

ALFATER XL A65E 2GP0000

(更新时间: 28.11.2024)

MOCOM

| | |
|-------|--|
| 基础聚合物 | PP/EPDM共混硫化热塑性弹性体 |
| 颜色 | 本色, 白色, 黑色 |
| 使用温度 | 最大范围 (取决于负载, 几何尺寸等) -40-125 °C |
| 特殊功能 | 高粘度, 良好的耐气候性, 良好的抗化学性, 耐臭氧, 耐热空气, 耐水解 |
| 市场细分 | 汽车, 建筑, 机械, 电子电器, 家具 |
| 应用领域 | 挤出部件, 吹塑部件, Coextrusion |
| 典型应用 | 型材, 密封件, 密封件, 导管, 管路, 线束导架, 线缆护套, 波纹管, 空气导管, 2K-Bauteile |
| 粘接于 | 均聚聚丙烯, Polypropylen Copolymer, 聚乙烯, PP/EPDM共混硫化热塑性弹性体, 烯烴类热塑性弹性体, 常用热塑性弹性体 |

预干燥条件
在干燥空气 (除湿) 干燥器里 60-70 °C
for 2-4 h
不必要的 <0,10 %

挤出工艺加工
注塑熔体温度 190-230 °C
模头温度 190-210 °C

存储
干燥, 避免光照
不高于30°C
fest verschlossen
勿堆放托盘

| 性能 | 数值 | 单位 | 试验方法 |
|---------------------------------|-----|-------------------|-----------|
| 机械性能 | | | |
| 100%伸长率时应力 (类型2) | 2.8 | MPa | ISO 37 |
| 拉伸强度 (类型2) | 5.4 | MPa | ISO 37 |
| 撕裂强度 (方法Ba) | 27 | kN/m | ISO 34-1 |
| 断裂伸长率 (类型2) | 400 | % | ISO 37 |
| 肖氏硬度A(15s) | 65 | - | ISO 868 |
| 热性能 | | | |
| 压缩变形率 (22h / 100°C / 25% / 类型A) | 50 | % | ISO 815 |
| 压缩变形率 (22h / 70°C / 25% / 类型A) | 50 | % | ISO 815 |
| 压缩变形率 (72h / 22°C / 25% / 类型A) | 33 | % | ISO 815 |
| 压缩变形率 (72h / 125°C / 25% / 类型A) | 67 | % | ISO 815 |
| 电性能 | | | |
| 相对电痕化指数 | 600 | - | IEC 60112 |
| 物理特性 | | | |
| 密度 | 930 | kg/m ³ | ISO 1183 |

ALFATER XL A65E 2GP0000

(更新时间: 28.11.2024)



老化性能

Ozone resistance (method A)

通过

-

ISO 1431-1A

易燃

1.5mm厚度时的燃烧性

HB

class

UL 94

3.0mm厚度时的燃烧性

HB

class

UL 94

灼热丝测试 (GWFI, 650°C, 2.0mm)

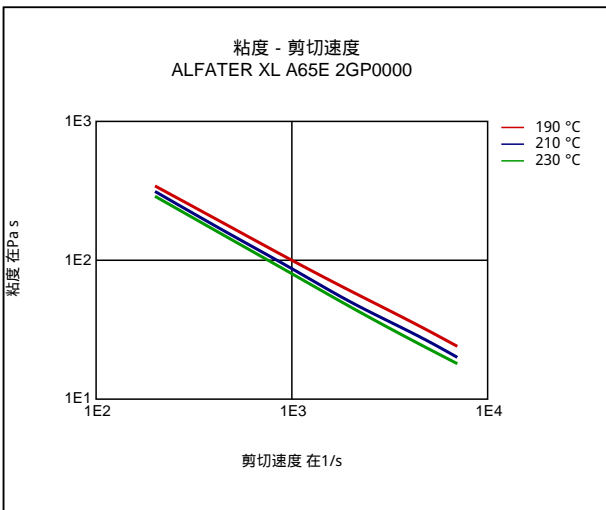
通过

-

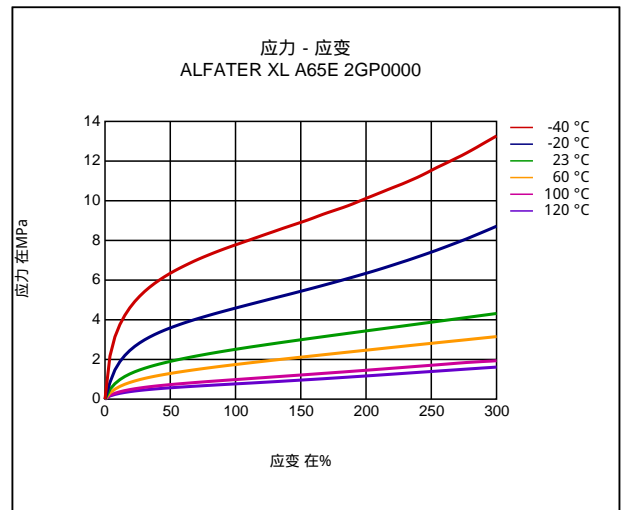
DIN EN 60695

函数

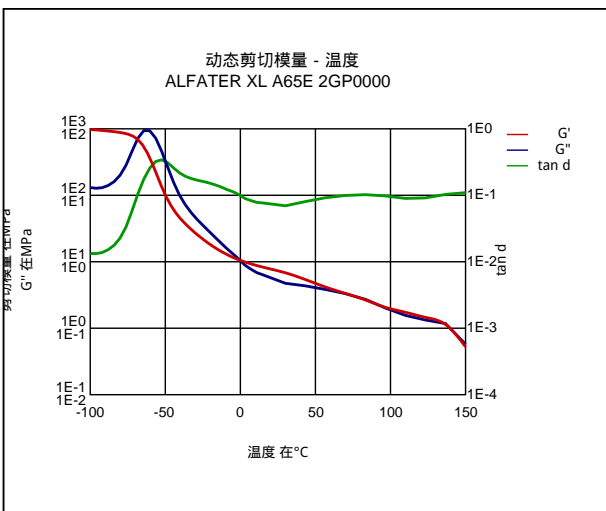
粘度 - 剪切速度



应力 - 应变



动态剪切模量 - 温度



技术数据表

❖ Alfater XL®



ALFATER XL A65E 2GP0000

(更新时间: 28.11.2024)

MOCOM

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，包括且不局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。