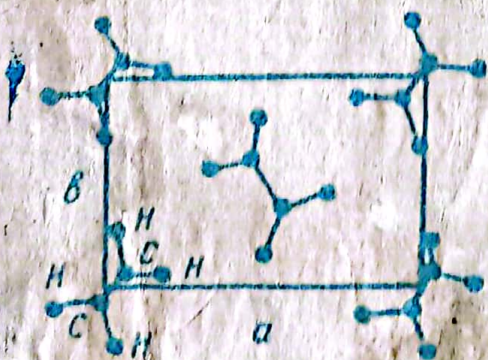
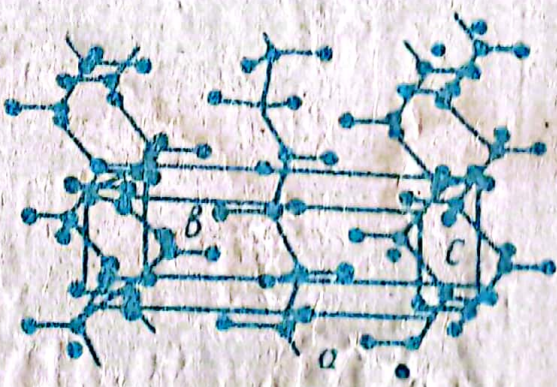
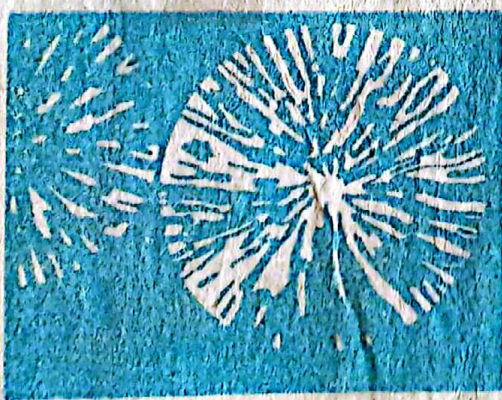


449

М. АСҚАРОВ О. ЁРИЕВ Н. ЁДГОРОВ

ПОЛИМЕРАР ФИЗИКАСИ ВА ХИМИЯСИ



СЎЗ БОШИ

Мустақил Ўзбекистонимизнинг тобора юксалиб бораётган халқ хўжалигининг барча соҳалари, жумладан, сингил ва тўқи-мачилик саноати, машинасозлик, радио ва электротехника, қурилиш саноатлари ҳамда қишлоқ хўжалигининг ривожланиши турли-туман қимматли хоссаларга эга бўлган кимёвий толалар, пластмассалар, синтетик каучуклар, лак ва бўёқлар ишлаб чиқариш билан чамбарчас боғлиқдир.

Ушбу талабларни инобатта олиб ва беҳисоб кимёвий хом ашёлар: қўмир, нефть ва табиий газларни мўллигини кўзда тутиб, Ўзбекистон Республикаси нафақат табиий полимер дисери, шу билан бирга асосий ва кўп тармоқли синтетик полимерлар марказига айланиб бормоқда.

Халқ хўжалигини ривожлантиришининг истиқбол режаларига кўра республикамизнинг кўп жойларида, айниқса, Тошкент, Қашқадарё, Бухоро, Навоий, Самарқанд ва Фарғона вилоятларида полимерлар ишлаб чиқариладиган ҳамда ундан буюмлар тайёрланадиган катта-катта корхоналар қад кўтарди. Бундай катта вазифаларни амалга оширишда ўз қасбини мукаммал эгаллаган мутахассислар асосий ва ҳал қилувчи роль ўйнайди. Ҳозир республикамизнинг олий ўқув юртларида, жумладан, Тошкент кимё технология, Тошкент тўқимачилик ва сингил саноат институтида, Тошкент Давлат техник университети ва Ўзбекистон Миллий университетида, Бухоро Давлат университети, Гулистон Давлат университетлари ҳамда бир қанча илмий-текшириш мусасасаларида бундай мутахассислар тайёрланмоқда. Шу вақтга қадар полимер кимёсидан республикамизнинг олий ўқув юртлари талabalariiga бакалаврлик мутахассислигига мўлжалланган, ўзбек тилида дарслик ёритилмаган эди. Шу сабабли олий ўқув юртларининг кимё, кимё-технология факультетлари талabalari учун ўзбек тилида синтетик полимерлар кимёсидан дарслик ёзиш зарурати туғилди. Бу дарслик талabalарга «Полимерлар кимёси

ва физикаси» назарий курсини чуқур ўрганишга ёрдам беради. Дарсликда асосан саноат аҳамиятига эга бўлган усуллар, жараёнлар ва полимер материалларининг хоссаларини кенг ёритувчи мисолларга алоҳида аҳамият берилди.

Ушбу китоб полимерлар кимёси ва физикасидан бакалаврлик мутахассислари учун ўзбек тилида ёзилган биринчи дарслик бўлгани сабабли камчиликлардан холи эмас, албатта. Муаллифлар китоб ҳақидаги фикр ва мулоҳазаларини юборган китобхонлардан фоят миннатдор бўладилар.

КИРИШ

Одатда, молекуляр массаси 5 000 дан бир неча миллионгача бўлган моддалар юқори молекуляр бирикмалар ҳисобланади. Молекуляр массаси 1000 дан 5000 гача бўлган моддалар хоссалари жиҳатидан паст молекуляр бирикмаларга ҳам, юқори молекуляр бирикмаларга ҳам ўхшамаганлиги учун расман олигомерлар деб аталади.

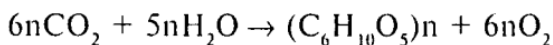
Юқори молекуляр бирикмалар молекулалари ўлчамларининг катталигини назарда тутиб, кўпинча, уларни макромолекулалар деб, юқори молекуляр бирикмалар кимёсini эса макромолекулалар кимёси деб юритилади.

Юқори молекуляр бирикмалар кимёси бир неча юз ва минглаб атомлардан тузилган макромолекулаларнинг кимёвий хоссаларини, тузилишини, синтези ва таҳлилини, уларда кузатиладиган қонуниятларни ўрганади.

Юқори молекуляр бирикмалар таркибидаги элементларнинг хусусиятига қараб органик ва анорганик полимерларга бўлинади.

Органик юқори молекуляр бирикмалар, чунончи, ўсимликлар организмининг асосий таркибий қисмини ташкил қилувчи целялюзоза, крахмал, лигнин, пектин моддалар жонли табиатнинг асосини ташкил қиласди. Ҳайвонлар организмидаги оқсиллар, гармонлар, ферментлар ва шу кабилар юқори молекуляр моддалардир. Пахта ва каноп толаларининг қимматли хусусиятлари уларнинг полисахаридлардан — целялюзадан ташкил топғанлигига бўлса, сабзавот ва донларнинг озиғлик хусусияти уларнинг табиий полимер — крахмалдан ташкил топғанлигидир. Демак, ўсимликлар дунёси табиатда юқори молекуляр бирикмалар ҳосил қилувчи қудратли манбадир. Ўсимликларда полисахаридлар, пектин моддалар ва лигнин

биологик жараёнлар натижасида ҳамма вақт ҳосил бўлиб туради. Бу жараёнда асосий ҳом ашё карбонат ангидрид бўлиб, ундан мураккаб кимёвий ўзгаришлар — фотосинтез натижасида юқори молекуляр бирикмалар пайдо бўлади:



Фотосинтез жараёнида қуёш нурлари энергияси қўплаб ютилади. Бу энергия кимёвий энергияга айланниб, юқори молекуляр бирикмалар ҳосил қилишга сарфланади. Ўсимликлар дунёсининг аҳамияти ҳам шундаки, улар кимёвий энергияни тўплаш билан табиатда углерод элементи мувознатини сақлаб туради.

Шунингдек, ҳайвонлар организми ҳам юқори молекуляр бирикмалардан, асосан, оқсил моддалардан ташкил топган. Мускул, тери, соч, пай, шох, тирноқ ва шу кабилалар аминокислоталардан синтез қилинган оқсиллардан иборатdir.

Шундай қилиб, ўсимлик ва ҳайвон организмларининг ҳаёти юқори молекуляр бирикмаларнинг ҳосил бўлиши, турдан-турга ўтиши ва парчаланиш жараёнлари билан узлуксиз боғлиқdir.

Техникада кўп миқдорда ишлатиладиган органик юқори молекуляр моддалардан энг муҳими сифатида табиий каучукни кўрсатиш мумкин. Ҳозирги замон техника тараққиётида каучук ва резинасиз ҳеч бир соҳани, айниқса, транспорт ва алоқани деярли ривожлантириб бўлмайди.

Жонли табиатда органик юқори молекуляр бирикмаларнинг аҳамияти қанчалик катта бўлса, жонсиз табиатда анорганик юқори молекуляр бирикмаларнинг аҳамияти шунчалик каттадир. Ер шарининг асосий қисми кремний, алюминий каби юқори валентли элементларнинг оксидларидан иборат бўлиб, улар ўзаро бириккан ҳолда макромолекулалар ҳосил қиласди. Минерал жинслар, асосан, ана шу макромолекулалардан ташкил топган. Буларнинг ичидаги кремний оксид полимерлари асосий ўринни эгаллайди, унинг миқдори ер қобигида 50—60 фоизни ташкил этади. Табиатда кремний, асосан, кремний оксидидан таш-

кил топган полимер ҳолида ёки мураккаб юқори молекуляр силикатлар, кўпинча, алюмосиликатлар ҳолида учрайди, чунончи, кварц қўпчилик тоғ ва қум жинсларни ташкил қилувчи кремний ангидриднинг полимеридан иборатдир.

Кимё фанининг назарий ва амалий ютуқларини чукур ўрганиш юқори молекуляр бирикмаларнинг муҳим хусусиятларини билиб олишга имкон берди. Масалан, моддаларнинг молекуляр массаси ортиши билан молекулаларнинг ҳаракатчанлиги камайиб боради, бу эса жисмнинг физик-кимёвий хоссаларига тублан таъсир кўрсатиб, эриш, суюқланиш, буғланиш, кристалланиш ва деформацияланиш хоссаларини ўзгартириб юборади. Турли моддалар кимёвий реакцияларга киришиш учун фақатгина бир-бири билан боғланиб қолмай, балки ўзаро диффузияланиши ҳам шартдир. Паст молекуляр бирикмаларда молекулаларнинг ҳаракатланиши ва ўзаро диффузияланиши осонлигидан улар кимёвий реакцияларга тез ва осон киришади. Аксинча, юқори молекуляр бирикмаларда макромолекулаларнинг катталиги туфайли, улар ўзаро суст диффузияланади, шунинг учун ҳам кимёвий реакцияларга жуда секин киришади, баъзан эса мутлақо киришмайди. Шундай макромолекулалардан ташкил топган жисмларгина ер юзида бўладиган физик ва кимёвий ўзгаришга узоқ вақт давомида бардош бера олиши мумкин.

Ер юзида наст ва юқори молекуляр моддалар тўхтовсиз равишда бир-бирига айланиб туради. Табиатда полимерларнинг ҳосил бўлиш ва парчаланиш жараёнларининг узлуксиз алманиниб туриши моддаларнинг кимёвий ҳаракатининг энг муҳим ва ўзига хос хусусиятидир. Паст молекуляр бирикмалардан юқори молекуляр бирикмаларнинг ҳосил бўлиши ва уларнинг парчаланиши натижасида қайтадан паст молекуляр моддага айланиши моддаларнинг кимёвий хоссаларини ўзгартирибгина қолмай, балки уларнинг энергетик ҳолатини ва массасини ҳам ўзгартириб, умуман, табиатнинг ривожланиш жараёнини амалга оширади.

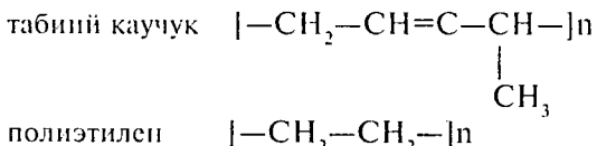
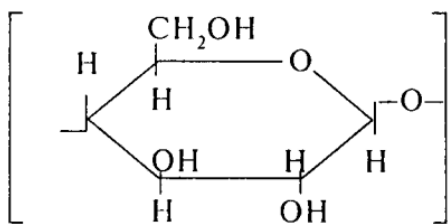
Синтетик полимерларнинг баъзилари кимёвий жиҳатдан олтин ва платинадан ҳам барқарор бўлса, баъзилари

мустақамлиги ва қаттиқлиги жиҳатидан олмоғса яқинлашади.

Синтетик полимерлардан конструкцион материаллар, кимёвий толалар, нозик пардалар, лак-бүёклар, изоляция материаллари, ион алмаштирувчи сорбентларгина тай-ёрланмай, балки енгил, чиройли ва мустаҳкам қурилиш ашёлари, тиббиёт асбоб-ускуналари ҳам яратылмоқда.

Юқори молекуляр бирикмалар кимёсидаги асосий түшүнчалар

Юқори молекуляр бирикманинг молекуласи юз минг ва ундан ортиқ атомларнинг ўзаро ковалент боғлар билан бирикишидан ҳосил бўлган бўлиб, одатда, уни *макромолекула* дейилади, Масалан, целлюлоза молекуласининг тузилиши:



Күпчилик табиий ва синтетик полимерларнинг макромолекулалари кўп марта такрорланадиган бир хил элементар звенолардан ташкил топган бўлади:

~ A - A - A - A - A - A ~ ёки ~ [- A - | n ~

Бундай макромолекулалы бирикмалар *полимерлар* деб, уларни синтез қилишда ишлатиладиган паст молекуляр бирикмалар эса *мономерлар* деб аталади, «п» индекс макромолекуладаги элементар звенолар сонига тенг бўлиб,

одатда, юқори молекуляр бирикманинг *полимерланиш даражаси* (P) ни ифодалайди. Полимерланиш даражаси, *полимернинг молекуляр массаси* (M) ва мономернинг молекуляр массаси (m) ўзаро қўйидаги нисбатда боғланган бўлади:

$$P = \frac{M}{m}$$

бундан $M = m \cdot P$, яъни полимернинг молекуляр массаси (M) унинг элементар звеносининг молекуляр массаси (m) билан полимерланиш даражаси (P) нинг кўпайтмасига тенг.

Шуни ҳам айтиш керакки, барча юқори молекуляр полимерлар мунтазам такрорланувчи бир хил мономер звенолардан ташкил топмайди, баъзи юқори молекуляр бирикма макромолекуласидан элементар звенони ажратиб олиш мумкин эмас, чунки бундай макромолекула кимёвий таркиби жиҳатидан бир-биридан фарқ қиласидан ташкил топган бўлади. Масалан:



ёки



Бу ерда А, В ва С – кимёвий таркиби турлича бўлган элементар звенолар. Шундай номунтазам тузилган юқори молекуляр бирикмаларга оқсил, лигнин, синтетик бирикмалардан кўпчилик сополимерлар мисол бўла олади.

Таркиби ва тузилиши жиҳатидан бир хил, аммо молекуляр оғирлиги (полимерланиш даражаси) ҳар хил бўлган макромолекулали бирикмалар *полимергомологик қаторни* ташкил қиласиди. Амалда ҳар қандай юқори молекуляр бирикма ўзининг макромолекулалари узунлиги бўйича мураккаб полимергомологик қаторлардан ташкил топган бўлиб, уларни муайян барча усуllар билан бир хил молекуляр массага эга бўлган аниқ фракцияларга ажратиш имконияти топилган. Шунинг учун ҳам одатда полимернинг

молекуляр оғирлигига тақсимланиш функцияси қўшимча равишда берилади.

Тақсимланиш функцияси 1 грамм полимердаги маълум молекуляр массага эга бўлган макромолекулалар миқдорини кўрсатади.

Юқори молекуляр бирикмаларнинг синфланиши ва номланиши

Барча юқори молекуляр бирикмалар асосий занжирининг тузилишига қараб, икки синфга бўлинади: *карбозанжирли* полимерлар, *гетерозанжирли* полимерлар.

— карбозанжирли полимерларнинг асосий занжири фақат углерод С атомидан иборат бўлади:



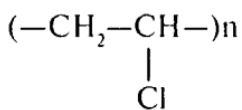
Углерод атомининг қолган боғлари водород, алкил, арил ва ҳоказо группалар билан боғланган бўлини мумкин. Бундай полимерларга табиий каучук, анерганик полимерлардан эса графит, олмос ва бошқалар мисол бўла олади.

Синтетик карбозанжирли полимерлар жумласига винил ва дивинил мономерлардан ҳосил бўлган барча полимерлар киради.

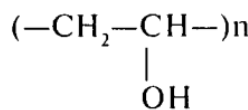
Гетерозанжирли полимер молекуласининг асосий занжира углероддан ташқари кислород, азот, олтингугурт, фосфор, кремний ва бошқа элементларнинг атомлари ҳам бўлади. Гетерозанжирли табиий органик юқори молекуляр бирикмаларга мисол қилиб оқсил, целлюлоза, лигнинларни, гетерозанжирли синтетик юқори молекуляр бирикмаларга эса оддий ва мураккаб полиэфирлар, полиамиллар ва полиуретанларни келтириш мумкин.

Карбозанжирли юқори молекуляр бирикмаларнинг номлари дастлабки мономер номининг олдига *поли* қўшим-часини қўшиш билан тузилади, масалан, винилхlorиддан олинганди полимер поливинилхlorид, пропилендан полипропилен, стиролдан олингани эса полистирол деб аталади.

Таркибида винил радикали ($\text{CH}_2=\text{CH}-$) бўлган мономерлардан ҳосил қилинган юқори молекуляр биримлар *винил полимерлари* деб аталади:



поливинилхлорид



поливинил спирт

Барча карбозанжирли полимерлар органик кимёдаги синфига биноан, юқори молекуляр углеводородлар ёки уларнинг ҳосилалари деб қаралиб, қуйидаги синфларга бўлинади.

I-жадвал

Карбозанжирли юқори молекуляр биримларнинг синфлари

Номи	Формуласи
1	2
Тўйинган углеводородлар ва уларнинг ҳосилалари	
Тўйинган углеводородлар: Полиэтилен	$[-\text{CH}_2-\text{CH}_2-]^n$
Полицропилен	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{CH}_3}{\underset{ }{\text{CH}}}-]^n$
Полизобутилен	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{CH}_3}{\underset{\diagdown}{\text{C}}}-]^n$ \diagup CH_3
Полистирол	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{C}_6\text{H}_5}{\underset{ }{\text{CH}}}-]^n$
Тўйинган углеводородларнинг галоидли ҳосилалари	
Поливинилхлорид	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{Cl}}{\underset{ }{\text{CH}}}-]^n$

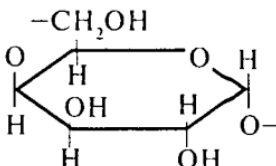
1	2
Поливинилиденхлорид	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{Cl}}{\underset{\text{Cl}}{\text{C}}}-]_n$
Политетрафторэтилен	$[-\text{CF}_2-\text{CF}_2-]_n$
Спиртлар ва уларнинг оддий ҳамда мураккаб эфиirlари	
Поливинил спирт	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{OH}}{\underset{\text{CH}_2}{\text{CH}}}-]_n$
Поливинилацетат	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{OCOCH}_3}{\underset{\text{CH}_2}{\text{CH}}}-]_n$
Ацеталлар: Поливинилформал	$[-\overset{\text{O}}{\underset{\text{CH}_2}{\text{CH}}}-\text{CH}_2-\overset{\text{O}}{\underset{\text{CH}_2}{\text{CH}}}-]_n$
Поливинилбутирал	$[-\overset{\text{O}}{\underset{\text{CH}_2}{\text{CH}}}-\text{CH}_2-\overset{\text{O}}{\underset{\text{HC-C}_3\text{H}_7}{\text{CH}}}-]_n$
Кислоталар ва уларнинг ҳосилалари	
Полиакрил кислота	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{COOH}}{\underset{\text{CH}_2}{\text{CH}}}-]_n$
Полиметакрил кислота	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{COOH}}{\text{C}}}-]_n$

1	2
Полиметилметакрилат	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{COOCH}_3}{\text{C}}}-]^n$
Полиакриламид	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{CONH}_2}{\underset{\diagdown}{\text{CH}}}-]^n$
Полиакрилонитрил	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{CN}}{\underset{ }{\text{CH}}}-]^n$
Тўйинмагани углеводородлар ва уларнинг ҳосилалари	
Полибутадиен	$[-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-]^n$
Полиизопрен (табиий каучук, гуттаперча)	$[-\text{CH}_2-\text{CH}=\overset{\diagup}{\text{C}}-\text{CH}_2-]^n$ $\quad \quad \quad \diagup \\ \text{CH}_3$
Тўйинмагани углеводородларнинг галондли ҳосилалари	
Полихлорпрен	$[-\text{CH}_2-\text{CH}=\overset{\diagup}{\text{C}}-\text{CH}_2-]^n$ $\quad \quad \quad \diagup \\ \text{Cl}$

Гетерозанжирли юқори молекуляр бирикмалар таркибига қандай гетероатом кишиига қараб кислородли, азотли, олтингугуртли ва элемент-органик полимерларга бўлинади.

Полимерларнинг бу группаси ҳам органик кимёда қабул қилинган қоидага биноан номланади.

**Гетерозанижирли юқори молекуляр бирикмаларнинг
сифлари**

Номи	Формуласи
Кислородли полимерлар	
Полиоксиэтилен ва унинг ҳосилалари	$[-\text{CH}_2-\overset{\text{R}}{\underset{\text{R}'}{\text{C}}}(\text{O})-\text{]}_n$
Полиоксипропилен ва унинг ҳосилалари	$[-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\overset{\text{R}}{\underset{\text{R}'}{\text{C}}}(\text{O})-\text{]}_n$
Полиформальдегид (полиоксиметилен)	$[-\text{CH}_2-\text{O}-\text{]}_n$
Полиалкилформаллар	$[-(\text{CH}_2)_x-\text{O}-\text{CH}_2-\text{O}-\text{]}_n$
Полисахаридлар	
Мураккаб полиэфирлар	$\text{H}-[-\text{O}-\text{R}-\text{OOC}-\text{R}'-\text{CO}-\text{]}_n$ Бу ерда: R – гликол радикали R' – тўйинган ёки ароматик икки негизли кислота радикали
Азотли полимерлар	
Оқсиллар Полипептидлар	$[-\text{NH}-\overset{\text{R}}{\text{CH}}-\text{CO}-\text{]}_n$

Номи	Формуласи
Полиамиидлар	$[-\text{NH}-(\text{CH}_2)_x-\text{CO}-]_n$
Полиуретанлар	$[-\overset{\parallel}{\text{C}}\text{-NH}-(\text{CH}_2)_x-\text{NH}-\overset{\parallel}{\text{C}}\text{-(CH}_2)_y-\text{O}-]_n$
Полимочевиналар	$[-\overset{\parallel}{\text{C}}\text{-NH}-(\text{CH}_2)_x\text{NHNH}-\overset{\parallel}{\text{C}}\text{-(CH}_2)_y-\text{NH}-]_n$
Полиаминотриазоллар	$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \\ [-(\text{CH}_2)_x-\overset{\parallel}{\text{C}}\text{-N}-\overset{\parallel}{\text{C}}\text{-}]_n \\ \qquad \\ \text{N} \text{--- N} \end{array}$
Мочевина-формальдегид полимерлар	$\begin{array}{c} -\text{N}-\text{CH}_2-\text{N}-\text{CH}_2- _n \\ \qquad \\ \text{C=O} \qquad \text{C=O} \\ \qquad \\ \text{NH}_2 \qquad \text{NH}_2 \end{array}$
Олтингугуртли полимерлар	
Полиалкилендисульфидлар	$[-(\text{CH}_2)_x-\text{S}-\text{S}-]_n$
Полиалкилентетро-сульфидлар	$[-(\text{CH}_2)_x-\overset{\parallel}{\text{S}}\text{---}\overset{\parallel}{\text{S}}\text{-}]-n$
Полисульфонлар	$[-(\text{CH})-\overset{\parallel}{\text{S}}\text{-O-}]_n$
Элемент-органик полимерлар	
Кремний-органик полимерлар	$\begin{array}{c} \text{R} \\ \\ [-\text{Si}-\overset{\parallel}{\text{O}}\text{-}]_n \\ \\ \text{R} \end{array}$

Номи	Формуласи
Фосфор-органик полимерлар	$\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ [-\text{P}-\text{O}-\text{R}'-\text{O}-]_n \\ \\ \text{O}-\text{R} \end{array}$

СИНТЕТИК ПОЛИМЕРЛАРНИНГ ОЛИНИШИ

Юқори молекуляр моддаларни бир неча усууллар билан ҳосил қилиш мумкин. Бунинг учун бошлангич модда сифатида паст молекуляр табиий ва синтетик бирикмалардан фойдаланилади. Бу бошлангич моддалар мономерлар деб аталади. Мономерларга олефинлар, диенлар, ацетилен ва унинг ҳосилалари, баъзи циклик бирикмалар, полифункционал моддалар ва бошқалар киради. Юқори молекуляр моддалар мономерлардан, асосан полимерланиш ва поликонденсатланиш реакциялари орқали олинади. Агар бу иккала реакциянинг ҳар бирида полимер ҳосил қилиш учун бир хил мономер ишлатилса, у ҳолда реакция *гомополимерланиш* ёки *гомополиконденсатланиш* реакцияси дейилади. Ҳосил бўлган юқори молекуляр модда *гомополимер* дейилиб, унинг молекулалари бир хил тузилищдаги мономер звеноларидан ташкил топган бўлади. Бироқ бир хил мономердан ташкил топган полимернинг физик-механик хоссалари чекланган бўлиб, у хилма-хил талабларга жавоб берга олмайди. Турли хоссаларга эга бўлган ва турли талабларга жавоб берадиган полимер ҳосил қилиши учун одатда *сополимерланиш* ва *сополиконденсатланиш* реакцияларидан кенг фойдаланилади. Бундай реакцияларда икки ва ундан кўп хил мономер иштирок этади ҳамда ҳосил бўлган полимер молекулалари ҳар турли мономер звеноларидан ташкил топган бўлади.

Макромолекуладаги мономер звеноларининг занжир бўйлаб жойлашиш тартиби ва нисбий миқдори реакция учун олинган ҳар бир мономернинг реакцияга киришиш қобилиятига, уларнинг ўзаро миқдорий нисбатларига ва реакция кечадиган шароитга боғлиқдир.

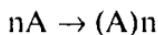
Сўнгги йилларда табиий ва синтетик полимерларни кимёвий усулларда модификациялаш ёки полимер-аналогик ўзгаришлар асосида янги хил полимерлар синтез қилишга алоҳида аҳамият берилмоқда. Табиий полимерлардан ёғоч ва пахта целялюзаси, крахмал, табиий каучук, синтетик полимерлардан — поливинилхлорид, поливинил спирт ва бошқаларни мисол қилиб келтириш мумкин. Янги полимерлар синтез қилишининг бундай усулини реакция шартларига қараб уч турга бўлиш мумкин:

- полимер макромолекулаларининг дастлабки узунлигини ва шаклини сақлаган ҳолда полимер-аналогик ўзгаришлар олиб бориши усули;
- полимер макромолекулаларининг дастлабки узунлигини ва тузилишини ўзгартиш усули (бунга пайванд полимерлаш, «тикиш», яъни тўрсимон тузилишли полимер ҳосил қилиш реакциялари киради);
- блок сополимерлаш ва блок сополиконденсатлаш усули. Бу усулда макромолекулаларнинг узунлиги ўзгаради, аммо тузилиши ўзгармайди.

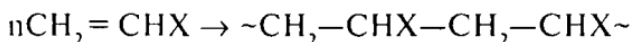
1-б 0 6 ПОЛИМЕРЛАНИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Бир қанча молекулаларнинг ўзаро ковалент боғ орқали бирикаб, юқори молекуляр модда ҳосил қилиш реакцияси *полимерланиш* деб аталади.

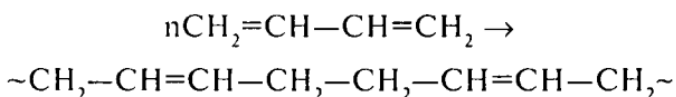
Полимерланиш реакциясида полимердан бошқа қўшимча модда ҳосил бўлмайди, яъни реакцияда мономернинг бошланғич таркиби ўзгармайди. Полимерланиш реакциясини умумий ҳолда қўйидагича ифодалаш мумкин:



Таркибida қўш боғ бўлган ёки циклик тузилишдаги кўпчилик моддалар полимерланиш реакциясига кириша олади. Мисол тариқасида, таркибida бир қўш боғ бўлган олефинлар ва улар ҳосилаларининг полимерланишини кўрсатиш мумкин:

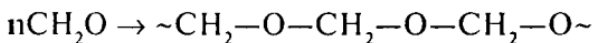


Полимерланиш реакциясига икки ва ундан кўп қўш боғли полиенлар, ацетилен ва унинг винил ҳосилалари ҳам киришади. Полимерланиш натижасида тўйингмаган боғлар тўйинган боғларга айланади. Масалан, бир қўш боғли мономер полимерланганда тўйинган полимер модда ҳосил бўлади. Агар мономерда иккита қўш боғ бўлса, бунда ҳам қўш боғлар сони тобора камайиб боради. Масалан, бутадиендан полибутиадиен ҳосил бўлишини кўрайлик:

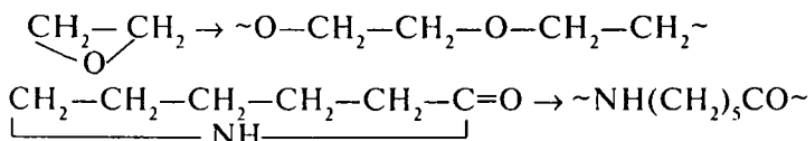


Тўйингмаган углеводородларни полимерлаш орқали карбозанжирли полимерлар олинади. Булар орасида саноат аҳамиятига эга бўлган полизтилен, полипропилен, поливинилхlorид, поливинилиденхlorид, полистирол, полиакрилатлар, поливинилацетат, полибутиадиен, полихлоропрен, полиизопрен ва уларнинг ўзаро ҳосил қилган сополимерлари кўплаб ишлаб чиқарилади.

Карбонил, оксим ва қўш боғли бошқа моддалар ҳам полимерланиш реакциясига киришади, натижада гетерозанжирли полимерлар ҳосил бўлади. Масалан, полиформальдегид шулар жумласидандир:



Тўйинган моддалардан циклик тузилишга эга бўлган баъзи бирикмаларгина полимерланиши мумкин. Кислород, азот, олтингугурт атомлари орқали боғланган циклик бирикмалар полимерланганда гетерозанжирли полимерлар ҳосил бўлади. Этилен оксиддан полизтиленоксид, капролактамдан поликапролактам олиниши бунга мисол бўла олади:

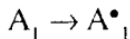


Полимерланиш жараёни реакция тезлигига қараб *занжирсимон* ва *босқичли* бўлади. Босқичли полимерланиш реакциясида мономер молекулаларининг ўзаро бирикиси аста-секин давом этади. Бундай реакцияни исталган вақтда тўхтатиши ва ҳосил бўлган димер, тример ва тетрамер каби бирикмаларни соф ҳолда ажратиб олиш мумкин.

Ҳозирги вақтла саноат аҳамиятига эга бўлган полимерларнинг деярли ҳаммаси занжирсимон полимерланиш реакцияси орқали олинади. Бундай реакция ёрдамида олинган полимер молекулалари жуда ҳам узун, уларнинг молекуляр оғирлиги бир неча минг ва ҳатто миллионларга тенг бўлади. Шундай узун молекулаларнинг ҳосил бўлиши жуда тез — секунднинг миллиондан бир улуши қадар вақт ичидаги содир бўлади.

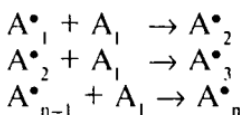
Ҳар қандай занжирсимон полимерланиш жараёни уч элементар реакциядан: *актив марказнинг пайдо бўлиши, занжирнинг ўсиши ва занжирнинг узилишидан* иборат.

1. Актив марказнинг пайдо бўлиши анчагина энергия талаб қиласи ва секинлик билан боради. Ташқаридан бериладиган энергия ёрдамида активлаштирилган мономерлардан бир қисми ўсиш қобилиятига эга бўлади, бир қисми эса бошлангич ҳолатга қайтади:



Занжирсимон полимерланишнинг бошланиш даврида эркин радикаллар ёки мусбат ва манфиий зарядланган заррачалар — ионлар актив марказ ҳосил қиласи. Шунинг учун ҳам актив марказнинг келиб чиқишига қараб, реакциялар *радикалли* ва *ионли* полимерланиш реакцияларига бўлинади. Иссиқлик, ёруғлик, ультрабинафша, рентген ва радиацион нурлар, пероксид моддалар ҳамда азо ва диазобирикмалар таъсирида бошланган реакциялар эркин радикалли полимерланиш реакциялари жумласига киради. Катализаторлар — тузлар, ишқорий металлар ва уларнинг органик бирикмалари иштирокида бошланган реакциялар ионли полимерланиш реакциялар катализатор иштирокида борганилиги учун *каталитик* полимерланиш ҳам дейилади.

2. Полимер занжирининг ўсиши жуда ҳам оз активлаштириш энергияси талаб қиласи ва жуда катта тезлик билан боради:



Бу ерда:

A_1 — мономер молекуласи;

A_1^\bullet — мономернинг актив маркази;

$A_2^\bullet; A_3^\bullet$ — ўсаётган радикаллар;

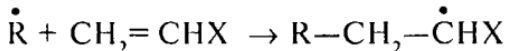
A_n^\bullet — полимер молекуласи.

3. Полимер занжирининг узилиши катта активлаштириш энергияси талаб қилмайди ва анчагина тез боради.

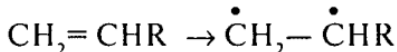
Демак, полимер занжирининг ўсиш тезлиги узилиш тезлигидан қанчалик катта бўлса, ҳосил бўлган полимер молекуласи ҳам шунчалик узун, яъни полимер молекуласининг узунлиги иккала реакциянинг тезлик нисбатларига боғлиқ бўлади.

1.1. Радикалли полимерланишда актив марказнинг пайдо бўлиши

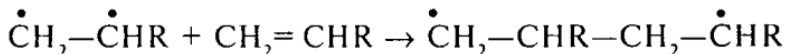
Радикалли полимерланишда актив марказ жуфтланмаган бир ёки икки электрон, яъни эркин радикал таъсизирида вужудга келади. Эркин радикалларда жуфтланмаган электрон борлиги туфайли улар ҳар хил мономерлар билан реакцияга шиддатли киришади ва натижада ўсиш қобилиятига эга бўлган актив марказ ҳосил бўлади:



Полимерланиш реакцияси қиздириш йўли билан олиб борилганда актив марказнинг пайдо бўлиши асосан қуйидагича боради:

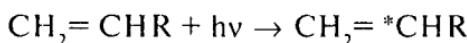


Бунинг натижасида мономер молекуласи бирадикалга айланиб, ўсиш реакцияси бирадикалнинг иккала томони бўйлаб давом этади:



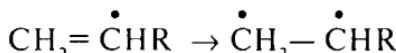
Бироқ, бундай термик полимерланиш реакцияси аввал жуда суст бориб, ҳарорат кўтарилиши билан анча тезлашади. Баъзи мономерлар эса, жумладан, винилацетат, винилиденхлорид, акрилонитрил ва шунга ўхшашлар иссиқлик таъсирида мутлақо полимерланмайди. Стирол, метилметакрилат ва уларнинг ҳосилалари қиздирилганда анча тез полимерланади.

Нур энергияси таъсирида полимерланиш *фотокимёвий* полимерланиш дейилиб, бунда мономер молекулаларига нур квант энергияси ютилиши натижасида эркин радикал ҳосил бўлади. Бунда бир квант энергия ютилиши натижасида мономер молекуласи аввал актив ҳолатга ўтади:



Бу ерда $h\nu$ — нур квант энергияси бўлиб, у Планк доимийси (h) ни тўлқин тебраниш тезлиги (ν) га кўпайтмасига тенг.

Бундай таъсир натижасида ҳам активлашган мономер бирадикал ҳолга ўтиб, сўнгра монорадикал ҳосил қиласи:



Таркибида галоид атоми бўлган мономерларда ушбу усул билан актив марказлар ҳосил қилиш мумкин. Масалан, иссиқлик таъсирида мутлақо полимерланмайдиган винилхлорид ультрабинафаша нур таъсирида — 35°C да ҳам поливинилхлорид ҳосил қиласи.

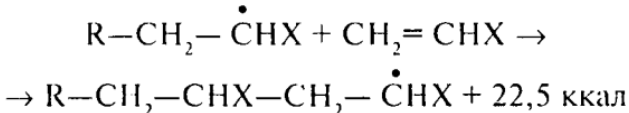
Нур таъсирида кечувчи полимерланиш жараёнларининг кўпчилигига нур юбориш тўхтатилгандан кейин ҳам полимерланиш давом эта беради. Бунда реакция тезлиги тобора камайиб, маълум вақтдан кейин реакция тўхтайди. Фотокимёвий полимерланишнинг тезлиги, асосан, нурнинг интенсивлигига боғлиқ. Фотополимерланиш жараёнида ҳароратнинг кўтарилиши занжирнинг ўсиш тезлигини оширади, бироқ актив марказ пайдо бўлиш тезлигини ўзгартиромайди. Натижада молекуляр оғирлиги анчагина катта полимер ҳосил бўлади. Мономер молекулалари эркин радикалга айланиши учун унга таъсир этадиган нурнинг тўлқин узунлиги 3000 Å° атрофида бўлиши керак.

Актив марказнинг пайдо бўлиши ҳароратга боғлиқ бўлмагани туфайли, бундай модданинг активланиш энергияси жуда кам, 4–6 ккал/моль атрофидадир. Фотополимерланиш жараёнининг тезлигини ошириш мақсадида системага нур таъсирида осон парчаланиб радикал ҳосил қилувчи бирикмалар — сенсибилизаторлар қўшилади.

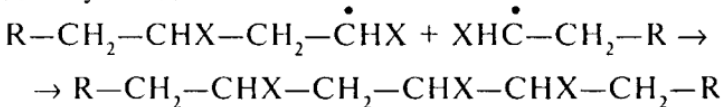
Мономер молекулаларини α , β , γ нурлари, рентген нурлари, тезлаштирилган электронлар ва бошқа юқори энергияли заррачалар ёрдами билан ҳам радикалга айлантириш мумкин. Бундай жараён *радиацион* полимерланиш дейилади.

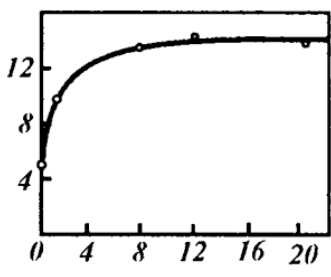
Радиацион полимерланиш жараёни бошланиш даврида фотокимёвий полимерланиш қонунларига бўйсунади. Жараённинг охирларида эса бир қанча қўшимча реакциялар содир бўлиб, реакция механизми жуда мураккаблашиб кетади. Бунинг асосий сабаби катта энергияли нурларнинг системадаги атом, группа ва қўш боғларга мураккаб таъсир қўрсатишида ва улардаги электрон булатларни жиддий ўзгартириб юборишидадир.

Эркин радикали занжирларининг мономер молекулалари билан тўқнашиши ва бирикиши натижасида полимер молекуласининг узунлиги ортади. Макромолекула учларида эркин радикал бўлар экан, молекуланинг узунлиги ортаверади. Полимер занжирининг ўсиш вақтида, мономер таркибидағи π боғлар σ боғларга айланади. Ҳар бир π боғ σ боғга айланган вақтда тахминан 22,5 ккал иссиқлик чиқади, шунинг учун ҳам занжирсизмон полимерланиш *экзотермик* реакция ҳисобланади:



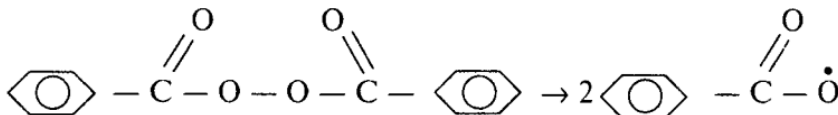
Полимер молекуласи учидаги эркин радикал йўқолса, полимер занжири узилади. Масалан, ўсаётган икки полимер занжири ўзининг эркин радикаллари билан учрашиб, ўсишдан тўхтайди:



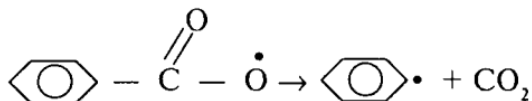


1-расм. Полимерланиш тезлигига инициатор концентрациясининг таъсири.

нинг осонлик билан парчаланиши ва эркин радикаллар ҳосил қилишидадир. Уларнинг парчаланиши кам энергия талаб қиласи ва актив марказлар ҳосил қилишда мухим роль ўйнайди. Инициаторлар заррачалари эса полимер молекулаларининг таркибида кимёвий боғлар орқали уланиб қолади. Шундай инициаторларга мисол қилиб бензоил пероксид ва водород пероксид, азобис-изобутиродинитрил, анерганик бирикмалардан натрий, калий, аммоний персульфатларни кўрсатиш мумкин. Полимерланиш жараёнини бошлаб юбориш учун инициатордан мономер оғирлигининг 0,1—1 фоизи микдорида қўшиш кифоя. Масалан, бензоил пероксид 60° С ҳароратда қиздирилганда эркин радикалли иккита бензоат группа ҳосил бўлади:



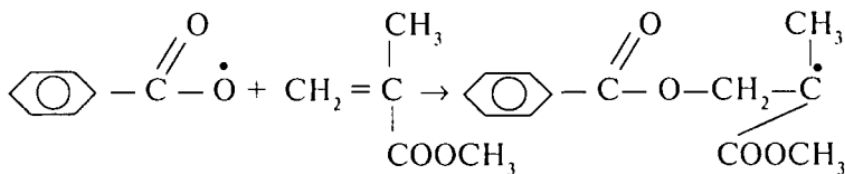
Бензоат радикаллари парчаланишни давом эттириб, эркин радикалли фенил группалар ҳосил қиласи:



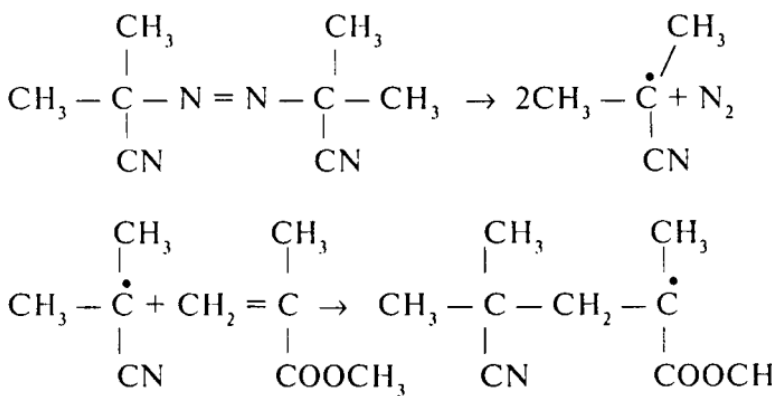
Бу иккала бензоат ва фенил радикаллар мономер молекулалари билан бирикib, полимерланишнинг актив марказларини ҳосил қила олади.

Юқорида айтиб ўтилганидек, иссиқлик таъсирида полимерланиш жараёниниң бошланиши жуда ҳам секин боради ва жараённи тезлатиши учун юқори ҳарорат талаб қилинади. Шу сабабли деярли барча мономерларни полимерлашда реакция маҳсус *инициаторлар* иштирокида олиб борилади (1-расм). Инициаторларнинг аҳамияти улар-тада.

Масалан, метилметакрилат молекуласи қўйидагича актив марказлар ҳосил қиласди:

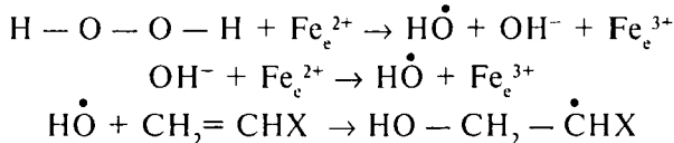


Азобис-изобутиронитрил ҳам ўзидан бир молекула азот ажратиб, икки эркин радикал ҳосил қиласди ва винил мономерларининг полимерланиш реакциясини бошлаб беради:

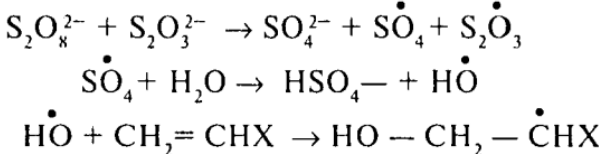


Баъзан полимерланиш реакциясида ҳароратни пасайтиришнинг муҳим аҳамияти бор, чунки ҳарорат қанчалик паст бўлса, полимер сифатини пасайтирувчи қўшимча реакциялар шунчалик кам содир бўлади. Шу мақсадда оксидловчи-қайтарувчи инициаторлардан фойдаланилади, чунки уларнинг активлаштириш энергияси жуда кам бўлиб, 10–15 ккал/молга тенгdir. Оксидловчи сифатида водород пероксид ва персульфатлар олинса, қайтарувчи сифатида икки валентли темир тузлари ва тиосульфатлар ишлатилади.

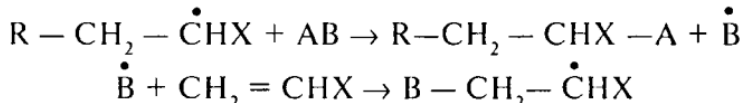
Бу системаларда реакцияни бошлаб берувчи агент сифатида ҳосил бўлаётган эркин радикал-гидроксил группанинг аҳамияти муҳимдир:



ёки:

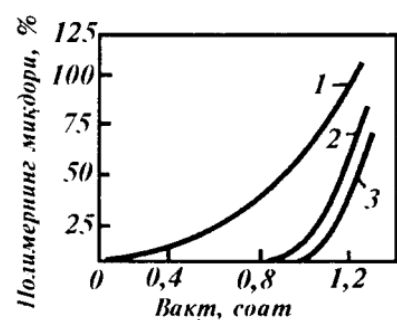


Агар полимер радикали тўйинган модда молекуласи (AB) билан тўқнашса, уни парчалаб юбориши мумкин. Натижада ўсаётган полимер радикали тўйинган модданинг бир қисмини бириктириб олиб, пассив ҳолатга ўтади. Тўйинган модданинг қолган қисми радикал ҳолига ўтиб, мономерни яна ўсиш марказига айлантиради:

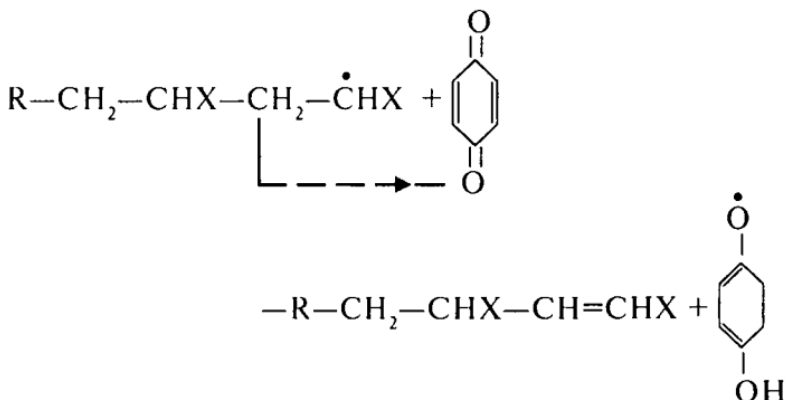


Натижада полимернинг ўсаётган молекуласи бир неча занжирларга бўлинади ва унинг молекуляр массаси камаяди.

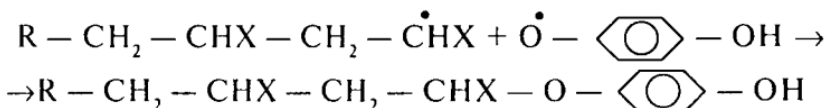
Баъзан тўйинган AB молекуладан ҳосил бўлган эркин радикал B инициатор ролини бажара олмайди, яъни қайтадан ўсиш марказини ҳосил қила олмайди. Демак, бундай моддалар полимерланиш реакциясини секинлаштиради ва бутунлай тўхтатиши ҳам мумкин (2-расм).



2-расм. Полимерланиш жараёнига инициаторларининг таъсири:
1 — полимерланиш; 2 ва 3 — ингибитор иштироқида полимерланиш.



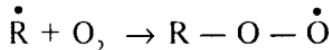
Хосил бўлган семихинон группа яна бир макрорадикал ёки актив марказ билан бирикади, натижада улар ўсишдан тўхтайди, яъни занжир узилади:



Ўсаётган занжирнинг узилиши реакция тезлигини камайтиради, натижада молекуланинг узунлиги ҳам камайди. Баъзи ингибиторлар реакциянинг бошланиш даврида барча актив марказларни пассив радикалларга айлантириши мумкин. Бунда полимерланиш реакцияси ингибитор тугагандан кейингина бошланади. Амалда ингибиторлар сифатида, органик бирикмалардан кўп атомли феноллар, айниқса, гидрохинон, пирокатехин, пирогаллол, ароматик аминлар кўпроқ ишлатилади.

Хаво кислороди полимерланиш реакциясини баъзан тезлаштиради, баъзан эса секинлаштиради.

Винилацетат ва акрилатлар ультрабионафша нур таъсирида полимерланганда кислород ингибиторлик ролини ўйнайди. Стирол ва баззи мономерларнинг нур таъсирида полимерланишида кислород инициатор ҳам бўла олади. Полимерланиш муҳитидаги эркин радикал кислород билан бирекиб, пероксид радикаллар ҳосил қилиши аниқланган:



Агар бу радикал актив бўлса, полимерланиш жараёнида кислород инициатор ролини ўйнайди. Агар радикал

пассив бўлса, яъни ўсувчи актив марказлар ҳосил қила олмаса, бу ҳолда кислород полимерланиш жараёнида ингибитор вазифасини бажаради.

Радикалли полимерланишнинг бориши ҳароратга боғлиқдир. Ҳароратнинг кўтарилиши актив марказларни кўпайтиради ва полимернинг ўсиш тезлигини оширади. Демак, бир томондан, полимернинг ўсиш тезлиги ва молекулаларнинг узунлиги ортиб борса, иккинчи томондан, занжирнинг узилиш тезлиги ортиб молекулаларнинг қисқаришига сабаб бўлади. Шунинг учун ҳам полимерланиш жараёни юқори ҳароратда олиб борилганда актив марказлар кўпайиб, полимернинг молекуляр массаси камаяди. Системада актив марказлар қанчалик кўп бўлса, макромолекулаларнинг узунлиги шунчалик кам ва аксинча, актив марказлар қанчалик кам бўлса, макромолекулаларнинг сони шунчалик кам ва улар шунчалик узун бўлади. Ультраби-нафша ва радиацион нурлар таъсирида борувчи реакцияларда полимерланиш тезлиги ҳароратга унчалик боғлиқ бўлмасдан, асосан, нурларнинг интенсивлик даражасига боғлиқ бўлади ва қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$V = K \sqrt{I}$$

бу тенгламада:

V — полимерланиш тезлиги;

K — константа;

I — нурнинг интенсивлик даражаси.

Радикалли полимерланишда инициатор миқдорининг муҳим аҳамияти бор. Инициатор миқдорининг ортиб бориши ва унинг парчаланиши натижасида актив марказлар сони кўпайиб, полимерланиш тезлашади, полимернинг молекуляр массаси эса камаяди. Шундай қилиб, полимерланиш тезлиги инициатор концентрациясининг илдиз остидаги ифодасига тўғри пропорционалдир:

$$V = K \sqrt{i}$$

бу тенгликда:

V — полимерланиш тезлиги;

K — константа;

i — инициаторнинг концентрацияси.

Юқори молекуляр моддаларни синтез қилишда реакциянинг механизми ва кинетик хусусиятлари жараённинг реакция шароитига боғлиқлигини кузатиш, ҳосил бўлаётган полимернинг физик хоссалари ва кимёвий тузилинини аниқлаш қаби йўллар билан ўрганилади. Саноатда полимер ишлаб чиқариш жараёнлари шу тарзда олинган маълумотлар ёрдамида такомиллаштирилади.

Полимерланиш реакциясида мономер солиширма ҳажмининг ўзгариб бориши полимерланиш жараённинг тезлигини кузатишга имкон беради ва бундай текширишлар *дилатометр* деб аталадиган асбоблар ёрдамида бажарилади. Дилатометрда ингичка шиша наидаги реакцион модда сатҳининг ўзгариши аниқланади, чунки мономер полимерга айланганда ҳар доим унинг солиширма ҳажми камаяди. Полимерланиш жараёнида мономерлардаги қўш боғларнинг узилиши ва молекула ўлчамларининг катталашиши натижасида унинг солиширма оғирлиги ортади. Полимернинг солиширма оғирлиги, мономернинг солиширма оғирлигидан ҳар доим катта бўлади.

3-жадвал

Баъзи мономерлар зичлиги ва ҳажмининг полимерланиш натижасида ўзгариши

Мономерлар	Мономернинг зичлиги, г/мм ³	Полимернинг зичлиги, г/мм ³	Полимерланиш натижасида ҳажмининг камайиши, % ҳисобида
Акрилонитрил	0,797	1,17	31,0
Метилакрилат	0,932	1,19	20,6
Метилметакрилат	0,94	1,19	21,2
Стирол	0,907	1,06	14,7
Винилхлорид	0,919	1,38	34,4
Винилиденхлорид	1,22	1,71	28,6

Чизиқсимон ва эрувчан полимерлар синтез қилишда уларнинг ўртача молекуляр массасини ҳамда фракцион

таркибини аниқлаш полимерланиш реакцияларининг механизмлари тўғрисида қўшимча маълумотлар беради.

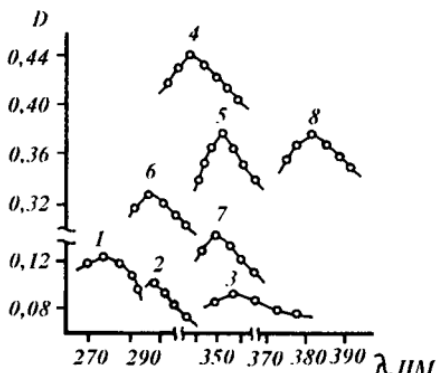
1.2. Мономерларнинг комплекс-радикал полимерланиши

Ҳозирги вақтда кўп синовлардан ўтган ва етарли хомашё базасига эга бўлган полимерларнинг хоссаларини янада бойитиш масаласига катта эътибор берилмоқда. Бу борада радикал полимерланиш усули ҳам ўз имкониятларини йўқотгани йўқ, аксинча, фаннинг сўнгги ютуқлари, айниқса, тармоқланган занжирли реакцияларни тезлиги ва иницирлаш усулларини такомиллаштириш полимер структурасини яхшилаш ва унинг физик-механик хоссаларини ошириш имконини бериши аниқланди. Бу ҳодиса таркибida кислород, азот ва олтингугурт элементлари бўлган винил мономерлари мисолида яққол кўзга ташланади. Бунда реакция ҳароратини кескин пасайтириб ва иккиласми реакцияларга имкон бермасдан, юқори босим ва кучли электростатик майдонлардан фойдаланиб, мономерни комплекс-радикал механизми асосида иницирлаш полимер занжирларининг шаклланишига шароит яратади. Маълумотларга қараганда, шу вақтга қадар радикал полимерланиши комплекс бирикмалар билан фаоллаштириш, мономерларни ҳар хил донор ва акцептор молекуляр бирикмалар билан таъсирантириш, ультра бинафша, монокроматор нур ёки юқори ҳарорат қўллаш орқали амалга оширилган.

Юқорида қайд этилган жараёнларни паст ҳароратда олиб бориш, ҳосил бўлаётган полимер занжирларининг тартиб ва тузилишларини бошқариш имкониятини беришини назарда тутиб, етмишинчи йилларнинг охирида, М.А. Асқаров, С.Н. Трубицина, И.И. Исмоиловлар раҳбарлигига полимерланишнинг донор-акцептор иницирлаш усули ихтиро этилди. Янги усулни такомиллаштириш борасида Тошкент кимё-технология институти ва Тошкент тўқимачилик ва енгил саноат институти кимёгарлари — А.С. Рафиқов, А.С. Максумова, Р.И. Исмоилов, У.Н. Абдураҳмонов ва бошқалар кўпгина илмий изланишлар қилдилар. Улар полимерланаётган мономер ва ини-

циатор орасида комплекс бирикма ҳосил бўлиш механизмини, электронодонор хусусиятли мономердан электроноакцептор хусусиятли инициаторга электронни кўчириш ва полимерланиш реакциясини паст ҳароратда бошлаб, уни охиригача кузатиб бориш қонуниятларини очиб бердилар. Энди мономер қути молекуляр инициаторлар орасидагина эмас, балки турли табиатли мономерлар орасида, ўсиб бораётган полимер занжири ва мономер асосида ҳам комплекс донор-акцептор системаси бўла олиши исбот қилинган эди. Таркибида азот ва кислород сақлаган мономерларни паст ҳароратда донор-акцептор ўзаро таъсири остида полимерланиш реакциясини олиб бориш йўли билан саноатда ишлаб чиқариш ҳал қилинди. Бунда таркибида азот ва кислород сақлаган мономерларни электрон тузилиши асос қилиб олинди, чунки уларни таркибида жуфтланган қўш электрон мавжудлиги ушбу мономерларни донор-акцептор реакциясида донор вазифасида иштирок этишига асос бўлди. Акцептор сифатида эса перекись бирикмаларидан, яъни ноорганик перекись бирикмаси сифатида-калий персульфатидан, органик перекись бирикма сифатида эса — бензоил пероксидидан фойдаланилди.

Тажриба натижасида, таркибида азот ва кислород сақлаган мономерлар пероксид инициаторлар иштироқида 15—25°C ҳароратда, яъни инициаторни термик парчалашидан истисно бўлган ҳолда қутбли эритувчилар муҳитида юқори бўлмаган тезликда ва полимерланиш жараёни содир бўлгунга қадар маълум миқдорда индукция даврини босиб ўтгандан сўнг полимерланиши аниқланди. Актив марказнинг ҳосил бўлишининг асосий сабаби реакцияга киришаётган мономерни пероксид инициатори билан ўзаро таъсиридир. Ҳақиқатан ҳам бунга сабаб ўзаро таъсир этаётган моддаларни электрон тузилишини ўзига хос хусусиятга эга бўлишидир. Системада молекуляр комплекс бирикмасининг ҳосил бўлиши бевосита моддалар аралашмасида жадал равишда оч бинафша ранг ҳосил бўлишига боғлиқдир. Системада комплекс бирикманинг ҳосил бўлишини исботлаш учун ультрабинафша — спектроскопия усулидан фойдаланилди, яъни бунда таркибида азот ва



3-расм.

Ультрабинафа электрон спектрлари, $T = 293\text{ K}$, ПК (1); АН (2) ва системалар; АН-ПК аралаштирилган заҳоти (3); 30 минут ўтгандан сўнг (4) ва 1 соат ўтгандан сўнг (5); ПБ (6); MMA (7) ва MMA-ПБ (8). Моль/л: [мономер] = 4.6; [инициатор] = 0.075.

солиштирма электр ўтказувчанлик қийматини ўлчаш натижасида аниқланди. Натижалар шуни кўрсатдики, солиштирма электр ўтказувчанлик эгри чизифининг максимумдан ўтиши ва аниқ учта бўлимдан иборат ҳолни ташкил қилиши кузатилди. Тажриба натижасида олинган тасвирдан кўриниб турибдики, қисқа вақтдаги бошланғич ҳолатда электр ўтказувчанлик қийматининг ўзгармаслиги системада комплекс бирикманинг ҳосил бўлишини изоҳлайди. Кескин равишда электр ўтказувчанлик қийматининг кўтарилиши эса системада комплекс бирикманинг парчаланиши натижасида ион ҳолатига эга бўлган «аддукт» ни ҳосил бўлишидан далолат беради. Маълум қисқа вақтгача электр ўтказувчанликни ўзгармай қолиши эса ҳосил бўлаётган ва йўқ бўлаётган ионлар сонининг бир-бирига тенглашиши натижаси, электр ўтказувчанликнинг пасайиши системада полимерланиш жараёни бошланиб кетганини, яъни макромолекула занжирини ҳосил бўлаётганини ифодалайди (4-расм).

Комплекс бирикманинг ҳосил бўлиши билан боғлиқ реакцияда реакцияга киришаётган моддалар: мономер ва пероксид эритмаларини қўшган заҳоти ва маълум вақт оралиғида инфрақизил ютиш спектри орқали эритмада

кислород сақлаган мономер ва пероксид эритмаларини бир-бирига қўшганда, дастлабки моддаларни нур ютилиш йўлидан юқори тўлқин узунлигига эга бўлган янги нур ютилиш йўли томон силжишининг ҳосил бўлишидир (3-расм).

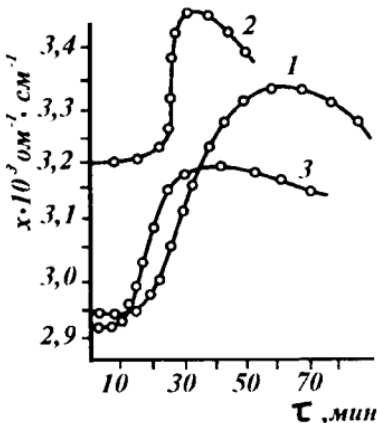
Моддаларнинг реакцияга киришиши натижасида қутбланиш дарожасининг ўзгариши мономер билан пероксид эритмалари аралашмаларини вақт давомида

ўзгариш рўй бериши аниқланган. Мисол тариқасида, н-бутилметакрилат билан бензоил пероксид орасидаги ўзаро таъсирни қўйидагича талқин қилиш мумкин: н-бутилметакрилатнинг спектрида $C=C$ боғини (1640 cm^{-1}) ва $C=O$ боғини (1730 cm^{-1}) ифодалайдиган нур ютилиши кузатилади. Ўзаро реакцияга киришадиган ушбу икки модданинг эритмалари қўшилгач 30 дақиқа вақт ўтгандан сўнг бу аралашмани инфра-қизил спектрида $C=O$ гурӯҳининг нур ютилиши 1730 cm^{-1} дан 1700 cm^{-1} кичик такорийликка спектр ҳолати ўзгарган ҳолда силжиши кузатилади.

Бу вазиятни системада донор-акцептор реакцияси содир бўлиши натижасида «н-бутилметакрилат-инициатор» комплексининг ҳосил бўлиши билан изоҳлаш мумкин. $C=C$ боғи ва CH_2 — гурӯҳида рўй берадиган ўзгаришларни эса комплекс бирикма ҳосил бўлишида қўш боғ боғланиш даражасининг ўзгариши билан ифодалаш мумкин. Ушбу аралашманинг икки соатдан сўнг олинган инфрақизил спектрида эса айтарли ўзгариш кузатилмади, лекин саккиз соатдан сўнг олинган спектрида эса аниқ ҳолда яна 1730 cm^{-1} да $C=O$ гурӯхи намоён бўлди, лекин қўш боғни ифодалайдиган тўлиқ узунликдаги нур ютилиш соҳаси бутунлай йўқ бўлиб кетиши кузатилди.

Бу ҳолат системада «мономер-инициатор» комплексининг парчаланиб, сарф бўлиб кетганини ва полимерланиш жараёни бутун системани қамраб олганига мисол бўла олади.

Стандарт оксидланиш-қайтарилиш потенциали ва яrim тўлқин қайтарилиши полярографик потенциали қийматларини келтириш билан мономер ва инициатор орасида борадиган донор-акцептор ўзаро таъсир натижасида электронни бир жойдан иккинчи жойга қўчишига сабаб бўлувчи ион-радикал ва радикалларнинг ҳосил бўлишини тасдиқлаш мумкин.



4-расм. Солишлирма электр ўтказувчалигининг вақт давомида ўзгариши, $T = 293\text{ K}$; ВП-ПК-системаси (1); АА-ПК системаси (2); ММА-ПБ системаси (3).

Симоб электродида акрил ва метакрил кислоталар қайтарилилмайди. Бу бирикмаларда қўш боғнинг қутбланиши карбоксилдаги C=O — гуруҳи таъсири остида сусайтирилган. Аммо ушбу кислоталарнинг эфирлари углеродуглерод боғи бўйича қайтарилади.

Шуни таъкидлаб ўтиш лозимки, оксидловчиларга нисбатан пероксид бирикмалар: калий персульфати ва бензоил пероксида қайтарувчи вазифасини бажарувчи бўлиши мумкин экан. Бундан ташқари мусбат индуктив эффектга эга бўлган эфир гуруҳидаги алкил радикалининг узайиши ҳисобига ярим тўлқин потенциали анча манфийлашиб қолади.

Калий персульфати ва бензоил пероксидини оксидланниш-қайтарилиш потенциалларининг қийматларини таққослаш шуни қўрсатдики, биз кўриб чиқаётган полимерланиш жараёнини комплекс бирикмалар билан иницирлашда электрон мономердан пероксид бирикмага — инициаторга ўтиши билан боради. Оралиқ донор-акцептор комплекснинг парчаланиши натижасида мономердан катион-радикал ҳосил бўлар экан.

Кейинги босқичда эса катион-радикалнинг парчаланиши натижасида катион ва радикал ҳосил бўлади.

Спектр маълумотларини таҳлил қилиш, полярографик маълумотлар — яримтўлқин потенциаллари, солиштирма электр ўтказувчанилигига асосланиб, таркибида гетероатом сақлаган мономерларнинг пероксидлар билан ўзаро таъсирини талқин қилишда уч асосий босқични алоҳида ажратиш мумкин: молекуляр комплекс бирикманинг ҳосил бўлиши, уни ион ҳолатдаги (аддукт) маҳсулотга парчаланиши ва эркин радикалнинг ҳосил бўлиши. Мисол тарикасида метакрил кислота эфирларининг инициатор билан комплекс бирикма ҳосил қилиш реакциясини олиш мумкин. Бунда электрон ўтиши натижасида эркин радикал ҳосил бўлишини 1, 4-донор-акцептор ҳалқасимон тасвир орқали ифодалаш мумкин.

Ҳосил бўлган эркин радикаллар, бирламчи актив марказ бўлиб, мономерларнинг полимерланишини паст ҳароратда боришини таъминлайди.

Радикалнинг ўзи 2, 2', 6, 6' — тетраметилпиперидил — N — оксид «радикал ушловчиси» ёрдамида билвосита ЭПР — спектри орқали қайд қилинди.

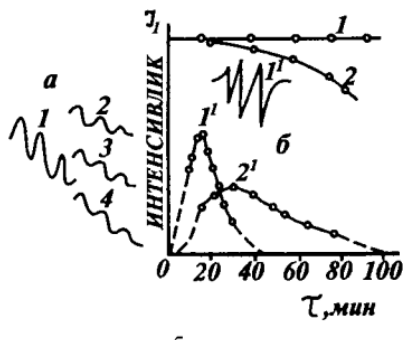
2, 2', 6, 6' — тетраметилпиперидил — N — оксидни ўзи уч чизиқдан иборат спектрни беради, спектрнинг жадаллиги (интенсивлиги) эса вақт давомида ўзгармайди.

«Ингибитор-мономер-инициатор» системасида индукция вақтининг тугаши билан ингибиторга тааллуқли спектрнинг жадаллашиш чизиги вақт давомида пасайиб боради. Бу ҳол системада донор-акцептор ўзаро таъсири натижасида ҳосил бўлаётган радикаллар билан боғлиқлиги тушунтирилади.

Кисқа яшаш даврига эга бўлган радикалларни ифодалаш учун нитрозобирикмалардан «спин тутқичи» сифатида фойдаланилади. ЭПР-спектрида «бензоилпероксида-N, N-диметил-p-нитрозоанилин» ва «винилсукцинимид-бензоил пероксида-диметил-p-нитрозоанилин»лар кўшилган эритмаларда мультиплет сигнални қайд этилди, яъни нитрозобирикма билан инициатор орасида борадиган реакция индукция вақтисиз дарҳол рўй бериши кузатилди (5-расм).

«Бензоил пероксида-диметил-p-нитрозоанилин» системасида сигналнинг шакли вақт давомида ўзгармай қолади. Аммо худди шу вақтда «винилсукцинимид-бензоил пероксида-диметил-p-нитрозоанилин» системасида эса вақт давомида сигналда интенсивлик кўтарилиши, чўққи баландлигининг камайиши кузатилади.

Иккала сигналнинг жадаллиги аввал ошиши, сўнгра эса пасайиши ҳолати кузатилди. Шуни айтиб ўтиш лозимки, мономер қатнашмаган системада сигнал жадаллиги кескин равишда максимумда мономер қатнашган системага нисбатан тахминан икки марта, эгри чизиқ остидаги майдон эса тахминан 1,5 мар-



а — ЭПР-спекторлари, (T) = 293 К; ТМПО (1); ВСИ-ПБ-ТМПО (2). Моль/л: [мономер] = 0,1; [инициатор] = $3 \cdot 10^{-3}$; [ингибитор] = $5 \cdot 10^{-4}$; мұхит этанол: диоксан = 1:1. а-ПБ-ТМПО 10 минутдан сўнг (2); 20 минутдан сўнг (3) ва 30 минутдан сўнг (4); б — системалар: ПБ-ТМПО (1) ва ВСХ-ПБ-ТМПО вақт давомида (2).

та катта бўлиши кузатилди. Буни қўйидагича тушунтириш мумкин: «бензоил пероксида-диметил-п-нитрозоанилин» системасида радикаллар жуда тез йифилади ва 15—20 дақиқадан сўнг уларнинг миқдори максимум даражага етади. Сўнгра радикалларни бензоат (ёки фенил) радикаллари билан ёки ўзаро бир-бири билан бирлашиши натижасида ЭПР-спектрида сигналдаги жадалликнинг пасайиши кузатилади. «Инициатор-нитрозобирикма» система-сига мономернинг киритилиши билан икки бир-бири билан рақобатлашадиган қўйидаги бензоил пероксида билан «винилсукцинимид ва диметил-п-нитрозоанилин» системасида радикаллар ўз сигналини дарҳол берадилар. Худди шу вақтда комплекс ҳолатда боғланган «бензоил пероксида-винилсукцинимид» системасида комплекс бирикманинг парчаланиши натижасида ҳосил бўлган оз яшайдиган радикалларни нитрозобирикма қамраб олади. Натижада маълум вақтдан сўнг барқарор радикаллар ҳосил бўлиши кузатилади. Бундан келиб чиқадики, «винилсукцинимид-бензоил пероксида-диметил-п-нитрозоанилин» системаси сигналининг жадаллиги ўзгаришини ифодалайдиган эгри чизиқда 35—40 дақиқадан сўнггина максимум ҳолатга эришилади. Бунда максимумда радикалларни миқдори сезиларли даражада кам бўлади, чунки маълум миқдордаги радикаллар максимумга эришиш вақтигача ўзаро бир-бири билан бирикib кетишга улгуради.

«Винилсукцинимид-бензоил пероксида» комплексининг парчаланиши натижасида бензоат радикаллари билан бирга мономер радикаллари ҳам ҳосил бўлади. Уч компонентли система «мономер-инициатор-нитрозобирикма»-нинг вақт давомидаги сигнални шаклининг ўзгариши бунинг далилидир. Реакциянинг бошида «бензоил пероксида-диметил-п-нитрозоанилин» системасига тааллуқли радикаллар ҳосил бўлади. Шунинг учун уч компонентли «мономер-инициатор-нитрозобирикма» системасидаги сигнал шакли икки компонентли «бензоил пероксида-диметил-п-нитрозоанилин» системасининг сигнал шаклига ўхшаб кетади. Сўнгра комплекс бирикманинг парчаланиши давомида «винилсукцинимид бензоил пероксида-диметил-

п-нитрозоанилин» системасининг радикаллари ҳосил бўла бошлайди. Бу радикалларнинг сигнали устига «бензоил пероксида-диметил-п-нитрозоанилин» системаси сигналиниг чизиқлари устма-уст тушиб қолади.

Бу маълумотлардан, ҳақиқатан ҳам биз текшираётган системаларда «винилсукцинимид-бензоил пероксида» комплексининг парчаланиши натижасида бензоат радикаллари билан бир вақтда мономер радикаллари ҳам ҳосил бўлиши мумкин деган холосага келса бўлади.

ЭПР-спектроскопия усули билан вақт давомида 2, 2', 6, 6'-тетраметилпиперидил-N-оксиднинг барқарор радикалининг сарф бўлишини кузатиш йўли билан «винилсукцинимид-бензоил пероксид» комплексининг (ингибитор иштирокидаги системада «мономер-инициатор-ингибитор») эркин радикалларга парчаланиш реакцияси ўрганилди. Олинган маълумотларни қайта ишлаш натижасида парчаланиш реакцияси тартиби ҳам N-винилсукцинимид, ҳам бензоил пероксида бўйича аниқланди ва уларнинг қийматлари ҳам мономер, ҳам инициатор бўйича 1 га тенг эканлиги топилди. Маълум бир миқдорда парчаланиш реакциясининг тезлигини иницирлаш реакцияси тезлигига тенг деб қабул қилинса, у ҳолда бу қиймат $2,4\text{--}5,1 \cdot 10^{-11}$ моль/л.с га тенг эканлиги ҳисоблаб аниқланади.

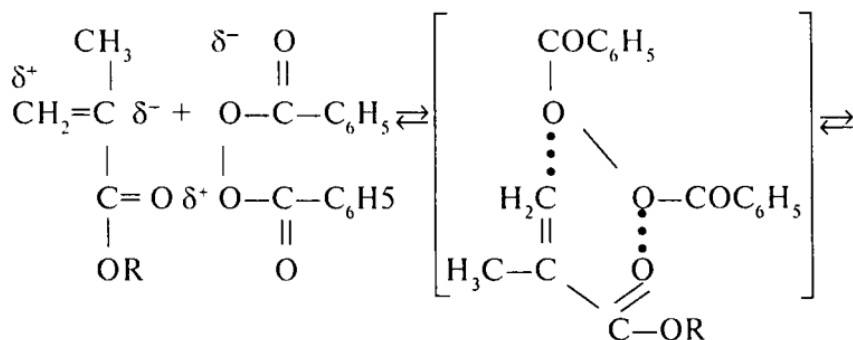
Дилатометрик усул билан топилган полимерлаш реакциясининг умумий тезлиги $5\text{--}8 \cdot 10^{-5}$ моль/л.с га тенглиги аниқланди. Полимерланиш реакцияси тезлиги бўйича ва иницирлаш реакцияси тезлиги бўйича $k_p/k_0^{0.5}$ нинг нисбати 6—8 га тенглиги аниқланди. Занжир ўсиш реакциясининг тезлик константасини занжирни узилиш реакцияси тезлик константасига нисбатининг бундай катта қийматга эга бўлиши кам учрайди. Бу қиймат тахминан оддий радикал полимерланиш реакциясини шу катталиклар қийматига нисбатан икки маротаба юқоридир. Бу ҳол полимерланиш реакциясини донор-акцептор иницирлаш шароитида олиб борилганда макромолекула занжирининг узилиш реакцияси миқдори жуда кичик бўлишига сабаб бўла олади.

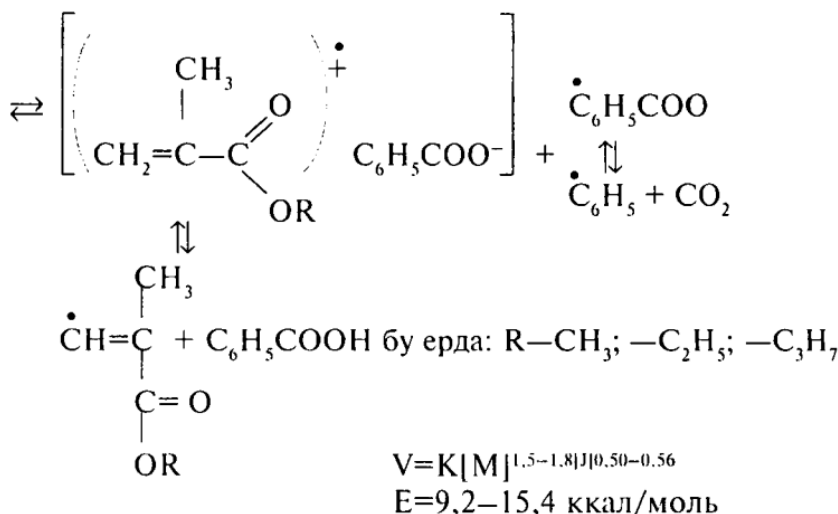
Таркибида гетероатом сақлаган мономерни пероксиди бирикмалар билан ўзаро таъсиридан ҳосил бўладиган маҳсулотнинг баъзи бир термодинамик қийматларини олиш учун N-винилпирролидон билан калий персульфати орасида бўладиган реакцияни Бенеши-Хильдебранд тенгламасини график усулда ечиш йўли орқали комплекс бирикма ҳосил бўлиш реакциясини мувозанат константаси ва моляр экстинкция коэффициенти аниқланди. Комплекс бирикманинг моляр экстинкция коэффициенти ҳароратга боғлиқ эмас экан, комплекс ҳосил бўлиш реакциясининг мувозанат константаси эса ҳаттоқи тор оралиқда ҳам ($10-20^{\circ}\text{C}$) ҳарорат ортиши билан ошиб боради. Мувозанат константаси билан ҳарорат орасидаги боғлиқликдан комплекс ҳосил бўлишининг қуйидаги термодинамик қийматлари аниқланади — комплекс ҳосил бўлиш иссиқлиги (ΔH), эркин энергиянинг ўзгариши (ΔF) ва энтропия (ΔS), термодинамик қийматлар реакция натижасида ҳосил бўлган комплекс бирикманинг барқарорлигидан дарак беради. Шуни айтиб ўтиш лозимки, реакциянинг мувозанат константасининг кичик қийматлари ва моляр экстинкция коэффициентининг эса катта қийматлари *донор-акцептор* ўзаро таъсири реакциялари учун тааллуқлидир, комплекс бирикма ҳосил бўлиши ва полимерланиш реакциясига киришаётган моддаларнинг бир-бири билан тўқнашиши эҳтимолини бошқариш йўли билан реакция тезлигини ошириш мумкин. Бу муаммо ҳароратнинг ўзгариши, муҳитни танлаш ва оз миқдорда сирт-актив моддаларни кўшиш йўли билан ҳал қилинади.

Ҳароратни 20° дан 30° гача ошириш билан полимерланиш тезлигини икки марта оширишга ва индукция даврини қисқартиришга муваффақ бўлинди.

Юқорида айтилганидек, радикал полимерланишни комплекс бирикма ҳосил бўлиши орқали иницирлаш системада ион-радикаллар ва радикалларнинг ҳосил бўлишига олиб келади. Бундан келиб чиқадики, донор-акцептор ўзаро реакциясида ҳам ионларнинг, ҳам радикалларнинг ҳосил бўлишида муҳитнинг қутблиги маълум миқ-

дорда ўзининг ижобий таъсирини қўрсатади. Таркибидан азот ва кислород сақлаган мономерларнинг полимерлашиш тезлигини ошириш ва унинг индукция вақтини бартараф этган ҳолда боришини таъминлаш учун бундай реакцияларни қутбли муҳитда пероксид бирикмалар иштироқида ва мономернинг фаоллигини оширувчи катион-актив эмульгаторларни оз миқдорда қўшиш йўли билан амалга ошириш мумкинлиги тажриба асосида аникланди. Тажриба асосида олинган кинетик маълумотларга кўра полимерлашиш реакциясининг тезлиги системадаги моддаларнинг миқдорига боғлиқлик тенгламаси келтириб чиқарилди. Бу тенгламада мономер бўйича топилган реакция тартибидан ташқари радикал жараёнлар учун қабул қилинган тенглама билан ўзаро мослашади, лекин мономер бўйича реакция тартибининг бирга тенг бўлмай, балки ундан юқори бўлишининг асосий сабаби мономернинг маълум бир қисмининг макромолекула занжири ўсиш реакциясида иштирок этишидан ташқари иницирлаш жараёнида хам иштирок этишидир. Ҳисоблаб топилган жараённинг активланиш энергиясининг миқдори оддий радикал полимерлаш усули билан топилган активланиш энергиясининг қийматидан анча кичик эканлиги аникланди. Буларнинг ҳаммаси ушбу полимерлашиш жараёнинг *донор-акцептор* иницирлаш механизми билан боришини қўрсатади.





Шуни таъкидлаб ўтиш лозимки, «таркибидагетероатом сақлаган мономер-инициатор» системасида назарий ва амалий изланишлар жараёнлари тўла ҳал бўлмаган. Янада ҳам тўла-тўкис изланишларга муҳтождир. Таркибидагетероатом сақлаган мономерлар бўйича изланишлар олиб бориш бу йўналишда кенг йўлларни очиб беришига аминмиз.

1.3. Мономер моддаларнинг тузилиши ва уларниң полимерланиш ҳусусиятлари

Юқорида айтиб ўтилганидек, полимерланиш реакциясига киришувчи моддалар таркибида қүш бое ёки цикллар бўлиши шарт. Таркибида битта қўш бое бўлган моддalarга барча винил бирикмалар, альдегидлар, кетонлар, ацетилен ва унинг ҳосилалари мисол бўла олади. Бу бирикмаларда полимерланишга мойил қуйидаги боғлар бўлади:

$>C = C <$, $>C = N -$, $>C = O$, $-C \equiv C -$

Таркибидә иккита қүш бөг бүлган моддаларга дивинил бирикмалар (бутадиен, изопрен, хлоропрен) киради.

Циклик тузилишга эга бўлган мономерлар жумласига лактамлар — капролактам, энантлактам, этилен оксид, пропилен оксид ва бошқалар киради.

Мономерларнинг полимерланиш қобилияти, асосан, улардаги қўш боғларнинг жойлашиши ёки ҳолатига, уларни ташкил этувчи атом, группа ва уларнинг боғларидағи электрон булатларнинг тақсимланишига боғлиқdir.

Мономерларнинг тузилиши ҳамда полимерланиш қобилияти умумий назарий органик кимёning энг муҳим мұаммолари қаторига киради. Ҳозирги вақтда органик кимёning бу соҳасида шунчалик кўп экспериментал маълумотлар йиғилганки, уларни назарий жиҳатдан таҳлил қилиб, моддаларнинг полимерланиш ёки полимерланмаслик хусусиятларини олдиндан айтиб бериш мүмкін.

Амалда кўпчилик мономерларнинг полимерланиш энергияси 22,5 ккал/молдан кам бўлиб, улардан баъзиларининг қийматлари қўйидаги жадвалда келтирилган.

4-жадвал

Баъзи мономерларнинг полимерланиш энергияси (ккал/моль)

Мономер	$-\Delta H^*$	Мономер	$-\Delta H$
Этилен	22,25	Стирол	16,5
Винилацетат	21,3	Хлоропрен	16,2
Метилакрилат	18,7	Метакрил кислота	15,8
Акрил кислота	18,5	Винилиденхлорид	14,4
Изопрен	17,9	Метилметакрилат	13,0
Бутадиен	17,3	Изобутилен	12,5
Акрилонитрил	17,3	α — Метилстирол	9,0

* — ΔH система энталпиясининг ўзгариши.

Жадвалдаги мономерлар полимерланиш энергиясининг «идеал» жараён энергиясидан (22,5 ккал/моль) камлигига, биринчидан, мономердаги қўш боғга ёндошган водород атомининг ўрнини оладиган атом ва группанинг таъсири, иккинчидан, полимер ҳосил бўлишидаги фазовий қийинчиликларнинг мавжудлиги сабаб бўлади. Масалан, стирол молекуласидаги қўш боғнинг π электрони бен-

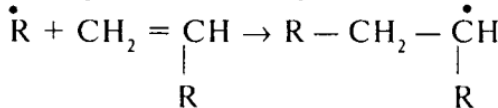
золдаги π электронлар билан ёндошган бўлиб, бунинг натижасида полимерланиш энергиясининг камайиши 3,2 ккал/мол га тенг.

Баъзи ҳолларда фазовий қийинчиликлар натижасида йўқолаётган энергиянинг миқдори шунчалик каттаки, термодинамик нуқтаи назардан мономер полимерга айланмаслиги ҳам мумкин. Шундай мономерга 1,1-дифенилэтилен, винилиденбромид, 1,2-дихлорэтиленлар мисол бўла олади.

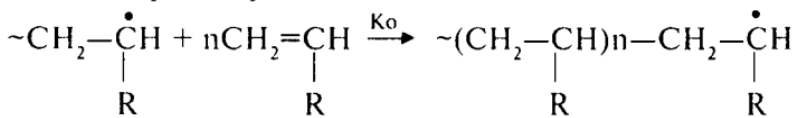
Маълумки, винил ва дивинил бирикмаларнинг полимерланиши маҳсус инициаторлар ёки катализаторлар иштирокида бориб, уларнинг полимерланиш тезлиги радикалли ва катализитик полимерланиш механизмлариغا қараб ҳар хил бўлади.

Радикалли полимерланишни характерловчи уч элементар реакция, яъни ўсуви занжирнинг пайдо бўлиши, занжирнинг ўсиши ва узилиши ҳар хил тезлик билан давом этади ва улар одатда, қўйидаги реакция билан ифодаланади:

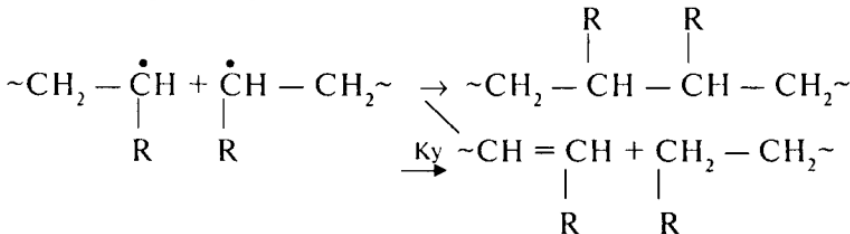
Ўсуви занжирнинг пайдо бўлиши:



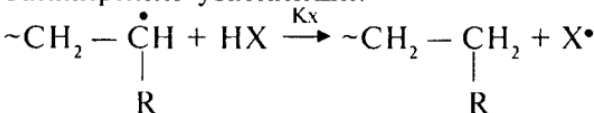
Занжирнинг ўсиши:



Занжирнинг узилиши:



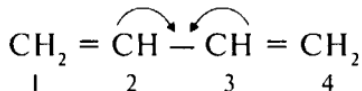
Занжирнинг узатилиши:



Бу ердаги ўсиш, узилиш ва узатилиш константалари — Ко, Ку, Кх ларни полимерланиш реакциясининг кинетикасини аниқлаш орқали топилади. Бу константаларнинг миқдорий қийматини аниқлаш учун системадаги мономернинг 5–6 фоизигина полимерга айланиши шарт.

Демак, қисқача қилиб айтганда, мономернинг полимерланиш қобилияти унинг стерик (геометрик) тузилишига, ундаги боғларнинг жойлашиши ва қутбланишига боғлиқ. Масалан, этилен ва унинг ҳосилаларида ўринbosар радикалларнинг катталашиши билан мономернинг полимерланиши учун қўшимча фазовий қийинчиликлар туфилади. Чунки ўсишга мойил, бироқ ўлчамлари катта эркин радикаллар мономер молекулалари билан кам тўқнашади. Айни вақтда, мономердаги ўринbosар группаларнинг ҳажми шунчалик катта бўлиши мумкинки, унда занжирнинг ўсишига, яъни полимер модда ҳосил бўлишига ҳеч имконият қолмайди.

Қўш боғлар ва улар қошидаги ўринbosар группаларнинг ёндошилик таъсири таркибида икки қўш боғ бўлган моддаларда кучлироқ бўлади. Жумладан, бутадиенда π электрон булатлар қўш боғ атрофида кўпроқ ва оддий боғ атрофида камроқ тўпланади:



Бу ҳол шуни кўрсатадики, бирикиш реакциялари, асосан 1 ва 4-группалар бор жойда содир бўлади. 2-углерод атомига ўринbosар киритиш 3 ва 4-углерод атомлари орасидаги қўш боғ активлигини оширади, 1 ва 2-углерод атомлари орасидаги боғ активлигини эса сусайтиради. Диолефин моддалар, айниқса, бутадиен, изопрен, хлоропрен олефинларга ўхшаб осонлик билан полимерланади. Улар ҳосилаларининг ҳам полимерланиш активлиги ўринbosар группанинг ҳолати ва ўлчамларига қараб ўзгаради. Масалан, 2-углерод атоми қошидаги ўринbosар мономернинг полимерланиш қобилиятини ошириб юборади, 1-углерод атоми қошидаги ўринbosар эса полимерланиш қобилиятини сусайтиради, баъзан мутлақо тўхтатиб ҳам қўяди:

$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$	Полимерланади
$\text{CH}_2=\text{C}-\text{CH}=\text{CH}_2$ C_6H_5	80 марта тезроқ полимерланади
$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}$ C_6H_5	Суст полимерланади
$\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}$ C_6H_5	Полимерланмайди C_6H_5

Дивинил ҳосилаларида эса ўринбосар сифатида галоген атомлари олинса мономернинг реакцион қобилияти алкил ва арил группалари олингандагига нисбатан кескин ортади, бу ҳолда ҳам 2, 3-ҳолатдаги галоген ўринбосарлар мономернинг полимерланиш қобилиятини оширади, 1, 4-ҳолатдагилари эса сусайтиради.

Ҳар хил галоген атомларининг ўринбосарлик хусусиятлари солиштирилганда, таркибида йод атоми бор бўлган мономерларнинг полимерланиш қобилияти кучли, бром атоми борлариники ундан кучсизроқ ва хлор атоми борлариники эса янада кучсиз эканлигини кузатиш мумкин, яъни мономерларнинг реакцион қобилияти галоген атомларининг ўлчамлари ва манфий зарядларининг миқдорига чамбарчас боғлиқdir.

Агар изопреннинг полимерланиш тезлиги шартли равиша бирга тенг деб олинса, ундаги метил группани галогенларга алмаштириш мономернинг полимерланиш тезлигини қўйидагича оширади:

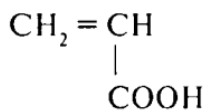
Мономерлар	Полимерланиш тезлиги (шартли бирлик)
$\text{CH}_2=\text{C}-\text{CH}=\text{CH}_2$ CH_3	1
$\text{CH}_2=\text{C}-\text{CH}=\text{CH}_2$ Cl	700

$\text{CH}_2=\overset{\mid}{\text{C}}-\text{CH}=\text{CH}_2$	1000
$\text{CH}_2=\overset{\mid}{\text{C}}-\text{CH}=\text{CH}_2$	1500

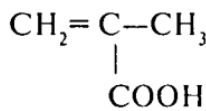
Мономер молекуласида қүш боғларнинг қутбланиш даражаси ўринбосар группаларнинг асимметрик жойлашишига қараб кучайиб боради. Масалан, винилиденхлоридни полимерлаш учун винилхлоридни полимерлаганга қараганда анчагина кам энергия талаб қилинади. Дихлорэтілен ва винилиденхлорид ўзаро солиштирилса дихлорэтіленнинг тузилиши ва ўринбосарларнинг қүш боғга нисбатан симметрик жойлашганлигини кўриш мумкин. Бундай симметрик моддаларда қүш боғнинг қутбланиши кутилмайди ва шу сабабли ҳозиргача бу модданинг полимери олинмаган.

Худди шунга ўхшаш, мономерларнинг қутбланиш шартлари ва полимерланиш хусусиятларини қўйидаги мисолларда кўриш мумкин:

Осон полимерланади

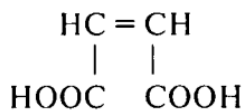


Акрил кислота

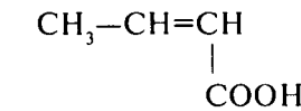


Метакрил кислота

Полимерланмайди

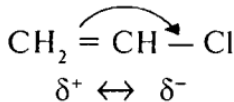


Малеин кислота

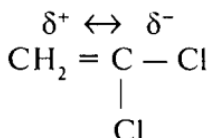


Кротон кислота

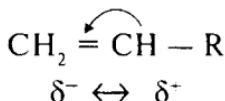
Мономердаги қүш боғнинг қутбланиши натижасида мономер диполь тузилишига эга бўлиб қолади ва унда диполь момент вужудга келади. Масалан, винилхлоридда электронофил хлор атомининг таъсири остида электронларнинг зичлиги қўйидаги тартибда ўзгаради ва маълум миқдордаги диполь момент вужудга келади.



Винилиденхлоридда эса электрон зичлиги галоид атомларига томон кўпроқ сурилган бўлади, шунинг учун ҳам унинг диполь момент миқдори каттароқ қийматга эгадир.



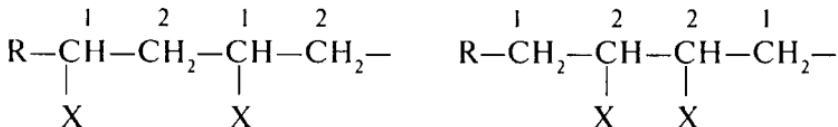
Бундай ўринбосарларга қарама-қарши ўлароқ, арил, алкил, алкокси группалар баъзи мономерларнинг қўш боғларидаги электрон зичлигини орттиради. Бундай мономерларга пропилен, оддий винил эфирлар, изобутилен ва бошқалар мисол бўла олади. Бу хил мономерларнинг қўш боғида электрон зичлигининг ортишини қўйидаги схема билан ифодалаш мумкин:



Мономер таркибидаги қутбланувчи ўринбосар группалар полимерланиш тезлигини оширибгина қолмай, макрорадикалларнинг тузилишига ҳам таъсир кўрсатади, яъни бундай мономер полимерланганда макромолекуланинг сўнгги звеноси ҳам қутбланиб, янгидан-янги мономер молекулалари унга ориентирланган ҳолда бирикади.

Умуман, қутбланувчи ўринбосарлар полимерланиш жараёнида фақат стерик фактор бўлиб қолмай, макромолекулаларнинг тузилиши ва улардаги звеноларнинг жойлашишига ҳам таъсир этади.

Винил мономерлари полимерланганда полимер макромолекуласининг тузилиши икки хил: 1,2-бирикиш ва 2,2-бирикиш схемаларида бўлиши мумкин:



1, 2 — бирикиш схемаси

2, 2 — бирикиш схемаси

Мономер молекулалари макрорадикалга 1,2-схема ёки, бошқача айтганда, «боши думига» схемаси бўйича бирикканда метилен группаси ҳеч қандай қўшимча стерик қийинчилик туғдирмайди ва бундай радикалларнинг пайдо бўлиши учун кам энергия керак бўлади. Бундан ташқари, мономердаги ўринбосар осон қутбланадиган бўлса, мономердаги ҳар иккала углерод атомларининг $(-\overset{|}{\text{CH}}-\text{CH}_2-)$

X

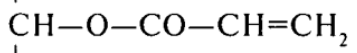
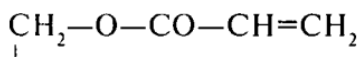
электрон зичлиги турлича бўлади ва шунинг учун ҳам 1,2-схема билан бирикишга мойил бўлади. Баъзи ҳолларда мономер таркибида қутбланадиган ўринбосар бўлишига қарамай, 2,2-бирикиш тартиби, яъни «думи-думига» схемаси бўйича бирикиш ҳам учраб туради. «Думи-думига» схемаси бўйича бирикиш, айниқса, ҳарорат кўтарилиши билан кучайиб боради.

Мономернинг таркибига, ундаги боғларнинг хусусиятларига қараб чизиқсимон, тармоқланган ёки фазовий тузилишдаги макромолекула ҳосил бўлади.

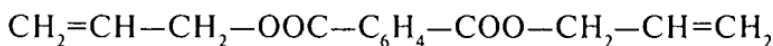
Таркибида биргина қўш боғ бор ва барқарор тузилишга эга бўлган мономерлар полимерланганда фақатгина чизиқсимон полимер молекулалари ҳосил бўлади.

Агар винил мономерлари таркибида енгил кўчувчи ўринбосар атом бўлса, у вақтда иккиласми жараёнлар кетиб, натижада тармоқланган макромолекулалар ҳосил бўлади. Масалан, винилхlorид полимерланганда ўсуви макромолекуладан хлор атомлари ажралиши натижасида янги ўсуви марказлар пайдо бўлади ва шулар ҳисобига полимерланиш давом этиб, пировардида тармоқланган макромолекулалар ҳосил бўлади. Агар мономер таркибида реакцияга кириши қобилияти бир хил икки ва ундан кўп қўш боғ бўлса, уларнинг ҳаммаси полимерланиш реакциясида қатнашиб, кўпинча, фазовий тузилишга эга бўлган, эритувчиларда эrimайдиган, иссиқдан суюқланмайдиган полимер ҳосил бўлади.

Бундай мономерларга қуйидагилар мисол бўла олади:

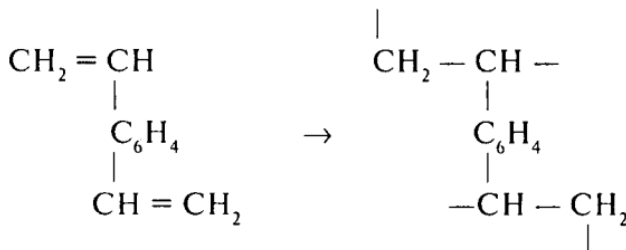


Глицеринтриакрилат

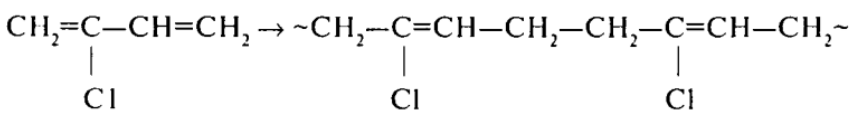


Диаллилфталат

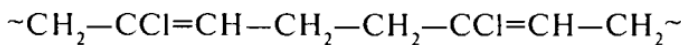
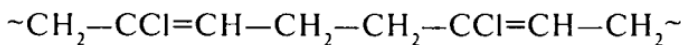
Бу типдаги мономерлардан шундай макрорадикаллар ҳосил бўладики, уларнинг полимерланишида барча мономерлар реакцияга киришиб, фазовий тузилишдаги макромолекулалар ҳосил бўлгунча давом этади. Масалан, дивинилбензолнинг полимерланишини кўрайлик:

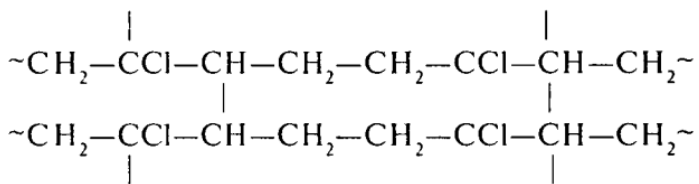


Дивинил мономерлар ҳам ўзининг кимёвий таркиби ва тузилишига қараб ҳар хил шароитда полимерланади. Бундай мономерларнинг полимерланишида занжирнинг ўсиши фақатгина битта қўш боғнинг очилиши билан бошлиланади. Демак, дастлаб чизиқсимон макромолекула ҳосил бўлиб, сўнгра иккинчи қўш боғ очилгандан сўнг, молекула ўртасида янги қўш боғ ҳосил бўлади:



Кейинчалик полимерланиш шароитини ўзгартириш орқали макромолекулада қолган қўш боғларни ҳам очиш ва фазовий тузилишга эга бўлган полимер ҳосил қилиш қийин эмас:





Макрорадикалларнинг ўсиши реакциянинг дастлабки даврида доимий ва бир хил тезликда бўлиб, реакциянинг охирларида сусайиб боради. Чунки реакциянинг тугалланиш даврида системадаги мономерлар концентрацияси анча камайиб, уларнинг қовушоқлиги бир неча юз марта ортиб кетади. Масалан, винилацетат макрорадикалларининг ўсиш тезлиги системалари барча мономернинг 57 фоизи полимерга айлангандан сўнг деярли 3 марта, 65 фоизи полимерга айлангандан сўнг эса 22 марта камаяди. Худди шунга ўхшаш, бутилметакрилатнинг полимерланишида унинг 20 фоизи полимерга айланганда занжирнинг ўсиш тезлиги 4 марта, 70 фоизи полимерга айланганда эса тахминан 700 марта камаяди. Ўсаётган макромолекулаларнинг активланиш энергияси 5–8 ккал/мол га teng бўлиб, дастлабки пероксид инициаторлардан ҳосил бўлувчи радикалларнинг активланиш энергиясидан деярли 4–5 марта камроқ бўлади.

1.4. Занжирнинг узатилиши

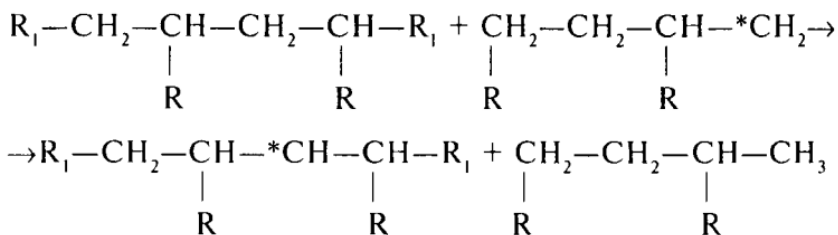
Занжирнинг узатилиши таркибида осон кўчувчи атом ва группалар бўлган мономерларнинг полимерланишига ҳамда эритувчи модда иштирокида полимерланиш жараёнларига хос хусусиятдир.

Бу жараёнларда ўсувчи макрорадикал мономер ёки полимер занжирнинг осон кўчувчи атом ва группасини ўзига бириктириб олиб тўйинади. Натижада тўйинган полимер макромолекуласи ва эндигина ўсишга бошловчи янги эркин радикал ҳосил бўлади.

Демак, занжирнинг узатилишида макромолекуланинг ўсишдан тўхташи ўсувчи кинетик занжирни бутунлай йўқотиб юбормайди. Занжир узатилишидан ҳосил бўлган эркин радикалнинг реакцияга киришиш қобилияти дастлабки

Эркин радикалларнинг активлигидан қолишмайди ва худди улар каби полимерланиш реакциясини бошлай олади.

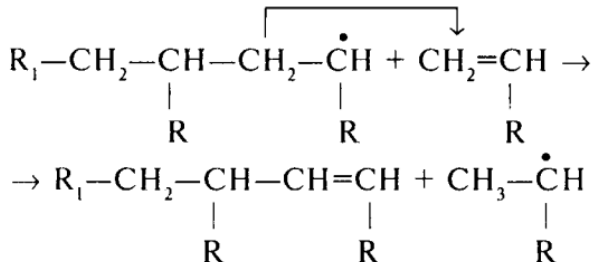
Агар занжирнинг узатилишида илгарироқ ҳосил бўлган макромолекулалар қатнашса, уларнинг айрим звеноларидан водород ва галоид атомлари ажralади, ўсувчи макрорадикал шу атомларни бириктириб олиб тўйинади. Натижада макромолекула қайтадан макрорадикалга айланаб, унинг жуфтланмаган электронли углерод атоми занжир звеноларининг бирида бўлади, яъни:



Одатда бундай макрорадикалларнинг ўсиши натижасида тармоқланган тузилишдаги полимер занжири ҳосил бўлади.

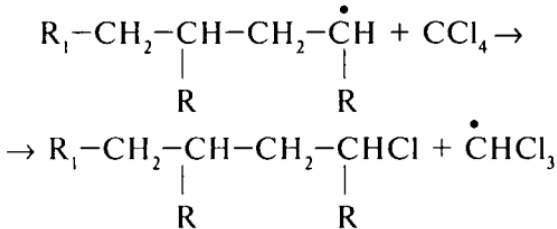
Занжирнинг узатилиш тезлиги ҳарорат кўтарилиши билан ортади. Масалан, стирол 130°C да полимерланганда ҳам полимер занжирининг узатилиши кузатилмайди ва асосан чизиқсимон тузилган полистирол ҳосил бўлади. Винилацетат полимерланганда эса $45-50^{\circ}\text{C}$ даёқ тармоқланган макромолекулалар ҳосил бўлади.

Баъзан занжирнинг узатилиши ўсувчи макрорадикал билан мономер орасида ҳам содир бўлади:



Эритувчи моддалар иштирокида занжирнинг узатилиши эритувчи модда молекулалари билан ўсувчи эркин радикалларнинг тўқнашишидан келиб чиқади. Натижада

Эркин радикал эритувчи модда молекуласига ўтади. Бундай эритувчилар жумласига галоид алкиллар, хлорли ва бромли органик бирикмалар ва бошқалар киради. Занжирнинг бундай эритувчилар иштирокида узатилишини қуидагича кўрсатиш мумкин:



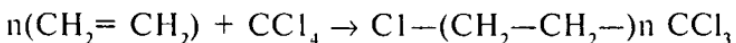
Баъзи ҳолларда занжирнинг эритувчи орқали узатилиши натижасида активлиги кам радикаллар ҳосил бўлиб, улар янги полимерланиш реакциясини бошлай олмайди. Бундай радикаллар ўзаро бирикиб полимер занжирининг ўсишдан тўхташига, яъни узилишига сабаб бўлади.

Шундай қилиб, полимернинг полимерланиш даражаси реакциянинг ўсиш тезлигига тўғри пропорционал, занжирнинг узилиш ва узатилиш тезлигига эса тескари пропорционалдир. Демак, полимерланишни эритувчи моддалар иштирокида олиб бориб полимернинг ўртacha молекуляр массасини камайтириш мумкин. Амалда реакция ҳароратини ўзгартириш, занжир узатувчи моддалар қўшиш орқали полимерларнинг ўртacha молекуляр массасини назорат қилиб туриш мумкин. Бундай моддалар полимерланиш жараёнинг *регуляторлари* деб аталади.

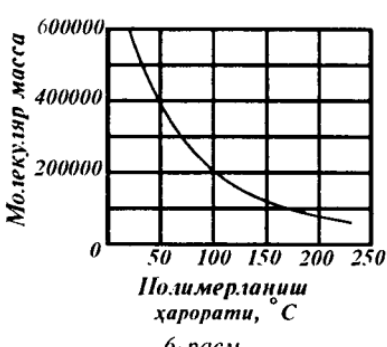
Турли полимер радикалларининг эритувчи моддалар орқали узатилиш реакциясининг тезлиги қуидаги тартибда бўлади: тўрт хлорли углерод > дихлорэтан > толуол > этилбензол > меркаптанлар > феноллар > гидрохинон > аминлар.

Махсус эритувчилар танлаш, полимерланиш жараёнида ҳарорат, босим, инициатор миқдори ва тури кабиларни ўзгартириш йўли билан олигомерлар синтез қилиш мумкин. Янгидан-янги моддалар синтез қилишининг бу усули *теломерланиш* деб аталади ва сўнгги вақтларда тобора кўпроқ аҳамиятга эга бўлмоқда. Бунга мисол қилиб эти-

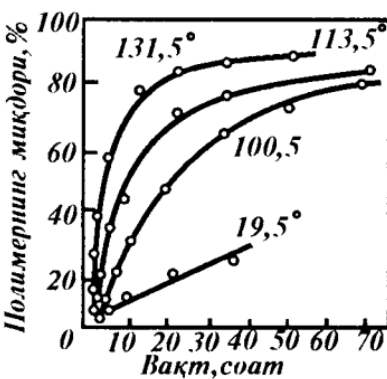
лен билан тўрт хлорли углерод орасидаги реакцияни келтириш мумкин:



Теломерланиш реакциясини қўллаш натижасида тўйинмаган бирикмалардан янгидан-янги ва мураккаброқ моддалар олиш имконияти туғилди. Жумладан, юқорида келтирилган мисолда этиленнинг моляр микдорига қараб, полимерланиш даражаси 2, 3, 4 ва ундан ортиқ бўлган теломерлар олинади ҳамда улардан окси ёки аминокислоталар синтез қилиниб, юқори молекуляр полимерлар олинмоқда.



Полимерланиш ҳароратининг полистирол молекуляр массасига таъсири.



Стиролнинг турили ҳароратда полимерланиш кинетикаси.

Полимерланиш жараёнига ҳароратният таъсири. Инициатор иштирокида борувчи полимерланиш жараёнигининг умумий активланиш энергияси 20–22 ккал/моль атрофида бўлиб, бунда реакция ҳароратини 10°C га ошириш полимерланиш тезлигини 2–3 баравар кўпайтиради (6-расм).

Стиролнинг 20°C да бензоил пероксид иштирокида ва азот гази муҳитида полимерланиши деярли бир йил давом этиб, олинган полистиролнинг ўртача молекуляр оғирлиги 550000 атрофида бўлади. Агар шу реакция 120°C да олиб борилса 24 соатда тугайди (7-расм).

Лекин полимернинг ўртача молекуляр массаси 167000 дан ошмайди.

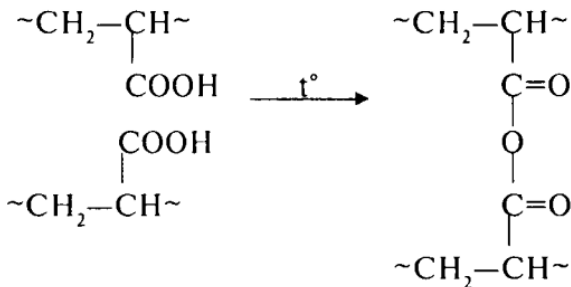
Шунга ўхшаш, метилметакрилат 100°C да полимерланса, полимерланиш даражаси 10500, 130°C да полимерланса полимерланиш даражаси

7150 ва 150°C да эса 5150 бүлгөн полиметилметакрилат олинади.

Полимерланиш жараёнида ҳароратнинг кўтарилиши, полимернинг ўртача молекуляр массасини камайтириб-гина қолмай, ундаги паст молекуляр бирикмалар фракцияси миқдорини ҳам кўпайтириб юборади. Шунинг учун ҳам мономерларни блок усулида полимерлагандан моно-мер қовушоқлигининг ортиб бориши ва реакцияда чиқаётган иссиқликнинг полимер занжирларига салбий таъсир этиши полимер молекуляр массасининг камайишига ва полидисперслигининг ортишига сабаб бўлади.

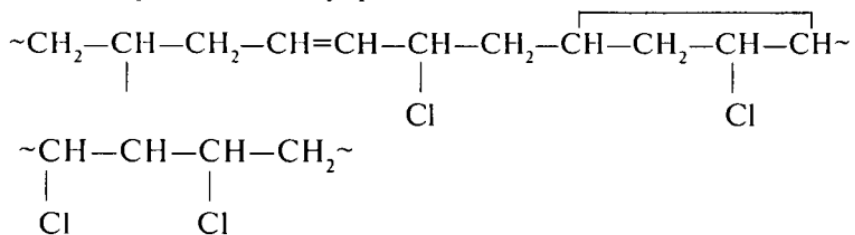
Полимерланишни юқори ҳароратда олиб бориш занжирда мономер звеноларининг тартибсиз жойлашишига, яъни битта макромолекуланинг ўзида мономерлар «думидумига» ва «боши-думига» тартиби билан бирикишига сабаб бўлади. Бундан ташқари, юқори ҳароратда макромолекулалар қисман деструкцияланади ва натижада полимернинг баъзи физик-механик хоссалари ёмонлашади. Бундай деструкцияланишда полимердаги баъзи осон кўчуччи атом ва группалар ажралиб, уларнинг ўрнида Эркин радикаллар пайдо бўлади ва натижада *тармоқланган макромолекулалар* ҳосил бўлади.

Таркибида функционал группалар бўлган макромолекулаларни юқори ҳароратда иккиласми реакцияга учратиб «тикиш» ва циклик ангидриидлар ҳосил қилиш яхши ўрганилган. Масалан, полиакрил кислота юқори ҳароратда ўзидан бир молекула сув ажратиб, полимер ангидриид ҳолатига ўтади:



Поливинилхлорид эса ҳароратнинг кўтарилиши билан ўзидан хлорид кислота ажратиб, бир қанча мураккаб

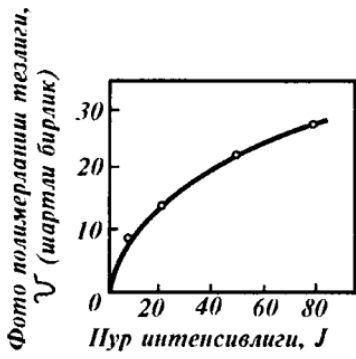
ўзгаришларга, жумладан, макромолекулаларда қўш боғлар цикланиш ва кўндаланг боғлар воситаси билан «ти-килиш» реакциясига учрайди:



Макромолекуланинг юқори ҳароратда деструкцияланishi кислород иштирокида айниқса кучаяди ва эркин радикаллар кислород билан ўзаро таъсири этиб пероксид группалар ҳосил қиласди. Бундай группалар полимерларни оксидлаб, уларнинг ўртача молекуляр оғирлигини камайтиради. Масалан, 20°C да ва азот гази мұхитидаги полимерланган полистиролнинг молекуляр массаси 550000 га тенг бўлса, худди шу шароитда кислород мұхитидаги олинган полистиролнинг молекуляр массаси 200000 атрофида бўлади.

Худди шундай ҳодисалар этилметакрилат, винилхлорид, акрилонитрил ва бошқа мономерларнинг полимерланishi жараёнларида ҳам кузатилган (8, 9, 10-расмлар).

Эритувчи модда мұхитидаги полимерланиш жараёнининг тезлиги мономернинг концентрациясига боғлиқ. Концентрация ортиши билан реакциянинг тезлиги ва полимернинг молекуляр массаси ортиб боради.



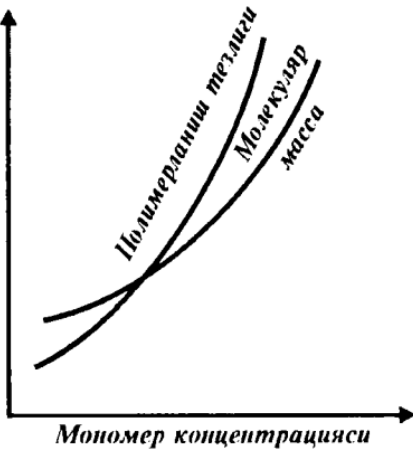
Фотокимёвий полимерланиш тезлигининг нур интенсивлигига боғлиқлиги.
8-расм.



Инициатор концентрациясига боғлиқ полимерланиш тезлигига ва полимернинг молекуляр массасига таъсири.
9-расм.

Яна шуни қайд қилиш керакки, эритувчи модда сифатида ишлатиладиган күпчилик органик бирикмалар реакцияда қатнашиб, занжирнинг узатилишига сабаб бўлади.

Босим оширилганда ҳам полимерланиш тезлиги ортади. Айниқса, 3000—5000 атмосфера босимда полимерланиш тезлиги 5—10 марта ортади, аммо полимернинг молекуляр оғирлиги деярли ўзгармайди.



Полимерланиши тезиси ва полимер молекуляр массасининг мономер- нинг концентрациясига боғлиқлиги.

1.5. Сополимерланиш реакциясининг асосий қонуулари

Икки ва ундан ортиқ тур мономерларнинг биргаликда полимерланиш реакцияси *сополимерланиши* реакцияси деб, ҳосил бўлган полимер эса *сополимер* деб аталади.

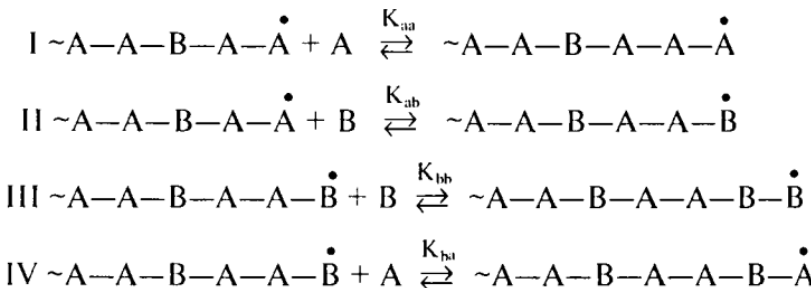
Сополимерланиш реакцияси исталган талабларга жа-
воб бер а遗漏чىلىق полимерлар синтез қилишида эң асосий
усул ҳисобланади, чунки бунда мономерларнинг сон ва
хилларини, миқдорий нисбатларини ўзgartириш орқали
турли хоссаларга эга бўлган сополимер олиш мумкин.

Сополимерланиш реакциясида ҳар қандай мономер иккинчи компонент сифатида қатнашиб, ҳосил бўладиган полимерни ўзига хос янги хусусиятлар билан бойита-ди ва полимернинг физик-кимёвий хоссаларини ўзгарти-ради. Масалан, полимердаги молекулалараро таъсир куч-ларини камайтириш йўли билан унинг эрувчанилигини ва эластиклигини ошириш амалда кўп қўлланилади. Агар икки мономернинг биргаликда полимерланиш қонунларига назар солсак, ҳосил бўладиган макромолекуланинг тар-кибини аниқлаш қанчалик қийин эканлигини кўрамиз, чунки реакцияда қатнашаётган турли мономер молекула-ларининг реакцияга киришиш қобилияти турлича бўлади.

Шунинг учун ҳам сополимерланиш гомополимерланишга қараганда мураккаброқ қонунларга бўйсунади ва бошқача кинетик жараёнлар билан ифодаланади.

Полимерланиш қобилияти ҳар хил бўлган икки мономер аралашмасини инициатор иштирокида сополимерлаш натижасида ҳосил бўлган макромолекулаларнинг таркибida ҳар иккала мономер звеноларини ҳам учратиш мумкин, яъни бунда ўсувчи (эркин радикалли) занжир реакцияда иштирок этувчи мономерларнинг ҳар иккаласи билан ҳам реакцияга киришган бўлади.

Сополимерланишда А ва В мономерлардан эркин радикаллар ҳосил бўлиш тезлиги K_a ва K_b билан белгиланади. Уларнинг қиймати А ва В мономерларнинг инициарлаш тезлигига боғлиқ бўлади. Сополимерланишда занжирнинг ўсиши, оддий полимерланишдагидан фарқ қилиб, тўртта реакция билан, бу реакцияларнинг ҳар бири эса ўзига хос тезлик константаси билан характерланади. Занжирнинг бундай ўсиш реакцияларини қуйидаги схемалар орқали ифодалаймиз:



Бу схемаларда системада содир бўладиган ҳар бир реакциянинг тезлик константаси « K » ҳарфи билан белгиланган, жумладан:

K_{aa} — учида А мономери бўлган ўсувчи полимер радиали билан А мономер молекуласи орасидаги реакциянинг тезлик константаси;

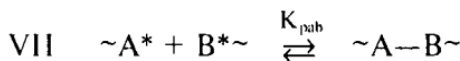
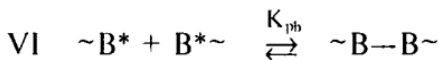
K_{ab} — учида А мономери бўлган ўсувчи полимер радиали билан В мономер молекуласи орасидаги реакциянинг тезлик константаси;

K_{bb} — учида В мономери бўлган ўсувчи полимер радиали билан В мономер молекуласи орасидаги реакциянинг тезлик константаси;

K_{ba} — учида В мономери бўлган ўсувчи полимер радиқали билан А мономер молекуласи орасидаги реакциянинг тезлиқ константаси.

Бу реакциялардан қайси бирининг тезлиги каттароқ бўлса, ҳосил бўлаётган сополимернинг таркиби ҳам, асосан, ўша реакцияга мувофиқ келади.

Сополимерланишда ҳам гомополимерланишдаги каби қўйидаги 3 хил узилиш реакциялари содир бўлади:



Буларда:

K_{pa} — учида А мономери бўлган икки полимер радиқалларининг ўзаро учрашиб, ўсишдан тўхташ реакциясининг тезлиқ константаси;

K_{pb} — учида В мономери бўлган икки полимер радиқалларининг ўзаро учрашиб, ўсишдан тўхташ реакциясининг тезлиқ константаси;

K_{pab} — учида А ва В мономерлари бўлган икки хил полимер радиқалларининг ўзаро учрашиб, ўсишдан тўхташ реакциясининг тезлиқ константаси.

Умуман, сополимерланиш реакциясининг бошлангич даврида узилиш реакциялари шу даврдаги ўсиш реакцияларига қараганда шунчалик суст борадики, улар макромолекуланинг ҳосил бўлишига ҳеч қандай таъсир қўрсатмайди дейиш мумкин.

Шунинг учун ҳам А ва В мономерларнинг полимер занжирига бирикиш тезлигини қўйидаги тенгламалар (1,2) билан ифодалаш мумкин:

$$\frac{d(A)}{dt} = K_{aa}(A')(A) + K_{ba}(B')(A) \quad (1)$$

$$\frac{d(B)}{dt} = K_{bb}(B')(B) + K_{ab}(A')(B) \quad (2)$$

Агар системада вақт бирлиги ичида пайдо бўлаётган ва сарфланаётган А радикаллар миқдори ўзаро тенг бўлса, яъни А радикаллар сони вақт бирлиги ичида ўзгармаса, бу радикал учун стационарлик тенгламалари қуйидагича ёзилади:

$$V_{iA} + K_{ba}(B')(A) = K_{ab}(A')(B) + \\ + K_{pa}(A')(A') + K_{pab}(A')(B') \quad (3)$$

Худди шундай шарт билан В радикалининг стационарлик тенгламаси тузилади:

$$V_{iB} + K_{ab}(A')(B) = K_{ba}(B')(A) + \\ + K_{pb}(B')(B') + K_{pba}(A')(B') \quad (4)$$

Бу тенгламаларда:

V_{iA}, V_{iB} – занжирнинг А ва В мономерлардан боғланиш тезлиги.

Полимер занжиригининг ўсиш даврида А радикалнинг В радикалга ва В радикалнинг А радикалга ўтиш эҳтимоллиги (II ва IV реакцияларга биноан), шу занжирнинг узилиш эҳтимоллигидан кўп бўлади. Шунинг учун ҳам стационарлик тенгламалар (3) ва (4) да полимер занжиригининг узилишини ифодаловчи қисмларни тушириб қолдириш мумкин.

Шу билан бир қаторда А радикалнинг В га ва В радикалнинг А га айланиш тезлиги А ва В мономерларнинг иницирланиш тезлигига қараганда кўпроқдир, яъни А мономернинг В радикалга В мономернинг А радикалга бири-киш тезлиги иницирланиш реакцияси тезлигидан ортиқроқдир:

$$V_{iA} < K_{ba}(B')(A) \text{ ва } V_{iB} < K_{ab}(A')(B)$$

Шу мулоҳазалардан кейин (3) ва (4) тенгламалардан иницирланиш тезликлари V_{iA} ва V_{iB} ни тушириб қолдирсак, қуйидаги тенглама ҳосил бўлади:

$$K_{ab}(A')(B) = K_{ba}(B')(A) \quad (5)$$

Бу тенгламада $A \rightarrow B$ ва $B \rightarrow A$ ўзгаришлар тезлиги ўз-аро тенг ва бу тенглик сополимерланиш реакциясининг асосий шартларидан биридир.

Агар бу шарт сақланмаса, яъни (3) ва (4) тенгламалар (5) тенгламага келтирилмаса, у ҳолда сополимерланиш реакцияси содир бўлмасдан, полимерланувчи бир мономер иккинчисига ингибитор бўлиб хизмат қиласи, яъни полимерланиш тўхтайди.

Қуйда узунлиги бир хил ва тузилиши ҳар хил бўлган ҳамда 25 мономер звеносидан ташкил топган икки реакцион занжирнинг ўзаро тақсимланишини кўриб чиқайдик:

1. BAB—A—B—A—A—B—A—B—A—A—B—A—B—A—
—A—B—A—A—BAABA
 2. A—A—A—A—A—A—A—A—A—A—A—A—B—A—A—
—A—A—A—A—A—A—A—A—A—A

Биринчи занжирда А · В га 10 марта ва В · А га 9 марта ўтади. Бундай сополимерланиш реакциясининг тенгламаси (5) ни эътиборга олиб ва (1) тенгламани (2) тенгламага бўлиб, сополимерларнинг таркиби аниқланадиган тенглама (6) ҳосил қилинади:

$$\frac{\frac{d(A)}{dt} = K_{aa}(A')(A) + K_{ba}(B')(A)}{\frac{d(B)}{dt} = K_{bb}(B')(B) + K_{ab}(A)(B)} \quad \frac{d(A)}{d(B)} = \frac{[A]}{[B]} \frac{\frac{K_{aa}(A') + (B')}{K_{ab}}}{\frac{K_{bb}(B') + (A')}{K_{ba}}} \quad (6)$$

Демак, мономерларнинг нисбий реакцион қобилиятини реакциялар тезлик константаларининг нисбати орқали ифодалаш мумкин.

Масалан, А мономернинг нисбий реакцион қобилияти күйидаги нисбатдан:

$$r_1 = \frac{K_{aa}}{K_{ab}},$$

В мономерники эса:

$$r_2 = \frac{K_{bb}}{K_{ab}}$$

нисбатдан топилади.

Сополимерланиш константалари ёки мономерларнинг нисбий реакцион қобилияти r_1 ва r_2 лар ҳар бир радикални қандай тезлик билан «ўз» мономерига ва «бегона» мономерга бирикишини ифодалайди.

Бу константалар бир хил системалар учун ўзгармас қийматга эга бўлиб, сув, бензол, катализатор ва инициатор моддалар иштирокида ҳам ўзгармайди. Реакция механизми ўзгарсагина r_1 ва r_2 нинг қийматлари ўзгаради. Шундай қилиб, r_1 ва r_2 нинг қийматларидан фойдаланиб, бошланғич мономерлар аралашмасининг ва ҳосил бўладиган сополимернинг таркибини олдиндан ҳисоблаб чиқариш мумкин. Бунинг учун қуйидаги tenglamadan foydalaniлади:

$$C = \frac{(p - 1) + \sqrt{(1 - p)^2 + 4pr_1r_2}}{2r_1}$$

Бу ерда:

C — реакция учун олинган мономерларнинг моляр нисбатлари;

p — сополимер таркибидаги мономер звеноларининг моляр нисбатлари.

r_1 ва r_2 нинг қийматларини (6) tenglamaga kўйсак, қуйидаги tenglama olinadi:

$$\frac{d(A)}{d(B)} = \frac{(A)}{(B)} - \frac{r_1(A') + (B')}{r_2(B') + (A')} \quad (7)$$

Бу tenglama sopolimerning differenzial tarkiibi ($\frac{d(A)}{d(B)}$)ning aralashmadagi A va B monomerlar koncentrasiyasini bilan boғliқligini, yaъni sopolimerning tarkibinini ifodalaydi. (7) tenglamani integrallasak, A_{pol} va B_{pol} aniqlanadigan formula ҳосил bўladidi:

$$\frac{A_{pol}}{B_{pol}} = \frac{(A)}{(B)} - \frac{r_1(A) + (B)}{r_2(B) + (A)} \quad (8)$$

Бу тенгламадан қўринадики, сополимернинг таркиби мономерлар аралашмасининг таркибидан фарқ қиласи ва r_1 ҳамда r_2 нинг қийматларига боғлиқ бўлади.

r_1 ва r_2 нинг қийматини аниқлаш учун одатда, А ва В мономерлар аралашмасидан ҳосил бўлган сополимер таркибини билиш кифоядир.

(8) тенгламадаги қўпайтувчи $\left(\frac{A_{\text{пол}}(B)}{B_{\text{пол}}(A)}\right)$ ни тенгламанинг чап томонига қўчирилса ва тенгламани умумий маҳраж билан ёйиб юборилса, қуйидаги тенглама келиб чиқади:

$$\frac{A_{\text{пол}}(B)}{B_{\text{пол}}(A)} = \frac{r_1(A) + (B)}{r_2(B) + (A)} \quad (9)$$

$$r_2 A_{\text{пол}}(B)^2 + A_{\text{пол}}(B)(A) = r_1 B_{\text{пол}}(A)^2 + B_{\text{пол}}(A)(B)$$

Сўнгги тенгламадаги номаълумларни ўнг томонга ўтказиш ва тенгламанинг иккала томонини $B(A)^2$ га бўлиш натижасида r_1 ва r_2 лар аниқланадиган тенгламалар олинади:

$$\left[\frac{A_{\text{пол}}}{B_{\text{пол}}} \right] - 1 \frac{(B)}{(A)} = r_1 - \frac{A_{\text{пол}}}{B_{\text{пол}}} \left[\frac{(B)}{(A)} \right]^2 r_2$$

Қуйида r_1 ва r_2 ларнинг ҳар хил қийматларига боғлиқ бўлган IV хусусий ҳолни кўриб чиқамиз.

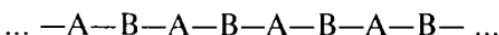
I ҳол. $r_1 = 1$; $r_2 = 1$, яъни иккала мономернинг эркин радикаллари ҳар икки мономер молекулаларини бир хил тезлик билан бириктириб олади. Демак, ҳар бир мономернинг эркин радикали «ўз» мономерини ҳам, «бегона» мономерларни ҳам бир хил тезлик билан бириктиради.

Бу ҳолда (9) тенгламанинг ўнг томони I га тенг, яъни сополимернинг таркиби мономерлар аралашмаси таркибидан фарқ қиласи. Ҳар иккала мономернинг концентрацияси ўзаро тенг бўлганда, полимер занжирида А ва В мономерлар звеноси тартибсиз равишда такрорланади:

... —ABBAABABAABBA— ...

II ҳол. $r_1 \rightarrow 0$; $r_2 \rightarrow 0$, яъни ҳар иккала мономер радиали фақатгина «бегона» мономер молекуласини бирик-

тиради. Бу ҳолда $\frac{A_{\text{пол}}}{B_{\text{пол}}}$ қиймат 1 га яқинлашиб, сополимер занжирида А ва В мономерлар звеноларининг сони бир хил бўлади. Демак, сополимернинг таркиби бошланғич мономерлар аралашмасининг таркибига боғлиқ бўлмайди, мономерларнинг такрорланиши эса қуидаги тартибда бўлади:



III ҳол. $r_1 > 1$; $r_2 = 0$ яъни А' ва В' радикаллар фақатгина А мономер молекулаларини бириктиришга интилади. Бунда:

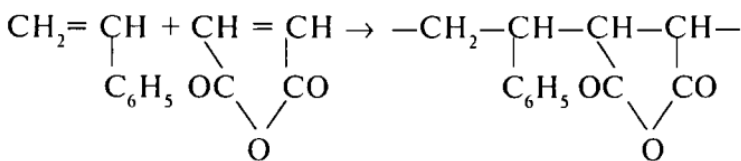
$$\frac{A_{\text{пол}}}{B_{\text{пол}}} = \frac{(A)}{(B)} r_1$$

Бу ҳолда дастлабки мономерлар аралашмасида В мономернинг миқдори ортиқ бўлганда ҳам сополимер занжирида А мономер звенолари кўп бўлади:



IV ҳол. $r_1 > 1$; $r_2 > 1$, яъни ҳар иккала полимер радиали «бегона» мономер молекуласига қараганда «ўз» мономери молекуласини кўпроқ бириктириб олади. Аммо бундай ҳол амалда деярли учрамайди ва ҳар иккала мономернинг нисбий активлик коэффициентлари (r_1 ва r_2) 1 дан юқори қийматга эга бўлган ҳол шу вақтгача учратилмаган. r_1 ва r_2 ларнинг қиймати 1 дан юқори бўлганда ҳар иккала мономер ўзининг гомополимерларини ҳосил қиласди ва система 2 гомополимернинг оддий аралашмасидан иборат бўлиб қолади.

Баъзи моддалар оддий шароитда полимерланмаса ҳам, сополимерланиш реакциясига кириша олади. Жумладан, шу вақтга қадар малеин ангидриднинг гомополимери маълум эмас, аммо у стирол билан қуидагича тузилган сополимер ҳосил қиласди:



Сополимерланиш реакциясида мономерларнинг реакцион қобилияти гомополимерланишдаги каби мономерлар-

нинг кимёвий тузилишига, ундаги ўринбосарлар ва қўш боғларнинг қутбланиш таъсирига боғлиқдир.

Куйидаги 11-расмда r_1 ва r_2 нинг қийматлари ҳар хил бўлган бир неча со- полимер системаларнинг таркиби ифодаланган:

1-эгри чизиқ ($r_1=0,1$; $r_2=1,0$) В мономер актив бўлгандағи сополимерланыш жараёнини ифода дайди.

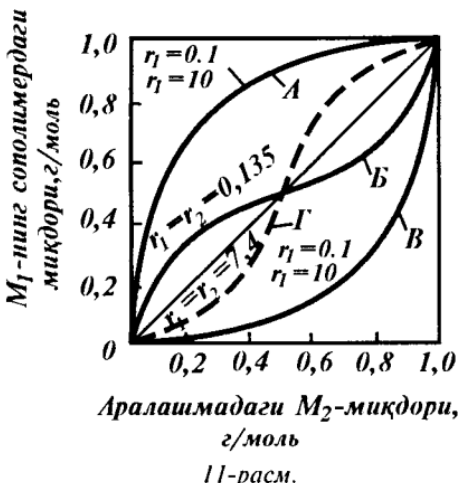
2-эгри чизик эса

($r_1=1,0$; $r_2=0,1$) А мономер актив бўлғандаги сополимерланиш жараёнини ифодалайди.

З-эгри чизиқ r_1 ва r_2 нинг қийматлари ўзаро тенг бўлган сополимерланиш жараёнини ифодалайди (масалан, $r_1=r_2=0,135$).

4-эгри чизик τ_1 ва τ_2 нинг қийматлари ўзаро тенг ва 1 дан катта бўлгандаги сополимерланиш реакциясини ифодаловчи назарий чизик, яъни бундай ҳол тажрибада шувақтгача учратилмаган. Тажриба йўли билан топилган нисбий активлик коэффициентларининг кўпайтмаси ҳар доим 1 дан кичик ёки унга тенг бўлади.

Күйидаги 5-жадвалда саноат аҳамиятига эга бўлган сополимерларнинг мономерлари учун r_1 ва r_2 нинг қийматлари келтирилган.

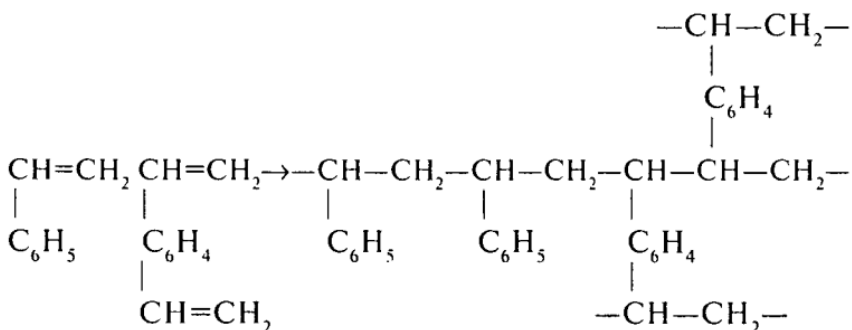


r_1 ва r_2 ларнинг турли қийматларида сополимер таркибини характерловчи графиклар.

5-жадвал

Сополимерланувчи мономерлар			
A	B	r_1	r_2
Стирол	Бутадиен	0,78	1,39
Акрилонитрил	Бутадисн	0,05	0,35
Винилхлорид	Винилацетат	1,68	0,23
Стирол	Метилметакрилат	0,52	0,46
Винилиденхлорид	Винилхлорид	4,5	0,2

Сополимерланиш реакциясидан фойдаланиб, фазовий тузилишдаги тўрсимон сополимерлар ҳосил қилиш мумкин. Бунинг учун реакцияга киришувчи мономерларнинг бирида иккита қўш боғ бўлиши лозим. Бунга мисол қилиб ионитлар олишида кўп ишлатиладиган сополимерлардан стирол ва дивинилбензол системасини келтириш мумкин:



Бундай сополимерларда дивинил ёки диолефинлар миқдорининг кўпайиши билан системадаги молекулалар аро кўндаланг боғларнинг сони ҳам ортади ва полимернинг эрувчанлиги йўқолади.

Кўпчилик мономерлар ўзаро сополимерланмай, балки алоҳида-алоҳида полимерланиб ва полимерлар аралашмасини ҳосил қилиши мумкин. Бундай полимерлар аралашмасини сополимердан фарқ қила олиш муҳим аҳамиятга эга. Сополимер ҳосил бўлганлигини текшириш усуllibаридан бири, сополимерни эритувчи моддаларда текширишдан иборат. Агар сополимерланишда ҳосил бўлган модда полимерларга қараганда кўпчилик эритувчиларда эриса, бу сополимерланиш реакцияси ҳосил бўлганлигидан дарак беради. Аммо сополимерни эритмадан фракцион чўктириш усули муҳимдир. Бу усул билан икки хил полимерни тоза ҳолда ажратиб олиш мумкин. Умуман, сополимерни оддий полимерлар аралашмасидан фарқлашнинг яна бир қанча усуllibари бор. Масалан, стирол ва бутадиен сополимерланганда тўрсимон тузилишдаги макромолекулалар ҳосил бўлиши сополимер ҳосил бўлганлигини билдиради. Чунки стирол ва бутадиен айрим ҳолда полимерланганда тўрсимон макромолекулалар ҳосил қilmайди.

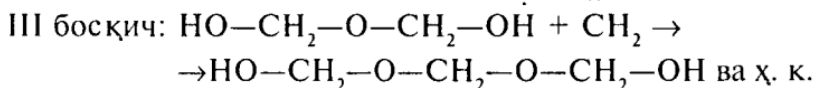
Босқичли полимерланиш. Мономер молекуласидаги бирор водород ёки бошқа атом иккинчи молекулага силжиши натижасида мономер молекулалари ўзаро бирикиб, полимер ҳосил қилиш жараёни *босқичли полимерланиш* дейилади.

Миграцион полимерланиш деб ҳам аталадиган босқичли полимерланиш ўзининг содир бўлиш қонуниятлари жиҳатидан поликонденсатланиш реакцияларига ўхшаб кетади.

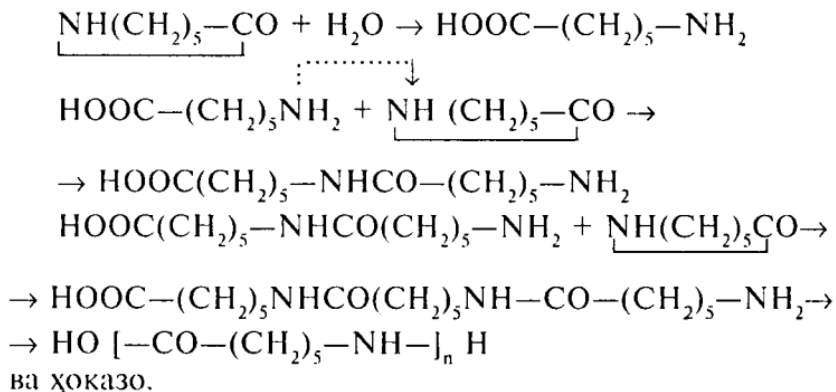
Аммо босқичли полимерланиш поликонденсатланиш жараёнидан анчагина фарқ қиласди. Масалан, босқичли полимерланиш реакциянинг босқичли бориши ва ҳосил бўлган полимернинг молекуляр массаси ҳар бир босқичдан кейин ортиб бориши жиҳатидан поликонденсатланиш жараёнига ўхшаса ҳам ундаги димер, тример ва тетромерларни деярли ажратиб олиб бўлмайди.

Босқичли полимерланиш кўпроқ полифункционал моддалар орасида вужудга келиб, уларнинг бирида осон кўчувчи водород атоми, иккинчисида эса уни бириктириб оловучи группалар бўлиши шарт.

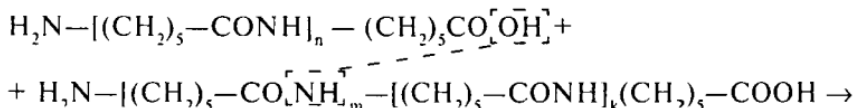
Полимерланиш жараёни қанчалик кўп давом эттирилса, ҳосил бўлаётган полимернинг ўртача молекуляр массаси шунчалик катта бўлади. Мисол тариқасида формальдегиддан полиоксиметилен ҳосил бўлишини кўриб чиқайлик. Реакциянинг биринчи босқичида формальдегидга бир молекула сув бирикади, кейинги босқичларида эса водород атоми бирин-кетин янгидан-янги формальдегид молекулаларига қуйидаги тартибда ўтади:

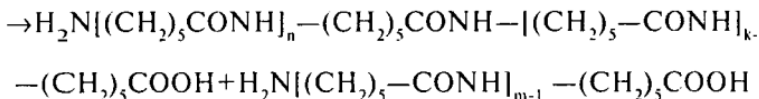


ϵ -капролактамдан ϵ -поликапролактам ҳосил бўлиш реакцияси ҳам босқичли полимерланиш жараёни жумла-сига киради. Реакциянинг дастлабки даврида озроқ сув қўшилса, капролактам гидролизланиб, ϵ -аминокапрон кислота ҳосил қиласи. Бу кислота реакциянинг сўнгги даврларида ϵ -капролактам молекулалари билан босқичли реакцияда иштирок этади. Маълумки, ϵ -капролактам сув-сиз муҳитда мутлақо полимерланмайди, лекин озгина аминокапрон кислота қўшилса босқичли полимерланиш жараёни бошланиб кетади. Демак, босқичли полимерла-нишининг бошланиши учун лозим бўлган амино ва кар-боксил группалар сув таъсирида ҳосил бўлади. Умуман, капролактамнинг сув иштирокида полимерланиш жараё-нини қўйидагича ифодалаш мумкин:

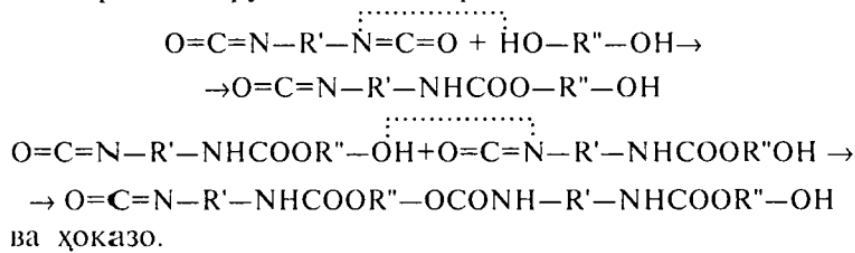


Бироқ, шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, поликапролактамни синтез қилишда бир қанча деструктив реакциялар ҳам содир бўлади. Бу реакциялардан энг муҳими қайта тақсимланиш реакциялари бўлиб, бу реакция натижасида полимернинг ўртача молекуляр массаси ўзгармайди, аммо макромолекуларнинг молекуляр массаси бўйича тақсимланиши ўзгаради, соддороқ қилиб айтганда, энг узун занжирлар калталашиб, калта занжирлар узунлашади. Демак, полимернинг полидисперслик хусусияти монодисперсликка яқинлашади. Бу ҳодисани қўйидагича ифодалаш мумкин:

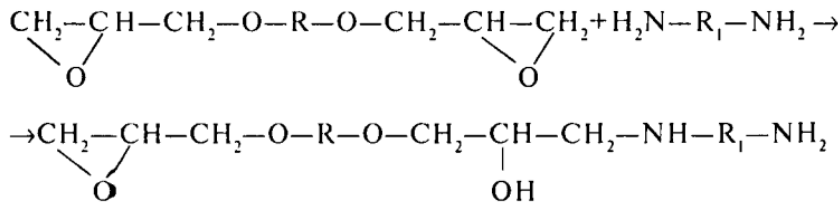




Гликол ва дизоцианатлар ҳам ўзаро босқичли полимерланиш реакциясига киришиб полиуретанлар ҳосил қиласади. Бунда гликол молекуласидаги гидроксил группанинг водород атоми дизоцианат молекуласидаги түйинмаган азот атомига ўтади, кислороднинг бўши қолган боғи эса карбонил группа билан бирикади:



Амалда жуда күп учрайдиган паст молекуляр эпоксид моддалар билан бирламчи аминлар, феноллар ва бошқа бирикмалар орасидаги реакциялар ҳам босқичли полимерланиш жараёни қонунларига бўйсунади:



Шундай қилиб, босқичли полимерланиш реакцияснинг содир бўлиши учун бир модда молекуласидаги водород атоми иккинчи модда молекуласига кўчиб ўтиши шартлайдир. Ҳозирги вақтда босқичли полимерланиш реакциясининг кимёвий механизми етарли даражада ўрганилмаган. Айниқса, полимер занжирининг узилиш қонунлари, ҳосил бўлган полимер молекуляр оғирлигининг кичиклиги сабаблари тўла-тўқис аниқланмаган. Бироқ шунга қарамасдан, босқичли полимерланиш жараёнининг саноатдаги аҳамияти кун сайин ортиб бормоқда. Чунки бу реакцияда ҳеч қандай паст молекуляр оралиқ моддалар ажралмайди ва аъло сифатли полимерлар ҳосил бўлади.

1.6. Ионли ёки катализитик полимерланиш

Мономерларнинг *катализитик ёки ионли полимерланиш* жараёни катализаторлар иштирокида боради. Катализитик полимерланишда ўсуви занжир учидаги катион ёки анион бўлади. Улар ўзининг мусбат ёки манфий зарядларини занжир бўйлаб узатиш орқали молекуланинг ўсишига имконият туғдиради. Катализитик полимерланиш катализаторларнинг занжир учидаги қандай ион ҳосил қилишига қараб *катионли ва анионли полимерланишга* бўлинади.

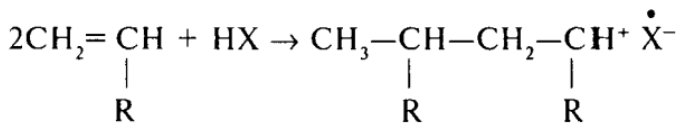
Катионли полимерланиш. Катионли полимерланиш кучли кислоталар ва Фридель-Крафтс катализатори иштирокида боради, бундай катализаторлар электронларнинг кучли акцепторлари ҳисобланади. Фридель-Крафтс катализаторларининг полимерланиш жараёнидаги нисбий активлигини қўйидагича ифодалаш мумкин:



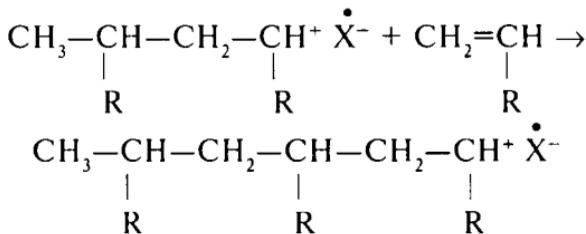
Катионли полимерланиш реакциясига кириша оладиган мономерларнинг бирор углерод атоми электронодонор (электромусбат) хусусиятли ўринбосар атомлар ёки группалар билан боғланган бўлади. Бундай мономерларга мисол қилиб изобутилен, оддий винил эфирлари, стирол кабиларни қўрсатиш мумкин.

Катионли полимерланиш жараёнининг назарий қонунлари бирмунча яхши ўрганилган. Реакциянинг тезлиги полимерланиш мұхитининг диэлектрик доимийсига боғлиқ бўлади. Катионли полимерланишнинг асосий хусусиятларидан бири шуки, ҳарорат пасайиши билан реакциянинг тезлиги ортиб боради.

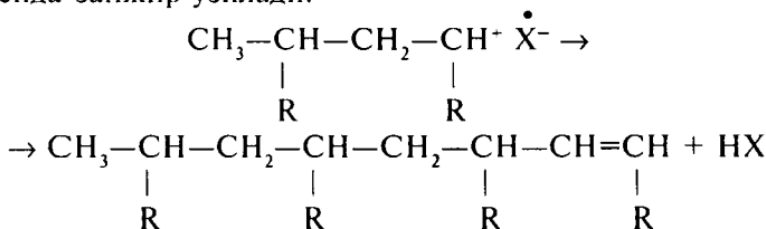
Минерал кислоталар ва уларнинг электрон-акцептор тузлари иштирокида содир бўлувчи катионли полимерланиш реакциясини қўйидаги умумий формула билан ифодалаш мумкин:



Бунда ҳосил бўлган катион мономер молекуласи билан бирикиб, занжирни узунлаштиради ва ўзининг мусбат зарядини кейинги бириккан мономер молекуласига узатади:



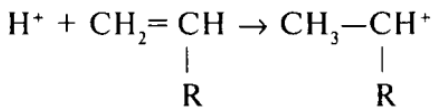
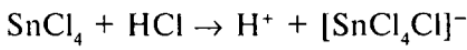
Бу реакцияда катализаторнинг ажралиб чиқиши натижасида занжир узилади:



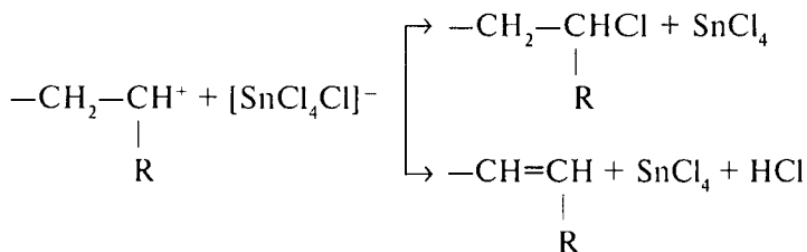
Демак, ионли полимерланишда занжир радикалли полимерланишдагидан фарқ қилиб, бирор водород атомининг ажралиши натижасида узилади.

Катионли полимерланишни паст ҳароратда амалга ошириш учун баъзи вақтларда мономернинг активланиш энергиясини камайтирувчи моддалар-сокатализаторлар ишлатилади. Сокатализаторлар сифатида сув ва минерал кислоталарни ишлатиш яхши натижалар беради. Бунда катализатор билан сокатализатор ўзаро реакцияга киришиб, водород протони ажралиб чиқади ва бу протон мономер молекуласи билан бирикиб, катионли полимерланишнинг актив марказини, яъни карбоний ионини ҳосил қиласи.

Буни қуйидаги мисолда кўриш мумкин:



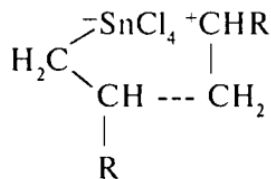
Карбоний ионининг анион билан тўқнашиши натижасида реакцион занжир узилади ва қуидаги реакция асосида катализатор ажралиб чиқади:



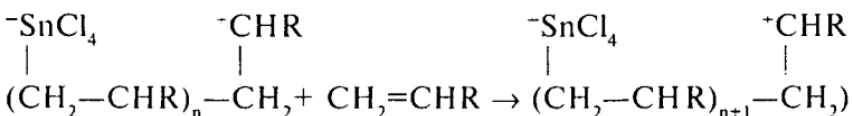
Бу реакцияда полимерланиш тезлиги катализаторнинг концентрациясига тўғри пропорционалдир. Полимерланиш даражаси эса мономернинг концентрациясига тўғри пропорционал бўлиб, катализаторнинг миқдорига боғлиқ бўлмайди.

Сокатализатор қўшилмагандан полимерланиш жараёни бошланишидан олдин катализатор билан мономер кутбланган комплекс бирикма ҳосил қиласди. Ўсуви занжир учидаги карбоний ион (кутбланувчи моддалар иштирок этмаганлиги учун) занжирнинг иккинчи учидаги анион билан ўзаро таъсир этиши натижасида полимер молекулаларининг диспропорционал узилиши осонлашади. Катионли полимерланиш жараёнининг механизмини қуидаги схема билан ифодалаш мумкин:

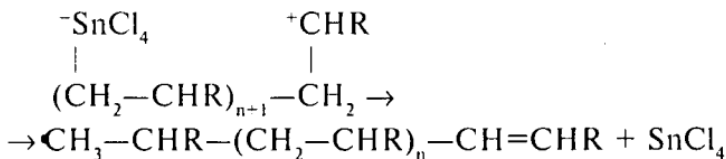
1. Реакциянинг бошланғич даврида катализатор ва мономер ҳосил бўлган комплекс кейинги мономер молекуласи билан бирикиб, қуидаги шаклни олади:



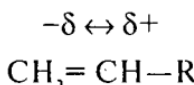
2. Макромолекуланинг ўсиши:



3. Занжирнинг узилиши:



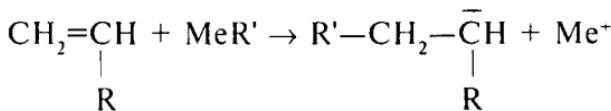
Келтирилган схемадан кўриниб турибдики, катионли полимерланишда макроионга бирикувчи мономер молекуласидаги қўш боғлар электрон булатларининг зичлиги ортган бўлиши лозим:



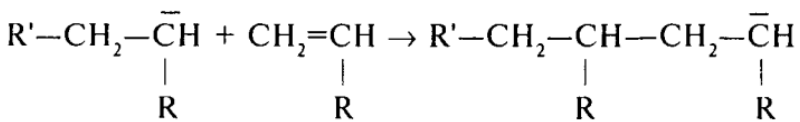
Шундай қилиб, ўсувчи макроионнинг мусбат зарядли учи ҳар доим мономердаги электрон зичлиги ортиқ бўлган углерод атоми билан, яъни CH_2 билан бирикади ва натижада мономерларнинг макромолекуладаги жойланиши регуляср, яъни «боши-думига» тартибида бўлади.

Катионли полимерланиш жараёнининг активланиш энергияси радикалли полимерланишнинг активланиш энергиясидан анчагина кам (15 ккал/моль) бўлиб, унинг қиймати баъзан манфий ҳам бўлади. Шу сабабли тармоқланма ган тузилишдаги юқори молекуляр полимерлар 50—70°C ҳароратда катионли полимерланиш усули билан синтез қи琳ади.

Анионли полимерланиш. Анионли полимерланиш катализаторлари сифатида ишқорий металлар ва уларнинг амидлари, металл-органик бирикмалар, юқори валентли металл оксидлари ва электронодонор хоссаларига эга бўлган бошқа моддалар ишлатилади. Катализатор ва мономер молекулалари ўзаро реакцияга киришиб анион комплексини ҳосил қиласди:

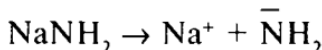


Бу анион комплекси янги мономер молекулалари билан бирикиб, ўзининг манфий зарядини ана шу мономер молекуласига узатади:

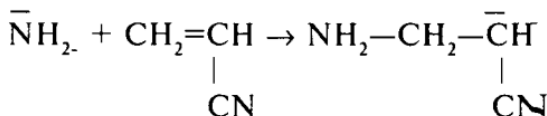


Бу реакцияда занжирнинг узилиши бирор водород атомининг макроионга бирикиши натижасида содир бўлади. Анионли полимерланишнинг ўзига хос хусуси яти шундаки, у паст ҳароратда ҳам катта тезлик билан дэвом этади. Ҳароратнинг пасайиши билан анионли полимерланиш реакциясининг тезлиги орта боради. Шунинг учун ҳам реакция баъзи вақтларда -50°C ва -190°C ҳарорат оралиғида олиб борилади. Мисол тариқасида акрилонитрилнинг натрий амид таъсирида аммиакли муҳитда полимерланишини кўриб чиқамиз.

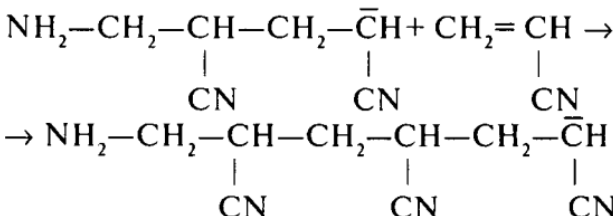
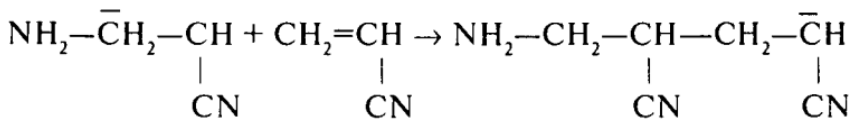
Катализатор:



Актив марказнинг пайдо бўлиши:

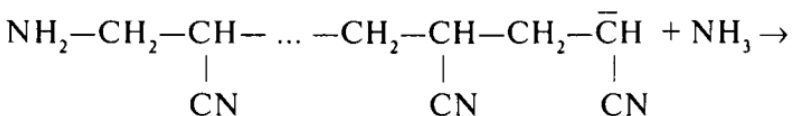


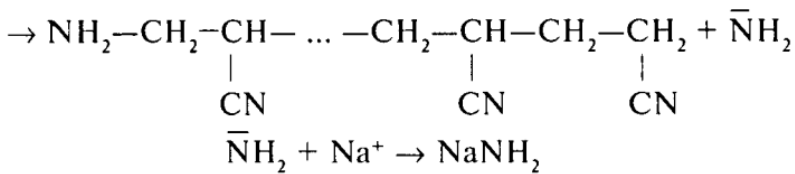
Занжирнинг ўсиши:



ва ҳоказо.

Занжирнинг узилиши:



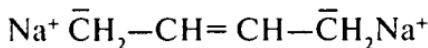


Мономер ва катализатор концентрацияларининг ортиши билан полимерланиш тезлиги ҳам ортади.

Металл-органик бирикмалар таъсирида полимерланиш кутбланган металл билан углеводород радикали орасидаги боғнинг (Me-Alk) хусусиятига боғлиқдир.

Полимерланиш жараёнида металл иони карбанионга боғланган бўлиб, унинг ўсишига таъсир кўрсатади. Алкил радикали эса мономернинг макроионга бирикишига таъсир кўрсатмаса ҳам дастлаб бирикадиган мономер звено-ларининг жойлашиш тартибига таъсир қиласди.

Дастлабки ионнинг пайдо бўлишини бутадиеннинг фенилизопропилкалий иштирокида полимерланишида кузашиб осон. Фенилизопропилкалий тўқ қизил ранги бўлиб, унга бутадиен қўшилса бу ранг йўқолади. Чунки фенилизопропилкалийга ранг берувчи калий ва фенил группалари орасига мономер молекулалари бирикиши натижасида бу группалар бир-бирларидан узоқлашади ва ранг сизланади. Бутадиеннинг полимерланиши одатда натрий металли иштирокида бориб, дастлаб қуйидагича бирикма ҳосил бўлади:



Полимерланиш натрий металлининг сиртида боради. Муҳитдан ишқорий металлни чиқариб ташласак, полимерланиш жараёни тўхтайди. Демак, бу ҳолда бутадиен аввал металл сиртига адсорбиланиб кутбланади ва сўнгра карбанион билан реакцияга киришади.

Юқорида айтилганидек, анионли полимерланиш реакцияси бошқарилиши мумкин бўлган жараёнлар қаторига киради. Масалан, регуляр тузилишидаги (1—4 тузилишидаги) полибутадиен алфин катализаторлар (натрий фенил ва натрий хлорид) иштирокида ҳосил қилинади. Алфин катализаторлар кўрсатадиган таъсири жиҳатдан оддий металл-органик бирикмалардан кескин фарқ қиласди.

Ҳозир шу нарса аниқланганки, дастлаб алкоголят билан натрий хлорид аралаш кристаллар ҳосил қиласи ва мономер ҳамда натрий алкили ана шу кристаллар сиртига адсорбилинади, сўнгра полимерланиш жараёни бошланади. Қаттиқ жисм сиртида полимерланишида мономер молекуласи ориентацияланган ҳолда бирикади ва натижада регуляр тузилишдаги полимер ҳосил бўлади. Мономер молекулаларининг ориентацияланиши уларнинг кристаллар сиртида қутбланишидан келиб чиқади. Умуман, алфин катализаторлар таъсирида полимерланиш жараёнлари металл-органик бирикмалар таъсирида полимерланишга қараганда тезроқ кечади. Масалан, стиролнинг натрий амил, натрий изопропилат ва натрий хлорид аралашмаси иштирокида полимерланиш тезлиги биргина натрий амил иштирокида полимерланишга қараганда 6—10 марта ортиқ бўлади. Алфин катализаторлар иштирокида бутадиеннинг полимерланиш тезлиги натрий амил иштирокида полимерланишга қараганда 60 марта кўп бўлади, ҳосил бўлган полимернинг молекуляр массаси эса 10000 дан (натрий амил иштирокида) 100000 гача ортади.

Шуни айтиб ўтиш керакки, алфин катализаторларнинг миқдори полимернинг молекуляр массасига таъсир этмайди; бошқа хил катализаторларнинг миқдори эса полимернинг ўртача молекуляр массасига, қийматига жиддий таъсир қиласи.

Металл алкили иштирокида анионли полимерланиш жараёнини бошқариш катализатордаги боғларнинг ва эритувчи модда молекулаларининг қутбланишига боғлиқdir.

Циглер ва Натга томонидан комплекс катализаторларнинг кашф этилиши анионли полимерланиши соҳасида қўлга киритилган энг катта ютуқлардан бири бўлди. Кристалл тузилишидаги ва ўринбосарлари фазода тартибли жойлашган полипропилен ҳамда бошқа полиолефинлар худди шундай комплекс катализатор иштирокида олинган бўлиб, улар изотактик ёки *синдиотактик полимерлар*, катализаторлар эса *стереоспецифик катализаторлар* дейилади.

Стереоспецифик катализаторлар Менделеев даврий системасининг II ва III группасидаги металларнинг орга-

ник бирикмалари ҳамда IV, V ва VI группа металларининг галогенли тузлари аралашмасидан иборат. Бундай катализаторлар орасида энг кўп тарқалгани триалкилалюминий ва титанхлориднинг ҳар хил моляр нисбатдаги аралашмаларидир. Алюминий ва унинг органик бирикмалари электрон етишмовчи моддалар ҳисобланниб, улар титан хлорид билан комплекс бирикмалар ҳосил қиласди. Полимерланувчи мономер бу комплексдаги Al-C боғи билан бирикиб, занжирнинг ўсиш реакциясини бошлайди.

Комплексдаги актив ҳисобланган Al-C боғи қаттиқ катализаторнинг сиртида бўлади ва шу сиртда хемосорбция қилинган мономер молекулалари билан учрашади. Мономер қўши боғидаги π электронлар билан катализатор сиртининг ўзаро таъсири натижасида содир бўладиган хемосорбция жараёни натижасида мономер қўш боғининг электрон булутлари қайта тақсимланади ва унинг барқарорлиги камаяди. Полимерланишни иницирлантирувчи Al-C боғи ва мономер молекуласи бир-бирига нисбатан катализатор сиртида муайян ҳолатда жойлашган бўлади. Ўсувчи занжирга бирикиш учун яқинлашаётган мономер молекуласининг фазовий ҳолати пайдо бўлаётган полимер занжирининг конфигурацион тузилишига, катализаторнинг таркиби ва сиртининг физик-кимёвий хоссаларига боғлиқ бўлади.

Ўсувчи занжирга келиб бирикаётган янгидан-янги мономер молекулаларининг ҳолати ўзидан илгари бириккан мономерларнинг ҳолатига ўхшаш бўлади. Бу ҳодиса изоёки синдиготактик тузилишдаги макромолекулалар ҳосил бўлишида катта роль ўйнайди. Агар катализаторнинг стереоспецифик хоссалари кучсиз бўлса, у ҳолда системада атактик ва изотактик полимер макромолекулаларининг аралашмаси ҳосил бўлади.

Актив комплекс катализаторлар ҳосил бўлишида аввал триалкилалюминий ва титанхлоридлар ўзаро реакцияга киришади, бунда металл ионлари қисман қайтарилади. Масалан, эквивалент миқдордаги триизобутилалюминий ва тетрахлортитан ўзаро реакцияга киришганда титанхлорид ҳосил бўлади.

Агар комплекс катализатор ҳосил қилишда олдиндан қайтарилган титантрихлорид ишлатилса, ҳосил бўлган

полимернинг тузилиши бошқача бўлади. Демак, комплекс металл-органик катализаторларнинг активлиги уларнинг таркибигагина эмас, балки олиниш усулларига ҳам боғлиқдир. Этилен полимерланишининг кинетик хоссалари ни текшириш натижасида, бу реакцияда катализаторнинг энг актив таркибий қисми титантрихлорид эканлиги, пропиленнинг полимерланишида эса титантетрахлорид эканлиги аниқланган. Стереоспецифик полимерланиш жараёнининг мукаммал текширилиши натижасида, унинг анионли механизм бўйича ва комплекс катализаторлар сиртида бориши аниқланган. Буни қўйидаги далиллар билан исботлаш мумкин:

- алюминийалкил ва титаналкил бирикмалар айрим-айрим ҳолда ишлатилганда стереоспецифик катализаторлик хусусиятини йўқотади;
- стереоспецификлик хусусияти юқори бўлган комплекс катализаторларнинг таркибида алюминий, галогенлар, алкил(арил) группалари ва тўртдан кам валентли титаннинг бўлиши шартdir;
- стереоспецифик катализаторлар иштирокида олинган полимернинг таркибида алкил (арил) органик группалар борлиги ва уларнинг полимерга алюминий-органик бирикмалардан ўтганлиги аниқланган;
- полимернинг инфрақизил спектрида улар макромолекулаларининг учida винилиден группалар борлиги ни кўрсатади;
- изотактик полимерлар анионли полимерланиш йўли билан 30—70°C ларда, изотактик поливинил эфиirlар эса катионли полимерланиш жараёни ёрдамида — 70°C атрофифда ҳосил қилинади.

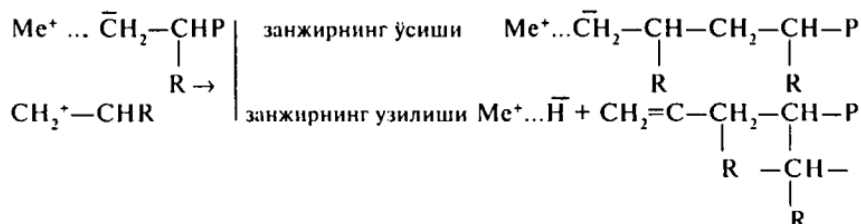
Изотактик полимерлар ҳосил бўлиш механизмини қўйидагича тасвирлаш мумкин:

Кутбланган каталитик комплекс сиртида мономер молекулалари хемосорбцияланади ва уларнинг бир қисми алюминий ва алкил (арил) орасига жойлашиб, полимерланишнинг актив марказини вужудга келтиради. Бу жараёнда қутбланган мономер ўзининг манфий зарядли метилен группаси билан алюминийга бирикади. Демак, занжирнинг ўсиши янгидан-янги мономер молекулаларининг

катализатор металли (Ме) ва полимер (Р) орасига «жойлашишидан» вужудга келади. Бундай реакцияларда макромолекуланинг узилиши ўсувчи занжирнинг водород атомини мономер молекуласига ёки катализаторга ўтиши натижасида содир бўлади.

Занжир узилганда ўсиш қобилиятига эга бўлган актив марказлар қайта тикланади ва янги реакцияларни иницирлашда иштирок этади. Занжирнинг узилиши натижасида унинг учидаги қўш боғлар пайдо бўлади. Комплекс катализаторлар узоқ вақт ишлатилганда полимерланиш тезлигининг ҳамда олинган полимерлар ўртача молекуляр оғирлигининг ўзгармаслиги бу катализаторда қайта тикланиш хусусияти борлиги исботланди.

Бундай катализаторлар сиртида полимерланишни схематик тарзда қўйидагича ифодалаш мумкин:



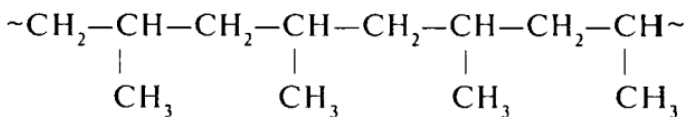
бунда Р — полимер занжири $(-\text{CH}_2-\underset{\text{R}}{\overset{|}{\text{CH}}}-)_n$

Анионли полимерланиш жараёнида системага комплекс катализатордан ташқари, баъзи бошқа моддалар қўшиш билан полимернинг ўртача молекуляр массасини ўзгартириш мумкин. Бундай моддаларнинг таркибида металл-углерод боғлари бўлиб, улар каталитик комплексга ўз анионларини беради. Натижада ҳосил бўлаётган полимернинг молекуляр массаси камаяди. Масалан, триэтиллюминий ва титантрихлориддан иборат комплекс катализаторларга оз миқдорда рух алкил қўшилса, катализаторнинг стереоспецифик хусусияти ўзгармайди, аммо полимернинг молекуляр массаси бирмунча камаяди. Ундан ташқари, реакцион муҳитга водород киритиш билан ҳам полимернинг молекуляр массасини камайтириш мумкин, бироқ бунда полимернинг стереорегулярлик хоссалари ҳам бирмунча сусяди.

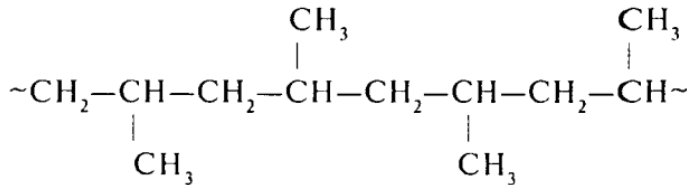
Хулоса қилиб айтганда, полимерлар кимёси соҳасида стереотартибли полимерланиш жараёнларининг кашф этилиши кимё саноатининг катта ютуғи бўлиб, ҳозирда бу жараён ёрдамида 1,4-цис-полизопрен, кристалл полиэтилен, изотактик полипропилен, полиметилметакрилат, полистирол ва бошқалар ишлаб чиқарилмоқда.

Полипропилен, полистирол ва бошқа баъзи полимерлар ўзларининг фазовий тузилишига қараб, *изотактик* ва *синдиотактик* полимерларга бўлинади. Кўйида полимер занжирларининг уч фазовий жойлашиш схемалари тасвирланган:

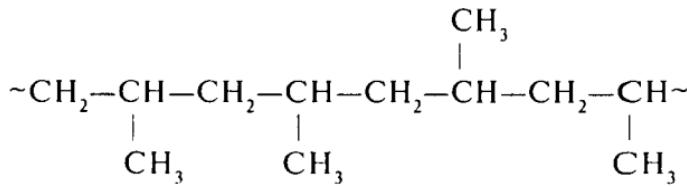
1. Изотактик полипропилен:



2. Синдиотактик полипропилен:

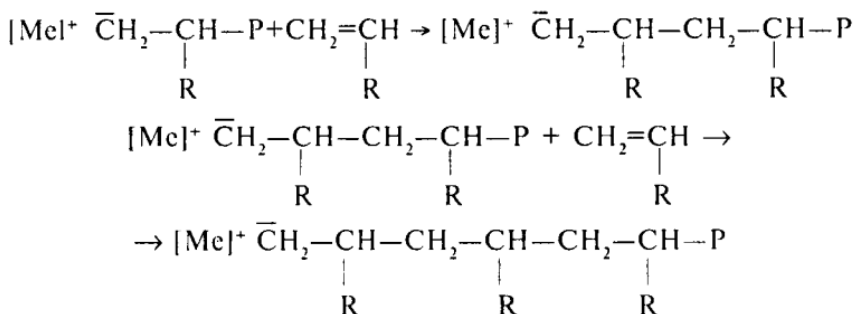


3. Атактик полипропилен:

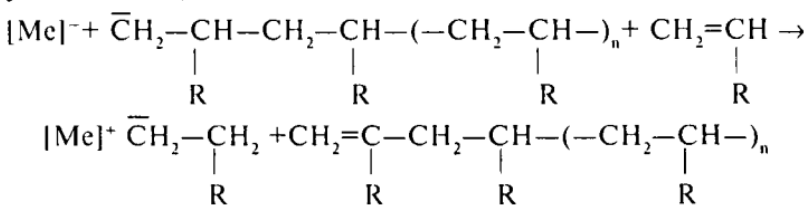


Изотактик ва синдиотактик полимерларда учламчи углерод атомлари билан боғланган метил группалар ҳамма вақт бир-бирига нисбатан маълум масофада жойлашган ва маълум фазовий тузилишга эга бўлади. Атактик полимерда эса метил группалар тартибсиз жойлашган бўлиб, фазовий тузилиши муайян қоидаларга бўйсунмайди.

Полимер молекуласининг ўсиши мономер молекуласининг катализатор ва занжир орасига кириши орқали амалга ошади.



Полимер занжирининг узилиши мономер молекуласига бир атом водород ионининг узатилиши туфайли вужудга келади, яъни:



Бу хилда узилган полимер занжири учида қўш боғ ҳосил бўлади. Катализатор сиртида ҳосил бўлган янги актив марказ қайтадан полимер занжирини яна ўстириб юборади.

1.7. Полимерланиш жараёнининг технологик усуслари

Техникада полимерланиш жараёнининг асосан уч хил усули, яъни блок полимерланиш, эритувчи модда иштирокида полимерланиш ва эмульсион полимерланиш усувлари кенг тарқалган.

Полимерланишинг блок усули. Суюқ ҳолдаги мономерларни ҳеч қандай эритувчисиз, яхлит ҳолда полимерлаш усули блок полимерланиш дейилади. Бу усулда яхлит ва қаттиқ полимер блоки ҳосил бўлади, унинг шакли эса реакция олиб борилган идишининг шаклига ўхшайди.

Одатда блок полимерланиш реакцияси, кўпинча органик пероксидлар иштирокида, қисман эса иссиқлик ва нур таъсирида олиб борилади. Бу усулнинг асосий камчилиги шундаки, унда реакцион муҳитнинг ҳароратини ростлаш ва реакцияда ажралган иссиқликни ҳосил бўлган

полимер блокидан ўз вақтида йўқотиш қийин бўлади. Бунинг натижасида полимерланиш реакцияси системанинг ҳар хил нуқталарида турли ҳарорат ва турлича тезлик билан давом этади. Ҳароратнинг ҳаддан ташқари ортиб кетиши, айниқса идишнинг ўрта қисмида полимер занжирларини деструкциялайди ва уларнинг ўртача молекуляр массасини камайтиради.

Блок усулида полимерлашнинг бундай камчиликларидан қутулиш учун реакцияни иложи борича паст ҳароратда олиб боришга ва реакторнинг ҳажмини кичрайтиришга ҳаракат қилинади. Бу усулнинг яна бир камчилиги шуки, реакция натижасида ҳосил бўлган қаттиқ ва яхлит полимер намуналарини ажратиб олиш ҳамда уларни қайта ишлаб буюм ва пардаларга айлантириш катта қийинчилик туғдиради. Шунинг учун ҳам блок усули полимерни амалда қайта ишлаш талаб қилинмайдиган ҳоллардагина кўпроқ қўлланилади. Жумладан, метилметакрилатдан полиметилметакрилат олишда, стиролни полистиролга айлантиришда бу усулни қўллаш мумкин. Масалан, самолётсозликда кўп ишлатиладиган материал — органик шиша блок полимерланиш усули билан ҳосил қилинади.

Эритмада полимерланиш ёки лок усули. Эритмада полимерланиш икки хил бўлиши мумкин. Эритмада полимерланишнинг биринчи усулига биноан дастлаб олинган эритувчида мономер ҳам ва ундан ҳосил бўладиган полимер ҳам яхши эриши керак. Бу усулда ҳосил қилинган полимерни эритмадан ажратиб олиш учун эритувчи буғлатиб юборилади ёки полимерни эритмадан чўқтирилади.

Эритмада полимерланишнинг иккинчи усулига биноан, олинган эритувчида мономер эрийди, аммо ҳосил бўлган полимер эrimайди ва натижада, полимер кукунсимон чўкма ҳолида олинади.

Эритмада олиб бориладиган полимерланиш жараёнида ҳароратни ростлаш имконияти бўлса ҳам амалда бу усул унчалик кўп ишлатилмайди, чунки биринчидан, бунда эритувчи молекулалари реакцияларда қатнашиб, занжирнинг тез-тез узилиши ва узатилишига сабаб бўлади. Натижада ҳосил бўлган полимерларнинг ўртача молекуляр оғирлиги камаяди (12-расм).

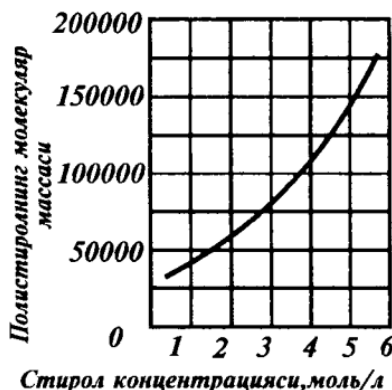
Иккинчидан, ҳосил бўлган полимер таркибидан эритувчи молдани йўқотиш анча қийин, бундан ташқари, эритувчилик осон алангаланадиган молдалар бўлади. Булар нинг ҳаммаси жараённи анча мураккаблаштириб юборади.

Эмульсион полимерланиш усули. Бу усул саноатда синтетик полимерлар олинида энг кўп қўлланиладиган усуудир. Унинг афзаллиги шундаки, эмульсион полимерланиш реакцияси паст ҳароратда ҳам катта тезлик билан боради ва ҳосил бўлган полимер молекуласи бошқа усууллар билан олинган полимерларга қараганда кўпроқ монодисперслик хусусиятига эга бўлади. Бундай полимерланиш жараёнида дисперсион мухит сифатида, асосан сув ишлатилиб, унда мономернинг 7—50 фоизли эмульсияси тайёрланади. Мономернинг сувдаги эмульсиясини барқарор қилиш учун унга эмульгаторлар қўшилади.

Мономернинг сувдаги эмульсияси заррачаларнинг катта-кичиклигига қараб, латекс ва суспензион системаларга бўлинади. Эмульгаторлар сифатида деярли барча совунлар, жумладан, ишқорий металларнинг олеат, пальмитат, лаурат тузлари, ароматик сульфокислоталарнинг натрийли тузи, айниқса, натрийизобутилнафталин моносульфат (Некаль) кўп ишлатилади.

Эмульгатор модда молекулаларида, биринчидан, узун ва қутбланмаган углеводород занжири бўлса, иккинчидан, Бу молекулалар таркибida қутбланувчи карбоксил ва сульфогруппалар бўлади. Улар углеводород билан сув чегарасидаги сирт таранглик кучини камайтиради ва мономернинг сувда эмульсияланишини осонлаштиради. Мономер томчиларининг юпқа эмульгатор пардалар билан ўраглиши эмульсиянинг барқарорлигини оширади.

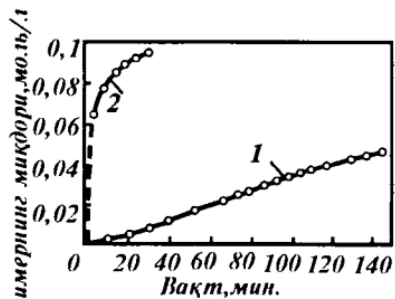
Маълумки, совун сувда кам эрийди, унинг асосий миқдори эритмада агрегатланган мицелла ҳолида бўлади.



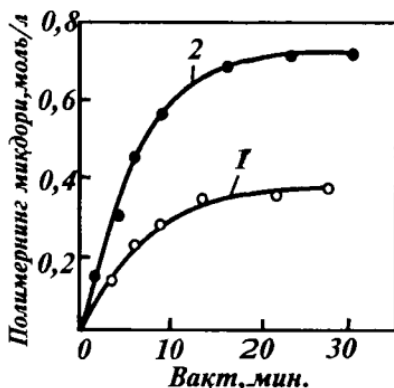
Стирол концентрацияси, моль/л

12-расм.

Полистирол молекуляр массасини стиролининг толуолдаги эритмаси концентрациясига боғлиқлиги.



13-расм.
Метилметакрилатнинг эмульсион
полимерланиш тезлиги
(0,1 моль/л):
1 — эмульгаторсиз полимерла-
ниш; 2 — калий пальмитат ишти-
рокида полимерланиш; иници-
атор-калий персульфат
(0,17%) $t = 40^\circ\text{C}$.



14-расм.
Метилметакрилатнинг эмульсион
полимерланиш тезлигининг
эмульгатор концентрациясига
боглиқлиги. Эмульгатор
концентрацияси, моль/л:
1 — 0,38; 2 — 0,87.

Совуннинг мицелладаги молекулалари ўзининг қутбланган учи билан сув фазасига ориентирланган, углеводород молекулалари эса мицелланинг ички қисмига — мономерлар томонига жойлашган бўлади. Эмульсион полимерланишнинг инициаторлари сифатида сувда эрувчан персульфат, перборат, водород пероксид ва шунга ўхшаш моддалар кўп ишлатилади (13-расм, 14-расм).

Бундай полимерланини жараёнигин регулятори сифатида (яъни муҳитнинг pH турғунлигини ва эмульсиянинг барқарорлигини оширувчи моддалар сифатида) бикарбонатлар, фосфатлар ва ацетат тузлари ишлатилади. Юқорида айтиб ўтилганларга биноан, аввал мономернинг сувдаги эмульсияси ҳосил бўлиб, унинг полимерланиши натижасида полимер латекси ҳосил бўлади. Бундай латекслар техникада тўғридан-тўғри ишлатилиши ҳам мумкин. Латексдан полимерни ажратиб олиш учун унга маҳсус чўктирувчи моддалар — электролитлар қўшилади. Эмульсион полимерланишнинг кинетик хусусиятларини текшириш шуни кўрсатадики, эмульгатор эмульсиянинг барқарор-

лигини оширибгина қолмасдан, балки реакциянинг механизмига ҳам таъсир кўрсатади. Эмульгаторнинг концентрацияси ортиши билан полимерланиш жараёнининг тезлиги ҳам ортади.

Сувда эримайдиган мономерлар, агар эмульгатор ишлатилмаса, инициатор қўшилган сувда ҳам полимерланиш реакциясига учрамайди. Эмульсион полимерланиш жараёнида реакция тезлигининг ва полимер ўртача молекуляр оғирлигининг ошиши бундай шароитларда занжирнинг узилиш реакциялари кам содир бўлишидан далолат беради. Занжир, асосан ўсувчи макрорадикалларнинг ўзаро тўқнашиши натижасида узилади.

Эмульсион полимерланиш усулининг иккинчи тури суспензион полимерланиш дейилиб, латекс полимерланиш усулидан ҳосил бўладиган полимер заррачаларининг йириклиги билан фарқланади.

Бундай реакцияларда инициатор сифатида бензоил пероксид ва диазобирикмаларнинг айни мономердаги эритмаси ишлатилади. Суспензиянинг барқарорлигини ошириш учун сувда эрувчан стабилизаторлар, жумладан, поливинил спирт ёки желатина қўшилади. Реакция натижасида ҳосил бўлган полимер доналари ёки «марваридлар» нинг йириклиги реакцион идиш ичига ўрнатилган қоргичнинг айланиш тезлигига боғлиқдир. Қоргичнинг тез айланиши мономер томчиларини майдалаб юборади ва натижада майда заррачали полимер ҳосил бўлади. Инициатор мономер томчилари ичida эриган ҳолда бўлганлиги учун бундай жараённи томчи ичидаги блок полимерланиш деб ҳам қараш мумкин. Техникада эмульсион полимерланиш усулининг кенг қўлланишининг асосий сабаблари биринчидан, реакцияда ажralадиган иссиқликни камайтириш имконияти бўлса, иккинчидан, бунда ажойиб хоссаларга эга бўлган полимерлар ҳосил бўлади. Учинчидан, бу усулда қукунсимон ёки до надор полимер ҳосил бўлиб, уни ажратиб олиш, тозалаш ва саноатда буюмлар олиш учун қайта ишлаш анча осон бўлади.

2-б о б

ПОЛИКОНДЕНСАТЛАНИШ

2.1. Поликонденсатланиш реакциялари

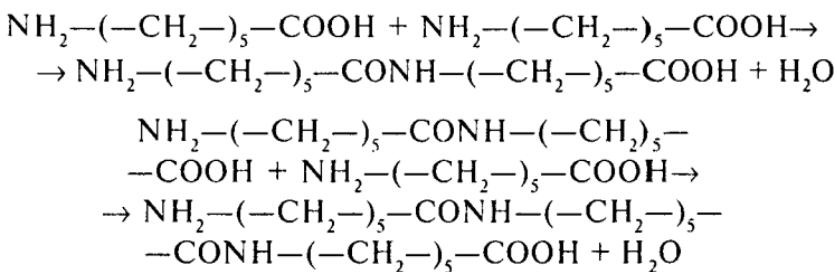
Реакцияда сув, спирт, аммиак, хлорид кислота ва шунга ўхшаш паст молекуляр моддалар ажралиб чиқиши билан борадиган полимерланиш жараёнлари *поликонденсатланиш* дейилади.

Поликонденсатланиш реакцияси натижасида ҳосил бўлган полимерларнинг элементар таркиби паст молекуляр моддалар ажралгани сабабли реакция учун олинган мономерлар таркибидан фарқ қиласи. Бундай реакцияга кириша оладиган мономерлар таркибida икки хил функционал группа ўзаро реакцияга киришиб, молекула қолдиқларини бир-бирига боғлади. Поликонденсатланиш реакциясига таркибida икки ёки ундан ортиқ турли функционал группалар бор моддалар кириша олади. Агар бир модданинг икки хил функционал группалари ўзаро реакцияга киришиб, полимер ҳосил қиласа, бундай реакция *гомополиконденсатланиш* дейилади. Бу жараённи қуйидаги умумий тенглама билан ифодалаш мумкин:

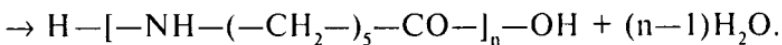


Бунда: $a - A - b$ — мономер звеноси;
а ва b — мономер звеносининг функционал группалари;
 ab — реакцияда ажралиб чиқсан конденсат, яъни оддий модда.

Бундай реакцияга аминокислоталар, аминоспиртлар ва оксикислоталарнинг поликонденсатланиши мисол бўла олади. Мисол тариқасида, аминокапрон кислотадан поликапролактам ҳосил бўлишини кўриб чиқайлик:

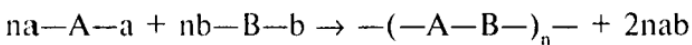


яъни умумий ҳолатда:

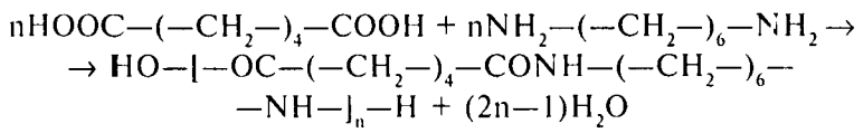


Ҳар қайси элементар реакция натижасида икки хил функционал группали ва барқарор оралиқ моддалар ҳосил бўлади. Бу оралиқ моддаларни реакция муҳитидан ажратиб олиш мумкин. Полимер молекуласининг ўсиши, юқорида кўрсатилганидек, янги мономер молекулаларининг бирикиши ҳисобигагина эмас, балки тример, тетramer ва полимер молекулаларининг ўзаро бирикиши орқали ҳам бориши мумкин.

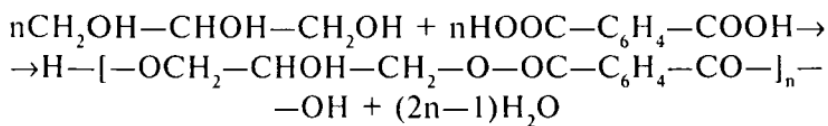
Агар реакцияда функционал группалари бир хил бўлган бифункционал группали икки модда қатнашса, бу реакция *гетерополиконденсатланиши* дейилади:



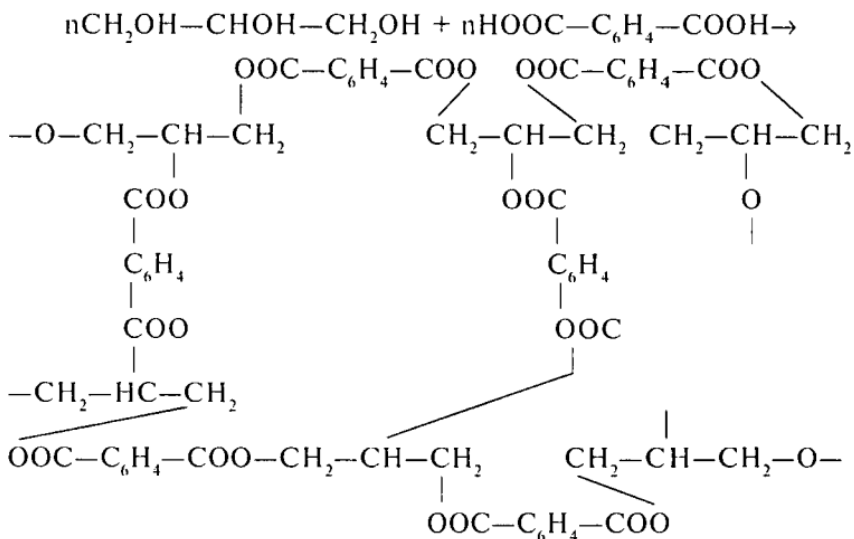
Гексаметилендиамин ва адипин кислотадан полигексаметиленадипинамид ҳосил бўлиши бундай реакцияга мисол бўла олади:



Бифункционал бириқмаларнинг поликонденсатланиши натижасида фақат чизиқсимон полимерлар ҳосил бўлади. Бундай жараён чизиқсимон поликонденсатланиши дейилади. Реакцияга киришаётган мономерларнинг бирида уч ва ундан ортиқ функционал группаларнинг бўлиши поликонденсатланиш реакциясини мураккаблаштиради ва тўрсимон ҳамда фазовий тузилишга эга бўлган макромолекулалар ҳосил қиласида ва бу жараён фазовий поликонденсатланиш деб аталади. Бундай жараёнга мисол тариқасида глицерин ва фтал кислотанинг полимерланишини кўрсатиш мумкин. Бу реакцияда аввал глицерин бифункционал группали модда сифатида қатнашиб, чизиқсимон полимер — глифтал смолалар ҳосил бўлади:



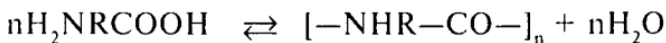
Пировардида эса юқоририоқ ҳароратда глицериннинг учинчи функционал группаси ҳам реакцияга киришиб, фазовий тузилишига эга бўлган полимер ҳосил қиласди:



Ҳозир юқори молекуляр бирикмаларни (полиамилар, полиэфирлар, фенол-формальдегид, мочевина-формальдегид, меламин-формальдегид, кремний-органик полимерлар) синтез қилишида поликонденсатланиш реакцияларидан самарали фойдаланимлақда.

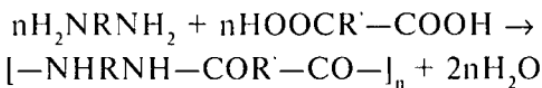
Полиамилар ҳосил қилиш учун мономер молекуласи таркибида амин ва карбоксил группалар ёки уларнинг ангидрид, хлорангидрид, мураккаб эфир, амид, нитрил, гидразид ва бошқа ҳосилалари бўлиши шартдир. Бундай реакциялар орасида таркибида амин ва карбоксил группа бўлган бирикмаларни ёки аминокислоталарни поликонденсатланиши амалда кўп кўлланилади.

Мисол тариқасида ω -аминокапрон, ω -энант, ω -ундекан кислоталарнинг поликонденсатланиш реакцияларини келтириш кифоядир. Бундай реакциялар умумий ҳолда қўйидагича ёзилади:

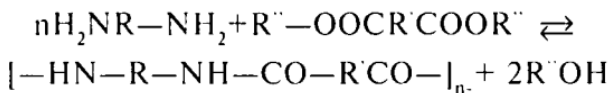


Полиамиларни синтез қилишда диаминларни дикарбон кислоталар билан поликонденсатланиши муҳим бўлиб,

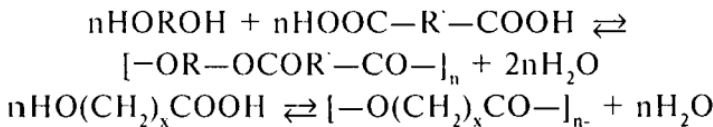
Карозерс унинг назарий ва амалий қонуниятларини топган. Алифатик диаминлар ва дикарбон кислоталар қуйидаги умумий реакция бўйича полiamидга айланади:



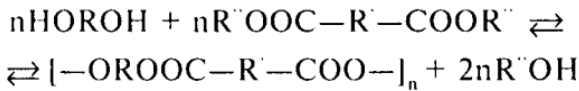
Дикарбон кислотанинг мураккаб эфирлари ҳам бундай реакцияга киришиши мумкин. Бироқ, бу ҳолда реакция натижасида сув эмас, балки спирт ажралиб чиқади:



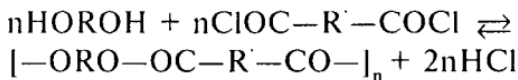
Икки ва кўп атомли спиртларни икки ва кўп негизли кислоталар билан поликонденсалтаб, полиэфирлар ҳосил қилинади:



Бундай реакцияларда дикарбон кислоталар ўрнига уларнинг мураккаб эфирларини ишлатиш ҳам мумкин. Бу ҳолда ҳосил бўлувчи паст молекуляр алифатик спирт реакция сферасидан осонроқ йўқотилиши мумкинлиги учун олинидиган полимернинг молекуляр массаси бирмунча юқори бўлади. Саноатда полиэтилентерефталат синтез қилишда ҳам диметилтерефталатдан фойдаланилади. Бундай реакцияни умумий ҳолда қуйидагича ёзиш мумкин:



Полиэфирлар синтез қилишда дикарбон кислоталарнинг дихлорангидридларидан фойдаланиш яхши натижа беради. Бироқ, бу реакция вақтида хлорид кислота ажралиб чиқиши сабабли реакция, асосан, икки суюқлик аралашмаси чегарасида олиб борилиши керак:



Моддалар таркибидаги функционал группалар миқдорининг поликонденсатланиш жараёнига таъсирини қуидагича изоҳлаш мумкин:

Агар функционаллик, яъни молекула таркибидаги функционал группалар сонини f , реакцияга киришувчи моддадаги функционал группаларнинг умумий сонини $N_0 f$, бошлангич модда молекулаларининг сонини N_0 , реакцияга киришмаган молекулалар сонини N билан белгиласак, реакциянинг тугалланиш даражаси (P) қуидагича ифодаланади:

$$P = \frac{2(N_0 - N)}{N_0 f} \quad (1)$$

Ўртача поликонденсатланиш коэффициенти N_0/N ни п билан белгиласак, тенглама қуидаги ҳолга келади:

$$P = \frac{2}{f} - \frac{2}{nf} \quad (2)$$

Бу тенгламада поликонденсатланиш коэффициенти n нинг қиймати жуда катта бўлса,

$$P = \frac{2}{f} \quad (3)$$

бўлади.

Демак, модданинг функционаллиги $f = 2$ бўлса, $P = 1$ бўлади, яъни бу ҳолда фақат чизиқсимон макромолекула ҳосил бўлиши мумкин. Модданинг функционаллиги $f = 3$ ёки $f = 4$ бўлганда, тугалланиш даражасининг қиймати $2/3$ ёки $1/3$ бўлиб, уч ўлчамли макромолекула ҳосил бўлади.

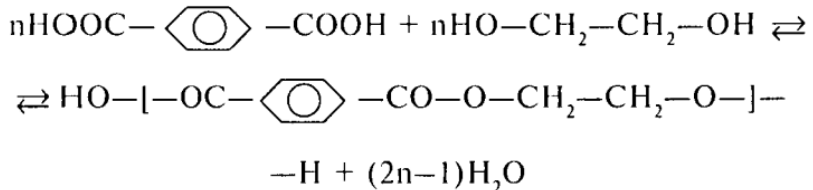
Аммо юқорида айтилганидек, баъзан 3 функционал группали моддалар реакцияда ўзининг 2 функционал группалари билан қатнашади. Бунга мисол қилиб юқорида глицерин ва фталангидриднинг поликонденсатланиши келтирилган эди.

Дринберг моддаларнинг функционаллиги билан унинг молекуляр массаси ўртасидаги боғланишни ифодалаш учун «солиштирма функционаллик» тушунчасини таклиф қилди. Бунга биноан солиштирма функционаллик функционал группалар сонининг модданинг молекуляр массаси нис-

батига тенг. Шундай қилиб, солишириш функционаллик модданинг реакцияга киришиш қобилиятини ифодалайди, унинг қиймати қанчалик катта бўлса, модданинг реакцияга киришиш тезлиги шунчалик юқори бўлади.

Поликонденсатланиш реакцияси аъло сифатли полимерлар синтез қилишга имкон беради, шунинг учун унинг саноатдаги аҳамияти тобора ўсиб бормоқда. Ҳозирги вақтда кўпчилик полимер материаллар поликонденсатлаш усули билан олинмоқда ва ишлатилмоқда. Масалан, полiamидлар, полиэфирлар, мочевина-формальдегид, фенол-формальдегид смолалар фақатгина поликонденсатланиш йўли билан олинади. Бундан ташқари, алифатик ва ароматик диаминларни икки негизли кислоталар билан поликонденсатлаш натижасида синтетик тола ва пластмасалар саноатида муҳим аҳамиятга эга бўлган полiamидлар синтез қилинмоқда.

Полиэфирларнинг баъзилари, масалан, полиэтилентерефталат жуда мустаҳкам бўлиб, синтетик тола — лавсан ишлаб чиқаришда асосий хом ашёдир. Полиэтилентерефталат терефтал кислота ва этиленгликолни поликонденсатлаш йўли билан олинади:



Кўп атомли спиртлар билан икки негизли кислоталардан синтез қилинган баъзи полиэфирлар реакцияга киришувчи моддаларни ўзаро маълум нисбатда олинишига қараб, чизиқсимон тузилишга эга бўлиши мумкин. Аммо бундай жараёнлар натижасида барча функционал группалар сарфланмайди. Шунинг учун ҳам бундай чизиқсимон полимерлар ишлатилишдан олдин маҳсус усул ва реагентлар билан фазовий тузилишга айлантирилади.

Шуни ҳам айтиш керакки, реакцияга киришувчи моддалар қандай тузилганлигига қараб, циклик тузилишга эга бўлган паст молекуляр моддалар ҳосил бўлиши ҳам мум-

кин. Демак, бу реакцияларда цикланиш ва чизиқсимон полимерлар ҳосил бўлиши бир вақтда давом этиши мумкин. Кўп функционалли моддаларда бу икки реакциянинг тезлиги, асосан, мономерларнинг тузилишига, уларнинг концентрациясига ҳамда ҳароратга боғлиқдир.

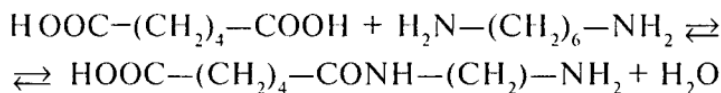
Цикланиш реакцияси айниқса, аминокислоталар ва оксикислоталарнинг поликонденсатланишида содир бўлади. Агар аминокислотанинг амино ва карбоксил группалари орасидаги метилен CH_2 группаларнинг сони бештадан кам бўлса, реакция натижасида циклик тузилишига эга бўлган паст молекуляр моддалар ҳосил бўлади. Метилен группалар сони бешга teng бўлганда, масалан, ϵ -амино-капрон кислота поликонденсатланганда етти бурчакли цикллар ва поликаролактам молекулалари ҳосил бўлиши кузатилган. Агар метилен группанинг сони олтита ёки ундан кўп бўлса, фақат юқори молекуляр моддалар ҳосил бўлади.

Моддаларнинг цикланиш хусусияти улардаги валентлик бурчагининг тузилишига боғлиқдир.

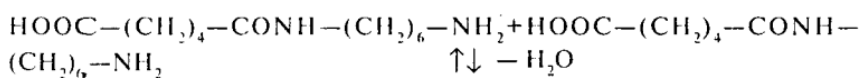
Маълумки, углерод атомининг валентлик бурчаги $109^{\circ}28'$ га teng. Ammo 3 ва 4 томонли циклларда бурчаклар $109^{\circ}28'$ дан анчагина кам бўлади ва шу туфайли улар узилишига ҳамда нормал қийматга ($109^{\circ}28'$) эга бўлишга интилади. Беш, олти томонли цикллардаги бурчакларнинг қиймати углерод атомининг валентлик бурчаги қийматига жуда яқин бўлганлиги учун бундай цикллар барқарор бўлади. Ҳақиқатан ҳам бундай циклик моддалар юқори ҳароратда ҳам чизиқсимон молекулаларга айланмайди. 7, 8 ва ундан кўп томонли циклларда валентлик бурчаклари $109^{\circ}28'$ дан ортиқлиги туфайли улар юқорироқ ҳароратда чизиқсимон макромолекулаларга айланади. Бунга капролактамдан поликаролактам, энантлактамдан полиэнантлактамнинг олиниши мисол бўла олади. Шундай қилиб, бифункционал мономерларнинг цикланиш хусусиятлари функционал группалар орасидаги масофага ёки метилен группаларнинг сонига боғлиқ.

Чизиқсимон поликонденсатланишнинг энг муҳим хусусиятларидан бири, реакциянинг мувозанат ҳолатига келишидир. Масалан, найлон смоласининг олинишини

кўриб чиқайлик: реакциянинг бошланиши пайтида адипин кислотадаги карбоксил группалар миқдори гексаметилендиаминдаги амин группалар сонига тенг бўлади, яъни поликонденсалтанишнинг асосий шартларидан бири — эквимолекулярлик бажарилади. Реакция бошланганида, дастлаб, бир молекула адипин кислота бир молекула гексаметилендиамин билан бирикади ва натижада димер ҳамда сув ҳосил бўлади:



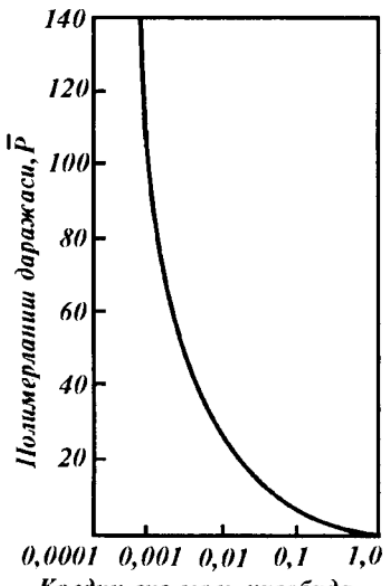
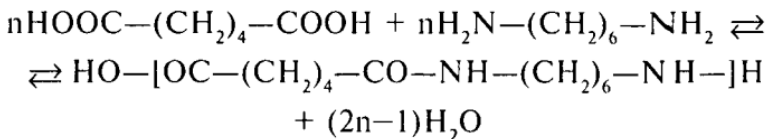
Ҳосил бўлган димерда ҳам икки функционал группа бўлиб, улар ўзаро реакцияга киришади ва димер тетрамерга айланади:



Ҳосил бўлган тетрамерда ҳам икки функционал группа бор. Иккита тетрамер реакцияга киришганда улардаги функционал группалар ўзаро бирикиб, октамер ҳосил бўлади. Октамер ҳам шу йўсинда ўсишни давом эттиради. Реакция шу тариқа давом этса, поликонденсалтаниши охирда фақатгина битта гигант макромолекула пайдо бўлиб, унда ҳам атиги иккита функционал группа бўлар эди. Бироқ, поликонденсалтаниш реакцияси натижасида бундай гигант молекула пайдо бўлмайди, балки молекуляр массаси 30000–50000 атрофида бўлган макромолекулалар ҳосил бўлади. Гигант молекулалар ҳосил бўлмаслигига сабаб шуки, бундай реакцияда ўсиш реакцияси билан бир қаторда узилиш реакцияси ҳам содир бўлади, ўсиш ва узилиш реакцияларининг тезликлари ўзаро тенглашгач мувозанат қарор топади.

Узилиш реакциясида қўпинча, сув ёки бошқа модда ажralтиб, узун макромолекулалар кичиклашади (15-расм). Поликонденсалтаниш ҳароратга боғлиқ бўлиб, мувозанат ҳолатида полимернинг молекуляр массаси деярли ўзгarmайди, чунки бунда молекуланинг маълум вақт оралиғи-

даги ўсиш тезлиги унинг ўша вақт ичидаги узилиш тезлигига тенг бўлади. Шунинг учун ҳам мувозанат ҳолатига келадиган реакциялар қарама-қарши томонга йўналган стрелкалар билан ифодаланади:



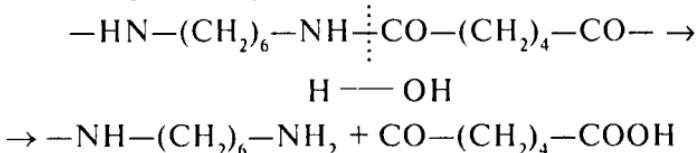
15-расм.

Полимерланиш дарражасининг колдиқ сув микдорига боғлиқлиги.

ялари полимерланиш жараёнига қараганда юқорироқ ҳароратда олиб борилади. Масалан, полиамиidlар 260–275°C да, полиэфирлар эса 180–240°C да синтез қилинади. Ажralиб чиқувчи сув ёки бошқа паст молекуляр модданинг микдори ҳам кимёвий мувозанат ҳолатида ўзгармай қолади.

Реакция муҳитидан сувни йўқотиш ва шу йўл билан полимернинг молекуляр массасини ортириш усули амалда кўп ишлатилади. Бунинг учун поликонденсатланиш реакциясининг сўнгги босқичи 1–5 мм симоб устунига тенг босимда олиб борилади, яъни ҳосил бўладиган сув буғи

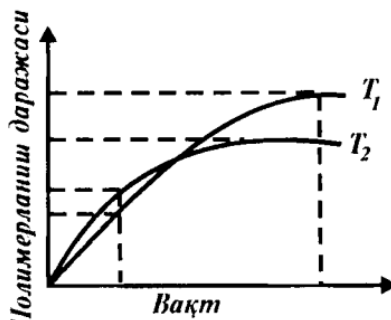
реакцион мұхитдан йўқотиб турлади ва натижада мувозанат ўнгга силжийди. Акс ҳолда, поликонденсатланиш жараённда ажралып чиқсан сув қайтадан гидролизланиш реакциясига киришиб, полимернинг молекуляр массасини камайтириб юборади:



Поликонденсатланиш жараённда ҳароратни ошириш ёки катализаторлар ишлатиш фақат реакциянинг тезлигини оширади ва тезроқ кимёвий мувозанат қарор топишига олиб келади. Катализатор сифатида минерал кислоталар, тузлар, металл оксидлари, ароматик сульфокислоталар ишлатылади. Фенол ва формальдегид, мочевина ва формальдегидларнинг поликонденсатланиш жараёнларида ишқор ҳамда кислоталар катализаторлык вазифасини бажаради.

2. 2. Поликонденсатланиш реакциясининг асосий қонуллари

Поликонденсатланиш реакциясининг ўзига хос хусусиятларидан бири унинг босқичли ва қайтаришлигидир. Поликонденсатланиш реакциясининг ҳар бир босқичи бир тартибдаги ўрин алмашиниш реакциясидан иборат бўлиб, ҳар бир босқичининг содир бўлишида бир хил миқдорда энергия сарф қилинади. Ҳар бир босқич учун лозим бўлган энергия шу босқичдан илгариги ва кейинги босқичлардаги реакцияларга боғлиқ эмас. Шунинг учун ҳам поликонденсатланиш реакциясининг тезлигини реакцион мұхит ҳароратини ошириш ёки камайтириш орқали ўзgartириш мумкин (16-расм). Исталган босқичда реакцияни секинлатиш учун реакцион идишни



16-расм.
Поликонденсатланиш дарражасининг ҳароратга боғлиқлиги.

(реакторни) совитиш кифоядир. Поликонденсатланиш реакциясининг бу хусусиятидан полимерлар технологиясида кенг фойдаланилади. Айниқса, технологик ишлаб чиқаришнинг биринчи қисмида паст ҳароратда чизиқсимон полимер ҳосил қилиниб, уни юқори ҳароратда эрийдиган ва суюқланмайдиган уч ўлчамли ҳолатга келтирилади.

Поликонденсатланиш реакцияси вақтида бир босқичдан иккинчи босқичга ўтган сари оралиқ полимер бирикмаларнинг молекуляр массаси тобора ортиб боради ва эквимолекуляр миқдорда паст молекуляр бирикма ажralади. Поликонденсатланиш реакцияси қайтар жараён бўлгани учун реакция бошланганидан маълум вақт ўтгач, мувозанат ҳолати қарор топади, яъни бунда ҳар бир босқичда полимернинг ҳосил бўлиш тезлиги унинг шу босқичдаги парчаланиш тезлигига бараварлашади. Мувозанатни юқори молекуляр бирикма ҳосил бўлиш томонига силжитиш учун ундаги ажralувчи паст молекуляр бирикмаларни реакцион муҳитдан чиқарип туриш зарур.

Мономер моддаларнинг функционал группалари оралиқ жараёнларда қатнашмай, балки фақат поликонденсатланиш реакцияси учун сарфланади ҳамда реакциянинг тезлиги ҳосил бўлган макромолекулаларнинг ўлчамларига боғлиқ эмас, деб фараз қилиб, поликонденсатланиш жараённинг тезлигини ифодаловчи иккинчи тартибли реакция тенгламасини тузиш мумкин:

$$V_t = K_n(1-P_t)^2 \quad (1)$$

бунда:

K_n — поликонденсатланиш реакциясининг тезлик константаси,

P_t — t вақт ичидаги реакцияга киришган молданинг функционал группалари миқдори (реакция учун олинган бирикмалар функционал группаларининг умумий миқдори 1 га тенг деб қабул қилинган).

Юқорида айтганимиздек, поликонденсатланиш қайтар реакциядир. Масалан, поликонденсатланиш вақтида содир бўладиган гидролиз реакциясини кўриб чиқайлик.

Гидролиз тезлиги V_2 ҳам иккинчи тартибли реакция тенгламаси билан ифодаланади:

$$V_2 = K_2 P_t \cdot w \quad (2)$$

бунда:

K_2 — гидролиз реакциясининг тезлик константаси,
 w — t вақт ичидаги ҳосил бўлган паст молекуляр модданинг миқдори.

Демак, полимернинг t вақт ичидаги ҳосил бўлиш тезлиги қуйидагича аниқланади:

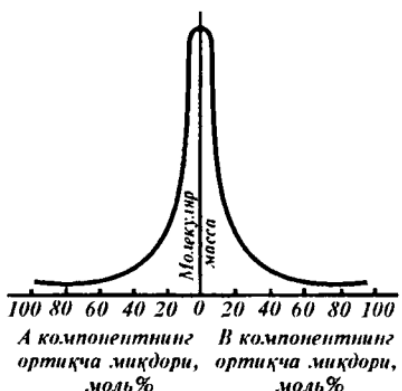
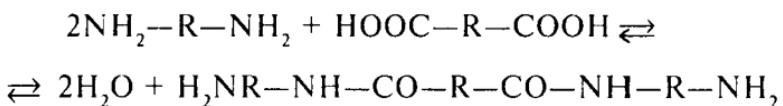
$$V_t = V_1 - V_2 = K_n (1 - P_t)^2 - K_2 P_t w \quad (3)$$

Қайтар жараёнларнинг мувозанат константаси $K = \frac{K_n}{K_2}$ — га тенглиги учун юқоридаги тенгламани қуйидагича ёзиши мумкин:

$$V_t = K_n (1 - P_t)^2 \frac{K_n P_t W}{K} = K_n \left[(1 - P_t)^2 - \frac{P_t W}{K} \right] \quad (4)$$

Бу тенгламадан кўринадики, поликонденсатланиш реакциясининг мувозанати, айниқса, реакцион муҳитдаги паст молекуляр бирикма миқдорига боғлиқdir.

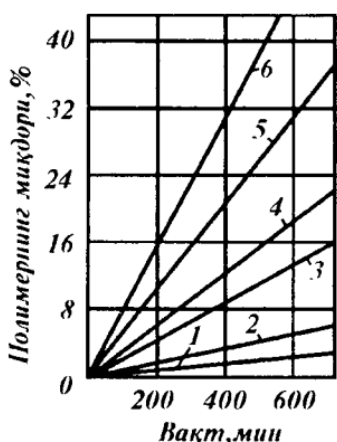
Реакцияни полимер ҳосил бўлиш томонига йўналтириш учун реакцион муҳитдаги паст молекуляр модда миқдорини камайтириш зарур. Агар ҳосил бўлувчи паст молекуляр бирикмани реакцион муҳитдан мутлақо йўқотилса, у ҳолда поликонденсатланиш даражаси мономер тамом бўлгунча ортиб боради, пировардида биргина гигант макромолекула ҳосил бўлар эди. Амалда поликонденсатланишда оддий конденсатланиш реакцияларига ўхшаш компонентлардан бирининг моляр миқдорини ошириш воситаси билан реакциянинг қайтарилишини йўқотиш мумкин эмас. Чунки компонентлардан бирининг моляр нисбати иккинчисиникидан ортиқ бўлганда поликонденсатланиш реакциясига киришувчи функционал группалар миқдорий нисбатларининг тенглик шарти бузилиб, жараён тез орада тўхтаб қолади (17-расм):



17-расм.

Бирор компоненттнинг ортиқчилиги натижасида полимер боелиқлиги.

рат күтарилигтан сари реакцион модданинг қовушоқлиги камай бориб, паст молекуляр модданинг ажралиш тезлиги ортиб боради. Бироқ ҳароратни тұхтосыз ошира бориш ҳам полимернинг парчаланишига ёки термодеструкцияга учрашига сабаб бўлади. Бу ҳолларда эса паст молекуляр моддаларни ажратиб олиш учун босим камайтирилади, яъни реакторда вакуум ҳосил қилинади. Аммо бунда ҳам мономерлардан бирининг осон буғланниши сабабли функционал группаларнинг нисбий тенглик шартти бузилади ва натижада молекулар массаси кам бўлган полимер ҳосил бўлади (18-расм).



18-расм.

Гексаметилендиамиин ва адипин кислотанинг турли ҳароратда поликонденсалтланиш кинетикаси:

°С: 1 – 140; 2 – 145; 3 – 150;
4 – 167; 5 – 175; 6 – 180.

Яъни бу жараён натижасида молекуланинг иккала учидаги функционал группалар бир хил бўлиб қолади.

Поликонденсалтланиш жараёнида ҳосил бўлувчи паст молекуляр моддаларни ажратиб олиш полимернинг молекуляр массаси, яъни унинг қовушоқлиги ортиши билан тобора қийинлашиб боради. Шунинг учун ҳам поликонденсалтланиш вақтида ҳарорат секин-аста ва тұхтосыз ортириб борилади. Чунки ҳарорат күтарилигтан сари реакцион модданинг қовушоқлиги камай бориб, паст молекуляр модданинг ажралиш тезлиги ортиб боради. Бироқ ҳароратни тұхтосыз ошира бориш ҳам полимернинг парчаланишига ёки термодеструкцияга учрашига сабаб бўлади. Бу ҳолларда эса паст молекуляр моддаларни ажратиб олиш учун босим камайтирилади, яъни реакторда вакуум ҳосил қилинади. Аммо бунда ҳам мономерлардан бирининг осон буғланниши сабабли функционал группаларнинг нисбий тенглик шартти бузилади ва натижада молекулар массаси кам бўлган полимер ҳосил бўлади (18-расм).

Поликонденсалтланиш реакциясининг ҳар бир босқичида макромолекулалар дастлабки мономер молекуласи билан ёки ўз-ўзи билан ҳам реакцияга кири-

шиши мумкин. Поликонденсатланиш жараёни тугалланишига яқин қолганда бошланғич мономерларнинг концентрацияси кескин камайиб, макромолекулаларнинг ўзаро бирикиши ҳам кам содир бўлади.

Макромолекулаларнинг узунлашиши билан реакцион муҳитнинг қовушоқлиги ортади ва макромолекулаларнинг ҳаракатчанлиги камаяди, бинобарин, уларнинг ўзаро тўқнашиши ҳам камайиб кетади. Бундай вақтда реакция бутунлай тўхтаб қолмаслиги учун реакцион муҳитнинг ҳароратини ошириш зарур.

Эквимолекуляр нисбатдаги мономерлар аралашмасидан синтез қилинган чизиқсимон полимерларнинг ўртача поликонденсатланиш даражаси Р қўйидаги tenglama билан ифодаланади:

$$P = \frac{1}{1-p}$$

бунда p — реакциянинг тугалланиш даражаси.

Кўйида реакциянинг тури тугалланиш даражаларида поликонденсатланиш даражасининг қийматлари келтирилган:

p%	0	50	80	90	95	99	99,9
P	1	2	5	10	20	100	1000.	

Полимернинг ўртача молекуляр массаси $M_n = PM_0$ га тенг бўлиб, бунда M_0 — полимер элементар звеносининг молекуляр массасини ифодалайди.

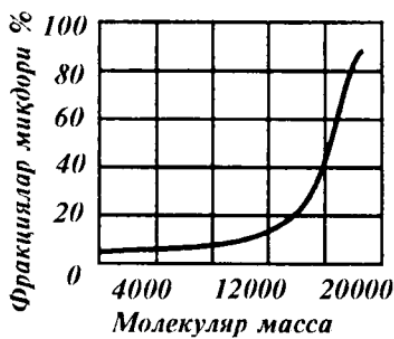
Кўйидаги расмда полимерларнинг ўртача молекуляр массаси билан реакциянинг тугалланиш даражаси орасидаги боғланиш кўрсатилган (19-расм).

Поликонденсатланиш жараёнининг барча оралиқ даврларида реакцион 8аралашманинг таркиби реакцияга киришмаган мономерлар миқдори реакцияда ҳосил бўлган полимер молекулалари ва озроқ миқдордаги паст молекуляр моддалар йи-



19-расм.

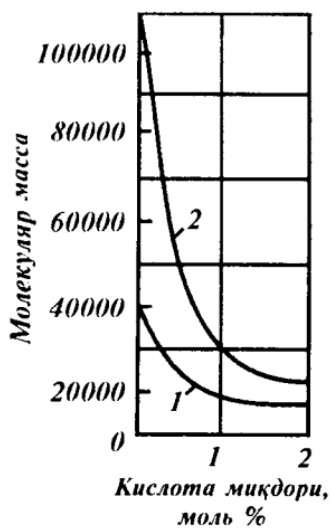
Поликонденсатланишнинг тугалланиш даражасига қараб полимернинг молекуляр массаси бўйича тақсимланиш графиги.



20-расм.

Полиамиднинг молекуляр массаси бўйича тақсимланиш графиги.

Шундай қилиб, поликонденсалтаниш жараёнининг тўхташига мувозанат ҳолатнинг ўрнатилиши, функционал группалар нисбий тенглик шартининг (эквивалентлигининг) бузилиши, реакцион аралашма қовушоқлигининг ортиши ва макромолекула ҳаракатчанлигининг сустлашиши сабаб бўлади.



21-расм.

Полиамид икки фракцияси аралашмасининг гидролизланиш жараёни:
1 мол. массаси 50 000; 2 мол. массаси 100 000 бўлган полиамид.

финдисидан иборат бўлади. Поликонденсалтаниш жараённида юқори ҳароратнинг қўлланилиши реакция маҳсулотларининг қисман деструкцияланишига сабаб бўлади, натижада макромолекулаларда янги функционал группалар ҳосил бўлиши мумкин. Макромолекула таркибидаги бундай ўзгаришлар поликонденсалтаниш жараёнини тўхтатиб кўяди.

Поликонденсалтанишда ҳосил бўлган маҳсулот мураккаб аралашмалардан иборат бўлиб, унинг таркибида полимер фракциялари, паст молекуляр моддалар ва қисман бошланғич мономер молекулалари бўлиши мумкин.

Поликонденсалтанишда ҳосил бўлган маҳсулотларни текшириш натижасида уларнинг таркибида паст молекуляр фракцияларнинг оғирлик миқдори юқори молекуляр фракцияларнинг оғирлик миқдоридан жуда камлиги аниқланган (20-расм).

Аммо шуни ҳам қайд қилиб ўтиш керакки, поликонденсалтаниш усулида энг яхши шароитларда олинган полимернинг молекуляр массаси, одатда 30000

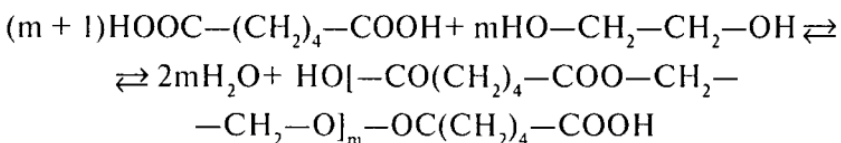
дан ошмайди. Поликонденсатланиш реакциясини оддийгина қайтар реакция деб аташ мумкин эмас, чунки унда мураккаб жараёнлар бўлади. Кўпдан-кўп ўтказилган тажрибалар ва текширишлар натижасида поликонденсатланиш вақтида макромолекулаларнинг деструкцияланиш жараёнларининг ҳам содир бўлиши исбот қилинганд (21-расм). Полимерларнинг деструкцияланиш жараёнлари поликонденсатланиш реакциясида ишлатиладиган мономерлар таркибига қараб, кислота таъсирида (ацидолиз), аминлар таъсирида (аминолиз), сув таъсирида (гидролиз), спиртлар таъсирида (алкоголиз) ва ҳоказолар таъсирида содир бўлиши мумкин.

2.3. Сополиконденсатланиш реакциялари

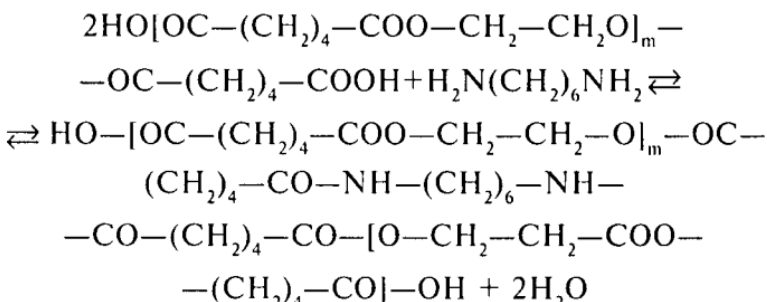
Ҳар хил тузилишга эга бўлган полимерларни синтез қилиш ҳамда полимерларда янги хоссалар вужудга келтириш учун икки ва ундан ортиқ полифункционал бирикмаларни бирга поликонденсатлаш, бошқача айтганда, сополиконденсатлаш усули кенг тарқалган. Шу усулда ҳосил қилинганд макромолекула таркибида реакцияда қатнашган барча компонентларни учратиш мумкин. Бироқ, макромолекула занжирида бундай звеноларнинг такрорланиш тартиби тасодифий бўлиб, уларнинг макромолекуладаги миқдори, асосан, реакцияда қатнашган компонентларнинг моляр нисбатларига, уларнинг нисбий активлигига ва поликонденсатланиш жараёнининг шароитига боғлиқдир.

Айрим ҳолларда макромолекуласида мономер звенолари маълум тартибда жойлашган сополимер ҳам ҳосил қилиш мумкин. Бунинг учун икки мономердан паст молекуляр гомополимер олиниб, сўнгра улар учинчи мономер иштирокида бир- бири билан бириктирилади. Бундай жараён, одатда, блок сополиконденсатланиш дейилади. Бунга полиэфирларни диаминалар билан, полиамидаларни дикарбон кислоталар билан реакцияга киритиш мисол бўла олади. Масалан, дастлаб адипин кислота ва этиленгликолни поликонденсатлаб, полиэтиленадипинат, яъни полиэфир олинади. Агар бу реакцияда адипин кислотанинг моляр

миқдори, этиленгликолнинг моляр миқдорига қараганда бир оз ортиқроқ олинган бўлса, у ҳолда ҳосил бўлган полиэфир блокларининг иккала учидаги карбоксил группалар бўлади.



Олинган полиэфирга карбоксил группасининг миқдорига эквивалент миқдорда диамин қўшиб, қайта қиздирилса, блок сополимер, яъни полиэфирамид ҳосил бўлади:



Диаминлар ва дикарбон кислоталардан ҳосил қилинган паст молекуляр полиамидаларга паст молекуляр оғирликка эга бўлган полиэфир блокларини бириктириш натижасида полиамидоэфирлар олинади. Ҳосил бўлган макромолекулаларда полиамид ва полиэфир блоклари маълум тартибда жойлашган бўлади. Одатда, поликонденсалтаниш жараёнларини катализаторлар иштирокида тезлатиш мумкин. Катализаторлар сифатида органик кислоталардан чумоли кислота, сирка кислота ва бензой кислота; анорганик кислоталардан эса гидрохлорид ва сульфат кислоталар кўп ишлатилади. Полимочевина смолалар синтез қилишда карбонат тузлар ишлатиш ҳам яхши натижалар беради.

Сополиконденсалтлаш жараёни иккинчи тартибли реакция қонунларига бўйсуниб, ундаги функционал группаларининг реакцияга киришиш тезлиги қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\frac{d(R_x)}{dt} = K_1[R_x][R_y^+] - \frac{d(R_x^+)}{dt} = K_2[R_x^+][R_y^+]$$

Бу ерда (R_x), (R'_x) ва (R_y) турли мономерлар функционал группаларининг концентрацияси. Юқоридаги тенгламаларнинг биринчисини иккинчисига бўлсак, қуйидаги тенглама олинади:

$$\frac{d(R_x)}{d(R'_x)} = \frac{K_1[R_x]}{K_2[R'_x]}$$

Бу тенгламада тезлик константаларининг нисбати K_1/K_2 ни d орқали ва тенгламанинг чап томонидаги $d(R_x)$ а', $d(R'_x)$ ни b' ва, худди шунга ўшиаш, тенгламанинг ўнг томонидаги $[R_x]$ ни a ва $[R'_x]$ ни b орқали белгилаб, тенгламани қўйидаги кўринишда ёзиш мумкин:

$$\frac{a'}{b'} = \alpha \frac{a}{b}$$

Демак, агар α нинг қиймати 1 га тенг бўлмаса, сополиконденсатлаш натижасида ҳосил бўлган полимернинг таркиби бошланғич мономерлар аралашмаси таркибидан фарқ қилиши лозим.

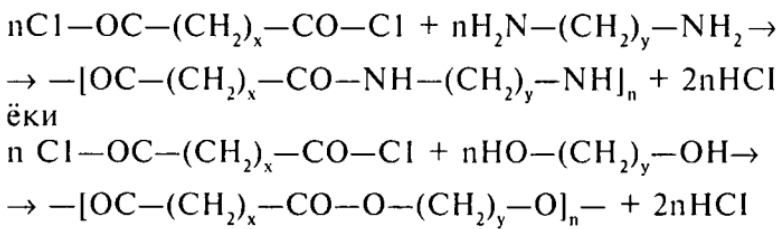
Сополимер таркибини ҳисоблаш учун юқоридаги тенгламани интеграл формада кўчирилади:

$$\frac{a}{a_0} = \frac{b^a}{b_0}$$

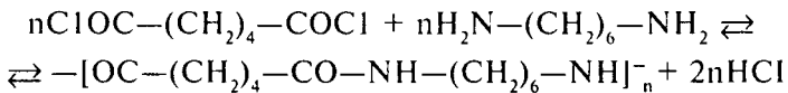
Бу ерда: a ва b — бошланғич мономерлар аралашмасидаги функционал группалар — R_x ва R'_x нинг концентрациялари.

Ўзаро аралашмайдиган суюқликлар чегарасида поликонденсатланиш. Полиамиллар, полиэфирлар ва бошқа поликонденсацион полимерлар синтез қилишининг муҳим усули — поликонденсатланиш жараёнини ўзаро аралашмайдиган суюқликлар чегарасида олиб боришидир. Бу усулга биноан полиамид ёки полиэфирлар синтез қилиш учун лозим бўлган кислоталар аввал дихлорангидридга айлантирилади. Ҳосил бўлган дихлорангидридларниг реакцияга киришиш қобилияти шунчалик каттаки, улар диамин ва икки атомли спиртлар билан оддий ҳарорат ва босимда ҳам реакцияга шиддатли киришади. Бундай реакция вақтида ҳам поликонденсатланиш реакциясининг асосий

шарти бўлган эквимолярлик мұхим роль ўйнайди, реакцияда ажралиб чиқсан хлорид кислота эса макромолекулаларни қисман парчалаб юборади. Поликонденсатланиш реакцияси қуйидаги схема бўйича боради:



Бундай реакция ўзаро аралашмайдиган икки суюқлик чегарасида олиб борилса, юқоридаги камчиликлар бўлмайди. Бунинг учун икки негизли кислоталар дихлорангидриди сувга аралашмайдиган суюқликлар, яъни бензол, толуол ва шунга ўхшаш моддаларда эритилади. Иккинчи компонент — диамин ёки кўп атомли спиртлар эса сувда эритилади. Бу икки эритмани аста-секин бир-бирига қўшсак, ўзаро аралашмайдиган икки қатлам ҳосил бўлади. Бу икки қатлам чегарасида дихлорангидрид ва диамин молекулалири учрашиб, поликонденсатланиш реакциясига учрайди ва хлорид кислота ажралиб чиқади. Натижада аралашмас суюқликлар чегарасида полиамид парда ҳосил бўлади ва реакция мувозанат ҳолатига келади. Агар икки суюқлик чегарасидаги полиамид парда реакция мұхитидан тортиб олинаверса, уларнинг ўрнида янгидан-янги пардалар ҳосил бўлиб, реакциянинг мувозанати ўнгга силжийди. Демак, ўзаро аралашмайдиган икки суюқлик чегарасида ҳосил бўлган полимер пардани тўхтовсиз равишда олиб турилса, реакция охиригача боради, яъни бирор компонент тамом бўлгунича давом этади. Мисол тариқасида гексаметилендиамин ва адипин кислотанинг дихлорангидридидан найлон смолоси олинишини кўриб чиқайлик:



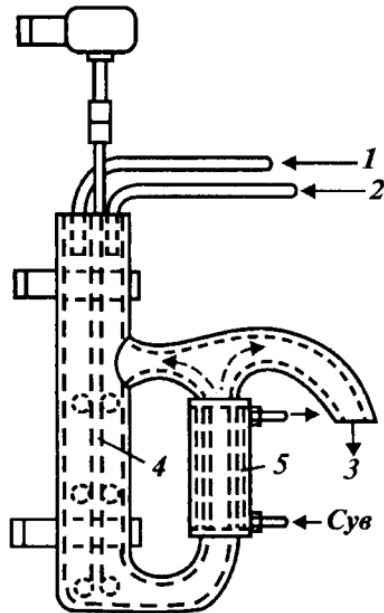
Амалда ҳосил бўлаётган хлорид кислотани йўқотиш ва шу билан реакция мувозанатини ўнгга силжитиш учун

диаминнинг сувдаги эритмасига натрий ёки калий ишқорлари ҳам қўшилади. Бу реакциянинг афзаллиги шундаки, у, биринчидан, оддий ҳарорат ва босимда боради, иккинчидан, бундай реакция вақтида юқори молекуляр полимерлар ҳосил бўлади, учинчидан, компонентлар ўзаро қатъий эквимолекуляр миқдорда бўлиши шарт эмас, чунки поликонденсатланиш жараёни суюқликлар чегарасидаги молекуляр сатҳдагина боради ва сатҳ эквимолекулярлик шартини сақлай олади. Ўзаро аралашмайдиган икки суюқлик чегарасидаги поликонденсатланиш жараёнида ҳосил бўлган полимер, 22-расмда кўрсатилганидек, юпқа парда тарзида ҳосил бўлиб, реакцион массани шиддатли аралаштириш натижасида полимерни кукунсимон ҳолда ҳам олиш мумкин (22-расм).

Ўзаро аралашмайдиган суюқликлар чегарасидаги поликонденсатланишнинг асосий афзаллиги шундаки, бунда суюқланиш ҳарорати юқори бўлган полимерлар олиш мумкин. Чунки бундай жараён вақтида биринчидан, парчаланиш реакциялари оддий поликонденсатланишдагига қараганда деярли содир бўлмайди. Иккинчидан, бундай жараён вақтида полимер тўғридан-тўғри тола ёки юпқа парда ҳолида олиниши мумкин.

Бу хил поликонденсатлаш йўли билан полиамилар, полиэфирлар, полисульфоамидлар, полиуретанлар, полимочевиналар ва бошқа полимерларни синтез қилиш мумкин.

Ўзаро аралашмайдиган икки суюқлик чегарасида поликонденсатланиш жараёнининг афзаллиги шундаки, жараён паст ҳароратда олиб борилади, бу эса



22-расм.

Ўзаро аралашмайдиган икки суюқлик чегарасида узлуксиз полимерланиш мосламаси: 1 – дихлорангидрид; 2 – диамин; 3 – полимер; 4 – қоргич; 5 – соутгич.

поликонденсатланиш жараёнида ишлатилиши мумкин бўлган мономерлар сонини оширади. Бундай жараёнда юқори ҳароратда бекарор, яъни оддий поликонденсатланиш жараёнида парчаланувчи моддалар ҳам қатнаша олиши мумкин. Шунингдек, бу жараёнда юқори молекуляр полимер синтез қилишдаги энг асосий ва мураккаб шартлардан бири — эквимолекулярлик шартининг сақланиши шарт эмас. Шунинг учун ҳам бу янги усул бошқа усулларда олиниши қийин бўлган ёки мутлақо олинмаган бир қанча янги полимерлар синтез қилишда жуда муҳим аҳамиятга эга ва бу хил поликонденсатланиш жараёнининг технологик жиҳатдан кўп афзалликлари бор.

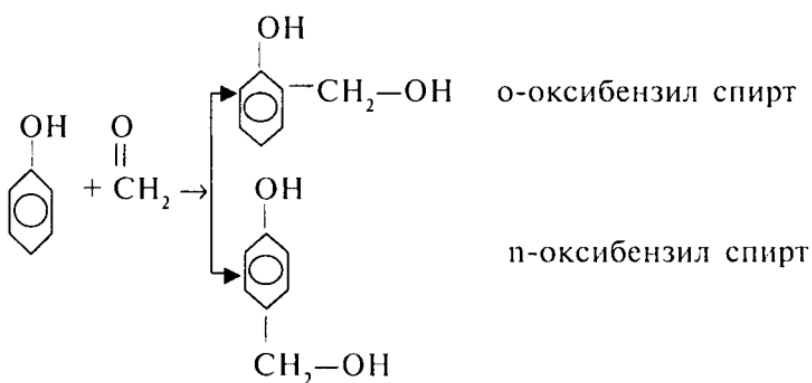
2.4. Фазовий поликонденсатланиш

Таркибida уч ва ундан кўп функционал группа бўлган моддалар поликонденсатланганда фазовий полимерлар ҳосил бўлади ва бундай реакциялар *фазовий поликонденсатланиш* дейилади. Бу ҳолда чизиқсимон макромолекулаларни ўзаро кўндаланг звенолар билан бириктирувчи боғлар пайдо бўлади, яъни макромолекула уч ўлчам билан ифодаланади. Уч ўлчамли полимерларнинг чизиқсимон полимерлардан асосий фарқи шуки, улар юқори ҳароратда юмшамайди ва суюқликларда эrimайди. Шунинг учун ҳам бундай полимерларни текшириш қийин ва баъзан мутлақо текшириб бўлмайди. Аммо бундай полимерларнинг саноатда аҳамияти катта ва улар кўплаб ишлаб чиқарилади. Фазовий полимерлар жумласига кирувчи фенол-формальдегид, анилин-формальдегид, меламин-формальдегид ва глифтал смолалари кўп вақтлардан бери хўжаликнинг деярли барча тармоқларида ишлатилиб келмоқда. Бундай полимерларни ҳосил қилувчи икки компонентдан бирида уч ёки тўртта функционал группа бўлади, жумладан, фенол, анилин, глицерин уч функционалли, мочевина эса тўрт функционалли моддадир.

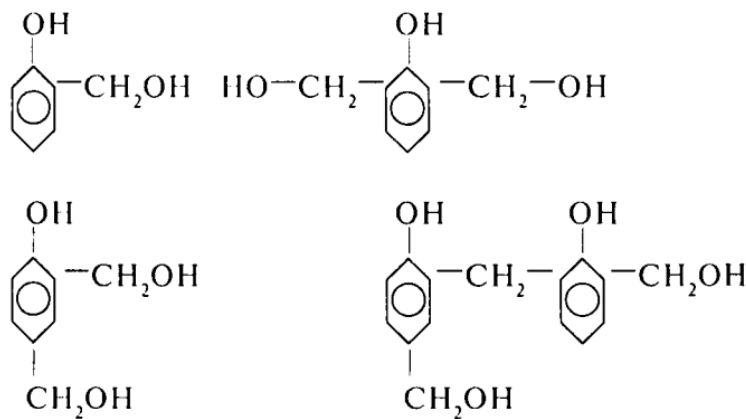
Фазовий поликонденсатланиш реакциясига мисол сифатида фенол билан альдегидлар орасидаги реакцияни кўриб чиқайлик.

Ўрин алмашиб реакцияларида фенолнинг гидроксил группаси янги ўринбосар группаларни орто ва пара ҳолат-

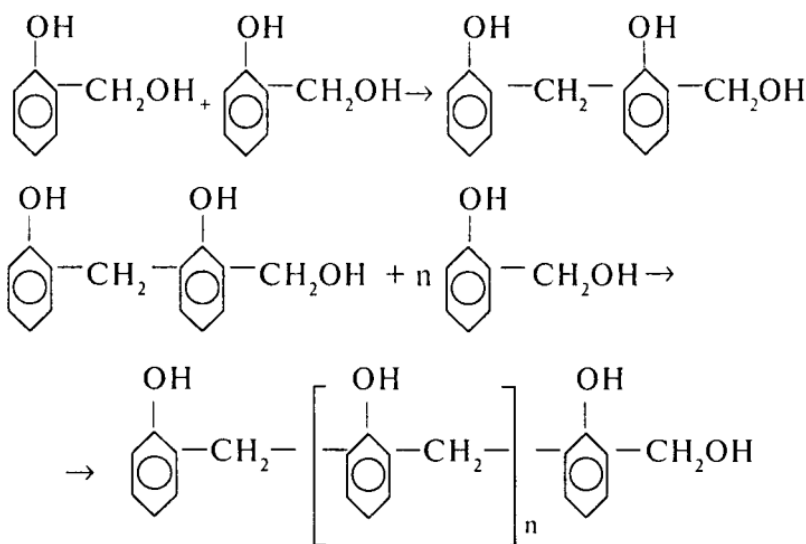
ларга ўтказиши хусусиятига эга. Эквимоляр миқдордаги фенол ва формальдегид кислотали муҳитда ўзаро реакцияга киришганда фенолнинг орто ва пара ҳолатларида реакция бориб, оксибензил спиртлар ҳосил бўлади.



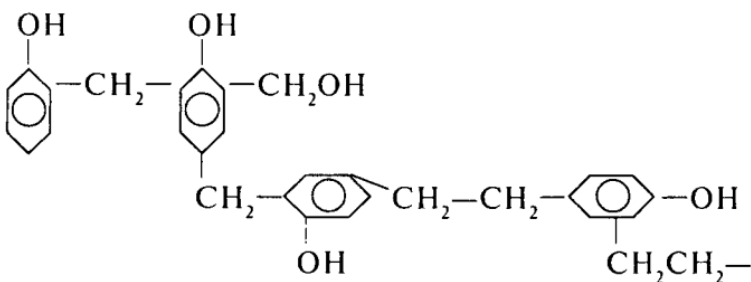
Ишқорий муҳитда эса оксибензил спиртлар билан бир қаторда диоксибензил спиртлар ҳам ҳосил бўлади. Реакцияда формальдегид миқдорини ошириш билан фенолнинг диметилол ва триметилол ҳосилаларини олиш осон:



Ҳосил бўлган оксибензил спиртлар ҳамда диметилол ва триметилол ҳосилалар барқарор бўлиб, кислотали ва нейтрал муҳитларда ўзидан сув молекулаларини ажратиб, осонлик билан поликонденсатланиш реакциясига кириша олади:

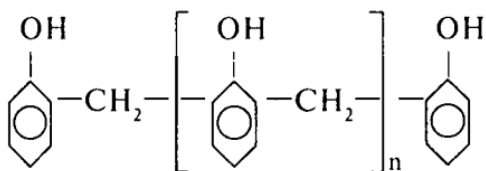


Бундай реакциянинг ҳамма босқичида ҳам молекула учида гидроксил группа сақланади ва шунинг учун бу молекула яна қайта-қайта реакцияга киришади ва натижада полимерга айланади. Реакция давомида ҳароратни ўзгартириш билан поликонденсалтаниш жараёнининг тезлигини ошириш ёки камайтириш мумкин. Фенол ва формальдегид полимерлар бошланғич моддаларнинг нисбий миқдорига қараб, резол ва новолак смолаларга бўлинади. Агар формальдегиднинг миқдори фенолга қараганда ортиқ бўлса, резол смола ҳосил бўлиб, унинг молекуляр массаси 700—1000 га яқинлашади. Резол смолалар қаттиқ ва шишага ўхшаш мўрт бўлиб, 60—90°C ҳароратларда окувчанлик ҳолатига ўта олади ҳамда спирт, ацетон ва бензолда эрийди. Бундай полимерлар, асосан, прессспорошок, елим ва лаклар тайёрлашда ишлатилади:

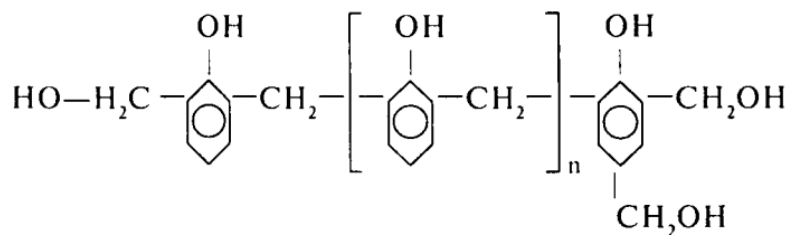
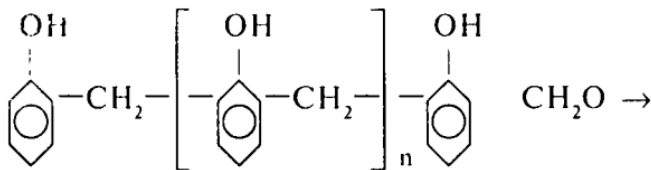


Резол смолаларнинг асосий хусусиятларидан энг муҳими шуки, улардан елим, лак ва буюмлар тайёrlаб, сўнгра яна юқори ҳароратда қиздирилганда таркибидаги метилол группалар поликонденсатланиш жараёнини бошлаб юборади ва полимер эримайдиган ҳамда бўкмайдиган уч ўлчамли, яъни фазовий полимерга айланади. Бундай фазовий полимер резит деб юритилади. У 250—280°C ларда ҳам мустаҳкамлигини йўқотмайди ва суюқлаимайди.

Агар поликонденсатланиш реакциясида фенолнинг миқдори формальдегидга қараганда ортиқ бўлса, паст молекуляр полимерлар ёки новолак смолалар ҳосил бўлади:

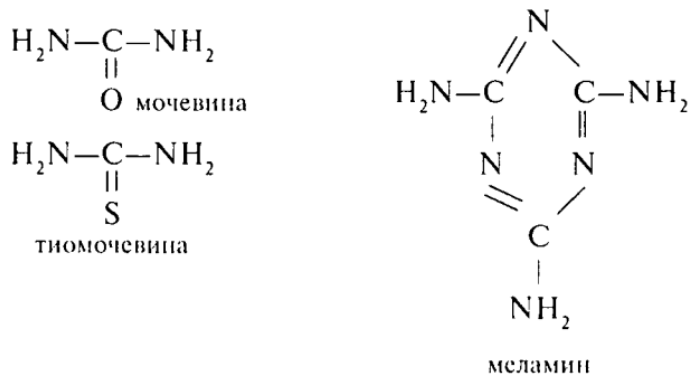


Новолак смолаларининг резол смолалардан асосий фарқи шундаки, уларда барча метилол группалар реакцияга тўла киришади ва шунинг учун ҳам бундай смолалар қайта қиздирилганда уч ўлчамли ҳолатга ўтмайди. Аммо шуни ҳам айтиш керакки, новолак смолаларга формальдегид қўшиб қиздирилса, улар резит ва сўнгра резит смолаларга айланади:

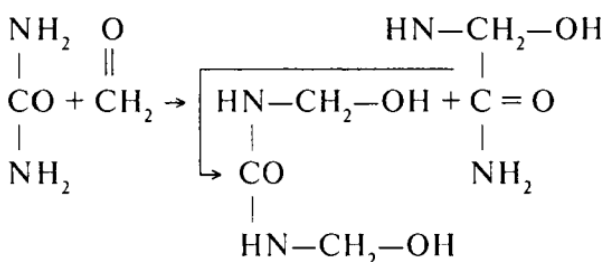


Амалда новолакни резол ва резит ҳолатига ўтказиш учун гексаметилентетраамин (уротропин) дан фойдаланилади. Фенолальдегид смолаларнинг таркибини ўзгартириш бундай смолалар синтез қилишда реакцион аралашмага фенол билан бирга маълум миқдорда унинг гомологларидан ҳам қўшиш натижасида хилма-хил хоссаларга эга бўлган полимерлар олинади. Жумладан, крезоллар, резорцин, пирогаллол, пирокатехин, гидрохинон, нафтоллар, альдегидлардан фурфурол ва бошқаларни поликонденсатлаб, айниқса, бошланғич модда сифатида икки хил фенол ва икки хил альдегид ишлатилса, саноатнинг барча талабалирига жавоб бера олувчи полимерлар синтез қилиш мумкин.

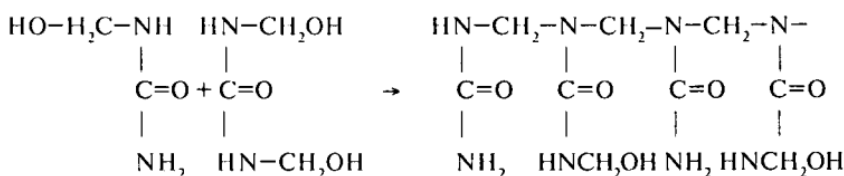
Мочевина, тиомочевина, меламин ва анилинларнинг формальдегид билан реакцияси ҳам фазовий поликонденсатланиш жараёнига мисол бўлади:



Бу моддалар формальдегиднинг сувдаги эритмаси билан ўзаро таъсир эттирилганда уларнинг миқдорий нисбатлари ҳарорат ҳамда мұхитнинг pH күрсаткичига қараб аморф ва смоласимон бирикмалар ҳосил бўлади. Чунки бу моддаларнинг ҳаммаси кўп функционалли бирикмалар қаторига киради. Нейтрал ва ишқорий мұхитда, 40°C да формальдегид ҳамда мочевина монометиломочевинага ҳамда диметиломочевинага айланади:

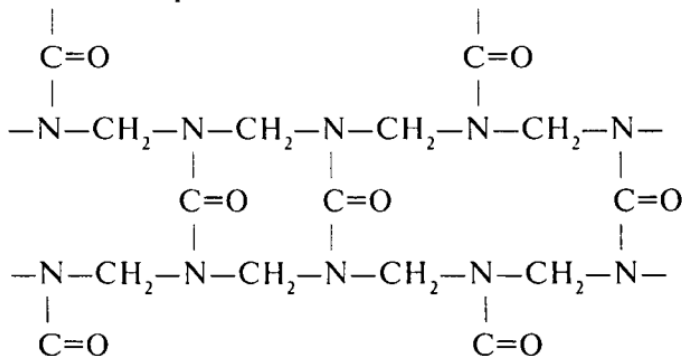


Бу кристалл ва сувда эрүвчан моддалар ишкөрий мұхитдагина барқарордир. Уларни 100°C да ва кислотали мұхитда қыздырылса, чизиқсім он тузилишдаги мочевина-формальдегид, яғни карбамил полимери ҳосил бўлади:



Полимерда метилол группаларнинг мавжудлиги туфайли улар сувда эрийди. Бироқ полимернинг сувда эриган қисми ажратиб олинмасдан, поликонденсатланиш реакцияси давом эттирилиб, уч ўлчамли мочевина-формальдегид смоласига айлантирилади.

Аммо оз миқдорда метилол группаларининг мавжудлиги туфайли фазовий полимер сувни тортиб олиш хоссасига эгадир:



Карбамид полимерлар, фенол-формальдегид смолалар каби электротехникада ва саноатнинг бошқа тармоқлари-

да кенг ишлатилади. Уларни қипиқ, қофоз, асбест ва металларга шимдириб, сўнгра юқори босимда прессланса, жуда мустаҳкам конструкцион пластмассалар ҳосил бўлади.

2.5. Пайванд ва блок сополимерлар синтез қилиш

Сўнгги йилларда юқори молекуляр бирикмаларнинг хоссаларини яхшилаш мақсадида, пайванд ва блок сополимерлар синтез қилиш усусларидан тобора кенг фойдаланилмоқда.

Блок сополимерлар макромолекулалари чизиқсимон тузилишга эга бўлиб, икки ёки ундан ортиқ хил мономерлар звеносидан ташкил топган бўлади. Бундай сополимер кимёвий таркиби жиҳатдан расмий сополимерларга ўхшаса ҳам макромолекуласидаги мономер қолдиқларининг турли хил жойлашиши жиҳатидан улардан фарқланади. Икки хил мономер молекуласидан ташкил топган расмий сополимерларда элементар звенолар занжир бўйлаб тартибсиз бириккан бўлади. Блок полимерларда эса макромолекулалар ўзаро кимёвий боғлар билан уланган икки хил яхлит полимер занжирларидан тузилган бўлади.

Агар икки хил мономер молекулаларини А ва В билан белгиласак, расмий (оддий) сополимер ва блок сополимерлар макромолекуласини схематик равишда қўйидагича тасвиrlаш мумкин:

... — ААВААВВААВАВВАВВААВАВВААВ — ...

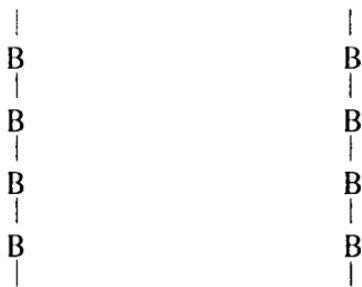
Оддий сополимер

... — АААААААААААВВВВВВВВВВВВВВ — ...

Блок сополимер

Бу икки сополимернинг кимёвий таркиби бир хил А ва В мономерлардан ташкил топган бўлса ҳам, мономер звеноларининг занжир бўйлаб турли тартибда жойлашганлиги туфайли, уларнинг барча хоссалари бир-биридан тубдан фарқ қиласди.

Пайванд сополимер макромолекулалари тузилишини күйидагича ифодалаш мумкин:



... — AAA · AAAAAAAA · AAAAAAAA — ...



Пайванд сополимер макромолекуласи

Схемада А ва В лар турли хил мономер звеноларини ифодалайди. Амалда блок ва пайванд сополимерлар деярли тайёр полимерлардан олинади, уларни синтез қилишда эса, кўпинча, чизиқсимон полимерлардан ва винил мономерларидан фойдаланилади. Пайванд ва блок сополимерланиш жараёнларини амалга ошириш учун асосан макромолекула таркибида турли актив марказлар (макрорадикаллар, пероксид, гидроксил, карбоксил, амин группалар, қўш боғлар ва ҳ. к.) ҳосил қилиш ва бу марказларга иккинчи полимер молекуласини улаш лозим. Агар бу актив марказлар макромолекуланинг учida бўлса — блок сополимер ва аксинча, актив марказлар занжирнинг ўрта қисмида бўлса, пайванд сополимерлар ҳосил бўлади.

Амалда бундай актив марказлар бир вақтнинг ўзида макромолекуланинг учларида ҳам, ўрта қисмида ҳам ҳосил бўлиши мумкин. Шунинг учун пайванд ва блок сополимерланиш жараёнларида, кўпинча, ҳар иккала полимер

ҳам ҳосил бўлади. Бироқ, махсус усуллардан фойдаланиб, уларни алоҳида-алоҳида синтез қилиш ҳам мумкин. Бундан ташқари, пайванд ва блок сополимерлар олдий сополимерлардан ўзининг эрувчанлиги билан ҳам фарқланади. Шу сабабли, фракцион эритиш усулидан фойдаланиб, уларни бир-биридан ажратиб олиш ҳам мумкин. Бироқ блок ва пайванд сополимерланиш жараёнлари билан бир қаторда системада гомополимерланиш реакцияси ҳам боради. Олинган полимерлар аралашмаси эса пайванд сополимер ва гомополимер аралашмасидан иборат бўлади. Одатда пайванд сополимерни гомополимердан селектив эритувчи моддалар воситасида ажратиб олинади.

Блок сополимерлар. Блок сополимер, асосан, икки ёки ундан ортиқ чизиқсимон полимер ёки чизиқсимон полимер билан мономерларнинг ўзаро таъсири натижасида ҳосил бўлади.

Амалда блок сополимер қўйидаги йўллар билан синтез қилинади:

а) икки хил полимер макромолекулалари турли йўллар билан макрорадикалларга айлантирилади ва бундай макрорадикалларни ўзаро бириктириш натижасида блок сополимер ҳосил қилинади;

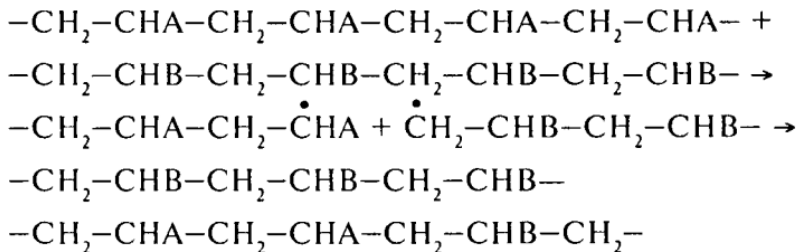
б) бирор полимер макромолекулаларини активлаштириш йўли билан макрорадикаллар ҳосил қилинади, сўнгра бу макрорадикалларга иккинчи хил мономер таъсир эттириб блок сополимер олинади;

в) макромолекулаларининг учларидаги функционал группалари турлича бўлган икки хил полимер макромолекулаларини ўзаро конденсатланиш реакциясига киритиш билан ҳам чизиқсимон блок сополимер ҳосил қилинади.

Маълумки, юқори молекуляр бирикмаларга иссиқлик, турли нурлар, масалан, ультрабинафша, инфрақизил нурлар, бундан ташқари электрон, нейтрон ва ҳоказо таъсир эттирилса ёки юқори молекуляр бирикмаларни янчидан коришитирсанса, макромолекулалар секин-аста макрорадикалларга айланади. Ҳосил бўлган бу макрорадикаллар шу муҳитда мавжуд бўлган турли моддалар (асосан ҳаво кислороди) билан бирикиб, қайтадан тўйинган макромолекулага айланади ёки макрорадикаллар ўзаро бирикиши ҳам

мумкин. Макрорадикалларнинг рекомбинацияланиши деб аталаған бундай уланиш жараёнида, полимер занжири узайиб, унинг ўртача молекуляр массаси ортади.

Полимерни янчиш, майдалаш, ишқалаш каби механик йўллар билан ҳам полимерда макрорадикаллар вужудга келтирилади. Демак, бундай жараён кислородсиз муҳитда ўтказилганда макрорадикалларнинг ўзи ҳам бир-бири билан бирика олади. Айни вақтда икки хил полимер аралаштирилиб янчилган бўлса, улардан блок сополимер ҳосил бўлади. Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, полимернинг полимерланиш даражаси қанчалик катта бўлса, макромолекулаларнинг парчаланиши ҳам шунчалик осон бўлади. Механик йўллар билан макрорадикаллар ҳосил қилиш ва уларнинг рекомбинацияланишидан фойдаланиб, турли гомополимерлардан блок сополимер олиш усули саноатда қўлланила бошланди. Бунинг учун чизиқсимон икки хил полимер аралашмасини кислородсиз муҳитда (вакумда ёки азот атмосферасида) шиддатли равишда қориширилади. Натижада аралашмадаги макромолекулалар парчаланиб, макрорадикалларга айланади. Макрорадикаллар эса қайтадан рекомбинацияланиб, янги полимер занжирларини ҳосил қиласи. Бунда икки хил макрорадикал ўзаро рекомбинацияланса, чизиқсимон янги блок сополимер ҳосил бўлади. Шу усулда амалга ошириладиган реакцияларни қуйидагича ифодалаш мумкин:

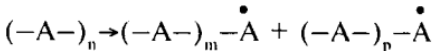


Кейинги вақтларда макрорадикалларни блок сополимерлаш йўли билан полистирол ва табий каучук, полистирол ва полибутидиен, полистирол ва полиакрилонитрил, полистирол ва полиметилметакрилат, полистирол ва полиэтилен, полиметилметакрилат ва полизобутилен каби блок сополимерлар синтез қилинмоқда.

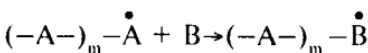
Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, блок сополимерлаш жараёнида системада ҳосил бўлган макрорадикалларнинг бир қисми рекомбинацияланмаслиги ҳам мумкин, натижада бошланғич гомополимерларнинг бир қисми дастлабки ҳолатда сақланиб қолади. Агар макрорадикаллардаги актив марказ занжирнинг учидаги эмас, балки ўрта қисмидаги бўлса, блок сополимер билан бир қаторда пайванд сополимерлар ҳам ҳосил бўлади.

Полимерга бирор бошқа мономер молекулалари қўшиб янчилса (туйилса) ҳам блок сополимер ҳосил бўлади. Чунки системада иштирок эттаётган мономер молекулаларининг полимерланиши учун макрорадикалларнинг ҳосил бўлиши кифоядир. Ҳосил бўлган макрорадикаллар ўзига муҳитдаги мономер молекулаларини осонлик билан бириктириб олади ва полимерланиш жараёнини бошлаб юборади. Бу хилдаги блок сополимерланиш реакциясида ҳам ҳосил бўлган макрорадикаллар ўзаро рекомбинацияланиши мумкин. Лекин уларнинг ўзаро бирикишига нисбатан мономер молекулаларини бириктириб олиш осонроқ, чунки макрорадикалларнинг диффузияланиш тезлиги шу муҳитдаги мономерларнинг диффузияланиш тезлигига қараганда жуда кам бўлади.

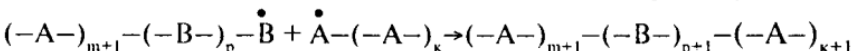
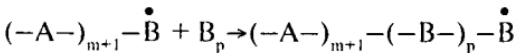
Мономерни макрорадикаллар иштирокида полимерлаш натижасида икки, уч ва ундан ортиқ блоклардан ташкил топган макромолекулалар ҳосил бўлади. Агар полимерланиш жараёнида занжирнинг ўсишдан тўхташи икки макрорадикалнинг рекомбинацияланиши натижасида содир бўлса, уч блокдан иборат макромолекула олинади. Бундай реакцияларни қўйидаги тенглама билан ифодалаш мумкин:



Актив марказнинг
ҳосил бўлиши

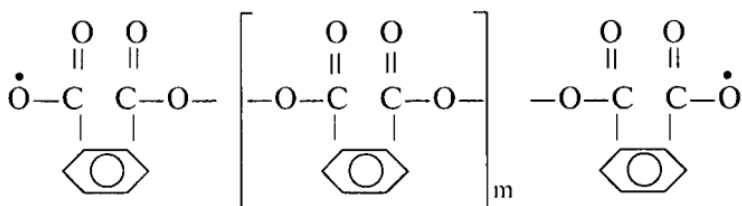


Занжирнинг узилиши

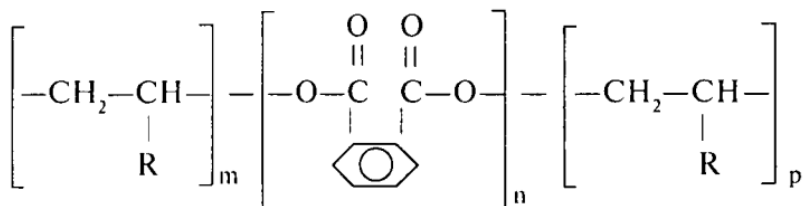


Занжирнинг ўсиши

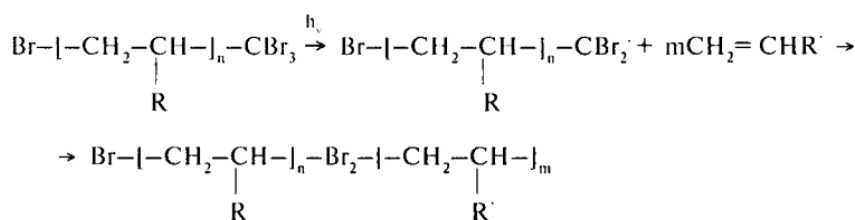
Блок сополимерларни синтез қилишни осонлаштириш мақсадида, осон парчаланувчи полимерлардан ҳам фойдаланиш мумкин. Масалан, полифталилпероксид бир оз қиздирилса, реакцияга кириша оладиган бимакрорадикаллар ҳосил бўлади:



Агар полифталилпероксид бирор мономер таъсирида термик парчаланса, ҳосил бўлган бимакрорадикаллар шу мономернинг полимерланишида инициатор вазифасини бажаради. Натижада ўрта қисми полифталил пероксид ва икки ён томони бошқа полимер занжиридан иборат уч блокли макромолекула ҳосил бўлади:



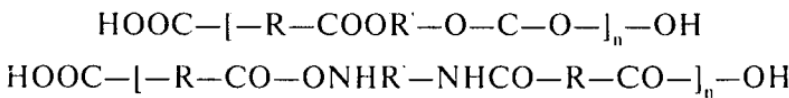
Агар полимер молекулалари учидаги бром ва шунга ўхшаш бекарор атомлар бўлса, бу макромолекулаларни нур ёрдамида макрорадикалларга айлантириш осон. Демак, шундай полимерларга нур таъсириш вақтида системага оз микдорда мономер қўшилса, блок сополимерлар ҳосил бўлади. Блок сополимер синтез қилишнинг бу усулини куйидагича ифодалаш мумкин:



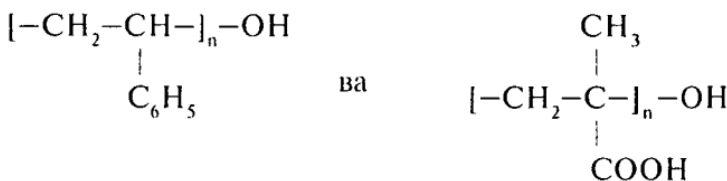
Булардан ташқари, бирон мономернинг полимер ва инициатор иштирокида полимерланиши пайтида занжирнинг узатилиши сабабли блок сополимер ҳосил бўлиши мумкин.

Макромолекулалар учидаги функционал группаларнинг ўзаро конденсатланиши натижасида ҳам турли хил блок сополимерлар олиниши мумкин. Амалда бундай блок сополимерлар молекуляр массаси унча катта бўлмаган (100000 гача) гомополимерлардан олинади. Чунки конденсацион полимернинг молекуляр массаси қанча кам бўлса, ундаги функционал группаларнинг миқдори, яъни макромолекуланинг реакцион қобилияти шунча кўп бўлади.

Масалан, полиэфир ёки полиамидни синтез қилиш вақтида икки негизли кислотанинг моляр миқдори диаминнинг моляр миқдорига нисбатан ортиқроқ олинса, ҳосил бўлган полимернинг молекуляр массаси унчалик катта бўлмайди, занжирларнинг учидаги карбоксил груп-паларнинг умумий сони эса кескин ортади. Бундай полиэфир ва полиамидларнинг функционал группалари ҳисобига блок сополимерланиш жараёнини олиб бориш жуда осон:

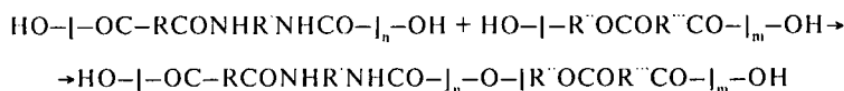


Шунга ўхшаш, стирол ёки метакрил кислота водород пероксид ва икки валентли темир тузи иштирокида полимерланса, учила гидроксил группалар бор макромолекула хосил бўлади:



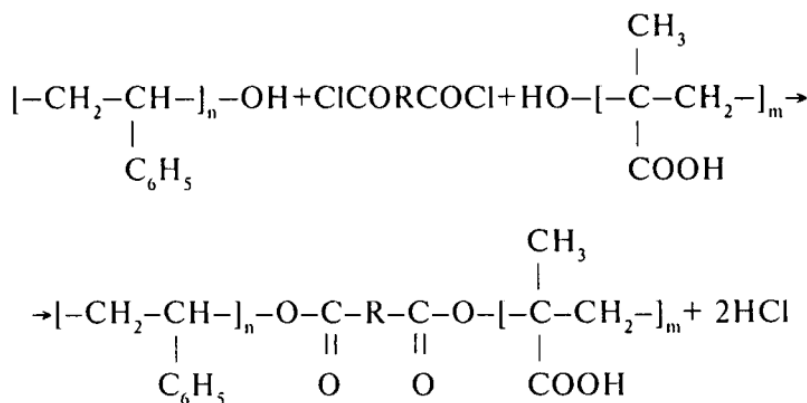
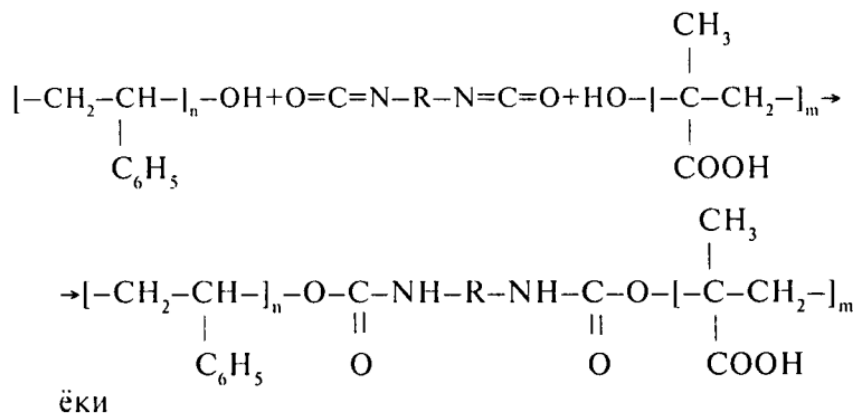
Учиды функционал группалар бўлган турли хил макромолекулаларни ўзаро ёки икки негизли кислота ва динзоцианатлар билан «тикиш» натижасида блок сополимер хосил қилиш мумкин.

Масалан, молекуляр массаси унча катта бўлмаган полиамид ва полиэфирлар бир-бири билан поликонденсаланса, блок полиамид эфир ҳосил бўлади:



Агар полиамид занжири учларида амин группа ва полиэфир занжири учларида карбоксил группа бўлса, унда ҳам юқоридагидек тузилган блок сополимер ҳосил бўлади.

Учларида гидроксил группалар бўлган полистирол ва полиметакрил кислоталар макромолекулаларини дизоцианатлар ёки дикарбон кислотанинг хлорангидриди билан «тикиш» натижасида блок сополимер — полистирол — полиметакрил кислота синтез қилинади:



Шунга ўхшаш, учларида амин группа ва гидроксил группа бўлган полиамид ва полиэфир макромолекулаларини ҳам «тикиб», блок сополимер синтез қилиш қийин эмас. Бироқ бундай реакцияларда бир хил полимер макромолекулалари ўзаро «тиклиб» молекуляр оғирлиги юқорироқ бўлган гомополимер ҳосил бўлиши ҳам мумкин. Хуллас, учларида функционал атом ва группалар (альдегид, кетон, бром, йод, эпоксигруппа ва ҳ. к.) бўлган барча полимерлар блок сополимерланиши мумкин. Бу усул юқори молекуляр бирикмалар хоссаларини яхшилашда муҳим роль ўйнайди.

Пайванд сополимер. Пайванд сополимерлар асосан чизиқсимон бирор полимер макромолекуласининг ёнига бошқа чизиқсимон полимер занжирини улаш ёки бирор мономерни унга *пайванд полимерлаш* натижасида ҳосил қилинади. Амалда пайванд сополимерлар қуидаги усуллар билан синтез қилинади:

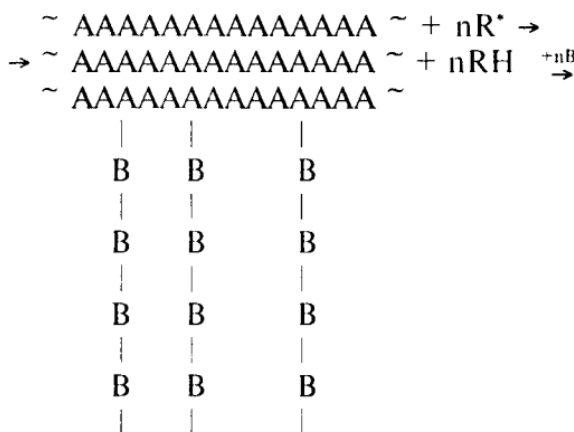
а) мономернинг полимерланиш реакцияси бирор полимер иштирокида олиб борилса, занжирнинг узатилиши натижасида дастлабки полимер таркибида радикал, яъни пайванд сополимерланиш маркази ҳосил бўлади;

б) полимер макромолекулаларини олдиндан ёруғлик, турли нурлар, электрон, нейтрон ва ҳ. к. таъсирида активлантириб, сўнгра уларга мономер таъсир эттирилса, пайванд сополимер ҳосил бўлади;

в) полимер макромолекуласи таркибида актив марказлар ҳосил қила олуви атом ёки группалар киритиб, уларни парчалаш йўли билан ҳам пайванд сополимерланиш марказларини ҳосил қилиш мумкин.

Маълумки, мономерларнинг полимерланиш жараёнида занжирнинг узатилиши макромолекулаларнинг тармоқланишига сабаб бўлади. Демак, бирор мономерни полимер макромолекулалари иштирокида полимерлаб ҳам уни тармоқлантириш, яъни пайванд сополимер ҳосил қилиш мумкин. Бунда мономерни полимерлашдан олдин муҳитдаги макромолекулалар инициаторлар таъсирида макрорадикалларга айлантирилади. Бу макрорадикаллар эса полимерланиш реакциясини бошлаб беради. Реакция макромолекуланинг актив марказида бошлангани туфайли, ҳосил бўлаётган ён занжирлар дастлабки макромолекула-

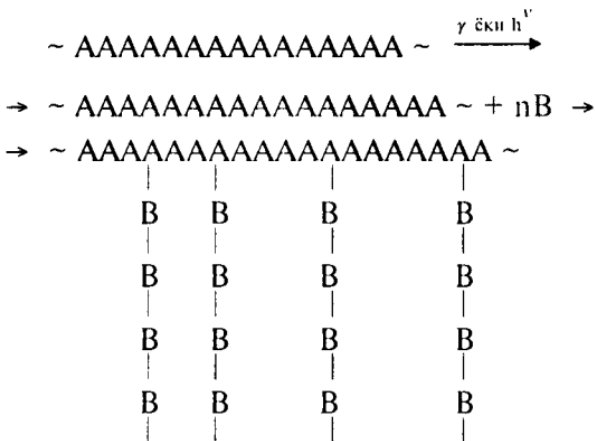
га кимёвий боғлар билан уланган бўлади. Бундай реакцияларни қуйидагича ифодалаш мумкин:



Кўпчилик карбозанжирли полимерлардан (поливинил-ацетат-полиэтилен, полиэтилен-полиакрилонитрил, полистирол-поливинилацетат ва ҳ.к.) ана шу усул билан пайванд сополимер ҳосил қилинган.

Пайванд сополимерланишнинг энг асосий камчиликларидан бири, полимерланиш жараёнида қўп миқдорда дастлабки мономернинг гомополимери ҳосил бўлишидир. Бундан ташқари, пайванд сополимерланишда занжирнинг узатилиши полимер ва мономернинг табиатига, уларнинг ўзаро нисбатига, инициаторнинг активлик даражасига ва шу каби хилма-хил омилларга ҳам боғлиқ.

Пайванд полимерланишнинг иккинчи усули макромолекулани мономер молекулалари иштирокида активлашдир. Активлаш ёруғлик, γ -нурлари каби физик ва механик таъсиrlар воситасида амалга оширилади. Бундай таъсиrlар макромолекуладан айрим атом ёки группаларни чиқариб юбориб, бу группаларни актив макрорадикалга айлантиради. Полимернинг актив марказларида полимерланиш жараёни бошланганидан сўнг дастлабки полимер занжири тармоқлана бошлайди. Бунда ҳосил бўлаган тармоқлар ўзининг табиати ва кимёвий таркиби жиҳатидан асосий занжирдан тубдан фарқланади. Пайванд сополимер ҳосил қилишнинг бу усули қуйидагича ифодаланади:



Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, барча актив марказлар ҳам пайванд сополимерланиши жараёнини бошлаб бера олмайди. Чунки уларнинг бир қисми паст молекуляр моддалар билан бирикиши ёки ўзаро «тиклиб» қолиши натижасида пассив ҳолга ўтиб қолади.

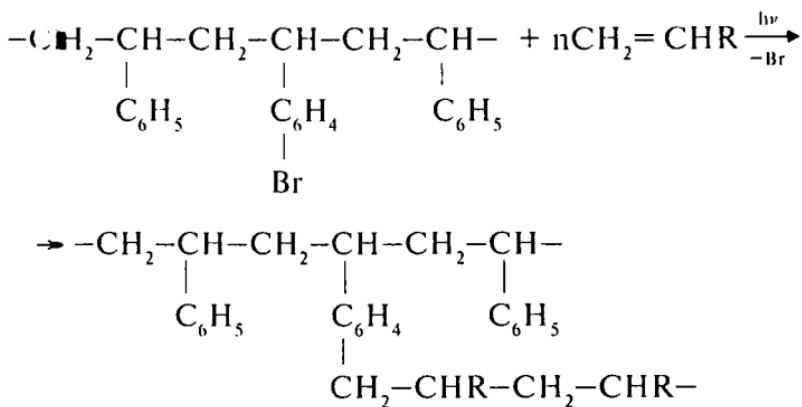
Табиий каучук, полиэтилен, полистирол, целлюлоза, полиамиидлар ва полиэфирларга исталган винил мономери билан биргаликда, γ -нурлар, электрон ва нейтронлар таъсир эттирилса пайванд сополимер ҳосил бўлади.

Полимер ва мономер аралашмасига нур таъсир этаётган пайтда полимер билан бир вақтда мономер ҳам активланиб, анчагина гомополимер ҳосил бўлади. Шунинг учун сўнгги йилларда дастлаб полимернинг ўзини нур таъсирида активлаш, сўнгра унга мономер таъсир эттириб, пайванд сополимер олиш усули топилди. Агар активланувчи полимер оддий шароитда шишасимон ҳолатда бўлса, унинг таркибидаги макрорадикаллар узоқ вақтгача ўзининг актив радикалларини сақлаб қолади. Демак, бундай полимерларни олдин турии воситалар билан активлаб, сўнгра уларга винил мономерлари уланади.

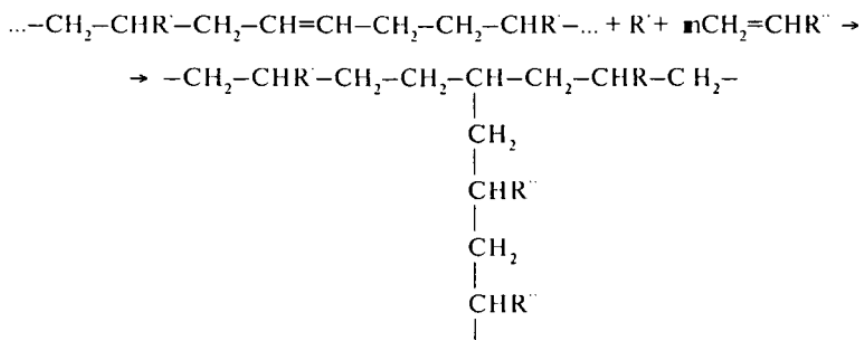
Макрорадикаллари оддий шароитда барқарор бўладиган полимерлардан бири полиакрилонитрил бўлиб, ундағи актив марказларни ҳатто миқдорий таҳлил қилиш ҳам мумкин.

Пайванд сополимерланишининг яна бир усули дастлабки макромолекула таркибига инициатор вазифасини бажара

олувчи функционал группалар, тўйинмаган боғлар, галоид атомлари, пероксид, гидропероксид, диазометан, дитиокарбон кабилар киритишдир. Бу группалар иссиқлик, турли нурлар ва кимёвий моддалар таъсирида осонгина парчаланиб, макромолекуланинг баъзи қисмларида актив марказлар ҳосил қила олади. Масалан, стиролни полимерлаш пайтида унга озгина бромстирол аралаштирилса, ҳосил бўлган полистирол макромолекулалари таркибида бром атомлари бўлади. Полимер таркибида учламчи углерод атомлари бўлса, бу атомлар турли оксидловчилар (озон, кислород, перкислоталар ва ҳ. к.) таъсирида гидропероксид группага айланади. Кўпчилик карбозанжирли ва гетерозанжирли юқори молекуляр бирикмалардаги углерод атомлари ҳаво кислороди ва турли нурлар таъсирида оксидланиб, гидропероксид группалар ҳосил қиласди. Турли гетерозанжирли полимерлар таркибидаги функционал группалар (гидроксил, карбоксил, аминалъдегид ва ҳ. к.) ҳам тегишли шароитларда актив марказ вазифасини бажара олади. Чунки макромолекула таркибидаги функционал группалар оддий шароитда барқарор бўлиб, қиздириш, нур таъсир эттириш ва ҳоказолар натижасида парчаланади ҳамда радикалларга айланади. Полистирол таркибидаги бром атомларининг ультрабинафша нурлар таъсирида ажralиб чиқиши натижасида актив марказ пайдо бўлади. Агар шу вақтда системада бирор винил мономери мавжуд бўлса, қуйидаги схемага мувофиқ пайванд сополимерланиши реакцияси содир бўлади:

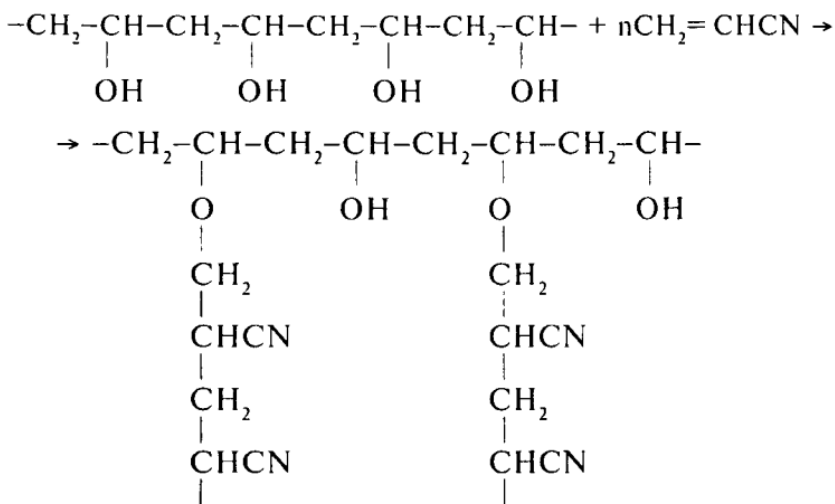


Таркибидә қүш бөг бүлган полимерлар (турли диенлар-нинг полимер ва сополимерлари) тегишли шароитда винил мономерлари билан қуидагича пайванд сополимерланиш реакциясига киришади:

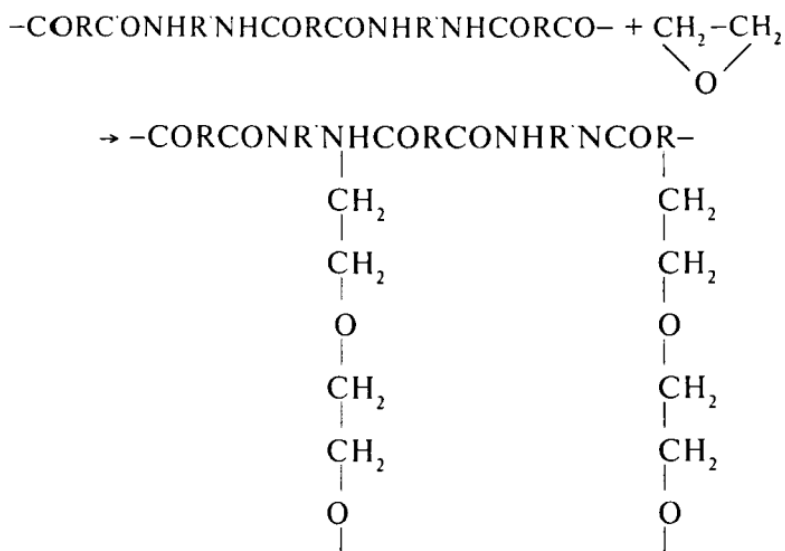


Сүнгги вақтларда пайванд сополимерлар поликонденсатланиш реакцияси орқали синтез қилинмоқда. Бунинг учун гетерозанжирил ва карбозанжирил юқори молекуляр бирикмалардаги гидроксил ва аминогруппалардан фойдаланилади. Масалан, поливинил спирт, полиуретан, полиамид, целлюлоза ва крахмал каби полимерларга этиленоксид, акрилонитрил каби мономерлар таъсири эттириб, пайванд сополимерлар ҳосил қилинади.

Масалан: а) поливинил спирт ва акрилон итрилнинг ўзаро таъсири:

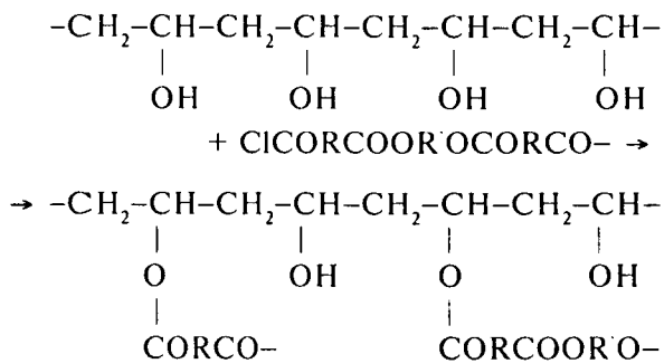


б) полиамид ва этиленоксиднинг ўзаро таъсири:



(Целлюлоза ва крахмалнинг пайванд сополимерлар тўғрисидаги маълумотлар китобнинг «Полимеранолог ўзгаришлар» бўлимида келтирилади.)

Баъзи пайванд сополимерлар икки гомополимерни памолекуляр бирикма воситасида улаш йўли билан ҳам ҳос қилинади. Бундай пайванд сополимер таркибида ами гидроксил, карбоксил, альдегид каби группалар бўлганимайтган полимерлардан олинади. Масалан, поливинил спирт макромолекулаларига учдиа хлорангидрид группаси бўлганимайтган полиэфир молекулалари таъсир эттирилса, қўйидаги рашакцияга биноан пайванд сополимер ҳосил бўлади:



Схемадан кўриниб турибдики, поливинил спирт макромолекуласига бир вақтнинг ўзида полиамид ва полиэфир макромолекулаларини пайвандласа ҳам бўлади.

Умуман, органик бирикмалар кимёсидаги қонуниятлардан фойдаланиб, таркибида гидроксил, альдегид, кетон, амин ва нитрогруппалар бўлган гомополимерлардан хилма-хил пайванд сополимерлар синтез қилиш ва уларнинг хоссаларини исталганча ўзгартириш мумкинлиги бу усулдан келажакда кенг фойдаланишга имкон беради.

3-б о б

МАКРОМОЛЕКУЛАРНИНГ ПОЛИМЕРАНАЛОГИК ЎЗГАРИШЛАРИ

Барча юқори молекуляр бирикмалар ўз макромолекуласининг тузилишига кўра, органик кимёдаги паст молекуляр моддалар каби гидридлаш, хлорлаш, сульфолаш, нитролаш, ациллаш, алкиллаш ва бошқа реакцияларга кириша олади.

Бундай реакциялар натижасида полимернинг хоссалари тубдан ўзгаради, бу эса ўз навбатида, бир тур полимерлардан кўпгина талабларга жавоб берувчи хоссаларга эга бўлган иккинчи тур полимерлар ҳосил қилишга имкон беради.

Шундай қилиб, полимерларга органик кимёдаги реакцияларни татбиқ этиб макромолекуланинг хоссаларини ўзгартириш, яъни модификациялаш ва шу йўл билан янги полимер материаллар олиш мумкин. Шуни қайд қилиб ўтиш керакки, юқори молекуляр моддаларнинг функционал группалари ҳисобига борадиган, юқорида айтилган реакциялардан ташқари, уларнинг ўзига хос реакциялари ҳам бор. Пайванд ва блок сополимерлар синтез қилиш, макромолекула узунлигини қисқартириш ва узайтириш реакциялари ана шундай реакциялар жумласидандир.

Амалда полимерларнинг тузилиши ва хоссаларини ўзгартириш учун айрим физик усувлардан ҳам фойдаланилади. Макромолекула хоссаларини ўзгартиришнинг физик усули полимерлар учунгина хос бўлиб, тузилишини модификациялаши деб аталади.

Полимер таркибига пластификатор, тўлдирувчи ва бошқалар киритиб, унинг хоссаларини ўзгартириш усулари ҳам бор. Аммо бу усуллар маҳсус физик ва технологик усуллар бўлгани сабабли, биз улар устида тўхталиб ўтирамаймиз.

Полимерларда турли реакциялар олиб бориш баъзи полимерларнинг тузилишини аниқлашда илмий аҳамиятгагина эга бўлиб қолмай, балки унинг муҳим технологик аҳамияти ҳам бор. Бунга бир неча мисол келтириш мумкин. Чунончи, макромолекулаларнинг тузилишини ўрганиш ва унда турли хил ўзгаришлар олиб бориш учун дастлаб табиий полимерлардан фойдаланилган. Масалан, целлюлозани нитролаб, органик эритувчиларда эриши, кучли портлаши ва бошқа хоссалари жиҳатидан целлюлозадан фарқланувчи янги маҳсулот — нитроцеллюлоза олинган. Нитроцеллюлоза олиш реакцияси макромолекулаларда олиб борилган реакцияларнинг энг биринчиларидан бўлиб ҳисобланади. Сирка ангидрид таъсирида целлюлоза макромолекуласини ацетиллаш ҳам полимерларни модификациялаш реакциясига мисол бўла олади. Бу усулда, биринчидан, целлюлоза макромолекуласидаги гидроксил группаларнинг сони аниқланса, иккинчидан, ҳосил бўлган ацетилцеллюлозадан сунъий тола, парда ва пластмассалар тайёрланади.

Макромолекулалардаги гидроксил группаларини метиллаш, этилаш, бензиллаш ва карбоксиметиллаш каби реакциялар асосида ҳам целлюлозанинг турли-туман фойдали хоссаларга эга бўлган янги ҳосиллари олинган.

Целлюлоза эфирларидан метил целлюлоза ва карбоксиметил целлюлоза сувда яхши эрийди. Шунинг учун ундан саноатда крахмал, желатина каби озиқ-овқат маҳсулотлари ўрнида фойдаланилади.

Саноат аҳамиятига эга бўлган поливинил спирт ҳам мономерни тўғридан-тўғри полимерлаб эмас, балки поливинил ацетатни гидролизлаш натижасида ҳосил қилинади. Ўз навбатида, поливинил спиртни турли альдегидлар билан ацеталлаб, янги хил полимерлар — поливинилацеталлар олинади. Поливинил ацеталлар амалда алоҳида аҳамиятга эга бўлиб, лак ва енимлар олишда ишлатилади.

Ҳар хил каучуклардан резина ва эбонит олиш ҳам полимерларни модификациялашнинг энг қадимги усулларидандир. Бу жараён каучук таркибидаги қўш боғларга олтингугуртнинг бирикишидан иборат бўлиб, натижада макромолекулалар бир-бирига «тиклиб» қолади, яъни каучук тўрсимон тузилишга ўтади.

Полимерларда ион алмаштириш хусусиятини вужудга келтириш жараёни ҳам уларни кимёвий усулда модификациялаш реакцияларидандир. Масалан, полистиролга сульфогруппалар киритиб, сульфополистирол — катион алмаштирувчи смола олинади. Целлюлозага акрил кислотани пайвандлаб катионит, винилпиридинни пайвандлаб анионит хоссасига эга бўлган янги полимер материаллар ҳосил қилинади.

Полимерларни модификациялашга оид юқорида келтирилган мисоллар улардаги функционал группаларни алмаштириш, макромолекулаларни тўрсимон тузилишга ўtkазиш ва макромолекулаларнинг узунлигини ошириш реакцияларидан иборат.

Амалда макромолекулаларнинг узунлигини қисқартиш йўли билан полимернинг хоссаларини ўзгартириш ҳам саноат аҳамиятига эга. Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, полимер материаллар ишлатилиш пайтида турли сабабларга қўра деструкцияланиб, макромолекулалар қисқаради, бу эса уларнинг физик-механик хоссаларини ёмонлашишига олиб келади. Лекин, кўпинча, полимер моддаларни қайта ишлаш жараёнини соддалаштириш мақсадида, макромолекулаларни қисман деструкциялаш ҳам зарур бўлиб қолади. Масалан, целлюлоза эфирларининг молекуляр массасини камайтириш мақсадида, ишқорий целлюлозани реакция олдидан махсус шароитларда ушлаб турилади. Кўпинча полимерларнинг қовушқоғлигини камайтириш учун улар валиклар воситасида жуваланади. Бунинг натижасида полимер қисман деструкцияланиб, макромолекулалар қисқаради.

Целлюлозани кислоталар иштирокида гидролизлаб, паст молекуляр модда — глюкоза олиш гидролиз саноатида кенг қўлланилади.

Шуни ҳам айтиб ўтиш керакки, макромолекулаларда турли-туман реакциялар олиб бориш жараёнида баъзи қийинчиликларга дуч келинади. Бу қийинчиликлар қуидагилардан иборат бўлиб, асосан макромолекулаларнинг табиатига ва ўзаро жойлашишига боғлиқ бўлади:

а) макромолекулалар паст молекуляр моддаларга нисбатан қам ҳаракатчандир, бу ҳол уларнинг реакцияга киришиш тезлигининг камайишига сабаб бўлади;

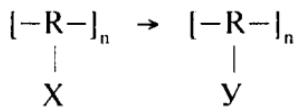
б) полимерларда молекулаларро кучларнинг таъсири катта. Шунинг учун макромолекулаларнинг бир-биридан ажралиб, иккинчи модда билан реакцияга киришиши учун кўп куч ва вақт талаб этилади;

в) модификациялаш реакцияларини анча оддий шароитларда олиб бориш талаб қилинади, акс ҳолда макромолекулалар парчаланиб, полимернинг дастлабки хусусиятлари йўқолиб кетади.

Полимерларни модификациялаш реакцияларини гетероген мұхитда олиб бориш бу қийинчиликларнинг асосий сабабларидан биридир.

Полимерларни модификациялаш реакциялари асосан икки хил бўлади. Улардан бири полимераналогик ўзгаришлар деб аталади. Бундай реакциялар натижасида макромолекулаларнинг узунлиги, яъни ўртача полимерланиш даражаси ўзгармайди, балки унинг кимёвий таркибигина ўзгаради, ҳолос.

Полимераналогик ўзгаришлар, асосан, занжирдаги элементар звенолар ҳисобига кетади ва унда янги хил функционал группалар ҳосил бўлади. Умуман, бу хил реакцияларни қуидагича тасвирлаш мумкин:



Модификациялаш реакцияларининг иккинчи тури макромолекулалар реакциялари деб аталади. Бу реакцияда полимернинг кимёвий таркиби ўзгармай, балки унинг ўртача молекуляр массаси ёки полимерланиш даражасигина ўзгаради. Агар бундай реакциялар вақтида деструк-

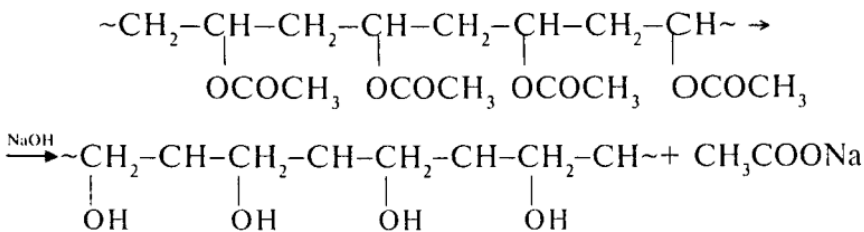
тив жараёнлар содир бўлса, полимернинг молекуляр масаси камаяди, макромолекулалар орасида янги кимёвий боғлар ҳосил бўлса (пайванд ва блок сополимерланиш, тўрсимонланиш ва ҳоказолар содир бўлса), полимерланиш даражаси ортади.

Қўйида полимерларни ҳар икки хил модификациялаш реакцияларини алоҳида-алоҳида кўриб чиқам из.

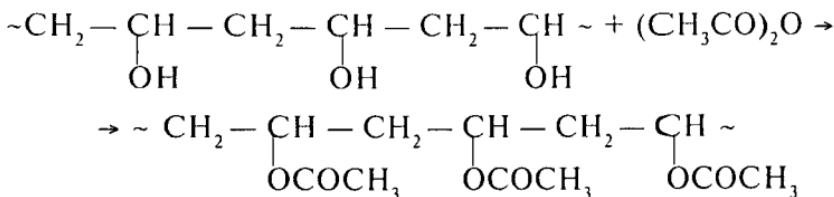
3.1. Полимераналогик ўзгаришлар

Полимер таркибидаги функционал группаларни бошқа группалар билан алмаштириш реакциялари биринчи марта турли табиий ва синтетик полимерларнинг тузилишини ўрганиш мақсадида олиб борилган.

Штаудингер поливинилацетатни ишқорий муҳитда гидролизлаб, поливинилспирт олган:

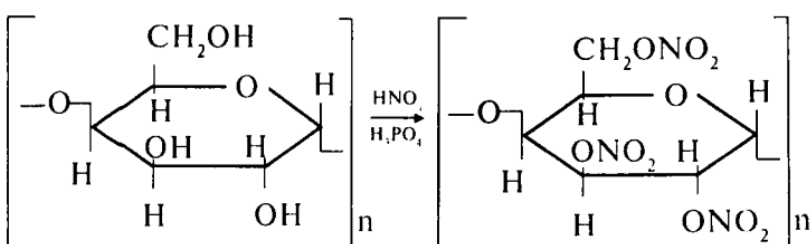


Бу реакцияда олинган поливинилспиртниң полимерланиш даражаси поливинилацетатникидан фарқ қилмаган. Ана шу поливинилспиртни сирка ангидрид таъсирида ацетиллаш натижасида эса яна поливинилацетат ҳосил бўлган:



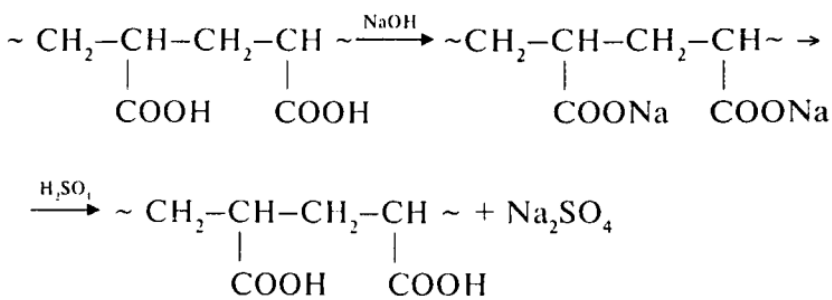
Бу поливинилацетатнинг ҳам ўртача молекуляр массаси дастлабки поливинилацетатнинг ўртача молекуляр массасига тенг бўлиб чиқади.

Целлюлоза нитрат ва фосфат кислоталар аралашмаси билан нитроланса, ҳосил бўлган полиэфирнинг полимерланиш даражаси дастлабки полимернидан фарқ қилмайди:



Амалда целлюлоза намуналарининг полимерланиш даражаси ва нитрат целлюлозанинг молекуляр массаси ацетондаги эритмасининг қовушқоқлигини ўлчаш воситасида аниқланади.

Полимераналогик ўзгаришларнинг энг оддий реакцияларидан бирини поликислоталарда кузатиш мумкин. Масалан, полиакрил кислотага ишқор таъсир эттирилса, туз ҳосил бўлади. Агар шу тузга кислота эритмаси қўшилса, қайтадан полиакрил кислота ажралиб чиқади:



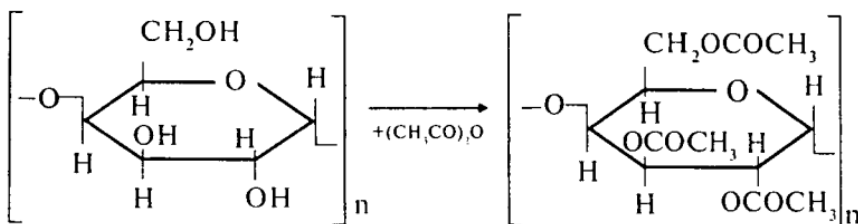
Бундай реакциялар натижасида ҳам полимернинг ўртача молекуляр массаси ўзгармай қолади.

Келтирилган мисоллардан кўриниб турибдики, паст молекуляр бирикмадаги ва ундан синтез қилинган полимер таркибидағи функционал группаларнинг органик кимёдаги олатдаги реакцияларга киришиш схемаси ва

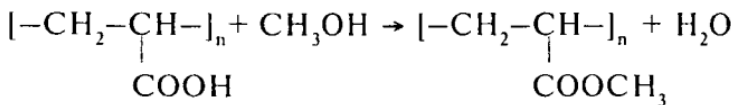
механизмлари бир хилдир. Бундан фойдаланиб, амалда макромолекулаларда турли реакциялар олиб бориш ва шу билан полимернинг барча хоссаларини модификациялаш мумкин.

Полимераналогик ўзгаришларнинг ўзига хос хусусиятлари. Чизиқсимон полимерларда макромолекулалар таркибидаги барча элементтар звеноларнинг кимёвий таркиби бир хил бўлганлиги туфайли улар турли реакцияларга киришиш қобилияти ва тезлиги жиҳатидан ҳам бир-бираидан фарқланмайди.

Шунинг учун полимераналогик ўзгариш реакцияларига занжирдаги функционал группалар мустақил равишда бир вақтнинг ўзидаёқ киришади. Шу сабабли, бундай реакцияларнинг содир бўлиши схемасини биргина элементтар звенода ифодалаш мумкин. Бу нарса, целлюлоза, поливинилспирт, полиакрилкислота каби полимерларни эфирлани реакцияларида яққол кўзга ташланади. Жумладан, целлюлозанинг тўла ацетатини олиш реакциясини шундай тасвиirlаш мумкин:



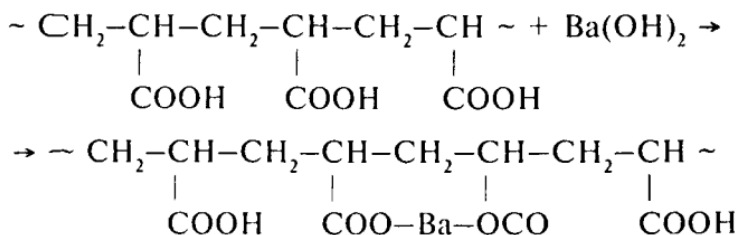
Полиакрилкислотанинг метанол билан реакцияга киришиши ҳам қуйидагича ифодаланади:



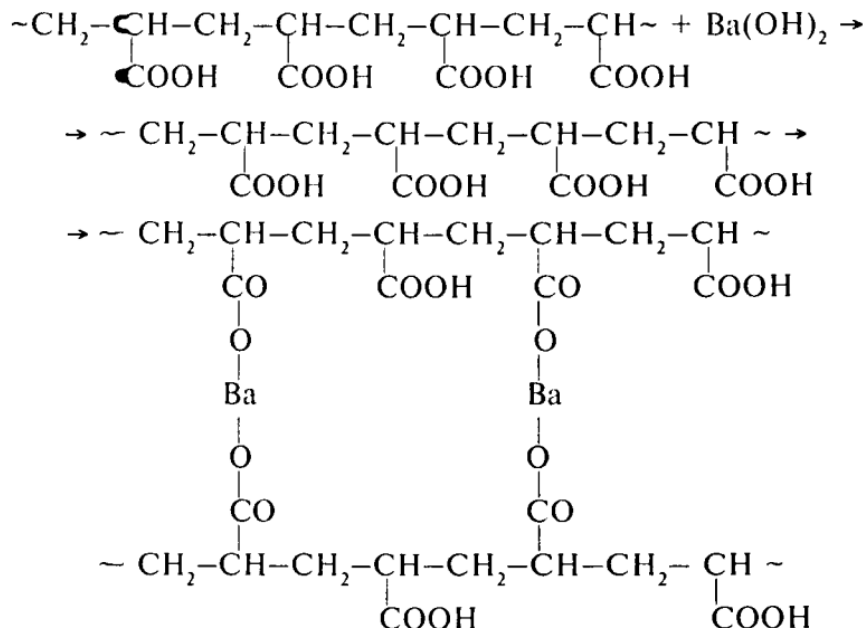
Полимераналогик ўзгаришлар макромолекулалар ва полифункционал паст молекуляр бирикмалар орасида ҳам содир бўлиши мумкин. Бунда агар паст молекуляр бирикма бир макромолекуладаги икки функционал группа билан реакцияга киришса, макромолекуланинг тузилиши

ўзгармай қолади. Реакцияга бошқа макромолекулалардаги функционал группалар ҳам киришса, полимер тармоқланган ёки түрсимон тузилишга ўтади.

Полимерлардаги бундай реакцияларни полиметакрил кислота ва унинг ҳосилалари мисолида кўриб чиқамиз. Жумладан, полимернинг икки валентли металлар билан бирикилди натижасида икки хил маҳсулот ҳосил бўлади: реакция га битта макромолекуланинг ўзидағи функционал группалар киришса, полимернинг чизиқсимон тузилиши ўзгармайди:



Агар қүшни макромолекулалардаги функционал груп-палар ҳәм барий ионлари билан ўзаро таъсир этса, полиметакрил кислота түрсимон тузилишга ўтади:



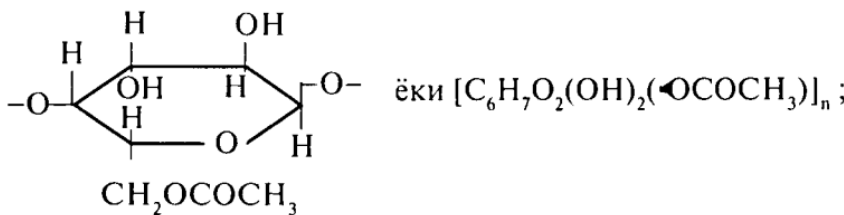
Бу мисоллардан полимераналогик ўзгаришларнинг худди органик кимёдаги одатдаги реакциялар қаби бориши билан бир қаторда, ўзларига хос хусусиятлар и ҳам борлиги кўриниб турибди. Бунга сабаб макромолекулаларнинг бир хил звенодан ташкил топганлиги ва уларнинг ўзаро катта куч билан таъсир этиб туришидир.

Бу ҳол полимернинг реакцияга чала кир ишиб, баъзи звеноларининг полимераналогик ўзгаришга учрашига, бошқаларининг эса дастлабки шаклида қол ишига сабаб бўлади. Натижада макромолекулаларнинг баъзилари реакцияга кўпроқ, бошқалари эса камроқ кириш ади ва ҳосил бўлган янги полимер уларнинг аралашмасидан иборат бўлиб қолади.

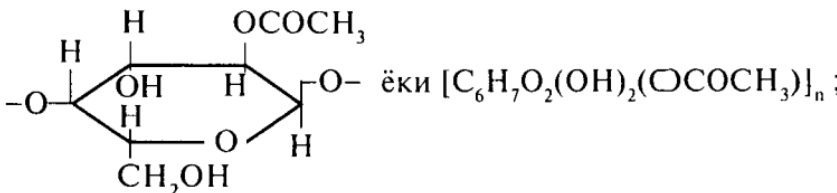
Агар элементар звено таркибида бир неча функционал группа бўлса, полимераналогик ўзгариш жа раёни янада мураккаблашади.

Маълумки, целлюлоза моноацетати таркибидаги гидроксил группаларнинг учдан бир қисми эфирланган целлюлозадан иборат. Целлюлоза кимёсида бундай маҳсулот эфирланиш даражаси $\gamma = 100$ бўлган мураккаб эфир деб юритилади. Лекин ўргача эфирланиш даражаси юзга те нг целлюлоза эфирини турли тузилишларда ифодалаш мумк ин, яъни:

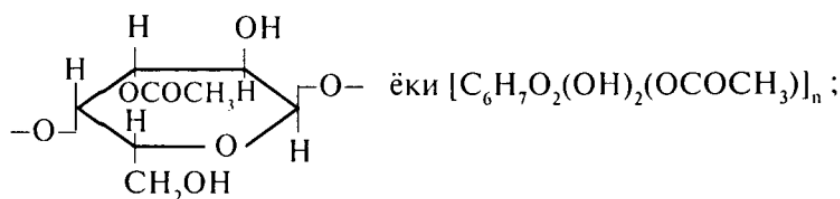
а) барча элементар звенолардаги бирламч и гидроксил группалар бир текисда эфирланган целлюлоза:



б) иккинчи углерод атоми қошидаги гидроксил группа эфирланган целлюлоза:

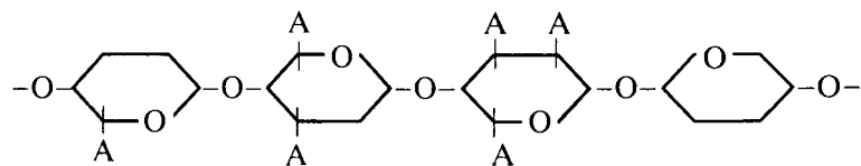


в) учинчи углерод атоми қошидаги гидроксил группа эфирланган целлюлоза:



Шуни ҳам айтиб ўтиш зарурки, амалда эфирланиш реакцияси бундай бир меъёрда содир бўлмайди.

Агар полимердаги ацетил группаларни А билан белгиласак, эфирланган ацетилцеллюлоза макромолекуласини шундай тасвирилаш мумкин:



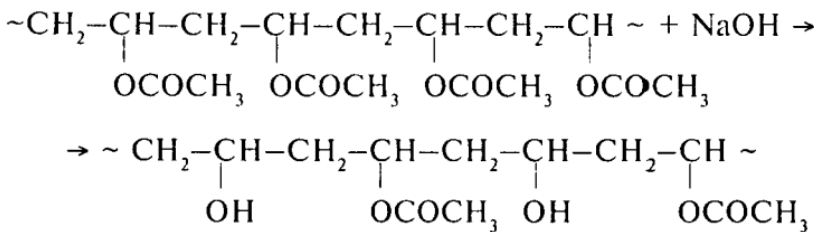
A — сирка кислота қолдиғи.

Схемадан кўриниб турибдики, макромолекула занжира иштеп олинган глюкоза қолдиқлари билан бир қаторда реакцияга сира киришмаган глюкоза звенолари ҳам бор.

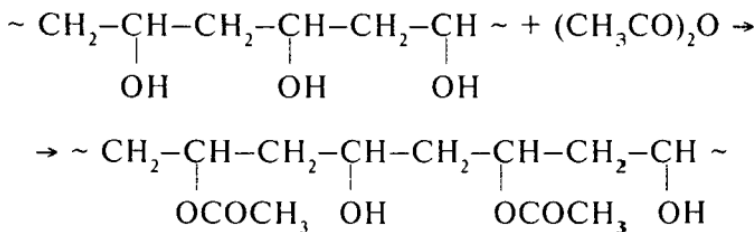
Целлюлоза триацетатида барча гидроксил группалар эфирланган бўлиб, уни гидролизлаш натижасида олинган иккиламчи ацетилцеллюлоза ҳам юқоридаги каби тузилишда бўлади. Унда $\gamma = 220-260$ бўлиб, у ацетонда осонликча эриши билан триэфирдан фарқ қиласади.

Агар целлюлозани ацетиллаш жараёнида унинг эфирланиш даражаси 220–260 га етгач, жараён тўхтатилса, олинган эфир ацетонда эримайди. Бу ҳодиса ҳам бу иккала эфирда ацетил группалари миқдори тенг бўлса-да, уларнинг элементар звенолар бўйлаб ҳар хил тақсимланганлиги ва шу сабабли полимер турлича тузилганлигидан дарак беради.

Поливинилспиртни эфирлаш ва ацетиллаш вақтида ҳам юқоридаги ҳодисаларни учратиш мумкин. Агар поливинилацетат қисман гидролизланса, макромолекула таркибида поливинилспиртнинг элементар звенолари ҳосил бўлади.



Худди шу таркибдаги полимер поливинилспиртни қисман ацетиллаб ҳам олиниши мүмкин.



Винилацетат ва винилспирт қолдиқларидан иборат бу икки сополимернинг таркиби бир хил бўлса ҳам уларда ацетил группалар ҳар хил жойлашган. Шу сабабли бу икки сополимер макромолекулаларининг тузилиши ва хоссалари жиҳатидан бир-биридан тубдан фарқ қиласади. Бу икки сополимерни органик кимё нуқтаи назаридан бир модданинг икки хил изомери деб ҳам қараш мумкин.

Маълумки, полимер занжирининг турли қисмларида макромолекулаларнинг ўзаро жойлашиши ва таъсири турлича бўлади. Баъзи қисмларида макромолекулалар зичроқ жойлашиб, бир-бирига кўпроқ куч билан таъсир этса, бошқа қисмларида сийракроқ жойлашган бўлади. Полимер занжиридаги бундай қисмлар ўзининг физик-механик хоссалари билангида эмас, балки турли реакцияларга киришиш қобилияти ва реакцияга киришиш тезлиги билан ҳам бир-биридан кескин фарқ қиласади. Бу омилиниг таъсири полимераналогик ўзгариш реакцияларининг ге-

тероген мұхитда содир бўлиши пайтида айниқса яққол кўрина~~ди~~. Чунки мұхитдаги паст молекуляр моддалар биринчи навбатда диффузияланиб, полимер занжирининг макромолекулалар сийрак жойлашган қисмлари (фовакроқ қисмлари) орасига киради ва шу ердаги функционал группалар билан реакцияга киришади. Полимернинг бундай фовакроқ қисмидаги макромолекулаларга қўшни макромоле кулаларнинг камроқ куч билан таъсир этиши ҳам элементтар звенонинг реакцион қобилиятини орттиради. Полимерларда реакциялар нотекис боришининг асосий сабабларидан бири ҳам шудир.

Амалда занжирнинг барча қисмидаги звеноларнинг реакцияга киришиш қобилиятини тенглаш учун реакцияни полимер эритмасида ёки гомоген мұхитда олиб бориши яхши н атижалар беради.

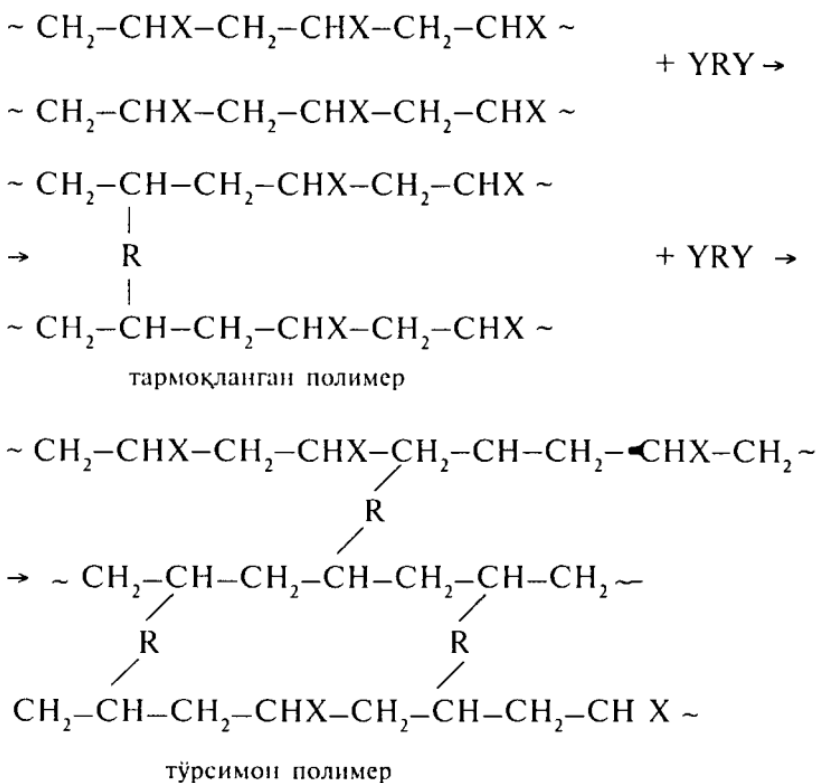
Ага~~р~~ полимер ҳеч қандай суюқликда эримаса, уни олдиндан активлаш зарур. Активлаш полимернинг зичлигини ва м акромолекулаларнинг ўзаро таъсирини занжирнинг барча қисмларида тенглаш, уни турли суюқликларда бўктиришдан иборатdir. Активлаш жараённада макромолекулалар ўрғидан қисман қўзғалади ва уларнинг ўзаро таъсири ҳам ка маяди. Бу эса реагентларнинг макромолекулалар орасидан диффузияланиши ва функционал группалар билан ре~~т~~акцияга киришиши учун қулагай шароит туғдиради.

3.2. Макромолекулаларро реакциялар

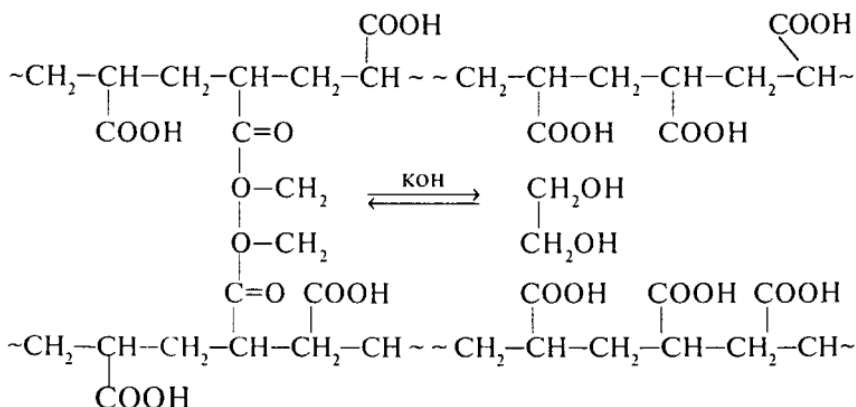
Полимер молекуляр массасининг ортиши ёки камайишига, яъни макромолекулаларнинг узайиши ёки қисқаришигэ олиб келувчи барча жараёнлар *макромолекулаларро ре~~т~~акциялар* деб аталади.

Полимерларнинг ўртача молекуляр массасини орттириш учун асосан макромолекулалар турли бифункционал бирикмалар орқали ўзаро боғланади, яъни «тиклилади». «Тикилтган» макромолекулати полимер эримайдиган ва суюқл~~т~~инмайдиган ҳолатга ўтиши билан бирга унда янги физик-механик хоссалар пайдо бўлади. Полимерларни модификациялашнинг бу усули, асосан, каучукни қайта ишлаш~~л~~, лак ва бўёқ саноатларида кенг қўлланилади.

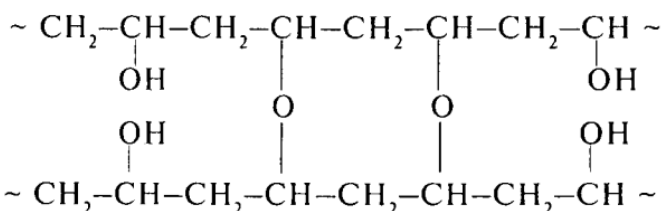
Макромолекулаларни бифункционал бирнекмалар билан ўзаро «тикиш» схемасини шундай тасвирлаш мумкин:



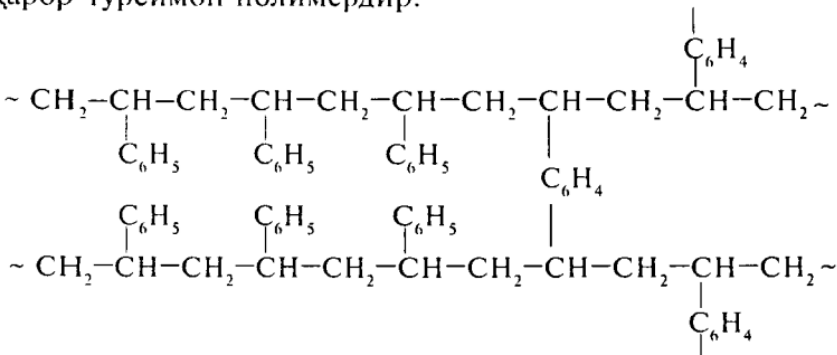
Агар икки макромолекула ўзаро бир еридан «тикилса», полимернинг молекуляр массаси ортиб, тармоқланган ҳолга ўтади. Лекин бунда унинг дастлабки физик-кимёвий хоссалари (эрувчанилиги, суюқланиши ва ҳоказолар) ўзгармайди. Макромолекулаларда «тикилган» боғларнинг ортиши натижасида полимер тўрсимон тузилишга ўтиб, унинг хоссалари дастлабки ҳолатдаги дан кескин фарқ қиласди. Масалан, полиакрил кислота турғли гликоллар билан реакцияга киришиб, тўрсимон пол имер ҳосил қиласди. Бу полимер макромолекулалар муракка б эфир боғлари орқали «тикилгани» туфайли, ишқор ва ки слота эритмалари таъсирида гидролизланиб, қайтадан дастлабки чизиқсимон полиакрил кислотага айланади:



Лекин барча түрсимон полимерлар ҳам қайтадан чи-зиқсимон полимерга айланавермайды. Чунки агар макро-молекулалар орасыда барқарор боғлар ҳосил бўлса, уларни гидролизлаб бўлмайди. Бунга мисол қилиб оддий эфир боғлари орқали «тикилган» поливинилспиртни келтириш мумкин:



Синтез қилиш вақтида тұрсымон тузилишга ўтган винил полимерлардаги чоклар (боғлар) ҳам түрли реагенттар таъсирига яхши бардош беради. Масалан, дивинилбензол молекулалари орқали «тикилған» полистирол барқарор тұрсымон полимердір:



Каучукни вулканлашда ҳам унинг молекулалари олтингугурт атомлари орқали бир-бирига «тикилиб» қолади. «Тикилган» полимерларнинг барча хоссалари макромолекулалар орасида ҳосил бўлган боғларнинг миқдорига чамбарчас боғлиқдир. Масалан, каучукни вулканлашда олтингугурт озроқ (10 фоизгача) қўшилса резина, кўпроқ (30 фоиз атрофида) қўшилса эбонит ҳосил бўлади.

Полимерлар кўпинчча сақлаш, қайта ишлаш ва ишлатилиши жараёнида ҳам ўз-ўзидан тўрсимон тузилишга ўтиб қолади. Бу жараён ҳаво кислороди, қўёш нури ва иссиқлик каби омиллар таъсирида содир бўлади.

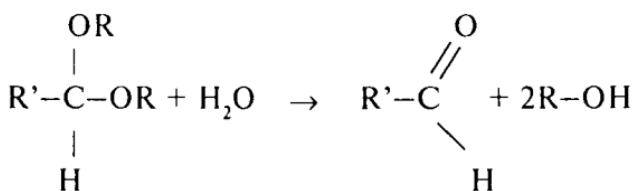
Булардан ташқари, полимерлар функционал группаларнинг ўзаро таъсири натижасида ҳам «тикилиб», тўрсимон тузилишга ўтиши мумкин.

Элементар звенолар таркибидаги функционал группалар, концентрангандаги эритмаларда иссиқлик таъсирида, айниқса, полимер материалларни қуритиш пайтида реакцияга киришиб, макромолекулалар ўзаро «тикилиб» қолади. Макромолекулаларнинг ўзаро «тикилиб» қолиши натижасида полимернинг эрувчанини камаяди ва элементар звеноларнинг реакцияга киришиш қобилияти анча сусайди. Полимерларда турли шароитда борадиган деструктив жараёнлар ҳам макромолекулалараро реакциялар жумласига киради. Макромолекулаларнинг деструкцияланиши фақат полимерни ишлатиш ва сақлашда содир бўлмай, полимераналогик ўзгаришлар пайтида ҳам учраб туради. Лекин полимераналогик реакциялар пайтида деструкцияланиши жуда кам содир бўлганлигидан, уни эътиборга олинмайди.

Полимерларни ишлатиш пайтидаги деструктив жараёнлар буюмнинг физик-механик хоссаларининг ёмонлашувига сабаб бўлади. Шунинг учун амалда полимер буюмларга деструкцияланишининг олдини олувчи паст молекуляр бирикмалар қўшилади.

Одатда макромолекулалар деструкцияланганда полимернинг таркиби ўзгармай, балки фақат ўртача молекуляр массаси камаяди. Паст молекуляр бирикмаларда эса бундай парчаланиш реакциялари натижасида янги моддалар ҳосил бўлади. Бу фарқни паст ва юқори молекуляр ацеталларда яққол кўриш мумкин.

Паст молекуляр ацеталь гидролизланганда альдегид ва спирт ҳосил бўлади:



Бу икки бирикма (альдегид ва спирт) бир-биридан тубдан фарқланади. Полиэфир ва полиамидлар гидролизланганда улардан таркиби ва кимёвий хоссалари дастлабки бирикманинига ўхшаш янги молекулалар олинади. Жумладан, целлюлозанинг гидролизланиш маҳсулотлари молекуляр массаси турлича бўлган олигосахаридлар билан глюкозадан иборат. Улар целлюлозадан таркиби жиҳатдан эмас, балки фақат молекуляр массасининг кичиклиги билан фарқ қиласи.

Полимерлар занжиридаги элементар звенолар ўзаро бир хил боғлар билан улангани туфайли, бу боғларнинг узилиш энергияси ўзаро тенгдир. Шунинг учун деструкцияланиш жараёнида барча боғларнинг узилиш эҳтимоллиги ҳам бир хил. Бу турли полимерларни гомоген мухитда гидролиз қилиш натижасида исботланган. Жумладан, дисахарид ва полисахаридлар бир хил шароитларда гидролизланса, уларнинг гидролизланиш константасининг қиймати ўзаро тенг бўлиши аниқланган.

Полимерларда борадиган деструкцияланиш жараёнларини амалда тартибга солиб бўлмайди. Макромолекуларнинг парчаланиши занжирнинг ўртасида ҳам, четларида ҳам содир бўлаверади. Бинобарин, деструкцияланиш пайтидаги аралашма мономер, димер, тример, тетрамер ва полимерлардан иборат бўлади.

Агар деструктив реакциялар гетероген шароитда олиб борилса, жараён янада мураккаблашади. Чунки бу ҳолда полимер занжирининг макромолекулалар зичроқ ва сийракроқ жойлашган қисмларига реагент турлича диффузияланади, бинобарин, у макромолекулалар билан занжирнинг турли қисмларида турлича ўзаро таъсир этади. Бу ўз

навбатида, макромолекулаларнинг деструкцияланиш тезлиги занжирнинг турли қисмларида турлича бўлишига олиб келади. Одатда гетероген муҳитдаги деструктив жараёнлар полимер юзасида кўпроқ кетиб, ички қатламлар деструкцияланмайди. Баъзан эса полимер занжирининг ғовакроқ аморф қисмлари деструкцияланиб, зичроқ кристалл қисмлари деструкцияланмай қолади.

Полимерларда бўладиган деструктив жараёнларнинг аҳамияти катта. Бу усулга биноан ёғоч, пахта шелухаси, сомон ва похол каби чиқиндиларни гидролитик деструкцияга учратиб, саноат аҳамиятига эга бўлган турли моносахарид ва бошқа маҳсулотлар олинмоқда.

3.3. Полимерлар макромолекулаларида кимёвий реакциялар

Юқорида айтиб ўтилганидек, юқори молекуляр бирикмалар ҳам паст молекуляр бирикмалар каби органик кимёдаги бирикиш, алмашиниш, цикланиш каби хилмажил реақцияларга кириша олади. Аммо юқори молекуляр бирикмаларда реақциялар паст молекуляр моддалардагига қараганда анчагина қийинроқ боради, чунки юқори молекуляр бирикмалар макромолекулаларининг молекуляр массаси катта бўлганлигидан уларнинг ҳаракатчанлиги ва ўзаро таъсири кучлари анча кам бўлади. Шунинг учун ҳам полимерлар билан реақция ўтказишида, одатда улар реақцияга қадар активланади. Полимерлар активланганда, улардаги функционал группаларнинг реақцияга киришиш қобилияти ортади, яъни молекулалараро таъсири кучлари камаяди, аникроғи диффузия ҳодисаси осонлашади.

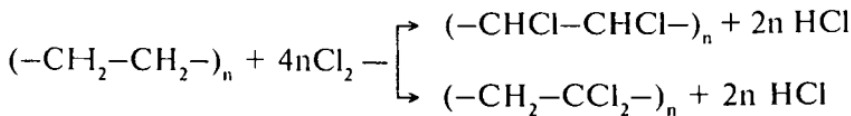
Хозирги вақтда полимерларни активлашнинг турли хил усуллари топилган.

Маълумки, барча юқори молекуляр бирикмалар асосий занжирининг тузилишига қараб икки катта синфга: карбозанжирли ва гетерозанжирли бирикмаларга бўлинади. Шунинг учун ҳам биз функционал группалар реақцияларини ҳар қайси синф полимерлари учун алоҳида-алоҳида кўриб чиқамиз.

Карбозанжирили полимерлар бир-биридан реакцияга кириш иш қобилияти билан фарқ қилувчи турли-туман юқори молекуляр бирикмаларнинг катта синфини ташкил этади. Шу сабабли бу синфга кирувчи полимерлар функционал группаларининг реакцияларини айрим-айрим кўриб ўтамиз.

Тўйинган углеводородлардан тузилган полимерлар реакциялари. Тўйинган углеводородлардан ташкил топган полимерлар оддий парафинларга ўхшаш кимёвий жиҳатдан ин ерт бўлганилиги сабабли оддий шароитда ва уй ҳароратида реакцияга киришмайди. Бундай полимерларнинг энг би ринчи вакили полиэтилен ва полипропилен бўлиб, улар кимёвий тузилиши жиҳатидан оддий углеводородлардан молекуляр массанинг катталиги билангина фарқланади. Улар парафинларга ўхшаш турли органик бирикмалар билан кимёвий реакцияга қийин киришади. Масалан, полиэтиленни ёки полипропиленни хлорлаш реакцияси юқори ҳароратда ёки маҳсус катализаторлар иштирокида олиб борилади. Полиэтиленни хлорлаш учун уни, аввало, углерод (IV)-хлоридда эритилади, сўнгра эритмага 60°C ҳароратда хлор газини карбонат ангидрид билан су юлтирилган ҳолда берилади, шу шароитда хлорланган полиэтиленда хлорнинг максимал миқдори 71 фоизга етади.

Полиэтиленни хлорлаш жараёни қуйидаги схема билан исфодаланади:

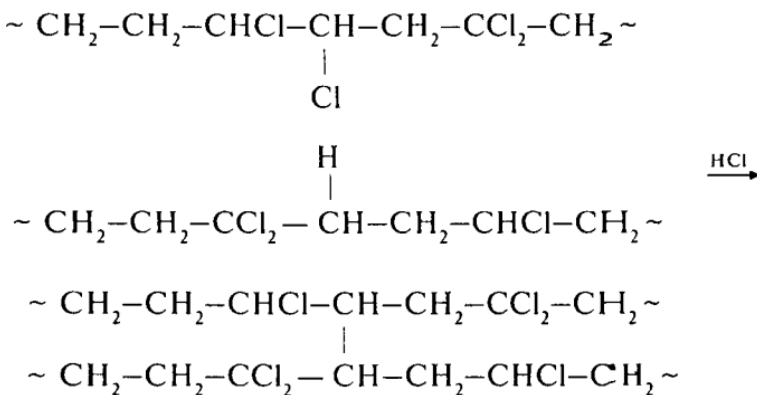


Хлорланган полиэтилен ўзининг физик-механик хоссалари жиҳатдан пластификацияланган қаттиқ ва мустаҳкам п оливинил хлоридга ўхшайди.

Қисман хлорланган полиэтилен парда полиэтилендан олингандардан қараганда оксидланиш жараёнига чидамлидир.

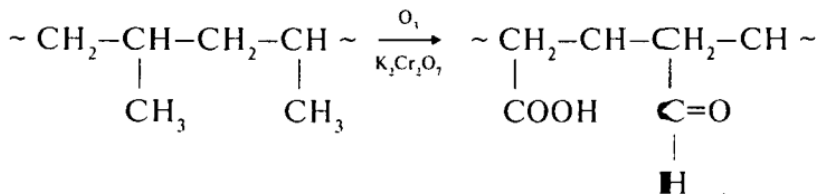
Хлорланган полиэтилен 190°C дан юқори ҳароратда қиздирилганда ундан водород хлорид ажралиб чиқади ва

макромолекулалар орасида күндаланг боғлар ҳосил бўлиб, полимер тўрсимон тузилишга ўтади:



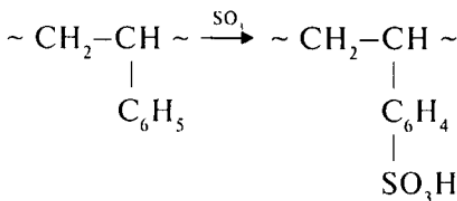
Таркибига олтингүгүрт атомлари киритилгән полиэтилен каучукка ўхшаш хоссага эга бўлганлигидан, у техникининг баъзи соҳаларидаги каучук ўрнида ҳам ишлатилиди.

Түйинган углеводород занжиридан тузилган полимерлар оксидланиш хусусиятига ҳам эгадир:

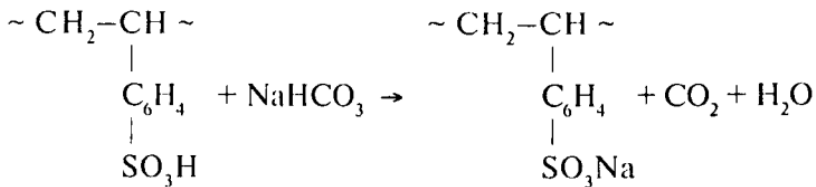


Бундай полимерларнинг оксидлана олиши амалий жиҳатдан жуда муҳимdir, чунки улар оксидланганда кимёвий актив группа ҳосил бўлиб, бошқа сиртларга унинг мустаҳкам ёпишишига сабаб бўлади.

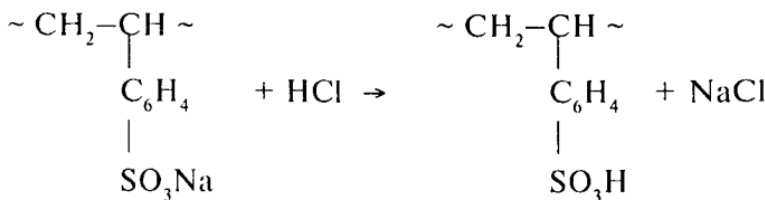
Полистирол ҳам углеводородлардан ташкил топган ва таркибида бензол ҳалқаси бўлади. Шу сабабли полистирол ароматик углеводородларга хос реакцияларга киришади. Масалан, полистиролнинг диоксандаги Эритмасига сульфат ангидрид таъсир эттирилганда қуйидаги схема бўйича сульфополистирол ҳосил бўлади:



Ҳосил бўлган модда полистиролдан фарқ қилиб, сувда яхши эрийди ва шунинг учун эмульгатор сифатида ишлатилади. Бундай моддаларни полимер электролитлар дейиш ҳам мумкин. Агар «тикилган» полистиролдаги ароматик ҳалқага таркибида олтингугурт атомлари бор груп-па киритилса, сувда эримайдиган полиэлектролит, яъни катионитлар ҳосил бўлади. Одатда, «тикилган» полистирол стирол таркибига озгина дивинилбензол мономери-ни киритиб полимерлаш натижасида олинади. «Тикилган» полистиролга сульфат кислота таъсир эттириб, «тикил-ган» сульфополистирол олинади. Полистирол таркибида-ги ароматик ҳалқага сульфогруппанинг киритилиши, бу группа ёрдамида турли реакциялар ўtkазишга имкон бе-ради. Масалан, сульфогруппадаги водород атоми металлиони билан алмашинади, натижада катионит ҳосил бўлади:



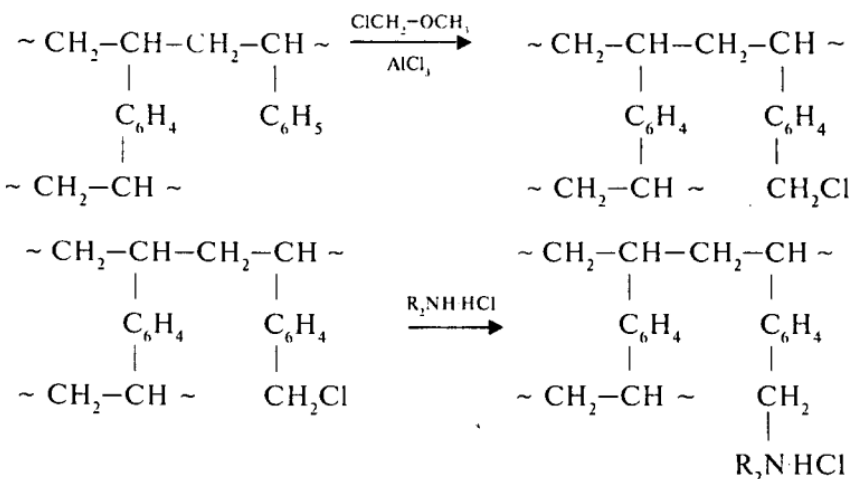
Натрий сульфополистиролга кислотаси таъсир эттирилса қайтадан сульфополистирол ҳосил бўлади, яъни натрий иони водород иони билан алмашинади:



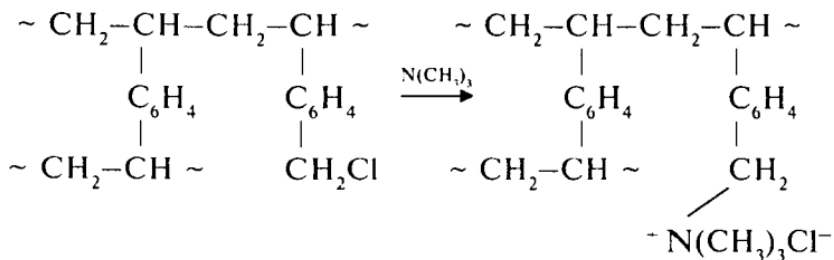
Кўрсатилган реакциялардаги ион алмашиниш жараёнлари катионитларда рўй берадиган ҳодисаларни тушунтиради.

Стиролни дивинилбензол билан биргаликда полимерлаб, сўнгра унинг ароматик ҳалқасига аминогруппа киритилса, анионит ҳосил бўлади.

Амалда эса полистиролнинг ароматик ҳалқасига аминогруппа киритиш учун аввал «тикилган» полистиролга хлор группа киритилади, сўнгра хлорметил группага амин группа бириктирилади. Бу реакция қўйидаги схема билан ифодаланади:



Хлорметилланган полистиролга учламчи амин таъсир эттирилса, тўртламчи аммоний тузи ҳосил бўлади:

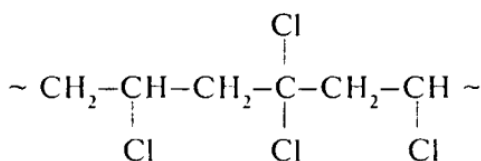


Юқорида кўрсатилган реакциялардан ташқари, полистирол нитролаш, хлорлаш, бромлаш каби реакцияларга ҳам кириша олади.

Карбозанжирли полимерларнинг галоидли бирикмалари.

Карбозанжирли полимерларнинг бу синфига техникада ва хўжаликда кўп ишлатиладиган винилхлорид полимери, яъни поливинилхлорид киради. Поливинилхлоридни хлорлаш натижасида, у перхлорвинил деб аталадиган хлорланган поливинилхлоридга айланади, унинг таркибида 62–65 фоиз хлор бўлади. Бу эса полимернинг уч элементар звеносига кўшимча яна бир хлор атоми тўғри келади, деганидир.

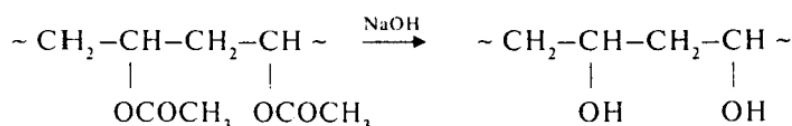
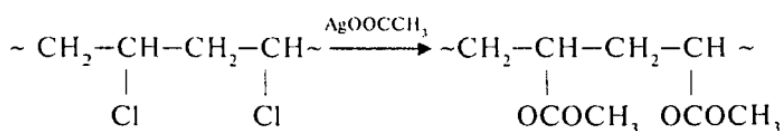
Перхлорвинилнинг формуласи қуйидагича ифодаланади:



Перхлорвинил поливинилхлориддан фарқ қилиб, ацетонда яхши эрийди ва қовушоқ эритма ҳосил қиласди. Бундай ацетонли эритмадан, хлорин тола олинади. Бу толадан хўжаликда шифобахш кийимлар тайёрланади, техникада эса кимёвий реагентлар таъсирига чидамли материаллар тайёрланади.

Поливинилхлорид ишқор билан гидролизланса, тўйинмаган, рангдор маҳсулотга айланади.

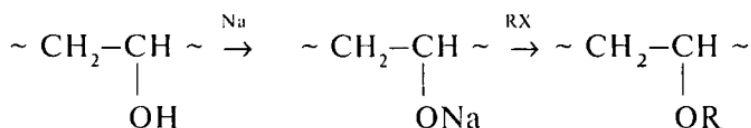
Поливинилхлориддаги хлор атомларини сирка кислота қолдигига алмаштириб, поливинилацетат, поливинилацетатни гидролизга учратиб эса поливинилспирт олиши мумкин. Бу реакцияларни қуйидагича ифодалаш мумкин:



Поливинилспирт ва унинг ҳосилалари. Таркибида гидроксил группа бор карбонзанжирили полимерлар орасида саноат аҳамиятига эга бўлганларидан энг асосийси поливинил спиртдир. Поливинилспиртда хилма-хил реакциялар олиб бориш мүмкин.

Поливинилспирт сувда яхши эриганлиги туфайли ун-
даги гидроксил группа асосида турли реакциялар олиб
бориши осондир. Поливинилспирт паст молекуляр спирт-
ларга хос барча реакцияларга кириша олади.

Поливинилспиртга суюқ аммиак иштироқида металл ҳолидаги натрий таъсир эттирилса алкоголят, кислота ангидриидлари таъсир эттирилганда эса мураккаб эфирлар ҳосил бўлади. Поливинилспиртдан алкоголятлар олиш, сўнгра уни алкиллаш реакцияларини қуидагича ифодалаш мумкин:

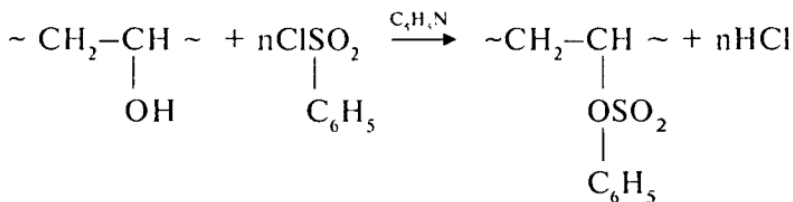


Бүрдэ:

$R = CH_3; C_2H_5$ ва ҳоказо.

Поливинилспирт чумоли кислота, мой кислота, кротон, бензой, сульфат, нитрат, хлорсирка ва бошқа кислоталар билан мураккаб эфиirlар ҳосил қила олади.

Бу эфирлар орасыда сульфокислота эфирлари, жумладан, бензосульфокислота эфири мұхим ақамиятга эга:

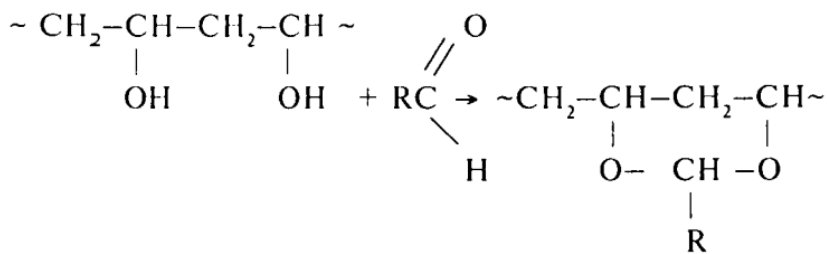


Поливинилсульфонатлар хлороформ ва дихлорэтанда яхши эриб, сув, ацетон ҳамда бошқа эритувчиларда эримайди. Поливинилсульфонатларнинг реакцияга киришиш қобилияти жуда яхши, жумладан, улардаги сульфокислоталар қолдиги алмашиниш реакциясига осонлик билан киришади.

Поливинилспиртга турли альдегидлар таъсир эттириб олинадиган, поливинилацетал деб аталадиган моддалар елим, лок ва бўёқлар ишлаб чиқаришда жуда муҳим аҳамиятга эга. Булар орасида поливинилформал, поливинилэтанал ва поливинил бутираллар амалда энг кўп ишлатилиди. Поливинилформал поливинилспиртни формальдегид билан, поливинилэтанал сирка альдегид билан, поливинилбутирал эса мой альдегид билан ацеталланганда ҳосил бўлади.

Поливинилспирт кислотали муҳитда ацеталланса ва олинган поливинилацетални кислоталар билан тегишли альдегидлар иштироқида гидролизга учратилса ҳам поливинил формал ҳосил бўлади.

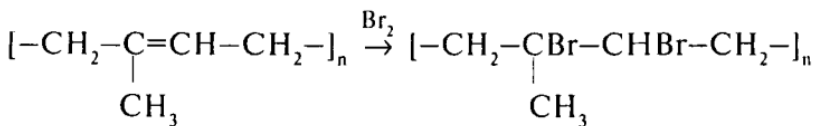
Ацеталлаш реакциясини қуйидаги схема билан ифодалаш мумкин:



Тўйинмаган полимерлар реакциялари. Тўйинмаган полимерлар паст молекуляр бирикмаларга ҳос барча реакцияларга киришади.

Полимердаги қўш боғ ҳисобига оксидланиш, озонланиш ва бошқа реакциялар олиб бориши мумкин. Бу реакцияларнинг баъзиларидан амалда тўйинмаган полимерларнинг хоссаларини яхшилаш мақсадида фойдаланилди. Тўйинмаган полимерлар водород бириктириб олиб, тўйинган полимерларга айланади. Уларга галоидлар, жум-

ладан, бром жуда осонлик билан бирикади. Одатда полимерларда тўйинмаган боғ борлигини аниқлаш учун бромлаш усулидан фойдаланилади. Мисол тариқасида каучукларнинг бромланишини кўрсатиш мумкин:



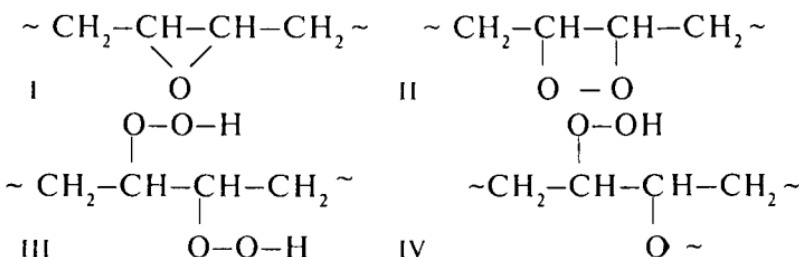
Бу реакция натижасида поли-2,3-дибромизопрен ҳосил бўлади. Бу бирикмадаги бром ўз навбатида, бошқа функционал группаларга, масалан, фенол ва анилин қолдига осонлик билан алмашиниши мумкин.

Каучукларни хлорлашда қўш боғга хлорнинг бирикими билан бир қаторда, водороднинг хлорга алмашиниш жараёни ҳам содир бўлади. Натижада политетрахлоризопрен ҳосил бўлиб, унинг таркибидаги хлорнинг миқдори 64–65 фоизгача етади.

Хлорланган каучук кислота, ишқор таъсирига чидамили маҳсулот бўлгани учун ундан коррозияга чидамили лаклар, бўёқлар ва баъзи шимдирилувчи суюқликлар тайёрланади.

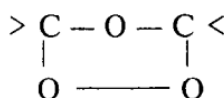
Тўйинмаган полимер бирикмалар олефинлар каби кислород билан реакцияга киришиб, турли хил бирикмалар ҳосил қиласди. Бундай реакциялар турли каучук материалларни ишлатиш вақтида содир бўлиб, уларнинг эскириши ва муддатидан олдин физик-механик хоссаларининг йўқолишига сабаб бўлади.

Каучукнинг оксидланиш жараёни вақтида таркибида цикл (I), пероксид группа (II), гидропероксид группа (III), тўрсимон тузилиш ҳосил этувчи кислород кўприклари (IV) боғ бирикмалар ҳосил бўлиши мумкин:

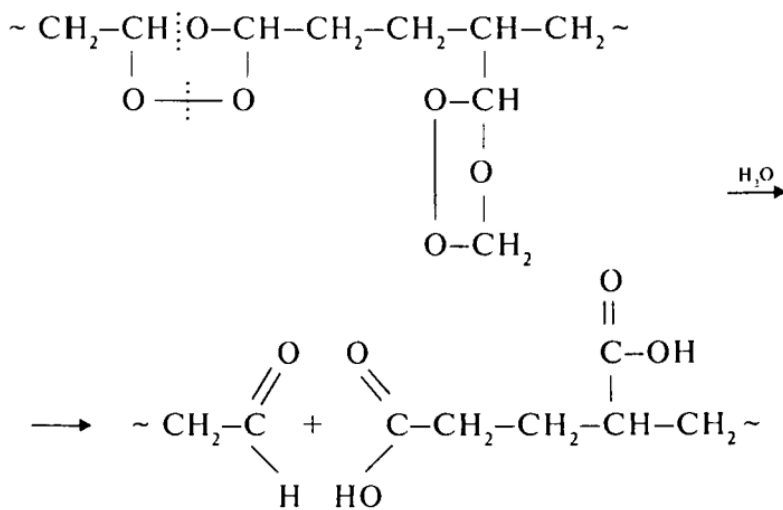


Юқорида кўрсатилган бирикмалар бекарор бўлгани учун улар парчаланганда альдегид, кетон группалари ҳосил бўлади. Бу барча жараёнлар макромолекуланинг деструкцияланишига олиб келади.

Каучуклар макромолекуласидаги қўш боғга кислород бирикиши озон ишлатилганда янада жадалроқ кетади. Бу реакция аналитик аҳамиятга эга бўлиб, ундан каучуклардаги қўш боғ миқдори ва қўш боғининг молекуладаги ўрнини аниқлашда фойдаланилади. Реакция натижасида полимер озонид ҳосил бўлади. Озонид звеносининг тузилишини қўйидагича ифодалаш мумкин:



Озонидлар сув ёки спирт иштирокида тез парчаланади. Улар парчаланганда макромолекулада альдегид ва карбоксил группалари ҳосил бўлади:



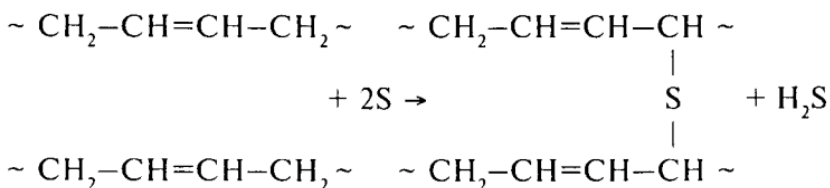
Тўйинмаган полимерларнинг реакциялари орасида каучук макромолекулаларини полифункционал группалар ёрдамида «тикиш» техникада муҳим роль ўйнайди. Каучук макромолекулаларини «тикиш» ёки, амалда *каучукни вулканлаши* деб аталадиган реакция каучукларнинг физик-ме-

ханик хоссаларини кескин ўзгартыриб юборади. Бу реакция натижасыда каучук эримайдиган, қаттық, мустаҳкам ва бошқа мүхим хоссаларга эга бўлиб олади.

Каучук тезлаштирувчилар ва активаторлар иштирокида олтингүргүт билан вулканланади. Тезлаштирувчилар сифатида, күпинча, меркаптан, цианид ва бошқа моддалар, активаторлар сифатида эса күп валентли металл оксидлари инплатилади.

Олтингугуртнинг каучук макромолекуласи билан ўзаро таъсир этиш механизмини кўриб чиқайлик. Каучук макромолекуласини олтингугур атомлари билан «тикиш» бу реакциянинг асосий усули хисобланади.

Реакция икки макромолекуланинг водород атомлари олтингугурт атомларига ўрин алмашиниб, водород сульфид ажралиб чиқиши билан ҳам кетиши мумкин:



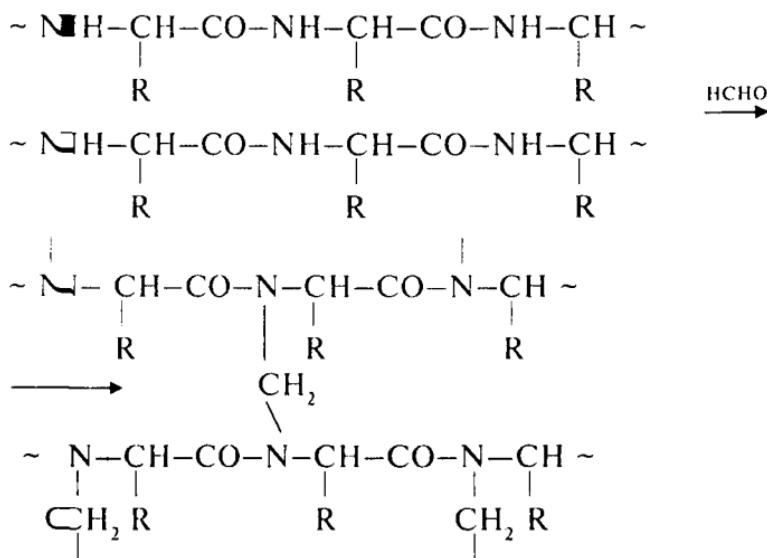
Боғланган олтингүргүт миқдорининг ортиши каучук-нинг қаттиқлиги ва зичилигини оширади. Масалан, каучукнинг барча құш боғлари олтингүргүт күпrikлари (~35 фоиз S) билан боғланса, техникада эбонит деб аталадиган қаттиқ ва мұрт маҳсулот ҳосил бўлади.

4-б о б

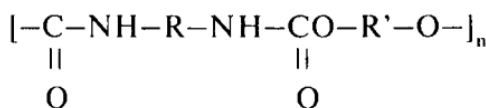
Синтетик ва табиий гетерозанжирили полимерлар жуда күп ишлатыладиган полимерлардир. Бундай полимерлар синфига полисахаридлар, оксиллар каби табиий полимерлар билан бир қаторда полиамидлар, полимочевина, полиуретан ва бошқалар киради. Бу полимерларнинг күпчи-

лиги б~~у~~юм тайёрлашда турли кимёвий ўзгаришларга учратиласди. Бу билан полимерларнинг хоссалари яхшилади.

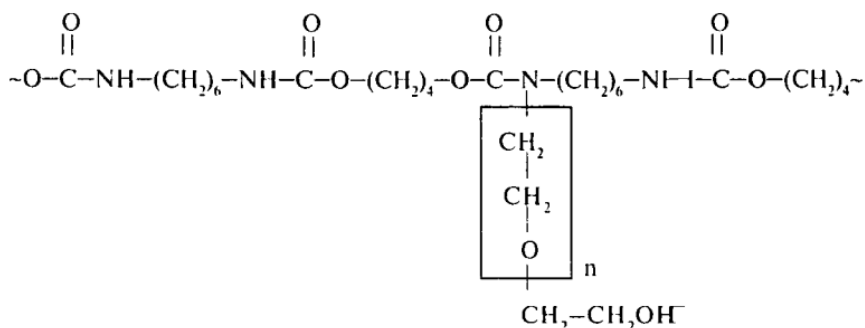
Полиамидлар ва полиуретанлар. Табиий ва синтетик полиамидлар халқ хўжалигининг турли соҳаларида кенг ишилатилади. Масалан, асосан оқсиллардан таркиб топган турли терилар ошлаш жараёнига учратилади. Оқсил макромолекуласига бифункционал бирикма таъсир эттирилса, ошлаш жараёни содир бўлади. Бу реакция натижасида «тикил ган» полимер ҳосил бўлиб, у эримайди, гидрофоб ва фойдалари механик хоссаларга эга бўлиб қолади. Оқсилларни ошлаш реакцияси схематик равишда қўйидагича ифодалтаниши мумкин:



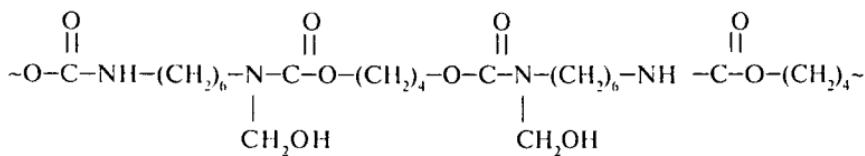
Полиуретанлар ўзининг тузилишига кўра полиамидларга ўхшашиб бўлганлиги учун улар полиамидларнинг кўпчилик реакцияларига кириша оладилар. Бу эса қўйидаги формуладан яққол кўриниб туради:



Азотдаги ҳаракатчан водород атоми этилен оксид ва формальдегид билан реакцияга киришади. Этилен оксид билан таъсирилашганда монооксиэтил группасы билан бир қаторда полиэтиленоксидли ён занжир ҳам ҳосил бўлади:



Бундай полиуретанлар каучук хоссаларига эга. Полиуретанларга формальдегид таъсир эттирилса, қуидаги тузилишига эга бўлган метилол бирикма ҳосил бўлади:



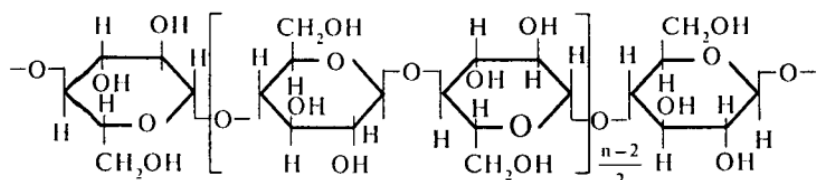
Бундай полиуретанларнинг бўкишга чидамл илиги катта. Агар формальдегид билан ишлаш жараёни кислоталар иштироқида амалга оширилса, реакция бошбача кечади: бунда макромолекулалар орасида метилен кўприклари ҳосил бўлади, натижада эримайдиган ва юмашалиш ҳарорати юқори бўлган «тиклиган» бирикма ҳосил бўлади.

Целлюлоза. Целлюлоза қадимдан маълум ва табиатда кенг тарқалган полимерлардан бўлиб, ҳозир уз ҳалқ хўжалигининг барча тармоқларида ишлатилади. Целлюлозанинг саноатда ишлаб чиқарилиш миқдори ҳамда қўйланиш соҳаси барча синтетик полимерлардан ўн ҳисса кўпdir.

Юқори молекуляр моддалар кимёси ва физик-химёси-нинг кўп қонуниятлари целлюлоза устида олиб борилган ишлар натижасида кашф этилган. Чунки синтетик юқори молекуляр моддалар маълум бўлмасдан илгари целлюлоза

кўп йиллар мобайнида бирдан-бир универсал толасимон полимер сифатида маълум бўлган.

Агар целлюлозага юқори молекуляр модда нуқтаи назаридан қарасак, у тармоқланмаган гетерозанжирли синдиотактик полимер бўлиб, полиацеталлар группасига киради. Органик кимё нуқтаи назаридан эса целлюлоза кўп атомли спирт бўлиб, таркибида бир типдаги гидроксил ёки спирт группалар бўлади. Унинг бу гидроксил группалари оддий паст молекуляр спиртларга хос барча кимёвий реакцияларга киришади. Целлюлоза макромолекуласининг тузилиш формуласини қуидагича ифодалаш қабул қилинган:



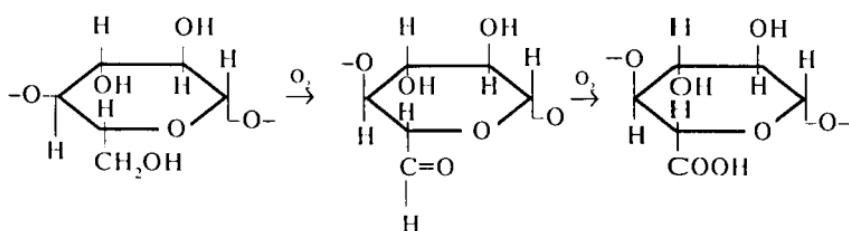
Бу формуладан кўриниб турибдикি, целлюлоза макромолекулалари ўзаро $1,4\beta$ – глюкозид боғлар билан бириккан бўлиб, β – d – ангидридоглюкопираноза қолдиқларидан иборат. Бундан ташқари целлюлозанинг ҳар бир элементар звеносида, яъни ангидроглюкопираноза қолдиғида учта гидроксил группа бор. Уларнинг олтинчи углерод атомидаги гидроксил группа бирламчи, иккинчи ҳамда учинчи углерод атомларидағиси эса иккиласмачи гидроксил группалардир.

Бу гидроксил группалар ҳам паст молекуляр спиртлардаги каби ишқорлар таъсирида алкоголятлар, кислоталар таъсирида мураккаб эфирлар, оксидловчи моддалар таъсирида эса альдегид ва карбоксил группалар ҳосил қиласди.

Бу реакциялар асосида ҳозир амалда целлюлозанинг турли янги ҳосилалари олинниб, улар халқ хўжалигининг кўп тармоқларида сунъий тола, лак, портловччи модда, ион алмаштирувчи материаллар ва пластмассалар сифатида ишлатилади.

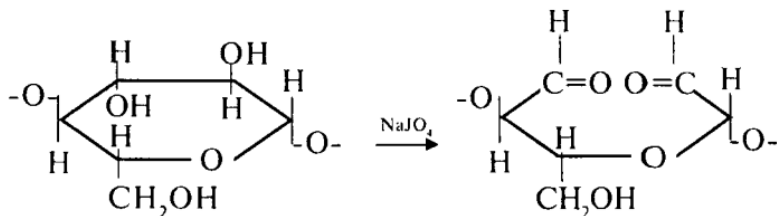
1. Целлюлозанинг оксидланиш реакциялари. Бу реакция целлюлозанинг тола ва газламаларини оқартириш мақсадида кенг қўлланилади. Целлюлозани енгил шароитларда қисман оксидлаш турли пероксидлар, гипохлорид, калий перманганат, азот оксидлари, кислород қаби оксидловчилар иштирокида олиб борилади. Бу оксидловчилар таъсирида аввало целлюлоза макромолекуласи элементар звеносининг бирламчи гидроксил группаси оксидланади.

Целлюлозанинг оксидланиб, аввал альдегид ва кейин чалик карбоксил ҳосилаларга ўтишини схематик равишда қўйидагича ифодалаш мумкин:

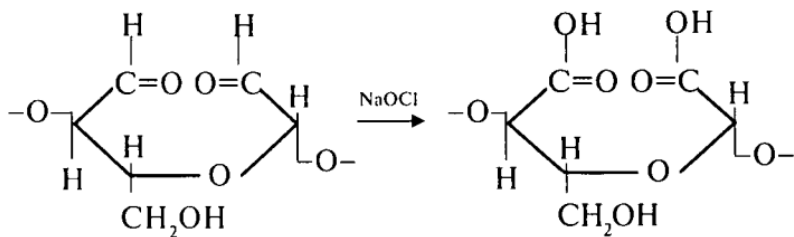


Ҳосил бўлган монокарбоксицеллюлоза турли металл ионларини алмаштириш қобилиятига эга. Целлюлозанинг таркибида металл бор ҳосиласи тиббиётда қон тўхтатувчи дори сифатида ишлатилади.

Агар целлюлозага иодат кислота ёки унинг тузлари таъсир эттирилса, оксидланиш иккинчи ва учинчи углерод атомлари қошидаги гидроксил группалар ҳисобига кетиб, целлюлоза диальдегид ҳосил бўлади. Бу реакцияни қўйидагича кўрсатиш мумкин:



Реакциянинг кейинги босқичида целлюлоза диальдегид оксидланиб, целлюлозанинг дикарбоксил ҳосиласи ҳосил бўлади:

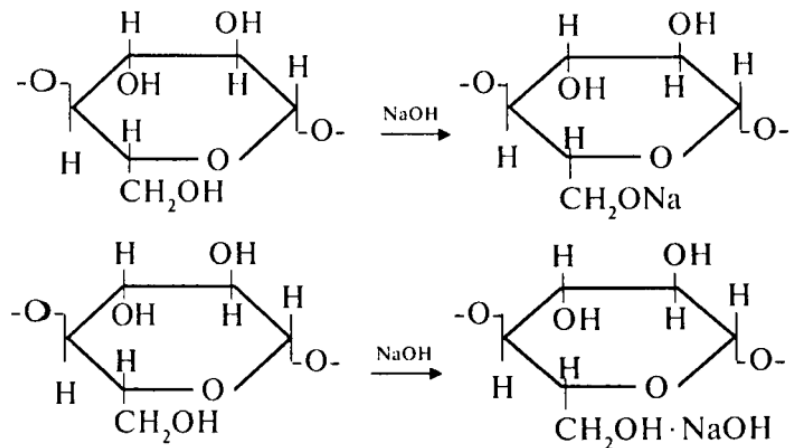


Хулоса қилиб шуни айтиш керакки, диальдегид ва дикарбоксил целлюлоза янги полимер моддалар олишда муҳим аҳамиятга эга. Жумладан, целлюлоза таркибидаги альдегид ва карбоксил группаларга бошқа бирикмалар таъсири эттириш билан янги хоссаларга эга бўлган модификацияланган целлюлоза материаллар олиш мумкин.

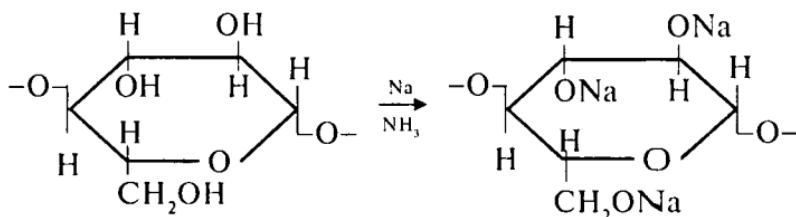
2. Целлюлозанинг ишқорлар билан таъсириланиш реакциялари. Целлюлоза билан ишқорнинг ўзаро таъсирилашиши натижасида ҳосил бўладиган бирикмалар, бир томондан, целлюлозани ўрганишда назарий аҳамиятга эга бўлса, иккинчи томондан, саноатда целлюлозани қайта ишлаш учун кенг ишлатилади. Агар целлюлозага ишқор эритмаси таъсири эттирилса, ишқорий ёки алкалицеллюлоза деб аталувчи кимёвий бирикма ҳосил бўлади.

Алкалицеллюлозанинг тузилиши ҳозиргача тўла аниқланган эмас. Кўп олимларнинг фикрича унинг таркибида целлюлоза алкоголяти ва целлюлоза билан ишқорнинг моле куляр бирикмалари бўлади.

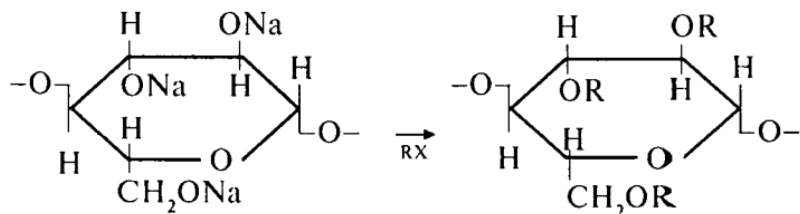
Бу бирикмаларнинг тузилишини қўйидагича ифодалаш мумкин:



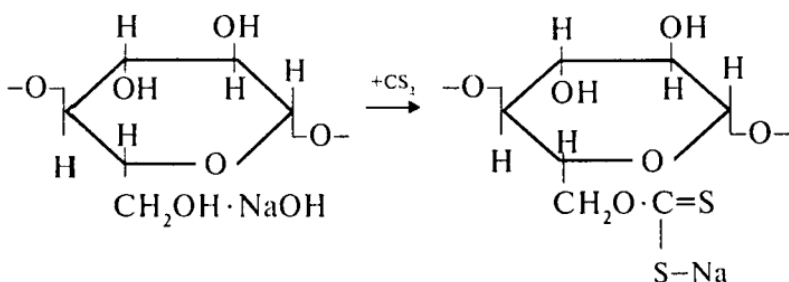
Целлюлозага натрийнинг суюқ аммиакдаги эритмаси таъсир эттирилса, целлюлоза триалкоголят ҳосил бўлади:



Агар целлюлоза триалкоголятга алкилхлорид таъсир эттирилса, целлюлозанинг оддий триэфири ҳосил бўлади:



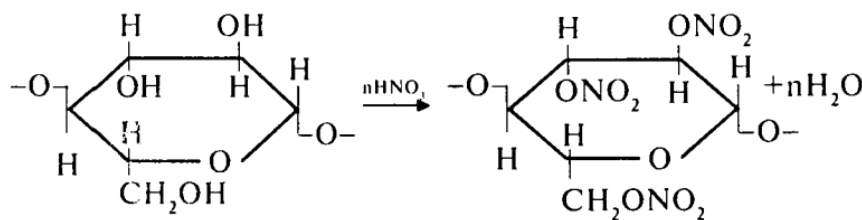
3. Целлюлозанинг мураккаб эфирлари. Целлюлозанинг мураккаб эфирлари турли кислоталарнинг целлюлоза гидроксил группаларига таъсири натижасида ҳосил бўлади. Бундай реакциялар целлюлозани қайта ишлаш саноатида катта амалий аҳамиятга эга. Бу мураккаб эфирларнинг целлюлозадан фарқи шундаки, улар турли органик эритувчиларда эрийди ва юқори ҳароратда юмашаш хусусиятига эга. Бу хусусиятидан фойдаланиб, саноатда ула рдан тола, лак, парда ва турли пластмассалар олинади. Целлюлозанинг саноатда энг кўп олинадиган мураккаб эфирларидан бири целлюлоза ксантогенатидир. У сунъий ипак (вискоза) ва парда (целлофан) олишда оралиқ маҳсулот сифатида ҳосил бўлади. Целлюлоза ксантогенати целлюлоза ва дитиокарбонат кислотанинг мураккаб эфири бўлиб, амалда ишқорий целлюлозага углерод сульфид (дитиокарбонат кислотанинг ангидриди) ни таъсир эттириш билан олинади:



Одатда сунъий тола саноатида эфирланиш даражаси 0,4–0,5, яъни $\gamma = 40\text{--}50$ бўлган целлюлоза ксантогенати ишлатилади. Бу эфир ишқорнинг 6–7 фоизли эритмасида эриб, қовушиқ вискоза эритмасини ҳосил қиласди. Бу эритмадан турли усуllibарда тола ва пардалар олинади.

Целлюлозанинг саноат аҳамиятига эга бўлган мураккаб эфирларидан яна бири унинг нитроэфиридир.

Қадимдан маълум бўлган нитроцеллюлозадан сунъий ипак, турли лаклар, киноплёнкалар, пластмассалар ва тутунсиз портловчи моддалар олинади. Целлюлозанинг нитроэфири целлюлозага нитрат кислота таъсири эттириш билан олинади:



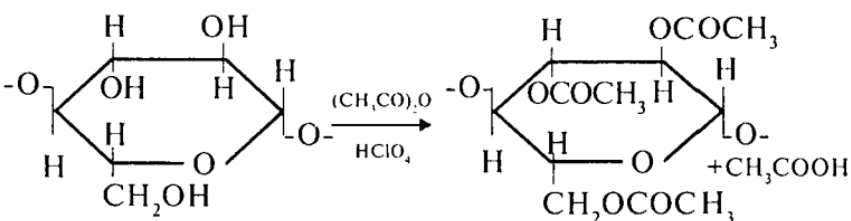
Бу реакцияда сув ажралиб чиққани туфайли целлюлоза сув ютувчи учинчи бир модда иштирокида нитроланаади. Амалда целлюлоза нитрат ва сульфат кислотадан иборат нитровочи аралашма таъсирида нитроланаади. Эфирланишда ҳосил бўлаётган сувни сульфат кислота боғлаб олади ва реакция мувозанати нитроцеллюлоза ҳосил бўлиш томонига суриласди. Саноатда олинган целлюлоза нитратлари ўзаро эфирланиш даражаси ёки таркибидаги азот миқдори бўйича фарқланади.

Пластмасса ва лак олиш учун зарур бўлган целлюлоза эфири таркибида 10–11,2%; парда ва елим олиш учун зарур бўлган эфир таркибида эса 11,2–12,2%; тутунсиз портловчи модда (порох) олинадиган эфирда 12,5–13,5% азот бўлиши керак.

Целлюлоза бошқа минерал кислоталар билан ҳам эфир ҳосил қиласи. Кейинги вакътларда унинг сульфоэфирлари ҳам олина бошланди. Бу эфир ҳамда унинг тузлари сувда яхши эрийдиган бўлгани учун саноатнинг кўп тармоқла-рида эмульгатор, диспергатор, желатина, крахмал ўрни-ни босувчи модда сифатида ишлатиб келинмоқда.

Целлюлозанинг сирка кислота билан ҳосил қилган эфи-ри, яъни ацетилцеллюлоза барқарор полимер бўлиб, ун-дан саноатда сунъий ацетат толаси, лак, парда ва пласт-массалар олинади.

Ацетилцеллюлоза амалда целлюлозага турли кислота-лар (асосан сульфат ва хлорат кислота) иштирокида сир-ка ангидрид таъсириб олинали:

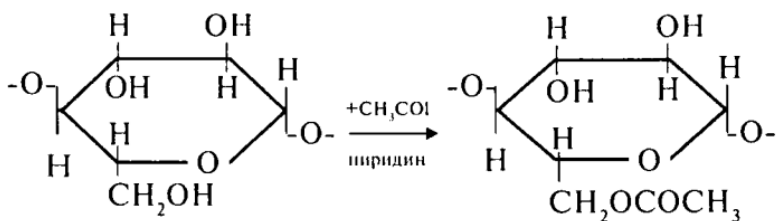


Саноатда ацетилцеллюлоза эритувчи ёки суюлтирувчи моддалар иштирокида олинади. Ацетилловчи аралашма таркибида бу суюқликларнинг мавжудлиги реакция шароитини анча енгиллаштириб, ҳосил бўлувчи ацетилцел-люлозани деструкцияга учрашдан сақлайди. Целлюлоза триацетат метилен хлорид, хлороформ ва сирка кислота каби қимматга тушадиган суюқликларда эрийди. Целлю-лоза триацетатдан ёнмайдиган фотоплёнка ва киноплён-калар, яхши электроизоляцион хоссага эга бўлган тола ва пластмассалар олинади.

Агар целлюлоза триацетат қисман гидролизланса, у ацетонда эрувчи иккиласми ацетилцеллюлозага айланади. Гидролиз натижасида эфир таркибидаги сирка кислота қолдиқларининг бир қисми ажralиб чиқади ва унинг эфирланиш даражаси 2,4–2,6, яъни $\gamma = 240–260$ бўлади.

Иккиламчи ацетилцеллюлозанинг ацетондаги эритмасидан сунъий ацетат тола олинади.

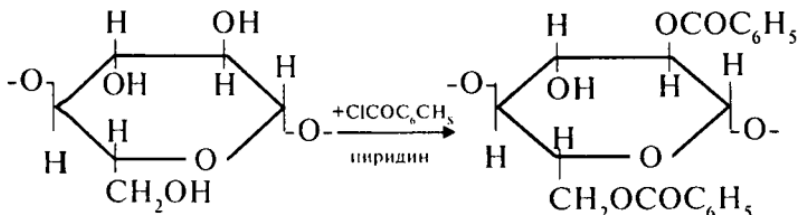
Ацетилцеллюлоза целлюлозага ацетилхлорид таъсир эттириб ҳам олинади. Бу реакция турли органик асослар иштирокида содир бўлади:



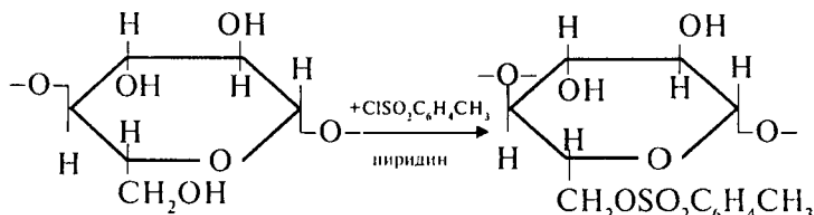
Лекин бу усулда ацетилцеллюлоза олиш учун жуда кўп миқдорда ацетилхлорид сарфланади. Юқорида келтирилган реакция тенгламаларидан кўриниб турибдики, агар сирка ангидрид ёки ацетилхлорид ўрнига бошқа кислота ангидриди ёки хлорангидрид ишлатилса, целлюлозанинг ўша кислота билан ҳосил қилган мураккаб эфири ҳосил бўлади.

Агар целлюлозага икки хил кислота ангидриди таъсир эттирилса, унинг аралаш эфири ҳосил бўлади. Бунинг учун целлюлоза биринчи босқичда биринчи кислота билан, кейин иккинчи кислота билан эфирланади. Бу кислоталар ўрнига сирка ва пропион кислота ангидриди ишлатилса, целлюлоза ацето-пропионат ҳосил бўлади. Агар бу икки кислота сирка ва бутил кислота ангидриди билан алмаштирилса, целлюлоза ацето-бутират ҳосил бўлади.

Целлюлозанинг ароматик кислоталар билан ҳосил қилган эфиirlари алоҳида ўрин тутади. Масалан, целлюлозага бензой кислотанинг хлор ангидриди таъсир эттирилса, целлюлоза бензоат ҳосил бўлади. Бу реакция органик асослар иштирокида боради:



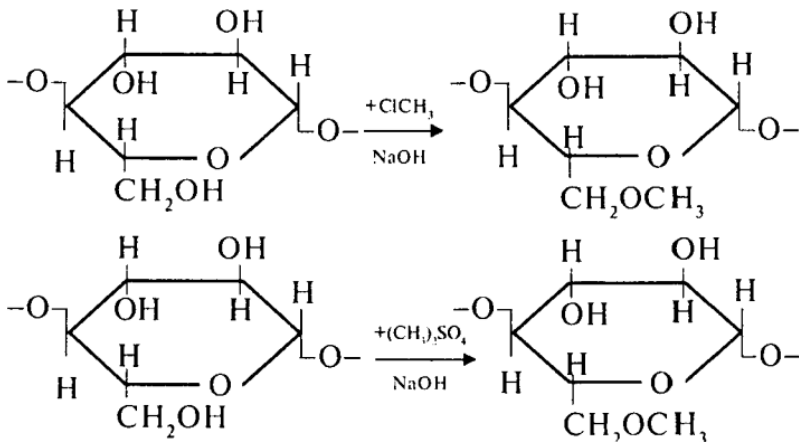
Целлюлозага толуол сульфохлорид (тозилхлорид) нинг таъсири ҳам худди шу схема бўйича содир бўлади:



Бу эфир целлюлоза тозилат деб аталади. Тозилхлорид реакциянинг бошланишида, асосан, бирламчи гидроксил группалар билан реакцияга киришади. Шунинг учун бу реакциядан целлюлоза ва унинг ҳосилларидаги бирламчи гидроксил группалар миқдорини аниқлашда фойдаланилади.

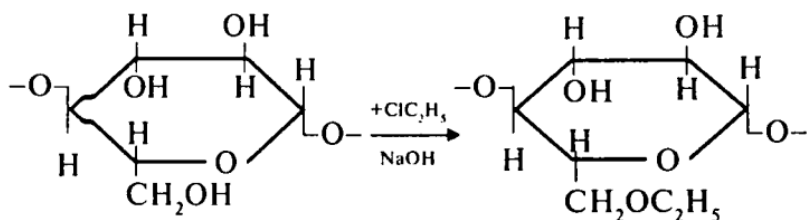
4. Целлюлозанинг оддий эфиirlари. Худди паст молекуляр спиртлардаги каби целлюлозанинг ҳам оддий эфиirlарини олиш мумкин. Унинг баъзи оддий эфиirlари (этилцеллюлоза, карбоксиметилцеллюлоза ва ҳоказо) халқ хўжалигида кенг ишлатилади. Бу эфиirlар ишқорий целлюлозага галоид алкил, олефин оксидлари ва галоид кислоталар таъсир эттириб олинади.

Целлюлоза оддий эфиirlарининг биринчи вакили метилцеллюлозадир. У ишқорий целлюлозага метилхлорид ёки диметилсульфат таъсир эттириш натижасида ҳосил бўлади:

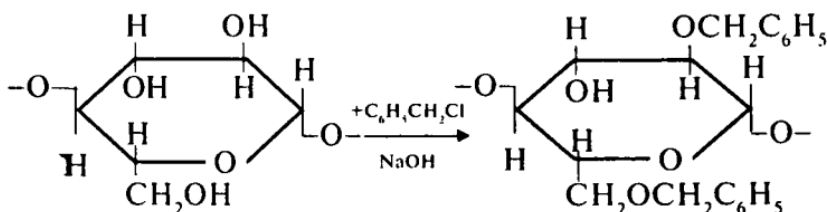


Тарқибида 26–32 фоиз метоксил группалари бўлган метилцеллюлоза саноатда целлюлозага метилхлорид таъсир эттириб олинади. Бу эфир сувда эрувчан бўлганлиги туфайли амалда желатина, крахмал каби табиий бирикмалар ўрнида толаларни оҳорлашда ҳамда елим ва эмульгатор сифатида ишлатилмоқда.

Целлюлоза оддий эфирларининг иккинчи вакили этилцеллюлозадир. У саноатда ишқорий целлюлозага бензол, толуол каби эритувчилар иштирокида этилхлорид таъсир эттириб олинади:



Эфирланиш даражаси 2,4–2,6 ($\gamma = 240–260$) бўлган этилцеллюлоза бензол, толуол, ксиол, этилацетат, ментанол, этанол, ацетон, метилхлорид каби суюқликларда эрийди. У асосан пластмасса, лак ва парда сифатида ишлатила ди. Агар этилцеллюлозада $\gamma = 110–130$ бўлса, у сувда эрувчан бўлади. У бошқа сувда эрувчан полимерлар ўрнида ишлатилади. Булардан ташқари, целлюлозанинг бензил эфирлари ҳам амалда ишлатилиб келинмоқда. Одатда уни ишқорий целлюлозага бензил хлорид таъсир эттириб олинади:

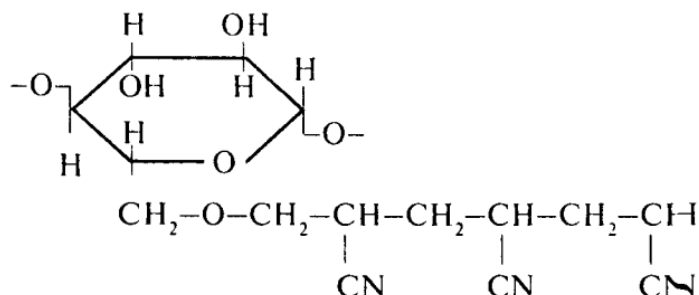


Эфирланиш даражаси 2–3 бўлган бензил целлюлоза пластмассалар ва электроизоляцион лаклар сифатида ишлатилади.

Сўнгги йилларда це́ллюлозанинг оддий ва мураккаб эфи́рларидан ташқари турли янги ҳоси́лалар и ҳам олинганд. Бу ҳоси́лалар ўзларининг хусусиятлари бўйича бир томондан, це́ллюлозага ўхшаса, иккинчи томондан, ион алмаштириш, ёнма́слик, сувни шимма́слик, фижимлан-ма́слик, чири́ма́слик каби янги хосса́ларга э́га бўлади.

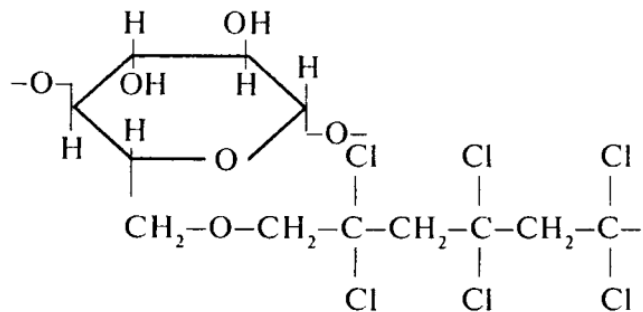
Це́ллюлозанинг янги ҳоси́лаларини олишнинг энг оддий ва кенг тарқалган усули це́ллюлозага турли гетеро- занжирили ва карбозанжирили мономерларни гтайвандлаши́дир.

Агар винил мономерлари инициаторлар иштиро́кида це́ллюлозага пайвандланса, унинг *пайванд сополимери* ҳоси́л бўлади. Масалан, акрилонитрил це́ллюлоза билан қу́йидаги тузилишга э́га бўлган пайванд сополимер ҳоси́л қиласди:



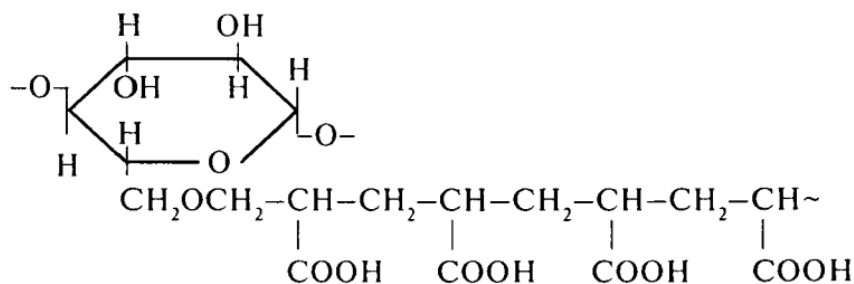
Бу сополимер ҳам це́ллюлоза, ҳам полиакрилонитрил хоссасига э́га. У нур таъсирига чидамли, чири́ма́йди ва осон бўя́лади.

Це́ллюлозанинг винилденхлорид билан ҳоси́л қиласган сополимери қу́йидаги тузилишга э́га:

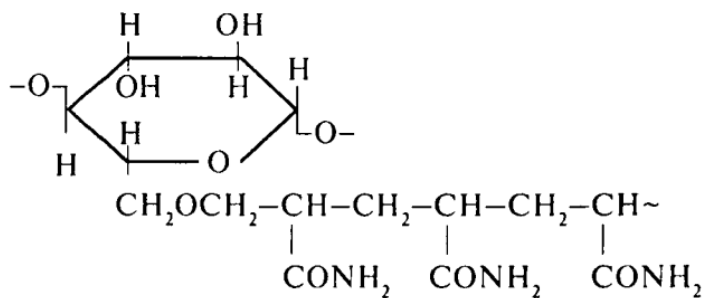


Бу сополимер таркибида хлор бўлгани учун ёнмайди.

Карбоксил группага эга бўлган мономер пайвандланган целлюлоза ион алмаштириш хоссасига эга. Бундай сополимерларга мисол қилиб, акрил кислота пайвандланган целлюлозани келтириш мумкин:

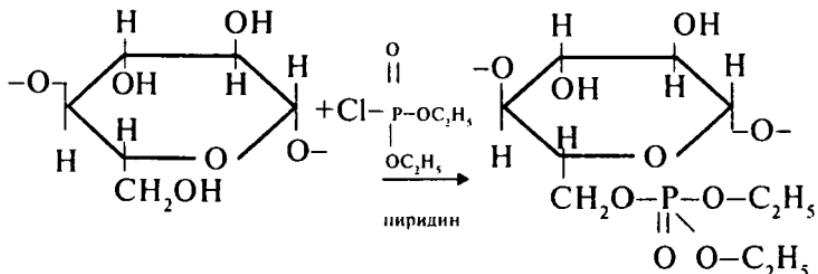


Акриламид пайвандланган целлюлоза чиримайди ва турли бўёқ молекулалари билан яхши бирикади. Бу сополимернинг тузилиши қуйидагича ифодаланади:

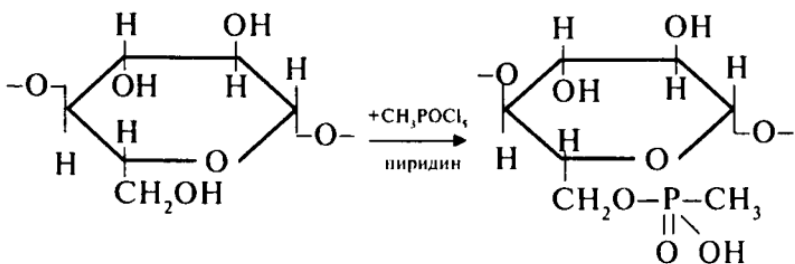


Целлюлозанинг барча ҳосилалари орасида фосфорли бирикмалари алоҳида аҳамиятга эга. Маълумки, таркибига фосфор киритилган полимер аланга таъсирига чидамли бўлиб, у ёнмайди. Худди шунга ўхшаш целлюлозанинг фосфорли ҳосилалари ёнмайди ва олов учқунида тутамайди. Бу хусусиятларидан фойдаланиб, улардан техникада ёнмайдиган тола ва газламалар олинади.

Одатда целлюлозага фосфор бириктириш учун фосфат кислотанинг хлорангидриди ишлатилади. Масалан, целлюлозага органик асос муҳитида диэтилхлорфосфат таъсир эттирилса фосфат кислотанинг мураккаб эфири ҳосил бўлади:



Агар целлюлозага метилфосфин кислота таъсир эттирилса, ёнмайдиган ион алмаштирувчи полимер ҳосил бўлади:



Целлюлозанинг тўрсимон ҳосилалари ҳеч қандай суюқликда эримаслиги, юқори ҳароратга яхши бардош бериши ва суюқланмаслиги каби яхши хусусиятлари жиҳатидан целлюлозанинг бошқа бирикмаларидан катта фарқ қиласи.

5-б

ПОЛИМЕРЛАР ДЕСТРУКЦИЯСИ

Полимерлар қайта ишлаш, улардан фойдаланиш, кимёвий ўзгаришлари вақтида турли деструктив жараёнларга учрайди.

Деструктив жараёнлар кўпинча зарарли. Шунинг учун ҳам уни ингибиторлар қўшиб камайтириш ва бу билан полимерларнинг хизмат қилиш муддатини ошириш юқори молекуляр моддалар кимёси ва технологиясининг энг муҳим муаммоларидан бири ҳисобланади.

Леки — н шуни ҳам айтиш керакки, деструктив жараён-ларнинг — фойдали томонлари ҳам бор. Чунончи, илмий текшириш — шларида полимерлар тузилишини исботлаш ҳамда турли та — бийи полисахаридларни саноатда муҳим озиқ-овқат маҳ — улоти бўлган моносахаридларга айлантириш учун деструкция — издан кенг фойдаланилади. Полимерлар деструкциясини — инг фойдали томонларидан яна бири шуки, юқори қовушо — ликка эга бўлган полимерларни қайта ишлаш қийин бўлганл — иги учун даставвал улар қисман деструкцияга учратилиб —, полимернинг қовушоқлиги керакли даражагача пасайти — рилади. Ундан ташқари, деструкция натижасида ҳосил б — ўлган макрорадикаллар бирорта бошқа мономер иштиро — кида полимерланишини бошлаб беришга сабабчи бўлади, яъ — ни инициатор ролини ўйнайди. Полимер деструкциясини — мономерлар иштирокида олиб бориш билан пайванд ва — блок сополимерлар олиш мумкин.

Шун — дай қилиб, деструкция натижасида кимёвий таркиб ўзга — рмайди, молекуляр занжирдаги асосий боғлар узилади ва — полимернинг молекуляр массаси камаяди.

Барч — а полимерлар ҳам турли кимёвий моддалар (сув, кислота —, туз, кислород, пероксид ва бошқалар) таъсирида, физ — ик (иссиқлик, ёруғлик, радиация, ультратовуш, механик — энергия ва бошқалар) ва биологик (чириш ва ҳоказо) таъс — ир натижасида деструкцияга учрайди. Полимерларни деструкцияловчи бу усулларнинг ҳар бири полимерларнинг «қ — ариши» тўғрисидаги фаннинг мустақил бўлимлари бўлиб х — исбланади. Шунинг учун бу усуллар, кўпинча, иссиқли — ик таъсиридан эскириш, ёруғлик таъсиридан эскириш, ра — диация таъсиридан эскириш ва ҳоказо деб юритилади.

Реал — шароитларда полимерларнинг деструкцияси ёки эскириш, турли омилларнинг биргаликда таъсири натижасида — рўй беради. Полимерларни ишлатишда буни назарда тутиш к — ерак. Масалан, полимер атмосфера шароитида ишлатилгана — нда қуёш нурлари, микроорганизмлар, ёмғир, со-вук, ис — ик ва бошқалар таъсирига дуч келади. Бир вақтда бундай турли омилларнинг таъсири полимер деструкциясини тезлаштиради ва полимер материални деструкциядан саклаши — и бирмунча қийинлаштиради.

Юқорида айтиб ўтилган деструкция турла [] ичида полимерларнинг, айниқса, гетерозанжирли юқори молекуляр моддаларнинг кимёвий деструкцияси яхши ўртанилган.

Одатда гетерозанжирли полимерларнинг кимёвий деструкциясида занжир углерод-гетероатом боғилади ва деструкциянинг тўла бўлиши натижаси мономер ҳосил бўлади. Бундай реакция кимёдагидек, совулланиш, гидролиз, алкогольиз, ацидолиз ва ҳоказолар деб аталади.

Карбозанжирли полимерлар кимёвий реагерига чидамли бўлади. Улар фақат жуда оғир шикимёвий деструкцияга учрайди. Агар карбозанжирли полимерлар билан гетерозанжирли полимерлар деструкцияга учраш қобилиятлари жиҳатидан бир-бий фарқ қисса, физик ва биологик деструкция учрайди. Бу ҳодиса физик ва биологик таъсири энергиясининг полимердаги турли боғлар энергиясида [] бирмунча юқори эканлиги билан тушунтирилади.

Турли омиллар таъсирида полимернинг де- ниш механизмини ўрганиш полимер материаллар эскиришининг олдини олиш учунгина эмас, балки техника ва халқ хўжалигининг турли соҳаларида полимер струкцияларни буюмлардан түфри фойдаланиш учун ҳам катта аҳамиятга эга. Халқ хўжалигига полимер материаллардан тобора кўп [] фойдаланилмоқда. Шунинг учун ҳам уларнинг деструкции яга учрашининг олдини олиш мақсадида уларга ингибиторлар топиб қўшиш полимерлар кимёси ва технологияси тининг муҳим вазифаларидан бири ҳисобланади.

Юқорида айтиб ўтилганидек, полимерлар деструкцияси полимер буюмларнинг тез қариши ёки хизмат муддатидан аввал ишдан чиқиши туфайли рўй беради. Полимерлар деструкциясини аниқлаш ва ўрганиш учун меҳаник, физик-кимёвий ва кимёвий усуллардан фойдаланилади.

Полимернинг механик кўрсаткичлари (пин-лиқлик, узайиш ва бошқалар) ни ўлчаш орқали полимер буюмларнинг деструкция даражасини аниқлаш учун полимерга маълум таъсири кўрсатилади. Таъсири кўрсатилган полимернинг ҳолати унинг аввалги ҳолати билан солиширилади.

Энг кўп қўлланиладиган физик-кимёвий усул ўртacha вазний ва ўртacha ададий молекуляр массани топиш усули орқали полимерланиши даражасини аниқлашга асосланган.

Деструкцияни кимёвий усул билан аниқлаш боғлар узилиши натижасида ҳосил бўлган қолдиқ группалар сонини аниқлашга асосланган.

Деструкция натижасида ҳосил бўлган маҳсулотнинг таркиби ва тузилишини ҳамда бу жараённинг механизмини текшириш учун юқорида кўрсатилган усуллардан ташқари ҳозирги замондаги энг янги физик усуллардан, яъни спектроскопия, электронмикроскопия, парамагнит резонанси ва ҳоказолардан ҳам фойдаланилади.

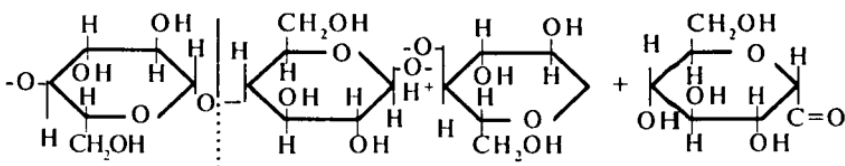
5.1. Кимёвий деструкция

Полимерларнинг кимёвий деструкцияси катализатор иштироқида поляр суюқликларда олиб борилади. Агар муҳит сифатида сувдан фойдаланилса, у ҳолда бу жараён гидролитик деструкция ёки гидролиз деб аталади. Гидролиз натижасида углерод-гетероатом боғининг узилган ерига сув қолдиқлари бирикib олади. Реакция спиртли муҳитда олиб борилса, жараён алкоголиз деб аталади. Агар жараён фақат кислота муҳитида кетса, ацидолиз деб аталади. Булар ичida гидролиз катта амалий аҳамиятга эга.

Турли гетерозанжирли полимерларнинг гидролитик парчаланиши фақат табиий ва синтетик юқори молекуляр биримлар (полиамидалар, полиэфирлар, полисахаридлар ва бошқалар) нинг тузилишини ўрганишда аҳамиятли бўлиб қолмай, балки ёғоч ва бошқа ўсимлик моддаларидан моносахаридлар олишдаги муҳим технологик жараён бўлиб ҳам ҳисобланади. Гидролиз жараёни водород ёки гидроксил ионлари иштироқида тезлашади. Шунинг учун гидролиз реакциясининг катализаторлари сифатида кислоталар, ишқорлар ва тузлар ишлатилади. Гидролитик жараён полимердаги ён группалар ҳамда асосий занжирдаги боғлар ҳисобига кетиши мумкин. Масалан, поливинилацетат ва ацетилцеллюлозанинг гидролизида реакция фақат юқорида кўрганимиздек, ён группалар ҳисобига кетади. Гетерозанжирли полимер асосий занжирининг гидролитик деструкциясида ҳосил

бўлган қолдиқ группалар полимердаги дастлабки қолдиқ группалардан фарқ қилмайди. Макромолекулалар элементар звенолари орасидаги боғларнинг узилиши натижасида ҳосил бўлган қолдиқ группалар сонини кимёвий усул билан жуда аниқ топиш мумкин. Карбоксил группаларнинг кўпайиб боришига қараб полiamидларнинг деструкцияланиш даражасини, альдегид группаларнинг ортиб боришига қараб полисахаридларнинг гидролизланиш даражасини топиш мумкин. Полиамид ва полизэфирларнинг гидролизи фақат илмий аҳамиятга эга, полисахаридлар гидролизи саноат жараёни бўлгани учун унинг устида мукаммалроқ тўхталиб ўтамиз.

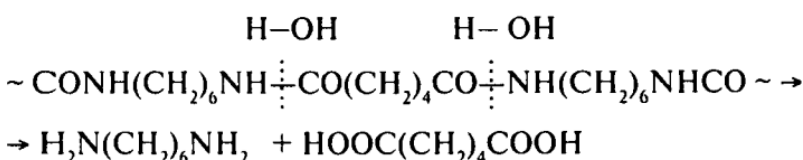
Полисахариддаги ацетал боғларнинг гидролитик узилиш реакцияси вақтида глюкозид боғ узилиб, натижада биринчи углерод атомида альдегид ва тўртинчи углерод атомида гидроксил группа ҳосил бўлади:



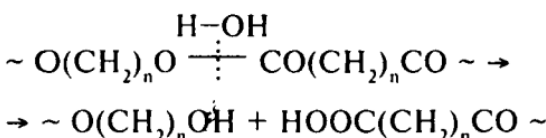
Саноатда таркибида полисахарид бор хом ашё гидролизланади. Гидролиз икки босқичда олиб борилади. Аввал осон гидролизланадиган полисахаридлардан пентозан 110–120°С ҳароратда гидролизланади. Пентозан эритмага ўтиб бўлгач, гидролизнинг иккинчи босқичи бошланади. Бунда асосан гексоза гидролизланади. Жараённинг бу босқичи 10 атмосфера босими остида 170–180°С ҳароратда олиб борилади.

Целлюлоза паст ҳароратда концентранган ишқор эритмаси таъсирига чидамлидир. У ишқорда фақат бўқади. Целлюлозанинг оддий эфирлари ва сунъий тола олиш целлюлозанинг концентранган ишқорда бўқиши натижасида макромолекулалар орасидаги водород боғларининг камайишига асосланган. Молекуласида амид боғлари бор полимерлар кислота ва ишқор эритмалари таъсирида гидролизланиши мумкин. Амид группа гидролизланганда карбоксил ва аминогруппалар ҳосил бўлади.

Найлоннинг гидролизланиши натижасида икки бошланғич мономер — гексаметилендиамин ва адипин кислота ҳосил бўлади:



Органик кимёдан маълумки, мураккаб эфиirlар гидролиз натижасида кислота ва спиртга ажralиши мумкин. Полиэфиirlар ҳам худди шундай гидролизланади:



Полиэфиirlарнинг гидролизланишида кислота ва ишқор катализатор бўлиши мумкин. Полиэфиirlар ҳам ароматик, ҳам алифатик дикарбон кислоталардан ҳосил бўлиши мумкин. Шуни ҳам айтиш керакки, ароматик ядроли полиэфиirlар таркибида алифатик дикарбон кислота қолдиги бор полиэфиirlарга қараганда гидролизловчи агентлар таъсирига чидамлироқ бўлади. Масалан, полиэтилентерефталат ҳам кислота, ҳам ишқор таъсирига чидамли полимердир.

5.2. Оксидланиш деструкцияси

Барча юқори молекуляр бирикмалар *оксидланиш деструкциясига* учрайди.

Оксидланиш деструкциясининг механизми кимёвий деструкция механизмидан фарқ қиласи. Оксидланиш деструкциясида полимер асосий занжирининг узилиши билан бирга функционал группалар ҳам оксидланади. Полимерлар кислород, озон ва бошқа оксидловчилар таъсирида оксидланади. Полимерларнинг оксидланиш реакциясини бошқариш жуда қийин, чунки у маълум йўналишда бормайди.

Масалан, полиаллил спиртни оксидлаб, ундан тоза поликротон альдегид олиб бўлмайди, чунки оксидловчи агент бир вақтда полимернинг ҳам асосий занжирини, ҳам функционал группасини оксидлайди. Натижада кислородли группалар (карбоксил, альдегид, спирт группалар) ҳосил бўлади.

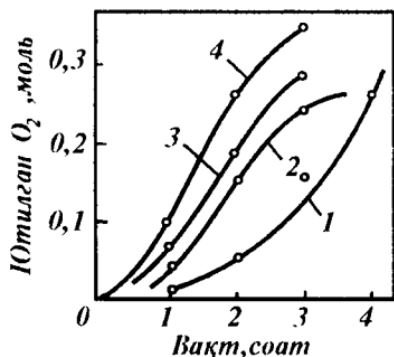
Баъзида полимерларнинг оксидланиш жараёнидан уларнинг тузилишини ўрганиш учун фойдаланилади. Масалан, озонлаш ва эпоксидлаш билан полимерда қўш боғ борлиги ни аниқлаш мумкин.

Полимерларнинг эксплуатация даврида оксидланиши зарарли, чунки бунда оксидланиш полимернинг эскиришига, яъни унинг физик-кимёвий ва механик хоссалари нинг ёмонланишига сабаб бўлади.

Полимерларнинг эскириш жараёнини металл коррозияси билан солишириш мумкин. Полимерлар эскиришининг олдини олиш учун уларга деструкция реакцияларини тўхтатувчи моддалар қўшилади. Бундай моддаларнинг полимерга таъсирини тушуниш учун оксидланиш деструкциясининг элементар назарияси билан танишамиз. Полимерлар паст молекуляр моддалар каби эркин радикалли механизм бўйича оксидланади. Бинобарин, оксидланиш занжирсимон жараён ҳисобланади. Занжирсимон жараённинг содир бўлиши учун оксидловчи билан полимернинг ўзаро таъсиридан бошланғич актнинг ҳосил бўлиши кифоя.

Макромолекуланинг бирор қисмида бу акт ҳосил бўлса, мавжуд пероксид группа занжирсимон жараёнга инициатор бўлади. Оксидланишнинг занжирсимон жараёнлиги эркин радикаллар ҳосил қилувчи моддаларнинг бу жараёнга инициатор бўлиши билан исботланади, ҳосил бўлаётган радикалларни ютувчи моддалар қўшилганда оксидланиш реакциясининг тўхтаб қолиши ҳам оксидланиш деструкциясининг занжирсимон характеристга эгалигини кўрсатади. Кейинги вақтда парамагнит резонанс усули орқали полимер деструкциясида ҳосил бўлаётган эркин радикаллар сонини аниқлаш билан деструкция миқдорини топиш имконига эга бўлинди.

Полимер молекулаларининг оксидланиш реакциясини тезлатиш учун эркин радикаллар ҳосил қилиши осон бўлган

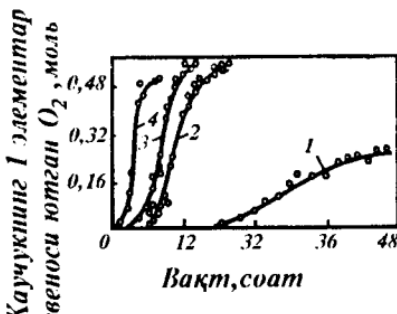


23-расм.

100°C да каучукнинг оксидланиш деструкциясига инициаторининг таъсири:

1 — инициаторсиз деструкцияланиш; 2 — 0,44%; 3 — 0,55%;

4 — 1,0% бензоил пероксид иштирокида деструкцияланиш.



24-расм.

130°C да каучукнинг оксидланиш тезлигига темир стеарт миқдорининг таъсири:

1 — темир стеаратсиз оксидланиш; 2 — 0,5%; 3 — 1,0% 4 — 1,15%;

темир стеарат иштирокида оксидланиш.

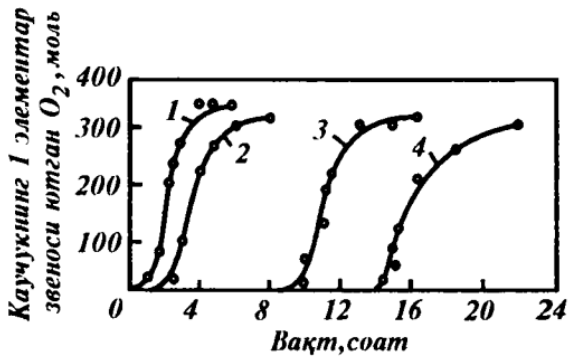
моддалар (бензоил пероксид) ва ўзгарувчан валентликка эга бўлган металлар (темпер, мис, марганец, никель ва бошқалар) бирикмаси кўшилади. Бу метал катионлари оксидланиш-қайтарилиш реакцияларида иштирок этиб, эркин радикаллар ҳосил бўлишини тезлаштиради.

Каучукнинг оксидланиши деструкцияси тезлигига бензоил пероксид ва темир стеаратнинг таъсирини 23 ва 24-расмлардан кўриш мумкин.

23-расмда келтирилган эгри чизиқлардан кўринадики, пероксид миқдорининг ортиши билан каучук деструкциясининг тезлиги ортиб боради. Темир стеарат миқдорининг ортиб бориши билан оксидланиш деструкциясининг тезлиги ортиб боради (24-расмга қаранг).

Юқорида айтиб ўтилганидек, полимерларга ингибиторлар қўшсак, деструкция тезлиги камаяди. Аммо ингибиторлар ҳосил бўлаётган эркин радикаллар билан бирикиб, таомом бўлса, деструкция жараёни янада тезлашади ва ўзининг бошланғич тезлигини олади.

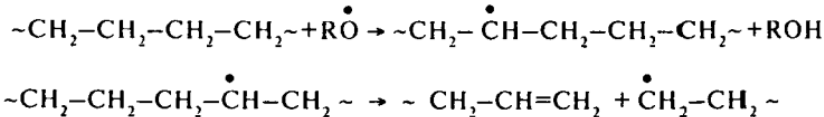
25-расмда 120° С ҳароратда каучукнинг оксидланиш тезлигига ингибитор таъсири кўрсатилган. Полимерларнинг оксидланиш деструкцияси барча занжирсизмон реакциялар



25-расм.

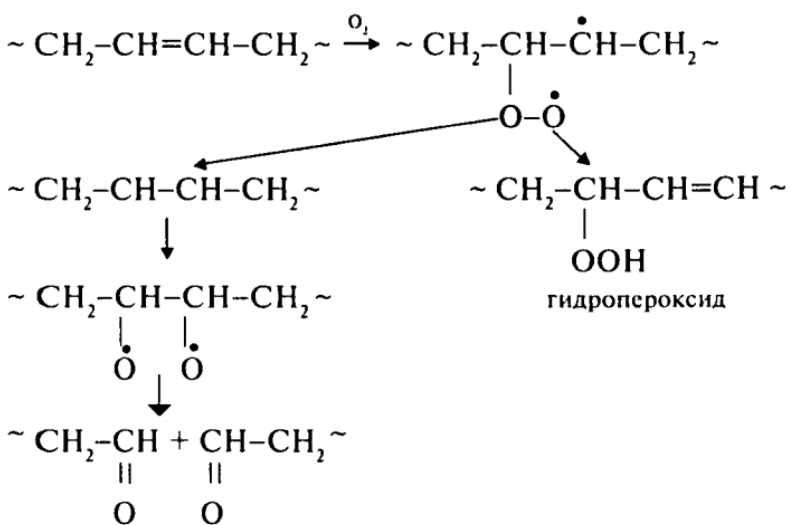
120°C да каучукнинг оксидланиш тезлигига ингибитор миқдорининг таъсири.

каби уч босқичдан: актив марказлар ҳосил бўлиши, занжирнинг ўсиши ва занжирнинг узилиши реакцияларидан иборат бўлади. Актив марказлар ҳосил бўлиш реакцияси, асосан ҳосил бўлган пероксид бирикмаларнинг парчаланиши туфайли содир бўлади. Бу жараён қўйидагича ифодаланиши мумкин: 1) пероксидларнинг радикаллар (R' , RO' , RCO') ҳосил қилиб, парчаланиши; 2) тоқ электроннинг полимер макромолекуласига берилиши ва янги радикал ҳосил этиб, макромолекула занжирининг узилиши:

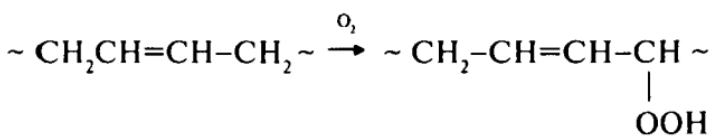


3) ҳосил бўлган эркин радикалларнинг рекомбинацияси натижасида занжирнинг узилиши.

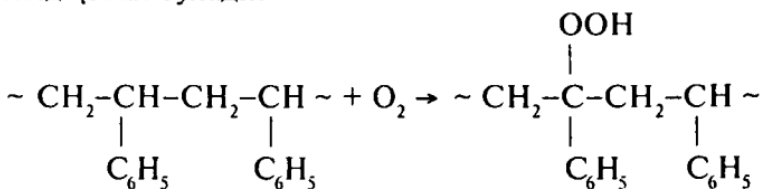
Оксидланиш деструкциясининг тезлиги полимер тузилишига боғлиқ. Тўйинган полимерлар тўйинмаган полимерларга қараганда оксидланиш деструкциясига анча чидамли бўлади. Тўйинмаган полимерлардаги қўш боғ кислородни жуда осон бириктириб олиб, пероксид ҳосил қиласди, пероксидлар парчаланиб, оксидланиш деструкцияси учун инициатор бўлади. Бу жараённи қўйидаги схема билан кўрсатиш мумкин:



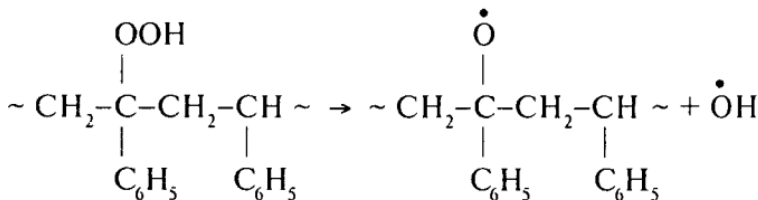
Бундан ташқари, кислород қўш боғга нисбатан α -ўринга жойлашган метилен группа групага ҳам бирикиши мумкин. Бунда ҳам гидропероксид групга ҳосил бўлади:



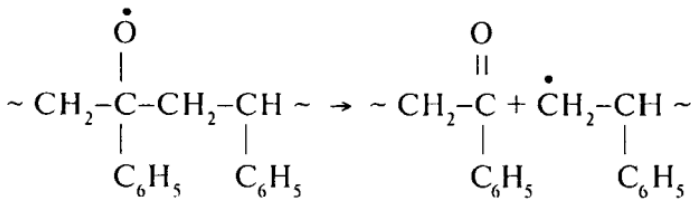
Тўйинган полимерларнинг оксидланиш деструкциясига полистиролнинг оксидланиш деструкцияси мисол бўлиши мумкин. Учламчи углерод атоми ёки фенил группа билан активланган углерод атомида ҳаракатчан, яъни реакцияга тез киришувчи водород атоми бор полимерлар оксидланганда тўғридан-тўғри пероксидлар ҳосил бўлади. Полистиролнинг оксидланиш деструкцияси вақтида аввал гидропероксид ҳосил бўлади:



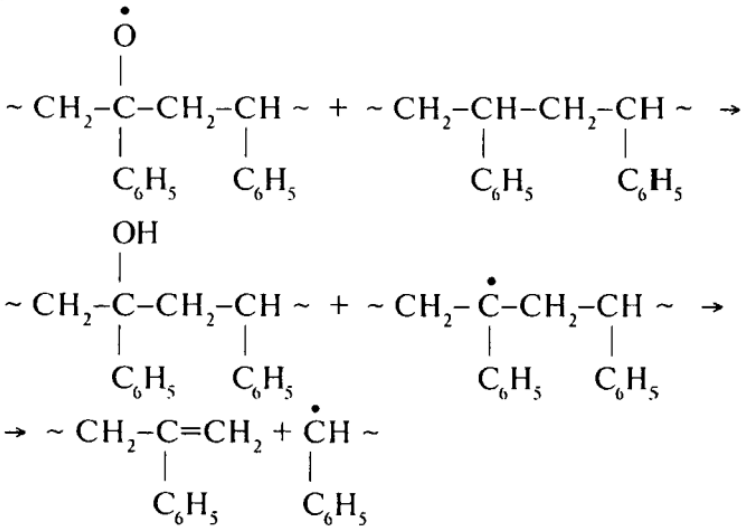
Ҳосил бўлган гидропероксид эркин радикалларга парчаланади:



Бунда макромолекула қўйидаги схема бўйича узилиши мумкин:



ёки макрорадикалларнинг бошқа макромолекулалар билан ўзаро таъсири туфайли қўйидаги маҳсулотлар ҳосил бўлади:



Турли полимерларни қисман оксидлаш билан макромолекулаларда пероксид ва гидропероксид группалар ҳосил қилинади. Бундай бирикмаларнинг парчаланиши туфайли полимер молекуласи атрофидаги винил мономерлари поли-

мерланади ва натижада жуда муҳим хоссаларга эга бўлган пайванд сополимерлар ҳосил бўлади.

Хулоса қилиб шуни айтиш керакки, турли синф полимерларининг оксидланиш механизми етарли ўрганилган эмас. Шунинг учун ҳам кимёвий реакциялар схемасини ёзиш имконияти йўқ. Оксидланишнинг таклиф этилган турли схемалари ҳозирча чуқур экспериментал текширишларни талаб этади.

5.3. Физикавий деструкция

Полимерлар фақатгина оксидловчилар, кислоталар, ишқорлар таъсирида эмас, балки турли физик омиллар таъсирида ҳам деструкцияга учрайди.

Ёруғлик, радиация, механик, иссиқлик ва ультратовуш энергиялари каби физик энергия ҳам макромолекулалардан қуий молекуляр маҳсулотлар ҳосил қиласиди. Полимерларнинг физик деструкцияси ҳам фойдали, ҳам заарли бўлиши мумкин.

Полимерларнинг олиниши, қайта ишланиши ва эксплуатациясида физик деструкция албатта, мақсадга мувофиқ эмас. Кўпчилик полимер буюмлар узоқ вақт катта дозадаги иссиқлик ионлаштирувчи нур, механик таъсир ва ҳоказо шароитларда ишлатилади. Натижада полимер молекулалари “кrekинг” га учрайди, бу эса уларнинг бошланғич физик-механик хоссаларини ўзгартиради. Демак, юқорида айтиб ўтилган шароитлардаги *физик деструкция* полимер буюмларнинг тезда ишдан чиқиши ва эскиришига сабаб бўлади.

Полимерларнинг физик деструкциясини ўрганиш ва унинг ғоддини олишни билиш синтез шароитларини тўғри ташлашга ҳамда полимер материалларни қайта ишлаш ва ундан тўғри фойдаланиш йўлларини топишга имкон беради.

Полимерларнинг физик деструкцияси амалда полимер бирикмаларнинг тузилишини текширишда ва айниқса турли полимерларни қайта ишлашда қўлланилади. Кейинги вақтларда механик деструкция целялюзат материалларни қайта ишлашда қўлланилмоқда. Бунда целялюзатнинг молекуляр массаси маълум даражагача камаяди ва унинг зич участка-

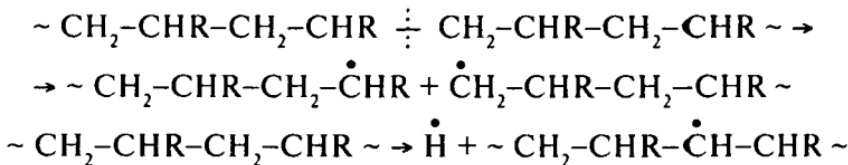
лари бузилади. Натижада целлюлозанинг этерефикация, гидролиз реакцияларига киришиш қобилияти ортади.

Полимерларнинг физик деструкцияси пайванд ва блок сополимерлар синтез қилишда қўлланиммоқда. Макромолекуланинг «кrekинг» гида ҳосил бўлган макрорадикаллар билан бошқа мономер ёки полимернинг ўзаро таъсирашуви натижасида пайванд ва блок сополимер ҳосил бўлади.

Полимерларнинг физик деструкцияси уч босқичдан иборат занжирсимон жараёндир. Биринчи босқичда актив марказлар ҳосил бўлади, иккинчи босқичда занжир ўсади ва учинчи босқичда узилади.

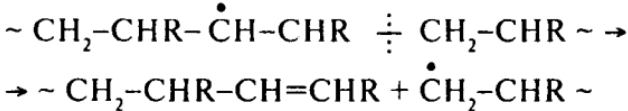
Физик деструкцияда полимерларнинг молекуляр массаси камайибгина қолмай, балки янги боғ ва янги функционал группалар ҳосил бўлиши ҳам мумкин.

Полимерлар физик деструкциясининг биринчи босқичини қўйидаги мисолда кўрсатиш мумкин:

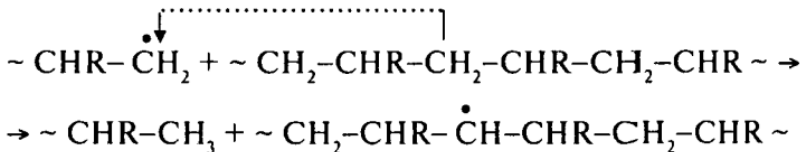


Бу икки жараён бир вақтда кетиши ҳам мумкин.

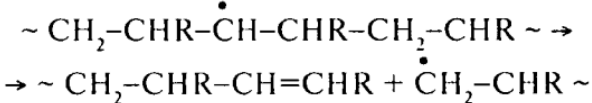
Макромолекуланинг макрорадикалга айлан иши туфайли қўшни углерод-углерод боғининг узилиши ҳам мумкин, бунда занжир охирида янги эркин радикал ва таркибида қўш боғ бор полимер ҳосил бўлади:



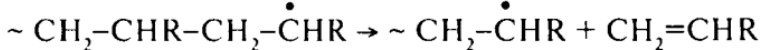
Бу реакция натижасида ҳосил бўлган макрорадикал ўзининг тоқ электронини бошқа макромолекула водородининг электрони ҳисобига жуфт қилиб олади, натижада янги макрорадикал ҳосил бўлади:



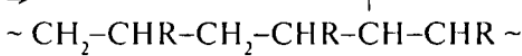
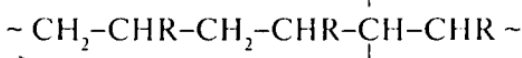
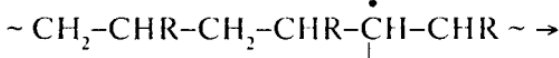
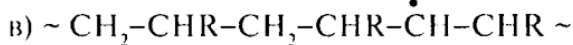
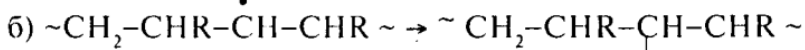
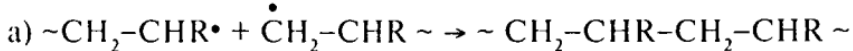
Бундай макрорадикал охирида яна қўш боғли полимер ва макрорадикал ҳосил этиб узилади:



Занжир макрорадикалдан мономер молекуласининг ажралиб чиқиши билан ҳам ўсиши мумкин:



Занжирнинг узилиш жараёнини, яъни радикалларнинг рекомбинацияланишида чизиқсимон, тармоқланган ва тўрсимон тузилишга эга бўлган полимерларнинг ҳосил бўлишини қўйилагича кўрсатиш мумкин:



Актив марказлар ҳосил бўлиш тезлиги физик таъсири нинг тезлигига боғлиқ. Агар актив марказларнинг ҳосил бўлиш тезлиги ортса, занжирнинг ўсиш ва узилиш тезлиги ортади. Физик деструкциянинг бир неча хилларини кўриб чиқамиз.

Фотокимёвий деструкция. Полимер материаллар техника ва халқ хўжалигига ишлатилаётганда турли тўлқин узунликдаги нурлар таъсирида эскиради, бу эса улардаги энг муҳим хусусиятларнинг йўқолишига олиб келади.

Айниқса, толадан тўқилган ҳамда резина ва пластмассадан ясалган буюмлар, плёнкалар, қопловчи моддалар тез

эскиради. Полимерлар ишлатилаётганида уларга бир вақтнинг ўзида турли омиллар, яъни ёруғлик нури, кислород, озон, нам ва ҳоказолар таъсир этади. Натижада гидролитик ва оксидланиш деструкцияси содир бўлади.

Бундай турли-туман жараёнларнинг бориши натижасида фақат макромолекуланинг узунлиги камайибгина қолмай, балки полимернинг таркиби ва тузилиши ҳам ўзгаради. *Фотокимёвий деструкциянинг интенсивлиги нурнинг тўлқин узунлигига, нур дозасига, инициаторнинг бўлишига ва полимернинг табиатига кўп жиҳатдан боғлиқ.*

Полиолефинлар, целлюлоза ва унинг бирикмалари, каучук ёруғлик ва атмосфера таъсирида деструкцияга учрайди. Шунинг учун бундай полимерлардан ясаладиган буюмлар таркибига полимерни фотокимёвий деструкцияга чидамли қиласидиган моддалар қўшилади. Каучукларга узоқ вақт ёруғлик таъсир этиши натижасида уларнинг эластиклиги ва эрувчанлиги камаяди, ҳатто қўйи молекуляр моддалар ажралиб чиқади. Каучукнинг ёруғлик таъсиридаги деструкция тезлиги ҳаво кислороди, металлар ва ҳоказолар иштирокида жуда ортади.

Полиэтилен ҳавода 2–3 йил ичида бузилади, қоронфида эса шу муддат ичида сира ҳам бузилмайди. Каучук ва полиэтиленга қоракуя қўшилганда уларнинг фотокимёвий деструкцияга барқарорлиги жуда ортади, бу ҳосил бўладиган эркин радикалларнинг қоракуядаги ютилиши билан тушунтирилади.

Целлюлоза ва унинг бирикмалари ёруғлик нури таъсирида деструкцияланади, шу вақтнинг ўзида ҳаво кислороди иштирокида оксидланади, нам таъсирида эса гидролизланади.

Ҳаво таъсирида ип тўқималар ва брезент пишиқлигини тез йўқотади.

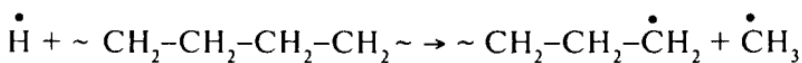
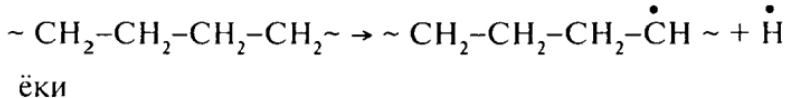
Целлюлоза эфирлари, жумладан, этил эфири паст молекуляр учувчан маҳсулот ҳосил қилиб оксидланади. Целлюлоза эфирлари парда ёки қопловчи моддалар сифатида ишлатилганда уларга деструкциянинг олдини олувчи ингбиторлар қўшилади.

Радиацион деструкция. Полимерлар ионлаштирувчи нурлар таъсирида чуқур кимёвий ўзгаришга учрайди, яъни улар-

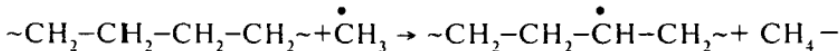
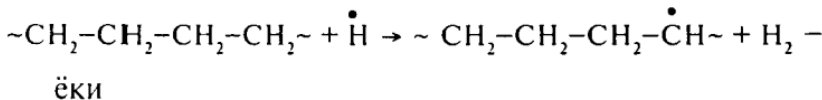
нинг кимёвий таркиби, тузилиши, молекуляр оғирлиги ва бошқа физик-механик кўрсаткичлари ўзгариб кетади. Полимерларга радиоактив нур таъсир эттиришдан пайванд ва блок соголимерлар ҳамда боғловчи реагентлар иштироки-сиз тўрсимон тузилишга эга бўлган полиолефинлар олишда фойдаланилмоқда. Масалан, полиэтиленга қисман нур таъсир эттирилса, унинг эрувчанлиги йўқолади, иссиқлик ва кимёвий реагентларга чидамлилиги ортади. Ионлаштирувчи нурлар таъсирида борувчи жараёнларнинг характеристики полимерларнинг хилига боғлиқ.

Радиоактив нур таъсирида полимердаги барча боғлар узилиши мумкин, бунда кам ҳаракатчан макрорадикаллар ва осон ҳаракат қилувчи метил, этил ва шунга ўхшашиб радикаллар ҳосил бўлади. Бу радикаллар макромолекула билан учрашганда ундан водород атомини узиб олади ва реакция сферасидан учувчан моддалар сифатида чиқиб кетади. Полиэтиленнинг радиацион деструкцияси схемасини кўриб чиқамиз.

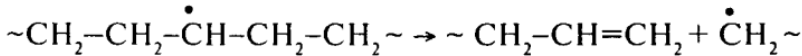
Полиэтиленга нур таъсир эттирилганда макрорадикаллар қуйидаги схема бўйича ҳосил бўлади:



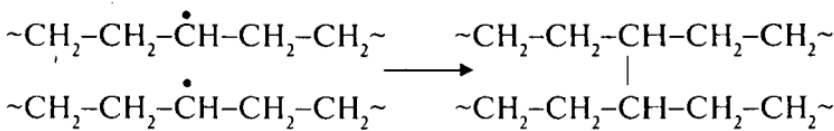
Ҳосил бўлган ҳаракатчан радикаллар полиэтилен билан қуйидагича реакцияга киришади:



Бу макрорадикал молекуласида қўш боғ бор макромолекула ва метилен радикалига парчаланади:



Икки макрорадикал рекомбинацияси натижасида тўрсимон полимер ҳосил бўлади:



Шуни қайд қилиш керакки, радиоактив нурлар таъсирида турли полимерлар турлича ўзгаришга учрайди. Уларнинг баъзилари тўла деструкцияга учрайди, баъзилари эса ўзаро боғланади (тиклилади).

Нур таъсирида полимер структурасининг ўзгариши унинг кимёвий тузилишига боғлиқ. Полимерлар таркибидаги қўш боғ ва айниқса, бензол ядроси бўлса, у радиоактив нур таъсирига бирмунча барқарор бўлади. Шунинг учун полистирол ва каучук каби полимерларни «тикиш» учун полиолефинлардагига нисбатан катта доза нур таъсир эттириш керак. Полимерлар таркибига нафталин бирикмаларини киритиш уларнинг радиацияга барқарорлигини оширади.

Радиацион деструкция кислород ва нам иштироқида тезлашади, чунки бу моддаларнинг ўзи радиация таъсирида радикал ҳосил қиласи. Бу радикаллар деструкциянинг занжирсизон жараёнини тезлаштириб юборади.

5.4. Механик-кимёвий жараёнлар

Механик кучлар таъсирида содир бўладиган кимёвий жараёнлар *механик-кимёвий жараёнлар* дейилади. Бундай жараёнлар полимерларни қайта ишлашда ва уларни эксплуатация қилишда кўп содир бўлади. Полимерлар қайта ишланиш жараённада майдаланади, ёйилади, капилляр тешиклардан ўтказилади. Улардан тайёрланган буюмлардан фойдаланишда эса шароитга қараб, полимерни босишга, чўзишга, буқлашга ва ҳоказоларга дуч келинади.

Полимер материалларни қайта ишлаш ва уларнинг ишлатилиши билан боғлиқ бўлган барча жараёнлар полимерларнинг тузилиши ва хоссаларининг ўзгаришига олиб келади. Бундай жараёнлар полимерларни «қаритади». Механик таъсир остидаги полимерда ички кучлар бир текис тарқалмайди, улар полимер занжирининг айрим жойларида тўпланиб, кимёвий боғларни узади. Кимёвий боғларнинг узилиши натижасида *макрорадикаллар* ҳосил бўлади. Механик дес-

трукция натижасида макрорадикалларнинг ҳосил бўлиши парамагнит резонанси, полимерлар механокрекингда мономерларнинг полимерланиши эркин радикалларнинг акцептор моддалар билан ўзаро таъсирилашуви билан исботланади.

Полимерларнинг механик-кимёвий деструкциясида эркин радикаллар ҳосил бўлади. Бу жараён ҳам занжирсизмон жараён бўлиб, уч босқичдан иборат. Биринчи босқичда актив марказлар ҳосил бўлади. Иккинчи босқичда реакцион занжир ўсади. Учинчи босқичда эса реакцион занжир узилади. Механик таъсири натижасида полимернинг ўртача полимерланиш даражаси камаяди, молекулалараро боғларнинг баъзилари узилганлиги учун полимернинг эрувчанлиги ортади, эластомерларнинг пластиклиги ўзгаради, макромолекуланинг конформацияси ўзгаради, чидамлилиги камаяди, янги функционал группалар ҳосил бўлади. Механик деструкция натижасида содир бўладиган бундай ўзгаришлардан амалда турли мақсадлар учун фойдаланилади.

Масалан, целлюлоза материаллари механик таъсири остида куқун массага айлантирилса, ундан оддий эфирлар олиш учун целлюлоза препаратларини активлашнинг кераги бўлмайди ҳамда реакция учун оз вақт ва оз реагент сарф бўлади. Қисман деструкцияга учратилган целлюлоза ғовак тузилишга эга. Бундай целлюлозанинг реакцияга киришиш қобилияти катта, ишқорларда эрувчанлиги юқори бўлади.

Ҳозирги вақтда целлюлозани қайта ишловчи қатор кимё корхоналарида куқун ҳолатдаги целлюлоза препаратларидан фойдаланиш натижасида жараённи узлуксиз амалга ошириш имконига эга бўлинди. Полимерларнинг механик деструкцияси ҳаво кислороди иштироқида боради ва бунда оксидланиш деструкцияси ҳам содир бўлгани учун полимер янада чуқур ўзгаришларга учрайди. Кейинги 10 йил ичida механик деструкция жараёнлари фақат полимер материаллардан фойдаланиш нуқтаи назаридан эмас, балки уларнинг хоссаларини яхшилаш нуқтаи назаридан ҳам ўрганилмоқда.

Механокрекингда ҳосил бўладиган макрорадикаллардан турли мономерларнинг полимерланишида инициатор сифатида фойдаланиш устида жуда кўп илмий текшириш ишлари қилинди.

Полимерлар мономер иштирокида майдаланса, блоксополимерлар ҳосил бўлади.

Агар икки полимер аралашмаси майдаланса, ҳосил бўлган турли макрорадикалларнинг рекомбинацияси натижасида блоксополимерлар ҳосил бўлади. Масалан, табиий ва синтетик каучукнинг фенол-формальдегид смоласи билан, полистиролнинг крахмал билан блок сополимерлари олинган.

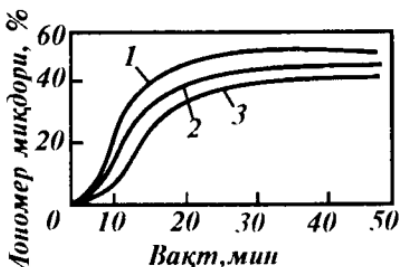
Термик деструкция. Полимерларнинг *термик деструкцияси* ўз характеристидан нефть углеводородларидан паст молекуляр маҳсулотлар олиш мақсадида қилинадиган термик крекинг жараёнига ўхшайди. Нефть углеводородларининг крекинг жараёни тўла ўрганилганлиги ҳамда ундан нефтни қайта ишлаш технологиясида кенг фойдаланилганлиги сабабли термик деструкцияни ўрганиш бирмунча енгиллашади.

Полимерларни иссиққа чидамли қилиш полимерлар кимёси ва технологиясининг муҳим вазифаларидан бири бўлиб ҳисобланади. Карбозанжирли полимерлардан юқори ҳароратга энг чидамлиги фторопласт бўлиб, у узоқ вақт давомида 300°C ҳароратга чидайди. Таркибида ароматик ядро бўлган полимерлар ҳам иссиққа чидамли бўлади. Полимерларнинг қиздиришга чидамлилиги, термик парчаланиш тезлиги полимернинг кимёвий тузилишига боғлиқ.

Термик деструкция ҳам занжирсимон жараён бўлиб, уч босқичда содир бўлади. Биринчи босқичда эркин радикаллар ҳосил бўлади, иккинчи босқичда реакцион занжир ўсади, учинчи босқичда эса реакцион занжир узилади. Термик деструкция натижасида полимерларнинг молекуляр массаси камаяди. Дегидратация, цикланиш ва ҳоказо жараёнларнинг содир бўлиши туфайли эса янги функционал группалар ҳосил бўлади. Барча занжирсимон реакциялар сингари термик деструкция жараёни ҳам осонлик билан радикал ҳосил қилувчи моддалар иштирокида тезлашади, эркин радикал акцепторлари иштирокида эса секинлашади. Пероксид, металл, азо ва диазо бирималар полимерлар деструкциясини тезлаштиради. Масалан, каучукнинг суюлтирилган эритмаси инициатор иштирокида 100°C гача қиздирилса, каучукнинг молекуляр массаси камаяди. Лекин концентранган эритмаларда деструкция жараёнлари билан бир қатор-

26-расм.

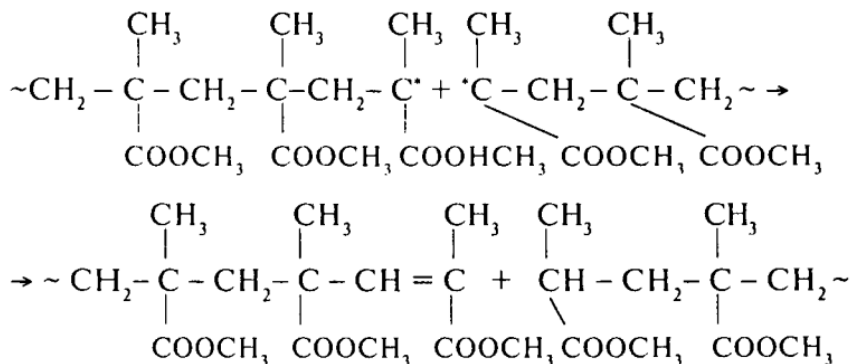
Полиметилметакрилатни деполимерланишининг қиздириш вақтига боғлиқлиги:
Полимерланиш даражаси:
1 – 390; 2 – 960; 3 – 4260.



да, «тиклиши» жараёни ҳам содир бўлади. Термик деструкцияда макромолекулаларнинг айрим катта қисмларигина парчаланиб қолмай, балки мономер звенолари ҳам ажралиб чиқади. Ажралиб чиққан мономернинг миқдори полимернинг тузилишига боғлиқ. Масалан, баъзи полимерлар термик деструкцияда фақат биргина тоза мономер ҳосил қиласиди. Бундан полимер чиқиндиларидан мономерлар олишда ва каучук, целлюлоза, полистирол ва бошқаларнинг тузилишини текширишда фойдаланилади.

Блок усулида олинган полиметилметакрилатнинг 300°C ҳарорат ва вакуум остидаги термик деструкцияси натижасида аввал полимернинг ярми мономерга айланади, сўнгра деполимерланиш тезлиги кескин камаяди. Буни полиметилметакрилат деполимерланишининг қиздириш вақтига қараб ўзгариш чизигидан аниқ кўриш мумкин (26-расм).

Диспропорция натижасида блок усули билан олинган полиметилметакрилатнинг 50 фоиз макромолекуларининг занжири охирида қўш боғ ҳосил бўлади:

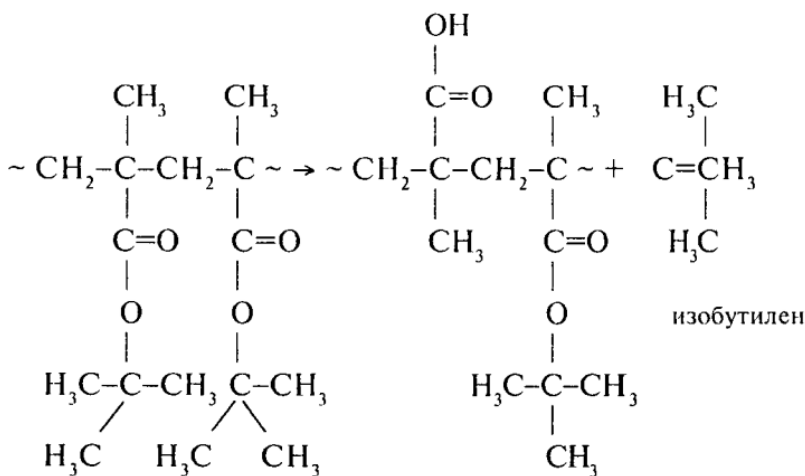


Бу икки турдаги макромолекула термик деструкцияда ўзини турлича тутади.

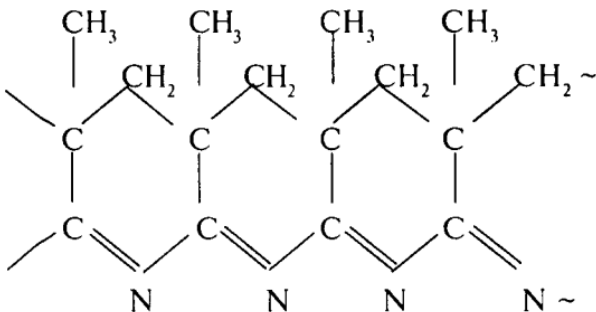
Занжирининг охирида қўш боғ бор полиметилметакрилат макромолекулаларининг деполимерланиши натижасида полимер намунасининг 50 фоизи мономерга айланади. Эмульсион полимерланиш усули билан олинган полиметилметакрилат ўзини бошқача тутади. Демак, термик парчаланиш жараёнига полимернинг табиати ва унинг ҳосил бўлиш механизми таъсир этади. Полимерларнинг термик деструкцияси ҳаво кислороди иштирокида тезлашади, аммо бунда мономерлар эмас, оксидланган маҳсулотлар ҳосил бўлади.

Поливинилацетатнинг термик деструкциясида аввал сирка кислота ажралиб чиқади ва бунда қўш боғ ҳосил бўлади, буларнинг ҳаммаси қўшни звенолардан сирка кислота ажралишини тезлаштиради.

Термик деструкцияда баъзи полимерлар мономергача деполимерланмай, балки миқдорий жиҳатдан тенг бўлган бошқа мономер ҳосил қилиши мумкин. Масалан, трибутилметакрилат термик деструкцияда қўйидаги схема бўйича миқдорий жиҳатдан тенг изобутилен ҳосил қиласди:

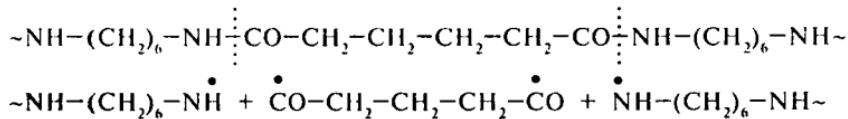


Полиакрилонитрилнинг термик деструкцияланишидан мономер ажралиб чиқмайди. Қўшни нитрил группаларнинг ўзаро таъсири туфайли қўйидаги тузилишга эга бўлган рангли циклик маҳсулотлар ҳосил бўлади.

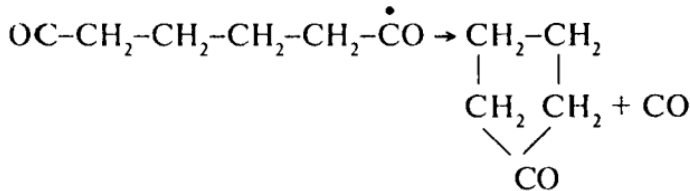


Юқорида айтилганидек, полимерлар қиздирилганда ҳар доим мономерлар ҳосил бўлавермайди. Полиспирт ҳамда таркибида галоид атомлари бўлган қатор полимерлар термик деструкция бошлангунча кимёвий ўзгариш (цикланиш, «тиклиши», дегидратация ва ҳоказолар) га учрайди, бу жараён механизмини мураккаблаштириб юборади.

Гетерозанжирли полимерларнинг термик деструкцияси ҳам мураккаб механизм бўйича боради, бунда молекуляр массасининг камайиши билан бир қаторда турли маҳсулотлар ҳам ҳосил бўлади. Масалан, полимерларнинг молекуляр массаси 100°C дан юқори ҳароратда кескин пасаяди ва метан, этан, пропан, бутан, этилен, бутилен, циклопентанон ва бошқалар ҳосил бўлади. Деструкция қўйидаги схема бўйича боради:



Ҳосил бўлган эркин радикаллар углеводородларга айланади ёки циклланади:



Полиамидларнинг термик парчаланиши кислород иштирокида жуда тезлашади.

Баъзи гетерозанжирли полимерлар қиздирилганда жуда юқори чиқим билан мономерларга парчаланади. Масалан, полиоксиметилен формальдегид ҳосил қилиб деполимерланиди. Полиацеталлар (крахмал, целлюлоза ва бошқалар) нинг термик деструкциясини кўриб чиқамиз.

Целлюлоза юқори ҳароратда термик деструкцияга учрайди. Агар целлюлозанинг термик деструкциясида нам ва кислород иштирок этса, бир вақтнинг ўзида гидролитик, оксидланиш деструкцияси ҳам содир бўлади, ҳарорат қанча юқори бўлса ҳамда жараён қанча узоқ вақт давом этса, термик деструкция шунча чуқур боради.

Нам ва ҳаво кислороди иштирок этмаса, целлюлоза юқори вакуум остида деструкцияга бирмунча чидамли бўлади, ҳатто 180°C ҳароратда 2 соат давомида ҳам деструкцияга учрамайди. Худди шу шароитда 180°C дан юқори ҳароратда секин-аста деструкция бошланади ва 250°C ҳароратда жараён жуда тезлашиб кетади, ҳарорат 275°C дан оширилса, парчаланиш яна ҳам тезлашиб, турли таркибли суюқлик ва газ маҳсулотлар ҳосил бўлади, ҳарорат 400–500°C га етказилса, барча учувчан маҳсулотлар чиқиб кетиб, целлюлоза кўмирга айланиб қолади. Ажralиб чиқадиган газ ҳолатидаги маҳсулотлар карбонат ангирид, сув, ацетон, сирка кислота ва шунга ўхшашлардан иборат бўлади.

Биологик деструкция. Деструкциянинг бу хили ўсимлик ва ҳайвонлар ҳаётида жуда муҳим роль ўйнайди. Маълумки, тирик организмда турли полимерларнинг тўхтовсиз биосинтез жараёни боради ва шу билан бир вақтда полимерлар организмдаги турли энергетик жараёнлар таъсирида деструкцияга учрайди.

Организмдаги биологик деструкция кучли биокатализаторлар, яъни ферментлар таъсирида боради. Организм биологик деструкциясиз крахмал, оқсиллар ва шу каби полимерларни ўзлаштира олмайди. Масалан, крахмал амилоза ферменти таъсиридагина бутунлай глюкозага айланади. Саноатда спирт, пиво, квас ва ҳоказоларни олишдаги бижтиш жараёни биологик деструкцияга асосланган. Пепсин ферменти оқсилларни аминокислоталаргача парчалайди, сўнгра организм бу кислоталарни ўзлаштириб олали.

Шуни қайд қилиш керакки, табиий полимерлар тирик организмда фақат бир хил боғларнинг узилиши билан биологик деструкцияга учраб, доимо бир хил таркибли маҳсулотлар ҳосил қиласи. Бу организмнинг ҳаёт кечириши учун мұхым шарт ҳисобланади.

Умуман, полимер буюмлар замбуруғ, бактерия ва микроблар таъсирида мақсадға номувофиқ деструкцияга учраб чирийди.

Полимерларнинг биологик парчаланиши нам ва иссиқлик таъсирида тезлашади. Микроорганизмларнинг тури күп бўлгани сабабли полимерларга уларнинг таъсир этиш механизми ҳам мураккаб бўлади. Биологик деструкция натижасида полимерларнинг полимерланиши даражасигина камайиб қолмай, балки уларнинг функционал группалари таркиби ҳам ўзгаради. Полимер материаллар қайси соҳада ишлатилишига қараб, микроб, замбуруғ ва ҳоказолар таъсирига чидамли қилиб тайёрланади. Масалан, шпаллар ва техник тўқималар, пластмассалар антисептик моддаларда бўқтирилади ёки қисман кимёвий реакцияга киритилади. Целлюлоза материалларни қисман ацетиллаш ёки этил цианид билан ишлаш ҳам уларнинг тупроқда чиришини камайтиради. Агар турли полимерлар таркибига биологик актив моддалар киритилса, улар микроблар таъсиридан тамомила сақланиши мумкин.

II қисм

6-боб

ПОЛИМЕРЛАРНИНГ ФИЗИК-КИМЁВИЙ ХОССАЛАРИ

Полимерларнинг оддий моддалардан фарқи, аввало, уларнинг ўзига хос механик хоссалага эгалигидадир. Маълумки, оддий қаттиқ жисмлар мустаҳкам бўлиб, озгина қайтар деформацияга эга, суюқ жисмлар эса, аксинча, мустаҳкам бўлмай, қайтмас деформацияга эга. Полимерлар қаттиқ ва суюқ жисмларнинг хусусиятларини ўзида намоён қиласди. Улар мустаҳкам ҳамда маълум ҳажм ва шаклга эга бўлиб, суюқликка хос бўлган қайтмас деформацияга ҳам эгадир.

Полимерлар оптик анизатроп хоссалага эга бўлган тола ва парда ҳосил қила олади. Полимерларнинг эриши ва улар эритмаларининг хоссалари оддий моддаларнидан фарқ қиласди. Полимерлар эриётганда паст молекуляр моддаларга хос бўлмаган бўкиш ҳодисаси (паст молекуляр суюқликнинг полимерда эриши) содир бўлади. Полимер эритмаси қовушоқлиги оддий паст молекуляр модда эритмаси қовушоқлигидан жуда кўп марта каттадир. Полимер эритмасининг термодинамик хусусияти, айниқса, осмотик босими ва эритма устидаги эритувчи буғ босимлари миқдори паст молекуляр модда эритмаларидан тубдан фарқ қиласди. Ана шу физик хусусиятларига асосан полимерлар моддаларнинг алоҳида группасига ажратилади.

Юқори молекуляр бирикмаларнинг юқорида келтирилган хусусиятлари уларнинг тузилишига боғлиқми, деган савол туғилади. Бу саволга ҳозирги кунгача полимерларнинг ўрганилган хусусиятларига асосланаб, уларнинг меҳаник хоссаларга ва эритмаларининг ўзига хос хусусиятга эга эканлиги полимер молекулаларининг занжирсизмон тузилганлигидандир деб жавоб бериш мумкин.

Полимерланиш ва поликонденсатланиш жараёнларини текшириш, полимерлар ва улар эритмаларининг физик ху-

хусусиятларини ўрганиш асосида полимер молекуласи чизиқсизмон тузилишга эга, деган тасаввур келиб чиқди. Сўнгги вақтла рда эса электрон микроскоплар ёрдамида бундай катта макро молекулаларни бевосита текшириш имконияти яратилди. Шундай қилиб, полимер макромолекуласининг чизиқсизмон тузилишга эга эканлигини исботловчи жуда кўп омиллар тўпланди. Полимер молекуласининг муҳит билан доимо алоқада эканлигини эътиборга олиш керак. Шунинг учун гомолимерни ифодалашда фақатгина унинг молекула тузилишини билиш кифоя қилмайли, бунда макромолекулаарга таъсир кучини ҳам ҳисобга олиш лозим. Полимер бирикмалар тузилишидаги асосий хусусият ундаги молекулаларро кучнинг молекуладаги кўндаланг ковалент боғ таъсиридан анча кучсизлигидадир. Полимернинг занжирсизмон тузилиши молекулалараро таъсир кучининг ошиши (макромолекулалар орасида кўп боғ ҳосил бўлиши) натижасида йўқолади ва полимерларга хос бўлган бутун комплекс хусусият йўқолиб боради.

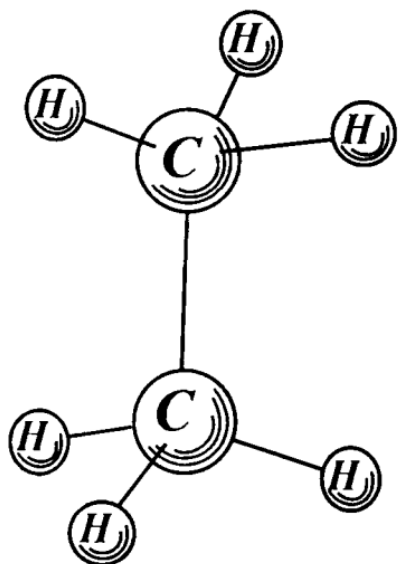
Шунинг учун аввало, полимернинг чизиқли занжирсизмон молекуласини ва унинг кичик молекулалардан қандай фарқланишини кўриб чиқамиз. Бу ерда гап полимер хусусиятларини тўла тушунтира олишга имкон берадиган макромолекуланинг қайишқоқлиги устида боради.

6.1. Полимер молекуласининг қайишқоқлиги

Чизиқсизмон макромолекуланинг қайишқоқлиги сабабини тушу ниш учун аввало этан молекуласини кўриб чиқамиз. Этан молекуласининг модели 27-расмда келтирилган.

С Н₂ группанинг бирламчи С—С боғ атрофида айланади олиш қобилиятига эга эканлиги бизга органик кимёдан маъл ум: бунда водород атомининг ўрни ўзгариб, этан молекуласи турли шаклга ўтиши мумкин. Масалан, бир ҳолатда би-принчи метил группадаги водород атомлари иккинчи мети л группадаги водородлар устига аниқ тушса, бошқа бир ҳолатда метил группалардаги водород атомларининг жойланиши иккинчисига нисбатан силжиган бўлади.

Молекула эркин айланади деб фараз қилайлик. Бундай молекула бир шаклдан иккинчисига ўтганда унинг ички



27-расм.

Этан молекуласининг модели.

энергияси ўзгармайди ва шу сабабли у ҳар қандай шаклга эга бўла олади. Аммо СН₃ группанинг эркин айланалиши натижасида молекуладаги учинчи углерод атоми фа зода конус шаклини чизад и ва натижада пропан молекуласи икки ҳолатта эга бўла олади. Этан молекуласида углерод атомларининг ўзгармай қолади.

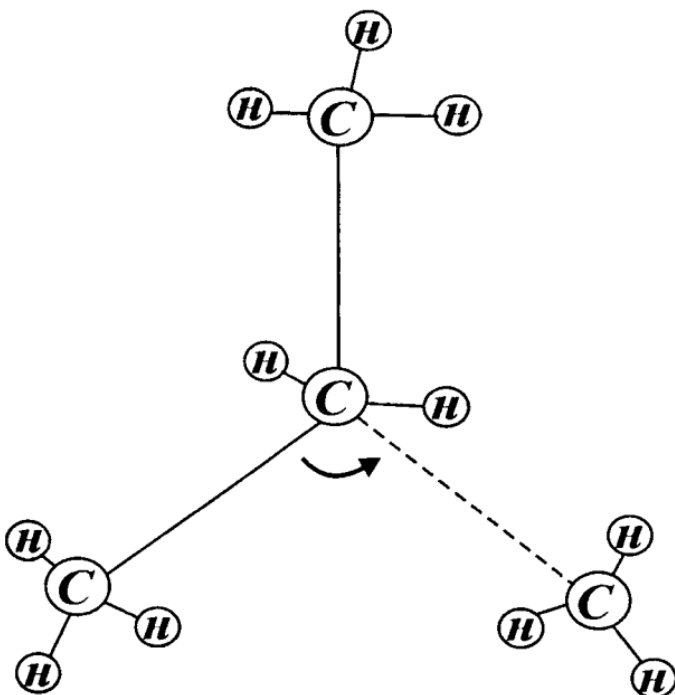
Агар пропан молекуласини олсак, группаларниң эркин айланалиши натижасида молекуладаги учинчи углерод атоми фа зода конус шаклини чизад и ва натижада пропан молекуласи икки ҳолатта эга бўла олади. Бунда молекуладаги С—С масофа ($1,5 \text{ \AA}$) ва валентлик бурчаги ($109^\circ 28'$) тур-

фун бўлганлигидан пропан молекуласида ҳар иккакала шакл ўзгариши бир хил эҳтимолликка эга (28-расм).

Бутан молекуласи группаларининг эркин айланалиши эса бир хил эҳтимолликка эга бўлган 4 хил шакл ўзгаришига олиб келади (29-расм).

Углерод атомлари сонининг бундан кейинги ошиши молекуланинг фазодаги мумкин бўлган шакллар сонининг кўпайишига сабабчи бўлади.

Умуман, макромолекула формалари орасидаги и фарқ шу макромолекула учлари орасидаги масофа «S» ни ниг қийматига, «S» нинг қиймати эса шакл ўзгариш турларига боғлиқ бўлади (30-расм). «S» нинг қиймати қанча кичик бўлса, макромолекуланинг шу шакл ўзгариши шунча барқарор бўлади. Макромолекулани фақат бир йўл биланги-на тўғрилаш ёки таёксимон ҳолат (макромолекула учлари орасидаги масофа молекуланинг узунлигига teng ҳолат) га жалтириш мумкин. Шунинг учун бундай ҳолат камдан-кам ҳолларда мавжуд бўлади. Аксинча, макромолекуланинг чузалашган, тартибсиз ўралган ҳолати кўпdir. Системанинг энтропияси системани рўёбга чиқариш усувлари сонига проп орционал

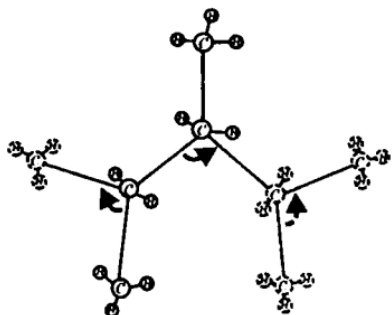


28-расм.
Пропан молекуласининг конфигурацияси.

эканлиги физик кимё курсидан маълум. Шунинг учун макромолекула учлари орасидаги масофа ва уларнинг формалари орасидаги фарқ энтропия миқдорлари орасидаги фарқ билан белгиланади. Масалан, макромолекуланинг тўғриланган фомраси энтропиясичувалашган ва тартибсиз ўралган формаси энтропиясидан кўп марта кичикдир.

Макромолекула формаси механик куч таъсирида ёки ўз-ўзидан ўзгарганда унинг фақат энтропияси ўзгаради, ички энергия эса ўзгармай қолади.

Тўл а эркин ички айланишга эга бўлган занжирсимон молекулани кўриб чиқамиз. Бироқ макромолекуланинг группалари ўртасидаги ўзаро таъсир энергияси уларнинг жойланшигига боғлиқ бўлганидан, тўла эркин ички айланишга эга бўлган занжирсимон молекула реал шароитда мутлақо учрамайди. Яна этан молекуласига қайтамиз. Бир CH_3 группа иккинчи сига нисбатан айлантирилса, водород атомлари ора-



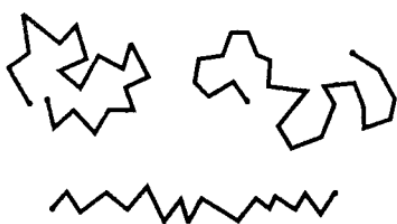
29-расм.

Бутан молекуласининг конфигурациялари.

мумум ва минимум ҳолати орасидаги фарқ энергетик ёки потенциал тўсиқ деб аталади. Этан молекуласи учун потенциал тўсиқ 3 ккал/моль га teng. Мураккаб молекула учун минимум ва максимумлар сони ҳамда уларнинг нисбий қийматлари ҳар хил бўлади. Этан молекуласида потенциал энергия билан тебранади. Демак, ички айланиш этан молекуласида ҳам чегараланган экан. Молекуляр группаларнинг С—С боғ атрофида эркин айланана олиши учун цис ҳолатнинг нормал ҳолатдан ортиқча энергиясига teng активлаиш энергияси зарур:

$$n = n_0 C^{\frac{E}{kT}}$$

Бу тенгламада E — бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтиш учун зарур бўлган энергия, k — Больцман доимийлиги, T — абсолют ҳарорат, n — бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтган молекулалар сони, n_0 — умумий молекулалар сони. Бу тенгламадан оддий ҳароратда этанинг жуда оз молекуласигина эркин айланана олишини, ҳарорат кўтарилганда эркин айланана олиш қобилиятига эга бўлган молекулалар сони ортиши ва аксинча, ҳарорат пасайганда бундай молекулалар сони камайишини кўриш мумкин.



30-расм.

Полимер молекуласининг ҳар хил конфигурациялари.

сидаги масофа ўзга ради, демак, бунда одатдаги ўзаро таъсир куч энергияси ҳам ўзгаради. Бу энергиянинг бир метил группанинг иккинчисига нисбатан айланиш бурчагига қараб ўзгариши 31-расмда кўрсатилган.

Этан молекуласидаги бир метил группа 360° га айлантирилса, ўзаро таъсир куч энергияси уч максимал ва уч минимал қийматга эга бўлиши мумкин. Энергиянинг максимум ва минимум ҳолати орасидаги фарқ энергетик ёки потенциал тўсиқ деб аталади. Этан молекуласи учун потенциал тўсиқ 3 ккал/моль га teng. Мураккаб молекула учун минимум ва максимумлар сони ҳамда уларнинг нисбий қийматлари ҳар хил бўлади. Этан молекуласида потенциал энергия билан тебранади. Демак, ички айланиш этан молекуласида ҳам чегараланган экан. Молекуляр группаларнинг С—С боғ атрофида эркин айланана олиши учун цис ҳолатнинг нормал ҳолатдан ортиқча энергиясига teng активлаиш энергияси зарур:

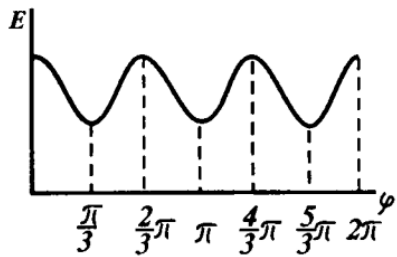
$$n = n_0 C^{\frac{E}{kT}}$$

Бу тенгламада E — бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтиш учун зарур бўлган энергия, k — Больцман доимийлиги, T — абсолют ҳарорат, n — бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтган молекулалар сони, n_0 — умумий молекулалар сони. Бу тенгламадан оддий ҳароратда этанинг жуда оз молекуласигина эркин айланана олишини, ҳарорат кўтарилганда эркин айланана олиш қобилиятига эга бўлган молекулалар сони ортиши ва аксинча, ҳарорат пасайганда бундай молекулалар сони камайишини кўриш мумкин.

Чегарали айланиш тушунчасини полимер макромолекуласига қўлласак, макромолекула қайишқоқлиги қандай вужудга келади деган савол туғилади. Макромолекула қайишқоқ бўлиши учун унинг ҳамма звенолари эркин айланувчан бўлиши шарт эмас. Чунки биринчидан, мавжуд бўлган ҳарорат флюктуацияси баъзи бир звенонинг айланиш потенциал тўсифини енга олади. Иккинчидан, мувозозат ҳолат атрофида звеноларният айланма тебраниши ҳам полимер занжирини қайишқоқ қиласди.

Бир звенонинг тебраниш амплитудаси 10° деб фараз қиласлик. У ҳолда иккинчи звено биринчига нисбатан 20° ли амплитуда билан, учинчи звено эса 30° ли амплитуда билан тебранади. Звенолар сони ошиши билан улар орасидаги боғланиш йўқолади ва ниҳоят, 36-звено биринчи звенона нисбатан эркин айлана олади. Демак, звено эркин айланиши ўрнига макромолекуланинг қандайдир бир қисми (сегменти) эркин айлана олар экан. Сегментларният эркин айлана олиши макромолекулага қайишқоқлик беради. Сегмент қанча қисқа бўлса, макромолекула шунча қайишқоқ бўлади. Молекуладаги молекуляр группаларният ҳар хил ҳолатдаги энергияси ўзаро тенг эмаслиги юқорида қайд қилинган эди. Демак, молекула бир шаклдан иккинчи шаклга ўтганда унинг энтропиясигина эмас, балки ички энергияси ҳам ўзгарар экан.

Биз полимер макромолекуласини айрим ҳолда олиб кўрдик. Аслида, полимер макромолекуласи бошқа молекулалар билан қўршалган, яъни конденсирланган фазада бўлади. Шунинг учун қайишқоқликни белгилашда бир макромолекуланинг молекуляр группаларининг ўзаро таъсири (молекуляр ички таъсири) ни ҳамда уларният бошқа макромолекула группалари билан таъсири (молекулалараро таъсири) ни ҳисобга олиш керак. Бу полимер молекуласидаги ички айланиш потенциал тўсифи занжирсимон молекуладаги



31-расм.

Этан молекуласидаги метил группаларининг ўзаро таъсири этувчи куч энергияси билан бурилиш бурчаги орасидаги боғланиш.

молекуляр группаларнинг жойлашиш характери билангина эмас, балки яқин қўшни молекула группаларининг жойлашиши билан ҳам белгиланади демакдир.

Энди молекула қайишқоқлигига макромолекула тартибига кирган атомлар хусусияти, молекулалараро таъсир кучининг қиймати, занжирнинг узунлиги, ҳарорат каби омилларнинг таъсирини кўриб чиқамиз.

Углеводородлардан иборат чизиқсимон макромолекула энг кўп қайишқоқликка эга, чунки CH_3 ва CH_2 группаларнинг бундай молекулада бир-бирига таъсир кучи озлигидан потенциал тўсиқ унча катта бўлмайди.

Табиий каучук, дивинил каучук, полизобутилен ва шу каби юқори молекуляр углеводородларнинг молекулалари яхши қайишувчандир, шунинг учун улар мавжуд бўлган барча юқори молекуляр бирикмалар ичida энг эластиклари ҳисобланади.

Агар макромолекула таркибида Cl атоми ёки OH , $\text{C} \equiv \text{N}$, COOH группалар каби поляр ўринбосарлар бўлса, бу ўринбосарларнинг ўзаро таъсиридан энергетик тўсиқ ошириб кетади ва молекуланинг қайишқоқлиги камаяди. Поляр ўринбосарлар молекуланинг ички энергетик тўсиғини ошириб гина қолмай, қўшни макромолекулалар поляр группаларнинг бир-бирига таъсирини ҳам ошириб юборади. Натижада бу группалар орасида молекулалараро таъсир кучи ошиади, водород боғ вужудга келади (масалан, полиакрил кислотадаги карбоксил группалар орасидаги водород боғ).

Буларнинг ҳаммаси полимер занжири қайишқоқлигини камайтириб, полимернинг қаттиқлигини оширади. Ўринбосарларнинг занжир бўйлаб тақсимланиш характери ҳам макромолекула қайишқоқлигига таъсир қиласади. Масалан, полихлорвинил ва хлоропрен каучуги хлорли ҳосила бўлсада, полихлорвинилда хлор атомлари бир углерод атоми ўтиб, иккинчи углерод атомида жойлашиб боради, хлоропренда эса хлор атомлари бир-бирига таъсир эта олмайдиган масофада жойлашгандир. Шунинг учун хлоропрен каучуги молекуласида потенциал тўсиқ кичик ва демак, макромолекуланинг қайишқоқлиги кўпдир.

Макромолекуланинг тармоқланиши ҳам унинг қайишқоқлигига таъсир қиласади. Ён тармоқлар қисқа бўлиб, тез-

тез такрорланса, алоҳида звеноларнинг-энергетик тўсиғи ошади, натижада макромолекула қаттиқлашади. Агар ён тармоқлар узун бўлиб, кам такрорланса, молекулаларо таъсир камаяди ва макромолекуланинг қайишқоқлиги ортади.

Макромолекуланинг қайишқоқлигига эритувчи молекулалар ҳам таъсир этади.

Молекулаларо таъсир кучни камайтириб, полимер занжирни қайишқоқлигини ошириш мумкин, буни *пластификациялаш* дейилади.

Потенциал тўсиқ миқдори бир хил бўлганда занжирнинг қайишқоқлиги молекуляр массага қараб ўзгаради.

10–30 звенодан иборат занжирни олайлик. Бу звеноларнинг тебранма ҳаракатлари натижасида вужудга келадиган молекуладаги шакл ўзгаришлар унча кўп бўлмайди. Звенолар сони ортиши билан шакл ўзгаришлар сони орта боради. Демак, узун занжирнинг қайишқоқлиги худди шундай кимёвий тузилишга эга бўлган қисқа занжирнинг қайишқоқлигидан катта бўлади. Потенциал тўсиқ миқдорига қараб, полимерга қайишқоқлик ва шу билан бирга янги хусусиятлар берадиган занжирнинг минимал узунлиги ҳар хил полимерларда турлича бўлади. Потенциал тўсиқ миқдори қанча кам бўлса, полимернинг бундай молекуляр массаси шунча кичик бўлади.

Ҳароратнинг занжирсимон макромолекула қайишқоқлигига таъсири юқоридаги формуладан яққол кўриниб турибди. Ҳарорат паст бўлса, Т нинг миқдори энергетик тўсиқдан анча кичик бўлади, бунинг натижасида звенолар мувозанат ҳолат атрофида фақатгина тебранма ҳаракат қиласи, ҳароратнинг ортиши билан иссиқлик ҳаракат энергияси ошади, Т нинг миқдори энергетик тўсиқ миқдорига тенглаша бошлагач, тебранма ҳаракат шу қадар кучли бўладики, алоҳида звенолар айлана бошлайди. Шунинг учун занжир қайишқоқ бўлиб, материалнинг эластиклиги ошади. Масалан, полистирол ёки полиметилметакрилат уй ҳароратида юмшоқ бўлмай, 80°C да юқори эластикликка эга бўлади. Шунингдек, уй ҳароратида чўзилувчан бўлган эластик табиий каучук ҳарорат пасайгач, қаттиқ ва мўрт бўлиб қолади.

Шундай қилиб, полимер ҳароратга қараб юқори эластик ёки мўрт материал бўла олар экан.

6.2. Аморф полимерларнинг уч физик ҳолати

Биз занжирсиз макромолекуланинг паст молекуляр бирикмалардан фарқини кўриб чиқдик. Энди полимер жисмларнинг хоссаларини кўриб чиқамиз. Ўз-ўзидан равшанки, полимернинг молекуласи катта бўлгани учун уларнинг қайнаш ҳароратлари жуда юқори бўлади. Шунинг учун мавжуд полимерларнинг парчаланиш ҳарорати қайнаш ҳароратидан паст бўлиб, уларни газ ҳолига ўтказиш мутлақо мумкин эмас. Демак, полимерлар ё қаттиқ ҳолатда, ёки суюқ ҳолатда бўлади, қаттиқ полимер кристалл ёки аморф ҳолатда бўлиши мумкин. Ҳозирча аморф полимерлар билан танишиб чиқайлик.

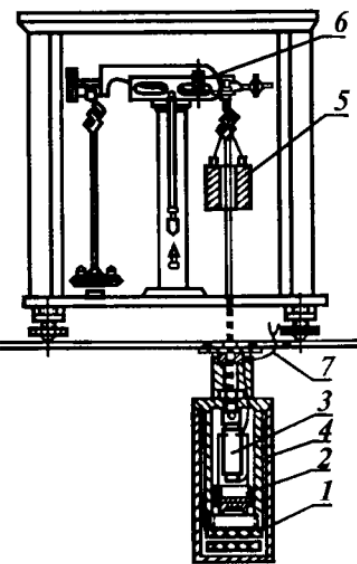
Қаттиқ аморф полимерлар бир қатор физик хусусиятлари ва ташқи кўриниши билан оддий шишага ўхшаб кетади. Улар тиник бўлиб, катта куч таъсирида озгина деформацияга учрайди, маълум шароитда мўрт бўлиб қолади. Шунинг учун қаттиқ аморф полимерлар *шишасимон полимерлар* дейилиб, полимернинг бу физик ҳолати эса унинг шишасимон ҳолати даб аталади. Суюқ (окувчан) ҳолатдаги полимерлар озгина механик куч таъсирида шаклини қайтмас даражада ўзгартира олади. Уларнинг ҳаммаси аморф тузилишда бўлиб, кўп хусусиятлари билан оддий суюқликларга ўхшайди. Аммо оддий суюқликларга қарама-қарши ўлароқ, юқори молекуляр суюқликларнинг қовушоқлиги жуда катта бўлади. Шунинг учун ҳам полимерларнинг окувчан ҳолати оддий суюқликларнинг окувчан ҳолатидан фарқ қиласи. Полимерларнинг бундай окувчан ҳолати қовушоқ-окувчанлик дейилади.

Аморф полимерлар юқорида келтирилган икки ҳолатдан ташқари оддий жисмларда учрамайдиган учинчи ҳолатга ҳам эга. Бу ҳолат полимернинг *юқори эластик* ҳолати дейилади. Юқори эластик ҳолатдаги полимерлар унча катта бўлмаган куч таъсирида жуда катта қайтар деформацияга эга. Бу ҳолат полимернинг қовушоқ-окувчан ҳолати билан шишасимон ҳолати орасида вужудга келади.

Юқори эластик ҳолат тўғрисида кейинроқ алоҳида тўхтамиз. Аммо юқори эластикликнинг занжирсиз молекула қайишқоқлиги билан боғлиқ эканлигини эслатиб ўтамиз. Шундай қилиб, аморф полимерлар учун уч **физик ҳолат**:

32-расм.

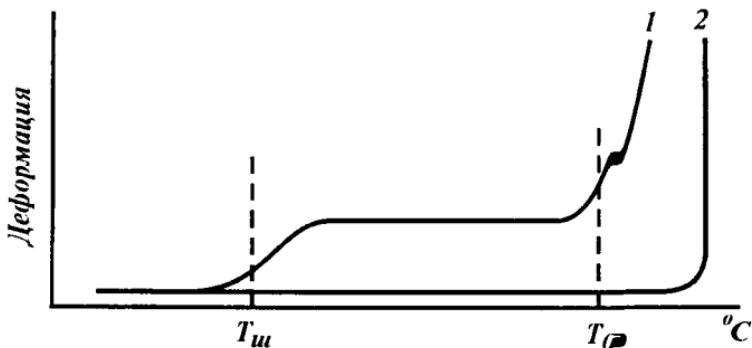
Каргин тарозисининг схемаси:
 1 – кўта рувчи столча; 2 – намуна солинадиган стаканча; 3 – пуансон; 4 – латундан ясалган кобик; 5 – таро зи паллаларини тенглаштириувчи юк; 6 – ойнача; 7 – термопара.



шишасимон, юқори эластиклик ва қовушоқ-оқувчаник ҳолатлар хос бўлиб, юқори эластиклик фақат полимерлардагина учрайди. Бу ҳолатлардан ҳар бирининг ўзига хос бир қатор мөханик ва физик хусусиятлари бўлиб, техникада улардан фойдаланилади. Масалан, оддий шароитда шишасимон ҳолатда бўлган полимерлар тола, лак, киноленталар олиш учун ишлатилса, юқори эластик ҳолатдагилари резина сано атида ишлатилади. Ниҳоят, полимерларни қайта ишлашдан олдин уларни оқувчан ҳолатга ўтказилади. Шунинг учун шишасимон ҳолатдан юқори эластикликка, ундан қовушоқ оқувчаникка ўтиш ҳароратини ўрганиш билан аморф полимерларнинг асосий хусусиятлари аниқланади.

Бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтиш ҳарорат оралигини текшириш учун В.А. Каргин термомеханик усулни ишлаб чиқди. Бу усул доимий механик куч таъсири остида полимер дес формациясини кентроқ ҳарорат оралигига ўлчашга асосланган.

32-Расмда Каргин тарозисининг схемаси берилган. Ўлчов асбоби сифатида аналитик тарози олиниб, унинг бир палласи юз 5 билан алмаштирилган. Бу юк томонга пуансон 3 ўрнатилган бўлиб, унинг оғирлиги тарозисининг иккинчи палласига тош қўйиб мувозанатга келтирилади. Таблетка ҳолдаги намуна пуансон остидаги кўтариладиган столчага ўрнатилади. Столча винт мосламалар ёрдамида пуансонга теккун ча кўтарилади. Намуна қўйилган столчага латундан ясалган трубы ўрнатилгач, унга совуткич ёки иситкич мосламала р кийгизилади. Одатда ҳарорат бир меъорда кўтарилиб, те злиги бир соатда 60°C бўлиши керак.



33-расм.

Чизиқсимон аморф (1) ва кристалл (2) полимернинг термомеханик эгри чизиги.

Полимер деформацияси ҳар 3—5°C да аниқтаб борилади. Бунинг учун тарози палласидан тошлар оз-оэдан олиб турилади; мувозанатда турган пуансон тош олингач, оғирлиги билан намунани босади. Пуансоннинг мувозанат ҳолати ўлчаб олингач, яна тош олинади, натижада пуансонда қўшимча босим вужудга келади. Маълум вақт (10—30 сек) дан кейин шу давр ичида пуансоннинг намуна деформацияси туфайли олган янги ҳолати ўлчанади. Сўнгра тош қайтадан тарози палласига қўйилади, бунда пуансон кўт арилади. Пуансоннинг бу ҳолати ҳам ўлчаб олинади. Пуансон ҳолати тарози шайинининг бурилиш бурчагини аниқлаш билан белгиланади. Пуансоннинг ҳолатлари орасидаги фарқ намуна нинг иш ҳароратида берилган куч таъсиридаги деформация миқдорини ифодалайди. Деформацияни бу усулда ўлчашнинг афзаллиги шундаки, иссиқлик таъсирида асбобнинг деформацияланиши олинган якунларга таъсир этмайди.

Полимер деформациясини ҳар хил ҳароратда ўлчаб, полимер деформациясининг ҳароратга қараб ўзгариш графиги чизилади. Бу график «термомеханик эгри чизиқ» деб юритилади. 33-расмда чизиқсимон аморф полимер учун хос бўлган термомеханик эгри чизиқ берилган.

Паст ҳароратда T_{m} нуқтагача деформация оз ва қайтар бўлиб, жисм қаттиқ ҳолатда бўлади. Шартли равишида T_{g} (шишаланиш ҳарорати) билан белгиланган бу оралиқда полимер шишасимон ҳолатда бўлади.

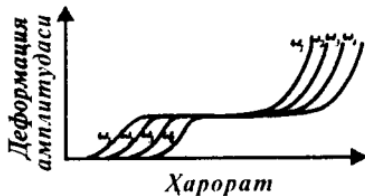
Ҳарорат кўтарилиши билан деформациялан иш ҳам астасекин кўтарила боради, қаттиқ ва мўрт жисм юмшоқ ва

эластик бўла боради. Бу оралиқ юқори эластик ҳолат бўлиб, қайтар деформацияга эгадир ва шартли равишда T_g (оқувчанлик ҳарорати) билан белгиланади. Шундай қилиб, T_w ва T_g орасида полимер юқори эластик ҳолатда бўлар экан.

Ҳарорат яна кўтарилиганда қайтмас деформация қовушоқ-оқувчанлик вужудга келганлигидан деформация миқдори жуда тез ошиб кетади, ҳарорат T_g дан юқори бўлганда полимер қовушоқ-оқувчан ҳолатга ўтади. Шундай қилиб, чизиксими аморф полимер қиздирилган шишасимон ҳолатдан юқори эластик ҳолат орқали қовушоқ-оқувчан ҳолатга ўтади. Бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтишда маълум ҳарорат оралиги мавжуд бўлади. Бу оралиқларнинг ҳарорат шкаласидаги ўрни полимернинг тузилиши ва кимёвий таркибигагина боғлиқ бўлмай, балки берилаётган механик куч тезлигига ҳам боғлиқдир. 34-расмда термомеханик эгри чизикқа таъсири тувишни кечирсанда.

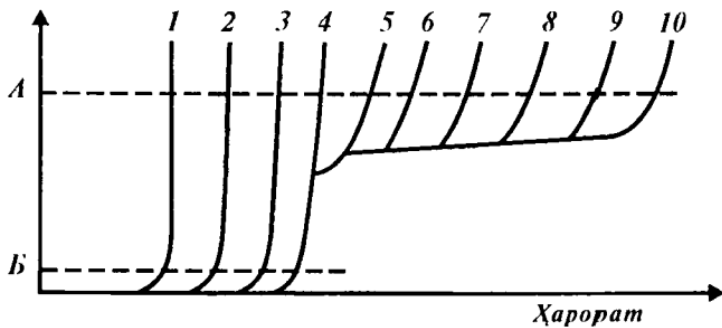
Ундан кўринадики, таъсири тувишни кечирсанда юқори эластиклик ва пластик деформация юқори ҳароратда намоён бўла бонилайди. Шиналаниши ҳароратининг таъсири тувишни кечирсанда ғазавий ўзгариши ҳароратларидан тубдан фарқ қилишини кўрсатади. Ғазавий ўзгаришлар фақатгина термодинамик параметрлар (масалан, босим) билан белгиланса, аморф полимерлардаги ғазавий ўзгариш термодинамик параметрлар билан эмас, балки деформациянинг динамик шароити билан белгиланади. Ундан ташқари, аморф полимерларнинг бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтиши ғазавий ўзгаришлардагидек аниқ ҳароратга эга бўлмасдан, ҳар доим ҳарорат оралиғига ($5-10^{\circ}\text{C}$) эга. Бунда аморф полимерларда бир физик ҳолатдан иккинчисига сакраб ўтиш содир бўлмайди.

Аморф полимерларнинг бу уч физик ҳолатини алоҳида алоҳида ўрганишга киришишдан олдин молекуляр массасининг T_w ва T_g га таъсирини ҳамда юқори эластик ҳолатнинг ҳарорат оралигини текшириб чиқамиз.



34-расм.

Термомеханик эгри чизикқа механик частота (v)нинг таъсири ($v_1 < v_2 < v_3 > v_4$).



35-расм.

Чизиқсизмон полимер гомологларининг термомеханик эгри чизиқлари. Эгри чизиқ сонининг ортиб бориши билан полимерланиш даражаси ортади.

35-расмда бир гомологик қатордаги чизиқсизмон полимерларининг термомеханик эгри чизиқлари көлтирилган. Бу гомологик қаторнинг қуи аъзолари (1–4-эгри чизиқлар) фақатгина шишасизмон ҳолатда бўлади, бошқача айтганда, уларнинг механик хусусиятлари паст молекуляр аморф моддалар хусусиятига ўхшаш бўлади. Қаторнинг полимерланиш даражаси ошиб бориши билан полимерларга хос бўлган эластиклик (4–10-эгри чизиқлар) намоён бўлади.

35-расмда көлтирилган эгри чизиқлардан яна шуни кўриш мумкин: паст молекуляр аморф моддаларнинг T_g ва T_w лари бир-бирига жуда яқин жойлашган бўлиб, гомологик қаторда бу оралиқнинг ўсиши бир хил бўлади. Полимер моддалар учун эса T_g ва T_w нинг молекуляр массага қараб ўзгариши турлича бўлади: молекуляр массанинг ошиши билан T_g катталашиб борса T_w деярли ўзгармай қолади. Бу қуидаги ҳоллар билан боғланган.

Оқувчанлик бутун молекуланинг силжишидан содир бўлгани учун молекула узунлигининг ошиши билан T_g нинг кўтарилиши табиийdir. Юқори эластик ҳолат эса макромолекуланинг қайишқоқлиги, яъни макромолекула алоҳида қисмлари — сегментларининг силжишига боғлиқ. Шунинг учун молекуланинг узунлиги ўзининг сегментидан катталашгач, юқори эластик ҳолат ҳароратининг вужудга келиши молекуляр массага боғлиқ бўлмай қолади, T_w эса турғун қола беради. Бундан сегмент қанча кичик бўлса, полимер учун шишаланиш ҳарорати ва юқори эластик ҳолат молекуляр масса камроқ бўлганда ҳам вужудга кела беради

деган хулоса келиб чиқади. Демак, сегмент мазкур полимернинг юқори эластиклиги намоён бўлгандағи молекуляр массасига тенг экан. Сегмент қийматини топиш учун полимер Фракцияларининг алоҳида термомеханик эгри чизиқлари олинади. Ундан координаталарга $T_g - T_w$ ва полимерланыш даражаси қўйилиб, янги эгри чизиқ чизилади ва ҳосил бўлган эгри чизиқ $T_g - T_w \rightarrow 0$ гача экстрополяция қилинади. Чизиқнинг ордината ўқи билан кесишган нуқтасидан координата марказигача бўлган масофа сегмент қийматига тенг бўлади. Полимерланыш даражаси билан ифодалангандан сегмент қиймати орқали макромолекуланинг қайишқоқлигини ифодалаш мумкин.

Айтайлик, шу усул билан топилган полизобутилен сегментининг қиймати, яъни унинг полимерланыш даражаси 20 га тенг, поливинилхlorид сегментининг қиймати эса 100–150 га тенг бўлсин. Бундан полизобутилен макромолекул асининг поливинилхlorид макромолекуласига нисбатан қайишқоқлигини, яъни поливинилхlorид макромолекулас ининг қаттиқлиги сабабини билиш мумкин.

35-расмда келтирилган термомеханик эгри чизиқ, маълум даражада идеаллаштирилган. Аслида эса полимернинг термомеханик эгри чизизи занжирсимон молекула звеноларининг кимёвий таркиби ва тузилишига қараб ўзгаради. T_w ва T_g ларнинг қиймати бир-биридан кескин фарқ қилиши мумкин. Шунинг учун ҳам икки, ҳатто, бир физик ҳолатда бўлгацполимерлар учраб туради. Масалан, парчаланиш ҳарорати шишаланиш ҳароратидан юқори, аммо оқувчанлик ҳароратидан паст бўлган полимер қиздирилса, у юқори эластик ҳолатга ўтади, лекин уни қовушқоқ-оқувчан ҳолатга ўтказиб бўлмайди, чунки у энди ортиқ даражада қиздирилса, парчаланиб кетади. Бундай полимерларга полиакрилонитрил, поливинилхlorид, поливинилспирт ва бошқалар мисол бўла олади. Полимер занжирининг қаттиқлиги жуда қатта бўлса, полимернинг T_w си шу қадар юқори бўладики, у қиздирилганда юқори эластик ҳолатга ўтмасданоқ парчаланиб кетади. Нитроцеллюлоза ва целялюлозанинг бир қатор эфирлари фақат шишасимон ҳолатдагина мавжуд бўлади. Шундай қилиб, ҳамма полимерлар учун ҳам шишасимон ҳолат мавжуддир.

6.3. Полимерларнинг шишасимон ҳолати

Полимер шишалар паст молекуляр шишала рдан фарқ қилиб, ташқи куч таъсирида яхши деформацияланада олади. Полимер шишаларнинг бу хусусиятини тушуниш учун паст молекуляр оддий моддалар ва полимерларнинг шишаланиш жараёни билан танишиш зарур.

Паст молекуляр биринчилар юқори эластик ҳолатга эга бўлмаганлигидан, оқувчан ҳолатдан тўғридан-тўғри шишасимон ҳолатга ўтади ва бу ҳолатда молекулалар нинг ҳарачатчанлиги йўқолади.

Натижада молекулаларнинг ташқи куч таъсиридаги ҳар қандай ўрин алмашиниши уларнинг ўзаро боғи нинг бузилишига ва демак, материал бутунлигининг сақланмаслигига сабаб бўлади. Шунинг учун ҳам паст молекуляр шишалар ташқи куч таъсирида дарров синиб кетади, яъни у жуда мўрт бўлади.

Полимерда эса суюқ ҳолатдан шишасимон ҳолатга юқори эластик ҳолат орқали ўтилади; бунда полимер ўз эластиклигини йўқотиши учун унинг қайишқоқлиги бутунлай йўқолиши керак. Маълум бўлишича, полимернинг шишаланиши учун макромолекула звеноларининг ҳаммаси эмас, балки маълум қисмигина ўз ҳаракатчанлигини йўқот иши керак. Дарҳақиқат, ҳаракатчанлигини йўқотган звеноларнинг узунлиги сегментлар қийматидан кичик бўлса, молекуланинг қайишқоқлиги йўқолиб, полимер шишасимон ҳолатга ўтади. Аммо бунда баъзи звенолар ҳаракатда бўлади. Кўпчилик молекулалар ҳаракатчанлигини йўқотган бўлса ҳам баъзилари ҳаракатда бўлади. Натижада полимер шишасимон жойлашишга эга бўлади. Шунинг учун полимер шишалар паст молекуляр шишалар каби мўрт бўлмай, бир оз бўлса ҳам эластик бўлади. Қайишқоқ ва қатти қ занжирли икки полимерни солиштирамиз. Занжирсимон молекула қанча қайишқоқ, яъни сегмент қиймати қанча кічик бўлса, ҳаракатчанлигини йўқотган звеноларнинг сони шунча кўп бўлиши лозим. Шунинг учун молекула қанча эластик бўлса, шишасимон ҳолатда полимер молекулалари шунча зич жойлашади, яъни полимер шунча мўрт бўлади. Қаттиқ занжирли молекулага эга бўлган полимерда молекуланинг қаттиқ-

лиги ошгач, ҳаракатчанлигини йўқотган звенолар сони камайиб, полимернинг ғоваклиги ортади, яъни мўртлик камаяди.

Агар шундай қаттиқ молекулали полимер, масалан, полиметилметакрилат шишасимон ҳолатда катта куч билан чўзилса, полимер ўз шаклини кўп марта ўзгартира олади.

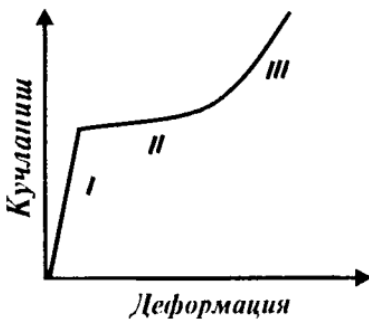
Полиметилметакрилатнинг чўзилиш эгри чизиги 36-расмда келтирилган. Полиметилметакрилат ҳамма қаттиқ моддалар каби ташқи куч таъсирида аввал кам чўзилади, лекин кучнинг ортиб бориши билан шишасимон намуна ҳам узая олади. Сўнгги, яъни учинчи босқичда узилиш содир бўлади. Полимернинг бу босқичидаги механик хусусияти қаттиқ моддаларники каби бўлади.

Биринчи ва учинчи босқичларда содир бўлаётган чўзилиш таъсир куч олиниши биланоқ йўқолади.

Иккинчи босқичдаги чўзилиш эса таъсир куч олиниши билан деярли ўзгармай қолади. Шунинг учун бу ҳодисага қайтмас деформация деб қарашиб мумкин. Аммо аслида бу қайтар деформациядир, агар намуна T_g ҳароратдан юқорида чўзилган бўлса, таъсир куч олиниши билан у ўз шаклини қайта эгаллай олади.

Бу жараёнининг молекуляр механизмни қўйидагичадир. Шишасимон ҳолатда полимер молекуласининг айрим звенолари маълум даражада силжишини юқорида айтиб ўтган эдик. Аммо звеноларнинг ҳаракат тезлиги муҳит қовушоқлигидан жуда кичикдир. Ташқи куч таъсирида бу ҳаракат бирмунча тезлашади ва ниҳоят, ташқи куч ортиши билан қайишқоқ молекулаларнинг ўрин алмашишлари тезлашади. Занжирсимон молекуланинг маълум қисмигина ҳаракатланади. Натижада молекулаларро масофа ўзгармайди ва намуна узилмасдан қолади.

Шундай қилиб, полимернинг шишасимон ҳолатидаги эластиклиги занжирсимон молекуланинг бир-бирига нисбатан силжишига, ўртача масофанинг ўзгаришига боғлиқ



36-расм.

Шишасимон ҳолатдаги полиметилметакрилатнинг чўзилиш графиги.

бўлмай, балки қайишқоқ занжирсимон молекуланинг шакл ўзгаришига боғлиқ бўлади. Занжирсимон молекуланинг шакли ташқи куч таъсирида ўзгарганлигидан шишасимон ҳолатдаги полимер ўз-ўзидан деформацияланмайди, яъни мажбуран деформацияланади. Агар ташқи куч берилмаса, макромолекула шиshalаниш ҳароратидан пастда деформацияланмайди, чунки молекулалараро таъсир натижасида шишасимон ҳолатда молекулалар турли шаклга ўта олмайди.

Т_{III} дан юқори ҳароратдагина молекула ҳаракатчан бўлади ва шунинг учун ҳам ташқи куч таъсирида вужудга келган шакл ўзгариши куч олиб ташлангач йўқолади. Агар полимернинг шишасимон ҳолатдаги пишиқлиги қайтадан шишасимон тузилиш ҳосил қилиш учун керак бўладиган кучдан кўп бўлса, полимерда мажбурий деформация намоён бўлади; борди-ю, полимернинг пишиқлиги ҳалиги қучдан кам бўлса, ташқи куч таъсиридан вужудга келадиган мажбурий деформация намоён бўлгунча полимер намунаси узилиб кетади, ҳарорат пасайиши билан иссиқлик ҳаракати камайиб боради ва шунинг учун мажбурий деформацияни вужудга келтирадиган куч миқдори ортиб боради.

Ҳарорат етарли даражада паст бўлганда таъсир қилувчи ташқи куч миқдори полимернинг пишиқлигидан ортиб кетади, натижада шишасимон ҳолатдаги полимер намунасида мажбурий деформация вужудга келмайди, яъни намуна озгина чўзилса ҳам узилиб кетади.

Полимернинг озгина чўзилганда деформацияланиш қобилиятининг йўқолиши, яъни узилиш ҳарорати полимернинг мўртлик ҳарорати (T_m) дейилади. Бу ҳарорат шишасимон ҳолатни мўрт ва мўрт эмас ҳолатларга ажратади. Мўртлик ҳароратининг нималарга боғлиқлигини кўриб чиқамиз. Т_{III} аввало занжирсимон молекуланинг қайишқоқлигига боғлиқдир. Ҳақиқатан, агар полимер макромолекуласи қайишқоқлиги катта бўлса, совутиш вақтида молекулалар ўз тартибларини тез ўзgartириб, зич структура ҳосил қиласидар. Бундай структурали молекуланинг деформацияланishi учун шундай катта ташқи куч керак бўладики, полимер бундай куч таъсиридан эгилиши ёки чўзилишга улгурмай узилиб кетади. Бундай полимерларда (табиий каучук, полизиобу-

тилен) T_m деярли T_w га тенг бўлади, яъни мўрт бўлмаган ҳолат бўлмайди.

Полимер молекуласининг қайишқоқлиги кам бўлса, молекулалар шишиасимон ҳолатда «фовак» структура ҳосил қиласди. Бундай полимер шишишларнинг бир томондан, қаттиклиги кам бўлса, яъни у эластик бўлса, иккинчи томондан, фовак жойлашган сегментлар орасидаги таъсир кам бўлганлигидан мажбурий эластик деформацияга эга бўлади.

Занжирсимон қаттиқ полимерларда, масалан, аморф полиметилметакрилат, полиэтилентерефталатда мўртлик ҳарорати шишишланиш ҳароратидан анча паст бўлади ва шунинг учун мўрт бўлмаган ҳолат ҳарорати бир неча ўн градусга тенг бўлади.

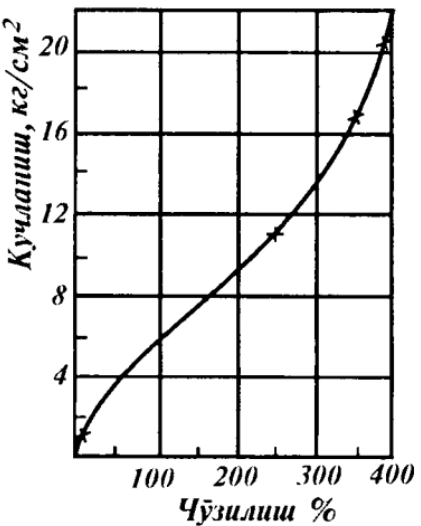
Яна шуни қайд қилиш зарурки, полимернинг мўртлик ҳарорати намунага қўйиладиган кучга ва бу кучнинг берилиш тезлигига ҳам боғлиқдир. Намунанинг чўзилиши ва таъсир кучнинг миқдори қанча кам бўлса, мўрт ҳолатдаги намуна шунча паст ҳароратда узилади. Шунинг учун ҳам қўпинча бир полимер учун ҳар хил усулда аниқланган T_m бир-биридан кескин фарқ қиласди.

6.4. Полимерларнинг юқори эластик ҳолати

Полимерларнинг назарий ва амалий жиҳатдан муҳим аҳамиятга эга бўлган юқори эластик ҳолати қўйидаги хусусиятга эга бўлган полимерлардагина содир бўлади:

1. Деформациянинг чегараси кенг бўлиши шарт. 2. Бошланғич модул қиймати кам ($2-20 \text{ кг}/\text{см}^2$) бўлиши ҳамда у аввал камайиб, кейин бошланғич қийматга нисбатан бир неча юз марта ошиб кетиши керак. 3. Деформация чегараси катта бўлганида эгилувчанлик модули абсолют ҳароратга тўғри чизиқли боғлиқ бўлиши шарт.

Бу хусусиятлар бошқа системаларга хос бўлган хусусиятлардан тубдан фарқ қилганлиги сабабли юқори эластик ҳолатни модданинг алоҳида ўзига хос ҳолати деб қараш керак. Дарҳақиқат, полимер юқори эластик ҳолатида сезизларли деформацияга учрайди. Шунинг учун уни шишиасимон қаттиқ модда деб бўлмайди. Полимер бу ҳолатда қайтар окувчанликка эга эмас, ташки куч бўлмаганда маълум шаклга



37-расм.

Эластик ҳолатдаги вулканизацияланмаган каучукнинг чўзилиш графиги.

ўралган чигал ўрам шаклида бўлади. Молекула ташқи куч таъсирида тўғриланадиганда звеноларнинг тебранма ҳаракати ташқи кучга қаршилик қилиб, деформацияга қарши куч вужудга келади.

Шундай қилиб, макромолекуланинг қайишқоқлиги юқори эластик деформациянинг содир бўлишига сабабчи бўлади. Қаттиқ занжирли ҳамда тўрсимон макромолекулаларда қайишқоқлик жуда кам бўлади ва полимер юқори эластик ҳолатга ўта олмайди. Демак, макромолекуланинг қайишқоқлиги полимерни ўз-ўзидан юқори эластик ҳолатга ўтишига олиб кела олмайди. Бунда эластиклик хусусиятини намоён қиласиган жараёнлар тезлиги ҳам аҳамиятга эга. Музлатилган каучук молекулалари чигаллашиб кетган ўрам ҳолатида бўлади; ташқи куч таъсирида улар ҳаддан ташқари секин тўғриланади (чунки музлатилган каучук катта қовушқоқликка эга). Амалий жиҳатдан бундай аморф полимерларни эластик ҳолатга ўтказиб бўлмайди. Шундай қилиб, полимерларнинг эластиклиги бир томондан, макромолекула қайишқоқлигига ва иккинчи томондан, полимерга эластиклик берувчи куч таъсири тезлигига боғлиқ бўлади (37-расм).

эга. Демак, у оқувчан суюқ модда эмас. Ундан ташқари, эластиклик модулининг ҳарорат ошиши билан кўтарилиши юқори эластик ҳолатдаги полимерларнинг газларга ўхшашлигини кўрсатади. Полимерларнинг юқори эластиклик ҳолатидаги бундай хусусиятлари занжирсимон макромолекуланинг қайишқоқлигидан вужудга келади.

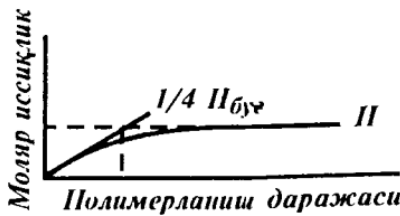
Мувозанат ҳолатида алоҳида звеноларнинг мураккаб тебранма-айланма ҳаракати натижасида полимер макромолекулалари ҳар хил шаклда, кўпинча, бетартиб

6.5. Полимерларнинг қовушоқ-окуучан ҳолати

Полимерларнинг бу ҳолати жуда катта аҳамиятга эга. Пластмассадан бирор буюм тайёрланмоқчи бўлинса, пластмасса шу ҳолатга ўтказилади. Каучукка қўшиладиган ҳар хил тўлдиргич, стабилизатор ва шу каби моддаларнинг каучук билан яхши ва бир текисда аралашиши учун улар бир-бирига қарама-қарши айланаётган икки барабан орасида қовушоқ-оқувчан ҳолатга ўтказилади. Шу сабабли полимер моддаларнинг қовушоқ-оқувчан ҳолатида рўй берадиган ҳамма жараёнлар билан танишиб чиқиш зарур.

Полимерларнинг қовушоқ-окувчан ҳолатининг ҳам ўзига хос хусусиятлари бор. Бу хусусиятлар макромолекуланинг чизиқсимон тузилишига боғлиқ (38-расм). Паст молекуляр суюқликлар оқиши вақтида молекулаларнинг иссиқлик ҳаралати туфайли суюқлик молекулалари бир жойдан иккинчи жойга кўчади. Бундай кўчиш содир бўлиши учун молекула-нинг атрофидаги молекулалар билан бўлган муносабатини йўқотиш ҳамда молекулага ошиқча энергия беришга актив энергия керак бўлади. Тажрибаларнинг кўрсатишича, паст молекуляр суюқликларнинг буғланиш иссиқлиги (H_6) билан қовушоқ-окувчанликнинг активлик энергияси (H) орасида маълум боғланиш мавжуд бўлиб, у $H_6 = 4H$ дир.

Агар бирор полимернинг гомологик қатори учун буғланыш иссиқлиги билан қовушоқ-оқувчанликнинг активлик энергияси аниқланса, келтирилган тенглик шу гомологик қаторнинг бошланғич аъзолари учунгина түфри бўлади. Полимерланиш даражасининг ортиб бориши билан бу тенглик бузилади ва қовушоқ-оқувчанликнинг активлик энергияси буғланыш иссиқлигининг $1/4$ қисмидан анчагина кичик бўлади. Молекуляр масса каталашгандан кейин қовушоқ-оқувчанликнинг активлик энергияси полимерланиш даражасига боғлиқ бўлмай қолади. Бу ҳол макромолекуланинг оқиш вактида бир



38-расм.

Қовушоқ-окүвчан ҳолатнинг активланиш энергияси билан полимерланиш даражасидаги боғданиши.

жойдан иккинчи жойга кўчмаслиги, аксинча, бутун макромолекуланинг қўчиши ўрнига унинг қайишқоқ қисми-гина қўчиши билан тушунтирилади. Макромолекуланинг тўла силжиши эса унинг айрим қисмлари ҳаракатларининг жуда кўп марта такрорланиши натижасида содир бўлади. Юқорида айтилганлар асосида қовушоқ-оқувчанликнинг активлик Энергияси қиймати ёрдамида макромолекула бирор қисми-нинг эркин ҳаракатини — сегмент ҳаракатини аниқлаш ва демак, макромолекула қайишқоқлиги қийматини аниқлаш мумкин. Маълумки, қовушоқ-оқувчанликнинг активлик иссиқлиги қанча кўп бўлса, сегмент шунча катта ва макромолекуланинг қайишқоқлиги кам бўлади.

Полимер макромолекуласининг занжирсизмон тузилиши ҳам полимер оқиши вақтида рўй берадиган деформацияга таъсир қиласи. Полимер оқаётганда қайишқоқ макромолекулалар тўғриланади. Шунинг учун модда оқишида вужудга келадиган ва бу жараён учун характерли бўлган қайтар деформация полимерлар оқишида юқори эластик деформация билан бирга келади.

Полимер оқаётганда макромолекулалар шаклининг ўзгариши қовушоқ-оқувчанлик қонуниятларидан бирмунча четлашишга сабаб бўлади. Паст молекуляр суюқликларнинг оқиши Ньютоннинг оқиш қонунига бўйсунади, яъни қовушоқлик оқиш жараёнида турғун бўлади, полимерлар қовушоқлиги эса доим ўзгариб боради, бинобарин, Ньютон қонунига бўйсунмайди. Макромолекулалар қанча кўп тўғриланган бўлса, полимер шунчалик қовушоқ бўлади, чунки тўғриланган молекулаларнинг қовушоқлиги чигаллашиб кетган молекулалар қовушоқлигидан катта бўлади. Макромолекулалар тўғриланиб бўлгандан сўнг полимер моддасининг оқувчанлиги йўқолади. Полимерлардан изотермик шароитда парда ва тола каби маҳсулотлар олиш ҳам шу хусусиятга асосланган. Дарҳақиқат, агар парда ёки тола каби маҳсулотларда макромолекула оқувчан бўлса, бу маҳсулотлар пишиқ бўладими деган савол туғилади. Парда ёки толада маълум оқиш рўй беради, бу маҳсулотнинг баъзи ерини йўғонлашишига олиб келади-ю, лекин унинг йиртилишига йўл қўймайди. Агар парда ёки тола бир текисда бўлмаса, унинг қалин жойларида оқиш жараёни давом эта беради; бу

ҳол ҳам маҳсулот бутунлигига халал бермайди. Маҳсулотнинг қалин жойида паст молекуляр суюқлик бўлишидан ва унинг қовушқоқлиги турғунлигидан ундан парда ёки тола олиб бўлмайди. Парда ёки тола олиш учун шу қисмларнинг ҳароратини кўтариш керак, бунинг учун эса суюқликнинг қовушқоқлиги анча юқори бўлиши лозим.

Масалан, оддий шишадан тола олишда, шишанинг ингичка ери дарров совиб чўзишидан тўхтаса, унинг йўғонроқ ери чўзишида давом этади. Полимер маҳсулотларнинг оқиш вақтида қовушқоқлиги ортиши натижасида ҳарорат ўзгармаганда ҳам оқиш-чўзиши жараёни унинг ҳамма қисмида баравар боради.

Айтилганлардан ташқари, полимерларда кимёвий оқии ҳам бўлади. Полимер қовушқоқлиги жуда катта бўлса, оқиш вақтида макромолекуланинг ҳаракати қийинлашади ва на-тижада макромолекула механик кучланишга эга бўлади. Бу механик кучланиш таъсирида макромолекуланинг айрим кимёвий боғлари узилиб, радикаллар ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган радикаллар сегментларга нисбатан тезроқ ва эркинроқ ҳаракатланади ҳамда қовушқоқлиги кам бўлади. Радикаллар актив бўлгани ва тез ҳаракатланиши сабабли ўзаро бирикиб, бошқа хил макромолекулалар ҳосил қиласди.

Полимерларнинг кимёвий оқии механизми ана шулардан иборат. Полимерларнинг юқорида кўриб ўтилган оқиш механизмининг иккаласи ҳам бир вақтда содир бўлади, аммо уларнинг нисбатлари бир хил бўлмайди. Бу нисбат полимернинг қайишқоқлигига боғлиқdir. Агар полимернинг қовушқоқлиги унча катта бўлмаса, макромолекула оқиш вақтида узилмайди ва демак, кимёвий оқиш бўлмайди. Полимер қовушқоқлигининг ортиши билан эса полимерда кимёвий оқиш кўпроқ содир бўлади.

Релаксацион ҳодисалар. Маълум вақт орасида мувозанатга келувчи жараёнлар *релаксацион жараёнлар* деб аталади. Мувозанат ҳолатдаги системага ташқи куч таъсирини кўриб чиқамиз. Ташқи куч (механик куч, магнит, электр) таъсирида бундай система янги ҳолатга ўтади. Агар бошланғич мувозанат кейинги мувозанат ҳолатга бир зумда ўтса, бундай система мувозанат ҳолати бузилмайди, бинобарин, мувозанат ҳолатининг ўзгариши ташқи куч ўзгаришидан ҳеч орқа-

да қолмайди. Аммо барча реал ҳолларда бошланғич ҳолатдан кейинги ҳолатга ўтиш учун маълум вақт талаб қилинади.

Агар ўтиш вақти ташқи кучнинг таъсир қилиш вақтидан катта бўлса, бошланғич ва охирги мувозанат ҳолатлардан ташқари яна мувозанат бўлмаган оралиқ ҳолатлар бўлади. Бу ҳолда система турли вақтларда турли хоссаларга эга бўлиб, релаксацион ҳодисалар кузатилади.

Паст молекуляр суюқликларга электр ёки ташқи механик куч таъсир эттирилса, суюқликдаги молекуланинг жойлашиш зичлиги ва ориентацияси ўзгариши мумкин. Молекула бу ўзгаришларда суюқликнинг кичик ҳажмларида қайтадан жойлашади. Қайта жойлашишнинг ҳар бир актида унча кўп бўлмаган бир-бирига ёнлошган молекулалар қатнашади.

Молекулаларо таъсир кути ва молекула ҳажмининг кичиклигидан бу қайта жойлашишлар нормал ҳароратда жуда тез боради. Шунинг учун оддий суюқликлардаги релаксацион жараёнлар 10^{-2} – 10^{-6} секунд ичидаги содир бўлади. Бу эса кузатиш вақтидан бирмунча кам, шунинг учун паст молекуляр суюқликлардаги релаксацион жараёнлар одатда сезилмайди. Аммо ҳарорат пасайтирилиши билан молекуляр қайта жойлашиш тезлиги кескин камаяди ва системанинг кузатиш вақтини ўлчаш мумкин бўлиб қолади. Агар бунда кристалланиш содир бўлмаса, релаксацион ҳодисалар жуда яхши кузатилади.

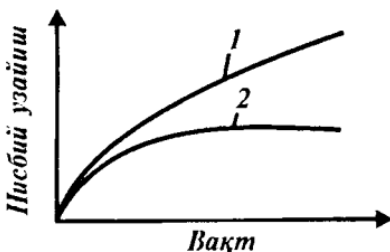
Суюқликлар кучлироқ совитилса, қаттиқ шишасимон ҳолатга ўтади, буларда молекуляр қайта жойлашиш жуда секин борганилигидан системанинг релаксация вақти жуда катта бўлади. Шундай қилиб, паст молекуляр суюқликлардаги релаксацион ҳодисалар асосан уларнинг шиshalаниш ҳарорати оралигига рўй беради.

Юқорида айтилганлардан шу нарса келиб чиқадики, суюқликлардаги молекуляр қайта жойлашишнинг тезлиги, қовушоқликдаги каби, ўзаро таъсир билан иссиқлик ҳаракатининг нисбати орқали аниқланади. Суюқликнинг қовушоқлиги қанча катта бўлса, бунга тўғри келувчи релаксацион ҳодиса шунчалик секин бўлади, яъни релаксация вақти шунчалик катта бўлади.

Релаксация вақтининг молекуляр массага боғлиқ эканлигини кўриш қийин эмас, молекула қанчалик узун бўлса,

39-расм.

Тургун механик кучланиш таъсиридәги аморф полимерларнинг нисбий чўзилиши билан 1 вақт орасидаги боғланиши:
1 – чизиқсимон полимер;
2 – тўрсимон полимер.



молекул яр қайта жойлашиш шунчалик секин содир бўлади. Табиийки, жуға узун молекула ва катта қовушоқликка эга бўлган полимерларда релаксация вақти жуда катта бўлиши лозим.

Макромолекулалар эластиклиги шунга олиб келадики, ташки к уч таъсирида уларнинг қайта жойлашиши макромолекула айрим қисмларининг силжиши орқали рўй беради. Бу қисмлар бутун макромолекулага қараганда тезроқ силжийди, намунада жуда кўп оддий релаксацион ҳодисалардан таш кил топган турли мураккаб релаксацион жараёнлар кузатилади.

Молекула кичик қисмларининг қайта жойлашиши кичик релаксацион вақтни, катта қисмлари ёки бутун молекула кўрги релаксацион вақтни талаб этади.

Релаксацион ҳодисаларни, айниқса полимер материалларнинг механик хоссаларини ўрганишда кузатиш мумкин. Агар ленита шаклидаги полимерни чўзсан, унинг кўндаланг кесими ингичкалашиб, узунлиги секин-аста ортади. Полимернинг куч таъсирида секин-аста узайиш жараёни бир неча ойлаб дэвом этиши мумкин.

39-расмда чизиқсимон ва тармоқланган аморф полимерга куч таъсири этиши вақтининг нисбий чўзилишга боғлиқлиги кўрсатилган.

Расмдан кўриниб турибдики, биринчи ҳолда чўзилиш вақт бирлиги ичда чегарасиз ўсиб боради, аммо нисбий чўзилиш тезлиги бирор ўзгармас қийматга интилади. Тармоқланган полимер аниқ бир чегарага қадар чўзилиб боради. Тажрибанинг кўрсатишича, таъсири этувчи куч қанчалик кўп ва п олимернинг тармоқланганлиги қанчалик кам бўлса, бу чўзилиш чегараси шунчалик катта бўлади. Бу ҳодиса анча илгари ғаниқланган бўлиб, сильсувланик деб аталади. Элас-

тик силжиш ҳодисасининг ҳароратга боғлиқлиги ҳам ўша вақтда аниқланган.

Полимерни чўзувчи ташқи куч бурилган молекулаларнинг тўғриланишига ва уларнинг таъсир этувчи куч йўналиши бўйлаб ҳаракатланишига, яъни деформацияланишига сабаб бўлади. Ички ва ўзаро таъсир бу икки жараёнга қаршилик кўрсатади ва деформация учун маълум вақт талаб этилади.

Эластик молекулаларнинг қайта жойлашиш тезлиги факт меканик кучланиш қийматига боғлиқ бўлмай, балки ўзаро таъсир билан иссиқлик энергиялари и исбатига ҳам боғлиқ. Ҳароратнинг ошиши билан иссиқлик ҳаракатининг энергияси ошади, бу эластик молекулаларнинг силжишини тезлаштиради. Ҳарорат ортиши билан эластик силжиш тезлашади, ҳарорат камайиши билан эса силжиш қамаяди, ҳатто сира ҳам сезилмаслиги мумкин. Чизиқсимон полимернинг бурилган молекуласини тўғриловчи ва молекуланинг бирбирига нисбатан силжишига интилтирувчи доимий меканик куч ҳамда иссиқлик ҳаракати таъсирида бир қадар вақтдан кейин ўзаро маълум мувозанат юзага келади. Бунинг натижасида қисман тўғриланган макромолекулалар кейинчалик ўзининг ўртача бурилганлигини ўзгарти рмай, секинаста силжий бошлайди ва натижада стационар қовушоқ оқиш жараёни бошланади.

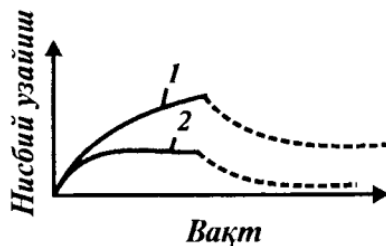
Намунанинг чўзилиши икки қисмдан иборат. Чўзилишнинг биринчи қисмida молекулалар тўғриланади, иккинчи қисмida эса қовушоқ-оқувчанлик содир бўлади. Куч қанча узоқ таъсир этса, иккинчи қисм, яъни қовушоқ-оқувчанлик шунчалик узоқ давом этади. Биринчи қисм маълум қийматга етгандан сўнг таъсир этаётган куч олинмагунча доимий бўлиб қолади. Меканик кучланишининг қиймати қанча катта бўлса, чўзилишнинг биринчи қисми шунга катта бўлиши керак. Демак, замжирсимон макромолекулалар секинаста тўғриланишда давом этса, намуна узунлигининг ўсиши стационар характерга эга бўлмайди. Чўзилишнинг иккинчи қисми қовушоқ системанинг оқиш қонунларига биноан рўй бериши керак.

Ҳақиқатан, нисбий чўзилиш тезлиги вақт ўтиши билан доимий қийматга интилади. Ташқи куч олингандан сўнг

40-расм.

Аморф полимерларниң доимий күч таъсирида нисбий узайиш графиги (күч олингандан кейинги ўзгариш пунктір чизиқ билан белгиланған):

- 1 – чизиқсімополимер;
2 – тұрсысмополимер.



макромолекулаларнинг силжиши натижасидаги чўзилиш қовушоқ-оқувчанлик ҳолатда ўзгармай қолади, чунки силжиган молекулаларни бошланғич ҳолатта қайтарадиган күч йўқ. Бошқача қилиб айтганда, қовушоқ-оқувчанлик орқага қайтмайдиган шакл ўзгаришнинг ҳосил бўлишига олиб келади.

Макромолекуланинг тўғриланиши натижасида юзага келувчи чўзилишда эса бошқача бўлади. Макромолекулаларнинг тўғриловчи күч олиниши билан оқисиқлик ҳаракати таъсирида қайта бурилиш, яъни энг қулай конформацияни эгаллаш учун орқага қайтиш жараёни бошланади. Аввал тўғриланган макромолекулаларнинг секин-аста бурилиши натижасида намуна бирмунча қисқаради. Чўзилишнинг бу қисми қайтарувчан ҳисобланади, бунда мувозанатга қайтиш тезлиги ҳарорат қанча юқори бўлса, шунча катта бўлади.

40-расмда доимий күч таъсиридаги ва күч олингандан кейинги нисбий узайишнинг вақт билан ўзгариши кўрсатилган. Намунанинг механик күч олингандан кейинги қисқаришидаги релаксацион жараён таъсиридан кейинги нисбий узайиш эластиклик деб аталади, чунки иккала ҳолда ҳам иссиқлик ҳаракати натижасида юзага келувчи деформация мувозанатга келади.

40-расмдан яна шу нарса кўриниб турибдики, тармоқланган полимер макромолекулалари бир бутун тўрдан иборат бўлганлиги сабабли силжий олмайди ва қовушоқ-оқувчан ҳолатга эга бўлмайди. Улардаги чўзилиш фақат панжарадаги чизиқсімополимер молекулаларнинг тўғриланиши асосида содир бўлади. Шунинг учун иссиқлик ҳаракати таъсиридаги бурилиш билан кучланиш таъсиридаги тўғриланиш орасида мувозанат ҳосил бўлгандан сўнг намунанинг кейинги деформацияланиши тўхтайди ва чўзилиш доимий бўлиб

қолади, яъни мувозанат кучланиш ҳолати содир бўлади. Таъсир этувчи куч олингач, узайиш аста-секин нолга яқинлашади, чунки панжаранинг чизиқсимон қисми яна бурилиб олади ва бошлангич конформацияга қайтиб келади.

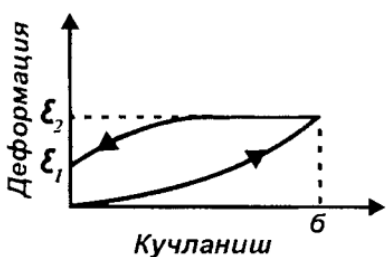
Кучланиш релаксацияси. Агар полимер намунаси қандайдир маълум узунликкача тез чўзилса, шу узунликни сақлаб турувчи доимий механик кучланиш вақт ўтиши билан аста-секин камайиб боради (41-расм).

Намуна тез чўзилганда занжирсимон макромолекулалар тўғриланишга ёки куч таъсирида бири иккинчисига нисбатан силжишга сира ҳам улгурмайди. Чўзилиш фақат занжирсимон молекулаларнинг тўғриланиши ҳисобигагина бормай, балки заррачалар орасидаги масофанинг ўзгариши ҳисобига ҳам боради, яъни чўзилиш кристалл деформациясидаги каби содир бўлади.

Полимер қанчалик тез чўзилса, занжирсимон молекулалар шунчалик кам тўғриланади, атомлар орасидаги масофа ҳисобига борадиган деформация эса шунчалик кўп бўлади. Шундай қилиб, эластиклик модули деформация тезлигига боғлиқ: деформация тезлигининг ортиши билан у ортиб боради.

Агар намуна чўзилгандан сўнг ҳам куч остида қолдириса, иссиқлик ҳаракати таъсирида секин-аста тўғриланиши ва эластик ҳолдаги занжирсимон молекулаларнинг силжиши рўй беради. Куч узоқ вақт таъсир эттирилса, макромолекулалар силжиши сезиларли даражада бўлиб, қовушоқ-оқувчанлик рўй беради. Натижада мазкур узунликни сақлаш учун зарур бўлган кучланишнинг қиймати камая бошлайди. Бунда аста-секин атомлар орасидаги бошлангич масофа, яъни намунанинг бошлангич ҳажми тиклана бошлайди.

Занжирсимон молекулаларда юз берадиган қайта жойлашишлар қайтмас деформация натижасидир. Кучланиш релаксацияси жараёни натижасида полимер модда бир шаклдан иккинчи шаклга оқиб ўтади. Агар кучланиш релаксацияси



41-расм.
Гистерезис ҳодисаси.

тамом бўлишидан олдинроқ намунага берилаётган куч олинса, намуна қисман ўзининг бошланғич шаклига қайтиб келади. Кучланиш релаксацияси қанча узок вақт давом этса, бу қайтиш шунча кам ва секин бўлади. Релаксацион ҳодисаларнинг бошқа хилларидаги каби ҳарорат қанча катта ва молекулаларо таъсир қанча суст бўлса, кучланиш релаксацияси жараёни таъсиридан кейинги эластиклик шунча тез ортади.

Тармоқланган полимерда қовушоқ-оқувчанлик бўлмайди. Шунинг учун ҳам кучланиш релаксацияси фақат қандайдир доимий кучланиш олингунга қадар содир бўлади. Бу ерда панжара қанчалик зич бўлса, кучланишнинг бу доимий қиймати шунчалик катта бўлади. Релаксация жараёнини қанча вақт давом этишидан қатъи назар, ташқи куч олингандан сўнг вақт ўтиши билан намуна ўзининг бошланғич шаклини олади.

Эластик гистерезис. Агар намунага механик кучланиш берилиб, аста-секин ошириб борилса ва худди шу тезлиқда кучланиш қайтиб олинса, намуна аввал деформацияланиб, сўнг бошланғич шаклига қайтиб келади. Агар деформациянинг ўсиши куч қўйилиши билан бир вақтда бошланса, унинг ўсиши ташқи куч ўзгариши билан бир хил бўлади. Аммо релаксацион жараёнлар натижасида улар турлича бўлиб чиқади.

Деформациянинг ортини (кучланиш секин ўсгандагига нисбатан) кучланиш тез ўсгандан кам бўлади. Деформациянинг камайиши (кучланиш секин камайгандагига қараганда) кучланиш тез камайгандан оз бўлади. Шундай қилиб, деформациянинг ўзгариши доимо кучланиш ўзгаришидан орқада қолади, чунки занжирсимон эластик молекулаларнинг исталган ҳолатда қайта жойлашиши учун маълум вақт зарур. Бу боғланишларни кўрсатувчи график ҳалқа шаклига эга бўлиб, *гистерезис* ҳалқаси деб аталади. Кучланишнинг камайишида (ҳалқанинг юқори қисмида) намунага берилаётган юқ тўла олинган вақтда ϵ миқдор деформация (деформация ўқидан кесилувчи бўлак) қолади. Юқ олинган бундай намунани бир неча вақт кузатиб, «қолдиқ» деформациянинг аста-секин йўқолганини кўриш мумкин (41-расм).

Уч ўлчовли фазовий полимерларда ҳақиқий қолдиқ деформация бўлиши мумкин эмас.

Қовушоқ-оқувчанлик жараёнларини эътиборга олмаслик мумкин бўлган системаларда (қисқа муддатли таъсир остидаги тўрсимон ва чизиқсимон полимерларда) кучланиш ўзгаргандаги деформация ўзгаришининг орқада қолиш даржаси, яъни гистерезис ҳалқасининг шакли ва майдони берилаётган кучланиш тезлиги билан деформация ўсиши орасидаги нисбатга боғлиқ. Юкни қўйиш ва олиш тезлиги қанча кам бўлса, кучланишнинг кўпайиш ва камайишидаги деформация бир-биридан шунча кам фарқ қиласди. Иккинчи томондан, кучланиш қанча тез ўсиб борса, ривожланаётган деформация шунча кам бўлади.

Шунинг учун юк қўйиш тезлиги кам бўлганда эластик гистерезис ҳалқасининг томонлари бир-бирига яқин жойлашади ва ҳалқа майдони кичиклашади, юк қўйиш тезлиги жуда катта бўлганда эса деформация кескин пасаяди ва ҳалқа майдони яна ҳам кичиклашади.

Ҳароратнинг ўзгариши ҳам деформацияга худди шундай таъсир кўрсатади. Кучланишни қўйиш ва олиш тезлиги ўзгармаган ҳолда ҳароратнинг оширилиши, деформациянинг тез ортишига сабаб бўлади. Юқори ҳароратда деформация кучланиш ўзгаришидан деярли орқада қолмайди.

Бу ҳолда гистерезис ҳалқасининг майдони кичик бўлади. Ҳарорат пасайганда молекуланинг қайта жойлашиш тезлиги камаяди, паст ҳароратларда у шунчалик кам бўладики, амалда кўпаяётган кучланиш таъсирида деформация ривожланишга улгурмайди. Шунинг учун гистерезис майдони яна кичик бўлади. Намуна оралиқ ҳароратлардагина сезиларли тезликда деформацияланади, аммо деформацияланиш кучланиш ўзгаришидан орқада қолади, гистерезис ҳалқасининг майдони максимал қийматга етади.

Ташқи таъсир тезлигини ошириш ҳамда ҳарорат пасайишининг бир хил таъсири барча механик релаксацион жараёнларнинг характерли хусусиятидир, эластик гистерезис унинг айрим ҳоли ҳисобланади.

Гистерезис ҳалқасининг майдони алоҳида аҳамиятга эга, у деформация циклида тарқалган энергия зичлигига тенг. Ҳақиқатан, ҳалқа майдони S (41-расмга қаранг) икки интеграл йиғиндиси шаклида ифодаланиши мумкин:

$$S = \int_0^{\varepsilon_2} \sigma_1 d\varepsilon + \int_0^{\varepsilon_2} \sigma_2 d\varepsilon \quad (1)$$

Бу ерда σ_1 — ортиб борувчи кучланиш қиймати,
 σ_2 — эса унинг камайишидаги қиймати.

Деформациянинг чўзилишдаги ўлчами нисбий узайиш хисобланади:

$$\varepsilon = \frac{l - l_0}{l_0} \quad (2)$$

Бу ерда l ва l_0 — намунанинг охирги ва бошланғич узунлиги.

Деформация вақтидаги иш (намунанинг F куч таъсирида dI га чўзилиши ёки қисқариши) қуйилаги тенглама билан ифодаланади:

$$\sigma d\varepsilon = \frac{F}{S} \cdot \frac{dl}{l_0} = \frac{FdI}{V}$$

Бу ерда V — намунанинг ҳажми,

S — намунанинг кўндаланг кесим юзаси.

Шунинг учун (1) тенгламадаги биринчи интеграл ташки куч таъсирида намунанинг ҳажм бирлигига кенгайганда бажарган ишини, иккинчи интеграл эса намунанинг қисқариша бажарган ишини ифодалайди. Намунанинг қисқариша бажарган иши манфий, чунки намуна қисқариб иш бажаради.

Шундай қилиб, бу икки интеграл йифиндиси сарф этилган энергия билан қайтарилган энергия зичлигининг фарқини беради. Ҳалқа майдони қанча катта бўлса, деформацияга учраган намунада шунча кўп энергия қолади. Қолган энергия фақат иссиқликка айланиши мумкин.

Демак, эластик гистерезис ҳодисаси худди механик релаксацион жараён каби механик энергиянинг иссиқлик энергиясига айланиши билан боради. Бунда деформацияга учраган полимер намунаси жуда қизиб кетади. Шундай қилиб, гистерезис ҳалқаси майдоннинг намунага қўйилалиган юқ тезлиги ва ҳароратга боғлиқлиги турли ҳарорат ва

шароитлардаги полимер деформациясида иссиқлик ҳосил бўлиш жараёни ҳамда механик энергиянинг йўқолиши тўғрисида фикр юритишга имкон беради.

Даврий куч таъсиридаги релаксацион ҳодисалар. Даврий куч таъсирида деформация цикларининг қайтарилиши учун бу цикллар, албатта, эластик гистерезис ҳодисаси билан боғланган бўлиши керак. Ҳар қандай даврий таъсир маълум частота ва амплитудага эга бўлган синусоидал кучлар йиғиндисидан иборат. Шунинг учун ҳам синусоидал деформация жараёнини кўриб чиқиш билан кифояланамиз:

$$\sigma = \sigma_0 \sin \omega t$$

Бу ерда t — вақт,

σ — кучланиш амплитудаси;

ω — айланма частота ($\omega = \frac{2\pi}{T}$)

T — кучланишнинг тебраниш даври.

Тажриба кўрсатадики, деформациянинг бир неча циклдан сўнг намуна қуйидаги қонун бўйича ўзгаради:

$$\varepsilon = \varepsilon_0 \sin(\omega t - \varphi)$$

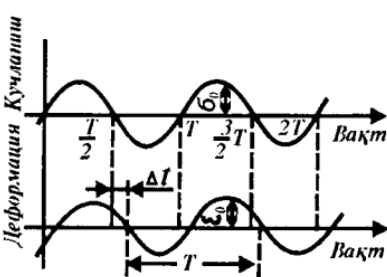
Бу ерда ε_0 — деформация амплитудаси;

φ — деформация ва кучланиш орасидаги фазаларнинг силжиши бурчаги.

Агар кучланиш ва деформациянинг вақт бўйича ўзгириш графигини чизсак, фазалар силжиши бурчагининг маъносини тушуниш осон.

42-расмдан кўринишича, деформация кучланиш ўзгарган қонун бўйича ўзгариб, вақт жиҳатидан кучланишдан орқада қолади.

Даврий куч таъсирида ҳар бир алоҳида циклда юқорида қайд қилинган барча гистерезис ҳодисалари содир бўлади, шунинг учун деформация цик-



42-расм.

Синусоидал нисбий кучланиш таъсирида деформациянинг вақт жиҳатидан кучланишдан орқада қолиши.

лидаги релаксацион жараёнлар ҳам тегишли ҳалқалар майдони билан характерланиши мумкин. Қайтарилган цикларнинг кўпчилиги барқарор шаклга эга бўлади. Бундай барқарор ҳалқалар майдони деформация амплитудаси ва фазалар силжиши бурчаги билан бир хил боғланган. Бу боғланиш қўйидагича ифодаланади:

$$S = \pi \sigma_0 \epsilon_0 \sin \varphi$$

ϵ_0 ва $\sin \varphi$ нинг қийматлари гистерезис ҳалқасининг майдони каби ҳарорат ва кучланиш ўзгаришининг частотаси билан аниқланувчи таъсир тезлигига боғлиқ. Деформация амплитудаси ва фазалар силжиши бурчагининг ҳарорат ва частотага боғлиқлиги полимерлар релаксацион хоссаларининг жуда муҳим хусусияти ҳисобланади.

Молекулаларнинг анча паст ҳароратда қайта жойлашиш тезлиги кам бўлганда деформация атомлар орасидаги масофанинг механик кучланиш таъсирида ўзгариши натижасидагина содир бўлади.

Бундай шароитда занжирсимон макромолекулаларнинг конформациялари ўзгара олмайди. Айниқса, улар таъсир этувчи куч йўналишида бир жойдан иккинчи жойга ўтишга улгура олмайдилар.

Даврий таъсир этувчи кучланишнинг ўзгариши фаза бўйича тўғри келувчи деформациянинг даврий ўзгаришига олиб келади, яъни полимер бундай шароитда оддий эластик жисмлардек бўлиб қолади. Деформация амплитудасининг қийматлари, бинобарин, эластиклик модулининг қиймати оддий қаттиқ жисмларники каби бўлади.

Юқори ҳароратда циклик таъсир этиш частотасида бериладиган куч тезлиги молекуляр қайта жойлашиш тезлигига нисбатан жуда ҳам катта бўлмайди. Шунинг учун оддий эластик деформация билан бир қаторда бурилган макромолекулаларнинг тўғриланишида ҳам деформация бўлади. Ҳарорат қанча юқори бўлса, эластик деформациянинг қиймати берилган частотадаги циклик кучланишдан шунча кўп орқада қолади. Шунинг учун ҳарорат ортиши билан деформация амплитудаси ортади. Қайта жойлашиш тезлиги шунчалик каттаки, маълум ҳароратда деформациянинг орқада қолиши жуда оз бўлади, амплитуда доимий қийматга эга

бўлиб қолади. Деформация амплитудаси тез ва тўла ривожланган эластик деформация билан белгиланади.

Полимер шишасимон ҳолатда оз деформацияланади ва деформация ўзгариши кучланиш ўзгариши билан бир фазада бўлади. Бу ҳолатда оддий қаттиқ деформациялардаги фазалар силжиши бурчаги нолга тенг. Юқори эластик ҳолатга ўтишда фазалар силжиши бурчаги катталашади, чунки бу ҳарорат атрофида эластик деформация фаза бўйича кучланишдан сезиларли орқада қолади ва маълум абсолют қийматга эга бўлади. Полимер юқори эластик ҳолатда тез деформацияланиб, кучланишдан деярли орқада қолмаётганида эса фазалар силжиши бурчаги яна кичкиналашиб қолади.

Шундай қилиб, фазалар силжиши бурчаги гистерезис ҳалқасининг майдони каби, шишасимон ҳолатдан юқори эластик ҳолатга ўтишда, максимумдан ўтади. Бу ўхшашлик қонунидир, чунки иккала қиймат ҳам бир ҳолатдан иккинчи ҳолатга ўтишда кўринадиган релаксацион жараёнларни ифодалайди.

6.6. Полимерларнинг кристалл ҳолати

Олдинги бўлимларда чизиқсимон аморф полимерларнинг уч физик ҳолати (шишаланиш, юқори эластиклик ва оқувчанлик) даги хоссалари кўрилган эди. Батафсил кўриб чиқилган бу уч ҳолат аморф фазага тегишлидир. Энди биз кристалл фазадаги полимерларни кўриб чиқайлик.

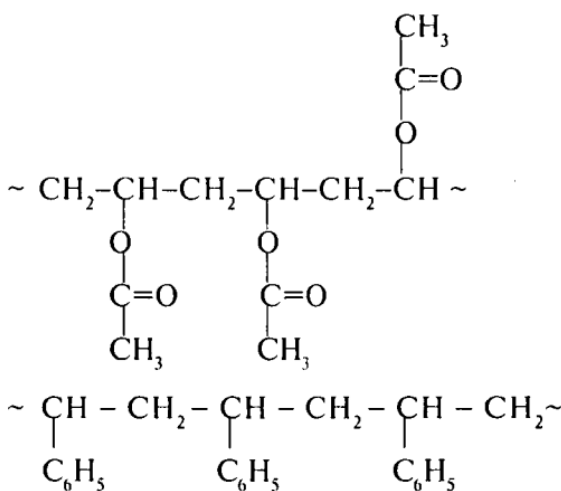
Кристалланиш жараёнининг умумий таърифи. Макромолекуланинг тузилиши билан кристалланиш орасида маълум боғланиш бор. Молекуласи чизиқсимон тузилишга эга бўлган полимерлар кристалл полимерлардир.

Масалан, полиэтилен $-[-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-]_n-$, полиэтилентерефталат $-[-\text{CO}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CO}-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O}-]_n-$.

Чизиқсимон макромолекула тузилишининг озгина бузилиши, масалан, полиэтилен занжирининг қисман тармоқланиши полимернинг кристалланишини бирмунча чегаралаб қўяди. Ён группалар тобора кўп тармоқланган сари полимернинг кристалланиш қобилияти секин-аста камаяди ва ниҳоят, унинг кристалланиш қобилияти йўқолади.

Ўринбосарлари тартибсиз такрорланувчи сополимер ёки полимер молекулалари ҳам деярли кристалланмайди. Булар-

га қўйидаги тузилишга эга бўлган поливинилацетат ва полистирол мисол бўла олади:



Лекин шуни қайд қилиш керакки, этилен билан винил спиртнинг, этилен билан тетрафторэтиленнинг, этилен билан улерод (II)-оксиднинг сополимерлари молекулаларининг тартибсиз тузилганлигига қарамай, кристаллана олади. ОН, F, C=O каби ўринбосарларнинг ҳажми кичик бўлганлигидан кристалланишга халақит бермайди.

Полимернинг кристалланиши қобилиятига унинг стереохимёвий тартибга эгалиги жуда катта таъсир кўрсатади. Полимерларда стереотартибли тузилишнинг икки асосий тури: изота ктик ва синдиотактический тузилиши маълум. Агар полиолефиннинг асосий занжирини бир текисликда деб қарасак, углерод атомлари билан боғланган ўринбосарлар асосий занжир текислигига нисбатан турлича жойлашиши мумкин. Стереотартибли изотактический полимерларда барча ўринбосарлар занжир текислигига нисбатан бир томонда жойлашади, синдиотактический полимерлардаги ўринбосарлар асосий занжир текислигига нисбатан навбатма-навбат юқори ва пастьда жойлашади. Стереотартибли полимерлар катта ҳажмлти ўринбосарларга эга бўлса ҳам, жуда катта кристалланиш қобилиятига эга. Мисол тариқасида изотактический полистирол ва полипропилен, синдиотактический полиметилметакрилат полимерларни келтириш мумкин.

Шундай қилиб, полимерларнинг кристалланishi учун зарур бўлган шароитлардан бири молекулаларнинг маълум тартибда тузилишидир.

Кристалланишнинг бошқа шартларидан бири кристалл панжара ҳосил қилиш учун зарур бўлган макромолекула-нинг ҳаракатчанлигидир.

Т_w дан пастда макромолекула ҳаракатчанлиги жуда оз бўлганлиги учун полимерлар кристалланмайди. Кристалла-ниш ҳароратининг энг юқори чегараси полимер кристалла-рининг суюқланиш ҳарорати ҳисобланади. Кристалланиш ҳарорати шишаланиш ва суюқланиш ҳароратлари орасида бўлиб, кристалланиш тезлиги одатда максимумдан ўтади, чунки шишаланиш ҳароратига яқин ҳароратларда макромо-лекула ҳаракатчанлиги, суюқланиш ҳарорати яқинида эса кристалланиш маркази ҳосил бўлиш эҳтимоллиги жуда оз.

Турли полимерларнинг кристалланиш тезлиги одатда кенг интервалда ўзгаради ва макромолекуляр за нажирнинг симметрия даражаси ёки ён ўринбосарларнинг бўлиши, қайишқоқлик каби қатор омилларга боғлиқ бўлади.

Юқори симметрия ва қайишқоқликка эга бўлган поли-этилен молекуласи суюқ ҳолатдан кристаллга айланамётганда унинг кристалланиши совиши тезлигига боғлиқ бўлмайди, ҳатто полиэтилен юпқа парда шаклида суюқ ҳаво билан жуда тез совитилганда ҳам тўла аморф ҳолатида олинм аган.

Полиэтилентерефталат шишаланиш ҳароратидан ($T_w = 80^\circ\text{C}$) пастда жуда тез совитилганда тўла аморф ҳолатда олинади ва унинг бу ҳолати узоқ вақт сақланиб қолади. Ўртача ҳолатда бўлувчи полимерга мисол сифатида поли-винилиденхlorидни олиш мумкин. Баъзи полимерлар жуда юқори қайишқоқлик ва макромолекуляр симметрияга эга бўлишига қарамай, жуда кичик кристалланиш тезлигига эга. Масалан, каучукнинг жуда секин кристалланиши крис-талл ва аморф ҳолатларидаги энтропиянинг жуда катта фарқлари ($S_{\text{аморф}} > S_{\text{крист}}$) билан тушунтирилиши мумкин. Шуннинг учун ҳароратни камайтириш ёки полимерни чўзиш, яъни аморф ҳолат энтропиясини, бинобарин, аморф ва кристалл ҳолат энтропиялари орасидаги фарқни камайти-риш орқали кристалланишни охиригача олиб бориш ва унинг тезлигини ортиришга эришиш мумкин.

Одатда кристалланиш тезлиги полимернинг иссиқлик эффекти, ҳажми ва бошқа физик хусусиятлари ўзгаришига қараб аниқданади.

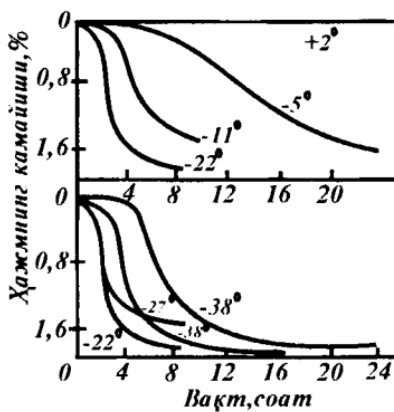
43-расмда табиий каучук нинт солиштирма ҳажмини кристалларининг суюқланиш ва шишаланиш ҳароратлари орасидаги ҳароратда вақтга боғлиқлиги эгри чизиги берилган.

Мувозанат ҳақиқий кристалланиш даражасига келиш вақти аниқ бўлмагани учун маълум ҳароратдаги кристалланиш тезлиги намуна ҳажмининг (ёки қандайдир бошқа хоссасининг) ўзгариши учун зарур бўлган вақтга тескари бўлган қиймат билан ифодаланади.

Шундай йўл билан топилган кристалланиш тезлигининг ҳароратга боғлиқлиги жуда яққол кўринади. Ҳарорат камайиши билан кристалланиш тезлиги аввал ортади, сўнгра молекула ҳаракатчанигининг камайганлиги учун камаяди (44-расм).

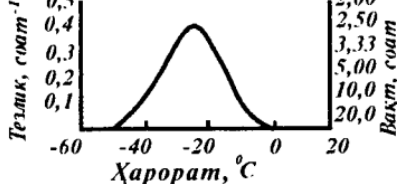
Кристалл полимерларининг структураси. Кристалл полимерлар структурасини текшириш уларнинг паст молекуляр кристалл моддалардан фарқ қилишини кўрсатади. Кристалл полимерлар рентгенограммасида аниқ дифракцион қисм билан бир қаторда аморф моддалар учун хос бўлган диффузияланган қисм ҳам бўлади. Бундай полимерларнинг зичлиги кристалл ва аморф моддалар зичлигининг ўртача қиймати билан ифодаланади, инфрақизил спектр кристалл ва аморф ҳолатлар учун ҳарактерли бўлган икки тур полоса ҳосил қиласди.

Чизиқсимон полимерлар рентгенограммасини ўрганиш асосида кристалл қисмларининг кичиклиги, яъни бир неча ўн



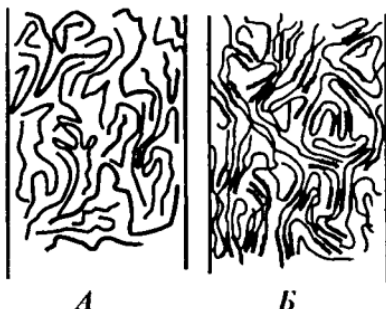
43-расм.

Табиий каучук кристалланиш вақтининг ҳажм ўзгаришига боғлиқлиги.



44-расм.

Каучукни кристалланиш тезлигининг ҳароратга боғлиқлиги.



45-расм.
Полимерлар структурасининг
схемаси:
A – аморф полимер;
B – кристалл полимер.

Ги кристалл қисмлар орасидаги молекула қисмлари аморф қисмларни ташкил этади.

Паст молекуляр суюқликларда молекула қисмларининг кристаллга жойлашиши қолган суюқлика ҳеч қандай ўзгаришни юзага келтирмайди, чунки барча молекулалар ўзларининг нисбий жойлашишини истаганча ўзgartира олишлари мумкин. Полимерларда бундай эмас. Кристалл занжирли молекулаларнинг қайта жойлашиши уларнинг деформацияланишига олиб келади, натижада аморф фазада кристаллни бузишга интилевчи кучланиш пайдо бўлади. Бу кучланиш кристаллнинг ўсишига қаршилик кўрсатади, кристалл ва аморф фаза орасида маълум энергетик мувозанат ҳосил бўлади.

Кристалл полимерларни суюқлантиришда характерли хусусиятлар юзага келади. Паст молекуляр кристалл моддалар маълум ҳароратда суюқланса, полимерлар ҳароратлар оралиғида суюқланади.

Чизиқсимон юқори молекуляр моддаларнинг маълум ҳароратда суюқланмаслиги полимерларнинг катта-кичик молекулалардан иборат эканлигидадир, лекин уларнинг суюқланиш ҳарорати интервали полидисперсликка боғлиқ эмас. Ҳақиқатан ҳам ҳар бир кристаллга молекуланинг фақат кичкина қисмларигина киргани туфайли макромолекулаларнинг узун-қисқалиги полимернинг суюқланишига таъсир этмайди. Шунинг учун полимер суюқланиш ҳароратининг

ва юз ангстрем бўлиши ҳам аниқланган. Демак, кристаллар жуда кичик бўлади, яъни молекула бутунлигича кристалланмайди. Бинобарин, ҳар бир кристалл қисмда молекуланинг фақат маълум қисмларигина бўлади. 45-расмда полимернинг бундай структураси схематик тарзда кўрсатилган.

Ҳар бир кристалл қисмда параллел жойлашган молекула қисмлари бўлади ва ҳар бир молекула бир неча кристалл қисмлардан ўтади. Молекулада-

ги кристалл қисмлар орасидаги молекула қисмлари аморф қисмларни ташкил этади.

интервали ҳароратга, кристалл ва аморф фаза нисбати ўзгаришига боғлиқдир.

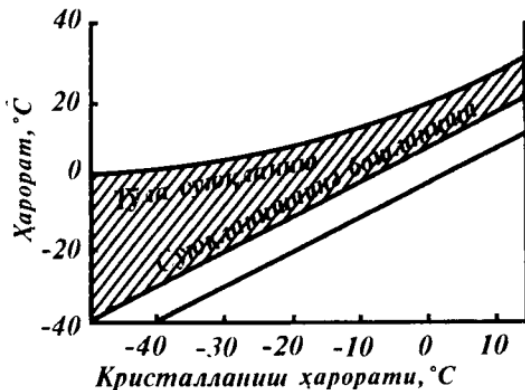
Юқорида айтилганидек, кристаллни бузишга интилевчи аморф фазадаги кучланиш кристалланиш жараёнида тўхтовсиз ортиб боради. Кристалларнинг суюқланиш жараёнида эса ички кучланиш аксинча тўхтовсиз камайиб боради. Натижада қолган кристалл қисмларнинг суюқланиш ҳарорати узлуксиз бўлади. Бу эса кристалл полимерларнинг маълум биргина ҳароратда эмас, балки ҳарорат интервалида суюқланишига сабаб бўлади.

Маълумки, узоқ вақт сақланаш ёки жуда юқори ҳароратда кристаллга ўтказиш каби ички кучланишни камайтирувчи омиллар полимерларнинг суюқланиш ҳароратини оширади ва суюқланиш ҳарорати интервалини камайтиради.

46-расмда табий каучук суюқланиш ҳароратининг кристалланиш ҳароратига боғлиқлиги кўрсатилган.

Кристалл полимерлар икки хил структура тузилишига эга бўлгани учун уларни ўрганиш бирмунча мураккабдир. Бундай полимерларнинг хоссаларини ўрганиш учун кўпинчада кристалл ва аморф қисмлар нисбатидан иборат кристалланиш даражаси, бу қисмларнинг шакли ва ўзаро жойлашиши, ҳар бир фазадаги тартибли жойлашиш даражаси аниқланади. Амалда кўпинчада кристалланиш даражасидан фойдаланилади.

Кристалл қисмлар билан аморф қисмлар ўртасида кескин чегара бор деб ҳисоблаш нотўғри. Чунки ўртача тартибланиш даражасига эга бўлган қисмлар бир-бирига ўтувчи кристаллар дефекти ва ярим тартиблангандан қисмлардан иборат бўлиши мумкин. Бу масала бўйича экспериментал материаллар озлиги туфайли кўпчилик ҳолларда бундай поли-



46-расм.

Каучук кристалларининг суюқланиш ҳарорати билан кристалланиш ҳарорати орасидаги боғланиш.

мерларни оддий икки фазали системалар деб қарашига түфри келади ва оралиқ қисмларни ҳисобга олмай туриб, турли тажрибалар орқали фазалар орасидаги нисбат аниқланади.

Кристалланиш даражаси зичлик, суюқланиш иссиқлиги ва бошқалар орқали аниқланади:

а). Зичлик. Кристалл ва аморф қисмларнинг зичлиги маълум бўйса, берилган полимер намунасининг зичлигини ўлчаш орқали қуйидаги оддий формуладан фойдаланиб, кристалл ва аморф қисмлар орасидаги нисбатни ҳисоблаб чиқариш мумкин:

$$\frac{d_K(d - d_A)}{d(d_K - d_A)}$$

Бу ерда d — намунанинг ўлчанган зичлиги;

d_K — кристалл фаза зичлиги;

d_A — аморф фаза зичлиги.

Кристалл фаза зичлиги рентгенографик усул билан аниқланган элементар ячейкага асосланиб ҳисоблаб чиқарилади, аморф фаза зичлиги эса суюқлик ёки эритма зичлигини аниқлаш йўли билан топилади.

б). Суюқланиш иссиқлиги. Кристалл ва аморф фаза нисбати одатда полимернинг суюқланиш иссиқлиги орқали қуйидаги формула бўйича ҳисобланади:

$$\frac{H_a - H}{\Delta H_{kp}}$$

Бу ерда H — намунанинг иссиқлик тутами;

ΔH_{kp} — гомологик қаторнинг молекуляр намояндаси кристалларининг иссиқлик тутами;

H_a — суюқ-аморф материалнинг иссиқлик тутами.

в). Рентгенографик усул. Кристалл ва аморф фаза орасидаги нисбатни рентгенографик усул ёрдамида ҳам аниқлаш мумкин. Бунинг учун полимернинг кристалл ва аморф қисмларига тегишли дифракция максимумларининг нисбий интенсивлигини аниқлаш керак.

47-расмда ориентацияланмаган полимер учун рентген нуриининг тарқалиш бурчаги билан интенсивлиги орасидаги боғланиш эгри чизиги берилган.

Расмдан кўриниб турибдикি, фонни, аморф ва кристалл қисмлар борлигини кўрсатувчи пикларни ажратиш, бу

пиклар тагидаги майдонни ўлчаш ҳамда нурнинг тарқалиш бурчагига маълум тузатиш киритиш билан фазалар орасидаги нисбатни характерловчи қийматни олиш қийин эмас.

Кристалланиш — даражасини ҳисоблаб чиқаришда энг кўп қўлланувчи усуллар қуидагилардан иборат.

Ўртача кристалланиш қобилиятига эга бўлган кўпчилик полимерларнинг кристалланиш даражаси 50—70 фоизни ташкил қиласди. Тармоқланган полиэтиленнинг (кристалланиш даражаси 60) кристалланиши учун унинг тармоқланган структураси халақит беради. Чизиқсимон полиэтиленнинг кристалланиш даражаси 75—85 фоиз. Изотактик полипропилен, полиэтилентерефталат ва яна бир қатор полимерларнинг кристалланиш даражаси катта. Кристалланиш даражасининг ўзгариши полимерларнинг баъзи физик ва механик хоссаларини ўзгартиради.

Одатда кристалланиш даражасининг ортиши билан полимернинг қаттиқлиги, эластиклик модули ортади, деформацияланиши ва эрувчанлиги камаяди. Шунинг учун кристалланиш даражасидан кўпинча кристалл полимер хоссаларини характерлаши учун фойдаланилади.

Агар полимер намуналарга микроскоп остида кесишган поляризаторлар орқали қаралса, *сферолит* деб аталувчи сферик қисмларни кўриш мумкин. Сферолитлар иккиламчи нурнинг синиши туфайли кўринади, бу эса полимерда молекуляр ориентация мавжудлигини исботлайди.

Кристалл полимер сферолитлари одатда суюқ полимерни секин-аста совитишида, эритувчини буғлатишида ёки полимерни эритмадан чўқтиришида ҳосил бўлади. Кристалл полимер сферолитларининг катта-кичиклиги ва шакли занжирсимон молекуланинг табиати, унинг олиниш шароити, совиши ёки чўкиш тезлигига боғлиқ. Уларнинг катта-кичиклиги бир неча микрондан бошлаб, сантиметрнинг ўндан бироригача ҳам бўлиши мумкин.



47-расм.

Кристалл ҳолатдаги полимерларда рентген нурининг тарқалиш бурчаги билан интенсивлиги орасидаги боғланиш.

Кейинги йилларда ўтказилган илмий ишлар кристалл полимерларнинг физик-механик хоссалари асосан сферолитлар тузилиши ва катта-кичиклигига боғлиқ эканлигини кўрсатмоқда. Масалан, бир хил кристалланиш даражасига эга бўлган полиамиларнинг хоссалари сферолитнинг шакли ва катта-кичиклигига қараб ўзгариши аниқланган.

Юқорида айтилганидек, полимернинг кристалланиши молекула қисмларининг биргаликда жойлашиб, кристалл панжара ҳосил этишидан иборат. Кристалл полимердаги молекулаларнинг бир конформациядан иккинчи конформацияга ўтиши кристалл панжаранинг бузилишисиз мумкин эмаслигини тушуниш қийин эмас. Шунга кўра, унча катта бўлмаган ташқи куч таъсирида молекула қайишоқлиги ва юқори эластик ҳолат йўқолади. Шунинг учун юқори эластик ҳолатдаги юмшоқ полимер кристалланса, у доимо қаттиқ бўлиб қолади, яъни унинг эластиклик модули ортади ва деформацияланиш қобилияти камаяди. Кристалл ва аморф полимернинг теромеханик этри чизиги ифода этилган 33-расмда бу жуда яхши кўриниб турибди.

Аморф полимернинт шишаланиш ҳароратидаги деформацияланиш ортган ва полимер юқори эластик ҳолатга ўтган вақтда кристалл полимернинг деформацияланиши оз бўлади ва у кристалларнинг суюқланиш ҳароратигача доимий қолади: ҳарорат оширилса, полимер суюқланиб, оқувчан ҳолатга ўтади. Кристалл полимер қиздирилса, тўғридан-тўғри кристалл ҳолатдан оқувчан ҳолатга ўтади. Шуни ҳам айтиш керакки, биз кўраётган ҳолда полимернинг оқувчанлик ҳарорати кристалларнинг суюқланиш ҳароратига боғлиқ, чунки $T_c > T_o$.

Полимернинг оқувчан ҳолатга ўтиш ҳарорати билан молекуляр масса орасидаги боғланишнинг йўқолиши чизиқсимон аморф полимерлар учун хосдир. Кристалл полимер гомологларнинг суюқланиш ҳарорати молекуляр масса ортиши билан маълум юқори чегарагача интилади ва кўринишидан полимерларда у занжирсимон молекуланинг узунлигига боғлиқ бўлмайди. Лекин молекуляр массани ортирига бориб, T_o нинг T_c дан ортиқ бўлишига эришиш мумкин. Демак, полимернинг оқувчанлик ҳолатга ўтиш ҳарорати ва молекуляр масса ўртасида боғланиш юзага келади. Бундай

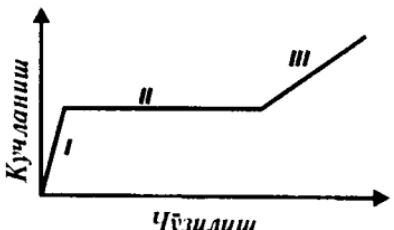
кристалл полимерларда юқори эластик ҳолат юзага келади, бу ҳолат T_c билан T_g орасидаги фарқ қанча кўп бўлса, шунча катта бўлади (33-расм).

Аксинча, молекуляр массанинг камайиши эластик ҳолатнинг ҳамда оқувчанликнинг ҳосил бўлиши ҳарорати билан молекуляр масса орасидаги боғлинишнинг йўқолишига олиб келади. Суюқ ҳолдаги кристалл полимерлар совитилаётганда кристалланишга улгурмай қолган ҳолда юқори эластик ҳолат юзага келиши мумкин. Бу ҳолда ҳарорат пасайиши билан полимер аввал юқори эластик ҳолатга ўтади, кейинчалик эса шишаланиш ҳароратида қотади. Агар бундай аморф полимер тез қиздирилса, шишаланиш ва оқувчанлик ҳароратларида юқори эластик ва оқувчан ҳолатларга ўтади. Аммо кўпинча иситиш жараёнида кристалланиш рўй беради. Бу ҳолда полимер юқори эластик ҳолатга ўтгач кристалланади, унинг деформацияланиши кескин камаяди ва термомеханик эгри чизиқда максимум ҳосил бўлади.

Юқори эластикликка ўтишдаги биз кўрган ҳоллар бир термодинамик фазадан иккинчи фазага, яъни аморф фазадан кристаллга ва кристаллдан аморф фазага ўтишдаги мувозанат бўлмаган жараёнлар билан боғлиқ.

Аморфланиш ва кристалланиш жараёнларида содир бўладиган комбинациялар кристалланаётган полимерларнинг совиши билан қаттиқ ҳолатга ўтишида турли-туман ҳодисаларнинг юзага келишига сабаб бўлади. Кристалланаётган полимерларнинг хоссаларини аниқлашда бу ҳолни назарда тутиш зарур. Чунки совуқقا чидамлилик, механик хоссаларнинг барқарорлиги бу ҳодисаларга анчагина боғлиқ. Қатор кристалл полимерларнинг механик хоссаларини катта ҳарорат интервалида синчиклаб ўрганиш кристалл полимерларнинг чўзилиш деформациясининг ўсиши уч босқичли эканлигини кўрсатади. Баъзи кристалл полимерлар учун бу босқич бир-биридан ажralган бўлади. Буни чўзилишнинг берилган кучга боғлиқлиги графигида биринчи босқичдан иккинчисини, иккинчисидан учинчисини аниқ ажратиб турувчи эгри чизиқнинг букилган ерларидан кўриш мумкин.

48-расмда кристалл полимер чўзилишининг характерли эгри чизиги кўрсатилган. Деформациянинг биринчи босқичида чўзилишнинг қиймати таъсир этувчи кучга пропорци-



48-расм.

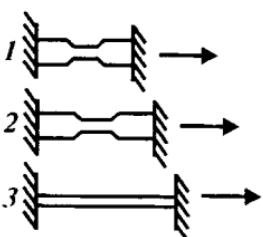
Кристалл полимерларда нисбий чўзилишнинг кучланишга боғлиқлик графиги.

Иккинчи босқичи бошланади. Чўзилишнинг бу босқичида намунанинг ўғон ерлари секин-аста ингичкалашиб боради. Бу участкада полимер доимий куч таъсирида узайиб боради ва деформациянинг қиймати бир неча юз фоизга етиши мумкин бўлади. Бу жараён графикда иккинчи босқич горизонтал участка (II) га тўғри келади. Иккинчи босқичдан сўнг намуна яна ҳам ингичка ҳолатга келади ва учинчи босқич мана шу ингичка намунанинг узилишидан иборат бўлади. Бу жараён графикда юқорига йўналган тўғри чизик (III участка) билан ифодаланади. Эгри чизиқнинг бир қисми бўлган бу чизиқнинг катта-кичиллиги полимернинг турига қараб ўзгаради, баъзи ҳолларда бир неча юз фоизга етади (48, 49-расмлар).

Полимерлардаги деформация ҳодисасини ўрганишдан маълум бўлдики, «бўйин» ҳосил бўлиши билан материалда оптик ва механик анизороп ҳолат юзага кела бошлиайди.

Ҳақиқатан, агар «бўйин» дан янги намуна кесиб олиб, уни чўzsак, чўзилиш куч йўналишига боғлиқ бўлади, яъни намуна бўй ва энiga нисбатан бир хил механик хоссага эга бўлмайди.

Бирламчи чўзиш куч йўналиши бўйича давом эт-



49-расм.

Кристалл полимерларнинг чўзилишида «бўйинча»нинг ўсиш схемаси: 1 – «бўйинча»нинг ҳосил бўлиши; 2 – «бўйинча»нинг ўсиши, 3 – намунанинг тўлиқ «бўйинчага» айланиши.

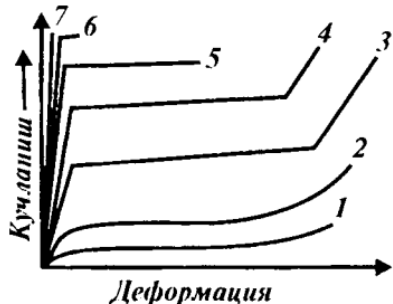
тирилса, намуна деформацияси катта бўлмайди. Кўндалангига чўзилганда эса намуна кучли деформацияга учраб, юқорида келтирилган уч босқични босиб ўтади.

Юқорида айтилганидек, кристалл полимерларни чўзиш кристалланиш жараёнини бирмунча тезлаштиради ва анизотроп жисем ҳосил бўлишига олиб келади.

Ташқи кучнинг йўналиши кристалл ориентацияси йўналиши га тўғри келганда, анизотроп кристалл полимерларнинг суюқланиш ҳароратининг ошиши аниқланди. Кучнинг кўндаланг йўналиш бўйича таъсир этиши суюқланиш ҳароратин инг пасайишига олиб келади. Демак, анизотроп кристалл полимер намунасида кристалл қисмнинг жойлашиши тартибсиз бўлса, ташқи бир ўқли чўзиш кучи таъсирида суюқланиш ҳарорати ўзига хос ўзгаради: қучнинг йўналиши ориентация йўналишига тўғри келса, кристалл қисмнинг суюқланиш ҳарорати ортади, куч йўналиши ориентация йўналишига тескари бўлса, суюқланиш ҳарорати камајади. Шунинг учун маълум кучланиш олингандан сўнг баъзи қисмларнинг суюқланиш ҳарорати тажриба ҳароратига бараварлашади, натижада янги ориентацияга учраган кристалл қисмлар пайдо бўлади.

Кристаллари тартибли жойлашган полимер намунаси биринчи марта чўзилишида кўндаланг йўналишда чўзилса, барча кристалл панжаралар ташқи куч таъсирида бетартиб жойла шиб қолади. Бинобарин, «бўйин» ҳосил бўлиши ва унинг ингичкаланиши жараёнини намунанинг куч майдонида рекристалланиши деб қараш мумкин. «Бўйин» ҳосил бўлиш идаги шартли кучланиш рекристаллизация кучланиши деб аталади. Рекристаллизация кучланиши полимернинг кристалл панжараси пишиклигини ифодалайди. Маълумки, кристаллнинг суюқланиш ҳарорати қанча юқори бўлса, фаза ўзгаришига олиб келувчи кучланиш шунча катта бўлади.

Биринчи қарашда «бўйин» ҳосил бўлиши ва унинг ривожланиши жараёни қайтарилмас жараёндек туюлади, яъни II участкада ривожланаётган деформация исталганча сақланиши мумкин. Аммо чўзилган полимер намунаси суюқланиш ҳароратига яқин ҳароратда қиздирилса аввалги шакл ва ҳажмига қайтади. Демак, кристалл полимерларнинг бу деформацияси ўз табиатида юқори эластик ҳисобланади.



50-расм.

Кристалл полимерларнинг чўзилишига ҳароратнинг таъсири (графикдаги сонларнинг ортиши билан ҳарорат пасаяди).

Кристалл полимерларнинг чўзилишига ҳароратнинг таъсири (графикдаги сонларнинг ортиши билан ҳарорат пасаяди).

Графиклардан кўриниб турибдики, қўйи ҳароратларда чўзилиш жараёнининг биринчи босқичида намуна бузилиди. Бу рекристалланиш кучланишининг ўсиб, полимер пишиқлигидан катта бўлиб қолиши билан боғлик. Шунинг учун бузилиш рекристалланиш жараёни бошла нишдан аввал бошланади.

Ҳарорат ортиши билан «бўйин» пайдо бўлади, аммо рекристалланиш кучланиши билан полимер пишиқлиги тахминан тенг бўлганлигидан бузилиш «бўйин» нинг ривожланиш жараёнида рўй беради. Бундан юқори ҳароратда деформация жараёни тўла ривожланади. Бироқ ҳароратни яна ҳам ошириш рекристалланиш кучланиши ва полимер пишиқлигининг камайишига олиб келади. Суюқланиш ҳароратида кристалл полимернинг чўзилиш чизигидаги букилган жойлари текисланади ва эластик полимернинг чўзилиш эгри чизиги S шаклига яқинлашади.

Кристалл полимернинг деформация жараён и молекуляр массага ҳам боғлиқ. Бироқ бу ҳолда турли молекуляр массадаги намуналарнинг чўзилиш эгри чизиклари бир-бирининг устида ётади, улар узилиш деформациялари биланги-на бир-биридан фарқ қиласади.

Молекуланинг узунлиги қанча кам бўлса, намуна нисбий узайишнинг шунчак кичик қийматида бузилили. Паст

Юқорида қўрилган деформация жараён и доимо уч босқичда бўла бермайди. Масалан, кристалл ҳолдаги полистирол ёки полиэтилен-тетрафталат уй ҳароратида чўзилса, жараённинг биринчи босқичида ёк мўрт полимерда бўлгани каби узилиш содир бўлади. Бу ҳодисасининг сабаби шундаки, кристалл полимерларнинг деформацияси ҳароратга кўп жиҳатдан боғлик. 50-расмда кристалл полимерларнинг турли ҳароратларда чўзилиш эгри чизиклари кўрсатилган.

молекуляр намуналар мўрт бўлганлиги учун чўзилишнинг биринчи босқичидаёқ узилади.

Кристалл полимерларнинг тузилиши ҳақидаги ҳозирги замон таълимоти. Полимер кристалларининг катталиги бир неча ўн ангестрем эканлиги юқорида айтилган эди. Шунинг учун биргина полимер молекуласи бир неча кристалл ва аморф қисмларни ўз ичига олади деб келинар эди.

Юқори эластиックнинг табиати ҳамда полимернинг бошқа хоссаларини тушунтирувчи бу тушунча кейинги йилларда янада бойитилди. Ўтказилган физикавий таҳдиллар полимер моддаларда макромолекулалар бутунлай тартибсиз жойлашиши мумкин эмаслигини кўрсатди.

Узун занжирли молекулалар учун аморф ҳолатда тартибли жойлашишга интилиш бирмунча катта бўлиши керак. Агар макромолекулани бутунлай хаотик-тартибсиз деб қаралса, унинг маълум атомлараро масофа ва валент бурчаклар орқали ҳисоблаб топилган зичлиги амалда топилган зичликдан кичик бўлади. Шунинг учун ҳам аморф полимерда тартибли қисмлар бор дейилади.

Шуни ҳам айтиши керакки, баъзи полимерларнинг катта тезлик билан кристалланишини жуда секин содир бўлувчи релаксацион жараёнлар билан ҳам тушунтириш қийин, чунки амалда занжирсимон молекулаларнинг аморф ҳолатдан кристалл ҳолатга ўтиши тез боради.

Ниҳоят, аморф полимерларнинг «кигиз» кўринишидағи модели ҳам тўғри кристалл полимер ҳосил бўлиш имкониятини тушунтира олмайди.

Бу фикрлар ва янги экспериментал маълумотлар чалкашган занжирсимон молекулалар тўғрисидаги таълимотдан воз кечиб, полимерларнинг пачкали тузилиши назаријасига ўтишга мажбур этди.

Янги таълимотга биноан полимердаги молекуляр хаотик эмас, пачка-пачка бўлиб жойлашган. Бу пачкаларда макромолекуланинг кристалл тартибга ўтишини бирмунча осонлаштирувчи тартибли қисмлари бўлади. Аммо бундай пачкалар билан бир қаторда глобула шаклида ўралиб олган айрим макромолекулаларнинг ҳам бўлиши мумкин. Демак, макромолекулалар пачка ва глобулали тузилишга эга бўлар

экан. Молекуланинг глобула ва пачкаларининг кейинги тартибланиш жараёни турли йўллар билан амалга ошиди.

Глобула ҳолатидаги системалар ўткир қиррали макроскопик кристаллар ҳосил бўлиши билан тартибланади. Бундай кристаллардаги идентиклик даври глобула катталиги-дек бўлади, яъни паст молекуляр кристаллардаги идентиклик даврига нисбатан жуда катта бўлади. Бундан ташқари кристаллар тузилишини текширувчи усуллар (рентгенография ва электронография) ҳам системанинг тартибланмаганлигини жуда яхши кўрсатади. Юқорида айтиб ўтилган кристаллар фақатгина кристалл кўринишига эга бўлиб қолмай, балки кристалларнинг тегишли термодинамик хоссаларига ҳам эга. Бундан шу нарса келиб чиқадики, кристалларнинг фазовий ҳолатдаги оддий тузилиши ва термодинамик параметрлари бир-биридан фарқ қиласди. Масалан, юқорида баён этилган глобуляр кристаллар термодинамик жиҳатдан кристалл фазадан иборат. Рентгеноструктура таҳлилга асосланган тузилиш назариясига биноан эса улар аморф фазадан иборат бўлади.

Полимерланиш ва поликонденсатланиш реакцияларида ҳосил бўлувчи полимер молекулалари турли узунликда бўлади. Синтетик полимерлар одатда глобуляр кристаллар ҳосил қиласмайди. Монодисперс система бўлган оқсил, табиий каучук, целлюлоза ацетат каби табиий полимерлар глобуляр кристалл ҳолатда бўлади.

Синтетик полимерлар кристалларининг ҳосил бўлишида занжирлар пачкаси одатда структура элементи ҳисобланади. Пачкани бир-бирига параллел жойлашган бир неча макромолекула деб ўйлаш керак эмас. Пачка тузилишини электрон микроскоп ёрдамида ўрганиш унинг макромолекуладан бир-мунча узуроқ эканлигини кўрсатди. Пачка бир-бирига нисбатан кетма-кет жойлашган макромолекулаларнинг жуда кўп занжиридан иборат. Бунда макромолекула занжирларининг учлари пачканинг турли ерларида бўлади (51-расм).

Агар занжирлар тартибли тузилган ва молекуляр масса етарли даражада катта бўлса, пачканинг хоссалари молекуляр массага ва полимернинг полидисперслигига жуда оз боғлиқ бўлади. Демак, бундай пачкалар сифатида катта ҳажмли кристалларни олиш мумкин.



1



2

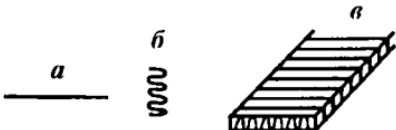
51-расм.

Электрон микрофотографиялар:

1 — полиакрил кислотанинг глобулалари (250 000 марта катталаштирилган); 2 — салварсаннинг 0,0001% эритмасидаги молекулалари (50000 марта катталаштирилган).

Агар занжирлар пачкаси нотартиб жойлашган молекулалардан ташкил топган бўлса, ички кучланиш кристаллга ноаниқ шакл беради ва занжирлар пачкаси кристалланиш жараёнида қатнаша олмайди (52-расм).

Агар пачка тартибли ва қайишқоқ молекулалардан ташкил топган бўлса, полимер тегишили ҳарорат ва концентрацияда кристалланади, яъни тўғри кристалл панжара ҳосил бўлади. Бу фазовий панжара расмий кристалланиш таълимотига бўйсунади. Шунинг учун бундай пачкаларнинг рентген тузилиши паст молекуляр кристалл тузилиши билан анча ўхшаш бўлади. Янги фаза (кристалл фаза) заррачаси ҳамда ажralиш чегараси ҳосил бўлинни билан бундай юпқа ва узун ҳосилаларда жуда катта ортиқча юза энергияси ҳосил бўлади. Пачка ўзининг юпқа



52-расм.

a — тўғриланган пачка;
b — «лента»; *c* — лента»дан ташкил топган «япроқча».



53-расм.

Полиэтиленнинг 780 °С да
ксилолдаги 0,01% эритмасидан
олинган монокристали
(5000 марта катталаштирилган).

Таълинига олиб келади.

«Япроқча» га жойлашган макромолекулалар асосий занжиридаги валентликларнинг йўналиши «япроқча» текислигига перпендикуляр бўлади. Кейинчалик «япроқча» лардан тўғри монокристаллар ҳосил бўлади.

Юқорида баён этилган кристалланиш жараёни қатор, кристалл полимерларда кўрилган ва улардан полиэтилен, полипропилен, полиамиллар, гуттаперча монокристаллари олинган. Бу кристалларнинг кўпчилигининг бир қаватининг қалинлиги 100–150 Å бўлган пластинкали тузилишга эга. Аммо бу кристалл тузилишининг бирдан-бир усули эмас. Шароитга қараб, кристалланиш механизмининг поғонали бўлишига биноан иккиласми структуранинг жойлашиш усули ўзгариши мумкин (53-расм).

Масалан, полипропилен ксилолли эритмадан кристалланганда бирмунча йирик пластинка тузилишидаги монокристаллар ҳосил бўлади. Агар кристалланиш трихлорэтилен эритмасида борса, ромбик кристаллар ҳосил бўлади. Кристалланиш шароитини ўзгартириб, полиэтилендан ҳам турли шаклдаги монокристаллар олиш мумкин. Шундай юқори тартибли монокристалл структуралар ҳосил бўлиш жараёни асосан жуда оз концентрацияли эритмаларда ва маълум шароитлардагина рўй беради. Кристалланиш суюқланган полимерда ёки бирмунча концентрланган эритмада рўй берган ҳолларда эса маҳсулотлар «лента» ёки «япроқча» лар қўринишида ҳосил

термодинамик энергиясини камайтириш учун жуда кўп марта ўз-ўзидан 180° га букилиб, «лентага» тахланади.

Бундай букилишларнинг ҳосил бўлиши термодинамик жиҳатдан фойдали, чунки бунда юза энергияси камаяди. Букилиш ерларида кристалл панжара бузилиши ёки бутунлай йўқолиши мумкин.

Юза энергиясининг камайишга интилиши алоҳида «лента»ларни текис томони билан «япроқча» ҳосил этиб, буклинишига олиб келади.

«Япроқча» га жойлашган макромолекулалар асосий занжиридаги валентликларнинг йўналиши «япроқча» текислигига перпендикуляр бўлади. Кейинчалик «япроқча» лардан тўғри монокристаллар ҳосил бўлади.

Юқорида баён этилган кристалланиш жараёни қатор, кристалл полимерларда кўрилган ва улардан полиэтилен, полипропилен, полиамиллар, гуттаперча монокристаллари олинган. Бу кристалларнинг кўпчилигининг бир қаватининг қалинлиги 100–150 Å бўлган пластинкали тузилишга эга. Аммо бу кристалл тузилишининг бирдан-бир усули эмас. Шароитга қараб, кристалланиш механизмининг поғонали бўлишига биноан иккиласми структуранинг жойлашиш усули ўзгариши мумкин (53-расм).

Масалан, полипропилен ксилолли эритмадан кристалланганда бирмунча йирик пластинка тузилишидаги монокристаллар ҳосил бўлади. Агар кристалланиш трихлорэтилен эритмасида борса, ромбик кристаллар ҳосил бўлади. Кристалланиш шароитини ўзгартириб, полиэтилендан ҳам турли шаклдаги монокристаллар олиш мумкин. Шундай юқори тартибли монокристалл структуралар ҳосил бўлиш жараёни асосан жуда оз концентрацияли эритмаларда ва маълум шароитлардагина рўй беради. Кристалланиш суюқланган полимерда ёки бирмунча концентрланган эритмада рўй берган ҳолларда эса маҳсулотлар «лента» ёки «япроқча» лар қўринишида ҳосил

бўлади. Бу ҳолда структура элементларининг жуда катта юзага эга бўлганлигидан ҳосил бўлувчи ички кучланиш йўқотилса, сферолит структуралар ҳосил бўлади.

Сферолитлар термодинамик жиҳатдан қулайдир, яъни кам ҳаракатчан тузилишларнинг қайта минимал ўрин эгаллашида юза энергияси катта бўлади. Шунинг учун сферолитларнинг ҳосил бўлиши кристалланиш жараёнида «япроқча» лардан монокристаллар ҳосил бўлишига улгурмаган ҳолда кузатилади. Кристалланиш шароити ўзгарганда эса структура ҳосил бўлмайди.

Хозиргача полимер молекулаларини бутунлай пачкага жойлашган деб қараб келдик. Аммо реал ҳолатда пачкалар билан бир қаторда полимерда аморф глобулалар ҳам бўлади. Аморф ва кристалл тузилишларнинг биргаликда бўлиши кузатиладиган структураларнинг турли-туман бўлишига олиб келади.

Турли структуралар бўлиши туфайли кристалл полимернинг механик хоссалари ҳам хилма-хил бўлади, яъни структурага маълум физик ва механик хоссалар тўғри келади. Масалан, кристалл полимерлар катта деформацияга учратилганда энг аввал япроқчалардан тузилган монокристаллар, ундан кейинроқ сферолитлар ва ниҳоят пачкалар парчаланиши керак.

Шунинг учун кристалл полимернинг чўзилгандаги рекристаллизация жараёни аввалги қисмда айтилганига қарандан бирмунча мураккаб характеристика эга.

7-б о б

ЮҚОРИ МОЛЕКУЛЯР БИРИКМА ЭРИТМАЛАРИНИНГ ХОССАЛАРИ. ПОЛИМЕР ЭРИТМАСИННИНГ МИЦЕЛЯР ВА МОЛЕКУЛЯР НАЗАРИЯЛАРИ

Маълумки, Штаудингер юқори молекулляр бирикмалар эритмаси назариясини яратди. Бу назарияга биноан полимернинг суюлтирилган эритмасида эриган модда оддий моддалар эритмаси каби молекула ҳолида бўлади. Штаудингер полимер молекуласини паст молекулляр модда молекуласидан фарқлаш учун *макромолекула* деб атади.

Аввал полимер макромолекуласи қаттиқ бир таёқча шаклида бўлади деб қабул қилинди. Кейинчалик эса макромолекуланинг полимер эритмасида фужанак ҳолида бўлиши аниқланди. Унинг бу ҳолати макромолекуланинг қайишқоқлигини билдиради. Макромолекуланинг қайишқоқ қисмлари микроброун ҳаракати туфайли макромолекула шаклини жуда кўп ўзгариради, аммо макромолекуланинг шакли, умуман олганда, чўзилган эллипсга ўхшаш бўлади. Макромолекула ҳаракатидаги асимметрик даражада (макромолекула узунлигининг кўндаланг кесимига бўлган нисбати) нинг қиймати 10 атрофида эканлигини аниқлаш орқали юқорида айтилган фикрлар тасдиқланди.

Полимер макромолекуласи эритмада сольватланган ҳолатда бўлади. Аммо шуни ҳам айтиш керакки, полимер макромолекуласи қийин сольватланади ва унинг сольватланиш даражаси кичик бўлади. Шунинг учун макромолекуланинг сольватланиши асосида полимер эритмасига хос бўлган хусусиятларни тўла тушуниб бўлмайди. Нитроцеллюлозанинг (кутбли полимер) ацетон ёки пиридиндаги эритмасида мономолекуляр қават (солватланиш қавати) ҳосил бўлади, холос. Бир қатор полимерларнинг сольватланиш даражасини текширишда ҳам шу каби натижаларга эришилади. Кутбли полимерларнинг кутбсиз эритувчидаги сольватланиши эса ундан ҳам кам бўлади. Полибутиден эритмаси текширилганда унинг сольватланмаслиги аниқланди. Кўпчилик полимерларни ўз мономерларида эритиб, эритма хоссаларини ўрганишда сольватланиш назарияси яна бир бор тасдиқланди. Бундай эритмаларда макромолекула сольватланмайди, чунки катта ва кичик ўхшаш молекулалар орасидаги муносабат бир хилдир. Борди-ю, бундай эритмаларда макромолекула сольватланади деб қаралса, бу сольватланиш музнинг сувда сольватланиши каби бўлган бўлур эди. Полиизобутиленнинг изооктандаги, полистиролнинг этилбензолдаги эритмаларида полимер макромолекуласи сольватланмаса ҳам бу эритмалар полимер эритмаларига хос бўлган ҳамма хусусиятларга эга.

Полимерлар эритмасининг ҳамма ва ҳар қандай хусусиятлари полимер эритмасининг макромолекуляр назарияси ёрдамида тушунтирилади.

Юқори молекуляр бирикмаларнинг эриши ўз-ўзидан содир бўладиган жараён бўлиб, кўпинча иссиқлик ажralиб

чиқади. Желатинани сувга, каучукни бензолга солинганда ташқаридан ҳеч қандай энергия берилмаса ҳам полимер эритмалари ҳосил бўла беради. Юқори молекуляр бирикмалар эриётганда стабилизатор керак эмас (лиофоб эритма тайёрлашда стабилизатор қўшилади).

Полимер моддалар эритмаси термодинамик барқарор системадир. Бу эритмалар исталган муддатгача ўз барқарорлигини сақлаб қолади.

Юқори молекуляр бирикмалар эритмасининг асосий хусусиятларидан бири унинг қайтарилишидир. Бошқача айтганда, эритма мувозанатга ҳар томонлама кела беради ва мувозанат ҳолат мувозанат содир бўлиш йўлига боғлиқ эмас. Шунинг учун ҳам чин эритмаларнинг мувозанат ҳолати тенгламасини, Гиббснинг фазалар қоидасини юқори молекуляр бирикма эритмаларига ҳам қўллаш мумкин.

7.1. Юқори молекуляр бирикмалар эритмасига фазалар қоидасининг татбиқ этилиши

Юқори молекуляр бирикмалар эритмасига фазалар қоидасини қўллаш учун аввало уларнинг чин эритмаларига ҳос бўлган қайтар хусусиятга эга эканлигини исботлаш керак.

Фазалар қоидасига биноан чин эритмалардаги мувозанат ҳолат системанинг фаза ва компонентлар сони ҳамда эркинлик даражаларини боғлайдиган қўйидаги формула билан белгиланади:

$$F = n + 2 - \Phi$$

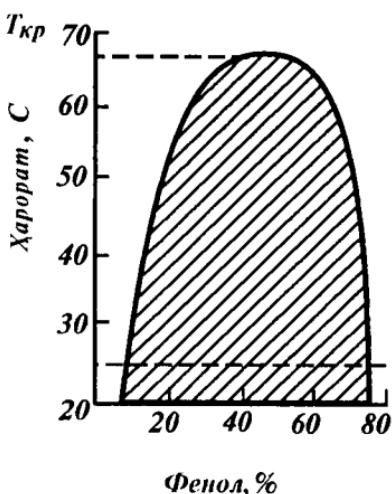
Бунда n — компонентлар сони,

Φ — фазалар сони,

F — эркинлик даражаси.

Термодинамиканинг гетероген системасининг гомоген қисми фаза дейилади. Бошқача қилиб айтганда, система нинг бошқа қисмларидан чегараланган ҳамда мустақил таркиб ва термодинамик потенциалга эга бўлган моддалар компоненти фаза дейилади.

Ундан ташқари, фаза молекула ўлчамига нисбатан каттароқ бўлиши керак. Ўшандагина фазага таъсир этаётган босим, ҳарорат ҳақида фикр юритиш мумкин бўлади. Системанинг мувозанат ҳолатига халал бермай туриб, ўзgartири-



54-расм.
Фенол-сув системасининг
ҳолат диаграммаси.

компонентли системалар учун $F = 2$ бўлиб, система ҳолатини ифодаловчи «ҳолат диаграммаси» 54-расмда келтирилган график шаклига эга бўлади.

54-расмда фенол-сув системасининг ҳолат диаграммаси келтирилган. Компонентларнинг чексиз араласиши майдони билан чекли эриш майдонини (штрихланган соҳа) эрувчаник эгри чизиги ажратиб туради. Эгри чизиқдан ташқаридағи ҳар қандай фигуратив нүқта гомоген эритмага (бир фазали системага) түғри келса, штрихланган майдондаги исталған нүқта гетероген эритмага түғри келади. Бу фазалардаги маълум ҳароратга түғри келган фенол миқдори ордината ўқидан абцисса ўқига параллел қилиб ўтказилган түғри чизиқ нүқталари орқали аниқланади. Масалан, фенол ва сув қандай нисбатда олинишидан қатъи назар, 25°C да фенолнинг биринчи қаватдаги концентрацияси 8,7; иккинчи қаватдаги концентрацияси эса 71,3 фоизга тенг.

Эрувчанлик эгри чизигидаги ҳар бир нүқта фенолнинг ҳар икки қаватдаги концентрациясини кўрсатади ёки бош-қача қилиб айтганда, бу икки суюқликнинг ҳар бир ҳароратдаги ўзаро эрувчанлигини кўрсатади. Ҳарорат кўтарилиши билан ҳар иккала қаватда эриган модда концентрация-

лиши мумкин бўлган параметрлар (ҳарорат, босим, концентрация) сони системанинг эркинлик даражаси дейилади.

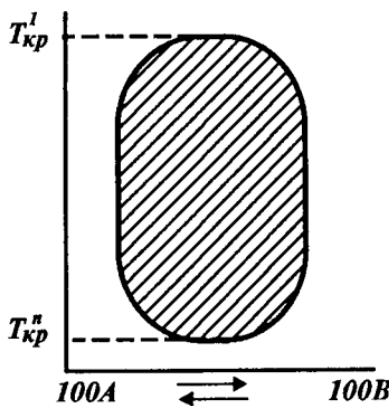
Система компонентлари системадаги маълум таркибли моддалардир. Фараз қилайлик, текширилаётган система паст молекуляр бирикмалардан иборат бўлиб, компонентлар сони 2 га тенг бўлсин. Бундай система учун эркинлик даражасининг энг юқори қиймати 3 га тенг. Демак, системанинг мувозанатига халал бермай туриб босим, ҳарорат, концентрацияни ўзgartириш мумкин. Агар босим турғун деб одинса, икки

лари бир-бирига яқинлаша боради, маълум бир ҳароратда тенглашади. Бу ҳарорат икки суюқликнинг ўзаро эрувчанлик критик ҳарорати (T_{kp}) дейлади. Бу ҳароратдан юқорида моддалар гомоген, пастда эса гетероген система ҳосил қиласди (55-расм).

Ҳарорат кўтарилиши билан фенол-сув системасида компонентларнинг бир-бирида эриши ошганлигидан бу каби системаларнинг критик ҳарорати T_{kp} си кичик бўлади. Икки компонентли системалар баъзан ҳам юқори, ҳам қуий T_{kp} га эга бўлади.

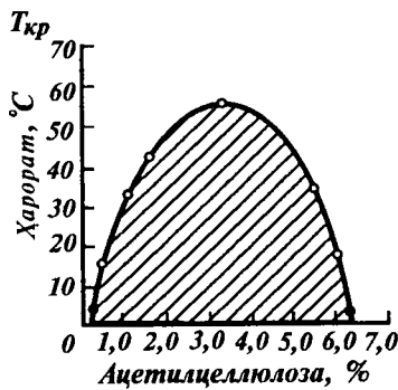
Фазалар қоидасининг полимер моддалар эритмасига кўлланилиши мумкинлиги тўғрисидаги илмий ишлар XX асрнинг бошларидан ўзаро эриши ошганлигидан бу каби системаларнинг критик ҳарорати T_{kp} си кичик бўлади. Аммо юқори молекуляр бирикмалар эритмасига фазалар қоидасининг узил-кесил кўлланилиши яқиндагина тўла амалга оширилди ва полимер эритмаларининг термодинамик барқарорлиги ҳамда уларнинг муовозанат ҳолатда бўлишини тушунтириб беришга муваффақ бўлинди. Метилцеллюзанинг хлороформ, дихлорэтан, метил спирт ва бошқа эритувчилардаги эритмаси хоссасини батафсил ўрганиш муҳим ишлардан бири бўлиб қолди.

Ацетилцеллюзоза-хлороформ системасининг ҳолат диаграммаси 56-расмда келтирилган. 54 ва 56-расмларни солиштирсак, ацетилцеллюзоза-хлороформ эритмаларидағи ўзгаришлар фенол-сув эритмаларидағи ўзгаришлар каби экан.



55-расм.

Чегарали аралашувчи икки суюқликнинг ҳолат диаграммаси.



56-расм.

Ацетилцеллюзоза-хлороформ системасининг ҳолат диаграммаси.

T_{kp} дан паст ҳароратда ацетилцеллюлоза системасида қаватла-ниш содир бўлади; мувозанат ҳолатда юқори ва пастки қават-лар ацетилцеллюлозанинг мазкур ҳароратга мос келган миқ-дорига эга бўлади. Бу ҳароратга икки томонлама: қиздириш ва совутиш йўли билан келиш мумкин. Шунинг учун ҳам мувозанат ҳолатга ўтиш жараёни қайтар ва системанинг бу ҳароратдаги мувозанати термодинамик барқарордир.

Юқори молекуляр бирикмалар эритмасининг қайтар ху-сусият ва мувозанат ҳолатга эга эканлиги бензилцеллюлоза, нитроцеллюлоза, поливинилхlorид ва шу каби бир қатор полимер эритмаларида ҳам кузатилди. Ҳамма вақт эритма-нинг гетероген соҳасида ўзгармас ҳароратда эритманинг тур-ғун концентрацияси олинади. Демак, полимер моддаларнинг эриши паст молекуляр моддаларнинг эриши каби чегарали бўлади ва полимер эритмалариға фазалар қоидаси тўла қўлла-нилади. Шундай қилиб, полимер моддалар эритмаси чин эритмадир.

Полимер эритмаларининг ассоциацияланиши. Юқорида полимер макромолекулаларининг эритмада алоҳида-алоҳида бўлиши ва шунинг учун ҳам юқори молекуляр моддалар эритмасини чин эритма деб қараш мумкинлигини, макро-молекулалар ўзаро йиғилиб мицелла бермаслиги, яъни по-лимер эриганда коллоид эритма ҳосил бўлмаслигини кўриб чиқдик. Аммо бундан маълум ҳарорат ва концентрацияда полимер макромолекулалари ўзаро қўшилиб, ассоциация-ланмайди деган холоса келиб чиқмайди. Полимер эритмала-рида ҳам паст молекуляр моддалар эритмасидаги каби мак-ромолекулалар қўшилиб ассоциацияланади. Ассоциация-ланган макромолекулаларни фаза сифатида қараб бўлмайди. Ундан ташқари, ассоциацияланган макромолекулалар тар-киби турғун эмас, чунки уни ташкил этган макромолеку-лалар сони доимо ўзгариб туради. Демак, ассоциацияланган макромолекулалар мицелла-коллоид заррачалардан кескин фарқ қиласи.

Коллоид заррача дисперс муҳитга нисбатан лиофоб бўл-ган ультрамикроскопик кристаллдир. Бундай муҳитда крис-талдан биронта ҳам молекула ажralиб, дисперс муҳит би-лан қўшилиб кетолмайди. Микрокристаллнинг шаклини бу-зиш учун жуда катта энергия керак бўлади. Иссиқлик

ҳаракати натижасида бир ассоциацияланган макромолекула-дан ажралган молекула бошқа ассоцияланган макромолекула билан қўшила олади, қолган макромолекулага эса эритмада эриган модданинг бошқа молекуласи келиб қўшилиши мумкин. Шунинг учун ҳам фақат статистик ҳолда олинган ассоциацияланган макромолекуланинг ўртача ўлчами ва яаш даври тўғрисидагина фикр юритиш мумкин. Паст молекуляр чин эритмалар ҳам, эритувчилик ҳам ассоциацияланниш хоссасига эга. Оддий шароитда сув молекулалари ҳам ассоциацияланган ҳолда бўлади. Молекулалар водород боғ ҳосил бўлиши ёки молекулалараро электростатик куч таъсирида ассоциацияланади.

Эритма концентрациясининг ортиши билан молекуларнинг тўқишиш сони ортади. Натижада ассоциацияланган макромолекулаларнинг ўртача статистик ўлчами ва яаш даври ҳам ортади. Ассоциацияланнишга ҳарорат ҳам катта таъсир кўрсатади: ҳарорат кўтарилиши билан молекуланинг кинетик энергияси ортади, молекуланинг кинетик энергияси молекулалараро таъсир кучдан ошгач, ассоциацияланган макромолекула парчаланиб кетади. Ҳароратнинг пасайиши, аксинча, молекулаларнинг ассоциацияланнишига олиб келади.

Паст молекуляр бирикмалар эритмаларидаги ассоциацияланган молекулаларнинг ўртача яаш даври жуда кичик, у тахминан 10^{-10} сек га teng. Ассоциацияланган полимер макромолекуласининг яаш даври эса анчагина кўп. Бу ҳол полимер молекуласи ўлчамининг катталиги билан боғлиқ. Молекула қанча кичик бўлса унинг бир ассоциацияланган молекуладан ажralиб чиқиб, иккинчисига бирикиши учун шунча оз вақт керак бўлади, молекула қанча катта бўлса, шунча кўп вақт керак бўлади. Ассоциацияланган молекулаларнинг ҳарорат ёки концентрация ўзгариши билан бузилиши ва қайтадан тузилиши қайтар жараёндир. Бошқача қилиб айтганда, маълум шароитда юқори молекуляр моддалар эритмасидаги ассоциацияланган молекулаларнинг ўртача статистик ўлчами аниқ бир қийматга эга бўлади. Аммо макромолекуланинг ўлчами катта бўлганлигидан ассоциация жуда узок вақт давомида мувозанатга келади.

Макромолекуланинг ўлчами катта бўлганлигидан ва унинг қайишкоқ хусусиятга эга эканлигидан бир макромолекула

бир неча ассоциацияланган макромолекула таркибига кира олиши мумкин. Бунинг натижасида эритмада фазовий тур вужудга келади ва система ивиқ ҳолига ўтади.

Юқори молекуляр бирикмаларнинг эритмалари юқорида қайд қилингандан чин эритма хоссаларидан ташқари яна коллоид системаларга хос бўлган хусусиятларга ҳам эгадир. Полимер моддани у эримайдиган эритувчидаги коллоид ҳолатгача дисперлаш (майдалаш) ёки полимер эритмасида эритувчини алмаштириш билан ассоциацияланган макромолекулани коллоид заррача ўлчамига конденсираш (йириклиштириш) орқали коллоид эритма олинади. Олинган дисперс барқарор бўлиши учун системага стабилизатор(эмультгатор) қўшилади. Бундай системаларга синтетик латекслар мисол бўла олади.

7.2. Юқори молекуляр бирикмаларнинг бўкиши ва эриши

Макромолекуланинг занжирсизмон тузилиши полимер эриш жараёнининг ўзига хос бўлган хусусиятларини вужудга келтиради.

Чизиқсимон полимер паст молекуляр моддаларнинг эришига қарама-қарши ўлароқ, эришдан аввал бўқади. Бўкиш жараёнида полимер эритувчини ўзига ютади, полимер на-мунасининг ҳажм ва оғирлиги ортади, ўзининг микроскопик бир хиллигини йўқотмаган ҳолда намуна юмшоқ, чўзилувчан бўлиб қолади.

Бўкиш нимадан иборат? Маълумки, икки суюқликнинг аралashiши бирининг молекулалари иккинчисининг молекулалари орасида тарқалишидан иборатdir. Чунончи, агар пробиркадаги сувга спирт қўшилса, спирт молекулалари сувда, сув молекулалари спиртда тарқала бошлайди ва бу жараён сув билан спирт молекулалари тўла аралашиб бўлгунча давом этади. Ҳар иккала суюқликнинг молекулалар ўлчами ва ҳаракатчанлиги бир-бирига яқин бўлганлигидан бу суюқликларнинг бирини иккинчисида ва иккинчисини биринчисида аралашиш тезликлари ҳам бир хил бўлади.

Полимер модда паст молекуляр моддада эриётгандага суюқлик молекуласи полимер макромолекуласига нисбатан ҳаракатчан бўлганлигидан кичик молекулаларнинг фақат-

гина макромолекулалар орасига кириши, яъни диффузия-ланиши рўй беради, натижада, полимер намунаси бўқади. Паст молекуляр бирикмаларнинг полимерга диффузияла-ниши полимернинг тузилишига боғлиқ; агар полимер аморф бўлса, қайишқоқ макромолекулалар сегментларининг иссиқ-лик ҳаракати натижасида фоваклари кўп ҳосил бўлган бўлиб, суюқликнинг ютилиши ортади. Бунда суюқлик молекулала-ри фовакларни тўлдириб, полимер молекуласи звеноларини бир-биридан ажратади.

Бу ҳол макромолекулаларнинг ўзаро узоқлашишига, янги фовакларнинг ҳосил бўлишига олиб келади. Ҳосил бўлган фовакларни эритувчи молекулалари келиб тўлдиради. Нати-жада намунанинг ҳажми катталашади. Полимер макромоле-кулалари бир-биридан етарли даражада узоқлашгандагина макромолекулалар ажрала оладилар ва демак, эритмага ўта оладилар. Шундай қилиб, бўкиш эришдан оддин содир бўла-диган кинетик эффектдир. Полимернинг бўкиши ва эриши молекуляр массага боғлиқ. Молекуляр масса қанча катта бўлса, бўкиш ва демак, эриш ҳам шунча қийин боради. Молекуляр массанинг камайиши билан полимернинг эри-ши эса паст молекулар бирикмаларнинг эришига ўхшаб бо-ради. Масалан, аввалги тузилиши бузилган (деструкциялан-ган) каучук бўкмай туриб эрийди.

Шундай қилиб, юқори молекуляр бирикманинг чексиз бўкиши, яъни полимернинг бўкиши орқали эритмага ўти-ши икки суюқликнинг ўзаро чексиз аралашиши каби бўла-ди. Системадаги бир компонент молекуласининг қайишқоқ узун занжирсимон тузилишга эгалигидан юқорида келти-рилган икки жараён орасида фарқ бўлади.

Полимернинг чексиз бўкиши билан бирга чекли бўки-ши ҳам учрайди. Чекли бўкишда молекуляр бирикма эрит-мага ўтмайди. Бошқача қилиб айтганда, полимер маълум да-ражагача бўккач, жараён тўхтайди ва эриш содир бўлмайди. Бунинг сабаби юқори молекуляр модда билан эритувчи-нинг ўзаро чекли аралаша олишидадир. Бунинг натижасида жараён охиригача бориб, системада икки фаза – полимер-нинг Эритувчидаги тўйинган эритмаси ва эритувчининг по-лимердаги тўйинган эритмаси (бўккан полимер) ҳосил бўлади. Чекли бўкишда бўккан полимернинг ҳажми ва полимер

эритмасининг концентрацияси ўзгармас бўлади. Полимернинг чекли бўкиши икки суюқликнинг бир-бiri билан чекли аралashiшига кўп жиҳатдан ўхшашдир. Кўпинча чекли бўкиш (паст молекуляр суюқликларнинг чекли эриши ҳам) тажриба шароитининг ўзгариши билан чексиз эришга (бўкишга) ўтади. Чунончи, желатина ёки агар совуқ сувда чекли бўкса, ҳарорат ошиши билан чексиз бўқади.

Полимер макромолекулалари орасида «кўприк боғ» деб аталувчи кўндаланг боғнинг мавжудлиги ҳам юқори молекуляр бирикманинг чекли бўкишига сабабчи бўлади. Макромолекулалар орасидаги мавжуд боғ молекулаларнинг бир-биридан ажралишига ва эритмага ўтишига тўсқинлик қилаади. Аммо макромолекуланинг «кўприк» лар орасидаги қисмлари ўзаро узоқлашиши, эгилиши мумкин. Натижада эритувчи молекулалари макромолекулалар орасига кириши, яъни полимер бўкиши мумкин. Бу жараён фазовий турда бўкишга қарши куч пайдо бўлгунча давом этади. Бунга вулқонланган каучукнинг бензолда бўкиши мисол бўла олади. Макромолекулаларро кимёвий боғнинг кўпайиши билан юқори молекуляр бирикманинг эришигина эмас, ҳатто бўкиши ҳам қийинлашади (масалан, эбонит). Фазовий тўрнинг пишиклигидан эритувчи молекулалари полимер намунаси ичига кирмайди (диффузияланмайди). Бўкиш миқдорини аниқлаш мақсадида полимернинг бўкиши даражаси деган тушунчадан фойдаланилади. У $\alpha = \frac{m - m_0}{m_0}$ формула орқали аниқланади.

Бунда m_0 — полимернинг бўкишгача бўлган оғирлиги;
 m — полимернинг бўкишдан кейинги оғирлиги.

Шундай қилиб, полимернинг бўкиш даражаси α бир грамм полимерга ютилган суюқлик оғирлигига teng. Намуналининг бўкиш даражасини унинг ҳажм ўзгариши орқали ҳам аниқлаш мумкин.

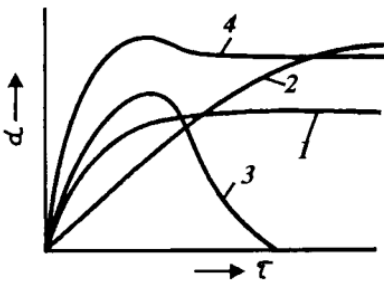
Макромолекуланинг ўлчами катта бўлганлигидан полимернинг бўкиши ва эриш жараёнлари узоқ вақтга чўзилади. Полимерни маълум вақт оралиғида тарозида тортиш ёки унинг ҳажм ўзгаришини ўлчаш йўли билан полимернинг бўкиш кинетикасини ўрганиш мумкин.

57-расмда бўкиш жараёнинг кинетикасини ифодаловчи типик эгри чизиқлар келтирилган. Расмдаги 1, 2, 4-эгри чизиқлар чекли бўкишни, 3-эгри чизиқ эса чексиз бўкишни кўрсатади. Бўкиш даражасининг максимал қийматга эга бўлиш вақти турли полимерлар учун турлича эканлиги ҳам расмдан кўриниб туриди, бавзи полимерларда а_{max} тез (1-эгри чизиқ), бошқаларида эса секин (2-эгри чизиқ) ҳосил бўлади. Масалан, бир суюқликда икки полимер бўкали дейлик. Т вақтдан кейин гарчи шу суюқликда 2-полимер кўп бўлса ҳам, 1-полимер 2-полимерга нисбатан кўпроқ бўкали. Шунинг учун ҳам полимернинг бўкиш миқдорини аниқлашида α нинг максимал қийматидан фойдаланилади.

Чексиз бўкадиган полимерлар вақт ўтиши билан эрийди (3-эгри чизиқ). Бу ҳолда гарчи эгри чизиқда максимум бўлсада, бўкиш даражасининг максимал қиймати тўғрисида фикр юритиб бўлмайди.

Баъзан чекли бўкадиган полимерлар (4-эгри чизиқ) таркибида суюқликда эрийдиган қўшилмалар бўлади. Полимерга суюқлик ютилса ҳам полимернинг массаси камаяди. Бундай полимерларда бўкиш даражасининг максимал қиймати тажриба ўтказилингандан кўшилмаларнинг эриш тезлигига боғлиқ бўлиб қолади.

Полимер эрувчанилигига молекуляр массанинг, эритувчи табиятининг ва ҳароратнинг таъсири. Полимер макромолекуласи билаи эритувчи молекулалари орасидаги муносабатнинг макромолекула қайишқоқлигига таъсири энг муҳим аҳамиятли жараёнлардан биридир. Занжирсимон макромолекула қайишқоқлиги эркин ички айланма ҳаракатга, яъни молекулалараро таъсирга боғлиқ бўлганлиги учун полимернинг эриш жараёнида макромолекула билан эритувчи молекулалари орасида вужудга келадиган таъсир занжирсимон макромолекула қайишқоқлигига таъсир этади. Агар эриш жара-



57-расм.
Ҳар хил турдаги бўкиш
кинетикасини ифодаловчи
эгри чизиқлар.

ёнида иссиқлик эфектин мусбат бўлса, қайишқоқлик ҳам ортиши, ҳам камайиши мумкин. Шунинг учун полимернинг қуи гомологари иссиқлик чиқариш билан эриса, полимернинг ўзи ё бутунлай эримаслиги, ёки чекли эрийдиган бўлиши мумкин. Мисол учун триацетилцеллюзатетрахлорэтан системасини кўрайлик. Кўйидаги жадвалда шу система учун тажрибада аниқланган ва назарий ҳисоблаб чиқарилган аралашув энтропияси келтирилган.

6-жадвал

Триацетилцеллюзатетрахлорэтан (30°C)

$N_2 \cdot 10^5$	ΔZ_i кал/моль	ΔH кал/моль	$T\Delta S_i$ топил кал/моль	$T\Delta S_i$ идеал кал/моль
1,73	-0,014	-0,006	0,008	0,010
3,68	-0,038	-0,015	0,023	0,022
9,03	-0,152	-0,154	-0,003	0,054
18,29	-0,403	-0,440	-0,037	0,110

Бу системада полимер макромолекуласи эритувчи молекуласи билан боғланганлиги учун унинг қайишқоқлиги соғ полимердаги қайишқоқлигига нисбатан камаяди. Бу ҳол макромолекулаларнинг ўринлашиш сонини камайтиради, ҳатто таёқча ҳолатидаги молекулаларнинг эритувчидан ажралишига ва ниҳоят эриш жараёнининг тўхтаб қолишига ($T\Delta S > \Delta U$) олиб келади.

Шундай қилиб, полимер макромолекуласи билан эритувчи молекуласининг ўзаро таъсири натижасида занжирсиз макромолекуланинг қайишқоқлиги ўзгаради. Агар эриш жараёнида макромолекуланинг қайишқоқлиги йўқолса, яъни эриш энтропияси кескин камайиб кетса, полимернинг эриши қийинлашади ва ҳатто мутлақо эримай қолади, агар эриш жараёнида қайишқоқлик ортса, полимернинг эриши осонлашади. Маълумки, полимер эриётганда макромолекуланинг қайишқоқлиги ўзгаради ва шу билан полимернинг эриш жараёни паст молекуляр бирикмаларнинг эришидан фарқланади. Шунинг учун ҳам молекуляр масса ошган сари по-

лимернинг эрувчанлиги камаяди; молекуляр массаси жуда катта бўлган полимерлар молекуляр массаси кичикроқ бўлган полимерларга нисбатан қийин эрийди. Полимернинг эриши эритмадаги занжирсимон бутун молекула ҳаракати билан эмас, балки бу молекуланинг қайишқоқ қисмлари ҳаракати билан боғлиқ бўлганлиги учун полимернинг молекуляр массаси термодинамик сегментнинг молекуляр массасидан ошганда полимернинг эрувчанлиги молекуляр массага боғлиқ бўлмай қолади. Масалан, молекуланинг қайишқоқлиги жуда катта, узунлиги ҳам сегментдан катта. Бу ҳолда полимернинг эрувчанлиги молекуляр массага боғлиқ бўлмайди. Бундан полимернинг юқори молекуляр фракциялари жуда суюлтирилган (бунда ҳар бир молекула алоҳида кинетик бирлик бўла олади) эритмалардангина чўкмага туширилади, деган холоса чиқади.

Маълумки, ҳароратнинг ортиши билан модда эрувчанлиги ортади. Бу ҳол $\Delta F = \Delta U - T\Delta S$ тенгламадан яққол кўринаади. Ҳақиқатан, ҳарорат ортиши билан тенгламанинг $T\Delta S$ қисми ортади. Агар маълум ҳароратда полимер эримаса, яъни $\Delta F > 0$ бўлса, ҳарорат ортиши билан тенгсизлик ишораси тескарига айланади ва натижада эрувчанлик ортади.

$$\Delta U - T_{kp}\Delta S = 0$$

тенгламадан аралашув критик ҳароратни топамиз: $T_{kp} = \Delta U / \Delta S$.

7.3. Юқори молекуляр бирикмаларнинг суюлтирилган эритмасининг баъзи хоссалари

Амалда полимер эритмаларида макромолекулаларнинг ўзаро тўқнашиши рўй бермаса, бундай эритмаларни *суюлтирилган эритма* деб қараш қабул қилинган: Полимер молекуласи узун ва қайишқоқ бўлганлиги учун молекуляр массасининг ўсиб бориши билан уларнинг маълум ҳажмда бирбири билан учрашиш сони тез ортади. Шунинг учун ҳам полимер эритмаларининг суюлиш ва концентрлаш чегараси молекуляр массага боғлиқ. Молекуляр масса қанча катта бўлса, полимер суюлтирилган эритмасининг концентрацияси шунча кичик бўлади.

Амалда 0,1–0,01 фоизли полимер эритмалари суюлтирилган эритма деб ҳисобланади.

Полимернинг суюлтирилган эритмаларини текшириш билан полимер макромолекуласининг шаклини аниқлаш, уларнинг тармоқланиш даражаси ва характеристики түғрисидаги баъзи маълумотларни олиш мумкин.

Молекуляр массани аниқлашнинг муҳим усуллари ҳам эритмаларнинг баъзи хоссаларини ўлчашга асосланган. Энди эритмаларнинг хоссаларини кўриб чиқамиз.

Оsmotik босим. Вант-Гофф классик қонунига биноан суюлтирилган идеал эритманинг осмотик босими қўйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\pi = \frac{cRT}{M}$$

Бу ерда π — осмотик босим;

c — концентрация;

M — эриган модданинг молекуляр массаси;

R — газ доимийлиги;

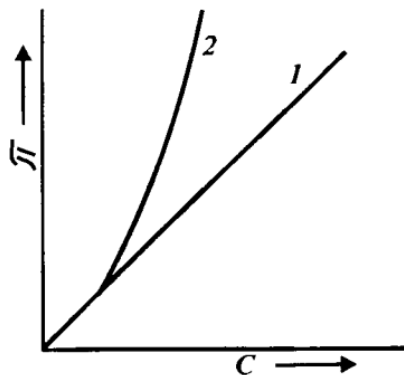
T — абсолют ҳарорат.

Аммо полимер эритмалари учун Вант-Гофф қонуни юқоридаги кўринишда қўлланиши мумкин эмас. Чунки биринчидан, тажрибанинг кўрсатишича, юқори молекуляр модда эритмалари учун осмотик босим Вант-Гофф қонуни талаб қилганидан бирмунча юқори бўлади. Бу ҳолат полимер макромолекуласининг қайишқоқлиги туфайли эритмада ўзини бир неча қисқароқ молекула каби тутиши, яъни кинетик бирлик ролини барча молекула эмас, балки унинг сегменти ўйнаши билан тушунтирилади. Иккинчидан, концентрациянинг ошиши билан эритманинг осмотик босими тўғри чизиқ бўйича кўтариilmайди.

58-расмда паст молекуляр (1) ва юқори молекуляр (2) модда эритмалари концентрациясининг ортиши билан осмотик босимнинг ўзгариши кўрсатилган.

Расмдан кўриниб турибдики, паст молекуляр моддалар эритмасида осмотик босимнинг ортиши концентрацияга тўғри пропорционал, яъни бундай эритма Вант-Гофф қонунига бўйсунади. Юқори молекуляр бирикмаларда эса осмотик босим концентрацияга нисбатан тезроқ ортади. Бундай ҳолат,

кўпинча полимер макромолекулаларининг сольватланиши билан тушунтирилади. Шунинг учун Вант-Гофф тенгламасида системанинг бутун ҳажми эмас, балки эффектив ҳажми олиндиши, яъни эритманинг бутун ҳажмидан макромолекула ва у билан боғланга н эритувчининг ҳажми чиқариб ташланиши керак. Бу ҳолда юқоридаги тенглама қўйидаги шаклга келад и:



58-расм.

Эритма концентрациясининг ортиши билан осмотик босимнинг ўзгариши:

1 — паст молекуляр бирикма;
2 — юқори молекуляр бирикма.

$$\pi(v - b) = CRT \quad \text{ёки} \quad \pi = \frac{g}{M} - \frac{RT}{v-b} \quad (1)$$

Бу ерда g — эриган полимернинг миқдори;
 b — макромолекула ва у билан боғланган эритувчининг ҳажмий.

Бу тенглама осмотик босимнинг концентрацияга боғлиқлигини жуда яхши тушунтиради. Тенгламадан кўриниб турибдики, полимер концентрацияси v нинг ортиши билан системаининг эффектив ҳажми ($v - b$) камаяди. Бу ҳолат шунга олиб желадики, умуман осмотик босим концентрацияга нисбатан тезроқ ортади.

(1) тенглама қатор глобуляр оқсиллар учун осмотик босимнинг концентрацияга боғлиқлигини жуда яхши кўрсатса ҳам умумий ҳолда юқори молекуляр эритмалар учун қўлланмайди.

Юқори молекуляр модда молекулаларини узун ва қайишқоқ деб қаралса, осмотик босимнинг концентрацияга боғлиқлигини бундан ҳам яхшироқ тушунтириш мумкин.

Бундан олдинги қисмда юқори молекуляр моддаларнинг жуда суюқ эритмасида кинетик бирлик ролини бутун молекула, концентранган эритмасида эса бу ролни унинг айрим бўлаги — сегменти ўйнаши кўрсатилган эди. Шу-

нинг учун концентрациянинг ортиши билан эритмадаги кинетик бирлик миқдори концентрацияга нисбатан тезроқ ортади, чунки полимер қайишқоқ молекуласини иғ шартли равиша бўлиши мумкин бўлган сегмент сони кўғаяди. Осмотик босим фақат эритмадаги заррача сонига боғлиқ бўлгани учун концентрация ортиши билан эритманинг осмотик босими концентрацияга нисбатан тезроқ ортади.

Мана шуларга асосланиб Флори ва Хаггинс полимерларнинг суюлтирилган эритмаси концентрацияси билан осмотик босими ўртасидаги қуйидаги назарий нисбатни аниқладилар:

$$\pi = \frac{RT}{M} c + Bc^2 + Cc^3 + \dots \quad (2)$$

Бу тенгламадаги с нинг куб ва ундан юқори д аражадаги қийматларини эътиборга олмасак, қуйидаги тенгламага эга бўламиз:

$$\pi = \frac{RT}{M} c + Bc^2 \quad (3)$$

Бу тенгламадаги В константа эритувчининг табдилатига боғлиқ, лекин эриган модданинг молекуляр массасига боғлиқ эмас. Агар с нинг қиймати кичик бўлса, тенгламанинг ўнг томонидаги иккинчи аъзосининг қиймати нолга яқинлашади ва ифода Вант-Гофф тенгламаси шаклини олади. Хулоса қилиб шуни айтиш керакки, полимерларнинг молекуляр массасини аниқлашда осмотик босимни ўлчаш усулидан кенг фойдаланилади.

Қовушоқлик. Полимер эритмаларининг қовушоқлиги юқори молекуляр бирикмаларнинг характерли хоссаларидан ҳисобланади. Техникада ҳамда илмий текшириш ишларида кўпинча полимер эритмаларининг қовушоқлиги ўлчанади ва бу билан полимерда бўладиган барча ўзгаришлар ҳақида бошланғич маълумотлар олинади. Қовушоқликни аниқлашнинг бир неча усуllibар мавжуд. Аммо бу усуllibардан фойдаланилганда полимер эритмаларининг жуда юқори қовушоқликка эгалиги учун маълум қийинчиликларга учраймиз. Жумладан, қовушоқликни капилляр вискозиметрлар билан аниқлашнинг энг кенг тарқалган усули фақат суюлтирилган эритмалар (бунда концентрация 1 фоиздан орт иқ бўлмаслиги шарт) учун қўлланилади.

Юқори концентрацияли эритмаларнинг қовушоқлигини ўлчаш учун одатда шарикли вискозиметрлардан фойдаланилади. Бўккан полимерларнинг қовушоқлигини бу усуллар ёрдамида аниқлаш мумкин эмас. Бу ҳолда бўккан полимерларнинг пластик оқиши тўғрисида ганириш керак. Пластик оқиш Геплер консистометри типидаги асбобларда аниқланади.

Ҳозиргача тўпланган экспериментал маълумотлардан маълум бўлишича юқори молекуляр модда эритмаларининг қовушоқлиги қўйидаги ўзига хос хусусиятларга эга.

1. Полимер эритмаларининг қовушоқлиги одатда паст молекуляр бирикмалар эритмаларининг ва коллоид эритмаларнинг қовушоқлигидан бирмунча юқори бўлади.

2. Бундай моддаларнинг суюлтирилган эритмаларигина Ньютон ва Пуайзель қонунларига бўйсунади, яъни уларнинг қовушоқлиги босимга боғлиқ бўлмайди.

3. Юқори молекуляр бирикма эритмаларининг қовушоқлиги Эйнштейн қонунига бўйсунмайди ва концентрация ортиши билан ортиб боради.

Нима учун полимер эритмалари шунчалик катта қовушоқликка эга бўлади деган масала олимларни кўпдан бери қизиқтириб келади.

Аввало полимер эритмаларининг катта қовушоқликка эга эканлигини полимер макромолекуласининг гўё бундай эритмаларда сольватланиши ёки мицелла ҳосил қилиши билан тушунтирганлар.

Аммо кейинги йилларда макромолекулалар нисбатан жуда оз сольватланиши маълум бўлди. Шундан сўнг эритма қовушоқлигининг барча хусусиятлари макромолекуланинг занжирсимон тузилиши ва уларнинг катта ўлчамли бўлишига боғлиқ эканлигига қатъий ишонч ҳосил этилди.

Таркибида йирик заррача ёки катта молекула бўлган эритмалар қовушоқлигига гидродинамика нуқтаи назаридан қараши мумкин. Чунки эриган полимернинг узун занжирсимон молекулалари суюқликнинг оқишига гидродинамик қаршилик кўрсатади, суюқлик молекуласи полимер занжирини эгиб, ўз ҳаракатини секинлаштиришга мажбур бўлади.

Полимер эритмаларининг Пуайзель тенгламасидан четга чиқиши сабаблари юқорида айтилганлар билан чамбарчас боғлиқ. Маълумки, қовушоқликни капиляр асбоблар ёрдамида аниқлаш қовушоқликни капиллярдан ўтувчи суюқлик

тезлиги билан боғлиқлигини кўрсатувчи Пуайзель тенгламасига асосланган:

$$\frac{Q}{T} = \frac{\pi r^4 P}{8l\eta} \quad (1)$$

Бунда P — гидростатик босим;

Q — капиллярдан T вақт оралигига оқиб ўтган суюқлик миқдори;

r — капилляр радиуси;

l — капилляр узунлиги;

η — системанинг абсолют қовушоқлиги.

Эритма қовушоқлигининг эритувчи қовушоқлигига нисбати нисбий қовушоқлик дейилади ва қуйидаги тенглама билан ифодаланади:

$$\eta_{\text{нисбий}} = \frac{\eta_{\text{эритма}}}{\eta_{\text{эритувчи}}} = \frac{T_{\text{эритма}}}{T_{\text{эритувчи}}} \cdot \frac{P_{\text{эритма}}}{P_{\text{эритувчи}}}$$

Агар $P_{\text{эритма}} = P_{\text{эритувчи}}$ бўлса, бу ифода қуйидагича соддлашади:

$$\eta_{\text{нисбий}} = \frac{T_{\text{эритма}}}{T_{\text{эритувчи}}}$$

Агар юқоридаги шартлар сақланса ва суюқлик оқими ламинар бўлса, $\eta_{\text{нисбий}}$ учун олинадиган қиймат қовушоқлик ўлчанаётган вақтдаги абсолют босимнинг қийматига боғлиқ бўлмайди. P нинг қиймати оқиш тезлиги dQ/dT ни белгилагани учун нисбий қовушоқлик ҳам оқиш тезлигига боғлиқ эмас деб айтиш мумкин. Ҳақиқатан ҳам кўпчилик паст молекуляр суюқликлар учун шундай ҳол рўй беради.

Юқори молекуляр бирикма эритмаларида эса юқоридаги қоидадан четга чиқиши кузатилади: тажрибада топилган нисбий қовушоқликнинг қиймати босим ортиши билан камаяди.

Полимер эритмаларининг Пуайзель тенгламасидан бундай четга чиқишининг икки хил сабаби бор: биринчидан, эритмадаги шар шаклида чигаллашиб кетган макромолекула оқиш вақтида ростланади ва оқим йўналиши бўйича ориентацияланади. Натижада оқимга кўрсатиладиган қаршилик ва қовушоқлик камаяди.

Иккинчидан, концентрантланган эритмалардаги макромолекулалар бир-бирига яқинлашади ва ассоцият ҳосил бўлади, бу эса оқимга кучли қаршилик кўрсатади. Босимнинг ортиб бориши ва оқимнинг тезлашиши бундай тузилишни бузади ва оқимга бўлган қаршилик, яъни қовушоқлик камаяди.

Ҳароратнинг ошиши билан микроброун ҳаракатининг интенсивлиги ортади ва юқорида айтилган тузилишнинг ҳосил бўлишига қаршилик қиласи, натижада юқори ҳароратларда Ньютон ва Пуайзель қонунларидан кам четланиш бўлади. Бундан ташқари ҳароратнинг ортиши билан системанинг ички ишқаланиш коэффициенти камаяди. Қовушоқлик коэффициентининг η ҳароратга боғлиқлиги қўйидаги тенглама билан ифодаланиши мумкин:

$$\eta = A I^{\frac{E}{RT}} \quad (2)$$

Бунда A — доимий қиймат;

E — активация энергияси, яъни бир молекуланинг иккинчи молекула устидан ҳаракат қилиши учун сарф қилинадиган иш;

R — газ доимийлиги;

T — абсолют ҳарорат.

Т қанча катта бўлса, E/RT ифода — эритманинг қовушоқлиги шунча кам бўлади. Бу ерда шуни ҳам айтиш керакки, эритма ҳароратининг ортиши доим полимер моддалар қовушоқлигининг камайишига олиб келавермайди. Баъзи ҳолларда ҳароратнинг ортиши билан қовушоқлик ортиши ҳам мумкин, чунки микроброун ҳаракати оқимдаги узун молекула занжирларининг ориентацияланишига халақит беради.

Полимер эритмалари қовушоқлигининг концентрацияга боғлиқлиги ҳам жуда характерлидир. Бу боғлиқлик график равишда 59-расмда кўрсатилган.

Шу расмнинг ўзида солиштириш учун схематик тарзда паст молекуляр моддалар қовушоқлигининг концентрацияга боғлиқлиги ҳам ифода этилган. Бунда полимернинг фасат жуда суюлтирилган эритмасидагина қовушоқликнинг концентрация билан тўғри чизиқ бўйича боғланганлиги кўриниб турибди. Бу боғланиш Эйнштейннинг машҳур вискозиметрик тенгламаси билан ифодаланади:

$$\eta = \eta_0 (1 + 2,5 \frac{v_1}{v_2}) \quad (3)$$

Бунда η_0 — эритувчининг қовушоқлиги;

V_1 — эриган модданинг ҳажми;

V_2 — жуда суюлтирилган эритманинг (уларнинг концентрацияси 0,1–0,5 фоиздан ошмаслиги керак) хажми.

Концентрация 0,5% дан ортиши билан полимер эритмалари Эйнштейн тенгламасидан жиддий четлашади. Аслида эса полимер эритмаларига оид асосий тушунчаларни назарий анализ қилишда күйидаги шарт-шароитлар мавжуд бўлиши керак:

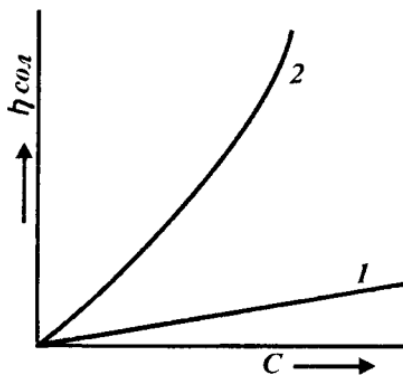
1) эриган модда заррачаси шарсимон шаклга эга бўлиши хамда у эритувчи билан таъсиридашмаслиги керак:

2) эриган модда заррачалари оралиғи шунчалик катта бўлиши керакки, улар орасида ўзаро таъсир бўлмасин:

3) дисперс фазанинг ҳажми системанинг умумий ҳажмига нисбатан сезиларсиз бўлиши керак.

Маълумки, санаб ўтилган шартлардан биринчиси полимер эритмалари учун қўлланилмайди, чунки полимер макромолекулалари чўзилган шаклга эга бўлиб, улар узунлигининг қўндаланг кесим юзига нисбати жуда катта бўлади.

Эйнштейн тенгламаси полимер эритмалари учун құлла-



59-расм.

Қовушоқликнинг эритма концентрациясига боеликлиги:

1 — паст молекуляр модда;
2 — юқори молекуляр модда.

нилганда юқорида айтиб ўтилган иккинчи шартнинг бажарилмаслигига эритма концентрациясининг бир оз ортиши билан молекулалар орасида ўзаро таъсир кучнинг пайдо бўлиши сабаб бўлади. Ҳақиқатан, полимер молекулаларининг бир-бири билан таъсир этиш шароитини аниқлашда кинетик бирликнинг иссиқлик ҳаракатида фақат уларнинг фазода бир ердан иккичи ерга кўчишини эмас, балки қандайдир ўқ атрофида айланишини ҳам назарда ту-

тиш керак. Шу билан бирга чи-зиқсимон молекуланинг айла-наётгандаги таъсир этиш майдони утинг узунлиги функцияси бўлиб ҳисобланади.

Бу функциянинг ифодаси турли муаллифлар томонидан турлича талқин этилади. Штаудингер молекуланинг бир-бира га таъсир этиш майдонини текис цилиндр шаклида деб, уни қўйидагича ифодалайди:

$$\varphi = \pi \frac{l^2}{4} d \quad (4)$$

Бунда d — цилиндрнинг баландлиги, у молекуланинг кўндаланг кесимига тенг;

l — диаметр бўлиб, у молекуланинг узунлигига тенг.

Бошқа олимлар бу майдонни эллипсоид $\varphi = \pi a^2 l^2$ шаклида ифодалайди.

Агар молекуланинг қайишоқлиги эътиборга олинса, макромолекулалар таъсир майдонининг шакли бундан ҳам мураккаброқ бўлади, аммо функциянинг умумий кўриниши $\varphi = k l^n$ да сақланади.

Шундай қилиб, маълум концентрацияли эритмадаги полимер макромолекуласи эгаллаган эффектив ҳажм худди шундай концентрацияли эритмадаги паст молекуляр бирикма молекулалари эгаллаган ҳажмдан бирмунча катта бўлади. Бу схематик тарзда 60-расмда жуда яхши кўрсатилган. Узунлиги 1 ва қалинлиги d бўлган юқори молекуляр бирикма молекуласини олайлик. Бу молекуланинг таъсир этиш майдони эллипсоидни ташкил этсин. Агар бундай эллипсоид ичига икки кичик молекуляр массага эга бўлган молекуланинг таъсир майдонига тенг келувчи икки эллипсоид чизсак, расмдаги штрихланган қисм бу икки системанинг эффектив ҳажмлари фарқига тенг бўлади.

Равшанки, молекула узунликлари орасидаги фарқ қанча катта бўлса, эффектив ҳажмлар орасидаги фарқ шунча катта бўлади. Демак, юқорида айтиб ўтилган Эйнштейн шарт-17-К-212



60-расм.

Юқори молекуляли бирикма эритмасининг концентрацияга боғлиқлиги.

ларининг иккинчиси полимернинг жуда суюлтирилган эритмаларида бузила бошлайди.

0,1–0,2 фоизли эритмаларда айрим молекулаларнинг бирбирига таъсир майдонлари бир-бiri билан кесишади. Макромолекула эритмада думалоқ шаклида бўлиб, ўзида кўп миқдорда эритувчини сақладайди. Полимер билан геометрик бириккан эритувчининг мана шу ҳажмини ҳам дисперс фаза ҳажмига киритиш лозим. Шу сабабга биноан дисперс фазанинг ҳажми системанинг умуний ҳажмига нисбатан бирмунча катта бўлади ва Эйнштейн тенгламасининг учинчи шарти бажарилмайди.

Полимер эритмаларининг Эйнштейн тенгламасидан четланиш сабаблари кўриб чиқилгач, шуни қатъий айтиш мумкини, четланиш молекуланинг шакли ва катта-кичиклиги билан чамбарчас боғлиқ бўлади.

Эритмалардаги макромолекулаларни қаттиқ таёқча шаклида деб ҳисоблаган Штаудингер суюлтирилган эритмаларнинг қовушоқлиги билан концентрацияси орасида қўйидаги боғланиш борлигини кўрсатади:

$$\eta_{\text{сол}} = K_m MC \quad (5)$$

Бунда K_m — ҳар бир гомологик қатор учун ўзгармас сондир;

M — эриган полимернинг молекуляр массаси;

C — эритманинг асосий моль билан ифода қилинган концентрацияси.

Бу тенгламадаги солиштирма қовушоқлик ($\eta_{\text{сол}}$) тоза эритувчига полимер қўшилгандаги қовушоқликнинг нисбий ортишидан иборат.

Солиштирма қовушоқлик сон жиҳатдан қўйидаги тенглама билан ифода этилиши мумкин:

$$\eta = \frac{\eta - \eta_0}{\eta_0} = \frac{\eta}{\eta_0} - 1 = \eta_{\text{нисбий}} \quad (6)$$

Бунда η — эритма қовушоқлигининг коэффициенти;

η_0 — Эритувчи қовушоқлигининг коэффициенти;

$\eta_{\text{нисбий}}$ — эритманинг нисбий қовушоқлиги.

Агар (5) тенгламанинг иккала қисми С га бўлинса, қуйидаги тенгламага эга бўламиз:

$$\frac{\eta_{\text{спл}}}{C} = K_m M$$

$\frac{\eta_{\text{спл}}}{C}$ нинг қиймати келтирилган қовушоқлик деб аталади.

Бу тенглама келтирилган қовушоқлик билан полимернинг молекуляр массаси орасидаги тўғри чизиқли боғлашишни кўрсатади.

Бу тенгламадан яна шуни кўриш мумкинки, молекуляр массаси доимий бўлгани сабабли биргина полимер учун келтирилган қовушоқлик концентрацияга боғлиқ бўлмаслиги керак. Бу 61-расмда тўғри чизиқ билан кўрсатилган. Бу тенгламани текшириш мақсадида парафин полимер гомологик қаторининг куи аъзолари билан Штаудингер олиб борган ишлар у таклиф этган бу тенгламанинг тўғри эканлигини тасдиқлади.

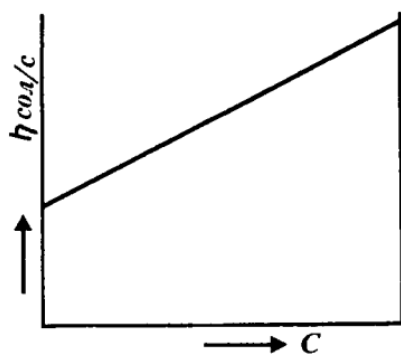
Аммо Штаудингер ва бошқа олимларнинг кейинги олиб борган ишлари полимер эритмалари молекуляр массасининг бир оз ғосиши билан бу тенглама ўз кучини йўқотигини кўрсатди.

61-расмдаги эгри чизиқнинг кўрсатишича, эритма концентрациясининг ортиши билан келтирилган қовушоқлик ортади.

Эритма концентрацияси-нинг ортиши билан келтирилган қовушоқликнинг ортиши макромолекулалар ўзаро таъсири ҳисобига бориши керак.

Кейинги текширишлар шуни кўрсатадики, жуда кўп ҳолларда Штаудингер тенгламасидаги K_m доимийси полимернинг молекуляр массасига боғлиқ бўлиб молекуляр массасининг ортиши билан камайди.

Штаудингер фикрича, молекуляр массасининг ортиши



61-расм.

Келтирилган қовушоқликнинг эритма концентрациясига боғлиқлиги.

билин макромолекула күп тармоқланади ва натижада K_m ўзгариади. Аммо чизиқсимон молекулаларниң молекуляр массасининг ортиши билан K_m нинг камайиши ҳам исботланган. Бинобарин, K_m молекуляр массасининг ортиши туфайли макромолекуланиң тармоқланганлиги учун эмас, балки узуроқ макромолекулаларниң кучли букилувчанлиги ва бунинг натижасида оқишига кам қаршилик күрсатиши билан ўзгариади.

Хагинс гидродинамик омил ва полимер молекуласи қайшишқоқлигини ҳисобга олган ҳолда эритмаларнинг солиштирма қовушоқлиги назарий йўл билан ўз ечи мини топди. Бунда Хагинс занжирнинг суюқлик оқимига күрсатаётган қаршилигини занжирнинг шаклига боғлиқ деб ҳисоблади. Агар занжирлар таёқча шаклида бўлса, улар суюқликка тартибсиз жойлашиб, суюқлик ҳаракатига максимал қаршилик күрсатади. Агар занжирлар қайшишқоқ ҳамда эритмада шарсимон шаклга эга бўлса, оқимга минимал қаршилик күрсатади. Демак, эритманинг солиштирма қовушоқлигига фақат полимер концентрацияси билан молекуляр массаси эмас, балки унинг эритмадаги шакли ҳам таъсир этади.

Хагинс тенгламаси қуйидаги кўринишга эга:

$$\eta_{\text{сп}} = \frac{\eta}{6690} N l^2 a \beta \infty \cdot n \cdot C$$

Бунда $\eta_{\text{сп}}$ — эритманинг солиштирма қовушоқлиги;

N — Авагадро сони;

n — звенолар сони;

a — радиус;

l — узунлик;

∞ — звенолар орасидаги бурчак функцияси;

C — эритма концентрацияси.

Занжир тамоман тўғриланганда бу тенглама Штаудингер тенгламаси ҳолига келади:

$$\eta_{\text{сп}} = K_m MC$$

Демак, биринчидан, полимер қайшишқоқлигини күрсатувчи Хагинс тенгламаси бирмунча умумий тенглама ҳисобланади, иккинчидан, занжирлар таёқсимон шаклга қанча яқинлашса, Штаудингер тенгламаси шунча тўғри бўлади. Агар полимернинг занжирни қайшишқоқ бўлса, бу тенглама орқали топилган $\eta_{\text{сп}}$ нинг қиймати анча нотўғри бўлади.

8-б о б

ПОЛИМЕРЛARNING МОЛЕКУЛЯР МАССАСИ ВА ПОЛИДИСПЕРСЛИГИ

Юқори молекуляр бирикмаларнинг паст молекуляр моддаларда н фарқ қилувчи асосий хусусиятларидан бири уларнинг катта молекуляр массага эга бўлишидир. Молекуляр масса полимерлар учун энг муҳим константа бўлиб, ҳар бир юқори молекуляр бирикмага тўла таъриф бериш учун зарурдир.

Полимерларни қайта ишлаш ва уларни эксплуатация қилиш жараёни вақтида содир бўлувчи ўзгаришларни молекуляр масса орқали аниқлаш мумкин.

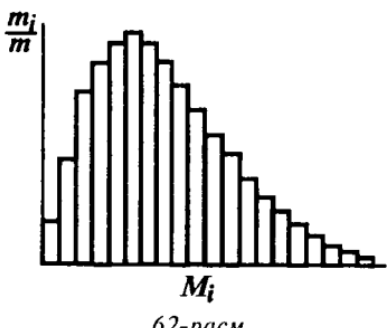
Молекуляр масса модданинг оқувчанлик ҳарорати чегараси — бўкиш ва эрувчанлик каби хоссаларни белгилайди. Молекуляр массасининг қиймати полимерлarning механик хоссаларига, жумладан, пишиқлиги, деформацияланиши ва эластиклигига катта таъсир кўрсатади.

Паст молекуляр бирикмаларнинг молекуляр массаси ҳақидаги оддий ва аниқ тушунчалар юқори молекуляр бирикмаларда мураккаблашади. Чунки бу синф моддалари ўзига хос хоссаларга, жумладан, полидисперсликка эга.

Полидисперсликни ўрганиш катта назарий ва амалий аҳамиятга эга. Полидисперслик полимерланиш ёки поликонденсатланиш реакциялари механизмига, унинг тугалланишига, полимернинг қайта ишланиш усулига, унинг деструкциясига ва эскиришига боғлиқ.

Тажрибаларда полидисперслик полимерни фракцияларга ажратиш йўли билан аниқланади. Фракцияларга ажратиш иккита тинга бўлинади: препаратив фракциялаш, бунда фракциялар ажратиб олиниб, уларнинг хоссалари текширилади; аналитик фракциялаш, бунда алоҳида фракциялар ажратиб олинмай туриб тақсимланиш эгри чизиги олинади.

Фракциялаб чўқтириш, фракциялаб эритиш, фракциялаб тақс имлаш ва бошқалар препаратив фракциялаш дейилади. Турбудиметрик титрлаш, ультрацентрифугалаш седиментацион мувозанатни аниқлаш, нур тарқалишини ўрганиш кабилар аналитик фракциялашнинг энг муҳим усуллари ҳисобланади.



62-расм.

Полимернинг молекуляр масса жиҳатидан тақсимланиши.

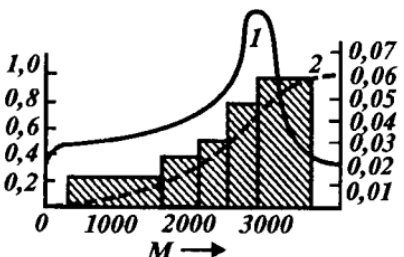
молекуляр массага эга бўлган фракциялар аввал чўқади.

Фракциялар сонининг ортиши билан полимерни ажратиш аниқлиги ортади. Одатда полимерлар йигирма-уттиз фракцияга бўлинади. Шуни эсда тутиш керакки, эритиб ҳамда чўқтириб фракцияларга ажратиш орқали таркибида бир хил узунликка эга бўлган молекулалар бор фракцияларни ажратиб олиш мумкин эмас, чунки занжир узунликлари орасидаги фарқнинг камайиши билан эрувчанлик орасидаги фарқ жуда камайиб кетади.

Полимернинг полидисперслиги одатда график шаклда берилади, чунки бу усул фракциялаш натижаларини жуда яхши кўрсатади (62-расм).

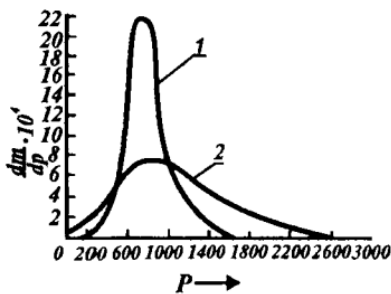
Фракциялашда олинган маълумотлар бўйи ча молекуляр массанинг тақсимланиши эгри чизигини чизи ш учун ордината ўқига ҳар бир фракция оғирлигининг полимер оғирлигига нисбати m_i/m , абсцисса ўқига шу фракциянинг молекуляр массаси M_i қўйилади.

Бунда ҳар бир фракцияга тўрт бурчак тўғри келади. У M_{i-1} дан M_i гача молекуляр массага эга бўлган мақромолекулаларнинг нисбий масса қисмини билдиради.



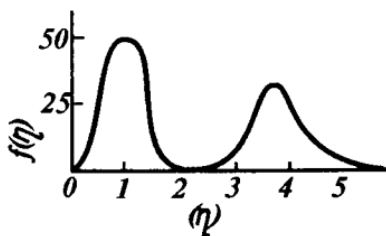
63-расм.

Фракцияланishiнг график орқали ифодаланиши:
1 — тақсимланишинг дифференциал эгри чизиги; 2 — тақсимланишинг интеграл эгри чизиги.
Бу мисолда ўртача полимерланиш даражаси 800 га тенг.



64-расм.

Нитроцеллюлоза ва полистирол-нинг молекуляр масса жиҳатидан тақсимланиши:
1 — нитроцеллюлоза;
2 — полистирол.



65-расм.

Полициклогексилметакрилатнинг тақсимланиш эгри чизиги.

63-расмда кўрсатилган интеграл тақсимланиш эгри чизиги деб аталадиган эгри чизиқ шу полимер гомологларининг оғирлик қисмларини нисбий тақсимланишини кўрсатади.

Интеграл тақсимланиш эгри чизиги дифференциалланади ва бу дифференциал билан M , $1/m$, $d\ln/M$ координаталар ёрдамида дифференциал тақсимланиш эгри чизиги чизилади. Экспериментал маълумотларга асосланиб тузилган дифференциал тақсимланиш эгри чизиги интеграл эгри чизиқ каби полимернинг молекуляр массаси жиҳатидан тақсимланишини жуда яхши кўрсатади.

64-расмда турли полимерлар учун дифференциал тақсимланиш эгри чизиқлари берилган.

Одатда тақсимланиш эгри чизиги битта максимумга эга, аммо иккита максимумга эга бўлган ҳоллар ҳам маълум. Масалан, маълум шароитда олинган полициклогексилметакрилатнинг тақсимланиш эгри чизиги иккита максимумга эга (65-расм).

8.1. Ўртача молекуляр масса

Юқори молекуляр биримлар полидисперс бўлгани туфайли уларнинг молекуляр массаси, юқорида айтиб ўтилганидек, ўртача қийматда олинади. Одатда икки тиғдаги: ўртача ададий M_n ва ўртача вазний M_w молекуляр масса аниқланади.

Полимернинг маълум концетрацияли эритмасидаги макромолекулалари сонини аниқлаш билан ўртача ададий молекуляр масса топилади. Ўртача ададий молекуляр масса қиймати қўйидагича ифодаланади:

$$M_n = \frac{\sum n_i M_i}{\sum n_i}$$

Бунда n_i — молекуляр масса M_i бўлган молекулалар сони.

Осмотик босим ва кимёвий усуllар ёрдамида топилган молекуляр масса ўртача ададий молекуляр масса бўлади. Нур тарқалиши ва седиментацион мувозанат бўйича молекуляр массани аниқлаш усуllари полимерларнинг ўртача вазний молекуляр массаси тўгрисида маълумот беради, чунки бу усуllар билан ўрганиладиган полимерларнинг хоссалари фақат концентрацияга эмас, балки полимер молекулаларининг массасига ҳам боғлиқ. Ўртача вазний молекуляр масса умумий тарзда қўйидагича ифодаланади:

$$M_n = \frac{\sum w_i M_i}{\sum w_i} = \frac{\sum w_i M_i}{\sum n_i M_i}$$

Бунда w_i — молекуляр массаси M_i бўлган фракциянинг массаси.

Шундай қилиб, қўлланилган усулга қараб, молекуляр массанинг ўртача қийматини икки хил ифодалаймиз. Бу ўртача қийматлар монодисперс маҳсулот учун ўзаро teng, яъни $M_w = M_n$. Аммо полидисперс маҳсулотлар учун молекуляр массанинг ўртача ададий қиймати ўртача вазний қийматига нисбатан доимо кичик бўлади, чунки ўртача вазний молекуляр масса полидисперслик ортиб бориши билан ортиб боради.

Алоҳида фракцияларнинг молекуляр массалари бирбиридан қанча кўп фарқ қиласа ҳамда бу фракцияларнинг ўзаро нисбатлари қанча катта бўлса, ўртача ададий ва ўртача вазний молекуляр массалар орасидаги фарқ шунчак катта бўлади. Шунинг учун кўпинча юқори молекуляр бирикмаларнинг полидисперслигини ифодалаш учун M_w/M_n нисбатдан фойдаланилади, бу нисбат полидисперслик кўрсаткичи ёки полидисперслик коэффициенти деб аталади.

Ўртача ададий ва ўртача вазний молекуляр массаларни солиштириш учун текширилаётган маҳсулотнинг полидис-

перслик даражаси ҳақида фикр юритилади. Юқори молекуляр би рикманинг полидисперслиги маълум бўлса, M_w ва M_n лар аниқланади. M_w ва M_n қийматлар орасидаги фарқ макромолекулаларнинг тармоқланганлигини кўрсатади.

Юқорида кўриб ўтилган M_w ва M_n лардан ташқари яна ўртача вискозиметрик молекуляр массадан ҳам фойдаланилади:

$$M_v = \left[\frac{\sum w_i M_i^\alpha}{\sum w_i} \right]^{1/\alpha}$$

Бунда α — эритмадаги молекула шаклини ифодаловчи коэффициент.

Идеал қайишқоқ молекулалар учун $\alpha = 1/2$, чегарали қайишқоқ молекулалар учун $\alpha > 1/2$.

Шунинг учун вискозиметрик усулда топилган ўртача молекуляр масса умумий ҳолда ўртача ададий ва ўртача вазний молекуляр массаларнинг ҳеч бирига тенг бўлмайди, лекин $\alpha = 1$ бўлганда у ўртача вазний молекуляр массага тенг бўлади.

Кўпчилик полимерлар учун α нинг қиймати 1 ва $1/2$ орасида бўлади. Шунинг учун вискозиметрик усулда топилган ўртача молекуляр масса M_w ва M_n ўртасидаги оралиқда бўлиб, M_w га яқинроқ бўлади.

Ўртача ададий молекуляр массани аниқлаш. Молекуляр массани осмотик босим орқали аниқлаш. Суюлтирилган эритмалари инг осмотик босимини ўлчаш полимерларнинг ўртача сон молекуляр массасини аниқлашнинг кенг тарқалган усулла ридан бири ҳисобланади.

Полимер эритмалари осмотик босимининг тенгламаси қўйидагича ифодаланади:

$$\pi = \frac{RT}{M} C + bC \quad \text{ёки} \quad \frac{\pi}{C} = \frac{RT}{M} + b$$

Бунда π — осмотик босим;

C — концентрация;

M — эриган модда молекуляр массаси;

K — газ доимийлиги;

T — абсолют ҳарорат;

b — эритувчининг табиатига боғлиқ бўлган константа.

Бу тенглама график усулда полимер молекуляр массасини осонликча аниқлашга имкон берувчи түғри чизиқ тенгламасидан иборатдир. Полимернинг бир неча суюлтирилган эритмаси (масалан, 100 см³ эритувчидаги 0,5 грамм полимер) учун осмотик босим топилади ва олинганди натижа С нинг π/C га боғлиқлиги шаклида графикка қўйилади (66-расм).

Бу боғланиш одатда түғри чизиқ билан ифодаланади ва түғри чизиқ ордината ўқи билан кесишгунча экстраполяция қилинади. Ордината ўқида кесилган қисм RT/M та тенг. б түғри чизиқнинг ордината ўқи билан кесишишида ҳосил бўлган тангенс бурчаги билан аниқланади.

7-жадвал

**Тоза фракциялар бинар системаларининг ўртача вазий
ва ўртача ададий молекуляр массаси ҳамда
полидисперслик даражаси**

Аралаш- малар	f1. 100%	M1	f2. 100%	M2	Ҳисоб бўйича		
					Mn	Mw	Mw/Mn
1	99	100000	1	10000	92000	991 00	1,08
2	90	100000	10	10000	52500	910 00	1,73
3	99	100000	1	1000	50000	990 00	1,98
4	50	100000	50	10000	18200	550 00	3,02
5	50	100000	50	1000	1980	505 00	25,50

б нинг топилган қиймати тенгламага қўйилади ва молекуляр масса π/C нинг C \rightarrow 0 га ўтиш қийматидан ҳисоблаб чиқарилади.

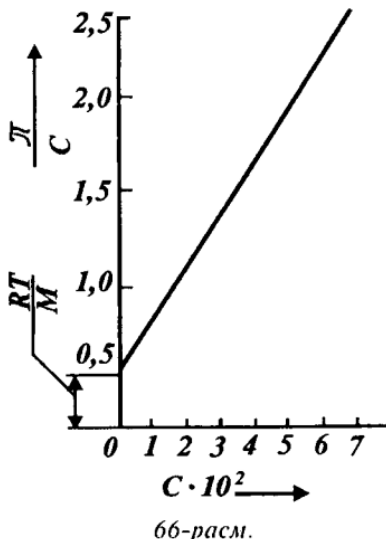
67-расмда полиметилметакрилатнинг турли эритувчилардаги эритмалари учун С нинг π/C га боғлиқлиги кўрсатилган. Расмдан кўриниб турибдики, эритувчининг табиати С нинг π/C га боғланиш характеристига бирмунча таъсир этади, аммо π/C нинг сўнгги қиймати, яъни C \rightarrow 0 бўлга илаги қиймати барча эритувчилар учун бир хил.

Осмотик босим махсус адабиётларда тўла ёзилган турли осмометрлар ёрдамида ўлчанди. Бундай осмометрлардан бири 68-расмда схематик тарзда берилган.

Икки камера: уларнинг биринча эритувчи, иккинчисида эритма бор. Улар ВВ' ярим ўтказгич мембрана ёрдамида бир-биридан ажратилган. А ва Б най камералар билан бирлаштирилган бўлиб, осмотик босимни ўлчаш учун хизмат қиласди.

Найлардаги суюқликларни бир хил баландликда сақлаш учун зарур бўлган Б найдаги суюқликка тушаётган ташқи босимнинг қиймати эритманинг осмотик босимни ўлчашнинг бундай усули одатда «динамик мувозанат усули» деб аталади. Бошқа бир усулда эса ярим ўтказгич мембрана орқали эритувчининг эритмага ўтиши билан nailардаги суюқлик баландликлари ўзгаради. Бу баландликлар орасидаги фарқقا тўғри келувчи гидростатик босим эритманинг осмотик босимига teng. Осмотик босимни ўлчашнинг бу усули «статистик мувозанат усули» деб аталади.

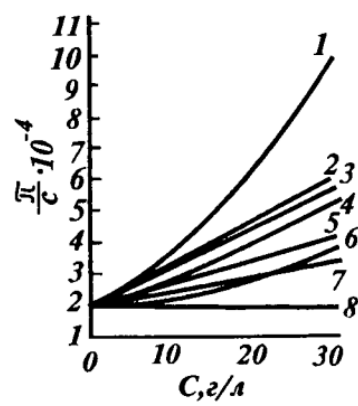
Осмотик босим кичик (ўртача ададий молекуляр массаси 500000



66-расм.

Юқори молекуляр модда эритмалари учун $\frac{n}{C}$ нинг С га боғлиқлиги.

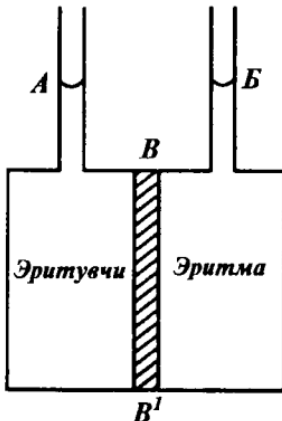
Осмотик босимига teng. Осмотик босимни ўлчашнинг бу усули «статистик мувозанат усули» деб аталади.



67-расм.

Полиметилакрилатнинг турли эритувчилардаги эритмалари учун $\frac{n}{C}$ нинг С га боғлиқлиги:

- 1 — хлороформда;
- 2 — диоксанда;
- 3 — бензолда;
- 4 — тетрагидрофуранда;
- 5 — толуолда;
- 6 — ацетонда;
- 7 — диэтилкетонда;
- 8 — м-ксилолдаги эритмаларда.



68-расм. Осмометр.

ларни танлаш ниҳоятда қийин. Полимернинг мембрана орқали диффузияланиши осмометрия усулини чегаралаб қўяди ва бу усулни қўллаш мумкин бўлган молекуляр массасининг қуи чегарасини (30000 атрофида) белгилаб беради.

Шундай қилиб, ўртacha ададий молекуляр массани то-пишнинг осмометрик усули 40000–1000000 молекуляр мас-са интервалида қўлланиши мумкин. Молекуляр массани бу интервалда топиш усули ҳозиргача мавжуд бўлган барча усуллар орасида энганиғи ҳисобланади.

Қолдиқ группаларни аниқлаш усули билан молекуляр мас-сани топиш. Агар чизиқсимон полимер занжири охирларида миқдори кимёвий усуллар ёрдамида аниқланиши мумкин бўлган группалар бўлса, кимёвий таҳдил маълумотлари асо-сида полимернинг ўртacha ададий молекуляр массасини ҳисоб-лаб чиқариш мумкин:

$$Mn = \frac{Z}{n_2}$$

Бунда Z — ҳар бир макромолекуладаги қолдиқ группалар сони;

n_2 — 1 грамм намунадаги қолдиқ группаларнинг грамм-эквивалент сони.

Бу усул ёрдамида молекуляр массаси 20000 гача бўлган полимерларнинг молекуляр массасини аниқлаш мумкин.

Молекуляр массаси жуда юқори бўлган полимерлардаги қолдиқ группалар концентрацияси шунчалик камайиб кета-

дики, уни бу усул ёрдамида аниқ ўлчаб бўлмайди. Бундай камчиликдан қатъи назар, бу усул конденсацион усул билан олинган полимерларнинг молекуляр массасини аниқлашда жуда муҳим роль йўнайди. Конденсацион усул билан олинган полимерлар таркибида кўпинча кислотали ёки ишқорий характер ҳамда кучли реакцион қобилиятга эга бўлган функционал группалар бўлади. Мисол тариқасида полиэфирларнинг карбоксил группаларини ёки полиамидларнинг амин группаларини келтириш мумкин. Бундай группалар, айниқса, титрлаш билан жуда осон аниқланади. Чизиқсимон конденсацион полимерларнинг молекуляр массаси одатда 20000 дан кам бўлади. Шунинг учун бундай полимерларнинг молекуляр массаларини ушбу усул билан аниқлаш аинча қуладир.

Қолдиқ группаларни аниқлаш усули билан фақат молекуляр массаларгина аниқланмай, балки полимернинг тармоқланганлик даражаси ҳам аниқланади.

Масалан, полимер тармоқланган занжирга эга бўлса, кимёвий анализ ёрдамида қолдиқ группаларнинг умумий сонини ва осмометрия усулида полимернинг ўртача сон молекуляр массасини ўлчаш билан битта макромолекулага тўғри келувчи қолдиқ группалар сонини ҳисоблаб чиқариш мумкин. Шундай усул билан топилган қолдиқ группалар сони полимернинг тармоқланиш даражаси ўлчами бўлиб ҳисобланади. Жуда кам полимерларнинггина молекуляр массаси бу усул билан аниқланади.

Кам кўлланилишига қарамай бу усул қатор афзаликкарга эга. Биринчидан, бу усул оддий бўлгани учун мураккаб ва қимматбаҳо асбоблар талаб этилмайди. Иккинчидан, бир неча концентрациялардагина ўлчаб олинган қийматларни экстраполяция қилишининг ўзи кифоя. Чексиз суюлтиришгача ўлчашнинг ҳожати йўқ. Учинчидан, бу усулни молекуляр массаси 20000 дан кам бўлган намуналар учун кўллаш қуай.

Ўртача вазии молекуляр массани аниқлаш. Седиментация ёрдамида молекуляр массани аниқлаш. Маълумки, суспензиядаги заррачалар вақт ўтиши билан ўзининг оғирлик кучи таъсирида чўкади, яъни *седиментация* ҳодисаси юз беради. Седиментация тезлигини ўлчаб, суспензиядаги зар-

рача массасини ҳисоблаб чиқариш мумкин. Полимер макромолекуласи массаси нисбатан жуда кичик бўлади. Шунинг учун ерга тортиш кучидан ўн ёки юз марта ортиқ марказдан қочиш кучи майдони ҳосил қилингандагина бу заррачаларнинг седиментациясини кузатиш мумкин. Бунинг учун «мувозанат» ва «тезлик» ультрацентрифугасидан фойдаланилади.

Бу икки ультрацентрифуга орасидаги асосий фарқ ҳосил бўлаётган марказдан қочувчи кучнинг қийматидан иборат. Марказдан қочувчи куч «музозанат» ультрацентрифугасида оғирлик кучидан 20000 марта, «тезлик» ультрацентрифугасида эса бир неча 100 марта ортиқ бўлади. Молекуляр массани «мувозанат» ультрацентрифуга ёрдамида аниқлашда полимер эритмаси макромолекулаларининг маҳсус идишда седиментацияланиш тезлиги билан диффузияланиш тезлиги орасида мувозанат қарор топгунча центрифуга ишлатилади. Седиментацион мувозанат олингандан сўнг кузатилаётган концентрация градиенти (айланиш ўқидан турли масофадаги полимер эритмаси концентрациясининг ўзгариши) монокроматик нурнинг абсорбиланиш ёки синиш кўрсаткичининг ўзгариши билан ўлчанади. Биринчи усулда концентрация абсолют бирликларда ўлчанади ва молекуляр масса қуйидаги тенгламага биноан ҳисоблаб чиқарилади:

$$M_w = \frac{2RT \ln \frac{c_2}{c_{-1}}}{(1-vp)w^2(x_2^2 - x_1^2)}$$

Бунда w — центрифуганинг бурчак тезлиги, радиан/сек;

v — эриган модданинг парциал солиширма ҳажми;

p — Эритувчининг зичлиги;

x_1 ва x_2 — айланиш ўқигача бўлган масофа, см;

c_1 ва c_2 — x_1 ва x_2 нуқталардаги концентрация.

Мувозанат ультрацентрифугаси ёрдамида ўлчанадиган молекуляр массалар 5000–100000 интервалда бўлади, бунда текширилаётган эритмаларнинг концентрацияси 0,01 фоиздан ошмаслиги керак.

Бу усул билан седиментацион мувозанатни аниқлаш учун жуда кўп вақт талаб этилади. Масалан, намунанинг молекуляр массаси 10^5 дан кўп бўлса, мувозанат қарор топиши

учун бир неча кундан бошлаб, бир неча ҳафтагача вақт кепрек бўлади. Шунинг учун молекуляр массаси юқори бўлган полимерлар учун «тезлик» ультрацентрифугада седиментация тезлигини ўлчаш қулай.

Бу ўлчашлар фақат бир неча соат вақтни олади. Молекуляр масса қўйидаги тенглама билан топилади:

$$M = \frac{RTS}{(1-vp)D}$$

Бунда T — абсолют ҳарорат;

R — газ доимиyllиги;

v — эритилган модданинг парциал солиштирма ҳажми;

S — седиментация константаси.

Диффузия константаси D бошқа асбобда аниқланади. Бу тенгламадан фойдаланилганда S ва D нинг концентрацияга боғлиқлигини ҳисобга олиш шарт. Шунинг учун бу қийматлар эритманинг турли концентрацияларида аниқланади ва қолган қийматлари аниқланган қийматларни иоль концентрациягача экстраполяция қилиб топилади.

Бу тенглама бўйича ҳисоблаб чиқарилган молекуляр масса аралашган ўртача молекуляр массадир, чунки седиментация ва диффузия доимиyllиги алоҳида-алоҳида аниқланади.

Нурнинг тарқалишидан молекуляр массани аниқлаш. Маълумки, ёруғлик нури тиниқ муҳитдан ўтганда қисман тарқалади. Тоза суюқликлар учун бу тарқалиш суюқлик зичлигининг иссиқлик флуктуацияси билан боғлиқ. Полимерларнинг суюлтирилган эритмасида нур тарқалишининг бу эфектлари концентрация флуктуацияси билан юзага келади, бу эса ўз навбатида, синиш кўрсаткичининг ўзгаришига олиб келади.

Эритувчи зичлигининг флуктуацияси ҳам бўлади, лекин у жуда кичикдир. Дебай юқорида айтилганлар ва Эйнштейн назариясига асосланиб, тарқалган нур интенсивлигининг молекула қиймати ҳамда формасига боғлиқлигини кўрсатди.

Тушаётган нурнинг тўлқин узунлиги полимер молекуласи ўлчамидан кичик бўлган ҳолни кўрайлик. Бу ҳолда эриган модда молекулаларининг нур тарқалишининг нуқтавий

маркази деб қарашиб мумкин, қарашиб бурчагининг қандайлигидан қатъи назар, тарқалган нур бир хил интенсивликка эга бўлади. Бунда молекуляр масса тарқалган нурнинг абсолют интенсивигини ҳисоблаб чиқариш билан топилади.

Одатда тарқалган нур интенсивлиги τ лойқалик қиймати билан ифодаланади. Ёруғлик нури маълум концентрацияли эритмадан ўтаётганда нурнинг тарқалиши натижасида нур кучизланади. Нурнинг кучизланиш коэффициенти лойқалик қийматига тенг:

$$\tau = \frac{HC}{\frac{1}{RT} \left(\frac{\partial \pi}{\partial C} \right)}$$

Бунда τ — эритманинг лойқалиги;

$\frac{\partial \pi}{\partial C}$ — концентрация ўзгариши билан осмотик босимнинг ўзгариши;

C — концентрация.

$$H = \frac{32\pi^3 n^2}{3 N_0 \lambda^4} \left(\frac{\partial \pi}{\partial C} \right)^2$$

берилган полимернинг маълум эритувчилиги доимиийлиги;

бу формуладаги λ — нурнинг тўлқин узунлиги;

N_0 — Авагадро сони;

$\frac{\partial \pi}{\partial C}$ — концентрация ўзгариши билан эритма синиш кўрсаткичининг ўзгариши.

Бу тенгламадан τ нинг қиймати осмотик босим ва концентрация градиентига тескари боғлиқлиги кўриниб турибди.

Полимер эритмасининг осмотик босимини қўйидаги тенглама билан ифодалаш мумкинлиги кўрсатиб ўтилган:

$$\pi = \frac{RT}{M} C + BC^2. \text{ Бундан } \frac{\partial \pi}{\partial C} = \frac{RT}{M} + 2BC \leftarrow$$

$$\frac{\partial \pi}{\partial \pi} \text{ ифодани } \tau = \frac{HC}{\frac{1}{RT} \left(\frac{\partial \pi}{\partial C} \right)} \text{ га кўйсак,}$$

$$\frac{HC}{\tau} = \frac{1}{M} + \frac{2BC}{RT}$$

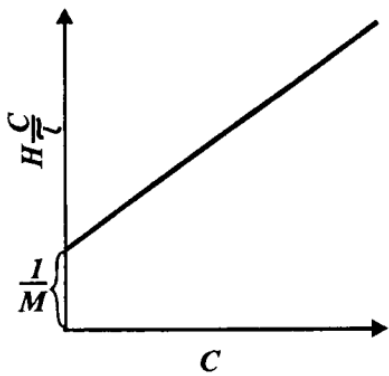
Бу тенглама тўғри чизиқ тенгламасидан иборат. HC/τ ва C ни координаталарга кўйсак, полимернинг молекуляр масасини график усулда топиш мумкин (69-расм).

Расмда кўрсатилганидек, график тузиб, H/C нинг $C \rightarrow 0$ даги $1/M$ га тенг бўлган қиймати топилади.

Амалда H/C ни ҳисоблаб чиқариш учун τ нинг бир неча концентрациядаги қиймати билан $\partial\tau/\partial C$ ни ўлчаш шарт. Полимер эритмалари учун τ (нурнинг кучсизланиш коэффициенти) жуда кичик бўлгани учун эритмадан ўтаётган нур интенсивлигининг қанча камайганлигини ўлчаш ўрнига, одатда, тушаётган нурга нисбатан 90° бурчак остида тарқалаётган нур интенсивлиги аниқланади. Бунинг учун фотокўпайтгичли фотометрлар ишлатилади, $\partial\tau/\partial C$ нинг қиймати $n - n_0/C$ нинг қиймати билан алмаштирилиши мумкин, чунки C $n - n_0$ айрмага пропорционал.

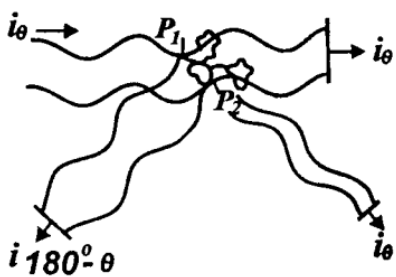
Полимерларнинг полимерланиши даражаси 500 дан кичик бўлган, яъни полимернинг ҳар бир молекуласи нур тарқалишининг нуқтавий манбай деб қаралган тақдирдагина бу усул билан молекуляр массасини топиш мумкин. Агар полимер молекуласининг ўлчами билан тушаётган нурнинг тўлқин узунлиги тенг бўлса, биргина макромолекуланинг турли нуқталари турлича нур тарқатади. Тарқалган нурларнинг интенсивлиги интерференция туфайли камаяди ва макромолекулаларнинг турли нуқталарида сингандан кейин тарқалаётган нурлар орасидаги фаза фарқи ортиши билан кузатиш бурчаги θ ортиб боради.

70-расмда ёруғлик нури тушаётган полимер макромолекуласи кўрсатилган; макромолекуланинг P_1 ва P_2 нуқталарида нур тарқалади.



69-расм.

Юқори молекуляр модда эритмаларида $H \frac{C}{\tau}$ нинг C га боғлиқлиги.



70-расм.

Полиметр молекуласининг ўлчами билан нурнинг тўлқин узунлиги тенг бўлган макромолекулага тушган нурнинг тарқалиши.

$\theta = 0$ бўлганда полимерга тушаётган нурнинг фазаси макромолекуланинг қандай нуқтасидан синиб тарқалаётганидан қатъи назар, қайтаётган нурларнинг фазалари билан бир хил бўлади.

Макромолекулага тушаётган нур интенсивлиги макромолекулада сингандан кейин тарқалаётган нур интенсивлигидан ортиқ бўлади. Бурчак асимметриясини билиш $HC/\tau = 1/M + 2BC/RT$ tenglamaga тузатишлар киритиш имконини беради, бу эса молекуляр массасининг аниқ қийматларини олишга имкон беради. Бундан ташқари, бурчак асимметрияси эритмадаги полимер макромолекуласининг шакли тўғрисида ҳам маълумотлар беради.

Вискозиметрик усул билан молекуляр массаси аниқлаш. Суюлтирилган эритмаларда қовушоқликни ўлчаш орқали полимерларнинг молекуляр массасини топиш энг оддий ва кенг тарқалган усул ҳисобланади. Штаудингернинг полимер молекуляр массалари билан суюлтирилган эритма қовушоқликлари орасидаги боғланишни аниқлаш устида олиб борган ишлари бу усулдан фойдаланишнинг бошланишига сабаб бўлди:

$$\frac{\eta_{\text{сол}}}{C} = K_m M; \text{ бундан } M = \frac{\eta_{\text{сол}}}{K_m C}$$

Бунда $C = 100 \text{ см}^3$ ҳажмдаги граммда ифодаланган концентрация.

Агар эритманинг маълум концентрациядаги солиштирма қовушоқлиги экспериментал аниқланган ҳамда K_m маълум бўлса, бу tenglamадан полимернинг молекуляр массаси ҳисоблаб чиқарилади.

Молекуляр массани бу tenglamадан аниқлаш учун зарур бўлган K_m нинг қийматини қандайдир бошқа усул, масалан, осмотрик ёки қолдиқ группаларни аниқлаш усули билан полимер молекуляр массасини ўлчаш орқали топиш мумкин.

Жуда кўп текширишлар Штаудингер tenglamаси билан фақат маълум чегарадаги молекуляр массаларни (500 дан 100000 гача) аниқлаш мумкинлигини кўрсатди.

Яхши натижа олиш учун қовушоқлик жуда суюлтирилган эритмаларда ўлчаниши керак, яъни эритманинг кон-

центрацияси нолга интилиши ҳамда K_m доимийлиги берилган эритувчи учун маълум бўлиши керак.

Аммо бу шартларнинг бажарилишига қарамай, реал ҳолларда полимер макромолекуласининг таёқсимон эмаслиги ва унинг эритувчи молекуласи билан таъсиралиши натижасида K_m нинг қиймати қисман ўзгаради.

Штаудингер тенгламасининг тўлиқ таҳлили ҳамда бу тенгламанинг салбий томонлари тегишли темада берилган. Бу тенглама фақатгина қаттиқ таёқсимон заррачалар учун чиқарилганлиги учун ҳам нотўғри натижа олинади. Реал полимер молекулалари эса ўзининг қайишқоқлиги туфайли эритмада турли конформацияларда бўлиши мумкин.

Шунинг учун ҳам тажрибадан қониқарли натижалар олиш мақсадида тенгламага ўзгартишлар киритиши таклиф қилинган. Штаудингер тенгламасига доимий қўшимча аъзо киритилади ва тенгламадаги η_{sol}/C ўрнига характеристик қовушоқлик $[\eta]$ ишлатилади:

$$[\eta] = K_m M + y$$

y — эритувчи табиатига боғлиқ.

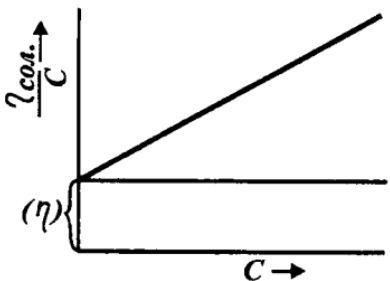
Характеристик қовушоқлик қўйидаги формуладан топилади:

$$[\eta]_{\lim C \rightarrow 0} = \eta_{sol}/C$$

Характеристик қовушоқликни экспериментал аниқлаш учун η_{sol}/C нинг C га боғлиқлик графигини чизиб, η_{sol}/C нинг қийматини $C_0 \rightarrow 0$ гача экстраполяция қилиш керак (71-расм). Бу тўғри чизиқнинг ордината ўқидан кесган бўлаги характеристик қовушоқликнинг қийматидир.

Характеристик қовушоқлик полимер алоҳида-алоҳида макромолекулагача дисперсланган чексиз суюлтирилган эритманинг қовушоқлигини кўрсатади. Шунинг учун η нинг қиймати алоҳида макромолекуланинг оқимга кўрсатган гидродинамик қаршилигини белгилайди деб ҳисоблаш мумкин.

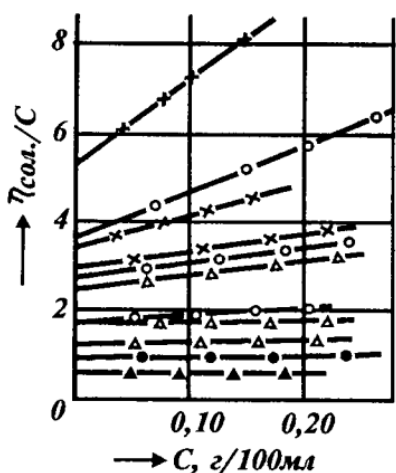
Макромолекула қанча узун бўлса, уларнинг оқимга кўрсатувчи гидродинамик қаршилиги шунча кўп бўлади. Бундан шу нарса келиб чиқадики, характеристик қовушоқлик билан эриган полимер занжирининг узунлиги орасида боғланиш



71-расм.
Характеристик қовушоқликнинг
аниқлаш графиги.

циялари эритмаларининг қовушоқлиги келтирилган.

Характеристик қовушоқликка эритувчининг табиати ҳам катта таъсир кўрсатади. Қовушоқликнинг табиати ҳақидаги ҳозирги замон фикрларига биноан занжирлар турли эритувчиларда турли конформацияга эга бўлиши мумкин, мана бу ҳол турли эритувчилардаги полимер эритмалари қовушоқлигининг турлича бўлишига сабаб бўлади. Агар эриган полимер занжири бир эритувчидан шарсизмон шаклда, иккинчи эритувчидан чизиқсимон шаклда бўлса, биринчи ҳолдаги гидродинамик қаршилилк иккинчи ҳолдаги гидродинамик қаршилилкка нисбатан кам, яъни биринчи эритувчидаги полимер эритмасининг характеристик қовушоқлиги иккинчи эритувчидаги полимер эритувчиси қовушоқлигига нисбатан кам бўлади.



бўлиши керак. Ҳақиқатан ҳам бир хил кимёвий тузилишга эга бўлиб, молекуляр массалари фарқ қиласдан полимер эритмалари учун характеристик қовушоқликнинг қиймати турлича бўлади. Агар полимернинг молекуляр массаси катта бўлса, қовушоқлик ҳам катта бўлади. 72-расмда дивинил каучугининг бензолдаги турли фракциялари эритмаларининг қовушоқлиги келтирилган.

Бу тенгламадан молекуляр массани аниқлаш учун тенгламадаги K ва α константаларни топиш зарур. 8-жадвалда K ва α си маълум бўлган тўғри чизиқ тенгламаларига мисоллар келтирилган.

72-расм.
Дивинил каучукнинг бензолда-
ги эритмалари турли фракция-
ларининг қовушоқлиги:
 x — 20°Сда ; O — 40°С да ,
 D — 60° да полимерланган
намуналар.

Кўшимча аъзоли тўғри чизик тенгламалари Штаудингер тенгламасига қараганда бир хил молекуляр масса интервалини ўз ичига олса ҳам, бирмунча аниқ натижалар беради. Бундай тенгламаларнинг энг катта камчилигидан бири Штаудингер тенгламаси учун характерли бўлган универсал доимийликнинг йўқлигидир.

Хозирги вақтда молекуляр массани топиш учун қўпчилик ҳолларда қўйидаги умумий кўринишга эга бўлган эмпирик тенгламадан фойдаланилади:

$$[\eta] = K_m M^\alpha$$

Бунда K_m — бир полимергомологик қатордаги полимерларнинг маълум эритувчидаги эритмаси учун доимий коэффициент;

α — эритмадаги макромолекула шаклини характерловчи қиймат.

Агар $\alpha = 1$ бўлса, бу тенглама Штаудингер тенгламасига ўхшаш тенгламага ўтади.

Полимерлар молекуляр массасини $[\eta] = K_m \cdot M^\alpha$ тенглама ёрдамида аниқлаш учун полимернинг бирор эритувчидаги эритмалари учун K_m ва а нинг қийматини билиш зарур.

Тўғри чизиқли вискозиметрик тенглама таркибига кирувчи бу коэффициентларнинг қиймати қўпчилик полимерлар учун маълум. Қўйидаги жадвалда бундай тенгламаларнинг энг муҳимлари келтирилган.

Тажриба йўли билан молекуляр масса қўйидагича топилади: 0,5; 0,2; 0,1; 0,05 концентрацияли полимер эритмаси тайёрланади ва қўйидаги формула бўйича бу эритмаларнинг нисбий қовушоқлиги аниқланади:

$$\eta_{visc} = \frac{T_{eritma}}{T_{erituvchi}}$$

Бунда T эритма ва эритувчининг вискозиметр капилляридан оқиб ўтиш вақти. Биринчи концентрациядаги эритманинг нисбий қовушоқлигини катта резервуарли Уббелод вискозиметрида ўлчаш қулай. Вискозиметр резервуари текширилаётган эритмани ўзида турли концентрацияларгача суютирилишига хизмат қиласди.

**Чизиқсимон полимерларнинг вискозиметрик усулда
молекуляр массаси топиладиган тенгламалар**

Полимер	Эритувчи	Харорат °C	Тенглама
Целлюлоза	Мис-аммиак эритмаси	25	$[\eta] = 0,85 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.81}$
Ацетилцеллюлоза	Ацетон	25	$[\eta] = 1,49 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.82}$
Ацетобутират-целлюлоза	Ацетон	25	$[\eta] = 1,37 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.83}$
Полиизобутилен	Дизобутилен	20	$[\eta] = 3,6 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.64}$
Полиизопрен	Толуол	—	$[\eta] = 5,02 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.67}$
Бутадиенстирол сополимери	Толуол	30	$[\eta] = 5,4 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.66}$
Полистирол	Толуол	30	$[\eta] = 3,7 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.62}$
Полиметилметакрилат	Бензол	25	$[\eta] = 0,94 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.76}$
Поливинил-ацетат	Ацетон	50	$[\eta] = 2,8 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.67}$
Поливинил спирт	Сув	50	$[\eta] = 5,9 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.67}$
Поли-ε-амино-капролактам	40% ли H_2SO_4	—	$[\eta] = 24 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.54}$
Найлон	Чумоли кислота	—	$[\eta] = 11 \cdot 10^{-4} \cdot M^{0.072}$

Олинган маълумотлар асосида η_{col} ва η_{col}/C ҳисоблаб чиқарилади. Сўнгра η_{col}/C нинг C га боғлиқлик эгри чизиги чизилади ва у ордината ўқи билан кесишгунча экстраполяция қилинади. Шундай қилиб, топилган характеристик қовушоқлик қийматидан молекуляр масса ҳисоблаб чиқарилади.

Молекуляр массани топишдан аввал K_m ва α константаларни билиш керак. Аммо бир қатор ҳолларда, масалан, чизиқсимон полимерларни синтез қилишда бу константалар номаълум бўлади. Бундай ҳолларда энг аввал K_m ва α ни аниқлаб олиш лозим. Бу константаларнинг қийматлари по-

лимерни бир неча фракцияларга бўлиш ва унинг айрим фракциялари характеристик қовушоқлиги асосида топилади. Бу фракцияларнинг молекуляр массаси осмотик босим ёки нур тарқалиши усуллари воситасида аниқланади.

9-б о б

ПОЛИМЕРЛАРНИНГ КОНЦЕНТРЛАНГАН ЭРИТМАЛАРИ

Полимерларнинг концентранган эритмаларини текшириш амалий жиҳатдан катта аҳамиятга эга. Полимерларни технологик қайта ишлашда деярли концентранган эритмаларга дуч келинади. Ивиқ ҳосил бўлиши, полимерни пластификатлаш каби полимерга хос бўлган жараёнлар ҳам концентранган эритмаларда олиб борилади.

9.1. Аморф полимерлар пластификациясининг умумий таърифи

Полимерни пластификатланини, яъни полимер моддага паст молекуляр моддалар қўшиб, унинг хусусиятини ўзгартиришни полимернинг паст молекуляр моддада ёки аксинча паст молекуляр модданинг полимерда эриш жараённинг хусусий ҳолидан бири деб қараш мумкин. Шунинг учун ҳам пластификатор полимерга мос келиши шарт, чунки моддалар ўзига ўхшаш моддаларда яхши эрийди. Агар пластификатор полимерга мутлақо мос келмаса ёки озроқ мос келса, у юқори молекуляр бирикма билан эмульсия ҳосил қиласи. Ҳосил бўлган эмульсия заррачалари (одатда бундай системанинг дисперсланиш даражаси жуда юқори бўлади) бир-бири билан қўшилиб йириклишади; йириклишишнинг давом этишидан томчилар ҳосил бўлади ва ниҳоят полимер сиртига ажralиб чиқади. Пластификатор қўшилганда агар полимер мана шундай бир жинссиз система ҳосил қиласа, унинг механик, электрик ва шу каби бир қатор хусусиятлари ёмонлашади. Айтилганлардан пластификаторнинг полимерга мос келиши жуда катта аҳамиятга эга эканлиги кўриниб турибди.

Пластификаторнинг юқори молекуляр бирикмага мос келиши натижасида концентранган бир жинсли эритманинг

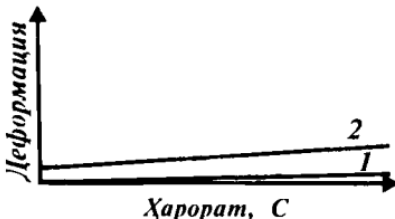
ҳосил бўлиши худди полимернинг эритувчидаги эриш жараёнидаги каби иккала турдаги молекулалар орасидаги боғланниш энергияси билан энтропияга боғлиқ, яъни $\Delta F = \Delta U - T\Delta S < 0$. Шунинг учун поляр полимерларга поляр пластификаторлар ва, аксинча, полярмас полимерларга поляр бўлмаган пластификаторлар тўғри келади. Масалан, табиий каучук учун нефтнинг юқори ҳароратда қайновчи маҳсулотлари (вазелин, яримгудронлар ва ҳоказолар), хлоропрен каучуги учун эса диметилфталат, дигутил себацинат ва ниҳоят, нитроцеллюзоза, ацетилцеллюзозалар учун фталатлар, трикрезилфосфат, поливинилспирт учун глицерин, гликоль, паст молекуляр аминлар пластификатор сифатида ишлатилади.

Пластификатор полимерга қиздириб туриб маълум араштиригичлар ёрдамида ёки жувалаб қўшилади. Агар пластификаторнинг полимерда эриши ҳарорат пасайиши билан камайса, пластификаторланган маҳсулот совитилгандага ортиқча пластификатор полимер сиртига чиқиб қолади. Бунинг олдини олиш учун аввало полимер билан пластификаторнинг бир-бирларида эрувчаник даражасини билиб олиш керак. Ундан сўнг полимерда эрий оладиган миқдорда пластификатор қўшиш зарур. Аммо полимер эритмасининг қовушоқлиги катталигидан унинг қаватланиши жуда узоқ муддатга чўзилади, натижада, полимер-пластификатор эрувчаник диаграммасини олиш қийинлашади. Пластификатор полимерга мос келишидан ташқари токсик ҳусусиятга эга бўлмаслиги ҳамда унинг буғ босими кам бўлиши ва пластификатор ёнмайдиган ва арzon бўлиши керак.

Маълумки, занжирсимон чизиқди аморф полимер шишасимон, юқори эластик ва қовушоқ-оқувчан ҳолатда бўлади. Бу ҳолатларнинг ҳарорат чегаралари полимернинг шишаланиш ҳароратига, оқувчанлигига ва кимёвий парчаланишига боғлиқ. Полимер турига, макромолекуласининг қайишоқлик даражасига қараб маълум ҳароратда уч ҳолатнинг бирига эга бўлади. Масалан, каучуклар $50-60^{\circ}\text{C}$ билан $140-150^{\circ}\text{C}$ орасида, полистирол ёки полиметилметакрилат $80-90^{\circ}\text{C}$ билан $180-190^{\circ}\text{C}$ орасида юқори эластик ҳолатда бўла бермайди. T_g ва T_c си юқори бўлган полимерлар қиздириш билан парчаланиб кетади. Масалан, целялюзоза ва унинг баъзи эфирлари фақат-

гина шишасимон ҳолатда мавжуд бўлиб, қиздирилганда юқори эласти к ҳолатга ўтмасданоқ, парчаланиб кетади, поливинилхlorид эса қовушоқ-окувчан ҳолатга ўтгунча парчаланади. Шунинг учун бундай полимерларнинг T_g ва T_e ларини, истаган томонгга силжита олиш керак. Бунинг учун полимерга паст молекуляр модда — пластификатор қўшилади. Пластификатор юқорироқ ҳароратда полимерни юмшатиш учунгина қўшил май, ҳатто юқори эластиклик ҳароратини пасайтириш мақсадида ҳам қўшилади. Масалан, полимернинг совукқа чидамлилигини ошириш учун, яъни юқори эластиклик ҳароратини қўйи ҳароратга суриш мақсадида полимерга пластификатор қўшилади. Шуни ҳам эътиборга олиш керакки, окувчаник ҳарорати пасайтирилгандаги ҳарорат пластификатланган полимернинг эксплуатация ҳароратидан юқори бўлиши керак. Бу ҳолда пластификатор полимернинг T_g сини пасайтирибгина қолмай, баъки унинг қўйи ҳароратга (совукқа) чидамлилигини оширади.

Баъзи ҳолларда полимерларни, масалан, полиэтиленни пластификатламасдан ҳам ишлатса бўлади. Бундай полимерлар қиздириш билан қовушоқ-окувчан ҳолатга ўтказилади. Аммо бу йўл билан полимерни ҳамма вақт қовушоқ-окувчан ҳолатга ўтказиб бўлмайди. Бундай ҳолларда полимернинг қовушоқ-окувчаникка ўтиш ҳароратини пасайтириш мақсадида унга пластификатор қўшилади. Натижада полимерни қайта ишлаш енгиллашади. Полимернинг эгилувчан, букилувчанилигини ошириш мақсадида ҳам полимер пластификацияланади. Баъзан полимерни шишасимон ҳолатда ишлатиш га тўғри келади. Ўз-ўзидан маълумки, бундай ҳолларда полимерда юқори эластиклик ва демак, окувчаникканинг озигина бўлса ҳам пайдо бўлишига мутлақо йўл қўймаслик керак. Тажрибаларнинг кўрсатишича, шишасимон ҳолатдаги тоза полимерларни ишлатиш кўпинча кўнгилсиз оқибатларга оли бекелади, чунки бундай ҳолатда полимер мўрт бўлади. Шуни нг учун ҳам полимер пластификатланади. Бунда полимерга қўшиладиган пластификаторнинг миқдори шундай бўлиши керакки, пластификатланган полимер қиздирилганда пластификатор фақат шишасимон ҳолатда бўлсин. Бундай полимерларнинг мўртлиги камайиб, эластиклиги ошади. Буни 73-расмдан кўриш мумкин. Расмдаги I-эгри чизик пласти-



73-расм.

Полимер деформациясига пластификаторнинг таъсири:

1 — пластификатланмаган полимер; 2 — пластификатланган полимер.

фикатланмаган, 2-эгри чизик эса пластификатланган полимер намуналарининг деформациясини кўрсатади.

Шундай қилиб, юқорида айтилганлардан қўринадики, полимернинг юқори эластиклигини, қовушоқ-оқувчанлигини, эластиклигини ошириш мақсадида полимерга паст молекуляр модда қўшилади, яъни полимер пластификатланади.

9.2. Полимернинг пластификатланиш механизми

Полимерга паст молекуляр моддалар қўшиб, унинг юқори эластиклигини ва қовушоқ-оқувчанлигини ошириш, яъни полимернинг шишаланиш — T_w ва оқувчанлик — T_g ҳароратларини камайтириш молекулалароро ва макромолекула бўйлаб бўладиган ўзаро таъсирини камайтиришга асослангандир.

Иккала компонент поляр бўлгандаги пластификатланиш механизми поляр бўлмагандаги пластификатланиш механизмидан тамоман фарқ қиласди.

Поляр полимерлар пластификатланишининг молекуляр механизмини С.Н. Журков яратди. Поляр полимерларнинг молекула шакли ва ўлчами турлича бўлган бир қсанча поляр суюқликларда пластификатланишини текшириш натижасида полимернинг шишасимон ҳолатга ўтиши — T_w ҳароратининг пасайиши молекуланинг шакли ва ўлчам идан қатъи назар, фақатгина ютилган модда миқдорига тўғри пропорционал эканлиги аниқланди:

$$\Delta T_w = Kn$$

Бунда n — ютилган (сорбилинган) молекулалар сони;

K — мазкур полимерга тааллуқли бўлган турғун сон.

Полярмас полимерлар учун T_g нинг ўзгариши мураккаброқ бўлиб, тенгламадаги K турғун бўлмайди, яъни у ютилаётган паст молекуляр модда молекуласи узунлигининг

ортиши билан ортади. Тажрибалардан олинган маълумотлар асосида полимерларнинг пластификатланиш механизми устида аниқ мулоҳаза юритиш мумкин.

Маълумки, поляр полимерларда занжирсизон макромолекула қисмлари орасида молекулалараро таъсир мавжудлигидан полимерда фазовий түр вужудга келади. Бундай фазовий түрни ҳосил қилган боғларнинг ҳосил бўлиш энергияси унча кўп бўлмаса ҳам иссиқлик ҳаракати энергиясига яқин: ҳароратнинг кўтарилиши билан бу боғлар узилади, ҳароратнинг пасайиши билан эса боғларнинг сони ортади, яъни юқори эластик ҳолатдаги полимер шишасимон ҳолатга ўтади.

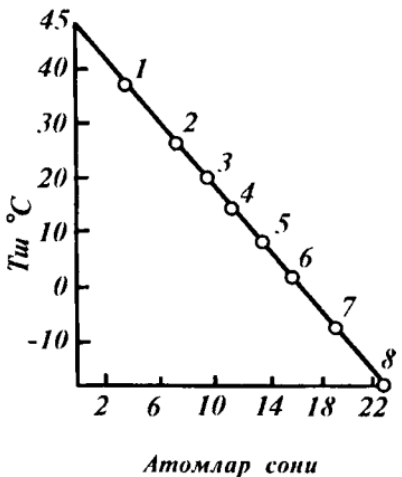
Полимерга поляр молекулати суюқлик қўшилганда поляр молекулалар макромолекуланинг поляр бўлаклари билан ўзаро реакцияга киришади, натижада, макромолекулалар орасидаги ўзаро таъсир йўқолади ёки камаяди. Бу ҳол фазовий түр ҳосил қилувчи боғлар сонининг камайишига ва полимернинг юқори эластик ҳолатдан шишасимон ҳолатга ўтиш ҳароратининг пасайишига олиб келади. Демак, полимернинг поляр группалари ўртасидаги ўзаро таъсирни камайтириш поляр молекулалар сонига боғлиқ экан, полимер T_g сининг пасайиши пластификаторнинг моляр қисмигагина боғлиқ бўлади. 74-расмда келтирилган тажриба маълумотлари бунинг исботидир.

Юқорида айтилганлар поляр бўлмаган полимерлар учун тўғри келмайди, чунки бундай полимер макромолекуласининг исталган углеводород звеноси қўшилаётган модда билан боғлана оладиган фаол марказ бўла олади. Шунинг учун ютилаётган молекулаларнинг сони қанча кўп бўлса, занжирсизон молекулалар орасидаги боғнинг сони шунча камаяди. Бу ҳол ютилаётган молекуланинг ўлчамига боғлиқ: ютилаётган молекула қанча катта бўлса, макромолекуланинг шунча кўп фаол маркази билан қўшила олади. 75-расмда



74-расм.

Полиметилметакрилатнинг шишаланиш ҳарорати билан пластификаторнинг моляр қисми ўртасидаги боғланиш.



75-расм.

Поливинилбутиралнинг шишаланиши ҳарорати ($T_{ш}$) билан пластификатор молекуласи занжиридаги углерод атомлари сони ўртасидаги боғланиши:

1 — оксалат кислотанинг диэтил эфири; 2 — оксалат кислотанинг дигидрофенил эфири; 3 — қаҳрабо кислотанинг дигидрофенил эфири; 4 — адипин кислотанинг дигидрофенил эфири; 5 — қаҳрабо кислотанинг дигексил эфири; 6 — адипин кислотанинг дигексил эфири; 7 — себацин кислотанинг дигексил эфири; 8 — себацин кислотанинг диоктил эфири.

углеводород радикалининг ўсиб бориши билан полимернинг пластификатланиши қандай ўзгариши кўрсатилган. Бу расмдан поливинилбутиралга ўзига баравар микдорда (0,5 моль) $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_n\text{OCO}(\text{CH}_2)_m\text{OCO}(\text{CH}_2)_n\text{CH}_3$ кўринишдаги эфирдан қўшилганда пластификатланишнинг углеводород радикали узунлигига боғлиқ эканлигини кўрамиз.

В.А. Каргин ва Г.Л. Слонимский ўз ишларида полимерларнинг пластификатланиш назариясини бердилар. Улар $T_{ш}$ нинг молекулалараро таъсир натижасидагина эмас, балки молекулаларнинг ички таъсири ҳисобига ҳам камайишини кўрсатдилар. Шунинг учун полимерда $T_{ш}$ нинг пасайиши умуман макромолекула звенолари ҳаракатчанлигига, бошқача айтганда, системанинг микроқувушоқлигига боғлиқdir.

Полимерга паст молекуляр бирикмалар қўшилганда система микроқувушоқлиги камаяди. Система микроқувушоқлигининг камайиши ва занжирсимон макромолекула звенолари ҳаракатчанлигининг ортиши фақатгина молекулалараро ва молекулаларнинг ўзидағи таъсирни камайиши ҳисобига бормасдан, балки макромолекулалар орасидаги ўртача масофанинг ортиши натижасидаги звеноларнинг фазовий силжишига ҳам боғлиқdir. Айтиб ўтилган омилларнинг роли полимер ва пластификаторнинг хилига қараб турлича бўлади.

Поляр полимерга поляр пластификатор таъсир эттирилгандағы микроқовушоқликнинг камайиши макромолекулалараро таъсирнинг камайиши ҳисобига боради. Шунинг учун ҳам С.Н. Журковнинг моляр қисм қоидаси пластификаторланиш жараёнининг бир хусусий ҳоли бўлиб, поляр системалар учунгина хосдир. Агар система поляр бўлмаса ёки полярлиги кам бўлса, система микроқовушоқлиги макромолекулалараро таъсирнинг камайиши ҳисобига эмас, балки юқорида айтилганидек, фазовий эфект ҳисобига боради. Бу ҳол полярмас ёки кам поляр полимерларнинг шишаланиш ҳарорати пасайишини пластификаторнинг ҳажмий концентрацияси билан тўғри чизик тенгламаси каби боғланишга олиб келади:

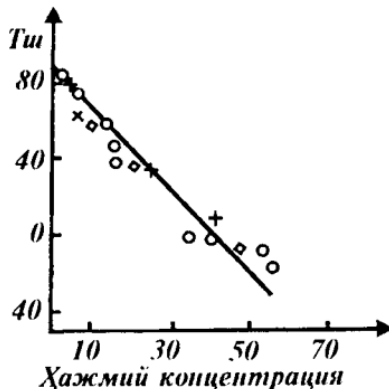
$$\Delta T_m = K\varphi$$

Бунда φ — полимердаги пластификаторнинг ҳажмий концентрацияси;

K — мазкур полимерга хос бўлган коэффициент.

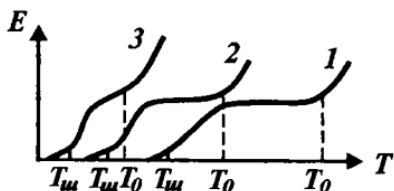
Бундан кўринадики, полимерга бир хил ҳажмий қисмда кўшилган пластификаторлар полимернинг шишаланиш ҳароратини бир хил камайтиради. Буни 76-расмда келтирилган аморф полистиролнинг пластификатланишидан кўриш мумкин.

Пластификатланиш жараёнининг моляр қисм ва ҳажмий қисм қоидалари пластификатланишнинг икки умумий ҳолларини олиб қарайди. Бу икки қоиданинг ҳар бирига жуда оз системагина итоат этади. Аммо кўпчилик ҳолларда полимернинг пластификатланиш механизми бу қоидалардан четланади, кўпинча ҳар иккала механизм бир вақтда содир бўлади.



76-расм.

Аморф полистиролни шишаланиш ҳароратининг пластификаторнинг ҳажмий концентрацияси боғлиқлиги.



77-расм.

Қайишқоқ полимерларнинг турли ҳароратдаги деформациясига пластификаторларнинг таъсири:

1 — пластификаторсиз полимернинг деформацияси; 2, 3 — пластификатор қўшилган полимернинг деформацияси.

Энди пластификаторнинг чизиқсимон полимер деформациясига таъсирини кўриб чиқамиз. Агар қайишқоқ макромолекулали полимер пластификатланса, қайишқоқлик янада ошади ва бу ҳол T_w ва T_g нинг камайишига олиб келади. 77-расмда кўрсатилганидек, полимерга пластификатор қўшилиши билан полимернинг юқори оқувчанлик ҳолати қўйи ҳарорат томон силжийди ва натижада бу ҳолатнинг кенглиги камаяди.

Полимердаги пластификатор миқдорининг янада ортиб бориши билан полимер қайтадан юқори эластик ҳолатга ўтади; бу ҳол полимернинг пластификатланган ҳолатдан пластификатордаги эритмага айланганини билдиради.

Агар макромолекула қаттиқ бўлса, полимерда пластификатор миқдорининг ошиши билан системада юқори эластиклик янгидан мутлақо намоён бўлмайди ёки жуда озгина намоён бўлади. Бунда кейинги қўшилаётган пластификатор полимерни шишиасимон ҳолатдан оқувчан ҳолатга ўтказади ва натижада полимернинг T_w си ҳам камаяди.

Баъзи ҳолларда полимер макромолекуласининг қаттиқ бўлишига қарамай, унга қўшилаётган паст молекуляр пластификатор юқори эластик ҳолатнинг юзага келишига сабаб бўлади.

Қаттиқ занжирли макромолекула пластификатланганда юқори эластикликнинг вужудга келиши макромолекуланинг функционал группалари билан пластификатор ўргасида кучли боғ ҳосил бўлиши натижасида полимер қайишқоқлигининг ошиши билан тушунирилади. Шунинг учун ҳам полимерга пластификатор қўшилганда системада юқори эластиклик ҳолат қайта намоён бўлади ёки бу ҳолатнинг ҳарорат чегараси кенгаяди. Пластификаторнинг кейинги қўшилишидан полимер макромолекуласининг қайишқоқлиги унчалик ортмагани учун юқори эластик ҳолат чегараси кенгаймайди.

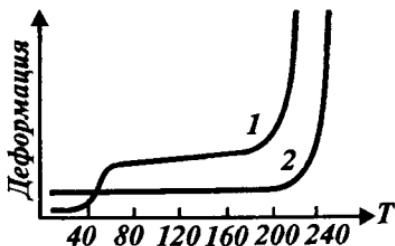
Тоза ҳолда юқори эластик ҳолатга эга бўлмайдиган полимерларни пластификатлаб, юқори эластик ҳолатни ҳосил қилиш ҳамда шу асосда юқори эластиклик ҳарорати чегараларини кенгайтириш полимерларни қайта ишлаш технологияси негизини ташкил этади.

Шишасимон ҳолатдаги полимерларни пластификатлаш йўли билан эластик қилиш механизмини кўриб чиқамиз.

Макромолекуланинг қайишқоқлиги қанча катта бўлса, макромолекулалар конденсирланган фазода шунча зич жойлашади ва ундан ясалган буюмнинг эгилувчанлиги кам бўлади. Масалан, каучук ва шунга ўхшаш полимер макромолекулалари жуда қайишқоқ бўлганлигидан конденсирланган фазода шундай зич жойлашадики, ундей полимерлар шишасимон ҳолатда мўрт бўладилар. Макромолекулаларро таъсир этувчи кучлар қанча кўп бўлса, уларнинг жойлашиши учнчалик зич бўлмайди. Бундай полимерларга целлюлоза ва унинг эфирлари мисол бўлади. Улардан буюм тайёрлашда полимерни қайта ишлаб, унинг эластиклигини ошириш катта аҳамиятга эга.

Полимерга пластификатор қўшилганда макромолекулалар орасидаги ўзаро таъсирлашиш кучлари камайиб, ундаги бўшлиқлар пластификатор молекулалари билан тўлиб боради ва полимернинг эластиклиги ортади. Аммо бундан ҳар қандай паст молекуляр модда қаттиқ занжирли полимерга пластификатор бўла олади деган хуноса келиб чиқмайди. Макромолекула қайишқоқлигини оширадиган паст молекуляр моддалар полимер эластиклигини ошириш учун ишлатилмайди, чунки макромолекулаларнинг қайишқоқлиги ошиб кетганда молекулалар шундай зич жойлашадики, полимер шишасимон ҳолатда (конденсирланган фазо) мўрт бўлиб қолади. 78-расмда ацетилцеллюлозанинг трифенилфосфат билан пластификатланиши берилган.

Бу модданинг эластик деформацияси 20° дан 220°C гача бир хил бўлиб, макромолекуланинг маълум тартибдаги зич-



78-расм.
Пластификатланган (1)
ва пластификатланмаган (2)
ацетилцеллюлоза деформа-
циясининг ҳароратга
боғлиқлиги.

лигига тўғри келади. Агар шундай ацетилцеллюлоза 34 фоизи трифенилфосфат билан пластификатланса, эластик деформациянинг ҳарорат чегараси кенгаяди (2-эгри чизик). Пластификатланган полимернинг эластик деформацияси 40°C гача ўзгариб, ундан кейин тез ортади ва 200° дан юқорида қовушоқ-оқувчан ҳолатга ўтади.

Демак, пластификатор таъсирида ацетилцеллюлозанинг қайишқоқлиги ва зичлиги ортади. Пластификатланган ацетилцеллюлоза 40° дан қути ҳароратда мўрт бўлади.

Шундай қилиб, полимерларнинг пластификатланишида геометрик омилларнинг роли ҳам катта экан.

9.3. Ивиқлар

Полимерларнинг концентрланган эритмалари наст молекуляр модда эритмаларидан маълум шароитда ивиққа ўтиши, яъни оқувчанлиги ва эрувчанлигини йўқотиши билан фарқ қиласди. Юқори молекуляр модда молекулалари орасида ўзаро боғларнинг юзага келиши натижасида ивиқ ҳосил бўлади.

Юқорида полимер молекулаларининг эритмада ассоциат ҳосил қилувчи қисқа муддатли боғлар ҳосил қилиши ҳақида гапирган эдик. Бундай ассоциатлар суюлтирилган эритмаларда одатда жуда оз вақт яшайди. Аммо концентрланган эритмаларда бундай боғларнинг яшаш даври узоқ бўлиб, ассоциатлар қаттиқ фаза хоссасига эга бўлади, яъни эритма ивиққа айланиб қолади.

Макромолекула қутбли группаларининг бир-бири билан таъсир этиши натижасида молекулалараро таъсиралиши ёки водород боғлар ҳосил бўлиши мумкин. Шундай қилиб, ивиқ ҳосил бўлиши молекулалараро таъсир кучларининг юзага келиши ва бу фазовий тузилишдаги кучларнинг секин-аста тартибга тушиш жараёнидан иборатdir.

Кўпинча ивиқ ҳосил бўлишида бир-бирлари билан таъсиралиши ёки водород боғларнинг айрим қисмлари қисман тартибланади. Тартибланиш дарражаси юқори молекуляр модданинг табиати билан ивиқнинг ҳосил бўлиш шароитига боғлиқ.

79-расмда тартибланган тузилишларнинг баъзилари кўрсатилган.

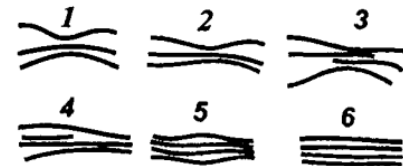
Ҳарорат, полимер эритмасининг концентрацияси, электролит ва бошқа қатор омиллар тартибли тузилишнинг ҳосил бўлишига катта таъсир кўрсатади.

Одатда ҳароратнинг ортиши ивиқ ҳосил бўлишига қаршилик кўрсатади. Ҳақиқатан микроброун ҳаракати интенсивлигининг ортиши билан молекулаларо боғлар ва уларнинг яшаш вақти камаяди, натижада, ивиқ ҳосил бўлиши қийинлашади: ҳароратнинг пасайиши билан ивиқ ҳосил бўлиши осонлашади. Шуни айтиш керакки, эритманинг ивиққа, ивиқнинг эритмага ўтиши тўхтоворсиз давом этади, яъни кристалланиш ва суюқланниш ҳароратлари каби ивиқланишнинг ҳам қатъий белгиланган ҳарорати бўлмайди. Юқори молекуляр модда эритмаларини нг ивиқланишига эритма концентрациясининг ошиши ёрдам беради, чунки бунда макромолекуларнинг тўқнашиши сони ортади ва ивиқнинг маълум бир ҳажмига тўғри келувчи боғлар сони ортади.

Юқори молекуляр модда эритмаси концентрациясининг ортиши билан уларнинг ивиқланиш ҳарорати ҳам ортади. Масала н, желатинанинг 30–40 фоизли концентранган эритмаси 30°C да, унинг 10 фоизли суюлтирилган эритмаси 22°C атрофида ивиққа айланади.

Полимер эритмасининг минимал ивиқланиш концентрацияси полимернинг табиати билан унинг эритмадаги молекула шаклига боғлиқ. Масалан, агар-агарнинг 0,2 фоизли эритмаси уй ҳароратида яхши ивиқланади, каучукнинг концентранган эритмаси уй ҳароратида ивиққа айланмайди. Каучук эритмалари фақат қўйи ҳароратлардагина (-30° дан -40°C гача) ивиқ ҳосил қиласади. Каучукнинг ёмон ивиқланиши унинг молекуласида поляр группаларнинг йўқлиги билан тушунтирилади.

Юқори молекуляр амфотер электролитларнинг, масалан, оқсилларнинг ивиқланишига эритма pH и катта таъсир кўрсатади. pH изоэлектрик нуқтага тўғри келганда полимер жуда яхши ивиқтанади, чунки макромолекула занжирида бир хил



79-расм.
Тартибли структуранинг турлари.

сондаги бир-бирига қарама-қарши зарядланган ион группалар жойлашган, улар полимер макромолекулалари орасида бое ҳосил қиласидар.

pH ўзгариши билан изоэлектрик нуқтанинг иккала томонидаги макромолекулалар бир хил зарядга эга бўлиб қолади, бу эса бое ҳосил бўлишига йўл қўймайди ва ивиқланишга халал беради. Лекин бу эритмага кўп миқдорда электролит қўшилса, ионоген группаларнинг ионланиш даражаси камаяди ва қайтадан ивиқнинг ҳосил бўлиш тенденцияси ортади.

Юқори молекуляр моддалар эритмасининг ивиқланишига паст молекуляр электролитлар ҳам таъсир кўрсатади.

Молекулаларро боғларнинг ҳосил бўлишидан ташқари маълум шароитда биргина макромолекуланинг турли участкалари орасида ҳам боғлар юзага келади. Бу ҳолда глобуляр ивиқ ҳосил бўлади. Суюлтирилган полимер эритмасининг концентрацияси жуда кичик бўлгани учун молекула занжирлари эритмада бир-бири билан учрашмайди, яъни молекулаларро бое ҳосил бўлиш имконияти бўлмайди. Шунинг учун биринчи қарашда ивиқ ҳосил бўлиши мум кин эмасдек туолади. Лекин молекуланинг занжири қайишоқ бўлиб, унда бир-бирига таъсир эта оладиган атомлар группаси борлигидан макромолекуланинг турли сегментлари орасида молекуляр боғлар юзага келади. Натижада алоҳида бурилган молекулалар ивиқ ҳосил қиласиди. Бундай глобуляр ивиқни ҳосил қилган полимер молекуласининг занжири ўз ко нформациясини энди ўзгартира олмайди ва полимернинг қовушоқлиги камаяди. Бундай глобуляр ивиқлар бузилмагунча, эритма бутунлай ивиқланмайди, чунки бое ҳосил қилиши мумкин бўлган группалар глобула ичидаги бое ҳосил қилиб, банд бўлиб қолади. Агар эритмани суюлтириш билан глобуляр ивиқ парчаланса ва сўнгра совитилса, эритма одатдаги о қувчанилигини йўқотиб, бутунлай ивиққа айланади. Маълум шароитда тайёрланган желатина эритмаси глобуляр ивиққа мисол бўла олади.

Концентранган желатина эритмаси ивиқнинг суюқланиш ҳароратидан паст ҳароратда совитилса, молекулаларро боғларнинг ҳосил бўлиши натижасида одатдаги оқувчанилигини йўқотган ивиқ ҳосил бўлади. Жуда суюлтирилган же-

латина эритмасида молекулалар бир-бирларидан узокда бўлиб, боғлар, асосан, молекула ичида ҳосил бўлганлиги учун эритма оқувчан ҳолатда қолади. Агар бу эритма секин-аста концентрлана бошланса, одатда қовушоқлиги кам бўлган глобуляр ивиқ ҳосил бўлади. Агар бундай система қиздирилса микроброун ҳаракати интенсивлигининг ортиши туфайли молекуланинг айрим қисмларида ҳосил бўлган боғлар узилади ва глобуляр ивиқ қовушоқ оддий желатина эритмасига айланиб қолади. Бу эритма совитилса, одатдаги оқувчанлигини йўқотган ивиқ ҳосил бўлади.

Ивиқнинг энг муҳим хусусиятларидан бири унинг механик хоссасидир. Юқори молекуляр бирикма эритмаларида молекулалараро таъсир кам бўлганлиги учун полимер оқиш қобилиятига эга. Полимерларнинг ивиғи мустаҳкам фазовий тузилишга эга бўлганлиги учун силжитиш кучланишининг маълум қийматигача оқувчанликка эга бўлмайди. Силжитиш кучланишидан пастда ивиқлар ўзларини эластик жисмдек тутади.

Силжитиш кучланишининг критик миқдори молекулалараро боғнинг мустаҳкамлиги ва сонига боғлиқ. Агар боғлар мустаҳкам бўлмаса, механик аралаштириш ёки чайқаш тузилишни бузади ва ивиқ суюқликка айланади. Ташқи кучнинг олиниши натижасида эритма баъзан яна ўз-ўзидан ивиб қолиши ҳам мумкин. Агар ивиқ мустаҳкам бўлса, кучли механик энергия таъсирида бузилади ва аввалги ҳолатига қайтиб келмайди.

Ивиқнинг хоссасига концентрация жуда катта таъсир кўрсатади. Маълум ҳажм бирлигидаги ивиқ ўзида жуда кам молекулалараро боғ тутса, у одатда жуда эластик бўлади. Молекулалараро боғлар кўп бўлган ивиқлар эса кам эластик бўлади, чунки полимер занжирлари орасидаги боғлар қанча кўп бўлса, ташқи куч таъсирида макромолекула шаклининг ўзгариш имконияти шунча чегараланган бўлади.

Релаксацион жараён ивиқларда полимер эритмаларида-гига нисбатан катта тезлик билан боради. Ивиқларда молекулалараро боғларнинг мустаҳкамлиги туфайли бутун молекуланинг силжиши билан боғлиқ бўлган релаксацион ҳодиса рўй бермайди. Релаксацион ҳодисалар занжирлараро боғ-

ларнинг айрим қисқа қисмларининг қайта жойлашиши на-
тижасида содир бўлади. Шунинг учун ҳам ивиқларнинг струк-
тураланган эритмаларга нисбатан эластиклиги доимо катта
бўлади.

Агар ивиқ ҳосил қилувчи боғлар мустаҳкам бўлиб, ҳарорат
ивиқ йўқотилгунча оширилганда ҳам сақланиб қолса, ивиқ
ҳарорат ўзгариши билан шишасимон ҳолатдан юқори элас-
тик ҳолатга ўтади ва релаксацион ҳодисанинг ҳаммаси юза-
га келади. Аксинча, бундай боғлар кўп бўлмаса, ҳарорат-
нинг кўтарилиши билан боғлар сони камайиб боради. Маъ-
лум ҳароратда бу боғлар ҳосил қилган фазовий тузилиш
йўқолса, ивиқ бузилади ва полимернинг қовушоқ эритма-
сига айланади. Бу ҳодиса ивиқнинг суюқланишидан иборат
бўлиб, одатда жуда кичик ҳарорат интервалида содир бў-
лади.

Ивиқнинг ўзига хос хусусиятларидан бири эритувчи
чиқариб юборилганда ҳам ўзининг ички тузилишини сақ-
лаб қолишидир. Масалан, бир-биридан фақат турли миқ-
дорда эритувчи тутиши билан фарқланувчи икки ивиқ қўйи
ҳароратда қуритилса ва сўнг бу икки ивиқ эритувчидаги бўкти-
рилса, ўзининг аввалги шаклига қайтиб келади.

Баъзи ивиқлар ўзига хос хусусиятларга эга, масалан,
молекуляр тўр бўшлиқларидаги суюқлик иккинчи суюқлик
билан сиқиб чиқарилади. Агар иккинчи олинган суюқлик
биринчиси билан аралашадиган бўлса, жараён ивиқни ик-
кинчи суюқликка тушириш билан амалга оширилади. Агар
суюқликлар ўзаро аралашмаса, жараён иккала суюқликни
ўзида эрита оладиган учинчи суюқлик воситасида бажари-
лади. Масалан, сувли ивиқдан сувни спирт билан сиқиб чи-
қариш мумкин, у кейин қандайдир углеводород, жумла-
дан, бензол билан ҳам алмаштирилиши мумкин. Кўпинча
янги тайёрланган юқори молекуляр модда ивиғи вақт ўти-
ши билан таркибидаги эритувчини чиқариб юбориб, ўз ҳаж-
мини камайтиради. Натижада суюқ ва ивиқсимон макрофа-
за ҳосил бўлади. Бу ҳодиса *синерезис* деб аталади. Синерезис
ҳодисасининг содир бўлиш сабабларидан бири шуки, ивиқ
ҳосил бўлишида система мувозанатга келмаган бўлади. Ивиш
ҳодисаси секин-аста борганилиги учун ивиқнинг ҳосил бўлиш
вақти чўзилиб кетиши ҳам мумкин. Бунда ивиқлар узоқ

вақт ўз тузилишини боғларни кўпайтириш томонига қараб ўзгартиради ва вақт ўтиши билан ивиқнинг ҳажми камаяди. Бу эса ивиқда ортиқча эритувчи ҳосил бўлиши ва унинг тоза ҳолда ажralиб чиқишига олиб келади. Бундай ҳодиса полимерларнинг кичик концентрацияли эритмаларидан ивиқ тайёрлашда осон содир бўлади. Бу ҳолда полимер молекуласи диффузиланган кўп миқдордаги эритувчини сақлаб туради, гўё ивиқ билан эритувчи ўзаро мувозанатда бўлади. Аммо вақт ўтиши билан, яъни боғлар сонининг ортиши билан тўр ўзида ортиқча эритувчини тутиб туролмай қолади ва уни сиқиб чиқаради.

Агар юқори молекуляр модда эритувчидаги тўла эримаса, ивиқ совитилиши билан синерезис ҳодисаси юз бериши мумкин. Бундан ташқари ивиқдаги содир бўладиган кимёвий ўзгаришлар ҳам синерезисга олиб келади. Бунга целялоза ксантолегенатининг сувдаги эритмаси мисол бўлади. Бунда ксантолегенатнинг парчаланиши натижасида синерезис содир бўлади.

Синерезис вақтида ивиқ ҳажмининг камайиши ивиқнинг бошланғич концентрациясига боғлиқ. Ивиқнинг бошланғич концентрацияси қанча кам бўлса, синерезис вақтида ивиқ ҳажми шунча кўп ўзгариади. Одатда ҳароратнинг ортиши ивиқнинг чўкиши учун зарур бўлган молекулалар қайта жойлашишини осонлаштиради, яъни синерезиснинг содир бўлишига ёрдам беради. Лекин ҳароратнинг ҳаддан ташқари оширилиши ивиқнинг суюлишига ҳам олиб келади. Ташқи босим табиий равишда синерезис ҳодисасининг содир бўлишига ёрдам беради. Синерезис ҳодисаси биология, медицина, техника ва сут саноатида, синтетик смолалар ишлаб чиқаришда жуда муҳим аҳамиятга эга.

ПОЛИМЕРЛАРНИНГ МУХИМ ТУРЛАРИ

10-боб

КАРБОЗАНЖИРЛИ ЮҚОРИ МОЛЕКУЛЯР БИРИКМАЛАР

Карбозанжирли юқори молекуляр бирикмалар асосан тўйинмаган олефин, диолефин ва ацетилен боғларининг узилиши натижасида ҳосил бўлади. Карбозанжирли полимерларда асосий занжир фақат углерод атомларидан иборат бўлса-да, макромолекула тўйинмаган боғлар ва турли функционал группаларнинг мавжудлиги ва уларнинг фазода ўзаро жойлашишларига қараб, турли механик, физик-кимёвий ва кимёвий хоссаларга эга бўлади. Чунки макромолекула таркибидаги элементар звенолар ва атомлар ўзаро таъсиралиши, қисман озод ҳаракат қилиш, турли изомерлар шаклига ўтиш, оптик активлик каби ўзларининг дастлабки хусусиятларини сақлаб қоладилар. Айниқса, макромолекуланинг жуда кўп миқдордаги элементар звенолардан ташкил топганлиги бир томондан, ундаги атом ва группаларнинг озод ҳаракатланиши учун имконият берса, иккинчи томондан, кўшни макромолекулаларнинг ўзаро таъсиралиши кучини ҳам орттиради. Шу билан бирга бу ҳол макромолекуладаги изомерлар ва оптик актив атомлар сонини жуда кўп бўлишига сабаб бўлади. Куйида бу омилларнинг макромолекула тузилиши ва полимернинг муҳим хоссаларига таъсир этиши устида мукаммалроқ тўхтаб ўтамиз. Макромолекуланинг тузилиши ва функционал группалар миқдори ҳамда уларнинг табиати жиҳатидан полиэтилен карбозанжирли полимерларнинг энг оддий тuri ҳисобланади. Унинг молекулалари парафин углеводородлари каби узун полиметилен занжирдан иборат. Занжирни ҳосил қилган углерод атомлари бир-бирларига нисбатан зигзаг ҳолатда жойлашган. Полиэтилен макромолекулаларида функционал группалар, асосан, водород атомларидан иборат. Шунинг учун бу полимер ўзининг кўп хоссалари билан парафин-

ларни ~~т~~слатади. Унинг макромолекулалари ва элементар звенолари ўзаро Ван-дер-Ваальс кучи билан таъсирилашадилар. Бу таъсири кўшни занжирдаги метилен группалар ҳисобига содир ~~б~~ўлгани туфайли анча кучсиз бўлиб, бу группалар орасидаги масофанинг катталалиши билан тезда камайиб кетади.

Полиэтиленнинг бошқа полимерларга нисбатан анча юмшо~~к~~лиги, мумга ўхшаш хоссалари ва суюқланиш ҳароратини нг пастлиги ҳам юқоридаги мулоҳазаларни тасдиқлайди.

Ага~~р~~ полиэтиленнинг метилен группасидаги водород атомлари б~~о~~шқа радикал билан алмашса (масалан, полистирол, полизобутилен ва ҳ. к.), макромолекула занжирининг ўзаро жойлан~~и~~ши зичлиги жуда камаяди. Масалан, полизобутилен, ҳа~~з~~то уй ҳароратида ҳам каучуксимон ҳолда бўлиб, ўзининг б~~о~~шлангич узунлигига нисбатан 15 марта гача чўзила олади. Бундан ташқари у энди ташқи кўриниши жиҳатидан ҳам пар~~а~~фин ва мумга ўхшамайди. Демак, асосий занжирдаги метилен группалар элементар звеноларнинг ўзаро таъсирилашиш~~и~~ни камайтирибгина қолмай, балки бутун макромолекулага оқувчанлик хусусиятини ҳам беради.

Полиэтилен таркибидаги водород атомларини фенил группаларга алмаштириш ҳам ҳосил бўлган полистиролни парафин углеводородларидан бутунлай бошқача бўлишига сабабчи~~и~~ бўлади. Полистирол қаттиқ аморф ва шиша симон бўлиб, ~~б~~ир неча марта чўзилса ҳам кристалланмайди. Чунки унинг таркибидаги фенил ҳалқалар занжир бўйлаб бетартиб жойлашган ва бу макромолекуланинг бир тартибда жойлашиш~~и~~га, яъни кристалланишига имкон бермайди.

Ага~~р~~ макромолекуладаги водород атомлари галоид, гидроксил, карбоксил, мураккаб ва оддий эфирлар, альдегид, кетон ва аминогруппа каби поляр группаларга алмаштирилса, ҳосил бўлган янги полимерлар ўз хоссалари бўйича полиэтилендан фарқланади. Макромолекула таркибидаги бу поляр группалар занжирнинг ўзаро таъсирилашишининг кучайиши~~и~~га сабаб бўлади. Чунки бу ҳолда поляр элементар звенолар диполь моментига эга бўлиб, макромолекулалараро Ван-дер-Ваальс кучларигина эмас, балки диполлар таъсири ҳа~~з~~м пайдо бўлади. Натижада поливинилхлорид, поли-

винилиденхлорид, поливинилспирт, полимети—лметакрилат каби полимерларнинг макромолекулалари зи—роқ жойлашадилар ва уларнинг мустаҳкамлиги, кристалл—заниш ва шишаланиш ҳарорати, эластиклик модули анча оғ—тиб, деформацияланиш қобилияти камаяди. Чунки полим—ернинг тузилиши ва барча хоссалари макромолекула зе—нжирирнинг тузилиши ва ўзаро жойлашиш зичлиги била—з чамбарчас боғлиқ бўлиб, звено таркибида поляр группала рнинг пайдо бўлиши натижасида уларнинг жойлашиш зич—лиги ортади. Натижада полимер қаттиқ ва мўрт бўлиб қолади.

Элементар звеносида поляр группалар жуд—а кўп бўлган полиакрилонитрил, поливинилиденхлорид, политетрафторэтилен каби полимерлар ҳатто жуда юқори ҳароратларда ҳам суюқланмай, тўғридан-тўғри парчаланиб кетади.

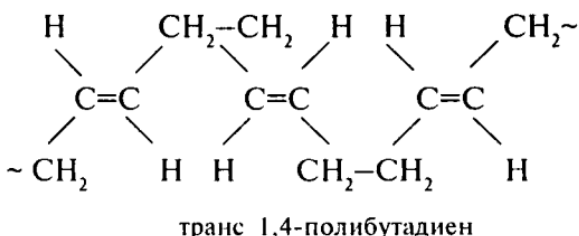
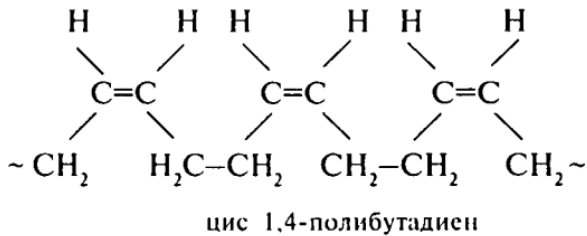
Агар макромолекула таркибидаги поляр группалар қисман камайтирилса (масалан, сополимерлар ол—иши йўли билан) ёки диполларнинг ўзаро таъсир этишига тўскенилик қилинса, полимер юмшайди. Бу мулоҳазани тас—диқлаш учун мисол тариқасида метилланган полиакрилонитрилни оламиз. Циан группанинг занжирдаги таъсирини пасайтириш учун $\text{CH}_2=\text{CHCN}$ таркибидаги водород атомл арини метил группага алмаштириш зарур. Натижада макром—олекулаларда диполларнинг ўзаро таъсири камаяди ва полимер полиакрилонитрил каби қаттиқ ва мўрт эмас, балки юмшоқ 115°C атрофида суюқланувчан ва кўп суюқликларда осон эрийдиган бўлиб қолади.

Полимерларнинг турли хоссалари макром—олекула таркибидаги функционал группалардан ташқари , асосий занжирнинг тузилиши ва табиати (тўйинмаган боғлар, турли геометрик изомерлар ва ҳоказолар) билан ча мбарчас боғлиқдир. Айниқса, бу ҳолни катта группани ташкил этган тўйинмаган занжирли юқори молекуляр мод—даларда кузатиш мумкин. Одатда бундай полимерлар турл и диолефинларни полимерлаш натижасида ҳосил қилинади. Маълумки, молекула таркибидаги икки углерод атомлар и ўртасидаги қўш боғ уларнинг бу боғ атрофида эркин айланишига тўскенилик қиласи. Бу эса макромолекуланинг қайиш оқлигини камайтиради ва натижада полимернинг эласти—лиги ҳам камаяди. Шу билан бирга, бу ҳол қўш боғдаги углерод атом-

ларига боғланган метилен группанинг ҳаракатчанлигини тубдан ортириб юборади. Масалан, тўйинмаган $=\text{CH}-\text{CH}_2-$ группадаги углерод атомининг бое атрофида айланиши учун $-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$ группадаги бое атрофида айланишига қараганда 500 кал/моль камроқ энергия керак бўлади. Чунки $=\text{CH}-\text{CH}_2-$ группада метилен группалар ўзаро таъсир этмайдилар ва шу сабабли улар ҳаракатчанлигининг ортиши макромолекула қайишоқлигининг ортишига ва натижада полимер эластиклигининг ортишига сабаб бўлади. Барча тўйинмаган полимерларнинг (полиизопрен, полибутидien, полихлоропрен ва ҳ. к.) каучуксимон бўлиб, осон деформацияланиши, юқори эластик хоссага эга эканлиги ҳам юқорида келтирилган мулоҳазаларнинг тўғрилигидан дарак беради.

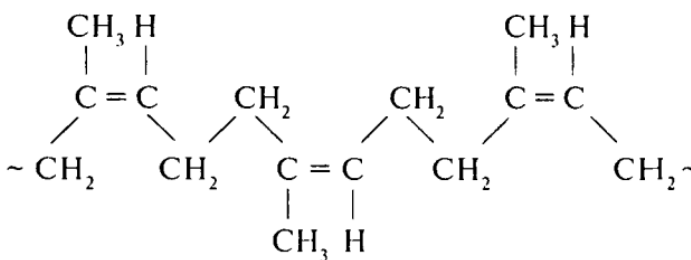
Бундан ташқари, макромолекула таркибида қўш боғларнинг мавжудлиги полимернинг цис ва транс геометрик изомерларининг келиб чиқишига сабаб бўлади. Ҳудди паст молекуляр моддалардаги каби полимерларнинг бу изомерлари бир-бирларидан зичлиги, эрувчанлиги, кристалларининг аморфланиш ҳароратлари билан тубдан фарқ қиласадилар. Бу ҳол тўйинмаган юқори молекуляр моддаларнинг вакили 1,4-полибутидien ва полиизопренда яққол қўзга ташланади.

Полибутидien $[-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-]$ амалда қуйидаги икки геометрик изомерга эга:

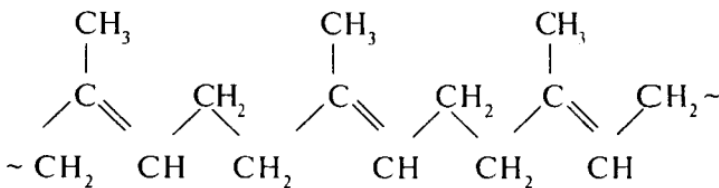


Бу иккала полимернинг элементар таркиби ва бошланғич мономери бир хил бўлишига қарамай, уларнинг хоссалари бир-биридан кескин фарқ қиласди. Цис 1,4-полибутидиен ғовакроқ жойлашган бўлиб, зичлиги $1,01 \text{ г}/\text{см}^3$ га тенг ва 154°C да суюқланади. Транс 1,4-полибутидиен эса $135-148^\circ\text{C}$ атрофига суюқланиб, унинг зичлиги $1,02 \text{ г}/\text{см}^3$ га тенг.

Макромолекулалардаги бу геометрик изомериянинг полимер хоссаларига таъсирини табиий полизопренда ҳам кузатиш мумкин. Табиий изопрен цис ва транс изомерлар ҳолида учрайди. Бу изомерлар табиий каучук ва гуттаперча деб аталади. Табиий каучук полизопреннинг цис, гуттаперча эса транс изомерларидир.



цис-полиизопрен



транс-полиизопрен

Бу икки полимер турли фазовий тузилишга эга бўлган-
лиги учун барча хоссалари билан бир-биридан фарқ қиласди.
Масалан, гуттаперча барча паст молекуляр транс изомер
бирикмалар каби зичроқ, юқорироқ ҳароратда суюқланиш
ва камроқ эриш хусусиятига эга бўлиб, ўзининг мустаҳ-
камлиги, эластиклик модули, сув ютмаслиги каби хосса-
лари жиҳатидан цис изомер — табиий каучукдан афзалроқ.

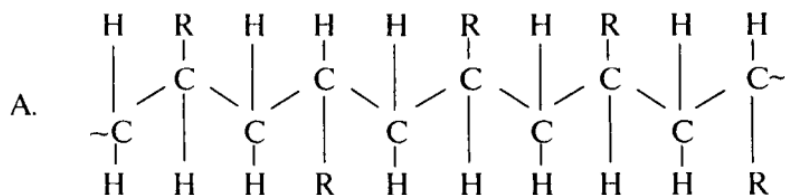
Полимерлардаги бу геометрик изомерия ҳодисаси құш боғларни түйинтириш натижасыда секин-аста йүқола боради. Масалан, агар гуттаперча ва табиий каучук түрсім он ҳолатта көлтирилса ёки хлорид кислота билан түйинтирилса, олинган полимерлар бир хил хусусиятта эга бўладилар.

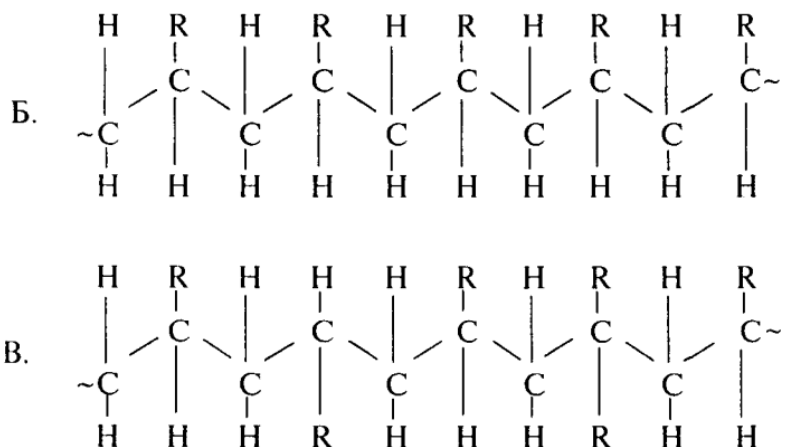
Юқорида келтирилған ҳодисалар атактик юқори молекуляр бирикмаларга хос бўлиб, агар макромолекулалар *стереопартибли* тузилишда бўлса, полимер янада янги хусусиятларга эга бўлади.

Маълумки, *атактик* полимерлар молекулаларида элементар звенолар ўзаро маълум тартибда эмас, балки тартибсиз жойлашган. Шунинг учун бундай юқори молекуляр бирикмаларнинг макромолекулалари ғовакроқ тузилган ва бу уларнинг барча хоссаларига тубдан таъсир этади. Стереотартибли юқори молекуляр бирикмаларда эса элементар звенолар макромолекулада ўзаро тартибли жойлашган бўлиб, учламчи углерод атоми билан бириккан функционал груп-палар макромолекула ётган текисликда бир тартибда ўринолади.

Агар функционал группалар макромолекула текислигига ётиб, занжирнинг бир томонига жойлашса, бундай полимерлар *изотактик* юқори молекуляр бирикмалар деб аталади. Борди-ю, бу функционал группалар макромолекула текислигига ётиб, галма-галдан занжирнинг паст ва юқори сида жойлашган бўлса, бундай полимерлар *синдиотактический* юқори молекуляр бирикмалар деб аталади.

Изотактик, синдиотактик ва атактик полимерлар макромолекуласи тузилишини схематик равишда қуидагича ифодалаш мүмкін:





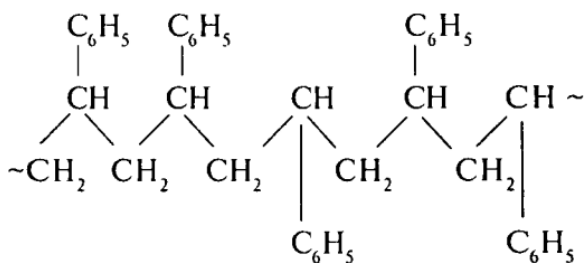
А — атактик полимер;

Б — изотактик полимер;

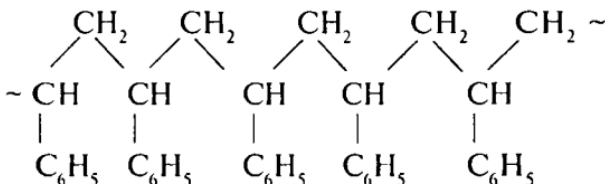
В — синдиотактик полимер.

Макромолекулаларнинг бундай тузилишга эга бўлиши изотактик ва атактик юқори молекуляр бирикмаларнинг ўзаро кескин фарқланишига сабаб бўлади. Чунки функционал группаларнинг фазода регуляр ва бир тартибда ўрин олиши туфайли полимер таркибида макромолекулаларнинг ўзаро жуда зич жойлашиш имконияти туғилади. Полимернинг барча хоссалари (кристалланиш қобилияти, кристалларининг суюқланиш ҳарорати, шишаланиш ҳарорати, мустаҳкамлик, эластиклик модули, эластиклик, пластиклик эрувчанлик ва ҳ. к.) унинг зичлиги билан чамбарчас боғланганлиги учун изотактик полимерлар алоҳида ўрин тутадилар.

Изотактик полимерларнинг кристалланиш қобилияти, зичлиги атактик полимерларга қараганда анча юқори бўлиб, турли суюқликларда ёмон эрийди. Шуни ҳам айтиш керакки, кристалланган полистирол, полиметилметакрилат, полибутидиен каби полимерлар стереотартибли полимерланиш жараёни орқалигина синтез қилинди. Полимерларнинг стереотартибли тузилишга эга бўлиши уларнинг механик хоссаларига ҳам кучли таъсир кўрсатади. Масалан, полистиролнинг изотактик ва атактик изомерлари қуйидаги тузилишга эга:



атактик полистирол



изотактик полистирол

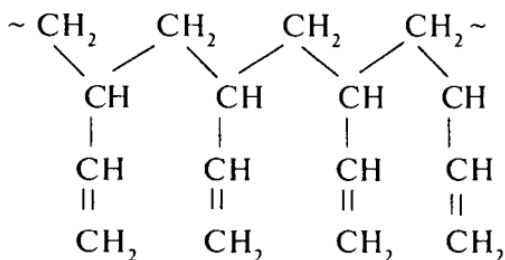
Изотактик полистиролда фенил группалар макромолекуланинг бир томонида тартибли жойлашган. Шунинг учун полистирол кристалланган бўлиб, унинг макромолекулалари атактик полистиролга нисбатан зичроқ жойлашган ва яхши механик хоссаларга эга (9-жадвал).

Макромолекулаларнинг изотактик ва синдиотактик тузилишда бўлиши полимерга янгидан-янги хусусиятлар беради. Бу изомерларга цис ва транс конфигурациялар нуқтаи назаридан қарасак, изотактик полимерни цис, синдиотактик полимерни эса транс конфигурациядан иборат эканини кўрамиз. Бу нарса 1,2 тартибда полимерланган бутадиенда яққол кўзга ташланади.

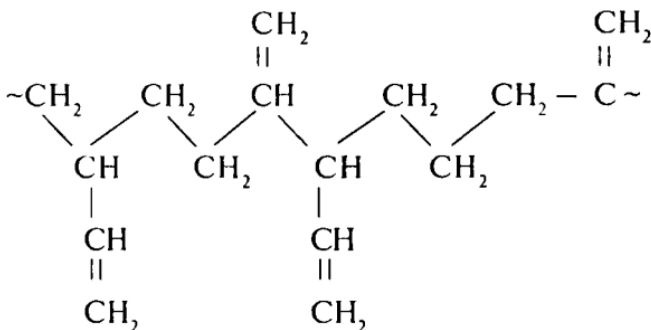
Куйида атактик ва изотактик полистиролнинг муҳим хоссалари солиштириб кўрилади

	Атактик полистирол	Изотактик полистирол
Ташқи кўриниши	оқ тиниқ	хира ва рангиз
Молекуляр массаси	200000	6000000
Фазавий ҳолати	аморф	кристалл
Кристалларининг суюқланиш ҳарорати, °C	—	230°C
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,04	1,10
Юмшаш ҳарорати, °C	80–100	120–130
Иссикқа чидамлилиги, °C	75–80	170–180
Иссикқлик сифими, кал/град, грамм	0,46	0,32
Чўзилиш мустаҳкамлиги, кг/см ²	450	750
Эластиқлик модули, кг/см ²	20000–25000	30000–50000
Қаттиқлиги, кг/см ²	70–80	80–90
Бензолда эрувчанлиги	эрийди	эrimайди

Цис ва транс ёки изотактик ва синдиотактик полибутидienнинг тузилишини схемада қуйидагича ифодалаш мумкин:



изотактик полибутидien



синдиотактик полибутадиен

Худди паст молекуляр органик бирикмалардаги каби стереотартибли полимерларнинг цис ва транс конфигурациялари ҳам кристалларининг аморфланиш ҳарорати билан бир-бирларидан фарқ қиласидилар. Изотактик полибутадиен $120-135^{\circ}\text{C}$ да аморфланса, синдиотактик полимернинг аморфланиш ҳарорати $154-155^{\circ}\text{C}$, яъни транс конфигурациядаги полибутадиеннинг кристаллари мустаҳкамроқ бўлиб, юқорироқ ҳароратда суюқдан бошлади.

10.1. Тўйинган полиуглеводородлар

Полиэтилен $[-\text{CH}_2-\text{CH}_2-]_n$. Полиолефин бирикмаларнинг энг оддий вакилларидан бири — полиэтилен этиленни полимерлаш йўли билан олинади. Ҳозирги вақтда саноатда полиэтилен ишлаб чиқаришда, асосан, қуйидаги уч усулдан фойдаланилади:

1. Этиленни юқори босим остида ва кислород катализаторлигига полимерлаш.

2. Этиленни углеводородларда эритиб, ўртача босим ($40-50$ атм) остида ва турли металл оксидлари катализаторлигига полимерлаш.

3. Этиленни атмосфера босими ёки паст босим ($2-3$ атм) остида ва металл-органик комплекс катализаторлар иштирокида полимерлаш.

Этиленни юқори босим остида полимерлаш учун катализатор сифатида авваллари этиленга $0,03$ фоиз кислород қўшилар эди. Сўнгги йилларда эса кислород ўрнига эркин

радикалларга парчаланувчи моддалар — бензоил пероксид ва учламчи бутил пероксид, азометан ва бошқалардан фойдаланиш ҳам мумкинлиги аниқланди.

Этиленни полимерлаш учун аввало уни компрессорларда 1200—1500 атм босим остида суюқ ҳолатга ўтказилади ва маҳсус реакторларга қўйилади. Сўнгра суюлтирилган этиленга унинг 0,03 фоизи миқдорида кислород қўшиб, аралашма 200° С га яқин ҳароратда қиздирилади. Натижада этиленнинг бир қисми полимерланади, қолган қисми эса юқори ҳароратда суюқ ҳолда турган полимердан ажратиб олинади ва полимерланиш жараёнига учратиш учун қайтадан компрессорларга юборилади. Ҳар бир цикл давомида этиленнинг 15—25 фоизи полимерга айланади. Бу усулда полимерланмаган этиленни реакторга қайта-қайта юбориб, унинг беҳуда сарфланишига асло йўл қўйилмайди.

Юқори босим остида олинган полиэтилен ўзининг мустаҳкамлиги, суюқланиш ҳарорати, солиштирма оғирлиги, айниқса, диэлектрик хусусиятлари ва бошқа физик-кимёвий хоссалари жиҳатидан паст ва ўртача босим остида олинган полиэтилендан тамомила фарқланади.

Этиленни ўртача босим (35—40 атм) остида полимерлаш саноатда унчалик кўп қўлланилмайди. Бу усулга муовифик, хром ангидрид тўлдирилган реакторга этиленнинг гексан, гептан ёки уайт-спиртдаги тўйинган эритмаси юборилади. Реакторга юборилган этилен 35—40 атм босим остида 140—150° С да полимерланиб, чўкмага тушади ва уни фильтрлаб ажратиб олинади. Қолган эритувчи ва этилен яна қайтадан реакторга юборилади.

Нормал атмосфера босимида олинган полиэтилен молекуляр массасининг ва солиштирма оғирлигининг катталиги ҳамда кристаллик даражасининг юқорилиги, мустаҳкамлиги, эритувчилар таъсирига барқарорлиги жиҳатидан юқори ва ўртача босимда олинган полиэтиленлардан анчагина фарқ қиласи. Лекин нормал босимда олинган полиэтилен, ўзининг диэлектрик хусусиятлари жиҳатидан юқори босимда олинган полиэтилендан кейинда туради, чунки бундай полиэтилен таркибида металл-органик катализаторлар қолиб кетган бўлиб, улар полимернинг диэлектрик хоссаларини ёмонлаштиради. Куйидаги жадвалда уч хил усул билан олин-

ган полиэтиленнинг энг муҳим физик-механик хоссалари келтирилган.

10-жадвал

**Юқори, ўртача ва паст босим остида олинган изотроп
жолдаги полиэтиленнинг физик-кимёвий, механик
ва электрик хоссалари**

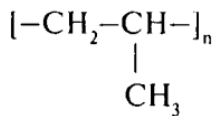
	Юқори босим	Ўртача босим	Паст босим
Ўртача молекуляр массаси	100000 гача	200000–300000	700000 гача
Солиштирма оғирлиги г/см ³	0,92–0,93	0,96–0,97	0,94–0,96
Суюқла ниш ҳарорати, °C	110–115	140–150	140–145
Шишаланиш ҳарорати, °C	–25	–60	–60
Мўртла ниш ҳарорати, °C	–65	–75	–75
Иссикқа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	50	100	100
Чўзили шга мустаҳ- камлиги, кг/см ²	100–140	290–300	250–270
Нисбий чўзилузвчанилиги, %	300–700	1000	800
Қолдик чўзилузвчанилиги, %	200–500	800	600
Эластиклик модули, кг/см ²	2000	5000	6000
Қатниқлиги, Рокуэл бўйича кг/см ²	13	20	16
Дизлектрик доимийси	2,3	2,4–2,8	2,4–2,5
Дизлектрик истроф- лар бурчак тангенси	0,0002–0,0005	0,0005	0,0005

Полиэтилендан ясалган ҳар хил қалинликдаги пардалар радиотехника ва электротехниканинг барча тармоқларида (радиолокацияда, юқори частотали кабеллар, телевизион ва

телеmekаник асбоблар ясашда) муҳим аҳамиятга эга. Полиэтилен сув ўтказмаслик хусусияти жиҳатидан гуттаперчадан қолишмайди. Шунинг учун ундан сув остида ишлатиладиган маҳсус кабеллар ясашда фойдаланилади. Полиэтилен ишлатиладиган асосий соҳалардан яна бири у ндан хилмажилди диаметрли трубалар ишлаб чиқаришдир. Бундай полиэтилен трубалар металл трубаларга нисбатан 6-8 марта енгил бўлиб, сув ва емирувчи суюқликларни узатишда улардан фойдаланиш яхши натижалар бермоқда. Полиэтилен туз, кислота ва ишқор эритмалари таъсирига чида милиги туфайли ундан ясалган трубалар кимё саноатида ҳам кенг ишлатилмоқда. Полиэтилен пардалардан ясалган қоп ва бошқа буюмлар озиқ-овқат маҳсулотларини сақлаш ва консервалашда тобора қўпроқ ишлатилмоқда. Булардан ташқари, ҳозир полиэтилендан ғовак пластлар ҳам олинмоқда. Улар пўлатдан 700 марта, сувдан 100 ва пробкадан 30 марта енгил.

Сўнгги йилларда эса полиэтилендан синтетик тола олиш усуllibари ҳам ишлаб чиқилди. Бироқ бундай тола намликини деярли ютмаслиги туфайли, уларни фақат техника эҳтиёжлари учун ишлатиш мумкин.

Полипропилен



Полипропилен ўзининг кўпгина хоссалари жиҳатидан полиэтилендан афзалроқ бўлиб, техниканинг турли талабларига жавоб бера олади.

Циглер ва Натталарнинг ишлаб чиқсан усулига биноан, пропиленни триэтилалюминий ва тетрахлортитандан иборат комплекс катализатор иштирокида полимерлаб, стерео-регуляр тузилишдаги полипропилен олиш мумкин. Бу усуга мувофиқ, пропиленни гептан, уайт-спирт каби органик суюқликларда эритиб, эритма катализатор жо йлаштирилган реакторларга қуйилади ва 100—150° С атрофифда қиздирilади.

Агар полимерлаш реакцияси учун пропилен ва пропан газларининг маълум миқдорий нисбатдаги аралашмаси олинса, у ҳолда бу газларни эритиш зарурати қолмайди. Шуниси қизиқки, полипропилен синтез қилишда триалкигалюминий ва тетрахлортитандан иборат комплекс катализаторлар ишлатилса, кристаллик даражаси 80—90 фоиз атрофида бўлган изотактик полипропилен олинади. Фақат тетрахлортитаннинг ўзи ишлатилганда эса кристаллик даражаси 50—60 фоиз атрофида бўлган полимер ҳосил бўлади.

Полипропилен аморфланиш ва юмашаш ҳарорати, мустаҳкамлиги, диэлектрик хоссалари ва кимёвий барқарорлиги жиҳатидан полиэтилендан афзалроқдир. Полипропилен 80 фоизли сульфат кислотада, 50 фоизли нитрат кислотада ва концентранган хлорид кислоталарда ҳам деярли парчаланмайди.

Полипропилен оддий шароитда органик суюқликларда эримайди, 80° С атрофида бензол, толуол каби ароматик углеводородларда дурустгина эрийди. Полипропилен, асосан ҳар хил қалинликдаги пардалар ишлаб чиқариш учун сарфланиб, ундан электротехника ва радиотехникада фойдаланилади. Сўнгги йилларда полипропилендан хоссалари жиҳатидан энг пишиқ синтетик толалардан қолишмайдиган кимёвий тола ишлаб чиқариш мумкинлиги исботланди. Аммо полипропилендан пишиқ тола олиш учун унинг молекуляр массаси 40000—50000 ва кристаллик даражаси 80—90 фоиз атрофида бўлиши шарт. Полипропилен толалари енгил ва арzon бўлганлиги учун келажакда бошқа синтетик толалар ўрнида ишлатилиши мумкин.

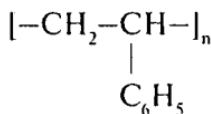
II-жадвал

Изотрон ҳолдаги полипропиленнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	100000 гача
Солиширма оғирлиги, г/см ³	0,90—0,91
Суюқланиш ҳарорати, °C	165—170
Шишаланиш ҳарорати, °C	-40
Мўртланиш ҳарорати, °C	-70

Иссиққа чидамлилiği, Мартенс бўйича, °C	120
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	300–350
Нисбий чўзилувчанлиги, %	700
Қолдик чўзилувчанлиги, %	500
Эластиклик модули, кг/см ²	500–7000
Қаттиқлиги, Рокуэл бўйича кг/см ²	85895
Диэлектрик доимийси	2,0–2,1
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,0006

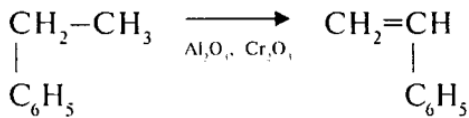
Полистирол



Ароматик полиолефинларнинг энг оддий вакилларидан бири полистирол энг қадимги полимерлардан бўлиб, биринчи марта 1878 йилда синтез қилинган. Унинг мономери стирол эса турли усул билан олинади.

Саноатда стирол, асосан, этилбензолни дегидрогенлаш йўли билан олинади. Этилбензол эса бензол ва этилендан алюминий хлорид катализаторлигида синтез қилинади.

Этилбензолни босим остида 600–800°C да қиздирилса, дегидрогенланиш реакцияси кетиб, стирол ҳосил бўлади. Реакцияда катализатор сифатида алюминий, хром, рух ва молибден оксидлари ишлатилади:



Реакцияда этилбензолнинг 40 фоизи стиролга айланади ва аралашмадан уни фракцион ҳайдаш усулида ажратиб олинади. Стиролни сақлаш пайтида полимерланиб қолмаслиги

учун унга ингибиторлар кўшилади. Полимерланишни бошлидан олдин стирол ингибитордан тозаланали.

Тоза стирол оддий шароитда рангиз суюқлик бўлиб, $-30,6^{\circ}\text{C}$ да қотади ва 145°C да қайнайди.

Амалда стирол эркин радикалларга парчаланувчи инициаторлар иштирокида эритмада ёки эмульсияда полимерланади. Инициаторлар сифатида водород пероксид, натрий пероксид, бензоил пероксид, азометан, тетрабутилдифенилэтан каби бирикмалар ишлатилади.

Агар стирол суспензия ёки эмульсияда полимерланса, реакция паст ҳароратда содир бўлиб, тезда тугайди ва молекуляр массаси катта полимер ҳосил бўлади. Бу ҳолда полимерланиш сувда олиб борилиб, эмульгатор сифатида турли совунлар, лаурил кислота тузлари ишлатилади. Инициатор сифатида эса водород пероксид, бензоил пероксид ва персульфатлардан фойдаланилади. Полимерланиш тамом бўлгач, суспензияни коагуляцияга учратиб, полистирол ажратиб олинади.

Булардан ташқари, стирол эритувчисиз блок усулида юқори ҳароратда ҳам полимерланади. Лекин бу усулда юқори молекуляр полимер ҳосил бўлиши учун жуда узоқ вақт талаб этилади (масалан, полистирол олиш учун стиролни 6 кун 60°C да, 4 кун 80°C да ва сўнгра 2 кун 150°C да қиздириш керак). Бундан ташқари, стирол блок усулида полимерланганда чиқадиган иссиқлик бир текисда тарқалмаганлиги туфайли, блокнинг турли жойларида молекуляр массаси турлича бўлган полимер ҳосил бўлади. Блокнинг ичидаги паст молекуляр, четларида эса юқори молекуляр полистирол ҳосил бўлади. Чунки экзотермик чиқадиган иссиқлик тезда тарқалиб кета олмай, макромолекулаларни деструкциялади.

Блок полистирол рангиз ёки оч сарғиш, тиниқ полимер бўлиб, молекуляр массаси ортган сари органик суюқликларда эрувчанлиги камаяди. Унинг молекуляр массаси 200000 дан ортиқ бўлса, эфир, гексан, бензол ва толуолларда эримай, факат бўқади.

Полистирол кимёвий суюқликлар таъсирига яхши бардош беради. У ишқор ва минерал кислоталар эритмасида парчаланмайди, спиртлар ва минерал мойларда эримайди, юқори ҳароратда ҳам ўзининг механик хоссаларини сақ-

лайди. Шунинг учун полистирол полимерлар орасида мұхим ўрин тутади. Полистиролнинг баъзи хоссалари 12-жадвалда келтирилган.

12-жадвал

Изотроп ҳолдаги полистиролнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

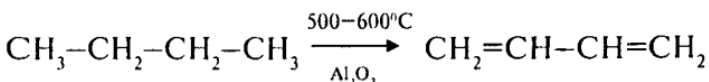
Үртача молекуляр массаси	6000000 гача
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,05–1,07
Суюқланиш ҳарорати, °C	200 атрофида
Шишаланиш ҳарорати, °C	80–90
Мұртланиш ҳарорати, °C	60
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бүйича, °C	80
Чүзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	400–450
Нисбий чүзилувчанлиги, %	200 гача
Қолдиқ чүзилувчанлиги, %	100 гача
Эластиклиқ модули, кг/см ²	5000
Қаттықлиги, Бринел бүйича, кг/см ²	20–30
Диэлектрик доимийси	2,3–2,9
Диэлектрик исрофлар бурчак тангенси	0,0002–0,0003

10.2. Түйинмаган полиуглеводородлар

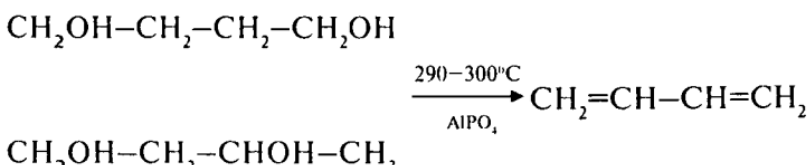
Полибутидиен $[-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-]_n$. Полибутидиен дивинил ёки 1,3-бутидиенни полимерлаш натижасида ҳосил бўлади.

Дивинилни биринчи марта С.В. Лебедев этил спиртдан синтез қилган бўлиб, ҳозир у саноатда, асосан, этанолдан эмас, балки нефть газларидан қуидаги усувларда олинмоқда:

а) маълумки, нефтни крекинглаш жараёнида ҳосил бўлган бутан ва бутен газларини юқори ҳароратда ва метал оксидлари катализаторлигига дегидрогенлаш реакциясига учратилса, дивинил ҳосил бўлади:

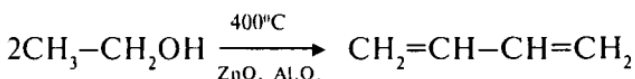


б) 1,3 ёки 1,4-бутандиолларни катализаторлар иштирокида дегидратлаш реакциясига учратиш натижасида ҳам дивинил олинади:



Бу реакция юқори босим ва 290—300° С ҳароратда алюминий фосфат катализаторлигидан содир бўлади.

в) Лебедев усули бўйича этанол юқори ҳароратда металл оксидлари иштирокида дегидратланса, бутадиен ҳосил бўлади:

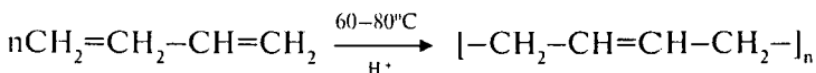


Бунда энг тоза бутадиен олинса ҳам, этанол озиқ-овқат маҳсулотларидан синтез қилинганлиги туфайли, бу усул кам қўлланилар эди. Сўнгги йилларда этанолни этилендан синтез қилиши усули кашф этилгач, дивинил Лебедев усули бўйича олинадиган бўлди.

Бутадиен оддий шароитда газ, $-4,5^\circ\text{C}$ да эса суюқ ҳолга ўтали ва -109°C да кристалланади. Бутадиенни саноат миёсида полимерлашда катализаторлардан (натрий металли) ва инициатор бирикмалардан кенг фойдаланилади. Бутадиенни блок усулида эритувчи модда иштирокида ҳамда эмульсияда полимерлаш мумкин. Аммо блок усулида олинган полимер молекуляр массаси бўйича анча полидисперс бўлади. Чунки бутадиеннинг полимерланиши ҳам экзотермик реакция бўлиб, чиқаётган иссиқлик полимер макромолекулаларини парчалаб юборади.

Агар полимерланиш эритмада, айниқса, эмульсияда олиб борилса, макромолекулаларнинг парчаланишига ўрин қолмайди, чунки реакцияда чиқадиган иссиқлик сув ёки эритувчига ютилиб, ҳарорат анча пасаяди.

Саноатда полибутидиен олиш мономернинг сувдаги эмульсиясини кислота катализаторлигидаги полимерлашга асосланган. Бу усулда олинганди полибутидиен латекс ҳолатда бўлади ва уни эритмага турли туз эритмалари, электролитлар қўшиш йўли билан чўкмага туширилади. Бутадиен эмульсион усул билан маҳсус катализаторлар иштирокида полимерланганда мономернинг 1, 4 — тузилиши, асосан, ўзгармайди:



Умуман, дивинил бирикмаларни полимерлашда С.В. Лебедев каашф этган усул жаҳон аҳамиятига эга бўлди. Бу усулга биноан суюқ бутадиеннинг ўзини ёки унинг органик суюқликлардаги (бензин, ксилол, циклогексан) эритмасини натрий металли иштирокида полимерлаш мумкин. Полимер занжири тармоқланиб кетмаслиги ва полидисперслик хусусиятига эга бўлиб қолмаслиги учун эритмага модификаторлар ҳам қўшилади. Модификаторлар сифатида сирка альдегид, винил эфирлари, кетонлар, диоксан каби бирикмалар ишлатилади. Газ ҳолдаги бутадиеннини натрий металли иштирокида узлуксиз полимерлашсаноатда қўлланиладиган энг асосий технологик усул ҳисобланади. Бу усулга мувофиқ, тозаланган бутадиен 30—35°С ҳарорат ва 3—5 атм босимда натрий металлининг керосинданги суспензияси ва алифатик органик кислоталар (олеин, пальмитин, стеарин кислоталар) солинган реактор орқали ўтказилади.

Полимерланиш шароитига қараб полибутидиеннинг молекуляр массаси 25000 дан 750000 гача бўлади. У иссиқка анча чидамли бўлиб, ҳарорат 220°С га етганда деполимерлашиш реакциясига учрайди ва димер, тример ҳамда тетрамерлар ҳосил бўлади. Полибутидиен кислород таъсирида тез оксидланади, ультрабинафа нурлар таъсирида эса парча-

лана бошлайди. Натрий металли катализаторлигига олинган полибутиадиен «буна» деб аталади, у ўзининг кўпчилик хоссалари жиҳатидан табиий каучукдан қолишмайди. Полибутиадиеннинг энг муҳим хоссалари қуйидаги жадвалда келтирилган.

13-жадвал

Изотроп ҳолдаги полибутиадиенинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	600000 гача
Солиширма оғирлиги, г/см ³	0,89–0,92
Шишаланиш ҳарорати, °C	–30
Парчаланиш ҳарорати, °C	220–230
Мўртланиш ҳарорати, °C	–50
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	20–50
Нисбий чўзилувчанлиги, %	600
Қолдиқ чўзилувчанлиги, %	100
Эластиклик модули, кг/см ²	3–5
Қаттиқлиги, кг/см ²	1
Диэлектрик доимийси	2,8

Бутадиен бошқа дивинил мономерлар каби кўпчилик винил мономерлари билан сополимерланади. Бу сополимерлардан бири буна-N деб аталиб, бутадиен ва акрилонитриллардан ташкил топган. Бу сополимер минерал мойлар ва ўсимлик мойлари таъсирига барқарор бўлганлиги туфайли, техникада кўп ишлатилади. Бутадиен ва стиролнинг сополимери эса буна –S деб аталиб, кўп хоссалари жиҳатидан табиий каучукни эслатади ва саноатда каучук ўрнида ишлатилиши мумкин.

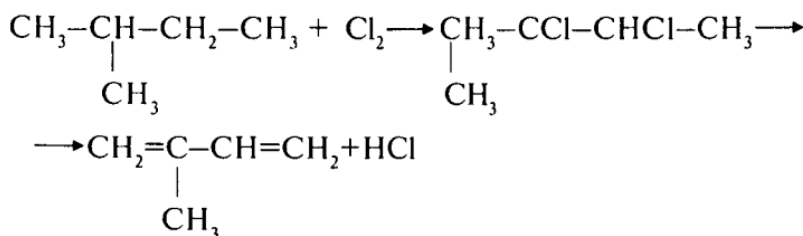
Полиизопрен $[-\text{CH}_2-\overset{|}{\text{C}}=\text{CH}-\text{CH}_2-]_n$. Полиизопрен 2-ме-



тил – 1,3-бутадиен ёки изопренни полимерлаш натижасида ҳосил бўлади. Шуни айтиб ўтиш керакки, табиий каучук ва гуттаперчалар ҳам изопреннинг полимерлариридир.

Изопрен дастлаб, 1860 йилда табиий каучукни парчалаш натижасида олинган. Ҳозирги вақтда изопрен қуидаги йўл билан ҳосил қилинади.

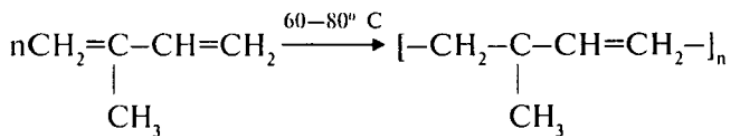
Изопентан ёки изопентенга дастлаб хлор таъсир эттирилиб, 2– ёки 3–хлор–2–метилбутан ҳосил қилинади, сўнгра ундан хлорид кислота ажратилиб, триметилэтилен олинади:



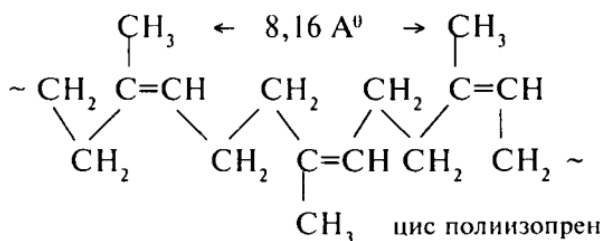
Тоза изопрен, оддий шароитда тез парчаланувчи суюқлик бўлиб, унинг қайнаш ҳарорати – 34°C га, музлаш ҳарорати – 146,8°C га тенг. Изопрен ҳам бутадиен ва хлоропрен каби турли шароитда тезда полимерлана олади. Лекин сўнгги вақтларга қадар полизопрен табиий каучук сифатида маҳсус дараҳтлардан ажратиб олинарди. Кейинги йилларда изопрен синтез қилиш ва уни полимерлашнинг оддийроқ усуллари кашф этилгандан сўнг синтетик полизопрен саноат миқёсида ишлаб чиқариладиган бўлди. Бундан синтетик полизопрен хоссалари жиҳатидан табиий каучукдан қолишмайди, баъзи хоссалари бўйича эса ундан ҳам афзалроқдир.

Изопрен саноатда асосан эмульсияда ёки эритмада инициаторлар иштирокида полимерланади. Полимерлаш жараёнининг инициатори сифатида барий ва натрий пероксид, бензоил пероксид ва бошқалардан фойдаланилади. Агар изопрен натрий металли иштирокида 60–70°C да карбонат ангирид атмосферасида полимерланса, хоссалари жиҳатидан табиий полизопренга ўхшаш эластик ва тиниқ полимер ҳосил бўлади.

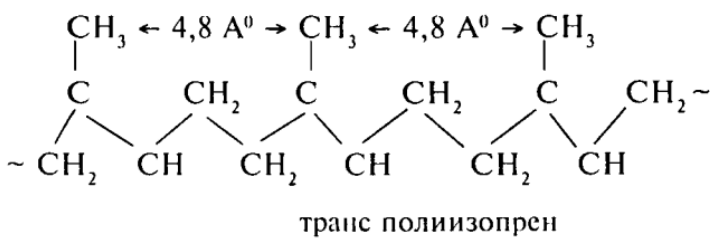
Умуман, изопрен минерал ва органик кислоталар, алюминий хлорид каби тузлар иштирокида ҳам полимерланиш реакциясига киришади:



Одатда табиий полиизопрен икки изомер ҳолатда учрайди. Улардан бири цис ҳолатдаги табиий каучук бўлиб, иккинчиси транс ҳолатдаги гуттаперчадир. Полиизопреннинг цис изомерида элементар звенолар ўзаро қуидаги вазиятда жойлашган:



Каучук элементар звеноларининг идентлик даври икки изопрен молекуласи қолдифидан иборат бўлиб, $8,16 \text{ \AA}^0$ га тенг. Гуттаперчада эса элементар звеноларнинг идентлик даври $4,8 \text{ \AA}^0$ га тенг бўлиб, битта изопрен молекуласи қолдифидан иборат:



Полиизопреннинг бу икки хил изомери хоссалари жиҳатидан бир-биридан фарқ қиласди. Табиий каучукнинг молекуляр массаси, одатда, 200000 дан 400000 гача, гуттаперчанини

эса 25000 дан 50000 гача бўлади. Табиий каучук оддий шароитда рангиз ёки оч сариқ рангли тиниқ ва эластик полимер бўлса, гуттаперча оқиши қулранг, қаттиқ материалdir.

Гуттаперчада элементар звеноларнинг транс ҳолатда бўлиши унинг зичлигини оширади ва кристалланишига қулийлик туғдиради. Гуттаперча кристаллари 55—60°C да аморф ҳолатга ўтади. Табиий каучук эса оддий шароитда аморф бўлиб, фақат 0°C да узоқ вақт сақланса кристалланади. Унинг аморфланиш ҳарорати ҳам гуттаперчанидан анча паст бўлиб, 5—10°C га тенг. Уларнинг тузилишидаги бу фарқ хоссалари жиҳатидан ҳам фарқланишига сабаб бўлади. Кристалл ҳолдаги табиий каучук ва гуттаперчанинг энг муҳим хоссалари 14-жадвалда келтирилган.

14-жадвал

Изотроп ҳолдаги табиий каучук ва гуттаперчанинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

	Табиий каучук	Гуттаперча
Ўртacha молекуляр массаси	500000	30000
Солиширма оғирлиги, г/см ³	0,91	0,95—0,97
Суюқланиш ҳарорати, °C	100	60—70
Шишаланиш ҳарорати, °C	-60	-40
Парчаланиш ҳарорати °C	200	200
Мўртланиш ҳарорати °C	-80	-60
Иссикқа чадамлилиги, Мартенс бўйича, °C	50	50
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	200—250	200—300
Нисбий чўзилувчанилиги, %	800 гача4	00—500
Қолдиқ чўзилувчанилиги, %	300 гача	200—300
Эластиклик модули, кг/см ²	2000	3000—5000
Қаттиқлиги, Шор бўйича, кг/см	60	60—80
Диэлектрик доимийси	2,4	2,4

Полиизопрен саноатнинг барча тармоқларида ишлатилади. Ундан ҳозирги вақтда 50000 хилга яқин турли буюмлар ясалади. Полиизопррендан ясаладиган буюмлар ичидаги энг аҳамиятлиси ҳавода ва ерда юрувчи транспортларнинг шиналаридир.

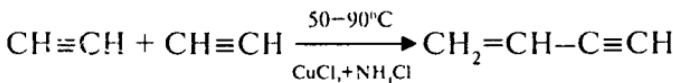
Каучуклардан турли уй-рўзғор буюмлари, кийим-кечаклар, айниқса, оёқ кийимлари тайёрланади. Кимё саноатида эса транспортёр ленталари, ҳар хил ҳажмдаги идишлар ясалади. Каучук турли агрессив муҳит таъсирига барқарор бўлгани туфайли, каучукдан ясалган асбобларнинг кимё саноатида аҳамияти жуда катта.

Полихлоропрен $[CH_2-\overset{|}{C}=\overset{|}{CH}-CH_2-]_n$. Полихлоропрен

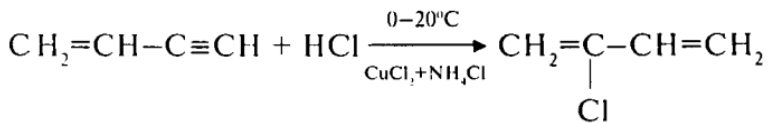
$$\begin{array}{c} Cl \\ | \end{array}$$

2-хлор-1,3-бутадиен ёки хлоропреннинг полимерланиши натижасида ҳосил бўлади.

Хлоропрен икки босқичда синтез қилинади. Биринчи босқичда ацетилендан винил ацетилен олинади. Реакция босим остида катализаторлар иштирокида 50—90°C ҳароратда олиб борилади. Катализатор сифатида мис хлорид ва аммоний хлорид аралашмаси ишлатилади. Бунда олинган винилацетилен оддий шароитда газ бўлиб, 5°C да суюқликка айланади:



Реакциянинг иккинчи босқичида винилацетиленга хлорид қислота бириктириб хлоропрен олинади. Бу босқичда ҳам катализатор сифатида мис хлорид ва аммоний хлорид аралашмаси ишлатилади:



Хлоропрен оддий шароитда рангсиз, тиник суюқлик бўлиб, 59,4° Сда қайнайди.

Хлоропрен катализатор ёки инициаторлар таъсирида ионли ва эркин радикалли механизм бўйича полимерланади.

Хлоропрен, ҳатто катализатор иштирокисиз ҳам тез полимерланади. Катализаторсиз полимерланишда ҳосил бўлган полимернинг барча хоссалари ҳароратга ва реакция олиб борилаётган идишининг материалига боғлиқ бўлади, чунки полимерланиш реакциясида хлорид кислота ажралиб чиқади ва у идиш металли билан реакцияга киришиб туз ҳосил қиласи. Ҳосил бўлган металл хлорид таъсирида эса қўшимча реакциялар содир бўлади. Бунга йўл қўймаслик учун хлоропренни полимерлаш деворининг ички томонига бакелит лаки суртилган реакторларда, азот гази атмосферасида 30—35°C ҳароратда олиб бориласи.

Реакцион муҳитдаги кислороднинг миқдори ҳам ҳосил бўлган каучукнинг хоссаларига таъсир этади. Кислород ёки инициатор жуда кўп бўлса, полимер занжирлари тармоқлашиб кетади. Хлоропренни катализатор иштирокисиз юқори ҳароратда блок усулида, эмульсияда ёки инерт суюқликда полимерлаш мумкин.

Хлоропренни эмульсияда полимерлаш айниқса яхши натижалар беради. Полимерланиш пайтида модификатор ва регулятор ишлатиш ҳосил бўлувчи каучукнинг полимерланиш даражасини тартибга солиш имкониятини беради. Полимерланиш жараёнининг инициатори ёки катализатори сифатида бензоил пероксид, водород пероксид ва персульфат кислота тузлари ишлатилади. Полимерланиш сувли эритмада олиб борилса, эмульгатор сифатида ишқорий совунлар, триэтаноламин совунлари, алкил-нафталин-сульфокислота тузлари ва ҳоказолардан фойдаланилади. Модификатор сифатида этилен оксид, эпихлоргидрин, гипосульфит, олтингугурт ва сульфит ангидрид, меркаптанлар, ароматик сульфокислоталар каби бирикмалар ишлатилади. Бу усуллардан ташқари, хлоропренни ультрабинафша нур таъсирида ва босим остида ҳам полимерлаш амалда кенг тарқалган.

Саноатда олинадиган полихлоропрен қаттиқ, пластик ва эластик ҳолатда бўлиб, ташқи кўриниши жиҳатидан каучукка ўхшайди. Полихлоропреннинг молекуляр массаси 100000—300000 атрофида бўлиб, хлорланган углеводородларда озгина эрийди.

Полихлоропрен макромолекулаларида элементар звено-
ларнинг тузилиши транс ҳолда бўлиб, гуттаперчани эсла-
тади:



Полихлоропрен оддий шароитда кристалл бўлиб, 50—60°С да аморф ҳолатга ўтади ва 80—90° С да юмшайди, ўзининг кўп хоссалари жиҳатидан табиий каучукка ўхшаб кетади. Аммо турли суюқликлар (бензин, бензол, ёғлар ва ҳоказолар) таъсирига чидамлилиги билан табиий каучукдан фарқланади. Шунинг учун техникада органик суюқликлар таъсирига барқарор буюмлар тайёрлаш мақсадида ундан кенг фойдаланилади.

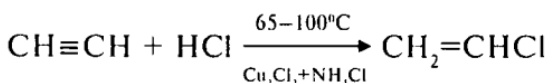
Полихлоропрен юқори ҳароратда барқарор ва ишқала-
ниш вақтида жуда оз едирилади. Шунинг учун ундан транс-
портер ленталари, тасмалар тайёрланади. У аланга таъсирида
ёнмайди ва шу сабабли электр кабелларини қоплаш учун
кўп миқдорда сарфланади. Ўзидан газларни ўтказмаслиги,
агрессив муҳит таъсирига барқарорлиги туфайли, полихло-
ропрендан кимё саноати учун турли аппаратлар, резина
шимирилган брезент ва бошқа материаллар ясашда ҳам фой-
даланилади. Полихлоропрендан автомашина, самолёт ва қиши-
лоқ ҳўжалик машиналарининг фиддираклари учун шиналар
ясаш ҳам мумкин.

10.3. Галогенли полимерлар

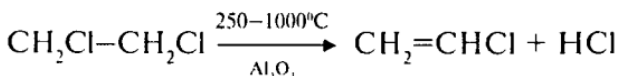
Поливинилхлорид $[-\text{CH}_2-\text{CHCl}-]_n$. Поливинилхлорид винилхлоридни полимерлаш натижасида ҳосил бўлади. Винилхлорид қуйидаги усуllар билан олинади:

а) ацетиленга турли катализаторлар иштирокида водород хлорид бириткирилса винилхлорид ҳосил бўлади. Реакцияни газ ёки суюқ фазада олиб бориш мумкин. Бунинг

учун олдин катализаторларни хлорид кислотада эритиб, эритмадан ацетилен ўтказилади. Катализатор сифатида мис монохлорид ва аммоний хлорид ёки симоб, мис ва қалай хлоридлар аралашмалари ишлатилади. Реакция 65—100°C ҳароратда олиб борилади:



б) симметрик дихлорэтанни турли катализаторлар иштирокида дегидрохлорланса ҳам винилхлорид ҳосил бўлади. Реакция 800—1000°C атрофига алюминий оксид, каолин, пемза каби моддалар катализаторлигида олиб борилади. Агар катализатор сифатида активланган кўмир олинса, дихлорэтан 250—350°C да дегидрохлорланади:



Полимерлаш учун ишлатиладиган винилхлоридга бошқа газлар аралашмаган бўлиши ва у азот атмосферасида сақлааниши керак. Винилхлорид оддий шароитда рангсиз, хушбўй ҳидли газ бўлиб, -14°C да суюқликка айланади ва -115°C да қотади. Винилхлорид ёруглик, ультрабинафша нур таъсирида қиздирилганда, катализаторлар ва инициаторлар иштирокида осон полимерланиб, поливинилхлоридга айланади.

Саноатда винилхлорид эмульсияда турли инициаторлар иштирокида полимерланади. Инициаторлар сифатида турли пероксидлар, озон ва кислород ишлатилади. Бунинг учун мономерни метанол, диоксан, бензол, ацетон каби суюқликларда эритиб, реакторга солинади. Олинган суюқликда мономер яхши эриши, поливинилхлорид эса эримаслиги шарт. Сўнгра эритмага бензоил пероксид қўшиб, аралашма 10—60°C да иситилади. Натижада винилхлорид полимерланиб, кукун ҳолидаги полимер реактор тубига чўкади.

Винилхлоридни эмульсион полимерлаш айниқса катта аҳамиятга эга. Чунки бунда мономер тезда полимерланиб, молекуляр массаси катта полимер ҳосил бўлади. Бундан ташқари, бу усулда олинган поливинилхлорид латекс ҳолида бўлиб, уни шу ҳолида қайта ишлаш мумкин. Эмульсион полимерлаш ҳам 40—50°C да турли пероксидлар иштирокида олиб борилади, бунда эмульгатор сифатида совунлар ишлатилади. Поливинилхлорид оқ ёки сарғиши қаттиқ полимер бўлиб, кристаллана олмайди. У аланга таъсирида суюқланмайди ва ёнмайди, балки парчаланади. Поливинилхлориднинг кўпгина хоссалари 15-жадвалда келтирилган.

15-жадвал

Изотроп ҳолдаги поливинилхлориднинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	200000 гача
Солиширма оғирлиги, кг/см ³	1,35—1,45
Шишаланиш ҳарорати, °C	85
Парчаланиш ҳарорати, °C	140—160
Мўртланиш ҳарорати, °C	20
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	70—80
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	450—500
Нисбий чўзилувчанилиги, %	20
Қолдиқ чўзилувчанилиги, %	10
Эластиклик модули, кг/см ²	50000—70000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	15—16
Диэлектрик доимийси	3—4,5
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,04—0,08

Поливинилхлорид оддий шароитда органик эритувчилярда эrimайди. Фақат 80°C дан юқори ҳароратда бензол, хлорбензол, баъзи кетонлар ва эфирларда эрийди. Оддий ҳароратда у концентранган сульфат кислота, суюлтирилган нитрат кислота ва 20 фоизли ишқор эритмалари таъ-

сирига яхши бардош беради, лекин қүёш нури ва иссиқлик таъсирига чидамли эмас.

Поливинилхлорид яхши диэлектрик хоссаларга эга. Шунинг учун у турли электр асбоблари ясашда, электр симла-ри ва кабелларнинг устини қоплашда ишлатилади.

Поливинилхлорид турли агрессив моддалар таъсирига чидамли бўлгани учун техникада ҳар хил трубалар ясаш, реакторларнинг ички томонини қоплашда ишлатилади. Поливинилхлориддан турли лаклар ва кимёвий толалар ҳам олинади. Қурилишда ишлатиладиган линолеум ҳам поливинилхлорид асосида олинади. Булардан ташқари, винилхлориднинг кўп сополимерлари ҳам саноат аҳамиятига эга.

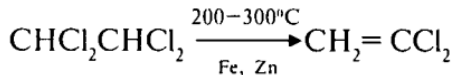
Поливинилиденхлорид $[-\text{CH}_2-\text{CCl}_2-]_n$. Поливинилиденхлорид винилиденхлоридни полимерлаш натижасида ҳосил бўлади. Винилиденхлорид қуйидаги усуслар билан олинади:

а) винилиденхлорид олиш учун винилхлоридни темир хлорид катализаторлигига 80°C да хлорланади. Ҳосил бўлган трихлорэтан ўювчи натрийнинг 10 фоизли эритмаси билан қайнатилса, винилиденхлорид ҳосил бўлади:



Катализатор сифатида ишқор ўрнига барий, кальций ёки мис хлоридлардан ҳам фойдаланиш мумкин.

б) асимметрик тетрахлорэтан таркибидан бир молекула хлор ажратиб олинса ҳам винилиденхлорид ҳосил бўлади. Реакция рух ёки темир иштирокида боради:



Ҳар иккала реакция натижасида винилиденхлорид билан бир қаторда симметрик дихлорэтилен ҳам ҳосил бўлади. Шунинг учун реакция натижасида ҳосил бўлган винилиденхлоридни бегона аралашмалардан тозалаб, азот атмосфе-

расида сақланади. Винилиденхлорид оддий шароитда рангиз суюқлик бўлиб, 32°C да қайнайди ва -123°C да қаттиқ ҳолатга ўтади.

Винилиденхлорид полимерланиш хусусияти жиҳатидан винилхлорид, винилфторид ва бошқа мономерлардан катта фарқ қиласди. У юқори ҳароратда полимерланмай, балки фақат паст ҳароратда ҳатто, қоронгуликда ҳам полимерланади. Винилиденхлорид ультрабинафша нурлар таъсирида -35°C дан паст ҳароратда ҳам полимерлана олади. Уни техникада, кўпинча, эмульсия ёки суспензияда полимерланади. Бунда катализатор сифатида турли пероксидлар (бензоил, ацетил ва водород пероксидлар) ёки аммоний персульфат, эмульгатор сифатида эса алкил сульфокислота тузлари ишлатилади.

Поливинилиденхлорид оқ қаттиқ ва мўрт полимер бўлиб, фақат юқори ҳароратда баъзи органик суюқларда (тетрахлорметан, тетрахлорэтан ва ҳоказоларда) оз микдорда эрийди. Уни суюқлантириб секин-аста совитилса ёки бир неча юз фоизга чўзилса, кристалланади ва механик хоссалари ўзгаради.

Поливинилиденхлориднинг баъзи хоссалари 16-жадвалда келтирилган.

16-жадвал

Изотроп ҳолдаги поливинилиденхлориднинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	300000 гача
Фазавий ҳолати	кристалл
Кристалларнинг суюқланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	20–30
Солиштирма оғирлиги, g/cm^3	1,7
Суюқланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	180
Шишеланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	20
Парчаланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	180
Мўртланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	-10
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, $^{\circ}\text{C}$	90

Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	4000
Нисбий чўзилувчанилиги, %	50
Эластиклик модули, кг/см ²	3000–10000
Қаттиқлиги, Рокуэл бўйича, кг/см ²	80–90
Дизлектрик доимийси	3–5
Дизлектрик исрофлар бурчак тангенси	0,02–0,03

Кристалл ҳолдаги поливинилиденхлорид жуда мустаҳкамдир. Уни ориентирлаши натижасида мустаҳкамлигини бараравар ошириш мумкин. Натижада поливинилиденхлориднинг мўртлиги камайиб, эластиклиги ортади.

Кўпинча винилиденхлоридни бошқа мономерлар (винилхлорид, диенлар, акрилкислота эфирлари ва ҳоказолар) билан сополимерлаб, саноат аҳамиятига эга бўлган сополимерлар олинади. Бу сополимерларнинг мўртлиги кам бўлиб, мустаҳкамлиги ҳамда кислота ва ишқорлар таъсирига чидамлилиги жиҳатидан поливинилиденхлоридга ўхшайди. Унинг диенлар билан ҳосил қилган сополимерлари каучук хоссага эга бўлиб, уни тўрсимон ҳолатга ўтказиш мумкин.

Перхлорвинил смоласи. Перхлорвинил смоласи поливинилхлоридни икки усулда хлорлаб олинади:

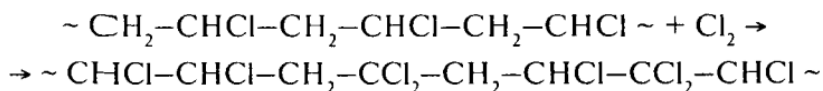
1) поливинилхлоридни тетрахлорэтанда эритиб, 7–8 фоизли эритма тайёрланади. Сўнгра эритма 90° С да хлорга тўйинтирилади. Поливинилхлоридни хлорлаш реакцияси экзотермик бўлгани туфайли, реактор сув билан совитиб турилади. Хлорлаш пайтида ҳарорат 120°С дан паст бўлиши керак. Реакциянинг охирида аралашма гел ҳолатга ўтади. Поливинилхлоридни хлорлаш реакцияси, одатда, 24–40 соат давом этади. Хлорлаш тамом бўлгандан сўнг водород хлорид ва ортиқча хлор вакуум остида ҳайдаб олинади.

Ҳосил бўлган перхлорвинил смоласи –10°С да метанолда чўктирилади ва метанол билан ювилади, сўнгра қуритилади;

2) поливинилхлориднинг хлороформдаги 10 фоизли суспензияси 92° С да 4 атм босимда суюқ хлор билан аралаштирилади, хлорлашнинг бошланиш пайтида ҳарорат 120°С бўлиб, реакциянинг охирида 40°С гача пасаяди. Хлор-

лаш 5 сөзат давом этади. Реакция тугагач, суспензияни калий карбонат эритмасига секин-аста қуйилади. Бунда реакцияда ҳосил бўлган хлороформ парчаланади ва оқ чўкма ҳолида перхлорвинил ажралади. Уни аралашмадан ажратиб олиб, ювилади ва вакуум остида қуритилади.

Ҳар икки усулда ҳам поливинилхлориднинг хлорланиб перхлор винилга айланиш реакцияси қуйидагича ифодаланади:



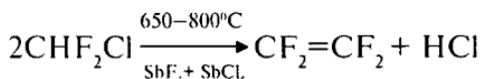
Поливинилхлорид таркибида, 56 фоиз хлор бўлса, перхлорвинил смоласида хлорнинг миқдори 65—70 фоизгacha етади.

Перхлорвинил смоласи поливинилхлориддан эрувчанилиги билан фарқланади. У мураккаб эфирлар, кетонлар ва хлорланган углеводородларда яхши эрийди. Шу хоссасидан фойдаланиб, унинг ацетондаги эритмасидан узун ёки штапель тол алар олинади.

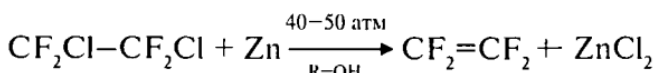
Перхлорвинил смоласи кислота ва ишқорлар таъсирига яхши ба рдош беради, ёнмайди ва микроблар таъсирида чиримайди. Унинг бу хоссаларидан фойдаланиб, техникада турли фильтрлар ва буюмлар ясалади. Лекин перхлорвинил анча паст ҳароратда юмшайди ва қўёш нурида ҳам иссиқлик таъсирида тез парчаланади.

Политетрафторэтилен $[-\text{CF}_2-\text{CF}_2-]_n$. Политетрафторэтилен ёки тефлон тетрафторэтиленни юқори босимда турли шар ойтда полимерлаш натижасида ҳосил бўлади. Тетрафторэтилен қуйидаги усуллар билан олинади:

а) ди фторхлорметан асосида синтез қилиши. Бунинг учун дифторхлорметан юқори ҳароратда турли катализаторлар иштироқида димерланиш реакциясига учратилади. Саноатда тетрафторэтилен асосан шу усулда олинади, бунда катализатор сифатида фторид ва сурма хлорид аралашмаси ишлатилади:



б) тетрафтордихлорэтанни кукун ҳолдаги рұх билан қиздириб, унинг таркибидан бир молекула хлор ажратиб олинса, тетрафторэтилен ҳосил бўлади. Реакция 40—50 атм босим остида турли органик суюқликлар иштироқида содир бўлади:



Тетрафторэтилен оддий шароитда газ бўлдиб, $-76,3^{\circ}\text{C}$ да суюқликка айланади ва $-142,5^{\circ}\text{C}$ да қотади.

Саноатда тетрафторэтилен эмульсияда ва блок усулида ёки органик суюқликлардаги эритмасида полимерланади.

У оддий шароитда газ бўлгани туфайли ин ициатор (турли пероксидлар, персульфатлар, перборатлар ва азобирикмалар) солинган реакторга юқори босим остида юборилади. Сўнгра мономер ва инициатор аралашмаси 1000 атм га яқин босимда $70-90^{\circ}\text{C}$ да бир неча соат давомида иситилади. Тетрафторэтиленни эритмада полимерлашда эритувчилар сифатида спирт, ацетон, хлороформ, тетрахлорметан ва эфирлар ишлатилади.

Тетрафторэтилен сувдаги эмульсияда полимерланганда эмульгатор сифатида полифторкислоталарнинг тузлари ишлатилса, яхши хусусиятли полимер ҳосил бўлади.

Унинг механик хоссалари бошқа полимерникига нисбатан яхши ва юқори ҳароратга чидамлидир. Тефлон 320°C атрофида бир оз юмшайди ва 400°C дан юқори ҳароратда парчалана бошлайди. У ҳатто очиқ алангала ҳам ёнмайди ва суюқланмайди. Фторопласт — 4 органик суюқликларда ҳам анорганик суюқликларда ҳам бўкмайди ва эритмайди. У концентранган сульфат, нитрат кислоталар, ишқорлар ва ҳатто фторид кислотаси таъсирига ҳам барқарор. Унга ҳеч қандай оксидловчи моддалар таъсир этмайди. Бу полимер 90 процентли водород пероксид, нитрат ва хлорид ки слоталар аралашмаси таъсирига ҳам яхши бардош беради. Умуман политетрафторэтилен кимёвий агрессив моддалар таъсирига барқарорлиги жиҳатидан олтин ва платинадан ҳам юқори туради.

Унинг баъзи хоссалари 17-жадвалда келтирилган. Тефлон жуда яхши диэлектрик бўлиб, унинг бу хоссаси юқори ҳарорат, турли кимёвий бирикмалар (кислота, ишқор, оксидловчилар ва ҳатто водород фторид), юқори частотали токлар таъсирида ҳам ўзгармайди. Бу нарса ундан юқори ва ультра юқори частотали ток таъсирида ишлатиладиган турли изоляторлар тайёрлаш имкониятини беради.

Унинг сувга бўйкаслиги ва ҳўлланмаслиги кабель саноатидаги аҳамиятини янада ортиради.

Тефлоннинг турли муҳитларда инертлигидан фойдаланиб, ундан озиқ-овқат саноатига зарур турли асбоб-ускуналар ҳам ясалмоқда. Ундан ясалган турли идишлар ва пардалар фармацевтика саноатида дориларни сақлаш учун ишлатилади. Тефлондан ясалган найлар ва бошқа шаклдаги нарсаларни инсон организмининг бузилган ва синган қисмлари ўрнига ишлатиш мумкин.

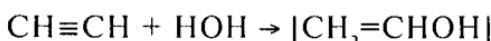
17-жадвал

Изотрои ҳолдати политетрафторэтиленнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

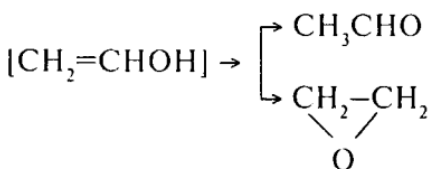
Ўртacha молекуляр массаси	15000–300000
Солиширма оғирлиги, г/см ³	2,1–2,3
Шишаланиш ҳарорати, °C	–100
Парчаланиш ҳарорати, °C	400
Мўртланиш ҳарорати, °C	–120
Иссикқа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	250
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	150–250
Нисбий чўзилувчанилиги, %	250–500
Эластиклик модули, кг/см ²	5000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	3–5
Диэлектрик доимииси	1,9–2,2
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,002–0,0003

10.4. Поливинилспиртлар, полиакрилатлар ва уларнинг ҳоссалари

Поливинилспирт $[-\text{CH}_2-\overset{\underset{\text{OH}}{|}}{\text{CH}}-]_n$. Поливинилспирт винил спиртининг полимери бўлса ҳам у винил спиртидан эмас, балки винилацетатдан синтез қилинади, чунки винил спирт оддий шароитда жуда бекарор бўлиб, тезда сирка альдегидга айланади. Масалан, ацетиленга сув бириктирилса, қўйдаги реакция бўйича винил спирт ҳосил бўлади:



Ҳосил бўлган винил спирт тезда изомерланиб, сирка альдегид ёки этилен оксидга айланади:



Сирка альдегид ва винил спирт бир модданинг кето ва энол изомерлари бўлиб, улардан кето форма барқарордир. Агар энол формадаги винил спирт ацетилланса у винил-ацетатга айланади.

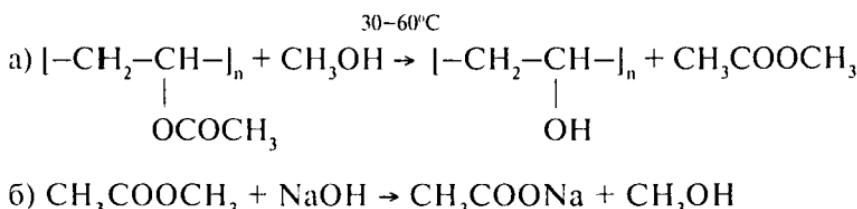
Шу сабабли поливинилспирт синтез қилишда аввал винилацетатни полимерлаб, сўнгра олинган поливинилацетат гидролизланади.

Амалда поливинилацетат қўйидаги усулларда гидролизланади:

1. Ишқорий мухитда гидролизлаш. Бу усулга мувофиқ поливинилацетат ўйювчи натрий ёки калийнинг метил спиртидаги эритмаси билан уй ҳароратида бир неча соат давомида қориштирилади. Реакция бошлангандан бир неча минут ўтгачи, оппоқ толасимон поливинилспирт ажралиб чиқа бонилайди. Гидролизнинг охирида ҳосил бўлган аралашма 2 соат давомида 60–70°C да иситилади. Сўнгра ҳосил бўлган

поливинилспиртни яхшилаб ювиб, паст молекуляр моддалардан тозаланади. Ҳозирги гидролиз учун ўйювчи натрий ўрнига аммиак эритмаси ишлатиш ҳам мумкинлиги аникланган. Бу усулда олинган поливинилспиртни паст молекуляр моддалардан тозалаш анча осонлашади.

Поливинилацетатнинг ишқорий муҳитдада гидролизланиши икки босқичли бўлиб, реакцияни схематик равишада қўйидагича ифодалаш мумкин:



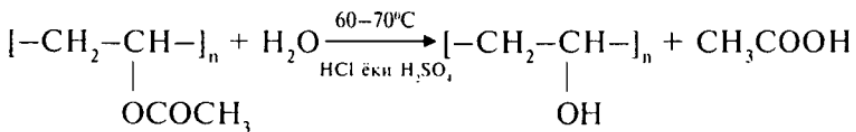
Схемадан кўриниб турибдики, олдин поливинилацетат гидролизланиб поливинилспирт ва метилацетат ҳосил бўлади. Сўнгра метилацетат ишқор билан реакцияга киришиб, натрий ацетат ва метил спирт ҳосил қиласи;

2. Поливинилацетатни кислоталар таъсирида гидролизлаш. Бу усулга мувофиқ поливинилацетат сульфат ёки хлорил кислотанинг ҳар хил концентрацияли эритмаларида 60—70°С да бир неча соат давомида қориширилади. Одатда реакция учун поливинилацетатнинг этил ёки метил спиртидаги эритмаси олинади. Гидролиз охирида оппоқ толасимон поливинилспирт ажралиб чиқади. У спирт билан яхшилаб ювилади ва қуритилади.

Агар катализатор сифатида сульфат кислота олинса, ҳосил бўлган поливинилспирт таркибига сульфоэфир группалари кириб қолади, бу эса полимернинг хоссаларини ёмонлаштиради.

Гидролизлаш учун хлорид кислота олинган бўлса, сарғиш поливинилспирт ҳосил бўлади. Кислота таъсирида олинган поливинилспиртининг афзаллиги шундаки, унинг таркибida тузлар бўлмайди ва шу сабабли диэлектрик хоссалари ишқор таъсирида олинган полимернидан яхши бўлади.

Поливинилацетатнинг кислота таъсирида гидролизланиши реакцияси қўйидаги схема билан ифодаланади:



Поливинилспирт оддий шароитда оппоқ ва қаттиқ ши-
шасимон полимер бўлиб, 80–90⁰С да суюқланади.

Парда ҳолдаги поливинилспиртининг баъзи хоссалари
18-жадвалда келтирилган.

18-жадвал

**Изотроп ҳолдаги поливинилспиртининг физик-кимёвий,
механик ва электрик хоссалари**

Ўртача молекуляр массаси	100 000 гача
Кристалларнинг суюқланиш ҳарорати, °С	100–120
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,30
Суюқланиш ҳарорати, °С	150
Шишаланиш ҳарорати, °С	85
Парчаланиш ҳарорати, °С	200
Мўртланиш ҳарорати, °С	25
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °С	65
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	1000
Нисбий чўзилувчанлиги, %	800 гача
Қолдиқ чўзилувчанлиги, %	600 гача
Эластиклик модули, кг/см ²	5000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	1000
Диэлектрик доимийси	4,1
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,305

Поливинилспирт мустаҳкамлиги, кислота ва ишқорлар таъсирига чидамлиги, турли бактерия ва микроблар таъсирида парчаланмаслиги туфайли саноатнинг кўп тармоқларида кенг кўламда ишлатилмоқда. Ҳозир ундан синтетик толалар олинмоқда. Бу толалар жунга қараганда 10–20 мар-

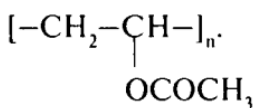
та узоқроқ хизмат қиласы, пахта толасидан 4—5 марта пишиқ ва ультрабинафша нурлар, турли агрессив суюқликлар таъсирида бузилмайды. Аммо бу толаларнинг сувда эрувчанилиги уларнинг техникадаги ишлатилиш соҳасини чеклаб қўйган эди. Сўнгги йилларда поливинилспирт толаларининг сувда эришининг олдини олиш йўли топилди. Бунинг учун тайёр ҳолдаги толаларни 230—240°C ҳароратда оз вақт қиздирилади. Натижада макромолекулалар таркибидаги сув чиқиб кетади ва полимер тўрсимон ҳолатга ўтиб, ҳеч қандай суюқликларда эримайдиган бўлиб қолади. Амалда поливинилспирт толалари олиш учун полимер эритмасини фильералардан ўтказиб, сўнгра эритувчи буғлатиб юборилади ёки нам полимерни суюқлантириб, фильера тешикларидан ўтказилади. Поливинилспирт табиий толаларни ва тайёр газламаларни оҳорлаш учун кенг миқёсда ишлатилади. Булардан ташқари, у турли кимёвий реакциялар учун эмульгатор сифатида ҳам ишлатилади.

Поливинилспирт асосида тайёрланган елимлар турли материалларни яхши ёпиштириб сув, органик суюқликлар ва кислоталар таъсирига яхши бардош беради. Ундан олинадиган лаклар ҳам саноат аҳамиятига эга. Ҳозирги поливинилспиртидан ҳар хил буюмлар, пардалар ва найлар ҳам тайёрланмоқда.

Поливинилспирт толалари силлиқ ва майнлиги туфайли хирургияда шойи ва кеттут толалари ўрнига ишлатилмоқда. Поливинилспиртдан ясалган турли лента ва найлардан хирургияда узилган қон томирлари, ичак ва нерв толаларини улаш каби мақсадларда ҳам фойдаланилмоқда.

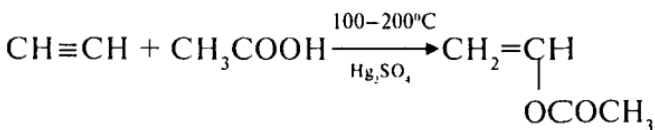
Озиқ-овқат саноатида поливинилспирт меваларни консервалаш ва желатинлашда ишлатилади. Поливинилспирт полиграфия ва фотография соҳасида ҳам ишлатилади.

Поливинилацетат



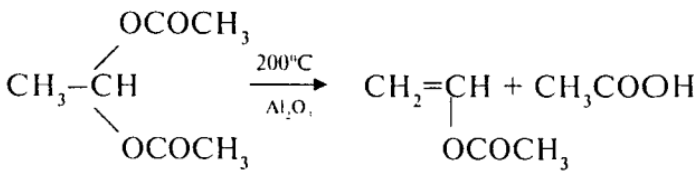
Поливинилацетат винилацетатни турли шароитларда полимерлаш натижасида ҳосил қилинади. Винилацетат эса амалда қўйидаги усуллардан бири бўйича синтез қилинади:

а) турли катализаторлар иштирокида ацетиленга сирка кислота бириктирилса, винилацетат ҳосил бўлади:

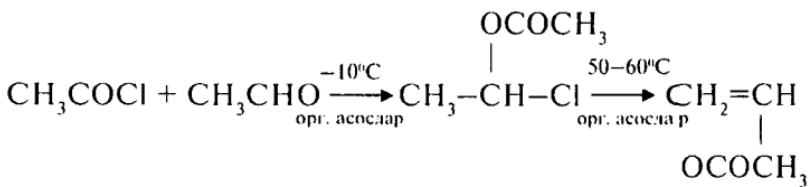


Катализатор сифатида симоб сульфатдан ташқари, рух ва кадъмий сульфатлар, симоб рух, кадъмий ацетатлар ҳам ишлатилиши мумкин.

б) этилендиацетатни юқори ҳароратда турли катализаторлар (алюминий оксид органик сульфокислоталар) иштирокида парчалаш йўли билан винилацетат олинади:



в) ацетил хлорид ва сирка альдегидидан винилацетат олиш. Бу усулга мувофиқ олдин ацетил хлоридга сирка альдегид бириктирилади. Натижада ҳосил бўлган α -хлор этилацетат органик ишқорлар иштирокида дегидрохлорланса винилацетат ҳосил бўлади:



Реакцияда катализатор сифатида пиридин, диметиланилин кабилар ишлатилиди. Тоза винилацетат оддий шароитда хушбўй рангсиз суюқлик бўлиб, 73°C да қайнайди ва $-100,2^\circ\text{C}$ да музлайди. Винилацетат кислородсиз муҳитда барқарор ҳатто 150°C гача қиздирилганда ҳам полимерланмайди.

Амалда винилацетат блок усулида эритмада ва эмульсияда турли инициаторлар иштирокида полимерланади.

Винилацетатни блок усулида полимерлаш учун уни реакторда органик ва анорганик пероксидлар, перкарбонат, перборат, персульфат ёки перфосфат тузлар таъсирида 80—110°C да қиздирилади. Полимерланиш муддатининг жуда узайиши, ҳароратнинг кўтарилиши ва инициатор миқдорининг ортиб кетиши ҳосил бўладиган поливинилацетат молекуляр массасининг анча камайиб кетишига сабаб бўлади.

Винилацетатни эритмада полимерлашида эритувчи сифатида турли органик суюқликлар (спиртлар, хлорланган углеводородлар, кетонлар, эфирлар ва ҳ. к.) ёки сув, инициатор сифатида эса анорганик ва органик пероксидлар, перкислоталар ишлатилади. Винилацетат эритмада босим остида полимерланса молекуляр массаси катта полимер ҳосил бўлади.

Винилацетатни эмульсион полимерлаш 30—70°C да турли пероксидлар иштирокида олиб борилади, эмульгатор сифатида ҳар хил совунлар, алкил ва арил сульфокислоталар, натрийстеарат, пальмитатлар ишлатилади. Винилацетат юқорироқ ҳароратда ҳаво кислороди иштирокида осон полимерланиб, аввал қовушоқ суюқ, кейин эса қаттиқ, лекин молекуляр массаси кичикроқ полимерга айланади.

Поливинилацетат раингиз қаттиқ модда бўлиб, амфор полимерлар қаторига киради. У ацетонда яхши, бензол ва хлороформда оз эрийди.

Поливинилацетатнинг молекуляр массаси уни синтез қилиш шароитига қараб, 10000 дан 1 00000 гача ўзгаради. Унинг бальзи хоссалари 19-жадвалда келтирилган.

19-жадвал

Изотроп ҳолдаги поливинилацетатнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртча молекуляр массаси	200000 гача
Солиштирма оғирлиги, кг/см ³	1,19
Суюқланиш ҳарорати, °C	150
Шишаланиш ҳарорати, °C	30
Парчаланиш ҳарорати, °C	180

Мұртланиш ҳарорати, °C	10–15
Иссиққа чидамлилiği, Мартенс бүйича, °C	70
Чүзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	300–400
Нисбий чүзилувчанлығы, %	50–70
Қолдиқ чүзилувчанлығы, %	10–20
Эластиклик модули, кг/см ²	5000
Қаттиқлиғи, Бринел бүйича, кг/см ²	100
Диэлектрик доимийси	2,7
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,01–0,05
Тешіб ўтувчи кучланиш, кв/мм	40

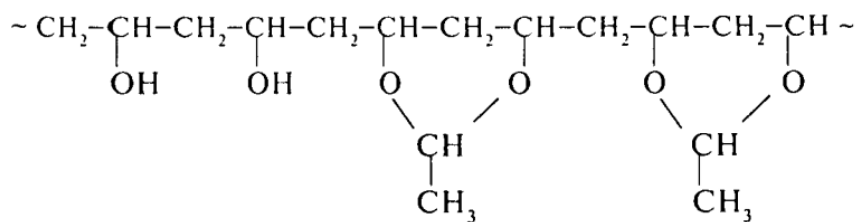
Поливинилацетат асосан поливинилспирт ва поливинилацетатлар синтез қилишда ишлатилади.

Поливинилацетатнинг юмаш ҳарорати анча паст бўлгани туфайли, пластмасса сифатида кам ишлатилади. Молекуляр массаси унча катта бўлмаган поливинилацетатдан турли елим, лак ва бўёқлар тайёрланади. Ундан олинган елимлар газлама, чинни, шиша, чарм, ёғоч, металл ва пластмассаларни ўз-ўзига ёки бир-бирига яхши ёпиширади.

Поливинилацетат лаклари тиник, рангсиз, иссиққа ва сув таъсирига чидамли, турли материал сиртларига яхши ёпишадиган бўлгани туфайли саноатда катта аҳамияти бор. Поливинилацетат пахта, жун, сунъий ва синтетик толаларни оҳорлашда крахмал ўрнида ҳамда газламаларга аппрет берисіда ишлатилади.

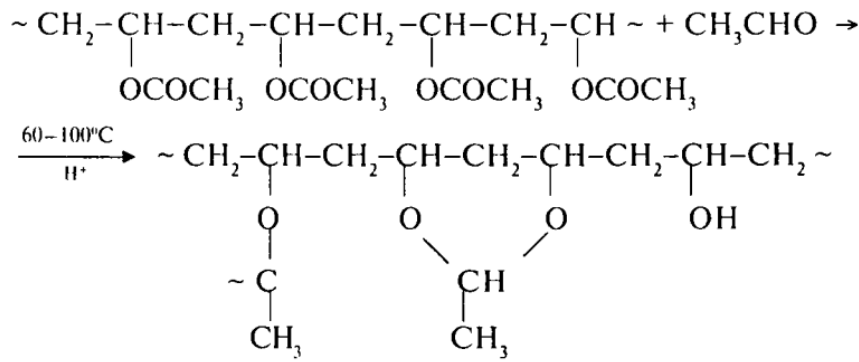
Булардан ташқари, поливинилацетат қурилишда линолеум сифатида ҳам кўп миқдорда ишлатилади. Чунки у ишқаланиш пайтида кам едирилади ва турли агрессив суюқликлар, қуёш ва ультрабионафша нурлар таъсирига яхши бардош беради. Шунинг учун ундан қилинган линолеумлар полихлорвинилдан қилинган линолеумларга қараганда анча яхши бўлади.

Поливинилацеталь



Поливинилацеталь ҳам поливинилспиртнинг бошқа ацеталлари каби, поливинилспирт ёки поливинилацетатдан олинади. Амалда у қуидаги усулларда синтез қилинади:

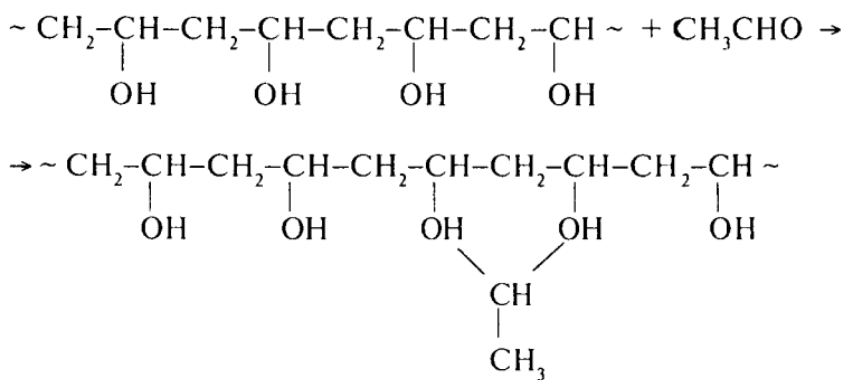
1. Поливинилацетатдан олиш. Поливинилацетатнинг турли органик суюқликлардаги эритмасига сирка альдегид таъсири эттирилса, поливинилацеталь ҳосил бўлади. Бу реакция 60—100°C да катализатор иштирокида боради, катализатор сифатида турли минерал кислоталар ишлатилади. Ҳосил бўлган поливинилацеталь таркибида ацеталь боғлар билан бир қаторда ацетат ва гидроксил группалар ҳам бўлади:



Поливинилацеталнинг ацеталланиш даражаси олинган сирка альдегид миқдорига ва реакция олиб бориладиган шароитга боғлиқ бўлади;

2. Поливинилспиртдан олиш. Бу усул поливинилспиртнинг органик суюқликлар билан аралашмаси ёки сувдаги эритмасини сирка альдегид билан ацеталлашдан иборат. Реакция 60—80°C да минерал кислоталар катализаторлигига содир бўлади.

Агар органик суюқликлар ишлатилса, ҳосил бўлган поливинилацеталь эритмада қолади ва реакция гомоген муҳитда тамомланади. Шунинг учун бу усулда синтез қилинган полимернинг ацеталланиш даражаси 100 фоизга яқин бўлади. Поливинилспирт сувдаги эритмасида ацеталланса, ҳосил бўлган поливинилацеталь чўкмага тушади ва унинг таркибида реакцияга киришмай қолган гидроксил групплар бўлади. Поливинилспиртнинг сирка альдегид таъсирида ацеталланиши реакциясини қуйидагича ифодалаш мумкин:



Сирка альдегид икки қүшни макромолекулалар тарки-
бидаги гидроксил группалар билан бирикса, полимер тұрсы-
мон тузилишіндең үтиб, унинг эрувчанлиғи камаяди.

Поливинилацеталь оддий шароитда оқ ёки сарғиш, қат-тиқ ва аморф полимер бўлиб, ўзининг кўп хоссалари жиҳа-тидан поливинилформалга ўхшайди. Лекин у поливинил-формалга нисбатан юмшоқроқ.

Унинг баъзи хоссалари 20-жадвалда келтирилган.

20-жадвал

Изотроп ҳолдаги поливинилацеталнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Үртача молекуляр массаси	150000 гача
Солиштирма оғирлігі, г/см ³	1,35
Суюқланиш ҳарораты, °C	100
Шишаланиш ҳарораты, °C	-10

Парчаланиш ҳарорати, °C	150–160
Мұртланиш ҳарорати, °C	–30
Иссиққа чидамлилiği, Мартенс бүйіча, °C	90
Чүзилишга мустаҳкамлілік, кг/см ²	650
Нисбий чүзилувчанлығы, %	5–10
Қаттықлілік, Бринел бүйіча, кг/см ²	16–18
Диэлектрик донмийісі	2,8
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенсі	0,016

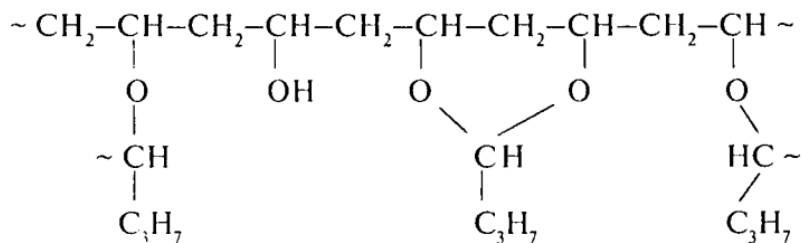
Поливинилацеталь иссиққа чидамлилікінде уни қайта ишланыш осонлилік туғайлы, саноатта пластмассалар сифатыда ишлатылмоқда. Үндән тайёранган пенопластлар ҳам яхши механик хоссаларға эга және иссиқлик таъсиригә жуда чидамли.

Поливинилацеталдан саноатта түрлі еним және лактар тайёранады. Бұл лактар термодеактив хоссаларға эга болып, баъзи бирикмалар таъсирида осон түрсімден тузилишгө ўтады.

Поливинилацеталь нардаларнинг диэлектрик хоссалары яхши бүлгани сабабы әлектротехникада изоляторлар сифатыда ишлатылады. Бундан ташқары, улар олий навли киноплёнкалар, фотоплёнкалар сифатыда ҳам ишлатылады.

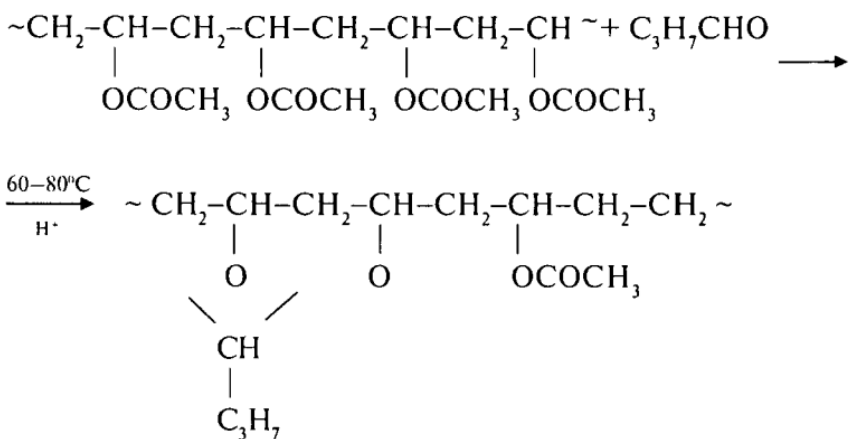
Поливинилацеталдан синтездиган шиша олиниб, бу шишелдер яхши механик хоссаларға эга болып тұрғандылықтаман автомобиль саноаты, самолётсозлик және кемасозликта ишлатылмоқда.

Поливинилбутираль



Поливинилбутираль поливинилспирт ва бутилальдегид ацетали бўлиб, бу ҳам тегишли мономерни полимерлаб эмас, балки бошқа поливинилацеталлар каби поливинилацетат ёки поливинилспиртдан олинади:

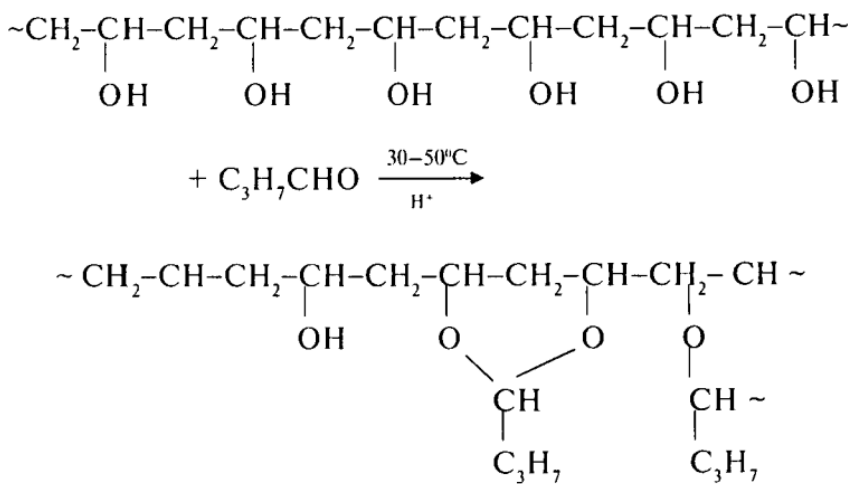
1. Поливинилацетатдан олиш. Бу усулга мувофиқ поливинилацетатнинг этил ёки метил спиртдаги эритмасига 60–80°C да турли минерал кислоталар ёки кислота табиатли тузлар катализаторлигидаги бутил альдегид таъсири эттирилади. Натижада поливинилацетат олдин гидролизланиб, сўнгра ацеталланади.



Лекин бу усулда олинган поливинилбутираль таркибида реакцияга киришмай қолган ацетил ва гидроксил группалар анча миқдорда бўлади.

Поливинилбутиралда ҳам баъзи макромолекулалар ўзаро бирикиб, полимер қисман тўрсимон тузилишга ўтиши мумкин. Бунда полимернинг суюқликларда эрувчанлиги камаяди;

2. Поливинилспиртдан олиш. Агар поливинилспиртнинг ҳар хил органик суюқликлардаги аралашмасига (гетероген мухит) ёки сувдаги эритмасига (гомоген мухит) турли минерал кислоталар иштироқида бутилальдегид таъсири эттирилса, поливинилбутираль ҳосил бўлади. Реакция 30–50°C да қуйидаги схема бўйича боради:



Бу реакцияда ҳам поливинилспирт түлиқ ацеталланмай, унинг таркибида гидроксил группалар ҳам қолади. Агар ацеталланиш поливинилспиртнинг сувдаги эритмасида олиб борилса, поливинилбутирадь таркибида реакцияга киришмай қолган гидроксил группалар миқдори айниқса күп бўлади. Поливинилбутирадь оқ ёки сарғиш аморф полимер бўлиб, унинг барча хоссалари кимёвий таркибига ва синтез қилиш усулига боғлиқдир. У эластиклик хоссаси ва турли суюқликлар таъсирига чидамлилиги жиҳатидан поливинил спиртнинг бошқа ацеталларидан афзал туради.

Ацеталланиш даражаси 100 фоизга яқын бүлгән поливинилбутирадиленниң баъзи хоссалари 21-жадвалда келтирилган.

21-жадвал

Изотроп ҳолдаги поливинилбутирадиен нинг физик-химёвий, механик ва электрик хоссалари

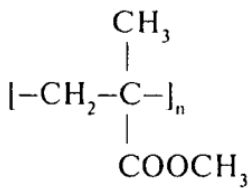
Үртака молекуляр массаси	150000 гача
Солиширма оғирлигі, г/см ³	1,11
Суюқланиш ҳарорати, °C	60–80
Шишаланиш ҳарорати, °C	40
Парчаланиш ҳарорати, °C	140–150
Мұртланыш ҳарорати, °C	20
Иссиққа чидамлилігі, Мартенс бүйіча, °C	55

Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	600
Нисбий чўзилувчанлиги, %	10–15
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	11–12
Диэлектрик доимийси	2,9–3,3
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,012

Поливинилбутираль механик хоссалари яхши, иссиққа чидамли, эластик ва тиниқ бўлганлиги туфайли, ундан синмайдиган шиша тайёрланади. Бу шишалар автомобиль саноати, самолётсозлик ва кемасозликда кенг кўламда ишлатилади.

Поливинилбутираль бошқа ацеталларга қараганда эластикроқ бўлганлиги учун ундан тайёрланган пардалар ҳам электротехникада фото ва киноплёнкалар ясашда катта аҳамиятга эга. Ундан олинган лак ва елимлар иссиққа, сув таъсирига яхши бардош беради. Булардан ташқари, поливинилбутиралдан турли шароитларда пено ва поропластлар тайёрланади. Улар енгил бўлишига қарамай, мустаҳкам ва иссиққа яхши чидайди. Поливинилбутиралдан тайёрланган линолеумлар полихлорвинил асосида олинган линолеумлардан яхши бўлиб, қурилишда кенг миқёсда ишлатилмоқда.

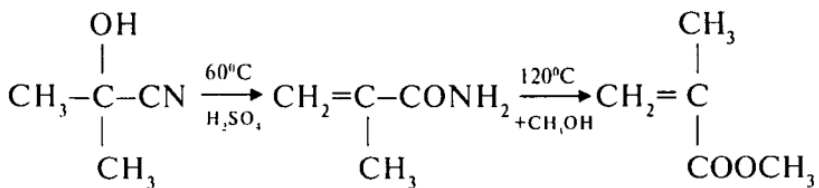
Полиметилметакрилат



Полиметилметакрилат метилметакрилатни полимерлаш натижасида ҳосил бўлади.

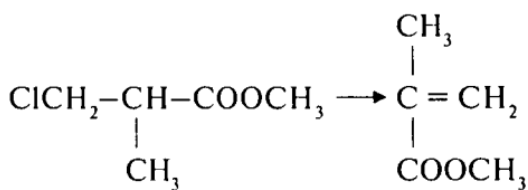
Метилметакрилат қуйидаги усувлар билан олинади:

а) ацетонциангидрин асосида синтез қилиш. Бу жараён икки босқичда содир бўлиб, биринчи босқичда метакриламид олинади, сўнгра унга метил спирт қўшилса, метилметакрилат ҳосил бўлади:

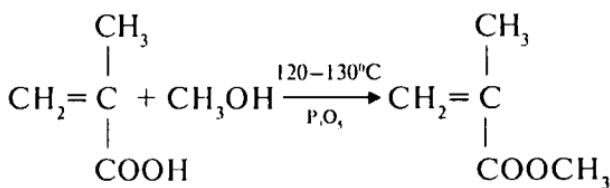


Реакциянинг ҳар икки босқичи ҳам сульфат кислота иштирокида олиб борилади. Саноатда метилметакрилат асосан шу усул билан олинади;

б) монохлоризобутил кислотанинг метил эфирини турли органик асослар иштирокида дегидрохлорлаб ҳам метилметакрилат олиш мумкин:



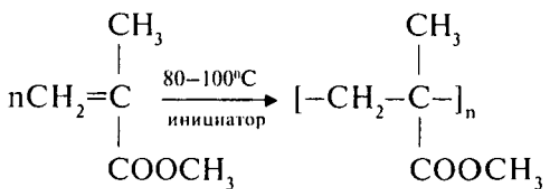
в) метакрил кислота метил спирт билан эфирланса ҳам метилметакрилат ҳосил бўлади. Реакция сувни ютувчи, фосфор (V)-оксид каби моддалар иштирокида содир бўлади:



Тоза метилметакрилат ўткир ҳидли, рангсиз суюқлик бўлиб, -48°C да музлайди ва 101°C да қайнайди. Оддий шароитда метилметакрилат анча барқарор бўлиб, 100°C гача иситилгандагина секин-аста полимерлана бошлайди. Лекин кислород атмосферасида ва айниқса, ёруғлик таъсирида унинг полимерланиш тезлиги ортади. Амалда метилметакрилат блок усулида, эритмада ва суспензияда турли инициаторлар иштирокида полимерланади. Мономерни турли органик пероксидлар ва озонидлар билан аралаштириб, $80-120^\circ\text{C}$ атрофида қиздирилса, у блок полимерга айланади. Метилметакри-

латнинг блок усулида полимерланиш реакцияси экзотермик бўлгани туфайли, одатда, турли регуляторлар қўшиб, реакция тезлигини камайтириб турилади. Метилметакрилатнинг ацетон, диоксан, бензол каби органик эритувчилардаги эритмасини турли пероксидлар иштирокида 80—90° С да осонликча полимерлаш мумкин. Ҳозир метилметакрилатни эритмада инициатор иштирокида узлуксиз полимерлаш усули ҳам кашф этилган. Эмульсияда полимерлашда катализатор сифатида водород пероксид ва темир (III)-хлорид аралашмаларидан ҳамда турли совунлар, натрий стеарат каби эмульгаторлардан фойдаланилади.

Метилметакрилат суспензия ёки эмульсияда полимерланса, олинган полиметилметакрилатнинг молекуляр массаси бошقا усуллардагига нисбатан анча катта ва физик-механик хоссалари ҳам яхши бўлади. Булардан ташқари, метилметакрилат қўёш нури ва ультрабинафша нурлар таъсирида ҳам осон полимерланади:



Полиметилметакрилат рангсиз, қаттиқ материал бўлиб, ташқи кўриниши жиҳатидан оддий шишага ўхшайди. Унинг молекуляр массаси 3501000 гача бўлади ва ароматик ҳамда галогенли углеводородлар, сирка кислота каби органик суюқликларда эрийди.

У оддий шароитда шишасимон аморф полимер бўлиб, 80—120° С дан юқори ҳароратда эластик ҳолатга ўтади. Полиметилметакрилат иссиққа чидамли бўлиб, 250—300° С атрофида парчаланади. Унинг баъзи хоссалари 22-жадвалда келтирилган.

Изотроп ҳолдаги полиметилметакрилатнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Үртача молекуляр массаси	350000 гача
Солиширма оғирлиги, г/см ³	2,1–1,3
Суюқланиш ҳарорати, °C	100–120
Шишаланиш ҳарорати, °C	90–100
Парчаланиш ҳарорати, °C	250–300
Мұртланиш ҳарорати, °C	–10–20
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бүйича, °C	60
Чүзилишга мустақамлиги, кг/см ²	500–600
Нисбий чүзилувчанлиги, %	200
Қолдиқ чүзилувчанлиги, %	100
Эластиック модули, кг/см ²	15000
Диэлектрик доимийси	3,1–3,6
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,02–0,03

Полиметилметакрилат тиниқлиги, мустақамлиги ва иссиққа чидамлилиги туфайли саноатнинг күп тармоқларыда ишлатылмоқда. Ундан синмайдиган шишалар, турли сиртларга яхши ёпишадиган лаклар ва машиналарнинг айрым қисмлари тайёрланади.

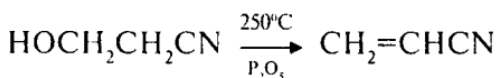
Метилметакрилат турли винил мономерлар (стирол ва унинг ҳосилалари, акрил кислота, бутадиен, акрилонитрил ва ҳ. к.) билан осонликча сополимерланади. Бу сополимерлар яхши механик хоссаларга эга ва иссиққа чидамли бүлгансын туфайли, саноатнинг күп тармоқларыда тобора көнт күламда ишлатылмоқда.

Полиакрилонитрил $[-\text{CH}_2-\overset{\text{C}}{\underset{\text{H}}{\text{H}}} \text{--}]_n$. Полиакрилонитрил

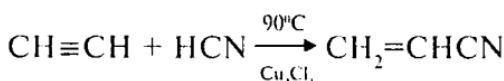
акрилонитрилни полимерлаш натижасида ҳосил бўлади.

Акрилонитрилнинг ўзи эса амалда турли усулларда синтез қилинади:

а) этиленциангидриинга сувни кучли даражада тортиб олувчи фосфор (V)-оксид каби моддалар таъсир эттирилса, акрилонитрил ҳосил бўлади:

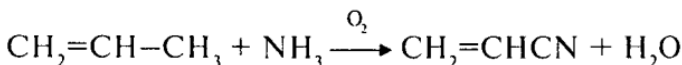


б) агар ацетиленга мис (I)-хлорид катализаторлигига ва босим остида цианид кислота бириктирилса, у акрилонитрилга айланади:



Лекин цианид кислота кучли заҳар бўлгани учун бу усулдан саноатда жуда кам фойдаланилади;

в) пронилен ва аммиак асосида ҳам акрилонитрил синтез қилиш мумкин. Бу усулга мувофиқ, пропилен ва аммиак аралашмаси турли катализаторлар иштирокида оксидланади. Натижада қўйидаги реакция бўйича акрилонитрил ҳосил бўлади:



Акрилонитрил одлий шароитда ўткир ҳидли, рангиз суюқлик, -82°C да музлайди ва $78,5^\circ\text{C}$ да қай найди. Тоза акрилонитрил жуда барқарор мономер бўлиб, ҳатто кислород иштирокида $150-200^\circ\text{C}$ да ҳам полимерланмайди. Амалда акрилонитрил эритмада, эмульсияда ва баъзан блок усулида ҳам полимерланади. Акрилонитрилнинг бензол, толуол каби органик эритувчилардаги эритмасига бензоил пероксид қўшиб, $90-100^\circ\text{C}$ атрофида иситилса, у жуда тез полимерланади.

Акрилонитрилнинг сувдаги эмульсиясига бензоил пероксид қўшиб, 50°C атрофида иситилса ҳам полиакрилонитрил ҳосил бўлади. Реакцияда эмульгаторлар сифатида

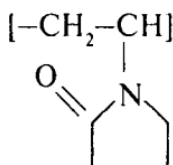
турли совунлар, натрий стеарат ва юқори молекуляр спиртларнинг сульфоэфирларидан фойдаланиш мумкин.

Агар акрилонитрил турли органик пероксидлар иштироқида 70—100⁰С атрофида блокда иситилса, жуда тез полимерланиб, реакциянинг давомийлиги 20—30 минутни ташкил қиласи. Реакцияга олинган инициатор миқдори мономер миқдорининг 1 фоизидан ортиқ бўлса, полимерлашиш пайтида портлаш юз бериши ҳам мумкин.

Бу усуллардан ташқари, акрилонитрилни ҳар хил нурлар таъсириб ҳам полимерлаш мумкин. Агар унга 0,1 фоиз миқдорда диацетил бензилглиоксал каби бирикмалар қўшиб, симоб лампаси ёки қуёш нурига тутилса, полиакрилонитрил ҳосил бўлади.

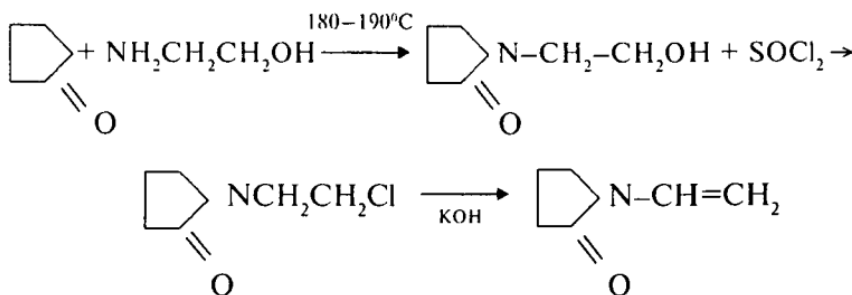
Полиакрилонитрил оқ ва қаттиқ полимер бўлиб, баъзи эритувчилардагина эрийди. Унинг молекуляр массаси 80000 билан 250000 орасида бўлади. Бу полимер фақат диметилформамид, 1,2-дицианэтан, диметилцианамид каби эритувчиларда ва рух хлорид, литий бромид, натрий роданид каби тузларнинг концентранган эритмаларида эрийди. Полиакрилонитрил оддий шароитда аморф ва шишасимон полимер бўлиб, қиздирилганда ҳам юқори эластик ҳолатга ўтмайди. Чунки полиакрилонитрилнинг юмашаш ҳарорати парчаланиш ҳароратидан анча юқоридир. У 300—350⁰С атрофида парчаланиб, турли газсимон моддалар ҳосил қиласи. Саноатда полиакрилонитрилдан сунъий жун толалар олинади. Бу толалар сифат жиҳатидан табиий жун толасидан юқори турди. Бундан ташқари, акрилонитрил бутадиен, метилметакрилат, акролеин, акрил кислота, стирол каби винил мономерлар билан сополимерланади. Бу сополимерлар иссиққа, турли органик суюқликлар (айниқса, бензин ва ёғлар) га чидамлилиги туфайли техникада кенг кўламда ишлатилади. Унинг бутадиен билан олинган сополимери сунъий каучуклар орасида минерал мойлар таъсирига энг чидамли каучукдир.

Поливинилпирролидон

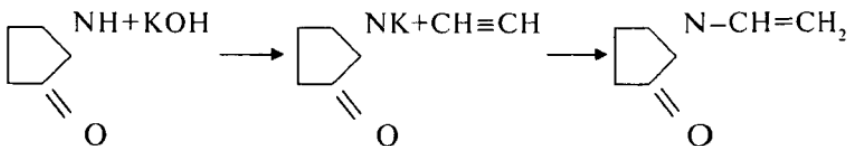


Поливинилпирролидон N-винилпирролидонни катализатор ёки инициатор иштирокида полимерлаш натижасида ҳосил бўлади, N-ваницилпирролидон эса қуйидаги усуларда синтез қилинади:

а) агар аминоэтилен спирт ва бутиrolактондан N (b-окси-этилен) пирролидон синтез қилиб, уни тионилхлорид таъсирида N (b хлорэтил) пирролидонга айлантирилса ва бу бирикма таркибидан хлорид кислота чиқариб юборилса, винилпирролидон ҳосил бўлади:



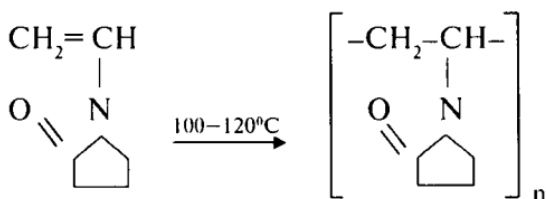
б) пирролидон ва ацетилен асосида ҳам винилпирролидон синтез қилиш мумкин. Бунинг учун олдин реакторга ўйювчи калий ва пирролидон солиб, устига ацетиленга тўйинтирилган пирролидон қуйилади. Сўнгра эритмага ацетилен қўшиб, ҳосил бўлган аралашма 150—170°C босим остида қиздирилади, натижада 50—60 фоизгача винилпирролидон ҳосил бўлади:



N-винилпирролидон ёки 1-винилпирролидон-2 оддий шароитда рангиз суюқлик бўлиб, 214—215°C да қайнаб парчалана бошлайди. У оксидловчилар таъсирига чидамсиз бўлиб, ҳаво кислороди таъсирида парчаланади.

Амалда винилпирролидон эритмада водород пероксид иштирокида 100—120°C атрофида полимерланади. Натижада молекуляр массаси 10000—50000 бўлган полимер олинади. Винилпирролидонни блок усулида ҳам полимерлаш мумкин. Бу усулда винилпирролидон эркин радикаллар механизми бўйича полимерланади. Бундан ташқари, винилпирролидон бор фторид ва алюминий хлорид каби кучли катализаторлар таъсирида ҳам полимерланади.

N-винилпирролидоннинг полимерланиш реакцияси қуйидаги схема билан ифодаланади:



Поливинилпирролидон оқ аморф полимер бўлиб, сувда яхши эрийди. Унинг сувдаги эритмаси рангиз ёки оч сариқ қовушоқ ҳолда бўлади.

Поливинилпирролидон физиологик фаол полимерлардан бўлиб, унинг кўпгина хоссалари қон таркибида бўладиган альбуминнинг хоссаларига ўхшайди.

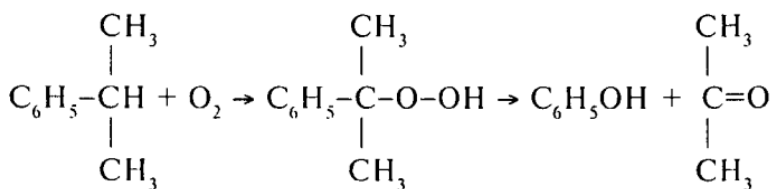
Шунинг учун поливинилпирролидоннинг сувдаги 3—5 фоизли эритмаси қони етишмайдиган кишиларга қуйилади ва гемофилия каби оғир касалликларни даволашда ишлатилади.

Бундан ташқари, поливинилпирролидондан турли қалинликдаги пардалар тайёрланади. Бу пардалардан хирургияда яраларни даволашда фойдаланилади.

10.5. Фенолформальдегид смолалар

Фенолформальдегид смолалар фенол ва фармальдегидни конденсатлаш натижасида ҳосил бўлади.

Саноатда фенол олиш учун изопропилбензол кислород билан оксидланади ва бунда ҳосил бўлган гидропероксид парчаланса, фенол ҳосил бўлади:



Реакцияда катализатор сифатида сульфат кислота ишлатилади. Реакция натижасида фенол билан бир қаторда ацетон ҳам ҳосил бўлади.

Фенол оддий шароитда оч бинафша рангли кристалл бўлиб, 43°C да суюқланади ва 183°C да қайнайди. Конденсатлаш учун олинган фенол ва формальдегиднинг миқдорий нисбатларига ҳамда реакция шароитига қараб, фенол-формальдегид смолалар икки группага бўлинади:

1. Термопластик смолалар. Булар узоқ вақт сақланганда ҳам, 250°C гача қиздирилганда ҳам эриш ва суюқланиши қобилиятини йўқотмайди. Бу группага кирувчи смолалар техникада новолак смолалар деб ҳам аталади.

Новолак смолаларга формальдегид ёки гексаметиленетраамин аралаштириб қиздирилса қотиб, суюқланмайдиган ҳолга ўтади.

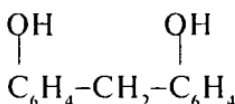
2. Термореактив смолалар. Бу группага кирувчи смолалар узоқ сақланса, озгина қиздирилса ёки уларга кислота ва ишқорлар таъсир эттирилса суюқланмайдиган ва эримайдиган бўлиб қолади. Бу смолалар техникада резол смолалар деб ҳам аталади. Резол смолалар ҳам ўз навбатида, яна уч турга бўлинади. Биринчи босқич (A босқич) да олинган смоланинг молекуляр массаси анча кичик (200 дан 13000 гача) бўлиб, ацетон, спирт ва ишқор эритмаларида қиздирилганда яхши эрийди. Бу смолалар резоллар дейилади. Иккинчи босқич (B босқич) да олинган смолалар резитоллар деб аталади. Улар резолларни узоқ сақлаш ёки озгина иситиш натижасида ҳосил бўлади. Резитоллар спирт ва ацетонда яхши бўкади, лекин оз эрийди. Улар $100-170^{\circ}\text{C}$ гача қиздирилса, чўзилувчан эластик ҳолатга ўтади. Аммо сови-

гандан сўнг мўртланиб, майдаланиб кетади. Резитоллар эри-майдиган ва суюқланмайдиган юқори молекуляр смолалар билан резолларнинг аралашмасидан иборатдир. Уларнинг таркибида озгина фенол ва оксибензил спирт бўлади.

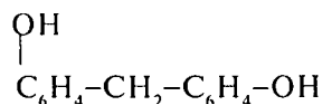
Учинчи босқич (С босқич) да олинган смола тиниқ, ҳеч қандай суюқликда эримайдиган бўлиб, механик хоссалари яхшилиги туфайли саноат аҳамиятига эга. Улар резитлар деб аталади. Бу смолалар кислота ва ишқор эритмалари, турли органик суюқликлар ва иссиқлик таъсирига яхши бардош беради.

Фенол молекуласида водород атомларининг учтаси ўрин алмашиниш реакциясига кириша олади. Шунинг учун реакцияга олинган моддаларнинг нисбий миқдорига қараб турли бирикмалар ҳосил бўлади.

Реакцияга 2 моль фенол ва 1 моль формальдегид олинса, олдин диоксидифенилметаннинг қуйидаги учта изомери ҳосил бўлади:



2. 2-диоксидифенилметан

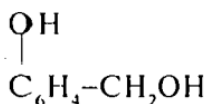


2. 4-диоксидифенилметан

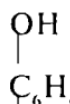


4. 4-диоксидифенилметан

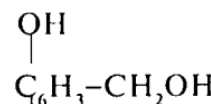
Агар реакция пайтида формальдегид миқдори фенолга нисбатан кўпроқ ёки тенг бўлса, қуйидаги фенол спиртлар ҳосил бўлади:



O-оксибензил спирт



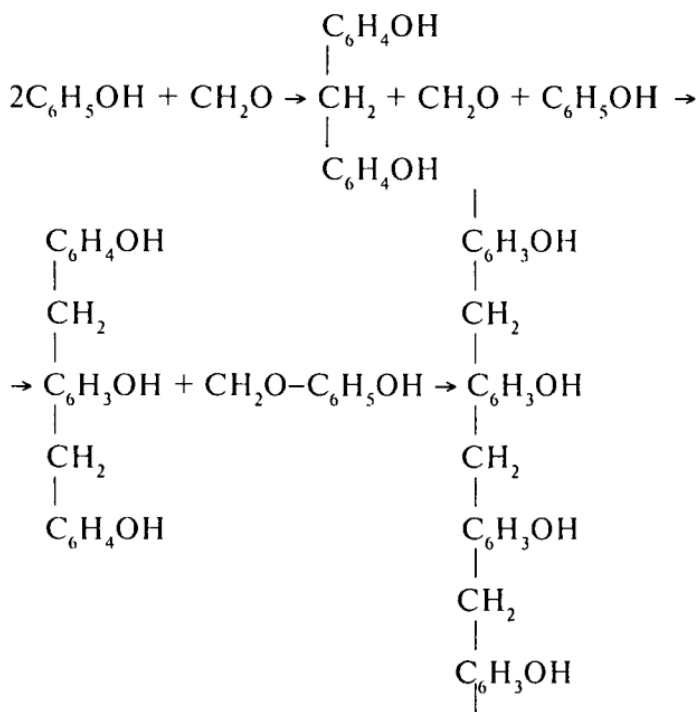
p-оксибензил спирт



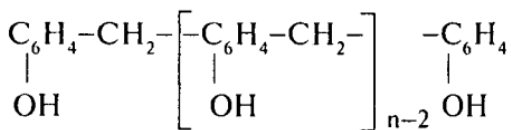
2,4-диметилолфенол

Фенолформальдегид смолалар юқорида келтирилган бирикмаларни ўзаро поликонденсатлаш натижасида ҳосил бўлади.

Новолак смолалар. Поликонденсатлашда формальдегидга нисбатан фенол мўлроқ олинса, новолак смола ҳосил бўлади. Реакция формальдегиднинг сувдаги эритмасида ва кислоталар иштирокида боради. Бу смолалар тузилиши жиҳатидан диоксидифенилга ўхшайди. Новолак смола ҳосил бўлиш реакциясини қўйидаги схема билан ифодалаш мумкин:



Смоланинг умумий схематик формуласи қўйидагича ифодаланади:



Смола молекуласида метилен боғлари билан бир қаторда диметилен эфири боғлари ҳам учрайди. Смоланинг молекуляр массаси 200 дан 1300 гача бўлади. Уларнинг эрувчанли-

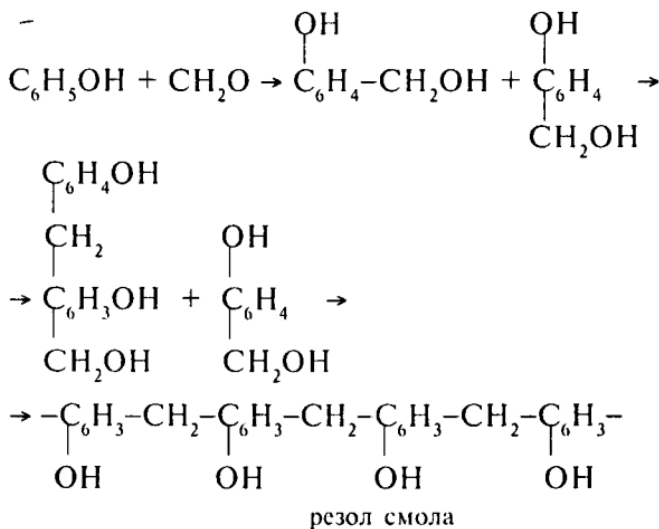
ги ҳар хиллигидан фойдаланиб, фракцияларга ажратиш мумкин. Новолак смола олишда одатда 7 қисм фенолга 6 қисм формальдегид аралаштирилади. Смоланинг молекуляр массаси ва фракцион таркиби фенол ва формальдегиднинг микдорий нисбатига боғлиқдир. Фенол билан формальдегид 7 : 6 нисбатда олинса смоланинг молекуляр массаси 500—700, 2:1 нисбатда олинганда эса 230—250 бўлади. Новолак смолалардан асосан турли елимлар тайёрланади.

Новолак смолалар спирт, диоксан, бензол ва бошқа органик эритувчиларда эрийди. Улар 70—80°C да суюқланади.

Агар новолак смолага формальдегид қўшиб қиздирилса, у резол смолага айланади.

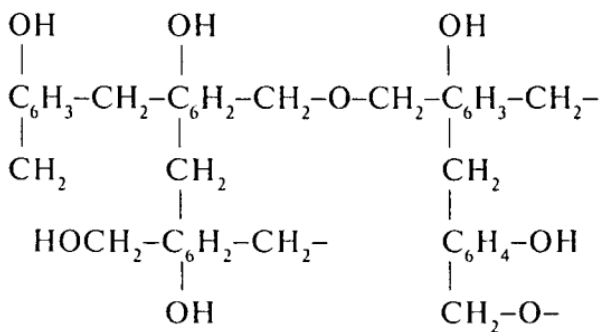
Резол смолалар. Поликонденсатлаш учун фенолга қарангандага формальдегид мўлроқ олинса, резол смола ҳосил бўлади. Реакция фенол ва формальдегиднинг сувдаги эритмасини ишқор ёки кислоталар иштирокида иситилганда содир бўлади. Ҳосил бўлган смола сувда эримаслиги туфайли тез ажралиб чиқади. Одатда, поликонденсатланишга 7 моль формальдегид ва 6 моль фенол, катализатор сифатида эса аммиак олинади. Агар катализатор сифатида ўювчи натрий ёки ўювчи калий олинса ва реакция 55—65°C да олиб борилса, смола таркибида формальдегид кўпроқ бўлади.

Поликонденсатланишнинг дастлабки босқичида қўйида бирикмалар ҳосил бўлади:

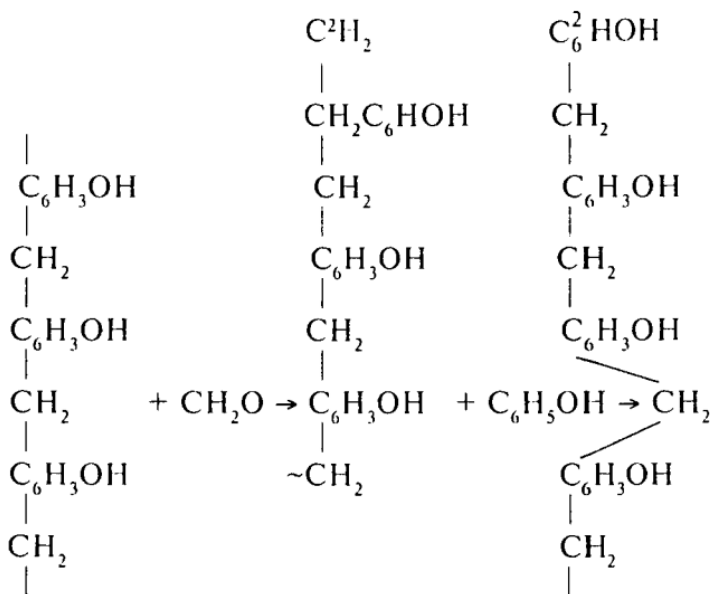


Резол смола таркибида метилен боғлар билан бир қаторда диметиленэфир боғлари, эркин фенол, гидроксил ва метилол группалар ҳам бўлади.

Бу смоланинг формуласи қўйидагича:



Агар резолга фенол аралаштириб иситилса, у новолак смолага айланади ва аксинча, новолакка формальдегид таъсири этирилса, резол ҳосил бўлади:

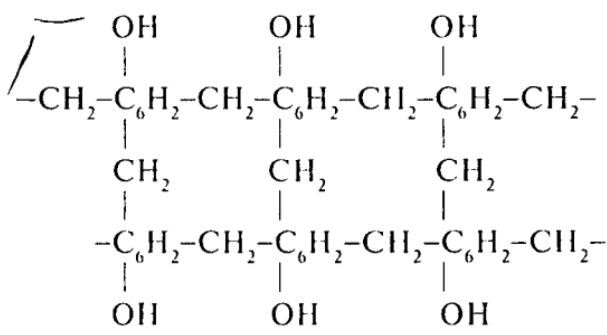


Резитол смолалар. Резол смола уй ҳароратида қанчалик узоқ сақланмасин, унинг эрувчанлиги, яъни ундаги метилол группаларнинг миқдори деярли ўзгармайди. Агар смола қиздирилса, метилол группалар фенол ядросидаги водород атомлари билан ўзаро таъсир этиб, резол резитолга айланади. Резитол ярим тиниқ, рангли, қовушоқ модда бўлиб, иссиқ ҳолда толага ўхшаб чўзилади.

Совиган резитол жуда мўрт бўлиб, осонлик билан майдаланиб кетади.

Резит смолалар. Резол ёки резитол смолалар 180—200° С да қиздирилса, улар суюқланиш ва эрини қобилиятини йўқотиб, қотиб қолади. Бунда смола таркибидан анча сув ажralиб чиқади ва метилол группаларнинг миқдори камаяди. Резит таркибida оддий эфир боғлари резитолдагига нисбатан кўпроқ бўлади.

Резит формуласи қуйидагича ифодаланади:



тўрсимион полимер

Резитлар қаттиқ, иссиққа чидамли ва механик хоссалари яхши полимерларданadir. Уларнинг баъзи хоссалари 23-жадвалда келтирилган.

Резит смола ҳам реакцияга олинган фенол ва формальдегиднинг нисбий миқдори, катализаторнинг табиати ва қотиш шароитига қараб турлича бўлади.

6 қисм фенол ва 7 қисм формальдегиддан 1 фоиз аммиак катали заторлигига ҳосил қилинган резит бакелит деб атлади.

Карболит деб аталувчи резит шундай тайёрланади: олдин 7 моль фенол ва 6 моль формальдегид 0,5 фоиз рух

ацетат иштирокида иситилади. Сўнгра унга бакелитдаги миқдорга етгунча яна формальдегид қўшилади ва сульфо-кислоталар таъсирида резитга айлантирилади. Карболит сариқ бўлиб, бакелитдан енгилроқ ва ишқор таъсирида тезроқ ўзгаради.

23-жадвал

Изотрон ҳолдаги резит смоланинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси биринчи босқичда	1500
Солиштирма оғирлиги, г/см ³	1,25–1,30
Шишаланиш ҳарорати, °C	40–50
Парчаланиш ҳарорати, °C	<200
Мўртланиш ҳарорати, °C	20
Иссикқа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	110–120
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	500–600
Нисбий чўзилувчанилиги, %	10–20
Қолдиқ чўзилувчанилиги, %	5–10
Эластиклик модули, кг/см ²	5000–6000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	45–50
Диэлектрик доимийси	4,5–5,5
Диэлектрик истрофлар бурчак тенгениси	0,06–0,1

Резитлардан асосан пластмассалар олиниб, улардан саноатда ва турмушда турли буюмлар ясалади. Резитлардан машиналарнинг турли қисмлари, идишлар, электр асбоблари ҳам ясалади, чунки резитлар қаттиқ ва мустаҳкам бўлиб, электр токини ёмон ўтказади.

Новолак ва резоллардан лак ҳамда елимлар олинади. Бу лакларни полиэфир, полиуретан лаклар ва табиий лак-шеллак ўрнида ишлатиш мумкин.

11-б о б

ГЕТЕРОЗАНЖИРЛИ ЮҚОРИ МОЛЕКУЛЯР БИРИКМАЛАР

Целлюлоза ва унинг ҳосилалари. Целлюлоза глюкозанинг чизиксимон тузилган полиацетали бўлиб, функционал группаларининг фазода жойлашиши жиҳатидан синдиотактик стереорегуляр полимерлар қаторига киради. Унинг барча хоссалари элементар звено ва ундаги учта гидроксил группанинг табиатига ҳамда ўзаро жойлашишига боғлиқ.

Элементар звено таркибидаги бу гидроксил группаларининг кислород атомлари қўшни гидроксил группадаги водород атомлари билан ўзаро таъсир этиб, водород боғлари ҳосил қиласди.

Целлюлозада водород боғлари шу қадар катта куч билан таъсир қиласди, у оддий шароитда шишасимон ҳолатда бўлиб, ҳатто юқори ҳароратларда ҳам эластик ҳолатга ўта олмайди. Агар ҳарорат жуда кўтарилиб кетса, целлюлоза юмшамай, тўғридан-тўғри парчаланиб кетади. Элементар звеноси таркибида гидрофил хусусиятли учта гидроксил группа мавжудлигига қарамай, целлюлоза камдан-кам суюқликларда эрийди. Чунки макромолекулалар ўзаро водород боғлари билан тортишиб туриши туфайли, уларнинг биридан-бирини ажратиб, эритмага ўтказиш учун жуда катта куч сарфлаш зарур.

Целлюлоза макромолекулаларининг яхши ориентирлангани жуда пишиқ тола ҳосил қилиши ҳам шу водород боғлари орқали тушунтирилади. Турли целлюлоза намуналарида макромолекулаларининг реакцияга киришиш қобилияти-нинг ҳар хил бўлиши ҳам ундаги водород боғларининг миқдорига боғлиқ. Макромолекулаларининг жойлашиш зичлиги ва ориентирланиш даражаси ортиши билан унда водород боғлари ҳам кўпайиб боради. Целлюлоза намунаси қутилса ёки ориентирланса ҳам унда водород боғларининг миқдори ортиб, турли моддалар билан таъсирланиш қобилияти камаяди. Агар макромолекулалараро таъсир этувчи водород боғлари камайтирилса, целлюлозанинг реакцияга киришиш қобилияти ортади. Амалда водород боғларини камайтириш учун целлюлоза турли суюқликларда бўктирила-

ди ёки ундаги гидроксил группаларнинг бир қисми бошқа группаларга алмаштирилади. Бунинг учун целлюлоза турли органик суюқликларга тушириб қўйилади. Суюқлик молекулалари секин-аста макромолекулалар орасига кириб, улар орасидаги масофани узайтиради. Натижада қўшни гидроксил группалар орасидаги водород боғлари камайиб, целлюлозанинг реакцияга киришиш қобилияти ортади. Агар шу усулда ишланган целлюлоза юқори ҳарорат ёки босим остида қутилса, макромолекулалар қайтадан зичлашиб, водород боғлари ва уларнинг таъсир кучи ортади ҳамда гидроксил группаларнинг бошқа моддалар билан таъсирланиши сусаяди.

Целлюлозадаги водород боғларини унга янги функционал группалар киритиш билан ҳам камайтириш мумкин.

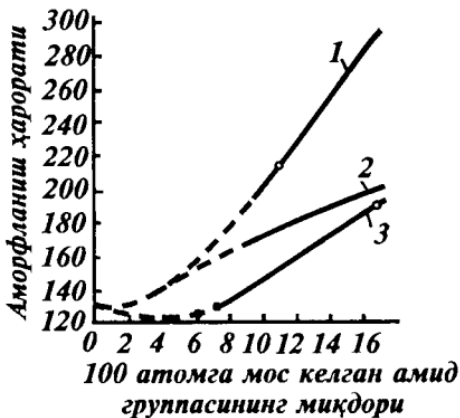
Полиамиллар, полиуретанлар ва полимочевиналар. Бу полимерлар молекулаларининг занжиirlари фазода жойлашиши жиҳатдан полиуглеводородларга ўхшайди. Лекин асосий занжирида амид группа боғлари туфайли, бу группадаги юқори молекуляр бирикмалар ўзига хос хусусиятларга эга. Юқорида айтиб ўтилганидек, полиамиллар таркибидаги амид группанинг водород атомлари қўшни молекуладаги карбонил группалар билан таъсирланиб, водород боғлари ҳосил қиласди. Шунинг учун полизэфирлардаги каби, полиамилларнинг ҳам барча хоссалари элементар звенодаги углерод атомларининг жуфт ёки тоқлигига, амид ва карбонил группалар миқдорига чамбарчас боғлиқдир. Лекин макромолекула таркибидаги амид группалар мураккаб эфир группаларига нисбатан қарамана-қарши таъсир кўрсатади, яъни барча полиамиллар элементар звеносининг таркибидан қатъи назар, полиэтиленга нисбатан мўрттроқ бўлади ва юқорироқ ҳароратда суюқланади. Макромолекула таркибидаги амид группалар миқдорининг полиамид ва полиуретанларнинг аморфланиш ҳароратига боғлиқлик графиги 80-расмда тасвирланган.

Расмдан кўриниб турибдикি, макромолекула таркибидаги амид группаларнинг миқдори ортган сари полиамид ва полиуретанларнинг аморфланиш ҳарорати орта боради. Чунки бу ҳолда амид группалардаги водород атомлари билан карбонил группадаги кислород атомлари орасида ҳосил

80-расм.

Амид группаси миқдорининг полиамид ва полиуретанларнинг аморфланиш ҳароратига таъсири:

1 – жуфт углерод атомли полиамид; 2 – тоқ углерод атомли полиамид; 3 – полиуретан.

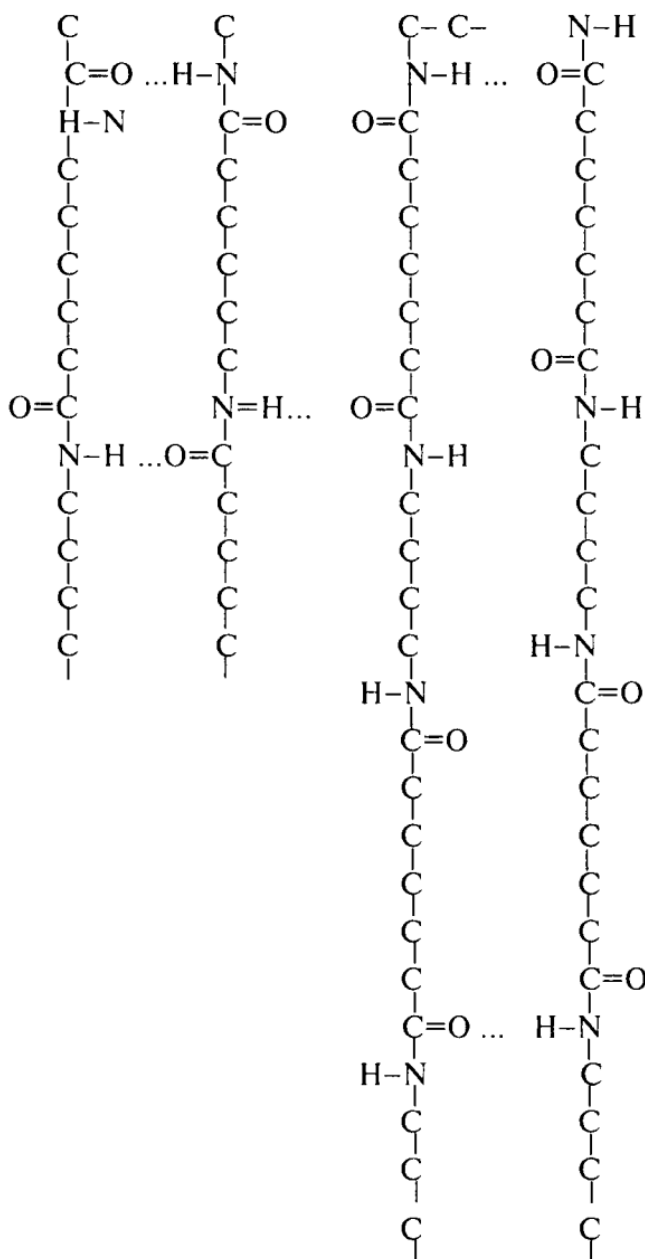


бўладиган водород боғларининг миқдори секин-аста орта бошлайди. Натижада фақат полимернинг аморфланиш ва шишаланиш ҳароратигина эмас, балки зичлиги, кристалланиш даражаси, қаттиқлиги ва ориентирланиш даражалари ҳам ортади. Бу эса, ўз навбатида, полимернинг мустаҳкамлиги, эластиқлик модули, иссиққа чидамлилиги, мўртлилиги ва қаттиқлигининг ортишига ҳамда эластиклиги, юмшоқлиги ва чўзилувчалигининг камайишига сабаб бўлади.

Полиамидларда ҳосил бўладиган водород боғлари амид группа миқдори билан бир қаторда элементар звено таркибидағи углерод атомларининг жуфт ёки тоқлигига ҳам боғлиқ.

Амалда таркибидағи углерод атомлари сони жуфт бўлган полиамидларнинг шишаланиш ва кристалланиш ҳароратлари, қаттиқлиги, мўртлиги, мустаҳкамлиги, эластиқлик модули ҳамда хоссалари, таркибида тоқ углерод атомлари бўлган полиамидларга қараганда юқорироқ ва афзалроқ бўлади. Чунки элементар звеносида жуфт углерод атомлари бор макромолекулаларда барча амид ва карбонил группалар бир-бири билан водород боғлари ҳосил қилиб боғланади. Агар элементар звеносидаги углерод атомлари тоқ бўлса, макромолекула таркибидағи амид ва карбонил группаларнинг бир қисми водород боғлари ҳосил қиласи, иккинчи қисми эса ўзаро таъсирланади. Бунинг сабаби тоқ углерод атомли звеноларда баъзи амид ва карбонил группалар орасидаги масофанинг узоқ бўлишидир. Таркибида тоқ ва жуфт углерод атомлари бўлган полиамида макромолекулаларининг

ўзаро водород боғлари билан таъсирланишини схематик ра-
вишда қуидагича тасвирлаш мумкин:



жуфт углерод атомли полиамид тоқ углерод атомли полиамид

Схемадан кўриниб турибдики, жуфт углерод атомли полиамидларнинг қутбланган барча группалари ўзаро таъсиранган бўлиб, тоқ углерод атомли полиамид макромолекулаларида амид ва карбонил группаларнинг факат ярми водород боғлари ҳосил қила олади.

Полиуретан ва полимочевиналар ҳам хоссалари ва таркибидаги қутбланган группаларининг миқдори жиҳатидан полиамидларга ўхшайди. Аммо полиуретан элементар звеносидаги оддий эфир боғлари ($-O-CH_2-$ ва $-O-C-NH-$) худди полиэфирлардаги каби, қўшни углерод атомларининг ўз ўқи атрофида ҳаракатланишига қулайлик туғдирали. Натижада макромолекуланинг қайишқоқлиги ортиб, полимернинг аморфланиш ва шишаланиш ҳарорати, мўртлиги, мустаҳкамлиги ҳамда бошқа хоссалари сусайиб кетади. Шунинг учун элементар звеносида тенг миқдорда углерод атомлари бўлган полиуретанлар аморфланиш ҳароратлари жиҳатидан полиамидлардан пастда ва полиэфирлардан юқорида туради.

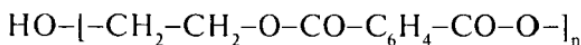
Полиуретанларнинг хоссалари ҳам элементар звеносидаги углерод атомларининг жуфт ёки тоқлигига қараб турлича бўлади. Бу полимерлар макромолекулаларида ўзаро таъсиранувчи қутбланган группалар миқдорини камайтириб, полимернинг хоссаларини хоҳлаганча ўзгартириш мумкин. Бунинг учун амид группадаги водород атомларини қутбланмаган турли радикалларга алмаштириш кифоя. Натижада полиамиднинг аморфланиш ва шишаланиш ҳароратлари кескин пасайиб кетади. Масалан, агар полиундеканамиднинг азот атомига боғланган водород атомлари метил группага алмаштирилса, унинг аморфланиш ҳарорати $182^{\circ}C$ дан $60^{\circ}C$ гача камаяди. Полигексаметиленадипинамиднинг азот атоми ёнидаги водород атомларининг ярми метил группага алмаштирилса, полимернинг аморфланиш ҳарорати $100^{\circ}C$ га пасайди.

Умуман, амид группадаги водород атомларини секинаста алкил радикалларга алмаштириш билан шишасимон, кристалл полимерларни каучуксимон ва ҳатто елимсимон ёпишқоқ ҳолатга келтириш мумкин.

Азот атомига боғланган водород атомларининг метил группага алмасиши натижасида бир томондан, қутбланган

атомлар йўқолиб, макромолекулаларо водород боғлари камайса, иккинчи томондан, полимернинг зичлиги ҳам камаяди, чунки метил группалар макромолекулаларнинг бир-бирига яқин жойлашишига имкон бермайди. Бу иккала омил ҳам полимернинг шишаланиш ва аморфланиш ҳарорати, мустаҳкамлиги, эластиклик модули ҳамда бошқа хоссаларини ёмонлаштиради ва полимер эластик ҳамда оқувчан бўлиб қолади.

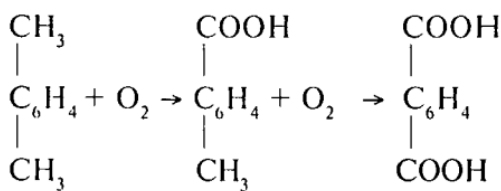
Полиэтилентерефталат



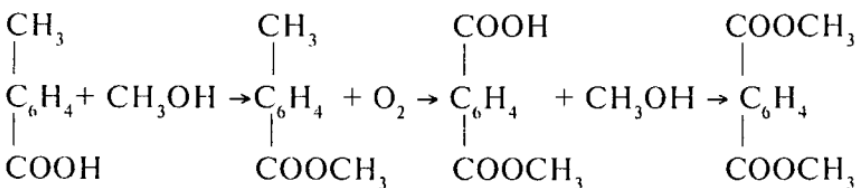
Полиэтилентерефталат терефтал кислотанинг диметил эфирини этиленгликол билан қайта эфирлаб олинади.

Терефтал кислота ва этиленгликоллар қўйидаги усулардан бири бўйича синтез қилинади:

а) терефтал кислотани алкилбензоллардан олиш мумкин. Реакциянинг биринчи босқичида р-толуол кислота, сўнгра эса терефтал кислота ҳосил бўлади:



Полиэтилентерефталатни синтез қилишида терефтал кислотанинг диметил эфири ишлатилади. Терефтал кислота олиш пайтидаги биринчи босқичда, яъни р-толуол кислота ҳосил бўлгандан сўнг реакцион аралашмага метил спирт қўшилса, терефтал кислотанинг диметил эфири ҳосил бўлади:

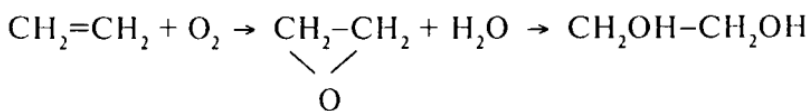


Терефтал кислотанинг диметил эфири оқ кристалл модда бўлиб, 141°C да суюқланади.

Саноатда этиленгликол асосан, этилендан синтез қилинали. Бунинг учун олдин этиленни хлорли сув билан қиздириб, этиленхлоргидрин олинади. Сўнгра у суюлтирилган ишқор эритмасида иситилса, этиленгликол ҳосил бўлади:

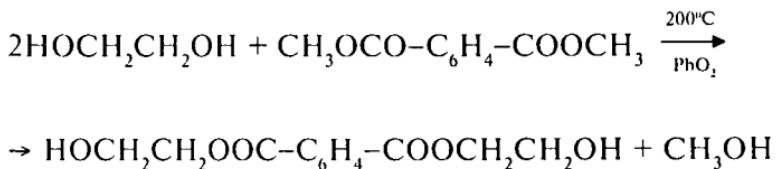


Этиленни катализатор иштирокида оксидлаб, этиленоксидга айлантириши ва унга сув биректириб ҳам этиленгликол олиш мумкин. Бу реакция юқори ҳарорат ва босим остида боради:

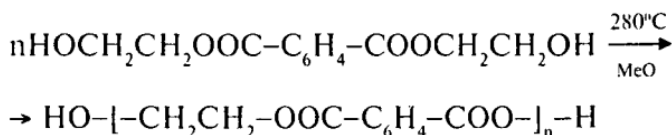


Этиленгликол рангсиз суюқлик бўлиб, 197°C да қайнайди, -15°C да эса қотади.

Терефтал кислота диметил эфирининг этиленгликол билан поликонденсатланиши икки босқичда кетади. Биринчи босқичда терефтал кислотанинг диэтилол ҳосиласи олинади. Бу реакция 200°C га яқин ҳароратда содир бўлади ва катализатор сифатида қўроғошини оксид, натрий алкоголат каби бирикмалар ишлатилади:



Жараённинг иккинчи босқичида биринчи босқичда ҳосил бўлган бирикма поликонденсатланади. Бу жараён юқори ҳароратда вакуумда металл оксидлари катализаторлигида содир бўлади. Натижада молекуляр массаси катта полиэтilentерефтал ҳосил бўлади:



Поликонденсалнишнинг ҳар иккала босқичи ҳам қуйидаги олиб борилади. Реакторга катализатор, диметилтерефталат ва ундан икки ҳисса ортиқ этиленгликол солинади. Олдин аралашмани 195°C да бир неча соат давомида қориштирилади. Бу вақтда ҳосил бўлган спирт аралашмадан ажратиб олинади, сўнгра ҳароратни 280°C гача кўтариб, реакторда вакуум ҳосил қилинади. Бунда реакцияга киришмай қолган этиленгликол ажралиб чиқади ва реакторда юқори молекуляр полиэтилентерефталат қолади.

Реактордаги полиэфир суюқ ҳолда бўлиб, тиниқ ва сарғиши бўлади. Уни азот мұхитида лента шаклида чиқариб олинади.

Суюқланган полиэтилентерефталат секин-аста совитилса, у кристалланиб, юмашаш ҳарорати 264°C бўлган сарғиши рангли кристаллга айланади. Унинг баъзи хоссалари 24-жадвалда келтирилган.

24-жадвал

Изотроп ҳолдаги полиэтилентерефталатнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	20000–50000
Кристалларнинг суюқланиш ҳарорати, °C	95–100
Солишлирма оғирлиги, г/см ³	1,39
Суюқланиш ҳарорати, °C	260–270
Шишаланиш ҳарорати, °C	100–110
Парчаланиш ҳарорати, °C	<300
Мўртланиш ҳарорати, °C	–60
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	250
Нисбий иссиқлик сигими, кал/град/грамм	0,31

Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	1750
Нисбий чўзилувчанлиги, %	50–70
Эластиклик модули, кг/см ²	30000–35000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	40–50
Дизэлектрик доимийси	3,1–3,2
Дизэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,003

Полиэтилентерефталат асосан тола шаклида ишлатилади. Полиэтилентерефталат толалари олиш учун майдаланган қуруқ полиэфир йигириш машинаси бункерида қиздирилади. Сўнгра суюқланган полимер азот атмосфера босими остида фильера тешикларидан ўтказилади. Ҳосил бўлган толалар майдаланади ва қиздириб чўзилади. Чўзилиш жараёнида толаларнинг узунлиги олти ҳисса узаяди, натижада макромолекулалар ориентирланиб, полимернинг механик хоссалари яхшиланади.

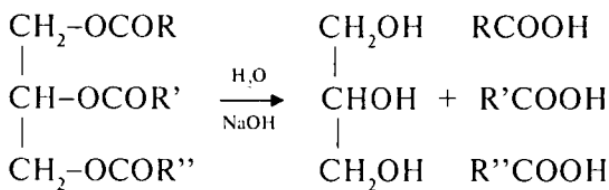
Полиэфир тола ўзининг баъзи хоссалари ва кўриниши жиҳатидан полиамид толаларга ўхшаб кетади. Лекин унинг эластиклик модули жуда каттадир. Шунинг учун бу толадан тўқилган кийим-кечаклар фижимланмайди. Бундан ташқари, полиэфир толалари қўёш нурлари таъсирига яхши бардош беради, юқори ҳароратда ҳам ўзининг механик хоссаларини сақлайди. Полиэтилентерефталатнинг бу хусусиятидан фойдаланиб, ундан маҳсус кийимлар, балиқ овлашида ишлатиладиган тўр, корд каби буюмлар тайёрланади.

Полиэтилентерефталат пардалар бошқа пардаларга нисбатан 7–8 марта мустаҳкам ва юқори ҳарорат ҳамда қўёш нури таъсирига чидамли, электр токини жуда ёмон ўтказиши туфайли турли хил ленталар, конденсаторлар, фотоплёнкалар ва бошқа буюмлар тайёрлашда кўп ишлатилади.

Глифтал полиэфирлари. Глифтал полиэфири глицерин ва фтал ангидриднинг поликонденсатланиши натижасида ҳосил бўлади.

Бу полимернинг мономерларидан бири глицерин қуйидаги усусларда олинади:

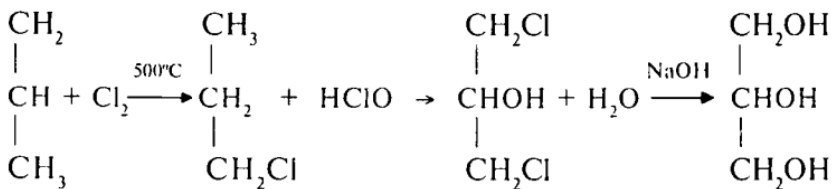
а) табиий ёғларни ишқор эритмалари таъсирида юқори ҳароратда қиздирилса, гидролиз реакцияси кетиб, глицерин ажралиб чиқади:



Бу усулда олинган глицеринни сүяк күмири воситасида тозалаш зарур;

б) пропиленни олдин бир неча босқичда хлорлаб, сүнгра гидролизга учратылса ҳам глициерин ҳосил бўлади.

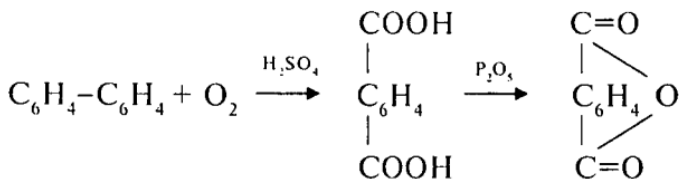
Реакциялар юқори ҳароратда, турли катализаторлар иштирокида боради. Табиатда пропилен жуда күп ва уни олиш қулайлиги туфайли, глицеринни синтез қилишнинг бу усули саноатда тобора кенг қўлланилмоқда. Пропилендан глицерин олиш реакцияси қуйидаги схема бўйича боради:



Глицерин рангсиз, қовушоқ суюқлик бўлиб, 17°C да қотади ва 290°C да қайнайди.

Полиэфир олиш учун ишлатиладиган иккинчи мономер – фтал ангидрид ҳам икки усулда олинади:

а) агар нафталин катализатор иштирокида оксидланса, олдин фтал кислота ҳосил бўлади. Унга сувни ютувчи моддалар, масалан, фосфат ангидрид таъсир эттирилса, фтал ангидрид ҳосил бўлади:



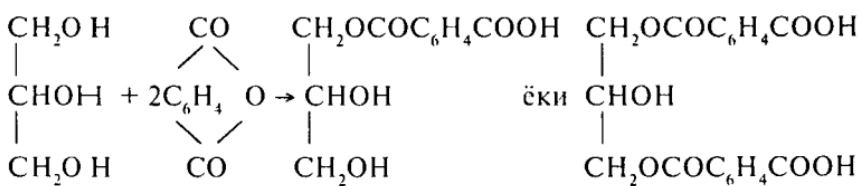
Ҳозирги вақтда нафталин ҳаво кислороди билан оксидланади, катализатор сифатида эса молибден ёки ванадий оксидлари ишлатилади;

б) хлорбензол ёки бромбензолга углерод (II)-оксид бирктириб ҳам фтал ангидрид олиш мумкин. Бу реакцияда ишқо рий металл карбонатлари ҳамда никелтетракарбонил катал изатор вазифасини бажаради.

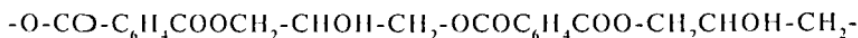
Фтал ангидрид оппоқ, игнасимон кристалл бўлиб, 128°C да суюқланади.

Глифтал смола глицерин ва фтал ангидриднинг бир неча босқичида поликонденсалтаниши натижасида ҳосил бўлади.

Поликонденсалтанишининг биринчи босқичи жуда тез содир бўлиб, бу пайтда турли-туман олигомер эфиirlар ҳосил бўлади. Глицерин ва фтал ангидрид эквимолекуляр миқдорда олинганда, қуйидаги бирикмалар аралашмаси ҳосил бўлади:



Агар бу бирикмаларни чизиқсимон шаклда ифодаласак:

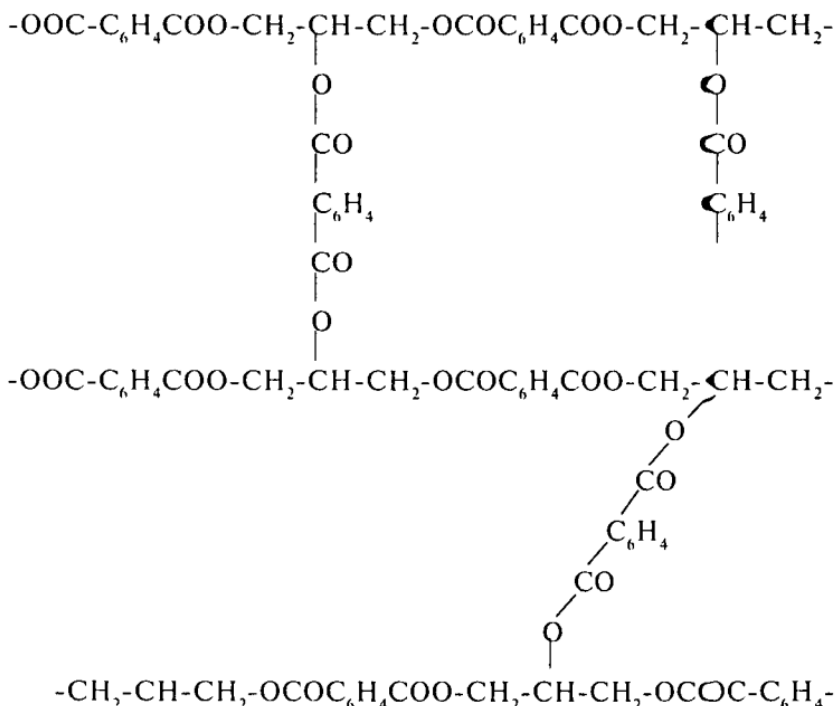


Унинг молекуляр массаси унча юқори бўлмайди.

Глифтал смола олишдаги бу босқич 200°C да 1–2 минут давом этиб, чизиқсимон ёки озгина тармоқланган полимер ҳосил бўлади. Бу полимер турли органик суюқликларда осон эрийди ва салгина қиздирилганда суюқланиб кетади. Поликонденсалтанишининг иккинчи босқичида макромолекулалар таркибидаги карбоксил ва гидроксил группалар ўзаро таъсири этиб, полимер тўрсимон ёки фазовий ҳолатга ўта бошлайди. Макромолекулалар ҳаракатчанлигининг камлиги, қувушоқликнинг катталиги ва реакция натижасида ҳосил бўлга н сувнинг ажralиб чиқиши қийинлашгани туфайли, поликонденсалтаниш тезлиги камайиб кетади. Бундан ташқари, бу босқичда глицерин молекуласидаги реакцияга киришиш қобилияти суст бўлган β -гидроксил группалар ҳам

поликонденсатланиши керак. Шу сабабли полиэфирнинг тўрсимон ҳолатга ўтиши учун анча юқори ҳарорат ва қўп вақт талаб этилади.

Реакция натижасида ҳосил бўлган тўрсимон глифтал смола қуйидаги тузилишда бўлади:



Тўрсимон глифтал эфири рангсиз, тиниқ ва қаттиқ полимер бўлиб, ҳеч нарсада эримайди. Унинг баъзи хоссалари 25-жадвалда келтирилган.

25-жадвал

Изотроп ҳолдаги тўрсимон глифтал смоланинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртча молекуляр массаси биринчи босқичда	1000—2000
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,20—1,25
Шишаланиш ҳарорати, °C	10—30
Парчаланиш ҳарорати, °C	<3 00
Мўртланиш ҳарорати, °C	-40—60

Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °С	120–150
Нисбий иссиқлик сифими, кал/град/грамм	0,3–0,4
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	700–800
Нисбий чўзилувчанилиги, %	5–10
Қолдиқ чўзилувчанилиги, %	0–5
Эластиклик модули, кг/см ²	20000–30000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	10–20
Диэлектрик доимийси	3,6–4,0
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,023–0,0028

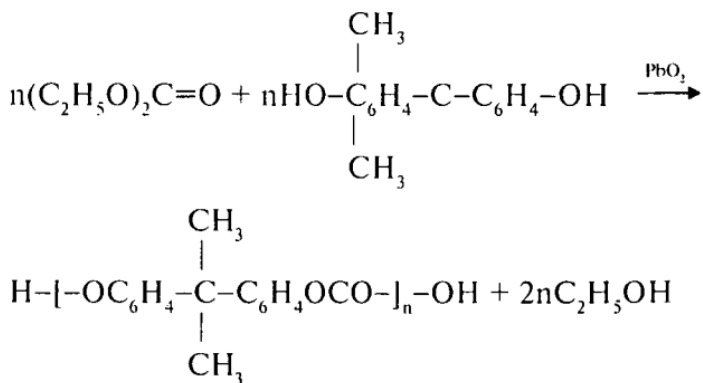
Полимернинг тузилишидан кўриниб турибдики, унинг макромолекулалари жуда кўп кўндаланг боғлар билан боғланиб тўрсимон ҳолатга ўтган. Шунинг учун глифтал смоланинг молекуляр массаси унча катта бўлмаса ҳам ҳеч қандай суюқликда эримайди. Унинг бу хоссасидан фойдаланиб, саноатда турли лаклар тайёрланади.

Ҳозир ҳалқ хўжалигининг барча тармоқларида ишлатиляётган лакларнинг 50 фоиздан ортиқроғи глифтал полиэфирлардан иборат. Бу лаклар иссиққа яхши чидамлилиги туфайли табиий полиэфир (шеллак) ўрнида ишлатилади. Бундан ташқари, глифтал смолалар линолеум тайёрлашда ҳам ишлатилади. Бу смолалар асосида олинган елимлар турли металларни ёғочга, пластмассаларга, ип-газламаларга ва чинниларни газламаларга, пластмассаларга яхши ёпиштирили. Бу смолалар эластик бўлганлиги туфайли, ҳар хил пластмассалар (поливинилхлорил, фенолальдегид смолалар, целялюзоза эфирлари ва ҳ. к.) таркибида пластификатор ва зифасини бажаради.

Поликарбонатлар $\text{H}-\{\text{O}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{R}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{O}-\text{CO}-\}-\text{OH}$. Поликарбонатлар ҳам полиэфирлар жумласига киради. Улар карбонат кислота эфири ва дифеноллар асосида икки усулда синтез қилинади.

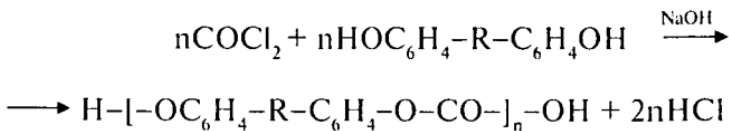
1. Карбонат кислота эфирларининг дифеноллар билан алмашиниш реакцияси натижасида поликарбонатлар олиш. Агар реакцияга карбонат кислотанинг диэтил эфири ва 4,4'-

диоксидифенил, 2,2'-пропан қўшилса, поликарбонатнинг ҳосил бўлиш реакцияси қўйидагича боради:



Бу реакцияда катализатор сифатида рух оксил, қўрғошин оксид каби металл оксидлар ишлатилади.

2. Диленоллар ва фосген реакция натижасида ҳам поликарбонат ҳосил бўлади. Бу усулда реакция органик суюқликда олиб борилади. Катализатор сифатида ишқор ёки органик асослар ишлатилади. Улар реакция пайтида ҳосил бўладиган хлорид кислотани боғлаб, полимерни деструкцияланишдан сақлайди:



Поликарбонатлар қаттиқ, рангиз ва тиниқ полимер бўлиб, оддий шароитда шишасимон ҳолда бўлади. Уларнинг шишаланиш ҳарорати бошқа полизэфирларни кидан анча юқоридир. Поликарбонатлар механик ва физик-кимёвий хоссалари жиҳатидан ҳам бошқа полизэфирларга ўхшайди. Улар ароматик бирикмалар, хлорланган алифатик углеводородларда осон эрийди.

4,4'-диоксидифенил, 2,2'-пропан ва карбонат кислота асосида олинган поликарбонатнинг баъзи хоссалари 26-жадвалда келтирилган.

4,4'-диоксидифенил, 2,2'-пропан ва карбонат кислотадан олингани изотроп ҳолдаги поликарбонатнинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	25000–100000
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,2
Суюқланиш ҳарорати, °C	220–230
Шишаланиш ҳарорати, °C	130
Парчаланиш ҳарорати, °C	<250
Мұртланиш ҳарорати, °C	–30
Иссиққа чидамлилiği, Мартенс бүйіча, °C	130–140
Нисбий иссиқлик сиғими, кал/град/грамм	0,4–0,5
Чүзилішга мустаҳкамлілігі, кг/см ²	600–700
Нисбий чүзилувчанлілігі, %	100–120
Қолдик чүзилувчанлілігі, %	80–90
Эластиклиқ модули, кг/см ²	20000–23000
Қаттықлигі, Бринел бүйіча, кг/см ²	900–950
Диэлектрик доимийсі	2,6
Диэлектрик иерофлар бурчак тангенсі	0,001

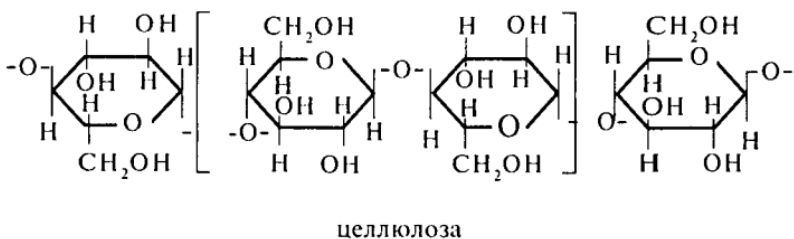
Поликарбонатлар диэлектрик хоссалари, турли хил газ ва буғларни ўтказмаслик хусусияти жиҳатидан бошқа полимерлардан анча юқори туради. Шунинг учун улардан турли изоляторлар, электр асбоблари ва бошқа буюмлар тайёрланади.

Поликарбонатлар қуёш нури, иссиқлик, ультрабинафша нурлар ва минерал кислоталар таъсирига яхши бардош беради. Лекин ишқор эритмаларыда тез гидролизланиб, карбонат кислота ва дифенолга айланади.

Саноатда поликарбонатлар асосан тола ва пардалар тайёрлаш да ишлатылмоқда. Бу тола ёки пардалар ҳам, худди полиэтилентерефтатат ва полиамид толалари каби, полимертарни суюқлантириб олинади.

Поликарбонат толалари барча хусусиятлари жиҳатидан бошқа синтетик толалардан қолишмайди, иссиқлиқка чидамлилиги жиҳатидан эса улардан юқори туради. Бундан ташқари, поликарбонатлар полiamидлар каби, турли машиналарнинг ҳар хил қисмларини тайёрлашда ҳам ишлатилмоқда.

11.1. Целлюлоза ва унинг ҳосилалари



Целлюлоза табиатда энг кўп тарқалган табиий полимердир. У барча ўсимликлар ҳужайраларининг асосий қисмини ташкил қиласди. Дараҳт ва ўсимликлар оғирлигининг 60 фоизи целлюлозадан иборат. Пахта, рами, жут ва каноп толалари эса асосан целлюлозадан иборат бўлади (уларнинг таркибида 10 фоиз ва ҳатто бундан ҳам кам бошқа молдлар бўлади). Саноатда целлюлоза асосан дараҳтдан олинади ва у ёғоч целлюлозаси деб аталади.

Олинган целлюлоза сульфит целлюлоза деб аталади. Унинг тозалиги 94—98 фоиз атрофида бўлади. Энг тоза целлюлоза саноатда пахта линтидан олинади. Линт таркибида 96 фоизгача целлюлоза бўлади. Линтдан тоза целлюлоза олиш учун у ишқорниң 1,5 фоизли эритмасида 3—10 атмосфера босими остида 3—6 соат қайнатилади ва гипохлорид эритмаси ёки водород пероксид билан оқартирилади. Бундай усул билан тозаланган пахта линти таркибида 98—99 фоиз целлюлоза бўлади. У тозалаш жараёнидан кейин ҳам ўзининг дастлабки тола шаклини сақлайди. Саноатда қайта ишлаш учун зарур бўлган целлюлозаниң тозалиги 94 фоиздан юқори бўлиши шарт. Целлюлозаниң барча хоссалари полимерланиш даражаси ва макромолекулаларининг ўзаро жойлашишига боғлиқ.

Целлюлоза оддий шароитда шишасимон ҳолатда бўлиб, унинг юқори эластик ҳолатга ўтиш ҳарорати парчаланиш ҳароратидан баланд. Шунинг учун қиздирилганда 200°C атрофида юмашашга улгурмай парчаланиб кетади. Целлюлоза органик эритувчиарнинг ҳеч бирида эримай, фақат мисаммиак эритмаси ва тўртламчи аммоний гидроксидларда қисман эрийди. Целлюлоза минерал кислоталар ва рух, висмут, суръма, титан, симоб ва қўроғошин хлоридларнинг тўйинган эритмаларида ҳам эрийди. Лекин бу эритувчиар таъсирида макромолекулалар деструкцияланиб, целлюлозанинг молекуляр массаси анча камайиб кетади.

Ёғоч ва пахта линтидан ажратиб олинган целлюлозадан саноатда ҳар хил янги полимерлар синтез қилинади. Масалан, целлюлозани ишқор эритмасида эритиб, ундан ишқорий целлюлоза олинади. Унга углерод сульфид таъсири эттирилса, целлюлоза ксантогенати ҳосил бўлади. Целлюлоза ксантогенати сунъий тола ва тиниқ парда олиш учун ишлатилади. Ёғоч целлюлозасидан олинган бу толалар гидрат целлюлоза толаси ёки вискоза деб юритилади. Бу целлюлозадан тайёрланган пардалар эса цеплофан дейилади.

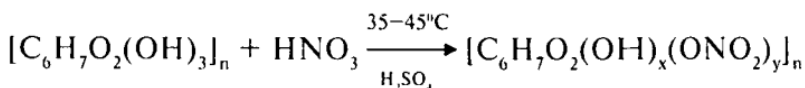
Агар целлюлозани рух хлорид эритмаси билан аралаштириб, юқори босимда прессланса, у фибрата айланади. Бу фибралар пишиқ ва мустаҳкам бўлиб, сувда ёмон бўкиши туфайли улардан турли буюмлар тайёрланади.

Булардан ташқари целлюлозага турли кислоталар таъсири эттириб, мураккаб ва оддий эфирлар олинади. Масалан, целлюлозага нитрат кислота таъсири эттирилиб, нитратцеллюлоза, сирка ангидрид таъсири эттирилиб эса ацетатцеллюлоза олинади. Бу эфирлар асосида саноатда синтетик толалар, гардалар ва пластмассалар олиниб, улардан турли газламалар тўқилади ва буюмлар тайёрланади.

Нитроцеллюлоза. Нитроцеллюлоза целлюлозанинг нитрат кислота билан ҳосил қилган мураккаб эфири бўлиб, энг биринчи пластмассадир.

Целлюлозани нитратлашдан олдин активлаш лозим. Активлаш толалардаги чигалларни ёзиш ва целлюлозанинг таркибида атиги 1,5 foiz нам қолгунча қуритишдан иборат. Одатда толанинг чигали турли машиналарда ёзилади. Нитролаш учун бошлангич хом ашё сифатида пахта линти олина-

ди. Унга нитроловчи аралашма, яъни нитрат кислота, азот оксидлари ва сульфат кислота аралашмаси таъсир эттирилади. Реагентларнинг ўзаро нисбати олинадиган нитроцеллюлоза олдига қўйиладиган талабга мувофиқ бўлади. Агар нитроцеллюлоза пластмасса (целлюлоид) тайёрлаш учун мўлжалланган бўлса, аралашма қўйидаги нисбатда тайёрланади: нитрат кислота 18—21 фоиз, азот оксидлари 5 фоиздан камроқ, сульфат кислота 55—60 фоиз атрофида ва сув 16,5—20,0 фоиз. Тутунсиз порох олишда ишлатиладиган нитроцеллюлозани ҳосил қилиш учун ишлатиладиган аралашманинг таркиби: 20—30 фоиз нитрат кислота, 60—70 фоиз сульфат кислота ва 5—10 фоиз сувдан иборат. Бундай таркибдаги аралашмадан олдин реакторга 1 қисм целлюлозага 13—16 қисм нитроловчи аралашма тўғри кела-диган қилиб, фақат нитроловчи аралашма қўйилади ва 35—45°C да яхшилаб қорилади. Сўнгра ҳар 1 қисм активлаштирилган целлюлозага 27—34 қисм нитроловчи аралашма ҳамда целлюлоза реакторга бирданига солинади ва 25 минут қорилади. Сўнгра нитроланган целлюлоза центрифуга ёрдамида нитроловчи суюқликдан ажратиб оли нади. Одатда реакция натижасида целлюлозанинг сульфоэфирлари ҳам ҳосил бўлади, бироқ бундай эфирлар бекарорлиги туфайли парчаланиб кетади, натижада сульфат кислота ҳосил бўла-ди. Сульфат кислота целлюлоза ва унинг эфирларини дест-рукцияга учратади. Шунинг учун ҳам олинган нитроцеллю-лоза стабиллани мақсадида олдин қайнтоқ сув билан ювилади, бунда сульфоэфирлар парчаланиб кетади. Энди у нитроловчи суюқликлардан совуқ сув билан яхшилаб ювиб ташланади. Нитроцеллюлозанинг ҳосил бўлиш реакцияси қўйидагича ифодаланади:



Бунда $x + y = 3$ бўлиб, унинг қиймати нитроловчи аралашмадаги нитрат кислотанинг миқдорига боғлиқ. Нитроцеллюлоза нам ҳолда сақланади ва узоқ масофаларга жўна-

тилади. Ундаги намлиқ 30 фоизгача бўлади. Унинг таркиби-даги сув халақит берган вақтда дарҳол спирт билан ювиб ташланади. Қуруқ нитроцеллюлоза шиддатли ёниш ва портлаш хусусиятига эга бўлиб, уни сақлаш ва ишлатиш қийин. Шунинг учун уни сақлаш ва ишлатишда хавғиззлик техникаси тадбирларига риоя қилиш талаб қилинади.

Саноатнинг турли тармоқларида ишлатиладиган нитроцеллюлоза азот микдори ва эфирланиш даражасига қараб, бир неча хилга бўлинади. Масалан, тутунсиз порох олиши учун эфирланиш даражаси (γ) 250—270 ва таркибида 11,5—14,5 фоиз азот бўлган нитроцеллюлоза, сунъий тола ва кинолента тайёрлаш учун эфирланиш даражаси 200—240 ва таркибида 11,0—12,3 фоиз азот бўлган нитроцеллюлоза, пластмассалар (целлюлоид) тайёрлаш учун эса эфирланиш даражаси 180—200 ва таркибида 10,5—11,0 фоиз азот бўлган нитроцеллюлоза ишлатилади.

Нитроцеллюлоза оқ толасимон енгил полимер бўлиб, ацетон, спирт, этилацетат каби суюқликларда яхши эрийди. У механик хоссалари ҳамда сувни шиммаслиги жиҳатидан цеплюлоззанинг бошқа эфирларидан анча устун туради. Лекин нитроцеллюлоззанинг асосий камчилиги унинг ёнувчалигидир. Кейинги вақтларда нитроцеллюлоза қўлланадиган қўпгина соҳаларда, жумладан, кинолента, тола, лак тайёрлашда цеплюлоззанинг бошқа эфирлари ишлатилмоқда.

Ҳозирги вақтда нитроцеллюлозадан асосан тутунсиз порох ва пластмассалар тайёрланади. Цеплюлоид бошқа пластмассаларга нисбатан анча арzon ва ташқи кўриниши жиҳатидан ҳам чиройли. Цеплюлоиддан турли шакл ва ҳажмдаги листлар, турли диаметр ва узунликдаги трубалар, ўлчов асбобларида ишлатиладиган синмайдиган ойналар, ҳисоблаш машиналарининг механизмлари, шкалалар, ўйинчоқлар, галантерия буюмлари ва музика асбобларининг қисмлари тайёрланади.

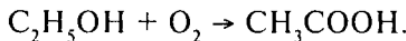
Нитроцеллюлозадан аъло сифатли лаклар ҳам тайёрланади. Унинг баъзи муҳим хоссалари 27-жадвалда келтирилган.

Изотроп нитроцеллюлоза (целлюлоид) нинг физик-химёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	150000–200000
Ённувчанилиги	жуда тез ёнади
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,40–1,60
Таркибидаги азот миқдори, %	10,8–11,2
Эфирланиш даражаси, γ	180–200
Иессиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	50
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	500–800
Нисбий чўзилувчанилиги, %	20–30
Қолдик чўзилувчанилиги, %	10–15
Эластиклик модули, кг/см ²	10000–12000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	6–10
Диэлектрик доимийси	5,5–6,0
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,025–0,5

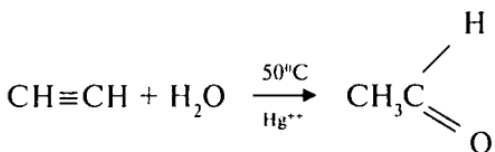
Ацетилцеллюлоза $[C_6H_{10}O_2(OH)_x(OCOCH_3)_y]_n$; $x + y = 3$ ёки $x=0$ ва $y=3$. Ацетилцеллюлоза целлюлоззанинг сирка кислота билан ҳосил қилган мураккаб эфиридир. Саноатда целлюлоззани ацетиллаш учун зарур бўлган сирка кислота ёки унинг ангидриди қўйидаги усуслар билан олинади:

а) суюлтирилган этил спирт эритмасини турли бактериялар таъсирида ачитиш натижасида сирка кислота эритмаси ҳосил бўлади:

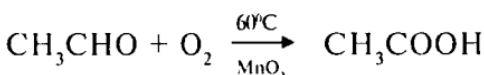


б) ёғочни қуруқ ҳайдаш натижасида 10 фоиз сирка кислота ҳосил бўлади;

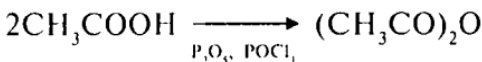
в) сирка кислота саноатда ацетилендан олинади. Бунинг учун олдин ацетиленга Кучеров реакциясига мувофиқ сув таъсир эттириб, сирка альдегид олинади:



Бу реакция симоб тузлари катализаторлигига содир бўлади. Агар ацетилен 50°C да симоб оксид эритилган сульфат кислота орқали ўтказилса, сирка альдегид ҳосил бўлади. Сўнгра сирка альдегид турли металл (марганец, темир, кумуш, ванадий ва бошқалар) оксидлари катализаторлигига 60°C да ҳаво кислороди билан оксидланса, сирка кислота ҳосил бўлади:



Сирка кислотага сувни ўзига тортувчи турли моддалар, жумладан, фосфор оксидлари таъсир эттирилса, сирка ангидрид ҳосил бўлади:



Целлюлозани сирка ангидрид билан ацетиллашдан олдин активлашга тўғри келади. Бунинг учун целлюлоза алоҳида-алоҳида толаларгача титилиди. Сўнгра унинг устига $40-50^\circ\text{C}$ ли сирка кислота қўйилади.

Ацетиллаш гомоген ва гетероген шароитда олиб борилади. Ацетилцеллюлозани гомоген шароитда синтез қилиш учун 1 г целлюлозани активлашга $40-50^\circ\text{C}$ ҳароратли сирка кислотадан 1 мл сарф бўлади. Агар ацетиллаш метиленхлорид иштирокида олиб борилса, ҳар 1 г целлюлозани активлаш учун 0,4 мл сирка кислота сарф бўлади.

Ацетилцеллюлозани гетероген усул билан синтез қилишида ҳар 1 г целлюлозани активлаш учун $45-50^\circ\text{C}$ ҳароратдаги сирка кислотадан 13 мл сарф бўлади. Лекин активлаш учун олинган сирка кислотанинг деярли ҳаммаси центрифуга ёр-

дамида ажратиб олинади ва қайтадан активлаш жараёнида ишлатилади.

Гомоген усулда олинган ацетилцеллюлоза ацетилловчи аралашмада реакциянинг охиригача эриган ҳолда бўлади, у турли моддалар таъсирида чўктириб ажратиб олинади.

Гетероген усулда ҳосил бўлган ацетилцеллюлоза реакцион муҳитда эримай, ўзининг дастлабки тола шаклини сақлаб қолади. Сирка кислота иштирокида целлюлоза куйидагича ацетилланади. Активланган целлюлоза ацетилияторга солинади ва устига ацетилловчи аралашма қўшилади ҳамда яхшилаб аралаштирилади. Ацетилловчи аралашманинг таркиби: 3 қисм сирка ангидрид, 4 ёки 6 қисм сирка кислота ва 0,01 қисм сульфат кислота. Целлюлоза билан ацетилловчи аралашма ўзаро 1:10 нисбатда бўлиб, ацетиллаш жараёни 35—40°C да 47 соат давом этади. Реакция охирида триацетилцеллюлоза ҳосил бўлади. Триацетилцеллюлоза аралашмада эрийди ва аралашма қуюқ қиёмсимон ҳолатга ўтади. Ҳосил бўлган қиёмсимон эритма 8—10 фоизли сирка кислотага қуйилса, триацетилцеллюлоза чўкмага тушади ва у фильтрлаш йўли билан ажратиб олинади. Уни ювиб, сирка ва сульфат кислота қолдиқлари тозаланади.

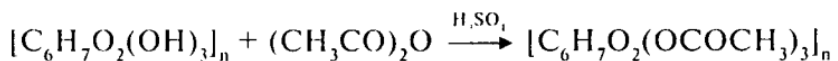
Одатда триацетилцеллюлозани қисман гидролизлаб, иккиласми ацетилцеллюлозага айлантирилади. Бунинг учун реакция охирида олинган триацетилцеллюлозанинг қиёмсимон эритмасига сув ва сульфат кислота қўшилади. Сувни шу миқдорда қўшиши керакки, натижада эритмадаги сирка кислота концентрацияси 92—95 фоизгача камайсин. Сульфат кислота эса дастлабки целлюлозага нисбатан 15 фоиз миқдорда қўшилади. Ҳосил бўлган реакцион аралашма 40—45°C атрофида 12—14 соат сақланади, бунда триацетилцеллюлоза таркибидаги ацетилгруппаларнинг бир қисми гидролизланиб, иккиласми ацетилцеллюлоза ҳосил бўлади.

Ҳосил бўлган иккиласми ацетилцеллюлоза ҳам реакцион муҳитда эриган ҳолда бўлиб, унга 8—15 фоизли сирка кислота эритмаси қуйилса, у чўкма ҳолида ажralиб чиқади.

Ацетиллашда эритувчи сифатида метиленхlorид ишлатилса, 100 г целлюлозага 300 мл сирка ангидрид, 500—600 мл метиленхlorид ва 1 г сульфат кислотадан иборат

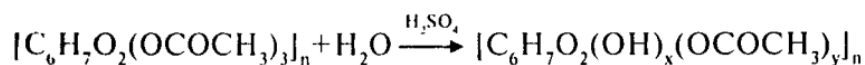
аралашма қўшилади. Бу реакция ҳам пўлат реакторда 40–50°C ҳароратда 5–6 соат давом этади. Бу хилдаги ацетиллаша сирка ангидрил ва метиленхлорид аралашмаси уч қисимга бўлинади ҳамда целлюлоза билан бирин-кетин аралаштирилади. Бу усулда ҳосил бўлган триацетилцеллюлоза ҳам реакция охирида қиёмсимон ҳолатга ўтади. Ундан иккиламчи ацетилцеллюлоза олиш учун сирка кислотанинг концентрацияси 87 фоизга келгунча сув қўйилади ва сульфат кислота иштирокида 0,5–0,7 атм босими остида 57–58°C да қиздирилади. Орадан 3–5 соат ўтгач эритма совитилади ва сирка кислотанинг концентрацияси 82 фоизгача камайтирилади. Сўнгра эритма атмосфера босимида 50°C да яна 6–7 соат қиздирилади, натижада иккиламчи ацетилцеллюлоза ҳосил бўлади. Ҳосил бўлган иккиламчи ацетилцеллюлозани ажратиб олиш мақсадида метиленхлорид буфлатилади ва йигиб олинади, қолган эритма сирка кислотанинг 10–12 фоизли эритмасига қўйилади. Ҳосил бўлган чўкма иккиламчи ацетилцеллюлоза сув билан яхшилаб ювилади ва қуритилади.

Иккала усул билан целлюлозани ацетиллаш реакцияси қўйидагича ифодаланади:



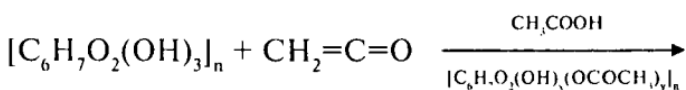
Ҳосил бўлган ацетилцеллюлозада $\gamma = 300$ бўлади.

Триацетилцеллюлозанинг гидролизланиб, иккиламчи ацетилцеллюлозага айланishi қўйидагича ифодаланади:



Формулада $x + y = 3$ бўлиб, саноатда ишлаб чиқариладиган иккиламчи ацетилцеллюлоза учун $x = 0,6–0,4$ ва $y = 2,4–2,6$ га teng, яъни бу эфирда $\gamma = 240–260$.

Охирги вақтда целлюлозани кетен билан ацетиллаш усули ҳам кашф этилди. Бу усулга мувофиқ сирка кислота билан активланган целлюлозага кетен таъсир эттирилса, целлюлоза эфири ҳосил бўлади:



Бунда кетен сирка кислота билан бирикиб, сирка ангидридга айланади. Ҳосил бўлган сирка ангидрид целлюлозани ацетиллайди. Триацетилцеллюлоза ва иккиламчи ацетилцеллюлозанинг муҳим хоссалари 28-жадвалда келтирилган.

28-жадвал

Изотроп ацетилцеллюлозанинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

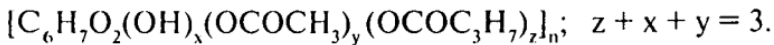
	Триацетилцеллюлоза	Иккиламчи ацетилцеллюлоза
Ўртacha молекуляр массаси	200000–400000	00000–400000
Кристалларнинг суюқданиш ҳарорати, °C	200	—
Солиштирма оғирлиги, г/см ³	1,29–1,30	1,35–1,38
Суюқланиш ҳарорати, °C	270–290	230–240
Парчаланиш ҳарорати, °C	250	250
Иссикқа чидамлилиги, °C	200	200
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	500–7004	00–500
Нисбий чўзилувчанилиги, %	15–25	40–50
Эластиклик модули, кг/см ²	15000–200001	0000–15000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	20–30	10–15
Диэлектрик доимийси	2,1–2,5	3,5–7,5
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,002–0,003	0,02–0,06
Эфирланиш даражаси, g	300	240–260
Боғланган сирка кислота миқдори, %	62,5	54–56

Триацетилцеллюлоза физик-механик хоссалари жиҳатидан иккиласми ацетилцеллюлозадан анча юқори туради. Триацетилцеллюлоза сувга чидамли ҳамда яхши диэлектрик **хоссаларга** эга. Шунинг учун ҳам у электротехника саноатида кенг ишлатилади.

Одатда тола олишда $\gamma = 240 - 260$, пластмассалар олишда $\gamma = 220 - 250$ ва киноплёнкалар олишда $\gamma = 250 - 270$ бўлган ацетилцеллюлоза эфирлари ишлатилади.

Шуни ҳам айтиш керакки, ацетилцеллюлозанинг кўп хоссалари унинг олиниш усулига ҳам боғлиқ. Триацетилцеллюлозани гидролизлаб олинган иккиласми ацетилцеллюлоза ($\gamma = 220 - 250$) ацetonда яхши эрийди. Лекин целлюлозани гетероген усулда ацетиллаб олинган ацетилцеллюлоза ($\gamma = 220 - 250$) ацetonда асло эримайди. Гомоген усулда олинган иккиласми ацетилцеллюлозанинг макромолекуласи таркибида ацетил группаларнинг тақсимланиши ва жойлашиши бир текисда бўлса, гетероген усулда олинган эфирда ацетил группаларнинг полимер занжири бўйлаб тақсимланиши бутунлай бошқача бўлади, яъни макромолекуланинг баъзи қисмларида гидроксил группаларнинг ҳаммаси ацетил группаларга ўрин алмашган, баъзи қисмларида гидроксил группалар эса деярли алмашмай қолган бўлади. Шу сабабли бундай эфирлар ацetonда эримайди.

Ацетобутиратцеллюлоза

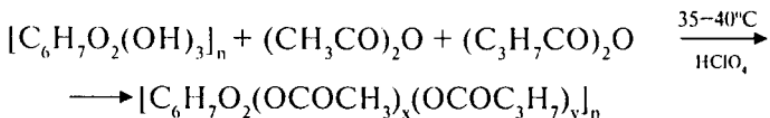


Ацетобутиратцеллюлоза целлюлозанинг сирка ва ёғ (бутил) қислоталар билан ҳосил қилган аралаш эфиридир. Бутил қислота крахмал, қанд, глицеринларнинг турли бактериялар таъсирида ачишидан ҳосил бўлади. Бутил қислота ангидриди ҳам сирка қислота ангидриди каби қислотага турли сув ютувчи бирикмалар таъсир эттириб олинади.

Ацетобутиратцеллюлоза олишда ҳам метиленхлорид эритувчи сифатида ишлатилади. Лекин бу реакцион мухитда икки органик қислота иштирок қилгани учун реакция шароити ацетиллаш шароитидан фарқ қиласи.

Целлюлоза эфирлаш олдидан сирка қислота билан активланади. Бунинг учун 1 г целлюлозага 0,5 г сирка қислота

қўшиб, 40–50° да 2 соат аралаштирилади. Ацетобутиратцеллюлоза уч босқичда олинади. Оддин реакторга активланган целялюлоза солинади ва унинг устига метилен хлорид, бутил ангидрид ва перхлорат кислотадан иборат 15° С ҳароратдаги аралашма қўшилади. Аралашманинг таркибида 275 қисм метилен хлорид, 145 қисм бутилангирид ва 0,15 қисм перхлорат кислота (катализатор) бўлади. 100 қисм целялюлозага бу аралашмадан 167 қисм қўшилади. Аралашма 15–17° С да 2 соат қориширилади. Сўнгра унга таркибида 100 қисм метиленхлорид, 175 қисм бутил ангидрид ва 0,15 қисм перхлорат кислота бўлган аралашмадан яна 183 қисм қўшилади ва қориш давом эттирилади, 3 соат ўтгач, реакцион аралашма 5–8° С гача совитилади ва 105 қисм янги аралашма (аралашманинг таркиби: 100 қисм метиленхлорид, 50 қисм бутил ангидрид, 0,23 қисм перхлорат кислота ва 75 қисм сирка ангидрид) қўшилади. Сўнгра реакцион аралашма 35–40° С гача қиздирилади ва целялюлоза толалари эриб, қиёмсимон аралашма ҳосил бўлгунча қоришириш давом эттирилади. Одатда, реакциянинг учала босқичи 10–11 соат давом этади. Бу хил ацетиллашнинг реакция тенгламаси қуйидагича ифодаланади:



Ҳосил бўлган триэфирнинг хоссаларини яхшилаш мақсадида қисман гидролизланади. Бу жараён 60 фоизли сирка кислота иштирокида 20–25° С да олиб борилади. Гидролиз тамомлангандан кейин эритмадаги метиленхлорид буғлатилади ва совуқ сув қўшиш билан ацетобутиратцеллюлоза чўқтирилади. Ҳосил бўлган тола ҳолидаги эфир сув билан яхшилаб ювилиб қуритилади. Қисман гидролизланган ацетобутиратцеллюлозанинг формуласини қуйидагича ифодалаш мумкин:



Пардалар тайёрлаш учун ишлатиладиган ацетобутиратцеллюлозада $y = 1,64$; $x = 0,53$; $z = 0,83$ бўлса, пластмассаларга ишлатиладиган эфирда $y = 0,81$; $z = 0,55$; $x = 0,64$ бўлади.

Ацетобутиратцеллюзанинг муҳим хоссалари 29-жадвалда келтирилган.

29-жадвал

Изотроп ацетобутиратцеллюзанинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	150000–250000
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,20–1,30
Суюқланиш ҳарорати, °C	160–200
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	40–50
Чўзилишига мустаҳкамлиги, кг/см ²	600–700
Нисбий чўзилувчанилиги, %	40–50
Қолдиқ чўзилувчанилиги, %	10–15
Эластиклик модули, кг/см ²	2000–3000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	7–10
Диэлектрик доимийси	2,5–3,0
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,002–0,003
Сувни шимиши, %	1,0–2,5
Боғланган сирка кислота миқдори, %	40–42
Боғланган бутил кислота миқдори, %	25–26
Сирка кислота бўйича эфирланиш даражаси, γ	160–165
Бутил кислота бўйича эфирланиш даражаси, γ	50–55
Парчаланиш ҳарорати, °C	200–230

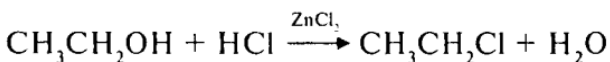
Ацетобутиратцеллюзоза ўзининг қатор хоссалари жиҳатидан ацетатцеллюзадан анча фарқ қиласди. У сувни кам шимали, пластик, турли материаллар сиртига яхши ёпишади ва пластификаторлар билан яхши аралашади. Шунинг учун ундан тайёрланган пардалар электроизолятор сифатида ишлатилади. Ундан олинган пластмассалардан ҳам турли электроизоляторлар тайёрланади. Бундан ташқари, ацетобутиратцеллюзадан турли лаклар ҳам тайёрланади. Бу лаклар

сув таъсирига яхши бардош бериши, металл сиртлариға яхши ёпишиши туфайли саноатнинг турли тармоқларида ишлатилмоқда.

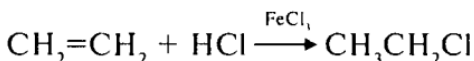
Этилцеллюлоза $[C_6H_{10}O_2(OH)_x(OC_2H_5)_y]_n$; $y + x = 3$.

Этилцеллюлоза целлюлозанинг оддий эфиirlаридан бўлиб, ишқорий целлюлоза билан этилхлориднинг ўзаро таъсиrlаниши натижасида ҳосил бўлади. Этилхлорид қуидаги усуllар билан олинади:

а) этил спиртдан этилхлорид олиш. Бу усуlга мувофиқ этил спирт олдин газ ҳолдаги водород хлорид билан тўйинтирилади ва автоклавга солиб, рух хлорид иштирокида қиздирилади. Натижада этилхлорид ҳосил бўлади. Унинг ҳосил бўлиш реакцияси қуидагича ифодаланади:

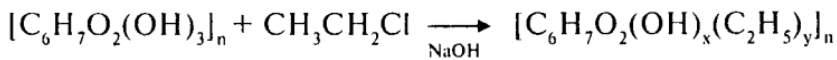


б) этилендан этилхлорид олиш. Саноатда этилхлорид этиленга водород хлорид бириктириш билан олинади. Реакция 150–200°C да темир хлорид иштирокида содир бўлади:



Этилцеллюлоза одатда ёғоч целлюлозасидан олинади. У пахта целлюлозасига нисбатан ғовак бўлиб, кичикроқ молекуляр массага эга. Шунинг учун реакция тезроқ ва бир тартибда содир бўлади. Саноатда этилцеллюлоза целлюлоза ва этилхлориддан қуидагича олинади. Олдин целлюлозани мерсеризациялаб, ишқорий целлюлоза олинади. Бунинг учун таркибида 8–10 фоиз намлик бўлган целлюлозага натрий гидроксиднинг 50 фоизли эритмасидан солиб, Вернер қорғичида аралаштирилади. Одатда 1 г целлюлозага 3 г ишқор эритмаси олинади.

Ҳосил бўлган ишқорий целлюлозани автоклавга солиб, устига эфиirlовчи аралашма қуилади. Бу аралашма 49–50 фоиз этилхлорид ва 44–51 фоиз бензолдан иборат. Эфиirlаш реакцияси экзотермик реакция бўлиб 80–130°C ҳарорат ва 14–16 atm босимда 10–12 соат давом этади:



Ҳосил бўлган этилцеллюзанинг эфирланиш даражаси $\gamma = 270-260$. Бу реакцияда целлюзанинг бир элементар звеносига 11–15 моль этилхлорид олиш керак. Чунки целлюзана эфирининг ҳосил бўлиш реакцияси билан бир қаторда қўшимча реакциялар ҳам содир бўлади. Этилхлориднинг ишқор билан гидролизланиб, этил спирт ҳосил қилиши ва этил спиртнинг этил эфирга айланиши шундай реакциялар жумласидандир.

Ҳосил бўлган лаксимон эритма (этилцеллюзанинг органик суюқликдаги эритмаси) $80-100^{\circ}\text{C}$ ҳароратли сувга оҳиста қўйилади. 1 л этилцеллюзоза эритмасига 20 л иссиқ сув тўғри келиши зарур. Ўқмага тушган этилцеллюзоза ишқор ва натрий хлориддан тозалаб ювилади ва вакуум остида 105°C да қутилилади.

Этилцеллюзоза оқ ёки сарғини рангли қаттиқ полимер бўлиб, кўп хоссалари эфирланиш даражаси ва молекуляр массасига боғлиқ. Унинг эфирланиш даражаси ортган сари эриш қобилияти ортади, юмаш ҳарорати эса камаяди. У целлюзанинг бошқа эфирларига нисбатан электр токини кам ўтказади, совуққа ва иссиққа яхши бардош беради, ишқор ва кислоталар таъсирига барқарор ва металл, ёғоч ҳамда газламаларга яхши ёпишади. Бундан ташқари, этилцеллюзоза кўп пластификаторлар билан яхши аралашади. Этилцеллюзанинг хоссалари 30-жадвалда келтирилган.

30-жадвал

Изотроп этилцеллюзанинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

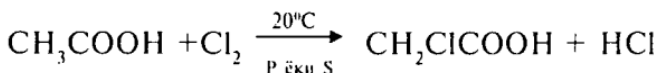
Ўргача молекуляр массаси	150000–200000
Солишлирма оғирлиги, $\text{г}/\text{см}^3$	1,13–1,15
Суюқланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	160–170
Шишаланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	0–20
Парчаланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	170–180
Мўртланиш ҳарорати, $^{\circ}\text{C}$	–10–30

Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °С	60–80
Нисбий иссиқлик сифими, кал/град/грамм	0,4–0,6
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	550–700
Нисбий чўзилувчанилиги, %	20–30
Эластиклик модули, кг/см ²	2000–2500
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	8–10
Диэлектрик доимийси	1,5–2,0
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,005–0,02
Эфирланиш даражаси, γ	240–260
Этоксил группа миқдори, %	29,5–41,0

Этилцеллюлоза саноатнинг турли тармоқларида ишлатилади. У яхши диэлектрик ҳамда сувга чидамли бўлганидан ундан турли хил радиодеталлар ва конденсаторлар ясалади; совуққа чидамлилиги, эластиклиги, мустаҳкамлиги туфайли пластмассалар ўрнида ишлатилади; эрувчанилиги ва металл, ёғоч ҳамда газламаларга яхши ёпишадиган бўлгани учун ундан лак ва эмаллар олинади.

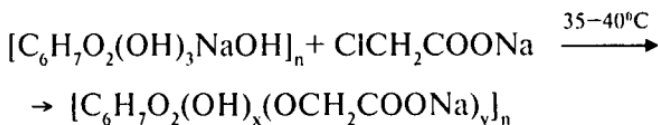
Карбоксиметилцеллюлоза $[C_6H_7O_2(OH)_x(OCH_2COOH)_y]_n$; $x + y = 3$.

Карбоксиметилцеллюлоза ишқорий целлюлозага монохлорсирка кислота таъсир эттириб олинади. Хлорсирка кислота саноатда тоза сирка кислотани хлорлаб олинади:



Карбоксиметилцеллюлоза олиш учун хлорсирка кислотанинг натрийли тузи ва сульфат целлюлоза ишлатилади. Саноатда карбоксиметилцеллюлоза олиш учун олдин целлюлоза 20 фоизли ишқор эритмасида одатдаги ҳароратда мерсеризацияланади ва майдаланади, толаларга ажратилади. Кейин унга 35–40°С ҳароратда хлорсирка кислотанинг натрийли тузи таъсир эттирилса, карбоксиметилцеллюлоза ҳосил бўлади. Реакция вақтида реакцион аралашма доимо қориштириб туриласди.

Карбоксиметилцеллюлозанинг ҳосил бўлиш реакцияси-
ни қўйидагида ифодалаш мумкин:



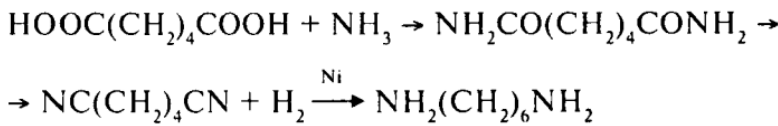
Формула $x + y = 3$ бўлиб, саноатда ишлатиладиган эфирда $y = 0,5-1,2$, яъни $y = 50-120$ бўлади. Одатда карбоксиметилцеллюлозанинг натрийли тузи синтез қилинади, у оқ ёки сарғиш рангли қаттиқ моддадир. Карбоксиметилцеллюлоза цеплюлозага нисбатан гигроскопик бўлиб, оддий шароитда 12 фойизгача сув шимади. Умуман, карбоксиметилцеллюлозанинг барча хоссалари унинг эфирланиш даражасига боғлиқ. Масалан, эфирланиш даражаси 50 ва ундан ортиқ бўлган карбоксиметилцеллюлоза ишқорларнинг суюлтирилган эритмасида эрийди.

Карбоксиметилцеллюлоза нефть қудуқларини қазиша ишлатиладиган эритмалар учун стабилизатор сифатида ишлатилади. Бу эфирнинг тузи сувда эрувчан бўлганлиги учун крахмалнинг ўрнида ҳам ишлатилмоқда. Бу эфир тузининг эритмалари тўқимачилик саноатида йигирилган ипларни оҳорлашда, қимматбаҳо рудаларни металлар билан бойитишида, елимлар ишлаб чиқаришда жуда кенг ишлатилмоқда.

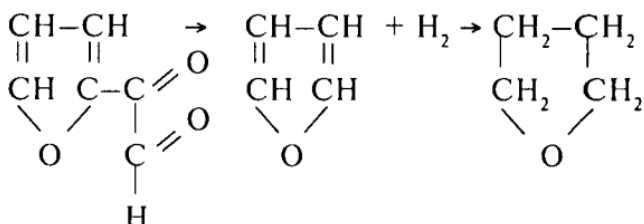
11.2. Полиамид ва шу тиндаги полимерлар

Полигексаметиленадипинамид $H-[-NH(CH_2)_6 NHCO(CH_2)_4 CO-]_n-OH$ Полигексаметиленадипинамид гексаметилендиамин билан адипин кислотанинг ўзаро таъсиридан олинади. Уни биринчи марта 1936 йилда Карозерс олган. Гексаметилендиамин амалда қўйидаги усуллар билан олинади:

а) олдин адипин кислота динитрили олинади, сўнгра у қайтарилса, гексаметилендиамин ҳосил бўлади:

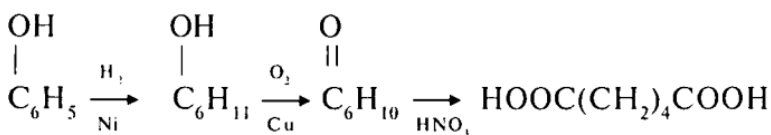


б) фурфуролдан тетрагидрофуран олинади ва у хлорланса, 1,4-дихлорбутан ҳосил бўлади. 1,4-дихлорбутан юқоридаги усуллар билан адипин кислота динитрилига ва сўнгра гексаметилендиаминга айлантирилади:

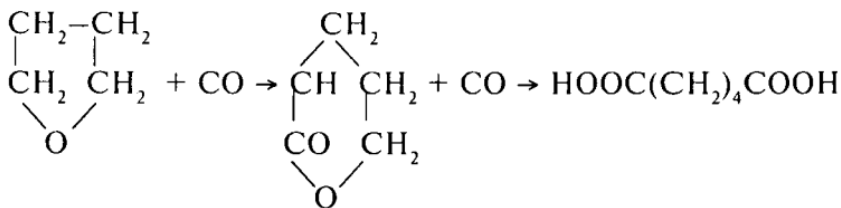


Гексаметилендиамин оддий шароитда оч бинафша рангли кристалл, 40°C да суюқланади ва 205°C да қайнайди. Адипин кислота қуидаги усуллар билан синтез қилинади:

а) фенол олдин циклогексанолгача қайтарилади, кейин кислород воситасида циклогексанонгача, сўнгра эса нитрат кислота воситасида адипин кислотагача оксидланади:



б) тетрагидрофуранга икки молекула углерод (II)-оксид бириткирлса ҳам адипин кислота ҳосил бўлади:



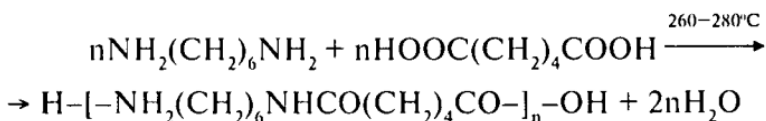
Гексаметилендиамин билан адипин кислотанинг ўзаро поликонденсалтаниши натижасида полигексаметиленадипинамид ҳосил бўлади. Бунинг учун олдин кислота ва диаминдан туз олинади. Бу туз АГ тузи ҳам дейилади.

АГ тузи адипин кислота ва гексаметилендиаминнинг эквимолекуляр нисбатдаги аралашмасини метил спиртда қайнатиш билан ҳосил қилинади.

АГ тузи асосида полимер олиш учун олдин унинг сувдаги 50—60 фоизли эритмаси тайёрланади. Эритмага стабилизатор сифатида 0,2—0,5 фоиз сирка кислота ёки адипин кислота ҳам қўшиш зарур.

Бу аралашма босим остида 260—280°C гача қиздирилади, реакция вақтида ҳосил бўлган сув буғлари ҳайдаб турилади. Сув буғлари тамом бўлгач, система олдин оддий босимда, сўнгра эса вакуумда қиздирилади.

Реакциянинг биринчи босқичида АГ тузининг поликонденсаланиши натижасида паст молекуляр полиамид ҳосил бўлади. У вакуумда қиздирилганда эса юқори молекуляр массага эга бўлган полимер ҳосил бўлади:



Полигексаметиленадипинамид рангиз тиниқ модда бўлиб, кўп органик эритувчилар ва ишқор эритмаси таъсирiga яхши бардош беради. Аммо кучли кислоталарда оддий ҳароратда эриб, ҳарорат ортиши билан гидролизга учрайди. Полигексаметиленадипинамид жуда пишиқ бўлиб, диэлектрик хоссага эга. У осон кристалланиши, иссиққа чидамлилиги ва суюқланиши ҳарорати жиҳатидан бошқа полиамидаларга нисбатан анча юқори туради.

Полигексаметиленадипинамиднинг баъзи хоссалари 31-жадвалда келтирилган.

31-жадвал

Изотроп полигексаметиленадипинамиднинг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртча молекуляр массаси	15000—25000
Кристалларининг суюқланиш ҳарорати, °C	260—265
Солишлирма оғирлиги, г/см ³	1,14
Суюқланиш ҳарорати, °C	260—270
Шишаланиш ҳарорати, °C	30
Парчаланиш ҳарорати, °C	<300

Мўртланиш ҳарорати, °C	-30
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	55–60
Нисбий иссиқлик сифими, кал/град/грамм	0,4–0,5
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	800
Нисбий чўзилувчанлиги, %	800–100
Қолдиқ чўзилувчанлиги, %	40–60
Эластиқлик модули, кг/см ²	30000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	670–700
Диэлектрик доимийси	4,6
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,04

Бу хоссалардан ташқари полигексаметиленадипинамид ишқаланишга, чиритувчи бактериялар ва куя таъсирига барқарор бўлиб, ўзининг пишиқлигини сув таъсирида йўқотмайди. Полигексаметиленадипинамидинг бу хоссалари ундан синтетик тола олиш имкониятини беради. Шунинг учун полигексаметиленадипинамиддан саноатда асосан тола олинади. Ундан олинган тола турли мамлакатларда турлича аталади, масалан найлон 66, найлон 10, анид, перлон, игамид А.

Бу полиамиддан тола олиш учун олдин ўюқори ҳароратда суюқлантирилади ва босим остида турли диаметрли фильтерлардан ўтказилади. Ҳосил бўлган тола изотроп ҳолда бўлади, чўзиш натижасида эса анизотроп ҳолатга ўтади. Бунда макромолекулалар тартибланиб, толанинг пишиқлиги ортади.

Бу толалар саноат тармоқларида, техникада ва турмушда кўп ишлатилади. Полигексаметиленадипинамиддан ҳар хил қалинликдаги пардалар ҳам олинади. Бу пардалар ультрабинафша нурларни яхши ўтказганликлари туфайли парникларда ойна сифатида ҳамда сунъий чарм, киноленталар сифатида ишлатилмоқда.

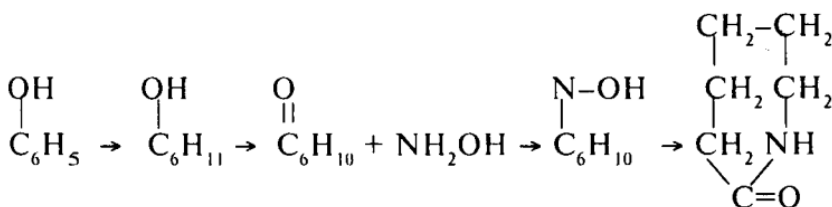
Полигексаметиленадипинамиддан олинган лак, елим ва пардалар металларга яхши ёпишади ва турли микроблар таъсирига барқарор бўлади. Шунинг учун улардан электрсим-

лар, кабеллар, сунъий тери ва қувурларни чиришдан сақлашда фойдаланилади.

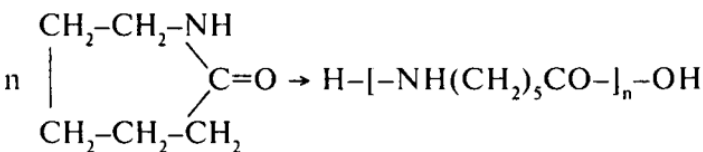
Полигексаметиленадипинамиддан машиналарнинг тури-ли деталлари, медицина асбоблари, самолёт ва автомашиналарнинг баъзи қисмлари каби техникада зарур буюмлар ҳам тайёрланади.

Поли- ϵ -капролактам $H-[-NH(CH_2)_5 CO -]_n - OH$. Поли- ϵ -капролактамни биринчи марта 1889 йилда Габриэл ва Меос ϵ -аминокапрон кислотадан синтез қилди. Бу полиамиднинг мономери ϵ -капролактам амалда қуйидаги усуллар билан олинади:

Фенолни гидридлаб циклогексанолга айлантирилади. Циклогексанолни эса оксидлаб, циклогексанон олинади ва унга гидроксиламин бириктирилади. Бунда циклогексаноноксим ҳосил бўлади. Циклогексаноноксим эса сульфат кислота таъсирида ϵ -капролактамга айланади:



ϵ -капролактамни сув ва сирка кислота иштироқида босим остида қиздириш натижасида поли- ϵ -капролактам ҳосил бўлади. Кейин реакцион аралашма одатдаги босимда 280°C да сув батамом буғланиб кетгунча қиздирилади. Натижада ϵ -капролактам полимерланиб, поли- ϵ -капролактам ҳосил бўлади:



Бу полиамид тиник, рангсиз гранула ёки лента шаклида бўлади.

Поли- ϵ -капролактамнинг механик хоссалари юқорида кўриб ўтилган бошқа полиамидаларнинг хоссаларига ўхшай-

ди. У ҳам кўпчилик органик моддаларда, ишқор эритмаларида эримайди. Поли- ϵ -капролактамнинг баъзи хоссалари 32-жадвалда келтирилган.

32-жадвал

Изотроп поликапролактамнинг физик-химёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси	15000–25000
Кристалларининг суюқланиш ҳарорати, °C	220–225
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,13
Суюқланиш ҳарорати, °C	230–250
Шишаланиш ҳарорати, °C	10
Парчаланиш ҳарорати, °C	<250
Мўртланиш ҳарорати, °C	–20
Иссиқга чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	40–50
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	600–700
Нисбий чўзилувчанлиги, %	150–400
Қолдиқ чўзилувчанлиги, %	100–300
Эластиклик модули, кг/см ²	5000–8000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	300–320
Диэлектрик доимийси	3,6
Диэлектрик истрофлар бурчак тағиенси	0,02–0,03

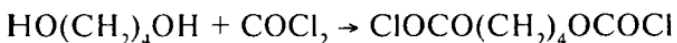
Поли- ϵ -капролактам ҳам асосан тола сифатида ишлатилади. Бу тола капрон, перлон, найлон 6, капролан деб аталади. Поли- ϵ -капролактам толалари ҳам полиамидни суюқлантириб, босим остида турли диаметрли фильералардан ўtkазиш орқали олинади. Бундан ташқари полиамид парда, елим ва лаклар тайёрлашда, машинасозлик саноатида металлар ўрнида, радио-техникада, тиббиёт ва жарроҳликда, самолёт ва автомашина саноатида ва кундалик турмуши мизда жуда кўп ишлатилмоқда.

Полиуретанлар $\text{HO}-[-\text{CONHRNHCOOR}'\text{O}-]_n-\text{H}$. Диаминлар ва гликолларнинг дихлоркарбонат эфирлари билан ўзаро таъсири натижасида полиуретанлар ҳосил бўлади.

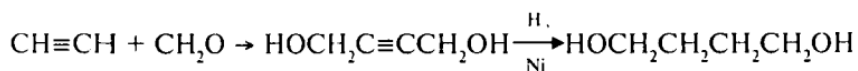
Бу ерда 1,6-гексаметилендиизоцианат билан 1,4-бутандиолдан олинган полиуретанни кўриб чиқамиз. Одатда гексаметилендиамин билан фосгеннинг ўзаро таъсиридан гексаметилендиизоцианат олинади.



Бу реакцияда гексаметилендиамин ўрнида унинг карбонатини хам ишлатиш мумкин. 1,6-гексаметилендиизоцианат 40°C да суюқланади ва 205°C да қайнайди. Гликол билан фосгеннинг ўзаро таъсиридан дихлоркарбонат олинади. Реакция бир босқичдан иборат, яъни дихлоркарбонат бирданига ҳосил бўлади. 1,4-бутандиолнинг ҳосил бўлиш реакцияси:



1,4-бутандиол ацетилен ва чумоли альдегид асосида синтез қилинади. Бунда олдин ацетилен молекуласига чумоли альдегид бириктирилади. Бу реакцияда никель, мис ва хромнинг $90 : 9 : 1$ нисбатдаги аралашмаси катализатор бўлади. Реакция натижасида 1,4-бутандиол ҳосил бўлади. У никель катализаторлигига водород билан тўйинтирилса, 1,4-бутандиолга айланади:

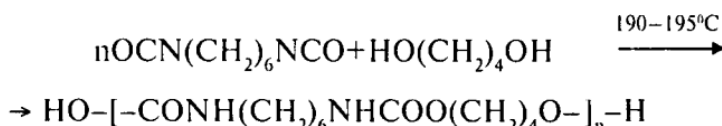


Полиэфир, полиуретан ва ҳоказо полимерларни олиш учун ишлатиладиган бутандиол жуда тоза бўлиши керак, айниқса, унинг таркибида сув, чумоли альдегид ёки турли кислоталар бўлмаслиги керак. Полиуретанлар гексаметилендиизоцианат билан 1,4-бутандиолдан қўйидаги усувлар ёрдамида олинади.

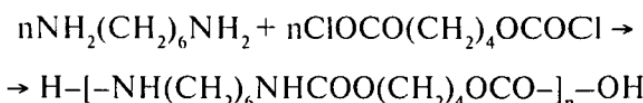
Реакторга бутандиол солиб, 85°C да 30–60 минут қориширилади, сўнгра унинг устига эквимоляр миқдорда

гексаметилендиизоцианат қўшилади ва қоришириш давом эттирилади. Реакция экзотермик бўлгани туфайли аралашманинг ҳарорати ўз-ўзидан 190—195°C гача кўтарилади.

Маълум вақт ўтгандан кейин ҳосил бўлган полиуретани иситиш билан унинг таркибидаги газлардан тозаланади ва азот атмосфераси ҳамда босим остида реактордан лента ҳолда чиқариб олинади. Полиуретанни бу усул билан олиниш реакцияси:



Полиуретан бутандиол дихлоркарбонат билан гексаметилендиаминнинг ўзаро таъсиралишидан ҳам олиниши мумкин. Бунинг учун ҳар иккала биримнинг органик эритувчиидаги эритмаларини аралаштириш зарур. Поликонденсатланиш реакцияси натижасида ажралиб чиқадиган хлорид кислота натрий гидроксил воситасида боғланади. Поликонденсатланиш реакцияси қуйидагича ифодаланади:



Иккинчи усулда олинган полиуретан биринчи усулда олинган полиуретандан анча фарқ қиласи.

Полиуретан кристалланувчи полимерлардан бўлиб, ташки кўриниши жиҳатидан фил тишига ўхшайди.

Полиуретанлар кимёвий таркиби жиҳатидан полiamидларга ўхшайди. Гексаметилендиизоцианат билан 1,4-бутандиолнинг ўзаро таъсиралишидан олинган полиуретаннинг баъзи хоссалари 33-жадвалда келтирилган.

Бу полиуретаннинг макромолекулалари чизиқсимон бўлгани туфайли ундан тола олинади. Бу толалар кўп хоссалари жиҳатидан полигексаметиленадипинамид толаларига ўхшайди. Полиуретанлар турли каучуклар сифатида ҳам ишлатилади. Бундан тайёрланган резина буюмлар ишқала-

**Изотроп полиуретанинг физик-кимёвий,
механик ва электрик хоссалари**

Ўртача молекуляр массаси	10000–15000
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,17
Суюқланиш ҳарорати, °C	180
Шишаланиш ҳарорати, °C	100
Парчаланиш ҳарорати, °C	<200
Мўртланиш ҳарорати, °C	-25
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	45–50
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	500–600
Нисбий чўзилувчанлиги, %	150
Қолдиқ чўзилувчанлиги, %	50–80
Эластиклик модули, кг/см ²	10000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	500–600
Диэлектрик доимијиси	3,4
Диэлектрик истрофлар бурчак тангенси	0,02–0,03

нишга чидамлилиги билан ҳамма полимерлардан афзалдир. Полиуретандан олинган лак ва елим ҳам яхши хусусиятга эга. Бу елимлар турли металларни ёғочга, каучукка, пластмассаларга ва каучукларни шиша, чинни, пахта толасига жуда мустаҳкам ёпиштиради.

Булардан ташқари полиуретанлар ғовак полимерлар олишда ҳам катта аҳамиятга эга. Ундан олинган ғовак полимерлар жуда енгил ҳамда юқори ҳароратда ҳам ўз шаклини сақлади. Бундай полимерлар мустаҳкамлиги, товуш ва иссиқликини ўтказмаслиги туфайли саноатнинг барча тармоқларида (курилишда, автомобилсозлик, самолётсозлик, кемасозлик ва бошқа соҳаларда) кундан-кунга кенг ишлатилимоқда.

Мочевинаформальдегид смоласи. Мочевинаформальдегид смоласи формальдегид билан мочевинанинг сувдаги ара-

лашмаларини кислотали ёки ишқорий муҳитда конденсатланиши натижасида ҳосил бўлади. Мочевина қуидаги усул билан олинади:

Саноатда мочевина асосан амиакка карбонат ангидрид биритириш билан олинади:



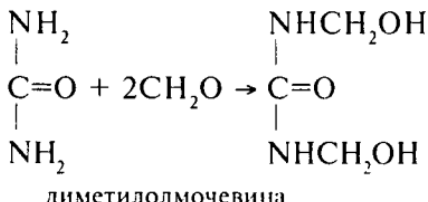
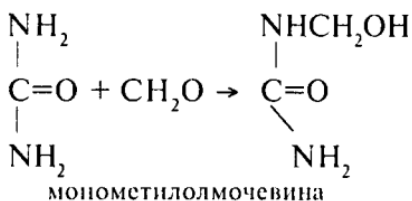
Реакция автоклавда 130°C да босим остида олиб борилади.

Мочевина карбонат кислотанинг диамидидир. У оддий шароитда рангиз кристалл бўлиб, 133°C да суюқланади. Смоланинг иккинчи компоненти — формальдегид оддий ҳароратда газ бўлиб, -20°C да суюқланади ва 92°C да кристалланади.

Ҳосил бўлган смоланинг таркиби ва хоссалари реакция учун олинган формальдегид ва мочевинанинг миқдорий нисбатига ҳамда конденсатланиш шароитига боғлиқ.

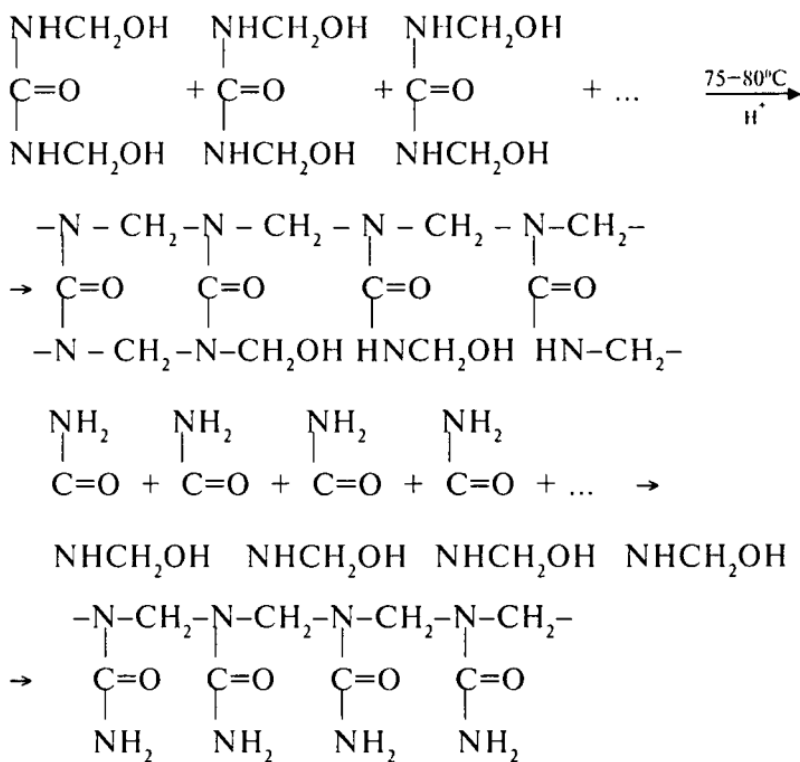
Одатда смола уч босқичда ҳосил бўлади:

конденсатланиш нейтрал ёки кучсиз ишқорий шароитда 40°C да бошланиб, биринчи босқичда сув ва спиртда эрийдиган кристалл метилолмочевина ҳосил бўлади:



Бу реакцияда 1 моль мочевинага 2 моль формальдегид олинади. Реакциянинг иккинчи босқичида $\text{pH}=5,5$ бўлиб, ҳарорат $75-80^\circ\text{C}$ дан паст бўлмаслиги шарт. Бундай шаро-

итда биринчи босқичда ҳосил бўлган монометилолмочевина ўзаро конденсатланиб, сувда эрийдиган термореактив смола ҳосил бўлади:



Амалда реакция натижасида молекуляр массаси 1000 дан кам бўлган жуда кўп бирикмалар ҳам ҳосил бўлади.

Аммо ҳозиргача конденсатлашда қайси бирикмадан қанча ҳосил бўлиши аниқланган эмас. Реакциянинг бу босқичида ҳосил бўлган смола сувда, спиртда яхши эрийди. Тегишли шароитда у тўрсимон ҳолатга ўтиб, суюқланмайдиган ва эримайдиган бўлиб қолади.

Мочевинаформальдегид смоласининг тиниқ ва яхши сифатли бўлиши учун асосан метилолмочевина ҳосил бўлиши шарт. Реакциянинг иккинчи босқичида ҳосил бўлган термореактив смола сув ёки спирт иштирокида тўрсимон ҳолатга ўтади. Агар сув ёки спирт иштирок этмаса, метилленмочевина ҳосил бўлади. Бу смоланинг сифатини ёмонлаштиради. Конденсатланишининг охирги босқичида смола

турли катализаторлар (аммоний хлорид, оксалат кислота, аммиак ва ҳоказолар) иштирокида совуқда суюқланмайдиган ва эримайдиган қаттиқ ҳолатга ўтказилади.

Мочевинаформальдегид смоласининг баъзи хоссалари 34-жадвалда келтирилган.

34-жадвал

Изотроп мочевинаформальдегид смоласининг физик-кимёвий, механик ва электрик хоссалари

Ўртача молекуляр массаси биринчи босқичда	1000–1500
Солиширма оғирлиги, г/см ³	1,5
Шишаланиш ҳарорати, °C	0–20
Парчаланиш ҳарорати, °C	<200
Мўртланиш ҳарорати, °C	–30
Иссиққа чидамлилиги, Мартенс бўйича, °C	100
Чўзилишга мустаҳкамлиги, кг/см ²	600–800
Нисбий чўзилувчанлиги, %	40–50
Қолдиқ чўзилувчанлиги, %	0–5
Эластицлик модули, кг/см ²	5000–6000
Қаттиқлиги, Бринел бўйича, кг/см ²	35–40
Диэлектрик доимийси	7,0–8,0
Диэлектрик исрофлар бурчак тангенси	0,03–0,1

Мочевинаформальдегид смоласи тиниқ бўлиб, ультрабинафша нурларни яхши ўтказади. Лекин у қёш нури, кислород ва сув буфи таъсирига барқарор эмас. Юқори ҳарорат ($130\text{--}150^{\circ}\text{C}$) ва юқори босимда ($300\text{--}400$ атм) олинган смолада бундай камчиликлар бўлмайди.

Ҳозир мочевинаформальдегид смоласидан асосан турли елимлар тайёрланади. У қипиқ ва пайраҳаларга аралаштириб, ёғоч пластиклари олишда ҳам кўп ишлатилмоқда.

КИМЁ ФАНИНИНГ ЭКОЛОГИК МУАММОЛАРИ

Замонамизнинг энг долзарб муаммоларидан бири биосферани ифлосланиш ва ундан келадиган заарлардан сақлаб қолишидир.

Биосферага заар келтирадиган кимёвий моддаларнинг сони ва салмоғи кундан-кунга ошиб бормоқда. Бундай заҳарли моддаларни электростанциялар, кимёвий корхоналар, қуруқликда ва сувда ҳаракатланувчи транспорт воситалари атмосфера, замин ва сув ҳавзаларига миллион тонналааб чиқарип ташламоқда. Бундай беҳисоб миқдордаги заарли чиқиндилар ер атмосфераси, замин ва океан ҳавзаларининг мұхитини ҳалокатли даражада ўзгаришига сабаб бўлиши мумкин. Шунинг учун ҳам бу муаммоларни чуқур ўрганиш, бўлажак заарларни олдиндан кўра билиш ва унинг олдини олиш, мұхим тадбирларни қўллаб, атроф мұхитни сақлаб қолиш умум инсоният муаммосига айланмоқда. Келтирилган ҳисобларга қараганда йилига 500 млн тонна заарли чиқиндилар ер юзига ва океан сувларига чиқарип юборилади.

Яқин орада ер юзидаги иссиқлик электростанцияларини (нефтнинг миқдори чекланганлиги туфайли) тошқўмирга ўтказилиши бу рақамни яна ҳам ошириб юборади.

Шуни ҳам қайд қилиш керакки, кимё саноатидан келиб чиқадиган чиқиндилар электростанция ва транспорт воситаларидан вужудга келадиган чиқиндилардан бирмунча кам бўлса ҳам, уларнинг хилма-хиллиги ва токсик хусусиятлари бўйича, сўзсиз, биринчи ўринга чиқади. Бундай чиқиндилардан энг заарлиги олtingугурт оксиди (SO_2) гази бўлиб, у ўта заҳарли модда ҳисобланади. У газни қайта ишлаш ва фойдали моддага айлантириш жуда катта фойда келтириши мумкин. Бироқ бу газнинг атмосферада концентрацияси 1–3 % дан ошмаслиги сабаб унга муносиб технология таклиф этилмайди. Шу каби криотехникада кенг қўлланувчи фреонлар CH_2ClF , CHClF_2 ва бошқалар страсферада йифилиб, парчаланиш учун минглаб тонна аzon ва кислород талаб қиласи, натижада «азон тешиклари» пайдо бўлади ва ерни УФ нурларидан муҳофаза қилиш сусаяди.

Сув ҳавзаларини саноат, қишлоқ ҳўжалик, рўзгор чиқиндилари, танкер ва теплоход ҳаракатидан нефть қолдиқлари билан ифлосланиши катта шов-шувларга сабаб бўлмоқда. Натижада кўп давлатларда чучук ичимлик сувлари етишмай қолмоқда. Агар аҳвол шу йўсинда давом этса, унинг устига саноат мавжуд чучук сувларнинг 40–50% ни ўз эҳтиёжига харажат қиласа, яқин орада сув танқислиги жиддий муаммога айланади. Сув ҳавзаларини ифлослантиришда кимё саноати, айниқса целлюлоза-қофоз, минерал ўғит, ўсимлик учун заҳарли моддалар ишлаб чиқариш ва қўллаш катта зарар етказмоқда.

Бирлашган Миллатлар Ташкилотининг берган маълумотларига қараганда ҳар йили ер юзида 50 минг тонна ўсимликларнинг ҳимояси учун дефолат, фунгицит, децикант моддалар ишлаб чиқарилади ва ер юзига сепилади. Уларнинг парчаланиш муддати 10 йил ва ундан ҳам ортиқ муддатни талаб қиласи. Натижада улар ёмғир, оқова сувлар орқали дарё, денгиз ва океан сувларни ҳам заҳарлаши муқаррар. Айтишларига қараганда ер тагидан артезиан қудуқларидан олинган сувларда 5–10 хил органик заҳарловчи бирикмалар топилган, Шимолий муз океани, Тинч ва Атлантик океанларда ҳам сезиларли даражада токсинлар кўпки, ҳатто сув жониворлари — кит ва акулалар ўзларини қуруқликка отиб, ҳалок бўлиши ҳодисалари кузатилмоқда.

Шу жойда бир муаммони ўртага ташлашни лозим топдик. Юқорида келтирилган мулоҳазалар натижасида барча давлатларда кимё фанига нисбатан «хужум» бошланди ва аёвсиз давом этмоқда. Натижада, баъзи корхоналар ўз жойларидан кўчирилмоқда ва ҳатто ўз фаолиятини тўхтатмоқда. Бу «хужум» маориф ва олий таълим тизимиға ҳам ўтди, бунинг натижасида илмий лабораториялар қисқарди, баъзи жойларда ўқув дастурларидан кимё предмети чиқарилди ёки жуда қисқартириб юборилди. Масалага бундай ёндашиш асло тўғри эмас, чунки атроф муҳитни ифлосланиши кимё фанининг «хизмати» эмас, балки унинг ютуқларидан нотўғри ва ваҳшиёна фойдаланувчи ёки қолоқ ва онгсиз технологлар ва фўр мутахассисларнинг лоқайдлигиdir. Хулоса қилиб айтганда, кимё фани моддани бир шаклдан иккинчи шаклга, биосфера учун мутлақо безарар бўлган айланишини ўрга-

нади. Кимё фанининг инсониятга келтирган фойдаси беҳисобдир, бундан буён ҳам ер юзида ҳисоби 6,5 миллиардга етган аҳолининг еб-ичиш, кийим-кечак билан таъминлаш учун кимё фани ютуқларидан фойдаланилади. Бундан шундай фикр келиб чиқадики, келажакда кимёгарлар ўзи севгандан фанни ҳимоя қилиш учун «ноҳақ» камситилган фанни ўз ўрнига қайтариш мақсадида чиқиндисиз жараёнлар ихтиро этишлари зарур.

Бу борада республикамиз ҳудудида ҳам бир қатор ижобий ишлар йўлга қўйилди. Чунончи, Республика Олий Мажлисининг маҳсус комитети томонидан тайёрланган табиатни ҳимоя қилиш чоралари амалий қонун сифатида қабул қилинган. Бу қонунга биноан республикада бирор корхонани қуриб, ишга туширишдан олдин, табиатни муҳофаза қилиш чоралари ҳал этилган бўлиши шарт. Баъзи ҳолларда эса, илгари қўлланиб келган заҳарли моддаларни, жумладан бутифос тоифасига мансуб бўлган дефолиантларни қўллаш қатъиян ман этилди. Республика олимлари ва гигиенист тиббиёт ходимлари томонидан ўсимлик ва ҳайвонот учун қўлланиладиган дориларнинг атмосферада хавфсиз даражадаги миқдори аниқланган бўлиб, уларга риоя қилиниши қаттиқ назорат қилинмоқда. Шу билан бирга биосферани муҳофаза қилиш мақсадида бир қанча йўналишлар аниқланган. Улардан баъзилари — чиқиндисиз ишлаб чиқариш корхоналарини барпо этиш, оқова сувларни қайта-қайта ишлатиш ва пировардила уни заарсизлантириб, хавзаларга қўшиш, парчаланиши қийин бўлган газларни атмосферага чиқармаслик, уларни алангалашиб ёқмаслик ва қолаверса бундай чиқиндиларни иккиламчи хом ашё сифатида қўллаш ва бошқа тадбирлар.

Юқорида тилга олинган муаммолар полимерлар ишлаб чиқариш корхоналарига тегишилидир, чунки улар кўп миқдорда чучук сув талаб қиласи ва уни тозалаш анча қимматга тушади. Масалан, бир тонна тоза целялюзоза олиш учун $70-80\text{ m}^3$ тоза сув сарф қилинади ва у ишқор билан ифлосланади. Замонавий технология бундай оқова сувларни тозалаш ва қайта ишлатиш имконини бермоқда. Бу ўринда она табиатдан ўrnak олмоқ жуда ўринлидир. Ҳозир биз истеъмол қилаётган чучук ичимлик суви биздан олдин ҳам мил-

лионлаб марта ифлосланган ва яна қайта тозаланган. Бундай ҳодисани целлюлоза-қофоз саноатида ҳам учратиш мумкин. Дарҳақиқат, уни бўёқдан холи қилиб яна ва яна қофоз олиниади. Яна бир мисол, автомобиль шиналари ўз хизматини ўтаб, силлиқлашгандан сўнг уни ташлаш мутлақо нотўғри. Автомобиль йўл назоратчилари учун эски фиддирак, кимёгар нуқтаи назардан эскирмаган, унинг 90% каучуки ишга яроқли, уни аввалига майдалаб яна тикласа бўлади. Бу тадбирлар биосферани муҳофаза қиласи ва хўжаликка катта фойда келтиради.

Бироқ бу борада ҳали ечимини топмаган муаммолар ҳам кўп, жумладан парник ва пахта экишда ишлатилаётган полиэтилен пардаларни қайта-қайта ишлатиш жараёнлари ҳам амалга ошмади. Худди шунга ўхшаш бир маротабалик шприц ва ичимлик бутилкаларни қайта тиклаш ёки уларни 6 ой ёки 1 йил давомида чириб, йўқ бўлиб кетиши муаммолигича қолмоқда. Бу муаммони ечишда универсал усуллардан бири — экополимерларни барпо эта билишдир. Яъни шундай таркибли полимерлар яратилсинки, улар ўз хизматларини ўтаб бўлганликларидан сўнг ёмғир сувида ёки ҳашаротлар ёрдамида фойдали ҳолатга сингиб кетсин. Экополимер — экологик қулай полимер демакдир.

Биз китобнинг бу бобида кимё фанининг экологик муаммолари ҳақида қисқача маълумот бердик. Биосферани муҳофаза қилиш фани жуда кўп қирралик, мураккаб ва янгиликларга бой фан бўлиб, дунёдаги барча мамлакатлар олимларининг, раҳбарларининг эътиборини жалб қилмоқда.

Бирор илмий анжуман, симпозиум, конференция йўқки бу тўғридаги масалалар тилга олинмаса. Табиатни муҳофаза қилиш муаммоси ҳатто космик фазони забт қилишда ҳам катта тўсқинчилик қилмоқда. Ҳақиқатдан ҳам машҳур швед олими ва саёҳатчиси Тур Хайердал жуда ўринли сўзни айтган: «Ернинг ўзи ҳам космик кема, масаланинг ачинарли томони шундаки, унинг дудбурони ўз кабинасига буриб қўйилган».

Бир сўз билан айтганда, биосферани муҳофаза қилиш сўзсиз умумбашарият ишига айланди. Биз аминмизки, ушбу китоб ўқувчилари шундай катта муоммоларни ҳал қилишда ўз улушларини қўшадилар.

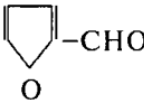
**Полимерланувчи баъзи мономерларнинг
физик-кимёвий хоссалари**

Номи ва формуласи	Молеку- ляр массаси	Солиши- тирма оғирли- ги, г/см ³	Суюқла- ниш ҳарора- ти, T _c , °C	Қайнаш ҳарорати T _k , °C	Синди- риш кўрсат- кичи, n ²⁰
1	2	3	4	5	6
Акриламид $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CONH}_2$	71,08	—	84,5	—	—
Акрил кислота $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{COOH}$	72,06	1,0487	13	141	1,4210
Акрилонитрил $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CN}$	53,06	0,8060	-84	77,3	1,3911
Бутадиен-1,3 $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$	54,09	0,6274 (150)	-108,9	-4,41	1,4293 -(25)
н-Бутил- акрилат $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{COOC}_4\text{H}_9$	128,17	0,8998	-64,6	147,4	1,4190
н-Бутилметак- рилат $\text{CH}_2=\text{CCOOC}_4\text{H}_9-\text{CH}_3$	142,19	0,894	-76	163	1,421
Винилацетат $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{OCOCH}_3$	86,05	0,9342	-100,2	72,32	1,3953
2-Винил пиридин $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{N}$	105,14	0,9770		158	1,5518

1	2	3	4	5	6
Винилпир- ролидон $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{N} \begin{smallmatrix} \text{O} \\ \text{C} \end{smallmatrix}$	109,12	1,0458		214–215	1,5132
Винилхлорид $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{Cl}$	62,50	0,908	–160,5	–13,8	1,3800 ⁽¹⁵⁾
Итакон кислота $\text{CH}_2-\overset{\text{C}}{\underset{\text{CH}_2-\text{COOH}}{\text{C}}} \text{COOH}$	130,10	—	161	—	—
Метакрил кислота $\text{CH}_2=\overset{\text{C}}{\underset{\text{COOH}}{\text{C}}} (\text{CH}_3)_2$	86,09	1,0153	16	161,0	1,4314
Метакриламид $\text{CH}_2=\overset{\text{C}}{\underset{\text{CH}_3}{\text{C}}} \text{CONH}_2$	85,04	—	102 –106	—	—
Метилакрилат $\text{CH}_2=\overset{\text{C}}{\underset{\text{COOCH}_3}{\text{C}}} \text{H}$	86,09	0,9735°		80,2	1,4117
Метилмета- крилат $\text{CH}_2=\overset{\text{C}}{\underset{\text{COOCH}_3}{\text{C}}} \text{H}_3$	100,11	0,945	–48	101	1,4162
Этилен оксида $\text{CH}_2=\overset{\text{O}}{\text{C}} \text{H}_2$	44,05	0,887 ⁽⁷⁾	–111,3	13,5 ⁽⁴⁷⁾	1,3596
Стирол $\text{CH}_2=\overset{\text{C}}{\underset{\text{C}_6\text{H}_5}{\text{C}}} \text{H}$	104,14	0,9060	–30,63	145,2	1,5469
Этилен $\text{CH}_2=\text{CH}_2$	28,05	$0,5699^{-103,9}$	–169,4	103,7	$1,363^{-100}$

**Конденсатланувчи баъзи мономерларнинг
физик-кимёвий хоссалари**

Номи ва формуласи	Молекуляр массаси	Солиши тирма массаси, г/см ³	Суюқла-ниш ҳарора-ти, Т _c , °C	Қайнаш ҳарорати Т _k , °C	Синдириш кўрсат-кичи, n ²⁰
I	2	3	4	5	6
Адипин кислота <chem>HOOC-(CH2)4-COOH</chem>	146	—	153	265/100 ММ	—
Олма кислота <chem>HOOC-CH(OH)-CH2COOH</chem>	134	—	225	—	—
Лимон кислота <chem>HOOC-CH2-C(=O)CH(C(=O)O)CH2COOH</chem>	192,13	—	153	—	—
Фталь кислота <chem>O=C(=O)c1ccccc1C(=O)O</chem>	166,14	—	191	—	—
Терефталь кислота <chem>O=C(=O)c1ccccc1C(=O)O</chem>	166,14	—	—	—	—
Этиленгликоль <chem>HOCH2CH2OH</chem>	62,07	1,1088	-12,3	197,2	1,4318
Глицерин <chem>CH2OH-CH(OH)-CH2OH</chem>	92,09	1,2600	18,6	290	1,4729

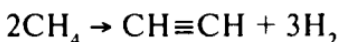
1	2	3	4	5	6
Диэтиленгликоль (HOCH ₂ CH ₂)O	106,12	1,1177	-6,5	244,5	1,4472
Пентаэритрит C(CH ₂ OH) ₄	136,15	—	253	726/30 мм	—
Гексаметилен- диамин NH ₂ (CH ₂) ₆ NH ₂	172,24	—	61,5	140/12 мм	—
Аминокапрон кислота NH ₂ (CH ₂) ₅ COOH	131	—	202	лактам	—
Капролактам NH-(CH ₂) ₅ -CO	113	—	68	лактам	—
Фенол C ₆ H ₅ -OH	94	1,071 ⁽²⁵⁾	42	181	1,5425
Анилин C ₆ H ₅ -NH ₂	93	1,6217	-6,1	184,4	1,5861
Мочевина H ₂ N-CO-NH ₂	60	1,335	132,7	—	—
Фурфурол 	96	1,1598	-36,5	161,7	1,5261

Ўзбекистон кимё саноатининг истиқболи

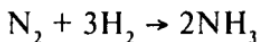
Китобхонларни кимё саноатидаги баъзи янгиликлар билан таништириш мақсадида, айниқса замонавий корхоналарни хом ашёдан тўла-тўқис фойдаланиш, чиқиндисиз технологияларни қўллаш ниятида комплекслаштиришни намуна қилиш учун йирик кимё корхоналари таркибида бир вақтнинг ўзида анорганик, органик ва полимерлар ишлаб чиқарилишини йўлга қўйиш учун қуйидаги мисолларни келтиришни лозим топдик.

Чирчиқ электрокимё комбинатининг энг асосий ишлаб чиқариш маҳсулотлари суюқ аммиак (бир неча хил турлари), суюлтирилган ва концентрланган азот кислотаси, аммоний нитрат (селитра), аммоний сульфат, карбомид (мочевина) ε-капролактам, суюқ ва газ ҳолатидаги водород, карбонат ангидриди, натрий, калий ва силиций металлари ва хилма-хил никелли, мис-цинк-алюмин, алюмин-хром катализаторларидан иборатdir. Буларнинг ичидаги саноат ва қишлоқ хўжалиги учун энг муҳимлари бўлган аммиак, селитра, А ва Б маркали карбомид, кучли азот кислоталари технологиялари тўғрисида қисқа маълумотлар бериш мақсадга мувофиқdir.

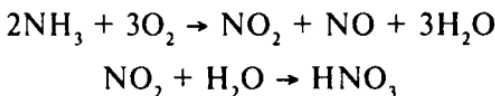
Демак, дастлаб, метан газини юқори босим ва ҳароратда ($900-1000^{\circ}\text{C}$) парчалантириб, ацетилен ва водород газлари олинади:



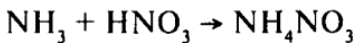
Ҳосил бўлган водородни ҳаводаги азот билан никель катализатори воситасида (500°C) да аммиакга айлантирилади:



Энди аммиакдан азот оксид ва азот икки оксид олинади ва сув билан реакцияга киргазиб, аввалига суюлтирилган азот кислотаси, сўнгра эса концентрланган азот кислотаси ҳосил қилинади:



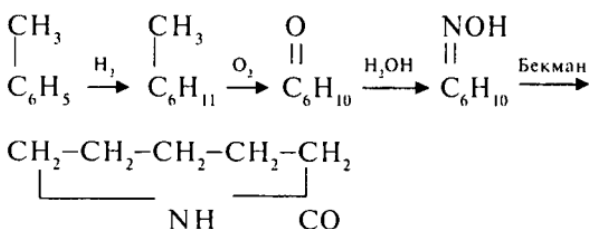
Азот кислотасини аммиак билан бириттирилиб, нитрат аммоний тузи, яъни селитра синтезланади:



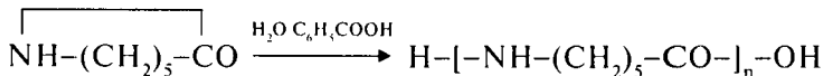
Биз айтгандай, бу жараён бунчалик оддий эмас, чунки эритмани парлантириб, унинг намлигини маълум даражага етказиш ва уни грандминалардан сочиб, гранулларга айлантириш ва маҳсус конларда қадоқлаш анча мураккабdir.

Кези келганды шуны ҳам айтиш керакки, Навоий азот ва Фарфона азот бирлашмаларида ҳам худди шу реакция ва жараёнлар асосида селитра ишлаб чиқарилади.

Чирчиқ электрокимё комбинатида ϵ -капролактамни синтезлаш учун толуолни гидрогенлаш орқали диэтилциклогексан олинади ва уни оксидлаш, оксимлаш йўли билан циклогексанон циклогексан оксимига айлантирилиб, Бекман қайта гурӯҳлаш реакциясига биноан ϵ -капролактам синтез қилинади:



Фарфона кимёвий толалар комбинатида эса юқорида синтез қилинган ϵ -капролактамни полимеризацияга учратиб, ϵ -поликапролактам ва уни 240°C да суюқлантириб, фильералардан ўтказиш орқали капрон толасига айлантирилади:

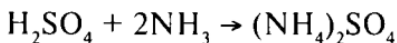


Шу йўл билан олинган капрон тола автомобиль шиналарининг мустаҳкамлигини ошириш мақсадига резина массасининг ичига армировчи корд сифатида қўлланилади.

Чирчиқ электрокимё комбинат даргоҳида таркибида кимёвий боғланган азотнинг кўплиги жиҳатидан биринчи ўринда турган, энг самарали ўғитлардан бири — карбомид ёки мочевина деб ном олган ўғит ишлаб чиқарилади:

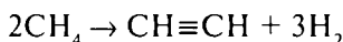


ϵ -капролактам ишлаб чиқаришдан қайта ажралиб чиққан сульфат кислотасини амиак билан нейтраллаб, эса яна бир муҳим, нитрит группаси бўлмаган сульфат аммоний ўғити олинади:

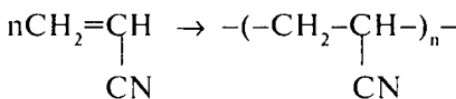


Шундай қилиб, ушбу комбинатда водород, карбонат ангидриди (газ ва муз ҳолатида) аммиак, азот кислотаси, селитра, сульфат аммоний, карбомид, капролактам ва уларга зарур бўлган оралик маҳсулотлар ишлаб чиқарилади.

Навоий азот ишлаб чиқариш бирлашмаси таркибида кимёвий тола ишлаб чиқарувчи «Нитрон» корхонаси мавжуд бўлиб, корхонада поликарilonитрил толаси ишлаб чиқарилади. Ушбу мақсадда табиий метан газини крекинг жараёнига учратиб, ацетилен ва водород газлари олинади:



Бу мономер асосида ва ҳосил бўлган толабоп полимерни қайта ишлаш ва бўялиш қобилиятини ошириш мақсадида, унга 2—3 % метилакрилат ва итакон кислотаси қўшиб, 51,5 % ли роданид натрий эритмасида 80° С да полимеризация олиб борилади:



Ҳосил бўлган полимер эритмасини фильералардан ўтказиб, сув билан ювилади ва 60°С да қуритилади.

Шўрган нефть-кимё саноат бирлашмаси қошида энг замонавий кимё саноати қаторига кирган, Ўрта Осиё ва қўшни мамлакатлар учун аҳамиятли бўлган полиэтилен ишлаб чиқариш корхонаси яқин орада ишга тушди. Унинг асосий жараёни нефтнинг таркибида мавжуд бўлган «йўловчи» газлар-этан-этилен, пропан-пропилен, бутан-бутиленлардан этилен ва бутилен-1 синтезлаб, сўнгра Циглер катализаторлари воситасида полиэтиленга айлантиришидир (яъни босим остида полиэтилен олиш). Унинг мономери-этилен таркибига ҳар хил моляр нисбатда бутен-1 қўшилиб, полимерлаш натижасида 16—18 хил полиэтилен олиниши мўлжалланган, улар ўз хоссаларининг хилма-хиллиги билан саноатнинг барча талабларига жавоб беради.

Ўзбекистоннинг Фарғона шаҳрида ацетат ипак ишлаб чиқариш корхонаси мавжудлиги ва қофоз танқислиги анчадан бери целлюлоза ишлаб чиқарishни тақозо этар эди. Бу

муаммо ўз ечимини топиш арафасида. Чунончи, маълумотларга кўра, Фарғона фуран кимёвий бирикмалари заводида йилига 30 минг тонна тоза пахта целлюлозаси ишлаб чиқаришга пойдевор қўйилди. Унинг қурилиб битирилиши республикамизни қофоз танқислигидан хам қутқаради деган умиддамиз.

Худди шу каби ўта зарур бўлган **Каустик сода** заводи тез суръатлар билан Қорақалпогистонда амалга оширилмоқда. Хулоса қилиб айтганда, республикада кимё саноати истикболи боқий ва янада порлоқдир. Бу фикрнинг исботи сифатида республикамизда фаолият кўрсатаётган кимё корхоналарининг рўйхатини келтириш кифоядир.

ЎЗБЕКИСТОН КИМЁ САНОАТИ КОНЦЕРНИНИНГ АСОСИЙ КОРХОНАЛАРИ

1. Чирчиқ «Электрокимёсаноат» бирлашмаси.
2. Навоий «Азот» ишлаб чиқариш бирлашмаси.
3. Фарғона «Азот» ишлаб чиқариш бирлашмаси.
4. Самарқанд кимё заводи.
5. Олмалиқ «Аммафос» саноат бирлашмаси.
6. Қўқон кимё заводи.
7. Чирчиқ «Капрлактам» қўшма корхонаси.
8. Тошкент лок-бўёқ заводи.
9. Олмалиқ майший кимё заводи.
10. Фарғона фуран бирикмалари кимё заводи.
11. Фарғона кимёвий толалар заводи.
12. Янгийўл «Биокимё» акциядорлик жамияти.
13. Андижон биокимё заводи.
14. Жиззах «Пластмасс» очиқ турдаги акциядорлик жамияти.
15. Ангрен «Ўзрезинотехника» ишлаб чиқариш бирлашмаси.
16. Навоий «Электрокимё» қўшма корхонаси.
17. Наманган кимё заводи.
18. «Омадпласт» қўшма корхонаси.
19. «Албо» Ўзбекистон-Болгария қўшма корхонаси.
20. «Лола» корхонаси очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
21. Қарши термопласт заводи.

Ўзбекнефть ва газ миллий холдинг корпорацияси

1. Фарғона нефтни қайта ишлаш заводи.
2. Бухоро нефтни қайта ишлаш заводи.
3. Олтиариқ нефтни қайта ишлаш заводи.
4. Муборак газни қайта ишлаш заводи.
5. Шўртон газ-кимё мажмуаси.

Ўзқурилиш материаллари корпорацияси корхоналари

1. «Кулол» акциядорлик жамияти. Ангрен.
2. Ангрен қурилиш материаллари комбинати.
3. Оҳангарон цемент акциядорлик жамияти.

4. Бекобод цемент акциядорлик жамияти.
5. Қувасой цемент акциядорлик жамияти.
6. Қизилқұм цемент акциядорлик жамияти.
7. Тошкент чинни заводи.
8. Самарқанд чинни заводи.
9. Қувасой чинни заводи.
10. Қувасой кварц акциядорлик жамияти.
11. Фазалкент шиша акциядорлик жамияти.
12. Оҳангарон қурилпластмасса акциядорлик жамияти.
13. Жиззах оқак заводи.
14. Тошкент мармар заводи.
15. Бухоро гипсографит акциядорлик жамияти.
16. Тошкент қурилиш материаллари комбинати.

Ўзёғмойтабакозиқ ассоциация корхоналари

1. Тошмаргёғотаж (очиқ типдаги акциядорлик жамияти)
Тошкент.
2. Янгийўл ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
3. Гулистан ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
4. Фарғона ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
5. Андижон ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
6. Наманганд ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
7. Кўқон ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
8. Асака ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
9. Учкўргон ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
10. Каттақўргон ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
11. Когон ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
12. Бухоро ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
13. Денов экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
14. Қарши ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
15. Косон ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
16. Урганич ёғ экстракция очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
17. Чимбой ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
18. Хўжайли ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.
19. Беруний ёғ очиқ типдаги акциядорлик жамияти.

Кимёвий-илмий текшириш институтлари ва олийгоҳлар

1. Ўз ФА нинг Умумий ва анерганик кимё институти.
2. Ўз ФА нинг ўсимликлар кимёси институти.
3. Ўз ФА нинг биоорганик кимё институти.
4. Ўз ФА нинг полимерлар кимёси ва физикаси институти.

5. Ўзбекистон Республикаси «Фан ва таррақиёт» илмий-технолоғик комплекси.
6. Ўзбекистон Миллий университетининг кимё факультети.
7. Самарқанд Давлат университетининг кимё факультети.
8. Тошкент кимё-технология институти.
9. Бухоро озиқ-овқат ва енгил саноат технологияси институти.
10. Тошкент тўқимачилик ва енгил саноат институтининг кимё технология факультети.
11. Низомий номидаги Тошкент Давлат педагогика университетининг табиий фанлар факультети.
12. Гулистон Давлат университети «Табиатшунослик» факультети.

* Бу рўйхатга кичик ва ўрта-қўшма корхоналар киритилмаган.

СИСТЕМАСИННИГ АСОСИЙ БИРЛИКЛАРИ ВА КЕНГ ТАРҚАЛГАН БИРЛИКЛАРГА ЎТИШ КОЭФФИЦИЕНТЛАРИ

Узунлик	метр	m
Масса	килограмм	kg
Вақт	секунд	s
Харорат	кельвин	K
Цельсий	$C^{\circ} = 0.556 F - 17,78$	
Форенгейт	$F^{\circ} = 1.8 C + 32$	
Кельвин K = C + 273		
1 галлон США = 3,785 литр		
1 Дюм = 2,54 см		
1 каллория = 4,186 Джоуль		
1 килолитр = 0,621 моль		
1 километр = 3280,8 фут		
1 метр = 3,2808 фут		
1 микрон = 10000 ангстрем		
1 микрон = 0,000001 метр		
1 мм. симоб устуни = 1,3595 г/см ²		
1 литр = 0,264 галлон		
1 фут = 30,48 см		
1 фунт (Анг.) = 453,39 грамм		
1 унция (Анг.) = 28,35 грамм		
1 карат = 0,2 грамм		
1 галлон (Анг.) = 4,546 литр.		
1 ҳижрий (Ҳ) йил 354 кун		
1 мелодий (M) йил 365,6 кун		
X=M · 1,03–621		
M=X · 0,97+622		

ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР

1. Асқаров М., Ойходжаев Б., Погосов Ю. Полимерлар химиясидан практикум. Тошкент, «Ўқитувчи», 1963.
2. Асқаров М., Ойходжаев Б., Толипов Г. Синтетик полимерлар химияси. Тошкент, «Ўқитувчи», 1965.
3. Асқаров М., Ойходжаев Б., Аловитдинов А. Полимерлар химияси. Тошкент, «Ўқитувчи», 1981.
4. Асқаров М., Ёриев О., Ёдгоров Н. Полимерлар физикаси ва химияси. Тошкент, «Ўқитувчи», 1993.
5. Исмоилов И.И., Джалилов А.Т., Аскаров М.А. Химически активные полимеры и олигомеры. Тошкент, «Фан», 1993.
6. Стрепихеев А.А., Деревицкая В.А. Основы химии высокомолекулярных соединений. Москва, Химия, 1976.
7. Кузов И.И., Костиркина Г.И. Химия и физика полимеров. Москва, Химия, 1989.
8. Кабанов В.А., Зубов В.П., Семчиков Ю.Д. Комплексно-радикальная полимеризация. Москва, Химия, 1987.
9. Тагер А.А. Физико химия полимеров. Москва, Химия, 1978.
10. Кулезинев В.Н., Шершинев В.А. Химия и физика полимеров. Москва, Высшая школа, 1988.
11. Исмоилов И.И., Рафиков А.С. Донор-акцепторный механизм полимеризации. Тошкент, ТошКТИ, 2003.
12. Максумова А.С., Исмоилов И.И. Полимерные соли: синтез, свойства, применение. Тошкент, Университет, 2002.

МУНДАРИЖА

Сўз боши	3
Кириш	5
Юқори молекуляр бирикмалар кимёсидағи асосий тушунчалар	8
Юқори молекуляр бирикмаларнинг синфланиши ва номланиши	10
1 Қисм. СИНТЕТИК ПОЛИМЕРЛАРНИНГ ОЛИНИШИ.....	17
1-боб. Полимерланиш реакциялари	18
1.1. Радикалли полимерланишда актив марказининг пайдо бўлиши	21
1.2. Мономерларнинг комплекс-радикал полимерланиши	30
1.3. Мономер моддаларнинг тузилиши ва уларнинг полимерланиш хусусиятлари	40
1.4. Занжирининг узатилиши	49
1.5. Сополимерланиш реакциясининг асосий қонунлари	55
1.6. Ионли ёки каталитик полимерланиш	68
1.7. Полимерланиш жараёнининг технологик усуллари	79
2-боб. Поликонденсатланиш	
2.1. Поликонденсатланиш реакциялари	84
2.2. Поликонденсатланиш реакциясининг асосий қонунлари	93
2.3. Сополиконденсатланиш реакциялари	99
2.4. Фазовий поликонденсатланиш	104
2.5. Пайванд ва блок сополимерлар синтез қилиш	110
3-боб. Макромолекулаларнинг полимераналогик ўзгаришлари	124
3.1. Полимераналогик ўзгаришлар	128
3.2. Макромолекулаларро реакциялар	135
3.3. Полимерлар макромолекулаларида кимёвий реакциялар	140
4-боб. Гетерозанжирли полимерлар	150
5-боб. Полимерлар деструкцияси	164
5.1. Кимёвий деструкция	167
5.2. Оксидланиш деструкцияси	169
5.3. Физикавий деструкция	175
5.4. Механик-кимёвий жараёнлар	180

II қисм. 6-боб. ПОЛИМЕРЛARNING ФИЗИК-КИМЁВИЙ ХОССАЛАРИ

6.1. Полимер молекуласининг қайишоқлиги	189
6.2. Аморф полимерларнинг уч физик ҳолати	196
6.3. Полимерларнинг шишиасимон ҳолати	202
6.4. Полимерларнинг юқори эластик ҳолати	205
6.5. Полимерларнинг қовушоқ-оқувчан ҳолати	207
6.6. Полимерларнинг кристалл ҳолати	220

7-боб. Юқори молекуляр бирикма эритмаларининг хоссалари.

Полимер эритмасининг мицеляр ва молекуляр назариялари	237
---	-----

7.1. Юқори молекуляр бирикмалар эритмасига фазалар қоидасининг татбиқ этилиши	239
7.2. Юқори молекуляр бирикмаларнинг бўкиши ва эриши	244
7.3. Юқори молекуляр бирикмаларнинг суюлтирилган эритмасининг баъзи хоссалари	249

8-боб. Полимерларнинг молекуляр массаси ва полидисперслиги ... 261

8.1. Ўртача молекуляр масса	263
-----------------------------------	-----

9-боб. Полимерларнинг концентрангланган эритмалари 279

9.1. Аморф полимерлар пластификациясининг умумий таърифи	279
9.2. Полимернинг пластификатланиш механизми	282
9.3. Ивиқлар	288

III қисм. ПОЛИМЕРЛARNING МУҲИМ ТУРЛАРИ

10-боб. Карбозанжирли юқори молекуляр бирикмалар 294

10.1. Тўйинган полиуглеводородлар	303
10.2. Тўйинмаган полиуглеводородлар	310
10.3. Галогенили полимерлар	319
10.4. Поливинилспиртлар, полиакрилатлар ва уларнинг хоссалари	328
10.5. Фенолформальдегид смолалар	348

11-боб. Гетерозанжирли юқори молекуляр бирикмалар 356

11.1. Целлюлоза ва унинг ҳосилалари	371
11.2. Полиамид ва шу типдаги полимерлар	386

12-боб. Кимё фанининг экологик муаммолари 398

Ўзбекистон кимё саноатининг истиқболи	405
Ўзбекистон кимё саноати концернининг асосий корхоналари	410
СИ-системасининг асосий бирликлари ва кенг тарқалган бирликларга ўтиш коэффициентлари	412
Фойдаланилган адабиётлар	413