



## سترنز و کاربرد آلکیدهای سیلیکونی در پوشش‌های کوره‌ای و آستری‌های حاوی روی

مرتضی احسانی<sup>۱\*</sup>، مهدی باریکانی<sup>۲</sup>، طاهر صنایع پرکار<sup>۳</sup>

- ۱- استادیار، گروه لاستیک، پژوهشکده فرآیند، پژوهشگاه پلیمر و پتروشیمی ایران، صندوق پستی: ۱۴۹۶۵/۱۱۵  
 ۲- استاد، گروه پلی‌بورتان، الیاف و نانوپلیمرها، پژوهشکده علوم، پژوهشگاه پلیمر و پتروشیمی ایران، صندوق پستی: ۱۴۹۶۵/۱۱۵  
 ۳- کارشناس ارشد، مرکز بهمن موتور، مدیریت رنگ، واحد ED ، تهران، ایران، صندوق پستی: ۳۷۵۱۵/۱۷۱  
 تاریخ دریافت: ۱۳۸۶/۱۲/۲۵      تاریخ پذیرش: ۱۳۸۷/۶/۲۸      در دسترس به صورت الکترونیکی از: ۱۳۸۷/۶/۲۸

### چکیده

رزین‌های آلکیدی که در صنعت پوشش‌های آلی کاربرد دارند، خواص گستردۀ‌ای در ابعاد مختلف مانند انعطاف‌پذیری، مقاومت در برابر ضربه، چسبندگی خوب و مقاومت در برابر ترک خودگی دارند. اما علی‌رغم خواص خوب دارای معايیت نیز هستند که بر حسب مورد با رزین‌ها و پلیمرهای دیگر اصلاح می‌شوند یکی از این موارد، اصلاح مقاومت حرارتی و زردگرایی آنها با رزین‌ها (پلیمرهای) سیلیکونی است، که رزین اصلاح شده مصرف ویژه‌ای در پوشش‌های کوره‌ای و آستری‌های اتیل سیلیکاتی خواهد داشت. در این تحقیق به نحوه تهیه کوپلیمر آلکید - سیلیکون و کاربرد آن در پوشش کوره‌ای و همچنین استفاده از آن به جای اتیل سیلیکات در آستری اتیل - سیلیکاتی و بررسی خواص آن پرداخته شده است. مقاومت حرارتی پوشش تهیه شده با آلکید - سیلیکونی در مقایسه با پوشش کوره‌ای بر پایه الکید بهبود پیدا کرده است و آستر بر پایه آلکید - سیلیکون قابل رقابت با آستر تهیه شده از اتیل سیلیکات گران قیمت می‌باشد.

**واژه‌های کلیدی:** رزین آلکیدی، سیلیکون‌ها، کوپلیمر آلکید - سیلیکون، گرد روی، اتیل سیلیکات.

## Synthesis and Application of Silicon-Alkyds in Stoving Paint and Zinc-Rich Primers

M. Ehsani<sup>1\*</sup>, M. Barikani<sup>2</sup>, T. S. Porkar<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Department of Rubber, Faculty of Processing, Iran Polymers and Petrochemicals Institute, P.O. Box 14965/115, Tehran, Iran

<sup>2</sup> Department of Polyurethane, Fibers & Nanopolymers, Faculty of Science Iran Polymers and Petrochemicals Institute, P.O. Box 14965/115, Tehran, Iran

<sup>3</sup> ED Department, Paint Management, Bahman Motor Center, P.O. Box 37515/171, Tehran, Iran

### Abstract

Alkyd resins which are used in the organic coating industry have various properties with different applications which include flexibility, resistance to stroke, high adhesion property and resistance to breakage. Nevertheless, it has some shortcomings as well, which should be removed by combination of other resins and polymers. One of the properties which need correction is weak thermal properties that can be removed by combining with silicon resins. In the present study manner of preparing silicon - alkyd copolymer, its properties, specifications and its thermal application range have been explained. Thermal resistance of alkyd based coating is improved with silicone effect in resin and flexibility of ethyl silicate primer increased by alkyd effect in silicon modified resin. Silicone-alkyd based of primer is comparable with ethyl silicate primer in mechanical properties and has lower price. J. Color Sci. Tech. 2(2008), 123-128. © Institute for Colorants, Paint and Coatings.

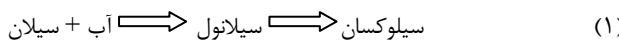
**Keyword:** Alkyd resin, Silicones, Alkyd-silicon copolymer, Zinc dust, Ethyl silicate.

\*Corresponding author: M.Ehsani@ippi.ac.ir

گفته می‌شود. در حین واکنش آزمون‌های عدد اسیدی و گرانروی و تعیین درصد جامد برای کنترل واکنش صورت می‌گیرد [۱،۷].

در رزین (پلیمر) سیلیکونی سلیسیم همانند کربن در ترکیب با هیدروژن مولکول سیلان ( $\text{SiH}_{2n+2}$ ) را خواهد داد. هالوسیلان‌ها (ترکیبات سیلیکونی هالوژن‌دار) برخلاف ترکیبات کربنی هالوژن‌دار به راحتی با آب و یا الکل واکنش می‌دهند و ترکیبات سیلیکونی با گروه انتهایی هیدروکسیل (سیلانول) را به وجود می‌آورند و سیلانول‌ها هم به راحتی متراکم شده و الکل آزاد می‌کنند و سیلوکسان به دست می‌آید که از این پدیده جهت ساخت پلیمرهای سیلیکونی استفاده می‌شود [۵،۸].

معادله ۱ چگونگی تشکیل سیلوکسان را از متیل‌تری‌اتوکسی سیلان نشان می‌دهد، با اضافه کردن آب به دو مولکول سیلان، دو مولکول الکل آزاد شده و سیلانول به دست می‌آید. این واکنش از طریق سیلانول ( $\text{SiOH}$ ) ادامه می‌یابد و سیلوکسان به دست می‌آید. بر حسب قاعده هر چه میزان آب اضافه شده، کمتر باشد الکل کمتری آزاد می‌شود، و سیلوکسان به دست آمده از وزن مولکولی کمتری برخوردار است. واکنش تراکمی توسط کاتالیزورهای اسیدی و بازی و همچنین کاتالیزورهای آلی فلزی ادامه می‌یابد.



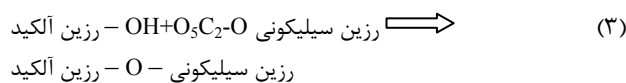
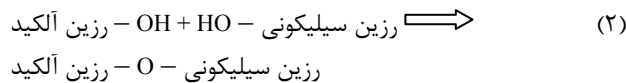
معادله فوق تشکیل سیلوکسان را از متیل‌تری‌اتوکسی سیلان نشان می‌دهد [۸]. مزیت سیلوکسان‌ها نسبت به سیلان‌ها، در مرحله نخست واکنش سریع‌تر آنها در تشکیل ماده فعل می‌باشد. ترکیبات سیلان - سیلوکسان در مصالح ساختمانی به منظور ضد آب کردن آنها، غیر قابل نفوذ در برابر آب مانند بتن نیازمند استفاده از ترکیبات حاوی سیلان مورد استفاده قرار می‌گیرند. رزین‌های سیلیکونی با برخورداری از وزن مولکولی ۵۰۰۰-۵۰۰۰ از ۲۰۰۰-۲۰۰۰ واحد مواد سیلیکونی ۴ عاملی تشکیل شده‌اند و از نظر وزنی دارای ۲۶٪ وزنی الکل می‌باشند. گروه‌های الکل پیوندی از طریق واکنش تراکمی با سایر مولکول‌های سیلیکون، یک ساختار شبکه‌ای رزین سیلیکونی را به وجود می‌آورند و معمولاً گروه‌های هیدروکسیل رزین سیلیکونی که به طور کلی وجود گروه‌های جانبی آلی (نظیر متیل، اتیل و غیره) بر روی رزین‌های سیلیکونی، ویژگی دفع آب (رطوبت) را به رزین سیلیکونی می‌دهد. بخش غیرآلی رزین سیلیکونی در برابر حرارت تا  $200^{\circ}\text{C}$  به آسانی مقاومت می‌کند و افت وزنی این رزین‌ها در اثر حرارت بسیار اندک می‌باشد. چنین رزین‌هایی در حین حرارت دیدن، رنگ خود را از دست نمی‌دهند [۵]. از سوی دیگر، رزین‌های سیلیکونی وقتی در شرایط آب و هوایی خاصی قرار گیرند، مقاومت مناسبی در برابر سایش از خود نشان می‌دهند این امر به واسطه وجود ساختار غیرآلی در رزین‌های سیلیکونی می‌باشد. رزین‌های سیلیکونی

## ۱- مقدمه

آلکیدها محصول واکنش الکل‌های چندعاملی با اسیدهای پلی‌کربوکسیلیک یا انیدریدهای آنها در حضور اسیدهای چرب یا روغن‌های آنها هستند. مصارف عمده آلکیدها در پوشش‌های سطح (رنگ‌ها، لاعب‌ها و لاک‌ها) است که به عنوان عامل چسبنده، ایجاد یک لایه چسبنده، سخت و بادوام و فیلمی پیوسته می‌نماید. تقریباً حدود ۱/۳ از تمام پوشش‌های آلی را آلکیدها به عنوان رزین اولیه تشکیل می‌دهند [۱-۵]. آلکید رزین‌ها در مقایسه با اکثر پلیمرهای تجاری، اغلب دارای درجه حرارت انتقال شیشه‌ای ( $T_g$ ) پایین‌تری هستند و در نتیجه موادی چسبناک و گرانرو می‌باشند و با حل کردن آنها در محلول‌های آلی و دستیابی به محلول‌هایی که به راحتی جریان یابند و پمپ گردند می‌توان بر مشکل انتقال و استعمال آنها نیز غلبه نمود. خواص خوب در پوشش‌های ایجاد شده معمولاً با ایجاد پیوند عرضی همراه است و غالباً تشکیل پیوند عرضی نتیجه واکنش فیلم پوششی با اکسیژن هوا می‌باشد. ضمناً اضافه نمودن یک رزین ثانویه با روش پایه به اثر فوق کمک می‌نماید [۵]. علیرغم خواص خوب اعم از چسبنده‌گی عالی، ارزان بودن، سختی مناسب، انعطاف‌پذیری و برآفیت خوب رزین‌های آلکیدی، مقاومت جوی و مقاومت حرارتی آنها کم است و از طرف دیگر پلیمرهای سیلیکونی مقاومت حرارتی و جوی عالی، عدم زردگرایی و مقاومت حلایی و شیمیایی خوبی دارند [۴-۶]. با توجه به کارآیی عالی رزین‌های سیلیکونی در زمینه یاد شده رزین‌های آلکیدی را با استفاده از این رزین‌ها اصلاح می‌کنند. تحقیقاتی برای اصلاح آلکید رزین با استفاده از سیلیکون رزین انجام شده است [۶]. واکنش تشکیل پلیمر سیلیکونی نیز یک واکنش تراکمی است و به علت تشابه آن با نحوه واکنش تشکیل رزین الکید، امتزاج‌پذیری و اصلاح رزین آلکید با پلیمر سیلیکونی علی‌رغم خطر ژل شدن رزین، امکان‌پذیر است [۶]. به این ترتیب از یک طرف به علت مصرف کمتر مواد سیلیکونی (اتیل سیلیکات) و استفاده از مواد تراکمی، محصولی با قیمت بسیار پایین‌تر در مقایسه با محصولات سیلیکونی، همراه با حفظ کیفیت، قابل دستیابی است. از طرف دیگر با استفاده از ترکیبات سیلیکونی در ساختار رزین‌های آلکیدی، می‌توان به پوششی با خواص حرارتی و دوام‌پذیری بهتر دست یافت.

در ساخت آلکید رزین ترکیبات اسید چرب، پلی‌الکل‌ها و پلی‌اسیدهای اینیدریدهای آنها را به همراه ۳-۵٪ وزن کل با یک حلال آروماتیک مثل زایلن در داخل راکتور حرارت می‌دهند. نقطه پایان (تمکیل) واکنش تراکمی استری شدن با بررسی عدد اسیدی (پایین‌تر از عدد ۴) و گرانروی در یک درصد معینی از حلال مشخص می‌گردد. مخلوط واکنش درسته‌بندی آلکید رزین‌ها به رزین‌های آلکید پلی‌الکل می‌باشد. در دسته‌بندی آلکید رزین‌ها به رزین‌های آلکید با درصد روغنی (اسید چرب) در حدود فوق رزین‌های کوتاه روغن

شده را در دمایی زیر  $150^{\circ}\text{C}$  کم کم و در طی چند مرحله به رزین آلکید پایه اضافه می‌گردد و فرستاده می‌شود تا واکنش تراکمی انجام و واکنش‌های احتمالی در فرآیند تولید رزین آلکید - سیلیکونی به شرح ذیل صورت گیرد (معادلات ۲ و ۳) [۸]. عمل افزودن اتيل سیلیکات هیدرولیز شده تا رسیدن به عدد اسیدی حدود (۱۰) ادامه پیدا می‌کند.



به طور کلی مواد اصلی تشکیل دهنده آستری اتيل سیلیکاتی شامل پلیمر سیلیکونی یا پلیمر حاوی مواد سیلیکونی و گرد روی می‌باشد. پلیمر سیلیکونی به کار برده شده، اتيل سیلیکات خالص یا آلکید - سیلیکونی است و گرد روی مصرف شده پودر خاکستری رنگ متامیل به آبی می‌باشد که  $95\%-97\%$  آن را فلز روی و بقیه آن را اکسید روی تشکیل می‌دهد. شکل ذرات کروی و متوسط اندازه ذرات آن  $5-9$  میکرون می‌باشد. قدرت پوشانندگی گرد روی بسیار خوب ولی قدرت همنگ کنندگی آن کم است. این رنگدانه بسیار فعال می‌باشد. استفاده از گرد روی در صنعت پوشش بیشتر به منظور حفاظت سطوح فولادی می‌باشد. در فیلم خشک آستری‌های اولیه بیشتر از  $80\%$  فلز روی وجود دارد به همین دلیل آنها را آستری‌های اولیه غنی از روی می‌نامند. مکانیسم حفاظت فولاد توسط آستری‌های حاوی روی یک فرآیند الکتروشیمیایی شبیه به عمل حفاظتی روی در آهن گالوینیزه می‌باشد که در آن ذرات گرد روی به عنوان قطب آند و سطح فلز مورد نظر قطب کاتد خواهد بود و به دلیل فرآیند الکتروشیمیایی از خودگی آن جلوگیری می‌شود.

برای تهیه آستری‌های حاوی روی به عنوان نمونه شاهد، حدود  $80-80\%$  از گرد روی را با  $20-40\%$  اتيل سیلیکات رزین پایه مخلوط و سپس روی سطح فلز یا شیشه فیلمی به ضخامت  $60-90$  میکرون از آستری مذکور تهیه می‌شود. لازم به ذکر است که سطح ورق فلزی که جهت تهیه نمونه‌ها به کار برده می‌شود باید کاملاً صاف و صیقلی و در صورت امکان سند بلاست گردد که در این صورت آستری مقاومت و سختی بهتری را از خود نشان خواهد داد.

به علت گران بودن اتيل سیلیکات، می‌توان فرآیند تولید آستری را با استفاده از آلکید رزین اصلاح شده با اتيل سیلیکات به عنوان یک فرآیند اقتصادی و قابل توجه در نظر گرفت. در این صورت در تهیه نمونه آزمون از آلکید رزین اصلاح شده با اتيل سیلیکات استفاده و مقدار کمی از حلal قوی مانند متیل اتيل کیتون (MEK) به آن افزود.

نسبت به رزین‌های دیگر آلکید - سیلیکون‌ها در سال ۱۹۵۵ در انگلیس ارائه شد [۵]. در این فرآیند مخلوطی از اسیدهای چرب و الكلهای چندعاملی و اسیدهای پلیکربوکسلیک تشکیل رزین آلکیدی را داده و سپس گروههای هیدروکسیل باقیمانده با منومرهای ارگانوسیلیکونی دو یا سه عاملی که گروههای آلوکوکسی دارند واکنش می‌دهند و رزین آلکید - سیلیکون به دست می‌آید [۱۱-۱۱، ۸، ۶، ۵]. در سال ۱۹۷۷ یک شرکت ژاپنی روش یک مرحله‌ای تولید رزین آلکید اصلاحی با سیلیکون را ارائه نمود که بر اساس آن رزین مذکور را می‌توان از واکنش پلیالکلهای اسیدهای پلیکربوکسلیک و ترکیبات ارگانوسیلیکونی حاوی گروههای هیدروکسیل یا الکوکسی تهیه نمود در این روش محصول به دست آمده به صورت ژل می‌باشد که معمولاً تهیه این رزین‌ها مشکل‌ساز خواهد بود. این رزین‌ها در محیط مرتبط بسیار عالی عمل می‌کنند [۱۴-۱۴، ۸، ۱۲، ۷].

در این تحقیق، نحوه تهیه کوبیلیر آلکید - سیلیکون و کاربرد آن در پوشش کوره‌ای و همچنین استفاده از آن به جای اتيل سیلیکات در آستری اتيل - سیلیکاتی و بررسی خواص آن مطالعه خواهد شد. ارگانوسیلان یا مخلوطی از ارگانوسیلان‌ها که دارای فرمول عمومی  $R_n Si (OR)_{4-n}$  باشد. که در آن گروه R شامل فنیل، اتيل، متیل و پروپیل و گروه R' یک رادیکال آلکیل شامل ۱-۴ کربن است. که از اتيل سیلیکات، فنیل اتوکسی پلیسیلیکون، متیل سیلیکون‌ها می‌توان استفاده نمود.

## ۲-بخش تجربی

### ۲-۱-مواد شیمیایی

در این تحقیق، از گلیسیرین (گلیسیرین خرمشهر)، پنتاپریترتبول (LG کره جنوبی)، سوربیتول (شرکت تولیدی شهید مدرسی اصفهان)، اسید پلیکربوکسلیک یا انیدریدهای آن یا مخلوطی از آنها مثل انیدرید فتالیک (پتروشیمی فارابی)، انیدرید مالتیک (LG کره جنوبی)، اسیدهای چرب گیاهی و یا روغن‌های آن مثل اسید چرب سویا (شرکت چرب شیمی ایران)، نارگیل (مالزی)، اتيل سیلیکات (شرکت واکر آلمان) و حلال‌های مصرفی شامل زایلن، تولوئن، ایزوپروپانول الكل (شرکت ملی نفت ایران) استفاده شد.

### ۲-۲-روش کار

برای تهیه رزین آلکید - سیلیکونی، از فرآیند دومرحله‌ای استفاده شد که در آن ابتدا یک رزین آلکید تولید و سپس با افزودن حلال آروماتیک به درصد جامد مورد نظر رسانده می‌شود. از طرف دیگر ماده آلی سیلیکونی نظیر اتيل سیلیکات را به نسبت  $60\%$  اتيل سیلیکات،  $2-25\%$  اسید کلریدریک و  $2-20\%$  ایزوپروپانول الكل به عنوان حلال کمکی هیدرولیز نمود. سپس اتيل سیلیکات هیدرولیز

تخریب و مقاومت حرارتی نمونه آلکید - سیلیکون بسیار بهتر از آلکید رزین پایه است و تخریب نمونه کنتر انجام می‌شود. از طرف دیگر  $T_g$  کمتر نمونه آلکید - سیلیکون نسبت به شاهد انعطاف‌پذیری بهتر آن را نشان می‌دهد که این به عنوان مزیتی مهم در سیستم پوشش‌های کوره‌ای می‌باشد. اهمیت این نکته وقتی مشخص می‌شود که رزین‌های سیلیکونی سختی زیادی دارند و ساخت کوپلیمر آلکید - سیلیکونی علاوه بر تعدیل سختی، چسبندگی خوبی را نیز به همراه دارد. همچنین با مصرف حداقل میزان اصلاح کننده، حدود ۳۰-۶۰٪ بر بهبود مقاومت حرارتی افروده شده است.

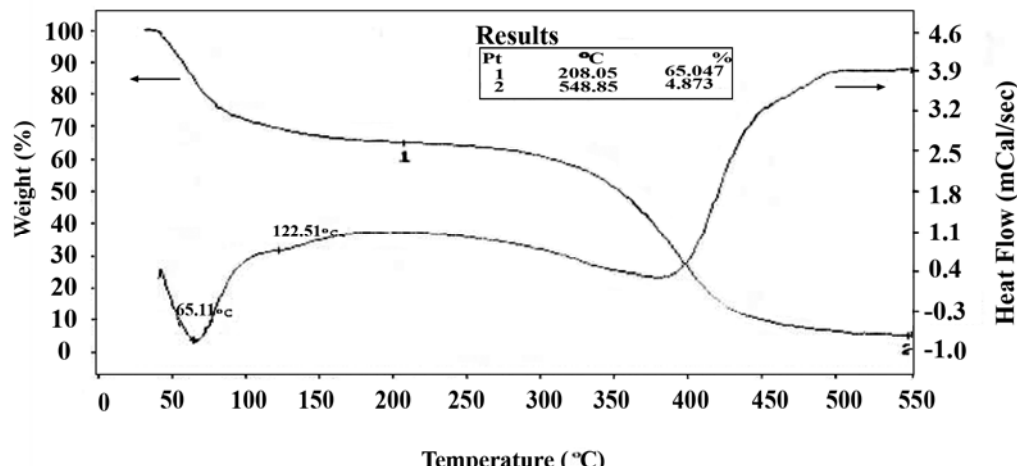
1- Thermogravimetry Analysis/ Differential scanning calorimetry

سپس فیلمی به ضخامت ۶۰-۹۰ میکرون از آن تهیه کرد و با نمونه شاهد مقایسه نمود. روش مقایسه بدین صورت است که نمونه‌ها به مدت حدود ۳۰ دقیقه در کوره قرار می‌گیرند و دما از ۲۵۰ به ۳۷۰ °C افزایش داده می‌شود. نمونه‌ای مورد قبول است که پس از طی این مرحله هیچگونه ترک سطحی در آن مشاهده نگردد.

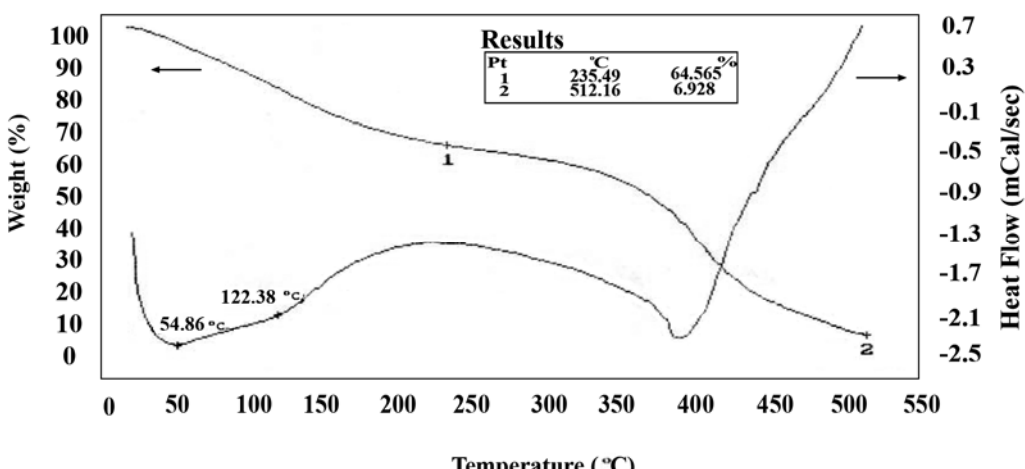
### ۳- نتایج و بحث

#### ۳-۱- مقایسه رزین آلکید - سیلیکونی با رزین آلکید پایه (استاندارد)

نتایج آزمون TGA/DSC<sup>۱</sup> نمونه‌ها در شکل‌های ۱ و ۲ نشان داده شده‌اند. با مقایسه نمودارهای TGA/DSC، مشاهده می‌شود که نمودار



شکل ۱: آزمون DSC نمونه آلکید رزین اصلاح شده با رزین سیلیکونی



شکل ۲: آزمون TGA/DSC رزین آلکیدی.

### ۳-۳- ساخت پوشش کوره‌ای سفید

پوشش کوره‌ای سفید با استفاده از رزین آلکید کوتاه روغن سویا نی استاندارد (به عنوان شاهد) و با رزین اصلاح شده سیلیکونی (به عنوان نمونه) طبق جدول ۲ ساخته شد. رزین کوتاه روغن سویا ب دارای ۳۵-۳۷٪ اسید چرب سویا، ۳۰-۳۲٪ اندیرد فتالیک و مالئیک و ۳۵٪ گلیسرین و پنتاریتیول می‌باشد.

جدول ۲: فرمول پوشش‌های نمونه و شاهد تهیه شده.

نمونه (%)	شاهد (%)	اجزاء پوشش
۳۰	۳۰	رزین آلکیدی بر پایه اسید چرب نارگیل
-	۲۰	رزین آلکیدی بر پایه اسید چرب سویا
۲۰	-	رزین آلکیدی اصلاح شده با سیلیکون
۲۵	۲۵	تیتان
۱۵	۱۵	رزین ملامین فرم الدئید
۱,۵	۱,۵	عامل ضد تنهشینی
۸,۵	۸,۵	حلال کوره‌ای (بوتائل / زایلن)

### ۲-۲- مقایسه نتایج آستری ساخته شده با اتیل سیلیکات و آلکید - سیلیکون

نتایج آزمایش‌های انجام شده بین نمونه شاهد و نمونه مورد آزمایش در جدول ۱ ارائه شده است.

با توجه به اینکه سختی نمونه‌ها در اثر رطوبت، بالا می‌رود می‌توان با قرار دادن نمونه‌ها در معرض بخار آب، سختی و چسبندگی آنها را بالا برد. همان طور که در جدول ۱ مشاهده می‌شود خواص نمونه مشابه شاهد است ضمن اینکه باید به این نکته توجه داشت که نمونه آلکید رزین اصلاح شده با سیلیکون از نمونه تهیه شده با اتیل سیلیکات بسیار ارزان‌تر می‌باشد.

جدول ۱: نتایج آزمایش‌های مقایسه‌ای بین نمونه و شاهد.

آزمون	سختی (sec)	حرارتی (°C)	مقاومت حاوی %/۵ نمک (h)	Salt spray (B)
نمونه اتیل سیلیکات	۱۵۰	۳۷۰	۵۰۰	>۵
نمونه آلکید - سیلیکون	۱۶۰	۳۷۰	۵۰۰	>۵

جدول ۳: نتایج آزمون‌ها در پوشش کوره‌ای سفید.

نوع آزمون	شاهد	نمونه	حدوده مورد قبول	نتیجه گیری
براقیت (D523) و ASTM (D40 ۳۹-۸۷)	۸۷,۵	۸۶,۵	۸۰-۹۰	هر دو قبول
ASTM (D4366-۸۷)	۹۵	۹۴,۸	۸۰-۱۲۰	هر دو قبول
چسبندگی (D3359)	۵B	۵B	۵B	هر دو قبول
ضریب خوری مستقیم	۹۰	۱۰۰	۹۰-۱۰۰	هر دو قبول
همرنگی و پوشش	-	-	-	هر دو قبول
زردگرایی در ۱۶۰ °C	ندارد	ندارد	عدم رزدگرایی	شاهد رد است
زردگرایی در ۱۸۰ °C	دارد	دارد	عدم رزدگرایی	شاهد رد است
زردگرایی در ۲۰۰ °C	دارد	دارد	عدم رزدگرایی	شاهد رد است
زمان ژل شدن	حداقل پس از یکسال	حداقل پس از یکسال	حداقل پس از یکسال	هر دو قبول

## نتیجه‌گیری

رزین آلکیدی بر پایه اسید چرب سویا سنتز و با رزین سیلیکونی مورد اصلاح قرار گرفت. رزین اصلاح شده برای کاربرد به عنوان پوشش کوره‌ای و حفاظت از خوردگی بررسی شد. پوشش‌های کوره‌ای بر پایه آلکیدهای سیلیکونی سختی و چسبندگی عالی و کارآیی بسیار خوبی در محیط‌های روباز ارائه می‌دهند. مقاومت حرارتی رزین‌های آلکید - سیلیکون در مقایسه با رزین‌های آلکید، بهتر و نمونه‌ها در اثر فرسودگی حرارتی زردگرایی ندارند. با توجه به خواص تقریباً مشابه آستری‌های ساخته شده از اتیل سیلیکات و آلکید - سیلیکون، از لحاظ مقاومت حرارتی، چسبندگی و مقاومت در محیط نمک، قیمت محصولات تهیه شده از آلکید - سیلیکون در مقایسه با اتیل سیلیکات بسیار کمتر و اقتصادی‌تر است. پدیده ژل شدن به عنوان یکی از مشکلات بارز در تهیه این رزین‌ها پس از طی مدت ۲۴ ماه مشاهده نگردید که این امر، بسیار مهم و قابل توجه می‌باشد.

پس از تهیه پوشش و رساندن آن به گرانسروی استاندارد (۱۵۰-۱۲۰ ثانیه)، بر روی کاغذ شترنج و صفحات فلزی از رنگ فیلم ۹۰ میکرونی کشیده می‌شود و به مدت ۱۵ دقیقه در دماهای مختلف ۱۶۰ و ۱۸۰ و ۲۰۰ °C در کوره قرار می‌گیرد. پس از ۲۴ ساعت آزمون‌های سختی، برآقیت، چسبندگی، ضربه خوری، همنگی و پوشش و زردگرایی از آنها به عمل آمد. در پدیده ژل شدن به عنوان یکی از مشکلات بارز در تهیه این رزین‌ها پس از طی مدت ۲۴ ماه مشاهده نگردید که این امر، بسیار مهم و قابل توجه می‌باشد.

## ۴-۳-نتایج آزمون رنگ کوره‌ای سفید

نتایج آزمون پوشش کوره‌ای سفید در جدول ۳ آرایه شده است.

## ۵-مراجع

1. A. Yousefi, E. Bigdeli. Synthesis of water-based alkyd resins. *J. Color Sci. Tech.* 1(2007), 25-40.
2. N. Jiratumnukul, S. Pruthipaooton, Nanocomposite alkyd coatings. *J. Appl. Polym. Sci.* 102(2006), 2639-2642.
3. R. Radicevic, J. Budinski-Simendic, The effect of alkyd/melamine resin ratio and curing temperature on the properties of the coatings. *J. Serb. Chem. Soc.* 70(2005), 593-599.
4. F. J. Jones, Ullmann's encyclopedia of industrial chemistry, Fargo, USA, (1986).
5. H. Mayer, Pigment & Resin Technology. MCB University Press, Germany, (1998).
6. W. D. Ho, C. C. M. Ma, Mid-infrared reflectance of silicone resin coating on metal substrates: Effect of polymeric binders' absorption. *Infrared Phys. Techn.* 38(1997), 123-131.
7. S. Paul, Surface Coating Science & Technology. John Wiley & Sons, USA, (1986).
8. S. J. Spadafora, High-temperature, corrosion-preventive coating. U. S. Patent, 4,960,817, (1990).
9. H. Furukawa, J. Kawamura, N. Ando, H. Ohnari, Curable composition at room temperature, U.S. Patent, 4,975,488, (1990).
10. R. G. Jone, Silicon-containing polymers. University of Kent Canterbury, UK, (1995).
11. G. R. Chatwal, Inorganic polymers. Himalaya Publishing House, India, (1996).
12. T. C. Patton, Alkyd resin technology. John Wiley, USA, (1962).
13. R. B. Frye, Silicone flame retardants for plastics. U. S. Patent, 4387176, (1983).
14. H. Yoshioka, I. Ono, H. Sugahara, Coating Composition, U.S. Patent, 4774278, (1988).