

بررسی نقش نانو ذرات کربنات کلسیم بر مقاومت به نفوذ فرورونده نانو کامپوزیت پایه پلی اتیلن (با چگالی متوسط) تقویت شده با نانوذرات کربنات کلسیم در آزمون فروروی

فرشته حسین آبادی^{*}، سید مجتبی زبرجد^{**}، محمد مزینانی^{***} و حیدر کیانی^{*} و حمید رضا پور رضا^{**}
گروه مهندسی متالورژی و مواد، دانشکده مهندسی، دانشگاه فردوسی مشهد
گروه مهندسی کامپیوتر، دانشکده مهندسی، دانشگاه فردوسی مشهد

(دریافت مقاله: ۱۳۸۹/۱/۲۱ - دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۰/۵/۱۶)

چکیده -
(PE)

(CaCO_3)

واژگان کلیدی :

* - دانشجوی دکتری ** - دانشیار *** - استادیار

Effect of nano-size calcium carbonate on perforation resistance of medium-density polyethylene

F. Hosseinabadi, S. M. Zebarjad, M. Mazinani, V. Kiani and H. R. Pourreza

Department of Materials Science and Metallurgy, Eng. Faculty, Ferdowsi University of Mashhad

Department of Computer, Eng. Faculty, Ferdowsi University of Mashhad

Abstract: In this article, the role of nano-size calcium carbonate in penetration resistance of medium-density polyethylene (PE) was investigated through experiments. In order to study the penetration resistance of PE and its nanocomposites, perforation test was carried out. The results of tests showed that penetration resistance depends strongly on calcium carbonate amount. As a matter of fact, addition of CaCO_3 to PE increases resistance against penetration as CaCO_3 amount reaches to 5 percent of weight. Stereomicroscope was used to evaluate the damage and plastic zone around the perforated area in all the samples including neat polyethylene and its nanocomposites. The plastic zone was measured using an image analysis as an effective technique. The results of image analysis techniques proved that the addition of calcium carbonate to PE makes a damaged zone around the perforated area. The results of microscopic evaluations showed that the area of plastic zone rises as the amount of calcium carbonate increases up to 7.5 percent of weight. By increasing the amount of CaCO_3 , resistance against penetration decreases more and some micro cracks appear around the perforated area. For further clarification of the fracture mechanism of MDPE nanocomposites, scanning electron microscopy was employed. Fracture surface images showed that when calcium carbonate is higher than 5 percent of weight, agglomeration of nanoparticles occurs, resulting in lower resistance against penetration to the samples.

Keywords: nanocomposite, polyethylene, calcium carbonate, shear yielding, perforation test.

اضافه می‌گردد، کربنات کلسیم (CaCO_3) می‌باشد. از دلایل استفاده از کربنات کلسیم به عنوان پرکننده برای اغلب پلیمرها، می‌توان به قیمت پایین و در دسترس بودن آن اشاره کرد [۵]. با توجه به کاربرد وسیع پلی اتیلن و نانو کامپوزیت آن در صنعت، تحقیقات گسترده‌ای بر روی این مواد صورت گرفته است. تأثیر اضافه نمودن نانو ذرات کربنات کلسیم بر روی پلی اتیلن از دیدگاه متفاوتی قابل بررسی است [۶].

تحقیقات زیادی برای بررسی تأثیر اندازه نانو ذرات کربنات کلسیم بر خواص مکانیکی پلی اتیلن صورت گرفته است. نتایج نشان می‌دهند که با کاهش اندازه ذرات کربنات کلسیم، استحکام کششی نمونه نانو کامپوزیتی افزایش می‌یابد [۳ و ۷]. با کاهش اندازه ذرات پرکننده تا ابعاد نانومتری، خواص مکانیکی و حرارتی به طور چشمگیری افزایش می‌یابد [۶]. تحقیقات در دیدگاه دوم به بررسی نقش اندازه ذرات پرکننده بر رفتار تغییر شکل نانو کامپوزیت PE/CaCO_3 می‌پردازند [۸، ۹]. نتایج این تحقیقات نشان از تأثیر بسیار زیاد حضور نانو ذرات بر رفتار تغییر شکل PE دارد. دسته دیگری از تحقیقات بر روی

۱- مقدمه

پلی اتیلن یک پلیمر نیمه بلورین می‌باشد که بر حسب مقدار درصد بلورینگی یا آمورف بودن، چقرمگی متفاوتی خواهد داشت. با توجه به دامنه کاربرد، این ماده ترمoplastیک از اولین کاندیدها برای بسیاری از کاربردهای مهندسی محسوب می‌شود. قیمت پایین، قابلیت تولید قطعات پلی اتیلنی به وسیله اکثر روش‌های مرسوم مانند تزریق، قالب گیری فشاری، اکستروژن و غیره از مهمترین دلایل استفاده روز افزون از این پلیمر می‌باشد. چقرمگی عالی به ویژه در دمای پایین، مقاومت شیمیایی مناسب و خواص الکتریکی خوب، از دلایل دیگر استفاده از این ماده پلیمری است [۱ و ۲].

اگرچه پلی اتیلن در بین پلیمرهای دیگر از خواص مطلوبی برخوردار است، اما به دلیل نقطه ذوب پایین و خواص مکانیکی نه چندان مطلوب، کاربردهای آن در صنعت محدود است. استفاده از پرکننده‌های غیرآلی علاوه بر کاهش قیمت، باعث بهبود بعضی از خواص فیزیکی و مکانیکی مواد پلیمری می‌گردد [۴]. یکی از متدائلترین پرکننده‌ها که به پلی اتیلن

و هندسه فرورونده در آزمون فروروی بر روی مواد انعطاف پذیر نظیر پلیمرهای ترموبلاست و کامپوزیتهای زمینه پلیمری تقویت شده با الیاف (به طور مثال پلی اتیلن تقویت شده با الیاف Spectra[®] 1000) پرداخته‌اند. نتایج این تحقیقات نشان می‌دهد که فرورونده مخروطی شکل یک ناحیه تغییرشکل پلاستیک یافته موضعی ایجاد نموده و وسعت این ناحیه با افزایش سرعت نفوذ فرورونده، افزایش می‌یابد [۱۴ و ۱۵]. هدف اصلی این تحقیق بررسی اثر حضور نانو ذرات کربنات کلسیم بر مقاومت به نفوذ فرورونده نانو کامپوزیت زمینه پلی اتیلن(PE) حین آزمون فروروی می‌باشد.

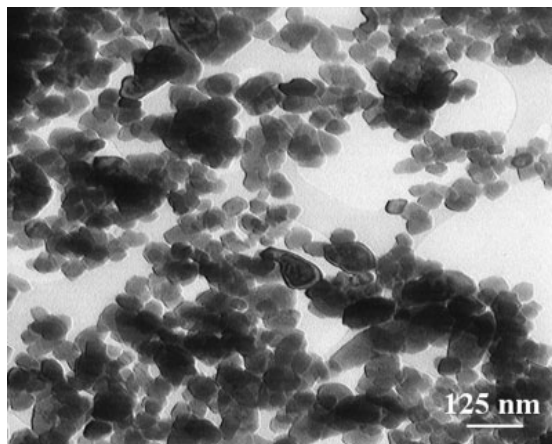
۲- مواد و روش تحقیق

۲-۱- مواد و آماده‌سازی نمونه‌ها

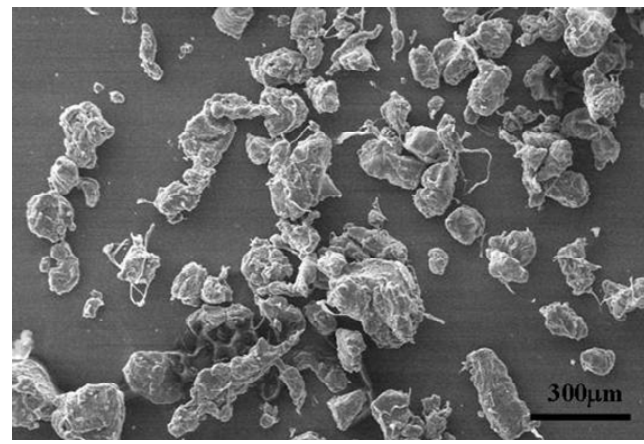
مواد مورد استفاده در این تحقیق، از پلی اتیلن با چگالی متوسط با نام تجاری UA P3840 از تولیدات شرکت پتروشیمی ارک به عنوان زمینه انتخاب شده است. این پلیمر، کوپلیمری از اتیلن کو مونومر بوتن ۱ بوده و در فاز گازی تهیه شده است. این پلیمر به دلیل چگالی متوسط، اصطلاحاً پلی اتیلن با چگالی متوسط (MDPE)^۱ نام‌گذاری شده است. این ماده با ترکیبات جاذب فرابنفش^۲ چون Iragafos168 و Tinuvin783 پایدار شده است. پلی اتیلن مورد استفاده در این تحقیق دارای چگالی نانو ذرات کربنات کلسیم (CaCO₃) رسوبی^۳ و عملیات سطحی شده با اسید استئاریک^۴ بعد ۷۰nm، با نام تجاری Socal312 تهیه شده از شرکت Solvay فرانسه، به عنوان پرکننده استفاده گردید. در شکل (۱)، تصاویر مربوط به میکروسکوپ الکترونی روبشی پودر پلی اتیلن و میکروسکوپ الکترونی عبوری پودرهای کربنات کلسیم نشان داده شده است. در این تحقیق از میکروسکوپ الکترونی روبشی مدل ۱۴۵۰ LEO و میکروسکوپ الکترونی عبوری مدل ۹۱۲AB LEO برای بدست آوردن این تصاویر استفاده شد. برای شکل شناسی نانو ذرات کربنات کلسیم و اندازه تقریبی آنها از میکروسکوپ

عملیات سطحی و پوشش دهی نانو ذرات و همچنین میزان چسبندگی فصل مشترک ذرات با زمینه مرکز شده‌اند [۹]. تأثیر اضافه نمودن نانو ذرات کربنات کلسیم در حدود ۱۰ درصد وزنی به پلی اتیلن بر روی خواص کششی، گرانروی و پایداری ابعادی، مورد بررسی قرار گرفته است [۹ و ۱۰]. با اضافه نمودن حدود ۱۰ درصد حجمی کربنات کلسیم، مدول یانگ کامپوزیت تا حدود ۷۰٪ افزایش می‌یابد [۹]. پایداری ابعادی، با اضافه شدن نانو ذرات به طور قابل توجهی افزایش می‌یابد [۵ و ۱۱]. رفتار خزشی PE/CaCO₃ به مقدار نانو ذرات شدیداً وابسته بوده و در ۱۰ درصد وزنی کربنات کلسیم، مقاومت خزشی نانو کامپوزیت به بالاترین مقدار خود می‌رسد [۱۲]. اما از طرف دیگر اضافه نمودن کربنات کلسیم به زمینه پلی اتیلن تأثیرات نامطلوبی را نیز در پی دارد. به عنوان مثال، اضافه نمودن نانو ذرات کربنات کلسیم به زمینه پلی اتیلن باعث کاهش چقرومگی شکست می‌شود و یا با اضافه نمودن کربنات کلسیم در حدود ۱۰ درصد حجمی کربنات کلسیم به پلی اتیلن با چگالی بالا (HDPE) مقاومت به ضربه شدیداً کاهش می‌یابد [۹ و ۱۰].

پلی اتیلن با چگالی متوسط در مقایسه با پلی اتیلن با چگالی بالا، از مقاومت به ایجاد ترک ناشی از تنفس بالاتر و حساسیت به شیار کمتری برخوردار است. از آنجا که کاربرد این ماده بیشتر در لفافهای قابل انقباض، لوله‌های تحت فشار و بطریها به کار می‌رond، پدیده پارگی توسط نفوذ فرورونده در این ماده، از اهمیت بسزایی برخوردار می‌باشد. تحقیقات نشان دادند که می‌توان از آزمون فروروی برای تعیین استحکام و انعطاف پذیری فیلمهای نازک ترموبلاستیک استفاده نمود. نتایج استحکام حاصل از آزمون فروروی متناسب با نتایج آزمون کشش می‌باشد [۱۳]. پارامترهای بسیاری نظیر نوع ماده و مدول الاستیک آن، ضخامت نمونه، دمای آزمون، سرعت نفوذ فرورونده، نوع و شکل فرورونده بر روی رفتار پارگی توسط نفوذ فرورونده در مواد مختلف مؤثر می‌باشد. مطالعاتی به بررسی تاثیر سرعت نفوذ فرورونده، نوع ماده و نیز پارامتر شکل



(ب)



(الف)

شکل ۱- (الف)، تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی پلی اتیلن با دانسیته متوسط،
(ب)، تصویر میکروسکوپی الکترونی عبوری نانوذرات کربنات کلسیم.

تعیین مکانیزم‌های تغییرشکل در نمونه‌ها از میکروسکوپ الکترونی روبشی مدل XL30 ساخت شرکت فیلیپس از کشور هلند استفاده شد. به منظور به حداقل رسیدن آسیب به سطح نمونه‌های پلیمری و کاهش حرارت ایجاد شده بر روی سطح، از ولتاژ کاری ۱۶kV استفاده شد. از آنجایی که پلی اتیلن غیر هادی است قبل از آزمون SEM، بایستی با نشاندن لایه نازکی از طلا بر روی سطوح نمونه‌های پلی اتیلنی، این نمونه‌ها قابلیت هدایت الکترونی پیدا کنند. از این رو، در این تحقیق از دستگاه لایه نشانی طلای Bal-Tec Sputter Coater مدل SCDOOS ساخت شرکت Zwick Z250 در کشور سوئیس استفاده شد. لایه‌های طلای تشکیل شده دارای ضخامتی حدود ۱۰۰ انگستروم (چند لایه اتمی) می‌باشند.

۴-۴- تکنیک‌های پردازش تصویر

در این تحقیق از تکنیک‌های پردازش تصویر بر روی تصاویر تهیه شده توسط میکروسکوپ نوری، به منظور اندازه‌گیری مساحت ناحیه تغییر شکل پلاستیک در اطراف سوراخهای ایجاد شده در نمونه‌های پلی اتیلنی و نانو کامپوزیت‌های آن استفاده شد. در بخش بعدی روش اندازه‌گیری مساحت ناحیه تغییر شکل پلاستیک در اطراف سوراخهای ایجاد شده در آزمون فروروی توسط تکنیک‌های پردازش تصویر بیان می‌شود.

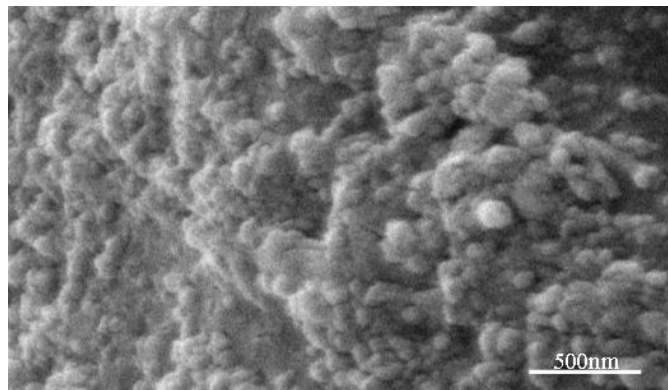
الکترونی عبوری استفاده شد. به منظور تهیه نمونه‌های نانو کامپوزیتی با $2/5$ ، 5 ، $7/5$ و 10 درصد وزنی نانوذرات کربنات کلسیم، پودر پلی اتیلن به همراه درصد مشخصی از پودر نانوذرات کربنات کلسیم، در دستگاه Mixer Mill Retch مدل MM400 به مدت 10 دقیقه با فرکانس 20Hz ، مخلوط گردید. سپس پودر نمونه‌های مخلوط شده از مرحله قبل، به روش قالبگیری فشاری در دمای 140°C به مدت 15 دقیقه تحت اعمال نیروی فشاری خارجی ذوب شده و سپس سرد می‌شوند. نمونه‌های تهیه شده دارای ضخامت 1 mm می‌باشند.

۲-۲- آزمون فروروی

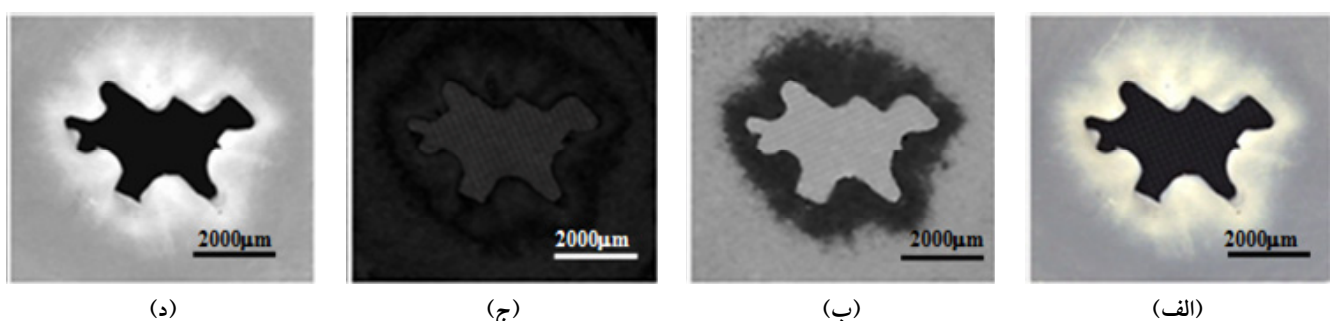
آزمون فروروی در دستگاه آزمون کشش مدل Zwick Z250 توسط فروروندهای با زاویه رأس 30° با سرعت فروروندگی 10 mm/min ، مطابق با استاندارد ASTM F1306-90 و در دمای اتاق انجام شد.

۳- بررسی میکروسکوپی نمونه‌ها

بررسی ناحیه تغییرشکل پلاستیک ایجاد شده در اطراف سوراخ ایجاد شده در نمونه‌های پلی اتیلنی و نانو کامپوزیتی، توسط دستگاه استریومیکروسکوپ Olympus Model SZX9 انجام شد. به منظور



شکل ۲- تصویر SEM مربوط به نمونه نانو کامپوزیتی تقویت شده با ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم آماده شده به روش قالب‌گیری فشاری.



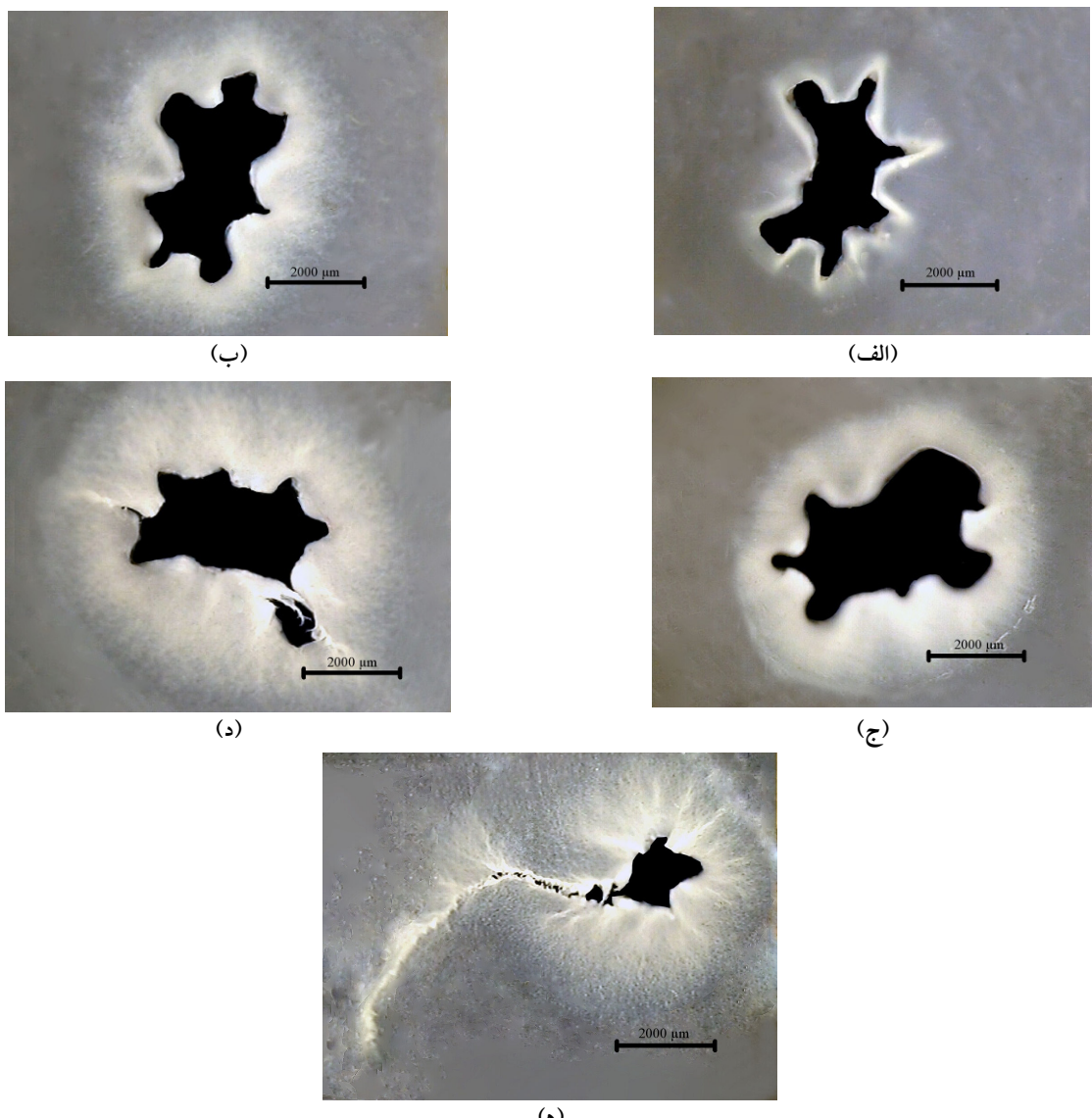
شکل ۳- نمایش تصویر در فضای HSI: (الف)، تصویر رنگی نمونه، (ب)، صفحه فام، (ج)، صفحه خلوص، (د)، صفحه روشنایی.

می‌تواند نقش مفیدی در تمایز اشیاء از یکدیگر ایفا کند. بر همین اساس تصویر هر نمونه به صورت رنگی تهیه و پردازش شد. فضای رنگ رایج برای اخذ و ذخیره سازی تصاویر در کامپیوتر فضای RGB^۶ است. از آنجایی که رنگ‌های متفاوت در فضای رنگ RGB با مقادیر مشابه نمایش داده می‌شوند، این فضا برای پردازش تصاویر بر اساس رنگ مناسب نیست. بر همین اساس در اولین مرحله تصاویر اخذ شده از فضای رنگ HSI به فضای رنگی HIS^۷ انتقال داده شدند. در فضای RGB یک تصویر رنگی به کمک سه صفحه فام، خلوص و روشنایی نمایش داده می‌شود. شکل (۳) صفحات فام، خلوص و روشنایی را برای یک نمونه نمایش می‌دهد. همانطور که در شکل (۳) مشخص است، در صفحه روشنایی ناحیه تغییرشکل پلاستیک یافته تشکیل شده در اطراف سوراخ ایجاد شده نسبت به سایر نقاط تصویر تیره‌تر است. بر همین اساس ناحیه تغییرشکل پلاستیک یافته به کمک دودویی سازی^۷ صفحه

۳- نتایج و بحث

شکل (۱-الف)، تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) و شکل (۱-ب)، تصویر میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) مربوط به پودر پلی اتیلن و نانو ذرات کربنات کلسیم مورد استفاده در این تحقیق را نشان می‌دهد. با توجه به شکل (۱-ب)، ذرات کربنات کلسیم دارای اندازه متوسط ۷۰ nm و شکل غیر یکنواخت می‌باشند. شکل (۲)، تصاویر SEM مربوط به نمونه نانو کامپوزیتی تقویت شده با ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم آماده شده به روش قالب‌گیری فشاری را نشان می‌دهد. این شکل، توزیع یکنواخت نانوذرات کربنات کلسیم در زمینه پلی اتیلن را نشان می‌دهد.

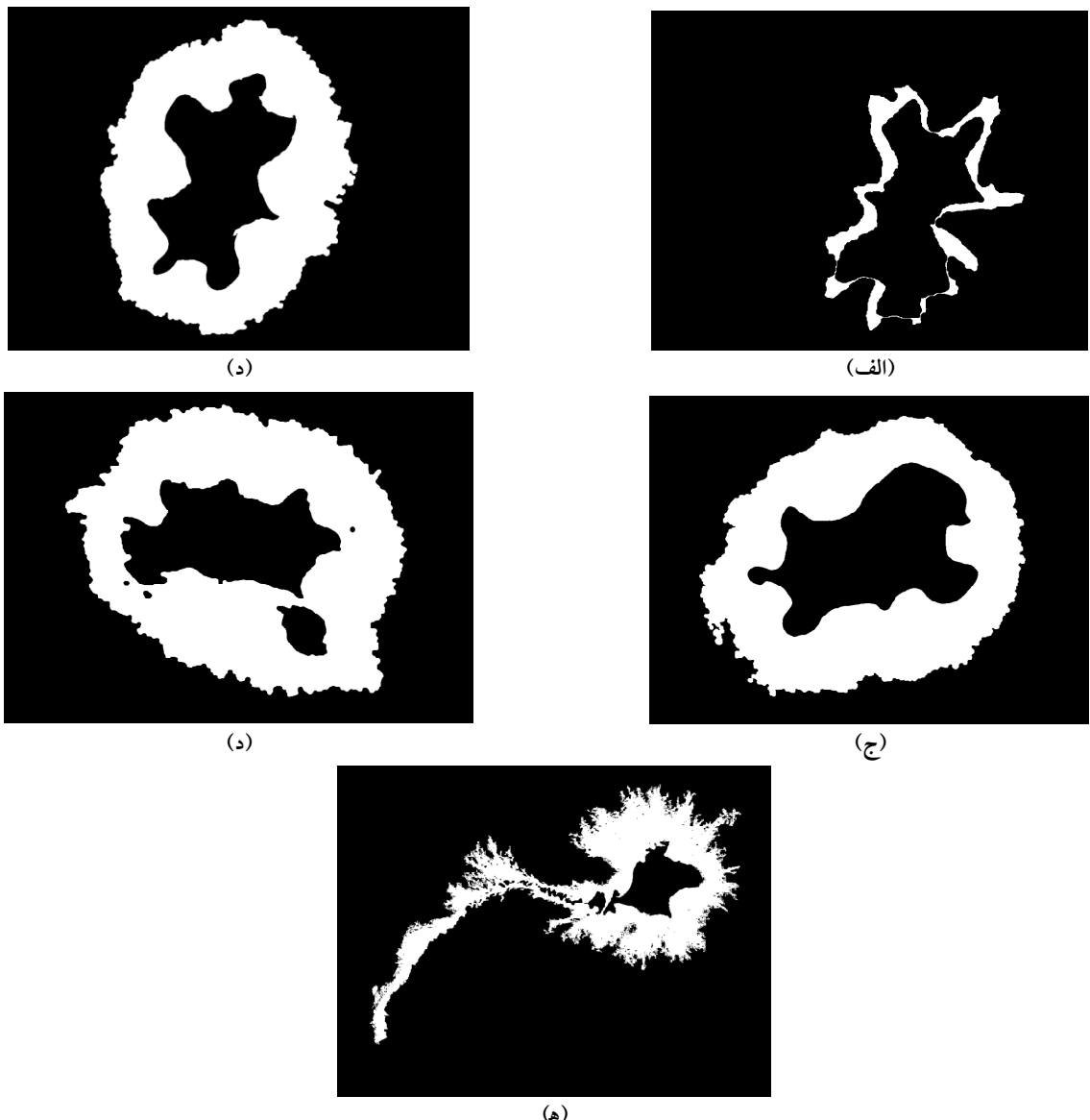
۳- محاسبه مساحت ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته در اطراف سوراخهای ایجاد شده در آزمون فرورروی رنگ یک توصیف گر مهم در پردازش تصویر است که



شکل ۴- تصاویر میکروسکوپی نوری در صفحه روشنایی: (الف)، پلی اتیلن خالص، (ب)، نانو کامپوزیت تقویت شده با $2/5$ درصد وزنی کربنات کلسیم، (ج)، نانو کامپوزیت تقویت شده با 5 درصد وزنی کربنات کلسیم، (د)، نانو کامپوزیت تقویت شده با $7/5$ درصد وزنی کربنات کلسیم و (ه)، نانو کامپوزیت تقویت شده با 10 درصد وزنی کربنات کلسیم.

پلاستیک یافته، گسترش ناحیه مذکور تا رسیدن به نقاط روشترازیک آستانه خاص ادامه یافت. در نهایت مساحت ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته بر اساس تعداد پیکسلهای ناحیه و مقیاس تصویر محاسبه شد. برای پیاده سازی کلیه این مراحل از نرم افزار MATLAB استفاده شد. شکل (۴)، ناحیه تغییر شکل پلاستیک در نمونه هایی پلی اتیلنی و نانو کامپوزیتهای آن را مشاهده می دهد. در این حالت همان طور که در شکل (۴) مشاهده

روشنایی از تصویر استخراج شد. سپس مرز سوراخ ایجاد شده با دنبال کردن تغییرات رنگ از سیاه به سفید در تصویر حاصل شناسایی شد. در مرحله بعدی برای استخراج ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته، مرز شناسایی شده در صفحه فام رنگ گسترش داده شد. همانطور که در شکل (۳) نمایش داده شده است، ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته در صفحه فام رنگ نسبت به سایر نقاط روشتراز است. برای استخراج کامل ناحیه تغییر شکل

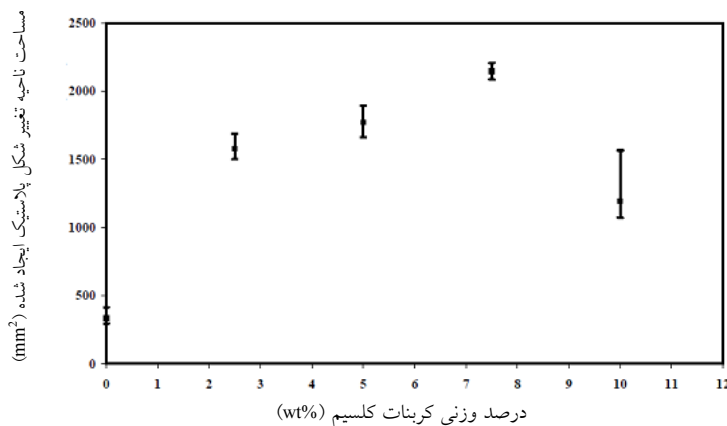


شکل ۵- نمایش ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته حاصل از پردازش تصویر: (الف)، پلی اتیلن خالص، (ب)، نانو کامپوزیت تقویت شده با $2/5$ درصد وزنی کربنات کلسیم، (ج)، نانو کامپوزیت تقویت شده با 5 درصد وزنی کربنات کلسیم، (د)، نانو کامپوزیت تقویت شده با $7/5$ درصد وزنی کربنات کلسیم و (ه)، نانو کامپوزیت تقویت شده با 10 درصد وزنی کربنات کلسیم.

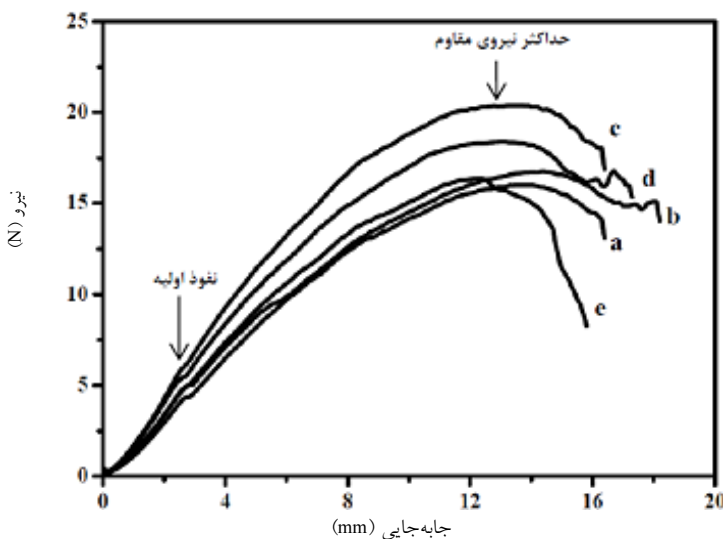
سوراخ شده (شکل ۵)، بر حسب درصد وزنی پرکننده در شکل (۶) آمده است.

۳-۲- ذرات پرکننده و مکانیزمهای استحکام بخشی
ذرات پرکننده، بسته به نرم یا سخت بودن آنها نسبت به زمینه پلیمری می‌توانند توسط مکانیزمهای مختلف تغییر شکل باعث

می‌شود، ناحیه پلاستیک تشکیل شده- در اطراف ناحیه سیارنگ که فرورونده در آن نفوذ کرده- با رنگ روشن تر و ناحیه‌ای که دچار تغییر شکل نشده با رنگ تیره‌تر مشخص می‌شود. شکل (۵)، ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته حاصل از تکنیک پردازش تصویر را نشان می‌دهد. روند تغییرات مساحت ناحیه تغییر شکل پلاستیک ایجاد شده در اطراف نمونه‌های



شکل ۶- تغییرات مساحت ناحیه پلاستیک ایجاد شده در پلی اتیلن خالص و نانو کامپوزیتهای آن.



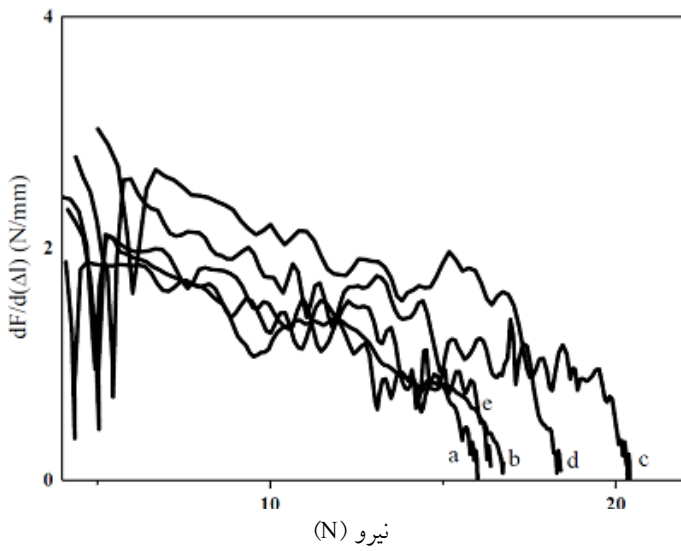
شکل ۷- منحنیهای نیرو-جابه‌جایی مربوط به

(الف)، پلی اتیلن خالص، (ب)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۲/۵ درصد وزنی کربنات کلسیم، (ج)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم، (د)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۷/۵ درصد وزنی کربنات کلسیم و (ه)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۱۰ درصد وزنی کربنات کلسیم.

مطابق استاندارد آزمون ASTM F1306-90 مساحت سطح زیر منحنی نیرو - جابه‌جایی تا نیروی حداکثر برابر با کار لازم برای نفوذ فرورونده در نظر گرفته شده است. در اولین نفوذ فرورونده در نمونه‌های آزمون در منحنی نیرو-جابه‌جایی، افت نیرو مشاهده شود. به منظور تعیین نیروی لازم برای نفوذ اولیه فرورونده در نمونه‌ها و حداکثر نیروی مقاوم در برابر نفوذ فرورونده در پلی اتیلن خالص و نانو کامپوزیتهای آن، از مشتق منحنی نیرو-

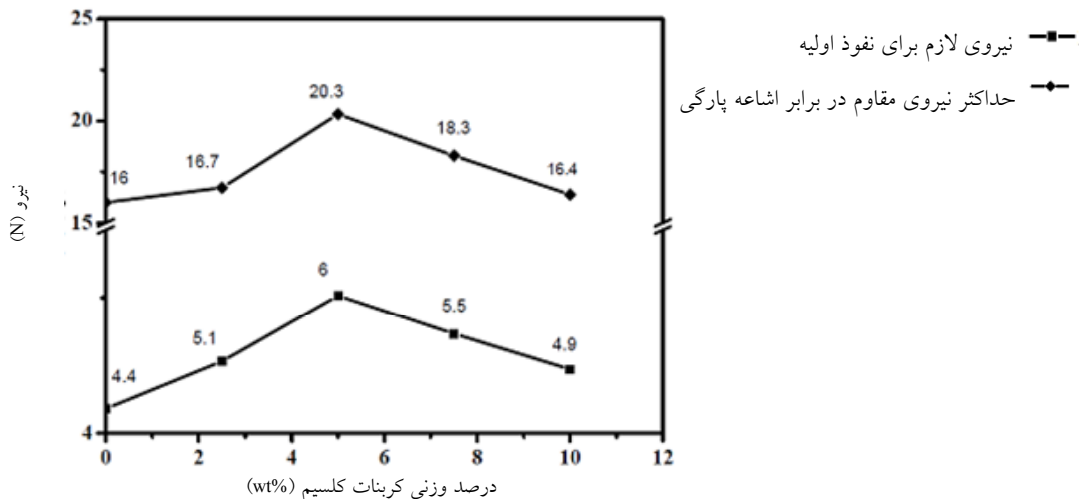
افزایش انرژی شکست و در نتیجه بهبود چقرمگی شکست شوند. ذراتی که نسبت به زمینه سختر می‌باشند مانند ذرات کربنات کلسیم، از طریق قفل نمودن ترک، پل زدن ذرات، ریز ترکها و انحراف مسیر ترک انرژی صرف شده برای شکست را افزایش می‌دهند [۱۶].

شکل (۷)، منحنیهای نیرو-جابه‌جایی مربوط به پلی اتیلن خالص و نانو کامپوزیتهای آن حاصل از آزمون فروروی را نشان می‌دهد.



شکل ۸- دیفرانسیل منحنی‌های نیرو-جابه‌جایی از شکل ۷.

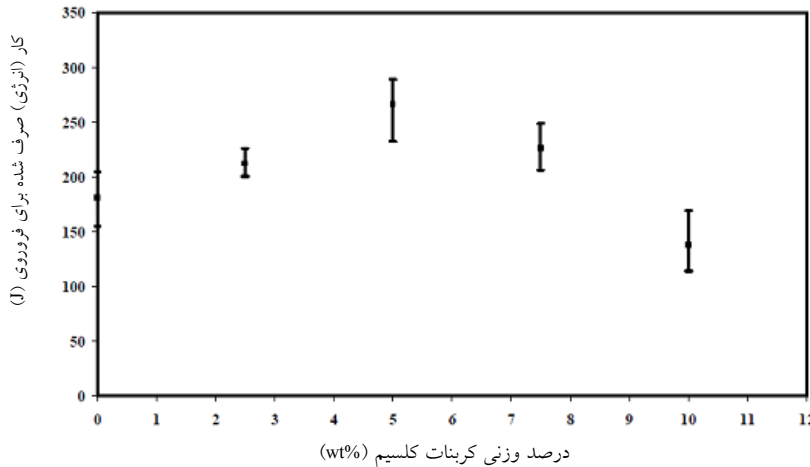
(الف)، پلی اتیلن خالص، (ب)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۲/۵ درصد وزنی کربنات کلسیم، (ج)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم، (د)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۷/۵ درصد وزنی کربنات کلسیم و (ه)، نانوکامپوزیت تقویت شده با ۱۰ درصد وزنی کربنات کلسیم.



شکل ۹- نیروی لازم برای نفوذ اولیه و حداکثر نیروی مقاوم در برابر اشعه پارگی در نمونه‌های پلی‌اتیلن خالص و نانوکامپوزیتهای آن بر حسب غلظت کربنات کلسیم.

نیرو - جابه‌جایی مربوط به نیروی لازم برای نفوذ اولیه فرورونده در نمونه‌ها و حداکثر نیروی مقاوم در برابر نفوذ فرورونده در پلی‌اتیلن خالص و نانوکامپوزیتهای آن، در شکل (۹) نشان داده شده است. همان طور که در شکل (۷) نیز دیده می‌شود، مساحت سطح زیر منحنی با اضافه شدن مقدار نانو ذرات کربنات کلسیم

جابه‌جایی استفاده شد. در اولین نفوذ فرورونده در نمونه و ایجاد اولین پارگی افت شدیدی در منحنی مشتق نیرو جابه‌جایی مشاهده می‌شود (شکل ۸). افزون بر این همان‌طور که این شکل نشان می‌دهد، در نیروی حداکثر، مشتق منحنی نیرو-جابه‌جایی صفر خواهد بود (شکل ۸). مقادیر به دست آمده از مشتق منحنی

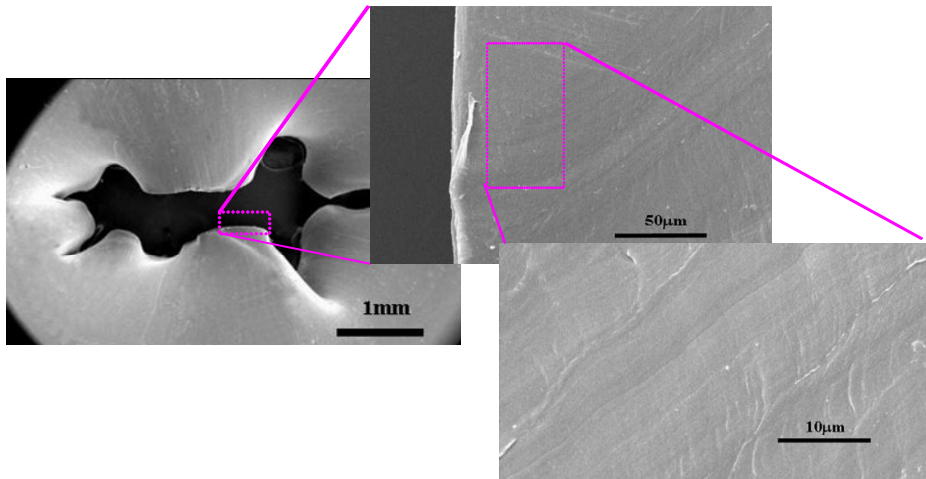


شکل ۱۰- تغییرات کار صرف شده برای فروروی در نمونه‌های پلی‌اتیلن خالص و نانو‌کامپوزیتهای آن بر حسب غلظت ذرات کربنات کلسیم.

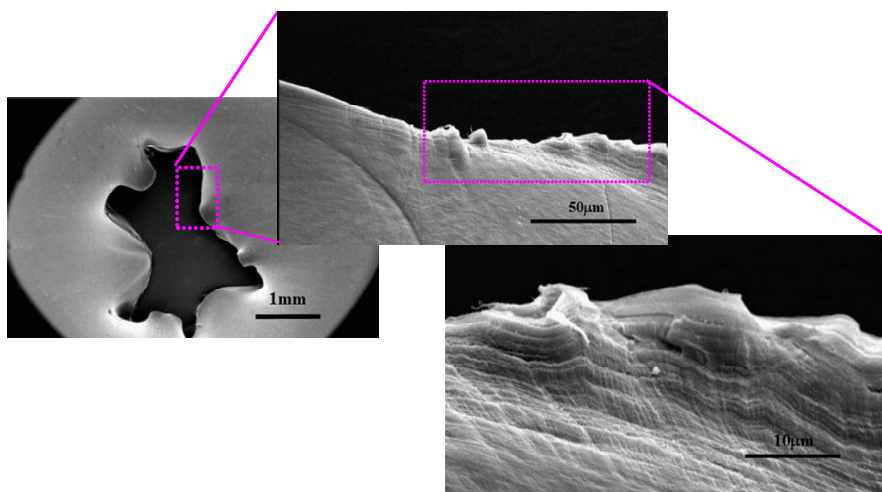
به دست آمده از ناحیه تغییر شکل پلاستیک در نمونه‌های پلی‌اتیلن خالص و نانو‌کامپوزیت ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم را در بزرگنماییهای مختلف نشان می‌دهد. در شکل (۱۱) که مربوط به نمونه پلی‌اتیلن خالص می‌باشد، نوارهای برشی تنها در راستای ۴۵ درجه با جهت اعمال نیرو تشکیل شده‌اند. از این رو ناحیه پلاستیک ایجاد شده وسعت کمی دارد، در حالی که با اضافه شدن نانو‌ذرات کربنات کلسیم به زمینه مناطق تمرکز تنش افزایش می‌یابند. از این رو، در نواحی اطراف این ذرات، زمینه دچارتغییر شکل پلاستیک شده و نوارهای تسلیم برشی در اطراف ذرات ایجاد می‌شوند و حالت تغییر شکل از نوارهای برشی موضعی به نوارهای برشی شدید تغییر می‌کند. همان‌طور که در شکل (۱۰) نیز مشاهده می‌شود با افزایش مقدار پرکننده به بیش از ۵ درصد وزنی کار لازم برای نفوذ فرورونده کاهش می‌یابد. تحقیقات انجام شده توسط کونتو و همکارش نشان می‌دهد که نانو‌ذرات تمایل به آگلومره شدن داشته و این تمایل به شدت با کسر حجمی ذرات ارتباط دارد [۱۸]. شکل (۱۳)، تصویر میکروسکوپی الکترونی رویشی مربوط به نمونه نانو کامپوزیت با ۱۰ درصد وزنی است که در آن ترک مشاهده می‌شود. در این شکل که مکان شروع ترک را نشان می‌دهد، آگلومره شدن نانو‌ذرات کربنات کلسیم اتفاق افتد است.

به پلی‌اتیلن خالص، افزایش می‌یابد. در نتیجه مقاومت ماده در برابر نفوذ فرورونده نسبت به نمونه پلی‌اتیلن خالص افزایش می‌یابد اما، با افزایش مقدار نانو‌ذرات کربنات کلسیم به بیش از ۵ درصد وزنی منحنی نیرو-جایه‌جایی، افت نموده و کار لازم برای نفوذ فرورونده با افزایش مقدار نانو‌ذرات کاهش می‌یابد. روند تغییرات کار لازم برای نفوذ فرورونده در پلی‌اتیلن خالص و نانو‌کامپوزیتهای آن در شکل (۱۰) آورده شده است. از آنجایی که نانو‌ذرات کربنات کلسیم در مقایسه با زمینه پلی‌اتیلن سختتر است، با اضافه شدن این ذرات به زمینه مناطق تمرکز تنش افزایش می‌یابد، در نتیجه، ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته ایجاد شده در اطراف ناحیه سوراخ شده در نمونه‌های کامپوزیتی نسبت به نمونه پلی‌اتیلن خالص افزایش می‌یابد (شکل ۴). همان‌طور که در شکل (۵) نیز نشان داده شد، با افزایش درصد وزنی نانو‌ذرات مناطق افزایش دهنده تنش افزونتر شده و ناحیه پلاستیک ایجاد شده گسترش می‌یابد. طبق تحقیقات صورت گرفته توسط یانگ و همکارانش بر روی پلی‌آمید ۶۶ تقویت شده با نانو‌ذرات TiO_2 ، مشخص شده است که این نانو‌ذرات به عنوان مناطق تمرکز تنش عمل نموده و می‌توانند باعث ایجاد تغییر شکل بزرگ در پلی‌آمید شوند [۱۷].

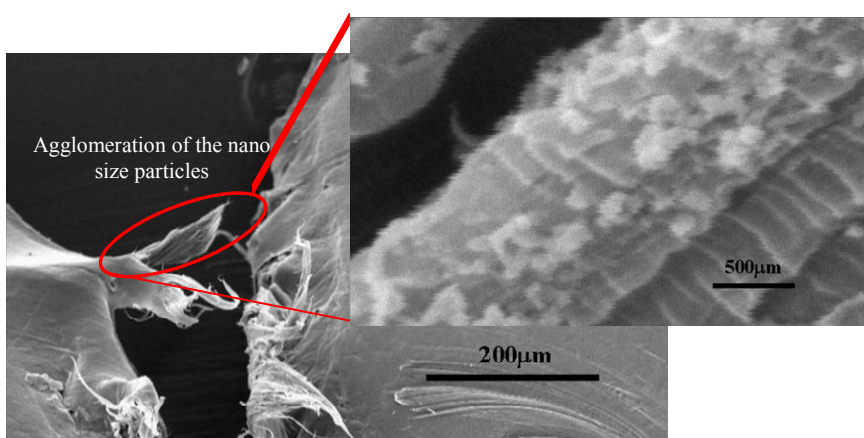
شکلهای (۱۱) و (۱۲) تصاویر میکروسکوپی الکترونی رویشی



شکل ۱۱- تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی، باندهای تسلیم برشی ایجادشده در ناحیه تغییرشکل پلاستیک یافته در نمونه‌های پلی‌اتلن خالص، در بزرگنماییهای مختلف.



شکل ۱۲- تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی، باندهای تسلیم برشی و تسلیم برشی شدید ایجادشده در ناحیه تغییرشکل پلاستیک یافته در نمونه نانو کامپوزیت حاوی ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم، در بزرگنمایی‌های مختلف-



شکل ۱۳- تصاویر SEM نمونه نانو کامپوزیت حاوی ۱۰ درصد وزنی کربنات کلسیم، نشان دهنده فاصله میانگین کوتاه بین ذرات با یکدیگر و آگلومره شدن آنها و ایجاد ترک و گسترش آن حین پارگی و در اثر فروروی.

زنی ترک در این نانوکامپوزیت می‌شود. ایجاد و همچنین رشد ترک دلیلی است که نشان می‌دهد در ناحیه تغییر شکل موسمان یافته، تغییر شکل یکنواخت صورت نگرفته است. در مکانهایی که ترک ایجاد شده است، انرژی به جای گسترش یکنواخت ناحیه تغییر شکل موسمان یافته، بیشتر صرف ایجاد و اشاعه ترک شده است.

نتیجه‌گیری

نتایج حاصل از به اثر حضور نانو ذرات کربنات کلسیم بر رفتار پارگی پلی اتیلن، نمونه‌های نانو کامپوزیتی با ۲/۵، ۵، ۷/۵ و ۱۰ درصد وزنی نانو ذرات کربنات کلسیم به صورت زیر خلاصه می‌شوند:

- ۱- با افزایش درصد وزنی نانو ذرات کربنات کلسیم در نمونه‌های نانوکامپوزیتی تا ۵ درصد وزنی، نیروی لازم برای نفوذ اولیه فرورونده و حداقل نیروی مقاوم در برابر نفوذ فرورونده افزایش یافت. افزون بر این، این نیرو با افزوده شدن نانو ذرات به پلی اتیلن خالص افزایش یافت.
- ۲- کار لازم برای نفوذ فرورونده نانو کامپوزیت حاوی ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم، در مقایسه با پلی اتیلن خالص و همچنین نانو کامپوزیت حاوی ۲/۵ درصد وزنی کربنات کلسیم، به دلیل حضور مقدار بیشتر نانو ذرات پرکننده و نقش مؤثرتر آنها در جلوگیری از گسترش پارگی، افزایش نشان داد.
- ۳- ناحیه تغییر شکل پلاستیک تشکیل شده در اطراف سوراخ ناشی از نفوذ فرورونده، با افزایش درصد وزنی نانو ذرات پرکننده تا ۵ درصد وزنی، افزایش یافت.
- ۴- با افزایش درصد وزنی نانو ذرات به بیش از ۵ درصد وزنی، احتمال آگلomerه شدن آنها افزایش یافته و درنتیجه، نیروی لازم برای نفوذ اولیه فرورونده و حداقل نیروی مقاوم در برابر نفوذ فرورونده کاهش یافتند. متناظر با کاهش حداقل نیروی مقاوم در برابر اشاعه پارگی، نمودار نیرو-جابه‌جایی افت نموده و استحکام پارگی کاهش یافت.

بنابراین می‌توان دلیل اصلی ایجاد ترک در نمونه نانو کامپوزیت با ۱۰ درصد وزنی کربنات کلسیم را آگلomerه شدن نانو ذرات کربنات کلسیم دانست. با توجه به ریز بودن ذرات و درصد وزنی بالای آنها، فاصله میان نانو ذرات پایین بوده و امکان آگلomerه شدن آنها بیشتر می‌شود. با افزایش اندازه نانو ذرات بواسطه آگلomerه شدن آنها، مرکز تنش در نواحی اطراف این ذرات به شدت بالا می‌رود [۹]. همچنین، فصل مشترک در اطراف این نانو ذرات آگلomerه شده و زمینه استحکام پایینی داشته و حفرات بزرگی در این نواحی ایجاد می‌شوند و با ادامه روند اعمال نیرو ریز حفراتی که در فصل مشترک ذره-زمینه ایجاد می‌شوند بهم متصل شده و باعث ایجاد ترک و گسترش آن می‌شوند [۹]. یانگ و همکارانش نشان دادند که با اضافه شدن نانو ذرات TiO_2 به پلی آمید ۶۶ و در ۳ درصد حجمی این ذرات، آگلomerه شدن ذرات رخ می‌دهد [۱۷]. با افزایش بعد از ظاهری ذرات در نتیجه آگلomerه شدن، چسبندگی ذره-زمینه کاهش یافته و جدایش به راحتی رخ می‌دهد. از این رو، حفرات بزرگی در اطراف این ذرات ایجاد شده و ترک به سهولت ایجاد و گسترش می‌یابد [۹، ۱۰ و ۱۷].

همان طور که در شکل (۱۰) نیز مشاهده می‌شود، حداقل مقاومت در برابر نفوذ فرورونده در نمونه نانوکامپوزیتی با ۵ درصد وزنی کربنات کلسیم مشاهده شده است، این در حالی است که بیشترین مساحت ناحیه تغییر شکل پلاستیک یافته ایجاد شده در اطراف ناحیه سوراخ شده در نمونه‌های کامپوزیتی تقویت شده با ۷/۵ درصد وزنی کربنات کلسیم مشاهده می‌شود شکل (۶). می‌توان این عدم تطابق را ناشی از رقابت دو فاکتور تاثیر گذار زیر دانست. حضور تعداد بیشتری از نانو ذرات در نانو کامپوزیت ۷/۵ درصد نسبت به ۵ درصد باعث افزایش مناطق افزایش دهنده تنش در زمینه شده و همین امر باعث تغییر شکل بیشتری در زمینه می‌شوند. اما از آنجا که با افزایش درصد وزنی نانو ذرات کربنات کلسیم فاصله میان نانو ذرات در زمینه کاهش می‌یابد، از این رو احتمال آگلomerه شدن آنها نیز افزایش یافته و همین امر باعث جوانه

فروروندهدر ماده به سهولت گسترش یافته و این منجر به کاهش مقاومت در برابر نفوذ فرورونده گردید.

۵- در نتیجه آگلomerه شدن نانو ذرات در نمونه های ۷/۵ و ۱۰ درصد وزنی کربنات کلسیم، ترک حاصل از نفوذ

واژه‌نامه

1. Medium Density Polyethylene.
2. Ultraviolet.
3. Precipitated Calcium Carbonate.
4. Stearic Acid.
5. Red- Green- Blue (RGB).
6. Hue- Saturation- Intensity (HIS).
7. Binarization.

مراجع

1. M., Rusu, N., Sofian, and D., Rusu, "Mechanical and Thermal Properties of Zinc Powder Filled High Density Polyethylene Composites," *Polymer Testing* 20, pp. 409-417, 2001.
2. M.V.S., Murty, E.A., Grulke, and D., Bhattach Aryya, "Influence of Metallic Additives on Thermal Degradation and Liquefaction of High Density Polyethylene (HDPE)," *Polymer Degradation and Stability* 61, pp. 421-430, 1998.
3. Y.S., Thio, A.S., Argon, R.E., Cohen, and M., Weinberg, "Toughening of Isotactic Polypropylene. With CaCO₃ Particles," *Polymer* 43, pp. 3661-3674, 2002.
4. A. L. N., Da silva, M. C. G., Rocha, M. A. R., Moraes, C. A. R., Valente, and F.M.B., Countinho, "Mechanical and rheological properties of composites based on polyolefin and mineral additives," *Polymer Testing* 21, pp. 57-60, 2002.
5. S., Sahebian, S.M., Zebarjad, J., Vahdati Khaki, and S.A., Sajjadi, "The Effect of Nano-Sized Calcium Carbonate on Thermodynamic Parameters of HDPE," *Materials Processing Technology* 20 9, pp. 1310–1317, 2009.
6. S.M., Zebarjad, and S.A., Sajjadi, "On the Strain Rate Sensitivity of HDPE/CaCO₃ Nanocomposites," *Materials Science and Engineering A* 475, pp. 365–367, 2008.
7. R. J. M., Borggreve, R. J., Gaymans, and J., Schuijter, "Brittle-Tough Transition in Nylon-Rubber Blends: Effect of Rubber Concentration and Particle Size", *Polymer* 28, pp.1489-1496, 1987.
8. Z., Bartczak, A., Argon, R. E., Cohen, and M., Weinberg, "Toughness Mechanism in Semi-Crystalline Polymer Blends: II. High-Density Polyethylene Toughened with Calcium Carbonate Filler Particles," *Polymer* 40, pp. 2347-2365, 1999.
9. S., Sahebian, S. M., Zebarjad, S. A., Sajjadi, Z., Sherafat, and A., Lazzeri, "Effect of Both Uncoated and Coated Calcium Carbonate on Fracture Toughness of HDPE/CaCO₃ Nanocomposites," *Polymer Testing* 20, pp. 409-417, 2001.
10. A., Lazzeri, S.M., Zebarjad, M., Pracella, K., Cavalier, and R., Rosa, "Filler Toughening of Plastics. Part1. The Effect of Surface Intractions on Physico-Mechanical Properties and Reological Behavior of Ultra Fine CaCO₃/High Density Polyethylene Nanocomposites," *Polymer* 46, pp. 827-844.
11. S., Sahebian, S. M., Zebarjad, S. A., Sajjadi, "Role of Surface Active Agent on Dimensional Stability of HDPE/CaCO₃ Nanocomposites, *Journal of Thermoplastic Composite Materials*, In press.
12. S., Sahebian Saqi, "Evaluation of the Effect of CaCO₃ Nano Particles on Creep Behavior of a High Density Polyethylene," Material's thesis, Ferdowsi University of Mashad (FUM), 2007.
13. M., Porubsk, R.,s Krb, "A Perforation Method for Strength and Elongation Testing of Thermoplastic Films" *Welnitz Polymer Testing* 11, pp. 289-295, 1992.
14. V.B.C., Tan, and K.J.L., Khoo, "Perforation of Flexible Laminates by Projectiles of Different Geometry," *International Journal of Impact Engineering* 31, pp. 793–810, 2005.
15. R. L., Woodward, G. T., Egglestone, B. J., Baxter, and K., Challis, "Resistance To Penetration and Compression of Fibre-Reinforced Composite Materials," *Composites Engineering*. Vol. 4, No. 3. pp. 329-341. 1994.
16. Zhang, Man (Ruby), A Review of the Epoxy Resin Toughening, April 29, 2003, Syracuse University.
17. Jing-Lei Yang, Zhong Zhang, Hui Zhang, "The essential work of fracture of polyamide 66 filled with TiO₂ nanoparticles," *Composites Science and Technology* 65, pp. 2374–2379, 2005.
18. George I. Anthoulis, Evangelia Kontou, "Micromechanical Behaviour of Particulate Polymer Nanocomposites," *Polymer*, Pages 1934-1942, 2008.