



Titre: Mejoramiento de la Tenacidad de Polipropileno con nanopartículas
Title: de Carbonato de Calcio

Auteurs: Percival Soni, Estrella Ruiz, Tomas Lozano, Ana Beatriz Morales,
Authors: Pierre Lafleur, Guillermo Martínez, & Saul Sánchez

Date: 2014

Type: Article de revue / Article

Référence: Soni, P., Ruiz, E., Lozano, T., Morales, A. B., Lafleur, P., Martínez, G., & Sánchez, S.
Citation: (2014). Mejoramiento de la Tenacidad de Polipropileno con nanopartículas de Carbonato de Calcio. Química Hoy, 4(4), 5 pages. <https://doi.org/10.29105/gh4.4-31>

 **Document en libre accès dans PolyPublie**
Open Access document in PolyPublie

URL de PolyPublie: <https://publications.polymtl.ca/10669/>
PolyPublie URL:

Version: Version officielle de l'éditeur / Published version
Révisé par les pairs / Refereed

Conditions d'utilisation: CC BY
Terms of Use:

 **Document publié chez l'éditeur officiel**
Document issued by the official publisher

Titre de la revue: Química Hoy (vol. 4, no. 4)
Journal Title:

Maison d'édition: Universidad Autónoma de Nuevo León
Publisher:

URL officiel: <https://doi.org/10.29105/gh4.4-31>
Official URL:

Mention légale: Copyright (c) 2014 Percival Soni, Estrella Ruiz, Tomas Lozano, Ana Beatriz Morales,
Legal notice: Pierre Lafleur, Guillermo Martínez, Saul Sánchez. This work is licensed under a Creative Commons Attribution 4.0 International License (<https://creativecommons.org/licenses/by/4.0/>).

Mejoramiento de la Tenacidad de Polipropileno con nanopartículas de Carbonato de Calcio

Percival Soni^a, Estrella Ruiz^a, Tomas Lozano^{a*}, Ana Beatriz Morales^a, Pierre Lafleur^b, Guillermo Martínez^c, Saul Sanchez^c.

^aInstituto Tecnológico de Cd. Madero, División de Estudios de Posgrado e Investigación, Juventino Rosas y Jesús Urueta, Col. Los Mangos, C.P. 89440, Cd. Madero, Tamaulipas, México.

^bÉcole Polytechnique de Montréal, Chemical Engineering Department. P.O Box 6079, Stn Centre-Ville. Montreal, Quebec H3C 3A7, Canada.

^cCentro de Investigación en Química Aplicada (CIQA). Blvd. Enrique Reyna No. 140, C.P. 25100, Saltillo, Coahuila, México.

Recibido 18 de diciembre de 2014, Aceptado 29 de diciembre de 2014

Resumen

Las propiedades mecánicas de nanocompuestos de polipropileno (PP) con carbonato de calcio (CaCO_3) fueron estudiados en este trabajo. Se utilizó ácido esteárico como un nuevo modificador de interfaz durante la preparación de los nanocompuestos utilizando una extrusora de doble husillo. La concentración en peso del nanorelleno (CaCO_3) en los compuestos fue de 1,5 %, 2,5 % y 5,0 %, respectivamente. Se hicieron caracterizaciones a los nanocompuestos de resistencia al impacto y ensayos de tracción. La interacción entre CaCO_3 y ácido esteárico se analizó mediante FTIR. Los espectros de infrarrojo no mostraron ninguna reacción química entre CaCO_3 y ácido esteárico. El alargamiento a la rotura y la resistencia al impacto se incrementaron en los nanocompuestos utilizando un modificador de interfaz (ácido esteárico en la tolva de la extrusora).

Palabras clave: propiedades mecánicas, nanocompuestos, ácido esteárico, caracterizaciones.

Abstract

The mechanical properties of polypropylene (PP)-calcium carbonate (CaCO_3) nanocomposites were studied in this work. In this study stearic acid was used as a new interface modifier during the compounding of the nanocomposites with a twin screw extruder. The concentration in weight of the nanofiller in the compounds was of 1.5%, 2.5% and 5.0% respectively. The nanocomposites were characterized by impact resistance and tensile tests. The interaction between CaCO_3 and stearic acid was analyzed by FTIR. The infrared spectra did not show any chemical reaction between CaCO_3 and stearic acid. The elongation at break and impact resistance were increased in nanocomposites with interface modifier (stearic acid in hopper of the extruder).

Keywords: mechanical properties, nanocomposites, stearic acid, characterized.

1. Introducción

Investigaciones de mezclas polímero-polímero así como mezclas polímero con nanopartículas en los últimos años han tenido un gran auge, debido a la sinergia favorable en cuanto al mejoramiento de las propiedades mecánicas y resistencia térmica de los materiales plásticos de partida, resultando en un nuevo material [8].

Esta combinación de componentes se realiza normalmente al estado fundido por un proceso de extrusión. Este gran interés actual de mezclado de materiales es de que solo un equipo como un extrusor es necesario para la obtención de un nuevo material plástico con propiedades importantes, en cambio la síntesis de un nuevo material polimérico con propiedades específicas resulta extremadamente costoso [1,2].

De igual manera el polipropileno es un material con

mayor opción en el futuro, este hecho se ve justificado con el habito creciente de su mercado, considerándolo uno de los más atractivos por las ventajosas condiciones de competitividad económica que caracterizan al polipropileno como miembro del grupo de los termoplásticos de gran consumo frente a los ingenieriles. La amplia gama de propiedades del polipropileno, lo hace adecuado para una gran variabilidad de aplicaciones en diferentes sectores, y marca pauta ante los materiales del futuro, además de suponer una alternativa, mucho más económica [4].

Las propiedades de polímeros reforzados con partículas minerales dependen significativamente del estado de dispersión en la matriz plástica. Los materiales con una distribución muy grande de partículas conducirán a propiedades mecánicas muy pobres. En particular, aglomerados con dimensión importante jugarán el papel de defectos e iniciarán fracturas, reduciendo



considerablemente el desempeño mecánico del polímero reforzado [8].

La adición del carbonato de calcio genera un producto con un excelente equilibrio entre la rigidez y el impacto además, de poder aumentar la dureza de las resinas. Entre los rellenos, éstos proporcionan una apariencia superior y consistencia del color.

Cabe mencionar que el ácido esteárico no ha sido reportado en la literatura como modificador interfacial entre el polímero y las nanopartículas de carbonato de calcio. Una ventaja importante del ácido esteárico es su bajo costo y encontrado fácilmente en el mercado.

Este pacto con materiales plásticos con mejores propiedades mecánicas con una nueva propuesta de modificación de nanopartículas de carbonato de calcio con ácido esteárico y también este último actuando como modificador interfacial entre el polímero y las nanopartículas.

2. Parte experimental

2.1 Materiales y preparación de la muestras

Los materiales usados en este estudio fue el polipropileno proporcionado por Indelpro, S.A. de C.V. ubicada en el Puerto Industrial en Altamira, Tamaulipas México. Este PP es un Profax (Pellet en gránulo translúcido, obtenido por extrusión) conocido en el mercado como XH1760. El ácido esteárico ($C_{18}H_{36}O_2$) utilizado fue comprado a la empresa Sigma-Aldrich (95% de pureza) y fue utilizado como agente acoplante entre carbonato de calcio ($CaCO_3$) y el PP.

Las nanopartículas de carbonato de calcio con un tamaño de partícula de 10 a 80 nanómetros (nm), en forma de polvo blanco, fue comprado a la empresa American Elements (98% de pureza).

Para la preparación de los nanocompuestos, se varió la cantidad de carbonato de calcio en 3 diferentes concentraciones (ver Tabla 1).

Carbonato de calcio modificado fue preparado utilizando el siguiente procedimiento con ácido esteárico propuesto por Tabtiang and Venables¹⁶ and Li et al.¹⁷.

El $CaCO_3$ se secó a 80 ° C durante 24 horas. El $CaCO_3$ seco se mezcla con 1,5 partes por cien de ácido esteárico en un mezclador Henschel. La mezcla se inició a baja velocidad de 1,400 rpm durante 5 min y luego aumentó a la alta velocidad de 2.800 rpm durante 15 min y la temperatura en esta velocidad de la mezcla alcanzó el 43 °C. Finalmente, la cámara se enfrió a 30 ° C a baja velocidad. $CaCO_3$ con tratamiento de superficie se almacenó a temperatura ambiente en desecadores.

Un extrusor doblhusillo Werner and Pfleiderer se utilizó para prepara los nanocompuestos. La velocidad del tornillo fu de 50 rpm y el perfil de temperatura fue de 175

° C en la sección de alimentación a 190 ° C en el dado. El gasto másico del extrusor fue de 10 kg / hr.

Tres clases de composición fueron llevados a cabo de la siguiente manera:

1. $CaCO_3$ sin modificar y PP fueron introducidos en la tolva del extrusor (bloque 1 de nanocompuestos).
2. $CaCO_3$ modificado y PP fueron incorporados en la tolva del extrusor (bloque 2 nanocompuestos).
3. $CaCO_3$, PP y 2% en peso de ácido esteárico por peso total de compuesto fueron introducidos en la tolva del extrusor.

Tabla 1. Muestras preparadas

	Bloque 1	Bloque 2	Bloque 3
Muestras	<i>PP/UnC1.</i>	<i>PP/MnC1.</i>	<i>PP/MTnC1.</i>
	5	5	5
Muestras	<i>PP/UnC2.</i>	<i>PP/MnC2.</i>	<i>PP/MTnC2.</i>
	5	5	5
Muestras	<i>PP/UnC5</i>	<i>PP/MnC5</i>	<i>PP/MTnC5</i>

En donde el bloque 1 representa a las mezclas de carbonato de calcio sin tratar y el bloque 2 las mezclas de carbonato de calcio con tratamiento de ácido esteárico. Las muestras del bloque 3 consisten con $CaCO_3$ tratado y con cantidades extras de $CaCO_3$ introducidas en la tolva del exterior.

Las diferentes concentraciones ocupadas de carbonato de calcio se muestran en partes por cien (ppc) de PP

2.2 . Ensayos de Impacto

Ensayos de impacto Izod se evaluaron con metodo ASTM D256

2.3 Ensayo de tracción

Para el estudio de los nanocompuestos y polipropileno puro, se utilizó una maquina universal marca Shimadzu AGS-20kNG (ver figura 1). La velocidad utilizada para cada prueba fue de 10 mm/min..



Figura 1. Maquina Universal

Las pruebas y las probetas utilizadas, se fundamentan con la norma ASTM D-638-10 para propiedades de tensión de plásticos. Se utilizaron 3 probetas por cada nanocompuesto, las cuales se fabricaron con un molde por el método de inyección, y de los tres ensayos realizados para cada nanocompuesto se obtiene una media aritmética de los resultados obtenidos.

2.3 Infrarrojo (FTIR)

Se utilizó un FTIR de marca Perkin Elmer Spectrum 100 equipado con un ATR de marca PIKE con punta de diamante (ver figura 2). El programa que se usó para procesar los datos fue el Spectrum. Se usó para analizar alguna posible reacción debido a la incorporación del ácido esteárico a los nanocompuestos. Por esta razón se analizó la matriz polimérica (XH1760 Profax) y el ácido esteárico para poder comparar los espectros. El número de onda utilizada fue de 4000 a 600 cm^{-1} en la región del infrarrojo medio, graficando contra % de transmitancia para hacer los espectros. Para este análisis, se tomó una pequeña muestra de cada material (nanocompuestos).



Figura 2. FTIR equipado con ATR

3. Resultados y Discusión

3.1 Espectroscopía en el infrarrojo (FTIR)

La Figura 3 muestra los espectros IR del ácido esteárico, nanocarbonato no modificado y modificado. En la figura 3a se observa un pico de alta intensidad a 1700 cm^{-1} debida a la flexión del grupo C=O, la señal a 1430 cm^{-1} corresponde a la flexión del grupo O-H, y el pico a 1295 cm^{-1} corresponde a la flexión del grupo C-O, éstos picos característicos comprueban la existencia del grupo -COOH.

La figura 3b muestra el espectro IR del nanocarbonato no modificado, en el cual se resaltan las señales características del ión CO_3^{2-} en 1400 cm^{-1} y 810 cm^{-1} , asimismo en 710 cm^{-1} se observa la señal característica de la calcita (carbonato de calcio). La figura 3c representa el espectro del nanocarbonato modificado con ácido esteárico, donde se observan las mismas señales características del carbonato de calcio a 1400 y 810 cm^{-1} para el ión de carbonato y a 710 cm^{-1} para la calcita. En esta última imagen no se encuentra señal alguna del grupo carbonilo correspondiente al ácido esteárico, por lo cual se puede concluir que no existe reacción química alguna

entre el carbonato de calcio y el ácido esteárico, sino que solo hay una interacción física.

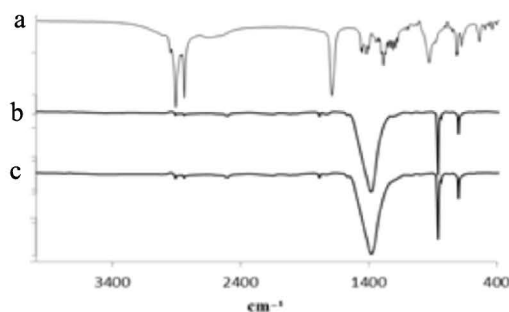


Figura 3. Espectros de Infrarrojo de nanomateriales

3.2 Ensayo de Impacto

En la Tabla 2 se muestran los resultados de resistencia al impacto de los nanocompuestos preparados. Se observa que para los compuestos con mineral no tratado (bloque 1) el valor es menor al del PP sin carga (1.28 KJ/m^2), y que para los compuestos con nano carbonato modificado con ácido esteárico (bloque 2) tampoco se obtienen valores mayores al de la resina sin carga, por el contrario, la resistencia al impacto en este bloque de compuestos disminuye apreciablemente. Para los compuestos con relleno modificado y ácido esteárico extra agregado en la tolva (bloque 3) la resistencia al impacto aumentó significativamente obteniendo resultados mayores a 1.5 KJ/m^2 , esto indica que el ácido esteárico está influyendo como agente interfacial, logrando que las nanopartículas se dispersen mejor dentro de la matriz polimérica que a su vez distribuyen mejor la energía de impacto logrando así una mejor resistencia mecánica.

Tabla 2. Propiedades de Impacto

Parametro	Resistencia al impacto
Unidades	KJ/m^2
Muestra	
PP	1.28
PP/UnC1.5	1.19
PP/UnC2.5	1.66
PP/UnC5	
PP/MnC1.5	
PP/MnC2.5	1.14
PP/MnC5	1.03
PP/MTnC1.5	1.51
PP/MTnC2.5	1.5
PP/MTnC5	1.58

3.3 Pruebas de tracción

La Tabla 3 muestra los resultados de los análisis de tracción para los compuestos preparados. Se observa que el módulo de elasticidad aumentó ligeramente para los compuestos con relleno no modificado y aumentó significativamente para los compuestos con nanocarbonato modificado con ácido esteárico, lográndose un aumento del 8 y el 13% para los compuestos PP/MnC2.5 y PP/MnC5 respectivamente. Por el contrario para los compuestos con relleno modificado y ácido esteárico extra agregado en tolva el valor de esta propiedad disminuyó ligeramente en comparación con el valor para el PP sin relleno. Estos resultados van en concordancia con el comportamiento de la elongación de los compuestos, ya que para el bloque de compuestos con nanocarbonato no tratado (bloque 1) la máxima elongación fue baja comparada con la del PP, en el bloque de compuestos con relleno modificado (bloque 2) la elongación mostró un ligero aumento, obteniéndose valores entre un 4 y un 8% mayores con respecto de la elongación máxima del PP sin relleno, mientras que para los compuestos con nanocarbonato y ácido esteárico en tolva (bloque3) la máxima elongación fue la más alta en comparación con la de los demás compuestos y con el PP sin relleno, obteniendo valores hasta del 23% de aumento para los compuestos con una concentración de nanocarbonato de 5%. Este comportamiento mecánico es difícil de conseguir puesto que las partículas de tamaño nanométrico son difíciles de dispersar en una matriz polimérica, y con ello la dificultad de lograr mejoras en propiedades como la elongación, sin embargo, con la introducción de un modificador interfacial como lo es el ácido esteárico, las interacciones físicas débiles entre polímero-relleno se favorecen generando un mejor mojado de las nanopartículas por el polímero y así a una mejor dispersión del relleno, al haber una mejor dispersión se limita o elimina la formación de aglomeraciones, causantes principales de la ruptura de un material en pruebas de tracción e impacto. Normalmente la elongación en la ruptura se ve reducida en nanocompuestos con matrice polimérica [13,14,15]. Es difícil de encontrar en literatura aumentos en elongación de la matrice con nanopartículas. La adición de nanopartículas reduce ductilidad de la matrice polimérica.

Tabla 3. Propiedades mecánicas de los compuestos PP/Nanocarbonato

Parámetro	Módulo	Resistencia a la tensión	Máxima elongación	Resistencia al impacto
Unidades	<i>Mpa</i>	<i>Mpa</i>	%	<i>KJ/m2</i>
Muestra				
PP	1214.17	48.6111	849.082	1.28
PP/UnCl.5	1495.47	44.1667	831.532	1.19
PP/UnC2.5	1204.51	45.8333	799.043	1.66
PP/UnC5		47.2222	827.822	
PP/MnC1.5		51.3889	883.853	
PP/MnC2.5	1322.24	49.7222	895.89	1.14
PP/MnC5	1373.26	51.1111	933.85	1.03
PP/MTnCl.5	1131.95	48.8889	975.162	1.51
PP/MTnC2.5	1014.39	51.1111	1017.47	1.5
PP/MTnC5	1204.51	51.1111	1046.41	1.58

4. Conclusiones

En los espectros de infrarrojo se mostro que no existe ningún tipo de reacción química entre el ácido esteárico y el carbonato de calcio, las interacciones son principalmente físicas.

El ácido esteárico redujo la aglomeración del nanorelleno y llevó a una mejor humectación de las partículas minerales por el PP, debido a las interacciones entre el CaCO₃ y el PP.

La adición de ácido esteárico como modificador interfacial mejoró las propiedades de tenacidad del PP cargado con CaCO₃ (resistencia al impacto y la elongación en la rotura superiores). Estas mejoras significativas de tenacidad son difíciles de encontrar en los publicados en la literatura, en la mayoría de los casos se reducen estas propiedades con la adición de un nanorelleno a un polímero.

5. Referencias

- Rosas, A., Gonzales Madariaga, F., Proceso de Extrusión, disponible en línea: <http://www.slideshare.net/betorossa/proceso-de-extrusion-de-plsticos>, abril 2011.
- López, J., Extrusión, disponible en línea: <http://www.slideshare.net/JorgeLopez87/extrusora>, abril 2012.

3. ANiQ, Clasificación de los plásticos, disponible en línea: <http://www.aniq.org.mx/cipres/clasificacion.asp>, septiembre 2009
4. Mariano R., Polipropileno, disponible en línea: <http://tecnologiadelosplasticos.blogspot.mx/2011/06/polipropileno.html>, junio 2011
5. Morales J., La maquina de inyección, disponible en: http://docencia.udea.edu.co/ingenieria/moldes_inyeccion/unidad_2/maquina.html, marzo 2009
6. Téllez Salero S., Introducción al proceso de inyección de plásticos. Disponible en línea: <http://www.cnad.edu.mx/sitio/matdidac/md/plasticos/MANUALPARTINYPLAS.pdf>, junio 2010
7. Rigail Cedeño A., Mendoza Rumiguano A., Evaluación de compuestos de polipropileno y carbonato de calcio para aplicaciones industriales. Disponible en línea: <http://www.dspace.espol.edu.ec/bitstream/123456789/17027/1/Articulo%20de%20Tesis%20de%20Grado.pdf>, Mayo 2010.
8. Moral Borque, A., Nogueira López M., Materiales de última generación y materiales eficientes: Materiales compuestos-composites. Disponible en línea: [https://portal.uah.es/portal/page/portal/GP_EPD/PG-MA-ASIG/PG-ASIG-200637/TAB42359/Introducci%F3n%20Composites%20\(Alberto%20Moral%20%2B%20Marar%20Nogueira\).pdf](https://portal.uah.es/portal/page/portal/GP_EPD/PG-MA-ASIG/PG-ASIG-200637/TAB42359/Introducci%F3n%20Composites%20(Alberto%20Moral%20%2B%20Marar%20Nogueira).pdf), junio 2007
9. Seymour R., Carraher C., *Introducción a la química de los polímeros*, Editorial Reverté, D.F., México, 1995
10. Rodríguez J., Ensayo de tracción universal. Disponible en línea: http://ocw.uc3m.es/ciencia-e-oin/tecnologia-de-materiales-industriales/practicas-1/Practica_II-TRACCION.pdf, noviembre, 2006.
11. Gómez R., Murillo R., Espectroscopia infrarroja. Disponible en línea: <http://sistemas.fciencias.unam.mx/~fam/Infrarroja.pdf>, Mayo, 2007.
12. Montalvo Arenas C., Microscopia. Disponible en línea: http://www.facmed.unam.mx/deptos/biocetis/PDF/Portal%20de%20Recursos%20en%20Linea/Apuntes/2_microscopia.pdf, Agosto, 2010
13. Pavlidou S, Papaspyrides CD, ProgPolymSci., 33(2008) 1119.
14. Ray S and Okamoto M, ProgPolymSci., 28(2003)1539
15. Sharma K, Nayak SK, Polym Degradation and Stability, 94 (2009)132.
16. Tabtiang A and Venables R, Compos Interface, 6 (1999) 65.
17. Li Z, Shen SY, Peng JR, Yang CR, Key Eng Mat., 249 (2003)409.