

الباب الثاني

أنواع البوليمرات وتصنيفها

obeikandi.com

الباب الثاني

أنواع البولимерات وتصنيفها

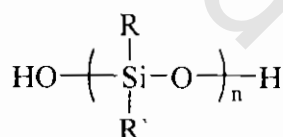
Types of Polymers and their classification

البولимерات الغير عضوية

تكون البولимерات الغير عضوية على ثلاثة أنواع هي :

البولимерات الغير عضوية والعضوية

ترتبط في هذا النوع من البولимерات السلسلة الغير عضوية بمجاميع عضوية ومن الأمثلة على هذا الصنف هي بوليمرات السيليكون Silicon polymers ، وأدناه الصيغة الجزيئية للوحدة المتكررة في إحدى أنواع هذه البوليمرات :



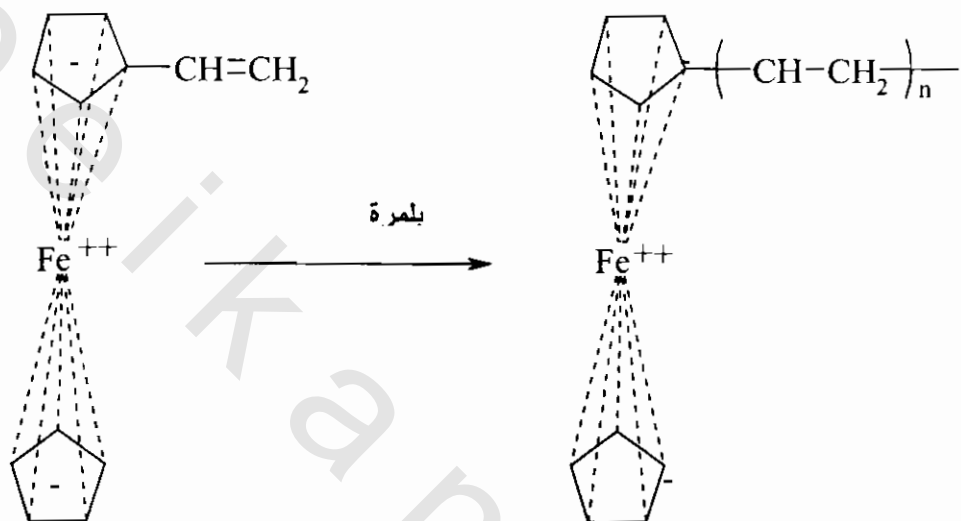
حيث R, R' تمثلان مجاميع عضوية مختلفة

البولимерات المتنضمنة على ارتباطات معدنية

Co-ordination polymers

وتسمى في بعض المصادر Metal chelate polymers حيث يدخل أيون معدنى Metal ion ضمن السلسلة البوليميرية العضوية بحيث تكون

الرابطة بين العنصر المعدنى والجزء العضوى من الجزيئه هى رابطة تناسقية Co-ordination bond . ويمكن تحضير هذا النوع من البوليمرات من بلمرة مونوميرات تحتوى على الأيون المعدنى ، ومن الأمثلة على ذلك المونوميرات الحاوية على الفيروسين Ferrocine كما مبين أدناه :



جـ- بولимерات لا عضوية بحثة Pure inorganic polymers

تكون سلاسلها الجزيئية البوليميرية عادة من السليكون (—Si—) فقط أو النتروجين (—N—) أو الفوسفور والنتروجين معا (—P—N—) أو البيرورون والنتروجين (—B—N—).

البوليمرات العضوية Organic polymers

ت تكون هذه البوليمرات من وحدات تركيبية عضوية متكررة . وهذه المركبات ذات أهمية كبيرة صناعيا فى الوقت الحاضر

التصنيف التكنولوجي للبوليمرات

Classification based on Technological aspects

لقد صنفت البوليمرات على أساس صفاتها واستخداماتها التكنولوجية إلى الأصناف التالية :

البلاستيكات Plastics

وهي مواد بوليميرية صلبة القوام Hard عند درجات الحرارة العاديـة ولكنها تلين بالحرارة (soften) وتحول إلى ما يشبه العجينة بحيث يمكن تغيير هيئتها باليد ، وإذا زيدت درجة الحرارة أكثر فإن المادة اللينة تسيل . وعند التبريد تمر المادة بجميع المراحل السابقة حيث تتصلب تدريجيا حتى تعود ثانية لتأخذ الحالة الصلبة ولهذا السبب تسمى هذه البوليمرات أحيانا بالبلاستيكـات المطاوعة للحرارة Thermoplastics وهنالك العديد من البوليمرات التجارية التي تقع ضمن هذا الصنف ذكر منها : البولي إثيلين Polystyrene ، البولي إيثيلين Polyethylene ، البولي كربونات Polycarbonates ، البولي (كلوريد الفينيل) Poly(vinylchloride) ، البولي بروبلين Polypropylene وغيرها .

البوليمرات المتصلبة حراريا Thermosetting polymers

يشتمل هذا الصنف على البوليمرات التي تتصلب بفعل الحرارة والضغط أثناء تحويل معاجينها إلى الشكل المطلوب في قالب خاصة . وتكون هذه البوليمرات معقدة التركيب ومتـشـابـكة Crosslinked الجـزـئـات ، وتمـتـازـ بـأنـهاـ صـلـبةـ القـوـامـ Hardـ وـعـديـمةـ الذـوبـانـ فـيـ المـذـبـياتـ الشـائـعةـ وـذـاتـ

مقاومة عالية تجاه الحرارة ، وتكون غير موصلة للحرارة والكهربائية ، لذلك تستعمل عادة في صناعة المعدات والأجزاء العازلة للحرارة والكهربائية . ويمكن تحويل البلاستيك المطاوعة للحرارة والكهربائية Thermoplastics الى البوليمرات غير المطاوعة بطرق كيميائية أو فيزيائية مثل إضافة بعض المركبات التي تعرف بمركبات شابكة Crosslinking agents الى البلاستيك ثم تسخينها معا فتحدث تفاعلات التشابك بين سلسل البوليمر مكونة بوليمر متشارب Crosslinked polymer . أما الطرق الفيزيائية فتتضمن تعريض البلاستيك الى أشعة ذات طاقة عالية High Energy Radiation تؤدي الى حدوث تفاعلات التشابك بين سلسل البوليمر.

Fibers

وتشمل هذه البوليمرات الصالحة لصناعة الخيوط المستخدمة في صناعة الأقمشة والفرش وتكون هذه البوليمرات عادة من النوع المتبلور Crystalline polymer وذات قوى تماسك عالية بين جزيئاتها مثل بولي(اكريلونتريل) ويجب أن تتوفر في هذه البوليمرات مواصفات معينة مثلا درجة انتقالها الزجاجي العالمية Glass Transition (T_g) وكذلك قابلية جيدة للصياغة ، ومنع تكوين الشحنات المستقرة Static Charges على الألياف .

البوليمرات المرنة (المطاطية) (Elastomers)

وتشمل هذه على البوليمرات المتمثلة بالمطاط بأنواعه وهذه تمتاز بمواصفات خاصة كالاستطالة Extensibility بالضغط وقابليتها على التمدد Resilience or Resiliency والرغلص .

إن قابلية البولимерات لإظهار صفة المرونة تعتمد على طبيعة تركيب الجزيئات البوليميرية ذات السلسل الطويلة المرنة والمتواجدة في وضعيات ملقة على بعضها ، وبصورة عامة تكون درجة حرارة الانتقال الزجاجية للبوليمرات المرنة أقل من درجة الحرارة التي تستخدم فيها حيث تكون السلسل البوليميرية حرة في الحركة الموضعية .

وهناك أصنافاً أخرى من البوليمرات يعتمد تصنيفها على استخداماتها ومن أهم هذه الأصناف البوليميرية ما يأتي :-

1- الأصماع والواصق Adhesives

2- المواد الطلائية Coatings

3- الأفلام أو الرقائق البلاستيكية Films

4- والأصباغ البلاستيكية وغيرها .

تصنيف البوليمرات على أساس التفاعلات المؤدية إلى تكوينها :

Classification of polymers based on the "Polymerization Reaction".

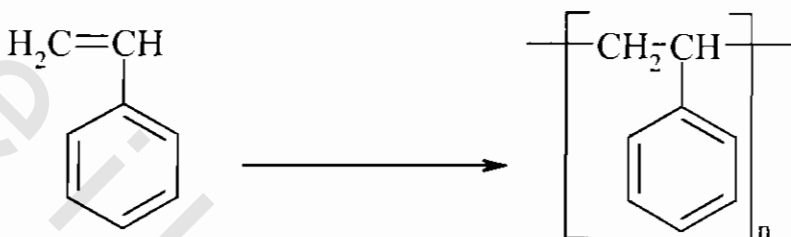
هناك طرقاً مختلفة لتصنيف التفاعلات الكيميائية التي تؤدي إلى تحضير البوليمرات . فمن الممكن أن نصنف التفاعلات البوليميرية على أساس النوعية الميكانيكية التي تتم بها التفاعلات ومن الممكن أن يكون التصنيف على طبيعة الجزيئات البوليميرية المكونة أو غير ذلك .

و سنحاول فيما يلى توضيح هذه الأنواع بتقسيمها إلى نوعين كما يلى :

التصنيف القديم للبوليمرات :-

أولاً: البوليمرات الناتجة من تفاعلات الإضافة Addition polymers

وهي البوليمرات التي تكون الصيغة الجزيئية للوحدة المتكررة في الجزيئية البوليميرية مماثلة لصيغة الجزيئية للمونومر ، مثل ذلك البولي ستايرين (poly styrene) الذي ينبع من بلمرة الستايرين :



الصيغة الجزيئية هي $[C_8H_8]$

الصيغة الجزيئية هي $[C_8H_8]_n$

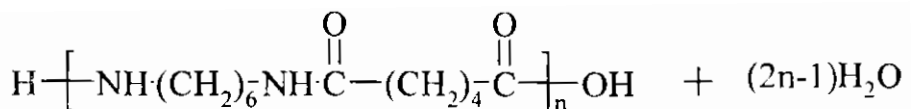
ثانياً- البوليمرات الناتجة من تفاعلات التكثيف Condensation polymers

وهي البوليمرات التي تنتج من اتحاد المونومرات بعضها بالبعض الآخر مع فقدان جزيئية صغيرة لكل جزيئتين من المونومرات المتحدة ببعضها وبذلك فإن الصيغة الجزيئية للوحدة المتكررة في البوليمر تكون أصغر من مجموع الصيغتين الجزيئتين للمونومرين المتحدين ، كما في المثال الآتي :



هكسا مثيلين داي أمين

حامض الايدييك



Nylon 66 نيلون 66

فالصيغة الجزيئية للبوليمير الناتج poly (hexamethylene adipamide) هي
 كالاتى : $(C_{12}H_{22}N_2O_2)_n$ بينما الصيغة الجزيئية للمونومر هي $(C_6H_{10}O_4 + C_6H_{16}N_2)$
 حيث يمثل يمثل $C_6H_{16}N_2$ هكساميثيلين داى أمين ويمثل
 $C_6H_{10}O_4$ حامض الأدبيك . ومجموع ذرات الجزيئة من الأول والجزيئه من
 الثاني هو $(C_{12}H_{26}N_2O_4)$ ويلاحظ هنا أن صيغة البوليمير يحتوى على عدد
 من الذرات أقل من ذرات المونومرات المتحدة . ويرجع السبب الى فقدان
 جزيئه من الماء عند اتحاد كل جزيئه من حامض الأدبيك مع جزيئه من
 هكساميثيلين داى أمين كما في المعادلة أعلاه .

التصنيف الحديث للبوليمرات أو التصنيف المبني على ميكانيكية نمو السلسلة البوليميرية

Classification based on the mechanism of chain growth

يأخذ هذا النوع من التصنيف للبوليمرات بعض الاعتبار الصفات
 الفيزيائية والطبيعية للبوليمير الناتج وخاصة الوزن الجزيئي للبوليمير الذى
 تعتمد عليه معظم الصفات الميكانيكية والفيزيائية للبوليمرات.

إن طبيعة البوليمير الناتج إن تعتمد كلها على ميكانيكية تفاعلات
 البلمرة والخطوات التي تتم بها عملية بناء السلسلة البوليميرية ، لذا فإن صفات

البولимер الناتج تعتمد على ميكانيكية نمو السلسلة Chain growth mechanism وهذا التصنيف يقسم عمليات البلمرة الى نوعين :

- البلمرة ذات النمو المتسلسل السريعة نسبياً Chain growth polymerization
- البلمرة ذات النمو الخطوى Step growth polymerization

البلمرة ذات النمو المتسلسل Chain growth polymerization

يمتاز هذا النوع من البلمرة بأن العملية تبدأ بالخطوة الأولى المسماة بخطوة البدء Initiation حيث فيها يتكون المركز الفعال الأولى Active center القابل للنمو والاتحاد بمونومير ثانى وثالث وهكذا فإن المركز الفعال المتكون يكون نشطا بحيث ينمو بسرعة هائلة جدا حال تكوينه مؤديا الى تكوين سلسلة بوليميرية طويلة عالية في الوزن الجزيئي . تمتاز هذه التفاعلات بصورة عامة بأنها تتم بثلاث خطوات أساسية هي :

- البدء Initiation
- التكاثر Propagation
- الانتهاء Termination

وتكون الخطوات هذه مختلفة في السرعة وفي الميكانيكية كما أن سرعة خطوة التكاثر propagation تكون أكبر من سرعة الخطوات الأخرى الأمر الذي يؤدي الى تكوين سلسلة بوليميرية طويلة في وقت قصير جدا .

ميكانيكية بلمرة مونوميرات الفاينيل بواسطة الجذور الحرية

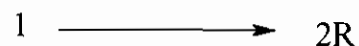
Mechanism of free radical polymerization of vinyl monomers

لكى نستطيع توضيح هذه الميكانيكية نأخذ مونومير صيغته الجزيئية
 $\text{CH}_2 = \text{CH}_x$ حيث x قد تكون H - أو $\text{R}-$ أو $\text{Cl}-$
 أو $\text{OH} \dots$ أو الخ

تبدأ عملية البلمرة بواسطة الجذور الحرة بوجود بعض المواد البدائة
 للتفاعل تسمى (البادئات Initiators) وتكون مصدراً لتوليد الجذور الحرة
 داخل آناء التفاعل ولأجل السهولة يرمز للبادئ بالحرف (I) تتكون الخطوات
 الثلاث لتفاعل البلمرة بالجذور الحرة كما يأتي :

1- مرحلة البدء : Initiation step

وتتضمن تفكك البادئ I مكوناً جذوراً حرة Free radicals ثم إضافة
 هذه الجذور الحرة إلى جزيئات المونومير مكونة مراكز فعالة (جذور حرة
 جديدة) :-



جذر حر (New radical)

مركز فعال (Active center)

2- مرحلة التكاثر : Propagation step

وتتضمن هذه المرحلة نمو المركز الفعال وذلك بإضافته إلى الرابطة
 المزدوجة مونومرات أخرى كما يأتي :

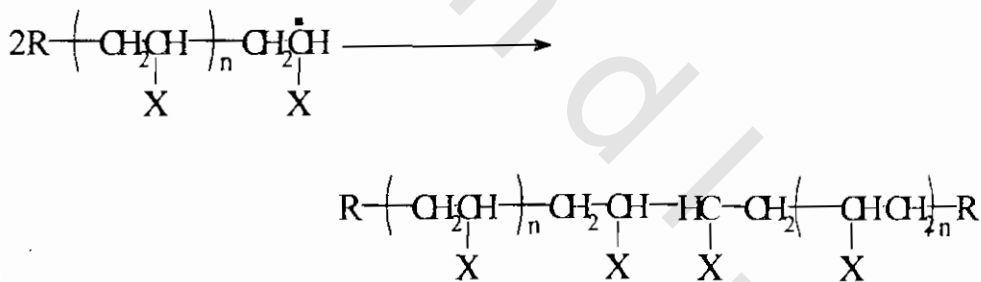


السلسلة البوليميرية النامية

- مرحلة الانتهاء : Termination step

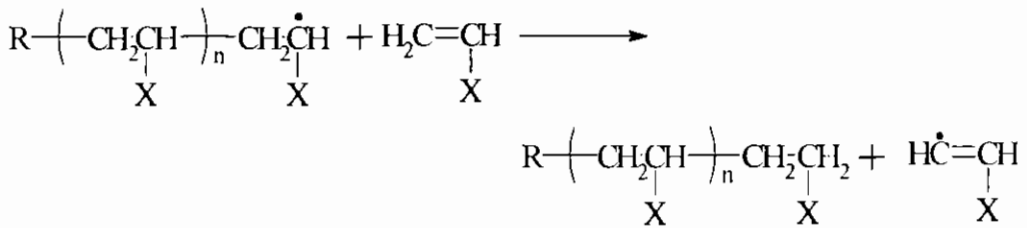
وتتضمن هذه المرحلة اختفاء المراكز الفعالة على السلسلة النامية وانتهاها . وتم عملية الانتهاء بواسطة تفاعلات مختلفة تسمى بتفاعلات الانتهاء Termination reaction وأهمها ما يلى :

A- تفاعلات الانتهاء بواسطة ازدواج الجذور الحرة Coupling reaction

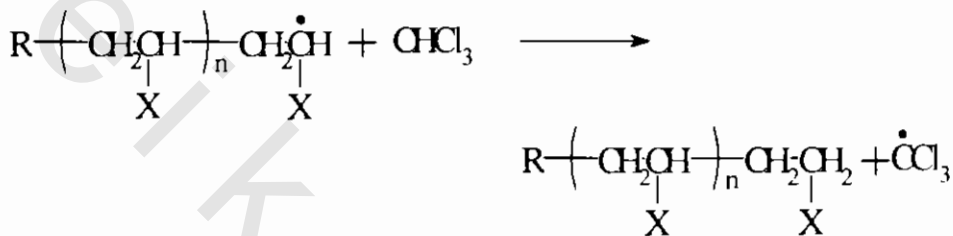


B- تفاعلات الانتهاء نتيجة لانتقال السلسلة النامية : Chain transfere

وقد يتم انتقال السلسلة النامية الى المونومير او الى المذيب او الى السلسلة البوليميرية نفسها كما مبين في التفاعلات التالية :



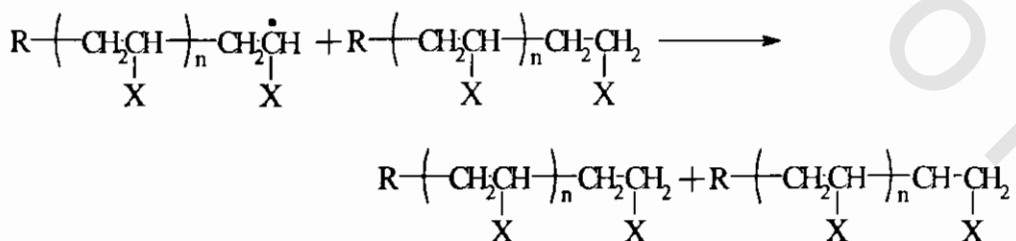
انتقال السلسلة النامية الى المونومير



انتقال السلسلة النامية الى المذيب

ويمكن انتقال السلسلة البوليميرية الى البادئ حيث تتحد السلسلة البوليميرية النامية مع الجذر الحر للبادئ. يسمى هذا النوع من الانتهاء (بالانتهاء الأولى للجذر الحر Primary radical termination)

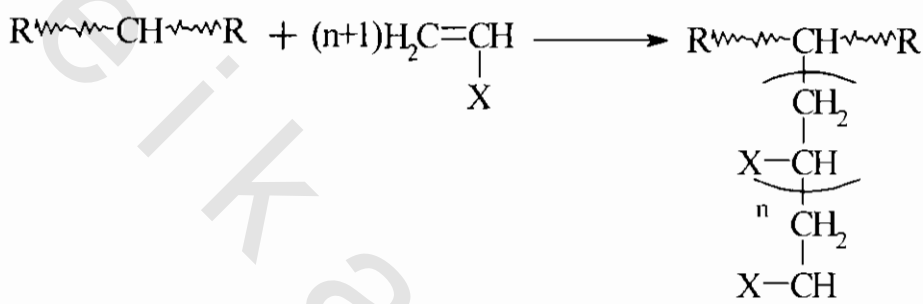
تزيد سرعة تفاعل الانتهاء بهذه الطريقة بزيادة تركيز البادئ وبخفض درجة حرارة البلمرة .



انتقال السلسلة النامية الى جزيئات بوليميرية منتهية

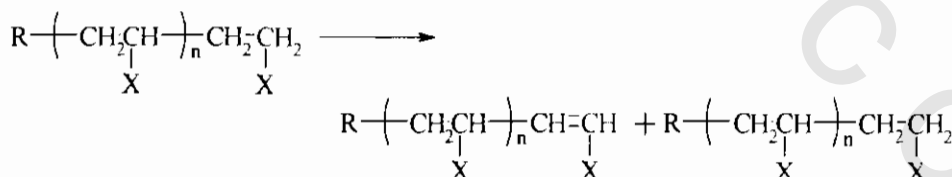
Chain transference to polymer molecules

ويحدث أحياناً أن يكون انتقال السلسلة الى نفسها ، كما في البولي اثيلين ومن الجدير بالذكر أن المركز الفعال الجديد المكون من جزئية البوليمر قادر على النمو باضافة مزيد من المونوميرات مكوناً جزيئة بوليميرية متفرعة .



ج- تفاعلات الانتهاء بواسطة تفاعلات الاضمحلال Disproportionation

وهنا تشتهر سلسلتان ناميتان في هذه التفاعلات فتحوّل احداهما إلى سلسلة منتهية برابطة مزدوجة والأخرى تحول إلى سلسلة بوليميرية مشبعة غير قادرة على النمو كما مبين أدناه :



د- تفاعلات الانتهاء الناتجة عن اضافة عوامل خاصة تنتهي السلاسل النامية

: (Terminating agents)

هناك أنواعاً مختلفة من هذه العوامل التي بامكانها أن توقف تفاعلات التكاثر او تقلل من سرعتها ، وذلك بتفاعلها مع المراكز الفعالة النامية Growing active centre وتسماى هذه العوامل بـ (العوامل المانعة Inhibiting agents) أو الموانع Inhibitor وهناك مواداً أخرى تسمى بالعوامل المؤخرة لتفاعلات النمو Retarding agents او المعوقات Retardants . والاختلاف بين هذين النوعين هو في مدى تأثيرهما على تفاعلات النمو ، فالنوع الأول أي الموانع بامكانها أن تتفاعل مع السلسلة النامية وتوقف تفاعلات التكاثر تماماً.

ميكانيكية بلمرة مونومرات الفاينيل بواسطة تكوين الايونات الموجبة Cationic polymerization of vinyl monomers (كاتايونية)

يمكن توضيح ميكانيكية بلمرة مونومرات الفاينيل باستعمال مونومير ذو تركيب كيميائي : $(CH_2=CHX)$ وذلك عندما تكون X مجموعة واهبة للإلكترونات Electron donating group مثل $-OH$ ، $-CH_3$ ، $-OR$ ، $-C_6H_5$ أو غيرها وتتضمن هذه الميكانيكية ثلاثة مراحل أساسية مشابهة لما ذكرنا في ميكانيكية البلمرة بالجذور الحرة وهذه الخطوات هي :

I. مرحلة البدء : Initiation

وتتضمن هذه المرحلة ارتباط جزيئه البدائي Initiator بالمونومير وتكوين مركز فعال بهيئة أيون موجب (cation) ، لذلك فإن البدائي يكون عادة حامض برونستد Bronsted acid أو حامض لويس Lewis acid. ولو فرضنا أن البدائي هو أيون الهيدروجين الآتي من حامض بروتوني مثل HCl أو حامض H_2SO_4 فإن مرحلة البدء تكون كما يأتى :

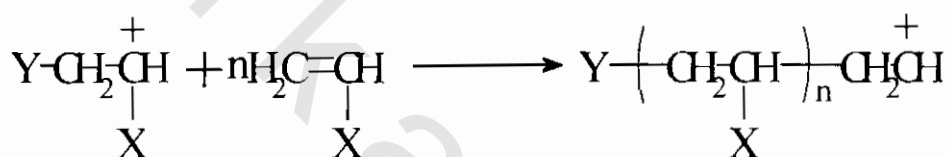
مرحلة البدء :



مركز فعال Active center

2. مرحلة التكاثر أو الانتشار : propagation step

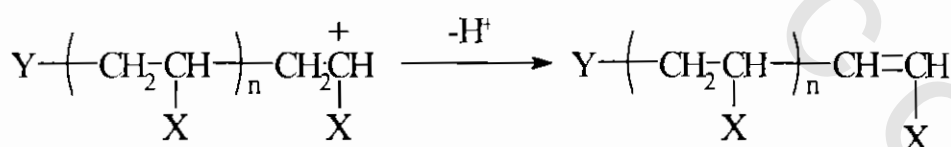
وتلخص هذه المرحلة بإضافة مزيد من المونومر إلى المراكز الفعالة و تكون هذه الخطوة سريعة جدا:



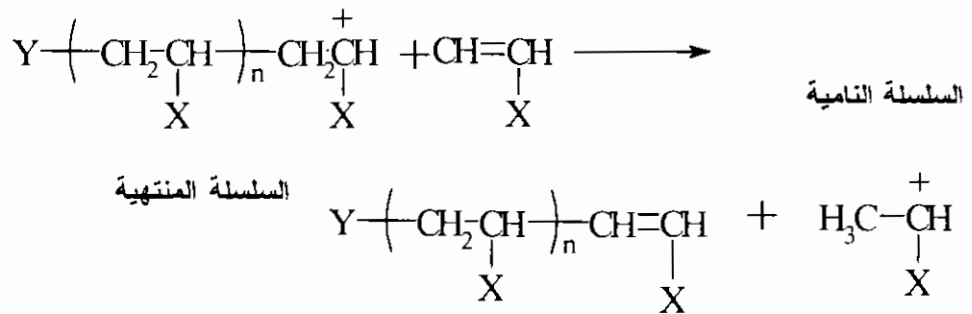
سلسلة بوليميرية نامية

3. مرحلة الانتهاء : Termination

تحدث تفاعلات الانتهاء بفقدان بروتون و تكون سلسلة بوليميرية منتهية برابطة مزدوجة كما يأتي:-



وقد تنتهي فعالية السلسلة النامية من خلال تفاعلات انتقال السلسلة وذلك عن طريق انتقال بروتون من السلسلة النامية إلى جزيئة مونومير كما في المعادلة الآتية :



وتنتهي هذه السلسلة الموجبة عند إضافة أيون سالب قابل للاتحاد بالأيون الموجب .

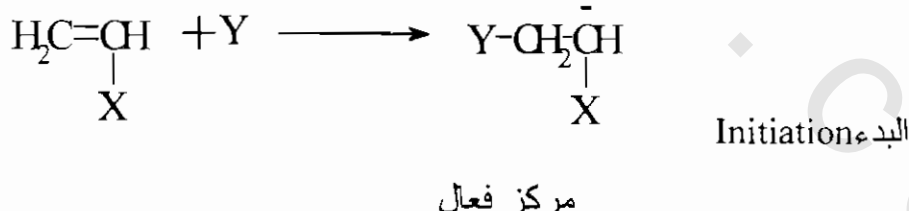
ميكانيكية بلمرة مونوميرات الفاينيل بواسطة تكوين الأيونات السالبة

Anionic polymerization of vinyl monomers

إن مونوميرات الفاينيل التي يمكن بلمرتها بهذه الطريقة هي المونوميرات المحتوية على مجموعة ساحبة للاكترونات Electron withdrawing في حالة استخدام مونومير ذو التركيب الآتي : $\text{CH}_2=\text{CH}$ ، يجب أن تكون المجموعة X ساحبة للاكترونات مثل CN أو $\text{CH}=\text{CH}_2$ أو C_6H_5 أو Cl . والمراحل الأساسية لهذه الميكانيكية هي كما يلى :

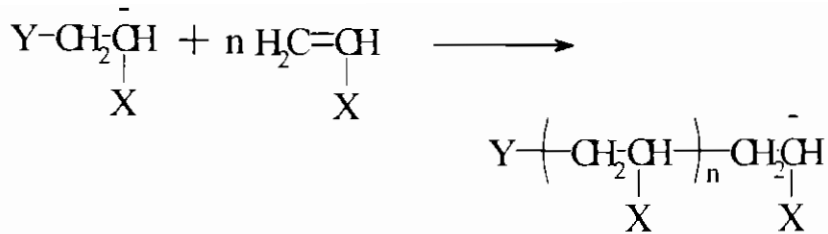
1. مرحلة البدء : Initiation

وهي بإضافة البادئ إلى جزيئات المونومير وتكوين مراكز فعالة سالبة الشحنة (أنيونية) . يكون البادئ من نوع قواعد لويس Lewis base أى لها مزدوج الكترون غير مشترك في تكوين رابطة ، أو أن القاعدة تحمل شحنة سالبة مثل أيون OH^- كما في المعادلات الآتية :



حيث يمثل Y قاعدة ما تحمل شحنة سالبة

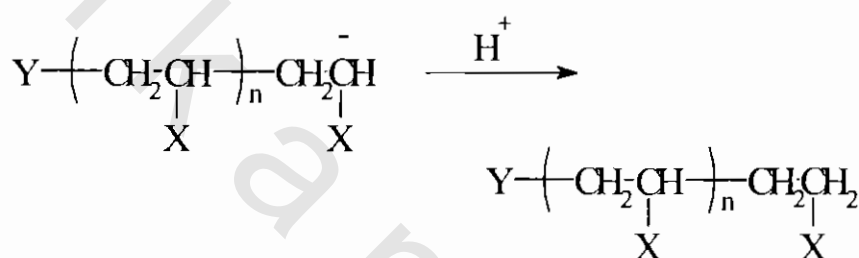
2. مرحلة التكاثر أو الانتشار Propagation step



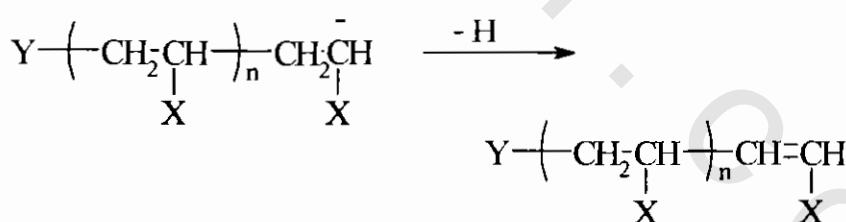
سلسلة بوليميرية نامية

3. مرحلة الانتهاء : Termination step

تم مرحلة الانتهاء في هذا النوع من البلمرة بانتقال بروتون من وسط التفاعل إلى السلسلة البوليميرية النامية :



أو قد يحدث أحياناً أن تفقد السلسلة النامية أيون هيدريد H- مكونة رابطة مزدوجة كما في المعادلة الآتية :



ميكانيكية البلمرة التناسقية أو المنتظمة فراغيا

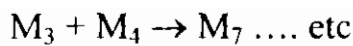
Coordination polymerization or stereoregular polymerization

إن ميكانيكية هذه البلمرة لا تزال غير معروفة على وجه الدقة فيما إذا كانت أيونية أو بواسطة الجذور الحرة . ولكن المعروف هو أن البلمرة تتم على سطح العامل الحافز الذى يكون عادة من النوع غير المتجانس Heterogenous catalyst ، وتم بخطوة واحدة غير أيونية ، ويسمى هذا النوع من الميكانيكية بالميكانيكية المنسجمة Conserted mechanism حيث هذا النوع من البلمرة بتكوين بوليمير خيطي قليل التفرع ومنظم من حيث التوزيع الفراغي للمجاميع الكيميائية حول السلسلة البوليميرية هذا إضافة إلى أن البلمرة التناسقية هذه تتم في درجات حرارة منخفضة.

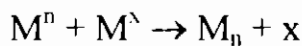
البلمرة ذات النمو الخطوى Step-Growth polymerization

فى هذا النوع من البلمرة لا يوجد مركز فعال Active center كما هو الحال فى البلمرة ذات النمو المتسلسل ، بل إن كل جزيئه مونوميرية بإمكانها أن تتفاعل مع غيرها ، فترتبط جزيئتان لتكوين جزيئه مضاعفة (الثنائى مير) Dimer وقد يرتبط الثنائى مير مع مونومير ثالث لتكوين جزيئه ثلاثية (الثلاثى مير) Trimer وهكذا كما مبين فى المخطط الآتى :-

$M_1 + M_2 \rightarrow M_2$	ثنائى مير
$M_2 + M_1 \rightarrow M_3$	ثلاثى مير
$M_2 + M_2 \rightarrow M_4$	رباعى مير
$M_3 + M_1 \rightarrow M_4$	رباعى مير
$M_3 + M_2 \rightarrow M_5$	خمسى مير
$M_3 + M_3 \rightarrow M_6$	سداسى مير

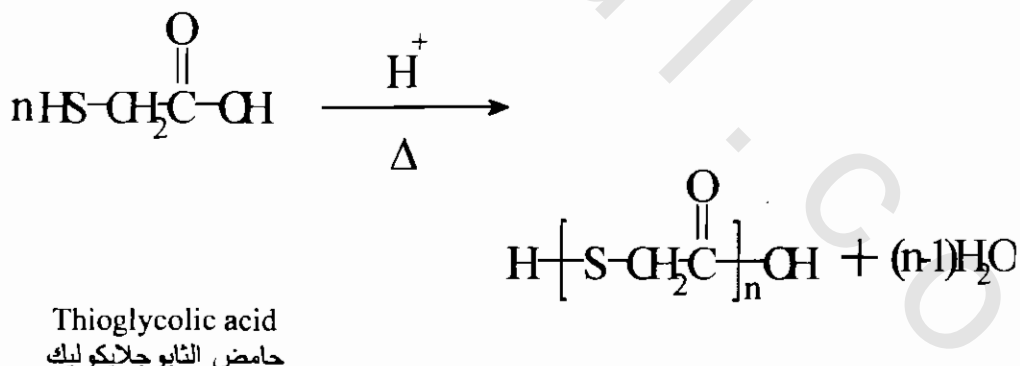


سباعي مير



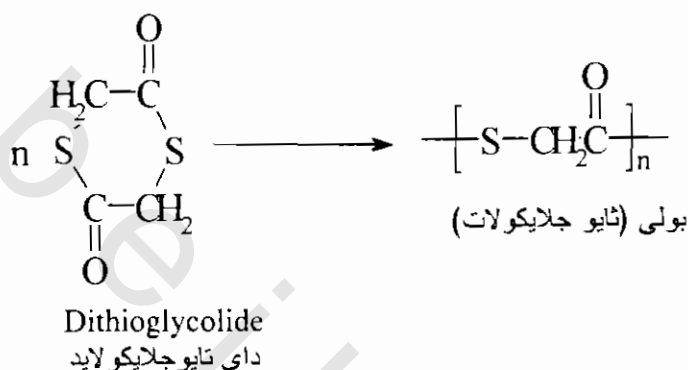
بوليمير

وتكون هذه التفاعلات بطيئة نسبياً ويمتاز هذا النوع من التفاعلات بأن سرعة تفاعل مونومير مع مونومير آخر تكون متساوية لسرعة تفاعل المونومير مع السلسلة البوليميرية المنتهية بالمجموعة الدالة Functional Group ، وهذا يؤدي إلى تكون عدد كبير من السلاسل البوليميرية المتباينة في أطوالها . بمعنى آخر أن السلاسل البوليميرية الطويلة لا تتكون إلا في المراحل الأخيرة من التفاعل . وهنالك عدداً كبيراً من البولимерات يمكن أن تحضر باستخدام كلتا طرقتي البلمرة أي طريقة البلمرة الخطوية أو طريقة النمو المتسلسل فمثلاً يمكن تحضير بولي (ثايو جلايكولات) poly thioglycolate حسب ميكانيكية النمو الخطوي وذلك باستعمال حامض الثايو جلايكوليك كمونومر كما في المعادلة الآتية:

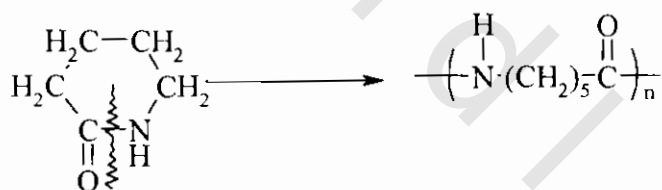


Poly(thioglycolate)
بولي (ثايو جلايكولات)

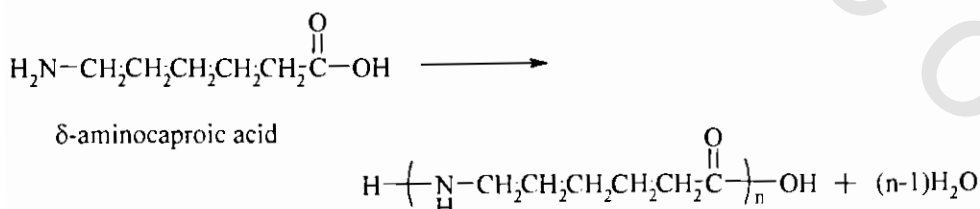
كما ويحضر نفس البولимер حسب ميكانيكية النمو المتسلسل Chain growth وذلك ببلمرة المونومر ثانى ثايوكلاليكولايد عن طريق فتح الحلقة السادسية كما يأتى :



إن النايلون 6 يعد من البوليمرات المشهورة ، ويمكن تحضيره من الكابرو لاكتام Caprolactam و د-أمينوكaproic acid كما مبين في التفاعلين الآتيين :



نايلون - 6 (Nylon - 6)



نايلون - 6 (Nylon - 6)

الأسئلة

1. عرف كلا مما يأتي مع مثال:

البوليمرات غير العضوية البحتة - البوليمرات الطبيعية - البوليمرات المتشابكة - البوليمر الخطى .

2. ما هي الأهمية الصناعية للبوليمرات الآتية :

راتنج الفينول فورمالدهيد - بولي اكريلونايترين - البولي ايثيلن - بولي فاينيل كلورايد

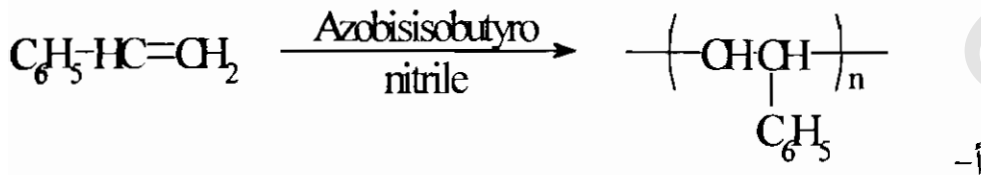
3. كيف تفسر :

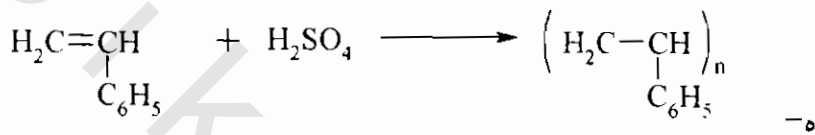
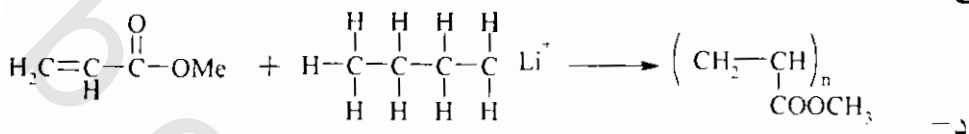
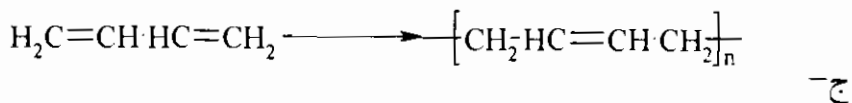
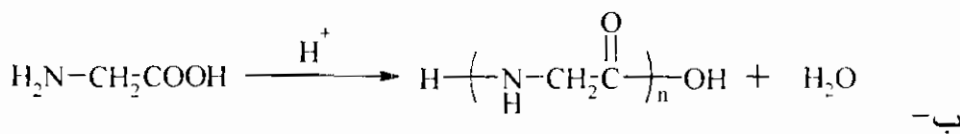
أ- فعالية البنزوكينون كمادة مانعة للبلمرة التي تتم بطريقة الجذور الحرية.

ب- فعالية الفينولات المعروضة بمجاميع الكيل كمواد مانعة للبلمرة.

4. اكتب الفروق الموجودة بين البلمرة الخطوية والبلمرة المتسلسلة بشكل جدول

5. اكتب ميكانيكية مقبولة لتفاعلات البلمرة الآتية بشكل مفصل :





6. حضر النايلون 6 بميكانيكية الخطوات وكذلك بميكانيكية البلمرة المتسلسلة مع كتابة المعادلات التفصيلية اللازمة .

7. ضع خطأ تحت البوليمرات التكثيفية وخطين تحت البوليمرات الإضافية وثلاثة خطوط تحت البوليمرات التي تخضع إلى الصنفين في آن واحد ، اكتب الصيغة الجزيئية لكل بوليمـر :

بولى (بروبيلين) poly (propylene) ، بولى (اثيلين) poly(ethylene) ،
 نايلون - 6 ، بولى (ستايرين) ، بولى (فيرفات الأثيلين) ، بولى (أوكسيد
 الأثيلين) poly (ethylene oxide) ، بولى (اسيتالدهيد) ، بولى (كايرو
 لاكتام) poly (caprolactam) ، بولى سايلوكسان (siloxane) ،
 بولى (اكريلونايترينل) poly(acrylnitrile) ، بولى (هبتاميثيلين) (أديب
 أمايد) (heptamethylene adipamide) ، بولى (مثيل ميثاكريلات)

poly (p- ارازيلين) ، بولي (methylmethacrylate)
poly (Tetra fluoro xylenylene) ، بولي (تيرافلوروائلين)
poly (ethylene glycol) ، بولي (جلايكول الايثيلين)
(أوكسيد الفنيلين) poly (p-phenylene oxide) ، بولي (ايزوبرين)
بولي 1,4-butadiene (poly(1,4-butadiene) ، بولي (خلات الفاينيل)
.poly (vinyl alcohol) (كحول الفاينيل)

8. من البوليمرات المذكورة في السؤال السابق ما يمكن تحضيرها
بواسطة التفاعلات التي تصنف ضمن ميكانيكية النمو المتسلسل ومنها
ما تصنف ضمن ميكانيكية النمو الخطوى اكتب المعادلات الخاصة
بحضير كل بوليمر .

9. نظم حدول مقارنة بين البوليمرات التكتيفية وبوليمرات الاضافة من
حيث :

- أ- الوحدة التركيبية المتكررة .
- ب- نمو السلسلة البوليميرية
- ج- سرعة تفاعل البلمرة
- د- تغير الوزن الجزيئي

10. كيف تختلف مرحلة الانتهاء في البلمرة الانابيونية عما هي عليه في
البلمرة الكاتابيونية .