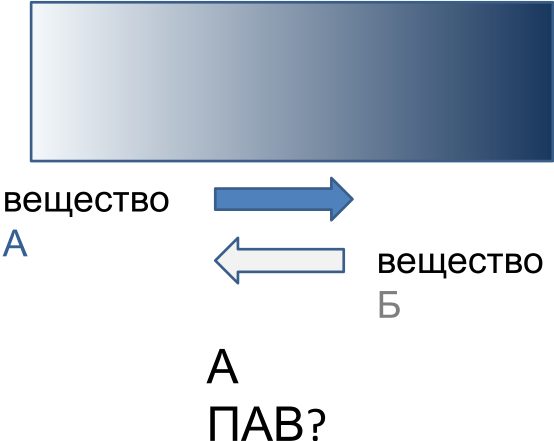
Что такое поверхностная активность и поверхностно активное вещество

В соответствии с законами диффузии (законами Фика) все вещества стремятся распределиться из области с меньшей концкентрации в область с большей концентрацией.

броуновское движение приводит к выравниванию концентраций веществ.



Что такое поверхностная активность и поверхностно активное вещество

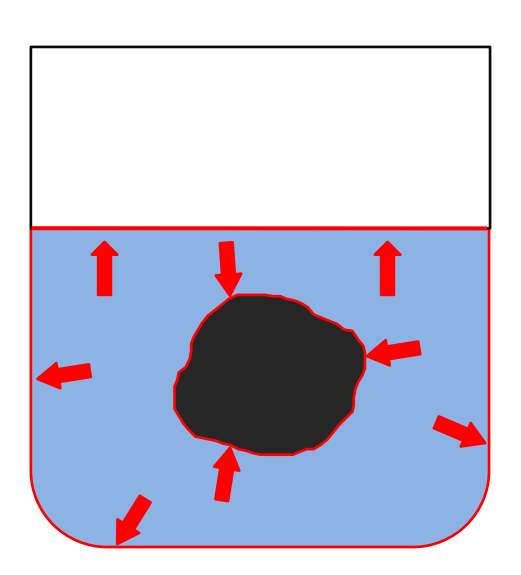
ПАВ стремится сконцентрироваться на границе раздела фаз

химическое связывание?

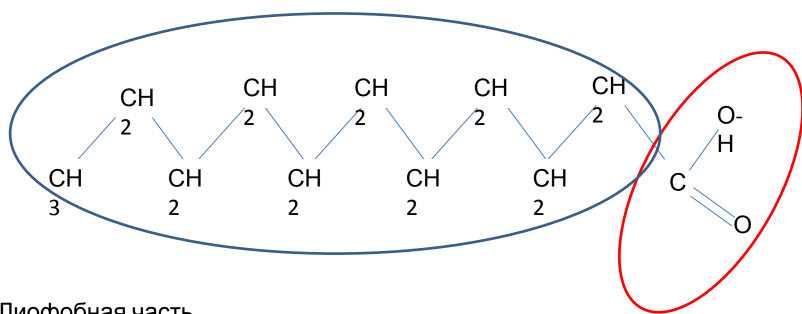
адсорбция?

концентрирование?

что еще?



#### Структура ПАВ



Лиофобная часть

Часть с низкой активностью

Неполярная часть

Лиофильная часть.

Часть с высокой активностью

Полярная часть

# Роль ПАВ в композиции

Основной компонент 1



30%

Основной компонент 2



68%

Добавка обеспечивающая их совместимость



2%

# специфика использования ПАВ в химии

Surfactant

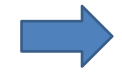
Adhesive

**Flocculant** 

Dispecing agent



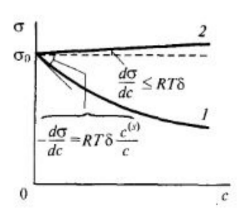
все добавки изменяют свойства поверхности фаз



меняют свойства всей композиции

- 1. Требуется минимальное количество (1-2%)
  - 2. Являются ключевым компонентом в композиции
  - 3. Практически невозможно выделить из композиции
  - 4. Самый дорогой компонент композиции
  - 5. Придется рассказать всю свою рецептуру

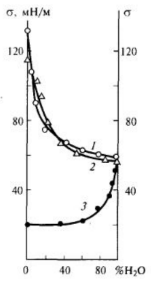
## Поверхностная активность веществ



Изотермы поверхностного натяжения для активных (1) и инактивных веществ (2)

$$G = \lim_{c \to 0} \left( -\frac{d\sigma}{dc} \right)$$
 Мера поверхностной активности вещества

- Отношение поверхностной концентрации к объемной, определяет степень адсорбции вещества на поверхности. Для ПАВ соотношение может быть сколь угодно велико, что означает очень крутое падение поверхностной энергии при росте концентрации. Для электролитов ситуация обратная, поверхностный слой обеднен электролитом по сравнению с объемом



Изотермы поверхностного натяжения воды для солей электролитов в концентрации воды от 0 до 100%

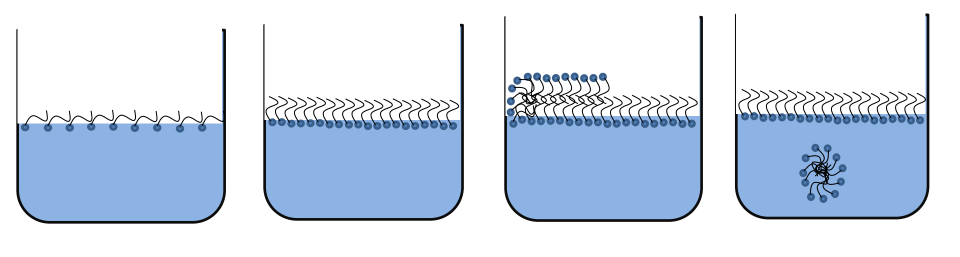
$$d\mu = R T d \ln(\alpha c)$$

Условие термодинамического равновесия в двухкомпонентной системе (растворе)

$$\Gamma = -\frac{c}{RT} \frac{d\sigma}{dc}$$

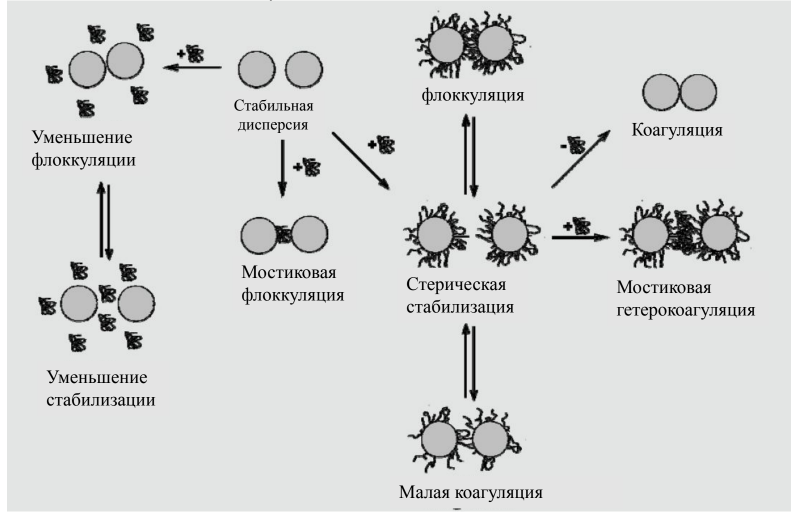
Уравнение Гиббса для двухкомпонентной системы для раствора близкого к идеальному

## Влияние концентрации жирной кислоты на распределение ее в растворителе

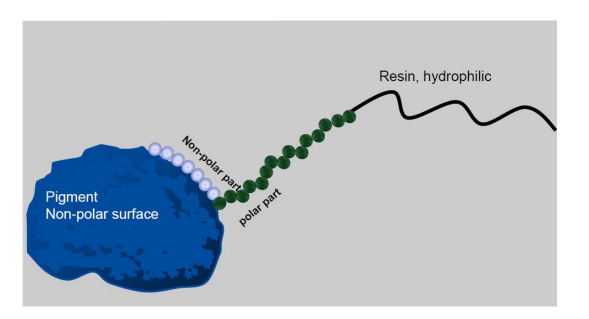


увеличение ПАВ в растворителе

# Стерическая стабилизация частиц

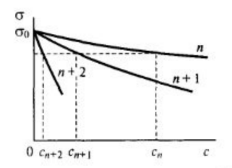


### Адсорбция ПАВ на частице



$$\Gamma = \frac{b}{RT} \frac{Ac}{Ac+1} = \Gamma_{max} \frac{c}{\alpha + c}$$

Константы A и b характеризуют размеры цепи ПАВ. Константа b сохраняет свое значение для большинства ПАВ а константа A увеличивается в 3-3.5 раз при росте цепи на одну СН<sub>2</sub> группу



Изменение поверхностного натяжения от концентрации ПАВ для разных членов гомологического ряда

$$\Gamma = Ac\Gamma_{\text{max}} = c\Gamma_{\text{max}}/\alpha$$
.

При малых концентрациях ПАВ зависимость адсорбции от концентрации линейна

$$b = RT\Gamma_{\text{max}}$$

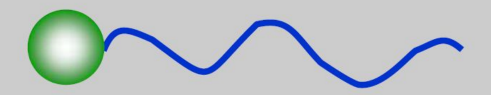
$$\Gamma_{\text{max}} = 1/(N_{\text{A}}s_1)$$
.

При значениях концентрации близких к насыщению поверхностного слоя, число молей ПАВ умещающееся на единице поверхности не зависит от длинны молекулы.

### Монофункциональные ПАВ, жирные

#### кислоты

Monofunctional W/D Additive

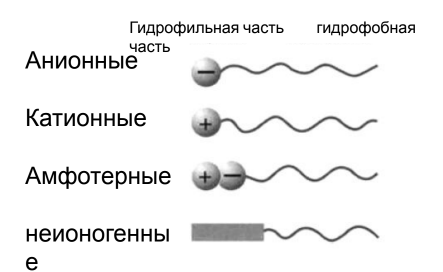


pigment or filler affinic group

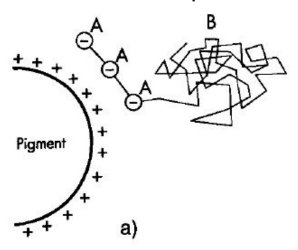
- acidic (anionic)
- basic (cationic)
- electroneutral
- non-ionic

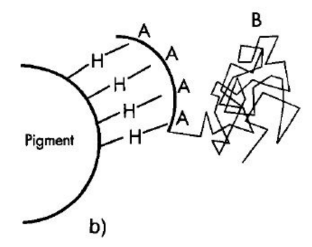
Compatibilizing unit (resin or sytem affinic group)

e.g. polyacrylate, polyurethane, polyether, polyester, alkyl



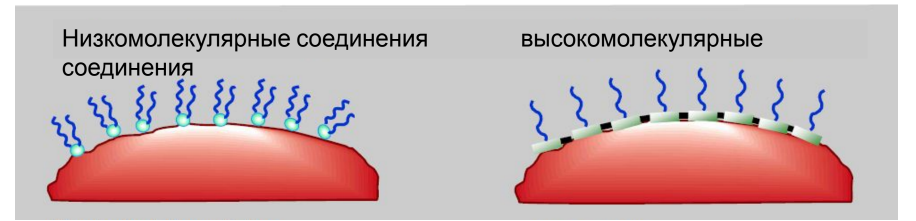
## Специфика взаимодействия ПАВ с поверхностью





Адсорбция за счет заряда на поверхности (кулоновское взаимодействие)

Взаимодействие за счет образования водородных связей



### Типы сополимеров



Random copolymer by Free Radical Polymerisation



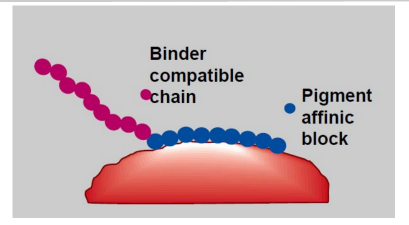
Gradient copolymer by CPT



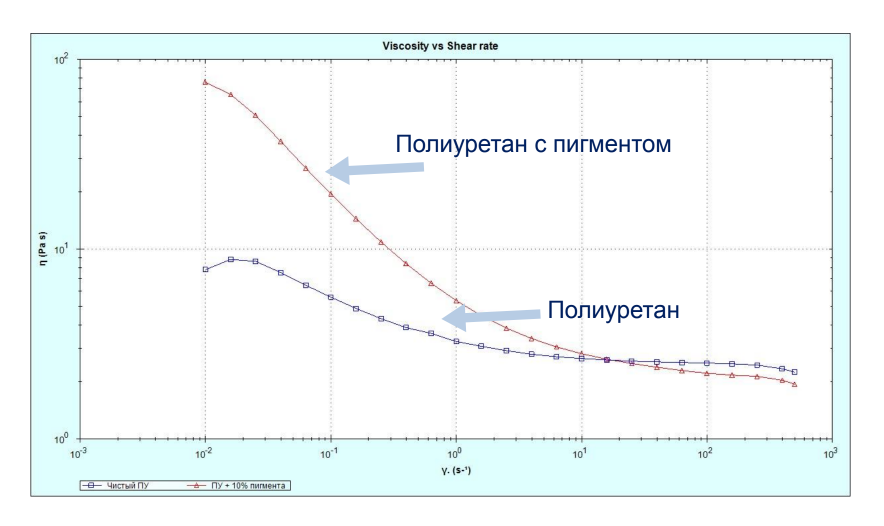
Block copolymer by CPT



Combination of Block and Comb Copolymer by CPT



## Введение наполнителя в жидкость, получение дисперсии

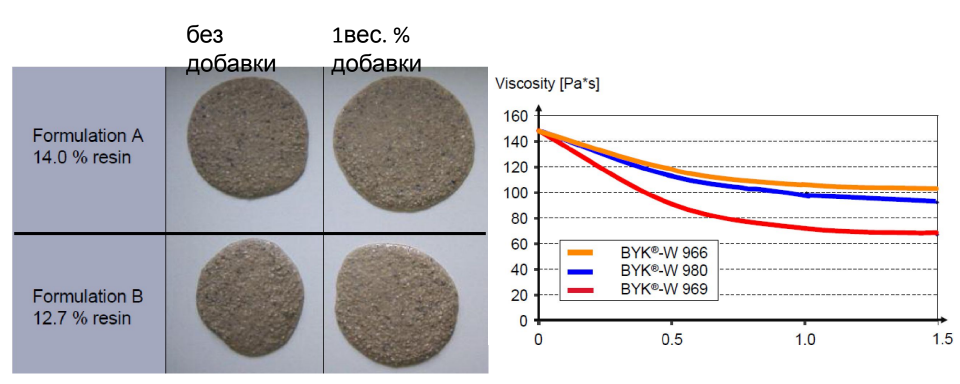


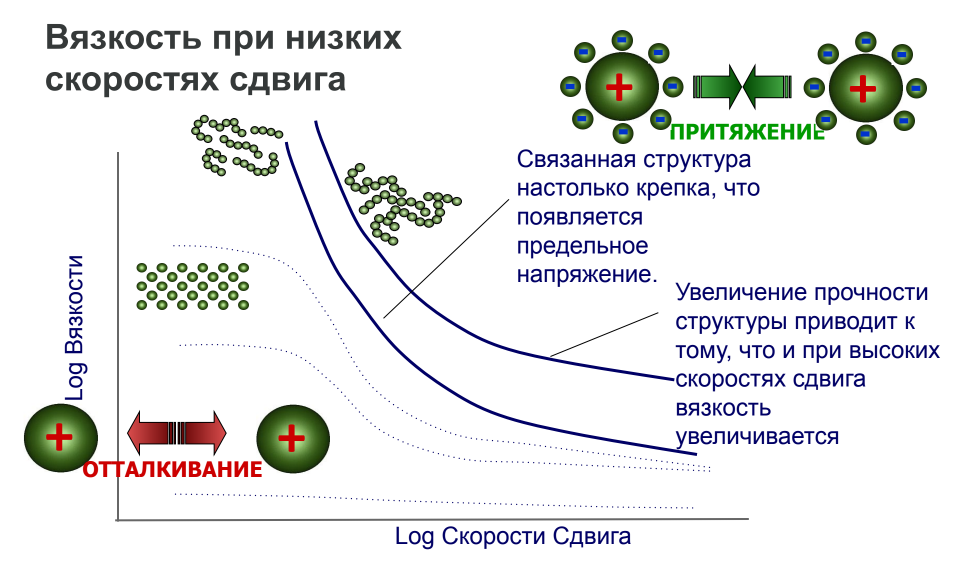
### Влияние добавления частиц

При увеличении объемной доли частиц (f) ... Уравнение Кригера-Догерти Log Вязкости  $-[\eta]\phi_m$  $\eta_{cpeda}$ Объемная доля

- увеличивается вязкость  $(\eta)$ ;
- привнесенные частицы затрудняют течение.

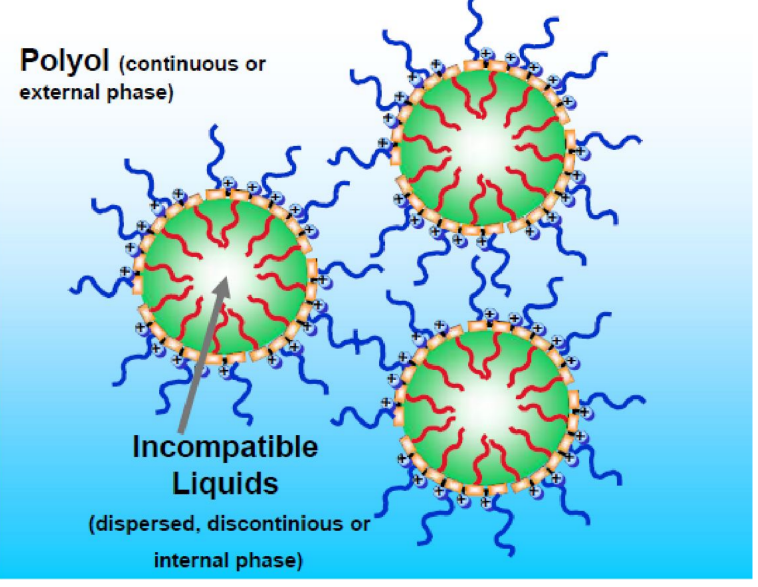
### Влияние ПАВ на вязкость



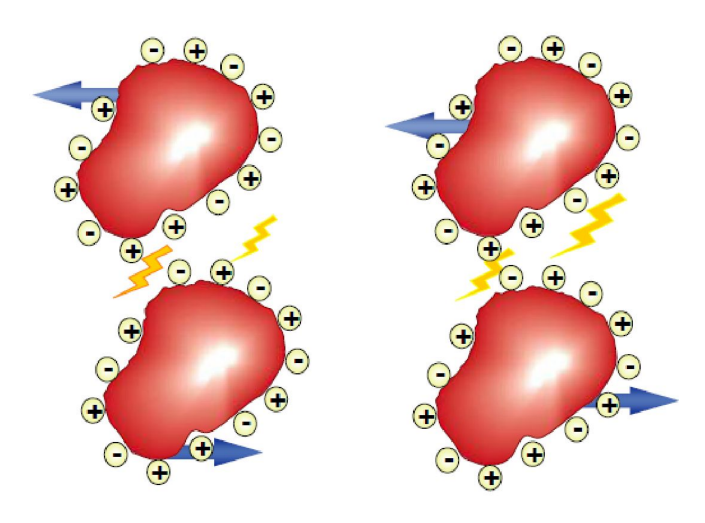


- > Появляется предел текучести.
- Структуры с сильным взаимодействием сопротивляются потоку даже при больших скоростях сдвига.

Стабилизация ПАВ экранирующим заряд дисперсной фазы



# Стабилизация ПАВ экранирующим заряд частицы



Влияние ПАВ на вязкость и на гомогенность двухфазной смеси

Pigment concentrate: 30% P.R. 170



Without additive

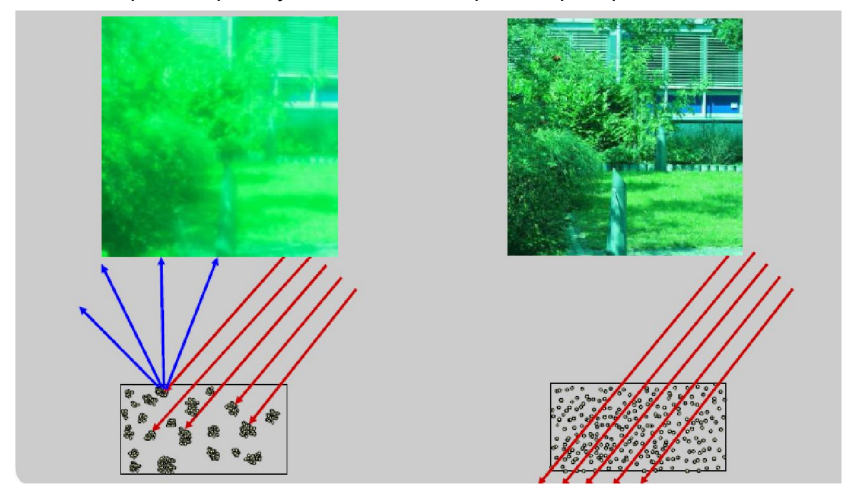


With Disperbyk®-182

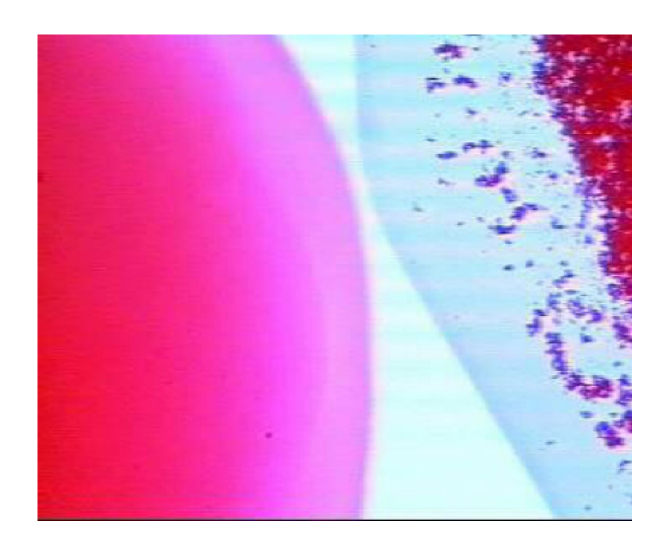
### Качество пигмента или светостойкость полимера

агломераты и флоккулы

однородное распределение

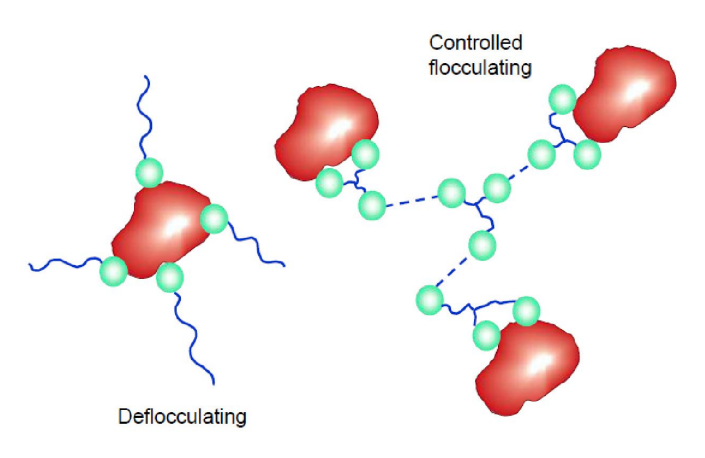


### Влияние ПАВ на флоккуляцию и дефлоккуляцию



Дефлоккуляция, контролируемая флоккуляция.

#### разные технологические процессы



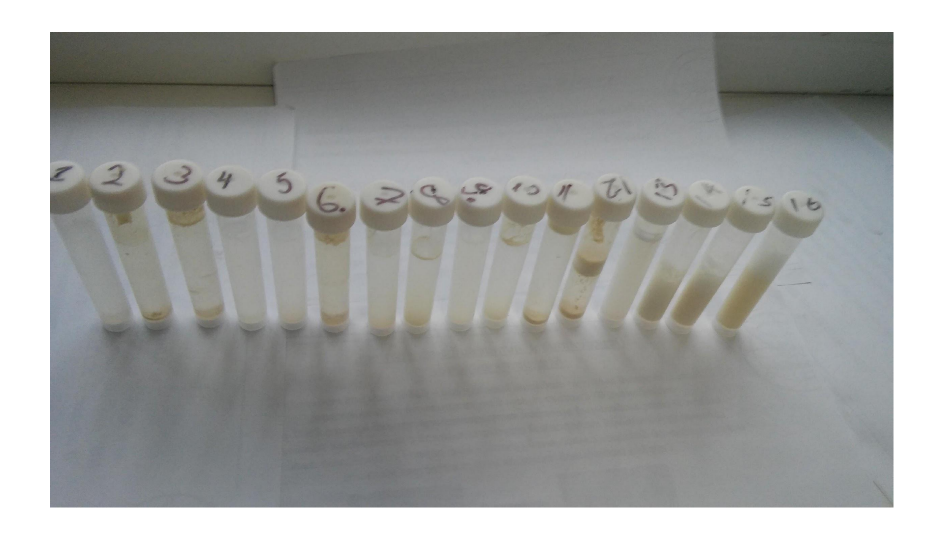
# Седиментация частиц при введении ПАВ



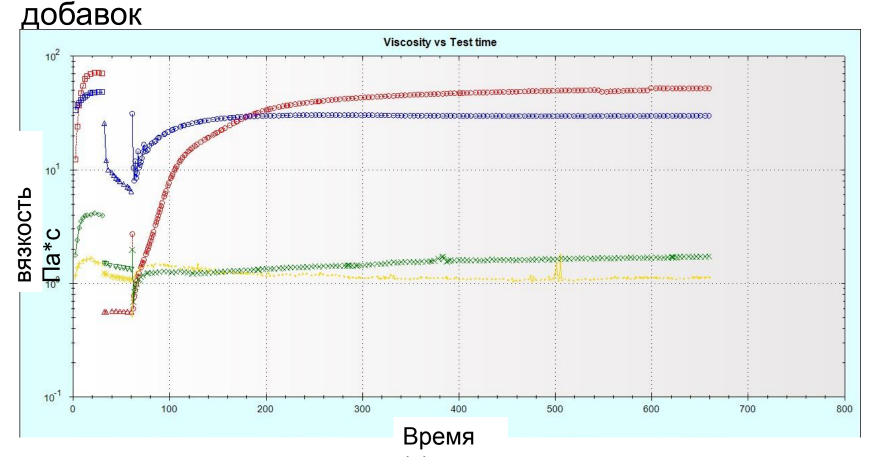
без ПАВ

с ПАВ

# Введение различных ПАВ. Влияние ПАВ на скорость седиментации



Управление свойствами дисперсии за счет подбора



Синий - исходный образец, красный образец с ПАВ увеличивающим гомогенность, зеленый и желтый - образцы с ПАВ структурирующим дисперсную фазу

### ПАВ взаимодействующие с поверхностью

частицы

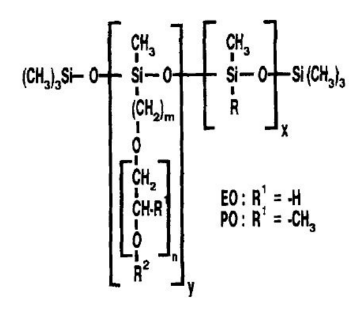
Кремнийорганические

ПАВ

$$(CH_3)_3S \vdash O = \begin{bmatrix} CH_3 \\ Si - O \\ CH_3 \end{bmatrix}_Y Si (CH_3)_3$$

Химическая структура силоксана

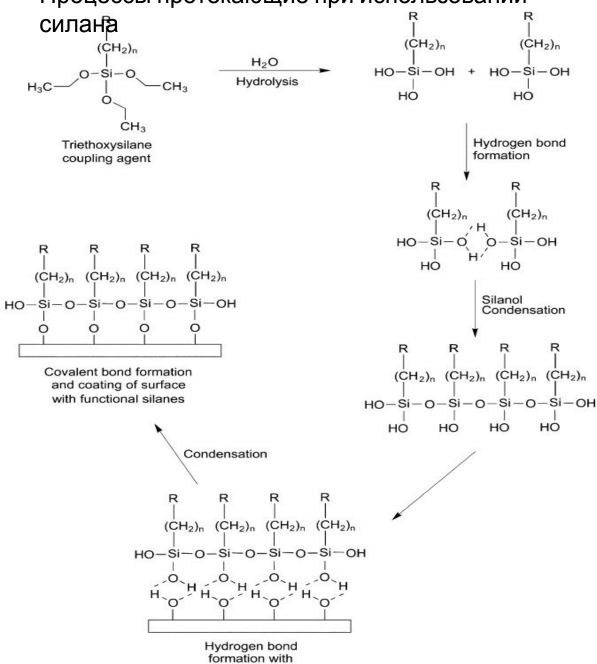
$$(CH_{3})_{3}Si-O = \begin{cases} CH_{3} \\ Si-O \\ (CH_{2})_{m} \\ O \\ C=O \\ R^{1} \\ C=O \\ O \\ R^{2} \\ O \\ R^{3} \end{cases}$$



Гидрофобизаторы на основе силоксанов силоксанов

другие модификаторы на основе

#### Процессы протекающие при использовании



surface -OH groups

