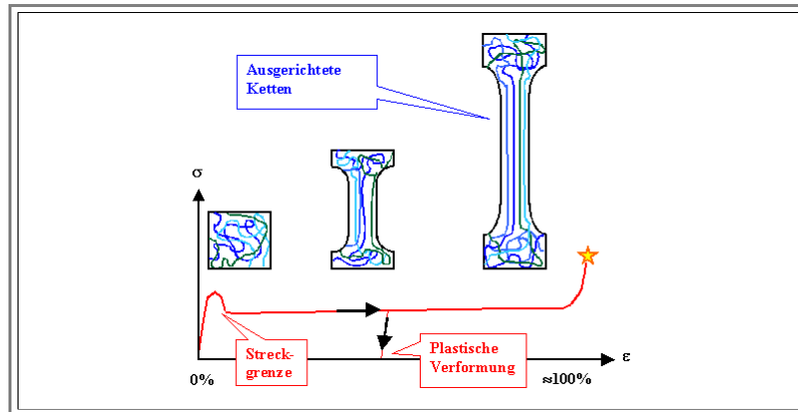


9.3.2 Streckung und "Crazing"

Streckung

Im Bereich der Glastemperatur, oder etwas genauer, für $T_G > T > 0,75 T_G$, zeigt die Spannungs - Dehnungskurve bei "zähen" Polymeren ein neues Phänomen - die **Streckung** - das so in anderen Materialien nicht beobachtet wird.

Hier ist eine typische Kurve zusammen mit den Änderungen der Konformation:



Das Experiment dazu kann jeder selber machen; viele Kunststoffe - z.B. Folienhüllen oder Bonbonhüllen - sind geeignet.

- Einfach einen langen Streifen ausschneiden, und kräftig daran ziehen. Mit dem richtigen Material beobachtet man, daß es sich mit relativ konstanter Kraft sehr lang ziehen läßt; dabei wird es deutlich schmaler und dünner (und außerdem oft milchig weiß).
- Dabei bildet sich zuerst irgendwo eine Einschnürung - manchmal auch an zwei Stellen gleichzeitig - die sich dann ausbreitet.
- Läßt man los, bleibt das Polymer gedehnt - es ist also ein grundsätzlich anderes Verhalten als bei **Elastomeren**, die eine ähnliche, jedoch **vollständig elastische** Spannungs - Dehnungskurve aufweisen.

Was strukturell geschieht, ist fast mit dem bloßen Auge zu sehen: Die im unverformten Zustand mehr oder weniger regellos verknäuelten (und relativ wenig vernetzten) Ketten werden alle parallel ausgerichtet. Das Ende der plastischen Verformbarkeit ist erreicht, wenn die Ketten auf maximale Länge gestreckt sind.

- Das Material wird dann schnell hart und reißt.
- Manche Polymer sind von vornherein gestreckt - entweder durch geeignete Herstellverfahren oder durch mechanische Streckung bei erhöhter Temperatur. Dann haben wir die hochfesten **Kunststoffseile** und -taue, die sich größter Beliebtheit erfreuen. Das Spektrum reicht vom "Nylonfaden", über Angelschnüre bis zu den dicken Tauen, mit denen große Schiffe vertäut werden.
- Verwebt man diese Fäden, bekommen wir hochfeste Stoffe - für Segel, Anoraks, Verpackungsmaterial.

Der Mechanismus ist klar: Die sekundären Bindungen können der wirkenden Spannung nicht standhalten, die Ketten sind beweglich.

- Die Zahl der "harten" Knoten ist zu gering um die Streckung zu verhindern (und gummiartiges Verhalten zu erzwingen); **Verschlaufungen** leisten zwar Widerstand, aber können die Streckung nicht verhindern.

"Crazing"

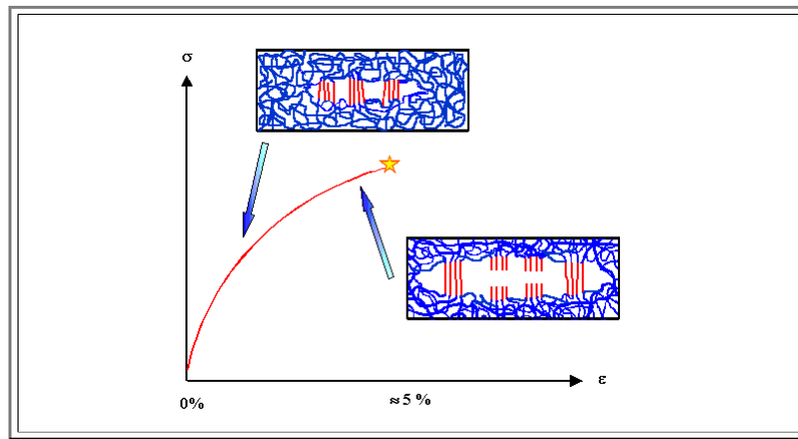
Hat man ein Material das z.B. bei Raumtemperatur schöne Streckung zeigt, ist klar, was bei **Erhöhung** der Temperatur passiert.

- Die Streckung wird bei immer kleineren Spannungen möglich, gleichzeitig wird das Material zunehmend viskos.

Bei **Absenken** der Temperatur wird das Polymer spröde - aber zwischen Streckung und vollständiger Sprödigkeit (d.h. keine plastische Verformung ist möglich) gibt es einen **Übergangsbereich**, den wir bei vielen Polymeren des täglichen Gebrauchs beobachten können.

- Man nennt diesen Bereich gelegentlich **"Crazing"**; dieses typische Verhalten haben wir beispielsweise wenn wir versuchen ein Geodreieck oder Plastiklineal zu biegen.
- Das Lineal wird zwar schnell brechen, aber zuvor verformt es sich doch noch ein bißchen plastisch. Die gebogene Stelle wird dabei milchig weiß und undurchsichtig, außerdem sieht man oft kurz vor dem Bruch feine Linien senkrecht zur Längsrichtung.

Was dabei genau geschieht, machen wir uns wieder an einem Spannungs - Dehnungsdiagramm mit eingezeichneter Struktur klar.



Wie beim "gemeinen" Sprödbbruch wachsen **Mikrorisse**, die im Material latent vorhanden waren oder sich an Oberflächendefekten bilden.

- Aber im Übergangsbereich des "Crazing" werden noch einige Fasern über dem Mikroriss hinweg gestreckt (links gezeigt), so daß das Wachstum der Mikrorisse erschwert wird.
- Erst wenn für hohe Spannungen die gestreckten Faserbündel reißen (rechts gezeigt), kann der Mikroriß sich ausdehnen und das Material wird schließlich brechen.
- Die damit verbunden Inhomogenitäten streuen das Licht - das Material wird weißlich-undurchsichtig.

Crazing, als eine eigentlich ziemlich spezielle Verformungsart in einem kleinen Temperaturbereich der Elastomere, wird *deshalb* bei Gebrauchspolymeren recht häufig beobachtet, weil man natürlich das Polymer so "eingestellt" hat, daß die Glastemperatur nur etwas über der Raumtemperatur liegt.

- Damit läßt sich der Thermoplast mit dem geringstmöglichen Energieaufwand in die gewünschte Form bringen und ist bei Raumtemperatur stabil. Außerdem ist vollständig sprödes Verhalten in der Regel auch nicht erwünscht - der Bereich des "Crazing" ist gerade richtig.

Das war's! Hier endet in der Regel die "Einführung in die Materialwissenschaft I". Weiter geht's mit

- Entweder mit [Kapitel 10](#) - falls noch Zeit ist
- Oder mit "[Einführung in die Materialwissenschaft II](#)" - im nächsten Semester.