



МАТЕРІАЛИ ДРУКУЮТЬСЯ УКРАЇНСЬКОЮ,
РОСІЙСЬКОЮ, ПОЛЬСЬКОЮ, НІМЕЦЬКОЮ
ТА АНГЛІЙСЬКОЮ МОВАМИ

ЗБІРНИК НАУКОВИХ ПРАЦЬ

ПОЖЕЖНА
БЕЗПЕКА
ЛДУ БЖД

№ 24, 2014

заснований у 2002 році

РЕДАКЦІЙНА КОЛЕГІЯ:

- | | |
|--------------------|---|
| д-р техн. наук | Рак Т.Є. – головний редактор |
| канд. техн. наук | Антонов А.В. – заступник головного редактора |
| д-р техн. наук | Семерак М.М. – науковий редактор |
| д-р сільгосп. наук | Кузик А.Д. – заступник наукового редактора |
| д-р техн. наук | Ежи Волянін (Республіка Польща) |
| д-р техн. наук | Гашук П.М. |
| д-р техн. наук | Грицюк Ю.І. |
| д-р техн. наук | Гудим В.І. |
| д-р техн. наук | Гуліда Е.М. |
| д-р техн. наук | Гивлюд М.М. |
| д-р техн. наук | Жартовський В.М. |
| д-р техн. наук | Ковалишин В.В. |
| д-р пед. наук | Козяр М.М. |
| д-р хім. наук | Михалічко Б.М. |
| д-р техн. наук | Мичко А.А. |
| д-р техн. наук | Пашковський П.С. |
| д-р техн. наук | Рак Ю.П. |
| д-р техн. наук | Сидорчук О.В. |
| д-р хім. наук | Сушко В.О. |
| д-р фіз.-мат. наук | Тацій Р.М. |
| д-р фіз.-мат. наук | Юзевич В.М. |
| канд. техн. наук | Баланюк В.М. |
| канд. техн. наук | Болібрух Б.В. |
| канд. техн. наук | Бабаджанова О.Ф. |
| канд. техн. наук | Гуцуляк Ю.В. |
| канд. техн. наук | Клімкін В.І. (Російська Федерація) |
| канд. пед. наук | Коваль М.С. |
| канд. техн. наук | Откідач М.Я. |

ISSN 2078-6662

ЗАСНОВНИК ТА ВИКОНАВЕЦЬ Львівський державний університет безпеки життєдіяльності (ЛДУ БЖД),

ЗАРЕЄСТРОВАНО Міністерством юстиції України 26. 06. 2008 р. Серія КВ №14342-3313ПР

ВКЛЮЧЕНО ДО ПЕРЕЛІКУ ФАХОВИХ ВИДАНЬ В ГАЛУЗІ ТЕХНІЧНИХ НАУК,
в яких можуть публікуватись результати дисертаційних робіт на здобуття наукових ступенів доктора
і кандидата наук (Постанова ВАК від 27 травня 2009 року № 1-05/2)

РЕКОМЕНДОВАНО ДО ВИДАННЯ рішенням Вченої ради ЛДУ БЖД
(Протокол № 8 від 21. 05. 2014 р.)

Літературний редактор Падик Г.М.

Редактор англійської мови Мирончук О.П.

Технічний редактор Сорочич М.П.

Комп'ютерна верстка Хлевной О.В.

Відповідальний за друк Фльорко М.Я.

Друк на різографі Климус М.В.

АДРЕСА РЕДАКЦІЇ: ЛДУ БЖД, вул. Клепарівська, 35, м. Львів, 79007

Контактні телефони: (032) 233-24-79, 233-14-97, тел/факс 233-00-88

E-mail: mail@ubgd.lviv.ua, ndr@ubgd.lviv.ua

Здано в набір 5. 06. 2014. Підписано до друку 12. 06. 2014.

Формат 60x84^{1/3}. Папір офсетний. Ум. друк. арк. 11,3.

Гарнітура Times New Roman. Друк на різографі.

Наклад: 100.

Друк: ЛДУ БЖД
вул. Клепарівська, 35, м. Львів, 79007.

B.3. Брюм

ВЛИЯНИЕ ТЕРМИЧЕСКОГО
РАСШИРЕНИЯ ГАЗОВ НА СКОРОСТЬ
РАЗВИТИЯ ПОЖАРА В УГОЛЬНЫХ
ШАХТАХ

*Р.Б. Веселівський, М.М. Семерак,
Р.С. Яковчук*

ТЕОРЕТИЧНЕ ОБГРУНТУВАННЯ
ВОГНЕСТИЙКОСТІ ОГОРОДЖУВАЛЬ-
НОЇ КОНСТРУКЦІЇ З ФІБРОЛІТО-
ВИМИ ПЛІТАМИ

Л.П. Гашчук, П.М. Гашчук
ЕКСТРЕМАЛЬНА ДИНАМІКА
РОЗГОНУ Й ГАЛЬМУВАННЯ
ПОЖЕЖНОГО АВТОМОБІЛЯ

*М.М. Гивлюд, Л.Б. Демидчук,
Д.В. Смоляк*
ФОРМУВАННЯ СКЛАДУ
ВИСОКОТЕМПЕРАТУРНИХ ТА
ВОГНЕЗАХИСНИХ ПОКРИТТІВ
БУДІВЕЛЬНИХ
КОНСТРУКЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ

*Ю.В. Гуцулляк, В.В. Артеменко,
С.Я. Вовк*
ВИЗНАЧЕННЯ МЕЖІ
ВОГНЕСТИЙКОСТІ МОНОЛІТНИХ
ЗАЛІЗОБЕТОННИХ РИГЕЛІВ
РОЗРАХУНКОВИМ МЕТОДОМ

Ю.В. Гуцулляк, В.Б. Лойк, С.Я. Вовк
ВИЗНАЧЕННЯ ГРУПИ
ВОГНЕЗАХИСНОЇ ЕФЕКТИВНОСТІ
ПОКРИТТІВ ДЕРЕВ'ЯНИХ
БУДІВЕЛЬНИХ КОНСТРУКЦІЙ

*А.С. Дмитриченко, В.Н. Рафальский,
Ю.С. Иванов, А.К. Деменчук,
С.Г. Красовский, Е.К. Макаров*
ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАСЧЕТНОГО
ВРЕМЕНИ ЭВАКУАЦИИ И
АЛГОРИТМА ОПОВЕЩЕНИЯ О
ПОЖАРЕ В ВЫСОТНЫХ ЗДАНИЯХ,
ОБОРУДОВАННЫХ СИСТЕМОЙ
ОПОВЕЩЕНИЯ СО-5

6

W.Z. Bryum

INFLUENCE OF THE THERMAL
EXPANSION OF GASES
ON THE FIRE DEVELOPMENT
VELOCITY IN COAL MINES

14

*R.B. Veselivskyy, M.M. Semerak,
R.S. Yakovchuk*
THEORY BEHIND FIRE RESISTANT
WALLING WITH FIBROLITE PLATES

20

L.P. Hashchuk, P.M. Hashchuk
FIRE TRUCKS EXTREME
ACCELERATION AND BRAKING
DYNAMICS

33

*M.M. Gyvlyud, L.B. Demidchuk,
D.V. Smolyak*
COMPOSITION OF FIRE RESISTANT
AND FIRE PROTECTIVE COVERING OF
CONSTRUCTIONAL MATERIALS

38

*Yu.V. Hutsulyak., V.V. Artemenko,
S.Y. Vovk*

COMPUTATIONAL METHOD FOR
DETERMINING FIRE RESISTANCE
LEVEL OF MONOLITHIC REINFORCED
CONCRETE CROSS-BEAMS

42

Yu.V. Hutsulyak, V.B Loik, S.Ya. Vovk

DETERMINING GROUPS OF FIRE
PROTECTIVE EFFECTIVENESS OF
WOODEN CONSTRUCTIONS
COATINGS

47

*A.S.Dmytrychenko, V.N. Raphalskyi,
Yu.S. Ivanov, A.K.Demenchuk*

DETERMINING THE ESTIMATED TIME
OF EVACUATION AND ALGORITHM
FIRE ALARM IN HIGH
BUILDING EQUIPPED WITH THE
ALERTING SERVICE AS-5

М.М. Гивлюд, д-р техн.наук, професор. (НУ «Львівська політехніка»)

Л.Б. Демидчук (Львівська комерційна академія)

Д.В. Смоляк (Львівський державний університет безпеки життєдіяльності)

ФОРМУВАННЯ СКЛАДУ ВИСОКОТЕМПЕРАТУРНИХ ТА ВОГНЕЗАХИСНИХ ПОКРИТТІВ БУДІВЕЛЬНИХ КОНСТРУКЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ

Досліджені закономірності процесів взаємодії силіційорганічних сполук на основі наповнених поліметилфенілсилоксанів з оксидами-наповнювачами та можливості розроблення ефективних методів їх заміни з врахуванням рецептур вихідних композицій для температуро- і вогнестійких захисних покриттів будівельних конструкційних матеріалів.

Ключові слова: високотемпературне захисне покриття, вихідна композиція, механічне диспергування, прогнозований рівень якості.

Постановка проблеми. Дослідження проблеми створення захисних покриттів спеціального функціонального призначення з високими механічною і корозійною міцністю, ударною в'язкістю, атмосфоро-вогне- і жаростійкістю та поєднання цих властивостей із властивостями силікатів, які характеризуються значною вогнетривкістю і стійкістю до окисного руйнування, потребує подальшої роботи над розробкою складів покриттів, стійких до дії високих температур і корозійноактивних середовищ, здатних захищати будівельні конструкційні матеріали та зберігати їх функціональні властивості.

Розвиток матеріалознавства на сучасному етапі визначається вагомими досягненнями в галузі створення принципово нових типів покриттів для будівельних конструкційних матеріалів, які експлуатуються в умовах комплексної дії агресивних атмосферних факторів, високих температур, вогню тощо. Серед них значне місце посідають нові перспективні композиційні покриття на основі силіційорганічних зв'язків та мінеральних наповнювачів, зокрема, силіційелементоорганічних сполук (у т.ч. полісилоксанів)

Аналіз останніх досліджень та публікацій. Вихідні компоненти таких захисних покриттів повинні мати високу адгезійну здатність до матеріалу підкладки, бути технологічними в процесі одержання і нанесення на вироби, забезпечувати ізолюючу здатність в широкому інтервалі температур. При створенні покриттів комплексного захисту також необхідно враховувати реакційну здатність функціональних груп вихідних компонентів, можливість їх взаємодії з утворенням нових стабільних атмосфоро-вогне та жаростійких фаз [1].

Важливими факторами, які впливають на поведінку будівельних конструкційних матеріалів під час нагрівання, є фазовий склад, термічні характеристики покриття, структурні перетворення та зміни фазового складу в процесі експлуатації. У формуванні їх прогнозованого рівня якості, зокрема, функціональності та довговічності покриттів, важливе місце займають вид плівкоутворювача вихідної композиції, вид наповнювача та структура покриття, оскільки його можна синтезувати з використанням силіційорганічних і силіційелементоорганічних лаків, тугоплавких оксидів і силікатів, які в процесі нагрівання утворюють термо- і жаростійкі керамічні фази [2, 3].

Мета роботи. Вивчення закономірностей процесів взаємодії силіційорганічних сполук на основі наповнених поліметилфенілсилоксанів (ПМФС) з оксидами-наповнювачами та можливості розроблення ефективних методів їх заміни з врахуванням рецептур вихідних композицій для температуро- і вогнестійких захисних покриттів будівельних конструкційних матеріалів.

Експериментальна частина. Об'єктом дослідження обрано розроблене захисне покриття на основі поліметилфенілсилоксану (лак КО-08) яке, враховуючи структуру та фазовий склад використаних компонентів (табл. 1), запропоноване для захисту металевих конструкцій та бетону у процесі експлуатації та дії атмосферних і температурних чинників навколошнього середовища.

Таблиця 1

Склад вихідної композиції для захисного покриття

Вміст компонентів, мас. %					
КО-08	Al ₂ O ₃	ZrO ₂	Каолін	Каолінове волокно	Шамотний бій
30	30	22	12,5	3,5	2,0

Проведений рентгенофазовий аналіз (використаний рентгенівський дифрактометр ДРОН-3 при Си_{Kα} випромінюванні з рентгенівською трубкою БСВ-1) за полімеризованих поліметилфенілсилоксанів показав, що на дифрактограмі вихідного матеріалу (рис. 1 а, криза 1) будь-які рефлекси відсутні, оскільки структура полімеру є рентгеноаморфною і під час нагрівання взірця до 874 К (криві 2-4) суттєвих змін не відбувається.

Характер кривих 5-6 (1074...1373 К) свідчить про інтенсивну термоокисну деструкцію полімеру з відривом метильних радикалів (наявність на дифрактограмі рефлексів α -кварцу ($d/n = 0,425; 0,334$; нм), α -тридиміту ($d/n = 0,403; 0,385$ нм), α -кристалоболіту ($d/n = 0,404; 0,313$ нм)), що свідчить про значну розпорядкованість структури, високу дисперсність і слабку закристалізованість отриманого в процесі термоокисної деструкції SiO₂.

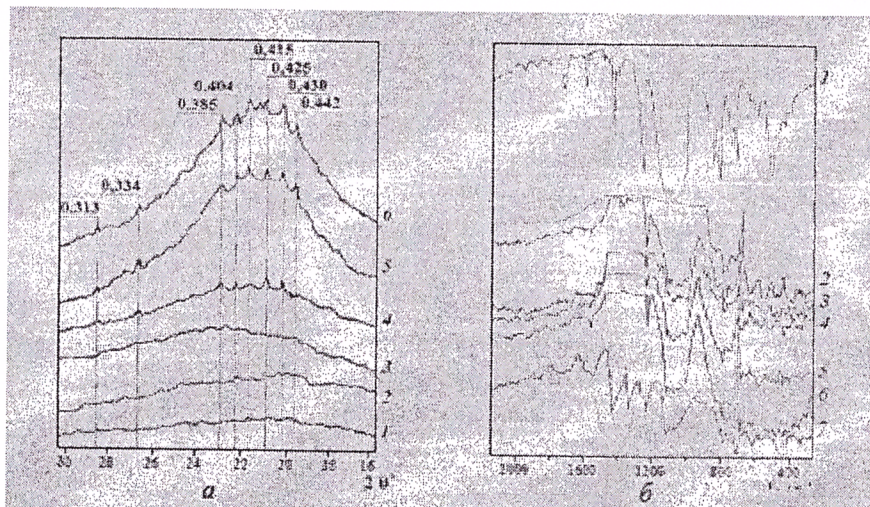


Рис. 1. Результати рентгенофазового аналізу (а) та ІЧ-дослідження (б):

а – ПМФС в процесі нагрівання в інтервалі 273 (1)...1373 (6) К;
б – композиції KO-08-Al₂O₃-ZrO₂ в процесі механо-хімічної обробки.

Можна зробити висновки, що при термоокисній деструкції поліметилфенілсилоксану, зокрема, в інтервалі температур 573...1073 К, проходить поступове руйнування і вигорання його органічного обрамлення з утворенням SiO₂ в аморфному стані. Оскільки, досліджуваний полімер використовується в якості зв'язки для виготовлення органосилікатних композицій, то ця роль зв'язка температури понад його термічну стійкість переходить до силіційкисневого каркасу і досліджувана композиційна система стає силікатним матеріалом.

Як відомо [3], суміщення наповнювачів із силіційорганічними зв'язками найбільш повно відбувається при механо-хімічному диспергуванні. На сьогодні досить детально вивчені процеси диспергації оксидів і силікатів в середовищі силіційорганічних лаків при помелі в кульових млинах. В нашому випадку інтерес викликає вплив механо-хімічної обробки композицій на основі силіційорганічних лаків, наповнених оксидом алюмінію та цирконію (IV) оксидом.

Враховуючи особливу жорсткість і твердість, значно більший розмір зерен, що підтверджено результатами ситового аналізу, кристали вихідного шамотного бою до складу композиції вводили після попереднього сухого подрібнення протягом 50 годин.

Дослідження впливу терміну диспергування на структурні зміни композицій проводили методом ІЧ-спектроскопії (рис. 1 б). Для отримання седиментаційності суспензії з зернами відповідного розміру проводили попередній помел шамотного бою в кульових млинах протягом 50 годин за сухим способом, з подальшим завантаженням глинозему та поліметилфенілсилоксану, згідно зі складом та механо-хімічною обробкою протягом 50...150 годин.

ІЧ-спектр поліметилфенілсилоксану (крива 1, рис. 1 б) характеризується широкою розмитою смugoю поглинання в інтервалі $1150\ldots1000\text{ cm}^{-1}$, що відноситься до валентних коливань Si-O-Si-зв'язків і смуг 1592, 1488, 1432, 1260, 844, 804, 700, 570, 500 cm^{-1} , які відносяться до Si-CH₃, Si-C₆H₅ та деформаційних коливань Si-O-Si-зв'язків.

В спектрі суміші оксидів-наповнювачів (рис. 1 б, крива 2) є смуги, характерні як для глинозему, так і для шамотного бою та ZrO₂, а саме 832, 656, 630, 572, 456 cm^{-1} , які відносяться до Al₂O₃ та 796, 740, 600, 480 cm^{-1} , які відносяться до ZrO₂ і Si-O груп. В спектрі композиції на основі поліметилфенілсилоксану та оксидів-наповнювачів спостерігаються смуги як поліметилфенілсилоксану, так і оксидів-наповнювачів (рис. 1 б, крива 3).

Після 50-годинного диспергування композиції (рис. 1 б, крива 4), інтегральна інтенсивність смуги, яка характерна для Si-O-Si зв'язку, зростає, хоча ширина її звужується. З інших смуг полімеру суттєво виявляються 1592, 1488, 1432, 1260, 844, 804, 700, 570, 500 cm^{-1} . Однак, інтенсивність смуг поглинання при 1592 і 804 cm^{-1} суттєво не змінюється.

ІЧ-спектри поглинання композиції на основі поліметилфенілсилоксану (рис. 1 б, крива 4) наповненого оксидом алюмінію та ZrO₂ шамотним боєм в процесі механо-хімічної обробки знижується. В діапазоні поглинання наповнювачів 950...400 cm^{-1} проявляються вище вказані смуги Al₂O₃ та ZrO₂, при цому частоти поглинання дещо змінені. Так, наприклад, смуга поглинання при 572 cm^{-1} , яка характерна для Al₂O₃ змінює свою частоту на 592 cm^{-1} . Інтенсивність розщеплення при 452 cm^{-1} зростає, а інтенсивність смуги 420 cm^{-1} – зменшується. Також змінюються конфігурація і частота поглинання розщеплень при 524 та 480 cm^{-1} , які характерні для ZrO₂.

Під час диспергування протягом 100 годин (рис. 1 б, крива 5) не спостерігається появи нових смуг, лише можна відмітити закономірність збільшення інтегральної інтенсивності смуги поглинання, характерної для валентних коливань Si-O-Si-зв'язків, а також зміну конфігурації та смуг поглинання, характерних для оксидів наповнювачів.

Після 150-годинного помелу (рис. 1 б, крива 6) спостерігається для смуг поглинання валентних коливань Si-O-Si зв'язків подальше збільшення їх інтегральної інтенсивності. Одночасно, збільшується інтенсивність смуг поглинання 1592, 1264 та 804 cm^{-1} , які характерні для зв'язків Si-CH₃, Si-C₆H₅ та деформаційних коливань Si-O-Si-зв'язків. Щодо оксидів наповнювачів, то смуга поглинання 480 cm^{-1} для ZrO₂ стає 488 cm^{-1} . Аналогічно відбувається із розщепленнями 656 cm^{-1} . Його інтенсивність падає, натомість зростає пік при 630 cm^{-1} . Розчленення 604 та 572 cm^{-1} перетворюються в смугу поглинання при 586 cm^{-1} . Також подібна картина з розщепленнями 832, 750 та 740 cm^{-1} , які переходять в смуги поглинання 820, 740 і 730 cm^{-1} відповідно.

Описані вище закономірності вказують на те, що в процесі механо-хімічної обробки відбуваються процеси подрібнення та збільшення дефектності кристалічної структури оксидів-наповнювачів, а також руйнування ланцюга силіційорганічної зв'язки.

ІЧ-спектр відмітої композиції після 150-годинного помелу (рис. 1 б, крива 7) в гарячому толуолі характеризується, крім наявності смуг поглинання оксидів-наповнювачів в інтервалі 950...400 cm^{-1} , ще й присутністю смуг поглинання 1150...1000 cm^{-1} , що відноситься до валентних коливань Si-O-Si-зв'язків і смуг 1592, 1264, 844 та 804 cm^{-1} , які відносяться до зв'язків Si-CH₃, Si-C₆H₅ та деформаційних коливань Si-O-Si-зв'язків. Це є свідченням хімічного прививання силіційорганічної зв'язки до оксидів-наповнювачів.

Згідно з аналізом попередніх результатів, дослідження проводити подальше диспергування суміші недоцільно. Порівнюючи спектри поглинання після 150 і 175-годинного диспергування, можна сказати про завершення прищеплення фрагментів полімеру на поверхні подрібнених зерен глинозему і цирконію (IV) оксиду, оскільки суттєвої різниці між ними немає.

Дослідження зміни фазового складу захисного покриття при нагріванні проведено із використанням методів інфрачервоної спектроскопії та рентгенофазового аналізу.

При температурі 1273 К в покритті утворюється силіманіт, який при подальшому насиченні AlO_4 переходить в муліт. При нагріванні до 1673 К кристалізується фаза циркону як результат взаємодії ZrO_2 з силоксановими групами. У інтервалі температур 1473...1673 К спостерігається незначна кількість β -кристобаліту як наслідок кристалізації непрореагувавших силіційоксидних груп зв'язки, які не прореагували. При температурі 1873 К фазовий склад вже представлений непрореагувавшим мулітом і цирконом, зернами корунду і моноклінного ZrO_2 . При цьому β -кристобаліт повністю відсутній. Електронно-мікроскопічне дослідження також показує, що мікроструктура покриття при температурі 1873 К представлена переплетеною сіткою муліту і циркону, зернами корунду і моноклінного ZrO_2 , що не прореагували, а будь-які модифікації кремнезему відсутні.

В процесі нагрівання покриття змінюється від органосилікатного до оксидного і далі до оксидно-силікатного. Деструкція силіційорганічної зв'язки веде до значного збільшення відкритої пористості покриттів в інтервалі температур 873...1173 К, що негативно впливає на їх захисні властивості. Встановлено, що для інтенсифікації процесу спікання та запобіганню утворенню пор і тріщин в структурі матеріалу є доцільним введення до складу початкових композицій модифікуючих добавок, які впливають як на температурний інтервал термоокисної деструкції зв'язки, так і на процеси взаємодії між компонентами в процесі нагрівання і формування структури захисного покриття.

Протікання зазначених процесів підтверджується результатами комплексу методів фізико-хімічного аналізу. Покриття товщиною 300...400 мкм наносили на підкладку методом занурення, при цьому при формуванні покриття відбуваються процеси змочування і розтікання сусpenзії, утворення площин контакту між фазами і виникнення між ними адгезійного зв'язку.

Адгезійна міцність покриття до підкладки зумовлена фізико-хімічними процесами, які відбуваються як в захисному шарі, так і в зоні контакту в температурному інтервалі 573...673 К і має екстремальний характер з максимумом при 473...673 К (5,1...6,1 МПа) і мінімумом при 1273...1373 К (3,7...3,9 МПа). Зменшення адгезійної міцності зумовлене утворенням пор під час термоокисної деструкції силіційорганічної зв'язки, модифікаційними перетвореннями алюмінію, цирконію (IV), силіцію (IV) оксидів, внаслідок чого зовнішній вигляд покриття представляє собою пористу плівку із слабо зв'язаних між собою оксидів.

Подальше нагрівання покриття до 1673 К веде до збільшення адгезійної міцності покриття в результаті утворення в структурі муліту та циркону, зменшення пористості покриття, що підтверджує попередні результати досліджень.

Покриття на основі розроблених складів характеризується високими захисними властивостями в інтервалі температур 573...1473 К.

Висновок. Отримання покриттів з високооднорідною стабільною структурою і оптимальним комплексом фізико-хімічних властивостей в широкому інтервалі температур можливе шляхом механо-хімічної обробки початкових композицій в кульових млинах тривалістю 150 годин.

Нагрівання захисного покриття на основі поліметилфенілсилоксану, наповненого алюмінію, цирконію оксидом, каоліном, каоліновим волокном та шамотним боєм, призводить до утворення температурних фаз, які можуть підвищувати вогнестійкість будівельних матеріалів, наведених у табл. 1.

Встановлено, що при нагріванні поліметилфенілсилоксану до 1373 К утворюється високодисперсний реакційноздатний силіційкисневий залишок, який є каркасоутворюючим компонентом. Досліджена можливість отримання вихідних композицій для захисних покриттів методом сумісного диспергування компонентів у кульових млинах.

Список літератури:

1. Передрій О.І. Стан та перспективи застосування температуро- і вогнестійких захисних покриттів на основі наповнених силіцієлементорганічних сполук / О.І. Передрій // Вісник Хмельницького національного університету. – 2010. – № 1 (144) (Технічні науки). – С. 248-251.
2. Гивлюд М.М. Температуростійкі силікатні захисні покриття для металів та сплавів на основі наповненого поліметилфенілсиликсану / М.М.Гивлюд, О.І. Башинський, С.Я. Вовк // Збірник наукових праць Львівського державного університету БЖД. – 2011. – № 18. – С. 40-45.
3. Гивлюд М.М. Високотемпературні захисні покриття на основі наповнених поліорганосиліксанів / М.М. Гивлюд, І.В. Ємченко // Науковий вісник Національного лісотехнічного університету України. – 2007. – Вип. 17.6. – С. 95 – 99.

H.N. Гивлюд, L.B. Демидчук , D.V. Смоляк

ФОРМИРОВАНИЕ СОСТАВА ВЫСОКОТЕМПЕРАТУРНЫХ И ОГНЕЗАЩИТНЫХ ПОКРЫТИЙ СТРОИТЕЛЬНЫХ КОНСТРУКЦИОННЫХ МАТЕРИАЛОВ

Исследованы закономерности процессов взаимодействия силициорганических соединений на основе наполненных полиметилфенилсиликсанов с оксидами-наполнителями и возможности разработки эффективных методов их замены с учетом рецептур исходных композиций для температуро- и огнестойких защитных покрытий строительных конструкционных материалов.

Ключевые слова: высокотемпературное защитное покрытие, исходная композиция, механическое диспергирование, прогнозируемый уровень качества.

M.M. Gyvlyud, L.B. Demidchuk, D.V. Smolyak

COMPOSITION OF FIRE RESISTANT AND FIRE PROTECTIVE COVERING OF CONSTRUCTIONAL MATERIALS

Patterns of organosilicon compounds interaction based compounds based on oxide fillings and opportunities to develop effective methods to replace them with regard to initial formulations of compositions for temperature and fire-resistant protective coating building construction materials were investigated.

Key words: high-temperature protective coating, initial composition, mechanical dispersion, the expected level of quality.

