

DOCUMENT MADE AVAILABLE UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

International application number:	PCT/JP2019/045803
International filing date:	22 November 2019 (22.11.2019)
Document type:	Certified copy of priority document
Document details:	Country/Office: JP
	Number: 2018-225400
	Filing date: 30 November 2018 (30.11.2018)
Date of receipt at the International Bureau:	05 December 2019 (05.12.2019)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a),(b) or (b-bis)

CERTIFICATE OF AVAILABILITY OF A CERTIFIED PATENT DOCUMENT IN A DIGITAL LIBRARY

The International Bureau certifies that a copy of the patent application indicated below has been available to the WIPO Digital Access Service since the date of availability indicated, and that the patent application has been available to the indicated Office(s) as of the date specified following the relevant Office code:

Document details: Country/Office: JP

Filing date: 30 Nov 2018 (30.11.2018)

Application number: 2018-225400

Date of availability of document: 03 Dec 2018 (03.12.2018)

The following Offices can retrieve this document by using the access code:

JP, GE, NZ, EA, BR, GB, CA, IB, MA, FI, DK, US, AR, SE, KR, IL, IN,
AU, EP, ES, NL, EE, CN, CL

Date of issue of this certificate: 06 Dec 2019 (06.12.2019)

日 本 国 特 許 庁
JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application: 2018年11月30日

出 願 番 号
Application Number: 特願2018-225400

パリ条約による外国への出願
に用いる優先権の主張の基礎
となる出願の国コードと出願
番号

The country code and number
of your priority application,
to be used for filing abroad
under the Paris Convention, is

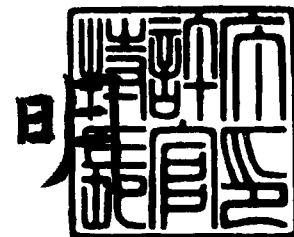
J P 2 0 1 8 - 2 2 5 4 0 0

出 願 人
Applicant(s): 横浜ゴム株式会社

2019年12月 5日

特許庁長官
Commissioner,
Japan Patent Office

松 永



【書類名】 特許願
【整理番号】 P20180189
【提出日】 平成30年11月30日
【あて先】 特許庁長官 殿
【国際特許分類】 C08L 9/00
【発明者】
【住所又は居所】 神奈川県平塚市追分2番1号 横浜ゴム株式会社 平塚製造所内
【氏名】 清水 克典
【発明者】
【住所又は居所】 神奈川県平塚市追分2番1号 横浜ゴム株式会社 平塚製造所内
【氏名】 尾崎 誠人
【特許出願人】
【識別番号】 000006714
【氏名又は名称】 横浜ゴム株式会社
【代理人】
【識別番号】 110001368
【氏名又は名称】 清流国際特許業務法人
【代表者】 昼間 孝良
【選任した代理人】
【識別番号】 100129252
【弁理士】
【氏名又は名称】 昼間 孝良
【選任した代理人】
【識別番号】 100155033
【弁理士】
【氏名又は名称】 境澤 正夫
【電話番号】 03-6226-3191
【連絡先】 担当
【手数料の表示】
【予納台帳番号】 437022
【納付金額】 14,000円
【提出物件の目録】
【物件名】 明細書 1
【物件名】 特許請求の範囲 1
【物件名】 要約書 1

【書類名】明細書

【発明の名称】タイヤ用ゴム組成物

【技術分野】

【0001】

本発明は、主に空気入りタイヤのアンダートレッド部に用いることを意図したタイヤ用ゴム組成物に関する。

【背景技術】

【0002】

空気入りタイヤにおいては、環境負荷を低減するために走行時の燃費性能を向上することが求められている。そのため、空気入りタイヤの各部を構成するゴム組成物の発熱を抑制することが行われている。近年、燃費性能の更なる改善のために、例えば、空気入りタイヤの踏面を形成するキャプトレッド部の内側に配置されるアンダートレッド部を構成するゴム組成物についても発熱を抑制することが求められている。

【0003】

ゴム組成物の発熱性の指標としては、一般に動的粘弾性測定による60℃における $\tan \delta$ （以下、「 $\tan \delta$ （60℃）」という。）が用いられ、ゴム組成物の $\tan \delta$ （60℃）が小さいほど発熱性が小さくなる。そして、ゴム組成物の $\tan \delta$ （60℃）を小さくする方法として、例えばカーボンブラック等の充填材の配合量を少なくしたり、カーボンブラックの粒径を大きくすることが挙げられる。或いは、シリカを配合することも提案されている（例えば特許文献1を参照）。しかしながら、これらの方法では、必ずしもゴム硬度や耐疲労性が十分に得られず、タイヤに利用したとき（特に、アンダートレッド部に用いたとき）に、操縦安定性や耐久性への影響が懸念される。そのため、アンダートレッド部として用いることを意図したタイヤ用ゴム組成物において、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性を良好に維持しながら、低転がり性を向上する更なる対策が求められている。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0004】

【特許文献1】特開2015-059181号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0005】

本発明の目的は、主に空気入りタイヤのアンダートレッド部に用いることを意図したタイヤ用ゴム組成物であって、転がり抵抗が低く、且つ、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性に優れるタイヤ用ゴム組成物を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0006】

上記目的を達成する本発明のタイヤ用ゴム組成物は、天然ゴム50質量%以上と末端変性ブタジエンゴム15質量%～50質量%とを含むゴム成分100質量部に対して、カーボンブラックおよびシリカを含む充填剤が配合され、前記充填剤の配合量に対する前記シリカの配合量の質量比率が0.1～0.5であるタイヤ用ゴム組成物であって、硬度が73以上、40℃における反発弾性率が60%以上であることを特徴とする。

【発明の効果】

【0007】

本発明のタイヤ用ゴム組成物は、ゴム成分として天然ゴムに加えて末端変性ブタジエンゴムを併用し、且つ、充填材としてカーボンブラックとシリカを併用し、ゴム組成物の硬度や反発弾性率を上記のように十分に高めているので、転がり抵抗を低減しながら、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性を向上することができる。特に、カーボンブラックおよびシリカと末端変性ブタジエンゴムとを組み合わせ用いながら、カーボンブラックおよびシリカの総量に対するシリカの配合量を上記のように設定しているため、発熱を悪化さ

せずに、効果的にタイヤにした時の操縦安定性や耐久性を向上し、これら性能をバランスよく改善することができる。

【0008】

尚、本発明において、「硬度」とは、JIS K6253に準拠して、デュロメータのタイプAにより温度20℃で測定したゴム組成物の硬度である。また、「40℃における反発弾性率」とは、JIS K6255に準拠して、リュプケ式反発弾性試験装置により温度40℃で測定したゴム組成物の反発弾性率である。

【0009】

本発明では、末端変性ブタジエンゴムの重量平均分子量(Mw)および数平均分子量(Mn)から求められる分子量分布(Mw/Mn)が2.0以下であることが好ましい。このように分子量分布を狭くすることで、ゴム物性がより良好になり、転がり抵抗を低減しながら、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性を向上するには有利になる。尚、本発明において、「重量平均分子量Mw」と「数平均分子量Mn」とは、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)により標準ポリスチレン換算により測定するものとする。

【0010】

本発明では、末端変性ブタジエンゴムの末端の官能基が水酸基、アミノ基、アルコキシ基、エポキシ基のうち少なくとも1種であることが好ましい。これによりカーボンブラックおよびシリカとの親和性が高まり、カーボンブラックおよびシリカの分散性がより改善されるので、より効果的に、発熱性を低く維持しながらゴム硬度や接着性を高めることができ、これら性能をバランスよく両立するには有利になる。

【0011】

本発明では、ゴム成分100質量部に対する前記充填剤の配合量が55質量部以上であることが好ましい。このようにカーボンブラックおよびシリカを十分な量配合することで、発熱性を低く維持しながらゴム硬度を効果的に高めることができ、前述の性能をバランスよく両立するには有利になる。

【0012】

本発明のタイヤ用ゴム組成物は、空気入りタイヤのアンダートレッド部に用いることが好ましく、本発明のタイヤ用ゴム組成物をアンダートレッド部に用いた空気入りタイヤは、操縦安定性や耐久性を良好に維持しながら、燃費性能を向上することができる。

【発明を実施するための形態】

【0013】

本発明のタイヤ用ゴム組成物において、ゴム成分はジエン系ゴムであり、天然ゴムと末端変性ブタジエンゴムとを必ず含む。

【0014】

天然ゴムとしては、タイヤ用ゴム組成物に通常用いられるゴムを使用することができる。天然ゴムを配合することで、タイヤ用ゴム組成物として十分なゴム強度を得ることができる。ジエン系ゴム全体を100質量%としたとき、天然ゴムの配合量は50質量%以上、好ましくは50質量%~85質量%、より好ましくは60質量%~85質量%である。天然ゴムの配合量が50質量%未満であるとゴム強度が低下する。

【0015】

末端変性ブタジエンゴムは、分子鎖の片末端または両末端が官能基を有する有機化合物で変性されたブタジエンゴムである。このような末端変性ブタジエンゴムを配合することにより、後述のカーボンブラックやシリカとの親和性を高くし分散性を改善するため、発熱性を低く維持しながら、カーボンブラックやシリカの作用効果を一層向上して、ゴム硬度を高めることができる。分子鎖の末端を変性する官能基としては、例えばアルコキシシリル基、ヒドロキシ基(水酸基)、アルデヒド基、カルボキシ基、アミノ基、アミド基、イミノ基、アルコキシ基、エポキシ基、アミド基、チオール基、エーテル基、シロキサン結合基を挙げることができる。なかでもヒドロキシ基(水酸基)、アミノ基、アミド基、アルコキシ基、エポキシ基、シロキサン結合基から選ばれる少なくとも一つであるとよい。ここで、シロキサン結合基は、 $-O-Si-O-$ 構造を有する官能基とする

。 【0016】

ジエン系ゴム全体を100質量%としたとき、末端変性ブタジエンゴムの配合量は、15質量%~50質量%、好ましくは30質量%~40質量%である。末端変性ブタジエンゴムの配合量が15質量%未満であると低燃費性が悪化する。末端変性ブタジエンゴムの配合量が50質量%を超えるとゴム強度が低下する。

【0017】

末端変性ブタジエンゴムの分子量分布(Mw/Mn)は、好ましくは2.0以下、より好ましくは1.1~1.6である。このように、末端変性ブタジエンゴムとして分子量分布が狭いものを用いることで、ゴム物性がより良好になり、転がり抵抗を低減しながら、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性を効果的に向上することができる。末端変性ブタジエンゴムの分子量分布(Mw/Mn)が2.0を超えるとヒステリシスロスが大きくなってゴムの発熱性が大きくなると共に、耐コンプレッションセット性が低下する。

【0018】

本発明で使用する末端変性ブタジエンゴムのガラス転移温度T_gは好ましくは-85℃以下、より好ましくは-90℃~-100℃であるとよい。このようにガラス転移温度T_gを設定することで、発熱性を効果的に低減することができる。ガラス転移温度T_gが-80℃を超えると発熱性を低減する効果が十分に得られなくなる。尚、天然ゴムのガラス転移温度T_gは特に限定されないが、例えば-70℃~-80℃に設定することができる。

。 【0019】

本発明で使用する末端変性ブタジエンゴムは、ビニル含有量が好ましくは0.1質量%~20質量%、より好ましくは0.1質量%~15質量%である。末端変性ブタジエンゴムのビニル含有量が0.1質量%未満であると、カーボンブラックやシリカとの親和性が不足し発熱を十分に低減することが難しくなる。末端変性ブタジエンゴムのビニル含有量が20質量%を超えると、ゴム組成物のガラス転移温度T_gが上昇し、転がり抵抗および耐摩耗性を十分に改良することができない。尚、末端変性ブタジエンゴムのビニル単位含有量は赤外分光分析(ハンプトン法)により測定するものとする。末端変性ブタジエンゴムにおけるビニル単位含有量の増減は、触媒等、通常の方法で適宜調製することができる。

。 【0020】

本発明のタイヤ用ゴム組成物は、天然ゴム、末端変性ブタジエンゴム以外の他のジエン系ゴムを含有してもよい。他のジエン系ゴムとしては、例えば、末端変性していないブタジエンゴム、スチレンブタジエンゴム、イソプレンゴム、アクリロニトリル-ブタジエンゴム等が挙げられる。これらジエン系ゴムは、単独又は任意のブレンドとして使用することができる。

【0021】

本発明のタイヤ用ゴム組成物は、充填剤としてカーボンブラックおよびシリカの両方が必ず配合される。これら充填剤を配合することでゴム組成物の強度を高めることができる。特に、シリカを上述の変性ブタジエンゴムと組み合わせて配合することで、発熱性を低く維持しながら、ゴム硬度を効果的に高めることができる。これら充填剤は、カーボンブラックおよびシリカの総量に対するシリカの質量比率が0.1~0.5、好ましくは0.15~0.3になるように配合する。シリカの質量比率がこの範囲から外れると、発熱性を低く維持しながらゴム硬度や接着性を高める効果が得られない。特に、シリカの質量比率が過多であるとゴム組成物の接着性が低下してタイヤにした時の耐久性が悪化する虞がある。

【0022】

カーボンブラックおよびシリカを含む充填材の配合量は、上記質量比率を満たしていれば、特に限定されないが、充填剤の配合量は、前述のジエン系ゴム100質量部に対して、好ましくは55質量部以上、より好ましくは70質量部~90質量部にするとよい。充

充填剤の配合量が55質量部未満であるとゴム組成物の硬度が低下する。尚、充填剤の配合量とシリカの質量比率との関係から、シリカの配合量は、ジエン系ゴム100質量部に対して、好ましくは20質量部～50質量部、より好ましくは20質量部～40質量部であり、カーボンブラックの配合量は、ジエン系ゴム100質量部に対して、好ましくは30質量部～60質量部、より好ましくは35質量部～50質量部である。

【0023】

本発明で使用するカーボンブラックは、窒素吸着比表面積 N_2 SAが好ましくは $140\text{ m}^2/\text{g}$ 以下、より好ましくは $100\text{ m}^2/\text{g} \sim 130\text{ m}^2/\text{g}$ であるとよい。このように粒径が大きいカーボンブラックを上述の変性ブタジエンゴムと組み合わせて配合することで、発熱性を低く維持しながら、ゴム硬度を効果的に高めることができる。カーボンブラックの窒素吸着比表面積 N_2 SAが $150\text{ m}^2/\text{g}$ を超えると発熱性が悪化する。尚、本発明において、カーボンブラックの窒素吸着比表面積 N_2 SAは、JIS 6217-2に準拠して測定するものとする。

【0024】

本発明で使用するシリカは、CTAB吸着比表面積が好ましくは $140\text{ m}^2/\text{g} \sim 250\text{ m}^2/\text{g}$ 、より好ましくは $150\text{ m}^2/\text{g} \sim 220\text{ m}^2/\text{g}$ であるとよい。このようなシリカを用いることで発熱性を向上することができる。シリカのCTAB吸着比表面積が $130\text{ m}^2/\text{g}$ 未満であるとゴム強度が低下する。シリカのCTAB吸着比表面積が $250\text{ m}^2/\text{g}$ を超えると発熱性が悪化する。尚、本発明において、シリカのCTAB吸着比表面積は、ISO 5794に準拠して測定するものとする。

【0025】

このようにシリカを用いる場合、シランカップリング剤を併用することが好ましい。シランカップリング剤の配合量はシリカの質量に対して好ましくは5質量%～10質量%、より好ましくは7質量%～9質量%にするとよい。このようにシランカップリング剤を配合することで、シリカの分散性を向上しゴム成分に対する補強性をより高くすることができる。シランカップリング剤の配合量がシリカの質量の5質量%未満であると、シリカの分散性を向上する効果が十分に得られない。シランカップリング剤の配合量がシリカの質量の10質量%を超えると、シランカップリング剤同士が縮合してしまい、所望の効果を達成できなくなる。シランカップリング剤の種類は特に限定されないが、硫黄含有シランカップリング剤が好ましく、例えばビス-(3-トリエトキシシリルプロピル)テトラサルファイド、ビス(3-トリエトキシシリルプロピル)ジサルファイド、3-トリメトキシシリルプロピルベンゾチアゾールテトラサルファイド、 γ -メルカプトプロピルトリエトキシシラン、3-オクタノイルチオプロピルトリエトキシシラン等を例示することができる。

【0026】

本発明のゴム組成物は、上述のカーボンブラックおよびシリカ以外の他の無機充填剤を配合することができる。他の無機充填剤としては、例えばクレー、タルク、炭酸カルシウム、マイカ、水酸化アルミニウム等を例示することができる。

【0027】

本発明のタイヤ用ゴム組成物には、上記以外の他の配合剤を添加することができる。他の配合剤としては、加硫又は架橋剤、加硫促進剤、老化防止剤、液状ポリマー、熱硬化性樹脂、熱可塑性樹脂など、一般的に空気入りタイヤに使用される各種配合剤を例示することができる。これら配合剤の配合量は本発明の目的に反しない限り、従来の一般的な配合量にすることができる。また混練機としては、通常のゴム用混練機械、例えば、バンバリーミキサー、ニーダー、ロール等を使用することができる。

【0028】

このような配合からなる本発明のタイヤ用ゴム組成物の硬度は73以上、好ましくは75～80、より好ましくは76～78である。また、本発明のタイヤ用ゴム組成物の40℃における反発弾性率は60%以上、好ましくは60%～65%、より好ましくは62%～65%である。本発明のゴム組成物はこのような物性を有するため、転がり抵抗を低減

しながら、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性を向上することができる。硬度が73未満であると、タイヤにした時の操縦安定性が悪化する。反発弾性率が60%未満であると、発熱が悪化し転がり抵抗を低減することができない。尚、これら硬度や反発弾性率は上述の配合のみで決定されるものではなく、例えば混練条件や混練方法によっても調整可能な物性である。

【0029】

本発明のタイヤ用ゴム組成物は、上述の配合や物性により、転がり抵抗を低減しながら、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性を向上することができる。具体的には、ゴム成分として天然ゴムに加えて末端変性ブタジエンゴムを併用し、且つ、充填材としてカーボンブラックとシリカを適切な質量比率で併用し、これら充填剤と末端変性ブタジエンゴムとを組み合わせて用いており、更に、ゴム組成物の硬度や反発弾性率を上記のように十分に高めているので、転がり抵抗を低減しながら、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性を向上することができ、これら性能をバランスよく改善することができる。そのため、本発明のタイヤ用ゴム組成物は、空気入りタイヤのアンダートレッド部に用いることが好ましく、本発明のタイヤ用ゴム組成物をアンダートレッド部に用いた空気入りタイヤは、操縦安定性や耐久性を良好に維持しながら、燃費性能を向上することができる。

【0030】

以下、実施例によって本発明を更に説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例に限定されるものではない。

【実施例】

【0031】

表1～2に示す配合からなる18種類のゴム組成物（標準例1、比較例1～7、実施例1～10）を、それぞれ加硫促進剤および硫黄を除く配合成分を秤量し、1.8Lの密閉式バンバリーミキサーで5分間混練し、温度150℃でマスターバッチを放出し室温冷却した。その後、このマスターバッチを1.8Lの密閉式バンバリーミキサーに供し、加硫促進剤及び硫黄を加え2分間混合してゴム組成物を調製した。次に、得られたゴム組成物を所定の金型中で160℃、20分間プレス加硫して加硫ゴム試験片を作製した。

【0032】

尚、表1～2において、ゴム組成物の硬度は、JIS K6253に準拠して、デュロメータのタイプAにより温度20℃で測定した。また、ゴム組成物の反発弾性率は、JIS K6255に準拠して、リュブケ式反発弾性試験装置により温度40℃で測定した。

【0033】

得られたゴム組成物について、下記に示す方法により、低燃費性能、操縦安定性、耐久性の評価を行った。

【0034】

低燃費性能

得られたゴム組成物をアンダートレッドに使用した試験タイヤ（タイヤサイズ215/45R17）を作製し、標準リム（リムサイズ7JJ）に組み付けて、空気圧を230kPaとし、室内ドラム試験機（ドラム径：1707mm）を用いて、JATMA イヤーブック2009年版記載の当該空気圧における最大負荷荷重の85%に相当する荷重を負荷してドラムに押し付けた状態で、速度80km/hで走行させたときの転動抵抗を測定した。評価結果は、測定値の逆数を用いて、標準例1の値を100とする指数で示した。この指数値が大きいほど転動抵抗が小さく、低燃費性能に優れることを意味する。

【0035】

操縦安定性

得られたゴム組成物をアンダートレッドに使用した試験タイヤ（タイヤサイズ215/45R17）を作製し、標準リム（リムサイズ7JJ）に組み付けて、空気圧を230kPaとし、排気量2000ccの試験車両に装着し、舗装路面からなるテストコースにて、80km/h走行時にレーンチェンジをする際の路面応答性についてテストドライバーによる官能評価を行った。評価結果は、標準例1を100とする指数値にて示した。この

指数値が大きいほどレーンチェンジをする際の路面応答性が良好であり、操縦安定性が優れていることを意味する。

【0036】

耐久性

得られたゴム組成物をアンダートレッドに使用した試験タイヤ（タイヤサイズ215/45R17）を作製し、標準リム（リムサイズ7JJ）に組み付けて、空気圧を230kPaとし、排気量2000ccの試験車両に装着し、8の字巡回テストコースを巡回加速度0.8G、500ラップの条件で走行し、走行後のトレッド部の摩耗量を測定した。評価結果は、測定値の逆数を用い、標準例1を100とする指数にて示した。この指数値が大きいほど摩耗量が小さく、耐久性に優れることを意味する。

【0037】

【表1】

	標準例 1	比較例 1	比較例 2	比較例 3	比較例 4	比較例 5	比較例 6	比較例 7
NR	質量部 80	80	80	90	80	80	80	60
SBR	質量部	20						
変性S-SBR	質量部		20					30
BR	質量部 20							
変性BR1	質量部							
変性BR2	質量部							
変性BR3	質量部			10	20	20	20	10
CB1	質量部 50	50	50	50	65	40		50
CB2	質量部						55	
シリカ1	質量部 20	20	20	20		20	20	20
シリカ2	質量部							
充填剤総配合量	質量部 70	70	70	70	65	60	60	70
シリカ比率	0.29	0.29	0.29	0.29	0.00	0.33	0.33	0.29
シランカップリング剤	質量部 1.6	1.6	1.6	1.6		1.6	1	1.6
酸化亜鉛	質量部 3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
ステアリン酸	質量部 1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
老化防止剤	質量部 2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
イオウ	質量部 4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
加硫促進剤	質量部 2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
硬度	73	73	73	74	76	68	76	75
反発弾性率	% 55	50	53	57	53	60	54	57
低燃費性能	指数 100	91	96	104	96	109	98	104
操縦安定性	指数 100	100	100	101	104	93	102	100
耐久性	指数 100	100	98	88	88	88	101	88

【0038】

【表2】

	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9	実施例10
NR	質量部 80	80	80	80	80	80	50	85	80	80
SBR	質量部									
変性S-SBR	質量部									
BR	質量部									
変性BR1	質量部	20								
変性BR2	質量部	20								
変性BR3	質量部	20		20	20	20	50	15	20	20
CB1	質量部	50	50	60	35		50	50	63	35
CB2	質量部					10				
シリカ1	質量部	20	20	20	40		20	20	7	35
シリカ2	質量部					40				
充填剤総配合量	質量部	70	70	70	75	50	70	70	70	70
シリカ比率		0.29	0.29	0.29	0.25	0.80	0.29	0.29	0.10	0.50
シランカップリング剤	質量部	1.6	1.6	1.6	1.6	1.6	1.6	1.6	0.56	2.8
酸化亜鉛	質量部	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
ステアリン酸	質量部	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
老化防止剤	質量部	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
イオウ	質量部	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
加硫促進剤	質量部	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
硬度		74	73	73	78	64	74	74	79	74
反発弾性率	%	62	63	62	60	72	66	60	60	60
低燃費性能	指数	113	115	113	109	120	115	110	110	110
操縦安定性	指数	101	100	100	107	100	101	100	110	100
耐久性	指数	100	104	100	112	100	101	110	110	100

【0039】

表1～2において使用した原材料の種類を下記に示す。

- ・NR：天然ゴム、TSR20（ガラス転移温度Tg：-65℃）
- ・SBR：スチレンブタジエンゴム、日本ゼオン社製 Nipol 1502（ガラス転移温度：-60℃）
- ・変性S-SBR：末端変性溶液重合スチレンブタジエンゴム、日本ゼオン社製 Nipol NS612（非油展品、ガラス転移温度Tg：-65℃、官能基：水酸基）
- ・BR：ブタジエンゴム、日本ゼオン社製 Nipol BR1220（ガラス転移温度Tg：-105℃）
- ・変性BR1：末端変性ブタジエンゴム、JSR社製 BR54（ガラス転移温度Tg：

—107℃、官能基：シラノール基、分子量分布2.5)

・変性BR2：下記の方法で合成した末端変性ブタジエンゴム（ガラス転移温度T_g：-93℃、官能基：ポリオルガノシロキサン基）

・変性BR3：末端変性ブタジエンゴム、日本ゼオン社製 Nipol BR1250H（ガラス転移温度T_g：-96℃、官能基：N-メチルピロリドン基、分子量分布1.1）

・CB1：カーボンブラック、新日化カーボン社製 ニテロン#300IH（窒素吸着比表面積N₂ SA：115m²/g）

・CB2：カーボンブラック、新日化カーボン社製 ニテロン#430（窒素吸着比表面積N₂ SA：134m²/g）

・シリカ1：デグサ社製 Ultrasil VN3（CTAB吸着比表面積：153m²/g）

・シリカ2：Rhodia社製 Zeosil Premim200MP（CTAB吸着比表面積：210m²/g）

・シランカップリング剤：エボニックデグサ社製 Si69

・酸化亜鉛：正同化学工業社製 酸化亜鉛3種

・ステアリン酸：花王社製 ルナックS-25

・老化防止剤：フレキシス社製 サントフレックス6PPD

・イオウ：四国化成工業社製 ミュークロンOT-20

・加硫促進剤：大内新興化学工業社製 ノクセラ-CZ

【0040】

変性BR2の合成方法

攪拌機付きオートクレーブに、窒素雰囲気下、シクロヘキサン5670g、1,3-ブタジエン700gおよび、テトラメチルエチレンジアミン0.17mmolを仕込んだ後、シクロヘキサンと1,3-ブタジエンとに含まれる重合を阻害する不純物の中和に必要な量のn-ブチルリチウムを添加し、更に、重合反応に用いる分のn-ブチルリチウムを8.33mmol加えて、50℃で重合を開始した。重合を開始してから20分経過後に、1,3-ブタジエン300gを30分間かけて連続的に添加した。重合反応中の最高温度は80℃であった。連続添加終了後、更に15分間重合反応を継続し、重合転化率が95%から100%の範囲になったことを確認してから、少量の重合溶液をサンプリングした。サンプリングした少量の重合溶液は、過剰のメタノールを添加して反応停止した後、風乾して、重合体を取得し、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー（GPC）分析の試料とした。その試料を用いて、重合体（活性末端を有する共役ジエン系重合体鎖に該当）のピークトップ分子量および分子量分布を測定したところ、それぞれ、「23万」および「1.04」であった。

【0041】

前述の少量の重合溶液をサンプリングした直後、重合溶液に、1,6-ビス（トリクロロシリル）ヘキサン0.288mmol（重合に使用したn-ブチルリチウムの0.0345倍モルに相当）を40重量%シクロヘキサン溶液の状態に添加し、30分間反応させた。更に、その後、ポリオルガノシロキサンA0.0382mmol（重合に使用したn-ブチルリチウムの0.00459倍モルに相当）を20重量%キシレン溶液の状態に添加し、30分間反応させた。その後、重合停止剤として、使用したn-ブチルリチウムの2倍モルに相当する量のメタノールを添加した。これにより、変性ブタジエンゴムを含有する溶液を得た。この溶液に、ゴム成分100部あたり、老化防止剤として2,4-ビス（n-オクチルチオメチル）-6-メチルフェノール0.2部を添加した後、スチームストリップングにより溶媒を除去し、60℃で24時間真空乾燥して、固形状の変性ブタジエンゴム（変性BR2）を得た。この変性ブタジエンゴム（変性BR2）について、重量平均分子量、分子量分布、カップリング率、ビニル結合含有量、および、ムーニー粘度を測定したところ、それぞれ、「51万」、「1.46」、「28%」、「11質量%」および「46」であった。

【0042】

表1から明らかなように、実施例1～10のゴム組成物（タイヤ）は、標準例1に対して低燃費性能、操縦安定性、耐久性をバランスよく向上した。

【0043】

一方、比較例1のゴム組成物（タイヤ）は、末端変性ブタジエンゴムの代わりにスチレンブタジエンゴムが配合されているため、低燃費性能が悪化した。比較例2のゴム組成物（タイヤ）は、末端変性ブタジエンゴムの代わりに末端変性溶液重合スチレンブタジエンゴムが配合されているため、低燃費性能および耐久性が悪化した。比較例3のゴム組成物（タイヤ）は、末端変性ブタジエンゴムの配合量が少なすぎるため、耐久性が悪化した。比較例4のゴム組成物（タイヤ）は、シリカが配合されないため、低燃費性能および耐久性が悪化した。比較例5のゴム組成物（タイヤ）は、硬度が小さすぎるため、操縦安定性および耐久性が悪化した。比較例6のゴム組成物（タイヤ）は、反発弾性率が小さすぎるため、発熱性が悪化した。比較例7のゴム組成物（タイヤ）は、天然ゴムおよび末端変性ブタジエンゴムだけでなく、更にスチレンブタジエンゴムが配合されているため、耐久性が悪化した。

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

天然ゴム50質量%以上と末端変性ブタジエンゴム15質量%～50質量%とを含むゴム成分100質量部に、カーボンブラックおよびシリカを含む充填剤が配合され、前記充填剤の配合量に対する前記シリカの配合量の質量比率が0.1～0.5であるタイヤ用ゴム組成物であって、硬度が73以上、40℃における反発弾性率が60%以上であることを特徴とするタイヤ用ゴム組成物。

【請求項2】

前記末端変性ブタジエンゴムの重量平均分子量(Mw)および数平均分子量(Mn)から求められる分子量分布(Mw/Mn)が2.0以下であることを特徴とする請求項1に記載のタイヤ用ゴム組成物。

【請求項3】

前記末端変性ブタジエンゴムの末端の官能基が水酸基、アミノ基、アミド基、アルコキシ基、エポキシ基、シロキサン結合基からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする請求項1または2に記載のタイヤ用ゴム組成物。

【請求項4】

前記ゴム成分100質量部に対する前記充填剤の配合量が55質量部以上であることを特徴とする請求項1～3のいずれかに記載のタイヤ用ゴム組成物。

【請求項5】

請求項1～4のいずれかに記載のタイヤ用ゴム組成物をアンダートレッド部に用いたことを特徴とする空気入りタイヤ。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】主に空気入りタイヤのアンダートレッド部に用いることを意図したタイヤ用ゴム組成物であって、転がり抵抗が低く、且つ、タイヤにした時の操縦安定性や耐久性に優れたタイヤ用ゴム組成物を提供する。

【解決手段】天然ゴム50質量%以上と末端変性ブタジエンゴム15質量%～50質量%を含むゴム成分100質量部に、カーボンブラックおよびシリカを含む充填剤を配合し、前記充填剤の配合量に対する前記シリカの配合量の質量比率を0.1～0.5にし、ゴム組成物の硬度を73以上、40℃における反発弾性率が60%以上に設定する。

【選択図】なし

出願人履歴

0 0 0 0 0 6 7 1 4

19900807

新規登録

東京都港区新橋5丁目36番11号

横浜ゴム株式会社