

**VESTAKEEP® 2000 G**
**PEEK**

Evonik Operations GmbH

**Medium viscosity, unreinforced polyether ether ketone**

**VESTAKEEP® 2000 G** is a medium viscosity, unreinforced polyether ether ketone for injection molding.

The semi-crystalline polymer features superior, thermal and chemical resistance. Parts made from VESTAKEEP® 2000 G are of low flammability.

VESTAKEEP® 2000 G can be processed on common injection molding machines for thermoplastics.

We recommend a melt temperature between 360°C and 380°C during the injection molding process. The mold temperature should be within a range of 160°C to 200°C, preferably 180°C.

VESTAKEEP® 2000 G is supplied as granules in 25 kg boxes with moisture-proof polyethylene liners.

Inside the original and undamaged packaging, the product has a shelf life of at least 2 years when stored in dry rooms at temperatures not exceeding 30°C.

Pigmentation may affect values.

For information about processing VESTAKEEP® 2000 G, please follow the general recommendations in our brochure "VESTAKEEP® PEEK Processing Guidelines".

The values presented are typical or average values, they do not constitute a specification.

FOR FURTHER INFORMATION PLEASE CONTACT US AT [EVONIK-HP@EVONIK.COM](mailto:EVONIK-HP@EVONIK.COM) OR VISIT OUR PRODUCT AT  
[WWW.INDUSTRIAL.VESTAKEEP.COM](http://WWW.INDUSTRIAL.VESTAKEEP.COM)

流变性能	数值	单位	试验方法
<b>ISO数据</b>			
熔体体积流动速度, MVR	70	cm³/10min	ISO 1133
温度	380	°C	-
载荷	5	kg	-
模塑收缩率, 平行	1.1	%	ISO 294-4, 2577
模塑收缩率, 垂直	1.1	%	ISO 294-4, 2577

机械性能	数值	单位	试验方法
<b>ISO数据</b>			
拉伸模量	3700	MPa	ISO 527
屈服应力	100	MPa	ISO 527
屈服伸长率	5	%	ISO 527
名义断裂伸长率	20	%	ISO 527
无缺口简支梁冲击强度, +23°C	无断裂	kJ/m²	ISO 179/1eU
无缺口简支梁冲击强度, -30°C	无断裂	kJ/m²	ISO 179/1eU
简支梁缺口冲击强度, +23°C	6	kJ/m²	ISO 179/1eA
Type of failure	C	-	-
简支梁缺口冲击强度, -30°C	6	kJ/m²	ISO 179/1eA
Type of failure	C	-	-

热性能	数值	单位	试验方法
<b>ISO数据</b>			
熔融温度, 10°C/min	340	°C	ISO 11357-1/-3
玻璃化转变温度 (10°C/min)	150	°C	ISO 11357-1/-2
热变形温度, 1.80 MPa	155	°C	ISO 75-1/-2
热变形温度, 0.45 MPa	205	°C	ISO 75-1/-2
维卡软化温度, 50°C/h 50N	310	°C	ISO 306
线性热膨胀系数, 平行	60	E-6/K	ISO 11359-1/-2
UL注册	是的	-	-
燃烧性 - 氧指数	38	%	ISO 4589-1/-2

电性能	数值	单位	试验方法
<b>ISO数据</b>			
相对介电常数, 100Hz	2.8	-	IEC 62631-2-1

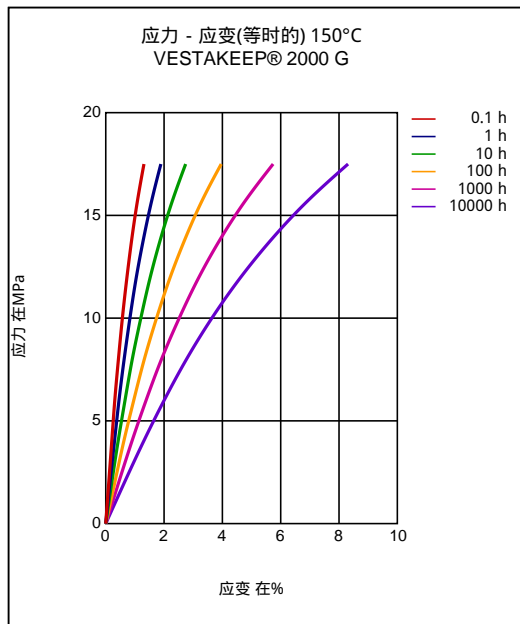
相对介电常数, 1MHz	2.8	-	IEC 62631-2-1
介质损耗因子, 1MHz	50	E-4	IEC 62631-2-1
体积电阻率	>1E13	Ohm*m	IEC 62631-3-1
表面电阻率	1E15	Ohm	IEC 62631-3-2
介电强度	32.6	kV/mm	IEC 60243-1
相对漏电起痕指数	200	-	IEC 60112

其它性能	数值	单位	试验方法
<b>ISO数据</b>			
吸水性	0.5	%	类似ISO 62
吸湿性	0.12	%	类似ISO 62
密度	1300	kg/m³	ISO 1183

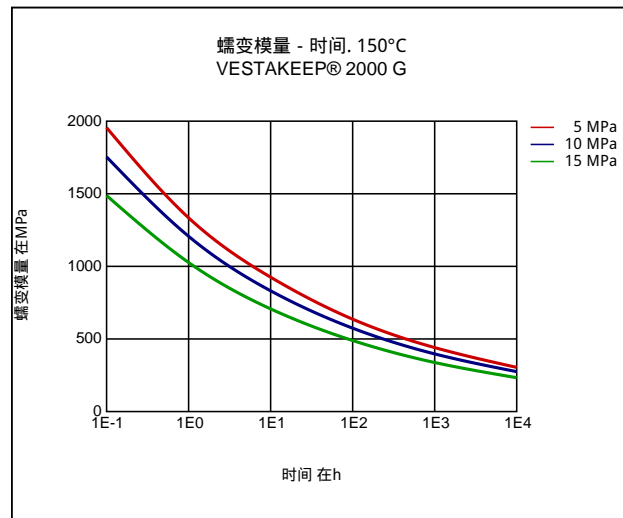
试样制备条件	数值	单位	试验方法
<b>ISO数据</b>			
注塑, 熔体温度	380	°C	ISO 294
注塑, 模具温度	180	°C	ISO 294
注塑, 注射速度	200	mm/s	ISO 294
注塑, 保压压力	120	MPa	ISO 294

## 函数

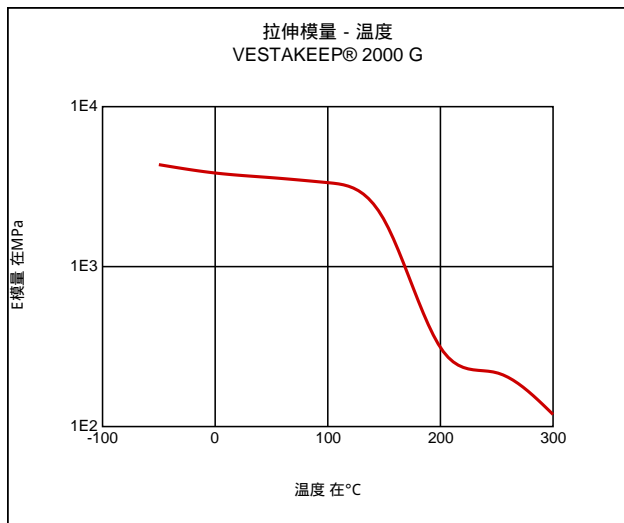
应力 - 应变(等时的) 150°C



蠕变模量 - 时间, 150°C



## 拉伸模量 - 温度



## 特征

## 加工方法

注塑, 薄膜挤出成型, 其它挤出成型

## 特殊性能

经热稳处理的/耐热的

## 供货形式

粒料

## 耐化学性

## 酸类

- ✓ 醋酸 (5g/100g) (23°C)
- ✓ 柠檬酸溶液 (10g/100g) (23°C)
- ✓ 盐酸 (36g/100g) (23°C)
- ✗ 硝酸 (40g/100g) (23°C)
- ✓ 硫酸 (38g/100g) (23°C)
- ✓ 硫酸 (5g/100g) (23°C)
- ✓ 铬酸溶液 (40g/100g) (23°C)

## 碱类

- ✓ 氢氧化钠溶液 (35g/100g) (23°C)
- ✓ 氢氧化钠溶液 (1g/100g) (23°C)
- ✓ 氨水(氢氧化铵) (10g/100g) (23°C)

## 醇类

- ✓ 异丙醇 (23°C)
- ✓ 甲醇 (23°C)
- ✓ 乙醇 (23°C)

## 碳氢化合物

- ✓ 正乙烷 (23°C)
- ✓ 甲苯 (23°C)
- ✓ 异辛烷 (23°C)

## 酮类

- ✓ 丙酮 (23°C)

**醚类**

- ✓ (二)乙醚 (23°C)

**矿物油**

- ✓ SAE 10W40号多效润滑油 (23°C)
- ✓ 绝缘油 (23°C)

**标准燃油**

- ✓ 不含酒精的标准燃油(优先使用C类ISO 1817 燃油) (23°C)
- ✓ 含酒精的标准燃油(优先使用4号ISO 1817 燃油) (23°C)
- ✓ 柴油(优先使用F类ISO 1817液体) (23°C)

**盐溶液**

- ✓ 氯化钠溶液(10g/100g) (23°C)
- ✓ 次氯化钠溶液 (10g/100g) (23°C)
- ✓ 碳酸钠溶液 (20g/100g) (23°C)
- ✓ 碳酸钠溶液 (2g/100g) (23°C)
- ✓ 氯化锌溶液 (50g/100g) (23°C)

**其它**

- ✓ 乙酸乙酯 (23°C)
- ✓ 过氧化氢 (23°C)
- ✓ 乙二醇水溶液 (50g/100g) (108°C)
- ✓ 水 (23°C)
- ✓ 去离子水 (90°C)

**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，仅具有表征性，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。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。