

ALCOM LD2 PC 1000 17150 UV GY2240-08

(更新时间: 02.04.2020)

MOCOM

基础聚合物	聚碳酸酯
特殊功能	抗冲改性,抗UV,含回收料,光散射
市场细份	电子电器,照明,多样的
应用领域	外饰部件,紧固件,电器部件
典型应用	外壳件,灯,插座,多样的
批准	GS93016

预干燥条件	120 °C 在干燥空气 (除湿) 干燥器里 for 2-4 h 120 °C 在循环空气干燥器里 for 4-12 h 不必要的 <0,02 %
注塑成型加工	注塑熔体温度 270-310 °C 注塑模具温度 80-110 °C
存储	干燥, 避免光照

性能	数值	单位	试验方法
机械性能			
弯曲模量	2450	MPa	ISO 178
弯曲应力(伸长率3,5%)	75	MPa	ISO 178
拉伸模量	2300	MPa	ISO 527
屈服应力	63	MPa	ISO 527
屈服伸长率	6	%	ISO 527
断裂伸长率	100	%	ISO 527
简支梁无缺口冲击强度(23°C)	无断裂	kJ/m ²	ISO 179/1eU
简支梁无缺口冲击强度(-40°C)	无断裂	kJ/m ²	ISO 179/1eU
简支梁缺口冲击强度(23°C)	75	kJ/m ²	ISO 179/1eA
简支梁缺口冲击强度(-40°C)	12	kJ/m ²	ISO 179/1eA
热性能			
维卡B50	146	°C	ISO 306
热变形温度 / A (1.8 MPa)	128	°C	ISO 75-1/-2
流变性能			
熔体体积流动速度	15	cm ³ /10min	ISO 1133
熔体体积流动速度-温度	300	°C	-
熔体体积流动速度-载	1.2	kg	-
收缩率 (24小时)	0.6 - 0.9	%	ISO 294-4
物理特性			
密度	1190	kg/m ³	ISO 1183

ALCOM LD2 PC 1000 17150 UV GY2240-08

(更新时间: 02.04.2020)

MOCOM

易燃

灼热丝测试 (GWFI, 850°C, 2.0mm)

通过

-

DIN EN 60695

光学特性

光透射率总量T(Y) (d=1.0mm, A, 2°)	77	%	ISO 13468
光透射率总量T(Y) (d=2.0mm, A, 2°)	66	%	ISO 13468
光透射率总量T(Y) (d=3.0mm, A, 2°)	56	%	ISO 13468
光透射率总量T(Y) (d=4.0mm, A, 2°)	48	%	ISO 13468
雾度 T(Y) (d=1.0 mm, A, 2°)	2.5	%	ISO 13468
雾度T(Y) (d=2,0 mm, A, 2°)	3	%	ISO 13468
雾度T(Y) (d=3,0 mm, A, 2°)	4	%	ISO 13468
雾度(d=4,0 mm, A, 2°)	5	%	ISO 13468
反射50%的角度值T(Y) (d=1,0mm, A, 2°)	1	°	-
反射50%的角度值T(Y) (d=2,0mm, A, 2°)	1	°	-
反射50%的角度值T(Y) (d=3,0mm, A, 2°)	1	°	-
反射50%的角度值T(Y) (d=4,0mm, A, 2°)	1	°	-

附加信息

当使用回收的原材料时,就像使用初始合成的材料一样,铁/非铁的残留物永远不可能被完全排除。为了尽量减少这种残留物可能带来的风险,MOCOM在其复合

物性表所示数据均为参考值,非产品规格说明书。这些测试数据仅具有表证性,不能作为具有约束力的最小或最大局限值。用于测试的样条均为符合规范的标准样条,所得数据会受到着色、模具设计以及生产工艺的影响而发生变化。

我们向客户以口头、书面或通过产品测试提供的产品化学性能及物理性能相关信息,包括且不限于产品应用建议等,都是基于我们所掌握的知识领域诚实提供。不能免除每个客户须通过对所选材料进行测试与检测,以确定本产品的性能适用于其应用。

针对材料在特定产品上的应用,例如且不仅限于安全关键部件或系统上的适用性,本公司不做任何明确的或具有暗示性的材料推荐或承诺。

医疗保健方面的应用

: MOCOM在向客户供应医用、药用及用于诊断的医疗产品之前,必须依据MOCOM内部所定风险管理准则对其应用做出评估,即便本产品在常规上已被视作适用于医疗保健方面的应用。

重要: 无论产品类型或名称如何, MOCOM 均不建议或支持其提供的材料使用于属于以下医用、药用或诊断应用类别的任何产品:

- 依据欧盟医疗器械法规 (MDR) 2017/745归类为三类风险 (Class III) 或归类为FDA三类风险 (Class 3) 的医疗器械
- IVDD (98/79/EG) 清单A中列出的或依据EU 2017/746划分为体外诊断医疗器械 (IVDR) 中D级风险的医疗器械
- 任何风险级别、植入体内的并且在体内停留时间超过30天 (永久植入) 的医疗产品
- 用于医疗器械的具有维持生命或延长生命的关键部件

除非MOCOM以书面形式另行明示同意。

本公司的通用销售条款和条件在任何时间均适用。