



ISIRI

911

2nd. Revision

جمهوری اسلامی ایران  
Islamic Republic of Iran

مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران

Institute of Standards and Industrial Research of Iran



استاندارد ملی ایران

911

تجدید نظر دوم

## پلاستیک‌ها- تعیین جذب آب

Plastics- Determination of water absorption

ICS:83.080.01

## بهنام خدا

### آشنایی با مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران

مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران به موجب بند یک ماده ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن ماه ۱۳۷۱ تنها مرجع رسمی کشور است که وظیفه تعیین، تدوین و نشر استانداردهای ملی (رسمی) ایران را به عهده دارد.

تدوین استاندارد در حوزه های مختلف در کمیسیون های فنی مركب از کارشناسان مؤسسه<sup>\*</sup> صاحب نظران مراکز و مؤسسات علمی، پژوهشی، تولیدی و اقتصادی آگاه و مرتبط انجام می شود و کوششی همگام با مصالح ملی و با توجه به شرایط تولیدی، فناوری و تجاری است که از مشارکت آگاهانه و منصفانه صاحبان حق و نفع، شامل تولیدکنندگان، مصرفکنندگان، صادرکنندگان و وارد کنندگان، مراکز علمی و تخصصی، نهادها، سازمان های دولتی و غیر دولتی حاصل می شود. پیش نویس استانداردهای ملی ایران برای نظرخواهی به مراجع ذی نفع و اعضای کمیسیون های فنی مربوط ارسال می شود و پس از دریافت نظرها و پیشنهادها در کمیته ملی مرتبط با آن رشته طرح و در صورت تصویب به عنوان استاندارد ملی (رسمی) ایران چاپ و منتشر می شود.

پیش نویس استانداردهایی که مؤسسات و سازمان های علاقه مند و ذیصلاح نیز با رعایت ضوابط تعیین شده تهیه می کنند در کمیته ملی طرح و بررسی و در صورت تصویب، به عنوان استاندارد ملی ایران چاپ و منتشر می شود. بدین ترتیب، استانداردهایی ملی تلقی می شود که بر اساس مفاد نوشته شده در استاندارد ملی ایران شماره ۵ تدوین و در کمیته ملی استاندارد مربوط که مؤسسه استاندارد تشکیل می دهد به تصویب رسیده باشد.

مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران از اعضای اصلی سازمان بین المللی استاندارد (ISO)<sup>۱</sup> کمیسیون بین المللی الکترونیک (IEC)<sup>۲</sup> و سازمان بین المللی اندازه شناسی قانونی (OIML)<sup>۳</sup> است و به عنوان تنها رابط<sup>۴</sup> کمیسیون کدکس غذایی (CAC)<sup>۵</sup> در کشور فعالیت می کند. در تدوین استانداردهای ملی ایران ضمن توجه به شرایط کلی و نیازمندی های خاص کشور، از آخرین پیشرفتهای علمی، فنی و صنعتی جهان و استانداردهای بینالمللی بهره گیری می شود.

مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران می تواند با رعایت موازین پیش بینی شده در قانون، برای حمایت از مصرف کنندگان، حفظ سلامت و ایمنی فردی و عمومی، حصول اطمینان از کیفیت محصولات و ملاحظات زیست محیطی و اقتصادی، اجرای بعضی از استانداردهای ملی ایران را برای محصولات تولیدی داخل کشور و / یا اقلام وارداتی، با تصویب شورای عالی استاندارد، اجباری نماید. مؤسسه می تواند به منظور حفظ بازارهای بین المللی برای محصولات کشور، اجرای استاندارد کالاهای صادراتی و درجه بندی آن را اجباری نماید. همچنین برای اطمینان بخشیدن به استفاده کنندگان از خدمات سازمانها و مؤسسات فعال در زمینه مشاوره، آموزش، بازرگانی، ممیزی و صدور گواهی سیستم های مدیریت کیفیت و مدیریت زیست محیطی، آزمایشگاه ها و مراکز کالیبراسیون (واسنجی) وسائل سنجش، مؤسسه استاندارد این گونه سازمان ها و مؤسسات را بر اساس ضوابط نظام تأیید صلاحیت ایران ارزیابی می کند و در صورت احراز شرایط لازم، گواهینامه تأیید صلاحیت به آن ها اعطا و بر عملکرد آنها نظارت می کند. ترویج دستگاه بین المللی یکاه، کالیبراسیون (واسنجی) وسائل سنجش، تعیین عیار فلزات گرانبهای و انجام تحقیقات کاربردی برای ارتقای سطح استانداردهای ملی ایران از دیگر وظایف این مؤسسه است.

\* مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران

1- International organization for Standardization

2 - International Electro technical Commission

3- International Organization for Legal Metrology (Organization International de Metrology Legal)

4 - Contact point

5 - Codex Alimentarius Commission

کمیسیون فنی تدوین استاندارد  
«پلاستیک ها - تعیین جذب آب»  
(تجدیدنظر دوم)

سمت و / یا نمایندگی

هیئت علمی دانشگاه شهید چمران اهواز

رئیس:

جواهریان، محمد  
(دکترای شیمی آلی)

دبیران:

کارشناس اداره کل استاندارد و تحقیقات  
صنعتی استان خوزستان

خوشنام، فرزانه  
(فوق لیسانس شیمی)

هیئت علمی دانشگاه شهید چمران اهواز

زرگر، بهروز  
(دکترای شیمی تجزیه)

اعضاء: (اسامی به ترتیب حروف الفبا)

کارشناس آزمایشگاه گروه ملی صنعتی فولاد  
ایران

احمدی، سودابه  
(لیسانس شیمی)

کارشناس اداره کل استاندارد و تحقیقات  
صنعتی استان خوزستان

اقبالی، فریده  
(فوق لیسانس مهندسی متالورژی)

کارشناس شرکت جهاد زمزم

بهروزی، سحر  
(لیسانس شیمی)

کارشناس شرکت پتروشیمی بسپاران

دهدشتی زاده، الهام  
(لیسانس شیمی)

سرپرسست آزمایشگاه شرکت پتروشیمی  
پژوهش و فناوری

رضایی نژاد، رامش  
(فوق لیسانس شیمی)

کارشناس اداره کل استاندارد و تحقیقات  
صنعتی استان خوزستان

شیخ، محمد اسماعیل  
(لیسانس مهندسی مکانیک)

صادقت، طاهره  
(دکترای شیمی معدنی)

هیئت علمی دانشگاه شهید چمران اهواز

فرامرزی، مازیار  
(فوق لیسانس شیمی)

کارشناس اداره کل استاندارد و تحقیقات  
صنعتی استان خوزستان

کی شمس، لیلی  
(فوق لیسانس شیمی)

کارشناس آزمایشگاه مرکزی دانشگاه  
شهید چمران اهواز

مهرمولایی، فاطمه  
(لیسانس شیمی)

کارشناس اداره کل استاندارد و تحقیقات  
صنعتی استان خوزستان

والی زاده، مژگان  
(لیسانس شیمی)

کارشناس فنی شرکت جهاد زمزم

وثوق، امیر  
(فوق لیسانس مکانیک)

هیئت علمی دانشگاه آزاد ماهشهر

## فهرست مندرجات

عنوان	صفحة
آشنایی با مؤسسه استاندارد	ج
کمیسیون فنی تدوین استاندارد	د
پیش گفتار	ز
هدف و دامنه کاربرد	۱
مراجع الزامی	۲
اصول آزمون	۲
وسایل	۲
آزمونه ها	۳
شرایط و روش انجام آزمون	۵
بیان نتایج	۹
دقت	۱۱
گزارش ازمون	۱۱
پیوست الف (اطلاعاتی) ارتباط بین جذب آب توسط آزمونه ها و قوانین نفوذ فیک	۱۳
پیوست ب (اطلاعاتی) بیان دقت	۱۵
پیوست پ (اطلاعاتی) کتاب نامه	۱۸

## پیش گفتار

استاندارد " پلاستیک ها- تعیین جذب آب " نخستین بار در سال ۱۳۷۵ تدوین شد. این استاندارد بر اساس پیشنهاد های رسیده و بررسی توسط موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران و تایید کمیسیون های مربوط برای دومین بار مورد تجدید نظر قرار گرفت و درهفتصد و سی و پنجمین اجلاس کمیته ملی استاندارد شیمیایی و پلیمر مورخ ۸۹/۹/۱۱ تصویب شد. اینک این استاندارد به استناد بند یک ماده ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن ماه ۱۳۷۱ به عنوان استاندارد ملی ایران منتشر می شود.

برای حفظ همگامی و هماهنگی با تحولات و پیشرفت های ملی و جهانی در زمینه صنایع، علوم و خدمات، استانداردهای ملی ایران در موقع لزوم تجدید نظر خواهد شد و هر پیشنهادی که برای اصلاح و تکمیل این استانداردها ارائه شود، هنگام تجدید نظر در کمیسیون فنی مربوط مورد توجه قرار خواهد گرفت . بنابراین، باید همواره از آخرین تجدیدنظر استانداردهای ملی استفاده کرد.

این استاندارد جایگزین استاندارد ملی ایران شماره ۹۱۱ : سال ۱۳۸۵ است.  
منبع و مأخذی که برای تهیه این استاندارد مورد استفاده قرار گرفته به شرح زیر است:

ISO 62: 2008, Plastics - Determination of water absorption

## پلاستیک‌ها- تعیین جذب آب

### ۱ هدف و دامنه کاربرد

۱-۱ هدف از تدوین این استاندارد، تعیین روشی برای اندازه‌گیری خواص جذب رطوبت در امتداد کل ضخامت<sup>۱</sup> پلاستیک‌های جامد مسطح یا قوسی شکل است (جذب سطحی پلاستیک مورد نظر نیست). این استاندارد همچنین روشی را برای تعیین مقدار جذب آب توسط آزمونه‌های پلاستیکی با ابعاد معین، زمانی که در آب غوطه‌ور می‌شوند یا در هوای مرطوب تحت شرایط کنترل شده قرار می‌گیرند، ارایه می‌دهد. ضریب نفوذ رطوبت در طول کل ضخامت می‌تواند برای مواد تک فازی توسط رفتار نفوذ فیک<sup>۲</sup> با خواص جذب رطوبت ثابت از درون ضخامت آزمونه اندازه‌گیری شود.

این مدل برای مواد یکنواخت و کامپوزیت‌های تقویت شده با ماتریس پلیمری که در زیر دمای انتقال شیشه‌ای آزمون شوند معتبر است و برای بعضی از ماتریس‌های دو فازی مانند اپوکسیدهای سخت شده که ممکن است به مدل جذب چند فازی نیاز داشته باشند، کاربرد ندارد.

۱-۲ به طور ایده‌آل توصیه شده بهترین مقایسه خواص جذب آب و/یا ضریب نفوذ مواد، فقط با استفاده از مقدار رطوبت تعادلی پلاستیک‌های در معرض شرایط یکسان، انجام گیرد. مقایسه مواد با استفاده از خواص در تعادل رطوبتی انجام نمی‌شود بنابراین به رفتار نفوذ فیک (تک فازی) محدود نمی‌شود.

۱-۳ جذب آب آزمونه‌های پلاستیکی با ابعاد معین که در معرض غوطه‌وری یا رطوبت، تحت شرایط کنترل شده در دوره زمانی دلخواه باشند، می‌تواند برای مقایسه بهره‌های مختلف از یک ماده یا برای آزمون‌های کنترل کیفیت یک ماده مشخص به کار رود. برای این نوع مقایسه، ضروری است که ابعاد کلیه آزمون‌ها یکسان و تا حد امکان، دارای ویژگی فیزیکی نظیر نرمی سطح، تنفس درونی و .... یکسان باشند. به هر جهت تعادل رطوبتی تحت این شرایط به دست نمی‌آید. بنابراین، نتایج این نوع آزمون‌ها نمی‌تواند برای مقایسه خواص جذب آب انواع مختلف پلاستیک‌ها به کار رود. برای نتایج با قابلیت اطمینان بیشتر، آزمون‌های همزمان توصیه می‌شود.

۱-۴ نتایج به دست آمده با استفاده از روش‌های توصیف شده در این استاندارد، برای اغلب پلاستیک‌ها کاربرد دارد اما برای پلاستیک‌های دارای خلل و فرج سلولی، گرانول‌ها یا پودرهایی که ممکن است اثرات اضافی جذب و مویینگی را نشان دهند، به کار نمی‌رود. پلاستیک‌هایی که در معرض رطوبت تحت شرایط کنترل شده برای دوره‌های زمانی مشخص قرار می‌گیرند، مقایسه نسبی بین آن‌ها را امکان پذیر می‌نماید. آزمون‌های شرح داده شده برای تعیین ضریب نفوذ ممکن است برای کلیه پلاستیک‌ها کاربرد نداشته باشد. پلاستیک‌هایی که پس از غوطه‌ور شدن در آب جوش، نمی‌توانند شکل اولیه خود را حفظ کنند، نباید با روش ۲ (بند ۴-۶) مقایسه شوند.

1 - Through- the- Thickness

2 - Fick's diffusion

## ۲ مراجع الزامی

مدارک الزامی زیر حاوی مقرراتی است که در متن این استاندارد ملی ایران به آن‌ها ارجاع داده شده است. بدین ترتیب آن مقررات جزئی از این استاندارد ملی ایران محسوب می‌شود.

در صورتی که به مدرکی با ذکر تاریخ انتشار ارجاع داده شده باشد، اصلاحیه‌ها و تجدید نظرهای بعدی آن مورد نظر این استاندارد ملی ایران نیست. در مورد مدارکی که بدون ذکر تاریخ انتشار به آن‌ها ارجاع داده شده است، همواره آخرین تجدید نظر و اصلاحیه‌های بعدی آن‌ها مورد نظر است.

استفاده از مراجع زیر برای این استاندارد الزامی است:

۱-۱ استاندارد ملی ایران به شماره ۷۲۴۲: سال ۱۳۸۳ - پلاستیک‌ها - تعیین اثرات غوطه‌وری در مایعات شیمیایی - روش‌های آزمون

2-2 ISO 294-3, Plastics- Injection moulding of test specimens of thermoplastic materials-part 3: small plates.

2-3 ISO 2818, Plastics- preparation of test specimens by machining.

## ۳ اصول آزمون

آزمونه‌ها در آب مقطر، با دمای  $C^{\circ}$  ۲۳ یا در حال جوش غوطه‌ور می‌شوند یا در معرض رطوبت نسبی٪ ۵۰ در دماهای مشخص برای زمان‌های تعریف شده، قرار می‌گیرند. مقدار آب جذب شده توسط هر آزمونه، با اندازه‌گیری تغییرات جرم آن به دست می‌آید. برای مثال، اختلاف بین جرم اولیه و جرم اندازه‌گیری شده بعد از قرار گرفتن در آب، به صورت درصدی از جرم اولیه بیان می‌شود. در صورت نیاز، مقدار آب از دست رفته بعد از خشک شدن آزمونه‌ها نیز می‌تواند اندازه‌گیری شود.

در بعضی موارد، ممکن است رطوبت نسبی٪ ۷۰ تا ۹۰ و دماهای  $C^{\circ}$  ۹۰ تا ۷۰ لازم باشد. ممکن است شرایط رطوبت نسبی و دمای بالاتر از آن چه در این استاندارد توصیه شده است بر طبق توافق بین گروه‌های ذینفع استفاده شود. در صورت استفاده از شرایط رطوبت نسبی و دما غیر از آنچه توصیف شده است، شرح کامل شرایط جدید (با رواداری مناسب)، باید در گزارش آزمون ذکر شود.

## ۴ وسایل

۱-۴ ترازو، با دقت  $\pm 0.1\text{ mg}$  (بند ۳-۱-۶ را ببینید)

۲-۴ گرم‌خانه، با قابلیت گردش هوای تحت فشار یا خلاء و قابلیت نگهداری دما در  $C^{\circ}$  ۲۱۰  $\pm 50.0$  یا هر دمای مورد توافق دیگر (بند ۲-۱-۶ را ببینید)

۳-۴ ظروف نگهدارنده، حاوی آب مقطر یا آب با خلوص معادل مجهز به وسیله گرم کردن با قابلیت نگهداری دما در حرارت مشخص شده

۴-۴ دسیکاتور، با مواد جاذب رطوبت (برای مثال فسفرپنتوکسید،  $\text{P}_2\text{O}_5$ )

## ۵-۴ وسیله اندازه‌گیری ابعاد آزمونه‌ها، با دقت $0.1\text{ mm}$ در صورت نیاز

### ۵ آزمونه‌ها

#### ۱-۵ کلیات

برای ارزیابی هر ماده، حداقل سه آزمونه را مورد آزمون قرار دهید. آزمونه‌ها در ابعاد مورد نیاز ممکن است به وسیله قالب‌گیری<sup>۱</sup> یا روزن رانی<sup>۲</sup> آماده شوند. روش‌های مورد استفاده برای آماده سازی کلیه آزمونه‌ها، باید در گزارش آزمون ذکر شوند.

یادآوری – نتایج این روش ممکن است متأثر از اثرات سطحی باشند. برای بعضی مواد، نتایج مختلفی می‌تواند از آزمونه‌های قالب‌گیری شده و آرمونه‌های بریده شده از ورق بزرگ‌تر به دست آید.

هر گونه آلودگی در سطح آزمونه که بتواند بر جذب آب موثر باشد باید با تمیز کننده‌ای بی‌اثر بر پلاستیک پاک شود، درجه تأثیر تمیز کننده بر پلاستیک، مطابق با استاندارد ملی ایران شماره ۷۲۴۲، اندازه‌گیری می‌شود. برای مثال منطبق با عبارت "هیچ" (بدون تغییر در ظاهر) بر اساس استاندارد ملی ایران شماره ۷۲۴۲، باشد. اجازه دهید آزمونه‌ها در دمای  $23^{\circ}\text{C}$  در رطوبت نسبی  $50\%$  به مدت حداقل ۲ ساعت بعد از پاک کردن و قبل از شروع آزمون، خشک شوند. هنگام انتقال آزمونه‌ها برای جلوگیری از آلودگی از دستکش تمیز استفاده کنید.

ماده تمیز کننده باید بر جذب آب بی‌اثر باشد. هنگام تعیین مقدار تعادلی رطوبت مطابق بند ۳-۶ (روش ۱) و بند ۶-۶ (روش ۴) از اثرات عامل تمیز کننده می‌توان چشم پوشی کرد.

### ۲-۵ آزمونه‌های مربع شکل برای پلاستیک‌های یکنواخت

به جز در موارد مشخص شده یا توافق بین کلیه اعضا ذی‌نفع، ابعاد و رواداری ابعادی آزمونه‌های مربع شکل، باید مطابق مقادیر استاندارد 3 294-3 ISO با ضخامت  $mm(0.1 \pm 0.1)$  باشد. این آزمونه‌ها می‌توانند به وسیله قالب‌گیری مطابق استاندارد 3 294-3 ISO تحت شرایط مندرج در استانداردهای قابل کاربرد برای ماده مورد آزمون (یا شرایط توصیه شده توسط عرضه کننده مواد)، آماده شوند. برای بعضی از مواد، مانند پلی‌آمیدها، پلی‌کربنات‌ها و بعضی از پلاستیک‌های تقویت شده استفاده از آزمونه با ضخامت  $1\text{ mm}$ ، ممکن است نتایج معنی‌داری را ارائه نکند. علاوه بر این، بعضی مشخصه‌های محصول به استفاده از آزمونه‌های ضخیم‌تر برای تعیین جذب آب نیاز دارند. در این حالت ها ممکن است از آزمونه‌ای با ضخامت  $mm(0.05 \pm 0.05)$  استفاده شود. اگر از آزمونه‌های دیگری با ضخامت غیر از  $1\text{ mm}$  استفاده شود، ضخامت آزمونه باید در گزارش آزمون، ذکر شود. گرچه الزامی در مورد اندازه شعاع لبه‌ها و گوشه‌ها وجود ندارد. بهر حال برای جلوگیری از این که مواد از لبه‌ها و گوشه‌ها در طول آزمون از دست برونند باید صاف و تمیز باشند.

بعضی مواد ممکن است اثر جمع‌شدگی<sup>۱</sup> در قالب را نشان دهند. اگر آزمونه‌های این مواد با استفاده از یک قالب با ابعاد کوچک‌تر از حدود مشخص شده در استاندارد 3 294-3 ISO آماده شوند، ابعاد نهایی آزمونه ها

1 - Moulding

2 - Extrusion

ممکن است خارج از حدود رواداری مشخص شده در این استاندارد قرار گیرند که باید در گزارش آزمون ذکر شود.

### ۳-۵ آزمونهای پلاستیک‌های تقویت شده (متأثر از اثرات نفوذ ناهمگن<sup>۲</sup>)

برای بعضی از مواد پلاستیکی تقویت شده مانند اپوکسیدهای تقویت شده با الیاف کربن، اثرات نفوذ ناهمگن ناشی از مواد تقویت کننده، با استفاده از آزمونهای کوچک ممکن است به بروز اشتباه در نتایج منجر گردد. که در این حالت، آزمونهایی که با یکی از انواع آزمونهای زیر مطابقت دارند باید به کار روند و ابعاد معین و روش‌های آماده سازی آزمونه باید در گزارش آزمون ذکر شود.

**الف-** صفحه مربع شکل یا صفحه دارای انحنا که معادله زیر برای ابعاد آن صدق می‌کند:

$$w \leq 100d \quad (1)$$

که در آن:

$w$  طول اسمی از یک سمت بر حسب میلی‌متر؛

$d$  ضخامت اسمی بر حسب میلی‌متر است.

**ب-** صفحه مربع شکل با ابعاد  $mm \times 100 \times 100$  که لبه‌های آن با فولاد زنگ نزن یا فویل آلومینیوم پوشیده باشد، به طوری که جذب رطوبت از میان لبه‌ها به حداقل رسیده باشد. زمانی که این آزمونه آماده می‌شود، باید در وزن کردن آزمونه قبل و بعد از چسباندن فویل (به منظور به دست آوردن افزایش جرم ناشی از فویل و چسب) دقیق شود. از چسب با خاصیت جذب آب کم استفاده کنید تا بر نتایج آزمون موثر نباشد.

### ۴-۵ آزمونهای لوله‌ای شکل

به جز مواردی که توسط استانداردهای دیگر مشخصاً مورد نیاز باشد، آزمونهای لوله‌ای شکل باید ابعاد زیر را داشته باشند:

**الف-** برای لوله‌ایی که قطر داخلی  $mm 76$  یا کمتر دارند، قطعاتی از لوله به طول  $1 mm$  را از یک لوله بلندتر از جنس ماده مورد ارزیابی ببرید. برش باید در جهت عمود بر محور طولی لوله باشد. بریدن می‌تواند توسط ماشین کاری، اره کردن یا قیچی کردن انجام شود و باید آزمونهای با لبه‌های صاف و عاری از ترک را فراهم کند.

**ب-** برای لوله‌ایی که قطر داخلی بیشتر از  $mm 76$  دارند، آزمونهای را به شکل مستطیل به طول  $mm 1 76 \pm$  (اندازه‌گیری در راستای سطح خارجی لوله انجام شود) و عرض  $mm 1 25 \pm$  ببرید. لبه‌ها باید صاف و عاری از ترک باشند.

1 - Shrinkage

2 - Anisotropic

## ۵ آزمونهای میله‌ای شکل

آزمونه میله‌ای شکل باید ابعاد زیر را داشته باشد:

الف- برای میله‌ای با قطر  $mm 26$  یا کمتر، قطعه‌ای را به طول  $1 mm 25 \pm$  ببرید. برش باید در

جهت عمود بر محور طولی میله باشد. قطر آزمونه باید معادل قطر میله باشد.

ب- برای میله‌ای با قطر بیشتر از  $mm 26$ ، قطعه‌ای به طول  $1 mm 13 \pm$  را ببرید. برش باید در جهت

عمود بر محور طولی میله باشد. قطر آزمونه باید معادل قطر میله باشد.

## ۶ آزمونهای بریده شده از محصولات نهایی، ترکیبات روزن رانی شده، ورق‌ها یا لامینه‌ها<sup>۱</sup>

به جز مواردی که توسط استاندارد های دیگر مورد نیاز باشد، محصول را به گونه‌ای ببرید که:

- الزامات آزمونهای مربع شکل را برآورده کند،

یا

- دارای طول و عرض  $1 mm 61 \pm$  و شکل یکسان (از نظر ضخامت و انحنای) همانند ماده مورد

آزمون باشد.

شرایط ماشین کاری که برای آماده‌سازی آزمونهای استفاده می‌شود باید مورد توافق تمامی طرف‌های ذی‌نفع

باشد. همچنین این شرایط باید مطابق استاندارد ISO 2818 باشند و در گزارش آزمون نیز ذکر شوند.

اگر ضخامت اسمی بیشتر از  $mm 1,1$  باشد و ملاحظات خاصی در کاربرد آن نباشد باید با ماشین کاری روی

فقط یک سطح، ضخامت آزمونه به  $mm 1,0$  تا  $1,1$  کاهش یابد.

وقتی سطح لامینه ماشین کاری شود خواص جذب آب به طور گستردگی تحت تأثیر قرار خواهد گرفت به

طوری که نتایج آزمون نمی‌تواند معتبر باشد، بنابراین آزمونهای باید با ضخامت اولیه آزمون شوند و ابعاد آن‌ها

در گزارش آزمون، باید ذکر شود.

## ۶ شرایط و روش انجام آزمون

### ۱ کلیات

۶-۱ برای برخی مواد خاص ممکن است نیاز باشد که آزمونهای در ظرف توزین، وزن شوند.

۶-۲ روش‌های خشک کردن دیگری غیر از آنچه در بند ۶-۳ تا ۶-۶ شرح داده شد، ممکن است به صورت

توافقی به کار روند.

۶-۳ هنگامی که جذب آب توسط ماده، برابر یا بیشتر از ۱٪ باشد، آزمونهایی که با دقیقت  $mg 1 \pm$  وزن

شده باشند و وزن آن‌ها تا  $mg 1 \pm$  ثابت بمانند قابل قبول هستند.

## ۲-۶ شرایط عمومی

۲-۶-۱ آزمونهای باید قبل از آزمون به دقت خشک شوند. برای مثال بین یک روز تا ۱۰ روز برای خشک کردن در دمای  $50^{\circ}C$  مورد نیاز خواهد بود. زمان دقیق به ضخامت آزمونهای بستگی دارد.

۲-۶-۲ حداقل  $8 ml$  آب مقطر را به ازای هر سانتی‌متر مربع از کل سطح آزمونه استفاده کنید. اما مقدار آب از  $300 ml$  برای هر آزمونه کمتر نباشد. این امر مانع از تغليظ فزاینده هر گونه محصول استخراجی در آب، طی مدت زمان آزمون، خواهد بود.

۲-۶-۳ هر کدام از آزمونهای یک سری سه تایی را در یک ظرف نگهدارنده (بند ۴-۳) جداگانه قرار داده و آن‌ها را کاملاً در آب غوطه‌ور کنید یا در معرض رطوبت نسبی  $50\%$  (بند ۶-۶) قرار دهید.

هنگامی که چندین نمونه با ترکیب یکسان آزمون می‌شوند ممکن است آزمونهای به طور همزمان در یک ظرف نگهدارنده و با احتساب حداقل  $300 ml$  آب برای هر آزمونه قرار گیرند. در این حالت، تماس قابل ملاحظه سطوح بین آزمونهای یا با دیوارهای ظرف نگهدارنده، قابل قبول نیست و باید از تماس بین آن‌ها، اجتناب شود.

یادآوری- توری‌های ساخته شده از فولاد زنگ نزن ممکن است به حفظ فاصله قابل قبول بین آزمونهای کمک کنند.

برای نمونه‌هایی که چگالی کمتر از آب دارند، آزمونه را با قرار دادن در یک سبد سیمی از جنس فولاد زنگ نزن که با سیم فولادی زنگ نزن متصل به یک وزنه نگهدارنده است، غوطه‌ور کنید. از تماس سطح وزنه نگهدارنده با آزمونهای جلوگیری شود.

۲-۶-۴ فواصل زمانی برای غوطه‌وری در آب در بند ۳-۶ و ۴-۶ ارائه شده است، به هر حال توسط توافق طرف‌های ذی‌نفع می‌توان از مدت زمان‌های طولانی تر غوطه‌وری استفاده کرد. در این حالت احتیاط‌های زیر باید در نظر گرفته شوند:

- برای انجام آزمون در آب با دمای  $23^{\circ}C$ ، حداقل یک بار در روز آب را هم بزنید (برای مثال با حرکت چرخشی محتويات ظرف)؛

- برای انجام آزمون در آب جوش، آب جوش را در صورت نیاز به منظور ثابت نگهداشتن حجم آب اضافه کنید.

۲-۶-۵ در طی عملیات توزین، آزمونه نباید هیچ آبی را جذب یا آزاد کند. بنابراین آزمونهای باید سریعاً بعد از برداشتن از محیط (و در صورت لزوم حذف هر آب سطحی) وزن شوند. در مورد آزمونهای نازک و مواد با ضریب نفوذ آب بالا مراقبت خاص باید به عمل آید.

۲-۶-۶ در مورد آزمونهای با ضخامت  $1 mm$  و مواد با ضریب نفوذ آب بالا، وزن کردن اولیه باید بعد از ۲ ساعت و ۶ ساعت انجام شوند.

### ۳-۶ روش اول : تعیین مقدار آب جذب شده بعد از غوطه‌وری در آب در دمای $C^{\circ}$ ۲۳

آزمونه‌ها را در گرمخانه (بند ۲-۴) ثبیت شده در دمای  $C^{\circ} (50 \pm 2)$  به مدت حداقل ۲۴ ساعت (بند ۱-۲-۶) را ببینید) خشک کرده و قبل از وزن کردن در دسیکاتور (بند ۴-۴) تا رسیدن به دمای اتاق، خنک کنید. آزمونه‌ها را با تقریب  $mg 1/0$ ، وزن کنید. این فرآیند را تکرار کرده تا جرم آزمونه در محدوده  $\pm 0.1 mg$  ثابت شود (جرم  $m_1$ ).

سپس آزمونه‌ها را در ظرف (بند ۳-۴) پر شده از آب مقطر در دمای  $C^{\circ} 1/0 \pm 2/0$  یا  $C^{\circ} 23/0$  یا  $C^{\circ} 20$  بسته به مشخصات مربوطه قرار دهید. در غیاب مشخصات، رواداری باید  $C^{\circ} 1/0 \pm 1/0$  باشد.

بعد از غوطه‌وری به مدت  $(24 \pm 1)$  ساعت، آزمونه‌ها را از آب بیرون آورید و با پارچه خشک و تمیز یا با کاغذ صافی، تمام آب سطحی آن را پاک کنید. مجدداً آزمونه‌ها را با تقریب  $mg 1/0$  در فاصله زمانی یک دقیقه بعد از خارج کردن از آب وزن کنید (جرم  $m_2$ ).

مقدار آب در حالت اشباع، با غوطه‌وری مجدد آزمونه‌ها و وزن کردن دوباره آن‌ها در فواصل زمانی داده شده، اندازه‌گیری می‌شود. نوعی مقیاس زمانی برای فواصل غوطه‌وری آزمونه‌ها، ۲۴ ساعت، ۹۶ ساعت، ۱۹۲ ساعت و غیره است. در هر یک از این فواصل زمانی،  $(1 \pm 1)$  ساعت آزمونه را از آب خارج، تمام سطح آن را پاک کرده و هر آزمونه را در فاصله زمانی یک دقیقه بعد از خارج کردن از آب با دقت  $mg 1/0$ ، مجدداً وزن کنید. (برای مثال  $m_{2/24h}$ ).

### ۴-۶ روش دوم : تعیین مقدار آب جذب شده بعد از غوطه‌وری در آب جوش

تمامی آزمونه‌های قبلی را در گرمخانه (بند ۲-۴) ثبیت شده در دمای  $C^{\circ} 2/0 \pm 5/0$  به مدت حداقل ۲۴ ساعت (بند ۱-۲-۶) را ببینید) خشک کرده و قبل از وزن کردن آن‌ها را در دسیکاتور (بند ۴-۴) تا رسیدن به دمای اتاق، خنک کنید. آزمونه‌ها را با تقریب  $mg 1/0$ ، وزن کنید. این فرآیند را تکرار کرده تا جرم آزمونه در محدوده  $mg 0.1 \pm 0.1$  ثابت شود (جرم  $m_1$ ).

سپس آزمونه‌ها را در ظرف (بند ۳-۴) پر شده از آب مقطر در دمای جوش به گونه‌ای که روی یک لبه و کاملاً غوطه‌ور در آب باشند، قرار دهید. بعد از مدت  $(30 \pm 2)$  دقیقه، آزمونه‌ها را از آب جوش بیرون آورید و در آب مقطر نگه داری شده در دمای اتاق خنک کنید. بعد از خنک کردن آزمونه‌ها به مدت  $(15 \pm 1)$  دقیقه، آن‌ها را به طور هم زمان از آب بیرون آورید و با پارچه خشک، تمام آب روی سطح آن را پاک کنید. سپس بلاfacسله آزمونه‌ها را با تقریب  $mg 1/0$  وزن کنید (جرم  $m_2$ ). اگر ضخامت آزمونه‌ها کمتر از حدود  $mm 1/5$  باشد مقدار کم ولی قابل اندازه‌گیری از آب در حین توزین واجذب می‌شود. در این حالت وزن کردن نمونه‌ها در ظرف توزین ترجیح داده می‌شود.

محتوی آب در حالت اشباع را با غوطه‌وری مجدد و وزن کردن دوباره آزمونه‌ها در فواصل زمانی  $(30 \pm 2)$  دقیقه اندازه‌گیری کنید. بعد از هر یک این فواصل زمانی، باید آزمونه را از آب خارج، در آب مقطر سرد کرده سپس خشک و وزن کنید (همان‌گونه که در بالا ذکر شد). ممکن است با تکرار غوطه‌وری و خشک کردن ترک‌هایی به وجود آیند. در این صورت تعداد دوره‌هایی که ترک‌ها برای اولین بار در آن مشاهده شده‌اند باید در گزارش آزمون ذکر شود.

## ۶-۵ روش سوم: تعیین کاهش ماده قابل حل در آب در مدت غوطه‌وری

هنگامی که مواد شناخته شده باشند یا احتمال داده شود که مواد حاوی مقدار قابل ملاحظه‌ای از ترکیبات قابل حل در آب هستند، ضروری است مقدار کاهش مواد قابل حل در آب، در طی آزمون غوطه‌وری تصحیح شود. برای این منظور بعد از غوطه‌وری طبق بند ۳-۶ ۴-۶ یا  $m_3$  آزمونه‌ها را تا رسیدن به جرم ثابت ( $m_3$ ) در شرایط مشابه استفاده شده برای مدت زمان خشک کردن اصلی در بند ۳-۶ و ۴-۶ قرار دهید. اگر پس از قرار گرفتن مجدد آزمونه‌ها در این شرایط، جرم  $m_3$  کمتر از  $m_1$  شد، اختلاف باید ناشی از کاهش ماده قابل حل در آب طی آزمون غوطه‌وری در نظر گرفته شود. برای این گونه مواد، مقدار جذب آب باید به صورت مجموع افزایش جرم پس از غوطه‌وری و جرم ماده قابل حل در آب در نظر گرفته شود.

## ۶-۶ روش چهارم: تعیین مقدار آب جذب شده پس از قرار گرفتن در معرض رطوبت نسبی٪ ۵۰

آزمونه‌ها را در گرمخانه (بند ۲-۴) ثبیت شده در دمای  $20 \pm 5^\circ C$  به مدت حداقل ۲۴ ساعت (بند ۶-۱-۲-۶ را ببینید) خشک کرده و قبل از وزن کردن در دسیکاتور (بند ۴-۴) تا رسیدن به دمای اتاق، خنک کنید. آزمونه‌ها را با تقریب  $0.1 mg$  وزن کنید. این فرآیند را تکرار کرده تا جرم آزمونه در محدوده  $0.1 \pm 0.1 mg$  ثابت شود (جرم  $m_1$ ).

سپس آزمونه‌ها را در یک محفظه یا اتاق حاوی هوا با رطوبت نسبی٪ (۵±۵) در دمای  $10 \pm 2^\circ C$  یا  $20 \pm 2^\circ C$  بسته به مشخصات مربوطه قرار دهید. در در صورت نداشتن مشخصات، رواداری باید  $10 \pm 1^\circ C$  باشد. بعد از قراردادن آزمونه در این شرایط به مدت (۲۴±۱) ساعت، مجددآ آزمونه‌ها را با تقریب  $0.1 mg$  در فاصله زمانی یک دقیقه بعد از خارج کردن از محفظه یا اتاق حاوی هوا با رطوبت نسبی٪ (۵±۵) وزن کنید (جرم  $m_2$ ).

مقدار رطوبت تعادلی با تکرار قراردادن آزمونه‌ها در معرض رطوبت نسبی٪ ۵۰ و پس از آن وزن کردن در فواصل زمانی ارائه شده مشابه با روش اول (بند ۳-۶ را ببینید) اندازه گیری می‌شود.

## ۷ بیان نتایج

### ۱-۷ جرم آب جذب شده بر حسب درصد

برای هر آزمونه، در صد تغییر جرم  $C$  را نسبت به جرم اولیه، با استفاده از یکی از معادله‌های زیر محاسبه کنید:

$$C = \frac{m_2 - m_1}{m_1} \times 100\% \quad (2)$$

$$C = \frac{m_2 - m_3}{m_1} \times 100\% \quad (3)$$

یا

که در آن:

$m_1$  جرم آزمونه بعد از خشک کردن اولیه و قبل از غوطه وری بر حسب میلی گرم؛

$m_2$  جرم آزمونه بعد از غوطه وری بر حسب میلی گرم؛

$m_3$  جرم آزمونه بعد از غوطه وری و خشک کردن نهایی بر حسب میلی گرم؛

نتایج را به صورت میانگین حسابی سه مقدار به دست آمده در مدت زمان یکسان غوطه وری بیان کنید.

یادآوری - در شرایط خاص ممکن است به بیان مقدار آب جذب شده به صورت درصد جرمی نسبت به جرم آزمونه بعد از خشک کردن نهایی با استفاده از معادله زیر نیاز باشد:

$$c = \frac{m_2 - m_3}{m_3} \times 100\% \quad (4)$$

#### ۲-۷ اندازه گیری مقدار آب در حالت اشباع و ضریب نفوذ آب با استفاده از قوانین فیک

در دماهای خیلی کمتر از دمای انتقال شیشه پلیمر مرطوب، جذب آب در اغلب پلیمرها (اندازه گیری شده توسط روش های ۱، ۳ و ۴) به خوبی از قوانین فیک پیروی می کند (پیوست الف را ببینید) و ضریب نفوذ مستقل از زمان و غلظت مانند مثال زیر محاسبه می شود. در این حالت مقدار آب در حالت اشباع  $C_s$  همانند ضریب نفوذ  $D$  (بر حسب  $mm^2/s$ ) می توانند با برآش داده های تجربی با قانون فیک برای ورق ها بدون منظر ماندن برای ثابت شدن جرم، تعیین شوند (بند الف-۲ را ببینید).

هنگامی که آزمونهای مطابق روش های اول، دوم و سوم در آب غوطه ور می شوند، مقدار آب در حالت اشباع با  $C_s$  بیان می شود و هنگامی که آزمونهای طبق روش چهارم در معرض هوا با رطوبت نسبی٪ ۵۰ قرار می گیرند با (٪ ۵۰)  $C_s$  بیان می شوند. روش های گرافیکی نیز ممکن است برای تایید رفتار نفوذ فیک آزمونهای با جایگزینی مقدار محاسبه شده  $D$  استفاده شوند مثلاً توسط سیستم لگاریتمی که سپس با داده های نظری یا توسط بسته های نرم افزاری موجود تجاری، برآش می شود. به منظور تصدیق این که جذب آب یک پلیمر از قانون فیک پیروی می کند داده های تجربی باید برای مدت زمان طولانی تری تا رسیدن به غلظت تعادلی  $C_s$  بررسی شوند.

شکل الف-۱ حل نسبتاً دقیقی از قوانین فیک برای ورق ها را نشان می دهد. شیب ۵٪ برای موارد زیر به دست آمده است:

$$c \leq 0.51c_s \quad (5)$$

یا

$$c/c_s \leq 0.51 \quad (6)$$

یا

$$\frac{D\pi^2 t}{d^2} \leq 0.50 \quad (7)$$

که در آن:

$t$  مدت زمان غوطه وری آزمونه در آب یا هوای مرطوب بر حسب ثانیه؛

$d$  ضخامت آزمونه بر حسب میلی متر.

در موردی که:

$$D\pi^2 t / d^2 \geq 5 \quad (8)$$

از مقدار  $c = c_s$  استفاده کنید.  
مقادیر دیگر در جدول ۱ آورده شده است.

جدول ۱- مقادیر ابعادی تئوری از قانون فیک برای ورق ها

$c/c_s$	$D\pi^2 t / d^2$
•	•
0.07	0.1
0.22	0.10
0.51	0.5
0.60	0.7
0.70	1.0
0.82	1.5
0.89	2.0
0.96	3.0
0.99	4.0
1.00	5.0

مثال - برای آزمونی که تا ثابت ماندن جرم انجام شده است، پس از برازش داده های تجربی با منحنی تئوری، غلظت تجربی  $c_{70\%}$  را با استفاده از  $c/c_s = 0.7$  و معادله زیر محاسبه کنید:

$$c_s = \frac{c_{70\%}}{0.7} \quad (9)$$

که در آن:

$c_s$  و  $c_{70\%}$  بر حسب میلی گرم بر گرم یا درصد جرمی بیان می شوند.  
مدت زمان تجربی  $t_{70\%}$  در امکان محاسبه ضریب نفوذ  $D$  (بر حسب میلی متر مربع بر ثانیه) را از معادله زیر فراهم می کند:

$$\frac{D\pi^2 t_{70}}{d^2} = 1 \quad (10)$$

یا

$$D = \frac{d^2}{\pi^2 t_{70}} \quad (11)$$

اگر  $t_{70}$  بر حسب ثانیه،  $\pi^2$  تقریباً برابر با ۱۰ و ضخامت برای آزمونه تحت ۱mm باشد، سپس

$$D \approx \frac{1}{10t_{70}} \quad (12)$$

یادآوری - مقدار معمول D برای پلاستیک ها در دمای  $23^\circ C$  برابر  $mm^2/s$  است که با آزمونه یک میلی متری مقدار  $t_{70}$  برابر  $10^\circ$  ثانیه (تقریباً یک روز) به دست می آید. با این ضخامت، مدت زمان غوطه وری مورد نیاز برای محاسبه  $D$  و  $C_s$  به طور معمول از یک هفته بیشتر نخواهد شد.

## ۸ دقت

داده های دقت در پیوست ب ارایه شده است.

## ۹ گزارش آزمون

گزارش آزمون باید شامل حداقل اطلاعات زیر باشد:

۱-۹ ارجاع به استاندارد ملی ایران شماره ۹۱۱: سال ۱۳۸۹؛

۲-۹ جزئیات لازم برای شناسایی کامل مواد یا محصولات آزمون شده؛

۳-۹ نوع آزمونه استفاده شده و روش آماده سازی، بیان اینکه آزمونهها بریده شده‌اند یا خیر، ابعاد آزمونه ها، جرم اولیه و در صورت لزوم مساحت سطحی اولیه و شرایط سطحی آن‌هابرای مثال آیا ماشین شده‌اند یا خیر؛

۴-۹ مشخص کردن روش(۱، ۲، ۳ و ۴) استفاده شده و مدت زمان(های) غوطه وری؛

۵-۹ جذب آب محاسبه شده توسط یک یا چند روش از روش‌های بیان نتایج مطابق بند ۷، گزارش میانگین و انحراف استانداردنتایج (در صورتی که در محاسبات بند ۱-۷ و ۲-۷ مقدار منفی برای جذب آب به دست آید، باید به صورت شفاف در گزارش آزمون بیان شود)؛

۶-۹ جذب آب در حالت اشباع  $c_s$  یا ( $50\%$ ) در دمای  $23^\circ C$  که طبق بند ۲-۷ محاسبه شده است؛

۷-۹ ضریب نفوذ در دمای  $23^\circ C$  که طبق بند ۲-۷ محاسبه شده است؛

۸-۹ هر گونه انحراف از روش آزمون و هراتفاقی که بر نتیجه موثر باشد؛

۹-۹ تاریخ و محل انجام آزمون.

## پیوست الف

### (اطلاعاتی)

#### ارتباط بین جذب آب توسط آزمونه ها و قوانین نفوذ فیک

#### الف-۱ کلیات

در موردی که جذب آب با قوانین فیک همبستگی داشته باشد، مقدار آب وابسته به زمان می تواند به عنوان تابعی از ضریب نفوذ  $D$  و جذب آب در حالت اشباع  $c_s$  به صورت معادله (الف-۱) بیان شود:

$$c(t) = c_s - c_s \frac{8}{\pi^2} \sum_{k=1}^{20} \frac{1}{(2k-1)^2} \exp \left[ -\frac{(2k-1)^2 D \pi^2}{d^2} t \right] \quad (\text{الف-۱})$$

که در آن:

$k$ ؛ ۲۰، ۳، ۲، ۱

$d$  ضخامت آزمونه.

یادآوری-استفاده از ۲۰ بار جمع زدن عموماً کافی در نظر گرفته شده است.

#### الف-۲ تعیین $D$ و $c_s$ بدون انتظار برای رسیدن به جرم ثابت

با فرض پیروی از قوانین فیک، رابطه خطی بین  $\lg(c(t)/c_s)$  و  $\lg(Dt)$  برای مقادیر کوچک به طور تقریبی می تواند راست در نظر گرفته شود (شکل الف-۱ را ببینید). ضریب نفوذ در محدوده خطی با در نظر گرفتن مقادیر تئوری جدول ۱ به صورت زیر می تواند بیان شود:

$$\sqrt{D} \approx \frac{1}{c_s} \cdot \frac{d}{0.52\pi} \cdot \frac{c(t)}{\sqrt{t}} \quad (\text{الف-۲})$$

که در آن:

$c_s$  جذب آب در حالت اشباع؛

$d$  ضخامت آزمونه؛

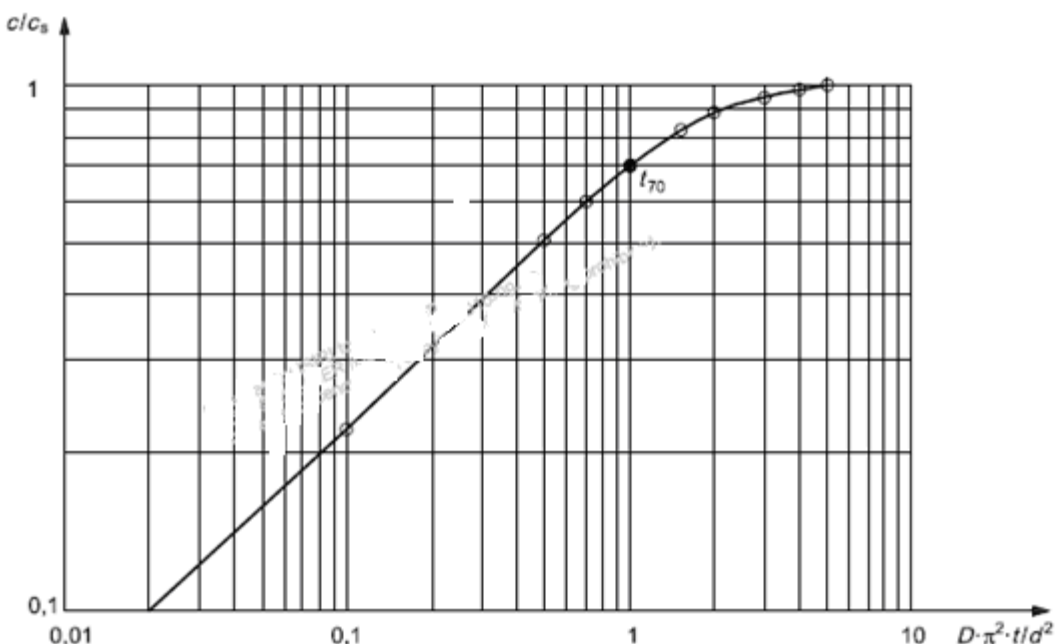
$t$  مدت زمان غوطه وری؛

$c(t)$  جذب آب اندازه گیری شده در زمان  $t$ .

سپس مقدار  $c_s$  با استفاده از معادله (الف-۱) به همراه ابزارهای گرافیکی یا حسابی می تواند تخمین زده شود.

### الف-۳ تایید همبستگی با قوانین نفوذ فیک

"توافق خوب" جذب آب آزمونه پلیمری با رفتار نفوذ فیکی وقتی مشاهده می شود که، بعد از خم شدن منحنی  $f(t) = c/c_s$  در نقطه تقریبی  $t_{70}$  (شکل الف-۱ را ببینید)، مقادیر  $c_s$  و  $D$  تعیین شده توسط برآش معادله (الف-۱) با افزایش زمان غوطه وری تا  $t_{\max}$ ، به طور قابل ملاحظه‌ای با داده‌های تجربی اختلاف نداشته باشند. بیشینه زمان آزمون تجربی و بزرگتر از  $t_{70}$  می باشد. اختلاف بین  $c_s$  اندازه گیری شده در حدود  $t_{70}$  و  $c_s$  اندازه گیری شده در زمان  $\infty \rightarrow t$  نوعاً، کمتر از ۱۰٪ است. به طور مشابه اختلاف بین  $D$  اندازه گیری شده در حدود  $t_{70}$  و  $D$  اندازه گیری شده در زمان  $\infty \rightarrow t$  نوعاً، کمتر از ۲۰٪ است.



شکل الف-۱- جذب آب  $c/c_s$  ورق‌ها به عنوان تابعی از تابع بدون بعد  $D \cdot \pi^2 \cdot t / d^2$   
( ضریب نفوذ؛  $t$  زمان غوطه وری؛  $d$  ضخامت آزمونه )

پیوست ب  
(اطلاعاتی)

بیان دقت

ب-۱ آزمون های مشارکتی<sup>۱</sup>

داده های دقت بر اساس آزمون های مشارکتی در ۱۶ آزمایشگاه در ۵ کشور انجام شده است. دو نوع PMMA (استاندارد PMMA و استاندارد مقاوم فشرده (PMMA-IR)) و یک نوع PC استفاده شدند. ابعاد آزمونه ها (۱ mm×۶۰ mm×۶۰ mm) و (۲ mm×۶۰ mm×۶۰ mm) بودند. تمام مواد توسط یک آزمایشگاه تولید و توزیع شده بودند.

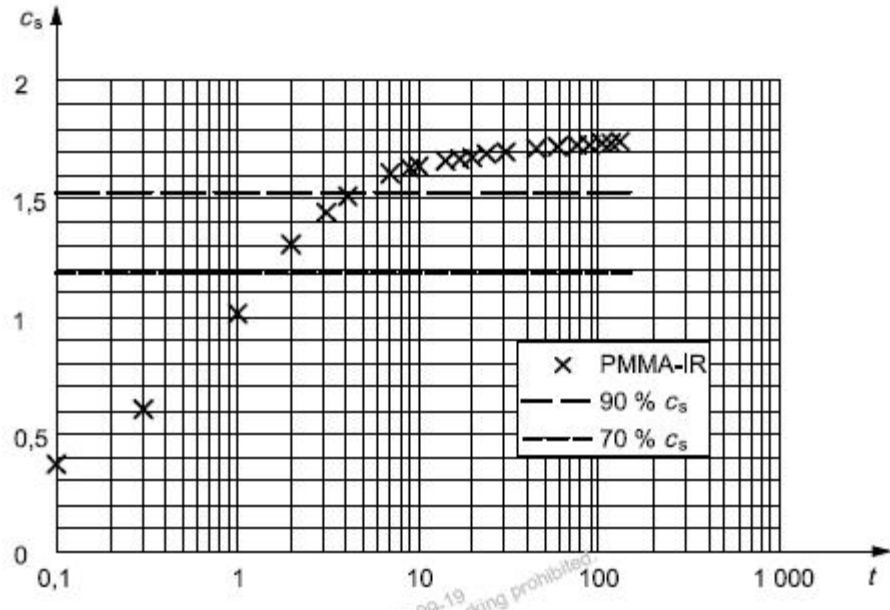
ب-۲ خشک کردن آزمونه ها

برای اغلب مواد مدت زمان حالت دادن  $t_{90}$  مربوط به جذب یا رها سازی ۹۰٪ از مقدار آب قابل دسترس برای رسیدن به مقدار رطوبت تعادلی تقریباً کافی است. به طور معمول  $t_{90}$  حدود دو برابر  $t_{70}$  است. مدت زمان خشک شدن در دمای  $50^{\circ}C$  معمولاً یک تا ده روز است که فاصله زمانی دقیق آن به ضریب نفوذ و ضخامت آزمونه وابسته است.

برای آزمونه PC با ضخامت ۱ mm ازمان خشک شدن یک روز در دمای  $50^{\circ}C$  یا دو یا سه روز در دمای  $23^{\circ}C$  برای آزمون مشارکتی استفاده شده است. برای آزمونه PMMA با ضخامت ۲ mm، زمان های خشک شدن هشت روز در دمای  $50^{\circ}C$  یا  $30^{\circ}C$  استفاده شده است. در همه موارد، آزمونه ها تا رسیدن به جرم ثابت (در محدوده  $\pm 0.1 mg$ ) خشک شدند.

ب-۳ اندازه گیری مقدار آب جذب شده بعد از غوطه وری در آب در دمای  $23^{\circ}C$  (روش ۱)  
بعد از مدت زمان های غوطه وری مختلف، مقدار آب اندازه گیری شد. داده های تجربی حاصل از یک آزمایشگاه در شکل ب-۱ نشان داده شده است.

داده های جذب آب حاصل از ۱۱ آزمایشگاه مطابق با پیوست الف برای اندازه گیری  $c_s$  و  $D$  جهت سه ماده متفاوت برآش شدند. مقادیر میانگین و انحراف استاندارد به دست آمده در جدول ب-۱ و ب-۲ نشان داده شده اند. انحراف استاندارد بین آزمایشگاهی با  $S_R$  و  $R$  حد تکرار پذیری ۹۵٪ را نشان می دهد. داده مورد نیاز برای اندازه گیری انحراف استاندارد درون آزمایشگاهی (تکرار پذیری) در دسترس نمی باشد.



یادآوری- مقدار آب  $c_s$  بر حسب درصد جرمی

شکل ب-۱- مقادیر تجربی مقدار آب

(مقدار  $90\% c_s$  و  $70\% c_s$  نشان داده شده است)

جدول ب-۱- مقدار  $c_s$  برآذش شده برای داده های آب جذبی تجربی

$R$	$S_R$	$c_s$ ٪ جرمی	ماده
۰/۱۷	۰/۰۶	۱/۸۷	PMMA
۰/۱۳	۰/۰۵	۱/۶۷	PMMA-IR
۰/۰۲۵	۰/۰۰۹	۰/۳۴۰	PC

جدول ب-۲- مقدار  $D$  برآذش شده برای داده های آب جذبی تجربی

$R$	$S_R$	$D$ $mm^2 / s (\times 10^7)$	ماده
۲/۷	۱/۰	۵/۲	PMMA
۱/۶	۰/۶	۷/۷	PMMA-IR
۳/۱	۱/۱	۴/۲	PC

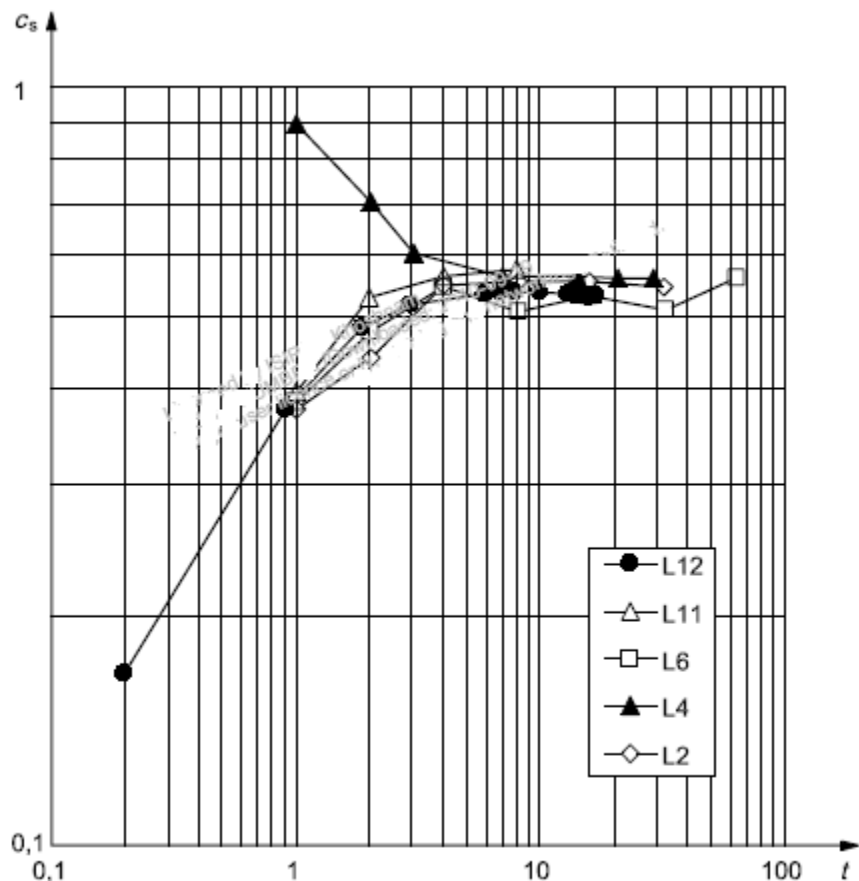
نتایج قابل قبول بعد از هفت روز با مجاز شمردن عدم قطعیت ٪ ۱۰ برای  $c_s$  و ٪ ۳۰ برای  $D$  در دسترس بودند. به طور کلی ، آزمون بعد از مدت  $t_{90}$  ممکن است خاتمه یابد گرچه در این مرحله تعادل حاصل نخواهد شد.

برای آزمونهای نازک (1 mm) مواد با مقادیر  $D$  بالا، چندین بار توزین در طی ۲۴ ساعت اول مورد نیاز میباشد (برای مثال بعد از ۲ ساعت و ۶ ساعت).

ب-۴ اندازه گیری مقدار آب جذب شده بعد از قرار گرفتن در معرض رطوبت نسبی٪ ۵۰٪ (روش ۴) مقدار صحیح  $c_s$  برای استاندارد PMMA در رطوبت نسبی٪ ۵۰٪ در محدوده از٪ ۱۵٪ تا٪ ۲۰٪ جرمی به نظر می رسد. این مقدار همانند مدت زمان مورد نیاز جهت در معرض رطوبت بودن برای حصول تعادل مستقل از مسیر اشباع شدن (از خشک به مرطوب یا از مرطوب به خشک) می باشد.

داده ها برای PMMA-IR مقاوم فشرده در شکل ب-۲ نشان داده شده است. همه مشارکت کنندهها برای  $c_s$  مقداری از٪ ۱۵٪ جرمی با صرفه نظر از راه اشباع شدن را ارایه کرده اند.

در مورد PC ضخیم ۱ mm، آزمونه ها خیلی سریع در حدود٪ ۱۵٪ جرمی اشباع شدند که مجدداً مستقل از مسیر حصول اشباع شدن می باشد.



یادآوری- مقدار آب  $c_s$  بر حسب درصد جرمی

شکل ب-۲- جذب آب توسط PMMA-IR مقاوم فشرده با ضخامت ۱ mm در رطوبت نسبی٪ ۵۰٪، اندازه گیری شده توسط پنج آزمایشگاه مختلف (L<sub>2</sub>, L<sub>4</sub>, ...)

پیوست پ  
(اطلاعاتی)  
کتابنامہ

- [1] CRANK, J. and PARK, G.S., *Diffusion in Polymers*, 1968, Academic Press, London and New York
- [2] KLOPFER, H., *Wassertransport durch Diffusion in Feststoffen*, 1974, Bau-Verlag, Wiesbaden and Berlin
- [3] TAUTZ, H., *Wärmeleitung und Temperaturausgleich*, 1971, Akademieverlag, Berlin
- [4] LEHMANN, J., Absorption of Water by PMMA and PC, *KU Kunststoffe plast Europe*, **91** (2001), 7