# PP-SEBS/실리케이트 복합체의 유변학적 특성 연구

김연철<sup>1\*</sup> <sup>1</sup>공주대학교 신소재공학부 고분자공학전공

Study on the rheological properties of PP-SEBS/silicate composites

## Youn Cheol Kim<sup>1\*</sup>

<sup>1</sup>Major in Polymer Science & Engineering, Kongju National University, 275 Budae-dong, Cheonan 330-717, Korea

요 약 폴리프로필렌(polypropylene, PP)-SEBS(styrene-ethylene/butylene-styrene triblock copolymer)/실리케이트 복합체 를 PP의 조성을 35, 40 그리고 45wt%로 변화시키며 실험실 규모의 Brabender Mixer를 이용하여 200℃에서 용융상태 에서 제조하였다. 실리케이트 조성은 5wt%로 고정하였다. PP-SEBS/실리케이트 복합체의 열적특성을 DSC와 TGA를 이용하여 분석하였다. PP-SEBS 콤파운드의 용융온도는 SEBS 함량에 따라 141℃까지 감소하였다. 실리케이트가 PP-SEBS에 첨가되었을 때 분해온도가 증가하는 것을 TGA 결과로부터 확인할 수 있었다. 콤파운드의 유변학적 특성 을 동적유변측정기를 이용하여 측정하였다. PP-SEBS/실리케이트 복합체는 PP-SEBS 콤파운드보다 shear thinning과 탄 성특성이 증가하였다. 탄성특성 증가를 확인하기 위해 Van Gurp-Palmen 분석을 이용하였다.

Abstract Polypropylene (PP)-SEBS/silicate composites with PP content of 35, 40, and 45wt% were fabricated by melt compounding at 200°C, using lab scale Brabender mixer. The content of silicate was fixed at 5wt%. The thermal properties of the PP-SEBS/silicate composites were investigated by differential scanning calorimetry (DSC) and thermogravimetric analyzer (TGA). The melting temperature of PP-SEBS compound decreased up to  $141^{\circ}$ C with SEBS content. TGA result indicates an increase in degradation temperature when the silicate was added in the PP-SEBS compound. The rheological properties of the compounds were measured by dynamic Rheometer. PP-SEBS/silicate composite indicates higher shear thinning and elastic property than PP-SEBS compound. Van Gurp-Palmen analysis was applied in order to certify an increase in elasticity.

Key Words : Polypropylene, SEBS, Silicate, Rheological Properties

## 1. 서론

친환경, 고연비로 소재 패러다임이 변화됨에 따라 자 동차용 소재의 플라스틱 채용이 증가하고 있는 추세에 있고, 환경규제 강화에 따라서 적용 소재의 재활용에 대 한 기술 개발이 활발히 진행되고 있으며, 실제로 EU를 중심으로 재활용에 대한 법규를 강화하고 있다. 자동차용 고분자재료의 재활용성을 높이기 위한 소재변경 및 구조 개선의 일환으로 PU 대신 올레핀계인 PP폼을 개발하려 는 시도가 있었지만, PP폼은 기존 PU폼 대비 쿠션성이 많이 떨어지므로 Main Seat Cover에는 적용되지 못하고 있고 Door Trim이나 Head Linner 등과의 라미네이팅에 일부 적용되고 있는 중이다. 쿠션성의 문제를 개선하기 위한 한 방법으로 열적가공이 가능하면서도 탄성을 보이 는 PP계 열가소성 엘라스토머(Thermoplastic elastomer, TPE) 적용을 들 수 있는데, 그러나 PP계 TPE의 경우 용 융장력(melt tension)이 PU나 폴리스티렌(polystyrene, PS) 대비 열세하기 때문에 발포거동 및 물성이 요구수준을 만족시키지 않아 실제 적용 분야에제약을 받고 있다[1]. PP의 용용장력은 분자량분포도(bimodal type)와 장쇄

분지(LCB)에 크게 영향을 받는 것으로 알려져 있고, 이 는 분자량이 다른 두 종류의 PP를 블렌드하거나 전자선

이 논문은 2010년도 정부(교육과학기술부)의 재원으로 한국연구재단의 지원을 받아 수행된 연구임 (No. 2010-0022015). \*교신저자 : 김연철(younkim@kongju.ac.kr) 접수일 11년 02월 21일 수정일 11년 04월 05일 계재확정일 11년 04월 07일 가교 등에 의해 장쇄분지를 도입하여 해결하려는 시도들 이 연구되어 왔다[2-4]. 또한 고분자 소재에 무기물인 실 리케이트 소량을 나노 크기로 분산시켜 복합체를 형성하 면 유변학적 특성에 많은 영향을 주는 연구결과들이 발 표되어 왔고, 최적의 물성을 위해서는 실리케이트의 분산 성이 매우 중요한 인자로 고려되고 있다

나노복합체는 한 구성 성분이 나노 크기로 분산된 물 질을 말하는데, 이러한 분산특성으로 인해 기존의 마이크 로 단위의 분산상을 가진 복합체와 매우 다른 독특한 물 성을 보이고 있으며, 주로 유기/무기 혼성복합체에 대한 연구가 그 주류를 이루고 있다. 폴리프로필렌(PP)은 다양 한 분야에 널리 이용되고 있는 대표적인 범용수지로서 경제성과 우수한 물성으로 인해 많은 연구가 진행되고 있으며, 실리케이트와의 나노복합체에 대한 연구가 일본 의 도요타 등을 중심으로 활발히 진행되어 왔다[5-7].

고분자 재료의 유변학적 특성은 고분자 재료의 성형가 공시 중요한 변수중 하나일 뿐만아니라 낮은 전단영역에 서의 용용점도로부터 용용장력의 정도를 유추할 수 있기 때문에 많은 연구들이 진행되어 왔다[8-13]. 이들 연구 결 과를 요약해 보면, 고분자/실리케이트 나노복합체에서 실 리케이트의 분산이나 계면접착특성이 좋아지면 용용상태 에서 실리케이트에 의한 고체특성이 고분자 용용체에 영 향을 미쳐 용용점도에 있어서 shear thinning 효과가 두드 러지게 나타나고, 낮은 전단영역에서의 용용점도가 큰 폭 으로 증가하는 결과들로 요약할 수 있다.

따라서 본 연구에서는 PP-SEBS에 실리케이트를 Brabender Mixer를 이용하여 복합체를 제조하고 복합체 의 유변학적 특성을 평가하여, 실리케이트의 첨가가 PP-SEBS 열가소성 엘라스토머의 유변학적 특성에 미치 는 영향을 고찰하고자 한다.

## 2. 실험

#### 2.1 실험재료

실험에 사용된 랜덤 폴리프로필렌(PP)은 용융지수는 1.1g/10min이고 용융온도 154℃인 호남석유화학 제품을 SEBS는 스티렌이 30wt%인 제품을 사용하였다. 층상 실 리케이트는 미국 Southern clay사의 20A 제품을 사용하 였다. Oil은 paraffinic and naphthanic hydrocarbon을 포함 하는 지방족 미네랄 오일을 사용하였다.

#### 2.2 실험방법

2.2.1 PP-SEBS/실리케이트 복합체의 제조

실리케이트 양을 5wt%로 고정한 후 펠렛 상태의 PP에 SEBS/Oil의 함량을 Table 1의 조성으로 혼합하고 200℃ 의 Brabender mixer에서 50rpm 의 스크류 속도로 5분 동 안 혼련하여 PP-SEBS/실리케이트 복합체를 제조하였다. 경도 조절을 위한 Oil은 SEBS와 동량을 사용하였다.

## 2.2.2 측정

화학구조 분석을 위한 적외선분광기(FT-IR)는 Bomen-MB-100 을 이용하여 400 - 4,000cm<sup>-1</sup>, 파수 범 위에서 스캔수는 16으로 실험을 수행하였다. 시차주사열 용량분석기(DSC)와 열중량분석기(TGA)의 측정은 TA Instruments DSC 10을 이용하였으며, 승온속도는 20℃ /min로 고정하였다. 모든 열분석은 질소분위기하에서 수 행하였다. 유변학적 특성을 측정하기 위해서 동적 유변측 정기를 사용하였다. 동적 유변측정기는 Anton Parr사의 ARES를 사용하여, strain 10, 주파수 0.05 - 500Hz, Gap size 1.0mm의 조건으로 180℃에서 측정하였다. 직경 25mm의 parallel plate를 사용하여 실험을 수행하였다. 시 편은 180℃ 가열프레스를 이용하여 제작하였고, 시료를 100℃ 진공오븐에서 10시간 이상 건조 후 사용하였다.





[그림 1] PP, SEBS, PP40의 FT-IR 스펙트럼

그림 1은 PP, SEBS 그리고 PP40의 FT-IR 스펙트럼을 보여주는 것이다. PP와 SEBS의 FT-IR 스펙트럼에서 가 장 큰 차이점은 1,600cm<sup>-1</sup> 근처에서 나타나는 스티렌과 부타디엔의 C=H 신축진동과 700cm<sup>-1</sup> 근처에서 나타나는 스티렌의 방향족 C-H 피이크 등 이다. PP-SEBS 콤파운 드인 PP40의 적외선 스펙트럼에서 PP에서 나타나는 피 이크와 함께 SEBS의 스티렌의 방향족 C=C와 C-H 피이 크를 보여주기 때문에 PP-SEBS 콤파운드가 제조된 것을 확인할 수 있었다.



[그림 2] PP-SEBS/실리케이트 복합체의 DSC (a)와 TGA (b) 곡선

그림 2는 SEBS 함량에 따른 DSC와 TGA 실험결과를 보여주는 것이다. PP-SEBS의 경우 용용온도가 대략 141-146℃의 값을 나타내고 있고, SEBS 함량이 증가함에 따라 용용온도는 감소하였으며, 실리케이트가 첨가된 경 우 3℃ 정도 증가된 값을 나타내었다. TGA 곡선에서 3wt% 중량감소가 일어나는 온도는 SEBS의 함량이 증가 할 때 391℃에서 364℃까지 큰 폭으로 감소하였고, 이는 열적특성이 열세한 SEBS의 함량 증가에 기인한 것으로 설명될 수 있다. 또한 실리케이트를 처방하지 않은 시료 와 비교하였을 때 실리케이트가 처방된 시료의 분해온도 가 약 20℃의 증가를 보여주었다. 이와 같은 분해온도의 증가는 PP-SEBS 매트릭스내에 실리케이트가 분산되면 서 나타나는 현상으로 해석할 수 있다. SEBS 함량에 따 른 시료의 열적 특성을 표 1에 정리하였다.

PP-SEBS에 대한 실리케이트 첨가에 대한 영향을 보

다 자세히 살펴보기 위해 유변학적 특성을 측정하였다. 고분자 매트릭스내에 실리케이트와 같은 고형 첨가제가 첨가되면 zero shear viscosity 값이 뉴토니언 거동에서 비 뉴토니언 거동으로 바뀌게 되고 이와 같은 거동은 첨가 제의 분산성이 우수할수록 두드러지게 나타나는 것으로 알려져 있다.

그림 3은 이들 PP-SEBS와 실리케이트 복합체의 복합 점도(complex viscosity)를 보여주는 것이다. 우선 SEBS 함량이 증가함에 따라

[표 1] PP-SEBS/실리케이트 복합체의 기초특성과 power law index

Samples	Content	T <sub>m</sub> (°C)	T <sub>d</sub> (°C)	n
PP45	PP45-SEBS27.5-Oil27.5	146	391	0.65
PP40	PP40-SEBS30-Oil30	142	384	0.60
PP35	PP35-SEBS32.5-Oil32.5	141	364	0.55
PP40-S5	PP37-SEBS29-Oil29-S5	145	406	0.37

\*  $T_m$  : melting temp.,  $T_d$  : temp. at 3wt% loss \*\* n : indexes were calculated by power law,

 $\eta = m(frequency)^{n-1}$ 

\*\*\* S : silicate

PP-SEBS의 복합점도가 증가하는 것을 볼 수 있다. 이 는 SEBS가 고무특성을 나타내기 때문에 점도가 높은 것 으로 판단된다. 다음으로 실리케이트가 첨가된 PP40-S5 를 PP40과 비교하였을 때 낮은 영역에서의 복합점도(즉 zero shear viscosity) 값이 크게 증가하는 것을 볼 수 있 다. 또한 주파수(frequency)에 따른 복합점도 변화에 대한 기울기를 의미하는 shear thinning effect가 크게 증가하고 있음을 알 수 있다.



[그림 3] PP-SEBS/실리케이트 복합체의 복합점도.

이와 같은 shear thinning effect는 첨가된 실리케이트

의 고체특성이 고분자 용융체에 영향을 주어 나타나는 것으로 해석할 수 있고, PP의 용융장력 증가와 밀접한 연 관이 있다. Shear thinning effect를 자세히 살펴보기 위해 주파수가 0.05Hz에서의 복합점도로 나눈 점도를 그림 4 에 나타내었다. 그림에서 볼 수 있듯이 SEBS의 함량이 증가할수록 기울기가 급해지는 것을 볼 수 있다. 이와 같 은 기울기의 정도로부터 shear thinning 현상을 파악하게 되는데 이때 사용하는 변수가 power law index (n)이다. Power law index가 1에 가까울수록 뉴톤거동을 zero에 가 까울수록 비뉴톤 거동을 의미하는 것이다. Power law index는 그림 4의 실선과 같이 회귀분석을 통하여 계산하 였고, 표 1에 정리하였다. Power law index의 값이 SEBS 의 함량에 따라 감소하는 것을 볼 수 있고, 실리케이트가 포함된 경우 0.371까지 매우 큰 폭으로 감소하고 있음을 알 수 있다.



[그림 4] PP-SEBS/실리케이트 복합체의 n<sup>\*</sup>/n<sup>\*</sup> 0.05Hz

낮은 영역에서의 복합점도 증가는 탄성의 증가를 의미 하며 이는 용용상태에서의 장력인 용용장력의 증가를 의 미하는 것이다. 이들 복합체의 탄성과 점성특성에 대한 실리케이트 첨가 영향을 보다 자세하게 고찰하기 위해 탄성을 나타내는 저장탄성률(G')과 점성을 나타내는 손실 탄성률(G'')을 그림 5에 도시하였다. 실리케이트가 첨가 된 시료의 저장탄성률이 상대적으로 큰 폭으로 증가하고 있음을 알 수 있고, 이는 실리케이트가 첨가되어 고체 특 성을 나타내어 탄성을 증가시킨 때문으로 해석할 수 있 다.



[그림 5] PP-SEBS/실리케이트 복합체의 G' - G" 그래프

PP-SEBS 대비 PP-SEBS/실리케이트 복합체의 탄성 특 성 변화를 보다 자세히 관찰하기 위해 폴리올레핀에서 주로 사용하는 Van Gurp-Palmen 분석[8]을 사용하였다. 제조한 복합체들의 Van Gurp-Palmen 분석 결과를 살펴 보기 위해 복합탄성률과 위상차(6)를 계산하여 그림 6에 나타내었다.



[그림 6] PP-SEBS/실리케이트 복합체의 Van Gurp-Palmen 분석

PP-SEBS 콤파운드들의 곡선 형태가 대부분 유사하게 나타나는 것을 확인할 수 있는 반면 실리케이트가 첨가 된 PP-SEBS/실리케이트 복합체의 위상차 곡선 형태는 크게 차이가 나는 것을 알 수 있다. 위상차 값 또한 PP-SEBS 콤파운드들 보다 낮은 값을 보여주고 있는데 이는 PP-SEBS/실리케이트 복합체의 탄성률이 크게 증가 하여 나타나는 현상으로 해석할 수 있다. 물질에서 완전 점성체의 경우는 π/2의 위상차를 가지고, 완전 탄성체의 경우는 0의 위상차를 가지며 고분자와 같은 점탄성물질 의 경우는 탄성과 점성의 중간 위상차를 나타낸다. PP-SEBS/실리케이트 복합체의 위상차가 0에 가깝게 나 타나는 것은 탄성 특성이 크기 때문으로 해석할 수 있다.

# 4. 결론

랜덤 PP에 SEBS를 블렌드하고 실리케이트를 혼합하 여 PP-SEBS/실리케이트 복합체를 제조하고 특성을 평가 하였다. SEBS 함량이 증가할수록 용용온도는 감소하고 분해온도에는 큰 영향을 주지 않았다. PP-SEBS에 실리케 이트가 첨가되었을 때 용용온도는 3℃, 분해온도 20℃ 정 도의 증가를 보여주었다. PP-SEBS 블렌드에 실리케이트 가 첨가되면 shear thinning effect가 크게 증가하였고, 이 를 나타내는 power law index값이 PP40의 0.60에서 PP40-S5의 0.37로 변화하였다. 용용장력에 영향을 주는 것으로 알려져 있는 탄성 특성 변화를 확인하기 위해 Van Gurp-Palmen 분석을 적용하였다. 분석결과 실리케 이트가 첨가된 경우 낮은 주파수 영역에서 위상차가 낮 은 값을 보여주었고, 이는 탄성특성의 증가를 나타내는 것이며, 실리케이트에 의한 고체특성이 고분자 용용체에 영향을 주어 나타나는 것으로 해석할 수 있다.

## 참고문헌

- 2008 Materials Roamap(Metal/Chemical /Fiber), Korea Industrial Technology Foundation, 783-1054, 2008.
- [2] R. P. Lagendijk, A. H. Hogt, A. Buijtenhuijs, and A. D. Gotsis, "Peroxydicarbonate modification of polypropylene and extensional flow properties", *Polymer*, 42, 10035-10043, 2001.
- [3] A. B. Lugao, B. W. H. Artel, A. Yoshiga, and H. Otaguro, "Production of high melt strength polypropylene by gamma irradiation", *Radiation Phys. & Chem.*, 76, 1691-1695, 2007.
- [4] E. Borsig, M. van Duin, A. D. Gotsis, and F. Picchioni, "Long chain branching on linear polypropylene by solid state reactions", *Euro. Polym. J.*, 44, 200-212, 2008.
- [5] Y. C. Kim, "폴리프로필렌/옥수수전분 블렌드의 비등온 결정화 거동 연구", 한국산학기술학회논문, 9, 1125-1129, 2008.
- [6] Y. C. Kim and J.-C. kim, "Study on the Silicate Dispersion and Rheological Properties of PP/Starch-MB/Silicate Composites", J. Ind. Eng. Chem., 13, 1029-1034, 2007.
- [7] H.-J. Kim, J.-C. Kim, J.-J. Lee, and Y. C. Kim, "Effect

of starch content on the non-isothermal crystallization behavior of HDPE/silicate nanocomposites", *J. Ind. Eng. Chem.*, **16**, 406-410, 2010.

- [8] D. J. Lohse, S. T. Milner, L. J. Fetters, and M. Xenidou, and M. K. Lyon, "Well-defined, model long chain branched polyethylene. 2. Melt rheological behavior", *Macromolecules*, 35, 3066-3075, 2002.
- [9] M. Sugimoto, Y. Suzuki, K. Hyun, K. H. Ahn, T. Ushioda, T. Taniguchi, and K. Koyama, "Melt rheology of long-chain-branched polypropylenes", *Rheol Acta*, 46, 33-44, 2006.
- [10] J.Z. Liang, "Effects of extrusion conditions on die-swell behavior of PP/diatomite composite melts", *Polymer Testing*, 27, 936-940. 2008.
- [11] S. Tabatabaei, P. J. Carreau, and A. Ajji, "Rheological and thermal properties of blends of a long-chain branched polypropylene and different linear polypropylenes", *Chemical Eng. Sci.*, 64, 4719-4731, 2009.
- [12] F. Yu, H. Zhang, R. Liao, H. Zheng, W. Yu, and C. Zhou, "Flow induced crystallization of long chain branched polypropylenes under weak shear flow", *Euro. Polym. J.*, **45**, 2110-2118, 2009.
- [13] S. Ii, M. Xiao, D. Wei, H. Xiao, F. Fu, and A. Zheng, "The melt grafting preparation and rheological characterization of long chain branching polypropylene", *Polymer*, **50**, 6121-6128, 2009.

## 김 연 철(Youn Cheol Kim)

#### [정회원]



- 1994년 2월 : 한국과학기술원 화 학공학과 (공학박사)
- 1994년 2월 ~ 1996년 12월 : 삼 성종합화학연구소 선임연구원
- 1997년 7월 ~ 1998년 9월 : 일 리노이대학교 재료공학과 박사 후 연수
- 1999년 8월 ~ 현재 : 공주대학
  교 고분자공학전공 교수

<관심분야> 고부자 구조 및 묵성 고부자 ;

교 고분자공학전공 교수 ob

고분자 구조 및 물성, 고분자 가공, 폴리올레핀