

| 流变性能         | 数值   | 单位      | 试验方法     |
|--------------|------|---------|----------|
| <b>ISO数据</b> |      |         |          |
| 熔融指数, MFI    | 5.5  | g/10min | ISO 1133 |
| 熔融指数温度       | 230  | °C      | -        |
| 熔融指数负载       | 2.16 | kg      | -        |

| 热性能             | 数值  | 单位 | 试验方法           |
|-----------------|-----|----|----------------|
| <b>ISO数据</b>    |     |    |                |
| 熔融温度, 10°C/min  | 137 | °C | ISO 11357-1/-3 |
| 热变形温度, 0.45 MPa | 71  | °C | ISO 75-1/-2    |
| 维卡软化温度, A       | 122 | °C | ISO 306        |

| 其它性能         | 数值  | 单位                | 试验方法     |
|--------------|-----|-------------------|----------|
| <b>ISO数据</b> |     |                   |          |
| 密度           | 900 | kg/m <sup>3</sup> | ISO 1183 |

| 机械性能(薄膜)     | 数值   | 单位  | 试验方法      |
|--------------|------|-----|-----------|
| <b>ISO数据</b> |      |     |           |
| 拉伸模量, 平行     | 400  | MPa | ISO 527-3 |
| 拉伸模量, 垂直     | 400  | MPa | ISO 527-3 |
| 屈服应力, 平行     | 18   | MPa | ISO 527-3 |
| 屈服应力, normal | 18   | MPa | ISO 527-3 |
| 屈服应变, 平行     | 12   | %   | ISO 527-3 |
| 屈服应变, 垂直     | 10   | %   | ISO 527-3 |
| 断裂应力, 平行     | 44   | MPa | ISO 527-3 |
| 断裂应力, 垂直     | 38   | MPa | ISO 527-3 |
| 最大应变, 平行     | 860  | %   | ISO 527-3 |
| 最大应变, normal | 860  | %   | ISO 527-3 |
| 挤出形式         | 陆陵   | -   | -         |
| 试样厚度         | 0.05 | mm  | -         |

| 光学特性          | 数值  | 单位 | 试验方法        |
|---------------|-----|----|-------------|
| <b>ASTM数据</b> |     |    |             |
| 光泽度           | 91  | -  | ASTM D 2457 |
| 雾度            | 0.4 | %  | ASTM D 1003 |

## 特征

### 加工方法

薄膜挤出成型

### 特征

可热封的

### 生态估价

US药物六级认证, 食物接触声明, 1935/2004/EC认证, 10/2011认证, FDA 21 CFR认证

### 应用

包装

## 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贝而来。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。