凝固浴中加入碳纳米管对 PAN 碳纤维 原丝结构性能的影响

王少军 沈新元1,2 吉亚丽1,2 杨庆1,2 董炎明3

摘要

在凝固浴中加入经酸处理的多壁碳纳米管(MWNTs),制得多壁碳纳米管-聚丙烯腈纤维,并对其进行了表征.结果表明:在凝固浴中加入酸处理 MWNTs,对填补 PAN 碳纤维原丝内部的微孔有明显的作用;对 PAN 原丝的结晶结构几乎没有影响;降低了原丝的晶区取向;提高了原丝的断裂强度、断裂伸长率及拉伸韧度.

关键词

湿法纺丝;聚丙烯腈;碳纤维原丝; 碳纳米管

中图分类号 TQ342.31 文献标志码 A

收稿日期 2009-07-06

资助项目 国家自然科学基金(50673082);国家 973 计划(2006CB605305);国家自然科学重点基金((50333050);上海市重大基础研究(07DJ14002);(20020255010)高等学校学科创新引智计划(111-2-04)

作者简介

王少军,男,硕士生,主要从事碳纤维研究 沈新元(通信作者),男,教授,博导,主要 研究高分子材料. shenxy@ dhu. edu. cn

0 引言

Introduction

聚丙烯腈(PAN)纤维作为碳纤维的原丝,其内部的孔结构不但 影响后续的氧化过程中氧进入纤维的扩散阻力,而且对最终碳纤维 的性能有重要影响.因此,如何调控原丝的孔结构,已经成为聚丙烯 腈基碳纤维领域的研究热点之一.

在聚丙烯腈纤维生产中,可以通过干燥致密化工艺消除初生纤维中的微孔,从而改善纤维的力学性能.但对于碳纤维原丝,微孔的闭合显然不利于氧向纤维内部的扩散.

碳纳米管是1种新型纳米材料,有人尝试使用它来增强纤维性能,并已经取得一定效果^[1-2].但是通过在纺丝溶液中加入纳米管制备碳纳米管-聚丙烯腈纤维,不但会降低纺丝溶液的可纺性,而且由于纳米管的团聚而易造成不利于氧化的缺陷.

本实验通过在纺丝凝固浴中加入多壁碳纳米管(MWNTs)制备 MWNTs-聚丙烯腈纤维,其目的是使 MWNTs 在纤维成型过程中填补 初生纤维内部的大孔,从而减少纤维的缺陷;同时利用 MWNTs 管壁上固有的小孔,使纤维在干燥致密化后仍保持一定氧的通道.

1 实验部分

Experimental work

1.1 原料

碳纤维原丝废丝; MWNTs, 深圳市纳米港有限公司; 二甲基亚砜 (DMSO), 化学纯, 上海五联化工厂.

1.2 实验方法

1.2.1 纺丝原液的配置

将碳纤维原丝废丝在溶解釜中于常温下溶胀 12 h,70 ℃下搅拌 6 h,配制成 17% (质量分数)的 PAN/DMSO 溶液,静置脱泡.

1.2.2 MWNTs 的混酸处理

将 MWNT、体积分数为 68% 的浓硝酸和体积分数为 98% 的浓硫酸的 3:1混合液加入三颈瓶中,在超声波反应器中超声 24 h,然后经反复洗涤、离心和抽滤,直至中性,冷冻干燥.

1.2.3 含 MWNTs 凝固浴的制备

以 DMSO 水溶液为纺丝凝固浴,在其中加入一定量经混酸处理

¹ 东华大学 材料科学与工程学院,上海,201620

² 纤维材料改性国家重点实验室,上海, 201620

³ 厦门大学 材料学院,厦门,361005

的 MWNTs,然后置于入超声波反应器中处理 1 h,使 MWNTs 在凝固浴中充分分散.

1.2.4 纺丝

1.2.5 拉伸和热处理

将初生纤维在 75 ℃水溶液中进行第 1 道拉伸,然后在沸水溶液中进行第 2 道拉伸;将拉伸丝放入 100 ℃烘箱中保温处理 12 h.

1.2.6 纤维力学性能测试

采用 XQ-1 型纤维强伸度仪. 测试条件为: 试样长度 10 mm, 拉伸速度10 mm·min $^{-1}$. 拉伸韧度 A 按式(1)计算:

$$A = \frac{1}{2} P_{\mathbf{a}} L_{\mathbf{a}}.\tag{1}$$

式中: P_a 为断裂强力; L_a 为断裂伸长量.

1.2.7 纤维形态结构的观察

将初生纤维用环氧树脂固化后,放入液氮中低温脆断,然后用离子溅射喷金处理.采用日本 JSM-5600LV扫描电子显微镜(SEM)观察,选用电压 10 kV.

1.2.8 纤维结晶度和晶粒尺寸的测定

用日本理学 RIJAKU-D/Max-2550PC 型 X 射线 衍射仪. 试验条件为:粉末 X 射线衍射扫描,管电压 40 kV,管电流 300 mA,采用 Cu 靶.

结晶度按式(2)计算:

$$X_{c} = \frac{I_{c}}{I_{c} + kI_{a}}.$$
 (2)

式中: X_c 为质量结晶度; I_c 为晶态部分衍射强度; I_a 为非晶态部分的衍射强度;k 为单位质量非结晶态与单位质量结晶态的相对射线系数, $k \approx 1$.

晶粒尺寸用 Scherrer 公式(式3)计算:

$$L_{[h,k,l]} = \frac{K\lambda}{\beta \cos \theta}.$$
 (3)

式中: $L_{[h,k,l]}$ 为晶粒在某一方向的尺寸;K为 Scherrer 常数,取 K = 0.94; λ 为 X 射线的波长,取 $\lambda = 15.4056$ nm; β 为某一衍射峰的半高宽; θ 为峰位对应的 2θ 值的一半.

1.2.9 纤维取向度的测定

用广角 X 射线衍射仪测量样品的衍射图,取赤道线上 Debye 环的强度分布曲线的半高宽,按式(4)计算样品中大分子链及微晶体的取向度.

$$\Pi = \frac{180^{\circ} - H}{180^{\circ}},\tag{4}$$

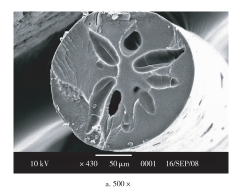
式中: Π 为聚合物样品中高分子链及微晶体沿样品被拉伸方向的取向度;H 为赤道线上 Debye 环强度分布曲线的半高宽度.

2 结果与讨论

Result and discussion

2.1 MWNTs 对PAN 初生纤维形态结构的影响

图 1 表明,在未加 MWNTs 的常规凝固浴中形成的 PAN 初生纤维,其内部存在一些大孔和数量众多的微孔. 这是由于原液细流在经过凝固浴时存在双扩散过程所造成的^[3].



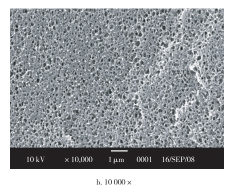


图 1 在凝固浴中未加 MWNTs 的 PAN 初生纤维截面的 SEM 图

 $\label{eq:Fig.1} Fig. \ 1 \quad \text{The SEM cross-section of PAN as-spun fibers} \\ \text{fabricated in the normal MWNTs-free coagulation bath}$

图 2 表明,在凝固浴中加入经酸处理的MWNTs,形成的PAN初生纤维内部的大孔几乎没有了;内部的微孔较图1b少了很多而且其孔径变得更小.这是由于在纺丝细流和凝固浴剂进行双扩散时,酸处理过的碳纳米管进入纺丝细流内部,它具有极性基团,因此将细流内部得胶束聚集体连接起来,从而使大孔消失;再加上胶束聚集体间相互连接,使胶

束聚集体内的溶剂扩散较慢,从而使初生纤维内部 得微孔数量减少、尺寸变小.这正是本文想要的 结果.



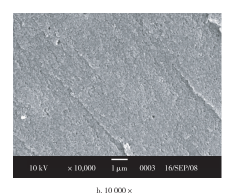


图 2 在凝固浴中加入 MWNTs 的 PAN 初生纤维的 SEM 图 Fig. 2 The SEM cross-section of PAN as-spun fibers fabricated in the MWNTs-containing coagulation bath

2.2 MWNTs 对PAN 原丝结晶结构的影响

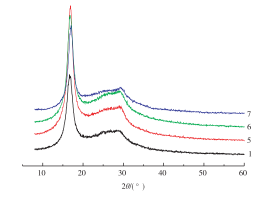
从图 3 可见,在凝固浴中加入不同方法处理的 MWNTs 后,制得的 PAN 原丝在 17°和 29°附近均出现 2 个结晶峰,分别对应于 PAN 的(200 或 110)、(310 或 020) 晶面. 这表明,原有的 PAN 结晶衍射峰的位置未因碳纳米管的加入而发生变化,也并未产生新的结晶衍射峰,因此 MWNTs 的加入没有改变 PAN 原丝的结晶结构.

2.3 MWNTs 对 PAN 原丝取向结构的影响

从表1可见,在纺丝凝固浴中加入 MWNTs,会降低晶区在纤维轴方向上的取向,而且加入经混酸处理的 MWNTs 对 PAN 原丝取向度的影响更明显.这是因为加入 MWNTs 会在一定程度上破坏 PAN 的链取向;同时经混酸处理后, MWNTs 更容易进入初生纤维内部的大孔中,因此对 PAN 链取向的破坏程度更大.

2.4 MWNTs 对 PAN 原丝力学性能的影响

从表2可知,在凝固浴中加入 MWNTs 的 PAN 原



1—未加 MWNTs;5—凝固浴中加入未处理 MWNTs; 6—凝固浴中加入酸处理 MWNTs;7—凝固浴中加入壳聚糖衍生物处理 MWNTs

图 3 在凝固浴中加入不同方法处理 MWNTs 的 PAN 原丝的 X-射线衍射图

Fig. 3 The X-ray diffusion patterns of PAN precursors obtained from different types of coagulation baths containing

表 1 PAN 原丝纤维的晶区取向度

Table 1 The degree of crystallite orientation of PAN precursors

试样编号	晶区取向度/%		
1	78.5		
5	72.1		
6	71.7		

注:1—PAN 原丝;5—在纺丝凝固浴中加入未处理碳纳米管的 PAN 原丝;6—在纺丝凝固浴中加入酸处理碳纳米管的 PAN 原丝

丝的力学性能明显比在纺丝溶液中加入 MWNTs 好,特别是加入酸处理 MWNTs 后, PAN 原丝的拉伸韧度有较大幅度的提高,这有利于后续的氧化. 这是因为由于碳纳米管对于高分子材料具有增强增强韧作用,而且这种作用大于其破坏 PAN 链取向的作用.

表 2 PAN 原丝的力学性能

Table 2 The mechanical properties of PAN precursors

处理方法	强度 /(cN·dtex ⁻¹)	断裂伸长率	拉伸韧度 /cN·cm
在纺丝溶液中加入未处理 MWNTs	6. 18	14. 19	7. 1
在纺丝溶液中加入酸处理 MWNTs	6. 15	14. 71	6. 38
在纺丝溶液中加入壳聚糖 衍生物处理 MWNTs	6. 18	12. 92	6. 13
在凝固浴中加未处理 MWNTs	7. 12	19.06	9. 31
在凝固浴中加酸处理 MWNTs	7. 27	25. 41	13. 83
在纺丝凝固浴中加壳聚糖 衍生物处理 MWNTs	7. 14	19. 81	10. 36

3 结论

Conclusion

- 1)在凝固浴中加入酸处理 MWNTs,对填补 PAN 初生纤维的内部大孔有明显的作用.
- 2) 在凝固浴中加入 MWNTs,对 PAN 原丝的结晶结构几乎没有影响.
- 3)在凝固浴中加入 MWNTs,降低了 PAN 原丝的晶区的取向.
- 4) 在纺丝凝固浴中加入 MWNTs,较大幅度地提高了 PAN 原丝的拉伸韧性.

参考文献

References

- Sreekumar T V, Liu T. Polyacrylonitrile single-walled carbonnanotube composite fibers [J]. Adv Mater, 2004, 16(1):58-61
- [2] 董艳, 张清华, 李静, 等. 聚丙烯腈-多壁 MWNTs 共混纤维的研制[J]. 合成纤维,2008,16(4):41-44

 DONG Yan, ZHANG Qinghua, LI Jing, et al. Preparation of UH-MW-PAN blend fiber based on polyacrylonitrile-MWNTs[J]. Synthetic Fiber in China,2008,16(4):41-44
- [3] 沈新元. 高分子材料加工原理[M]. 北京: 中国纺织出版社, 2000;216-221 SHEN Xinyuan. Principles of polymer materials processing[M]. Beijing; Chinese Textile Press, 2000;216-221

The effects of carbon nano-tubes dispersed coagulation bath on the structure and performance of PAN based carbon fiber precursors

WANG Shaojun¹ SHEN Xinyuan^{1,2} JI Yali^{1,2} YANG Qing^{1,2} DONG Yanming³

- 1 College of Materials Science and Engineering, Donghua University, Shanghai 200051
- 2 State Key Laboratory for Modification of Chemical Fibers and Polymer Materials, Shanghai 201620
 - 3 College of Materials, Xiamen University, Xiamen 361005

Abstract The multi-walled carbon nano-tubes/polyacrylonitrile (MWNTs/PAN) composite fibers were prepared via wet-spinning from a novel coagulation bath containing acid treated MWNTs dispersed in the DMSO\H2O solution, which is represented in this paper. The results shows that the addition of acid treated MWNTs to the coagulation bath is in favor of filling-up the inner micropores of the carbon fiber precursor; but it has no impact on the crystallization structure of the precursor; and it decreases the orientation of crystal areas; ultimately, it improves the mechanical properties, including breaking strength, breaking elongation and tensile toughness of the precursor.

Key words wet-spinning; carbon fiber precursor; carbon nano-tubes