

ALFATER XL D50I 2GP0050

(更新时间: 19.02.2024)

MOCOM

基础聚合物	PP/EPDM共混硫化热塑性弹性体
颜色	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	gutes Rückstellvermögen, 良好的耐气候性, 良好的抗化学性, 耐臭氧, 耐热空气, 耐水解, Bewitterung trocken-heiß (Kalahari), Bewitterung feucht-warm (Florida)
市场细份	汽车, 建筑, Heimwerkerbedarf, 电子电器, 机械, 家具
应用领域	注塑部件
典型应用	密封件, 密封件, 手柄, 冲击防护/减震器, 防护帽, Kabeldurchführungen, Laufrollen, Stopfen, Verbindungselement, 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 70-80 °C
for 2-4 h
不必要的 <0,10 %

注塑成型加工
注塑熔体温度 200-240 °C
注塑模具温度 10-70 °C
高注塑速度
>5 bar
Nachdruck 50-70 % vom Spritzdruck

存储
干燥, 避免光照
fest verschlossen

性能	数值	单位	试验方法
机械性能			
100%伸长率时应力 (类型2)	14	MPa	ISO 37
拉伸强度 (类型2)	18.8	MPa	ISO 37
撕裂强度 (方法Ba)	95	kN/m	ISO 34-1
断裂伸长率 (类型2)	610	%	ISO 37
肖氏硬度D (15s)	50	-	ISO 868
热性能			
压缩变形率 (22h / 100°C / 25% / 类型A)	75	%	ISO 815
压缩变形率 (22h / 70°C / 25% / 类型A)	73	%	ISO 815
压缩变形率 (72h / 22°C / 25% / 类型A)	55	%	ISO 815
压缩变形率 (72h / 125°C / 25% / 类型A)	95	%	ISO 815
电性能			
相对电痕化指数	600	-	IEC 60112

ALFATER XL D50I 2GP0050

(更新时间: 19.02.2024)

MOCOM

流变性能

收缩率-纵向 (24小时)	1.3 - 1.7	%	ISO 294-4
收缩率-横向 (24小时)	0.9 - 1.3	%	ISO 294-4
螺旋流动性 (2 mm)	40	cm	-

物理特性

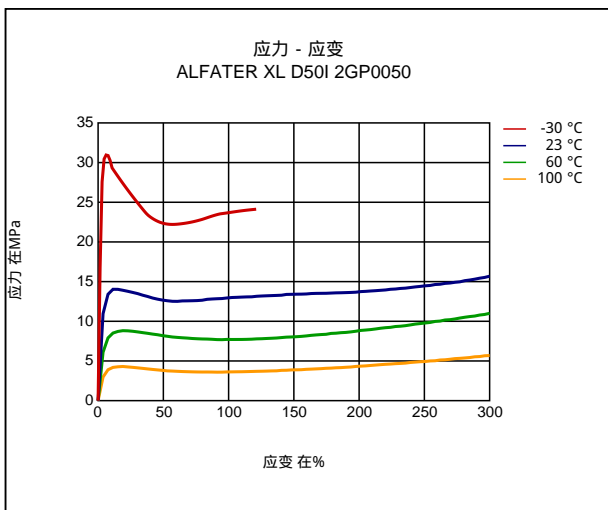
密度	970	kg/m ³	ISO 1183
----	-----	-------------------	----------

老化性能

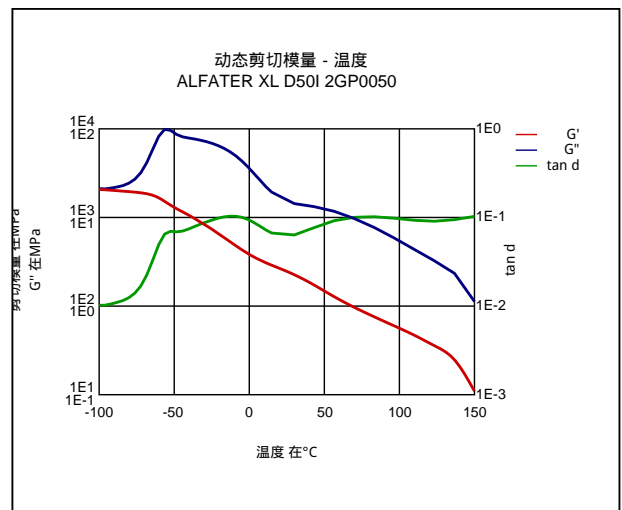
Ozone resistance (method A)	通过	-	ISO 1431-1A
-----------------------------	----	---	-------------

函数

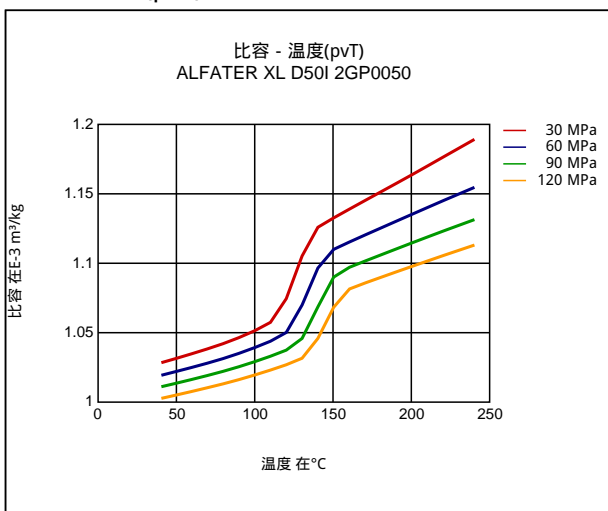
应力 - 应变



动态剪切模量 - 温度



比容 - 温度(pvT)



技术数据表

❖ Alfater XL®



ALFATER XL D50I 2GP0050

(更新时间: 19.02.2024)

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。