

Luflexen hyPE 35 P FA

(PE-MD)

LyondellBasell Industries

流变性能	数值	单位	试验方法
ISO数据			
熔融指数, MFI	0.8	g/10min	ISO 1133
熔融指数温度	190	°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	600	MPa	ISO 527
屈服应力	16	MPa	ISO 527

热性能	数值	单位	试验方法
ISO数据			
维卡软化温度, A	119	°C	ISO 306

其它性能	数值	单位	试验方法
ISO数据			
密度	935	kg/m³	ISO 1183

机械性能(薄膜)	数值	单位	试验方法
ISO数据			
最大应变, 平行	600	%	ISO 527-3
最大应变, normal	650	%	ISO 527-3
挤出形式	麓碌陇	-	-
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	50	-	ASTM D 2457
雾度	35	%	ASTM D 1003

特征

加工方法	耐化学试剂 抗氧化性
吹塑挤出成型	

供货形式	生态估价 食物接触声明, 1935/2004/EC认证, 10/2011认证, FDA 21 CFR认证
粒料	

特殊性能	应用 包装
高冲击韧性的/经抗冲改性的	

特征	
低凝胶	

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。
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。