

## Adstif HA612M

### PP HOMO

LyondellBasell Industries

| 流变性能      | 数值   | 单位      | 试验方法     |
|-----------|------|---------|----------|
| ISO数据     |      |         |          |
| 熔融指数, MFI | 7    | g/10min | ISO 1133 |
| 熔融指数温度    | 230  | °C      | -        |
| 熔融指数负载    | 2.16 | kg      | -        |

| 机械性能       | 数值   | 单位  | 试验方法    |
|------------|------|-----|---------|
| ISO数据      |      |     |         |
| 拉伸模量       | 1900 | MPa | ISO 527 |
| 屈服应力       | 38   | MPa | ISO 527 |
| 屈服伸长率      | 7    | %   | ISO 527 |
| 断裂伸长率      | 20   | %   | ISO 527 |
| 肖氏硬度D, 15s | 72   | -   | ISO 868 |

| 热性能             | 数值  | 单位 | 试验方法        |
|-----------------|-----|----|-------------|
| ISO数据           |     |    |             |
| 热变形温度, 0.45 MPa | 106 | °C | ISO 75-1/-2 |
| 维卡软化温度, A       | 158 | °C | ISO 306     |

| 其它性能  | 数值  | 单位    | 试验方法     |
|-------|-----|-------|----------|
| ISO数据 |     |       |          |
| 密度    | 900 | kg/m³ | ISO 1183 |

| 机械性能(薄膜)   | 数值   | 单位  | 试验方法       |
|------------|------|-----|------------|
| ASTM数据     |      |     |            |
| 断裂拉伸强度, 垂直 | 22   | MPa | ASTM D 882 |
| 屈服伸长率, 垂直  | 37   | MPa | ASTM D 882 |
| 试样厚度       | 860  | %   | ASTM D 882 |
| 挤出形式       | 陆陇   | -   | -          |
| 试样厚度       | 0.05 | mm  | -          |

| 光学特性   | 数值 | 单位 | 试验方法        |
|--------|----|----|-------------|
| ASTM数据 |    |    |             |
| 光泽度    | 69 | -  | ASTM D 2457 |
| 雾度     | 5  | %  | ASTM D 1003 |

## 特征

### 加工方法

薄膜挤出成型

### 生态估价

食物接触声明, 1935/2004/EC认证, 10/2011认证, FDA 21 CFR认证

### 特殊性能

经热稳处理的/耐热的, 透明.

### 应用

包装

## 特征

高结晶度, 均聚物

## 权利义务的法律声明

### 权利义务的法律声明

以上所示所有数据均由材料的生产厂家测试得出并提供, 物性表所示数据均为参考值, 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。并且这些数据均由M-Base数据技术公司直接从生产厂家的物性表上拷备而来。因此, 本公司以及M-Base均不能保证这些数据的准确性。

我们向客户以口头, 书面或通过测试提供的, 包括且不局限于产品的化学性能及物理性能, 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, 以确定该产品的性能适用于其应用, 并对材料的选定, 确定其性能是否适用于其特定产品, 以及其生产工艺负责。同时, 该客户必须遵守相关法规及当地政府所定规章制度。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: 本公司在向客户供应医用, 药用及用于诊断的医疗产品之前, 必须依据本公司内部所定风险管理准则对其应用做出评估, 即便此产品在常规上已被视作适用于医疗保健方面的应用。

重要 - 本公司原则上拒绝以下所有医用, 药用或用于诊断的医疗产品

- 依据欧盟医疗器械指令EU directive 93/42/EEC 被划分为危险等级3的医疗产品
- 移入体内的并且在体内停留时间超过30天的医疗产品
- 用于医疗器械的具有维持生命或延长生命的关键部件

请注意，本公司通用销售及交货条款在任何时间均有效。