

ПИСЬМА В РЕДАКЦИЮ

УДК 541.64:542.954

СИНТЕЗ ПОЛИАМИДОВ
В ГОМОГЕННЫХ ВОДНО-СПИРТОВЫХ СМЕСЯХ

Высокомолекулярные полиамиды ароматических дикарбоновых кислот обычно получают путем поликонденсации галогенангидридов этих кислот с диаминами либо в растворе органических растворителей, либо в гетерогенных системах, состоящих из воды и органического растворителя. Спирты в качестве реакционной среды не применялись до настоящего времени, видимо, из-за их химической активности по отношению к галогенангидридам.

Нами показана возможность использования низших алифатических спиртов для синтеза высокомолекулярных полиамидов в гомогенных смесях с водой, содержащих большие количества последней (50–80 об. %). Так, в 50%-ном водном изопропиловом спирте из фторангидрида изофталевой кислоты и гексаметилендиамина был получен полиамид с удельной вязкостью в серной кислоте 0,73 (при $c = 0,5 \text{ г/дл}$) (в безводном спирте — 0,18).

Увеличение молекулярной массы полиамидов наблюдается и при добавлении воды к другим спиртам. Так, при синтезе в метиловом, этиловом и *n*-бутиловом спиртах, содержащих 50 об. % воды, удельная вязкость полигексаметиленизофталамида — 0,27; 0,47 и 0,29, а в безводных спиртах — 0,03, 0,01 и 0,1 соответственно.

Возможность получения высокомолекулярных полиамидов в системах, состоящих из активных по отношению к галогенангидридам компонентов (спирта и воды), мы связываем с ускорением основной реакции водой. Это было подтверждено данными по изучению кинетики модельной реакции ацилирования анилина фторангидридом изофталевой кислоты. Изменение содержания воды в спирте от 0 до 70 об. % приводит к значительному росту константы скорости ацилирования.

Л. Б. Соколов, В. И. Логунова, В. М. Савинов

Поступило в редакцию
31 VII 1974

УДК 541.64:539.3

ВЛИЯНИЕ НЕБОЛЬШИХ КОЛИЧЕСТВ ПЛАСТИФИКАТОРОВ
НА ДЕФОРМАЦИОННЫЕ СВОЙСТВА ПОЛИМЕРНЫХ СТЕКОЛ

Мы исследовали изменение предела вынужденной эластичности $\sigma_{вз}$ полиметилметакрилата при введении в него дибутилфталата, додецилфталата, полиэтиленгликоля ($M=300$) и хлорированного поливинилхлорида при введении в него хлорированного дифенила.

В области концентраций пластификатора свыше 1% (рисунок) мы наблюдали монотонное снижение $\sigma_{вз}$ по мере увеличения количества пласти-