

непрямим нагрівом [25]. При даному способі зварювання нагрітий інструмент не контактує безпосередньо з поверхнями, що зварюються, а нагрів зварного з'єднання відбувається за рахунок контакту нагрітого інструменту із зовнішньою поверхнею деталей, що зварюються (так званий непрямий нагрів) з наступним розплавленням зони зварювання на усю її глибину (так зване зварювання проплавленням [18]). Зварювання проплавленням традиційно використовується для виконання напускних з'єднань листових полімерних матеріалів. Поступове прогрівання товщі з'єднання зовні та відсутність значної течії розплаву при осадженні сприятимуть збереженню неушкодженої структури багатошарового матеріалу в зварному шві.

Висновки. В роботі проведено аналіз різновидів поліпропілену та їх основних характеристик, а також полімерних композитних матеріалів на їх основі, які використовуються для виготовлення полімерних багатошарових труб, призначених для будівництва мереж гарячого водопостачання та опалення. Показано, що при будівництві трубопроводів з полімерних монолітних та багатошарових труб застосовують зварювання нагрітим інструментом врозтруб. Однак, як було показано в багатьох роботах, таке зварне з'єднання є недостатньо ефективним і надійним, тож актуальним є розробка альтернативних технологічних підходів до зварювання полімерних багатошарових труб встик, наприклад, на основі способів зварювання індукційним нагрівом, ультразвуком, нагрітим інструментом з непрямим нагрівом і т.д. зі збереженням неушкодженою пошаровою структурою основного матеріалу композитної труби.

Список використаних джерел:

1. Уайт Дж. Л. Полиэтилен, полипропилен и другие полиолефины [Текст]/ Дж. Л. Уайт, Д. Д. Чой М.С. - С. Пб: Изд-во «Профессия», 2006. - 256 с.
2. Капранчик В. П. Свойства полипропилена и особенности его использования [Текст]/ В. П. Капранчик //Московская международная конференция «Полипропилен 2004», июнь 2004.
3. Papageorgiou D. G. Effect of crystalline structure of polypropylene random copolymers on mechanical properties and thermal degradation kinetics [Text]/ D. G. Papageorgiou, D. N. Bikaris, K. Chrissafis // Thermochimica Acta. – 2012. – Vol. 543. – iss. 10. - p. 288 – 294.
4. Razavi-Nouri M. Thermal and Dynamic Mechanical Properties of a Polypropylene Random Copolymer [Text]/ M. Razavi-Nouri// Iranian Polymer Jurnal. – 2005. – vol.14/ - iss. 5. – p.p. 485 – 493.
5. Бухин В.Е. Полимерные материалы, используемые при строительстве трубопроводов [Текст]/ В.Е. Бухин, М.М. Фаттахов// Инженерные сети из полимерных материалов. – 2008. - № 25. - с.20-26.
6. ДСТУ Б В.2.7-144:2007 Трубы для мереж холодного та гарячого водопостачання із поліпропілену. Технічні умови [Текст].
7. Перепелкин К. Е. Армирующие волокна и волокнистые полимерные композиты [Текст]/ К. Е. Перепелкин. – М.: Издательство «НОТ», 2009. - 400 с.
8. Комаров Г.В. Композиционные материалы: производство, применение, тенденции рынка[Текст]/ Г.В. Комаров // Полимерные материалы. – 2013. - №2. - с. 6 – 14.
9. Михайлин Ю.А. Конструкционные полимерные композиционные материалы [Текст]/ Ю.А.Михайлин. - СПб.: Изд. «Научные основы и технологии», 2-е издание. - 2013. - 822 с.
10. Армированные трубы в «доспехах»: в чем их успех? Полипропиленовые армированные трубы – область применения и особенности монтажа [Електронний ресурс] Режим доступу: <http://www.arhiterm.by/information/thermplus/-lr>
11. Козлов О. В. Особенности конструкции полипропиленовых (PPR) труб, армированных стекловолокном для систем водоснабжения [Електронний ресурс] Режим доступу: http://www.vashdom.ru/articles/alterplast_1.htm
12. Полипропиленовые трубы для отопления [Електронний ресурс] Режим доступу: <http://otoplenie-guide.ru/oborudovanie/trubi/polipropilenovie-trubi-dlya-otopleniya>
13. Полимерные композиционные материалы: структура, свойства, технология: учеб.пособие [Текст]/ под ред. А.А Берлина.- СПб.: ЦОП «Профессия», 3-е испр. изд., 2011.- 560с.
14. Европейский рынок пластиков, армированных стекловолокном в 2014 году. Продолжение тенденции роста [Текст] / Статья AVK (Немецкая профессиональная ассоциация волоконных композиционных пластиков и композитов)// Приложение к журналу МАКАПЛАС (Macplas International), декабрь 2014 – январь 2015, с. 12 – 14.
15. Диффузия кислорода в полимерных трубах [Електронний ресурс] Режим доступу: http://www.meto.ru/analiz/publ_17/dif_o2.pdf
16. Шаляпин С.В., Гвоздев И.В., Симонов-Емельянов И.Д. Расчет и прогнозирование прочности многослойных полимерных армированных труб [Текст]/ С.В Шаляпин., И.В. Гвоздев, И.Д. Симонов-Емельянов //Вестник МИТХТ. – 2012 .- т. 7. - №4. - с. 112 – 116.
17. Водоснабжение и отопление. Инструкция по монтажу [Електронний ресурс] Режим доступу: https://ekoplastik.ua/downloads/instrukcia_ppr_2016.pdf

18. Словник-довідник зі зварювання та склеювання пластмас / За ред. Б.Є.Патона. – Київ : Наукова думка, 2018. – 368 с. ISBN 978-966-00-1669-9.
19. Попов М., Крокотин В. Внимание! Сварка многослойных полипропиленовых труб. Статья. [Електронний ресурс] Режим доступу: http://www.meto.ru/analiz/publ_20.htm
20. Кораб Н.Г., Минеев Э.А Критические замечания по способам сварки труб из термопластичных полимерных материалов [Текст]/ Н.Г. Кораб, Э.А. Минеев// Полимерные трубы Украина. – 2007. - №1. – с. 53 – 55.
21. Гончаренко В.А. Свариваемость термопластичных композиционных материалов и математическое моделирование процессов сварки [Текст]/ В.А. Гончаренко// Автореферат диссертации на соиск. уч. ст. д.т.н. «МАТИ» - РГТУ им.К.Э.Циолковского. Москва. 2000 г.
22. Мацюк Л. Н., Меркулов Н.А., Смирнова И. И., Бейдер Э.Я., Бугров К. В. Сварка армированных термопластичных материалов. ВИАМ, 1990 [Електронний ресурс] Режим доступу: <http://viam.ru/public/files/1990/1990-200641.pdf>.
23. Dong Hun No. A study of the combined socket and butt welding of plastic pipes using through transmission infrared welding. Dissertation. The Ohio State University. 2005 [Text].
24. Волков С.С. Сварка и склеивание полимерных материалов [Текст]/ С.С. Волков. - М.: Химия, 2001.- 376 с.
25. Шестопал А.Н. Справочник по сварке и склеиванию пластмасс [Текст]/ А.Н. Шестопал, Ю.С. Васильев, О.В. Тарасенко, В.П. Тарногродский /Под общ.ред. А.Н.Шестопала, Г.Н.Кораба. – К.: Техника, 1990. – 199 с.

Стаття надійшла до редакції 15.03.2019

О.П. Чигвинцева, І.В. Рула, Ю.В. Бойко

Дніпровський державний аграрно-економічний університет

ІЗУЧЕННЯ ТЕРМИЧНИХ І ТРИБОЛОГІЧНИХ СВОЙСТВ АРОМАТИЧНИХ ПОЛІАМИДІВ

Проведено сравнительные термические и трибологические исследования ароматических полиамидов фенилон C-1 и фенилон P. Изучены процессы термоокислительной деструкции полiamидных связующих. Исследовано влияние режимов эксплуатации на процессы трения и изнашивания полимеров. Показано, что ароматические полиамиды при работе в режиме трения без смазки имеют низкий коэффициент трения и высокую износостойкость.

Ключевые слова: ароматический полiamид фенилон, термостойкость, коэффициент трения, интенсивность линейного изнашивания

O.P. Chigvintseva, I.V. Rula, Yu.V. Boyko

Dnipro State University of Agriculture and Economics

STUDY OF THE THERMAL AND TRIBOLOGICAL PROPERTIES OF AROMATIC POLYAMIDES PHENYLONE

Comparative thermal and tribological studies of aromatic polyamides phenylone C-1 and phenylone P have been carried out. Thermo-oxidative destruction processes of polyamide binders have been studied. It is established that phenylone C-1, has a higher heat resistance and begins to decompose at a temperature of 55°C higher than phenylone P.

The influence of operating modes on the processes of friction and wear of polymers is investigated. It was found that phenylone P is a more promising material according to tribotechnical characteristics. This polymer has a low coefficient of friction and minimal wear. It has been shown that aromatic polyamides have high tribotechnical characteristics when operating under friction conditions without lubrication and can work stably in friction units with the performance criterion $PV \leq 0.7 \text{ MPa} \cdot \text{m/s}$.

Key words: aromatic polyamide phenylone, heat resistance, friction coefficient, intensity of linear wear

О.П. Чигвинцева, І.В. Рула, Ю.В. Бойко

Дніпровський державний аграрно-економічний університет

ВИВЧЕННЯ ТЕРМІЧНИХ І ТРИБОЛОГІЧНИХ ВЛАСТИВОСТЕЙ АРОМАТИЧНИХ ПОЛІАМИДІВ

Проведені порівняльні термічні і трибологічні дослідження ароматичних поліамідів фенілон C-1 і фенілон P. Вивчені процеси термоокиснюальної деструкції поліамідних в'язучих. Дослідженій вплив режимів експлуатації на процеси тертя та зносу полімерів. Показано, що ароматичні поліаміди при роботі у режимі тертя без змащування мають низький коефіцієнт тертя і високу зносостійкість.

Ключові слова: ароматичний поліамід фенілон, термостійкість, коефіцієнт тертя, інтенсивність лінійного зношування

Ароматические полиамиды фенилоны относятся к числу полярных соединений с сильным межмолекулярным взаимодействием, которое реализуется за счет возникновения водородных связей. Эти особенности макромолекул и обуславливают особенности эксплуатационных свойств полимеров. Фенилоны – негорючие и химически устойчивые полимеры, сохраняющие свою работоспособность в интервале температур от 153 до 553 К и обладающие высокой жесткостью, твердостью и способностью к пластическим деформациям. К основным преимуществам ароматических полиамидов следует отнести то, что эти термопласти сочетают в себе высокие тепло- и термостойкость с жесткостью, прочностью и высокими антифрикционными свойствами, что существенно расширяет их области применения в различных отраслях промышленности. Использование фенилонов позволяет решить проблему получения высокопрочных, тепло- и термостойких материалов конструкционного назначения [1-3].

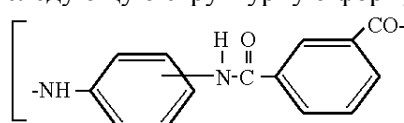
Ароматический полiamид фенилон P (ТУ 6-05-221-101-7), являющийся продуктом поликонденсации м-фенилендиамина и дихлорангидрида изофталевой кислоты, и смешанный сополиамид фенилон C-1 (ТУ 6-05-221-10) имеют следующую структурную формулу:

Фенилон C-1

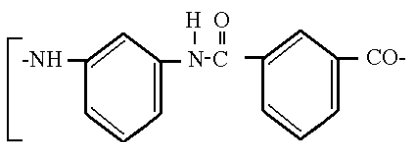
м,п-фениленизофталамід:

мета – 75%

пара – 25%



Фенилон-П
м-феніленизофтalamид



Основные физико-механические свойства указанных полиамидных связующих приведены в таблице 1.

Таблица 1.

Физико-механические свойства ароматических полиамидов

Параметры	Фенилон П	Фенилон С-1
Плотность, кг/м ³	1330	1330
Предел прочности при сжатии, МПа	210-230	220-230
Ударная вязкость, кДж/м ²	20-30	30-40
Твердость по Бринеллю, МПа	300	280
Теплостойкость по Вика, К	543	548

Известно [1, 2], что ароматические полиамиды при трении в условиях невысоких нагрузок изнашиваются примерно в четыре раза меньше по сравнению с алифатическими. Характер процессов трения и изнашивания фенилона существенно зависит от режимов эксплуатации и температур, развивающихся в узле трения [1], поэтому изучение термических и трибологических свойств указанного связующего имеет научный и практических интерес.

Исследование процессов термоокислительной деструкции ароматических полиамидов производили с использованием дериватографа Q-1500D системы Ф. Паулик, Й. Паулик и Л. Ердей фирмы МОМ (Венгрия) в воздушной среде в интервале температур 298 – 1273 К. Скорость подъема температуры – 10 град/мин, в качестве эталонного вещества использовали Al₂O₃, навеска вещества составляла 200 мг.

Изучение процессов трения и износа фенилона С-1 и фенилона П осуществлялось на дисковой машине трения в режиме трения, путь трения составлял 1000 м. В качестве контртела использовали диск, изготовленный из стали 45 (ГОСТ 1050-74), термообработанный до твердости 45-48 HRC с шероховатостью поверхности $R_a = 0,16\text{--}0,32$ мкм.

Коэффициент трения f определялся по формуле:

$$f = \frac{(F_1 + F_2)}{N} \quad (1)$$

где N – нормальная нагрузка на образец; F_1 – сила трения исследуемого образца; F_2 – потери, возникающие при повороте рычага в горизонтальной плоскости.

Интенсивность линейного износа I_h рассчитывалась согласно соотношению:

$$I_h = \frac{\lambda}{\rho_T} \cdot \frac{dG}{(A_a \cdot dL_T)} \quad (2)$$

где G – величина весового износа; L_T – путь трения, м; A_a – номинальная площадь контакта; ρ_T – плотность исследованного образца.

Дифференциальный термический анализ относится к числу наиболее чувствительных методов, позволяющих определять различные изменения, протекающие при нагревании исследуемых материалов и сопровождающиеся выделением или поглощением тепла [4].

Термостойкость ароматических полиамидов в значительной степени определяется их химическим строением. Вследствие различной доступности полимерного материала к воздействию кислорода и из-за различия условий удаления из него реакционной и сорбированной влаги может меняться характер протекания процессов термической и термоокислительной деструкции фенилонов [1].

В нашем случае результаты термического анализа (рис. 1, табл. 2) свидетельствует о том, что фенилон С-1 является более термостойким полимером по сравнению с фенилоном П.

Таблица 2.

Термостойкость ароматических полиамидов

Материалы	T ₁₀	T ₂₀
Фенилон С-1	423	483
Фенилон П	418	468

* T_{10} и T_{20} – температуры 10 и 20 % потери массы образцов, ° С

Анализ кривых зависимости потеря массы – температура для исследуемых материалов показал, что на первоначальном этапе исследований в температурном диапазоне 373-383К, наблюдалось постепенное уменьшение массы образцов фенилонов на 2-5%, связанное с потерей влаги. Затем, вплоть до $T = 653\text{K}$ масса образцов оставалась практически неизменной; при этом наблюдался плавный ход кривых ДТА (рис. 2, кривая 2) без ярко выраженных изменений. Интенсивная деструкция фенилонов, сопровождающаяся значительной потерей массы, начала проявляться после 648К. На кривых ДТА в области температур 653-793К наблюдались пики, характеризующие процесс разложения ароматических полиамидов (рис. 2, кривая 3), причем для фенилона С-1 процесс разложения начал проявляться при 793К, а для фенилона П – при 738К.

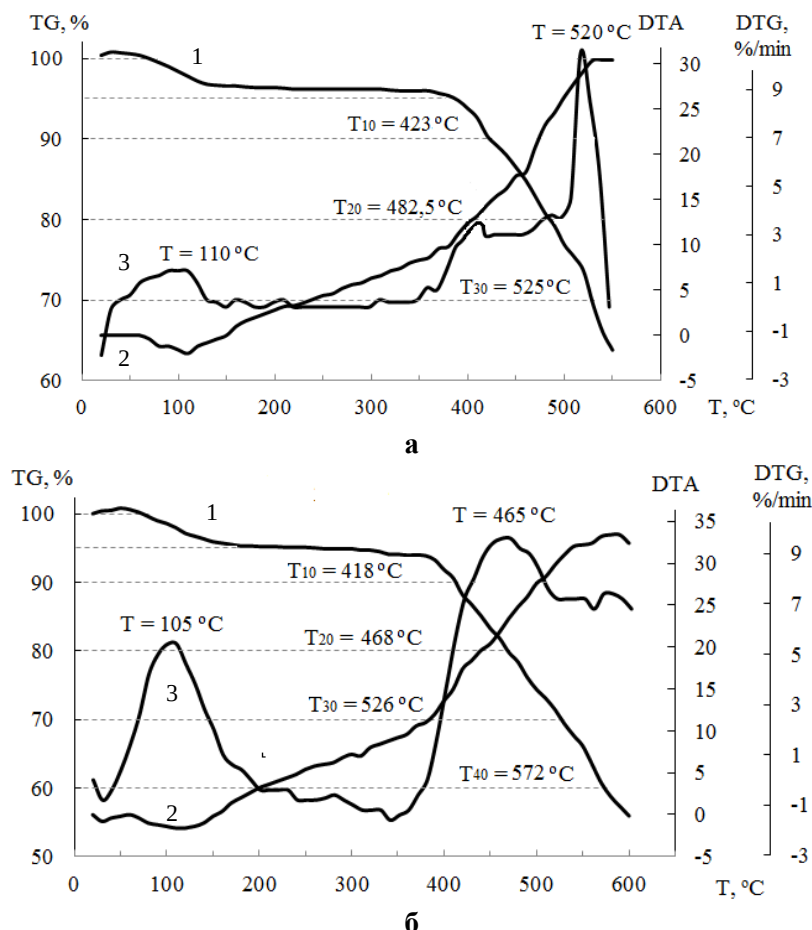


Рис. 1. Кривые термогравиметрического (1), дифференциального термического (2) и дифференциального термогравиметрического (3) анализов фенилона С-1 (а) и фенилона П (б)

Известно [5], что на термостойкость фенилонов существенно влияет изомерия положения заместителей в ароматическом ядре (табл. 3).

Таблица 3.

Влияние изомерии замещения на термостойкость ароматических полиамидов

Материал	Формула	Термостойкость, К
поли-(<i>m</i> -фениленизофтalamид)	$\left[-\text{HN}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{NHOC}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CO}-\right]_n$	603
поли- (<i>n</i> -фенилен-изофталамид)	$\left[-\text{HN}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{NHOC}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CO}-\right]_n$	663

Как видно из данных табл. 3, полимер, содержащий циклы, замещенные в *n*-положении более термостоек по сравнению с м-изомерами, поэтому вполне закономерным является тот факт, что фенилон С-1 – сополимер м- и п-фениленизофталамидов отличается более высокой термостойкостью по сравнению фенилоном П, что подтверждается данными термического анализа.

Определение возможного механизма и расчет кинетических параметров процесса термодеструкции ароматических полиамидов проводили с использованием интегральных кинетических уравнений различных механизмов гетерогенных процессов.

Расчет проводился согласно программе с использованием метода Коатса-Редферна и с применением уравнения Аррениуса [6-8]. Исходными параметрами для каждого механизма служили среднеквадратичные отклонения минимума функции *S*, коэффициента корреляции *r*, энергии активации *E* и предэкспоненциального множителя *Z*. Основой алгоритма расчета являлась проверка линейности функции $\lg k'(\alpha) - 1/T$, а также определение минимума функции *S* для математических моделей основных механизмов гетерогенных процессов:

$$S = f\{\alpha(\tau), T(\tau), \Delta T(\tau), E_{акт.}, Z\}, \quad (3)$$

$$S = \sqrt{\sum_{i=1}^m \frac{(\alpha_{эксп.} - \alpha_{расп.})^2}{m}} \quad (4)$$

где α_e , α_p – экспериментальные и расчетные значения степени превращения; *m* – количество экспериментальных данных; *T* – температура; *E_{акт.}* – энергия активации; *Z* – предэкспоненциальный множитель.

Критериями выбора математической модели термодеструкции фенилонов являлись коэффициент корреляции прямой *r* в координатах уравнения Аррениуса и минимум функции *S*.

Результаты расчета выходных параметров термодеструкции исследуемых веществ, рассчитанные по программе [6], приведены в таблице 4.

Таблица 4.

Расчетные кинетические параметры процесса термодеструкции ароматических полиамидов

Математична модель процеса	<i>r</i>	<i>S</i>	<i>E_{акт.}</i> , кДж/моль	$\lg Z$
Фенилон С-1				
$k\tau = 2[1 - (1 - \alpha)^{1/2}]$	0,993	0,0169	133,16	3,61
$k\tau = 3[1 - (1 - \alpha)^{1/3}]$	0,995	0,0152	147,45	4,41
Фенилон П				
$k\tau = 2[1 - (1 - \alpha)^{1/2}]$	0,998	0,0113	141,32	4,15
$k\tau = 3[1 - (1 - \alpha)^{1/3}]$	0,997	0,0117	158,17	5,11

* *r* – коэффициент корреляции; *E_{акт.}* – энергия активации; *Z* – предэкспоненциальный множитель

В результате расчетов было установлено, что наиболее адекватно процесс термодеструкции фенилонов отражают математические модели реакции на границе раздела фаз: уравнения сферической симметрии (6) – для фенилона С-1 и цилиндрической симметрии (5) – для фенилона П:

$$k\tau = 2[1 - (1 - \alpha)^{1/2}] \quad (5)$$

$$k\tau = 3[1 - (1 - \alpha)^{1/3}] \quad (6)$$

Триботехнические исследования ароматических полиамидов показали на общую закономерность: наиболее работоспособными образцы из фенилонов были при испытаниях в условиях минимальной скорости скольжения 0,5 м/с (рис. 2). Сравнение значений трибологических свойств фенилона С-1 и фенилона П, испытанных при данной скорости скольжения, показало, что более низкие значения коэффициента трения были характерны для фенилона П. При скорости скольжения *v* = 0,5 м/с с ростом удельного давления для полиамидных связующих коэффициент трения снижался, причем более существенно (более 30 %) для фенилона С-1, в то время как для фенилона П он изменялся незначительно находясь в пределах 0,15-0,17.

Обращает на себя внимание тот факт, что с ужесточением нагружочного режима разница между коэффициентами трения полиамидных связующих при минимальной скорости скольжения снижалась. Так, если при удельном давлении *P* = 0,2 МПа коэффициент трения фенилона П был на

31 % ниже, чем у фенилона С-1, то при $P = 0,8$ МПа эта разница составила всего 5 % (рис. 2 а, б, кривая 1).

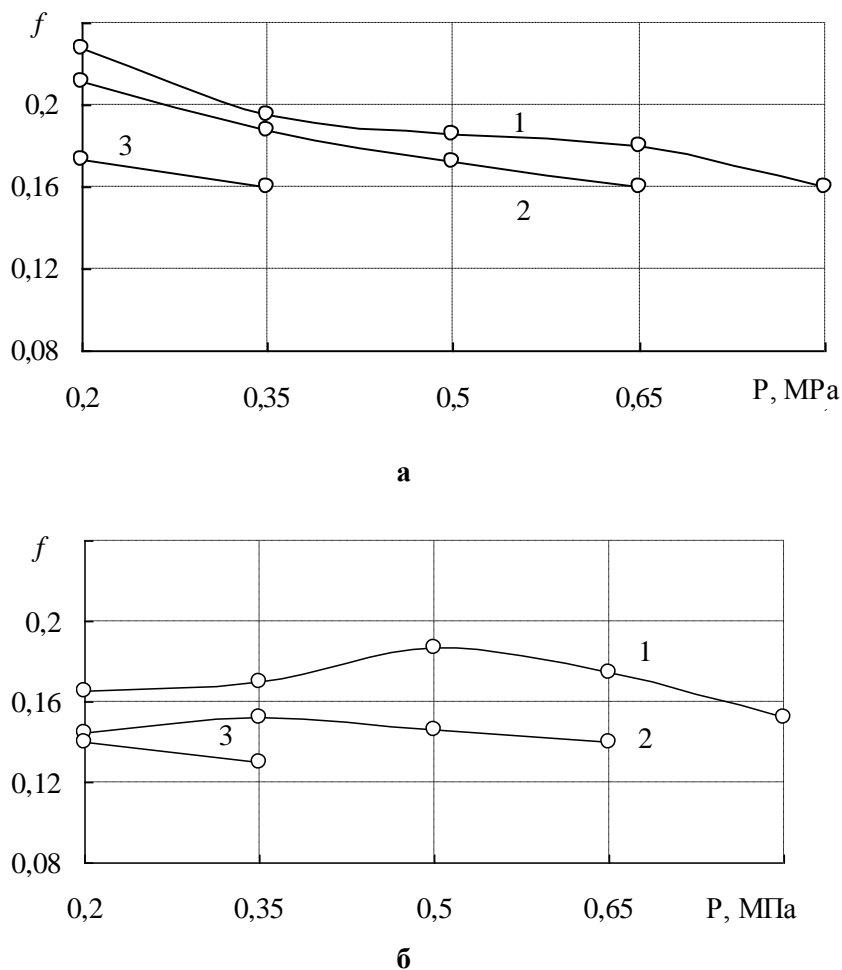


Рис. 2. Влияние удельного давления на коэффициент трения фенилона С-1 (а) и фенилона II (б), испытанных в условиях сухого трения при скоростях скольжения 0,5 (1), 1 (2) и 1,5 м/с (3)

Данные проведенных триботехнических испытаний показали, что с увеличением скорости скольжения коэффициент трения фенилонов во всем исследованном диапазоне удельных давлений снижался (рис. 2а, б). Это обусловлено, с одной стороны, сокращением времени фрикционной связи полимерный образец – стальное контртело, а с другой – увеличением тангенциально составляющей скорости скольжения, что способствовало эффективному удалению частиц износа из зоны трения [9].

Что касается износстойкости исследованных полимеров, то здесь проявляется общая тенденция: с ростом скорости скольжения интенсивность линейного износа образцов возрастала, а при более жестких режимах испытаний ($v = 1,5$ м/с и $P = 0,8$ МПа, а также при $v = 2$ м/с и $P = 0,5-0,8$ МПа) полиамидные связующие катастрофически изнашивались и теряли свою работоспособность (табл. 5). Последнее, очевидно, можно объяснить тем, что в этих условиях в зоне трения развивается температура, близкая к температуре размягчения полимеров, что приводит к схватыванию полимерных материалов с контртелом и, как следствие, к увеличению коэффициента трения и интенсификации процессов износа пластиков [9].

В целом, интенсивность линейного износа (I_h) образцов ароматических полиамидов существенно зависела от удельного давления (табл. 5). В условиях минимальной скорости скольжения при $P = 0,2-0,5$ МПа интенсивность линейного износа образцов фенилона С-1 и фенилона II возросла соответственно в 3,2 и 2,5 раз, При более высоких значениях удельных давлений износ материалов значительно возрастал, причем для фенилона II эта тенденция начала проявляться раньше (при $P = 0,65$ МПа), чем у фенилона С-1 (при $P = 0,8$ МПа).

Микроструктурные исследования образцов показали, что при трении ароматических полиамидов по поверхности стального контртела происходило непосредственное разрушение поверхностного слоя полимеров путем среза, причем, для фенилона П этот процесс начал проявляться в условиях более низких температур и более интенсивно (рис. 3б).

Анализ поверхности контртела свидетельствовал о наличии на ней плотной пленки, образовавшейся из продуктов трибодеструкции полиамидов. Образования поверхностной пленки было вызвано тем, что в результате повышения температуры в зоне контакта полимерный образец – контртело возросли адгезионные силы между полимером и стальным диском. При трении образцов полиамидных связующих в результате износа наблюдалось образование мелкодисперсных продуктов, которые накапливались на поверхности стального диска, в результате чего трение полимеров в процессе исследований производилось не по поверхности контртела, а по продуктам износа.

Таблица 5.

Влияние режимов эксплуатации на интенсивность линейного износа ароматического полиамида фенилон С-1, $I_h \times 10^{-8}$

Скорость скольжения, м/с	Удельное давление, МПа				
	0,2	0,35	0,5	0,65	0,8
Фенилон С-1					
1,0	1,3	1,9	4,2	5,9	13
1,5	1,5	2,7	5,6	23	–
2,0	1,8	3,0	–	–	–
Фенилон П					
1,0	3,5	5,4	8,8	12	25
1,5	5,7	6,2	9,1	13	–
2,0	6,0	7,4	–	–	–

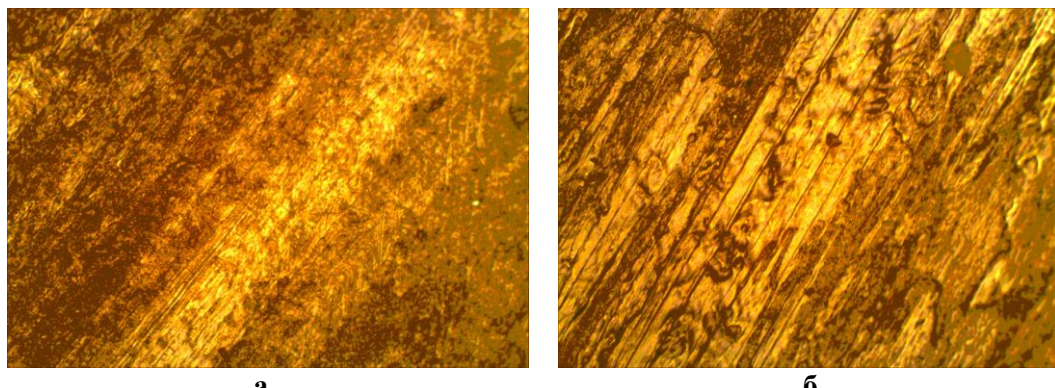


Рис. 3. Микроструктура поверхности трения образцов фенилона С-1 (а) и фенилона П (б). Увеличение × 180.

Таким образом, результаты проведенных термических и трибологических исследований позволяют сделать вывод о том, что термостойкость и триботехнические характеристики ароматических полиамидов в значительной степени определяется их химическим строением. Смешанный сополиамид фенилон С-1, состоящий из мета- и пара-фениленизофтalamидов, отличается более высокой термостойкостью и начинает разлагаться при температуре 55°C выше, чем фенилон П. Это обусловлено влиянием изомерии положения заместителей в ароматическом ядре полимера: фенилон С-1 содержит в своем составе звенья более термостойкого п-фениленизофтalamida, поэтому он более устойчив к воздействию высоких температур и процессы термоокислительной деструкции протекают для него в области более высоких температур, чем для фенилона П. По триботехническим характеристикам более перспективным материалом является фенилон П. Указанный ароматический полиамид во всем исследованном интервале скоростей скольжения и удельных давлений имеет низкий коэффициент трения (0,13-0,19), что в среднем на 25-35 % ниже, чем у фенилона С-1. В целом, исследованные ароматические полиамиды имеют высокие триботехнические

характеристики при эксплуатации в условиях трения без смазки и могут стablyно работать в узлах трения имея критерий работоспособности $PV \leq 0,7 \text{ МПа} \cdot \text{м/с}$.

Список использованных источников:

1. Соколов Л.Б. Термостойкие и высокопрочные полимерные материалы. – М.: Знание, 1984. – 64 с.
2. Соколов Л.Б., Герасимов В.Д., Савинов В.Д., Беляков В.К. Термостойкие ароматические полиамиды. – М.: Химия, 1975. – 256 с.
3. Бюллер К.-У. Тепло- и термостойкие полимеры: Пер. с нем. – М.: Химия, 1984. – 1056 с.
4. Коршак В.В. Термостойкие полимеры – М.: Наука, 1969. – 381 с.
5. Коршак В.В. Химическое строение и температурные характеристики полимеров. – М.: Наука, 1970. – 367 с.
6. Coats A.W., Redfern G.P. // Nature. – 1964. – 201. – P. 68.
7. Zsaco J. Kinetic analysis of thermogravimetric data. XIV. Three integral method and their computer programs // J. Therm. Anal. – 1980. – Vol. 19. – P. 333-345.
8. Zuru A.A., Whitehead R., Griffiths D.L. A new technique for determination of the possible reaction mechanism from non-isothermal thermogravimetric data // Thermochim. Acta, 164, 1990. – P.285-305.
9. Бартенев Г.М., Лаврентьев В.В. Трение и износ полимеров. Л.: Химия, 1972. – 240 с.

Рецензенты:

А.Д. Деркач, заведующий кафедрой “Эксплуатация машино-тракторного парка” Днепровского государственного аграрно-экономического университета, к.т.н., доцент

В.И. Сытар, заведующий кафедрой машиностроения и инженерной механики ГВУЗ “Украинский государственный химико-технологический университет”, профессор, к.т.н.

Стаття надійшла до редакції 20.03.2019

**ДО УВАГИ КОРЕСПОНДЕНТІВ!
ПРАВИЛА ОФОРМЛЕННЯ ТА ПОДАННЯ СТАТЕЙ**

1. **Наукова стаття обов'язково повинна мати наступні необхідні елементи:** постановка проблеми у загальному вигляді та її зв'язок із важливими науковими чи практичними завданнями; аналіз останніх досліджень і публікацій, в яких започатковано розв'язання даної проблеми і на які спирається автор, виділення невирішених раніше частин загальної проблеми, котрим присвячується означена стаття; формулювання цілей статті; виклад основного матеріалу дослідження з повним обґрунтуванням отриманих наукових результатів; висновки з даного дослідження і перспективи подальших досліджень у даному напрямку.
2. **Статтю можна подавати українською, російською, або англійською мовою.** Стаття повинна бути набрана у текстовому редакторі не нижче MS WORD 97/03. Нумерацію сторінок не виконувати. Обсяг статті від 5-9 сторінок.
3. Параметри сторінки: верхнє, нижнє та ліве поле – 2 см, праве поле 2,5 см. Від краю до колонтитула верхнього – 1,25 см, нижнього – 1,25 см.
4. Шапка статті: індекс УДК, ініціали та прізвища авторів розміщується на один абзац нижче шрифтом 11 пт, назва організації – набирається з нового рядка шрифтом Time New Roman Суг розміром 11 пт з одинарним міжрядковим інтервалом і вирівнюється по центру. Назва статті розміщується на один абзац нижче назви організації, набирається шрифтом Time New Roman Суг розміром 11 пт з напівжирним виділенням і вирівнюється по центру.
5. **Анотації** українською, російською мовами набираються з абзацного відступу шрифтом Time New Roman Суг розміром 9, курсив, напівжирний 300-500 друкованих знаків з одинарним міжрядковим інтервалом і вирівнюються по ширині; англійською мовами розширенна анотація 700-1000 друкованих знаків.
6. Нижче анотацій обов'язково вказуються ключові слова шрифтом Time New Roman Суг, курсив, напівжирний 9 пт.
7. Основний текст розміщується на 1 см нижче анотацій, набирається з абзацного відступу 1 см шрифтом Time New Roman Суг розміром 11 пт з одинарним міжрядковим інтервалом і вирівнюється по ширині.
8. Для набирання формул застосовувати редактор формул MS WORD (використовувати шрифти: Symbol, Time New Roman Суг; розміри шрифтів: звичайний 12 пт, крупний індекс 7 пт, дрібний індекс 5 пт, крупний символ 18 пт, дрібний символ 12 пт). Формула вирівнюється по центру і не повинна займати більше 5/6 ширини рядка.
9. Якщо в статті присутні ілюстрації, необхідно розташовувати їх по тексту, вирівнюючи підписи (*Рис. 1. Схема ...*) по ширині з абзацного відступу 1 см. Другий екземпляр ілюстрації необхідно подати на окремому листі. Ілюстрації повинні бути чіткими та контрастними.
10. Таблиці розташовувати по тексту, причому їх ширина повинна бути на 1 см менша ширини рядка. Над таблицею поставити її порядковий номер (*Таблиця 1*) вирівнюючи по правому краю, під яким розмістити назву таблиці вирівнюючи по центру.
11. Література подається загальним списком в кінці рукопису згідно з вимогами ДСТУ 8302:2015 через 1 см від останнього рядка.
12. Статті надіслати електронною поштою за такою адресою: notatki@ukr.net
13. До статті додається дві рецензії: зовнішня і внутрішня. Редакція залишає за собою право направляти статті на додаткову рецензію.
14. В кінці статті обов'язково вказуються ПІБ, посаду, науковий ступінь, вчене звання рецензентів статті.
15. Рукописи, що не відповідають вище вказаним вимогам, не розглядаються і до друку не приймаються.

До статті обов'язково додається у письмовому вигляді відомості про авторів:

Прізвище, Ім'я, По-батькові

Місце роботи, посада, науковий ступінь, вчене звання

Наукові інтереси

Назва статті та особисті підписи усіх авторів

Адреса для листування, телефон

Довідки з питань публікації та прийому матеріалів у збірник «НАУКОВІ НОТАТКИ» можна отримати у відповідального секретаря – Савюка Ігоря Віталійовича за тел. (0332) 262519.

Адреса: 43018, м. Луцьк, вул. Потебні, 56, к. 34.

Автор статті отримує 1 примірник збірника. **Вартість друку** однієї сторінки становить 45 грн. Рахунок виставляється після підтвердження редакційною колегією про прийняття статті до друку.

До уваги авторів. Міжвузівський збірник «НАУКОВІ НОТАТКИ» (за галузями знань «Технічні науки») згідно наказу МОН України № 528 від 12.05.2015 р. затверджене як наукове фахове видання України, в якому можуть публікуватися результати дисертаційних робіт на здобуття наукових ступенів доктора і кандидата наук.

Збірник входить у науково метричну базу РИНЦ.

Редколегія повідомляє, що планова періодичність друку збірника чотири випусків на рік.

P.S. Без авторської довідки, матеріали редакційною колегією не розглядаються.

ЗРАЗОК ОФОРМЛЕННЯ СТАТТІ

УДК: 620.179.16

I.I. Іванов¹, П.П. Петров²

Луцький національний технічний університет¹

Тернопільський національний технічний університет²

НАБЛИЖЕНЕ ВИЗНАЧЕННЯ ОСІ КОНОЇДА, ПРЕДСТАВЛЕНОГО ДИСКРЕТНИМ КАРКАСОМ ТВІРНИХ

Розроблено алгоритм наближеного визначення осі коноїда, представленого дискретним каркасом спільних твірних.

Ключові слова: вісь коноїда, дискретний каркас, твірна.

И.И. Иванов, П.П. Петров ПРИБЛИЖЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОСИ КОНОИДА, ПРЕДСТАВЛЕННОГО ДИСКРЕТНЫМ КАРКАСОМ ОБРАЗУЮЩИХ

Разработан алгоритм приближенного определения оси коноида, представленного дискретным каркасом общин образующих.

Ключевые слова: ось коноида, дискретный каркас, образующая.

I. Ivanov, P. Petrov AXIS APPROXIMATE DEFINITION OF CONOID DESCRIBED BY THE SET OF STRAIGHT LINES

The algorithm of axis approximate definition of conoid described by the set of straight lines is made. The approximate conoid axis is a lane. Conoid is created by straight lines.

Keywords: conoid axis, discretely carcass of straight lines.

Постановка проблеми. На коноїді, представленому дискретним каркасом твірних, можна побудувати безліч плоских і просторових.....

Аналіз останніх досліджень і публікацій. Наскільки відомо автору з.....

Постановка завдань. В роботі поставлено мету – розробити алгоритм....

Викладення основного матеріалу. Для наближеного визначення осі використовувалася така властивість коноїдів: усі твірні поверхні перетинають її вісь [1].

$$Y_j = \frac{1}{K} \sum_{i=1}^n Y_i, \quad (1)$$

де K -



Rис. 1. Назва рисунка

Таблиця 1.
Назва таблиці

№п/п	Фактори		Функції відгуку	
	X ₁	X ₂	Y ₁	Y ₂

Висновки. В статті розроблено алгоритм наближеного....

Список використаних джерел:

1.

ПІБ, посада, науковий ступінь, вчене звання рецензентів статті.

Ціна договірна

Колектив авторів

Наукові нотатки

**Міжвузівський збірник
(за галузями знань «Технічні науки»)
Випуск 65**

Комп'ютерний набір та верстка: І.В. Савюк
Збірник друкується в авторській редакції

Наклад 300 прим.
Адреса редакції: 43018, м. Луцьк, вул. Потебні, 56.

Редакційно-видавничий відділ
Луцького національного технічного університету
43018, м. Луцьк, вул. Львівська, 75.
Свідоцтво Держкомтелерадіо України ДК № 4123 від 28.07.2011