

Aleppo University
Mechanic Engineering Faculty



جامعة حلب
كلية الهندسة الميكانيكية

تقنيات الصباعة والطباعة النسيجية الحديثة

إعداد

الكيميائي بلال الرفاعي

المراجعة والإشراف العلمي

الأستاذ الدكتور صلاح حاج عمر
رئيس قسم ميكانيك الغزل والنسيج

الأستاذ الدكتور فائز النجار
عميد كلية الهندسة الميكانيكية

حلب: ٢٠١٨/١٢/١

التقديم

يهدف قسم ميكانيك الغزل والنسيج الذي أحدث في العام الدراسي (٢٠٠٢-٢٠٠٣) إلى تخريج مهندسين قادرين على النهوض بصناعة الغزل والنسيج، واستثمار وتطوير الآلات المستخدمة في هذه الصناعة بما يتلاءم مع ظروف التشغيل المحلية، بالإضافة إلى تحسين جودة المنتجات من غزول ونسيج.

وتشمل المحاور التدريسية في القسم: علم الشعيرات النسيجية وتراكيبها، آلات غزل الشعيرات الصناعية (بوليستر، أكريليك، فيسكوز، آلات غزل الخيوط الطبيعية والصناعية، آلات غزل الخيوط المفننة، آلات النسيج والحياكة بأنواعها، آلات النسيج غير المنسوج، التراكيب النسيجية، تقانات الصباغة وآلاتها، آلات الطباعة، آلات الإنهاء الميكانيكي والكيميائي، أجهزة القياس النسيجية، تصميم التراكيب النسيجية بواسطة الحاسب، التدفئة والتكييف للمنشآت النسيجية، جودة المنتجات النسيجية).

وتسعى عمادة وإدارة هندسة الميكانيك بجامعة حلب وبقدر ما تستطيع دعم العملية التعليمية لإيصال أكبر قدر من المعلومات والمعارف لأبنائها الطلبة، لتسهيل دخول الخريجين لسوق العمل برفع سويتهم والحفاظ على السمعة الطيبة لجامعة حلب بين كبرى الجامعات العالمية. لذا كانت ومازالت تدعم أي نشاط علمي تجد فيه المصلحة العلمية للطالب.

ومن هذا المنطلق تشكر عمادة الكلية وإدارتها الأستاذ بلال الرفاعي لوضعه كتابه (تقنيات الصباغة والطباعة النسيجية الحديثة) بين أيدي الطلاب بالنسختين الورقية والإلكترونية، والذي تطرق فيه لأهم المواضيع التي يحتاجها المهندس بأسلوب علمي بسيط مراعيًا الأسماء التجارية والمناحي التطبيقية المتعارف عليها بمجال النسيج والصباغة والطباعة، والتي اعتبرت الكتاب مرجعاً علمياً.

عميد كلية الهندسة الميكانيكية
الأستاذ الدكتور فائز النجار

رئيس قسم ميكانيك الغزل والنسيج
الأستاذ الدكتور صلاح الحاج عمر

توطئة

الحمد لله حمداً يوافي نعمه ويكافئ مزيده، سبحانه ربنا لا أحصي ثناء عليك أنت كما أثنيت على نفسك، وأفضل الصلاة وأتم التسليم على سيدنا محمد وعلى آله وصحبه أجمعين. أما بعد: تعد الصناعة النسيجية واحدة من أهم الدعائم الاقتصادية في كثير من البلدان، لذا نجدها تشهد نمواً مضطرباً وتنامياً ملحوظاً على مستوى تقنياتها وخطوط إنتاجها المتكاملة، وهذا ما يستوجب بالطبع إعداد الخبرات والكوادر البشرية المتميزة التي يمكنها أن تقود وبنجاح مسيرة التطور للارتقاء أكثر وأكثر.

ولكن وبالشديد الأسف نجد نقصاً عظيماً في المكتبة العلمية العربية عموماً، والكتب العلمية الاختصاصية خصوصاً، وهذا ما دفعني للعمل على وضع هذه النسخة كلبنة متواضعة في الصرح الحضاري الكبير الذي يتطلع جميعنا إليه، وبخاصة أن شرعنا الحنيف قد منع كتمان العلم واعتبر تداوله ونقله من جيل لآخر كنقل الراية من يد لأخرى وصولاً للشخصية والمجتمع الذي يكون فيه " **المؤمن القوي خير وأحب إلى الله من المؤمن الضعيف وفي كل خير** " بحديث رسول الله صلوات الله وسلامه عليه والذي أمرنا بعدم كنز العلم بحديثه الشريف الحسن " **من سئل عن علم فكتمه ألجم يوم القيامة بلجام من نار** ".

والواقع أنني وبعد سنوات تزيد عن الثلاثين عاماً في حقل الصباغة قد التقيت الكثيرين ممن يحيطون علمهم وعملهم بالسرية التامة وكأنه لا باب للرزق إلا الباب الذي دخلوا منه، أو أنهم تذكروا الرزق ونسوا الرزاق، ولعل الكثير منهم يتعلل بالحديث الشريف " **استعينوا على قضاء حوائجكم بالكتمان** "، ذلك أنهم لم يفرقوا بين المقصود بالحاجة والتي هي جواب: ماذا نعمل؟ والعلم الذي هو جواب: كيف نعمل؟ ... ولا أريد الخوض في هذا الأمر أكثر من ذلك، إلا أن أتمنى أن يرعى كل متعلم فينا ما استطاع من طلبه العلم لعلنا نسمو سموماً ليجعلنا أهل " **خير أمة أخرجت للناس** ".

وأخيراً لا يسعني إلا أن أذكر بمحكم تنزيله عز وجل " **وما أوتيتم من العلم إلا قليلاً** " التي وإن دللتنا على شيء فإنما تدل على أن مقدار ما جمعته وستجمعه البشرية من العلوم والمعارف ليس إلا قبضة صغيرة من بحور العلم، فعلام يختال العارفون بعلمهم!؟

ولقد آثرت أن يكون كتابي هذا أكاديمياً بعض الشيء بقدر الحاجة لأن توجهي العام أن يكون كتاباً مهنيّاً يمكن من خلاله لأي خريج جامعي الدخول لسوق العمل بشيء من القراءة والتمحيص، لذا أخذت عن الدراسات والكتالوجات الصادرة عن كبريات الشركات المنتجة للأصبغة أو البيغمانات أو المواد المساعدة.

وأوجه عظيم شكري وتقديري لعمادة كلية الهندسة الميكانيكية ورئاسة قسم الغزل والنسيج في الكلية بجامعة حلب للتعاون والدعم الكبيرين الذي لقيته منهما في سبيل مصلحة خريجي الكلية. والله من وراء القصد.

بلال عبد الوهاب الرفاعي

في ٢٠١٨/١٢/١

المحتوى

القسم الأول: الصباغة

البحث الأول: الألياف القطنية

١٢	بنية القطن
١٢	سلالات القطن
١٣	تركيب القطن الخام
١٤	السيللوز

البحث الثاني: الألياف النباتية

١٧	الكتان، الجوت، القنب، الرامي، الكنفير، التيل، السيزال، قنب مانيل، البينا
	البحث الثالث: الألياف الصوفية

الصوف الخام

٢١	التركيب الكيماوي للصوف
٢١	التفاعلات الكيماوية للصوف
٢٤	تصنيف الأصواف

البحث الرابع: الألياف الشبيهة بالصوف

٢٥	الموهير، الكشمير، وبر فصيلة الجمال (الجمال، اللاما، الأليكا، الفيكونا، الأنغورا)
	البحث الخامس: الحرير الطبيعي

مقدمة

٢٧	حرير دودة القز
٢٧	البنية الكيميائية للحرير الطبيعي
٢٨	التفاعلات الكيماوية للحرير الطبيعي
٢٨	حرير العنكبوت

الباب الثاني: الألياف السيللوزية المجددة والألياف التركيبية

البحث الأول: الألياف الصناعية

٣١	الفيسكوز
٣٢	حرير النحاس النشادري
٣٣	حرير أسيتات السيللوز
٣٤	ألياف الألجينات

البحث الثاني: عموميات حول الألياف التركيبية

٣٥	مقدمة
٣٥	خواص الألياف التركيبية: قوة الشد، نقطة الانصهار، الثبات الكيماوي، قابلية الصباغة، امتصاص الرطوبة
	البحث الثالث: الألياف التركيبية

البوليستر

٣٨	البولي أميد
٤٢	البولي أكريلونتريل
٤٥	ألياف بولي فينيل كلورايد
٥٠	ألياف بولي البروبيلين
٥١	ألياف بولي الايثيلين
٥١	ألياف بولي فينيل الأغوال
٥٢	ألياف بولي الأوريتان
٥٢	الأراميد " الكيفلار "

البحث الرابع: أنواع الخيوط والنسيج

٥٥	تعريف
٥٥	الصفات الواجب توفرها في الخيوط والألياف النسيجية: الطول، المتانة، المرونة، امتصاص الرطوبة
٥٥	الألياف النسيجية النباتية
٥٥	أنواع أو أنماط حياكة الأقمشة: النسيج، الأقمشة الدائرية (السيكلوير)، الأقمشة غير المنسوجة
	البحث الخامس: تمييز الألياف

تعريف

٥٧	النمر القديمة للألياف
٥٧	النمر الحديثة للألياف: الطريقة الوزنية، الطريقة الطولية

البحث السادس: تحليل الألياف

٦٠	المقدمة
٦٠	طريقة الحرق، اختبار التلطبخ أو الصباغة بأصيغة الاختبار، طريقة التقطير الجاف، طريقة درجة التميع، اختبار الفحص المجهرى، طريقة المذيبات

البحث السابع

	أولاً- اختبارات الألياف وجودتها: خواص الألياف القطنية، تعريف، فرز وتصنيف القطن، طول تيلة القطن، تعيين رتب القطن، اللون، تيلة القطن، قشرة القطن، الشوائب النباتية، تعيين نعومة الألياف ودقتها، قياس الاستطالة، قياس المرونة، تعيين درجة النضوج، قابلية الألياف للاحتفاظ بالحرارة، قابلية الألياف لامتصاص الرطوبة
٦٣	ثانياً- مراقبة جودة الغزول والألياف: جهاز اختبار الانتظامية للألياف والأشرطة، جهاز فحص نسب الشوائب والوبر، جهاز قياس عدد برمات الخيط، أصناف أخطاء الغزول، عدم الانتظامية، الشوائب أو العيوب، الوقاية من أخطاء البرم، أخطاء التمشيط، أخطاء عملية الكرد، عيب التشعر، الكثافة

والاستدارة والقطر، معامل الاستدارة، الكثافة، المتانة، نظام القياس، القوة، الاستطالة، العمل المحقق، قوة الشد المسبق، العوامل المؤثرة في اختبار قوة القطع، تأثير الرطوبة على قوة القطع، تأثير الرطوبة النسبية على الاستطالة، النقاء، جهاز اختبار نمرة الخيط، جهاز اختبار مظهرية الخيط، جهاز برسلي لقياس متانة الشعيرات، جهاز تعيين أطول الشعيرات، قياس درجة البياض والاصفرار

الباب الثالث

البحث الأول: النظرية الصباغية والأصبغة

تعريف
بنية الصباغ: الكروموفور، الأوكسو كروم، الباثوكروم، الهيبسوكروم، الكروموجين، نظرية نشوء اللون
البحث الثاني: تصنيف الأصبغة المستخدمة في الصناعة النسيجية

المقدمة
التصنيف الكيماوي للأصبغة
التصنيف التطبيقي للأصبغة
الأصبغة والتلوث

البحث الثالث: أساسيات ومبادئ العملية الصباغية

المفاهيم الأساسية للصباغة
مرحلة الهجرة: القوى الكهربائية الكامنة، الحرارة، التحريك
مرحلة الانتشار
مرحلة الارتباط: الرابطة المشتركة، الارتباط الأيوني، الرابطة الهيدروجينية، القوى الفيزيائية
سرعة العملية الصباغية

البحث الرابع: مواصفات وثباتيات الأصبغة

المقدمة
الثباتية للنور ٨٤
الثباتية على الغسيل
الثباتية على التعرق حسب AATCC 1587
الثباتية على التعرق بحسب DIN 54020
الثباتية للماء بحسب ISO 105/EO1
الثباتية على الماء المكلور بحسب ISO 105/EO2
الثباتية تجاه الوسطين الحمضي والقلوي والمؤكسدات والكلور
الثباتية على الاحتكاك لشركة كلارينت
الثباتية على الاحتكاك الرطب
المرسزة بحسب ISO 105/XO4
الثباتية لأوزون الهواء الجوي ISO 105/GO3
الثباتية لأكاسيد الأوزون بحسب ISO 105/GO1
الثباتية للتنظيف الجاف ISO 105/DO1
الحساسية تجاه أيونات الحديد والنحاس ISO 105/ZO2
الثباتية على لعاب الأطفال بحسب DIN 53160

البحث الخامس: مواد بناء العمليات الصباغية

الحموض: حمض الكبريت، حمض كلور الماء، حمض الخل، حمض النمل
القلويات: هيدروكسيد الصوديوم، هيدروكسيد النشادر
الأملاح: كبريتات الصوديوم، كلوريد الصوديوم، كربونات الصوديوم، بيكربونات الصوديوم
العوامل المرجعة: هيدروسلفيت الصوديوم، نترت الصوديوم، بييسولفيت الصوديوم
العوامل المؤكسدة: الماء الأكسجيني، بربورات الصوديوم، كلوريت الصوديوم، هيبوكلوريت الكالسيوم
عوامل تحلية الماء
العوامل الفعالة سطحياً: مفهوم ميزان الألفة بين الطورين المائي والزيتي HLB، تأثير طول السلسلة
تصنيف المواد الفعالة سطحياً
ثبات المواد الفعالة سطحياً تجاه: قساوة المياه والأملاح المعدنية، الحموض والقلويات، العوامل المؤكسدة والمرجعة
توظيف العوامل الفعالة سطحياً
العوامل المبعثرة
عوامل التسوية
الحوامل " الكارير " "
مضادات التكسير
مضادات الرغوة

الباب الرابع

البحث الأول: معالجة المياه

عسرة المياه ودرجاتها
شوائب المياه العسرة: الأملاح، الغرويات، المعلقة، الغازات
قياس القساوة
عمليات التحلية ومبادئها: طريقة الكلس والصودا، طريقة التبادل الأيوني
الراتنجات الحديثة: سعة تبادل الراتنج (الرزين)، مبادئ اختيار الراتنج، تنشيط الراتنج، الراتنجات المختلطة
مواصفات أجهزة التبادل الأيوني

- ١١٦ المعالجة بالكيماويات: عوامل التحلية الشبلائية، مجموعة مركبات الفوسفات
١١٩ تأثير قساوة المياه وعوامل التحلية على الحوض الصباغي
١٢٢ فعاليات عوامل التحلية: فعالية غسل، فعالية حفظ الحالة الغروية، فعالية إذابة الأصبغة
١٢٣ المدخل لأنظمة عمل مراحل توليد البخار: مواصفات ماء التغذية: الشفافية، محتوى الرواسب الجافة (أو الصلبة)، الملوحة، قابلية الماء للأكسدة، قساوة الماء، القلوية، محتوى الغازات المنحلة
١٢٣ عمل مولدات البخار: مصادر اتساخ البخار، آلية تشكل قطرات الرطوبة، طبيعة انحلال المواد في البخار
١٢٥ أغشية التخلص من الغازات المنحلة

البحث الثاني: المعالجة الأولية وقصر الألياف السيللوزية

- ١٢٦ مقدمة
١٢٦ إزالة النشاء: المعالجة بالأنزيمات، طريقة التحليل القلوية، طرائق التحليل الحمضية، مواد التنشئة الحديثة
١٢٧ عملية الغلي: الغلي بهيدروكسيد الصوديوم، الغلي بالكالسيوم، الغلي بالصودا آش، الغلي بمزيج هيدروكسيد الصوديوم مع الصودا آش، الغلي بمزيج صابون / منظف - صودا آش
١٢٧ عمليات القصر بالمركبات الكلورية: القصر بالهيبوكلوريت، القصر بالكلوريت، القصر بالكلوريت بوسط قلوي، التبييض بالكلوريت بوسط حمضي)
عمليات القصر بالماء الأكسجيني: الخواص الفيزيائية والكيميائية للماء الأكسجيني، بنية الماء الأكسجيني، الأكسدة الذاتية، تداول الماء الأكسجيني، حساب محتوى الأكسجين الفعال للماء الأكسجيني بمختلف تراكيزه، آلية تكك الماء الأكسجيني، التثبيت، ميزات العمل بالماء الأكسجيني، مساوي ١٣٢ التبييض بالماء الأكسجيني

البحث الثالث: التجهيز الأولي للألياف الصوفية

- ١٣٧ مقدمة
١٣٧ تجهيز الصوف للصباغة
١٣٧ تزهير أو تبييض الصوف

البحث الرابع: التجهيز الأولي للألياف الحريرية الطبيعية

- ١٣٨ مقدمة
١٣٨ حل الحرير: الحرير الجريح، الحرير الشاب
١٣٩ تجهيز الحرير

البحث الخامس: التجهيز الأولي للألياف التركيبية

- ١٤٠ المقدمة
١٤٠ زيوت التزليق: أهمية اللزوجة في زيوت التزليق، إنتاج زيوت التزليق
١٤١ تصنيف زيوت التزليق: زيوت المغازل، زيوت الآلات
١٤١ الغسيل الأولي للزيوت: الغسيل الأولي للغرويات، اختصار حمام الغسيل الأولي
١٤١ البحث السادس: المبيضات الضوئية

- ١٤٣ المبادئ البصرية لتأثيرات المركبات المقفورة
١٤٣ المجموعات الكيماوية الرئيسية للمبيضات الضوئية
١٤٤ مركبات الستلبيين
١٤٥ مشتقات اليتيلين مع متبقي زمرتين عطريتين متغايرتين أو عطريات متغايرة مع متبقي عضوي
١٤٥ مشتقات الكومارين
١٤٥ مشتقات البيرازولين
١٤٥ مركبات النفثاليميد
١٤٦ مجموعة المركبات عطرية لمربطة بخواتم عطرية متغايرة
١٤٦ مبيضات مجموعة الستلبيين
١٤٧ بناء حمامات التبييض: تبييض الألياف السيللوزية، تقييم عملية التبييض، تعيين درجة البياض
١٤٨ تعيين درجة تخرب الألياف: الاختبارات النوعية، الاختبارات الكمية
١٤٩ قيمة السيولة: طريقة محلول النحاس النشادري Cuam، طريقة محلول ثنائي الأمين إبتيلان النحاسي Cuen
١٥٠ درجة البلمرة
١٥٠ عامل التخرب
١٥٠ تحليل البقايا اللاسيللوزية: محتوى الرماد، الاختبارات النوعية للسيليكات في الألياف، تعيين الكالسيوم في الألياف، تعيين الحديد والنحاس في الألياف،
١٥٠ التعيين الكمي للنحاس
١٥٢ اختبار وتعيين مواد التنشئة: الكشف عن النشاء، الكشف عن البولي فينيل أسيتات PVAc، الكشف عن البولي فينيل الغول PVAI، الكشف عن الكربوكسي
١٥٣ ميتيل سيليلوز CMC
١٥٣ الاختبار الكمي لتعيين مجموع المواد النشوية
١٥٣ الاختبار الكمي لتعيين محتوى المواد الدسمة والشموع

الباب الخامس

صباغة الألياف الطبيعية

البحث الأول: صباغة الألياف السيللوزية بالأصبغة المباشرة

- ١٥٥ المقدمة
١٥٥ تصنيف الأصبغة المباشرة
١٥٥ بناء الحمام الصباغي
١٥٦ إعادة التسوية
١٥٦ ثباتية الأصبغة المباشرة لدرجات الحرارة العالية في مرحلة الصباغة
١٥٦ رفع ثباتية الأصبغة المباشرة على البلل

١٥٧	تطبيق حمامي القصر والصباغة في حمام واحد
١٥٧	دراسة تحليلية لأصبغة شركة كرومبتون كمثال تطبيقي
	البحث الثاني: صباغة الألياف السيللوزية بالأصبغة الفعالة
١٥٩	مقدمة
١٥٩	مجموعة التفاعل بالاستبدال
١٦٠	مجموعة التفاعل بالضم
١٦١	مجموعة أصبغة الروابط العرضية
١٦١	مجموعة أصبغة درجات الاستنزاف العالية
١٦٢	تأثير الحجم الجزيئي على خواص الأصبغة الفعالة
١٦٢	تأثير تفاعلية الزمرة الفعالة على الأصبغة الفعالة
١٦٣	مواد بناء حمام تطبيق الأصبغة الفعالة على الألياف السيللوزية: مواصفات الماء، الأملاح، القلويات، تأثير درجة حرارة التثبيت
١٦٦	بعض تقنيات تطبيق الأصبغة الفعالة
١٧٠	حالات خاصة: حالة اللون الأخضر اللامع، حالة الصباغ الأزرق ١٩، طريقة بيكرونات الصوديوم عالية التسوية
١٧١	شطف وتصيبين الأصبغة الفعالة
١٧١	تعرية الأصبغة الفعالة بالهيبوكلوريت
	البحث الثالث: صباغة الألياف السيللوزية بأصبغة الأحواض
١٧٣	المقدمة
١٧٣	تصنيف أصبغة الأحواض: مجموعة الانديكو، مجموعة الانتراكينون
١٧٤	مبادئ تطبيق أصبغة الأحواض: تفكك هيدروسلفيت الصوديوم، تكوين وثباتية مركبات الليكو، تأثير درجة الحرارة، تأثير عوامل التسوية
١٧٥	تقنيات تطبيق أصبغة الأحواض: مجموعات أصبغة الأحواض التطبيقية، طريقة الملح الصوديومي الذائب لمركبات الليكو، طريقة الليكو الحمضي، طريقة البيغمنت
١٧٧	الأكسدة
١٧٧	التصيبين
١٧٧	تطبيق أصبغة الأحواض " السولانترين " بطريقة شركة ICI
	البحث الرابع: صباغة الألياف السيللوزية بأصبغة النفثول " الديازو "
١٨٥	مقدمة
١٨٥	مبدأ أصبغة الأزو
١٨٥	مركبات التزاوج: أنيليد الانترانين وكربازول وبنزوكربازول لهيدروكسي الحموض الكربوكسيلية، أنيليد ايتيل حمض الخل
١٨٧	تصنيف المركبات النفثولية حسب قابليتها للنفوذ
١٨٧	أسس الديازة وأملاح الديازة الثابتة
١٨٨	طرائق الصباغة
١٩٠	تعرية ألوان النفثول
	البحث الخامس: صباغة الألياف الصوفية بالأصبغة الحمضية
١٩١	مقدمة
١٩١	الأصبغة الحمضية
١٩١	تصنيف الأصبغة الحمضية حسب البنية الكيماوية
١٩١	تصنيف الأصبغة الحمضية بحسب التطبيق
١٩١	العوامل المؤثرة على الحمام الصباغي: تأثير الحمض، تأثير الكهرليت، تأثير درجة الحرارة، تأثير العوامل المساعدة
١٩٣	التجهيز الأولي: مرحلة الغسيل المائي، مرحلة الغسيل بالمنظف، مرحلة المعالجة الحمضية
١٩٣	بناء الحمام الصباغي: الطريقة العامة للأصبغة الحمضية، صباغة الصوف بالأصبغة المعدنية المعقدة " طريقة اللانازين "
	البحث السادس: صباغة الحرير
١٩٥	التجهيز الأولي
١٩٥	عمليات الصباغة
١٩٥	الصباغة في وسط حمضي: مع الأصبغة الحمضية، الصباغة بالأصبغة المعدنية المعقدة
١٩٥	الصباغة مع تغيير درجة الحموضة
١٩٥	الصباغة بحمام صابوني
١٩٦	صباغة الحرير بالأصبغة الفعالة
	الباب السادس
	صباغة الألياف التركيبية
	البحث الأول: صباغة البولستر
١٩٨	التجهيز الأولي للبولستر: حمام الغسيل الأولي، اختصار حمام الغسيل الأولي
١٩٨	صباغة البولستر
١٩٩	تصنيف الأصبغة المبعثرة
٢٠٠	المنطقة الحرجة للأصبغة: حجم جزيئة الصباغ، المتبادلات المحمولة على جزيء الصباغ، درجة الحموضة، ألفة ألياف البولستر
٢٠١	مواد بناء الحمام الصباغي: الحمض، العوامل المبعثرة، عوامل التسوية، الحوامل " الكارير " ومضادات التكتيسير وموانع الرغوة
٢٠٣	تقنية العملية الصباغية: تحضير المعلق الصباغي، إضافة المعلق الصباغي لحوض الصباغة
٢٠٣	الصباغة: الصباغة بطريقة الحرارة العالية، الصباغة بطريقة الكارير، صباغة البولستر بحمام قلوي بحسب BASF، صباغة ميكروفيبر البولستر ٣٠٣
	بحسب BASF
٢٠٥	المعالجة بعد الصباغة: الغسيل الإرجاعي، الغلي

٢٠٦	إعادة التسوية
٢٠٦	التعرية
٢٠٦	اختيار الأصبغة
٢٠٦	نظام الاستنزاف The V. Number System:
٢٠٧	العوامل المؤثرة على الهجرة الحرارية
٢٠٨	مبادئ معالجة الأوليغوميرات والتراييميرات في حمام الصبغة
	البحث الثاني: صبغة ألياف البولي أميد
٢٠٩	مقدمة
٢٠٩	مبادئ صبغة البولي أميد
٢١٠	مواد بناء الحمام الصبغى: الحمض، عوامل التسوية
٢١٠	تطبيق أصبغة اللانازين S: الطريقة النظامية، طريقة الساندوجين NH، طريقة السانداسيد V
	البحث الثالث: صبغة ألياف الأسيئات
٢١٢	المقدمة
٢١٢	تطبيق العملية الصبغية
	البحث الرابع: صبغة ألياف البولي اكريلونتريل
٢١٤	مقدمة
٢١٤	مفاهيم ومصطلحات خاصة في صبغة الاكريليك
٢١٥	تعيين درجة إشباع ألياف الاكريليك بطريقة شركة باير
٢١٥	تعيين سرعة صبغة الألياف بطريقة باير
٢١٥	المواد المساعدة والكيمواويات اللازمة لحمام صبغة ألياف الاكريليك: المنظفات، حمض الخل، ملح غلوبر، العوامل المبعثرة، العوامل المؤخرة
٢١٦	المطريات ومضادات الكهرباء الساكنة
٢١٧	سرعة صبغة ودرجة إشباع بعض ألياف الاكريليك
٢١٧	مبادئ عامة في صبغة الاكريليك
٢١٧	امتصاص الأصبغة القاعدية
٢١٧	طرائق الصبغة: حل الصباغ، تطبيق الأصبغة القاعدية بالطريقة الحرارية T، طريقة العامل المؤخر R، طريقة الساندوكريل RT، طريقة العوامل المؤخرة
٢٢٢	الأيونية السالبة
٢٢٢	إعادة التسوية
٢٢٢	إرجاع اللون
٢٢٢	تعرية الأصبغة القاعدية
٢٢٣	تبييض الاكريليك
٢٢٣	مثال تطبيقي لحساب كمية العامل المؤخر الموجب
	البحث الخامس
	صبغة ألياف اللايكرا
٢٢٥	المقدمة
٢٢٥	مبادئ خزن خامات اللايكرا
٢٢٥	مبادئ صبغة اللايكرا
٢٢٧	التثبيت الحراري
٢٢٧	مردود المعالجة الحرارية HSE
٢٢٨	معالجة الأخطاء الصبغية: إزالة اللون " التعرية "
	البحث السادس: صبغة الألياف والألياف الممزوجة
٢٢٩	صبغة مزائج البوليستر
٢٢٩	صبغة مزائج البوليستر / سيليلوز
٢٣١	صبغة مزائج البوليستر / صوف
٢٣٢	صبغة مزائج البوليستر / بولي أميد
٢٣٢	صبغة مزائج البوليستر / بولي أكريلونتريل
٢٣٣	صبغة مزائج البوليستر / ثلاثي الأسيئات
٢٣٣	صبغة البوليستر / ٢,٥ أسيئات
٢٣٣	صبغة القطن الممزوج
٢٣٣	صبغة القطن / صوف
٢٣٤	صبغة القطن/ بولي أميد
٢٣٤	صبغة القطن/ بولي اكريلونتريل
٢٣٤	صبغة القطن / أسيئات
٢٣٤	صبغة القطن / ثلاثي الأسيئات
٢٣٤	صبغة الصوف الممزوج
٢٣٥	صبغة الصوف/ بولي أميد
٢٣٥	صبغة الصوف/ بولي اكريلونتريل
٢٣٥	صبغة الصوف مع الأسيئات
٢٣٥	صبغة الصوف مع ثلاثي الأسيئات
	البحث السابع: مقياس الطيف الضوئي " السبكتروفوتومتر "
٢٣٦	مقدمة

٢٣٦	الأشعة المرئية أو الطيف المرئي
٢٣٧	الألوان المتكاملة
٢٣٧	الخواص اللونية: التدرج اللوني، القيمة، الشدة، الطول الموجي، النقاوة، الإضاءة، الإشباع اللوني، اللون الأبيض والأسود
٢٣٩	أنواع أجهزة قياس الطيف الضوئي: جهاز السبكتروفوتومتر، الكالرمتر
٢٤١	بناء كرة اللون
٢٤١	الأنظمة اللونية الرياضية
٢٤٢	الفروقات اللونية
٢٤٣	تقنية ومبادئ القراءة في جهاز السبكتروفوتومتر
٢٤٤	حساب الشدة اللونية

البحث السابع: الصباغة وتلوث المياه

٢٤٥	المقدمة
٢٤٥	محتوى المياه العادمة الخارجة من المصانع
٢٤٦	الأصبغة الممنوعة
٢٤٧	مفاهيم ومصطلحات عامة لدراسة التلوث المائي
٢٤٨	قابلية التحلل الحيوي للمركبات العضوية
٢٤٩	مبادئ معالجة مياه الصرف الصناعية: التصفية، التخثير
٢٥٠	المعالجة الكيماوية الحيوية
٢٥٠	المعالجة بالأكسدة المتقدمة
٢٥٠	المعالجة بالتخثير الكهربائي
٢٥١	تقنية الأغشية

البحث الثامن: آلات الصباغة

٢٥٢	آلات الصباغة
٢٥٧	عمليات الإنهاء، آلات الغسيل، آلات العصير
٢٥٨	آلات التجفيف
٢٦١	عمليات التجهيز النهائية: التطرية، التقسية والتنشية، موانع الماء والزيت " التوربروف "، مؤخرات الاحتراق، مضادات التعفن، مضادات الكهرباء الساكنة

البحث الخامس: العمليات الخاصة بتحسين المواصفات

٢٦٣	العمليات الخاصة بالألياف والأقمشة السيلولوزية: إزالة الوبرة، عملية التحرير " المرسة "، التنشية، الشد، الصقل، التكشيش
٢٦٥	العمليات الخاصة بالألياف والأقمشة الصوفية: التنظيف، التلييد
٢٦٦	التويير " التنفيس "، الحلاقة
٢٦٦	التثبيت الحراري للألياف الصناعية والتركيبية

البحث السادس: المطريات

٢٦٨	المقدمة
٢٦٨	أنواع المطريات: المطريات الكاتيونية، المطريات الأنيونية (مضادات التكسير)، المطريات اللأيونية، المطريات المذبذبة
٢٧١	العوامل المؤثرة على فعالية المطريات
٢٧١	العوامل غير الذاتية المؤثرة على فعالية المطريات
٢٧٣	إزالة العوامل المطرية
٢٧٣	ملاحظات عامة حول المطريات

البحث السابع: مؤخرات الاحتراق

٢٧٥	المبادئ النظرية لمؤخرات الاحتراق
٢٧٥	آلية عمل مؤخرات النار الهالوجينية
٢٧٥	آلية عمل مؤخرات الاحتراق بالتأثير المزدوج للهالوجين مع الانتومان
٢٧٦	آلية عمل مؤخرات الاحتراق الفوسفورية
٢٧٦	آلية تطور النار " ظاهرة ويك رايز Wick rise "
٢٧٦	أنواع مؤخرات النار بحسب مجالات التطبيق
٢٧٦	شروط تجربة الغسيل
٢٧٧	اختبار كيفية الاحتراق
٢٧٧	بعض النظم العالمية المعتمدة لتقييم مؤخرات الاحتراق، أجهزة الاختبار الخاصة بتقييم فعالية مؤخرات الاحتراق
٢٧٩	مجموعة مثبطات اللهب البرومية

البحث الثامن: المواد الكارهة للماء والزيت (الوتربروف)

٢٨٠	مجالات الاستخدام
٢٨١	آلية عمل الوتربروف، بنية الوتربروف، طريقة المعالجة بالوتربروف
٢٨١	العوامل المؤثرة على نجاح عملية التطبيق
٢٨٢	التثبيت الحراري للوتربروف
٢٨٢	اختبار الوتربروف تجاه الماء بطريقة الرذ " الطريقة ١ "
٢٨٢	اختبار الوتربروف تجاه الماء بطريقة مزيج الماء مع مذيب " الطريقة ٢ "
٢٨٣	طريقة اختبار الوتربروف تجاه الزيت بحسب AATCC-118
٢٨٣	اختبار التبلل الشاقولي الساكن AATCC-118
٢٨٤	اختبار فعالية الوتربروف تجاه الماء بطريقة وابل المطر

٢٨٤	اختبار فعالية الوتربروف تجاه البقع الزيتية SR
	القسم الثاني: الطباعة
	البحث الأول: الشاشات الحريرية والمعدنية
٢٨٦	مقدمة
٢٨٧	تعريف الشاشات
٢٨٧	الشاشات المسطحة: مواصفات خشب القالب، قماش الشاشات الحريرية، شد الحرير على الإطار الخشبي
٢٨٩	طلاء الشاشات الحريرية، تحضير التصميم أو الرسم
٢٨٩	تصوير الشاشات اليدوية: آلية عمل المحسس، تقنيات التحسيس الضوئي للشاشات المسطحة
٢٩١	تجهيز الشاشات، منضدة الطباعة، الكاشطة المطاطية
٢٩٢	كيفية الطباعة اليدوية
٢٩٢	الشاشات الأسطوانية للطريقة المستمرة، طلاء الشاشات الأسطوانية
٢٩٣	آلة التصوير، تجهيز الشاشات
	البحث الثاني: الطباعة بالبيغمنت ومواد بناء معاجين الطباعة
٢٩٥	وصفات تحضير معاجين الطباعة بالبيغمنت: البيغمانات (الخصاب)، البيندر، عوامل الاستحلاب، اليوريا، المثخنات، الغليسرين
٢٩٧	تحضير معجونة الكاز: طريقة تحضير معجونة الكاز
٢٩٧	العمليات التالية لعملية الطباعة
٢٩٧	تحضير المعجونة المائية
٢٩٧	تحضير المعجونة البيضاء
	البحث الثالث: طباعة الأقمشة القطنية
٢٩٨	الطباعة بالبيغمنت: تركيب معجونة الطباعة بالبيغمنت، تثبيت الطباعة بالبيغمنت
٢٩٨	الطباعة بالأصبغة المباشرة
٢٩٨	طباعة المنسوجات القطنية بالأصبغة الفعالة
٢٩٩	مراحل العمليات الطباعية: التحضير الأولي، تحضير معجونة الطباعة، الطباعة، التجفيف، الترطيب، التثبيت، حمامات الشطف، التجفيف والتثبيت النهائي
٣٠٠	الفوارق بين فعاليات وآلة الأصبغة الفعالة بيانياً
٣٠٠	الطباعة بالطريقة المباشرة أو طريقة المرحلة الواحدة
٣٠٠	طرائق التثبيت بالتبخير
٣٠٢	طريقة الطباعة على مرحلتين 2 Phase printing
٣٠٢	طرائق الطباعة
٣٠٤	ميزات طرائق الطباعة بطريقة المرحلتين
٣٠٤	المقارنة بين إجراءات التثبيت لطريقة الطباعة على مرحلتين
٣٠٥	ملاحظات تقنية هامة حول العمل بطريقة الطباعة على مرحلتين
٣٠٥	المعالجات النهائية
٣٠٦	ملاحظات هامة لمرحلة المعالجات النهائية
٣٠٦	ملاحظات مختارة حول الأصبغة
	البحث الرابع: التقنيات الأساسية لطباعة البوليمر بالأصبغة المبعثرة
٣٠٧	مراحل التحضير للطباعة
٣٠٧	مراحل الطباعة
٣٠٨	تركيب معجونة الطباعة
٣٠٩	مرحلة التثبيت: نماذج آلات التثبيت، شروط عملية التثبيت
٣١٠	عمليات الشطف والغسيل
٣١١	المثخنات
٣١١	تأثير الكارير على الثباتية تجاه النور
٣١٢	نماذج لتقنيات الطباعة: الطباعة المباشرة، طباعة القلع، طباعة القلع الملونة، تقنية قاذف الحبر، طريقة الورق الحراري
٣١٣	عمليات القلع والمقاومة
٣١٣	المقارنة بين طرائق الطباعة
٣١٤	المقارنة بين طريقتي القلع والمقاومة لطباعة البوليمر
٣١٤	المقارنة بين طرائق الطباعة على البوليمر
	البحث الخامس: المراقبة المخبرية لعمليات الطباعة
٣١٥	المقدمة، المراقبة قبل العمل، المراقبة أثناء العمل
٣١٦	المراقبة بعد التشغيل
	البحث السادس: الملاحظات العملية وأخطاء عمليات الطباعة
٣١٧	أخطاء الطباعة الناتجة عن خطأ في القماش: البرم غير النظامي للخيط، عقدة في القماش
	أخطاء الطباعة الناتجة عن عمل أجهزة منطقة دخول القماش: فرشاة التنظيف، جهاز التفريغ والشد في منطقة دخول القماش، جهاز التفريغ والمركز، جهاز تنظيم التوقيت بين المدخل والسير، أخطاء وحدة غسل سير الطباعة والمعجونة، خطأ حساس مستوى المعجونة داخل الشاشات، السيلان، انزياح الكادر
٣٢٠	أخطاء الطباعة الناجمة عن الفرن
٣٢١	أخطاء الطباعة الناجمة عن أمور متفرقة: علامات دببيس أو لقاطات الرام، تقاطر البخار، توقف ضخ المعجونة
	الملحقات

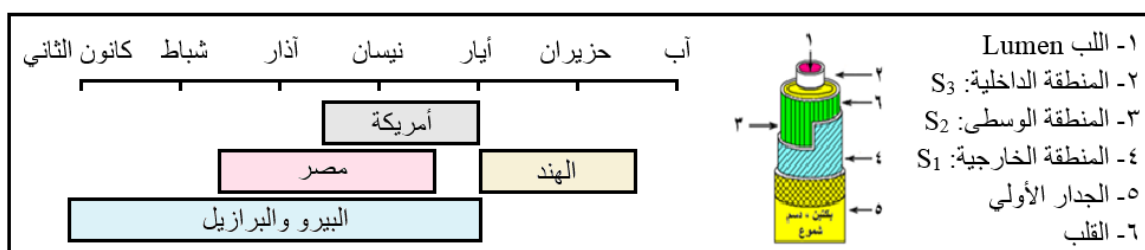
القسم الأول

الصباغة

الألياف القطنية

يُعد القطن واحداً من أهم مصادر الألياف التي شاع استخدامها من قديم الأزل، وما زال إلى الآن أحد أهم الألياف الطبيعية لمتنعه بميزة المنشأ الطبيعي الضعيفة الأثر السلبي عند تماسها مع الجسم على العكس من الألياف التركيبية ذات الأثر السلبي وبخاصة فيما يخص التوازن الكهربائي والتحسس.

١- **بنية القطن:** يتألف القطن من شعيرات متطاولة وحيدة الخلية، وذات نهايات مفتوحة مستدقة وسفلية (حيث اتصالها بالبذرة)، ويتم فصل الشعيرات عن بذورها بعمليات الحلق، وتتميز بنيتها كما في الشكل (١) بطبقات متحدة المركز وبتجويف مركزي يُعرف باللب Lumen وطبقة القشرة الخارجية التي تتألف من الشحوم والبكتين والشمع، ويتوضع تحت القشرة الجدار السيللوزي الأولي والذي تتشابك أليافه بصورة متصالية، ويليه الجدار الثانوي المؤلف من ثلاث طبقات سيللوزية:



الشكل (١): شعيرة القطن ومواسم زراعة القطن في بعض مناطق العالم

١- طبقة داخلية: لا يمكننا تمييزها إلا عند الأقطان الشديدة النضوج، وتجاور بطانة اللب وتتألف من أملاح معدنية وبروتينات مشتقة من جفاف عصارة الخلية على العكس من الطبقتين الأولى والثانية المكونتين من السيللوز.

٢- طبقة وسطى سيللوزية: رقيقة جداً ذات اتجاه حلزوني وبزاوية ميل ٢٠-٣٥°

٣- طبقة خارجية سيللوزية: ذات اتجاه حلزوني وبزاوية ميل دون ٢٠-٣٠°

يوجد في اللب القطني الكامل النضوج حوالي ٨٠-١٢٠ السنتيمتر، ويزيد عددها كلما زادت جودة القطن، ولا بد من احتواء القطن عموماً على خلايا غير مكتملة النمو قليلة الالتفاف بحسب درجة نضوجها، لذا يكون جدارها رقيقاً ولبها منخفض ما يجعلها أليفاً ميتة في النهاية، ويعود عدم نضوج الخلايا أو موتها لأسباب كثيرة تتعلق بشروط الزراعة تربةً ومناخاً وموعد زراعة وقطف.

كما تتوزع بنية الألياف ما بين مناطق بلورية تمنحها المتانة واللمعان والقساوة و...، ومناطق لينة لا بلورية تمنحها خواص الطراوة والليونة وقابلية الامتصاص و... وكلما قست معاملة الألياف القطنية بالعمليات اللاحقة زادت نسبة المناطق البلورية وزادت قساوتها وقابليتها للكسر، وبخاصة بشروط الخزن السيئة التي تقود في النهاية لتموت الخلايا.

٢- **سلالات القطن:** ينتمي القطن لجنس الجوسيبيوم *Gossypium* التابع للفصيلة الخبازية *Malvaceae*، وتعتبر من أهم أنواعه وسلالاته:

١-٢- **جوسيبيوم باربادانس:** يتبعها أهم سلالات القطن الطويل التيلة (٦-٣,٧) سم مثل قطن جورجيا ومعظم سلالات القطن المصري والأمريكي، ويتراوح طول شجيراته بين (٩٠-٢٤٠) سم، جذوعها مستقيمة ومستديرة وناعمة، متسعة التفريع، وأوراقها عريضة ومفصصة تفصيلاً عميقاً إلى ٣-٥ أقسام أكبرها الفص الأوسط، أزهارها صفراء تنتهي بقواعد قرمزية، بذورها سوداء وملساء، يسهل نزع شعيراتها عن بذورها الخالية من الزغب، وتعتمد خواصها المميزة لدرجة كبيرة على الطقس والتربة، وأي تغيير في هذين العاملين يلحقه تغيير في خواص التيلة.

جوسيبيوم هرباسيوم: موطنه الأصلي آسيا، وتنحدر منه معظم سلالات قطن الهند وتركيا وبلاد الشام، يتراوح ارتفاع شجيراتاه بين ٦٠-١٥٠ سم، فروعه وجذوعه صغيرة ومستديرة ومتعرجة لاحتوائها على العقل، وتغطي عادةً بطبقةٍ وبرية، أوراقه جلدية الملمس، ولها ٥-٧ فصوص، وسيقان الأوراق طويلة وأزهارها صفراء ضاربة إلى اللون القرمزي، ويبلغ طول التيلة (٢-٢,٥) سم، ولون تيلته بين الأبيض والأصفر والأسمر، ويغطي البذور زغب خشن.

جوسيبيوم بيروفيانوم: موطنها الأصلي الأمريكتين الجنوبية والوسطى، وانتشرت في الكثير من بقاع العالم، يصل طولها إلى (٣٠٠-٤٥٠) سم، جذوعها قوية وطويلة، وأوراقها كبيرة وسميكة ذات ثلاثة فصوص، أزهارها صفراء والنباتات حمراء قرمزية، وبذورها سوداء، وتتصل بذورها ببعضها على شكل مخروط مكسو بزغب أخضر ورمادي، تيلتها خشنة ولها ملمس صوفي، ويبلغ طول تيلتها (٢,٥-٣,٨) سم.

جوسيبيوم اربوروم: تنمو في الهند والصين على شكل أشجار يتراوح طولها بين (١٨٠-٣٦٠) سم، فروعها طويلة ودقيقة، لونها قرمزي عندما تكون صغيرة، وأوراقها سميكة وناعمة وعميقة التفصيص، ذات ٥-٧ فصوص، أما زهورها فكبيرة بيضاء ضاربة إلى الحمرة، تيلتها قصيرة ولا تزيد عن ٩,١ سم، ولونها مائل للصفرة أو الاخضرار، وتمتاز نباتات هذا النوع بكونها معمرة.

وينمو نبات القطن بصورة جيدة في الأراضي الخصبة الوفيرة المياه، ويحتاج لجو دافئ إلى حار، وخالٍ من الصقيع لفترةٍ لا تقل عن ١٨٠ يوماً، وجو جاف بعد تفتح لوزة القطن.

٣- تركيب القطن الخام: يحوي القطن الخام على مكونات طبيعية أخرى نستعرض أهمها في الجدول (١)، أما عن تركيب الرماد فهناك إحصاءات عديدة قامت بها شركات مختلفة نستعرض بعضها في الجدول (٢):

الجدول ١

تركيب القطن الخام		عن الألياف النسيجية والصباغة	
BASF seminar: Damascus 7&8/12/1992		سيليلوز	٨٥,٥%
٩٦-٨٨%	سيليلوز	زيت وشموع جليسريدات سهلة ومتوسطة وصعبة وغير قابلة للتصبين	٠,٥%
١,٢-٠,٧%	بكتينات: حموض بولي غالكتورميك وأملحها مع الكالسيوم والمغنيزيوم والحديد شموع، أغوال دسمة C ₂₄ -C ₃₀ استرات " كولسترول " فحوم هيدروجينية	بروتينات، بكتوز، مواد ملونة طبيعية أملاح معدنية	٥%
١,٠-٠,٤%	أملاح الكالسيوم والمغنيزيوم واليوتاسيوم والصوديوم بروتينات: حموض أمينوكربوكسيلية	ماء	٨%
١,٦-٠,٧%	مركبات عضوية: أوليغوميرات، حموض عضوية		
١,٩-١,١%			
١,٠-٠,٥%			

الجدول ٢

محتوى القطن من الرماد					
الكاتيون			الأنيون		
٩,٣%	اليوتاسيوم	الكبريتات	٣%	الحديد	الأكسيد
٠,٩%	الكالسيوم		٥%	الألمنيوم	
٨,٤%	المغنيزيوم		٤٤,٨%	اليوتاسيوم	
٩,٩%	اليوتاسيوم	الكلور	١٠,٦%	الكالسيوم	الكربونات
محتوى القطن الخام وبعد بعض المعالجات من بعض الأيونات المعدنية بحسب BASF					
التركيز بوحدة: " ملغ / كغ: p.p.m "					
الحديد	المغنيزيوم	الكالسيوم	القطن الخام		
٣٢	٥٩٠	٩٠٠	إزالة النشاء		
٢٧	٢١٠	٥١٠	الغلي		
٢٦	٢٧٠	٥٠٠	إزالة النشاء مع الغلي		
٢٢	١٦٠	٣٥٠	إزالة النشاء مع المعالجة الحمضية		
١٠	٤٠	١٠٠	إزالة النشاء مع التبييض		
١٢	٧٠	٣٠٠	إزالة النشاء مع الغلي والتبييض		
١٠	٦٠	١٤٠			

وبيين الجدول (٣) محتوى بعض أنواع الأقطان من بعض الأيونات المعدنية:

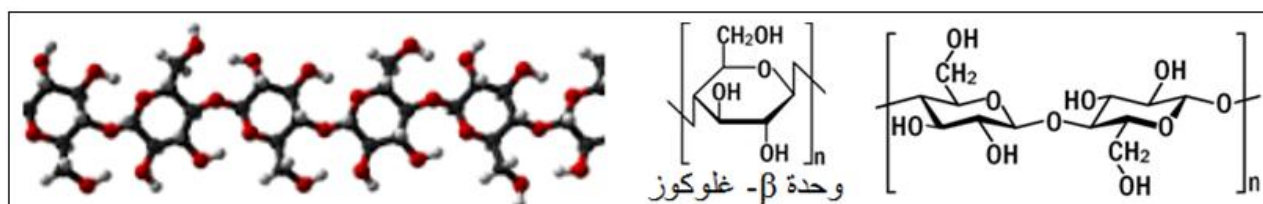
الجدول ٣

تحليل لبعض الأقطان العالمية عن ICI Seminar: Aleppo 1992						
ملغ معدن / كيلوغرام قطن مقدراً بـ: ج.م.م					السنة	المصدر
Mn	Cu	Fe	Mg	Ca		
٣٠	٦	٣١٣	١١١٩	٢٧١١	١٩٨٥	البرازيل بارانا كونشال بارانا ليمي
١٢	٣	٨٢	٧٣٦	١٦٨٨	١٩٨٧	
١٧	٤	١٣٢	٩٢٢	١١٩٧	١٩٨٥	
١٣	١ >	٢٠٥	٧٦٢	١٦٧٧	١٩٨٧	
١ >	١ >	١٢	٣٣٤	٥٤٠	١٩٨٣	كولومبيا
١٠	-	٢٥٢	٨٠٨	١١٠٠	١٩٨٨	
٩	-	٨٩	٦١٧	٧٩١	١٩٨٨	السودان
١٠	-	٣٠٠	٩١٢	٩٤٧	١٩٨٩	

تحليل لخمس عينات قطن سوري من المصبغة الفنية بدمشق لـ CHT			
العينة	Ca	Mg	Fe
١	٧١٠	٦١٧	١٥
٢	٩٢٠	٥٤٠	٣١
٣	٦٠٠	٥٧٠	١١
٤	٧٠٠	٥٥٠	١٣
٥	٧٥٥	٤٦٥	١٩

٤- السيللوز $(C_6H_{10}O_5)_n$: يُعد السيللوز المكون الرئيس للقطن والذي تتمحور عليه كل العمليات الصباغية من قصرٍ وصباغةٍ وتجهيزٍ نهائي، وله بنية بوليميرية مبسطة، إذ يبدو كمادة بيضاء وزنها النوعي (١,٥)، يحترق بالهواء معطياً شعلهً بيضاء بدون دخان، غير ذواب بالماء أو المذيبات العضوية، إنما بمحلول هيدروكسيد النحاس النشادرية وبعض المحاليل الملحية المركزة مثل كلوريد التوتياء وتيوسيانات الكالسيوم، وغير ذواب بالقلويات بل بحمض الكبريت المركز والبارد أو حمض الكبريت ٦٠ % بدرجة حرارة ٦٠ م° وحمض كلور الماء وحمض الأزوت الساخن.

٤-١- بنية السيللوز: يتألف السيللوز كما يبين الشكل (٢) من سلاسل طويلة لوحدات الغلوكوز التي ترتبط فيما بينها بجسور أكسجينية على ذرتي الكربون (٤,١)، وتوصل العلماء وبدراسات اعتمدت مبدأ التحليل بالمتفلات إلى أن طول السلسلة السيللوزية يصل حتى (١٠,٠٠٠) وحدة غلوكوز أي ما يعادل وزناً جزيئياً قدره (١,٥٨٠,٠٠٠).

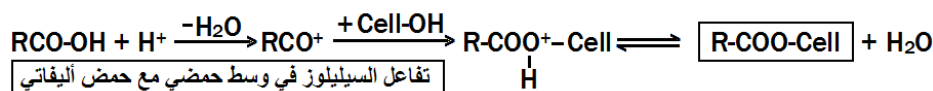


الشكل ٢: بنية السلاسل السيللوزية (لاحظ تناوب توضع زمري الهيدروكسيل الثانويتين)

٤-٢- التفاعلية الكيماوية للسيللوز: توضح الصيغة المفصلة لجزءٍ من سلسلة السيللوز وجود مجموعة هيدروكسيل أولية تفاعلية ومجموعتي هيدروكسيل ثانويتين أقل تفاعلية، ومع ذلك يصعب علينا تقدير نتائج التفاعلات سلفاً بسبب:

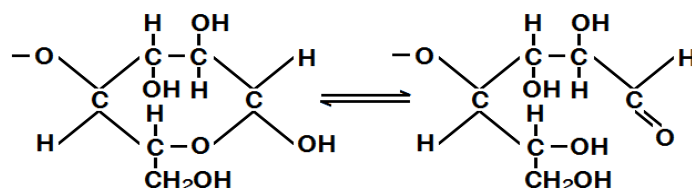
- الإعاقة بسبب نمط التوضع الفراغي لزمير الهيدروكسيل.
- التأثير الذي يحدثه تفاعل إحدى مجموعات الهيدروكسيل على تفاعلية المجموعتين الأخرتين.

ويكون للمجموعات الغولية في السيللوز القدرة على التفاعل في الوسطين: الحمضي والقلوي القويين، إذ يعطي استراً أو ايتراً في الوسط الحمضي، وايتراً في الوسط القلوي، فعند تفاعل السيللوز مع حمض أليفاتي بوسط حمضي نجد:



ويلعب وجود الماء دوراً هاماً في مثل هذه التفاعلات لتسببه في انتفاخ الألياف السيللوزية لقدرته على تشكيل روابط هيدروجينية.

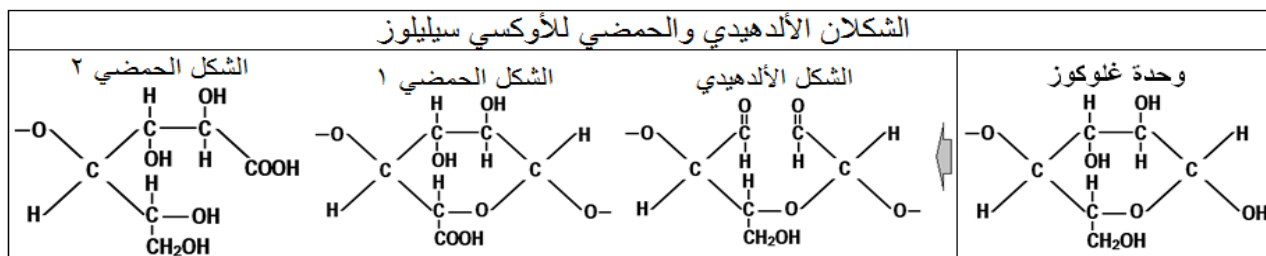
٤-٣- هيدرو السيللوز: ينتج عن انقسام السلاسل السيللوزية بتأثير الحموض المعدنية الممددة مؤدياً لتراجع قدرة الألياف الميكانيكية على الشد وارتفاع القدرة الإرجاعية لنتاج الحلمهة بسبب تحول السلاسل لأشكال أدهيدية عبر الانتقال التوتوميري:



التحول التوتوميري لوحدات الجلوكوز بتأثير الحموض الممددة

وترتبط قدرة الحلمهة بدرجاتي الحموضة والحرارة ونوعية الحمض المعدني، لذا يُحدَّر من إنهاء العمليات الصباغية للسيللوز بحمض معدني ولو كان بنسبة ١% لحمض الكبريت مثلاً تحاشياً لأثره السلبي عند الخزن الطويل والذي يؤدي لتراجع المتانة والمواسفات الأخرى.

٣-٤- أوكسي السيللوز: تعطي عمليات أكسدة السيللوز مجموعة مركبات يعرف مجموعها بأوكسي السيللوز، فقد تعطي الأكسدة شكلين حمضيين وآخر أدهيدي كما في الشكل (٣):



الشكل ٣: الشكلان الأدهيدي والحمضي لمركبات أوكسي السيللوز

٤-٥- تأثير العوامل المختلفة في السيللوز: وأهمها تأثيرات الحرارة والماء والحموض والقلويات.

٤-٥-١- تأثير الحرارة: يمكننا تسخين السيللوز بالحالة الجافة حتى ١٥٠ م دون حدوث أي تفكك، وباستمرار التسخين يبدأ بالتلون نحو اللون البني دون أي تلف له إلا بتطبيق شروط عملية التبييض.

ومع رفع درجة الحرارة لأكثر من ذلك وبوجود أكسجين الهواء يبدأ بالتلف نتيجة تشكل مركبات أوكسي السيللوز وبخاصة بوجود آثار لأيونات معدنية كالنحاس.

٤-٥-٢- تأثير الماء: يؤدي نفع الألياف السيللوزية بالماء لانتفاخها بسبب تشكل الروابط الهيدروجينية دون أي أثر كيميائي، ويحدث الانتفاخ في المناطق اللابلورية للألياف حيث تكون مجموعات الهيدروكسيل حرة طليقة.

٤-٥-٣- تأثير الحموض: يؤدي غلي السيللوز بالحموض المعدنية الممددة لتفاعلات حلمهة وصولاً لوحدات الجلوكوز في النهاية، في حين أن تأثير الحموض المعدنية المعتدل ودرجات حرارة منخفضة يؤدي لتخرب عالٍ مع تشكل هيدرات السيللوز.

يؤدي غمر القماش السيللوزي بحمض الأزوت المتميز بخواص أكسدة لانكماشه وارتفاع قوة شده وألفته للأصبغة، كما يؤدي استمرار عملية الغمر لتشكيل حمض الحمض HOOC-COOH وغاز أول أكسيد الأزوت NO، ويمكننا زيادة سرعة هذا التفاعل برفع درجة الحرارة.

٤-٥-٤- تأثير القلويات: تملك زمر الهيدروكسيل خواص حمضية تجعلها قابلة للتفاعل مع الأسس القوية عموماً، إذ يقاوم السيللوز القلويات المعتدلة مثل كربونات الصوديوم عند درجات الحرارة المنخفضة والعالية وبمعزل عن الهواء، ولكن وبوجود الأكسجين يبدأ تشكل أوكسي السيللوز ليبدأ القطن بالتخرب.

أما القلويات القوية كهيدروكسيد الصوديوم فيؤثر الممدد منها بنفس الطريقة، في حين أن تراكيز ٢% والتي لا تؤثر عند درجة حرارة الغليان بمعزل عن الهواء فإنها تؤدي لتشكيل أوكسي السيللوز عند وجود الأكسجين. ويلخص الجدول (٤) أبرز تفاعلات السيللوز:

الجدول (٤)

أبرز تفاعلات السيللوز		
النتيجة	الشروط العملية	العامل المؤثر
تناقص مقاومة الألياف للشد، وارتفاع القدرة الإرجاعية لمنتج الحلمة الألهيدي الشكل	حسب نوع وتركيز الحمض ودرجة الحرارة	الحموض المعدنية الممددة
حلمة السيللوز وصولاً للغلوكوز وتشكل الهيدروسيللوز	عند درجة حرارة الغليان	حمض الكبريت المركز
ذوبان السيللوز بسبب هيدرات السيللوز	على البارد	حمض الأزوت
انكماش السيللوز وازدياد قوة الشد مع ارتفاع ألفته للأصبغة بسبب تشكل أوكسي السيللوز وصولاً لتشكيل حمض الأوكساليك	المركز والبارد	القلويات الضعيفة مثل كربونات الصوديوم
لا يتأثر	بمعزل عن الهواء وبدرجات الحرارة العالية أو المنخفضة	بوجود الأكسجين
يتخرب السيللوز لتشكيل أوكسي السيللوز	عند الغليان وبوجود ٢% وبمعزل عن الأكسجين	القلويات القوية مثل هيدروكسيد الصوديوم
لا يتأثر	المركزة	الماء
تتباين بحسب درجة تركيز هيدروكسيد الصوديوم ودرجة الحرارة والزمن، وتعتبر أساس عمليات التلميع (المرسزة) انتفاخ الشعيرات دون أي أثر كيميائي، ويزول بالتجفيف	النقع	الحرارة
لا يتأثر	التسخين الجاف حتى ١٥٠ م°	
يتلون باللون البني دون تلف	استمرار التسخين	
يتشكل أوكسي السيللوز، وبخاصة بوجود أيونات معدنية مثل النحاس	حرارة عالية بوجود الأكسجين	

البحث الثاني

الألياف النباتية

يشيع في العالم استخدام بعض الألياف النباتية الأخرى غير القطنية والتي منها:

أولاً: الكتان Flax

يُزرع الكتان على سواحل البحيرات والمناطق الحارة لاحتياجه كميات ماء كبيرة وأرض رملية رطبة، ويعتبر من النباتات المتعبة للأرض، ونستعرض في الجدول (٥) أهم خواصه:

الجدول (٥): أهم خواص الكتان

٦٠ سم، ويهمل الأقل من ذلك				طول النبات
٢,٥ سم ويحوي ٢٠-٤٩ حزمة ليفية متصلة على شكل حلقات تؤمن مرونة النبات				قطر المقطع
القسم العلوي	القسم الأوسط	القسم السفلي	قاعدة الساق	٦-٣ سم موزعة على الشكل:
٣٨,٥ ملم	٣٢,٦ ملم	٢٧,٣ ملم	١٣,٣ ملم	
٢٥-٢٠ ميكرون				متوسط نعومة الليفة



الشكل ٤: نبات الكتان

ويلعب تعيين زمن الحصاد دوراً مهماً في جودته تبعاً لأطوار النضج التي تقسم إلى:

النضج الأخضر ← النضج الأخضر المصفر ← النضج التام ← النضج الموتى

ويُعتبر طوراً النضج الأخضر المصفر والتام أهم موسمي حصاد، لأن انتظار دور النضج الموتى يعني نضج البذور والأخذ بها كمصدر لزيت الكتان المستخدم في صناعة الطلاء الزيتي. ويتم خزن وتحضير ألياف الكتان على الشكل:

١. تخزين سيقان الكتان بحضور بكتريا عضوية في الأحواض وعلى مرحلتين: تخزين قبل النضوج في المياه الراكدة فالجارية.
٢. تخزين سيقان الكتان بكيماويات خاصة وعلى مراحل: تخزين بمياه فاترة أو ساخنة، ومن ثم بالمواد الكيماوية أو بالطرائق الميكانيكية لاستخلاص الألياف.
٣. تجفيف الحزم الليفية، وكسر السيقان وتمشيط الألياف.

ثانياً: الجوت Jute

يحتل الجوت مكانة مرموقة في صناعة الغزل والنسيج بين الألياف النباتية، وتتميز أليافه بلونها الأصفر الفاتح المائل إلى البني، وأكثر المناطق زراعة له: البلقان، فالهند وأندونيسيا، ونجد في الجدول (٦) أهم خواصه الفيزيائية:

الجدول (٦): أهم خواص الجوت الفيزيائية

طول التيلة	نعومة التيلة	الاستطالة	القساوة	الرطوبة العظمى	الرطوبة التجارية
٨٠-١٨٠ ملم	٢٥-١٢٥ ميكرون	١ %	١,٥	٣٤ %	١٣,٧٥ %



الشكل ٥: نبات الجوت

ثالثاً: القنب Hemp

تُستخدم ألياف القنب في الصناعات النسيجية وخاصة في صناعة المفروشات لمقاومتها العالية ولمعانها الجيد ولونها الأبيض، إضافة لإمكانية مزجها مع بقية الألياف، ويتم استخلاص ألياف القنب عبر مراحل عدة أهمها:

تمشيط القشور عن الساق بآلات خاصة ← التنظيف من آثار المواد الصمغية العالقة ← الخزن بوجود البكتريا العضوية ← الخزن بوجود كيماويات خاصة ← الغسيل والتمشيط



الشكل ٦: شجيرات وبنور القنب

رابعاً: الرامي Ramie

عرف نبات الرامي قديماً، واستخدم منذ عام ٩٥٠ ق.م كأشرة للسفن، ومُزج في الصناعة عام ١٦٩٠ م مع أليافٍ أخرى لصناعة المفروشات، وأهم الدول التي تزرعه: الصين، الهند، الجزائر، مصر، ليبيا، إيطاليا، روسية.

وتتميز ألياف الرامي بلونها الأبيض ومقاومتها للتجعد ولمعانها الجيدين، وتبلغ طول تيلتها ١٥٠ ملم، ونعومتها بحدود ٢٠ ميكرون، ووزنها النوعي ١,٥، لذا نجدها أضعف من غيرها لنسبة المناطق البلورية العالية فيها والتي تتسبب بقابليتها للتكسر، وتتم عملية استخلاص أليافه على الشكل:

تمشيط القشور عن الساق بآلات خاصة ← التنظيف من المواد الصمغية العالقة ← الخزن بوجود بكتريا عضوية ← الخزن بوجود كيماويات خاصة ← الغسيل والتمشيط.



الشكل ٧: نبات الرامي

خامساً: الكنفير

يُزرع الكنفير في مناطق عدة من العالم وخاصة في آسيا الوسطى حيث عُرف منذ عام ٤٥٠ ق.م، ثم منعت زراعته تجنباً لاستخلاص المواد المخدرة التي يحويها نوعه المسمى *Canabis indien*، ويستفاد من النبات باستخراج أليافه أو من بذوره الغنية بالزيت والتي يصل محتواها حتى ٣٠%، وتستخرج الألياف من النبات على مرحلتين:

تخزين ساق النبات بوجود بكتريا عضوية " أنزيم " ← استخراج الألياف بطرائق آلية ويبلغ طول الليفة ٢-٢,٥ م ونعومتها ١٨-٥٠ ميكرون، وأهم ما يُصنع من هذه الألياف الشوالات وما شابهها، ويبين الجدول (٧) تركيبها، والشكل (٨) صورة لها:

الجدول (٧)

تركيب ليفة نبات الكنفير						
المكون	سيليلوز	بكتين	زيت	مواد معدنية	رماد	ماء
النسبة المئوية	٧٧,٧٧	٩,٣١	٠,٥٦	٣,١٨	٠,٨٢	٥,٨٨



الشكل ٨: الكانابيس الهندي *Canabis indien*

سادساً: التيل Kenaf

يطلق اسم التيل على عدد كبير من النباتات الليفية الناعمة والخشنة، ومن أهم أنواعه قنب كونابيس ساتيفا وهيببسيكس كانابيس وتيل سان كورتولا ريا جينسيا، وتستعمل أليافه السيقانية في صناعة الغزل.



التيل Kenaf

الشكل ٨: نبتة التيل

سابعاً: السيزال Sisal

يطلق اسم قنب السيزال على اثنين من النباتات المدارية: السيزال المكسيكي (الهيكن)، والسيزال الأفريقي، لها أوراق سيفية الشكل تمكننا من تشكيلها أليافاً، ويبلغ طول أليافها بحدود ٥٠-١٣٠ سم، لذا تستخدم لإنتاج الحبال. يتم حصاد السيزال مرة أو مرتين في العام، حيث تُقَطَّع الأوراق وتُوضَع في المقشرة التي تقوم بنزع اللب عن الألياف، وتُعد شرق إفريقيا رائدة في إنتاج السيزال.



الشكل ٩: نبات السيزال

ثامناً: قنب مانيلا Abaca Manila

يصل ارتفاع قنب مانيلا إلى ١,٨ م، أوراقه مستطيلة ضخمة، وتنمو على الساق، وتكوّن قاعدة الساق غمداً (غطاء) حول الساق، وتحتوي الأغمد على الألياف القيمة التي تتراوح أطوال السمكة منها بين ١,٥-٣,٥ متر، وتتكون أساساً من السيللوز والخشيبين والبكتين، ويتم تسويق الألياف بعد فصلها تحت اسم مانيلا، إذ تأخذ هذه الألياف اسمها من أكبر مدن الفلبين. يحصد المزارعون حقول القنب كل ثلاثة إلى ثمانية أشهر، ويقطعون النبات الكامل النضوج، ويتركون الجذور لتنمو من جديد، وبذلك تنمو نباتات جديدة، وتفصل أغمد الأوراق بعد سلخها وتعريتها.



الشكل ١٠: قنب مانيلا

تاسعاً: البينا Pina

تصنع ألياف البينا من أوراق الأناناس، وتغزل أحياناً مع الحرير أو البوليستر لتصنيع أصناف النسيج الخفيف الوزن والأنيق السهل العناية، يشبه الكتان، وتعد كل مجموعة ألياف مع بعضها لتشكيل شعيرات طويلة، ثم تنسج يدوياً لتصنيع الألبسة، علاوةً عن استعمالها في صناعة بياضات الطاولات والحقائب والحصر، كونها تتميز بنعومتها وطرأتها ولمعانها العالي ولونها العاجي. ويتم الحصول على الألياف بقطع أوراق النبات أولاً، لتسحب الألياف أو تفصل أو تقشط منها، وتكون معظم الألياف طويلة قابلة للتقصف.

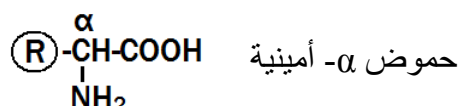


الشكل ١١: نبات البينا

الألياف الصوفية

١- **الصوف الخام:** يرافق الصوف الخام كمية كبيرة من الدهون (اللانولين Lanolin) والعرق والبقايا العشبية والغبار والأوساخ، والتي لا بد لنا من التخلص منها قبل أي معالجة، فنبدأ بعمليات غسل على البارد فإلساخن بالمنظفات ومن ثم بعض العمليات الآلية.

٢- **التركيب الكيماوي للصوف:** يتكون الصوف بصورة رئيسة من الكيراتين البروتيني Keratin الذي يتمتع بمقاومة عالية للكيماويات والمركبات الحيوية، ويتألف من حموض ألفا أمينية صيغتها العامة:

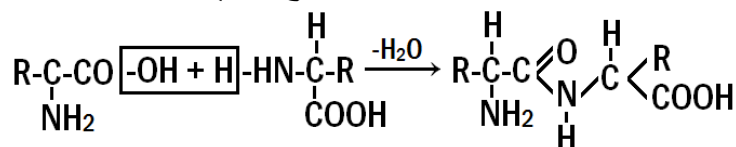


وتختلف R من حمض أميني لآخر ما يؤدي لتباين في سلوكها ونشاطها، ونرى في الجدول (٨) محتوى الصوف من بعض العناصر:

الجدول (٨)

				محتوى الصوف من بعض العناصر		
				النسبة	العنصر	
	الحراشف	الليف الخشن	الليف الناعم	مقطع عام	٥٥-٥٠%	كربون
					٧,٣-٦,٥%	هيدروجين
					١٧,٦-١٥%	أزوت
					٢٨-١٨%	أكسجين
					٣,٠-٢,٣%	كبريت

ويمكن لحمضين أميين أن يتكاثفا عبر رابطة ببتيدية وبطرح جزيء ماء وفق التفاعل:



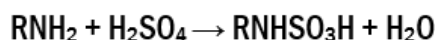
وبتكرار هذا التكاثف نحصل على سلاسل ببتيدية ملتوية أو مستقيمة، وترتبط السلاسل فيما بينها بجزيء حمض أميني مشترك بين السلسلتين أو بجسر هيدروجيني أو برابطة أيونية ملحية أو برابطة ثنائية الكبريت، ونستعرض في الجدول (٩) الحموض الأمينية المتعددة للصوف.

١-٢- التفاعلات الكيماوية للصوف:

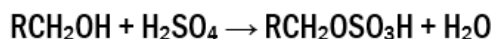
١-١-٢- التفاعل مع الحموض:

أ- **حمض كلور الماء المركز:** تبدأ عملية حلمة حمضية ينتج عنها تحطم الألياف للحموض الأمينية المتعددة، ويبقى الحمض الأميني الجانبي ثابتاً باستثناء التريتوفان الذي يتفكك كلياً، وبذلك تتحطم الزمرة الأميدية الحمضية في السلسلة الببتيدية ما يؤدي لتغيرات بالخواص الميكانيكية للألياف الصوفية كالمتانة وقوة الشد.

ب- **حمض الكبريت المركز:** يتناقص عدد الحموض الأمينية لتفاعل بعضها مع حمض الكبريت المركز ٨٠% كما هو حال الليزين الذي يتسلفن ليعطي حمض السلفونيك:

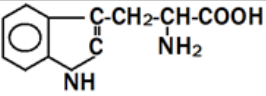
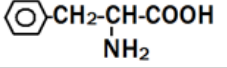


وتتناقص ألفة الصوف تجاه الأصبغة الحمضية عند رفع تركيز حمض الكبريت بسبب انخفاض عدد الحموض الأمينية لتسلفن السيرين والتريونين:



وترتفع درجة حلمهة الصوف بوجود أنيونات عالية الألفة تجاه الألياف الصوفية، إذ يترافق امتزاجها مع امتزاج أيونات الهيدروجين ما يرفع تركيزها في الألياف، لذا فإننا نعلم عند صباغة الصوف بالأصبغة الحمضية من الجيل القديم لإضافة كهربات قوي لحمام الصباغة كملح كبريتات الصوديوم الذي يلعب دور العامل المؤخر.

الجدول (٩)

الحموض الأمينية المتعددة في الصوف			
$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2 \\ \\ \text{H}_2\text{C}-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{NH} \end{array}$	حمض البرولين		حمض التربتوفان
$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \\ \text{HOOC}-\text{CH}-\text{CH}_2-\text{S} \\ \\ \text{HOOC}-\text{CH}-\text{CH}_2-\text{S} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	حمض السيستين	$\begin{array}{c} \text{N}=\text{C}-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{HC}-\text{CH} \\ \\ \text{NH} \end{array}$	حمض الهيستيدين
$\begin{array}{c} \text{HOOC}-\text{CH}-\text{CH}_2-\text{COOH} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	حمض الاسبارتيك	$\text{CH}_3-\text{S}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH}$ NH_2	حمض الميثونين
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$ NH_2	حمض الغالين	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$ NH_2	حمض اللوسين
$\begin{array}{c} \text{HO}-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	حمض السيرين	$\begin{array}{c} \text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{H}_3\text{C} \quad \text{NH}_2 \end{array}$	حمض ايزو اللوسين
$\begin{array}{c} \text{HO}-\text{CH}-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{HO} \quad \text{NH}_2 \end{array}$	حمض الثريونين		حمض فينيل الألانين
$\begin{array}{c} \text{HO}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	حمض التيروسين	$\text{HOOC}-\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{COOH}$ NH_2	حمض الغلوماتيك
$\begin{array}{c} \alpha \\ \text{H}_3\text{C}-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	حمض الألانين	$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{N} \\ \\ \text{HN}=\text{C}-\text{NH}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	حمض الأرجينين
$\begin{array}{c} \alpha \\ \text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{COOH} \end{array}$	حمض الغليسين	$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH}$ NH_2	حمض الليزين

٢-١-٢- التفاعل مع القلويات: ينحل الصوف بغليه مع محلول ٥% كربونات الصوديوم، إذ يتخرب كل من السيستين، الأرجينين، الهيستيدين والسيرين، وعموماً فإن تفاعل الصوف مع القلويات يرتبط بدرجة الحرارة وتركيز المحلول، لذا فقد اعتمد على معالجة الصوف بمحلول هيدروكسيد الصوديوم (٠,١) نظامي بدرجة حرارة ٦٥ م° ولمدة ساعة واحدة كطريقة عيارية لتعيين درجة تضرر الصوف. كما تسبب القلويات تشكل روابط معترضة جديدة (لانتيونين) ما يؤدي لتناقص الانحلال القلوي للصوف.

٢-١-٣- تأثير الماء: تتحلل الروابط ثنائية الكبريت بتأثير الماء المغلي مشكلةً السيستين وحمض السلفنيك الذي يتفكك بدوره إلى الأدهيد بانطلاق كبريت الهيدروجين، وينقص السيستين بمقدار ٢٠% بتأثير الماء المغلي لمدة ٢٤ ساعة، ويزداد التفكك بارتفاع درجة الحرارة عن ١٠٠ م°.

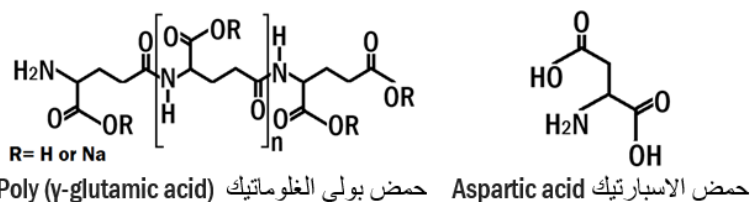
٢-١-٤- تأثير الحرارة: للحرارة الجافة ضرراً أقل منه بكثير مما للماء المغلي، إذ يحافظ الصوف على معظم خواصه بتعرضه لمدة ٢٤ ساعة بدرجة ١٢٠ م°، ويبلغ الضرر ذروته عند درجات حرارة أعلى من ١٥٠ م°.

٢-١-٥- تفاعلات الزمرة الأمينية: تشكل نهايات السلاسل الببتيدية للحموض الأمينية والمجموعات الأمينية المتفرعة عن الحموض الأمينية " الليزين - الأرجينين " زمراً أساسية في الصوف، يمكنها أن تتفاعل مع بلا ماء الحموض مثل بلا ماء حمض الخل لتشكل الأستيل ما يُنقص من ألفة الصوف للأصبغة.

أو أنها تتفكك محررة الأزوت بتأثير حمض الأزوتي ما يفيد في تعيين الأزوت الأميني وبالتالي عدد الحموض الأمينية في الصوف.

٢-١-٦- تفاعلات الزمرة الكربوكسيلية: تشكل نهايات السلاسل الببتيدية للحموض الأمينية والمجموعات الكربوكسيلية المتفرعة عن الحموض الأمينية مثل حمضي الاسبارتيك والغلوماتيك زمراً حمضية في الصوف، وتتحمم الزمر الأميدية بتأثير الحلمهة الحمضية أو القلوية مطلقة النشادر بما يمكننا من تعيين عدد الزمر

الكاربوكسيلية المعاقة، ويمكننا استرة هذه الوظائف الحمضية بعدد كبير من الكيماويات ما يرفع من ألفة الصوف للأصبغة الحمضية، لذا فإنه يمكننا القول بأن معظم التفاعلات تحصل مع الزمر الكاربوكسيلية لارتباط الأصبغة مع زمر الصوف الأمينية، وتزداد ألفة الصوف نحو الأصبغة الحمضية بانخفاض تأين الزمر الكاربوكسيلية، وفي حين تملك الروابط الاستيرية المتشكلة ثباتاً جيداً لحد ما تجاه الحمضية فإنها تعاني من ضعف حتى مع القلويات الضعيفة لدرجة أنها قد تحدث بالماء العادي عند pH: 7.5-8:



٢-١-٧- الإرجاع: يتم تفاعل الإرجاع بعامل مرجع مثل حمض التيوغليكول مؤدياً لتحطم الرابطة ثنائية الكبريت في السيستين:

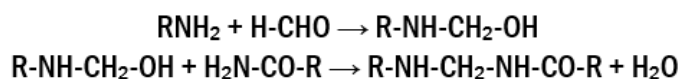


والذي يتوازن عند تفكك ٦٠% من الرابطة الكبريتية للسيستين في وسط حمضي أو معتدل مؤدياً لتراجع في متانة الألياف، ويمكننا بإضافة الماء الأكسجيني إزاحة التفاعل من جديد واستعادة المتانة الأصلية، ولمثل هذا التفاعل تطبيقاته التجارية باسم عملية سيروسيت لتكسير الأقمشة الصوفية، أو لتزيين شعر السيدات الذي يقوم على إرجاع الشعر بحمض التيوغليكول.

٢-١-٨- الأكسدة: يُستخدم الماء الأكسجيني لتبييض الصوف بوسط قلوي من هيدروكسيد الأمونيوم ليهاجم الرابطة ثنائية الكبريت في السيستين والروابط الببتيدية للكيراتين، ويتسارع تفاعله هذا بارتفاع درجة قلوية الوسط.

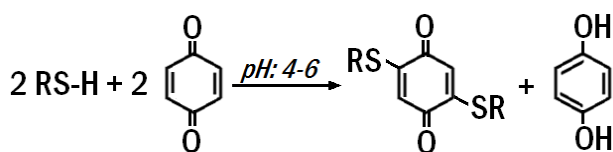
ويتفاعل الصوف مع فوق الحموض العضوية كفوق حمض الخل واللاعضوية كفوق حمض الكبريت H_2SO_5 معطياً السولوفينيل الموافق، وتنبع أهمية عملية الأكسدة من كونها تُستخدم كعملية لمعالجة الصوف ضد التلبد والانكماش، ويتميز فوق حمض الكبريت عن فوق حمض الخل بإمكانية تفاعله مع التيروزين، كما تستعمل فوق المنغيات أيضاً لمعالجة الصوف ضد التلبد والانكماش بمرودٍ لا يتجاوز ٣٠% سيستين كحدٍ أعلى.

٢-١-٩- تشكيل الروابط المعترضة الجديدة: يؤدي احتواء الألياف الصوفية على روابط معترضة ترتبط من خلالها السلاسل الببتيدية الرئيسية لتراجع انحلال الصوف في المحلات العضوية، وعلى العكس فإن تحطم هذه الروابط يؤدي إلى تراجع أو انخفاض قابلية الصوف للتبلل تبعاً لعدد الروابط المحطمة، لذا فقد بدأ البحث عن مركبات يمكنها تشكيل روابط بديلة كالفورم ألدهيد الذي يتفاعل مع المجموعات الأمينية أو المجموعات الأميدية:



يطبق هذا التفاعل باستخدام الفورمول ٤٠% وبدرجة حرارة ٧٠ م بوسط حمضي ضعيف إلى معتدل pH: 5-7، حيث يتفاعل الفورم ألدهيد مع المجموعة الحمضية لحمض الغلوماتيك وبقايا الغوانيديين للأرجينين، وتقاوم هذه الروابط القلويات وتتحطم بفعل الحموض، لذا يتناقص الانحلال القلوي للصوف المعالج بالفورم ألدهيد من ١٣% حتى ٦-٩%.

ويتفاعل البنزوكينون مع المجموعات الأمينية أو مع مجموعات HS- وفق التفاعل:



ويجري التفاعل عند درجة حموضة 4-6: pH، ويكون الصوف المعالج بالكينون أكثر مقاومة للعوامل الكيماوية وأقل قابلية للتلبد، وتزداد متانة الألياف بهذه المعالجة أكثر بكثير من الاعتماد على الكواشف أو الكيماويات الأخرى.

٣- تصنيف الأصواف: تختلف الأصواف عن بعضها البعض بمظهرها من حيث نعومة وطول الشعيرة وعدد تجعداتھا، لذا فإن ثمة استمارة تجارية متداولة تتضمن كافة المواصفات التي يمكن للصوف أن يتمتع بها كما في الجدول (١٠):

الجدول (١٠)

استمارة صوف تجارية			
ضعيف : ١٢-١٨ كغ / سم	مقاومة الشعيرات المرونة	صوف بروتين	جنس المادة التركيب الكيماوي
جيد جداً، جيد لدرجة ٤٠ %	قابلية احتفاظ الحرارة	١,٣١٥	الوزن النوعي
جيد جداً، جيد لدرجة ٥٠ %	الأوصاف الأخرى	كما يبين الشكل المرفق	رسم المقطعين الطولي والعرضي
طري الملمس، دافئ، معتدل اللعنة، قابل للتلبد، درجة حرارته الخطرة: ١١٠ م	معاينة الاشتعال	مارينوس، كروسبرد	الأساس العرقي للغممة الأم
لهب متفرقع، رائحة قوية، بقايا رمادية	مقاومة الحموض	استراليا، روسية	مكان التربية
مقاوم	مقاومة القلويات	١٦-٢٤ ميكرون	النعومة
غير مقاوم " نواب بها "	قابلية احتفاظ الرطوبة	١٠٠-١٢٠-١٥٠-٢٠٠ مم	طول التيلة
جيد جداً، جيد لدرجة ٥٠ %	هل استعمل وأين ؟	عالي ، طبيعي ، قليل	التجعدات
ألبسة خارجية ، ألبسة منزلية			

٤- تصنيف الصوف على ظهر الخروف: تنتزع نعومة وجودة الألياف على جسم الخروف كما هو وارد في الجدول (١١)، ومهما يكن من أمر فإنه يتم عزل الأصواف (١، ٢، ٩، ١٢، ١٣) عن بقية الأصواف مباشرة.

الجدول (١١)

تصنيف الصوف على ظهر الخروف		
التصنيف	المنطقة	الخواص
٢، ١	الرأس	/
٣	الرقبة	/
٥، ٤	الصدر والأكتاف	أهم الأصواف وأجودها وأنظفها
٨، ٧، ٦	الظهر	جيد وتصيبه أمراض
٩	البطن	غير جيد لنوم الخروف على الأعشاب ما يؤثر سلباً على الجودة
١١، ١٠	القسم الخلفي	شعيراته غليظة نسبياً وقد تكون ملبدة ومصفرة ومخلوطة بالنباتات والأوساخ
١٢	اللية	وسخ جداً وشعيراته غليظة
١٣	الذنب	شعيراته قصيرة ووسخة ومتلبدة



البحث الرابع

الألياف الشبيهة بالصوف

أولاً: الموهير

ينتشر الموهير منذ أمدٍ بعيد حيث تنتشر قطعان الماعز، ويمزج مع الصوف أو الألياف الصناعية في الغزل والنسيج، كما يُستخدم في صناعة السجاد لتمييزه بلمعانٍ عالٍ وعكسٍ للضوء، وصناعة الشوادر والأقشطة الخاصة بالجهد العالي، ومن أهم ما يعيبه رائحة الماعز المميزة، ونجد في الجدول (١٢) أبرز صفاته:

الجدول (١٢)

الخواص الرئيسية للموهير	
النعومة	٢٥-٥٠ ميكرون
طول الألياف	١٢٠-١٥٠ ميكرون
اللون	أبيض، أصفر، ترابي، وبعضه أسود
ملاحظات	قليل الإتساح، عالي معدلات النمو بحيث يُقصد سنوياً حتى الثلاث مرات من ماعز المناطق الدافئة
اللمعان	جيد جداً
الخواص الكيماوية	مطابق للصوف
التجعد	قليل جداً



ماعز الموهير

ثانياً: الكشمير Cashmere

يتم جمع ألياف الكشمير عند تساقطه صيفاً من ماعزٍ يعيش في أعالي جبال الكشمير والمناطق الجبلية الآسيوية، قصير التيلة، ويُفَرَز يدوياً أو آلياً بحسب طول التيلة، ويتراوح وزن شعر الماعز الواحد بين ١٠٠-٤٥٠ غرام بحسب المرعى والعناية به، لذا فإن ندرته تجعله غالي جداً، ولنعمته الفائقة نجد زيادة في كهربائيته الساكنة ما ينعكس سلباً على صعوبة تحضيره وتصنيعه أكثر من الصوف والموهير سواءً أكان منفرداً أم ممزوجاً معهما، وتدفع كهربائيته العالية وارتفاع سعره لحصر استخدامه بالمنتجات الفاخرة من الملابس الخارجية، ونستعرض في الجدول (١٣) أهم خواصه:

الجدول (١٣)

الخواص الرئيسية لألياف الكشمير	
النعومة	٦٥-٨٠ ميكرون
اللون والتجعد	أبيض، ترابي، أسود، وقليل التجعد
اللمعان	لمعان عالٍ
الخواص الكيماوية	مطابق للصوف
ملاحظات	يدوب بالقلويات بأسرع من الصوف لحساسيته العالية تجاه القلويات



ثالثاً - وبر فصيلة الجمال Camels hair

الجمال، اللاما، الألبكا، الفيكونا، هواريزو

١- **الجمال Camelus**: يوجد بكثافة على الرأس والرقبة والأكتاف في الإبل ذات السنام الواحد، وتزداد كثافته في إبل السنامين لبرودة مناطق عيشها، ويمتاز الوبر بناقليته المنخفضة للحرارة وبالتالي قدرته العالية على العزل ما يجعله دافئاً جداً، كما يمتاز الصوف والشعر بميزات عدة أهمها: المتانة والخفة والقلة والنعومة والملمس، ويتدرج لون وبر الجمال ما بين البني إلى الأبيض فالأسود تقريباً بحسب نوع الإبل، ويعتبر الأسود أفضل أنواعها.

وهناك اختلاف كبير في إنتاج الإبل من الوبر تبعاً لعروقها وسلالاتها، فتتراوح كمية الوبر المنتج في الإبل ذات السنامين سنوياً للرأس الواحد حوالي ١-٥ كغ، وللإبل العربية ذات السنام الواحد ١-٥ كغ، ولإنتاج الوبر أهمية اقتصادية كبرى لبعض المجتمعات وخاصة البدو، وتشتهر كل من منغوليا، والصين وأفغانستان بالإنتاج الكبير. وغالباً ما يتساقط الوبر من أجسام الإبل في أواخر الربيع وبداية الصيف، ويتم جزه يدوياً، وبالنظر إلى ارتفاع أسعار الوبر تطورت طرائق جمعه بحلقه بألة جز كهربائية. فتبدأ الحلاقة بإزالة الوبر من منطقة الوجه، وبعد الانتهاء منها يدهن المرابي الإبل بالسمن البلدي ومرهم الكبريت والخل لتطرية الجلد والقضاء على الجرب، وتبدأ الحلاقة الأولى للجمل بعمر ثلاثة أشهر حيث تكون نوعية الوبر في الإبل الصغيرة من النوع الجيد لنعمته، ويتقدم العمر تزداد خشونته وتقل كميته فتتم حلاقته مرة واحدة سنوياً بداية موسم الربيع.

٢- اللاما **Lama**: يعيش حيوان اللاما في جبال الأنديز بأمريكا الجنوبية، ويشبه الغزال والجمال، ويربى للحمه ووبره ولحم المتاع كحال الجمال تماماً.

٣- الألبكا **Alpaca**: تعيش الألبكا في أعلى جبال الانديز، وتربى لصوفها ولحومها، وتصبح جاهزة للتزواج بين عمر سنة وثلاث سنوات ويستمر حملها حوالي ٣٤٥ يوم، وتعيش لما يقارب العشرين عاماً، وتتغذى على الحشائش والقش.

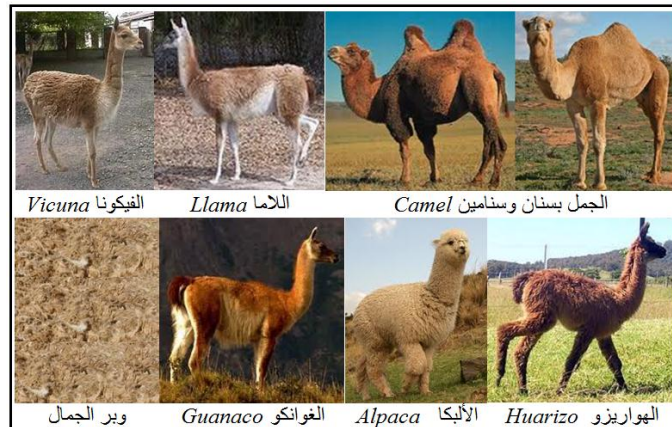
٤- الفيكونا **Vicuna**: أصغر عضو في فصيلة الجمال، موطنه جبال الأنديز في كل من بوليفيا وتشيلي وبيرو في مناطق ترتفع من ٣٥٠٠-٥٥٠٠ م فوق مستوى سطح البحر ويستوطن مناطق تقرب من خط الجليد. يتراوح ارتفاع الفيكونا حتى الكتفين بين ٧٠-٩٠ سم ويتراوح وزنه بين ٣٥-٦٥ كغ، ويتغذى على الحشائش ويعيش في قطعان تتألف من ذكر واحد وعدد من الإناث.

يتميز بصوف أنعم من صوف أي حيوان آخر، ويتراوح لون الجزء العلوي لجسمه بين الأصفر المحمر للأسمر المصفر، وقاتم إلى بني محمر، ويميز بطنه والأجزاء السفلية من أرجله اللون الأبيض، ينمو الصوف حتى يتدلى على جنبات وتحت مستوى ركبتيه، ويستفاد من الصوف الداخلي فقط، ويصلح بشكل خاص لغزل أنواع عالية الجودة من الغزل الصوفي الناعم ما يجعله باهظ الثمن، إذ تعطي الحيوان الواحد سنوياً فقط ١١٥ غ.

رابعاً: الأنغورا Angora

الأنغورا ألياف صوفية من وبر الأرناب البيضاء، ويمكن أن يكون لونها رمادياً فاتحاً، أو أحمر قرميدي، وسمي بهذا الاسم نسبة للاسم القديم لمدينة أنقرة التركية.

يعطي الأرناب في وقت تبديل الوبر أكثر من كيلو غرام سنوياً، وتتم العناية بالشعر بمشطه ليحافظ على شكله الأملس والناعم واللامع، وبالتالي المحافظة على جودته العالية، أما إذا ما تمت حلاقته فيستخدم الوبر لاحقاً لصنع الصوف.



الشكل ١٢: حيوانات فصيلة وبر الجمال

البحث الخامس

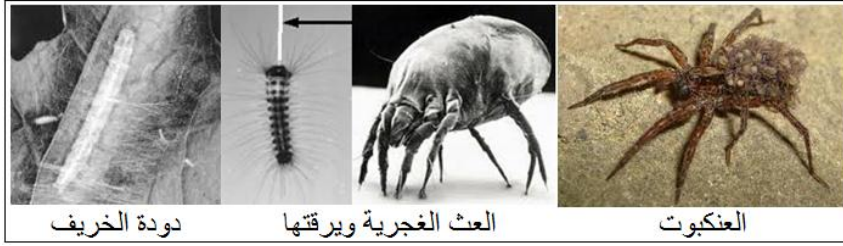
الحريير الطبيعي

مقدمة: يُصنع الحرير ويخزن كسائل بروتيني في الغدد اللعابية لرأس الحشرة، وينتقل عبر أنابيب دقيقة لفوهة الغزل الموجودة تحت فم معظم الحشرات، على العكس من العناكب التي تتواجد فوهتها في الخلف على سطحها السفلي، وتعتبر دودة القز المنتج الرئيس للحريير، على أن حشرات أخرى تفرز الحرير الطبيعي، ولكن بكميات قليلة، وأهميتها محلية فقط لذلك يمكن القول أن الحشرات التي تنتج الحرير هي: **دودة القز Silk worm**: المنتج الرئيس لهذه المادة.

العناكب Spider: يتميز حريرها بقوته الأقوى من الفولاذ بحيث تُصنع منه الحبال الخاصة بأشعة السفن الشراعية، ومرن أكثر من المطاط. ويعتبر حريراً مثالياً للاستخدامات الطبية والصناعية وتستخدم الأبحاث لمحاكاة عملية غزله.

يرقة العث الغجري Gypsy moth larval: تستعمل هذه اليرقة غير القادرة على الطيران المليئة بالشعر الحرير للتنقل، فتستخدم خيط الحرير كمظلة يحملها الهواء لمسافات بعيدة تصل لعدة أميال.

دودة الخريف Fall webworm: مثال للعديد من الحشرات التي تقوم يسر وعائها ببناء خيمة حريرية للراحة والحماية من الأعداء الطبيعيين والظروف الجوية في مناطق مناسبة لها من حيث الطعام.



الشكل ١٣: بعض الحشرات المنتجة للحريير الطبيعي

أولاً- حريير دودة القز: يأتي معظم الحرير الطبيعي الخام من الشرنقة البيضوية لدودة القز، والتي تغلف الدودة نفسها بها قبل تحولها إلى فراشة، ويسحب الحرير من الشرنقة على شكل ألياف مستمرة هي الحرير الخام. تعيش الفراشة الخارجة من الشرنقة أياماً قليلة تضع فيها الأنثى البيض لجيل الدود الجديد على قطع من الورق أو القماش لتمد بعدها، ما يمكننا من جني عدة محاصيل سنوياً بعملية تفقيس البيض بعد وضعها مباشرة، أما في حالة المحصول الواحد سنوياً فيؤجل الفقس لحين توفر محصول ورق التوت الطازج في الموسم التالي، ما يستلزم حفظ البيض لمدة ستة أشهر في حاضنات مبردة صناعياً، ويفقس البيض في الربيع بتركه لمدة شهر في صواني خاصة بحرارة ٢٠-٣٠ م، وبعد أن يتم الفقس يرش ورق التوت الغض المفروم جيداً في صواني الفقس ليبدأ الدود الصغير بالتغذية ويزداد وزنه وحجمه بسرعة ملحوظة حتى يتم نموه خلال خمسة أسابيع تقريباً، ويكون طول الدودة بعد الفقس ٣ ملم، وعند تمام النمو يصير ٩٠ ملم، ووزنها ٥ غ، وبعد ٢٤ ساعة من امتناع الدودة عن الأكل يتحول لونها الأخضر إلى الشفاف عند الرقبة، وعندها تبدأ الدودة في إخراج خيط الحرير من رأسها بفوهة خاصة، ويكون الخيطان ملتصقين بمادة صمغية **Silk Gum**، وبعد أن تضمن الدودة استقرار مكانها تبدأ في تغليف نفسها بألياف الحرير التي قد يصل طولها إلى ١٨٠٠ م، تفرزها وترصها حولها طبقة فوق طبقة حتى يكتمل بناء الشرنقة فتتوقف عن الإفراز عندما تنفذ المادة المكونة للحريير.

يتم بناء الشرنقة خلال ثلاثة أو أربعة أيام تتحول الدودة بعدها إلى يرقة، ثم بعد أسبوعين أو ثلاثة تتحول اليرقة إلى فراشة حية تثقب الشرنقة لتفتح لها طريقاً إلى الخارج، وتقوم بوضع البيض لتحفظ النسل وتكرر الدورة، وبالتالي يمكن القول أن دورة حياة الدودة عبارة عن أربع مراحل رئيسية، كما في الشكل (١٤):



الشكل ١٤ : دورة حياة دودة القز

١ - البنية الكيميائية للحريز الطبيعي: يتרכب الليف الحريري من الفيبروين الذي يعطي بالحلمة خمسة عشر حمضاً أمينياً حسب الجدول (١٤):

الجدول (١٤)

البنية الكيميائية للحريز الطبيعي		
$\text{R} - \underset{\text{NH}_2}{\overset{\alpha}{\text{C}}}\text{H} - \text{COOH}$		
الحمض الأميني:		
الجذر R في α - الحمض الأميني		
$\text{HOOC}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$ $\text{H}_2\text{N} \begin{array}{l} \diagup \\ \text{C} \\ \diagdown \end{array} \text{NH}(\text{CH}_2)_3-$ $\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}(\text{CH}_3)-$ $\begin{array}{c} \text{H}_2\text{C}-\text{CH}_2 \\ \parallel \quad \parallel \\ \text{H}_2\text{C} \quad \text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{H} \end{array}$	الغلوماتيك الأرجينين الإيزولوسين البيرولين	CH_3- $(\text{CH}_3)_2\text{CH}-$ $\text{H}_2\text{N}-(\text{CH}_2)_3-$ $\text{HOOC}-\text{CH}_2-$ $\text{CH}_3-\text{CH}(\text{OH})-$
		الألانين الغالين الليزين الاسبارتيك التيرونين
		$\text{H}-$ $\text{CH}_3-\text{OH}-$ $(\text{C}_6\text{H}_5)-\text{CH}_2-$ $(\text{CH}_3)_2\text{CH}-$ CH_2- $\begin{array}{c} \text{N}-\text{C}-\text{CH}_2- \\ \parallel \quad \parallel \\ \text{HC} \quad \text{CH} \\ \\ \text{H} \end{array}$
		الغليسين السيرين فينيل الألانين اللوسين الهيستيدين

ونلاحظ من هذا الجدول اختلاف الحريز عن الصوف بعدم احتوائه على السيستين وبالتالي عدم احتوائه روابط ثنائية الكبريت، ومن الجدير ذكره هنا أن النسبة الأكبر للحموض الأمينية البسيطة: الغليسين، الألانين والسيرين.

٢ - التفاعلات الكيميائية للحريز الطبيعي:

٢-١ - مع الحموض والأسس: تؤدي معالجة الحريز الطبيعي بالحموض أو القلويات لحلمة الروابط الببتيدية، وتتعلق درجة الحلمة بدرجة حموضة الوسط، وتكون بأقل معدلاتها عند pH: 4-8، وقد تؤثر الحموض أكثر بكثير من القلويات، إذ ينحل الفيبروين بحمض كلور الماء المركز، ويتفكك بحمض الكبريت المركز أو بحمض الآزوت، وينحل الحريز المنزوع السيرسين بحمض الكبريت ٨٠%. أما الحموض العضوية فينحل في المركز منها ويتأثر بشكل ضعيف في الممدد، وكذلك الحال بالنسبة للقلويات. ويؤدي تعرض الفيبروين لبخار الماء عند الدرجة ١٠٠ م لتفككه وحلمته.

٢-٢ - الأكسدة: تهاجم المؤكسدات الفيبروين في مواضع ثلاث: طرف السلسلة الجانبية ونهاية الزمر والروابط الببتيدية، فالفيبروين شديد الحساسية تجاه المؤكسدات، إذ يتضرر بالماء الأكسجيني وفوق المنغرات وفوق حمض الخل بتراكيزه العالية، ويصفر بتعرضه الطويل لأكسجين الهواء وضوء الشمس.

ويؤثر الكلور في الحريز أكثر من تحت الكلوريت ويتم معظم التفاعل مع التيروزين، بينما يؤكسد البروم واليود الفيبروين ما يؤدي لتفككه.

٢-٣ - تفاعلات متفرقة: يمكن لبلا ماء حمض الخل أستلة زمر الهيدروكسيل والكربوكسيل، وتحل بعض أملاح المعادن القلوية والقلوية الترابية الفيبروين، ومنها مثلاً سلفوسيانيد الصوديوم أو الكالسيوم، كلوريد التوتياء، كلوريد الكالسيوم... وللحريز الطبيعي شراهية عالية لامتصاص أملاح المعادن الثقيلة، فهو يتشرب من محلول القصدير الرباعي ما يقارب ١٠٠% من وزنه ثنائي أكسيد القصدير، وتستخدم هذه الخاصية لتثقيف ألياف الحريز الطبيعي.

٢-٤- تشكيل الروابط المعترضة: يمكننا رفع مقاومة الحرير الطبيعي تجاه حمض كلور الماء بمفاعلة الفيبروين مع ١- فلور-٤،٢- ثنائي نثرو البنزن FDNB ومع ٣،١- ثنائي فلور- ٦،٤- ثنائي نثرو البنزن حيث يتم معظم التفاعل مع الزمرة الهيدروكسيلية للتيروزين، ومع الزمرة الأمينية للليزين. **ثانياً: حرير العنكبوت:** تعتبر ألياف حرير العنكبوت عالية المتانة، وتقارن مقاومتها للشد بالفولاذ العالي المتانة، إذ يتمتع كبل حرير العنكبوت بمقاومة شد أكبر من ١٢٥% من كبل الفولاذ، ودونه كثافة، ونسبة مقاومة الشد إلى الكثافة أكبر بخمس مرات منها للفولاذ، ما يعني أن حرير العنكبوت أقوى بخمس أضعاف لنفس الوزن من الفولاذ، فهو بقوة ألياف الأراميد، ويلف سلك بوزن ٤٥٠ غ الكرة الأرضية.



الشكل ١٥: بيت العنكبوت الحريري

الباب الثاني

الألياف السيللوزية المجددة والألياف التركيبية

البحث الأول:

الألياف الصناعية

- الفيسكوز.
- حرير النحاس النشادري.
- حرير أسيتات السيللوز.
- الألجينات.

البحث الثاني:

عموميات حول الألياف التركيبية.

البحث الثالث:

الألياف التركيبية

- البوليستر.
- البولي أميد.
- بولي الأكريلونتريل.
- بولي فينيل كلورايد.
- بولي الايتيلين.
- بولي البروبيلين.
- بولي فينيل الغول.
- بولي الأوريتان.

البحث الرابع:

تنمير الألياف

البحث الخامس:

تحليل الألياف والألياف.

أولاً: الفيسكوز Rayon

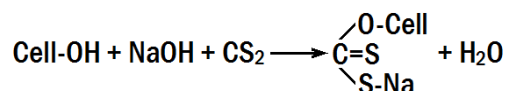
١- مقدمة: يتم اصطناع الفيسكوز أو حرير الرايون من زغب وبقايا السيللوز كمادة خام، يمكننا استزرتها باكسانتات الصوديوم لنحصل على اكسانتات السيللوز التي يمكننا حلها بوسط قلوي، ومن ثم وبضغطها عبر ثقب مغزل تتخثر في حوض غزل حمضي، ونظراً لتعقيد هذه المراحل سنلق بنظرة سريعة على المراحل الأساسية فقط.

٢- مراحل اصطناع ألياف الفيسكوز:

١-٢- نقع السيللوز: تُنقع بقايا السيللوز بعشرة أضعاف وزنها بمحلول ١٧-١٨% هيدروكسيد الصوديوم عند درجة حرارة ١٧-٢٠ م لنحصل على السيللوز القلوي الذي يعصر لطح فائض الهيدروكسيد، وتختلف شروط هذه العملية باختلاف المصدر السيللوزي ما بين قطن أو خشب صنوبر مثلاً أم زان أو تبن وشجيرات.

٢-٢- تمهيد نضج السيللوز القلوي: تتعلق درجة لزوجة محلول السيللوز القلوي بدرجة بلمرة السيللوز، إذ يعطي السيللوز القلوي بعد تحويله لأكسانتات (أو سنتوجينات) السيللوز محلولاً عالي اللزوجة، لذا يترك السيللوز القلوي معرضاً لأكسجين الهواء مدة ٤٨ ساعة تقريباً وبدرجة حرارة ٢٥-٣٠ م لتمهيد النضج وخفض درجة البلمرة، وتجري هذه المرحلة بالاستعانة بمقياس اللزوجة.

٢-٣- تشكل اكسانتات السيللوز: يتفاعل السيللوز مع ثاني كبريت الكربون وبوجود هيدروكسيد الصوديوم وفق التفاعل:



ويجري هذا التفاعل ببطء في المناطق البلورية للسيللوز، ومع ذلك تتحكم قوانين لوشاتوليه بجهته وسرعته وتوازنه، ومن الضروري أن ننوه هنا لضرورة طحن السيللوز ناعماً لزيادة السطح النوعي وبالتالي رفع المردود، كما يمكننا رفع المردود باستبدال هيدروكسيد الصوديوم بأساس عضوي يمكنه إذابة المناطق البلورية للسيللوز جزئياً، ويتم التفاعل عملياً عند درجة الحرارة ٢٠-٢٥ م ولمدة ١٠٠ دقيقة وبتركيز ٤% لهيدروكسيد الصوديوم بوجود كبريت الكربون، ولارتفاع درجة لزوجة هذا المحلول يسمى فيسكوزاً، ولا يمكننا غزله بهذه الحال إلا أن نتركه فترة زمنية ينضج بعدها ويصبح قابلاً للغزل.

٢-٤- نضوج الفيسكوز: يتم هنا انفصال ثنائي كبريت الكربون عن الاكسانتات، وتكون هذه المرحلة في أبطأ حالاتها عند تركيز ٨-١٠% هيدروكسيد الصوديوم، وتجري عادةً عند الدرجة ١٥-٢٠ م، وتتعلق لزوجة الفيسكوز فقط بزمان النضوج وكل من تراكيز: السيللوز، كبريت الكربون، هيدروكسيد الصوديوم، درجة الحرارة... ويمكننا وفي هذه المرحلة إضافة أوساط مطفئة أو ملونات وتفريغ فقاعات الهواء المنحلة تحاشياً لنقطع الألياف بمرحلة الغزل اللاحقة.

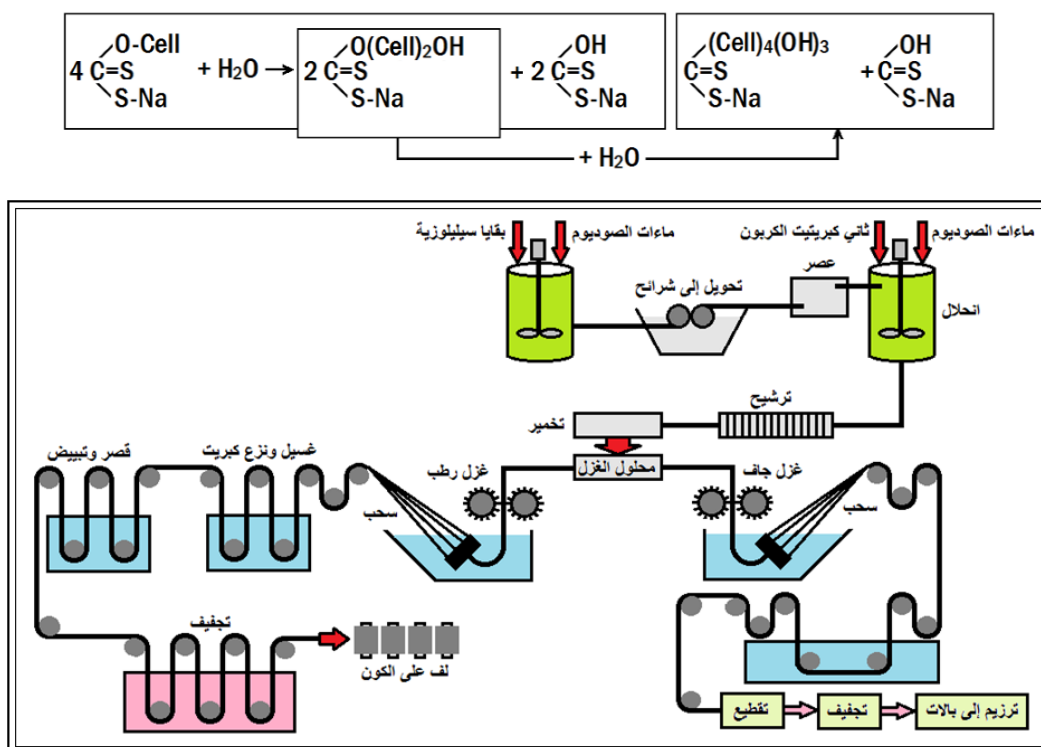
٢-٥- غزل الفيسكوز: يُضغظ الفيسكوز من خلال دوش المغزل فيخرج من ثقبه على شكل ألياف تمر مباشرة إلى حوض يحوي حمض الكبريت، وقد تضاف بعض الكيماويات التي ترفع من سوية العملية، كأن يُضاف بعض من كبريتات الصوديوم وكبريتات التوتياء لتبطيء عملية التخثر وبالتالي الإبقاء على الألياف بحالة لدنة فترة أطول ما يعطينا أليافاً ذات قوة شد أكبر وقابلية استطالة أقل.

وتلجأ بعض الشركات لاستخدام حوضي غزل: الأول أكثر اعتدالاً ويحتوي حمض الفوسفور مع كبريتات الصوديوم، والثاني يحتوي كبريتات التوتياء ١-٢% وكبريتات الصوديوم ٢٠% وحمض الكبريت ١٠%.

٣- الخواص الفيزيائية للفييسكوز: يُحضَّر الفييسكوز على شكل شعيراتٍ طويلة شفافة أو نصف شفافة أو كتيمة، وقوة شدتها بالأحوال العادية ٠,٩١ كيلو غرام/ دنبيير، وقابلية استطالتها ٢٠-٢٥%، أما مقطعها العرضي فيكون دائرياً أو نجمياً بحسب شكل ثقب دوش المغزل وحوض التخثر.

٤- الخواص الكيماوية لألياف الفييسكوز: تتأثر ألياف الفييسكوز بالحموض المعدنية الممددة كما تتأثر الألياف السيللوزية، إذ تنفك بالحموض المعدنية الممددة الساخنة أو المركزة الباردة، في حين تقاوم المحاليل القلوية الممددة، بينما تنتفخ وتفقد قوة شدتها بالمحاليل القلوية القوية أي أنها أقل مقاومة هنا من القطن، وكذلك حالها مع المؤكسدات حيث نجدها أضعف من القطن أيضاً.

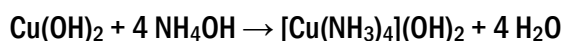
يملك الفييسكوز خاصة عزل حراري ضعيفة وناقلية كهربائية جيدة بسبب امتصاصه العالي للرطوبة، وتتبع الخواص النهائية درجة البلورة التي تؤمنها شروط مختلف المراحل السابقة لأن آلية مراحل الصناعة تلخصها جملة التفاعلات التي تمتد لدرجات لا يمكننا ضبطها لكافة نقاط مفاعل الاصطناع بصورة متساوية:



الشكل ١٥: وحدة صنع الفييسكوز

ثانياً: حرير النحاس النشاردي *Cupper ammonium rayon*

١- مقدمة: طُبِقَ اكتشاف شويتزر عام ١٨٥٧م حول انحلال السيللوز في محلول هيدروكسيد النحاس النشاردي أو ما يسمى سائل شويتزر عام ١٩٠٠م لاصطناع حرير النحاس النشاردي. يُحضَّر سائل شويتزر بتفاعل هيدروكسيد النحاس مع هيدروكسيد الأمونيوم لتشكل معقداً منحللاً:



٢- تحضير خلات السيللوز: تطبق عملية الانحلال السيللوزي بطريقتين:

أ- الطريقة العامة: ويتم هنا تحضير المحلول أولاً ومن ثم يضاف إليه السيللوز ويترك فيه لتمام الانحلال ليكون جاهزاً لعملية الغزل، وتطبق هذه الطريقة على الشكل:

يحضر محلول كبريتات النحاس ويضاف إليه هيدروكسيد الصوديوم أو هيدروكسيد الأمونيوم فتترسب كبريتات النحاس الأساسية على شكل مسحوق أخضر قد يكون: $\text{CuSO}_4 \cdot 3 \text{Cu}(\text{OH})_2$ أو $\text{CuSO}_4 \cdot \text{Cu}(\text{OH})_2$.

تغسل الكبريتات جيداً ليُرْسَب بعدها هيدروكسيد النحاس بإضافة هيدروكسيد الأمونيوم ولتذاب بغسلها بالنشادر، أو نذيب كبريتات النحاس النشارية مباشرة بمحلول ٢٨% هيدروكسيد الأمونيوم الذي يضاف إليه السيللوز أنتذ ليمدد بعدها المحلول بحيث تصبح نسبة السيللوز ١٠%، ثم يشطف الهواء من المحلول ليصير جاهزاً لعملية الغزل.

ب- طريقة بمبرغ Bemberg: يُضاف السيللوز لمحلول كبريتات النحاس لتتبعه بإضافة هيدروكسيد الصوديوم فتترسب كبريتات النحاس الأساسية، تشطف الرشاحة بعدها ويضاف لها هيدروكسيد النشادر حتى تمام الانحلال مع التبريد لأن التفاعل ناشر للحرارة، ويتم إجراء العملية بأخذ الحيطه من دخول أي كمية من الهواء تداركاً لأي تفاعل أكسدة يضر بالعملية أولاً وإضافة بعض الغلوكوز كمانع أكسدة ثانياً، وأخيراً يُمدد المحلول قبل غزله بحيث يصبح تركيبه كما في الجدول (١٥):

الجدول (١٥)

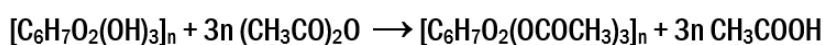
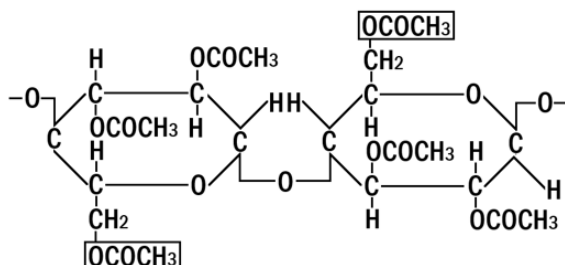
تركيب محلول غزل حرير النحاس النشاري			
المادة	سيللوز	نشادر	نحاس
النسبة المئوية	٧-٨%	٨%	٣,٥-٣,٠%

ثم نبدأ عملية الغزل على حوض قد يحوي حمضاً أو أساساً أو ملحاً، وبما أن الماء يسبب تخثر السيللوز بصورة بطيئة جداً فإنه يمكننا سحب السيللوز لأضعاف مضاعفة بالطول حتى لو كان دوش المغزل خشن، إذ يسحب السيللوز أنتذ في الماء على مرحلتين: أولهما عند درجة حرارة ٣٥ م، وثانيهما حتى الثمانين ضعفاً، وأخيراً نمرر الألياف لحوض يحوي حمض الكبريت لتخليصها من بقايا النحاس ونتبعها بعمليات غسلٍ وتجفيفٍ جيدة.

ثالثاً: حرير أسيتات السيللوز *Cellulose acetate*

١- **مقدمة:** كان شوتزنبير أول من حضر خلاص السيللوز عام ١٨٦٩، وفي عام ١٩٠٣ اكتشفت الحلمة الجزئية ثلاثي خلاص السيللوز في الأسيتون، وبدأ إنتاج حرير الأسيتات عام ١٩٢١ م.

تتباين خواص حرير الأسيتات تبعاً لنسبة زمر الخلاص " الأستيل " في سلسلة السيللوز أو ما يسمى بدرجة الاستبدال، إذ أنه وفي حين ينحل ثلاثي الأسيتات في الكلوروفورم لا تنحل ألياف ٢,٥ أسيتات، وتكون جميع زمر الهيدروكسيل في ثلاثي الخلاص مؤسّرة على الشكل التالي:



٢- **تقنية تحضير حرير الأسيتات:** تصنع ألياف الأسيتات من الأنواع الجيدة للسيللوز كزغب القطن أو سيللوز الأخشاب المعالجة أو من مزيج لهما، إذ يُغلى المصدر السيللوزي غلياً قليلاً تحت الضغط ثم يقصر بتحت الكلوريت ليعالج بحمض الخل تسهيلاً لأستلته.

تتم عملية الأستلة بمزيج من ٥-٧ أجزاء حمض خل مع ٣ أجزاء بلا ماء حمض الخل مع ١% حمض الكبريت كوسيط وضبط درجة حرارة التفاعل الناشر للحرارة عند درجة حرارة ٢٠ م كحد أعلى عند بدء التفاعل أي خلال الساعة الأولى، ومن ثم متابعة التفاعل عند الدرجة ٢٣-٣٠ م لمدة ٧-٨ ساعات وبحيث تتم مراقبة تفاعل الأستلة على أساس قابلية المنتج للانحلال بالمذيبات حتى التأكد من الأسترة لدرجة ثلاثي الأسيتات والتي يتراوح وزنها الجزيئي بين ١٠٠٠,٠٠٠-١٢٠,٠٠٠، وكثافتها ١,٢٨ غ/سم^٣.

يمدد محلول التفاعل حتى يصبح تركيز حمض الخل ٩٥% ويترك مدة ٢٠ ساعة عند درجة الحرارة ٤٠ م° لتتحلله ثلاثي الأسيتات حلمهة جزئية بحيث تنخفض درجة الاستبدال حتى (٢,٤ - ٢,٦ = ٢,٥) أسيتات والتي يتراوح وزنها الجزيئي بين ٩٥,٠٠٠-١١٠,٠٠٠ وكثافتها ١٣٣ غ/سم^٣.

تفصل الأسيتات الناتجة بالنتفيل ومن ثم تجفف بدرجات حرارة منخفضة وتحل بمذيب الأسيتون أو مزيج الأسيتون مع الغول ليضغط المحلول من خلال دوش المغزل، فتخرج الألياف لتتلاقى تياراً حاراً من الهواء الذي يبخر المحل للاستعادة، وتلف مباشرة على بكرات وبسرعة سحب تصل حتى ٢٢٠-٤٠٠ متر/ دقيقة.

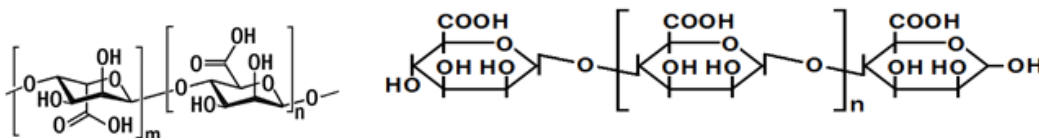
٣- **خواص حرير الأسيتات:** لألياف الأسيتات قوة شد منخفضة نسبياً في الحالة الجافة، إذ تبلغ ٠,٦٣ كغ/ دننير، والاستطالة ٢٠-٣٠% وتزيد عنها في حالة البلل بمقدار ٥-١٠%، ويختفي لمعان ألياف ٢,٥ أسيتات على البلل بالماء الحار، ولا يلبث أن يعود عند الجفاف وهذا من أهم المظاهر التي تميزه عن ثلاثي الأسيتات الذي يحتفظ ولمعانه على البلل، أما امتصاص الرطوبة فيبلغ لـ ٢,٥ أسيتات مقدار ٦-٦,٥% ولثلاثي الأسيتات ٤,٥% وتنخفض بالمعالجة الحرارية حتى ٢,٥%.

تمتاز ألياف الأسيتات بمرونة جيدة جداً وبلمسٍ طري ناعم، ويؤدي ضعف امتصاصها للرطوبة وعزلها الكهربائي العالي لتشكل كهرباء ساكنة بسهولة فيها.

تنصهر ٢,٥ أسيتات عند درجة حرارة ٢٣٠-٢٣٥ م°، أما ثلاثي الأسيتات فعند ٢٩٠-٣٠٠ م°. وتتحل الأسيتات بعددٍ من المحلات العضوية والحموض العضوية كحمض النمل، أما القلويات القوية فتتسبب بحلمتها. تستخدم ثلاثي الأسيتات لصناعة الألياف الصناعية، أما ٢,٥ أسيتات فتستخدم لصناعة الألياف الصناعية أيضاً إضافة لبعض الصناعات البلاستيكية والأفلام السينمائية غير القابلة للاحتراق.

رابعاً: ألياف الألبينات *Alginate*

١- **مقدمة:** تحضر هذه الألياف - الشكل ١٦ - من حمض الألبينيك الذي يستخرج من الأشنيات البحرية التي تحويه بنسب تتراوح بين ١٥-٤٥%، إذ يحضر هذا الحمض بالاستخلاص بكاربونات الصوديوم خلال ٢٤ ساعة، ومن ثم ترسيبه بإضافة حمض كلور الماء أو كلور الكالسيوم.



حمض الألبينيك: حمض - β - ١ - ٤ - بولي المانورونيك

الشكل ١٦: الأشنة البحرية

٢- **إنتاج ألياف الألبينات:** يتم أولاً حل حمض الألبينيك بمحلول كاربونات الصوديوم لتبدأ عملية الغزل بحوض حمضي بوجود حمض الكبريت المشبع بكبريتات الصوديوم و ٢,٥% زيت زيتون مع عامل استحلاب.

تنحل ألياف الألبينات بالمحاليل الضعيفة القلوية ذوات الأيونات الأحادية خاصة كالحوض الحاوي على ٠,٢ صابون و ٠,٢ كاربونات الصوديوم، أما أملاحه للأيونات الثنائية أو الثلاثية التكافؤ فأقل انحلالاً بكثير أو عديمة الانحلال، وتكون ألبينات الكروم والحديد ملونة، وألبينات الباريوم سامة، وتعتبر ألبينات البيريليوم والكالسيوم معاً الأكثر ملائمة، كما يتراجع الانحلال بأسترة الزمر الكربوكسيلية في الحمض.

تأخذ ألياف الألبينات أهميتها من استخداماتها كألياف تحميلية للحياكة بالحالة الجافة، ليصار إلى إذابتها فيما بعد ولنحصل على نقوش لا يمكننا الحصول عليها لولا هذا الأسلوب.

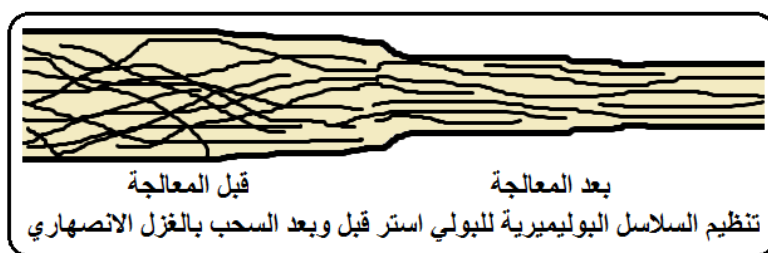
٣- **خواص ألياف الألبينات:** تتوفر إما ببيضاء اللون أو ملونة بحسب الكاتيونات المستخدمة في تحضيرها، ويكون مقطعها العرضي غير منتظم، وتتمتع عادة بوزن نوعي كبير يتراوح بين ١,٧٣-١,٧٨.

عموميات حول الألياف التركيبية

١- مقدمة: يتوجب على البوليمير كي يعتمد في عالم الألياف التركيبية أن يحقق جملةً من المواصفات والخواص، وهذا ما أدى إلى أن مجموعة صغيرة فقط من البوليميرات أمكن اعتمادها بين آلاف البوليميرات والتي نحصر أهمها في البوليستر والبولي أميد والبولي أكريلونتريل، وبدرجة أقل بولي الايتيلين وبولي البروبيلين وبولي كلور الفينيل PVC وبولي الأوريتان... لذا فإننا سنعرض لأهم هذه الخواص وطرائق تحسينها.

٢- خواص الألياف التركيبية:

١-٢- قوة الشد: لو نظرنا للشكل (١٧) لوجدنا أن سلاسل الشعيرات في حالة فوضى وتوزع عشوائي مع محورها الطولي والتي تتحول ببعض المعالجات الضرورية لحالة من التوازي نسبياً مع المحور:



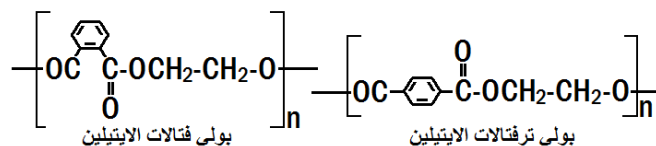
الشكل ١٧

إذ أنه ولكي يمكن للخيط أن يتشوه تشوهاً دائماً أو أن ينقطع بتأثير الشد فإن على جزيئاته أن تنزلق فوق بعضها أو أن تبتر بتراً سلسلياً، وإذا كانت هناك قوى ارتباط عالية بين الجزيئات فإنها ستقاوم مثل هذه الانزلاقات وسيكون للألياف قوة شدٍ عالية وهذا ما يجب أن تتمتع به الجزيئات والألياف على المستوى التجاري، إذ يمكن وبمعالجة الألياف معالجةً فيزيائية تنسيق وضع السلاسل لتصبح موازية لمحور الخيط، وسنعرض لوضع ألياف البوليستر (بولي ترفتالات الايتيلين) كمثال لتحسين هذه الخاصية.

يُصنع البوليستر بطريقة الغزل الانصهاري، إذ تُدفع صهارته بدرجة حرارة ٢٧٠-٢٨٠ م° من خلال دوش المغزل لتبرد بسرعة وتتصلب إلى الحالة العديمة الشكل (يؤدي التبريد السريع للتبلور والبطيء للترجع)، وبذلك تتوضع السلاسل بصورة عشوائية تجعلها ضعيفة الخواص الميكانيكية ما يضطرنا لسحبها على البارد من جديد، فتمتد عند درجات أعلى بقليل من درجة الحرارة الانتقالية الزجاجية للبوليستر العديم الشكل أي ٧٠ م° وبذلك يزيد طول الخيط مرات عدة مع تناقص قطره، وتتحد السلاسل البوليميرية على طول الألياف ما يؤدي لبدء عملية التبلور، وبعد انتهاء عمليات السحب نرفع درجة حرارة الألياف حتى ٢٢٠ م° تقريباً لاستكمال عملية التبلور ولتحريرها من الإجهادات الجزيئية الداخلية بما يضمن ارتفاع قوة الشد عالياً وارتفاع درجة الحرارة الانتقالية الزجاجية إلى ما فوق ١٠٠ م°، في حين تبقى نقطة الانصهار على حالها أي ٢٦٥ م°.

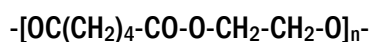
ومن الضروري الإشارة هنا إلى أن مثل هذه التقنية لا تطبق على جميع الألياف، فمثلاً تتفكك ألياف البولي أكريلونتريل قبل انصهارها، لذا فإنها تغزل من محلولها غزلاً جافاً أو رطباً ومن ثم تطبق عليها عمليات السحب. ولا بد من بعض النقاط البنوية الواجب توفرها في البوليمير كي يعطينا أليافاً قوية كأن يكون قليل التفرع لتتمكن سلاسله من التداخل فيما بينها، فالبولي ايتيلين منخفض الكثافة يعطي أليافاً ضعيفة كونه عالي التفرع بعكس البولي ايتيلين غير المتفرع العالي الكثافة.

كما أن لليونة السلسلة البوليميرية أهمية خاصة، إذ أنه كلما زادت هذه الليونة زادت سهولة انقلاب جزيئات البوليمير لامتثالات عشوائية ملتفة، والتناظر المحوري وغياب الفتل في السلاسل البوليميرية في صالح المحاذاة، وخير مثال على ذلك هو مقارنة بولي قتالات الايتيلين غير المستخدم في صناعة الألياف مع البولي ترفتالات:



وقد تكون قوى التماسك ما بين السلاسل من نوع قوى فاندر فالس كما في البولي ايتيلين، وأحياناً أفعالاً متبادلة بين ثنائيات أقطاب، وارتباط هيدروجيني كما في البولي أميد إذ يحدث ارتباط هيدروجيني بين زمر الأمين -NH- وزمر الكربونيل C=O، وتمتلك معظم البوليميرات المُشكّلة للألياف العديمة الشكل كألياف البولي أكريلونتريل قوى قطبية ما بين جزيئاتها تكون كافية لتعطيها قوة جيدة تحول دون تشكل البنية البلورية.

٢-٢- نقطة الانصهار: إن لدرجة انصهار البوليميرات أهمية عالية في مدى اعتمادها لصناعة الألياف، وتتأثر نقطة انصهار البوليمير كثيراً بعدة عوامل: منها ليونة السلاسل البوليميرية وقوى التجاذب فيما بينها، فلو قارنا بولي أديبات الإيتيلين مع بولي ترفتالات الإيتيلين لوجدنا أن استبدال زمرة p - الفينيلين بزمرة -[CH₂]₄- اللينة يؤدي لارتفاع درجة الانصهار من ٥٠ حتى ٢٦٥ م.



لذا لم تُعتمد بولي أديبات الايتيلين في صناعة الألياف التركيبية برغم الشبه البنوي تقريباً مع ترفتالات الايتيلين. أما تأثير القوى ما بين الجزيئية فيتضح من مقارنة بولي الايتيلين مع النايلون ٦،٦ إذ نجد تماثلاً بنويًا بينهما بفارق أن زمرة -NH- و -CO- قد حلتا محل زمر ميثيلينية ما يعني ارتباطاً في المناطق البلورية يرفع حرارة الانصهار من ١٣٠ حتى ٢٦٤ م.

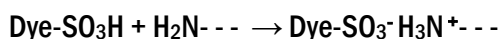
٢-٣- الثبات الكيماوي: تتعلق مقاومة الخسف بالبنية الكيماوية، فبولي الايتيلين ثابت تماماً تجاه الحملة، ويتأكسد بسهولة بتأثير الضوء، أما البوليستر أو البولي أميد فيتحلمان تحت بعض الشروط، ومع ذلك فإن بنية الخيط العالي التوجيه تقاوم بشدة نفوذ الكواشف إليها، وفي حين أن أنواع النايلون تقاوم بشدة وتضعف أمام الحموض نجد أن البوليستر وعلى العكس فإنه يبدي مقاومة عالية للحموض وضعيفة نسبياً للقويات.

٢-٤- قابلية الصباغة: إن لقدرة الألياف على التلون الدائم بمعالجتها بمحلول أو معلق مائي لمادة صباغية أهمية بالغة لإمكانية استخدامها في مجال الصناعات النسيجية، فيمكننا إجمال قابلية الصباغة الناجحة بالشروط:

- قدرة الصباغ على النفوذ إلى عمق الألياف.
- قدرة الصباغ على الرسوخ والثبات بعد النفاذ.

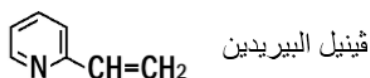
ويبنى ارتباط الصباغ مع الخيط على قدرته تشكيل روابط مشتركة أو أيونية، ارتباط هيدروجيني أو قوى فاندر فالس...

ويعتبر النايلون من أكثر الألياف التركيبية قابليةً للصباغة، إذ تقارب درجة حرارة تزججه الـ ٥٥ م، وبحيث تتمكن سلاسله في المناطق اللابلورية من الانزلاق على بعضها البعض بدرجة حرارة الحمام الصباغي أي ١٠٠ م ما يسمح للجزيئات الصباغية من النفوذ بسهولة ويسر لعمق الشعيرات، إذ تؤمن الزمر الأمينية الطرفية مواقع تشكل فيها أملاحاً مع الزمر الحمضية السلفونية:



كما تقدم الزمر الأميدية المتكررة مراكز ارتباط هيدروجيني مع الأصبغة. بينما تزيد درجة حرارة تزجج البوليستر عن ١٠٠ م ما يصعب من نفوذ الأصبغة إلى عمق أليافه وبالتالي فإننا نضطر لرفع درجة حرارة الحمام الصباغي معها إلى ١٣٠ م، أو أن نلجأ لإضافة الحوامل (الكارير Carrier) التي يمكنها خفض درجة حرارة التزجج والاندخال في البوليمير وأن تعمل كملدن مؤقت يخفض من درجة حرارة التزجج برفع أو تسهيل زلوقية السلاسل البوليميرية في المناطق اللابلورية، علماً بأن بولي ترفتالات الايتيلين لا تمتلك أي مراكز ربط الأصبغة بروابط أيونية أو مشتركة.

أما ألياف البولي أكريلونتريل فتبلغ درجة حرارة تزججها 100-110 م، ولا تملك زمراً يمكنها الارتباط بالأصبغة، وأمكن حل هذه المشكلة بتحويل خواص السلاسل من خلال إجراء عملية البلمرة المشتركة مع أحادي حد كمرکز صباغي وآخر يخفض من درجة حرارة التزجج، ومن هذه الحدود التشاركية نجد فينيل البيريدين الذي يتقبل أصبغة أساسية موجبة الشحنة:



كما تمنع بنية البولي بروبيلين اللاقطبية صباغته بالطرائق التقليدية ما أوجب سحق الملونات ناعماً وإضافتها لعجينة البلمرة (عجينة البوليمير) قبل غزله أي ما تسمى طريقة التصبيغ الكتلي Mass pigmentation، لذا فقد جرت بحوث تحويل لمزجه مع متماثر يحوي زمراً أساسية قبل غزله لنتمكن من صباغته بأصبغة حمضية.

٢-٥- امتصاص الرطوبة: إن لقدرة الخيط على امتصاص الرطوبة أهمية بالغة لأنها تعني الشعور بالراحة عند ارتداء القماش المصنوع منها، فعدم امتصاص الرطوبة يعني الإحساس بالتنصاق الأقمشة على الجسم لتراكم العرق، إضافة إلى أن امتصاص الرطوبة ينقص من الكهرباء الساكنة، وغالباً ما يكون الفرق الأهم بين الألياف الطبيعية والألياف الصناعية والتركييبية هو قدرتها على امتصاص الرطوبة كما يبين الجدول (١٦):

الجدول (١٦)

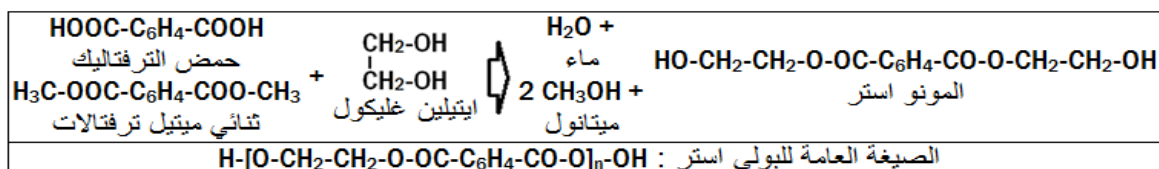
النسبة المئوية لامتناس الرطوبة لبعض الألياف برطوبة نسبية ٦٥% وحرارة ٦٥ م	النوع
٨,٥	قطن
١٦	صوف
١١	حرير
٤,٥	بولي أميد ٦ و٦٦
٢,٥-١,٣	اكربليك
٠,٨-٠,٤	بوليستر
صفر	بولي بروبيلين

وتتوقف قدرة امتناس الألياف للماء على قابلية البوليمير لتشكل روابط هيدروجينية مع الماء، فتتميز أنواع النايلون مثلاً باحتوائها على زمر أميدية عالية القطبية وقادرة على تشكيل روابط هيدروجينية تجعلها جيدة الامتناس نسبياً على العكس من البولي بروبيلين الذي لا يمتص الماء اطلاقاً.

الألياف التركيبية

أولاً: البوليستر Polyester

- ١- مقدمة: يعد هذا النوع من الألياف التركيبية الأهم في عالم الصناعات النسيجية، ويتم تسويقه بأسماء تجارية مختلفة منها التيريلين والداكرون... وأول من حضره صناعياً كانت شركة كاليكوبرنيترس الانكليزية.
- ٢- اصطناع البوليستر: يتم اصطناع البوليستر عبر ثلاث مراحل:
- أ- مرحلة الاسترة: ويتم فيها التفاعل بين حمض الترفتاليك أو ثنائي ميتيل ترفتالات مع كمية زائدة من الايتيلين غليكول عند حرارة ١٥٠-١٩٠ م° وبوجود وسيط ممزوج من خلات التوتياء وثلاثي أكسيد الانتمان، ويستحسن الأخذ باستر ثنائي ميتيل ترفتالات لسهولة تنقيتها بالتقطير على العكس من حمض الترفتاليك غير المتطاير وذي قابلية الانحلال المنخفضة في معظم المحلات.
- ب- مرحلة البلمرة " البلمرة ": ويتم فيها تفاعل تبادل استيري ينحذف فيه جزيء الايتيلين غليكول عند حرارة ٢٦٠ م°، لتبدأ عملية البلمرة وصولاً لسلاسل ذات وزن جزيئي ما بين ٨,٠٠٠-١٢,٠٠٠، وبحيث يمكننا وضع مخطط العملية على الشكل (١٨):

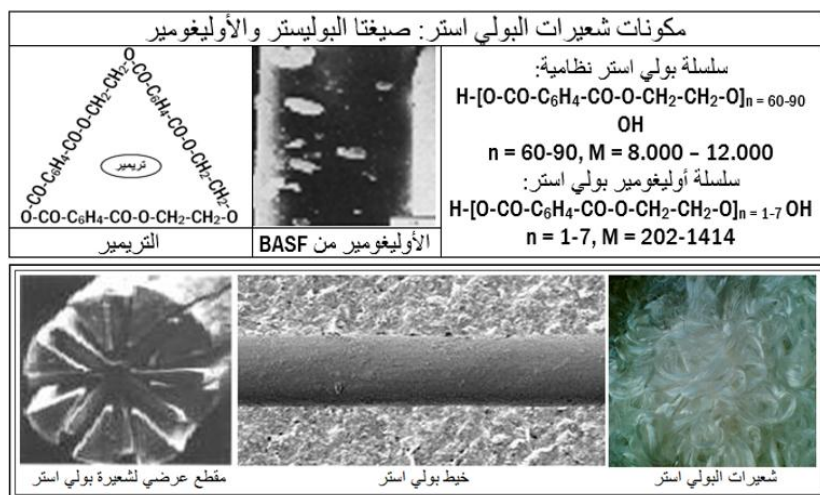


الشكل ١٨: مخطط اصطناع البوليستر

ويستلزم استمرار التفاعل إزاحة الايتيلين غليكول باستمرار أو إنجاز التفاعل تحت الفراغ أو بإمرار غاز حامل كي يتسنى لنا السيطرة على التفاعل والوصول للوزن الجزيئي المطلوب.

ويُضاف عادةً بعض من حمض الخل للمزيج المتفاعل ليحد من نمو السلاسل فوق الوزن الجزيئي المطلوب بتبقيعه لنهايات السلاسل البوليميرية لمنع تشكل المنتجات عالية الوزن الجزيئي واللزوجة وبالتالي درجة الانصهار والتي يمكنها عرقلة عمليات الغزل اللاحقة.

ونقول عن السلسلة عندما لا تتجاوز n القيمة ٧ بأنها غير مكتملة النمو أو أوليغومير Oligomers والذي تصل نسبته حتى ١,٥%، وقد يتحقق التفاعل عند مرحلته الثالثة لتفاعل البلمرة معطياً التريمر الحلقي الذي تصل نسبته حتى ١,٥% كما في الشكل (١٩):

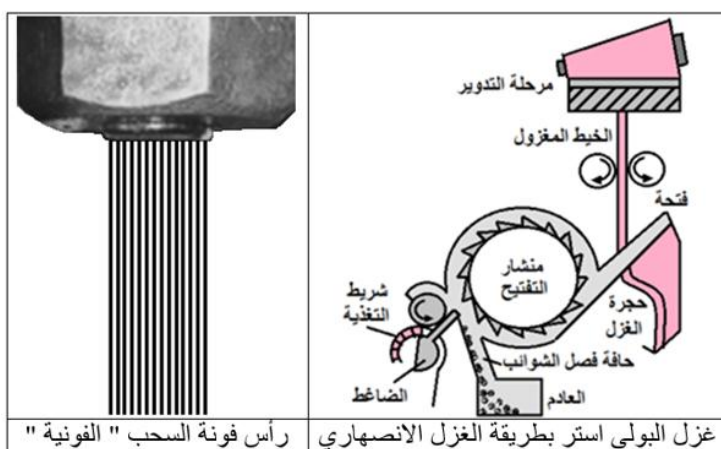


الشكل ١٩

وتتداخل التريمرات مع الأوليغوميرات ما يجعلهما يتسببان بنفس القدر من المشاكل أثناء تطبيق العملية الصباغية، إذ يتحرك كل منهما بتأثير الحرارة من المناطق اللابلورية باتجاه الحوض الصباغي حتى الوصول لدرجة الإشباع فيبدأ بعدها بالتبلور والترسب غير المنتظم على جدران الآلات والبضائع على شكل غبار عديم اللون بذاته ولكن امتصاصه لبقايا الأصبغة والمكونات الملونة يُظهره ملوناً.

ج- مرحلة الغزل: يتم غزل البوليستر بطريقة الغزل الانصهاري كما في الشكل (٢٠)، والتي تقوم على صهر الخام في فرن خاص بحيث لا تتجاوز الرطوبة ٠,٠١% منعاً لتعرض السلاسل للفصم بسبب الحلمة وبالتالي انخفاض الوزن الجزيئي، فيسيل من الثقوب على شكل سائل لزج يتعرض لتيار هوائي بارد لتتجمد الألياف وتسحب وتلف على بكرات.

تبلغ أقطار ثقوب المغزل ٠,٢-٠,٤ مم، ويتم السحب بسرعة ٤٠٠-٩٠٠ متر/دقيقة، ويمكننا إجراء السحب على البارد أو الساخن، ولكن السحب عند حرارة ١٠٠ م يعطينا أليافاً ذات خواص فيزيائية أفضل، ويصل السحب حتى ٥٠٠% من الطول الأصلي بفعل التسخين الموضعي لدرجات حرارة أعلى من ٢٨٠ م بسبب حرارة الاحتكاك، ونهي عملية السحب بالتثبيت على البخار الساخن منعاً لحدوث أي التواء ما بين الجزيئات.



الشكل ٢٠: غزل البوليستر بطريقة الغزل الانصهاري

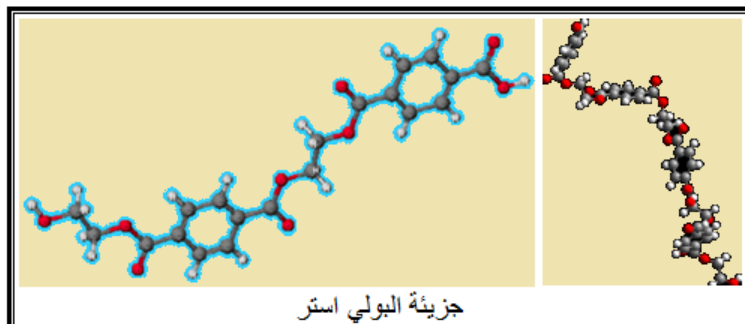
وبنتيجة المراحل الثلاث السالفة الذكر يمكننا التمييز بين ألياف البوليستر بعضها عن بعض في خواصها الفيزيائية والصباغية عبر التباين بين الشركات الصانعة في:

- ١- درجة حرارة وزمن كل مرحلة اصطناع.
- ٢- معدلات نقاوة اللقيم الأساسي: الايتيلن غليكول، حمض الترفتاليك أو ثنائي ميتيل الترفتالات.
- ٣- أسلوب سحب الايتيلن غليكول أو نوعية الغاز الخامل الداخل لمفاعل البلمرة ومعدلات ضخه.
- ٤- نسبة حمض الخل المضافة.
- ٥- حال الوسيط: نسبة خلات التوتياء لثلاثي أكسيد الانتموان، عمر الوسيط ودرجة نقاوته ونعومته وهيئة توضع داخل المفاعل.
- ٦- معدلات السحب وزمن البقاء في مرحلة التثبيت.
- ٧- سائل الإنهاء المضاف للألياف لحماية وتغطية الألياف كثيرة الشعيرات والذي يتكون من مزيج لزيت خاص مع ماء نقي عبر جهاز البخ المتوضع بعد غرفة تبريد الخيط مباشرة، إذ تتم موازنة المسافة بين قالب السحب وموقع بخاخ السائل تبعاً لنمرة الشعرة الواحدة في الخيط.

٣- تقنيات تشكيل البوليستر:

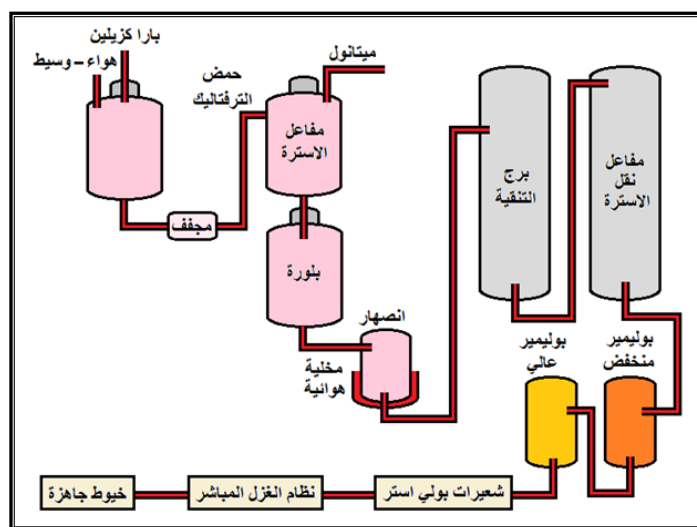
٣-١- **بنية البوليستر:** تعود الخواص المميزة للبوليستر لحقات البنزن في السلسلة البوليميرية، ويؤدي وجود الجزيء العطري لزيادة قوة السلسلة ما يمنع تشوه المناطق غير المنتظمة والتي تنتج عن فعل ضعيف لقوى قاندر فالس بين السلاسل، ما يجعل من الصعوبة بمكان أن نحصل على شعيرات بوليستر كاملة التبلور، إنما مناطق

بلورية إلى جانب مناطق نصف موجهة وأخرى لا بلورية، وتفسر درجات حرارة الانصهار العالية لبوليستر PET مقارنةً مع أنواع البوليستر الأليفاتية لوجود الروابط الاستيرية. أما الترابط بين السلاسل فينتج عن روابط هيدروجينية إضافة إلى قوى فاندر فالس والقوى الناتجة عن الروابط ثنائية القطبية، ويعزز نشوء القوى بين السلاسل القدرة على تشكيل شعيرات جيدة وعلى الميل إلى التبلور (ترتيب السلاسل الجزيئية)، وتؤدي هذه الروابط لمقاومة عالية للشد والرطوبة والانحلال والصبغة، أما مرونة الجزيئات فتعود بشكل أساسي لمجموعات الإيتيلين كما في الشكل (٢١):



الشكل ٢١

وتتأثر بنية الشعيرات بشكل كبير بأرقام عملية التشكيل كسرعة الغزل وعمليات السحب وسرعة ودرجة حرارة التثبيت... فكلما ازداد الإجهاد المطبق على الشعيرات بزيادة السرعة في الغزل الانصهاري كلما تمددت الجزيئات بشكل أكبر مؤديةً لانتظامية بنية أعلى وقوة شد أكبر واستطالة أقل وتوجه بلوري أكبر. كما يؤدي السحب الحراري لذات التأثير بإطلاقه الإجهاد الداخلي للجزيئات لخفض انكماش الشعيرات بتأمين ضبط بنية الجزيئات وبالتالي تقليل تغيرات الأبعاد.



الشكل ٢٢: مخطط مصنع بوليستر

٢-٣- الخواص الميكانيكية: يؤدي ارتفاع الوزن الجزيئي لزيادة خواص المتانة والاستطالة المتبقية ومقاومة التقصف.

في حين يؤدي انخفاض الوزن الجزيئي لتراجع انتظامية الشعيرات، ولزيادة المرونة والنعومة ومقاومة الاحتكاك فتزداد قابلية تشابك السلاسل مع بعضها بحيث تشكل كرات صغيرة على سطح الأقمشة ما يسيء لمظهر البضائع المحاكاة. ويمكننا رفع درجة الانصهار بإضافة مركبات يمكنها تشكيل روابط عرضية، كما يمكننا تقليل ارتباط السلاسل الجزيئية مع بعضها بخفض الشد. وتتحقق الثباتية ضد التجعد برفع حرارة التسخين أو خفض نسبة السحب.

٣-٣- الخواص الحرارية والضوئية: تعتمد على تقنيات عمليات الاصطناع ونسبة المناطق البلورية للمناطق اللابلورية، وتقع نقطة الانتقال الحراري (الترجع) عند درجة حرارة ٧٥ م، والتبلور عند ١٣٠ م، والانصهار عند ٢٦٠ م تقريباً.

يتميز البوليستر بمقاومة جيدة للتحلل الحراري، ويمكننا بعمليات حرارية عادية إدخال نسبة محدودة من مجموعات الكربوكسيل في بنية البوليمير، ويؤدي استمرار تعرضه للحرارة العالية لظهور اللون الأصفر نتيجة تشكل بولي انالدهيد Polyenaldehydes من الاسيت أدهيد ومن تحطم البولي فينيل استر، ويستمر بعدها التحلل الحراري بسبب تفاعلات جزئية وجذرية مع دوران السلسلة عند الروابط الاستيرية. ويؤدي تعرض شعيرات البوليستر لدرجة حرارة ١٥٠ م لفترة زمنية طويلة لفقدانها ٢٠ % من متانتها.

ويتمتع البوليستر بالإضافة إلى الثبات الحراري بثباتية ضوئية عالية نتيجة وجود حلقة عطرية في بنيته الداخلية، وهذا ما يميزه عن غيره من البوليميرات كالبولي أوليفين، إلا أن تعرضه لفترات طويلة مع وجود رطوبة في الوسط سيفقده جزءاً من متانته بسبب تفاعلات الأكسدة.

٣-٤- الخواص الكيميائية: تبدي شعيرات البوليستر مقاومة عالية للحموض المعدنية الضعيفة حتى في درجة حرارة الغليان ولمعظم الحموض القوية في درجات الحرارة العادية، وتتحلل جزئياً في حمض الكبريت المركز عند الحرارة العادية وتذوب بشكل تام عند الحرارة العالية.

أما مقاومته للقلويات الضعيفة جيدة، ولكنه حساس للقلويات القوية مثل هيدروكسيد الصوديوم الذي يعمل على تنشيط تفاعلات الإماهة، والميتيل أمين الذي يخترق البنية عبر المناطق اللابلورية مسبباً إضعاف الروابط الاستيرية وبالتالي تراجع الخواص الفيزيائية.

وتستخدم سهولة التأثر هذه بالهجوم القلوي لتحسين مظهر الأقمشة في مراحل الإنهاء، بمنحها البنية المسامية على سطح الشعيرات ما يعزز من قابلية التبلل وبالتالي خواص استخدام أفضل.

يبدي البوليستر مقاومة جيدة للمنظفات والعوامل المؤكسدة كالماء الأكسجيني، ولا ينحل بمعظم المحلات كالبنزن والأسيتون، إلا أنه يذوب في الفينولات وهالوجينات حمض الخل، وينتفخ في المحاليل المركزة لحمض البنزويك والفينيل فينول وحمض الساليسيليك التي تستعمل كوامل (كارير).

تعتبر شعيرات البوليستر ضعيفة الألفة للماء لعدم احتوائها على مجموعات هيدروفيلية، ما يعني أن امتصاصها للرطوبة أقل وجفافها أسرع، إضافة لعزل أكبر وصعوبة في الصباغة وظهور الكهرباء الساكنة التي تسبب مشاكل أثناء تطبيق بعض العمليات التقنية مثل عمليات الغزل أو الحياكة.

أما خواص المتانة فلا تختلف بين الشعيرات الرطبة والجافة وحتى المبلولة، وتعتمد إماهة البوليستر بشكل كبير على درجة الحرارة، إذ تم نقع مجموعات مختلفة من شعيرات البوليستر في الماء بدرجة حرارة ٧٠ م لعدة أسابيع ولم يظهر عليها أي تراجع في متانتها، وانخفضت بمقدار ٢٠ % بعد أسبوع نقع واحد عند حرارة ١٠٠ م.

ومن الجدير ذكره هنا ألفة شعيرات البوليستر العالية للزيوت ما يجعل تنظيفها أصعب، ويساعد في ذلك وجود خاصة الكهربية الساكنة.

٣-٥- مقاومة البوليستر للبكتريا: يمكننا تطبيق المعالجة بعدة أشكال: كالمعالجة بالفضة المعروفة بمقاومتها العالية للميكروبات بإدخال أيونات الفضة في الألياف بالاعتماد على مجموعة من المركبات الكيميائية، ويعيب هذه الطريقة كلفتها العالية نسبياً، لذا يلجأ الصناعيون لغمر النسيج بمحاليل تحتوي بعض مركبات الأمونيوم الرباعية السيلكونية بتراكيز اقتصادية بحيث نحصل على طبقة حافظة تغطي سطح النسيج، ويمكن أن تدوم صلاحية هذه المعالجة لعدة عمليات الغسيل، وتحسن هذه المعالجة المضادة للبكتريا فتجعله أكثر قدرة على امتصاص الماء دون أن تؤثر على متانة النسيج. ونرى في الجدول (٢١) أهم الخواص الفيزيائية المأخوذ لألياف التيرلين Terylen الانكليزية.

٣-٦- مختصرات وتسميات ألياف البوليستر: يرمز عادة للبوليستر اختصاراً بـ PET والتي تعني بولي إيثيلين ترفتالات، والتي تكون على شكل حبيبات جاهزة للغزل الانصهاري لنحصل على خيوط البوي POY والتي تعني عزول موجهة جزئياً Partial Oriented Yarn عندما يتم سحب الألياف بسرعة ٢٨٠٠-٤٢٠٠ متر في الدقيقة، وإذا ما زادت سرعة السحب إلى ٤٢٠٠-٦٠٠ متر في الدقيقة فيشار لها بـ High Oriented Yarn: HOY أي عالي التوجيه، وإن زادت عن ٦٠٠٠ متر في الدقيقة أشير إليها بالمختصر Full Oriented Yarn: FOY أي ألياف تامة التوجيه، بمعنى أن انتظام سلاسلها صار مكتملاً، وقد يختصر تجارياً بكلمة فلات.

ومن ناحية أخرى، تعالج ألياف البوليستر بعمليات تطعيم فيزيائية لتأخذ شكلاً مضخماً ويشار إليها بمصطلح تكستوريه من التضخيم Texturizing، وتتميز آنئذ بعزلها الأكبر للحرارة وتصبح أقل شفافية وأقل كثافةً، وسهلة الخدمة كونها تصبح أقل قابلية للتجعد وبالتالي أقل احتياجاً للكي.

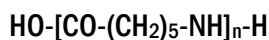
وإذا ما تم تقطيع شعيرات البوليستر وأعيد غزلها أطلق عليها تسمية خيوط السبن Spun، فتغزل إما بطريقة الغزل الحلقي أو الطرف المفتوح (التوربيني)، تقارب أقطارها ٤-٧ ميكرون، وقد تصل حتى ١٤ ميكرون لأغراض خاصة.

وأخيراً نجد ألياف الميكروفيبر، وتعتبر هذه التسمية عن الألياف التي تبلغ أقطار شعيراتها بحيث لا يقل عددها في الخيوط عن ٣٠٠ شعرة أي تكون ثخانة الشعيرات دون الميكرون الواحد، ما يعني تمتعها بسطح نوعي عالٍ جداً نحتاج معه لكميات صباغ أكبر للوصول لذات قوة اللون مع البوليستر العادي الذي يكون بمتوسط ٥٠ شعرة، تزيد أو تنقص.

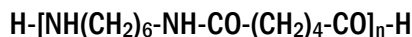
ثانياً: البولي أميد

١- أنواع البولي أميد: تندرج تحت عنوان البولي أميد عدة أنواع، نجد منها:

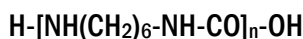
١-١- بولي الأميد ٦: ويحضر من بلمرة الكابرولاكتام بوجود الماء كمنشط:



١-٢- بولي الأميد ٦،٦: ويحضر بالتفاعل البولي لملاح سداسي ميتيلين مع حمض الأديبيك:

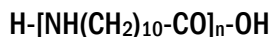


١-٣- بولي الأميد ٧: ويحضر بالتكاثف البولي لحمض إبسينول - أمينو الاينانتيك:



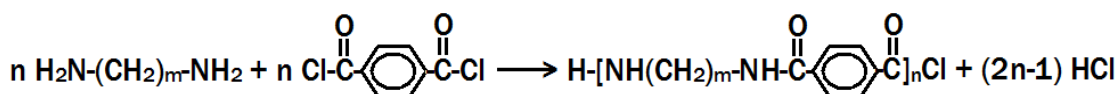
وتبلغ درجة حرارة انصهار هذا النوع ٢٢٥ م°، ويتفوق على البولي أميد ٦،٦ بمقاومته للضوء والحرارة وبعض الخواص الفيزيائية والميكانيكية الأخرى.

١-٤- بولي الأميد ١١: ويحضر بالتكاثف البولي لحمض أوميغا - الأونديكانتيك:



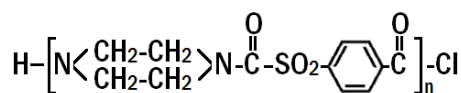
وتبلغ درجة حرارة انصهار هذا البوليمير ١٨٩ م°، ويمتاز عن بولي الأميد ٦ أو ٦،٦ بعدم ذوبانه بمزيج حمضي الآزوت والكبريت ٥٠% ومحلول حمض كلور الماء ٣٠% أو حمض النمل برغم مقاومته العالية للقلويات.

١-٥- بولي أميد ترفتالات: ويحضر بطريقة التكاثف البولي بين الأطوار للأمينات الثنائية الأليفاتية مع ثنائي كلور بلا ماء حمض التيرفتاليك:

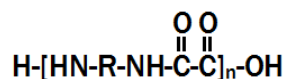


وتبلغ درجة حرارة انصهار هذا البوليمير ٤٣٦ م°، ويذوب بحمض الكبريت وثلاثي فلور حمض الخل، ويمكننا الحصول على أليافه من محاليل بولي أميد ترفتالات في ثلاثي فلور حمض الخل.

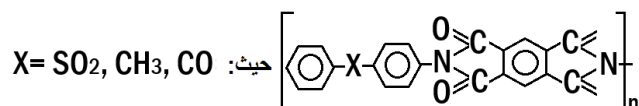
٦-١- بولي-٤-٤'- سولفونيل البنزيميدات: ويتم تحضيرها بطريقة التكاثف بين الأطوار التي تتم بين ثنائي كلور بلا ماء ٤-٤'- سولفونيل حمض البنزويك وأمين ثنائي أليفاتي أو البيبيرازين:



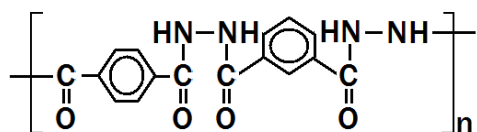
٧-١- بولي أميدوكسالات العطرية: تنصهر بدرجات حرارة فوق ٤٠٠ م°، وتذوب في كلور حمض الخل أو ميتيل البيرليدون، ويمكن الحصول على الألياف من محاليل البوليميرات في هذه المذيبات.



٨-١- بولي بيرو الميليميدات: تتمتع هذه البوليميرات بخواص ميكانيكية وعزل كهربائي جدين، ومقاومة عالية للأكسدة والإشعاع وتأثير المذيبات، ولا تتغير عند درجة حرارة ٣٠٠ م° مدة عام كامل، وتتمتع بثبات كامل وعالٍ عند تسخينها في الهواء حتى ٤٢٠ م° وفي جوٍ مفرغ ٦٠٠ م°.



٩-١- بولي الهيدرازيدات: يتم تحضيرها بتكاثف ثنائي كلور بلا ماء الحموض العطرية ثنائية الوظيفة الحمضية مع الهيدرازين أو الهيدرازيدات الثنائية العطرية في محلول سداسي ميتيل فوسفور الأميد في الدرجة صفر مئوية:

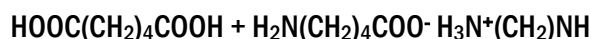


تنصهر هذه البوليميرات عند درجة حرارة أعلى من ٤٠٠ م°، وتكون ملونة عادة، ويمكننا أن نشكل منها أغشية علاوة عن الألياف من محاليلها، وتذوب في ثنائي ميتيل سولفوكسيد.

٢- الخواص العامة للبولي أميدات: يتراوح الوزن الجزيئي لبولي الأميدات بين ١١,٠٠٠-٢٢,٠٠٠، تذوب في الفينول وحموض النمل والكبريت وكلور الماء المركزة، وتتميز بولي الأميدات المختلطة المحضرة بتقنية التكاثف المشترك لحموض أمينية مختلفة أو لمزيج من الحموض وثنائي الأمينات بقابليتها للذوبان في الغول والمذيبات المعروفة بسبب عدم انتظام جزيئاتها الضخمة، ويُعد البولي أميد ٦،٦ و ٦،٦ أهم عناصر هذه المجموعة وأوسعها انتشاراً لذا فإننا سنعرض لهما فقط.

١-٢- البولي أميد ٦،٦: يشير نظام التسمية الرقمية عادةً للمونوميرات التي صُنعت منها البوليمير، وهكذا فإن البولي أميد ٦،٦ صُنعت من مونوميرين يحوي كلٍ منهما ستة ذرات كربون، أي سداسي ميتيلان ثنائي الأمين وحمض الأديبيك.

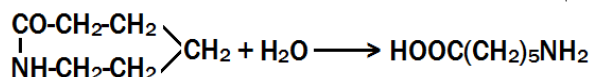
حُضِر النايلون ٦،٦ لأول مرة من قبل كارتر في شركة دي بونت الأمريكية أوائل الثلاثينيات مسجلاً بداية صناعة الألياف التركيبية، ويتم اصطناعه بتحضير ملح أدبيات سداسي ميتيلان ثنائي الأمين بمزج حمض الأديبيك مع سداسي ميتيلان ثنائي الأمين في الميثانول ليترسب الملح ويُقَى بإعادة البلورة:



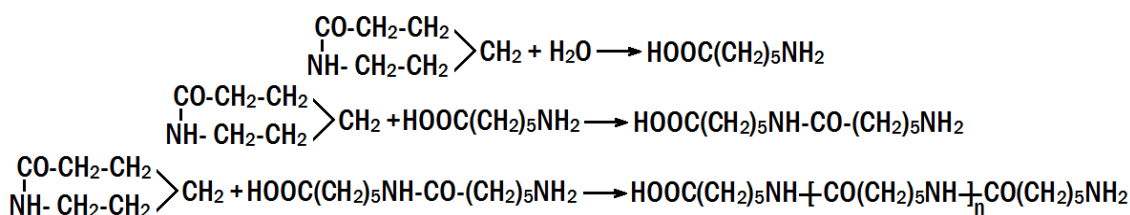
يذاب هذا الملح في الماء ويسخن في محمٍ مغلق (صاود موصد Autoclave) لدرجة حرارة ٢٦٠ م° ما يسبب ارتفاع الضغط لتشكل بخار الماء، لذا نبدأ بامتصاص البخار لضبط الضغط بحدود ١٠-٢٠ جو، ويمكننا التحكم

بالوزن الجزيئي في المجال ١٢,٠٠٠-٢٠,٠٠٠ بإضافة ٠,٦-١,٢% حمض خل، لأن أجود الألياف هي الواقعة في هذا المجال، لكن لزوجتها تُصعب غزلها، وتسحب صهارة بولي الأמיד عند الوصول لدرجة البلمرة المطلوبة على شكل شريط يعرض لتيار هواء بارد ليتجمد ويُقَطع لقطع بوليميرية صغيرة.

٢-٢- البولي أميد ٦: يصنع النايلون ٦ من ٤ - الكبرولاكتام ببلمرة تشتمل على تفاعلات سلسلية ومرحلية معاً، إذ يتم أولاً صهر الكبرولاكتام بإضافة ٥-١٠% ماء مقطر لمفاعل البلمرة مع بعض من حمض الخل كمتبث بلمرة، ثم ندفع باللاكتام للمحم بتيار من غاز الأزوت لمنع الأكسدة بالأكسجين ونرفع درجة الحرارة حتى ٢٠٠-٢٢٠ م ومن ثم لدرجة ٢٥٠-٢٧٠ م وتحت ضغط ١١-١٣ جو ليخفف الضغط لمدة ٢-٣ ساعات إلى القيمة ١-١,٥ جو ويترك اللاكتام لإتمام عملية البلمرة التي تتم على الشكل:
يتحلّمه أولاً بعض الكبرولاكتام إلى (١) - أمينو الكبرونيك.



وبعد ذلك تبدأ سلسلة من تفاعلات الانتشار يفتح فيها خاتم اللاكتام بهجوم تقوم به زمرة الأمينو في الحمض الأميني أولاً، ومن ثم في البلمرة:

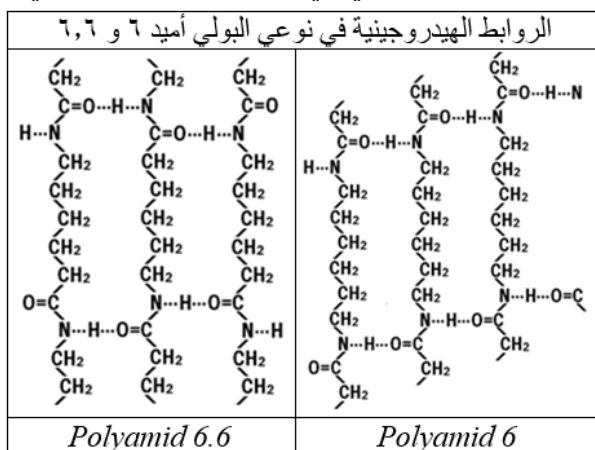


وتشارك الجزيئات الناتجة بالتشكل المرحلي للارتباطات الأميدية عبر التفاعل ما بين زمرة الأمينو والكربوكسيل:
--- CO-(CH₂)₅NH₂ + HOOC(CH₂)₅NH --- → --- C-(CH₂)₅-NH-CO(CH₂)₅NH ---

يعتقد أن تفاعل الفتح المتسلسل والذي يعتبر مرحلة البلمرة الأولى يعطي سلاسل ذات وزن جزيئي ما بين ٨,٠٠٠-١٤,٠٠٠، لا تلبث أن تدخل تفاعلات مرحلية أخرى ترفع أوزانها الجزيئية، ويتوازن البوليمير عادةً مع ١٠% من أحادي الحد والبوليمير المنخفض الوزن الجزيئي دون أن يكون لنا أي طريقة لإزاحة التوازن، لذا فإنه من المهم إزاحتها قبل إجراء عملية غزل الألياف باستخلاصها بالماء مثلاً.

ثم ظهرت مفاعلات مستمرة ذات أسطوانات عمودية مُسخنة تعمل على الضغط الجوي العادي ولا تحتاج للماء كمنشط لعملية البلمرة، يُضاف لها اللاكتام من الأعلى لينساب مصهور البولي أميد من أسفلها.
وتتم عملية غزل البولي أميد من المحلول وغالباً من الصهارة، وتلعب مجموعة من العوامل دورها في نجاح عملية الغزل مثل: درجة الحرارة، موقد الصهر، حجرة وسرعة الغزل، لزوجة الصهارة، ونمرة الألياف.

٣- الخواص العامة للبولي أميد ٦ و ٦,٦: نرى في الجدول (٢١) أهم خواص ألياف البولي أميد ٦ و ٦,٦، ونرى في الشكل (٢٣) طبيعة الارتباط الهيدروجيني في المناطق البلورية للبولي أميد ٦ و ٦,٦:



الشكل ٢٣

ثالثاً: البولي أكريلونتريل poly acrylonitrile

مقدمة: تشكل ألياف الاكريليك أحد أهم زمر الألياف التركيبية التشاركية من الأكريلونتريل مع مقادير صغيرة من أحاديات حد يمكنها تحسين وتوجيه خواص ومواصفات الألياف المحضرة. ويتميز الأكريلونتريل بانحلاله العالي بالماء لذا فإنه غالباً ما تجري عملية البلمره في محاليل مائية، وبإضافة مبادرات جذرية حرة حلولة بالماء ليعطينا بوليميراً راسباً غير ذواب بالماء، إضافةً لأحاديات حد تشاركية لتحويل خواصه حسب الطلب وبخاصة أحاديات الحد اللازمة كمراكز صباغية. تتميز ألياف البولي أكريلونتريل بأهمية عالية في عالم الصناعات النسيجية بسبب مقاومتها العالية للضوء وثباتها العالي تجاه مختلف الظواهر الطبيعية.

١- تصنيف البولي أكريلونتريل: تصنف ألياف البولي أكريلونتريل في ثلاثة أصناف كما في الجدول (١٧):

الجدول (١٧)

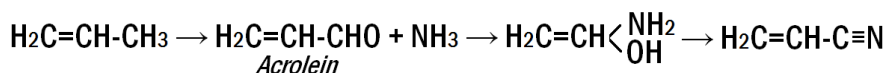
أصناف البولي أكريلونتريل PAN			
$-[(CH_2-CH)_m-(CH_2-\overset{\overset{X}{ }}{\underset{\underset{Y}{ }}{C}})_n]_p-$ CN	ملاحظات	وزناً (m%)	وزناً (n%)
	بوليمير نقي متجانس	= 100	= 0
	الألياف العادية المتداولة مثل: Dralon®, Orlon®, Acrilan® ويطلق عليها الاكريليك وفق التعريف الأمريكي تعرف بـ (Modacrylics)	≥85	≤15
		<85	<15

٢- **المونوميرات:** المونوميرات المشتركة الأكثر استخداماً: Vinyl Acetate, Acrylic acid Methylester, Methacrylic acid Ethylester, Vinyl Chloride, Vinylidene Chloride, Styrene, Itaconic acid اكتشف رين Rein عام ١٩٣١ أول مذيب للبولي اكريلونتريل PAN وهو رودانيد الكالسيوم، واكتشف عام ١٩٤٢ ثنائي ميثيلين فورم أميد، وبعد بضعة أشهر حازت شركات أمريكية على براءات اختراع لمحل رباعي ميثيل سلفون Tetramethylsulfon، أما في اليابان فأذيب PAN في رودانيد الصوديوم أو البوتاسيوم، وخنتر المحلول في الايتانول أو البروبان، وفي عام 1944 بدأت DuPont® بإنتاج ألياف PAN والتي عرفت لاحقاً باسم Fiber A تبعتها في ذلك شركة Casella عام ١٩٥٢ كما يبين الجدول (١٨):

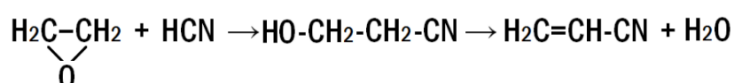
الجدول (١٨)

بعض مذيبات البولي أكريلونتريل PAN		
Ca(SCN) ₂ . 4H ₂ O	Calcium Rhodanide	رودانيد الكالسيوم
H-CO-N(CH ₃) ₂	Dimethyl formamide: DMF	ثنائي ميثيلين فورم أميد
Na or KSCN	Sodium or Potassium Rhodanide	رودانيد الصوديوم أو البوتاسيوم

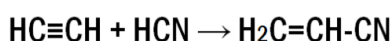
٣- **إنتاج فينيل السيانيد (Acrylonitrile: vinylcyanide or CH₂=CHCN):** غالباً ما يُنتج الأكريل نتريل اليوم عبر عملية Sohio من البروبيلين وAmonia والأمونيا، وتختلف الطرائق الأخرى عن هذه الطريقة بالمحفزات المختلفة وتسلسل التفاعل:



وتبدأ عمليات طورية أخرى مع أكسيد الايتيلين وحمض السيانيد، وتقاد عبر سيانهيدرين الايتيلين:



كما يمكننا اصطناع الأكريل نتريل عبر تفاعل ضم لحمض السيانيد إلى الاستيلين:



٤- البلمرة للحصول على البولي أكريلو نتريل: تعتبر بلمرة الأكريلونتريل مع أو بدون مونومير مشترك أمراً بسيطاً نظرياً، إلا أن إنتاج بوليميرات PAN القابلة للغزل بشكل جيد وفق المعايير الصناعية أمر صعب للغاية لصعوبة انصهاره، إذ يتحلل قبل نقطة انصهاره ما يضطرنا إلى اللجوء لنظام البلمرة في المحلول أو المستحلب، ويتم الحصول في حالة المستحلب على PAN بشكل مسحوق مرشح ومغسول ومجفف، وتُعمد فقط العمليات التي تمكننا من الحصول على مسحوق ناعم جداً، إذ أن المسحوق الخشن يجعل الإذابة قبل الغزل أمراً صعباً، وتتم البلمرة عملياً في المحلول فقط عبر بعض المحلات كما في الجدول (١٩)، ويتم الحصول على حوالي 56.5% من الإنتاج العالمي عبر عملية البلمرة بالترسيب، ومن ثم الإذابة في DMF في العمليات اللاحقة في الغزل الجاف، وتذاب في DMF أو Dimethylacetamide: DMAC في الغزل الرطب، أما الباقي فينتج عبر البلمرة في المحلول، ومن ثم يسحب منه الهواء ويرشح، وأخيراً يغزل غزلاً رطباً.

الجدول (١٩)

شكل البولي أكريلونتريل	الترسيب			محلول الغزل		نسبة المذيب المئوية: %	
	الحرارة: م°	المحتوى %	المكونات	الحرارة: م°	المحتوى %		
ترسيب بلمرة (نظام أكسدة - إرجاع) Redox	5-25	40-60	DMF	30-60	17-25	DMF [238, 239, 265]	100
		60-40	Water				
	20-30	40-65	DMSO	30-50	20	DMAC [240]	100
		35-60	Water				
10-40	50	DMSO	30-50	20	DMSO	100	
	50	Water					
بلمرة بالمحلول	0-20	10-15	NaSCN	10-15	10-15	NaSCN	50
		85-90	Water				
	15-25	14	ZnCl ₂	10	10	ZnCl ₂	50
		1	NaCl				
		85	Water				
	3	30	HNO ₃	10-13	10-13	HNO ₃	70
		70	Water			Water	30
	40-90	20-40	إيثيلين غليكول كربونات	15-30	15-30	إيثيلين غليكول كربونات	85-90
		60-80	Water			Water	10-15

وتتشابه تجهيزات البلمرة في كل من العمليتين باستثناء أنه في الترسيب يوجد استخراج/غسيل وتجفيف وإذابة.

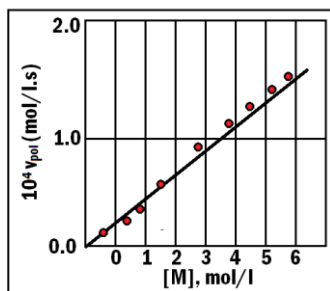
٤-١- مبادئ تجريبية ونظرية: يتم معظم الإنتاج الصناعي إما عبر البلمرة في السوائل المعلقة وفق نظام Redox لإنتاج مسحوق PAN، أو عبر البلمرة في المحلول للإنتاج المباشر لمحالييل قابلة للغزل كما يبين الجدول (٢٠):

الجدول (٢٠)

سعة أنواع المذيبات (أوروبية الغربية، وأمريكية وآسية: ١٩٧٦)			
المذيب	نظام الغزل	% من مجموع السعة	المثال
Dimethyle formamide	جاف	22.5	DuPont. Bayer
Hydrous rhodanide solution	رطب	23.8	Courtaulds
Dimethyle lactamide		21.5	Monsanto, Mitsubishi
Dimethyle formamide		12.5	Hoechst-Kelheim
Nitric acid		10.8	Asahi Chem
Hydrous ZnCl ₂ solution		4.4	Toho Rayon
Dimethyle sulfoxide		2.7	
Ethylene glycol carbonate		1.8	Rumania

٤-٢- البلمرة في السوائل المعلقة: يؤدي محلول ACN-H₂O 7% في نظام Redox مع فوق كبريتات البوتاسيوم وبيكربونات الصوديوم إلى البلمرة بعد فترة قصيرة من التحريض مع التحريك عند درجة حرارة ثابتة، ويتم ترسيب كمية من PAN على شكل حبيبات ناعمة، ومن ثم ترشح وتغسل وتجفف وتطحن، ويمكننا إذابة البولييمير في DMF

وتمت بلمرة ACN مع المونوميرات المشتركة قبل عام 1960 في محاليل مائية لكلوريد التوتياء أو حمض الأزوت، ومؤخراً في رودانيد الصوديوم لتكون جاهدة لعملية الغزل مباشرةً. وتجري تفاعلات بلمرة ACN في مذيب DMF بسرعات تتناسب مع تركيز المونومير وفق الشكل (٢٤)، على أن البلمرة في DMF بطيئة ومعقدة جداً، إذ تستغرق ما يقارب ٢٤-٧٢ ساعة.

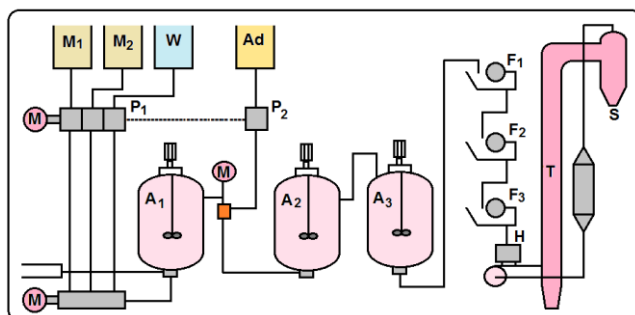


الشكل ٢٤

٤-٣- التجهيزات المستخدمة في البلمرة: في حال لم تتم البلمرة مباشرةً فإن معظم الشركات تستخدم طريقة الترسيب التي تؤمن بدايةً مسحوق PAN، ومن ثم تقوم بإذابته، وتتألف أبسط التقنيات المستخدمة لهذا الغرض من مفاعل أو وعاء قابل للضغط مع جزء محيط للتبريد والتبريد، ويتم ضخ مونومير ACN والماء والمحفز إلى داخل المفاعل بمعدل ثابت وعلى الشكل:

50°C	40°C	0°C	درجة الحرارة المثوية
8.4%	7.9%	7.2%	نسبة الإضافة المثوية من ACN

والبوليمير الناتج غير قابل للانحلال في الماء، ونحصل عليه بشكل حبيبات ناعمة، ويتم غسل الأملاح والمونوميرات غير المتفاعلة على مرشح أسطواني دوار، تزال بعدها العجينة المرشحة وتجفف وتسحق. كما يمكننا إعادة تدوير المونوميرات غير المتفاعلة بالغسل بالتقطير ومن ثم إعادة ضخها إلى المفاعل. يُظهر الشكل (٢٤) مخطط عملية بلمرة ACN للمونوميرات M_1 & M_2 ، إذ يضاف الماء W عبر المضخة P_1 والمزج الألي M من الأسفل ليخرج من الأعلى، وتدخل الإضافات Ad بعدها إلى المحلول عبر المازج الثاني العالي السرعة M، ويدخل المزيج بواسطة مضخة ثانية P_2 لتدخل بعد ذلك مفاعلاً آخر A_2 من الأسفل إلى الأعلى عبر تيارات مزج أفقية أيضاً، وعبر التدفق يدخل هذا المعلق (محلول + جزيئات صلبة) إلى المفاعل الثالث مع رجاج بطيء، ومن ثم تستخدم المضخة P_3 لسحب مزيج البوليميرات والماء والمونوميرات غير المتحولة، وتدخل إلى الغسيل والترشيح F_1 ، ومن ثم تغسل عجينة البوليمير Polymer cake وترشح مرتين F_2 & F_3 وتسحق بمطرقة H وتجفف في برج تجفيف T، وينفخ أخيراً المسحوق الناعم لرأس المرشح فمحطة التجميع S تمهيداً للاستعمال اللاحق.

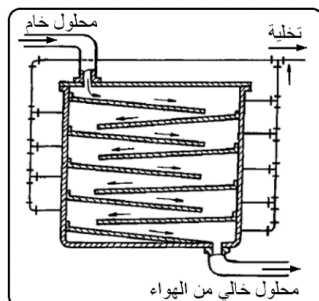


الشكل ٢٤: مخطط عملية البلمرة

تضبط درجة الحموضة الأولية بحمض الكبريت عند pH: 1-4، ويمكن أن يكون التركيز الأولي للمونومير بحدود ٠,١-٥٠%، وغالباً ما تتم البلمرة عند درجة حرارة ٤٠-٥٥ م مع التبريد.

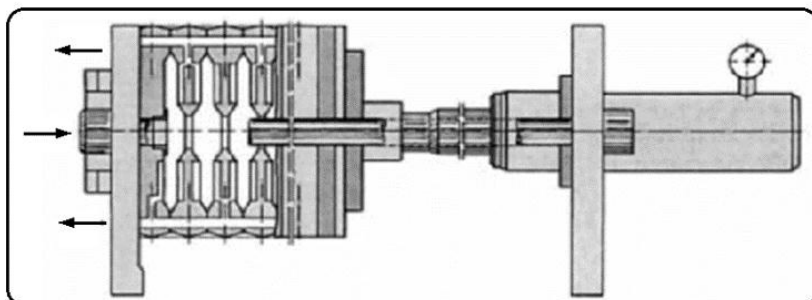
ينتج البولييمير بهذه الطريقة على شكل مسحوق أبيض بحجم حبيبات متوسط حوالي (٢٠-١٠٠) ميلي ميكرون، أما الوزن الجزيئي المتوسط M_w المعتاد للعمليات اللاحقة في الغزل فهو بين (٨٠,٠٠٠ - ١٠٠,٠٠٠) واللزوجة (η) هي 1.18-2.22 dl/g عند الدرجة ٢٠ م في DMF، ويتوجب الإشارة لخطر انفجار مسحوق PAN عند الخزن.

أما عند البلمرة في المحلول وفق المخطط في الشكل (٢٥) فيتدفق المحلول عبر المضخة P_3 إلى محطة التفريغ من الهواء ومرشح ذو سعة ضخمة داخل خزانات تخزين الغزل.



الشكل (٢٥): المضخة P_3

والاختلاف الوحيد أنه يتم إضافة محلول ملحي إلى خزان الماء W وتوصل المضخة P_2 إلى المفاعل A_1 . وفي جهاز التفريغ من الهواء يسيل المحلول إلى الأسفل فوق سطوح منحدره وتنتقل كل قطرة إلى السطح التالي، ويجب أن يكون التفريغ الهوائي فقط بين ٦٠-٧٠ ميلي بار، ودرجة الحرارة بين ٤٠-٥٠ م للحفاظ على تركيز المحلول، كما أن الترشيح عملية هامة جداً للحصول على قابلية جيدة للغزل، وغالباً ما تتم في مكابس ترشيح مسخنة بالماء وذات حجم كبير كما في الشكل (٢٦):

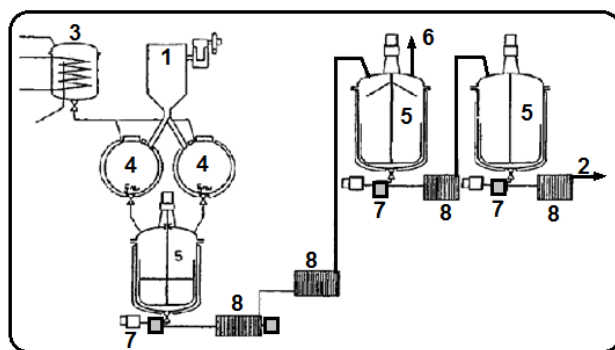


الشكل (٢٦): آلة إذابة PAN

يتم حل مسحوق PAN غالباً في DMF للغزل الجاف، أما من أجل الغزل الرطب فغالباً ما يحل المسحوق في DMAC، ولكن يمكن أن يتم ذلك أيضاً في DMF أو نادراً في Dimethyl Sulfoxide: DMSO، ويتوجب أن يكون مسحوق البولييمير عند بداية عملية الإذابة خالياً من أية تكتلات لتجنب الزمن الطويل في عملية الإذابة وظهور الأجزاء غير المنحلة، لذا يستحسن الحصول على بولييمير متجانس عبر المزج ودرجة الحرارة المنخفضة. تجري أبسط طريقة للإذابة باستخدام مفاعل مملوء حتى منتصفه بالمحل حيث تتم إضافة المسحوق بوجود غاز خامل، وتعتبر درجة الحرارة المثالية للحل بين ٤٠-٦٠ م وألا تتجاوز الدرجة ٨٠ م عند زمن إذابة دون الساعة، وأن تكون عملية متساوية الحرارة Isothermic، ما يستوجب رفع درجة حرارة المفاعل إلى درجة الحرارة المطلوبة في البداية ومن ثم تبريده للحفاظ على درجة الحرارة.

يظهر الشكل (٢٧) آلة بسيطة للحل المستمر، حيث يوزن PAN ويضاف من (١) إلى مذيب ممدد حيث يتم ضخ المزيج إلى أحد المازجين الثنائي المخروط أو المازجين عاليي القص (٤)، وتعمل في داخل هذين المازجين شفرات قص ذات سرعات دورانية عالية لإكمال عملية الإذابة الأولية لمدة ٣٠ دقيقة، يتم إدخال المحلول بعدها إلى المفاعل (٥) ويمزج هناك تحت تحريك بمعدل ثابت عند درجة حرارة ٧٠ م لمذيب ثنائي ميثيل فورم أميد

DMF، وتقوم المضخة (٧) بسحب المحلول بشكل مستمر ودفعه عبر المرشحين (٨) إلى المفاعل الثاني للتفريغ من الهواء (٥) حيث يتصل هذا المفاعل عبر أنبوب (٦) تحت الفراغ عند ضغط (٦٠-١٠٠) ميلي بار. ينقل المحلول عبر المضخة (٧) ومرشح آخر (٨) إلى خزان الغزل (٥) حيث يتم تحقيق التجانس، وتنقل المضخة (٧) المحلول عبر مرشح آخر (٨) إلى الأنبوب (٢) إلى آلة الغزل.



الشكل ٢٧: وحدة الحل المستمر

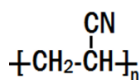
٥- غزل ألياف البولي أكريلونتريل: يمكننا إجراء الغزل بالطريقتين الجافة والرطبة:

٥-١- الغزل بالطريقة الجافة: ويتم فيها استخدام محل ثنائي ميتيل فورم أميد، إذ يتم حل البوليمير بدرجة الحرارة العادية ثم تُرفع حتى ٨٠-٩٠ م° ولمدة ٣-٥ ساعات، ويتطلب تبخير المحل رفع درجة حرارة حجرة الغزل حتى ٤٠٠ م°، ورفع حرارة الهواء المدفوع إلى ٢٠٠ م°، ويتم جمع أبخرة ثنائي ميتيل فورم أميد لإعادة العمل فيها من جديد، وتتميز طريقة باير بأن درجة حرارة تشرب الأصبغة يكون هنا بحدود ٩٢-٩٦ م°.

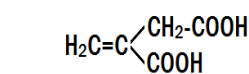
٥-٢- الغزل بالطريقة الرطبة: تتأثر خواص الألياف هنا بنوعية المحل المستخدم وطبيعة حوض التخثر، إذ يتوجب علينا اختيار أحواض تخثر لا ينحل فيها البوليمير ولا ينتفخ، لذا فإن استخدام محل ثنائي فورم أميد يستوجب أحواض تخثر تحوي الأغوال، بينما يحتاج محل السلفوسيانيد لحوض تخثر من محاليل سلفوسيانيدات ممددة بتركيز ١٢-١٥% مع الغليسرين، هكسان ثلاثي غليكول مع ثنائي ميتيل فورم أميد، وتكون درجة حرارة حوض التخثر ٩٠-١٠٠ م°، ومن الأجدى اقتصادياً إجراء الغزل في أحواض مائية تحوي ٢٠-٢٥% ثنائي ميتيل فورم أميد وحرارة ١٥-٢٠ م°، أما درجة حرارة تشرب الأصبغة لألياف هذه الطريقة بحسب باير فيكون عادةً بين ٧٥-٨٥ م°، وحساسيتها للحرارة بتأثير الهواء الحار أو بالتماس المباشر للحرارة أكثر منها للجافة.

تُسحب ألياف البولي الأكريلونتريل على مرحلتين حتى ٦٠٠-٨٠٠% من الطول الأصلي: الأولى عند الدرجة ٨٠-٩٠ م° بمعدل ١٠٠-٢٠٠%، والثانية عند درجة حرارة أعلى من ١٠٠ م° وبمعدل ٢٠٠-٣٠٠%.

٦- بنية وخواص ألياف البولي أكريلونتريل: يتراوح الوزن الجزيئي للبولي أكريلونتريل القادر على إعطاء ألياف نظامية بين ٥٠,٠٠٠-١٠٠,٠٠٠، وتكون لها الصيغة العامة:

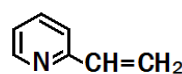


على أن يحوي التركيب (بحسب شركة باير) ما يقرب من ٨٥% أكريلونتريل على الأقل، إذ أنه يحوي كما ذكرنا مونوميرات تشاركية للتحكم بالخواص النهائية المطلوبة مثل مراكز الصباغ الفعالة والتي نجد منها السالب الشحنة كحمض الإيتاكونيك الذي يستوجب أصبغة موجبة الشحنة أو ٢- فينيل البيريدين الذي يتطلب أصبغة سالبة:



حمض الإيتاكونيك

سالب: أصبغة أساسية موجبة



٢- فينيل البيريدين

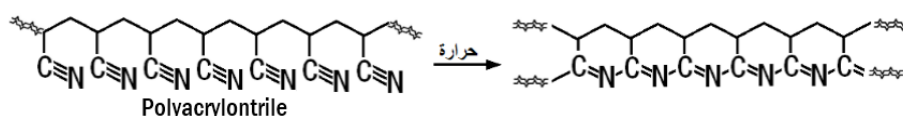
موجب: أصبغة حمضية سالبة

ولأحاديث حد يمكنها خفض درجة حرارة التزجج مثل: ميتاكريلات، اكريلات، خلات الفينيل، ونرى في الشكل (٢٨) مخططاً توضيحياً لمرحل عمليات الاصطناع، وتلعب المناطق البلورية المتشكلة دورها المهم في تعيين الخواص النهائية للألياف، ونرى في الجدول (٢٠) أهم خواص ألياف البولي أكريلونتريل.

مخطط اصطناع خيوط البولي اكريلو نتريل (الاكربليك)			
وحيد حد اكريلو نتريل % ٩٤-٨٥	+	؟ % مركز صباغي فينيل بيردين أو أصبغة حمضية	+
بلمرة جيبية بلمرة بالمحلول باستخدام مبادر الماء الأكسجيني	+	خفض درجة حرارة التزجج ميتيل ميتا خلات الفينيل حسب الحاجة	
مذيب تحضير محلول الغزل	غزل	تبخير المذيب	غزل بالطريقة الجافة ← حرارة تزجج: ٩٦-٩٢ م°
		تخثر	غزل بالطريقة الرطبة ← حرارة تزجج: ٨٥-٧٥ م°

الشكل ٢٨

٧- التخرّب الحراري للبولي أكريلو نتريل: يتفكك البولي أكريلو نتريل بتعرضه للحرارة ليأخذ الشكل التالي:

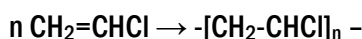


رابعاً: ألياف بولي فينيل كلورايد

- ١- المقدمة: يتم تحضيرها وفق مرحلتين: تحضير فينيل كلورايد لنتبعها بالبلمرة "البلمرة".
- ٢- تحضير فينيل كلورايد: يتم تحضيره من الأسيتيلين أو الايتيلين وفق التفاعلات:

تحضير فينيل كلورايد	
$CH=CH + HCl \rightarrow CH_2=CHCl$	من الاستيلين: بضم كلور الهيدروجين
$CH_2=CH_2 + Cl_2 \rightarrow CH_2Cl-CH_2Cl$	من الايتيلين: بضم الكلور ونزع HCl عبر التفاعلين
$CH_2Cl-CH_2Cl \rightarrow CH_2=CHCl + HCl$	

٣- عملية البلمرة: ويمكننا إجراءها بطريقتي البلمرة المعلقة أو الاستحلابية بحضور فوق الأكاسيد كمبادرات كالماء الأكسجيني أو فوق أكسيد البنزويل، ويستخدم حمض الفوسفور وأملاحه كمنظم لدرجة البلمرة بحيث يكون الوزن الجزيئي للبوليمير الناتج بين ٦٠,٠٠٠-١٥٠,٠٠٠:



٤- غزل ألياف البولي فينيل كلورايد: يتم غزله بالطريقتين الجافة والرطبة، وغزله بحالته اللدنة عندما يكون ثابتاً حرارياً، ويستخدم للغزل بالطريقة الجافة مزيج الأسيتون وثنائي كبريت الكربون ١:١ أو الأسيتون مع البنزن بنسبة ١:١ أيضاً، ونستخدم مذيب رباعي هيدروفران للطريقة الرطبة.

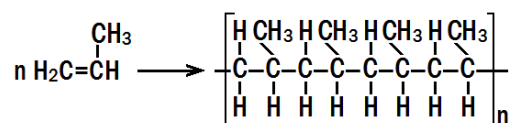
يُعيب ألياف البولي فينيل كلورايد ثباتها الحراري المنخفض، وتبدأ الألياف بالتخثر عند درجة حرارة ٧٠-٧٥ م° وبالتالي لا يمكننا معالجة الألياف في الأحواض عند درجة حرارة الغليان، ويتميز بولي فينيل كلورايد المنتظم فراغياً والمحضر بالبلمرة بوجود رباعي كلور التيتانيوم بثبات حراري أعلى عند ٤٥-٧٠ م°.

٥- ألياف بولي فينيل كلورايد المكلور: ويقصد بها الألياف الناتجة عن رفع نسبة الكلور من ٥٦,٨ % إلى ٦٥ % بإجراء كلورة بالحالة المعلقة أو بالمحلول عند حرارة ٨٠-١٠٠ م° باستخدام رباعي كلور الايتان أو كلور البنزن كمذيبات كونها تذيب البوليمير دون أن تتفاعل مع الكلور.

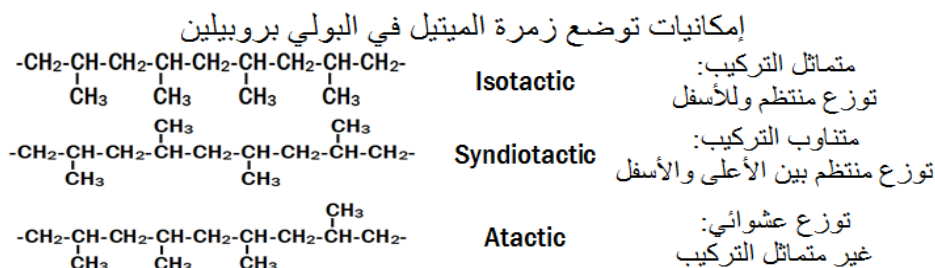
يجفف بولي فينيل كلورايد المكلور جيداً ويُذاب بالأسيتون الجاف ثم يغزل بالطريقة الرطبة بحوض محلول الأسيتون بالماء وأخيراً يتم سحبه على ثلاث مراحل، ونرى في الجدول (٢١) أهم خواص ألياف بولي فينيل كلورايد المعروفة باسم روقيل.

خامساً: ألياف بولي البروبيلين

تتشكل سلسلة البولي بروبيلين من بلمرة البروبيلين:



وبالتالي فإن هناك إمكانات توضع ثلاث للزمرة -CH₃ فوق وتحت مستوي السلسلة:



كما نجد مناطق فراغية Stereo block عبارة عن مناطق انتقال تامة ما بين مناطق غير متماثل التركيب مع المتماثل، لذا يُمزج المتماثل مع غير المتماثل في إنتاج ألياف البولي بروبيلين بنسبة ٥%.

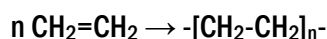
بلمرة البروبيلين: تتم عملية البلمرة وساطية بتقنيات عدة، مستمرة ومتقطعة، والمتقطعة مع وبدون مذيب، ونجد من المذيبات: الهبتان، البنزن..، ومن الوسطاء نجد وسطاء زيغلر- ناتا TiCl_4 or TiCl_3 & $\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_3$ ، وتلعب نسبة مزج الوسيط دورها في تعيين نسبة التبلور إذ يكون بولي البروبيلين المنتظم فراغياً على شكل بلورات صلبة، وتتراوح نسبة الوسيط عادةً بين ٣-٦-١٠، ٥-٦-١٠، ٥-٦-١٠، ٥-٦-١٠ من وزن البوليمير، وتبدأ عملية البلمرة عادةً عند ٢٣-٣٠ م وتنتهي عند ٦٠-٧٠ م وتحت ضغط ٤-٥ جو، وتجري تحت جو من الغاز الخامل للحصول على منتج نقي، ثم نخفف الضغط بوصولنا لنهاية عملية البلمرة ونرشح المذيب لنغزل البوليمير على شكل مسحوق، ونبدأ عمليات الفصل على أساس عدم قابلية انحلال وحيد الحد بالماء وتفكك الوسيط بالغول.

يُغسل البوليمير بالماء ويجفف ثم يُحلّ تحضيراً لعملية الغزل، إذ يمكننا حله عندما يكون منتظماً فراغياً بمجموعة من المحلات منها: النترالين، الديكالين... وبتركيز يصل حتى ٣٠%، ويمكننا تبخيرها بتيار هواء ساخن بحرارة ١٥٠-٢٠٠ م في حجرة الغزل بالطريقة الجافة.

ويمكننا لتطبيق عملية الغزل بالطريقة الرطبة استخدام حوض تخثر يحوي الغول والأسيتون وبالتالي فإنها لن تكون اقتصادية وهو ما يدفعنا لغزله من الصهارة، وبالتالي سنحتاج لتجهيزات غزل تلائم درجات الحرارة العالية بإضافة مضخة حلزونية مسخنة حتى ٢٣٠ م، ويسحب البوليمير المغزول من ٤٠٠-٨٠٠% من طوله الأصلي، ومن ثم تثبيت الألياف حرارياً برفع درجة حرارتها حتى ١٠٠ م ولمدة ٣٠ دقيقة ما يستدعي إضافة بعض مضادات الأكسدة خوفاً من تلف الألياف بالأكسجين الجوي، ونرى في الجدول (٢١) أهم خواص هذه الألياف المعروفة تجارياً باسم ميراكلون.

سادساً: ألياف بولي الايتيلين

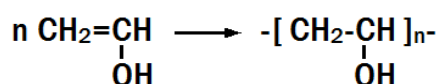
يتم تحضير هذه الألياف من بلمرة الايتيلين وفق التفاعل:



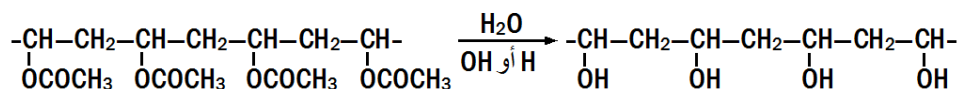
تحضير ألياف البولي ايتيلين: يتم تحضير ألياف بولي الايتيلين الخطي بلمرة الايتيلين تحت ضغط يتراوح بين ١-٦ جو، وبوجود وسيط، وتغزل حبيباته بطريقة مشابهة لطريقة غزل البولي بروبيلين، ونرى في الجدول (٢١) أهم خواص هذه الألياف التي يتم تسويقها تحت اسم كورلين.

سابعاً: ألياف بولي فينيل الأغوال PVA

يشتق بولي فينيل الأغوال (Poly Vinyl Alcohols) من الغول الفينيلي، أي من التفاعل النظري:



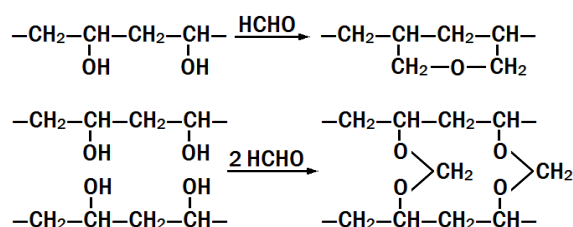
تحضير بولي فينيل الأغوال: يتم تحضير ألياف بولي فينيل الأغوال بحلمة بولي فينيل أسينات بتصبينها بوسط حمضي أو قلوي:



وتتم عملية الحلمة في محلول الميثانول بوجود هيدروكسيد الصوديوم عند درجة حرارة ٣٠ م° وخلال ١٠-١٥ دقيقة وبوجود هيدروكسيد الصوديوم.

ويتم غزل أليافه من المحلول المائي لحوض تخثر يحوي ٠,٥-٢% وزناً من كبريتات الصوديوم ثم تسحب بمعدل ٤٠٠-٦٠٠% من طولها الأصلي.

تتم معالجة بولي فينيل الغول مع الفورم ألدهيد ثم تجفف عند ٢٠٠-٢٢٠ م° لربط الزمر الهيدروكسيلية في ذات السلسلة أو بين السلاسل بروابط ميثيلينية وفق التفاعل:

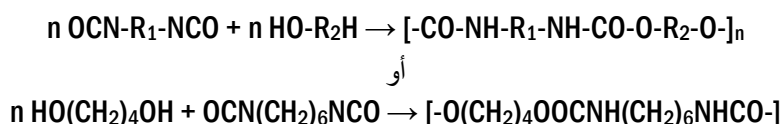


ومن الضروري أن تكون درجة أستلة الألياف بحدود ٤٠%، ونرى في الجدول (٢١) أهم خواص ألياف بولي فينيل الأغوال المعروفة تجارياً باسم فينيلون.

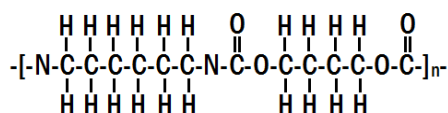
ثامناً: ألياف بولي الأوريتان

تتميز ألياف البولي أوريتان بخواصها المطاطية المشابهة للمطاط الطبيعي أو المطاط التركيبي "البونا" في مرونتها مع مقاومة أعلى للعوامل الجوية والاحتكاك وإمكانات سحب لألياف ناعمة جداً وهذا ما لا يمكن أن يحققه المطاط الطبيعي.

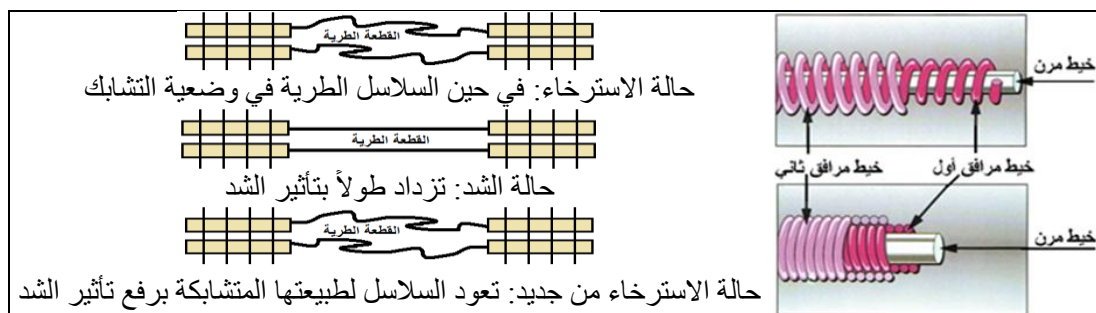
اصطناع الألياف المطاطية: يتم اصطناع الألياف المطاطية من البولي أوريتان بنسبة ٨٥%، ويتم تحضير البولي أوريتان من بلمرة مونوميرين: أولهما ثنائي الوظيفة الغولية مثل ١،٤- بوتان ديول، وثانيهما إيزو سيانات مثل سداسي إيزو سيانات:



أو بولي بوتيلين غليكول ثنائي إيزو سيانات:



ويتم تفاعل التكتاف إما في الصهارة أو بالمحلات كأحادي كلور البنزن عند الدرجة ٢٠٠ م، ومن ثم يغزل من الصهارة ويسحب على البارد. وتتميز ألياف الالايكرا بمرونتها (لوجود ذرة أكسجين في السلسلة) وقابليتها للامتطاط عند تعرضها لإجهاد الشد وعودتها لأصلها عند رفع الإجهاد المطبق كما يبين الشكل (٢٩):

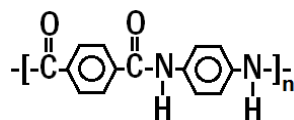


الشكل ٢٩: وضعيات امتطاط ألياف الالايكرا

ونرى في الجدول (٢٠) أهم خواص ألياف البولي أوريتان المعروفة باسم الالايكرا.

تاسعاً: الأراميد " الكيفلار " Aramid fibres: Kevlar

الأراميد أو الكيفلار هو الاسم الصناعي لمادة أكتشفها ستيفاني كاوليك عام ١٩٦٥م من فحوم هيدروجينية تركيبية، وتعتمد سلسلتها على الترابط القوي بين حلقات ذرات الكربون، ويتم تحضيرها من تفاعل ثنائي الأمينات مع ثنائي الحموض الكربوكسيلية أو مع اللاكتامات لتكوين مجموعة أميدية، وبالتالي تكون على شكل سلاسل بوليميرية طويلة من Para Phenylene Terephthal Amide: PPTA على شكل هيكل يتكون من جزيئات صلبة نسبياً غالباً ما تميل لمستوى شكل صفائح هيكل شبيهة نوعاً ما بالبروتين مثل الحرير، فإذا كانت المجموعات R & R' أليفاتية أو حلقة أو مزائج تحتوي على أكثر من ٨٠% وزناً من الوحدات المتكررة تكون مجموعات عطرية فإنه يطلق على هذه الألياف الأراميد:



ومن أهم خواص الأراميد الفيزيائية خفة وزنه ومتانته التي تعادل نحو خمسة أضعاف الفولاذ، وتزيد مقاومتها عن الفولاذ على الشد بنحو العشرين مرة، ويطلق عليها اسم Super fibers، وتبلغ كثافتها النسبية ١,٤٤ غ/سم^٣. كما يتمتع بوليمر الأراميد بمقاومة عالية جداً لدرجات الحرارة العالية، وتحافظ بقوتها ومرونتها في عند تبريدها لدرجات حرارة منخفضة دون ١٩٦ م. علاوة عن مقاومتها للصدأ بالمقارنة مع الفولاذ.

ومن أهم استخداماته دخوله في الصناعات البلاستيكية لتعزيز هيكل القوارب والطائرات والدراجات، والصناعات العسكرية الخاصة، وتبطين السفن من مخاطر الشظايا، والعزل ضد النبضات الكهرومغناطيسية التي تسببها الانفجارات النووية وتمتص الصوت والصدمات. كما تستخدم بشكل واسع في مجال صناعة الدروع الواقية بدلاً عن الحديدية الثقيلة الوزن كونها مصفوفة بشكل متعكس أو متصالب فإن الصدمة ستنتزع وتجد أسطحاً جديدة للصدمات التي تليها في أقل من عشر الثانية، لكن الطاقة التي تمتصها المادة والتي تجد كل هذه الأسطح الجديدة ضمن الألياف قادرة تماماً على منع رصاصة من الدخول، وتستخدم في الإنشاءات الهندسة الثقيلة مثل منصات حفر البترول، والألبسة الرياضية في الرياضات الخطرة مثل التزلج، والملابس الواقية من الحريق، ويزات رجال الفضاء للوقاية من الإشعاعات الكونية، ولصناعة الإطارات المقاومة للثقوب كإطارات الطائرات الضخمة. وفي صناعة المعدات السمعية لخواصه الصوتية للمخاريط في السماعة.

الجدول (٢١)

خواص بعض الخيوط التركيبية: " عن الألياف النسيجية والصبغة، د. منجد، د. هاشم - جامعة دمشق "										
بولي أوريثان Lycra	بولي فينيل الأخوال Vinylon	بولي اينيلين Courifene	بولي بروبيلين Meracilon	بولي فينيل كلورايد Rhooyl	الاكريليك Orlon	بولي أميد ٦٦	بولي أميد ٦	بولي استر Terylen	الخيوط والخواص	قوة الشد
٠,٢٨	٢,٢-١,٣٤	١,٣٦-٠,٤	٢,٩٤-٢,٥	١,٣٥-١,٢	١-٠,٨٦ ٠,٨٥-٠,٧	٢	٤-٣,٦	٢٢,٥-١,٨ ٢٠-١٥	جاف: كغ/لنبيير مبلول: كغ/م ^٢	
	٢٦-١٥ ٢٧-١٦	٤٠-٢٠	٢٦-٢٠	٢٣	٢٥	٤٠-٢٥	٣٢-٢٤	٣٠-١٥	جاف مبلول	الاستطالة %
				٥٥,١٠	٦١,٣٠-٦٠	٤٢,٣٠-٣٣	٣٧-٢٨	٥٤٨-٤٠	زاوية الالتواء الحرجة	
١,٢١	١,٣-١,٢٦	٠,٩٢		١,٤	١,١٧	١,١٤		١,٣٨	الوزن النوعي: كغ/م ^٢	
١,٣		٠	٠,٠٥		١,٥	٤,١	٥-٤	٠,٤	القياسية العادية	الروطية %
			٠,٤٦	٠,٢٥		٠,٣٤٥	٠,٤	٠,٣٢	الحرارة النوعية: حريرة/غ/م ^٢	
			٠,٠٠٠٢١	٠,٠٠٠٣٩		٠,٠٠٠٥٩	٠,٠٠٠١٧	٠,٠٠٠٢	الناقلية الكهربية: حريرة/غ/سم/م ^٢	
			٢,١		٦,٥	٤	٤,٦-٣,٥	٣,١٧	ثابت العزل الكهربي	
				٢٥٠	٢٠٠٠-١٠٠٠	١٠٠٥٠	٢٠٠-١٠٠	١٥٠-١٠٠	درجة التماثر	
أبيض إلى شفاف	أبيض	أبيض	أبيض	أبيض	أبيض إلى أصفر فاتح	أبيض	أبيض	أبيض	اللون	

أنواع الخيوط والنسيج

١- **تعريف:** الخيوط والنسيج مواد ذات أطوال وعروض وثخانات محددة، تنتج عن عمليات غزل وحياسة، ويمكن أن تكون الألياف على شكل شعيرات مستمرة أو مغزولة، كما يتوجب أن تتوفر فيها بعض المواصفات كي تكون قابلة للغزل، مثل: الطول، المتانة، المرونة، الرطوبة...

٢- الصفات الواجب توفرها في الخيوط والألياف النسيجية:

١-٢- **الطول:** تعتبر من أهم الخواص التي تحدد مدى صلاحية الشعيرات، ويوجد نوعان من الألياف:

١. شعيرات مستمرة مثل الخيوط الصناعية والتركيبية والحريير الطبيعي.

٢. شعيرات متقطعة مغزولة كالقطن والصوف وبعض الغزول الصناعية والتركيبية (خيوط السبن التركيبية، والشاب للفيكوز).

٢-٢- **المتانة:** يتوجب أن تتمتع الألياف بمتانة كافية لتتحمل التأثيرات الميكانيكية المطبقة عليها، ابتداءً من عمليات التحضير الأولية، وانتهاءً بعمليات التجهيز النهائي من شدٍ وضغطٍ واحتكاكٍ والتواءٍ وتبييضٍ وصبغةٍ وطباعةٍ ... الخ، بحيث لا تفقد الكثير من متانتها.

٢-٣- **المرونة:** تمنح هذا الخاصة الألياف النسيجية المقاومة لتغير شكلها دون انقطاع عند تعرضها لتأثيرات ميكانيكية بحيث تعود لشكلها الأصلي بإزالة هذه المؤثرات.

٢-٤- **امتصاص الرطوبة:** تمتص معظم الألياف النسيجية الرطوبة الجوية بنسبٍ مختلفة، وتعتبر هذه الخاصة من أهم العوامل المحددة لمدى صلاحية الألياف للاستعمال في مجال الغزل والنسيج، إلى جانب خواص أخرى مثل التركيب والمظهر، مقاومة الحرارة، المعان، اللون، تأثير المواد الكيميائية وقابلية الصباغة.

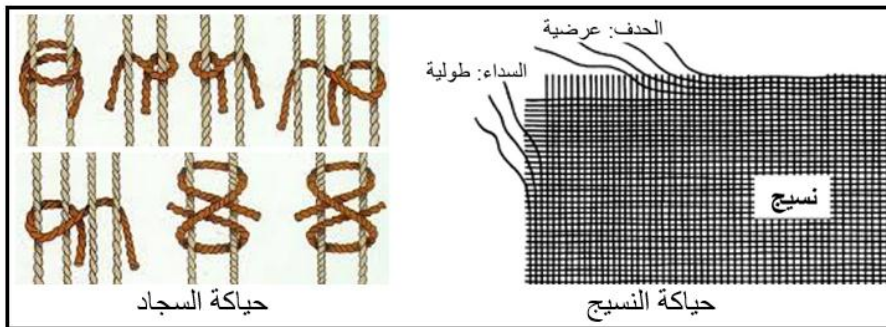
٣- الألياف النسيجية النباتية: وزعت بحسب بنيتها وصفاتها التشريحية إلى:

١. الألياف الشعرية: تتكون من شعيرات سطحية تنمو على أجزاء مختلفة من النبات مثل البذور، وتتكون من خلايا مستقيمة مثل القطن.

٢. الألياف الليفية: تتكون هذه الألياف من اتصال عدة خلايا أو ألياف أولية وانضمامها إلى بعضها البعض بمادة ضامة تعمل بينها كالمطاط مثل التيل والكتان والجوت والرامي.

٣- أنواع أو أنماط حياكة الأقمشة:

٣-١- **النسيج:** تتم عملية النسيج عادة من استخدام نوع أو أكثر من الخيوط التي تتشابك مع بعضها وفق ترتيبٍ معين، وتتم عملية النسيج عادةً بتشبيك السداء أو الخيوط الطولية الموازية للحاشية مع الحذف (الحملة)، وهي الخيوط العرضانية من الحاشية للحاشية، ويتم التحكم بمواصفات النسيج من خلال اختيار نمرة ونوعية الخيوط الداخلة بتركيب السداء أو الحذف:



الشكل ٣٠: حياكة نسيج

أما الحاشية فغالباً ما تكون أكثر سماكة من النسيج نفسه ليتمكنها احتمال ضغوط مراحل العمل التالية، ونجدها عادةً على ثلاثة أشكال:

- أ- الحاشية العادية: نفس النسيج العادي ولكنها من خيوط أكثر ثخانةً.
ب- الحاشية الشريطية: تستخدم مع الأقمشة الخفيفة لمنع تمزقها وحمايتها، وتكون عرض من العادية.
ج- حاشية الفصل: تستخدم عند حياكة قماش بعرض أكثر من المطلوب.

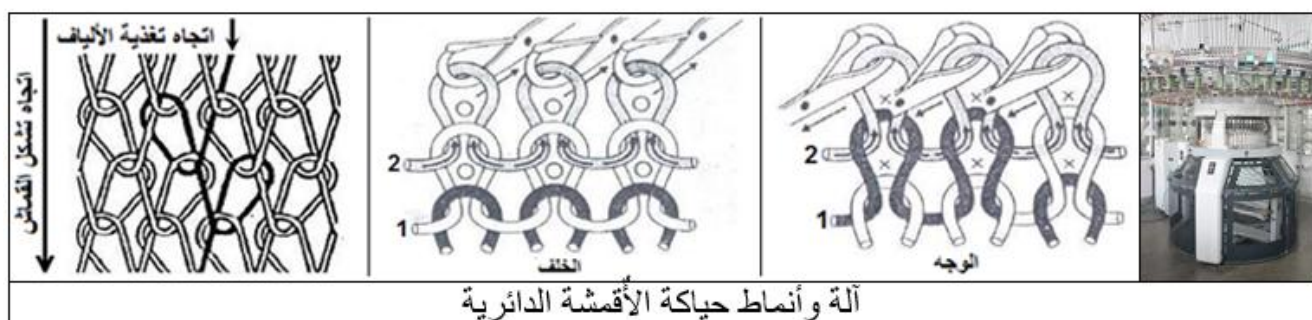
أما عن أنواع النسيج، فنجد:

أ- النسيج العادي: السادة، المبردة، الأطلس.

ب- الأقمشة الوبرية: يتخلل فيها خيوط إضافية إما في السداء أو اللحمة بحيث تظهر على سطح أو سطحي النسيج على شكل حلقات مثل المناشف.

ج- الأقمشة الشبكية: تدور هنا خيوط السداء حول الخيوط المجاورة يمنةً أو يسرةً مشكلةً ثقباً بحيث تلف خيوط السداء حول بعضها بشكل متوازٍ، ويمر خيط الحذف من أسفل السداء على اليمين (البلوزات).

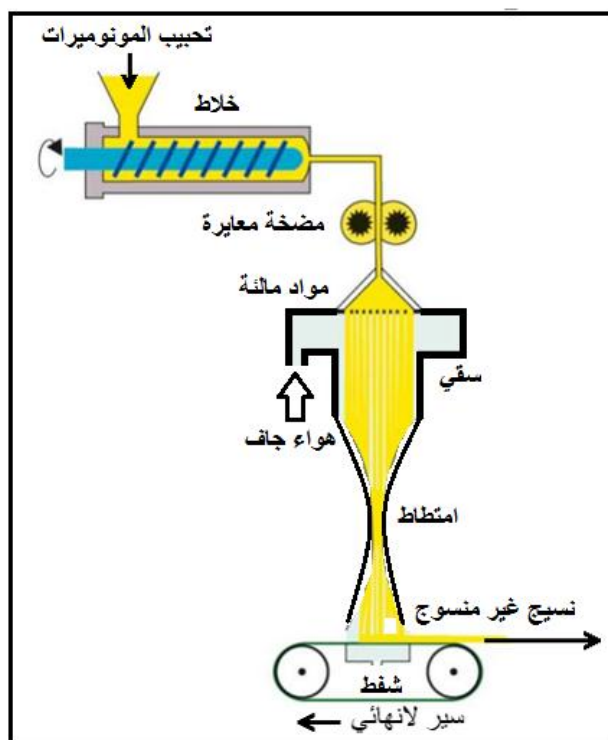
٣-٢- الأقمشة الدائرية (السيكولير): وتتم حياكتها عادة من خيط واحد، يتداخل مع بعضه على شكل حلقات دون الحاجة للتشابك.



آلة وأنماط حياكة الأقمشة الدائرية

الشكل ٣١: حياكة تريكو

٣-٣- الأقمشة غير المنسوجة: ونجد منها الجوخ واللباد حيث لا توجد عمليات حياكة، وإنما تتم عملية ربط الشعيرات إلى بعضها البعض عبر عمليات تلييد للحصول على حصيرة يمكنها مقاومة عوامل الضغط والحرارة أو الرطوبة. إلى جانب التقنيات الحديثة في صناعة الأقمشة غير المنسوجة كما يظهر في الشكل (٣٢):



الشكل ٣٢: تقنية إنتاج النسيج غير المنسوج

البحث الخامس

تنمير الألياف

تعريف: النمرة وحدة قياسية لنسبة طول معين من الألياف أو الألياف ووزنها بما يدل على درجة نعومتها.

١- النمر القديمة للألياف: عُرفت سابقاً نمرتان أساسيتان:

١-١- النمرة المترية N_m : وتساوي الطول: متر / الوزن: غرام.

١-٢- النمرة الانكليزية N_e : وتساوي الطول: يارد / الوزن: لبيرة.

وتعرف النمرة الانكليزية منسوبة للشلة على أنها: عدد الألياف المصفوفة بجانب بعضها البعض وبشكل متوازي مستطيلات لطول انش واحد، أي أن:

$$\text{النمرة الانكليزية } N_e = \text{انش} \times 25,4 \text{ مم} / \text{ نصف قطر الخيط : مم}$$

٢- النمر الحديثة للألياف: تقسم نمر الغزل بطريقتين: وزنية وطولية:

١-٢- الطريقة الوزنية:

١-١-٢- التمسك: يتميز هذا النظام بمضاعفاته وأجزائه على الشكل:

التمسك Tex : وهي الوحدة الأساسية، ويساوي غرام واحد من المادة لطول ١٠٠٠ م، ويستعمل مع الألياف المفردة والمزدوجة القطنية والصوفية.

الميلي تمسك $m.Tex$: ميلي غرام لطول ١٠٠٠ م، ويستعمل للألياف الحريرية الناعمة جداً.

الديمي تمسك $D.Tex$: غرام لطول ١٠٠,٠٠٠ م، ويستعمل مع الألياف الرفيعة كالحريير والألياف الكيماوية.

الكيلوتمسك $K.Tex$: كيلو غرام واحد لطول ١٠٠٠ م، ويستعمل لأشرطة الكرد والسحب.

$$\text{الكيلو تمسك } K.Tex = 1 \text{ كيلو غرام} / 1 \text{ كيلو متر}$$

٢-١-٢- التيتير $Titer$: يستخدم نظام التنمير العالمي هذا للألياف الدقيقة جداً وخاصة في مجال الألياف التركيبية

حتى غدت مصطلحاً دولياً، ويطلق عليها أيضاً اسماً الدنيير $Denier$ والدنية $Denye$ ، ويعرف التيتير على أنه

وزن غرام واحد بطول ٩٠٠٠ متر.

$$\text{الدنيير} = \text{الدنية} = \text{التيتير} = 1 \text{ غرام} / 9000 \text{ متر}$$

ونجد من مشتقات هذه النمرة:

اسكتش تيتير $T_s = \text{Iscotch Titer}$: وتستعمل للألياف المعدنية الدقيقة جداً واستعمالاتها محدودة وقليلة،

وتعرف على أنها وزن لبيرة واحدة لطول ١٤,٤٠٠ يارد:

$$\text{اسكتش تيتير } T_s = 1 \text{ لبيرة} / 14,400 \text{ يارد} = 453,6 \text{ غرام} / 13,167 \text{ متر}$$

٢-٢- الطريقة الطولية N_m : وتشمل كما ذكرنا النمر المترية والانكليزية والفرنسية والأمريكية.

١-٢-٢- النمرة المترية: وهي النمرة التي يُنسب من خلالها طول: الكيلومتر، المتر، الميلي متر إلى الكيلو غرام،

الغرام، الميلي غرام على الترتيب، وأكثر ما يشيع استخدامه في الغزول القطنية والصوفية والكتانية لسهولة تحويل

وحداته وتقسيماتها:

$$\text{الوحدة المترية } N_m = 1 \text{ كم} / 1 \text{ كغ} = 1 \text{ م} / 1 \text{ غ} = 1 \text{ ملم} / 1 \text{ مغ}$$

٢-٢-٢- النمرة الانكليزية: وهي نسبة الطول للوزن، وتتميز بتنوع وحداتها بتنوع مادة الألياف، ويرمز لها بـ N_m مع إضافة حرف آخر للدلالة على المادة الأولية للألياف:
 أ- نمرة الألياف القطنية N_{eb} : وهي نسبة طول ٨٤٠ يارد لوزن ليبرة واحدة:

الوحدة الألياف القطنية $N_{eb} = ٨٤٠$ يارد / ١ ليبرة = ٧٨٠ متر / ٤٥٣,٦ غرام

ب- نمرة الألياف الصوفية N_{ew} : وهي نسبة ٢٥٦ يارد لوزن ليبرة واحدة:

الوحدة الألياف الصوفية $N_{ew} = ٢٥٦$ يارد / ١ ليبرة = ٢٣٤ متر / ٤٥٣,٦ غرام

ج- نمرة الألياف الصوفية الرفيعة N_{ek} : وهي نسبة طول ٦٥٠ يارد لوزن ليبرة واحدة:

الوحدة الألياف الصوفية الرفيعة $N_{ek} = ٦٥٠$ يارد / ١ ليبرة = ٥١٢ متر / ٤٥٣,٦ غرام

د- نمرة الألياف والألياف التركيبية N_{el} : وهي نسبة ٣٠٠ يارد لوزن ليبرة واحدة:

الوحدة الألياف والألياف التركيبية $N_{el} = ٣٠٠$ يارد / ١ ليبرة = ٢٧٤ متر / ٤٥٣,٦ غرام

٢-٢-٣- النمرة الفرنسية N_f : وهي نسبة طول ١٠٠٠ متر لوزن ٥٠٠ غرام، وتستعمل للألياف القطنية:

النمرة الفرنسية $N_f = ١٠٠٠$ متر / ٥٠٠ غرام

٢-٢-٤- النمرة الامريكية N_a : وهي نسبة طول ١٠٠ يارد لوزن ليبرة واحدة، وتستعمل للألياف المعدنية والأسبست والزجاج وغيرها:

النمرة الأمريكية $N_a = ١٠٠$ يارد / ١ ليبرة = ٩١,٤ متر / ٤٥٣,٦ غرام

الجدول (٢٢)

الوحدات العالمية المعتمدة لتنمير الألياف الطبيعية والألياف الصناعية				النمر القديمة
المتريية N_m : الطول " متر " / الوزن " غرام "		الانكليزية N_e : الطول " يارد " / الوزن " ليبرة "		
١ ملغ / ١٠٠٠ م	ميلي تكس	١ غ / ١٠٠٠ م	التكس Tex	الوزنية
١ غ / ١٠,٠٠٠ م	ديمي تكس		التيتير Titer	
١ كغ / ١٠٠٠ م	كيلو تكس			
١ ليبرة / ١٤,٤٠٠ يارد	اسكتش تيتير Iscotch Titer: T_e	١ غ / ٩٠٠٠ م	الدينه Denye الدينير Denier	النمر
١ كم / ١ كغ أو ١ م / ١ غ أو ١ ملم / ١ ملغ		N_m المتريية		الطولية
٨٤٠ يارد / ١ ليبرة أو ٧٨٠ متر / ٤٥٣,٦ غرام	القطنية N_{eb}	N_e الانكليزية		
٢٥٦ يارد / ١ ليبرة أو ٢٣٤ متر / ٤٥٣,٦ غرام	الصوفية N_{ew}			
٦٥٠ يارد / ١ ليبرة أو ٥١٢ متر / ٤٥٣,٦ غرام	الصوفية الرفيعة N_{ek}			
٣٠٠ يارد / ١ ليبرة أو ٢٧٤ متر / ٤٥٣,٦ غرام	الصناعية N_{el}			
١٠٠٠ م / ٥٠٠ غ		N_f الفرنسية		
١٠٠ يارد / ١ ليبرة أو ٩١,٤ متر / ٤٥٣,٦ غرام		N_a الامريكية		

الجدول (٢٣): تحويلات النمرة المترية

جدول تحويل النمرة المترية METRIC : مقدرّة بكيلو غرام / كيلومتر								
Decitex	Denier	Jute	Linen WET SPUN	Worsted	Woollen " YSW "	English Coton	Tex	METRIC
ديسي تكس	دنية	جوت	كتان	غزل صوفي	الصوفية	قطن انكليزية	تكس	المترية
10.000	9000	29					1000	1
2000	1800	5.75	8.3	4.4	9.7	2.94	200	5
1670	1500	4.8	9.9	5.6	12	3.5	167	6
1440	1280	4.1	11.5	6.2	13.5	4.2	144	7
1250	1125	3.56	13.2	7.1	15.6	4.75	125	8
1120	1000	3.2	14.8	8	17.4	5.3	112	9
1000	900		16.5	8.8	19.3	5.82	100	10
670	600		24.5	13.2	29	8.8	67	15
500	450		33	17.6	29	11.7	50	20
200	180		83	44	97	29.5	20	50
166	150		100	53		35.4	16.6	60
144	128		115	62		41	14.4	70
125	112		132	71		47	12.5	80
110	100		150	80		53	11	90
100	90			88		59	10	100
50	45					117	5	200
33	30					176	3.3	300



الشكل ٣٣: جهاز قياس نمرة الألياف

تحليل الألياف

المقدمة: يعتبر تحليل الألياف واحداً من أهم العلوم التي يتوجب أن يتمكن منها العاملون في حقل النسيج والصباغة، فقد يؤدي الجهل بتعيين هوية ألياف نسيج ما لتخربه إثر عمليات الصباغة والتجهيز النهائي، فوجود ألياف البولي أميد ممزوجة بأنواع أخرى قد يؤدي لانحرافات ظاهرة في الألوان المطلوبة كونها تنتشر بمعظم أنواع الأصبغة مسببة خللاً في نسب الأصبغة الموضوعة، ويذوب الصوف الممزوج مع القطن في حمامات الأصبغة الفعالة التي تستوجب إضافة هيدروكسيد أو كربونات الصوديوم، وتتصهر الألياف الاكريليك عند التحضير بدرجات الحرارة العالية الجافة.

لذا فقد وُضعت تقنيات مختلفة لتحليل الأنسجة على أساس ردود أفعال الألياف تجاه عمليات: الحرق، التقطير الجاف، الصباغة، التميع، الفحص المجهرى، الإذابة.

١- **طريقة الحرق:** تتباين مظاهر عملية الحرق بين أنواع الألياف في اشتعالها وتميعها وشكل اللهب والرائحة ومخلفات الاحتراق كما هو واضح في الجدول (٢٤):

الجدول (٢٤)

مظاهر حرق أهم الألياف والخيوط (عن المشروع ١: الدكتور أحمد الشلاح وزملاؤه بجامعة دمشق)		النوع	
مظاهر الحرق		قطن، قطن مؤسئل، فيسكوز، ألياف نباتية، كتان، حرير النحاس النشادري	
اشتعال برائحة الورق ودون كرات		صوف، حرير طبيعي	
اشتعال برائحة الشعر ودون كرات		حرير مُحمل	
اشتعال برائحة الخل مع تشكيل كرات سهلة السحق بالأصابع وتتكمش من اللهب		احتراق الأسيئات	
يحترق تاركاً هيكلًا من رماد أكسيد الكالسيوم الأبيض		ألجينات	
يشتعل مشكلاً كرات قاسية، صعبة السحق بالأصابع، وتتكمش من اللهب		بولي أميد، بوليستر	
ينصهر دون أن يلتهب		بولي فينيل كلورايد	
يشتعل مشكلاً كرات سوداء، سهلة السحق بالأصابع، وتتكمش من اللهب		بولي أكريلو نتريل	
عن الاختبارات النسيجية للدكتور كميليو مقدسي			
المخلفات	الرائحة	اللهبة	المظهر
رماد أبيض	احتراق الورق	بارقة	يشتعل
حببيبات سوداء مسامية	احتراق العظم	متطايرة	يشتعل
هيكل من الرماد	احتراق العظم	متطايرة	يشتعل
حببيبات مسامية	حمضية مخرشة	بارقة تطفئ	يشتعل
هيكل أبيض من الرماد	احتراق الورق	بارقة تطفئ	يتميع
كرة بيضاء	احتراق السكر	بارقة تطفئ	يشتعل
كرة بيضاء	احتراق السكر	قصيرة مشحورة	يتميع
حببيبات سوداء قاسية	مخرشة	مشحورة تطفئ	يتميع
حببيبات سوداء قاسية	مخرشة	بارقة تطفئ، لا تشحور	يتميع
حببيبات سوداء قاسية	احتراق السكر	مشحورة لا تطفئ	يتميع
كرة بيضاء	احتراق السكر	قصيرة بارقة، لا تشحور، لا تطفئ	يتميع
كرة زجاجية صافية	احتراق الشمع	قصيرة، تشحور، لا تطفئ	يتميع
-	مخرشة	قصيرة، بارقة، لا تطفئ	يتميع

٢- **اختبار التلطix أو الصباغة بأصبغة الاختبار:** ينجح هذا الاختبار مع العينات البيضاء أو الفاتحة اللون، ويتم الاختبار بإحدى المجموعات الصباغية المعروفة بأسماء تجارية مثل: Karminazurol, Neocarmn W, MS, Shiralastain A, D, E، ويُستحسن أولاً تنظيف العينة بغسلها بالإيتر أو رباعي كلور الكربون. وكمثال تطبيقي نأخذ بصبغة Shir-A ونطبقها بدرجة حرارة الغرفة على العينة لمدة دقيقة واحدة ثم نغسل جيداً بالماء ونعصرها باليد ونراقب اللون ونقارنه مع لوحة الدليل الخاصة المبينة في الجدول (٢٥):

الجدول (٢٥)

نتائج اختبارات التلطيح (التبقيع) بحسب صبغة الاختبار Shir-1			
النوع	اللون	النوع	اللون
ألياف بروتينية مجددة، كازئين، أو أنواع بروتينية	أصفر برتقالي	بولي فينيل كلورايد، بولي فينيلدين كلورايد، كوبوليمير من كلور مع البولي اكريلو نتريل	أبيض
نايلون: اختبار الحرارة العالية نحاسي إلى بني	برتقالي محمر أو أزرق محمر	صوف: اختبار الحرارة العالية أصفر فاتح أو نحاسي فاتح إلى بني	أصفر
أسيئات السيليلوز	أخضر مصفر	حرير مُحَمَّل (بحسب التحميل)	كريم إلى أصفر
حرير طبيعي وبعض الألياف النباتية	بني	فيسكوز	أزرق محمر
الحيئات	قرنقلي مصفر	حرير النحاس النشادري	أزرق فاتح
حرير خام	بني غامق جداً	اكريليك	وردي
قطن ممرسر (محرر)	بنفسجي	قطن	أرجواني فاتح
جوت	ذهبي إلى بني	قنب	أرجواني فاتح
يعطي الصوف المكثور لوناً أصفر بني على البارد وأسود على الساخن، والتيفلون نفسه بني اللون لذا فإنه لا يتلطيخ			

وعلى هذا المبدأ نجد لكل مجموعة وصفاً لطريقة التطبيق وشروطها ولوحة دليل ألوان خاصة بها يمكننا من معرفة نوعية الألوان، وأصعب ما يواجهنا في هذه الطريقة الألياف الممزوجة، فوفق لوحة الدليل السابقة سيعطينا الصوف لوناً أصفر، وسيعطينا الحرير اللون البني، وبالتالي فإن العينة الممزوجة منهما ستعطينا اللون الذهبي إلى البني دليل الجوت، علاوة عن أن لكليهما أبخرة قلوية تقلب لون عباد الشمس إلى الأزرق، ومظهر حرق واحد وبهذا فإنهما يختلفان عن الجوت في تجربتي الحرق والتقطير.

٣- طريقة التقطير الجاف: توضع العينة في أنبوب اختبار جاف وتسخن بحذر، وتوضع على فتحة الأنبوب ورقة عباد الشمس أو ورقة خلات الرصاص ونراقب تغير اللون بحسب الجدول (٢٦):

الجدول (٢٦)

تحليل الألياف بطريقة التقطير الجاف	
النتيجة	النوع
أبخرة حمضية انقلاب لون ورق عباد الشمس من أزرق إلى أحمر	سيليلوز طبيعي، ثنائي وثلاثي الأسيئات، بولي فينيل كلوريد الأغوال، بولي ايتلين، بعض أنواع الاكريليك الحمضية، أحيئات، بوليستر
أبخرة قلوية انقلاب لون ورق عباد الشمس من أحمر إلى أزرق	صوف، حرير طبيعي، ألياف بروتينية، بولي أميد، بعض أنواع الاكريليك القلوية
اسوداد خلات الرصاص	صوف، ألياف بروتينية
يشترط لصحة النتائج أن تكون العينة نظيفة ومن مادة وحيدة	

٥- طريقة درجة التميع: تستخدم هذه الطريقة عادةً مع الألياف التركيبية التي لها نقطة تمييع، وتستلزم مجهراً وحامل عينة وميزان حرارة دقيق، وتعتمد على كسر العينة للضوء المستقطب عند تمييعها، وهذا ما يساعدنا على تعيين نقطة التمييع عندما يجهز المجهر بضوء مستقطب، ونرى في الجدول (٢٧) درجات حرارة تمييع بعض الألياف التركيبية:

الجدول (٢٧)

درجات حرارة تمييع بعض الخيوط التركيبية			
درجة التمييع المئوية	الخيوط	درجة التمييع المئوية	الخيوط
٢٣٧	بولي استر Vyeron	٢٤٥,٥	بولي أميد ٣
٢٢٩	بولي استر Grilene	٢١٥	بولي أميد ٦ (برلون)
٢٨٢	بولي استر Kodel	٢٥٠	بولي أميد ٦٦ (نايلون)
١٦٥-١٥٥	بولي بروبيلين	١٨٥-١٨٠	بولي أميد ١١ : Rilsan
١١٠-١٠٥	بولي ايتيلين ضغط عالي	١٧٥-١٧٢	بولي أميد ١٢
١٣٥-١٢٥	بولي ايتيلين ضغط منخفض	٢٥٥	بولي استر عادي: ديولين، ترفيرا

٦- اختبار الفحص المجهري:

أ- الاختبار الطولي: تؤخذ مجموعة ألياف وترصف بشكل طولي أمام بعضها دون تقاطع، وتكبر ٣٠٠ مرة ونقارنها مع المعطيات التالية:

تظهر مباشرة من خلال حراشفها المترابكة	الصوف وشعر الماعز
يظهر على شكل ألياف منبسطة وممتدة أو ملفوفة	القطن
تظهر على شكل أسطوانة أملس، وأحياناً محرز أو مقلم، وأحياناً غير مميزة	الخيوط التركيبية

ب- الاختبار العرضي: من الضروري التنويه أولاً إلى أن القطع العرضي يستلزم جر سكين القطع وليس ضغطها بتجهيزات خاصة تسمى ميكروتوم لنتمكن من الحصول على سماكات شرائح تصل إلى بضعة ميكرومترات فقط، وتتميز الألياف من خلال مشهد المقطع المبين في الجدول (٢٨):

الجدول (٢٨): اختبار الفحص المجهرى والميكروتوم

النوع	المقطع
زجاج، نايلون، حرير النحاس النشادري، تفلون، اكريليك (كرسلان)، بوليستر (تيرلين وداكرون)	مدور أو حلقي
ألياف بروتينية مجددة مثل الكازئين	مدور مع تقعر
صوف	مدور اهليجي
فيسكوز	تسنن حاد
ألجينات	تسنن غير منتظم
فينون N (كوبوليمير من كلور فينيل مع الأكريلونتريل)، فيريل (اكريليك معدل ومثبت)، دينيل (كوبوليمير من كلور فينيل مع الأكريلونتريل المثبت)، بولي كلور الفينيليدين (ساران)	كرتين مرتبطين ببعضهما
أسيتات السيللوز	مدورة تقريباً
حرير طبيعي، أنترون (بولي أميد ٦)	ثنائي أو ثلاثي أو رباعي الفصوص
قطن	مثلثي مع زوايا مدورة
بولي فينيل الأغوال (فينيلون)، بولي فينيليدين ثنائي سيانيد مثبت	أنبوبي ملتف
	كلوي الشكل

٧- طريقة المذيبات: تقوم هذه الطريقة على قابلية بعض الألياف والألياف الصناعية والتركيبية للذوبان أو التخراب في كاشف كيميائي بشروط محددة دون بعضها الآخر كما نجد في الجدول (٢٩):

الجدول (٢٩)

قابلية بعض الألياف الطبيعية والخيوط الصناعية والتركيبية للذوبان	
سيليولوز طبيعي ومجدد، حرير طبيعي مجددة، ألجينات، أسيتات ٣/٢,٥، بولي أميد ١١/٦٦/٦، بولي استر، بولي اكريليك، بولي فينيل الغول، بولي الأوريتان	حمض الكبريت المركز البارد
ينيب جميع الألياف والخيوط باستثناء: بولي الإيتيلين، بولي رباعي فلور الإيتيلين	حمض الكبريت المركز الساخن
أسيتات ٢,٥، بولي الأميد ٦٦/٦، بولي فينيل الغول	حمض كلور المار البارد
حرير طبيعي مجددة، أسيتات ٣/ ٢,٥، بولي الأميد ٦٦/٦، بولي فينيل الغول	حمض كلور الماء الساخن
أسيتات ٣/ ٢,٥، بولي الأميد ٦٦/٦، بولي فينيل الغول	حمض الأزوت المركز البارد
أسيتات ٢,٥	حمض الخل الثلجي البارد
أسيتات ٣/ ٢,٥، بولي الأميد ١١، بولي الأوريتان	حمض الخل الثلجي الساخن
أسيتات ٢,٥، بولي الأميد ٦٦/٦، بولي فينيل الغول	حمض النمل المركز البارد
أسيتات ٣/ ٢,٥، بولي الأميد ١١/ ٦٦/٦، بولي الأوريتان	حمض النمل المركز الساخن
أسيتات ٢,٥	الأسيتون البارد
أسيتات ٣	الأسيتون الساخن
أسيتات ٣، بولي فينيل الغول	ثنائي كلور الميثان البارد
بولى الإيتيلين	ثنائي كلور الميثان الساخن
أسيتات ٣	رابح كلور الكريون الساخن
أسيتات ٣	الكلوروفورم البارد
بولى الإيتيلين	الكلوروفورم الساخن
بولى فينيليدين كلورايد، بولى إيتيلين، بولى بروبيلين	البنزول الساخن
بولى فينيليدين كلورايد، بولى إيتيلين، بولى بروبيلين	التولول الساخن
بولى فينيل كلورايد، بولى فينيليدين كلورايد، بولى إيتيلين، بولى بروبيلين	الكسولول الساخن
بولى أميد ١١، بولى استر، بولى فينيل كلورايد، بولى فينيليدين كلورايد، بولى إيتيلين، بولى بروبيلين	أحادي كلور البنزول الساخن
بروبيلين، بولى الأوريتان	أورتو ثنائي البنزول الساخن

أولاً: اختبارات الألياف وجودتها

أولاً: خواص الألياف القطنية:

- ١- تعريف: الليفة كل شعيرة تحمل خواص الليونة والطرارة والدقة والطول والاستطالة وقابلية اللف والانحناء.
- ٢- فرز وتصنيف القطن: يتم تداول الخامات القطنية تجارياً وفق درجات تقييم خاصة، ونرى في الجدول (٣٠) الدرجات الرئيسة للألياف القطنية مرتبة ترتيباً تنازلياً من الأفضل للأسوأ:

الجدول (٣٠)

الدرجات الرئيسة للألياف القطنية مرتبة ترتيباً تنازلياً من الأفضل للأسوأ						
الجودة	١	٢	٣	٤	٥	٦
التصنيف	متوسطة كاملة	متوسطة	تحت الوسط كاملة	أقل من المتوسط	عادية كاملة	عادية

٣- طول تيلة القطن: لطول تيلة القطن أهمية بالغة، لأن الألياف ولنفس الجوزة قد تتباين عن بعضها البعض في طول ونعومة التيلة، فكل طول تيلة استنثار أمثل، فالتيلة الطويلة تلائم الأقمشة الناعمة كونها تمكنا من الوصول لغزول دقيقة، أما التيلة القصيرة الخشنة فلها مكانتها الهامة في مجالات أخرى.

٣-١- طرائق تعيين طول التيلة: يمكننا تعيينها من الجوزة مباشرة أو من القطن المحلوج:

٣-١-١- من الجوزة: وتتم بأسلوبين نجمع بينهما ونأخذ بمتوسطهما:

أ- طريقة الفراشة: وتتم بفرز الشعيرات لطرفي بذرة القطن وقياس إحدى جهتيها.

ب- طريقة هالو: وتتم بتسريح الشعيرات على شكل نصف دائرة وقياس نصف القطر.

٣-١-٢- من القطن المحلوج: ونجد أيضاً طريقتين:

أ- من الشعيرة: تفحص الشعيرات إفرادياً ويحدد طولها يدوياً بدقة بوضع الشعيرة بين صفيحتي زجاج مع بعض الغليسرين ليؤخذ قياسها تحت المجهر.

ب- من الحزمة: وأهمها طريقة سورتر Sorter المخبرية التي تقوم على عدة صفوف من الأمشاط المتماثلة، وتوضع العينة بينها وتمشط لعدة مرات بنفس الطريقة ثم تؤخذ الشعيرات بالملاقط وتصف بشكل خط بياني على لوحة مخملية غامقة اللون فنحصل على خط بياني يبين طول التيلة.

٤- تعيين رتب القطن: تم تصنيف القطن بين خمس رتب أساسية وهي: إكس، زيرو، واحد، أثنان، ثلاثة، وقسمت كل رتبة من هذه الرتب الأساسية لأصناف وأرباع، ورُقمت الرتب الكاملة وأنصافها بأرقام عشرية متسلسلة ابتداءً من الرقم (١٠-٢٠-٣٠-٤٠-٥٠-٦٠-٧٠)، أما أرباع الرتب فيعبر عنها بالحرف (م) إلى جانب الرقم، أي تقل بحدود ربع رتبة. ويتألف مقياس تصنيف القطن السوري بحسب الجدول (٣١) من خمسة رتب أساسية:

الجدول (٣١)

تصنيف القطن السوري				
3: ثلاثة	2: أثنان	1: واحد	0: زيرو	X
الرتبة الأدنى				الرتبة الأعلى

وتقسم الرتبة الواحدة إلى أربعة أرباع، وتحدد الرتبة بثلاثة عوامل:

أ- اللون: يعتبر اللون من أهم عوامل تعيين رتبة القطن، ويعتمد تعيين اللون على مدى خبرة العامل القائم على عملية الفرز، ما بين أبيض وأبيض كريمي إلى أبيض رمادي، ومحتواه من التبقيع، إذ تدخل نسبة التبقيع في تقييم الرتب كما في الجدول (٣٢):

الجدول (٣٢)

تأثير التبقيع على خفض رتبة القطن			
معدل التبقيع	خفيف جداً	خفيف	كبير
تخفيض الرتبة	نصف رتبة	رتبة كاملة	رتبتان

ويتصف القطن السوري باللون الأبيض الكريمي وهو صفة النضج والكمال، وصفة الرتب العليا، ويتدرج نزولاً إلى اللون الأبيض فالأبيض الرمادي أو المبقع في الرتب المتدنية كما في الجدول (٣٣):

الجدول (٣٣)

تقييم القطن من لونه		
الأبيض الكريمي	الأبيض	الأبيض الرمادي
صفة النضج والكمال		الرتب الدنيا

- ٥- **تيلة القطن**: تصنف الأقطان السورية بين الأقطان متوسطة التيلة، وجرى ترقيمها بأرقام أحادية متسلسلة (١-٦) بحسب تسلسل أطوالها، وتعطى نتيجة الفرز على خانتين: أحاد وعشرات، إذ يدل رقم الأحاد على طول التيلة، ورقم العشرات على رتبة القطن، فنجد مثلاً أن الرتبة (١٣) تعني تيلة (٣) ورتبة (١٠).
٦- **قشرة القطن**: يمكننا إعطاء نسب مئوية تقريبية للقشرة للرتب الأساسية بحسب الجدول (٣٤):

الجدول (٣٤)

النسب المئوية التقريبية لقشرة الرتب الأساسية				
الرتبة	صفر "زيرو"	واحد	اثنان	ثلاثة
التقييم	% ٦-١	% ١٠-٧	% ١٥-١١	% ٢٠-١٦

- ٧- **الشوائب النباتية**: وهي بقايا النبات أثناء عملية القطاف، وتقل نسبة الشوائب بالرتب العليا وتزداد مع انخفاضها.
٨- **تعيين نعومة الألياف ودقتها**: ويتم تعيينها بطرائق رئيسية ثلاث:
أ- طريقة الليفة الواحدة: وتتم بواسطة المجهر.
ب- طريقة الحزمة بالهواء: وتتم بإمرار كمية هواء من خلال كمية قطن معينة.
ج- طريقة الألياف بالوزن: وتتم بوزن ١٠٠ ليفة تتبعها عينات أخرى بنفس الطريقة فنحصل على فكرة عن مدى نعومتها من فرق الأوزان بحسب الجدول (٣٥):

الجدول (٣٥)

نعومة الألياف بدلالة طريقة وزن ١٠٠ ليفة					
النعومة	جيدة ورقيفة جداً	رقيفة	وسط	غليظة	غليظة جداً
الوزن: ملغ	$300 \geq$	٣٩٠-٣٠٠	٤٩٠-٣٩٠	٦٠٠-٤٦٠	$600 \leq$

٩- **قياس الاستطالة**: يتم حساب الاستطالة عادةً من القانون:

$$R = (P \times N_{mf} \div 1000): k.m$$

R: الاستطالة، P: مقاومة الليفة " ليبرة . غرام"، N_{mf}: نمرة الليفة

ويبين الجدول (٣٦) الاستطالة المئوية لعددٍ من الألياف والذي يبين أن الحدود العظمى لاستطالة الألياف ٣٠%:

الجدول (٣٦)

الاستطالة المئوية لبعض الألياف						
النوع	صوف	حرير	قطن	نايلون	فيسكوز	كنفير
الاستطالة	ليبرة. غرام	٢٠	١٠-٤	٢٥-١٥	١٨-١٤	٥-٢
	كيلوغرام . غرام	١٣,٥-٩	٩,٠	٤,٥-١,٨	١١,٣-٦,٨	٩,٠-٢,٣

- ١٠- **قياس المرونة**: إن لقابلية استطالة ومرونة الألياف أهمية كبرى، إذ يتميزق النسيج لولاها عند أي إجهادٍ متوسط وخاصة عند المفاصل، ويتم قياس المرونة عادة بنفس مقاييس الاستطالة وتحصر النتيجة بين ٠ - ٢ حسب طول العينة، ونستعرض في الجدول (٣٧) مرونة بعض الألياف:

الجدول (٣٧)

مرونة بعض الألياف							
الألياف	نايلون	صوف	قطن	فيسكوز	حرير	ألمنيوم	نحاس قاسي
المرونة	٠,٢٥-٠,١٥	٠,٣٢	٠,٥	٠,٧-٠,٤	١,١٦-٠,٧٥	١٠-٩,٧	١٧-١٤,٧

١١- تعيين درجة النضوج: يرافق درجة نضوج الألياف تحسناً في خواص القوة والاستطالة والمرونة، وتتعلق درجة النضوج بازدياد سماكة الطبقة الأولى كما يبين الشكل (٣٤):



الشكل ٣٤: درجات نضوج الألياف القطنية

وتزداد كمية الليومن Lumen بازدياد الطبقة السيللوزية، ويتم تعيين درجة نضوج الألياف بإحدى الطرائق التالية:

أ- صباغة الألياف.

ب- إمرار الهواء.

ج- المعالجة الكيماوية: وهي الأكثر شيوعاً، ويتم تطبيقها بأخذ محلول ١٨% هيدروكسيد الصوديوم وعددٍ من الألياف النظيفة ووضعها تحت المجهر لمدة لا تقل عن الدقيقة ومراقبة تغير كل ليفة على حداً، وقياس السماكة الأخيرة واستخلاص النسب التالية في الجدول (٣٨):

الجدول (٣٨)

نسبة الانتفاخ				
النسبة	نضوج الليفة تام	الليفة ناضجة	الليفة ناضجة قليلاً	الليفة ميتة تماماً
التقييم	$0,5 \leq$	٠,٥-٠,٢٥	٠,٢٥-٠,١٢٥	$0,125 \geq$
سماكة الانتفاخ = سماكة الليفة النهائية ÷ سماكة الليفة الناضجة				

١٢- قابلية الألياف للاحتفاظ بالحرارة: يمكننا تعيين هذه القابلية بطرائق عدة أهمها طريقة ميزان الحرارة، إذ ترفع درجة حرارة الميزان حتى ٩٥ م° ونغرز به بسرعة عالية داخل كتلة الألياف ونقيس درجة الهبوط خلال زمن معين، نكرر التجربة عدة مرات ونأخذ بالمتوسط، ونرى في الجدول (٣٩) نتائج عدة ألياف مقارنةً مع الهواء:

الجدول (٣٩)

نتائج اختبارات الاحتفاظ بالحرارة لعددٍ من المواد				
المادة	الهواء	الحرير الطبيعي	الصوف	القطن
الزمن " ثانية "	٦٧٦	١٢٨٤	١١١٨	١٠٤٦

١٣- قابلية الألياف لامتصاص الرطوبة: لهذه الخاصية أهمية كبيرة جداً في تحقيق جودة الألياف، وقد دلت الدراسات بأجواء مختلفة معدلات الرطوبة على أن معدلات الامتصاص لبعض الألياف على الشكل المبين في الجدول (٤٠) الذي حددت قيمه بدرجة حرارة 20 ± 2 م°:

الجدول (٤٠): قابلية بعض الألياف لامتصاص الرطوبة

معدل الرطوبة %	١٠	٢٠	٣٠	٤٠	٥٠	٦٠	٧٠	٨٠
القطن	٢,٤	٣,٦	٤,٣	٥,٠	٥,٧	٦,٧	٧,٩	٩,٠
الصوف	٤,٠	٧,١	٩,٤	١١,٠	١٢,٢	١٢,٦	١٦,٠	١٨,٦
الحرير الطبيعي	٣,٣	٥,٤	٦,٧	٧,٨	٨,٨	٩,٩	١١,٤	١٤,٠
الألياف التركيبية	٣,٩	٥,٧	٧,٤	٨,٨	١٠,١٤	١٢,٢	١٤,٣	١٧,١

ثانياً: مراقبة جودة الغزول والألياف

تعتبر مراقبة الجودة وفق القيم والاختبارات المعتمدة عالمياً من ضرورات نجاح معامل الغزل والنسيج، لذا فإن ثمة اختبارات يتم تطبيقها على الشعيرات وشريط الكرد Sliver والغزول، ويبين الجدول (٤١) أهم الاختبارات الواجب تطبيقها على أي منتج لتحقيق درجة الجودة المطلوبة:

الجدول (٤١)

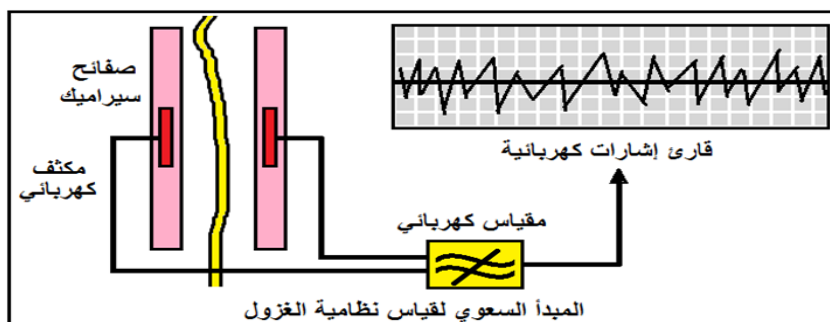
اختبارات جودة الغزل Yarn Quality Parameters	
النقاء Purity	الغبار Dust، الأوساخ Trash
السطح Surface	القطر Diameter، الاستدارة Roundness، الكثافة Density، التشعر Hairiness
الانتظامية Evenness	عدم الانتظامية Irregularity، العيوب Imperfection
المتانة Tenacity	قوة القطع Force، الاستطالة Elongation، العمل المبذول Work done

ويتوجب التركيز في المخبر على عددٍ من المتغيرات الداخلية الواجب ضبطها للوصول لنتائج سليمة، والتي من أهمها:

المتغيرات المخبرية الداخلية			
معدلات الرطوبة	درجة الحرارة	ضبط الحساسات	العيارات
اختلاف العينات			

١- جهاز اختبار الانتظامية للألياف والأشرطة "Evenness Tester 80": يقيس هذا الجهاز مستوى عدم الانتظام في الغزول Yarns أو المبروم Roving أو شريط الكرد Sliver، إذ تحدد درجة انتظام الخيط وفق ما يسمى المبدأ السعوي Capacitance principle بمدى تناسب قطره على امتداد الطول لتقدير جودة الخيط بدقة، ومعرفة الأسباب التي تؤدي إلى تدني الجودة إن وجدت.

وصف الجهاز: حوامل مواشير الغزل، جهاز شد الألياف، ممرات توجيه الخيط. الجزء الفاحص: يعتمد مبدأ عمل هذا الجزء كما في الشكل (٣٥) على إمرار المادة المختبرة من خلال مكثفات القياس والتي تكون المسافة بين لبوسيتها ثابتة وكذلك مساحة السطح المتقارب من اللبوسين، وعلى هذا ففي الحالة الطبيعية يكون الوسط العازل هو الهواء، وعند إمرار المادة المختبرة يختلف الوسط العازل الأمر الذي يؤدي إلى اختلاف في السعة الكهربائية للمكثف.



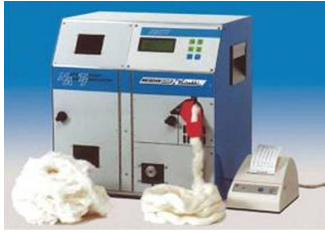
الشكل ٣٥: المبدأ السعوي لقياس نظامية الغزول

يؤدي تحريك المادة المختبرة ووجود العيوب فيها (أماكن رفيعة - أماكن غليظة - عقد) لاختلاف السعة الكهربائية للمكثف، ويتحول الاختلاف بواسطة دارات داخلية في فرق السعة الكهربائية إلى اختلاف في فرق الكمون الكهربائي. ويتم سحب المادة المختبرة بسرعات مختلفة بحسب نوع ألياف الاختبار كما يبين الجدول (٤٢):

الجدول (٤٢)

السرعات المطبقة بحسب نوع ألياف الاختبار		
النوع	شريط الكرد - السحب - المبروم	الخيط النهائي
السرعة	٢٥ متر/دقيقة	٤٠٠ متر/دقيقة

يتم رسم المنحني تبعاً للاختلافات الواردة من الفاحص حيث نستطيع من دراسة هذا المنحني والاستعانة بمخطط الآلة المنتجة من تعيين الجزء المعيب والمسبب لارتفاع معامل الاختلاف على أساس الأماكن الغليظة أو الرفيعة أو العقد في ١٠٠٠ متر من الخيط موضوع الاختبار.



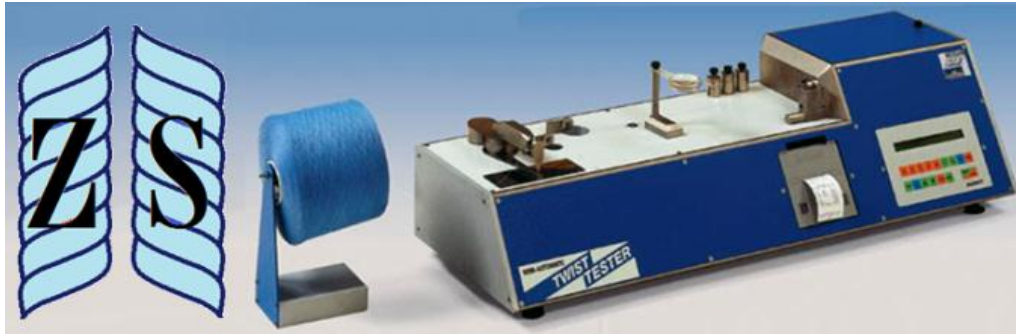
الشكل ٣٦: جهاز NATI الإيطالي الصنع

٢- **جهاز فحص نسب الشوائب والوبر:** يقوم هذا الجهاز بفحص نسب الشوائب والأوساخ والعوادم والوبر (النسب NEPS)، ويتألف الجهاز من ثلاث حجرات: - حجرة تغذية وأسطوانة تفتيح.

- حجرة القطن التنظيف.
- حجرة صغيرة لوضع قارورة صغيرة لتوضع الشوائب فيها، وحامل العينة. توزن عينة قطنية وتُشكّل يدوياً على شكل شريط أسطواني طويل مبروم، ثم تنقل لحامل العينة بحيث نترك جزءاً بارزاً منها ليتمكن سلندر التغذية من سحبه.

٣- **جهاز قياس عدد برمات الخيط Twistmatic:** تهدف هذه التجربة لتعيين عدد البرمات في الخيط. طريقة العمل: يتحرك مؤشر الاستطالة بعد سحب ٢ متر من الخيط هوائياً من خلال الثقب الموجود في الفك الدوار حتى ينطبق على الصفر وينطبق معه الفك الدوار على الخيط.

بعد ذلك يبدأ الفك الدوار بالدوران باتجاه عقارب الساعة (فك البرمات باتجاه الحرف S)، فيتمدد الخيط ويتناقص عدد برماته إلى الصفر ويتحرك مؤشر الاستطالة ويتوقف على المسند. وتبدأ عملية برم جديدة بالاتجاه المعاكس (إعطاء البرمات للخيط باتجاه الحرف Z)، ويعود مؤشر الاستطالة ليبدل على انكماش في العينة وعندما يصل المؤشر إلى الصفر يتوقف دوران الفك الدوار آلياً، وتتم قراءة عدد البرمات من خلال شاشة التحكم.



الشكل ٣٧: جهاز قياس عدد البرمات

ويحدد الجهاز كل من: أعلى قمة وأدنى قيمة والقيمة المتوسطة لعدد البرمات بالإضافة إلى الانحراف المعياري ومعامل الاختلاف.

٤- **أصناف أخطاء الغزول Category of yarn fault:** يُعرف الغزل غير المنتظم بأنه الغزل الحاوي على أخطاء في الصنع، ونجد ثلاثة أنواع من أخطاء عمليات الغزل تعتمد على حجمها وطولها وتكرار حدوثها، وهي:

- عدم الانتظامية Irregularity.
- الشوائب أو العيوب Imperfection.
- عيوب الغزل المفروضة Objectionable yarn fault.

٤-١- **عدم الانتظامية %Um:** يتباين توزع الشعيرات في جميع منتجات غزل الشعيرات القصيرة، سواءً أكانت على شكل ألياف أم مبروم أو شريط تسريح، وإذا ما تمت عملية قطع في مكان ما سنجد اختلافاً في عدد شعيرات المقطع العرضي من مكانٍ لآخر، وقد يبلغ التغير حتى $\pm 40\%$ ، ويرتبط مدى التغير بنعومة الشعيرات ومدى اختلاف نعومة الشعيرات فيما بينها وبين المادة، ونجد عدم الانتظامية هذا حتى في أصناف الغزول المستمرة بسبب الاختلاف بين نعومة الشعيرات، ويرمز لعدم هذه الانتظامية بـ: $CVm \& Um\%$.

٤-٢- الشوائب أو العيوب Imperfection: تعرف العيوب على أنها اختلافات المقطع العرضي الظاهرة للغزول في ثخاناتها وعدها، ويطلق عليها اسم العيوب أو الشوائب، وغالباً ما تكون قليلة العدد، لذا يتم رصدها بصورة منفصلة بدلاً عن جمعها مع عدم الانتظامية كونها ضعيفة التأثير، وتقسم عملياً لثلاثة أقسام:
المناطق الرفيعة - المناطق الثخينة - العقد



الشكل ٣٨: أنواع العيوب

وتظهر العيوب عادةً إما بسبب سوء جودة الخام، أو لتراجع ضبط ومراقبة عمليات التصنيع، علاوة عن جودة آلات التشغيل بين آلات قديمة مهترئة وآلات حديثة مجهزة تحت صيانة مستمرة من قبل مختصين.

٤-٣- الوقاية من أخطاء البرم Protection twist: تزداد صعوبة عمليات السحب مع ازدياد عدد البرم في وحدة الطول ما يؤدي لظهور أخطاء دورية في عملية البرم، أما عندما يكون البرم ضعيفاً فسواجه مشكلة تمليص وانسلاخ سهل للشعيرات ما يؤدي لظهور مشكلة الزغب في آلات الغزل الحلقي.



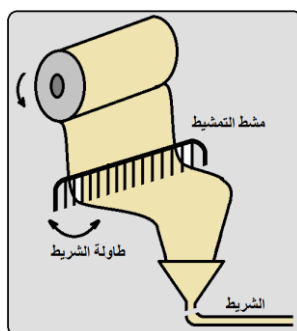
الشكل ٣٩: آلة البرم

وقد تظهر حتى في أحوال البرم المثالي للغزول بعض الأخطاء بسبب خلل في ضبط الآلات كأخطاء دورية مثل قيمة شد البرم في آلة البرم، أو ضغط الأسطوانات في آلة الغزل الحلقي، ضغط السيور الجلدية Apron، ونوع صفائح تغيير مسافة السيور، وغالباً ما تظهر هذه الأخطاء على شكل ازدياد كميات المناطق الثخينة والرفيعة في الغزل المنتج.

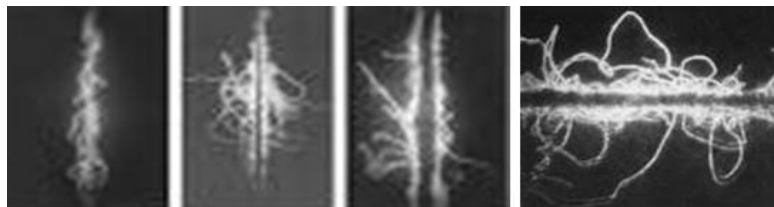
٣- أخطاء التمشيط Comber: تتم عملية جمع الشعيرات في آلة التمشيط باعتماد مسافة معينة تسمى مسافة التمشيط، وتظهر العيوب الدورية في حال توضع موقع التمشيط وطاولة الآلة على مسافة غير مناسبة.

٤- أخطاء عملية الكرد Card: لا تظهر أخطاء عملية التسريح عند غزل الشعيرات القصيرة أو العوادم عند نهاية خط التحضير أي بعد مخرج آلة السحب.

٥- عيب الشعر Hairiness: يعتبر قياس وتقييم الشعر وتغيراته أمراً مهماً جداً عند تقييم جودة الغزل، إذ يسبب الشعر الكبير مشاكل في عمليات النسيج والحياكة، مما يؤدي لتراجع في تقييم المنتج النهائي.

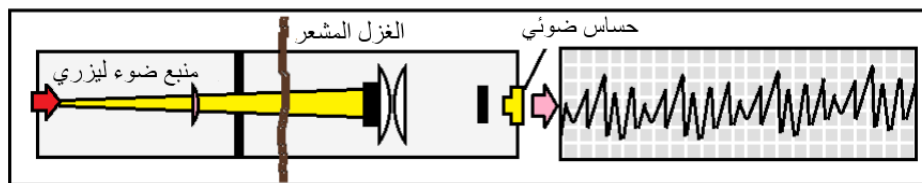


الشكل ٤٠: مشط وطاولة التمشيط



الشكل ٤١: درجات متباينة لظاهرة التشعر

وتتم عملية القياس كما في الشكل (٤٢) من خلال تسليط أشعة ليزرية ثابتة وحيدة اللون على الشعيرات البارزة من جسم الغزل، والتي تلعب دورها في تشتيت الأشعة الليزرية المتوازية عبر عدسات يلتقطها حساس ضوئي، في حين أن جسم الغزل بذاته يكون كثيفاً للأشعة كونه غير شفاف.



الشكل ٤٢: جهاز قياس درجة التشعر

وتظهر الأشعة المشتتة من انكسار الضوء وانعكاسه على الشعيرات المنفردة، ما يعني ظهور الشعيرات البارزة بصورة لامعة ساطعة يتلقفها الجهاز كإشارة يمكننا تحويلها للحساس الضوئي الذي يحولها لقيمة تتناسب طردياً مع تشعر الغزل.

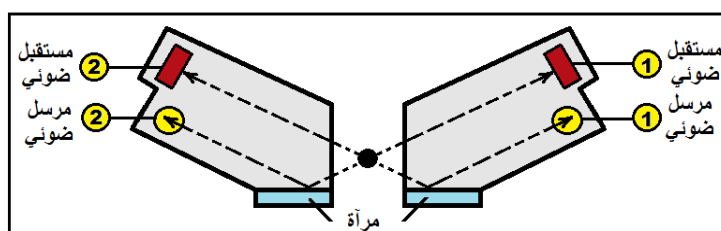
وتتأثر خاصية التشعر بمجموعة من العوامل مثل طول الشعيرات، وشكل المقطع العرضي للغزل، ومحتوى الشعيرات القصيرة، ومستوى البرم، وسرعة الآلة، ووزن الزردة، ويمكننا جدولة أسباب التشعر وتغيراته على الشكل المبين في الجدول (٤٣):

الجدول (٤٣)

أسباب التشعر	
القطن الخام	طول وتجانس ورطوبة الشعيرات، ومحتوى الشعيرات القصيرة
عمليات الغزل	برم المبروم، الشد، عمر ونوع الحلقات والزرذ على آلة الغزل الحلقي، نوع الفوهات في الغزل التوربينية، برم الألياف وسرعة اللف
الشروط المناخية	درجة الحرارة والرطوبة

٦- الكثافة والاستدارة والقطر **Roundness & Density & Diameter**: يقيس الحساس البصري Optical Multifunctional: OM أقطار الغزول من الجانبين من خلال توضع متناظر لمرسلات ضوئية، ومرايا ومستقبلات من كل طرف.

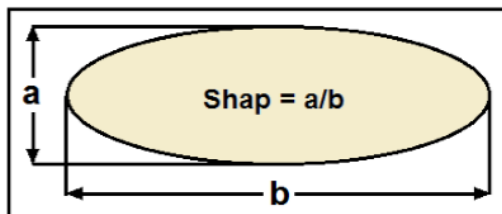
ويعتمد قياس جسم الغزول على تقنية حساس رقمي يتكون من آلة تصوير عالية الدقة وحساس تناظري مدمج يعمل برفقتها، وتقوم آلية العمل على إرسال أشعة تحت حمراء على شكل حزم ضوئية متوازية للحساس لتتكون صورة واضحة للألياف على كل من المستقبلين الضوئيين، ودون أن تؤثر الشعيرات البارزة من جسم الغزول على نتائج الاختبار كما يبين الشكل (٤٣):



الشكل ٤٣: الحساس البصري Optical Multifunctional: OM

ويقوم نظام الاختبار بتقييم القطر الرئيس المتوسط للغزول بما يؤمن وصفاً دقيقاً للمقطع العرضي، أخذين بعين الاعتبار تقييم الشعيرات المتجمعة والبارزة من جسم الغزول، وكذلك التغيرات القصيرة الموجة.

٧- معامل الاستدارة **Shape**: يشير هذا المعامل لمدى استدارة الألياف لما لها من دور هام في جودة وجمالية المنتج النهائي، ويتم حسابه بقسمة الضلع الكبير للقطع الناقص على قطره الصغير كما في الشكل (٤٤):



الشكل ٤٤

٨- الكثافة **Density**: ترتبط كثافة الغزول D ارتباطاً وثيقاً بشدة البرم، وتقدر بالغرام/السنتيمتر المكعب:

$$D = 4 m/d^2 \cdot \pi \cdot L: [g/cm^3]$$

حيث L : طول الخيط، d : قطر الخيط، m/L : نمرة الخيط

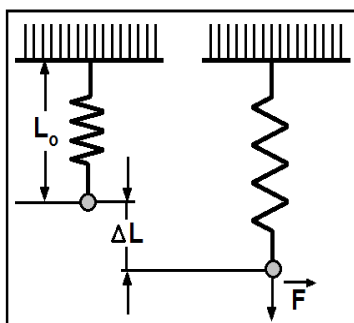
وتظهر القياسات لألياف بذات النمرة مدى اختلاف كثافتها مع ازدياد شدة برمها، إذ تزداد كثافة غزل ممشط بنمرة 170 Nm بزيادة برمه بمعدل ١٠% لإنقاص قطره بمقدار ١٠% وازدياد كثافته بمعدل ٠,٤٨-٠,٦٢ أي بزيادة قدرها ٢٢%.

٩- المتانة **Tenacity**:

٩-١- نظام القياس:

٩-١-١- القوة **Force**: يتم تعيينها بميزان نابضي كما في الشكل (٤٥)، وتقدر بالنيوتن ($N = kg \cdot m/s^2$). إذ يدل الانتقال ΔL على مقدار فعل الكتلة على النابض، وترتبط قوة الوزن بقيمة تسارع الجاذبية مكان الاختبار، ما يستوجب ضرب كتلة عينة الاختبار بقيمة تسارع الجاذبية (٩,٨١ م/ثا^٢) لنحدد قوة الثقل التي خضع لها النابض كي يحقق هذا الامتطاط:

$$F = m \cdot a = 1 \times 9.81 [kg \cdot m/s^2]$$



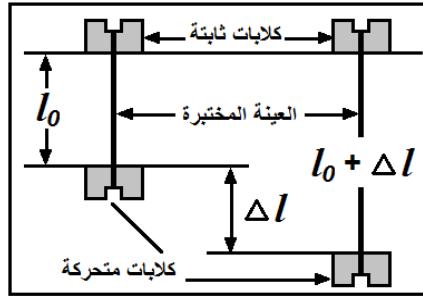
الشكل ٤٥: اختبار القوة بالنابض لتعيين المتانة

يدل الانتقال ΔL على مقدار فعل الكتلة على النابض، وترتبط قوة الوزن بقيمة تسارع الجاذبية مكان الاختبار، ما يستوجب منا ضرب كتلة عينة الاختبار بقيمة تسارع الجاذبية (٩,٨١ م/ثا^٢) لنحدد قوة الثقل التي خضع لها النابض كي يحقق هذا الامتطاط. وتدعى القوة المرجعية لنمرة عينة الغزل بالمتانة **Tenacity** ووحدتها (CN/tex).

٩-١-٢- الاستطالة **Elongation**: تقاس الاستطالة E لنمرة عينة غزل بتعيين القوة اللازمة لحدوث الانقطاع F_H والتي تتناسب مع الطول الذي حققه الاختبار عند حدوث الانقطاع كما في الشكل (٤٦) حيث يكون:

$$E = \Delta l/l_0 \cdot 100$$

حيث l : الطول الأصلي للعينة، Δl : مقدار استطالة العينة المختبرة عن الوصول لقوة القطع F_H .



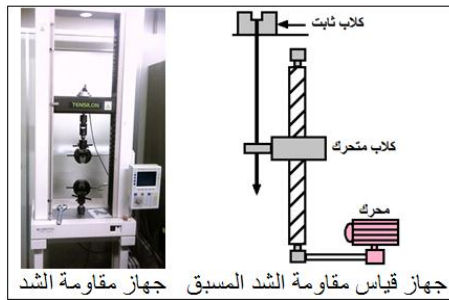
الشكل ٤٦: جهاز تعيين الاستطالة

٩-١-٣- العمل المحقق **Work done**: وهي القيمة الناتجة عن القوة والمسافة، إذ تُعرف القوة بالقوة المبذولة على العينة بشروط قيمة أعظمية، والمسافة بالمسافة المقطوعة بواسطة الفك المتحرك حتى لحظة بلوغ القوة الأعظمية:

$$W = F \times l$$

حيث W : العمل المحقق، F : متوسط قوة استطالة القطع، l : المسافة المقطوعة.

٩-١-٤- قوة الشد المسبق: يتوجب علينا قبل تطبيق اختبار الشد Tensile testing أن نمح جميع العينات ذات قوة الشد المسبق الأولية كما هو واضح في مخطط الجهاز في الشكل (٤٧) لتحقيق قيم استطالة متطابقة وفقاً للمقاييس العالمية المعروفة والمعتمدة: BISFA, DIN, ISO, ASTM.



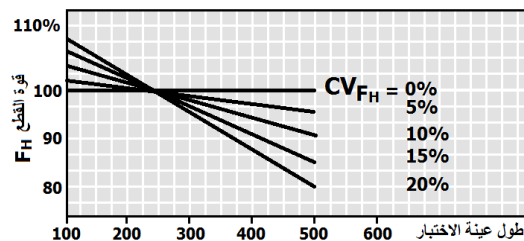
الشكل ٤٧

ويتعلق مقدار الشد المسبق بنمرة ونوع الألياف المراد اختبارها كما يبين الجدول (٤٤):

الجدول (٤٤)

الشد المسبق لبعض الألياف والألياف			
المقياس	الشد المسبق	المادة الخام	النوع
DIN	0.5 CN/tex	قطن، صوف، حرير، كتان، مجددة	Spun غزل
BISFA		فيسكوز	Filament شعيرات
	بوليستر، بولي أميد	Texture تكستوريه	
	2 CN/tex		بوليستر/ فيسكوز
	1 CN/tex	فيسكوز	

٩-١-٥- العوامل المؤثرة في اختبار قوة القطع: يتأثر اختبار قوة القطع F_H بعدد من العوامل، من أهمها:
١- تتراجع قوة القطع بازدياد طول عينة الاختبار كما في الشكل (٤٨).



الشكل ٤٨: تأثير طول عينة الاختبار على قوة القطع

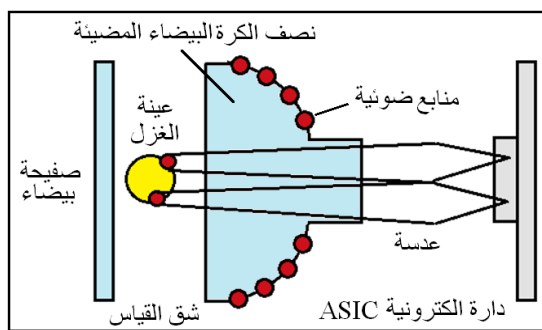
٢- يزداد احتمال احتواء المناطق الضعيفة في العينة مع ازدياد الطول المعتمد للاختبار.
 ٣- تقل قوة القطع للغزول ذات النمرة الواحدة مع ارتفاع قيمة معامل اختلاف قوة القطع CV_{FH} .
 ٤- ترتفع قيمة قوة القطع بحسب: نوعية المادة الخام، نسبة مزج الخليط، طرائق وآلات الغزول كأن يكون حلقي أم دوار...، شدة البرم، نوعية الشعيرات.

٩-١-٦- تأثير الرطوبة على قوة القطع: تتزايد قوة قطع الألياف الطبيعية السيللوزية مثل القطن والكتان والجوت والقنب مع ازدياد معدلات الرطوبة الجوية، وتتناقص مع الألياف السيللوزية المجددة مثل ألياف الفيسكوز والأسيتات.

وفي حين أننا نلمس تناقصاً لقوة القطع في الألياف الحيوانية مع ازدياد معدلات الرطوبة، فإننا نجد تناقصاً خفيفاً للألياف التركيبية كالبوليستر والبولي أميد.

٩-١-٧- تأثير الرطوبة النسبية على الاستطالة: تبدي جميع الألياف التي لها قدرة على امتصاص رطوبة أكبر قدرة أكبر على الاستطالة، وبالتالي تزيد أو تنقص الاستطالة بحسب ما امتصته الألياف من رطوبة، فنجد مثلاً تراجع استطالة الألياف الصوفية بمقدار ٨-١٠% من ٦٥% حتى ٥٥% بسبب الاستجابة العالية للصوف على التأثير بمعدلات الرطوبة النسبية.

١٠- النقاء Purity: يعتمد مبدأ اختبار درجة نقاوة الغزول على تصوير الألياف على رقائق ضوئية مرتبة خطياً بحيث تمر أمام منطقة اختبار كروية بيضاء تسمح بتسليط شدة ضوئية أعظمية على الألياف، ويتأتى الضوء من عدة منابع ضوئية الكترونية ذات إرسال ضوئي أزرق تتوضع على منطقة نصف كروية كما في الشكل (٤٩):



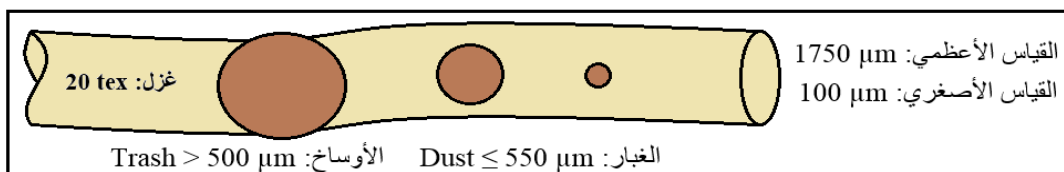
الشكل ٤٩: مبدأ قياس درجة النقاء

ويعتبر الضوء الأزرق الأنسب لاكتشاف جزيئات الأوساخ كونه يمنحنا تبايناً كبيراً بين جزيئات الأوساخ البنية اللون مع الغزول البيضاء.

ويتم تعيين وتقويم أي انخفاض كبير لانعكاس اللون الأزرق بواسطة دائرة الكترونية مدمجة ASIC على شكل إشارة إذا كانت ضمن مجال الإشارات الممكنة لجزيئات الأوساخ، في حين يسجل عيب الغبار مع الحجم. ويقوم معالج الإشارة للحساس بتعيين متوسط مساحة جزيئات الأوساخ والغبار، ويعطى متوسط حجم الجزيئات بوحدة $9 \mu m$ ، ولا يؤثر سطوع أو عمق لون الجزيئات على نتائج الاختبار. ويتم التمييز بين الأوساخ Trash والغبار Dust وفقاً لمعايير الاتحاد الفدرالي للصناعات النسيجية العالمي ITMF على الشكل:

أوساخ $500 \mu m < 500 \mu m < \text{غبار} < 50 \mu m$

وبيين الشكل (٥٠) مقارنة بين الحجمين الأعظم والأصغر للأوساخ والغبار على غزل قطني بنمرة 20 tex:



الشكل (٥٠): مقارنة بين الحجمين الأعظم والأصغر لجزيئات الأوساخ والغبار على غزل قطني بنمرة 20 tex

١١- **جهاز اختبار نمره الخيط:** يهدف هذا الجهاز لتعيين نمره الألياف أو الألياف، وتعيين قيمة الانحراف المعياري ومعامل الاختلاف لعدد من الألياف .

ويعتمد مبدأ عمل الجهاز المبين في الشكل (٥١) على قياس وزن خيط معروف الطول وتطبيق علاقة النمره: الطول/الوزن، ومن خلال علاقات التحويل بين النمر يتم إظهار النمره في النتيجة النهائية التي تظهر في الطباعة كنمره انكليزية قطنية:

$$Nm=1.693 \times Neb$$

أما وزن الشلّة فيظهر في النتيجة النهائية بوحدة Grains:

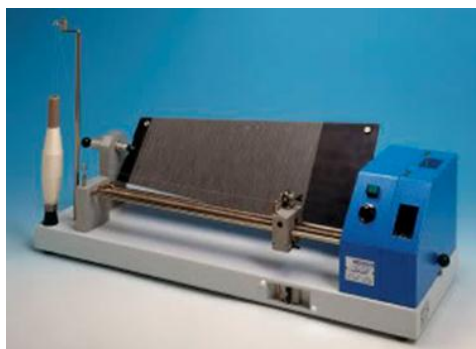
$$(١) \text{ ليبرة} = (٧٠٠٠) \text{ غرين} = (١) \text{ رطل انكليزي} = (٤٥٣,٦) \text{ غرام}$$

إجراء الاختبار: تعبر نمره الخيط عن قطره كونها علاقة بين الطول والوزن، وللحصول على النمره يجب أن نأخذ طولاً محدداً ونقوم بوزنه، نختار بعدها نظام التتمير المناسب لاستخراج النمره. ولإجراء الاختبار نمرر الخيط من أدلة التوجيه ثم أجهزة الفرملة ومنها إلى الموزع ونثبت الخيط على الطيار وندور الطيار بعد التأكد من ضبط مؤشر عداد الطول ونقوم بلف طول معين غالباً (100 m) ثم نقوم بوزنه، وبتطبيق العلاقات السابقة نحصل على النمره المطلوبة.



الشكل ٥١: جهاز تعيين النمره

١٢- **جهاز اختبار مظهرية الخيط:** يقوم الجهاز الواضح في الشكل (٥٢) بفحص مظهرية الخيط والتشعر والأماكن الرفيعة والثخينة والنبس وباقي العيوب.



الشكل ٥٢: جهاز اختبار مظهرية الألياف

ويتألف الجهاز من الهيكل الذي يركب عليه اللوحة المصنوعة من الألمنيوم المؤكسد والتي يلف عليها الخيط، والدليل الذي يتحرك على طول اللوحة بشكل موازي، ونقوم بإمرار الخيط من الماسورة إلى الدليل ثم إلى اللوحة، نقوم بتشغيل الجهاز بعدها فتدور اللوحة ويتحرك الدليل على محوره وبالتالي يُلف الخيط على اللوحة بشكل خطوط متوازية ومتلاصقة.

وبعد انتهاء اللف يقارن الشكل الموجود على اللوحة بالأشكال المعتمدة عالمياً Standards، ثم يتم اختيار الشكل المماثل بشكل تقريبي ويُعطى الخيط الدرجة المرفقة للشكل ويتم قبوله أو رفضه حسب المواصفات المطلوبة.

١٣- جهاز برسلي لقياس متانة الشعيرات: تزداد درجة مقاومة الألياف تبعاً لدرجة النضوج، لأن النضوج يعني ازدياد طبقات السيللوز في الليفة، وتعتمد أكثر مراكز البحوث جهاز برسلي لتعيينها، ويتم العمل على هذا الجهاز بأخذ عينة القطن وتمشيظها جيداً حتى تحقق أكبر قدرٍ من التوازي، وتوضع بين فكي آلة الشد ونحدد رقم الانقطاع ونقسمه على وزن الألياف فنحصل على رقمٍ مقدرٍ بوحدة برسلي، ونحسب مقاومة القطع من العلاقة:

$$\text{مقاومة برسلي للقطع} = [10,8116 \times \text{الرقم الناتج} \times (\text{المقروء} / \text{الوزن})] - 0,12$$

ويتم تصنيف مقاومة الألياف على أساس الجدول (٤٥):

الجدول (٤٥): تصنيف مقاومة الألياف بحسب علاقة برسلي

تقييم الألياف	قوية جداً	قوية	وسط	قريبة من الوسط	ضعيفة
النتيجة	96 <	91-96	75-90	70-74	70 >

وللحصول على المقاومة الفعلية للألياف نضرب هذه الأرقام بـ ١٠٠٠

يقوم هذا الجهاز بفحص قوة شد خصلة من شعيرات القطن، ويتألف كما هو واضح في الشكل (٥٣) من: ملزمة، مشط لتمشيظ الشعيرات، فكين للإمسك بالعينة، فك علوي ثابت وآخر متحرك، ذراع مرقم من (٥-٢١) رطل إنكليزي، عربة مرقمة من (٠-١٠) من أجزاء الرطل الإنكليزي، زئبق، ويجب أن يكون الجهاز على مستوى أفقي مائل قليلاً.



الشكل ٥٣: جهاز برسلي

الطول القاطع: ١١,٣ رطل إنكليزي. وزن الشعيرات المقطوعة: ٣,٢ ملغ

فإذا كانت المسافة بين الفكين = صفر: دليل برسلي = الحمل القاطع بالرطل الإنكليزي / وزن الشعيرات بالملغ
 إذا كانت المسافة بين الفكين ٨/١ بوصة: نسبة برسلي = الحمل القاطع بالرطل الإنكليزي / وزن الشعيرات بالملغ
 دليل قوة الشعيرات = (نسبة برسلي / ٣,١٩) × ١٠٠٠
 متانة الشعيرات = دليل برسلي × (5.3 g/tex)

١٤- جهاز تعيين أطول الشعيرات **Classifibers**: يحدد هذا الجهاز كما في الشكل (٥٤) طول تيلة القطن ويطابق طول التيلة بالفحص مع الرتبة. ويعتمد هذا الجهاز على مبدأ انعكاس الضوء. ويتألف الجهاز من: حجرة العينة، مساعد رفع العينة، غطاء مثقب، مقبض متحرك للمشط، المشط الحامل للعينة، فرشاة لتنظيف وتسريح العينة، فرشاة حديدية لتنظيف كسوة الجهاز عند تحضير العينة، الجهاز الفاحص: حجرة ضوئية.



الشكل ٥٤: جهاز تعيين أطول الشعيرات

وتظهر على قائمة النتائج مجموعة من الرموز كما في الجدول (٤٦)، والتي تعني:

الجدول (٤٦)

دليل بعض رموز جهاز تعيين أطول الشعيرات	
طول الشعيرات الفعال	SL 2.5 %
متوسط طول الشعيرات	ML
الطول الأكبر من الطول المتوسط	UFM
نسبة الشعيرات القصيرة الأقل من ٠,٥ بوصة (12.7 cm)	SFC %
معامل انتظام الشعيرات	UT %
درجة انتظام الشعيرات	UR
معامل الاختلاف	CV%

١٥- قياس درجة البياض والاصفرار LUCI: يقصد بالبياض نسبة اللون الأبيض في العينة وبالتالي معدل النقاوة، أما الاصفرار فيدل على محتوى العينة من الشوائب السمراء العاتمة والفضلات العالقة والتي تمنع من إظهار نقاوة اللون الأبيض.

ويتألف الجهاز كما يظهر من الشكل (٥٥) من: كرة سوداء اللون على اليمين لتعبير الجهاز ولتحميل العينة المراد تعيين درجة بياضها، أسطوانة كريستال زجاجية لوضع العينة فيها، شاشة إلكترونية لنتائج المعايرة، أزرار التحكم بالجهاز، معالج تحليل النتيجة وإظهار النتيجة على الشاشة.



الشكل ٥٥: جهاز تعيين درجة البياض

مبدأ عمل الجهاز: يتشابه هذا الجهاز مع المطياف الضوئي العادي الخاص بالملون Spectrophotometer في مبدأ العمل، إذ يعتمد على مبدأ إلكتروني بإرسال إشعاع ضوئي بتوتر محدد من مصباح تنغستين على سطح الشعيرات ليتم امتصاص قسم منها وانعكاس القسم الآخر، وهذا ما يدل على: لون الألياف: فكلما لونها أقوى كانت قابلة لامتصاص أكبر وانعكاس أقل. سطح الألياف: فكلما كان سطح الألياف خالياً من العقد أو الالتواءات (أي أن مقطعه الطولي أسطوانياً منتظماً) كلما كانت درجة انعكاسه أعلى. وبعد ذلك تستقبل الأشعة المنعكسة على شريحة مستقبل إلكتروني حيث تحول بعد ذلك قيمة رقمية، ويبين الجدول (٤٧) أهم المواصفات العالمية للقطن:

الجدول (٤٧)

المواصفات العالمية للقطن وفق نشرة أوستر الدولية			
٤,٣	النعومة	١٣٢/٣ انش	طول التيلة
٢٥ غ/تكس	قوة الشد	٤٧ %	الانتظامية
٠,٩	نسبة الشعيرات القصيرة	٢٠٠ غ	عدد النبس
٩	درجة الاصفرار	٠,٧٥	درجة انعكاس الضوء
500 μm < غبار < 400 μm	عدد جزيئات الغبار	٠,٤ %	نسبة الشوائب

الباب الثالث

- ١ . النظرية الصباغية والأصبغة.
- ٢ . تصنيف الأصبغة المستخدمة في الصباغة.
- ٣ . أساسيات ومبادئ عملية الصباغة.
- ٤ . مواصفات وثباتيات الأصبغة.
- ٥ . المواد الداخلة في بناء الحمام الصباغي.

النظرية الصبغية والأصبغة

١- تعريف: الصباغ مركب قادر على الارتباط بطريقة ما مع الألياف المراد صباغتها مانحاً لها اللون، ويكتسب المركب الكيميائي اللون عندما يمتلك القدرة على امتصاص حزمة ما من الطيف المرئي وعكس الباقي. ويذكر الدكتور هنريش زولينغر في كتابه كيمياء اللون: يعتمد ظهور اللون على مجموعة من العوامل الفيزيائية والكيمائية والفسولوجية والنفسية، والجزء من الطيف الذي يراه الإنسان في مجال من أطوال موجة بين ٤٠٠-٧٠٠ نانومتر، ويمكن للغازات أو السوائل والمواد الصلبة امتصاص كامل الضوء أو عكس قسم منه لينفذ عبر الغازات أو السوائل أو المواد الصلبة الزجاجية، ويبدأ الضوء الصادر عن منبع ضوئي أو منعكس عن سطح عاكس تفاعلاً كيميائياً بعد وصوله لشبكية العين ليصار إلى نقل المعلومات منها للدماغ لتتوصل إلى ما يُسمى بالإدراك البصري.

٢- بنية الصباغ:

٢-١- الكروموفور: أو حامل اللون، ومهمته امتصاص الحزمة الضوئية، ومن أهم الكروموفورات: النترو، النتروزو، الأزو، الكربونيل...

٢-٢- الأوكسو كروم: أو معزز اللون، ومهمته إزاحة العصابة الضوئية الممتصة حتى أمواج أطول ما يؤدي لزيادة عمق اللون، وكثيراً ما يلعب دوراً في جعل الجزيء الصباغي حلوياً بالماء من جهة، وتثبيت الصباغ على الألياف عبر تفاعل كيميائي معها، ومن أهم الأوكسو كرومات: زمر الأمينو، الهيدروكسيل، الكربوكسيل، السلفون...

٢-٣- الباثوكروم: أو معزز اللون باتجاه الموجة الأطول، أي من البنفسجي نحو الأحمر.

٢-٤- الهيبسوكروم: معزز اللون باتجاه الموجة الأقصر، أي من الأحمر إلى البنفسجي.

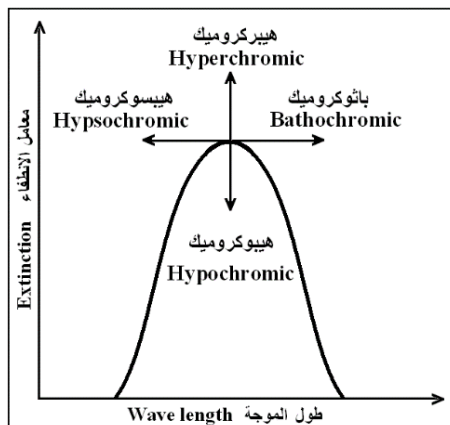
٢-٥- الكروموجين: وهي المجموعات العطرية التي ترتبط بها الكروموفورات.

ويجمع الدكتور زولينغر علاقة كل هذه المكونات ببعضها على الشكل: بقيت البحوث على مدى مئة عام تعتمد على الأسس التي وضعها ويت White عام ١٨٧٦، والتي يمكننا اختصارها بأنه يتوجب على المركب الكيميائي كي يمتلك القدرة التلوينية أن يحوي مجموعات أساسية، وهي الكروموفور الذي يقوم ارتباطه على مبدأ ترافق الروابط الثنائية، وعندما يكون الكروموفور قادراً على منح اللون للمركب نسميه أوكسو كروم، واعتمد حديثاً تسمية الأوكسو كروم كمانح لالكترونات مثل مجموعات: NH_2^- , OH^- , O^- ، وتسمية الأنتي أوكسو كروم كالمجموعات والزمر الآخذة لالكترونات، وعلى ما سبق فإن الكروموفورات الخطية مع أنظمة الحلقات المترافقة الروابط تشكل ما ندعوه الكروموجين.

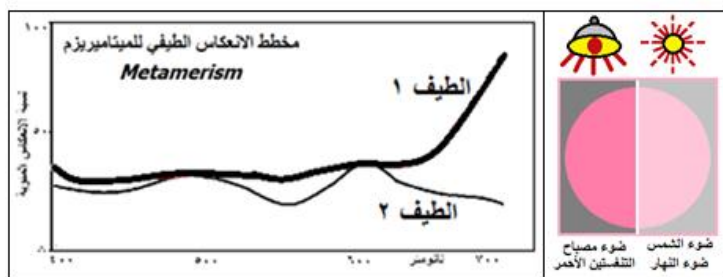
ونجد في البحوث الصناعية للأصبغة أن معظم البنى الأساسية لمركبات الألوان صناعية، وتختلف فيما بينها في مواقع أو وظائف متبادلاتها وبعض التفاصيل الثانوية الأخرى، لذا فقد تمت إجراء دراسة تحليلية لامتناسص مجموعات الأصبغة المتقاربة فيما بينها، وهذا ما دفع العالم هو How لدراسة تأثير مختلف هذه العوامل على الامتناسص، فبحسب الشكل (٥٧) تم تصنيف الازدياد أو التناقص في طول الموجة وعلى التوالي بمصطلحي باثوكروميك Bathochromic وهيبسوكروميك Hypsochromic، وأطلق على الازدياد أو التناقص في قيمة عامل الامتناسص مصطلحي هيبركروميك Hyperchromic وهيبوكروميك Hypochromic.

ومن المهم ملاحظة أن العين البشرية تتحسس الأمواج الضوئية في مجال الأطوال ٤٠٠٠-٨٠٠٠ أنغستروم أو ١٠^٨ سم، ويتوقف أو يرتبط اللون الذي تراه العين بالمصدر الضوئي أولاً كأن يكون ضوء الشمس أو مصباح عادي أم ملون، ومن ثم الشعاع المنعكس عن المادة الملونة والذي تتلقفه العين، فإذا ما سقط لون أبيض

على جسم وبدا لنا أنه برتقالي كان السبب أنه عكس البرتقالي وامتص الباقي، ونرى في الشكل (٥٨) مظاهر تغير اللون بتغير المصدر الضوئي أو ما يسمى الميتاميريزم.



الشكل ٥٧: تغير طول الموجة ومعامل الامتصاص مع تغير عصابة الامتصاص



الشكل ٥٨: تغير اللون بتغير المصدر الضوئي

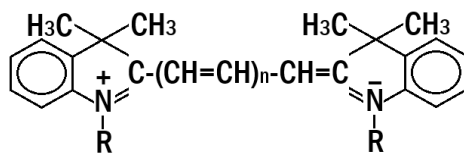
وعندما تعكس المادة جميع ألوان الطيف فإنها تبدو أبيضاء اللون، وعلى العكس فعندما تمتص جميع ألوان الطيف تبدو لنا سوداء اللون، ويظهر لنا الجدول (٤٨) اللون الممتص واللون المنعكس بما يُطلق عليهما اللونان المتكاملان.

الجدول (٤٨)

أطوال أمواج ألوان الطيف واللونان المتكاملان			
لون المنعكس	لون الممتص	لون الممتص	طول الموجة
أخضر مصفر	بنفسجي	بنفسجي	4000-4350 A°
أصفر	أزرق	أزرق	4350-4800 A°
برتقالي	أزرق مخضر	أزرق مخضر	4800-4900 A°
أحمر	أخضر مزرق	أخضر مزرق	4900-5000 A°
أرجواني	أخضر	أخضر	5000-5600 A°
بنفسجي	أخضر مصفر	أخضر مصفر	5600-5800 A°
أزرق	أصفر	أصفر	5800-5950 A°
أزرق مخضر	برتقالي	برتقالي	5950-6050 A°
أخضر مزرق	أحمر	أحمر	6050-7500 A°

٣- نظرية نشوء اللون: تعددت نظريات بناء الأصبغة ولم يستقر الوضع العلمي في تفسير ظاهرة اللون وربطها بالبنية الكيماوية بسبب الحالات الشاذة لكل نظرية، ومع ذلك فإن ثمة خطوط عريضة وبعض الظواهر الملاحظة والتي يمكن إجمالها بـ:

- أن يكون الجزيء كبير الحجم نسبياً وحاوياً إلكترونات باي π
 - ضرورة أن يكون هناك ترافقاً لنظام الروابط الثنائية في الجزيء بحيث تتمكن السحابة الالكترونية من الطنين والتحرك على كامل الجزيء بأقل طاقة ضوئية يمكن أن تصلها.
- ويشرح لنا مثال كربوسيانين Carboocyanine هذه الملاحظات:



إذ يؤدي ازدياد قيمة n لانتقال اللون الممتص وفق الجدول (٤٩):

الجدول (٤٩)

تغير اللون المنعكس بتغير قيمة n				
٣	٢	١	صفر	قيمة n
أخضر	أزرق	أحمر	أصفر	اللون المنعكس

تصنيف الأصبغة المستخدمة في الصناعة النسيجية

- ١- المقدمة: تُصنف الأصبغة المستخدمة في الصناعة النسيجية وفق معيارين مختلفين، أولهما كيمائي علمي تأخذ به مخبر البحث العلمي، والآخر تطبيقي يأخذ به الصباغون وشركات صناعة الأصبغة.
- ٢- التصنيف الكيمائي للأصبغة: يبين الجدول (٥٠) أهم الوحدات الداخلة كبنية أساسية والمجموعة الدالة عليها:

الجدول (٥٠)

وحدة البناء الأساسية	المجموعة	وحدة البناء الأساسية	المجموعة
$R-NO_2$	نترو	$R-NO$	نتروزو
$R-N=N-R^1-N=N-R^2$	ثنائي الأزو	$R-N=N-R^1$	نترو
$R-N=N-R^1-N=N-R^2-N=N-R^3....$	بولي الأزو	$R-N=N-R^1-N=N-R^2-N=N-R^3$	ثلاثي الأزو
	ستلبيين	$R-SO_2-CH_2-CH_2-O-SO_3H$	ريمازول
	آزين	$R-SO_2-CH_2-CH_2-Cl$	
	ثلاثي اريل الميثان		ثنائي أريل الميثان
	تيازين		انتراكينون
	كوينولين		أوكسازين
$\begin{matrix} X & Y \\ & \\ -N=C-CH=R \end{matrix}$	ميتين		اكردين
$-N=C-CH=O$	اندوفينول		اندامين
	فتالو سيانين		تيمازول
	هيدروكسي كينون		لاكتون
$HO-R-C(=O)-R'$			أمينو كوينونز
			انديكويد
	كبريت		أحادي كلور التريازينيل
			ثنائي كلور التريازينيل

٣- التصنيف التطبيقي للأصبغة: يُصنف الصباغون وشركات إنتاج الأصبغة أنواع الأصبغة بحسب:

- نوعية الألياف الملانمة: قطن مباشرة، قطن فعالة، صوف...
- شروط التطبيق: حرارة عالية، ضغط جوي، حمام إرجاع...

وتتداخل التسميات أحياناً فيما بين العلمية نوعاً ما والتطبيقية كتسميات مهنية شائعة، كأن نقول صباغ قاعدي أو اكريليك، صباغ حمضي أو صوف.

ونرى في الجدول (٥١) التصنيف التطبيقي للأصبغة والذي نخرج عنه أحياناً بسبب قابلية بعض الألياف لتشرب أكثر من نوع، فمثلاً نجد أنه يمكننا صباغة الاكريليك بالتركيز الضعيفة " دون ٠,٥ % " بالأصبغة المعلقة، أو البولي أميد بالأصبغة المعلقة أو المباشرة...، وكل خروج عن هذا الجدول يستلزم خبرات مهنية متأصلة كي لا يكون الخروج مرتبطاً بالخروج عن الحدود الدنيا من المواصفات والثباتيات والكلف المطلوبة أي اقتصادية العملية ككل.

الجدول (٥١)

التصنيف التطبيقي للأصبغة			
الصباغ	الوسط	الملح	درجة الحرارة
الألياف السيللوزية والفيكوز			
المباشرة " الديركت "	معتدل إلى قلوي	تحتاج	٩٥
التفاعلية " الرأكتيف "	قلوي		٨٠/٦٠/٤٠/٣٠
الأحواض			٨٠/٦٠/٤٠
الكبريتية " السلفور "			٩٥
النفثول " الديازو "	قلوي لحوض الأساس وحمضي لحوض الديازة		٩٥/بارد
الصوف			
الحمضية " الأسيدي "	حمضي	تحتاج	١٠٥
	المعدنية المعقدة		
الكرومية	حمضي يتبعه حوض حمضي للمعالجة بالكروم		
البولي أميد			
الحمضية " الأسيدي "	حمضي	لا تحتاج	٩٥
الأسيتات			
المبعثرة " الديسبرس "	حمضي	لا تحتاج	٨٠
تري أسيتات			
المبعثرة " الديسبرس "	حمضي	لا تحتاج	١٢٠
البوليستر			
المبعثرة " الديسبرس "	حمضي	لا تحتاج	١٣٠
البولي أكريلو نتريل			
القاعدية الموجبة	حمضي	قد تحتاج	حتى ١٠٥

٤ - الأصبغة والتلوث: مُنعت قائمة الأصبغة الحاوية في بنيتها واحداً من أفراد مجموعة مركبات الجدول (٥٢):

الجدول (٥٢)

قائمة البنى أو الزمر الممنوعة المسببة لمنع الأصبغة المعتمدة بهيئة المواصفات والمقاييس السورية بتاريخ ٢٠٠٣/٣/٢٢			
1	4-Aminodiphenyl	11	3-3'-Dimethoxybenzidine
2	Benzidine	12	3,3-Dimethylbenzidine
3	4-Chloro-o-toluidine	13	3,3'-Dimethyl-4,4 diaminodi-phenylmethane
4	2-Naphthylamine	14	p-Kresidine
5	O-Aminoazotoluol	15	4,4'-Methylene-to-(2-chloraniline)
6	2-Amino-4-nitrotoluol	16	4,4'-Oxydianiline
7	p-Chloraniline	17	4,4'-Thiodianiline
8	2-4-Diaminoanisol	18	o-Toluidine
9	4,4'-Diaminodiphenylmethane	19	2,4-Toluyldiamine
10	3,3'-Dichlorbenzidine	20	2,5,5-Trimethylaniline

١-٢- **مرحلة الانتشار:** تعني اختراق الأصبغة من سطح الألياف باتجاه العمق، أي باتجاه الفراغات البينية الموجودة بين المناطق البلورية للألياف، وترتبط فعالية هذه المرحلة بعدة عوامل، من أهمها:

- حجم الجزيئات الصباغية: فكلما صغر حجم جزيئة الصباغ ازدادت سرعة انتشارها.
- عدد المسامات الموجودة في واحدة السطح للبنية الدقيقة للألياف والتي تزداد بازديدها.
- تركيز جزيئات الأصبغة المتواجدة عند الحد الفاصل بين المحلول و سطح النسيج والذي يؤدي لازدياد الانتشار بازدياد التركيز.

١-٣- **مرحلة الارتباط:** ويتم في هذه المرحلة ارتباط الجزيئات الصباغية مع الألياف بروابط مشتركة أو هيدروجينية أو بقوى أخرى ذات طبيعة فيزيائية أو أيونية.

١-٣-١- **الرابطة المشتركة:** ونجدها عند الأصبغة الفعالة المطبقة في صباغة الألياف السيلولوزية والتي يتم التفاعل الكيماوي بينها وبين زمرة الهيدروكسيل عبر مجموعات فعالة مثل مجموعة فينيل سلفون.

١-٣-٢- **الارتباط الأيوني:** ويحدث غالباً عند الألياف البروتينية التي تتمتع بخاصة التذبذب في الوسط المعتدل، إذ يتشكل ملح شاردي بين زمرة الكربوكسيل والأمين المتجاورتين، وتتعادل الشحنة السالبة بإضافة الحمض تاركةً شحنةً موجبةً على زمرة الأمين ترتبط بأيون الصباغ السالب.

١-٣-٣- **الرابطة الهيدروجينية:** يمكن للأصبغة الحاوية على زمر كالهيدروكسيل والأزو والأمينو تشكيل روابط هيدروجينية مع زمرة هيدروكسيل السيلولوز.

١-٣-٤- **القوى الفيزيائية:** يمكن للأصبغة الحاوية على سلسلة برفينية طويلة وبنية مستوية منتظمة أن ترتبط ارتباطاً جيداً بالألياف الصوفية، وكذلك فإن ازدياد عدد الحلقات العطرية أو السلاسل الأليفاتية غير المتفرعة يرفع كثيراً من ميل الصباغ نحو النسيج عن أن نضيف للصباغ مجموعة إضافية قادرة على تشكيل روابط.

٢- **سرعة العملية الصباغية:**

ينبغي لرفع اقتصادية العملية الصباغية أن نصل لمعدلات الاستنزاف الأعلى للصباغة بأسرع وقتٍ ممكن بشرط تحقيق صباغة عالية التسوية والثباتية، لذا فإننا نلجأ لإضافة بعض العوامل المساعدة لرفع سرعة وتجانس العملية ككل وبالتالي رفع معدلات الانتشار عبر: رفع درجة الحرارة، التحريك، منع تكثف الأصبغة ما يستلزم إضافة الكهرليرات، عوامل البعثرة والتسوية، المبللات ...

البحث الرابع

مواصفات وثباتيات الأصبغة

المقدمة: يتم تقييم الأصبغة عادةً من خلال قدرتها على تحقيق مواصفات خاصة وفق معايير نظامية تشير لها الشركات المنتجة عادةً وفق نظام الاختبار الذي اعتمده ومجدولةً بقيم رقمية أو حروف تعكس النتائج. فمن الأرقام ما يدل على الثباتيات، ومن الحروف ما يدل على مواصفات وخواص الصباغ كالدالة E من Easy للدلالة على سهولة امتزاز الأصبغة المبعثرة "الديسبرس" عند درجات الحرارة المنخفضة. وتعتبر نظم الاختبارات التي تحدد الثباتيات المرجع الأهم في تعيين القيمة العملية والمادية للصبغ، ونجد في الجدول (٥٣) أهم نظم الاختبارات السائدة في العالم:

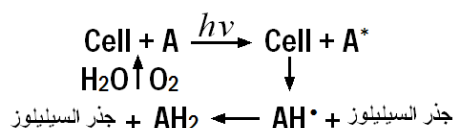
الجدول (٥٣)

أهم نظم الاختبارات السائدة في العالم	
The American Association of Textile Chemists & Colorists: AATCC	الجمعية الأمريكية لكيمائي وصباغي النسيج
The International Organization of Standardization: ISO	معايير المنظمة الدولية للمقاييس
The European Convention for Fastness: ECF	الاتفاقية الأوروبية لاختبار الثباتيات

١ - **الثباتية للنور:** ويتم اختبارها عادةً على ضوء: مصباح الكزنيون، ضوء النهار، ضوء قوس الفحم... إذ يؤدي التعرض للأشعة الضوئية لتحلل قدر من الصباغ والسيلولوز بفعل تهيج الكترونات الأصبغة المتوضعة على سطح النسيج (بسبب فوتونات الطاقة الضوئية) لتدخل بتفاعلات فوتوكيماوية معقدة مع مكونات الهواء وبخاصة الأكسجين. فقد أجرى بوغ Baugh عام ١٩٧٠-٦٩ دراسة لتخرب السيلولوز بتأثير الضوء بوجود انتراكينون ١، ٢- سلفونات وصبغ كاليدون أصفر Caledon yellow، واستنتج أنه يحدث أولاً انتقال للكترونات جزيئات الانتراكينون من الحالة المستقرة للحالة المهيجة A^* ، ويتضمن هذا انتقال للكترونات إلى $n\pi^*$ ، وينتزع هذا الجزيء في الحالة المهيجة الهيدروجين من السيلولوز ليعطي AH^* أنتيدروكينون Anthydroquinone:



ويتفاعل AH^* مع الأكسجين المشتق بصورة مباشرة وغير مباشرة من الهواء ليعطي مجدداً الانتراكينون:

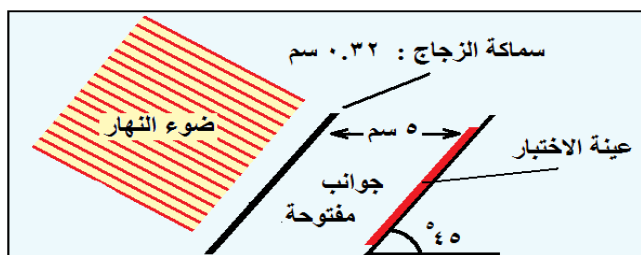


واقترح بأن هذه الآلية ستؤدي إلى تخرب السيلولوز بواسطة الضوء. ويتم اختبار الثباتية على مصباح الكزنيون في جهازٍ خاص كما في الشكل (٦١):



الشكل ٦١: جهاز اختبار الثباتية على مصباح الكزنيون Xenon lamp

أما الاختبار على ضوء النهار فيتم تطبيقه عادة بوضع العينات المصبوغة مع المقياس الرمادي بإطار خشبي ويغطي الإطار بلوح زجاجي سماكته ٠,٣٢ سم وبمسافة بين الزجاج والعينات ٥ سم، ويراعى أن تكون جوانب الإطار مفتوحة لتسمح بمرور الهواء بسهولة على العينات، ومن ثم يعرض الجهاز للضوء في مكانٍ خالٍ من الظلال بزاوية ٤٥° كما في الشكل (٦٢):



الشكل ٦٢: وضعية إطار اختبار الثباتية الضوئية في ضوء النهار

تعرض ثلاث أرباع العينة فقط للضوء ويحجب الربع الباقي منها بأوراق مفضضة وتحدد درجة الثباتية بملاحظة أي تغيير يحدث في لون العينة المدروسة، ويقارن عند ذلك هذا التغيير بالاختلاف الناتج في النماذج القياسية المعرضة معها للضوء، فإذا حدث التغيير في النماذج الثلاثة الأولى وبدأ التغيير في النموذج رقم ٤ دل ذلك على أن درجة الثباتية (٤) كما هو مبين في جدول المقياس الرمادي أو الأزرق (٥٤) والذي يتألف من ثماني عينات قياسية من الصوف مصبوغة بنسب ثابتة وبأصبغة مختلفة.

الجدول (٥٤)

سلم المقياس الأزرق لتعيين الثباتية الضوئية		التقييم	الثباتية
	العينة المختبرة	Acilan Brill Blue FFR: Acid Blue 104	1
	نموذج قياسي 1	Acilan Brill Blue FFB: Acid Blue 109	2
	نموذج قياسي 2	Coomassie Brill Blue R: Acid Blue 83	3
	نموذج قياسي 3	Supramine Blue EG: Acid Blue 121	4
	نموذج قياسي 4	Solway Brill Blue RN: Acid Blue 47	5
	نموذج قياسي 5	Alizarine Lighte Blue 4GL: Acid Blue 23	6
	نموذج قياسي 6	Soledon Blue 4BS powder: Sol-vat Blue 5	7
	نموذج قياسي 7	Indigosol Blue AGG: Sol-vat Blue 8	8

٢- **الثباتية على الغسيل:** تعبر هذه الثباتية عن قدرة الصباغ في تحركه من النسيج لمحلول الغسيل الحاوي على الصابون بتركيز معين وعند درجتى قلوية وحرارة معلومتين، وترتبط هذه الثباتية عادةً بنوعية الرابطة التي تربط بين الصباغ والنسيج أولاً، وببنية الصباغ نفسه ثانياً، إذ أن ازدياد عدد زمر السلفون في الجزيء الصباغي مثلاً يرفع من ألفة الصباغ نحو الماء، وبالتالي حركية الصباغ نحو المحلول، خافضاً الثباتية للغسيل كأثرٍ سلبي في الوقت الذي يرفع فيه من قدرة الصباغ على التسوية كأثرٍ ايجابي بفعل تحسن قابلية انحلال الصباغ بالماء. ويتم الاختبار بوضع قطعة القماش المراد اختبارها بين قطعتي قماش أبيض وتخاط القطع الثلاث مع بعضها من الحواف، وتكون قطعة القماش البيضاء الأولى من نفس نوع المصبوغة والقطعة الثانية تكون بحسب الجدول (٥٥)، وتدعى عينة الاختبار بالعينة المركبة، وتعالج في بيشر سعة لتر ويحوي محلول صابون بتركيز ٥% وبحيث تكون نسبة الحمام ١:٥٠، وتحرك العينة ويتم تقييمها حسب تعليمات الإيزو المبين في الجدول (٥٧):

الجدول (٥٥)

قطعة القماش البيضاء الأولى	قطن، حرير، فيسكوز، كتان	صوف	أستات السيللوز	بولي الاستر، اكريليك
قطعة القماش البيضاء الثانية	صوف	فيسكوز	صوف أو فيسكوز	صوف أو قطن

ويحتوي محلول الغسيل على ٥ غ/ل من صابون ذي المواصفات الواردة في الجدول (٥٦) على أساس الوزن الجاف:

الجدول (٥٦)

تركيب محلول صابون اختبار الثباتية على الغسيل	
النسبة	المكون
$\geq 0.3\%$	قلوي حر على أساس كربونات الصوديوم
$\geq 0.1\%$	قلوي حر على أساس هيدروكسيد الصوديوم
$\leq 85\%$	مواد دهنية كلية
$\geq 30\%$	درجة التبيتر لمزيج الحموض الدهنية المحتواة في الصابون
	درجة التبيتر: درجة تجمد الحموض الدهنية المتحللة

الجدول (٥٧)

اختبارات الغسيل بحسب نظام الإيزو				
الاختبار	الرمز	درجة الحرارة	الزمن	ملاحظات
الأول	ISO CO 1	40 ± 2 م	٤٥ دقيقة	تعادل عملية غسيل منزلية
الثاني	ISO CO 2	50 ± 2 م	٣٠ دقيقة	تعادل عمليتي غسيل منزلية
الثالث	ISO CO 3	60 ± 2 م	٣٠ دقيقة	بوجود ٢ غ/ل كربونات الصوديوم
الرابع	ISO CO 4	90 ± 2 م	٣٠ دقيقة	
الخامس	ISO CO 5	90 ± 2 م	٤ ساعات	

تسطف العينات بعد انتهاء الاختبارات الثلاثة بالماء البارد المقطر مرتين ثم لمدة ١٠ دقائق بماءٍ صنبورٍ جارٍ وتعصر وتجفف بالهواء الساخن الذي لا تزيد درجة حرارته عن ٦٠ م، ثم نقارن العينة المغسولة مع الأصلية غير المغسولة ومقدار تلوث القطع المرافقة مع المقياس الرمادي أو الأزرق المبين في الجدول (٥٨) والذي نصنف الثباتية على أساسه لتقدير درجة فقدان اللون:

الجدول (٥٨)

المقياس الرمادي الخاص بدرجات الثباتية على الغسيل					
وفق نظام التجارب على تغير اللون بين عينتين مغسولة ومصبوغة غير مغسولة بحسب نظام الإيزو					
تغير اللون	لا تغير	طفيف جداً	متوسط	واضح	كبير جداً
	٥	٤	٣	٢	١

ويتألف المقياس الرمادي هنا بحسب د. مقدسي من خمسة أشفاع مرجعية من الشرائح أو الأقمشة الرمادية بحيث يكون هناك فارق مرئي محدد في اللون الرمادي بين كل زوج من الأزواج الخمسة بحسب صيغة آدمز-نيكرسون، ويطابق كل فارق درجة ثباتية محددة، فدرجة الثباتية ٥ تتمثل على المقياس بشريحتين متماثلتين لونهما ذات الرمادي أي أن الفارق بين لونهما يساوي الصفر، أما درجات الثباتية (٤-١) فيتم تمثيلها بشريحة مرجعية من اللون والنوع المستعمل لدرجة الثباتية (٥) مقرونة بشريحةٍ أفتح لوناً، ويتغير الفارق المرئي في لون هذه الأشفاع وفق خطوات متوالية هندسية.

يُقارن الفارق المرئي في اللون بين العينتين المُختبرة والأصلية بالفارق المعادل في أشفاع الشرائح بالمقياس الرمادي، وتعطى درجة الثباتية من رقم شفع الشرائح المعادل للفارق اللوني بينهما، فإذا وقع الفارق بين درجتين دون أن يعادل أيًا منهما تعطى للعينة درجة ثباتية متوسطة مثل ٣-٤ أو ٤-٣، وتكون هاتان الدرجتان متساويتين. أما درجة التبقيع على العينات البيضاء غير المصبوغة فيقدر بالمقياس الرمادي (٢)، وتتم المقارنة بين القماش الملطخ مع المقياس الرمادي (٢) المبين في الجدول (٥٤)، ويتألف هذا المقياس بحسب د. مقدسي من شفع مرجعي واحد من الشرائح البيضاء وأربعة أشفاع من الشرائح الرمادية والبيضاء بحيث يكون هناك فارق لون محدد بين الأشفاع الخمسة بحسب آدمز-نيكرسون ويطابق كل فارق درجة ثبات معينة، فتمثل الدرجة (٥) على المقياس بشريحتين متماثلتين، لونهما أبيض، ومثبتتين إلى جانب بعضهما البعض، والفارق بين لونهما يساوي الصفر، أما الدرجات (٤-١) فيتم تمثيلهما على المقياس بشريحةٍ مرجعيةٍ بيضاء مماثلة للمستخدمة في درجة الثباتية (٥) مقرونة بشريحةٍ رمادية، ويتغير الفارق اللوني المرئي بين الأزواج وفق متوالية هندسية.

الاختبار الرابع للثباتية على الغسيل: توضع عينة الاختبار كما في السابق بين قطعتي قماش بيضاء، إحداهن من نفس نوع عينة الاختبار، والأخرى بحسب الجدول (٥٩)، ويتم الاختبار بالمحلول السابق نفسه ولكن بدرجة حرارة ٩٥±٢ م ولمدة ٣٠ دقيقة، ويتم تقييم النتائج بعد الغسيل كما في الاختبارات الثلاثة الأولى:

الجدول (٥٩)

ترتيب قطع قماش اختبار الثباتية الرابع على الغسيل بحسب نظام الإيزو			
القطعة الأولى	قطن، كتان، أسيتات	فيسكوز	بولي أميد، بوليستر، اكريليك
القطعة الثانية	فيسكوز	قطن	فيسكوز أو قطن

الاختبار الخامس للثباتية على الغسيل: تحضر العينة بنفس طريقة الاختبار الرابع ويطبق عليها شروط حمام الاختبار الثالث وإجراءاته بفارق أن الغلي هنا عند الدرجة ٩٥±٢ م ولمدة أربع ساعات.

٣- الثباتية على التعرق حسب AATCC 15: تبلل العينة حتى التمام وتوضع مع قطعة نسيج للمقارنة في محلول تعرق حمضي يحوي اللتر منه كما في الجدول (٦٠):

الجدول (٦٠)

محلول التعرق الحمضي بحسب AATCC وفق شركة كلارينت " ساندوز "			
$\begin{array}{c} \text{CH}_3-\text{CH}-\text{COOH} \\ \\ \text{OH} \end{array}$	$\begin{array}{c} \text{N}-\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{COOH} \\ \quad \quad \\ \text{HC} \quad \text{CH} \quad \text{NH}_2 \\ \\ \text{NH} \end{array}$	١- هيسنتدين أحادي كلور الهيدروجين أحادي الهيدروكسيد	٠,٢٥ غ
		كلوريد الصوديوم	١٠ غ
		ثنائي فوسفات الصوديوم ثنائية الماء	١,٢٥ غ
حمض اللين	حمض الهيسنتدين	حمض اللين " اللاكتيك "	١ غ

تضبط درجة الحموضة عند pH: 4.3 ومن ثم تغمر العينة في المحلول لمدة ٣٠ دقيقة بدرجة حرارة الغرفة وبنسبة حمام ١:٥٠ ثم يسكب عليها زيادة من المحلول لتعصر بعدها بين صفيحتي زجاج تحت ضغط ١٢,٥ كيلو بار وتوضع في مجفف لمدة ٦ ساعات عند الدرجة ٣٧ م ومن ثم تجفف بالهواء الدافئ عند درجة الحرارة ٦٠ م.

٤- الثباتية على التعرق بحسب DIN 54020: تعني معايرة التعرق تعيين مقاومة الأقمشة المصبوغة أو المطبوعة لتأثيرات عرق الإنسان.

ومن الصعوبة بمكان تطبيق العدد الكبير من الاختبارات اللازمة لأنواع التعرق، لذا فقد تم اعتماد طريقة عامة غالباً ما تمكننا من الوصول للنتائج الأقرب من الواقع العملي.

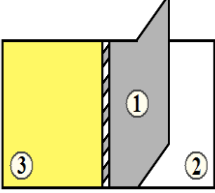
طريقة العمل: تخاط قطعة قماش خام مع القطعة المراد اختبارها وتُغمر بمحلول الاختبار الحاوي على مركب الهيسنتدين بوسط حمضي أو قلوي بحسب المطلوب، ليصار فيما بعد لتجفيفها ومقارنة لون القطعة الملونة فيما بين قبل وبعد المعالجة وتعيين درجة تلوث القطعة الخام بحسب مقياس السلم الرمادي. محاليل الاختبار: يتم تحضيرها من مواد عالية النقاوة وفق الجدول (٦١):

الجدول (٦١)

محاليل اختبار الثباتية على التعرق بحسب DIN 54020		
المادة	محلول الاختبار القلوي	محلول الاختبار الحمضي
L- هيسنتدين أحادي هيدرو كلوريد L-Histidine mono hydrochloride: (C ₆ H ₉ O ₂ N ₃ .HCl.H ₂ O)	٠,٥ غ/ل	٠,٥ غ/ل
كلور الصوديوم فوسفات ثنائية الصوديوم Di natrium hydrogen phosphate: (Na ₂ HPO ₄ .12 H ₂ O)	٥ غ/ل	٢,٢ غ/ل
محلول ٠,١ نظامي من هيدروكسيد الصوديوم	pH: 8	pH: 5.5

قطع القماش المرافقة: يتم تطبيق الاختبار على قطعتي قماش خام وبقياس ٤×١٠ سم، الأولى من ذات نوع القماش المراد اختبارها والأخرى بحسب الجدول (٦٢):

الجدول (٦٢)

أنواع القماش المرافق للقماش المراد اختبار ثباتيته على التعرق بحسب DIN 54020			
	القطعة المرافقة " ٣ "	القطعة المرافقة " ٢ "	العينة المصبوغة " ١ "
	صوف	ذات نوع العينة المصبوغة	قطن، كتان ، فيسكوز
	قطن		صوف، حرير طبيعي
	فيسكوز		أسيئات
	صوف أو فيسكوز		نايلون " بولي أميد "
صوف أو قطن	بوليستر، اكريليك		

مبادئ أساسية حول الاختبار وتحضير القطع القماشية:

- ١- يتم تطبيق كل اختبار مرتين بأخذ العينة من قماش مُسوَّى وبقياس ٤×١٠ سم وبحسب الإيزو ٦×٦ سم، ووضع العينة المراد اختبارها بين العينتين المرافقتين ومن ثم خياطتهما من أحد الأطراف.
 - ٢- يتم الأخذ باختبار الألياف بعد نسج عينة الخيط على شكل تريكو ليصار لأخذ قطعة نظامية القياس والتعامل معها كما في الفقرة الأسبق.
 - ٣- يتم الأخذ باختبار الشعيرات الحرة " النتر " بعد تشكيلها على شكل نسيج غير منسوج Non woven والتعامل معها كما في الفقرة السابقة وبحيث تكون نسب وزن القطع القماشية ١:١:١.
- تطبيق الاختبار:

- ١- تبلل العينة جيداً لتعالج بعدها لمدة ٣٠ دقيقة بحوض يحوي محلول الاختبار بنسبة ١:٥٠ وبدرجة حرارة الغرفة وعلى أن يتم تحريكها وعصرها من حين لآخر لضمان اختراق محلول التعرق بصورة كاملة للعمق.
- ٢- يُفْرَغ الحوض وتُعصر العينة بين قضيبين زجاجيين.
- ٣- توضع العينات بين لوحين من الزجاج أو البلاستيك بقياس $٦ \times ١١,٥$ سم ويوضع عليهما كتلة بوزن ٥ كغ وتترك على هذه الحال لمدة ٤ ساعات عند الدرجة ٣٧ ± ٢ م.
- ٤- تعرض العينات للتجفيف بتعليقها بتيار هواء ساخن بدرجة ٦٠ م وبحيث يكون تعليقها من جهة الخياطة.
- ٥- تتم مقارنة اللون لما قبل وبعد المعالجة ودرجة تلوث القطع الخام بحسب مقياس السلم الرمادي.

ملاحظات:

- يمكننا لتطبيق الاختبار على أكثر من عينة بذات الوقت الأخذ بجهاز قياس التعرق Perspirometer المعتمد من قِبَل الجمعية الأمريكية لصبغى وملوني النسيج AATCC والمزود بصفائح $٦ \times ١١,٥$ سم.
- يمكننا اعتماد طرائق اختبار أخرى للوصول لذات النتيجة كما هو الحال مع تجربة الترطيب Hydrotest التي تقوم على إطار فولاذي غير القابل للصدأ مع كتلة ذات سطح مستوٍ ومصممة بحيث يمكننا إدخالها في الإطار وبقياس $٦ \times ١١,٥$ سم مع صفائح من الزجاج البلاستيكي " بلكسي غلاس " بذات القياس وبسماكة ٠,١٥ سم، ويُمكننا هذا الجهاز من اختبار ١٠ مساطر في ذات الوقت وبحيث يفصل بين كل مسطرةٍ وأخرى صفيحة بلاستيكية.
- يتوجب علينا عندما يزيد قياس عينة الاختبار بمقدار ١٠% عن ٤٠ سم تغيير الثقل بحيث يصير الضغط المطبق بحدود ١٢٥ غ/سم^٢.

- ٥- **الثباتية للماء بحسب ISO 105/EO1:** تبلل العينة بشكلٍ تام مع قطعة نسيج للمقارنة بماء منزوع الأيونات وبدرجة حرارة الغرفة، ثم يسكب عليها زيادة من الماء وتوضع بين صفيحتي زجاج لتعصر تحت ضغط ١٢,٥ كيلو بار ولتجفف لمدة ٤ ساعات عند الدرجة ٣٧ م.
- ٦- **الثباتية على الماء المكثور بحسب ISO 105/EO2:** تعالج عينة الاختبار المصبوغة بمحلول هيبوكلوريت الصوديوم " ٢٠ مل/ل نظامي الكلور " وبدرجة حموضة ٧,٥ ونسبة حمام ١:١٠٠ لمدة ساعة واحدة بدرجة حرارة ٢٧ م، تعصر وتترك للتجفيف بدرجة حرارة الغرفة.
- ٧- **الثباتية تجاه الوسطين الحمضي والقلوي والمؤكسدات والكلور:** يمكننا الجمع بين هذه الثباتيات: الثباتية على الكلور: يتم تحضير الماء المكثور عند pH: 8.5 بالمحلول الموقى في الجدول (٦٣):

الجدول (٦٣)

تركيب المحلول الموقى الخاص باختبار الثباتية على الكلور	
٥,١ مل/ل	هيدروكسيد الصوديوم ٠,١ نظامي
٠,٠١٤٤ غ/ل	كلور البوتاسيوم KCl
٠,١١٢٣ غ/ل	حمض البور H ₃ BO ₄

بحيث نختار أحد تراكيز الكلور الفعال على الشكل: ١، ٢، ٤، ١٠، ٢٠، ١٠٠ ج.م.م أو وفق الجدول (٦٤) الذي يبين مقدار تركيز الكلور بحسب بعض أنظمة المواصفات العالمية المعتمدة لبعض الاستخدامات، ونترك العينة عند درجة حرارة الغرفة لمدة ٤ ساعات في حمام ١:١٠٠

الجدول (٦٤)

طرائق اختبار الثباتية على الكلور					
الاختبار	ماء مكلور	حمام تبييض جزئي	حمام تبييض كامل	بركة سباحة	
النظام	JIS 10884	JIS 10856	DIN 54019	ISO 105/E03	
تركيز الكلور: ج.م.م	5 p.p.m	500 p.p.m	2000 p.p.m	20 p.p.m	20 p.p.m

٨- **الثباتية على الاحتكاك لشركة كلارينت:** يتم اختبار الثباتية على الاحتكاك بفرك قطعة قماش مصبوغة على قطعة بيضاء وملاحظة مقدار التلون الحاصل على القطعة البيضاء.

وهذه التجربة بعيدة كل البعد عن الأسلوب العلمي كونها تتباين في شروطها بين تجربة وأخرى، وبحيث يصير التمييز بين عينتي صباغ على درجة عالية من الخطأ أو الانحراف الناجم عن عدم تطابق عوامل الزمن والضغط والحرارة والرطوبة... لذا فقد وُضِعَت أجهزة خاصة للتمييز بين عينتي قماش أو أكثر في ذات الوقت والشروط وبحيث نتمكن من المقارنة الأدق، فوضعت شركة Good brand & Co LTD جهازاً خاصاً بهذا الاختبار واعتمده British drug house pattern، ويتألف الجهاز من دولابين متماثلين تماماً، تُلَف على كلٍ منهما العينة المراد مقارنتها بالأخرى ويدوران سوياً ليحتكان بعارضة أفقية ملفوفة بقطعة قماش من الجوخ الأبيض فتظهر علامات التلوث من خلال احتكاك المصبوغ مع الخام فنقارن أيهما الأعمق لوناً، والجهاز مزود براسم بياني يسمح لنا بالمقارنة بين الرسم البياني للصبغ المراد اختباره مع الرسم البياني للصبغ النظامي، وما من شك في أن التقنيات الحديثة تقدم نظماً إلكترونية تتطور باستمرار لتعطينا نتائج رقمية مباشرة عبر مطيافيات الامتصاص.

٩- **الثباتية على الاحتكاك الرطب:** تتعرض الأصبغة في الألوان الغامقة للهجرة من داخل الشعيرات إلى السطح، ما يعني إمكانية تراجع ثباتياتها على الاحتكاك، ونجد أن من أهم العوامل المؤدية لتراجع هذه الثباتية:

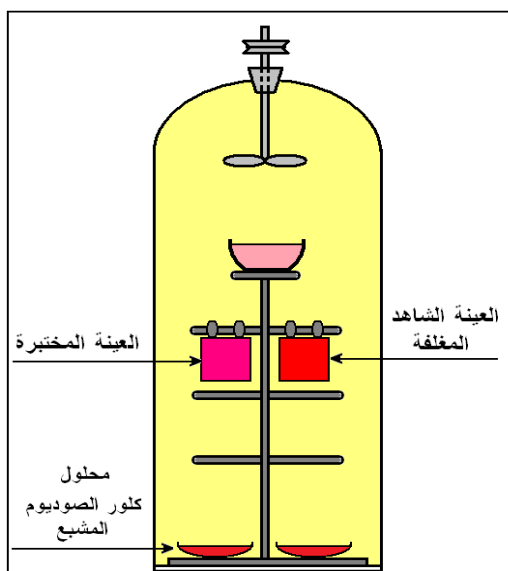
- سوء تطبيق الحمام الصباغي.
- عدم كفاية حمامات الغسيل أو الشطف النهائية وبالتالي عدم التخلص الكامل من الجزيئات الصباغية غير المثبتة ما يؤدي لتراجع الثباتية بمقدار درجتين.
- استخدام أو تعرض البضائع المصبوغة لبعض المذيبات مثل ثنائي ميثيل فورم أميد DMF.

١٠- **المرسزة بحسب ISO 105/X04:** تغمر عينة القماش مع قطعة نسيج للمقارنة بمحلول ٣٠٠ غ/ل هيدروكسيد الصوديوم بحرارة ٢٠م لمدة ٥ دقائق لنشطف بعدها العينة بسكب ١ لتر ماء بدرجة حرارة ٧٠م على شبكة القالب لدقيقة واحدة نشطف بعدها بالماء الجاري البارد لمدة ٥ دقائق.

١١- **الثباتية لأوزون الهواء الجوي ISO 105/G03:** تعرض العينة لتأثير مصباح أوزون في غرفة خاصة تتم فيها مراقبة تأثيره على انبهات اللون بدرجة حرارة ٣٩-٤١م، وبنسبة رطوبة عالية تصل حتى ٨٥-٩٠% إلى أن نصل لتغيير في اللون يطابق الانبهات النظامي بالصبغة النظامية، ويصل زمن التجربة العادي حتى أربع دورات.

١٢- الثباتية لأكاسيد الأزوت بحسب ISO 105/G01: تُعَرَضُ العينة المحمولة على أذرع جهاز الاختبار لأكسيد النتريد " الذي يولد بإضافة حمض الفوسفور لنتريد الصوديوم " بأسفل الجهاز المحجوب عن الضوء الساطع وبوجود مروحة لتحريك الغاز المنطلق " لدورة واحدة أو ثلاث "، وتتم المقارنة بنهاية كل منها مع عينة المقارنة ذات درجة الانبهاث المساوية ٢ على المقياس الرمادي والموضوعة في الجهاز ضمن كيس شفاف من البولي إيثيلين لمنع تعرضها لتأثير الغاز الذي يجب أن يعادل ليتر واحد لكل وزن $0,05 \pm 0,4$ غرام عينة للتحقق من مدى انبهاث اللون حتى نصل لدرجة الانبهاث المطلوبة.

واعتمدت جمعية الصباغين وخصائبي الألوان كصباغ لعينة المقارنة الصباغ: Celanthrene Brill Blue وFFS : C.I : Dispers Blue 3، ونرى في الشكل (٦٣) رسماً لجهاز تعيين درجة الانبهاث.



الشكل (٦٣): جهاز تعيين درجة الانبهاث

١٣- الثباتية للتنظيف الجاف ISO 105/DO1: تخاطب عينة الاختبار مع نسيج قطني بمساحة 10×10 سم بالإضافة لـ ١٢ قرصاً من الفولاذ غير القابل للصدأ، وتوضع في كأس من الفولاذ غير القابل للصدأ أيضاً سعة ٥٥٠ ملم ويعالج مع ٢٠٠ مل من مذيب بركلور الايتيلين C_2Cl_4 لمدة ٣٠ دقيقة بدرجة حرارة ٣٠ م°، تؤخذ العينة بعدها لتعصر وتجفف بهواء درجة حرارته العظمى ٦٠ م°، ونقيس مقدار تغير اللون وتلون المذيب حسب المقياس الرمادي لتقييم التبقيع.

١٤- الحساسية تجاه أيونات الحديد والنحاس ISO 105/ZO2: تغمر عينة الاختبار الأولى لمدة ٢٠ دقيقة في محلول ٠,٥% كبريتات الحديد النشاردية، وعينة الاختبار الثانية بمحلول ٠,٢% كبريتات النحاس على التوالي، ثم تضغطان وتعصران.

١٥- الثباتية على لعاب الأطفال بحسب DIN 53160: تحضير محاليل الاختبار: يتم تحضير محلولي الاختبار كما في الجدول (٦٥):

الجدول (٦٥)

محاليل اختبار الثباتية على لعاب الأطفال بحسب DIN 53160			
محلول الاختبار الثاني		محلول الاختبار الأول	
الكمية	المادة	الكمية	المادة
٠,٣ غ	كبريتات الصوديوم	٤,٢ غ	كربونات الصوديوم
٠,٤ غ	كلور الأمونيوم	٠,٥ غ	ملح الطعام
٣ غ	حمض اللبن النقي	٠,٢ غ	كربونات البوتاسيوم
٠,٢ غ	يوريا " بولة "	١٠٠٠ مل	ماء مقطر
١٠٠٠ مل	ماء مقطر		
حمض اللبن أو حمض اللاكتيك $CH_3-CH(OH)-COOH$			

طريقة العمل: نحضر قطعتي نسيج قطني بعرض ١٥ مم وطول ٨٠ مم ونعالج الأولى بمحلول الاختبار الأول والثانية بمحلول الاختبار الثاني.

نثبت القطعتين على قطعة من القماش المراد اختباره بشريط لاصق بحيث يكون الالتصاق تاماً والمسافة بينهما ١٠ مم على أن يبرز الشريط عن أطرافهما بمقدار ١٠ مم، وبالتالي يجب أن تكون أبعاد الشريط اللاصق أكبر من أبعاد القطعتين " أبعاد الشريط اللاصق: ٢٥ مم وطول ١٠٠ مم " .

نترك العينة بعد تحضيرها على الشكل المسبق لمدة ساعتين في وعاء مغطى وثنائي الطبقة:

١. الطبقة السفلى: طبقة ماء بحرارة 2 ± 40 م.

٢. الطبقة العليا: حاملة للعينة.

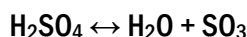
ويتم التقييم بانتهاء الاختبار على أساس درجة التلوث الظاهر، إذ أن التلوث دليل ضعف الثباتية على لعاب الأطفال.

مواد بناء العمليات الصباغية

تتنوع مواد بناء العمليات الصباغية تنوعاً كبيراً، وقد تدخل مادة واحدة بأكثر من وظيفة في الحمام الواحد أو بوظائف مختلفة لحماماتٍ مختلفة، لذا فإننا سنوزع المواد هنا حسب التطبيقات الأهم وللمواد الأكثر انتشاراً.

١- الحموض:

١-١- حمض الكبريت H_2SO_4 : يعرف بأسماء تجارية وشائعة عدة مثل زيت الزاج، ماء النار، الأسيدي...، ويباع على شكل سائل كثيف " كثافته ١,٨٤"، النقي منه لا لون له، والتجاري بني اللون لاحتوائه شوائب عضوية متفحمة، يتفكك بالوسط المائي ويغلي عند الدرجة ٣٣٨ م° ويتوازن عند الدرجة ٨٠ م° حسب المعادلة:



يتميز هذا الحمض بشراهيته العالية للماء، وهو كإوٍ لدرجة أنه يسبب حروقاً خطيرة من الدرجة الثالثة حتى الرابعة بحسب تركيزه ومدة توضع على الجلد قبل الغسل، وترتفع درجة الحرارة عند تمديده بالماء ارتفاعاً شديداً لذا وجب الحذر بإضافة الحمض للماء " وليس العكس " ببطء شديد مع التحريك المستمر.

استخدم هذا الحمض استخداماً واسعاً لتطبيق أصبغة الصوف القديمة خاصةً، ويستخدمه بعضهم حالياً لتعديل الوسط القلوي بعد حمام القصر بحمام غسيل بارد، لذا فقد يسبب ترسب كبريتات الكالسيوم على البضاعة مع الماء القاسي.

١-٢- حمض كلور الماء HCl : ويعرف بالاسم الشائع " روح الملح"، وما هو إلا غاز كلور الهيدروجين محلولاً بالماء بتركيز يقارب ٣٢%، لذا فإن الأنواع التجارية له تدخن عند تعرضها للهواء فاقدةً بعض قوتها، يميل لونه للاصفرار، ويتفاعل مع معظم المعادن عدا الرصاص والذهب والفضة والزنبق.

لهذا الحمض أهمية خاصة في عمليات إزالة النشاء من النسيج المنشئ لأغراض السدة ولتعديل قلوية حمامات القصر على البارد ولخفض درجة الحموضة حتى $pH:1$.

١-٣- حمض الخل CH_3COOH : حمض عضوي سائل عديم اللون، رائحته واخزة، يغلي عند الدرجة ١١٩ م° ويتجمد عند ١٦ م°، ويطلق على المركز منه مصطلح حمض الخل الثلجي لأن شكل بلوراته عند تجمده تحاكي الشكل البلوري للثلج تماماً، من أهم أملاحه خلات الصوديوم التي تشكل معه المحاليل الموقية الأكثر ثباتاً لتغيير درجات الحموضة أثناء تطبيق الحمامات الصباغية، ويعتبر الحمض الأكثر شيوعاً في بناء الحمامات الصباغية لضعف تأثيره على الألياف والتجهيزات المعدنية الخاصة بعمليات الصباغة والتجهيز النهائي.

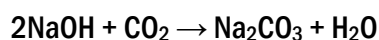
١-٤- حمض النمل $HCOOH$: يستخدم حمض النمل كبديلٍ مهم لحمض الخل في حمامات صباغة الألياف التركيبية خاصةً مع شيءٍ من الانحراف في ألوان الأصبغة القاعدية المطبقة على ألياف البولي أكريلونتريل، ونرى في الجدول (٦٦) بعض الفوارق بين حمضي الخل والنمل.

الجدول (٦٦)

الفوارق بين حمضي الخل والنمل					
الحمض	الصيغة	الوزن الجزيئي	الكثافة	ثابت التآين	التركيز التجاري
الخل	CH_3COOH	٦٠	١,٠٥	$١٠ \times ١,٧$	٩٩,٩٧%
النمل	$HCOOH$	٤٦	١,٢٣	$١٠ \times ٢,١$	٨٥%

٢- القلويات:

١-٢- هيدروكسيد الصوديوم $NaOH$: وتعرف باسم الصودا كوستيك $Kaustic Soda$ عندما تكون مركزة أي بأشكالها الثلاثة: صب " كتل أو أصابع"، قشور، حبيبات، وتتميز بامتصاصها السريع والعالي للرطوبة ولغاز ثاني أكسيد الكربون ليتحول قسم منها لكاربونات الصوديوم:



تذوب بسهولة بالماء مع انتشارٍ قدرٍ جيدٍ من حرارة الإماهة ما يوجب علينا الحذرَ عند لمسها أو إذابتها، وضرورة الغسل الجيد جداً بالماء عند لمسها ومن ثم بحمضٍ مخففٍ جداً أو ضعيفٍ كحمض البور، وتستخدم بكمياتٍ كبيرة في حمامات قصر وصباغة الألياف السيللوزية، وفي عمليات المرسة (التحريز). وأكثر النواعيات تداولاً هي المطابقة للمواصفة الأمريكية (ASTM (D 456-39):

المواصفة الأمريكية (ASTM (D 456-39 الخاصة بهيدروكسيد الصوديوم		
القلوية الكلية Na_2O	هيدروكسيد الصوديوم NaOH	كربونات الصوديوم Na_2CO_3
٧٥,٥ % كحدٍ أدنى	٩٦ % كحدٍ أدنى	٢ % كحدٍ أعلى

٢-٢- هيدروكسيد النشادر NH_4OH : قلوي ضعيف، يُحضر بقرقرة غاز النشادر بالماء، ويستخدم لتحضير الوسط القلوي اللازم لبعض عمليات تحضير وتزهير الصوف.

٣- الأملاح:

١-٣- كبريتات الصوديوم Na_2SO_4 : يسمى ملح غلوبر بتسانده مع عشرة جزيئات ماء $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10 \text{H}_2\text{O}$ ، ويستخدم في حمامات صباغة القطن ككهرليت لإبادة مفعول زيتا الكهربائي وبالتالي لرفع معدلات سرعة واستنزاف الأصبغة، كما يستخدم كعامل تسوية في حمامات صباغة الاكريليك بالأصبغة القاعدية، إذ يكبح الاستنزاف ويعزز الهجرة ليرفع من درجة تسوية العملية الصباغية بحسب كلارينت.

كما يستخدم كعامل تسوية وتأخير في حمامات صباغة الصوف بالأصبغة الحمضية المعقدة، إذ يتأين معطياً أنيون الكبريتات التي ترتبط بالزمرة الأمينية الأساسية مؤخرَةً بذلك ارتباطها مع الجزيئة الصباغية بشروط الحموضة العالية أي pH: 2-3، ولكن وبظهور أصبغة حمضية جديدة لا تستلزم مثل هذه الشروط الحمضية القاسية أصبح يلعب دور الكهرليت المسرع للاستنزاف بصورة أكثر.

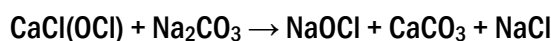
٢-٣- كلوريد الصوديوم NaCl : أو ملح الطعام، ويستخدم بشكلٍ رئيسٍ ككهرليت في حمام صباغة الألياف السيللوزية لرفع معدلات سرعة واستنزاف الصباغ مبيداً مفعول زيتا.

يُحذر من رفع درجة حرارة محلوله في حمام صباغة البوليستر حتى ١٣٠ م° لتحلله وإطلاقه غاز الكلور بحسب بعض التفاسير مسبباً تآكل معدن آلات الصباغة وتخرب كمٍ لا بأس به من الأصبغة والمواد المساعدة على السواء مسبباً مشاكل سوء التسوية وتشكل بقع الصباغ الصعبة الإزالة، لذا يُنصح باعتماد ملح كبريتات الصوديوم في حال اضطرارنا لرفع درجة حرارة الحمام حتى ١٣٠ م° وبوجود كهرليت.

٣-٣- كربونات الصوديوم Na_2CO_3 : ويعرف هذا الملح القلوي باسم الصودا آش (أو القلي)، وهو مسحوق أبيض ذواب بالماء، وترتبط درجة قلويته بعدد جزيئات الماء التساندية المرتبطة به والتي قد تصل حتى العشرة:

كربونات الصوديوم اللامائية	Na_2CO_3 : وتحتوي ٩٩,١٦ % تقريباً كربونات صوديوم
كربونات الصوديوم أحادية الماء	$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot \text{H}_2\text{O}$: مسحوق أبيض كثافته ١,٥٥
كربونات الصوديوم المائية	$\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 10 \text{H}_2\text{O}$: تعرف باسم بودرة أو قصارة الغسيل

تستخدم كربونات الصوديوم بشكلٍ واسعٍ جداً في صباغة الألياف السيللوزية بالأصبغة الفعالة وغيرها، ولتحضير ماء جافيل بنقع هيبوكلوريت الصوديوم معها:

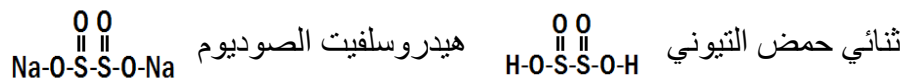


ولتطبيقات كثيرة أخرى كعمليات الغسيل الإرجاعي ومع هيدروسلفيت الصوديوم ... ترد في حينها.

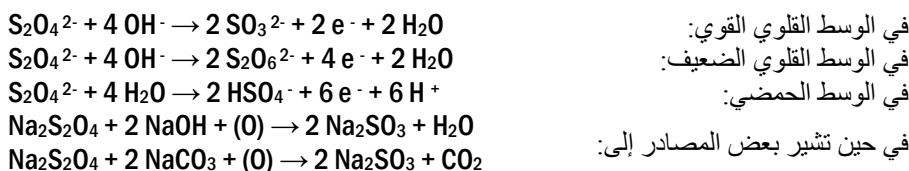
٤-٣- بيكربونات الصوديوم NaHCO_3 : وتعرف بالاسم الشائع " الكاربونة أو الصودا الحلوة "، وتستخدم في بعض تقنيات تطبيق الأصبغة الفعالة على الألياف السيللوزية لضعفها وبطء تأينها، ما يعني عملية تثبيت أبطأ ومعدلات تسوية أعلى.

٤- العوامل المرجعة:

٤-١ - هيدروسلفيت الصوديوم $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$: مسحوق أبيض محلوله عديم اللون، الكبريت فيه رباعي التكافؤ، يتفكك عند الدرجة ١٠٠م معطياً ثنائي أكسيد الكبريت، ينحل منه بالماء ٢٣٠ غرام عند ٢٠م، إلا أنه يتفكك بسرعة عالية بوجود الهواء، في حين يتفكك ببطء في الوسط القلوي، ويتفكك بالوسط الحمضي معطياً ثاني أكسيد الكبريت مع مركبات كبريتية أخرى، وتبدو بنيته على الشكل:



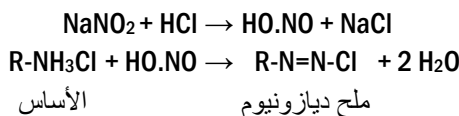
وتبين المعادلات التالية تفاعلاته بحسب Bruggemann Chemical:



يعتبر هيدروسلفيت الصوديوم من أكثر العوامل المرجعة انتشاراً في العمليات الصباغية، إذ يتم استخدامه في حمامات تطبيق أصبغة الأحواض كعامل مرجع لتحويل الأصبغة من الشكل الكيتوني غير الحلول بالماء إلى الشكل الإينولي الحلول والذي يسمى محلول الليكو، وعمليات الغسيل الإرجاعي بعد صباغة الألياف التركيبية (وبخاصة للبوليستر)، وحممات تنظيف الآلات وتعيرية الألوان عند حصول خطأ صباغي ما.

ومن الضروري التنبه لتراجع فعاليته عند ارتفاع درجة حرارة حمامه عن ٧٠م في الآلات المكشوفة، لذا فإننا لا نلجأ لرفع درجة الحرارة أكثر إلا في الآلات المغلقة كاستخدامه لتعيرية البوليستر عند درجة الحرارة ١٣٠م. ومن المهم الإشارة هنا لضرورة استخدام أي بديل له يمكنه أن يقوم مقامه لضرر الكبريت البيئي، فمن المعلوم أن احتواء الماء على تركيز (٢٥ ج.م.م أي 25 p.p.m) من الكبريت يؤدي للقضاء على البكتريا التي تقوم بتحليل المركبات العضوية في المياه العادمة.

٤-٢ - نترت الصوديوم NaNO_2 : ملح أبيض اللون عندما يكون نقياً، وضاراً للصفره عندما يكون مشوباً، يستخدم في أحواض ديازة الأسس لتطبيق أصبغة النفтол وبوجود حمض كلور الماء بكمية كافية لتشكيل حمض النيتروزو وفق التفاعلين:



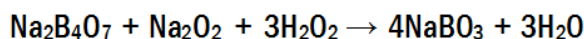
وتجري هذه العملية بدرجات حرارة ١٥-٢٠م وبوجود الثلج لعدم ثبات ملح الديازونيوم بدرجات الحرارة الأعلى. ٤-٣ - بيسولفيت الصوديوم NaHSO_3 : مسحوق أبيض يتحلل بالتسخين معطياً الكبريتات وغاز ثاني أكسيد الكبريت، ويستخدم إثر عمليات التبييض لإزالة آثار الماء الأكسجيني أو الكلور المتبقين على الغزول المبيضة. ٥- العوامل المؤكسدة:

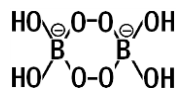
٥-١ - الماء الأكسجيني H_2O_2 : سائل حمضي عديم اللون، يتفكك بالوسط القلوي معطياً الأكسجين الوليد، ويستخدم في مجموعة من العمليات والتي من أهمها:

- مؤكسد في حمامات قصر الألياف السيللوزية.
- مؤكسد لأصبغة الأحواض والأصبغة الكبريتية بعد إنجاز عملية الصباغة بشكلها المرّجع.

٥-٢ - بربورات الصوديوم $\text{NaBO}_2 \cdot \text{H}_2\text{O}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$: مسحوق أبيض اسمه العلمي ميتا بورات الصوديوم ثلاثية الماء، واسمه الشائع ملح تاناتار، ويحوي هذا الملح نظرياً ٣٨,١٠% أكسجين فعال، وعملياً ٢,١٠%، ويستخدم كبديل للماء الأكسجيني في عمليات القصر.

يتم تحضيرها بمزج البوراكس والماء الأكسجيني وفوق أكسيد الصوديوم بدرجة معتدلة نسبياً بحسب المعادلة:





تعتبر برورات الصوديوم من المواد المبيضة بالأكسدة التي تضاف إلى المنظف وتحرر الأكسجين الفعال عند حرارة ٦٠ م الذي يقوم بعملية التبييض، وتحدد نسبة برورات الصوديوم بالاعتماد على خواصها المؤكسدة وذلك بمعايرتها ببرمنغنات البوتاسيوم.

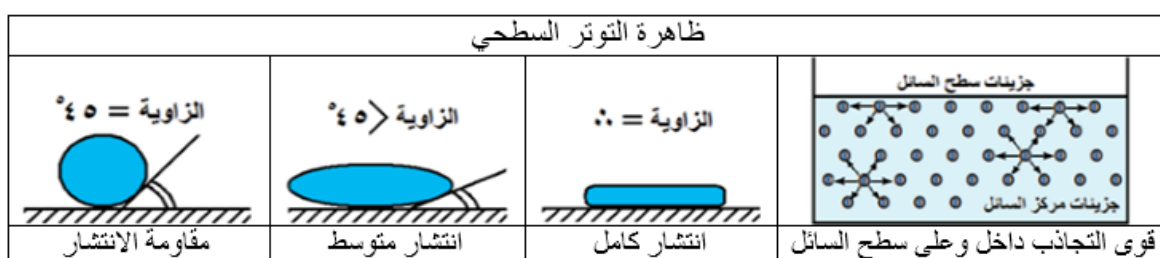
٥-٣- **كلوريت الصوديوم NaClO₂**: يتم تسويقه على شكل ملح ثلاثي الماء، والملح اللامائي عديم اللون وثابت بشروط الخزن الجاف، ويتم تداوله تجارياً على شكل مسحوق أو محلول بتركيز ٣٠-٥٠%، ويستخدم خاصة في عمليات تبييض البولي أكريلونتريل.

٥-٤- **هيبوكلوريت الكالسيوم**: يعتبر أيون الهيبوكلوريت من أقوى المؤكسدات في عمليات القصر وتنظيف الآلات من البقايا الصباغية وتعرية الألياف والألياف المصبوغة والعودة بها لشكلها الأقرب للخاص، وهي مسحوق خشن أبيض اللون غير ذواب بالماء، شكلها الكلسي لابلوري، تذوب بالماء عند نقعها بمحلول كربونات الصوديوم معطية هيبو كلوريت الصوديوم (ماء جافيل) على شكل محلول عكر لاحتوائه هيدروكسيد الكالسيوم، وهناك خلاف وحيرة كبيرتين في تعيين صيغتها بدقة وبالتالي تركيبها الكيماوي، وأكثر ما يتفق عليه العلماء أنها خليط يمكننا إجمال صيغته على الشكل: $\text{CaCl}(\text{OCl}), \text{Ca}(\text{OH})_2$

يعطي أيون الهيبوكلوريت في الوسط الحمضي حمض تحت الكلوري الذي يتفكك مُطلقاً غاز الكلور الحر السام والمخرش، وتعطي في الوسط القلوي الأكسجين الفعال.

٦- **عوامل تحلية الماء**: يحوي الماء القاسي عادةً على مجموعة كبيرة من الأملاح المعدنية التي تسيء لعمليات القصر والصباغة والتجهيز النهائي، إضافةً لشوائب عضوية ومعلقات معدنية كـ بعض الأكاسيد وسواها، لذا فإننا نضطر لإضافة بعض عوامل التحلية وتطبيق بعض الإجراءات وصولاً لمياه نضمن معها سلامة الأداء في كل المراحل، ولأهمية هذه المعالجة سنفرد لها بحثاً كاملاً عن تجهيز المياه ومعالجتها.

٧- **العوامل الفعالة سطحياً**: يتحرك كل جزيء في سائل ما بتأثير الجزيئات المجاورة المحيطة به من جميع جوانبه، وبالتالي فإن قوى التجاذب أو التندافع ستنتساوي في كل الاتجاهات، أما الجزيئات الموجودة على سطح السائل فإنها تعاني من انجذابٍ سفلي وجانبي فقط كما في الشكل (٦٤)، ما سيترتب عليه استقرارٌ أقل وانجذابٌ نحو الأسفل، لذا فإنها ولاستعادة استقرارها ستعمل على تصغير سطحها قدر الإمكان وهو ما يتحقق بتصغير مساحة سطح السائل لأصغر حدٍ ممكن بتحول شكل السطح من سطحٍ مستوٍ لشكلٍ كروي أي لشكل حبات المطر.

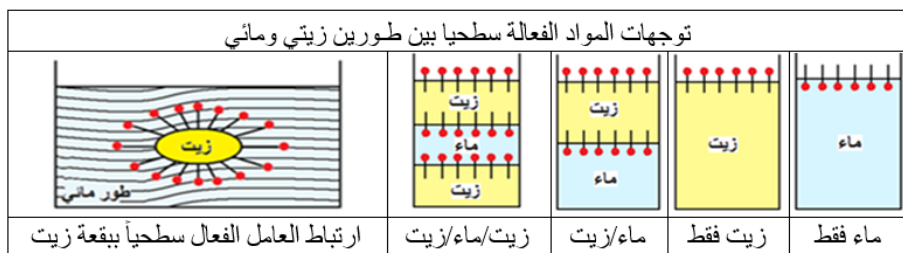


الشكل (٦٤): ظاهرة التوتر السطحي

وتعتمد كمية العمل اللازمة لمد سطح السائل على القوى الداخلية للسائل، وتدعى بالتوتر السطحي للسائل، ويتعلق التوتر السطحي بدرجة حرارة السائل لأن ازدياد درجة الحرارة يزيد من الطاقة الحركية لجزيئاته ما يُنقص من قوى التجاذب ما بين الجزيئات وبالتالي فإن التوتر السطحي للسائل ينقص بازدياد درجة الحرارة. تحدث ظاهرة التوتر السطحي عموماً على السطح الفاصل بين السائل والهواء أو بين سائلين غير قابلين للامتزاج أو سائلٍ مع سطح صلب.

وتلعب العوامل الفعالة سطحياً كما هو حال أنواع الصابون مثلاً دوراً كبيراً جداً كعوامل خافضة للتوتر السطحي، إذ تتألف العوامل الفعالة سطحياً بشكلٍ عام من رأسٍ هيدروفيلي محبٍ للطور المائي وغالباً ما يكون قابلاً للتأين

وسلسلة هيدروفوبية أو ذنب كاره للماء أو محب للطور العضوي، ونرى في الشكل (٦٥) بنية المادة الفعالة سطحياً وطريقة ارتباط العامل الفعال سطحياً مع بقعة زيت.



الشكل (٦٥): آلية عمل المواد الفعالة سطحياً

وكلما زاد طول السلسلة الهيدروفوبية زادت فعالية المادة الفعالة سطحياً حتى حد معين لا يتجاوز فيه طول السلسلة عن ٢٢ ذرة كربون والتي يصبح فيها العامل الفعال سطحياً غير قابل للانحلال بالماء وتصبح عندها فعالية العامل الفعال سطحياً في غاية الضعف، وتتباين قدرات العامل الفعال سطحياً عن بعضها البعض بحسب:

• بنية أو تركيب الرأس القطبي.

• طول السلسلة ودرجة استقامتها أو تفرعها.

• نوعية المتبادلات المرتبطة بالسلسلة.

٧-١- مفهوم ميزان الألفة بين الطورين المائي والزيتي **HLB**: يرمز للنسبة بين القسمين الشغوف والكاره للماء بعدد **HLB: Hydrophilic Lipophilic Balance**، ويحسب رقم **HLB** للعوامل الفعالة سطحياً لزمرة البولي غليكول ايتير اللاأيونية بالمعادلة التالية:

$$\text{عدد HLB للعوامل الفعالة سطحياً اللاأيونية} = (\text{عدد الزمر الشرة للماء} \div \text{عدد الزمر الكارهة للماء}) \times (100 \div 5)$$

فعدد **HLB** للالكانات يساوي الصفر لعدم احتوائها أي زمرة شرة للماء، أما في الايتيلين غليكول فنجد زمرتي هيدروكسيل شرهتين للماء (هيدروفيليتين) ومجموعتي ميتيلين كارهتين للماء (هيدروفوبيتين) وبالتالي يكون عدد **HLB** له مساوياً (٢٠)، لذا فإن قيم **HLB** تتراوح بين الصفر والعشرين، وكلما كان عدد المركب أقرب للعشرين كان أكثر ميلاً للطور المائي كما يبين الشكل (٦٦):

ارتباط وظائف العوامل الفعالة سطحياً اللاأيونية بعدد HLB		الفعالية	قيمة HLB
← الألفة للطور الزيتي الألفة للطور المائي →		مليء بالفقاعات	٣,٠-١,٥
الخواص الهيدروفوبية الكارهة للماء الخواص الهيدروفيلية المحبة للماء		استحلاب الماء في الزيت	٦,٠-٣,٥
0	5	تبليل	٩,٠-٧,٠
1.5-3	3.5-6	غسيل	١٥-١٣
مليء بالفقاعات	استحلاب الماء بالزيت	محلول	١٨-١٥
7-9	13-15	استحلاب الزيت بالماء	١٨-٨,٠
تبليل	15-18		
8-18			

الشكل (٦٦): ارتباط وظائف العامل الفعال سطحياً بعدد HLB

وينضوي تحت هذا العنوان كم كبير من المواد المساعدة ولكننا سنخصص هنا فئة المبللات والمنظفات ومزيلات الزيوت كعوامل خافضة للتوتر السطحي، إذ تشمل المواد الفعالة سطحياً مجموعة من المواد التي يمكن أن تساعد على التبليل، التنظيف، البعثرة، الاستحلاب... وبرغم أنها جميعاً تؤدي هذه الوظائف إلا أنها تتباين في مفعولها بحسب:

• طول السلسلة البرافينية ودرجة تشعبها.

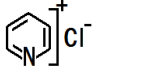
• متبادلات السلسلة.

• نوعية الوظيفة: أنيونية أم لاأيونية، وثابت تأينها وبالتالي تأثرها بدرجة حموضة أو قلوية الوسط، وتأثرها بقساوة المياه.

وهكذا نجد أنفسنا أمام مجموعة كبيرة من المتغيرات والاحتمالات التي تعزز فعالية المركب باتجاه معين ليصير مادة اختصاصية كأن نعتبره مبدلاً برغم إمكاناته التنظيفية والاستحلابية مثلاً، لذا فإننا سنعرض هنا لكل من الرأس القطبي والسلسلة كل على حدا.

الرأس القطبي: يمنح الرأس القطبي للمركب الفعال سطحياً الشراهية للماء، وقد يكون زمرة حمضية أو قلووية يمكننا تعديلها، أو معتدلة يمكنها تشكيل ملح تساندي مع حمض كلور الماء مثلاً ما يجعلها شغوفة بالماء، ونجد في الجدول (٦٧) أكثر هذه الزمر انتشاراً وأهمية:

الجدول (٦٧)

أهم وظائف الرأس القطبي للمركبات الفعالة سطحياً			
الزمر الحمضية			
-OSO ₃ ⁻ Na ⁺	استر الكيريتات	-COO ⁻ Na ⁺	الكربوكسيل
-OPO ₃ ⁻ (Na) ₂ ⁺	أورتو الفوسفات	-OSO ₂ ⁻ Na ⁺	السلفون
الزمر القلووية			
≡ N ⁺ Cl ⁻	زمر الأميно	-NH ₂ .HCl	أحادي الأمين
	زمر البيريدين	= NH.HCl	ثنائي الأمين
		≡ N.HCl	ثلاثي الأمين
الزمر اللاشاردية			
-SO ₂ NH-	السلفو أمين	-O-	الايتر
-COO-	الاستر الكربوكسيلي	-OH	الهيدروكسيل
-CH=CH-	زمرة الرابطة المضاعفة	-CONH-	الكربوأمين

وقد نجد أحياناً في مركب ما أكثر من زمرة أو وظيفة كيميائية، كأن نجد فيه زمرة ايتر مع الكربوأمين والهيدروكسيل، ونجد الايتر والكربوأمين عادةً على الشكل:



ويلعب موضع الزمرة القطبية دوراً كبيراً في فعاليتها فيما بين أن يكون طرفي أو داخلي أم خارجي: الموضع الطرفي: وتكون الجزيئة عندها في قمة عدم التناظر وبالتالي في غاية الاستقطاب ما يعزز من فعاليتها بشكل كبير وخاصة عندما يكون طول السلسلة المأخوذ هو الأنسب لدور المادة الفعالة سطحياً المطلوب كما في الصابون العادي.

الموضع الداخلي: ويكون الرأس القطبي هنا مفصلاً عن السلسلة الدفوعة للماء والحاوية جذرين قصيرين ما يؤدي لتراجع فعالية الرأس القطبي وبالتالي الجزيئة ككل.

ويؤدي وجود عدة زمر قطبية لتناقص مفعول الجزيء، في حين أن ازدياد طول السلسلة مع حملها لأكثر من رأس قطبي يرفع من فعاليتها.

الموضع الخارجي: ويكون عندها ثمة ما يفصل بين السلسلة والرأس القطبي كارتباط غير مشبع أو حلقة عطرية.

المواضع الثلاثة للرأس القطبي أو الوظيفة الفعالة		
$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_n\text{-COO-CH=CH-Na}$ $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_n\text{-SO}_3^- \text{Na}^+$	$\text{R} \text{---} \text{CHO-SO}_3^- \text{Na}^+$	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_n\text{-COO}^- \text{Na}^+$
الموضع الخارجي	الموضع الداخلي	الموضع الطرفي

٧-٢- تأثير طول السلسلة: أما عن السلسلة فهي الجزء الشغوف بالطور الزيتي العضوي الكاره للماء، وغالباً ما تكون أليفاتية خطية، وقد تحوي على متبادلات مثل: الحلقات العطرية، زمر، ذرات ... وترتفع خاصية كراهية السلسلة للماء بازدياد طولها وتفرعها وازدياد متبادلاتها، وعلى العكس من ذلك فإن الروابط المضاعفة ترفع من

انحلالها وتخفيض من فعاليتها، لأن ارتفاع عدد الروابط المضاعفة يرفع درجة استواء السلسلة ما يؤدي لالتصاق الشوائب المشابهة بنيوياً على طول السلسلة فقط مؤدياً لتراجع فعاليتها.

٧-٣- تصنيف المواد الفعالة سطحياً: تصنف المواد الفعالة سطحياً ضمن أربعة أصناف رئيسية: الأنيونية، الكاتيونية، واللاأيونية، والمذبذبة كما في الجدول (٦٨):

الجدول (٦٨)

تصنيف المواد الفعالة سطحياً			
التصنيف الشاردي	المثال الوظيفي	الأيون المقابل	المثال
الأيونية السالبة	COO^-	Na^+	الصابون العادي
الأيونية الموجبة	$H_3C-N^+(CH_3)_3$	Cl^-	كلور الألكيل ثلاثي ميثيل الأمونيوم
اللاشاردية	$-(OCH_2CH_2)_xH$	-	ألكيل بولي غليكول إثير
المذبذبة	$C-COO^-$ $(CH_3)_3N^+$	-	البوتين

٧-٤- ثبات المواد الفعالة سطحياً: يتم تطبيق المواد الفعالة سطحياً بأدوارٍ وشروط متغيرة ومتباينة ما يستوجب ثباتها تجاه جميع مكونات الحمامات التي ستطبق فيها:

٧-٤-١- ثبات المواد الفعالة سطحياً تجاه قساوة المياه والأملاح المعدنية: تعد أملاح العناصر القلوية أكثر انحلالاً بكثير من أملاح العناصر القلوية الترابية وأملاح العناصر المعدنية الثقيلة كالحديد والنحاس... إذ أن أملاح المعادن القلوية الترابية أو المعدنية الثقيلة للحموض الكربوكسيلية غير حلولة بالماء على العكس من أملاح استرات حمضي الكبريت والسلفون التي تتمتع بقدرٍ كافٍ من الانحلالية.

ويرفع وجود عدة زمر شغوفة بالماء من انحلالية المركب الفعال سطحياً برغم قساوة المياه ووجود الأملاح المعدنية، وعلى العكس فإن ازدياد طول السلسلة يُنقص من الانحلال.

وتتأثر المواد الفعالة سطحياً الموجبة بأنيونات الأملاح المعدنية دوناً عن كاتيوناتها، لذا فإن الأملاح الحمضية المتعددة التكافؤ كالكبريتات والفوسفات تعمل على ترسيبها.

أما المواد الفعالة سطحياً اللاأيونية وبخاصة ذات السلاسل غير المشبعة فإنها لا تتأثر نهائياً بالقساوة أو بوجود الأملاح المعدنية.

٧-٤-٢- ثبات المواد الفعالة سطحياً تجاه الحموض والقلويات: تتأثر المواد الفعالة سطحياً الأنيونية ذات الخواص القلوية الضعيفة عادةً بالأوساط الحمضية القوية " بحسب القاعدة الكيماوية: الحمض القوي يطرد الحمض الضعيف من أملاحه " متحررةً على شكل حموض حرة غير حلولة بالماء عندما تكون طويلة السلسلة، وبازدياد درجة الحموضة أكثر وأكثر تتخرب الزمرة الكربوكسيلية مطلقاً غاز ثاني أكسيد الكربون، في حين تقاوم الزمر القوية هذا الفعل، وعلى العكس يُزيد الوسط القلوي من فعاليتها، ولكن في الوسط القلوي القوي قد يتناقص تأينها إلى أن يتوقف بفعل الأيونات المشتركة.

أما الكاتيونية والحاوية زمرة أمينية فيرتبط انحلالها بتسائدها مع جزيء من حمض كلور الماء، لذا فإنها لا تتأثر بالأوساط الحمضية، في حين ينفصل عنها حمض كلور الماء في الوسط القلوي على الشكل الموضح في الجدول (٦٩) والذي يُظهر لنا آلية فقدانها قدرتها على الانحلال:

الجدول ٦٩

تأثر المركبات الأمينية بالوسط القلوي			
$R-NH_2.HCl$	$+ NaOH \rightarrow$	$R-NH_2$	$NaCl + H_2O$
$R_2=NH.HCl$		$R_2=NH$	
$R_3=N.HCl$		$R=N$	
$R_4N^+.HCl^-$		$R_4.NOH$	$NaCl$

ويختلف تأثر المركبات اللاأيونية والمذبذبة جداً لدرجة أنه يصعب علينا وضع قاعدة عامة لها.

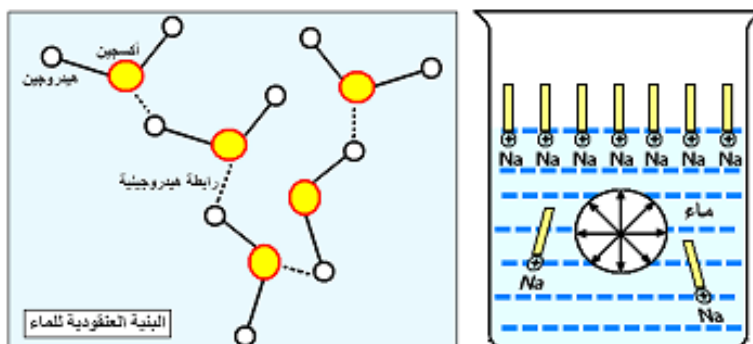
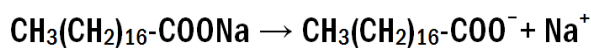
٧-٤-٣- ثبات المواد الفعالة سطحياً تجاه العوامل المؤكسدة والمرجعة: يؤدي تأثير المواد الفعالة سطحياً بعوامل الأكسدة والإرجاع لفقدانها فعاليتها، عموماً وضمن تراكيزها المستخدمة في الحمامات الصباغية نجدها ثابتة.

٧-٥-٥- توظيف العوامل الفعالة سطحياً: لا يمكننا عملياً الفصل الحاد بين العوامل الفعالة سطحياً كأن نقول هذا مبلل فقط وذلك منظف أو مزيل بقع، فأى منهم له مفعول ثلاثي يطغى في خاصة ما عن آخر، ويمكننا إجمال تعريفهم وتميزهم عن بعضهم على الشكل:

٧-٥-١- العوامل الفعالة سطحياً كمبيلات: يكون التوتر السطحي بين القماش وسائل الحمام عالياً بشكل عام ما يُبطئ من معدلات اختراق السائل لعمق الألياف وبخاصة للألياف الخام أو المعالجة بمواد كارهة للماء، ما يستوجب منا إضافة ما يخفف من معدلات هذا التوتر.

يبلغ التوتر السطحي للماء ما يقارب ٧٢ دينة/سم^٢ بسبب بنيته المتميزة، إذ يتكون جزيء الماء من ذرة أكسجين وحيدة بزوج الكتروني سالب يمكنه أن يحقق توازناً مع ذرتي الهيدروجين الموجبتين والمتناظرتين ما ينتج عنه ثنائي قطب عالي الفعالية يؤدي لبنية عنقودية بسبب الروابط الهيدروجينية التي ترتبط كامل جزيئات الماء السائل، وهو ما يُصعب من مهمة العامل المبلل.

يمكننا بإضافة الصابون للماء خفض توتره السطحي عن ٧٢ دينة/سم^٢، إذ يتحلل جزيء الصابون " أو أي عامل فعال سطحياً " في الماء لسلسلة كارهة للماء تتجه لسطح السائل ولزمرة فعالة محبة للماء " زمرة الكربوكسيل هنا " تنغمس عبر رأسها الصوديومي الموجب الشحنة كما يبين الشكل (٦٧)، لذا فإن صابوناً مثل شمعات الصوديوم يغير بنية الماء مخففاً من طاقته الحرة:

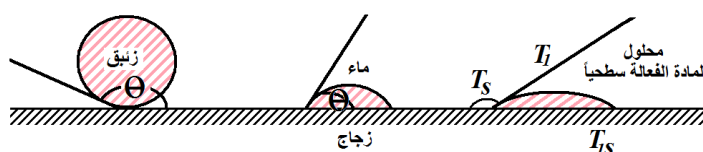


الشكل (٦٧): توجه جزيئات الصابون وخفضها للتوتر السطحي والبنية العنقودية للماء (H₂O)_n

وكما يبين الشكل فإن الزمر الهيدروفيلية ستتركز على السطح، بحيث تنغمس الزمرة الهيدروكسيلية السالبة بالماء بجوار كاتيونات الصوديوم، وبالتالي فإن صابوناً مثل شمعات الصوديوم سيغير من بنية الماء ما يؤدي لتناقص الطاقة الحرة له.

ومن ناحية ثانية، نجد أن هناك طرائق أخرى لخفض الطاقة الحرة بإضافة المذيبات، إذ تتجمع جزيئات المواد الفعالة سطحياً بشكل عنقودي لتتوجه الزمر الهيدروفيلية نحو الداخل والزمر الهيدروفيلية نحو المذيب، بحيث تتنحى الزمر الكارهة للماء عن التماس مع الماء.

لا تعمل العوامل المبللة على تبليل الألياف القطنية بالماء فقط، بل تساعد على طرد الهواء من أعماق الألياف ليحل محلها الماء، ما ينجم عند تراجع معدلات التوتر السطحي، لذا ينتشر السائل مشكلاً طبقةً أو فيلماً مستمراً أو على شكل نقاط كما يبين الشكل (٦٨):



الشكل (٦٨): زاوية التماس θ

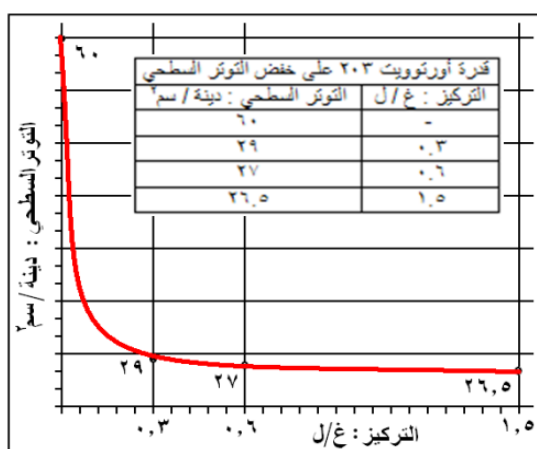
إذ يكون التوتر السطحي كبيراً عندما تكون زاوية التماس θ كبيرة، ومهمة العوامل الفعالة سطحياً خفض هذه القيمة، وبما أن وظيفة العوامل الفعالة تعزيز انتشار السائل على السطح فيمكننا أن نكتب لجمع مختلف هذه القوى في معادلة واحدة:

$$\cos \theta = (T_s - T_{1s}) / T_1$$



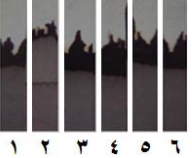
ولتبطل كامل للخيط يجب أن تساوي θ صفراً، وبالتالي:

$$(T_s - T_{1s}) / T_1 = \cos \theta = 1 \rightarrow (T_s - T_{1s}) = T_1$$

وعندما تكون θ أصغر من 90° يتجه الزيت نحو سطح الألياف، وعندما تكون أكبر من 90° يتجه الزيت لتشكيل كرات صغيرة سهلة الانفصال عن السطح، ويلعب العامل المبلل دوره في تجمعه على السطح الفاصل بين الزيت والخيط T_s وأيضاً السطح الفاصل بين الزيت والماء لتتخضع بالنتيجة قيمة $\cos \theta$ ويبين الشكل (٦٩) طريقة تعيين التركيز الفعال لعامل مبلل في حوض ماء، كما يبين الشكل (٧٠) مقارنة مخبرية لفعالية عددٍ من المبللات بالصعود الشعري أو الاختبار الكرماتوغرافي على قماش قطني خام ومعالج بالنشاء.

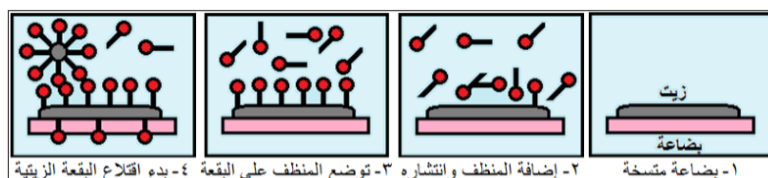


الشكل (٦٩): تعيين التركيز الملائم لتطبيق عامل مبلل

اختبار فعالية بعض المبللات بطريقة الامتصاص الشعري على قماش قطني معالج بالنشاء			
			١- ماء فقط " عينة الشاهد " ٢- مبللات مختلفة بتركيز ١ غ/ل لاحظ قدرة المبلل ٢ على اختراق طبقة النشاء
٢- تبليل سيء: لاحظ عشوائية نتيجة التبليل	١- تبليل جيد: دائرة انتشار منتظمة للمحلول الصباغي	١ ٢ ٣ ٤ ٥ ٦	

الشكل (٧٠)

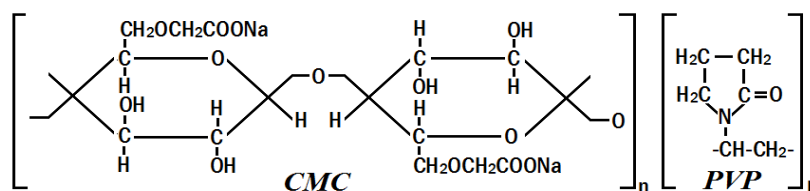
٧-٥-٢- العوامل الفعالة سطحياً كمنظفات " عوامل غلي ": تعمل العوامل المنظفة على تخليص الألياف من البقع والغبار والأوساخ بقلعها وبعثرتها في الطور المائي لتمنع من ترسبها من جديد على البضاعة وليصار للتخلص منها مع تفرغ حمام التنظيف أو الغلي، ونرى في الشكل (٧١) آلية أو تسلسل عملية إزالة الأوساخ:



الشكل (٧١): آلية عملية التنظيف

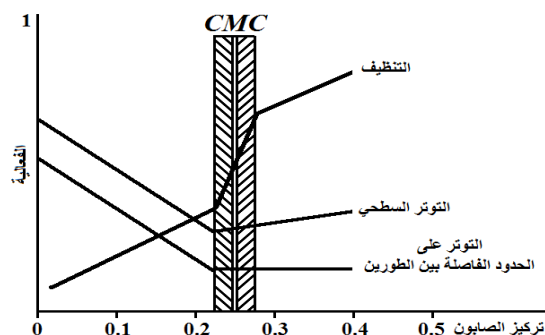
فالسطح بضاعة / أوساخ / ماء غير حلول بالماء كما هو واضح في المرحلة " أ "، وتنتشر جزيئات العامل المنظف عند إضافتها في السائل كما في الشكل " ب " إلى أن تتجمع متجهً بسلسلتها نحو البقعة الزيتية ورأسها

القطبي نحو الطور المائي كما في الشكل " ج " لتتمكن من اقتلاع طرف البقعة الزيتية وحملها إلى الطور المائي وبعثرتها مانعة إياها من إعادة التوضع كما في الشكل " د "، ويكتسب القطن في الماء شحنة سالبة على شكل كهرباء ساكنة يُطلق عليها اسم مفعول زيتا ما يمنع إعادة توضع القسيمات السالبة الشحنة عليه من جديد، ويعزز منع إعادة التوضع هذا إضافة الكربوكسي ميثيل سيليلوز CMC أو بولي فينيل البيريليدون PVP كما في الشكل (٧٢):



الشكل (٧٢): الكربوكسي ميثيل سيليلوز CMC وبولي فينيل البيريليدون PVP

ويستخدم الكربوكسي ميثيل سيليلوز CMC مع العوامل الفعالة سطحياً في حين يستخدم بولي فينيل البيريليدون PVP في بناء حمام الغسيل، ويلعب الكربوكسي ميثيل سيليلوز مع بقع الأوساخ دور العامل الموقى الغروي مانعاً ترسبها من جديد، ليرفع من ثبات مستحلب الزيوت والأوساخ، وبشكل عام فإن للصابون والمنظفات قدرات استحلاب جيدة.



الشكل (٧٣): المعادلة بين التنظيف والتوتر السطحي والتوتر على الحدود الفاصلة مع الكربوكسي ميثيل سيليلوز

والأهمية الكبرى في هذا الموضوع هو دراسة التركيز الأمثل للكربوكسي ميثيل سيليلوز بالنسبة للعامل الفعال سطحياً أو نسبة المزج، إذ تبين الدراسة على أن التنظيف يبلغ قوته العظمى عندما يكون كلٌّ من التوتر السطحي والتوتر على الحدود الفاصلة في أدنى درجاتهما.

ج- مزيلات البقع: مواد فعالة سطحياً، الغرض منها حل البقع الزيتية التي تستعصي على المنظفات، وتزايد شدة هذه الخاصة بتحقيق الشروط:

- ١- رأس قطبي فعال.
- ٢- سلسلة أكثر طولاً وتشعباً ومتبادلات. وعديمة أو قليلة الروابط المضاعفة، وذات شراهية للماء والطور العضوي كما هو الحال مع زمرة البولي غليكول إيتير.
- ٤- وجود مذيب عضوي عالي درجة حرارة الغليان نسبياً إن أمكن بحسب الجدول (٦٩)، علماً بأن استخدام المذيب مرفوض بيئياً وبخاصة المذيبات الكلورية ذات الأثر السام على بكتريا مجاري الصرف الصحي.

الجدول (٦٩)

أنواع المذيبات المستخدمة لعمليات الاستحلاب		
النوع	العامل الفعال سطحياً	المذيب
أنيوني	زيوت مسلفنة، ألكيل أريل سلفونات	رباعي كلور الكربون، ثلاثي كلور الأيتلين
لاأيوني	منتجات تكافئ أكسيد الأيتلين مع الألكيل فينول، أعوال دسمة، حموض دسمة	بركلور الأيتلين، الغول الأيزو بروبيلي، أوكسي حلقي الهكسان، كلور البنزن، الغول البنزيلي

ونستعرض في الجدول (٧٠) بعض العوامل الفعالة سطحياً لبعض الشركات والذي يُظهر لنا أن ذات الوظيفة كانت لها وظائف متباينة وقدرات متميزة بحسب تفصيل بنية السلسلة طولاً وتشعباً ومتبادلات.

الجدول (٧٠)

بعض المواد الفعالة سطحياً لبعض الشركات العالمية			
المادة	الشركة	التركيب	الشحنة
بيريسثال FBL	د. بتري	ألكيل فوسفات	A
بيري ويت ME		سلفات الألكيل	A
بيري ويت ELR		ايتوكسيلات أحوال الدسمة	N
بيري ويت SL		ألكيل ايتير فوسفات	a
اينفيسرول MG	د. بوميه	ألكيل سلفات	a
سولبون 4488-BA		ايتوكسيلات أحوال دسمة	n
سوبيتول SAN	CHT	استرات حمض الفوسفور	n
البعال FFA	سيبا	ايتوكسيلات سلفات ألكيل أريل مع مذيبات	a
سابونينا SMA	سابو	أميدات حموض دسمة	a-c
سابيدان C25	د. بوميه	مركبات أمونيوم رابعية	c
بيرين PRO		مزيج أحوال خاصة	n
بيتالين LFR		محلول مركبات أكسيد الإيتلين مع مذيب	n
بيرين AS		ثنائي أوكتيل سلفوسوكسينات الصوديوم	a
بيريفاكس	د. بتري	سلفونات الألكان مع ايتوكسيلات أحوال دسمة	a
بيريفكسان RD		مركبات أمونيوم رابعية	c
نيكال A or B	باسف	سلفونات ألكيل نفتالين الصوديوم	a

٨- العوامل المبعثرة: سبق وأن ذكرنا في بحث مبادئ العملية الصباغية أنه وفي المرحلة الأولى تتعرض الأصبغة عند حلها بالماء للتأين لتصبح بحالة شبه غروية تدفعها للتجمع على بعضها البعض كما هي حال الصابون في الماء، لذا نضيف ولمنع مثل هذه التجمعات مواداً خاصة يطلق عليها اسم العوامل المبعثرة، إذ تحيط جزيئات العامل المبعثر بجزيئات الأصبغة مانعة إياها من تشكيل هكذا تجمعات " راجع الشكل ٥٩"، وغالباً ما تتصح الشركات المنتجة للأصبغة بإجراء عملية حل الصباغ على الشكل:

- عجن الصباغ مع بعض الماء الفاتر وما يكفي من العامل المبعثر.
- إضافة الماء الفاتر مع التحريك الجيد.
- الترشيح عبر قماش ناعم ليصير جاهزاً لإدخاله حوض الصباغة.

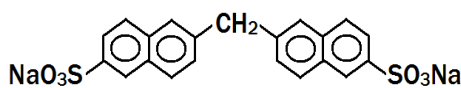
ومن أهم المبعثرات المتداولة نجد:

٨-١- المركبات غير المشبعة وذات الزمر الضعيفة الشغف بالماء:

- منتجات تكاثف الحموض الدسمة مع البروتينات.
- منتجات تكاثف كلور الحموض الدسمة مع الملح الصوديومي لحمض N- ميتيل أمينو ايتان سلفونيك.
- منتجات البولي غليكول ايتير.
- كبريتات الألكيل للبولي غليكول ايتير.

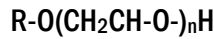
٨-٢- المركبات عديدة الزمر الشغوفة بالماء: الزيوت المسلفنة، سلفونات الليغنين، منتجات تكاثف حمض سلفون نفتالين مع الفورم ألدهيد.

ويعتبر السيتامول الذي أنتجته شركة باسف من أكثر وأقدم العوامل المبعثرة التي دخلت عالم الصناعة النسيجية بعد الزيت الأحمر التركي الذي يحضر من سلفنة زيت الخروع ولم يكن إلا صابوناً أكثر منه مبعثراً، وما زال يشيع استخدام السيتامول إلى الآن وخاصة في أحواض صباغة البوليستر بالأصبغة المبعثرة أو صباغة الألياف السيللوزية بأصبغة الأحواض، والسيتامول هو الملح الصوديومي لمنتج تكاثف حمض السلفونيك نفتالين مع الفورم ألدهيد:



السيتامول: الملح الصوديومي لمنتج تكاثف حمض السلفونيك نفتالين مع الفورم ألدهيد

وانتشرت في الوقت الحاضر العوامل المبعثرة المحضرة من مجموعة البولي غليكول ايتير انتشاراً كبيراً جداً نظراً للوظائف العديدة التي تقوم بها إلى جانب البعثة، كخواص التبليل والتنظيف والتسوية والاستحلاب، ولهذه الزمرة الصيغة العامة:



فازدياد طول السلسلة يرفع من شغف المركب باتجاه الطور الزيتي أي من اتجاه المبلل إلى المنظف، في حين يؤدي ازدياد قيمة n لازدياد انحلال المركب بالماء بسبب ازدياد عدد ذرات الأكسجين وبالتالي ازدياد عدد الجسور الايتيرية ما يسبب تراجع القدرة على الاستحلاب والبعثرة.

كما انتشرت وبصورة أقل سلفونات النفتالين كعامل مبعثر، وتم اعتماد مجموعة البولي غليكول ايتير تحت اسم عوامل تسوية وبعثرة وبخاصة للألياف السيللوزية والبولي أميد، ونرى في الجدول (٧١) بعضاً من عوامل البعثرة:

الجدول ٧١

بعض العوامل المبعثرة				
المادة	التركة	الوظيفة	الشحنة	التركيب
بيرغين ASP	د. بيري	مبثر للأصبغة على شكل مسحوق	a	سلفونات النفتالين
بيرغين SEF	رودولف	مبثر للأصبغة اليوليستر بالحرارة العالية	a	استرات عطرية
ريكونكس OGM	Z & S	رابط أوليغومير لحمام الصباغة ولما بعد عمليات الإنهاء، والتطرية ومزقات غزل للبوليستر	n	استرات حموض دسمة ايتوكسيلات حموض دسمة
زيت سان DD	سيشاش	عامل مبثر قوي	a	سلفونات ألكيل أريل
زيت سان PD	د. يوميه	مبثر عديم التأثير على اتجاه ودرجة عمق اللون، فعال بشروط الحرارة العالية	a	سلفونات عطرية
سيتالان SW	سيشاش	عامل مبثر	a	سلفونات عطرية
ترانسفيرين DI	د. يوميه	عامل مبثر وواقى غروي	a	سلفونات عطرية
ارغازول DAM	سيشا	عامل مبثر للظنن والبوليستر	a	سيتامول

٩- عوامل التسوية: عند صباغة الأقمشة المصنوعة من ألياف طبيعية أو تركيبية على السواء نجد مجموعة من العوامل التي تحول دون التوزع المتجانس للجزيئات الصباغية، ومن أهم هذه العوامل نجد:

- الزيوت المستخدمة للألياف عند غزلها أو النسيج عند حياكته ومدى قابلية استحلابها.
- درجة تعرض الألياف الطبيعية للعوامل الجوية، ودرجة بلمرة الألياف التركيبية.
- طبيعة الحياكة وشدة ارتصاص الألياف على بعضها، ونمرة الألياف وشدة برمها.
- المعدلات العالية لرفع درجة الحرارة في الحوض الصباغي.
- انخفاض نسبة ومعدلات غزارة ماء الحمام الصباغي عما تستلزم طبيعة ووزن النسيج.
- انخفاض سرعة دوران النسيج عما يلزم.
- تتضد النسيج فوق بعضه البعض بما يؤدي لحدوث ظاهرة التكسير.
- سوء تصنيع الأصبغة وعدم انسجام الأصبغة الداخلة في تركيب اللون.
- تلوث الخامات ببعض الملوثات صعبة الإزالة.

ولكل ما سبق نلجأ لإضافة بعض المواد التي يمكنها ضبط وتجويد عملية توزع الجزيئات الصباغية بشكل متساوٍ على كامل سطح النسيج أو الألياف والألياف، وتتعلق عملية اختيار المواد بحسب الحالة، فمن الآليات نجد:

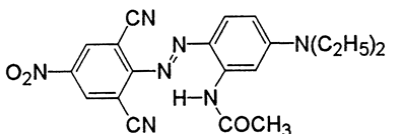
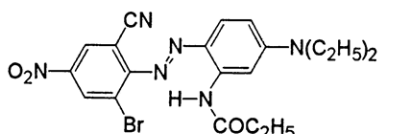
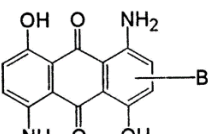
- تحقيق درجة تنظيف عالية من الزيوت بحيث يتجانس كامل سطح القماش في درجة شراهيته لامتناس الأصبغة.

- إبطاء عملية تشرب الأصبغة وفق إحدى الآليات:

- إشغال المراكز الفعالة التي يرتبط بها الصباغ كما هو حال البولي أكريلونتريل حيث تضاف مركبات الأمونيوم الرباعية كعوامل مؤخرة كونها أسرع تفاعلاً مع المراكز الفعالة من الصباغ القاعدي ذاته، ولا تلبث أن تنفك عند درجة حرارة معينة ضمن معها حسن توزع الجزيئات الصباغي بشكل أفضل.
- إضافة عوامل مؤخرة ترفع من درجة الحرارة الحرجة للصباغ لربطها به كما هو حال أصبغة الديسبرس مع بعض الحموض الدسمة ومشتقاتها.

ج- إضافة مواد تعزز من الهجرة والهجرة المعاكسة في طور درجة الحرارة الأعلى للحمام الصباغي " مواد إعادة التسوية " كـبعض أصناف الحوامل " الكارير " من نمط الاسترات العطرية في حمام صباغة البولستر، والتي تلعب هذا الدور عند درجات الحرارة ١٣٠ م.
د- حسن اختيار الأصبغة: فـتتميز مثلاً أصبغة الأزرق الخاص بالبولستر المبينة في الجدول (٧٢) على الشكل:

الجدول (٧٢)

ديسبرس أزرق ١٦٥ تسوية سيئة	ديسبرس أزرق ١٨٣ تسوية متوسطة إلى سيئة	ديسبرس أزرق ٥٦ تسوية جيدة
		

وهذا لا يعني عدم تمايز الجودة بين شركة صانعة للأصبغة وأخرى، سواء أكان بإضافة متبادلات وزمر خاصة على بنيته الأساسية أو بمواد الإنهاء الخاصة بتحضيره مسحوقاً.

ويتوجب أن يرافق هذا كله ضبط لرفع درجات الحرارة وغازارة الضخ في الآلة وتسريع القماش والتخفيف من وزن القماش أو طول الحبل ومنع تركيم القماش فوق بعضه البعض، ونرى في الجدول (٧٣) بعضاً من عوامل التسوية التي تنتجها بعض الشركات العالمية.

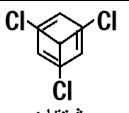
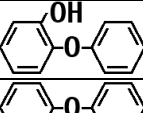
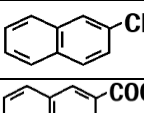
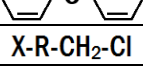
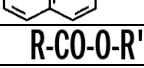
ونرى ومن خلال ذات الجدول أنه ولنفس عائلة المادة الفعالة تبايناً في طاقات وميزات المادة، وهو ما نراه جلياً في مجموعة مواد التسوية من نمط الاسترات العطرية، أو من نمط ايتوكسيالات الأغوال الدسمة، ولكن بين عائلة وأخرى نرى فروقاً كبيرة بحيث لا يحل فرد من هذه مكان فرد من تلك، فلزمره الاسترات العطرية قدرة على رفع معدلات الهجرة بما يمكننا من اعتمادها لإصلاح عمليات الصباغة غير المتجانسة، وهذا ما لا تستطيع تحقيقه زمرة ايتوكسيالات الأغوال الدسمة، وينحصر استخدام الاسترات العطرية في مجال البولستر، وزمرة الأمينات الرابعة في مجال البولي أكريلونتريل، أما ايتوكسيالات اللانثيونية فلكل الصنوف وكتسوية ومبعر وعامل استحلاب ...، وكإعادة تسوية لأصبغة القطن المباشرة أو الأصبغة الحمضية للبولي أميد:

الجدول (٧٣)

نماذج لبعض عوامل التسوية				
المادة	الشحنة	التركيب	الشحنة	الفعالية
بيريتارد GAN	c	مركبات أمونيوم رابعية		عامل تسوية ومؤخر لصباغة الأكريليك
بيرغين CLM		استرات عطرية		عامل تعرية وتسوية وهجرة موثمة للبيئة لصباغة البولستر
بيرغين EU		ألكيل أمين ايتوكسيالات مع بولي غليكول ايتير		تسوية للصوف بالأصبغة الحمضية والنايلون بالأصبغة الحمضية والمعقدة والمبشرة
بيرغين MPG	n	ايترات عطرية		تسوية ومبعر لبولستر وثلاثي الأستات بالأصبغة المبشرة تحت الضغط
برلافين A		بولي فينيل البيرليدون		تسوية ومعزز ألفة لأصبغة الأحواض والأصبغة المباشرة، عامل تعرية
بيريستال RDB	a	سلفونات عطرية		تسوية للألياف السيلوزية بالأصبغة الفعالة
البغال B	a & c	مشكقات ايتوكسيالات حمض أميني دسم		تسوية لصباغة الصوف بالأصبغة الفعالة
يونيفادين DIF	a	استرات عطرية لحموض فوسفورية وكربوكسيلية		عامل تسوية وبشرة وهجرة ومسرّع انتشار للبولستر بشروط الحرارة العالية
يونيفادين NT new	a	ألكيل أريل حمض السلفون، والكاتول أمين وبولي الغول		تسوية لصباغة النايلون بالأصبغة الحمضية
ثرانسفيرين DEW		بولي غليكول ايتير أغوال دسمة		تسوية ذات مفعول تنظيفي للأصبغة الشاردة
سينتابال KWL		استرات حموض كربوكسيلية		تسوية للبولستر بشروط الحرارة العالية
جينوكول MK	n	بولي ايتوكسي ألكيل أمين		تسوية أصبغة حمضية معدنية معقدة ١:١، والمعدنية المعقدة للسلفونات ٢:١
ديسبرغاتور SMS	a	سلفونات عطرية		عامل مبعر عام و عامل تسوية خاص

١٠ - الحوامل " الكارير " : تُستخدم لصبغة البوليستر بشروط الضغط الجوي العادي (أي ٩٥ م تقريباً) بعض المركبات الكيماوية القادرة على خفض درجة حرارة تزجج هذه الألياف، أي درجة الحرارة اللازمة لانتفاخ الألياف وتباعد سلاسلها عن بعضها البعض وبالتالي تُشكّل مسامات بما يسمح لجزيئات الصبغ أن تغلغل بين هذه السلاسل بفضل الحركة الاهتزازية التي تمارسها من خلال طاقتي الحرارة والتحرك. وهناك من يعتقد بأن آلية عملها تقوم على قدرتها تشكيل طبقة رقيقة على سطح الألياف تقوم بحل الأصبغة لتصبح عملية الهجرة من طبقة الحامل إلى الألياف بدلاً عن الماء إلى الألياف وكأنها تقوم بدور طبقة الوسيط. ومن الضروري التنويه هنا إلى أن الاعتماد على الحوامل لا يصح مع جميع أصبغة الديسبرس، بل مع الأصبغة ذات الحجم المتوسط والصغير ولتركيز محددة بالألوان المتوسطة العمق إلى الفاتحة، وإلا وقعنا في فخ ضعف الثباتيات أولاً وعدم الجدوى الاقتصادية ثانياً. وتتمايز أنواع الحوامل عن بعضها البعض لدرجة عالية في: فعاليتها، ثمنها، رائحتها... وتوزع الحوامل في صنوف عدة ونرى في الجدول (٧٤) أهم المجموعات:

الجدول (٧٤)

Carrier بعض أنواع الحوامل				
		أورتو فينيل فينول		ميثيل نفتالين
مشتقات كلور البنزن		ثنائي الفينيل		الاسترات العطرية
	X-R-CH ₂ -Cl	مشتقات الفحوم الهيدروجينية الكلورة	R-CO-O-R'	الاسترات عالية الوزن الجزيئي

وفي كل الأحوال فإن على الحامل تحقيق جملة من الشروط والموصفات كي يمكننا اعتماده في عالم الصبغة، ومن هذه الشروط نجد:

- الفعالية العالية وثبات مستحلبه طوال فترة الحمام الصباغي.
- التجانس مع مختلف مجموعات الأصبغة والمواد المساعدة.
- عدم تأثيره سلباً على ثباتيات الأصبغة.
- سهولة غسله والتخلص من بواقه على البضائع المصبوغة بوجوده.
- انخفاض درجة سميته لأصغر حد ممكن وضعف تطايره.

١٠-١- مشتقات كلور البنزن: تتميز بارتفاع فعاليتها ورخص ثمنها، ومن أهم عيوبها تطايرها العالي ما يسبب تكاثف بخارها على جدران الآلات الصباغية ومن ثم تقاطرها مسببةً تبقعاً على النسيج، إضافة لسميتها وتلويتها العالي للبيئة ما دفع بمنعها نهائياً.

١٠-٢- أورتو فينيل فينول: يتميز بخواص تسوية وبعثرة، ويرفع من معدلات بريق اللون، ومن أهم عيوبه صعوبة التخلص من بقاياها إلا بالحرارة الجافة عند ١٥٠ م.

١٠-٣- الكيل نفتالين: يتميز أيضاً بخواص تسوية وبعثرة مع رفع لمعدلات البريق وانخفاض رغوته وقلة تطايره، ولا تتطاير بقاياها إلا عند الدرجة ١٥٠ م.

١٠-٤- مشتقات الفحوم الهيدروجينية الكلورة: تشابه مشتقات كلور البنزن إلى حد بعيد وتتميز عنها بقلة تبقيعها على الصوف بالأصبغة المعلقة، لذا فإنها غالباً ما تستخدم لمزائج الصوف مع البوليستر " الجوخ " .

١٠-٥- الاسترات عالية الوزن الجزيئي: تُعتبر عوامل بعثرة وتسوية وتعرية للبوليستر، تستحلب ذاتياً بالماء الحار، ضعيفة الفعالية دون الدرجة ١٠٠ م وعالية الفعالية فيما بين ١٢٠-١٣٠ م، إذ ترفع معدلات الهجرة والتسوية بشكل جيد، وتستخدم كعامل تعرية عند درجة الحرارة ١١٠-١٢٠ م، وتتميز بقلة تطايرها وعدم تخليفها لبقاياها كأنواع الحوامل الأخرى إضافة لعدم تأثيرها سلباً على الثباتية على النور.

١٠-٦- الاسترات العصرية: تتميز بقدرتها العالية على التسوية والبعثرة، تؤثر سلباً على الثباتية على النور، وغالباً ما يتم استخدامها على الآلات المغلقة لأن معظمها لا يبدأ عمله قبل درجة الحرارة ١١٠ م، لذا فإنها تستخدم هنا كمعزز هجرة ولرفع نسبة استنزاف الحمام، ولا تزول بقاياها إلا عند الدرجة ١٥٠ م.

١١- مضادات التكسير: يحدث التكسير عادةً لأسباب متداخلة مع بعضها البعض، وعلينا اجتنابها جميعاً في أن معاً لتلافي هذه الظاهرة، إذ يبدو التكسير عادةً على شكل خطوط متقاطعة ومتشابكة، وقد تصيب هذه الظاهرة النسيج ذاته أو عملية الصباغ أو الاثنين معاً حسب ظروف وشروط الحمام الصباغي، ومن أهم أسباب التكسير:

أ - الوزن النوعي العالي للقماش: ويلعب هذا العامل دوره بطريقتين:

- ايجابية: لأنه يعني أن حبل القماش سيكون أقصر طولاً ما يعني عدد دورات أكبر للنسيج في وحدة الزمن.

- سلبية: إذ يؤدي تنضد النسيج فوق بعضه البعض لحدوث التكسير، وفي حال طبقت عملية تثبيت حرارية للقماش قبل الصباغة فإن احتمالات التكسير ستترجع كثيراً بوصولنا لدرجات الحرارة العالية، كما يرتبط هذا العامل كثيراً بتصميم آلة الصباغة وطريقة توضع وحركة النسيج في حوضها، ودرجة فعالية القاذف وغزارة الضخ من خلاله، وهذا ما يميز آلات التدفق وفق طريقة الشلال الأكثر أماناً هنا عن الآلات ذات القواذف القوية أو العالية الغزارة.

ب - معدل تدفق سائل الحمام الصباغي: ذلك أنه وكلما زاد هذا المعدل زاد التجانس الحراري للسائل في أجزاء الآلة والقماش على حدٍ سواء، علاوة عن أن ارتفاع درجة تجانس مواد الحمام الصباغي إلا أن نتجاوز درجة غزارة حدية تبدأ بعدها عمليات نقض تبعثر ما يستوجب رفع كميات عوامل البعثرة والتسوية.

ج - معدل ارتفاع درجات الحرارة: إذ يتوجب علينا الالتزام بمعدلات ارتفاع درجات الحرارة التي تنصح بها الشركات المنتجة للأصبغة، إذ أن ارتفاع درجة حرارة السائل الصباغي الحبيس عند خط التجمد عما حوله يعني ظهور الخطوط الغامقة لشروبيها نسب صباغ أعلى، وبخاصة للأصبغة الصغيرة أو المتوسطة الحجم، والتي لها درجة امتصاص حرجة منخفضة ولم يرافقها زمن تخمير كافٍ " زمن البقاء عند درجات الحرارة العالية " لتتسنى لها إعادة التسوية.

د - معدل دوران حبل الغسيل في الآلة: فكلما زاد الزمن اللازم لدوران الحبل زادت احتمالات التكسير وعدم التجانس في تسوية الصباغ، والشائع أنه لا يجوز أن يتجاوز زمن دوران الحبل مدة الثلاث دقائق.

هـ - تصميم آلة الصباغة: فقد وجد أن الحوض الأفقي ذي نسب الماء العالية والذي يتدفق بنسب عالية ودون ضغط يساعد على اصطاف النسيج خلف بعضه البعض، في حين أن آلات الحوض الكروي ذات نسب الماء المنخفضة تتسبب بتكسر القماش لتنضده فوق بعضه البعض.

و - زمن ودرجة حرارة التخمير: ذلك أنه يمكننا إصلاح الكثير من الأخطاء بالبقاء عند درجة الحرارة العالية للصباغ (البوليستر ١٣٠ م، البولي أكريلونتريل: ١٠٢ م، الأصبغة المباشرة للقطن والحمضية للبولي أميد: ٩٥ م)، إذ تتوفر للصباغ بشروط الحرارة العالية تعزيز عمليتي الهجرة وإعادة الهجرة وبالتالي عملية إعادة تسوية تتجاوز فيها أخطاء رفع الحرارة، وترتبط الفائدة من عملية التخمير بنوع الصباغ وحجم جزيئاته وكميته ونوعية ونسب المواد المساعدة المضافة للحمام الصباغي.

ز - معدل انخفاض درجة حرارة الحمام الصباغي: إذ تنصح معظم شركات الأصبغة أن تكون معدلات خفض درجة الحرارة دون معدلات ارتفاعها، إضافة لضرورة تبريد درجة حرارة الحوض لأدنى درجة حرارة ممكنة دون أن يتوقف القماش عن الدوران.

١١-١- آلية عمل المواد المانعة للتكسير: يوافق كل نوع من أنواع الألياف زاوية إجهاد وضغط ودرجة حرارة معينتين يبدأ عندها حصول ظاهرة التكسير والتي لا يتمكن عندها القماش للعودة لحالته الأصلية عند رفع هذه الإجهادات، لذا فإن مهمة موانع التكسير تتجلى على الشكل:

أ- منح القماش قدرماً من الليونة تساعد على تصعيب الشروط اللازم تحقيقها للتكسير.

ب- منح القماش خاصية الانزلاق كي تساعده على عدم التنضد فوق بعضه البعض زمناً طويلاً نسبياً.

ج- رفع معدلات التسوية والبعثرة.

لذا فإنه غالباً ما تتميز موانع التفسير بالخواص:

أ- ارتفاع وزنها الجزيئي وطبيعتها الدهنية.

ب- شحنتها الأنيونية أو اللاأنيونية.

ج- سهولة امتصاصها، وعدم تعارضها مع مواد بناء الحمام الأخرى.

ونرى في الجدول (٧٥) موانع تفسير لبعض الشركات العالمية:

الجدول (٧٥)

بعض مضادات التفسير لبعض الشركات العالمية " الشحنة: سالبة "			
المادة	الشركة	الفعالية	التركيب
سيبا فلويد C	سيبا	مزلق مانع للتفسير لعمليات الإنهاء الرطبة للنسيج ولكل أنواع الألياف	محلول مائي لبولي مير مشترك مع البولي إيثير
بيريلان FOS	د. بتري	مضاد تكسير ضعيف الرغوة بخواص تسوية وبعثرة وهجرة للبوليستر ومزاجه	ألكيل فوسفات و إيتوكسيلات أغوال دسمة
بيريلان NHS		مضاد تكسير لا شاردي ومطري	أميدات حموض دسمة مع شموع خاصة
بيريلان VF		مضاد تكسير عديم الرغوة لجميع أنواع الألياف	بولي أكريلات
تيبولان MDF	د. بوميه	مضاد تكسير منخفض الرغوة للبوليستر، وعامل تسوية وهجرة	استرات حمض الفوسفور مع عوامل استحلاب
تيبولان LF		مضاد تكسير ومزلق لا رغوي للألياف السيللوزية ومزاجها	مزيج سلفونات
توبانول DF-JET		مضاد تكسير وتسوية رغوي للألياف السيللوزية بالأصبغة المباشرة على آلة الجت	مشتقات حموض أميدية غروية
ريكولين JET	رودولف	لتبييض وصباغة القطن والفيسكوز، الصوف، البوليستر، البولي أميد، الأكريليك ومزاجها، منخفض الرغوة، مطري ومزلق، مقاوم للقلويات والأملاح وللحرارة العالية	بولي أكريل أميد

كما نرى في الجدول (٧٦) مقارنة بين مضاد تكسير صناعي وآخر دسم.

الجدول (٧٦)

جدول دراسات المقارنة التحليلية لنمط مضاد تكسير صناعي مع أنماط أخرى منافسة		
من نمط الحموض الدسمة أو الزيتية	صناعي	الخاصة
بعضها	جميعها	نوعية المنتجات الممكن تطبيقه عليها
ممكن	ليس له	المفعول المؤخر، مشاكل التبقع، الترسبات، التأثير السلبي على المرود اللوني
	أفضل بكثير	الثباتية تجاه: الحموض، القلويات، الأملاح، منع التفسير
	أفضل	التزليق
أفضل	ليس له	المفعول المطري بعد المعالجة

١٢ - **مضادات الرغوة:** يستلزم بناء الحمام الصباغي بعض المواد المسببة لتشكيل الرغوة وبالتالي إعاقة الدوران المنتظم للخامات في آلة الصباغة، واحتباس الجزيئات الصباغية ضمن الفقاعات والتي يتسبب انفجارها تزداد تلك الجزيئات بصورة عشوائية، لذا فقد بحثت الشركات المنتجة للأصبغة والمواد المساعدة عن موادٍ يمكنها منع تشكل الرغوة لتسوقها باسم مضادات الرغوة Anti foaming، وأخرى تمنع تجمع الهواء بين ثنايا النسيج لتسوقها باسم موانع الهواء Deaerating agents.

وفي حين أنه يتم تسويق مضادات الرغوة كمواد وحيدة الوظيفة، فإن موانع الهواء تُسوق بأكثر من وظيفة، وغالباً ما يكون عامل مبلل أو منظف أو ... مانعاً من تشكل الرغوة، ونرى في الجدول (٧٧) بعض مضادات الرغوة ومضادات التهوية لبعض الشركات العالمية.

الجدول (٧٧)

بعض مضادات الرغوة والتهوية لبعض الشركات العالمية				
المادة	الشركة	الفعالية	الشحنة	التركيب
بيري فوم AFL	د. بتري	مضاد رغوة سيليكوني	n	بولي سيلوكسان
بيري فوم BAO		مضاد رغوة صديق بيئة خالي من السيليكون والزيوت المعدنية		استرات حموض دسمة وايتوكسيلاات أغوال دسمة
بيري ويت SL		مضاد رغوة مع خواص طارد هواء	a	ألكيل ايتير سلفات
بيري ويت SLN		مضاد نهوية مع خواص مضاد رغوة	n	ايتوكسيلاات أغوال دسمة مع فوسفات الألكيل
ألبغال FFA	سببا	طارذ هواء ومسرع تخريق مع خواص مضاد الرغوة	a	مذيب حاوي سلفات ألكيل أريل بولي غليكول ايتير
روستول ASA	رودولف	للعمليات الرطبة على النسيج في الحمامات العالية معدلات الغزارة، ولمتخانات الطباعة الطبيعية والصناعية	n	ايتوكسيلاات أغوال دسمة، حمض السيليس، وفحوم هيدروجينية
كونتريبون MOF	Z&S	مضاد رغوة عام، خالي من المركبات السيليكونية والزيوت المعدنية		أغوال صناعية
انتوشومير ATB	د. بوميه	مضاد رغوة لا سيليكوني		مزيج هيدروكربونات أليفاتية

الباب الرابع

- ١ . معالجة المياه.
- ٢ . المعالجة الأولية وقصر الألياف السيللوزية.
- ٣ . المعالجة الأولية للألياف الصوفية.
- ٤ . المعالجة الأولية لألياف الحرير الطبيعي.
- ٥ . المعالجة الأولية للألياف التركيبية.
- ٦ . المبيضات الضوئية.

البحث الأول

معالجة المياه

١- **عسرة المياه ودرجاتها:** تحوي جميع أنواع المياه على مجموعة من المركبات المرافقة العضوية واللاعضوية، وتتباين كثيراً أو قليلاً من مصدرٍ لآخر أو من وقتٍ لآخر، ومهما يكن من أمر فإننا نطلق على الماء عند تركيزٍ معين للمواد المرافقة اسم الماء العسر، ويتحول لماءٍ يسر بتخلصنا منها، وبالتالي يصنف الماء العسر إلى:

- عسر مؤقت: وتسببه أنيونات ثاني كربونات الكالسيوم أو المغنيزيوم، أي " أملاح حمض الكربون "
 - عسر دائم: وتسببه الأنيونات اللاكربونائية كأنيونات الكبريتات والكلور والسيليكات.
- ويمكننا عموماً تقسيم الماء إلى أربع درجات عسرة رئيسة كما نرى في الجدول (٧٨):

الجدول (٧٨)

تصنيف المياه بحسب درجات العسرة				
التوصيف	يسر	متوسط العسرة	عسر	عسر جداً
محتوى الأملاح الذائبة " p.p.m "	$100 \geq$	٢٠٠-١٠٠	٣٠٠-٢٠٠	$300 \leq$

٢- شوائب المياه العسرة:

١-٢- الأملاح: وأهمها:

- ثاني كربونات وكبريتات وكلوريدات الكالسيوم والمغنيزيوم.
- كبريتات وكلوريد الصوديوم.
- السيليكات " أملاح حمض السيليس "
- أملاح الحديد والألمنيوم ...

٢-٢- **الغرويات:** مركبات عالية الوزن الجزيئي، يمكننا التخلص منها عبر عمليات ترسيب ببعض الكيماويات وعوامل التخثير وفق إحدى طرائق التخثير:

أ- شبب الألمنيوم والبوتاسيوم، وكبريتات الألمنيوم

ب- أملاح الحديد: كبريتات الحديد، كلوريد الحديد.

ج- بعض المركبات البوليميرية الحديثة العهد مثل المشتقات البولي كربوكسيلية السالبة الشحنة.

د- بعض المركبات الكاتيونية كبعض المركبات الأيونية الخاصة بمعالجة المياه والقادرة على ربط المركبات العضوية الأنيونية.

٢-٣- **المعلقات:** وأهمها أملاح حمض السيليس، وتقوم عمليات التخلص منها على أربع مراحل:

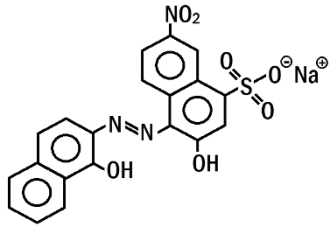
أ- الترشيح: عبر مرشحات مفتوحة أو مضغوطة وبأقطار فتحات مناسبة.

ب- الترسيب والترفيد.

ج- التخثير الكهربائي: يقوم على استقطاب حبيبات المرشح لبعض أيونات الماء. ومن فوائد هذه التقنية أن لها صفات التعويم والأكسدة بذات الوقت.

د- المعالجة البيولوجية: وتتضمن التخلص من الشحوم والزيوت والكائنات الحية التي تعمل على تغيير الخواص الطبيعية والكيماوية للماء ما يسبب خطورة كبيرة على أنابيب المراجل البخارية.

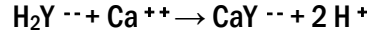
٢-٤- **الغازات:** قد تحوي بعض المصادر المائية كماً من الغازات الضارة مثل ثاني أكسيد الكربون CO_2 ، كبريت الهيدروجين H_2S ، وبعض الغازات الناتجة عن تفاعلات حيوية كمركبات الآزوت، ويتم التخلص من هذه الغازات بقرقرة غازات أخرى مثل الأكسجين والآزوت والكلور أو أول أكسيد الكلور لقتل البكتريا وإزالة الرائحة، ومن ثم يعرض الماء لضغطٍ منخفض في محطات خاصة للتخلص من الأكسجين والبواقي الغازية



Eriochrome Black T

Sodium 4-[2-(1-hydroxynaphthalen-2-yl)hydrazin-1-ylidene]-7-nitro-3-oxo-3,4-dihydronaphthalene-1-sulfonat

ويبدأ الفرسين بوصوله لنقطة التعادل بتخليص المشعر من أيونات المغنيزيوم ليحرره لونه الأزرق السماوي:



حيث Z^{2-} أيون المشعر، وقد وجد أن أفضل الشروط للمعايرة عند حموضة 10: pH، لذا فإننا نلجأ لاستخدام محلول موقى من هيدروكسيد وكلوريد النشادر عند إجراء المعايرة.

ج: الكروم الحمضي الأزرق الغامق ($C_{16}H_{10}O_9N_2S_2NH_2$): صباغ عضوي يشبه الأريوكروم إلا أنه أكثر حساسية منه، جيد الانحلال في الأغوال وبشكل محدود في الماء، يتم تداوله كمحلول لثبات محاليله المائية. ٣-١-٢- خطوات العمل:

أ- تحضير محلول ٠,٠١ جزيئي من H_2YNa_2 : يوجد هذا الملح متبلوراً مع جزيئي ماء وبالتالي فإن وزنه الجزيئي ٣٧٢,١، يُسخن مقدار منه حتى ٨٠ م° للتخلص من الرطوبة، ومن ثم يوزن ٣,٧٣ غرام بدقة وتحل في ليتر من الماء المقطر، ويمكننا التأكد من صحة عياره بمحلول ٠,٠١ جزيئي من كاتيوني الكالسيوم والمغنيزيوم. ب- تحضير المشعر: يمزج ٥٠٠ مل من المشعر الصلب مع ٥٠ غرام من مسحوق كلوريد الصوديوم النقي ونتابع المزج حتى التمام.

ج- تحضير المحلول الموقى ذي 10: pH: يمدد (٥٨) سم^٣ نشادر كثيف مع (٢) غ من كلوريد النشادر بالماء المقطر حتى يصبح الحجم (١٠٠) مل.

د- إجراء المعايرة: يؤخذ (١٠٠) مل من الماء المراد اختباره في فيول نظيف، ويضاف له (٠,٥) مل من حمض كلور الماء الممدد و (٥) مل من المحلول الموقى ونثره مشعر صغيرة بحجم رأس الدبوس فيتلون الماء بلون وردي إلى خمري الذي هو لون المشعر مع المغنيزيوم، ثم نبدأ بإضافة محلول (٠,٠١) جزيئي من محلول الفيرسين حتى انقلاب اللون إلى الأزرق واختفاء اللون الزهري تماماً كما في الشكل (٧٥):

تحول لون الماء المراد معايرة قساوته			
عديم اللون	←	وردي إلى خمري	←
الماء القاسي	←	لون مشعر الأريوكروم بلاك T مع شوارد المغنيزيوم	←
		لون مشعر الأريوكروم بلاك T مع الفرسين	←

الشكل (٧٥)

٣-١-٣- حساب القساوة: بما أن تراكيز الأملاح لا تزيد عادة عن (٠,٠١) نظامي فقد وجد أنه من الأنسب الاعتماد على سلم وحدات صغيرة للتعبير عن درجة القساوة.

فبما أن نظامية المحلول تعبر عن عدد المكافئات في اللتر لذا تستعمل وحدات الملي مكافئ/ليتر، وهكذا فإن المحلول (٠,٠١) نظامي يعادل (١٠) ميلي مكافئ/ليتر.

ونجد أيضاً واحدة الجزء من المليون "ج.م.م p.p.m"، والتي تعني أن الماء ذي العيار (١) ميلي مكافئ يحوي (١٠٠٠/٥٠) غرام من كربونات الكالسيوم/ليتر، أي (٥٠) ملغ في (١٠٠٠) غ ماء تقريباً أي 50 p.p.m باعتبار أن الوزن الجزيئي لكربونات الكالسيوم يساوي (١٠٠)، وأخيراً نجد الوحدة الفرنسية: فعندما نجد ١٠-٤ أيون غرامي من أيونات الكالسيوم في اللتر نقول أن درجة قساوته (١) درجة فرنسية، وبالتالي فإننا

عندما نعاير مقدار (١٠٠) مل من الماء بمحلول الفرسين (٠,٠١) جزيئي فإن عدد المليمترات اللازمة للمعايرة يساوي درجة القساوة الفرنسية، أي أن:

$$M_1V_1 = M_2V_2: \text{Versen} = 0.01 \text{ M}$$

$$100 \times M_1 = 0.01 \times A \rightarrow (0.01/100) A = 10^{-4} A$$

التكيز الجزيئي لـ: Ca⁺⁺ & Mg⁺⁺
عدد المليمترات المستخدمة
الدرجة الفرنسية

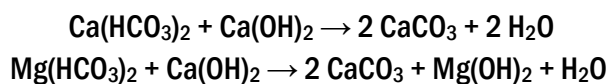
ومن الضروري التنويه إلى أنه عندما يكون محتوى الماء من كاتيون المغنيزيوم ضعيفاً فإن تغير اللون قد لا يكون واضحاً، لذا فإننا نقوم بإضافة (١) غرام من كلوريد المغنيزيوم سداسي الماء MgCl₂.6H₂O لمحلول الفرسين عند تحضيره، ونعاير بمحلول (٠,٠١) جزيئي من أيون الكالسيوم أو المغنيزيوم، أي المعايرة بالطريقة غير المباشرة، ونرى في الجدول (٧٩) درجات القساوة منسوبة لبعضها البعض:

الجدول (٧٩)

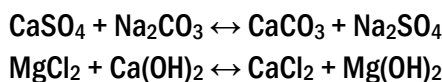
جدول تحويل درجات القساوة						
الوحدة	ميلي مكافئ	درجة فرنسية	درجة إنكليزية	درجة أمريكية	درجة ألمانية	ج.م.م
ميلي مكافئ	١	٥	٣,٥	٢,٩	٢,٨	٥٠
درجة فرنسية	٠,٢	١	٠,٧	٠,٥٨	٠,٥٦	١٠
درجة إنكليزية	٠,٢٨٦	١,٤٣	١	٠,٨٣	٠,٨	١٤,٣
درجة أمريكية	٠,٣١	١,٧٢	١,٢	١	٠,٩٦	١٧,٢
درجة ألمانية	٠,٣٥٨	١,٧٩	١,٢٥	١,٠٤	١	١٧,٩
ج.م.م	٠,٠٢	٠,١	٠,٠٧	٠,٠٥٨	٠,٥٦	١
أصل الوحدات وتفسيرها						
1 p.p.m	=	1 m.g CaCO ₃ in 1.0 lit water				
d.H		10 m.g CaO in 1.0 lit water				
1 Clark		10 m.g CaCO ₃ in 0.7 lit water				
1 f.H		10 m.g CaCO ₃ in 1.0 lit water				
جدول التحويل عن BASF						
	1 p.p.m (USA)	D	GB	F		
1 p.p.m (USA)	١,٠	٠,٠٥٦	٠,٠٧	٠,١		
D	١٧,٩	١,٠	١,٢٥	١,٧٩		
GB	١٤,٣	٠,٨	١,٠	١,٤٣		
F	١٠,٠	٠,٥٦	٠,٧	١,٠		

٤- عمليات التحلية ومبادئها: تعني عملية التحلية Sequestering ربط أو حجز أو عزل كاتيونات معدنية لمنعها من الترسيب، ونجد ثلاث طرائق لمعالجة عسرة المياه: طريقة الكلس والصودا، طريقة التبادل الشاردي، طريقة المعالجة بالكيماويات.

٤-١- طريقة الكلس والصودا: ويضاف فيها الكلس المطفأ - هيدروكسيد الكالسيوم Ca(OH)₂ - مع كربونات الصوديوم إلى الماء فتترسب أيونات الكالسيوم والمغنيزيوم المسببة للعسر المؤقت الناشئ عن وجود البيكربونات، وكذلك أملاح كبريتات الكالسيوم وكلوريد المغنيزيوم بحسب معادلات العسر المؤقت التالية:

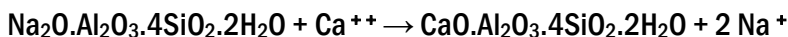


ولكون كربونات الكالسيوم أقل انحلالاً من كربونات المغنيزيوم فإنها تترسب أولاً. أما معادلات العسر الدائم فتتم بتحول كلوريد الكالسيوم إلى كربونات الكالسيوم بفعل كربونات الصوديوم ما يؤدي لترسيبها وفصلها:

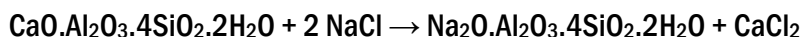


وهكذا نجد أنه من الممكن التخلص من العسر المؤقت والدائم بإضافة ما يلزم من الكلس المطفأ و كربونات الصوديوم، وقد تضاف أحياناً سيليكات الصوديوم كمخثر *Coagulating the precipitate*، وتتم هذه العملية في أحواض خاصة بعد إتمام عملية الترسيب، وتعتمد الكمية اللازمة من الكلس المطفأ والصودا آش على درجة عسرة المياه، وغالباً ما تؤدي هذه الطريقة بنا إلى ماء درجة عسرتة بحدود (٨) ج.م.م أو أقل.

٤-٢- طريقة التبادل الأيوني: يمرر الماء العسر الحاوي أيونات الكالسيوم والمغنيزيوم على مركبات تسمى الزيوليت مثل مادة الأنالسيت ليتم استبدالهما بأيونات أخرى كالصوديوم مانعة حدوث عمليات الترسيب:

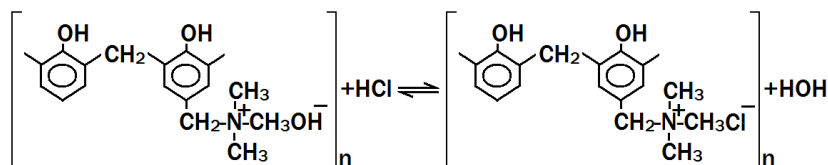


وتؤمن هذه الطريقة حصولنا على مياه بدرجة قساوة الصفر، ليبدأ الزيوليت بالتخامد فنعود لتنشيطه بملح الطعام ليعود إلى أصله من جديد:



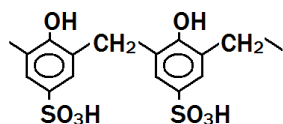
٤-٢-١- الراتنجات الحديثة: تدخل الأمينات الثنائية العطرية والأمينو- فينولات والأمينات كالفينول في تفاعل تكاثف بولي مع الفورم ألدهيد بسهولة، ونحصل باعتماد نسب تفاعل ودرجة حموضة معينتين على بوليميرات عالية الوزن الجزيئي وذات تركيب فراغي شبكي، ويكون لهذه البوليميرات شكل حبات الزجاج الأسود أو البني القاتم، غير ذوابة بالماء أو بالمذيبات الأخرى، كما أنها تنتفخ بالماء وبالمحاليل الملحية والحموض.

ونظراً لاحتواء هذه المركبات على مجموعتي -NH- و -NH₂- القطبيتين وذوات الخواص القلوية فإنهما يشكلان عند انتفاخهما بالماء أنيون هيدروكسيل -OH- وكاتيون ضخم وغير قابل للذوبان ما يجعلنا نعتبرها أسساً ضعيفة عالية الوزن الجزيئي، وأهم ما يميز هذه البوليميرات قدرتها على الدخول في تفاعل تبادل مع المحاليل الكهرليتيية لتكوين أملاح وفق التفاعل التالي:

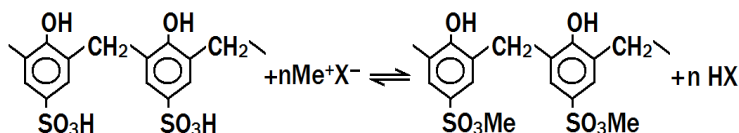


ونتيجة انتفاخ أو انتباج هذا البوليمير بتأثير المحاليل الملحية تزداد سرعة انتشار الأيونات فيه ما يرفع من سرعة التبادل الأيوني برغم عدم ذوبانه حتى يتم التبادل على كامل الوظائف القابلة للتبادل فيه (أي الوصول لحد الإشباع أو استنزاف كامل سعته)، وإذ ذلك نعد لتجديد الرزين بمعالجته بمحاليل ملحية أو حمضية أو قلوية بحسب طبيعة وظائفة الأساسية كما هو الحال مع الأنالسيت.

ويمكن لهذا البوليمير أن يدخل بتفاعل عكسي مع المحاليل الكهرليتيية ما أمكننا أن نعتمدها كمرشحات للتبادل الأيوني يمكننا معها استخلاص الأيونات من المحاليل الكهرليتيية المراد معالجتها أو تنقيتها، ولذلك أطلق عليها اسم راتنجات التبادل الأيوني، ونجد منها على سبيل المثال راتنج السلفو- بولي فينولات: رزين السلفو- بولي فينولات: يتم اصطناعه من تكاثف حمض الباربا - فينول - سلفونيك مع الفورم ألدهيد:



وهي حموض عالية الوزن الجزيئي غير ذوابة بالماء ولكنها تنتفخ فيه، وتمتص الكاتيونات من محاليل الأملاح المائية بسهولة وفق التفاعل:



ويمكننا بعد هذه المرحلة استخلاص الأملاح نقيّةً بمعالجة الملح البوليميري المتشكل بالحموض، وتُسمى البوليميرات الحاوية مجموعات أيونية حمضية بالكاتيونيات، وعلى مجموعات أنيونية بالأنيونيات، ونرى في الجدول (٨٠) بعضاً منها.

الجدول (٨٠)

بعض رزينات التبادل الشاردي		الكاتيونيات	
الأنيونيات	الراتنج	المجموعة الوظيفية	الراتنج
- NR ₂	الأمينات	- SO ₃ H	السلفونية
- NHR	الأمينات الثانوية	- COOH	الكاربوكسيلية
- NR ₃ OH	مشتقات الأمونيوم الرباعية	- N(CH ₃ COO) ₂	الأمينو ثنائية الخلات
- SO ₂ OH	السلفونيم	- PO ₃ H ₂	الفوسفونية
تبادل الأيون السالبة مع أنيونات المحلول الملحي كالكلور أو الهيدروكسيل		- PO ₂ H	الفوسفينية
		تبادل البروتون H ⁺ بمعادن موجب كأيونات الصوديوم، الكالسيوم، المغنيزيوم ...	

٤-٢-٢- سعة تبادل الراتنج (الرزين): يُعبّر عن سعة التبادل بعدد مكافئات الأيونات المطلوب عزلها أو استبدالها والتي يمكن لوحدة وزن من الراتنج أن يبادلها حتى وصوله حد الإشباع، وتزداد السعة باحتوائه عدداً أكبر من المجموعات الوظيفية القادرة على التبادل.


٤-٢-٣- مبادئ اختيار الراتنج: يتم اعتماد راتنج معين بعد تعيين كثافته وقدرته أو قابليته على الانتفاخ Swelling capacity وسعة تبادله الاحصائية والكاملة.

٤-٢-٣- تنشيط الراتنج: يبدأ الراتنج بالتأين بعد انتشار المحلول الملحي إثر انتفاخه وبالتالي بدء عملية التبادل فيما بين أيون هيدروجين مع أيون صوديوم أو شاردتي هيدروجين مع أيون كالسيوم حتى وصولنا لحالة توازن بين الراتنج والمحلول الملحي، وهكذا يتوقف عمل الراتنج كمبادلٍ شاردي ما يضطرنا لإعادة تنشيطه بمعالجته تحت ضغوطٍ متوسطة بمحلول حمضي أو قلوي أو ملحي بحسب طبيعة الراتنج.

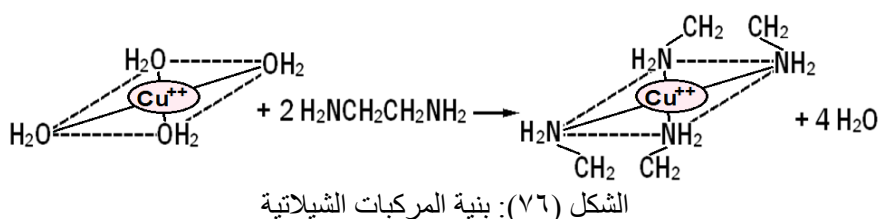
٤-٢-٣- الراتنجات المختلطة: تعتمد بعض الشركات الصانعة لوحدة المبادلات الأيونية لاعتماد مزيج من الراتنجات الكاتيونية والأنيونية لتحقيق الغاية المشتركة من النوعين في آنٍ معاً، إذ يتم التبادل هنا بالأنيونات المعدنية مثل الصوديوم وأيونات الكلور أو الهيدروكسيل...، وعندما يجري التفاعل بكامل الأيونات الراتنجية تفقد قدرتها على التبادل ما يضطرنا لمعالجتها بمحلول كلوريد الصوديوم (ملح الطعام) الذي يقوم بتخليصها من كل ما تبادلت به لتعود قادرةً على استخلاص الأيونات من المياه المراد معالجتها من جديد.

٤-٢-٤- مواصفات أجهزة التبادل الأيوني: يتم بناء أجهزة التبادل الأيوني وفق مجموعة مواصفات تتضمن عادة النقاط الأهم المبينة في الجدول (٨١):

الجدول (٨١)

مواصفات أجهزة التبادل الأيوني	
	ضغط العمل أو التشغيل الأصغري: كغ/سم ^٢
	ضغط العمل أو التشغيل الأعظمي: كغ/سم ^٢
	الضغط الأعظمي الذي يحتمله الجهاز: كغ/سم ^٢
	استطاعة التحلية أو التدفق الاسمي " كمية الماء المحلى " م ^٣ / ساعة
	التدفق الأعظمي: م ^٣ / ساعة
	دورة دارة إعادة التنشيط: م ^٣ / ساعة
	حجم الرزین المتأين في جهاز التحلية: لتر
	درجة حرارة التشغيل الدنيا: درجة مئوية
	درجة حرارة التشغيل العليا: درجة مئوية
	مواد بناء الجهاز: معدن غير قابل للصدأ: بولي فينيل كلوريد PVC
خزان الملح المقاوم لمحاليل الملح عالية التركيز: بولي إيثيلين	
مواد بناء الصمامات ونظام تشغيلها ومراقبة عملها	
ملاحظة هامة: من الضروري حماية الرزین من التجمد لأنه يسبب تفجر الرزین بفعل تمدد الماء الممتص وبالتالي فقدانه قدرته على التبادل الأيوني والحاجة لاستبداله	

٤-٣- المعالجة بالكيماويات: هنالك الكثير من الكواشف والمركبات الكيماوية التي يمكنها ربط الأيونات المعدنية ومنعها من الترسب، ولكل مركب منها استخدام أمثل وشروط تطبيق أفضل، ومن أهم هذه المركبات: ٤-٣-١- عوامل التحلية الشيلاتية: تحمل عوامل التحلية أو العوامل الشيلاتية شحنة سالبة تمكنها من تشكيل خاتم مع الكاتيونات المعدنية الموجبة الشحنة في الماء القاسي والمركبات البكتينية في القطن كما يبين الشكل (٧٦):



ويمكن لأيونات الحديد والكالسيوم Ca^{2+} & Fe^{3+} أن تتفاعل بسرعة مع العوامل القلوية مثل الهيدروكسيل والكربونات OH^- & CO_3^{2-} ما يؤدي لتبعثر وانتشار أنواع الصابون غير الحلولة بالماء في الحمام وعلى القطن في حمام الغلي، ويزيد خطر هذه المشكلة عند العمل بالطرائق المستمرة عنها مع طرائق الاستنزاف، وتتلخص وظائف عوامل التحلية بـ:

١. منع تشكل الزبد أو أي طبقة ضارة على سطح القطن.
 ٢. منع الترسبات الناتجة عن استخدام الماء القاسي.
 ٣. منع كاتيونات الكالسيوم والمغنيزيوم من تشكيلها رغو القساوة.
 ٤. منع إعاقة بعثرة السائل.
 ٥. منع تعكر سائل الحمام.
 ٦. منع تفاعلات التعفن والأكسدة التي تسبب انحرافاً في تغير اللون.
- وترتبط القدرة على تفاعلات التحلية بدرجة حموضة الحمام، وترتبط قائمة العوامل الشيلاتية العضوية المبينة في الجدول (٨٢) بمحتوى الحمام من الأيونات المعدنية.

الجدول (٨٢)

عوامل التحلية العضوية من نمط الأمينو كربوكسيلات والهيدروكسي كربوكسيلات	
$\begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ \text{NaO}-\text{C}-\text{CH}_2 \\ \parallel \\ \text{O} \end{array} \text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N} \begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ \text{CH}_2-\text{C}-\text{ONa} \\ \parallel \\ \text{O} \end{array}$	ايتيلين ثنائي الأمين رباعي حمض الخل EDTA
$\text{N} \begin{array}{l} \text{CH}_2-\text{COOH} \\ \text{CH}_2-\text{COOH} \\ \text{CH}_2-\text{COOH} \end{array}$	ثلاثي نتريلو حمض الخل وأملاحه NTA
$\text{HOOC}-\text{CH}_2 \text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N} \begin{array}{l} \text{CH}_2-\text{COOH} \\ \text{CH}_2-\text{COOH} \end{array}$	N- (٢- هيدروكسي ايتيل): ايتيلين ثنائي الأمين رباعي حمض الخل HEDTA
$\text{HOOC}-\text{CH}_2 \text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N} \begin{array}{l} \text{CH}_2-\text{COOH} \\ \text{CH}_2-\text{COOH} \\ \text{CH}_2-\text{COOH} \end{array}$	ثنائي ايتيل ثلاثي الأمين خماسي حمض الخل وأملاحه DTPA
$\text{HO}-\text{CH}_2-\text{CH}_2 \text{N}-\text{CH}_2-\text{C} \begin{array}{c} \text{O} \\ \parallel \\ \text{C}-\text{ONa} \end{array}$	N-N- ثنائي (٢- هيدروكسي ايتيل) غليسين DHEG
$\text{HOOC}-\text{CH}_2 \text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}(\text{OH})-\text{CH}_2-\text{N} \begin{array}{l} \text{CH}_2-\text{COOH} \\ \text{CH}_2-\text{COOH} \end{array}$	ثنائي أمينو بروبانول ثلاثي حمض الخل DPTA

كما تستخدم لحمامات الغلي عند درجات الحرارة العالية بالوسط القلوي مركبات الفوسفونات العضوية المبينة في الجدول (٨٣):

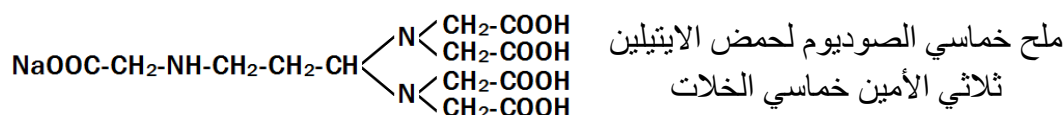
الجدول (٨٣)

عوامل التحلية العضوية من نمط الفوسفونات العضوية	
$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{O}_3\text{P}-\text{H}_2\text{C}-\text{N}-\text{CH}_2-\text{PO}_3\text{H}_2 \\ \\ \text{CH}_2-\text{PO}_3\text{H}_2 \end{array}$	أمينو ثلاثي - (ميتيلين حمض الفوسفونيك) ATMP
$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \\ \text{H}_3\text{C}-\text{C}-\text{PO}_3\text{H}_2 \\ \\ \text{PO}_3\text{H}_2 \end{array}$	١- هيدروكسي ايتيلدين - ١،١- ثنائي حمض الفوسفونيك HEDP
$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{O}_3\text{P}-\text{H}_2\text{C} \\ \\ \text{H}_2\text{O}_3\text{P}-\text{H}_2\text{C} \end{array} \text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N} \begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{PO}_3\text{H}_2 \\ \\ \text{CH}_2-\text{PO}_3\text{H}_2 \end{array}$	ايتيلين ثنائي الأمين رباعي (ميتيلين حمض الفوسفونيك) EDTMP
$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{O}_3\text{P}-\text{H}_2\text{C} \\ \\ \text{H}_2\text{O}_3\text{P}-\text{H}_2\text{C} \end{array} \text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{N} \begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{PO}_3\text{H}_2 \\ \\ \text{CH}_2-\text{PO}_3\text{H}_2 \end{array}$ $\begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \\ \text{PO}_3\text{H}_2 \end{array}$	ثنائي الايتيلين ثلاثي أمينو بنتان (ميتيلين حمض الفوسفونيك) DTMP

وقد تتمتع عوامل التحلية الشيلاتية بخواص أخرى كفعاليات التنظيف والبعثرة ومنع التبقيع أو إعادة الترسيب على البضائع، كما يمكن لبعضها أن يفقد ثباته في الوسط القلوي بدرجات الحرارة العالية، إذ يتحلل لمركبات الأورتو فوسفات التي لا تمتلك مثل هذه القدرات.

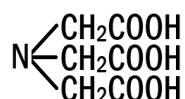
٤-٣-١- **الحموض الأمينية الكربوكسيلية:** من نمط ثنائي ايتيلين ثنائي أمين حمض الخل وأملاحها ثنائية ورباعية الصوديوم EDTA، والتي تتميز عن بعضها في ثباتها تجاه درجتي الحموضة أو القلوية كما مر معنا، لذا نجد أن شركة OLEA s.a اعتمدت الملح رباعي الصوديوم لخاصته هذه.

٤-٣-٢- **ملح خماسي الصوديوم لحمض الايتيلين ثلاثي الأمين خماسي الخلات:**

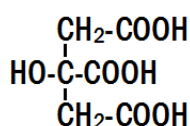


ويتميز بثباته العالي مع الكاتيونات المعدنية الثقيلة والكالسيوم وتجاه المؤكسدات، وفعالته العالية في الوسط القلوي والجيدة في الحمضي، ويُفَضَّلُ عن EDTA في الحالات:

- التحلية من الحديد في الوسط القلوي.
 - التحلية من الحديد والكالسيوم في الوسط المعتدل.
 - لثباته تجاه فوق الأكاسيد وفوق الأملاح أثناء عمليات التبييض.
- ٤-٣-٢- **مشتقات خماسي هيدروكسي البننان:** وهي عوامل تحلية خاصة بالحديد والكالسيوم في الوسط القلوي، إذ تستخدم عموماً في الأوساط العالية التركيز بأيونات الحديد.
- ٤-٣-٣- **الملح الصوديومي لحمض أمينو بولي ألكيل الفوسفين:** ثابت جداً تجاه الحلمهة والمؤكسدات، ويتمتع بخواص مبعثرة كالمركبات المخليبية، ويمنع من تشكل العكر والرواسب، ويعاكس عمليات التآكل والنخر.
- ٤-٣-٤- **٤-٣-٤- نتريلو ثلاثي حمض الخل $\text{N}(\text{CH}_2\text{COOH})_3$:** تنتج شركة BASF مادة نتريلون TA وهي الملح الصوديومي لثلاثي نتريلو حمض الخل كعامل تحلية للماء وانتزاع الأيونات المعدنية، وتزداد فعالته مع ارتفاع درجات الحرارة.



٤-٣-٥- **حمض الليمون:** ومن أهم أملاحه ليمونات الكالسيوم القابلة للذوبان بالماء البارد أكبر من الساخن:

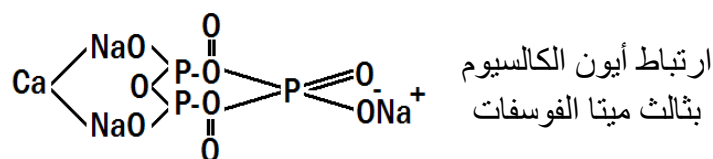


٤-٣-٦- غلوكوهبتونات الصوديوم: تنتجها شركة CEPEA على شكل سائل بني داكن كعامل تحلية من كاتيونات الحديد والكالسيوم في المحاليل القلوية، وكمانع للنخر القلوي.
٤-٣-٧- مجموعة مركبات الفوسفات:

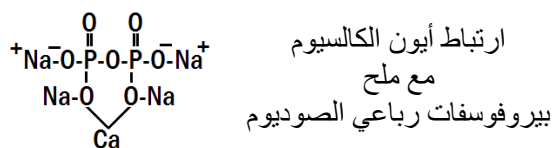
٤-٣-٧-١- أملاح الميتا فوسفات $(\text{HPO}_3)_n$: وهي أملاح حمض ميتا الفوسفور HPO_3 الذي نجده دوماً بشكله البوليمير الزجاجي الصلب.

يؤدي صهر ملح فوسفات أحادي الصوديوم وتبريده بسرعة لتشكل ملح سداسي ميتا فوسفات الصوديوم، وإذا ما أضيفت كمية من القلوي إلى ملح الفوسفات أحادي الصوديوم ثم صُهر المزيج وُبرِدَ بسرعة تنتج سلسلة من الأملاح الحاوية كميات مختلفة من القلوي، فإذا كانت نسبة Na_2O إلى P_2O_4 كنسبة ٥/١، ينتج الملح $\text{Na}_6\text{P}_4\text{O}_{13}$ المسمى رباعي فوسفات الصوديوم، ومن الأملاح المعروفة تجارياً ملح الغالغون Galgon الذي تكون نسبة Na_2O فيه إلى P_2O_5 كنسبة ١/١ ويستعمل لمعالجة المياه.

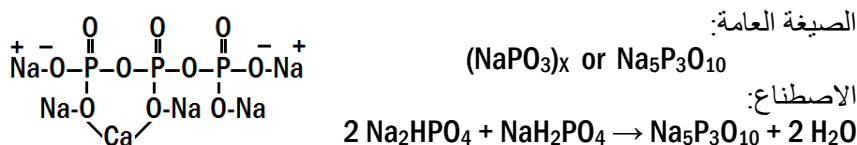
تسبب حموضة أملاح الميتا فوسفات تخریباً وتخريباً لمعدن المرجل، وتتميز بتشكيلها مع الكالسيوم مركباً له من الثبات بحيث أنه حتى الأوكزالات لا يمكنها ترسيب الكالسيوم منه:



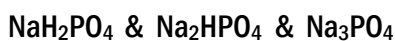
٤-٣-٧-٢- أملاح بيروفوسفات الصوديوم $\text{Na}_2\text{H}_2\text{P}_2\text{O}_7$ & $\text{Na}_4\text{P}_2\text{O}_7$: يستعمل ملح بيروفوسفات رباعي الصوديوم لانخفاض قلويته pH: 10.2 بالمقارنة مع قلوية فوسفات الصوديوم البالغة pH: 12.1، ولقدرته العالية على عزل أيونات المعادن الثقيلة:



٤-٣-٧-٣- ثلاثي بولي فوسفات الصوديوم: وتكتب صيغته العامة على الشكل:



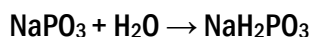
٤-٣-٧-٤- أملاح أورثو الفوسفات: ولها درجات ثلاث:



وقد بقيت هذه المادة السيدة المطلقة منذ عام ١٩٢٥ حتى ثبت تحلمها في المراحل لتتسبب بترسب المعادن الثقيلة على شكل أملاح فوسفاتية من جهة، ولظهور المركبات أخرى بفاعلية أكبر وقلوية أقل. لا تنحل مركبات فوسفات الكالسيوم CaHPO_4 & $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ في الماء، وهذا ما يدفع الصناعة لمعالجة $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ بحمض الكبريت كي تصبح حلولة عند تحضير سماد السوبر فوسفات، وقد بينت الدراسات على أن قدرة مركبات الفوسفات على تشكيل المعقدات على الشكل:

بوليميرات ميتا الفوسفات < ثلاثي بولي الفوسفات < البيروفوسفات

وتؤدي إضافة هذه الأملاح لماء المراحل إلى إبقاء أيونات المعادن الثقيلة في المحلول خلال أنابيب التغذية، ولكن وفي المراحل نفسها تتحلل الأورثو فوسفات وترسب المعادن الثقيلة كفوسفات، كما تنخفض القلوية بسبب تشكل الأملاح الحمضية:



يمكن تقليل فعل التخریب هذا وتشكيل طبقة ملحية باستعمال أملاح المیتا فوسفات، وتترسب كربونات الصوديوم على شكل طبقة رقيقة عند احتواء الماء على ثاني كربونات الصوديوم مع انطلاق غاز ثاني أكسيد الكربون، ويمكننا منع هذا الترسب بإضافة ملح المیتا فوسفات بمعدل (٥-٠,٥) ج.م.م، كما يمنع وجود أملاح الفوسفات من تخریب سطوح أنابيب المرجل الحديدية بسبب امتزاز الفوسفات أو أملاحها المعقدة على سطح المعدن أو أكسيده، ونرى في الجدول (٨٤) خواص بعض أملاح الفوسفات الهامة:

الجدول (٨٤)

مقارنة خواص بعض أملاح الفوسفات مع بعض القلويات الشهيرة				
المحلول ١٠%	حموضة (pH)	% P ₂ O ₅	نسبة P ₂ O ₅ /Na ₂ O	الملح
2.2	65.1	0.5	NaH ₂ PO ₄ , H ₃ PO ₄	أورتو الفوسفات
4.6	59.2	1	NaH ₂ PO ₄	أورتو فوسفات الصوديوم
8.5	50	2	Na ₂ HPO ₄	أورتو فوسفات الصوديوم
12.1	43.3	3	Na ₃ PO ₄	ثلاثي فوسفات الصوديوم
-	69.6	1	NaPO ₃	أورتو فوسفات الصوديوم
7.4	60	1.5	Na ₆ P ₄ O ₁₃	رباعي فوسفات الصوديوم
10	57.9	1.67	Na ₅ P ₂ O ₁₀	تري بولي فوسفات الصوديوم
10.2	53.4	2	Na ₄ P ₂ O ₇	بيرو فوسفات الصوديوم
4.2	64	1	Na ₂ H ₂ P ₂ O ₇	بيرو فوسفات الصوديوم
8.3	-	-	NaHCO ₃	بيكربونات الصوديوم
11.5	-	-	Na ₂ CO ₃	كربونات الصوديوم
13.3	-	-	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم

٥- تأثير قساوة المياه وعوامل التحلية على الحوض الصباغي: تتأثر عموم أنواع الأصبغة وجميع مراحل العمليات الصباغية بمختلف أنواع الأيونات التي يحملها الماء، وبخاصة كاتيونات: الكالسيوم، المغنيزيوم، الحديد، النحاس، إذ تؤدي لتراجع مردود العمليات الصباغية وثباتياتها على السواء، وقد وضعت شركتا BASF & ICI مواصفات خاصة لمياه بناء الحمامات الصباغية وفق الجدول (٨٥):

الجدول (٨٥)

مواصفات بناء الحمام الصباغي بحسب BASF & ICI				
عديم اللون، خالي من الشحوم والدهون، طري وخالي من أيونات الكالسيوم والمغنيزيوم ومركبات الحديد والأيونات المعدنية الأخرى				
BASF	المواصفة	ICI	BASF	المواصفة
١ < ج.م.م	المعلقات	٧	٨ ~ ٦	درجة الحموضة
٢٠ < ج.م.م	الرصااص العضوي	٥٠ ج.م.م	GB ٥ ٦	القساوة (بالدرجة الانكليزية)
٥٠ < ج.م.م	بقايا الاحتراق	٠,٠٥ < ج.م.م	٠,١ < ج.م.م	الحديد
٠,٠٥ < ج.م.م	المغنيز	٠,٠٥ < ج.م.م	٠,٠١ < ج.م.م	النحاس
٥٠ < ج.م.م	النترات	٣٠٠ < ج.م.م	/	أيونات الكلور
٥ < ج.م.م	النتريت		صفر قدر الإمكان	ثاني أكسيد الكربون الحر " خوفا من التآكل "

وتظهر آثار استخدام الماء القاسية على الحمام الصباغي على الشكل:

- تخرّب بعض الأصبغة مثل الديسبرس الأحمر ٦٠.
- تراجع ثباتيات الأصبغة واتجاهات ألوانها كما هو حال الصباغ الفعال الأحمر ١٢٠ الذي يزرق بتأثير أيونات النحاس ويصفر بتأثير أيونات الحديد.
- تشكيلها لما يشبه البلورات الأم التي تتجمع عليها أوليغوميرات البوليستر ورواسب الأصبغة والتي غالباً ما تظهر على شكل نقاط سوداء على سطح القماش المصبوغ.
- تراجع كبير في معدلات امتصاص الأصبغة ما يستلزم عمليات غسيل إضافية.
- تراجع كبير لبريق اللون وسطوعه مع تراجع باقي الثباتيات وبخاصة على الاحتكاك.
- إلى جانب سلبيات أخرى أقل أهمية وأكثر خصوصية.

لذا فقد بدأت الشركات بالبحث عن مركبات يمكننا اعتمادها بمختلف العمليات الصباغية كعوامل تحلية وعزل دون أن يكون لها أي أثر سلبي على مجرى هذه المراحل أو الأصبغة وبخاصة الأصبغة الممعدنة، فكان أفضل ما اعتمده هو مجموعات:

الحموض البولي كربوكسيلية، بولي الأكريلات، بولي الفوسفونات

وهكذا طغت هذه المجموعات الثلاث على كل ما عداها من عوامل التحلية السابقة، واعتمدت كمادة بناء أساسية للحموض الصباغية لتحقيق جملة الوظائف: التسوية، نزع الأوليغوميرات في أحواض الصباغة، غواصل للأصبغة الفعالة وأصبغة الأحواض غير المثبتة، وتتمايز في قوتها بين منتج وآخر بحسب:

- نوعية وتركيز المادة الفعالة.
 - طول سلسلة المادة الفعالة.
 - درجة حموضة وحرارة الحمام ومحتواه من مختلف الأيونات.
 - نوعية ونسب مواد البناء المرافقة للمادة الفعالة في المنتج التجاري.
- ونستعرض هنا مثلاً عن مثل هذه المواد لتبيان دورها وخواصها ومن إنتاج شركة كلارينت:

ساندوبور Sandopur R3C

بوليمير لا رغوي بمفعول تحلية، وبعثرة، وواقى غروي

الفعاليات:

- يعزز نزع جزيئات الأصبغة غير المثبتة.
- يرفع من ثباتية الأصبغة الحساسة تجاه المياه القاسية.
- يمنع من ترسب أملاح الكالسيوم والمغنيزيوم غير المنحلة.
- يساعد على بعثرة الأملاح غير المنحلة.
- لا يؤثر على الأصبغة الممعدنة في الحمام الصباغي.
- يُسرّع من امتصاص الوحل في وحدات معالجة المياه العادمة.

١- الخواص العامة:

- المظهر: سائل بني فاتح ضاوي.
- التركيب الكيماوي: حمض بولي كربوكسيلي، أنيوني.
- الكثافة عند الدرجة ٢٠ م: ١,١٣
- حموضة المحلول المركز: pH:5
- التمديد: ينحل بالماء البارد أو الساخن بجميع النسب.

الثباتيات:

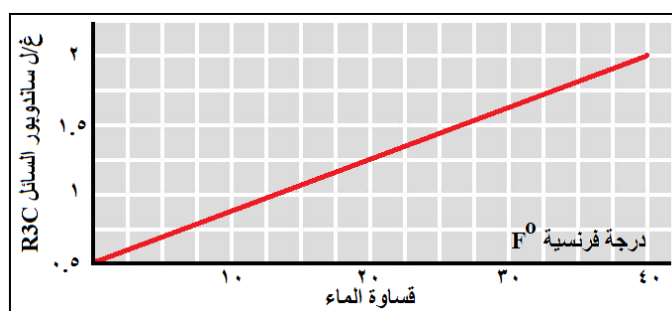
- للماء القاسي، للأملاح، للقلويات: جيدة.
- للحموض: جيدة (قد يتسبب بظهور ترسبات بسبب تخربه بأوساط حمضية عالية الحموضة).
- الانسجام مع:
- المنتجات الكاتيونية: ضعيفة، وقد يتسبب بظهور رواسب.
- المنتجات الأنيونية واللائيونية: جيدة.
- الخزن: جيدة في حاوياته المغلقة، ويمكن أن يتجمد بدرجات الحرارة المنخفضة " دون ٥ م " ويعود لشكله الأصلي بالتدفئة والتحرك.
- السمية: يرجى مراجعة التعليمات الخاصة.

٢- تعليمات الاستخدام: يمكننا استخدامه في المجالات التالية:

- يُستخدم لمفعوله التنظيفي في عمليات غلي الألياف: السيلولوزية، الصوف، الألياف الصناعية وبجميع درجات الحرارة، ولبعثرة أملاح كاتيونات القساوة غير المنحلة بالماء بعد نزعها من الألياف.
 - يُستخدم في العمليات الصباغية بطرائق الاستنزاف، على الباد، والمستمرة لتطبيق الأصبغة: المباشرة، الأحواض، الكبريتية، وكذلك للفعالة وأصبغة الانديكو لتجنب آثار أملاح القساوة التي تؤثر سلباً على قابلية الأصبغة للانحلال، كما يبعثر الأصبغة المتأكسدة ويرفع من سوية درجة عمق اللون وخواص الثباتية.
 - يعتبر عامل غسيل نهائي لعمليات طباعة أصبغة: الأحواض، الكبريتية، النفتول، والأصبغة الفعالة لرفع الثباتيات عموماً وعلى الاحتكاك والبلل خصوصاً، كما يمنع من التبقيع على الأرضيات البيضاء.

٣- التطبيق:

٣-١- عمليات الغسيل والغلي: تتعلق الكمية اللازمة بنوعية أو مواصفات الألياف (نمرة الألياف ومنبتها...) وبدرجة الغلي أو التنظيف المطلوبة، كما تتعلق بدرجة قساوة المياه كما في الشكل (٧٧):



الشكل (٧٧)

غلي القطن: الطرائق المتقطعة: ١-٢ غ/ل، الطرائق المستمرة: ٢-٤ غ/ل علاوة عن استخدام كمية من هيدروكسيد الصوديوم ودون الحاجة لمنظف مقاوم للوسط القلوي. غلي الفيسكوز والألياف التركيبية:

الطرائق المتقطعة: ٠,٥-١ غ/ل، الطرائق المستمرة: ١-٢ غ/ل

علاوة عن استخدام كمية من هيدروكسيد الصوديوم ودون الحاجة لمنظف. غلي الصوف وما شابهه: يستخدم علاوة عن المنظف كمية ١-٢ غ/ل ساندوبور R3C لضمان الإزالة الأفضل للبقع.

٣-٢- الصباغة: يُنصح باستخدام الساندوبور R3C للتخلص من المفعول السلبى الذي تسببه أيونات القساوة وأملاحها على انحلال الأصبغة، فقد تتأذى هذه أيونات من الماء أو من الكيماويات الأخرى المضافة لبناء حمام الصباغة كما هو حال الملح أو القلوي المستخدمين أو من الخامات نفسها، ودون أن يكون له أي تأثير سلبي أو مؤخر على الأصبغة الممعدنة. ويمكننا أن نتبين كمية الساندوبور R3C لتحلية المياه القاسية في الشكل (٧٥).

أما مع الأصبغة الفعالة بطريقة حمام الباد وبوجود سيليكات الصوديوم فيضاف الساندوبور R3C بمعدل ١ غ/ل عندما تكون نسبة الحمام عالية ومن ثم في حمامات الشطف لرفع كفاءة التخلص من السيليكات ولتجنب ترسب السيليكات غير المنحلة على البضائع أو على جدران الآلات.

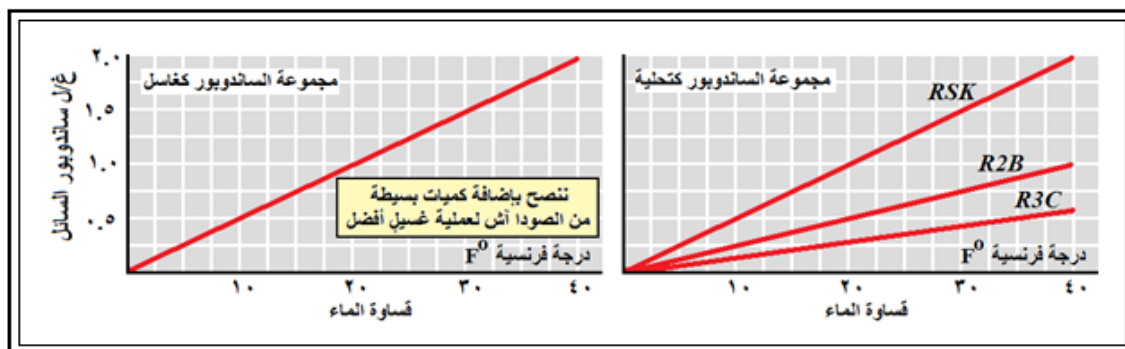
ولا يناسب الساندوبور R3C حمامات صباغة الأصبغة القاعدية الكاتيونية استدراكاً لتشكل رواسب ضارة.

٣-٣- الغسيل النهائي للصباغة والطباعة: يلزم الساندوبور R3C وبصورة عالية حمامات الغسيل النهائي بعد عمليات صباغة أو طباعة الألياف السيلولوزية ومزائجها من الألياف التركيبية والصناعية، فيرفع الثباتية على الاحتكاك والبلل، وبعد الطباعة بالأصبغة الفعالة، وترتبط الكمية المثلى الواجب إضافتها بدرجة قساوة الماء المبينة في الشكل (٧٧).

وننصح بإضافة كمية بسيطة من الصودا آش لحمام الغسيل النهائي (لأصبغة أحادي كلور التريازينيل) رفعاً لمردود حمام الغسيل، والوصول لدرجة حرارة الغليان.

وفي حال معالجة المنتجات النهائية بمواد إنهاء موجبة الشحنة كالمثبتات والمطريات أو العوامل المضادة للكهرباء الساكنة من بعد حمامات الغسيل بالساندوبور فإننا ننصح بتطبيق حمام شطف أولاً للتخلص من بقايا الساندوبور استناداً لتفاعلها مع هذه المنتجات وبالتالي تشكيل كميات بسيطة من الرواسب.

٤- دراسة مقارنة تحليلية بين منتجات الساندوبور: تنتج شركة كلارينت أنواعاً ثلاثة من الساندوبور هي: R3C & R2B & RSK، وفي دراسة تحليلية لفعاليتها تبين أنها تشترك فيما بينها بذات القدرة كغواسل وتنبأين عن بعضها بقدراتها كعوامل تحلية كما يبين المخططان التاليان في الشكل (٧٨):



الشكل (٧٨): مقارنة بين فعاليات مجموعة الساندوبور

ونستعرض في الجدول (٨٦) بعضاً من عوامل التحلية التجارية وفعاليتها:

الجدول (٨٦)

بعض عوامل التحلية التجارية لبعض الشركات العالمية " أنيونية "			
المادة	الشركة	الفعالية	التركيب
ساندوبور R3C	كلارينت	عامل عزل وتحلية، مبعثر، واقى غروي	حمض بولي كربوكسيل
بيت - أوف EMX	سابروس	عامل عزل وتحلية، مبعثر، نازع أوليغومير	مشتقات حموض بولي كربوكسيلية
بيري كويست BSD	د.بيري	عامل تحلية وبعثرة قابل للتحلل البيولوجي " موائم للبيئة "	مشتقات حموض بولي كربوكسيلية
بيري كويست SDL		تحلية للأيونات المعدنية الثقيلة ولأيونات القساوة بسعة ربط عالية	
هبتول ANO	CHT	عامل تحلية ثابت تجاه المؤكسدات القوية جداً مثل فوق الكبرينات أو المركبات الكلورية	فوسفونات
هبتول NWS		تحلية ومبعثر وغاسل، يرفع من فعالية المنظفات، عامل تصبين لأصبغة الأحواض والنقوتول والأصبغة الكبريتية	مزيج حموض بولي كربوكسيلية مع فوسفونات
سيبابون R	هانتسمان	غاسل للأصبغة الفعالة للصبغة والطباعة	بولي أكريلات
فيرولان NBO	رودولف	مبعثر وواقى غروي، مبعثر لأيونات الكالسيوم، يربط أيونات المعادن الثقيلة، يمنع من حدوث ترسبات أو تجمع أصبغة في مراحل الإنهاء، غاسل لمرحلة الغسيل النهائي	بولي أكريلات مع بولي فوسفونات

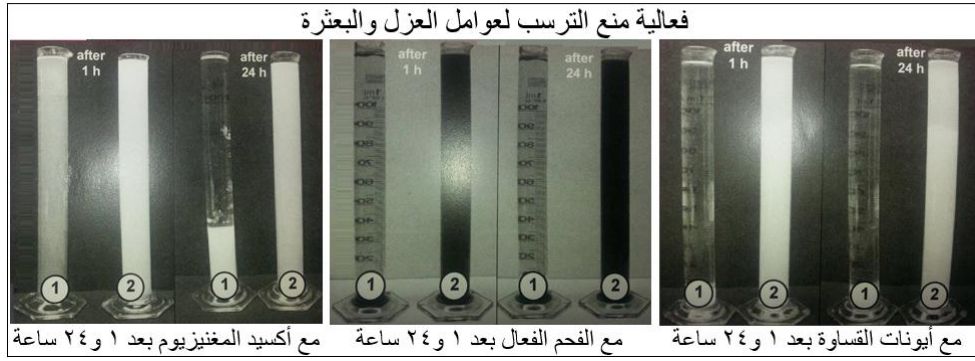
٦- فعاليات عوامل التحلية:

٦-١- فعالية الغسل: يتم استخدام عوامل التحلية الشيلانية كغواسل للإقلال من التبقيع على الأبيض قدر المستطاع، بكبح الأصبغة المملحة من الهجرة من ماء حمام الغلي باتجاه البضاعة في حمامات الغلي اللاحقة للعمليات الصباغية، كما يبين الشكل (٧٩):

حمام الصباغة	التبقيع على الأبيض من حمام الغلي الأول	التبقيع على الأبيض من حمام الغلي الثاني	الغاسل
			بدون غاسل
			١ غ/ل غاسل
			٢ غ/ل غاسل

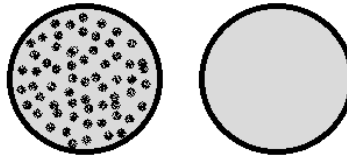
الشكل (٧٩): التبقيع على الأبيض مع وبدون غواسل عزل

٦-٢- فعالية حفظ الحالة الغروية: يتم تطبيق اختبارين، أحدهما على الفحم وثانيهما على أكسيد التيتانيوم أو المغنيزيوم المطحونين غروبياً، ويراقب زمن الترسب بعد ساعة و ٢٤ ساعة كما في الشكل (٨٠):



الشكل (٨٠): فعالية كبح ترسيب الأيونات الصلبة في الماء

٦-٣- فعالية إذابة الأصبغة: يظهر الشكل (٨١) بواقي محاليل الأصبغة على ورقة ترشيح مع وبدون عوامل عزل:



الشكل (٨١): بواقي الأصبغة على ورق الترشيح

٧- المدخل لأنظمة عمل مراحل توليد البخار:

- ٧-١- مواصفات ماء التغذية: يرتبط عمر وأداء مرجل توليد البخار بنوعية أو تركيب الماء الداخل إليه والمستخدم لتوليد البخار، إذ يمكننا أن نقدر مدى صلاحية ماء التغذية بسبعة معايير أساسية، هي:
 - ٧-١-١- الشفافية: وتدل على محتوى الماء من الغرويات والمعلقات وتقدر بالمليغرام/ليتر.
 - ٧-١-٢- محتوى الرواسب الجافة (أو الصلبة): ويعتبر من أهم المؤشرات الدالة على صلاحية الماء لتغذية مولدات البخار به، ويتم تعيينه عادةً بتبخير عينة مخبرية عند درجة ١١٠-١٢٠ م° للاستدلال على محتوى الماء من المواد الغروية والعضوية واللاعضوية الذوابة بالماء، ويقدر بالمليغرام/الكيلوغرام ماء.
 - ٧-١-٣- الملوحة: وتوصف التركيز الإجمالي للأيونات الموجبة Ca^{++} , Mg^{++} , Na^+ , K^+ وللأيونات السالبة SiO_2^- , Cl^- , SO_4^{--} , HCO_3^{--} ، أي أنها تحدد معدنية الماء وتُقَدَّر بالمليغرام/ليتر.
 - ٧-١-٤- قابلية الماء للأكسدة: وتميز نسبة الشوائب العضوية في الماء مقدرةً بالمليغرام/كيلوغرام ماء، وتُحَسَّب على أساس كمية الأكسجين اللازمة لأكسدتها مقدرةً بالمليغرام/ليتر.
 - ٧-١-٥- قساوة الماء: وتقاس بعدة وحدات، ومن أهمها ميليغرام مكافئ/ كيلوغرام ماء.
 - ٧-١-٦- القلوية: وتدل على محتوى الماء من أيونات ثاني الكربونات HCO_3^{--} والكربونات CO_3^{--} والهيدروكسيد OH^- ، وتقدر بوحدة ميلي غرام مكافئ/كيلوغرام ماء.
 - ٧-١-٧- محتوى الغازات المنحلة: وتقدر بوحدة ميلي غرام/كيلوغرام ماء.
- ٧-٢- عمل مولدات البخار: ترتفع تراكيز الأملاح والشوائب الضارة في المرجل نتيجة عمله المتواصل لتبدأ بعد وصولها درجات الإشباع الخاصة بكل منها بالترسيب على السطوح الداخلية للأنابيب ما يؤدي لارتفاع درجة حرارتها وبالتالي ارتفاع احتمالات انفجارها، علاوةً عن انخفاض مردود المولد بفعل العزل الحراري للرواسب. كما ترتفع قدرة غازي الأكسجين وثاني أكسيد الفحم O_2 & CO_2 المنحلة بالماء على أكسدة المعدن مع ارتفاع درجات الحرارة ما يؤدي لتراجع سماكات الأنابيب وبالتالي متانتها أو مقاومتها الميكانيكية. ويؤدي ازدياد معدلات قلوية الماء لازدياد رغوته ما يؤدي لإمكانية انتقال أو خروج الرغوة من داخل المرجل مع البخار الخارج منها.

ولاستدراك ما سبق نجد ضرورة اللجوء للأخذ ببعض الإجراءات رفعاً لعامل الأمان أثناء عمل المرجل، ومما يتوجب علينا الأخذ به:

- ترويق الماء الخام للتخلص من الغرويات والمعلقات.
 - خفض محتوى الماء من أيونات الكالسيوم والمغنيزيوم خاصةً بمعالجة الماء بوحدات التحلية أولاً.
 - إضافة بعض الكيماويات التي تشكل أملاحاً ذوابة وغير قابلة للترسب داخل المرجل وصولاً لخفض أرقام القساوة، القلوية، والملوحة.
 - التخلص من غازي ثاني أكسيد الفحم والأكسجين بتعريض الماء لوحدة تخفيف الضغط أو بتسخينه.
 - الطرح الدوري والمستمر للمياه زائدة الملوحة والمتوضعة بأسفل المرجل.
- ٧-٣- مصادر اتساخ البخار: يتسخ البخار بالمواد المنحلة والمعلقة بالماء بطريقتين اثنتين: طريقة قطرات الماء، وطريقة البخار، إذ تُقدَّر درجة نقاوة البخار عموماً بمعامل الحمل K :

$$K = W + a$$

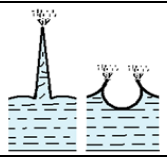
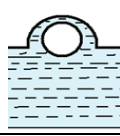
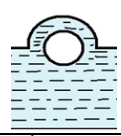
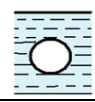
W - رطوبة البخار الدالة على محتواه من المواد المنقولة مع قطرات الرطوبة.
 a - معامل توزع المواد بين البخار المشبع والمياه عند درجة حرارة الغليان.
ولتناقص قابلية إذابة البخار للمواد عند الضغوط الصغيرة فإن درجة نقاوة البخار تؤول إلى الشكل:

$$K = W \%$$

ومع ارتفاع الضغط تبدأ قابلية إذابة البخار للمواد بالتزايد حتى تتضاعف عشر مرات عن محتوى قطرات الماء ما يجعل العلاقة تؤول إلى الشكل:

$$K = a$$

٧-٤- آلية تشكل قطرات الرطوبة: تنطلق فقاعات البخار باتجاه مرآة البخار كما هو واضح في الشكل (٨٢) عندما تكون أنابيب البخار دون مستوى سطح الماء، ويرتبط سلوك الفقاعات عموماً بقيمة التوتر السطحي لطبقة الماء المحيطة بالفقاعة من جهة وبالضغط الداخلي ضمن الفقاعة:

مراحل تشكل وخروج أو انفجار الفقاعات المائية في حال إدخال أنابيب البخار داخل كتلة ماء المرجل			
			
تمزق الغلاف المائي وتشكل القطرات	قبل تمزق الغلاف المائي	المرحلة الأولى لخروج الفقاعة إلى مرآة البخار	مرحلة تشكل الفقاعة

الشكل (٨٢): مراحل تشكل فقاعات البخار في المرجل

فعندما يكون التوتر السطحي أصغر من ضغط الفقاعة فإن الفقاعة ستخرب طبقة الماء وتخرج إلى الطور البخاري وتصل لارتفاعات مختلفة تبعاً لطاقتها الحركية، وعندما يزيد ارتفاع الوسط البخاري عن ٧٠ سم تتراجع جميع القطرات إلى مرآة البخار ولا تصل إلى أنابيب البخار. وهكذا يبدأ البخار بحمل قطرات الماء الصغيرة، ومع ازدياد التصريف تنضم القطرات الأكبر حجماً ما يرفع من حمولة مولد البخار للقطرات وبمعنى آخر تزداد رطوبة البخار. وتتأثر رطوبة البخار بتركيز المواد المنحلة والمعلقة بالماء، إذ يزداد التوتر السطحي مع ازدياد تركيز الأملاح ما يرفع من إمكانية احتفاظ الماء بالفقاعات البخارية وينتفخ ممثلاً بكمية بخار كبيرة وينخفض ارتفاع حجم البخار في المرجل.

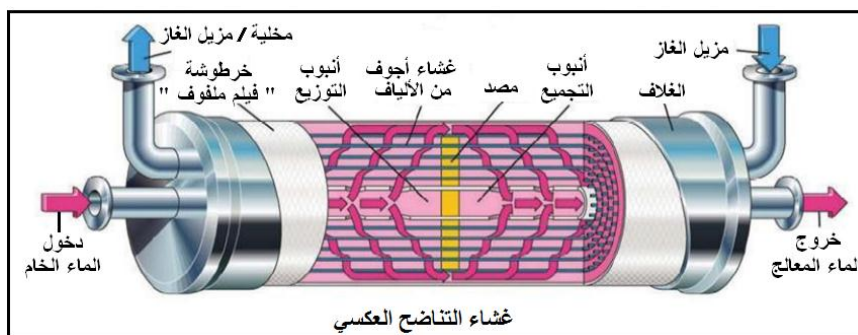
ونتيجة انفجار فقاعات البخار على المرآة تتمكن نسبة عالية من قطرات الماء من الوصول لأنابيب خروج البخار، وبالتالي اتساخه بالأملح والمعلقات.

٧-٥- طبيعة انحلال المواد في البخار: نميز عادةً بين معدلات انحلال المواد في البخار المشبع عنه في البخار المُحمَّص، إذ يبدأ انتقال المركبات غير الطيارة من الماء إلى البخار المشبع نتيجة قابليتها للانحلال فيه حتى وصولنا حالة التوازن الترموديناميكي بحسب قوانين توزع المواد الذوابة بين مذيبين غير قابلين للمزج، فبرغم أن الماء والبخار وسطين مركبين من بنية كيميائية واحدة نجدهما مختلفين في قيم الكثافة والناقلية الكهربائية، وبالتالي بخواصهما التي تحدد قدرتهما على إذابة المواد اللاعضوية، وعليه فإن أهم ما يلاحظ هنا:

• تتوزع قيم توزع مركب ما بين طورَي البخار والماء بحسب قانون التوزع الذي يتعلق بدرجات الحرارة وخواص المادة و...

• الارتفاع الشديد لقابلية البخار على حمل الأملاح مع ارتفاع الضغط.

٨- أغشية التخلص من الغازات المنحلة: استخدمت مؤخراً أغشية خاصة للتخلص من الغازات الذائبة للإزالة الغازات المذابة مثل O_2 , CO_2 في مياه تغذية المراجل كما في الشكل (٨٣). وتعمل بأسلوب تخفيف الضغط لإيجاد قوة دافعة لطرد الغازات المنحلة لمراجل الضغوط العالية، في حين تستحسن إضافة الكيماويات لمياه التغذية في المراجل الأقل ضغطاً، أو أنه يمكننا الجمع بين الأسلوبين للتخفيف من كمية الكيماويات المستخدمة.



الشكل (٨٣): وحدة التخلص من غازات المياه الداخلة للمراجل

المعالجة الأولية وقصر الألياف السيللوزية

١- مقدمة: سبق وأن مر معنا تركيب القطن في الجدول (١)، لذا لا يمكننا الولوج مباشرةً للعملية الصباغية قبل إجراء معالجة أولية نتخلص من خلالها من المواد العضوية الكارهة للماء والتي تمنع من امتصاص جزيئات الأصبغة كما تتسبب بتراجع التسوية والثباتيات جميعها، والتخلص أو التخفيف من نسبة الكاتيونات المعدنية التي تتسبب بانحراف لون الأصبغة المستخدمة.

وقد تبدأ عمليات حياكة الألياف السيللوزية بشكلها الخام ما يضطرنا لتنشيتها أولاً لرفع مقاومتها الميكانيكية، لذا فإن خطوات المعالجة الأولية تكون عادةً على الترتيب:

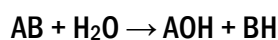
إزالة النشاء ← الغلي ← القصر

٢- إزالة النشاء: تُطبق عملية التنشية بقصد رفع متانة الألياف والحد من إمكانية تشعر الغزول أثناء حياكتها، بما يكفيها لتقاوم إجهادات الشد والضغط والاحتكاك أثناء الحياكة...، وتمنع مواد التنشية من تبلل القماش مسببةً تراجعاً كبيراً في عمليات الصباغة والتحصير اللاحقة فكان لا بد لنا من إزالتها بادئ ذي بدء، ولما كان النشاء غير ذواب بالماء والمنظفات العادية فقد وجب علينا اللجوء لطرائق تُحلِّله لموادٍ بسيطةٍ ذوابةٍ بالماء، متبعين إحدى طرائق التحليل الثلاث التالية:

٢-١- المعالجة بالأنزيمات: الأنزيم كلمة لاتينية تعني الخميرة، وهي عبارة عن مركبات عضوية بروتينية أو معقدات بروتينية معدنية تفرزها الخلايا الحية، ولأنزيمات النشاء القدرة على الانحلال بالماء وتحطيم البنى النشوية المعقدة بشروط درجات حرارة وحموضة معينتين لمركبات وسكاكر بسيطة ذوابة، وتعتبر طريقة المعالجة بالأنزيمات أفضل الطرائق لإزالة النشاء والدهون والجيلاتين، وأكثرها أماناً في تأثيرها على السيللوز إضافة لاقتصاديتها.

ويتم تطبيق الأنزيم بإمرار القماش في حوض يحوي الأنزيم مع عامل مبلل عند درجة ٦٠-٧٠ م° ومن ثم الخزن لمدة ٦-٨ ساعات على شكل حبل مفروود لمدة ٤-٦ ساعات بعد لفه على ملفات كبيرة، ويتراجع الزمن لأقل من ساعة بالطرائق المتقطعة كما هو الحال على الحيك.

يتكون النشاء من الأميلوز الطويل السلسلة غير المتفرعة، ومن الأميلوبكتين المعقد التركيب وذو السلاسل المتفرعة والوزن الجزيئي العالي مقارنةً بالأميلوز، لذا فإن لزوجة قوام النشاء تعود أساساً للأميلوبكتين. وتتباين تأثيرات الأنزيم على مكوني النشاء، فأنزيم الأميليز يتكون من ألفا وبيتا الأميليز وكلاهما من أنزيمات الحلمهة التي تدفع بالتفاعل:



فألفا الأميليز يحول النشاء بسرعة إلى الدكستريين ومن ثم للمالتوز ومركبات إرجاع أخرى، أما أنزيم البيتا أميليز فيحول الأميلوز لسكر المالتوز وإلى الأميلوبكتين المقاوم للتغيير السريع ليحول نصفه تقريباً وببطء إلى سكر المالتوز حيث يحتفظ بلزوجة القوام، ولا يخفي لون اليود تماماً عند الكشف على النشاء، لذا فإن لخليط أنزيمي ألفا وبيتا تأثيرات أكبر على التخلص من النشاء بتحويله إلى مواد سهلة الذوبان في الماء بدرجتي حموضة وحرارة مناسبتين.

اختبار تحلل النشاء باليود		
أزرق: عدم تحلل	بنفسجي: تحلل جزئي	أحمر: تحلل كامل
دلالة وجود سلاسل نشاء طويلة	دلالة وجود سلاسل نشاء متكسرة	دلالة عدم وجود سلاسل نشوية

ومن الضروري إجراء عملية غسيل فعالة بالماء الساخن أو عملية غلي مع الصودا آش لنجري بعدها اختبار اليود الذي يعطي اللون الأزرق عند وجود سلاسل نشوية طويلة وبنفسجي عند وجود سلاسل متكسرة وأحمر عندما يتحلل كامل النشاء، ونرى في الجدول (٨٧) مجموعة بعض الأنزيمات لبعض الشركات التجارية:

الجدول (٨٧)

بعض الأنزيمات المحللة والمزيلة للنشاء لبعض الشركات العالمية				
المادة	الشركة	الفعالية	الشحنة	التركيب
بيريزيم AMW	د. بتري	أنزيم عند درجة ٢٠-٨٠ م مع خواص تبليل	أنيوني	أميلاز مع إيتوكسيلاز أغوال دسمة
بيريزيم AM		أنزيم عند درجة ٢٠-٨٠ م		
بيريزيم HTV		أنزيم لتكسير النشاء عند درجة ٧٠-١١٠ م		
بيوزول B 260	CHT	أنزيم عند درجة ٦٥-٧٠ م وحموضة pH: 4.5-7	لا أيوني	أميلاز
نيو أنزيم AM	Z&S	أنزيم عند درجة ٦٠-٨٥ م		
نيو أنزيم CT 5		أنزيم بدرجات حرارة عالية		

٢-٢- طريقة التحليل القلوية: وتتم بإمرار القماش في محلول ٢% هيدروكسيد الصوديوم عند درجة الغليان، وتتميز هذه الطريقة بتحويلها للنشاء إلى مواد سكرية ذوابة بالماء دون أن تؤثر على السيللوز.

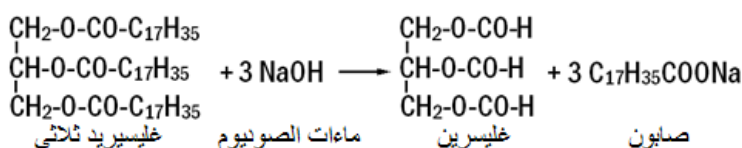
٢-٣- طرائق التحليل الحمضية: وتقوم على معالجة القماش بمحلول ٠,٥-١ غ/ل حمض كبريت أو حمض كلور الماء لعدة دقائق عند درجة الغليان ليتحول النشاء إلى مركبات ذوابة بالماء كالدكستريين والدكستروز والمالتوز، ومن أهم عيوب هذه الطريقة تأثيرها السيء والمخرب على الألياف السيللوزية وبخاصة عند وجود ألياف غير منشأة في النسيج كألياف السدى. ويستحسن في حال الخشية من القساوة سواءً أكانت في الماء أو الغزول القطنية ذاتها حمض كلور الماء عن حمض الكبريت بإعطائه كلوريد الكالسيوم الذواب بالماء على العكس من حمض الكبريت الذي يعطي رواسب من كبريتات الكالسيوم.

٢-٤- مواد التنشئة الحديثة: استبدل النشاء في عمليات التنشئة الحديثة بمواد صناعية أخرى بديلة مثل بولي فينيل الأغوال PVAI الذي يمكننا إزالته بعمليات غلي قلوية عادية لميل خواصه نحو الحمضية باعتبارها أغوالاً، في حين استخدمت مواد أخرى مثل البولي فينيل أسيتات الذي تصعب إزالته فأنحسر استخدامه في عمليات التجهيز النهائية، كما استخدمت مشتقات بعض مشتقات النشاء والكربوكسي ميثيل سيليلوز بحسب المواصفات وشروط العمل المطلوبة.

وتشكل مجموعة بولي فينيل الأغوال محلولاً غروباً حلوياً بالماء، وتتميز بعد المعالجة بها بتماسكها العالي لتعطي غشاءً متيناً نسبياً، وناعماً، ومقاوماً للتآكل.

٣- عملية الغلي: تهدف عملية الغلي لإزالة جميع شوائب السيللوز الطبيعية أو المضافة أثناء عمليتي الغزل والنسيج بالغليان بمحلول هيدروكسيد الصوديوم لتحويلها لمواد ذوابة بالماء والتي يمكننا تلخيصها بـ:

أ- **الدهم الطبيعية والزيوت والشحوم الحيوانية:** وغالباً ما نجدها على شكل غليسيريدات ثلاثية، تتحلل بالوسط القلوي ليتحرر الغليسيرين الذي ينحل بشكل تام بالماء، وحموضاً دسمة أحادية أو ثنائية الغليسيريد، في حين يمكننا التخلص من الحموض الدسمة بشكلها الأحادي أو الثنائي الغليسيريد بتأثير العوامل الفعالة سطحياً وعوامل الاستحلاب أو التصبين أثناء عمليات الغلي القلوي، ولا تقتصر الفائدة من إضافة المواد المذيبة للدهون على عمليات التخلص من مواد التنشئة فقط بل بعمليات الغلي أيضاً، كما تتفاعل الاسترات مع هيدروكسيد الصوديوم لتشكل الصابون والغليسيرين، ما يعزز من فعالية المنظفات في عمليات الغلي، في حين يتم استحلاب الزيوت غير القابلة للتصين بتأثير منتجات التصبن الناتجة عن عمليات الحلمة ما يُسهل من إزالتها.



ب- الشموع: وتعتبر إزالتها عملية صعبة، ويؤدي عدم التمكن من تمام إزالتها لعمليات صباغة وتجهيز ضعيفة التسوية والمردود لتراجع معدلات امتصاص الأصبغة، ويتم اختبار تمام تبعثر بواقئها بتطبيق اختبار امتصاص الماء على الألياف المعالجة بعد إنهاء عمليات الغلي.

ج - البكتينات: لا تذوب البكتينات بالماء بل بالمحاليل القلوية، ونجدها عادةً في أعماق الغزول السيلولوزية ما يُصعب من وصول الكيماويات إليها، وتحلل البروتينات والمركبات الأزوتية بالمحاليل القلوية للحموض الأيونية والتشادر.

د- الأيونات المعدنية القلوية الترابية: ونجدها بتركيز تتباين بين قطنٍ وآخر كما رأينا في الجدول (٣) سابقاً، كما تتركز في قشور البذور، ويؤدي وجودها في حمام القصر وبخاصة عند استخدام الماء القاسي لانحرافٍ في لون السيللوز المقصور، إذ تتحول كاتيونات المنغيزي الثنائية رقم الأكسدة مثلاً بفعل أكسدتها بالماء الأكسجيني لكاتيونات المنغيز السباعية البنفسجية اللون، وهكذا تتعلق نتائج عمليات القصر ووفق هذه الآلية بكاتيونات: الحديد، المنغيز، الكالسيوم، المنغيزيوم بحسب مصدر القطن الخام.

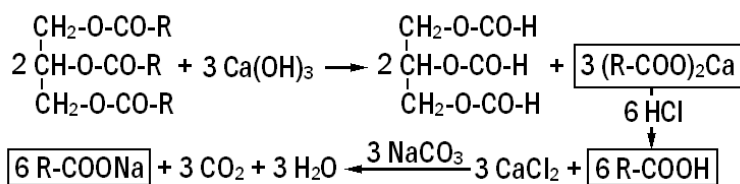
ويؤدي التخلص من محتوى السيللوز من الأيونات المعدنية للتخلص من أثارها السلبية، وتتم معالجة أيونات المعادن القلوية الترابية بوسطٍ حمضي، وأيونات المعادن الثقيلة في وسطٍ قلوي ما يرفع من معدلات التسوية وبريق اللون إثر العمليات الصباغية، ولتراجع استهلاك البيروكسيدات ومحتوى الرماد رافعاً من درجة البياض وتنظيم تفاعلات تفكك البيروكسيدات والتخلص من التخرب الواسطي، وفي كل الأحوال يجب ألا تتجاوز تراكيز الأيونات المعدنية حدود ١٠٠-٣٠٠ ملغ/كغ لشاردتي الكالسيوم والمنغيزيوم، و٤-٨ ملغ/كغ لأيونات الحديد أو الحديد. ومن المهم أن ننوه هنا لوجوب تفريغ حوض الغلي من الأعلى بضخ الماء من الأسفل بعد تبريده، أو تمديده بماءٍ ساخنٍ منعاً لترسب أياً من منتجات عملية الغلي لما لها من تأثيرٍ سيءٍ على العمليات التالية:



الشكل (٨٤): الطريقة المثلى لتفريغ الحمام الساخن

الغلي بهيدروكسيد الصوديوم: يتم تطبيق هذه الطريقة بغلي القطن بمحلول هيدروكسيد الصوديوم للطرائق المتقطعة بتركيز ١-٢ غ/ل، وللطرائق المستمرة بتركيز ٣٠ غ/ل بحمولة ١٠٠% بمعزلٍ عن الهواء تداركاً لتشكل الأوكسي سيليلوز، وقد لوحظ تضاعف سرعة التفاعلات عموماً مرتين عند كل رفعٍ لدرجات الحرارة يعادل ١٠ درجات مئوية، وارتفاع نسبة الحموض الدسمة المتصينة ستة عشر مرة عند رفع درجة الحرارة من ٦٠ حتى ١٠٠ م، وتترافق هذه التفاعلات مع تفاعلات تشكل الأوكسي سيليلوز.

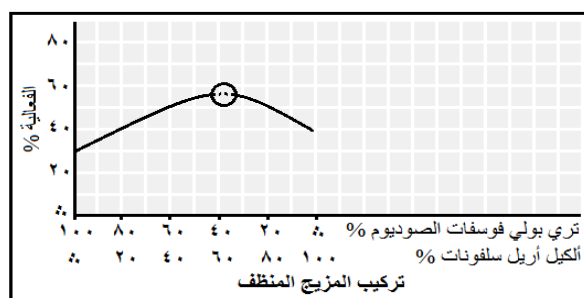
الغلي بهيدروكسيد الكالسيوم: تقوم هذه الطريقة على الغلي بمنقوع الكلس الحي CaO بالماء لتحويل الزيوت لصابون غير ذواب بالماء، تتبعها بالمعالجة بحمض كلور الماء لتحرير الحموض الحرة (وفق القاعدة الكيماوية: الحمض القوي يطرد الحمض الضعيف من أملاحه) وفصل الكالسيوم على شكل كلوريد ومن ثم التخلص من الحموض الدسمة الحرة بتصبينها بحمام غلي آخر بكاربونات الصوديوم ما يجعل منها طريقة غير اقتصادية.



الغلي بالصودا آس: تتعلق نوعية القلوي اللازم استخدامه في حمامات الغلي بنوعية القطن، إذ يكفيننا مثلاً ومع القطن المراد صباغته بألوانٍ غامقة تطبيق حمام غلي مع محلول ١-٢% كربونات الصوديوم بوجود عامل مبلل.

الغلي بمزيج هيدروكسيد الصوديوم مع الصودا آش: كثيراً ما يتم تطبيق حمام الغلي بمزيج هيدروكسيد الصوديوم مع الصودا آش بنسبة ٢:١ لفعالية كربونات الصوديوم في خفض قساوة الماء ولعبها دور عامل التحلية بتفاعلها مع أملاح الكالسيوم والمغنيزيوم وتحويلها لمحلولٍ معلقٍ ثابت، كما تلعب دورها في تعزيز انتفاخ الألياف القطنية ما يسهل خروج الشوائب منها وتعديل الحموض الدسمة بالتصبن.

الغلي بمزيج صابون / منظف - صودا آش: تتميز هذه التوليفة باعتدالها مقارنةً مع طريقة هيدروكسيد الصوديوم، وتناسب جميع أنواع البضائع الحساسة نوعاً ما، ويضاف لها عادة بعض أنواع المنظفات الأنيونية مثل سلفونات الألكيل أو سلفونات الألكيل العطرية، أو بعض المنظفات اللاأنيونية مثل زمرة الايتوكسيلات، وأحياناً مزيج من النوعين: الأنيونية واللاأنيونية ما يرفع من فعالية الحمام بصورة ملحوظة كما نرى في الشكل (٨٥) الذي يبين تأثير الفوسفات عند توليفه مع الألكيل أريل سلفونات واستخدامه في بناء حمامات الغلي، والذي نتبعه بحمام شطف ساخن نرفع درجة حرارته بصورةٍ تدريجية لتجنب ترسب أيّاً من منتجات عمليات التنظيف والاستحلاب والتصيبين على القطن فحمام تعديل حمضي للتخلص من البواقي القلوية:



الشكل (٨٥): تأثير تري بولي فوسفات الصوديوم على مردود عملية التنظيف

٤- عمليات القصر: يمكننا استعراض عمليات القصر من خلال الحديث عن عمليات التبييض لأن الفارق بينهما يقوم على فوارق في كميات مواد الحمام وبخاصة الماء الأكسجيني وإضافة المبيض الضوئي، وترتبط كميات مواد حمام القصر وزمن تطبيقه كثيراً بدرجة قوة واتجاه اللون المطلوب ونوعية القطن الخام. ولأن عملية الصباغة تلي حمام القصر فقد وجب التأكد من التخلص من بواقي الماء الأكسجيني والقلوي بالغسيل الجيد واستخدام الكيماويات القاتلة للماء الأكسجيني والتي تتمتع بقدرة إرجاعية ضعيفة مثل أملاح حمض الكبريتي، أو بالاعتماد على المعالجة بالأنزيمات التي تتغذى على الماء الأكسجيني مثل أنزيم الأوكسيدياز وبالتالي يمكنها القضاء على بواقيها.

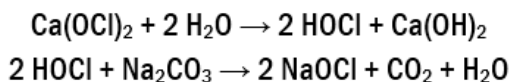
وتهدف عملية تبييض الألياف القطنية لإزالة المركبات العضوية المعقدة التي تكسبها اللون الأصفر مثل أغوال: غوسيبيل، سيريل، مونتانييل... والدهون والشموع، ومن ثم إضافة المُسطع الضوئي لإتمام درجة البياض المطلوبة، ويمكننا الاعتماد على مجموعتي المؤكسدات الأكسجينية والكلورية لإنجاز عملية القصر، وتضم مجموعة المؤكسدات الكلورية كلاً من: الكلور، هيبوكلوريت الصوديوم، كلوريت الصوديوم، ومركبات الكلور العضوية، أما مجموعة المؤكسدات الأكسجينية فتضم: الأكسجين والأوزون، فوق الأكاسيد، فوق الأملاح، فوق الحموض.. لذا فإننا سنعرض للأكثر تطبيقاً على أن هناك بحثاً خاصاً بالمبيضات وأنواعها:

٤-١-٤-١- عمليات القصر بالمركبات الكلورية:

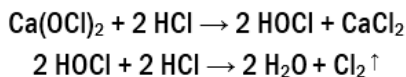
٤-١-٤-١-١- القصر بالهيبوكلوريت: يتكون مسحوق القصر من مزيج لتحت كلوريت الكالسيوم وكلوريد الكالسيوم القلوي: $Ca(OCl)_2 \cdot 4H_2O$ & $CaCl_2 \cdot Ca(OH)_2 \cdot H_2O$ ، ويلعب كلور تحت الكلوريت دور العامل القاصر ويطلق عليه اصطلاحاً الكلور الفعال الذي يعادل تقريباً ٣٥% وزناً.

ويبدو المسحوق على شكل حبيبات بيضاء لا بلورية، يصعب الحصول على محلول رائقٍ منها لاحتوائها هيدروكسيد الكالسيوم، لذا نلجأ عادةً لإذابتها وتركها للترقيد ليترسب هيدروكسيد الكالسيوم إلى القعر، ويؤخذ الرائق من الأعلى، وإذا ما تُرك المحلول معرضاً للهواء يتفاعل هيدروكسيد الكالسيوم مع ثاني أكسيد كربون

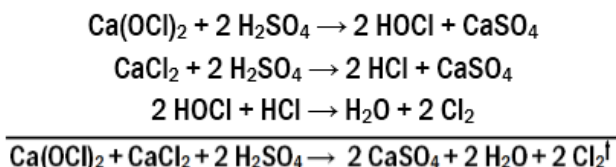
الهواء مشكلاً راسباً من كربونات الكالسيوم، ويكون تفاعل الإذابة على الشكل التالي الذي يبين أن إضافة كربونات الصوديوم (الصودا آش) يؤدي للحصول على ماء جافيل:



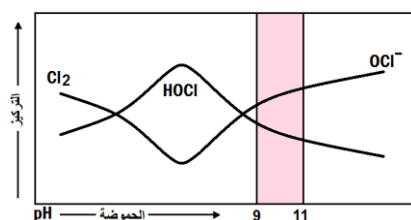
بينما يؤدي تحميض المحلول بحمض كلور الماء لانطلاق الكلور الحر:



في حين تجري مع حمض الكبريت مجموعة التفاعلات التالية:

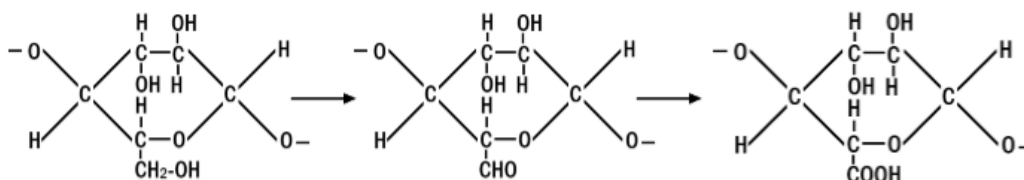


ويمكننا ترسيم تفاعلات الهيپو كلوريت بين التراكيز ودرجة الحموضة على الشكل (٨٦)، ونتيجة التداخل بين أيون الهيپوكلوريت والمواد التي تكسب القطن الخام اللون الأسمر فإن مجموعة مختلفة من التفاعلات قد تحدث مثل تفاعلات الأكسدة والإضافة والكلورة، إذ تتأكسد منتجات تحلل الفحوم الهيدروجينية والبكتين لمركبات الدهيدية وحموض عضوية، في حين تتكلمور الحموض الأمينية والحموض الدهنية العالية الوزن الجزيئي معطية حموضاً أمينية مكلورة ومشتقات مكلورة للحموض الدهنية.



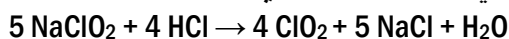
الشكل (٨٦): ترسيم تفاعلات الهيپوكلوريت

كما يؤكسد الهيپوكلوريت زمرة الهيدروكسيل الأولى إلى زمرة الدهيدية أو كربوكسيلية:

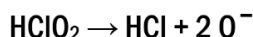


وتتأثر هذه التفاعلات ودرجة عالية بدرجة الحموضة، فقد لوحظ تأثير السيللوز عند درجة حموضة 7: pH وتأثراً كبيراً، وتراجع هذا التأثير عند 3.5-5: pH وأكثر من 9: pH، ولكن وتأثر السيللوز سلباً عند درجة الحموضة 3.5-5: pH فقد اعتمد الوسط القلوي 9 > PH لإجراء عملية القصر هذه بالاعتماد على مواد قلوية مثل كربونات الصوديوم بتحضير محلول 1-5 غ/ل كلور فعال وبدرجة حرارة 30 م.

٤-١-٢- القصر بالكلوريت: يتوافر كلوريت الصوديوم على شكل ملح لا مائي أو ثلاثي الماء، والملح اللامائي عديم اللون وثابت تجاه الخزن في مكان جاف، وقد يُتداول الملح تجارياً مسحوقاً أو محلولاً بتركيز 30-50%. ويمتاز كلوريت الصوديوم بثبات قدرته على الأكسدة ضمن مجالٍ واسعٍ من درجات الحموضة والحرارة، وتعتمد عملية التبييض على غاز ثاني أكسيد الكلور الذي يتكون عند إضافة الحمض لحمام الكلوريت:



في حين بينت أبحاث أجستر Agster أن العامل المؤكسد هو الأكسجين النشط وليس ثاني أكسيد الكلور، أي:



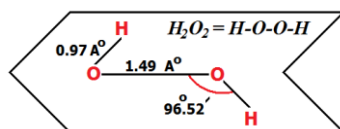
٤-٢- عمليات القصر بالماء الأكسجيني: يُعد الماء الأكسجيني حمضاً ضعيفاً يستلزم تفككه وسطاً قلوياً، فهو ثابت في الوسط الحمضي، ومتوسط الثبات في الوسط المعتدل، وغير ثابت في القلوي، حتى يصل لأعلى درجات تفككه عند pH: 11.5-13، لذا يحفظ في حاوياته في وسطٍ حمضي عند pH: 1-3 وبدرجات حرارة منخفضة لنضمن سلامة خزنه لأطول زمنٍ ممكن.

٤-٢-١- الخواص الفيزيائية والكيميائية للماء الأكسجيني: يرينا الجدول (٨٨) أهم الخواص الفيزيائية للماء الأكسجيني مقارنةً مع الماء العادي.

الجدول (٨٨)

مقارنة بين أهم خواص الماء الأكسجيني والماء العادي وبعض المعلومات عن الماء الأكسجيني				
الخاصة	الوحدة	الماء الأكسجيني ١٠٠ %	الماء العادي	
الوزن الجزيئي	-	٣٤,٠٦	١٨,٠١٦	
الكثافة في الحالة الصلبة	غ/سم ^٣	١,٦٤٣	٠,٩١٦٨	
		١,٤٤٢٥	٠,٩٩٧٠٤	
التوتر السطحي عند الدرجة ٢٠ م	دينة /سم ^٣	٨٠,٤	٧٢,٥٨٣	
نقطة الانصهار	درجة مئوية	١٥٠,٢	١٠٠	
بعض أهم المعلومات عن الماء الأكسجيني				
الصيغة والوزن الجزيئي	$H_2O_2 = H-O-O-H \rightarrow M.W = 34.06$			
المظهر	سائل ضاوي عديم اللون			
الخاصة	نسبة الماء الأكسجيني وزناً			
	٢٧,٥	٣٠	٣٥	٥٠
الوزن الجزيئي: ٢٠ م	١,١٠١	١,١١٤	١,١٣١	١,١٩٥
نقطة التجمد: م	- ٢٢	- ٢٧	- ٣٤	- ٥٢
محتوى الماء الأكسجيني	٢٧٥	٣٠٠	٣٥٠	٥٠٠
	غ/كغ	غ/ل	غ/ل	غ/ل
الأكسجين الفعال: غ/كغ	١٢٩	١٤١	١٦٥	٢٣٥
الأكسجين الفعال: غ/ل	١٤٣	١٥٧	١٨٦	٢٨١

٤-٢-٢- بنية الماء الأكسجيني: تتمتع جزيئات الماء الأكسجيني ببنية غير مستوية كما يظهر في الشكل (٨٧):



الشكل (٨٧): بنية الماء الأكسجيني

والماء الأكسجيني حمض ضعيف إذ يبلغ ثابت تأينه 2.4×10^{-12} عند ٢٥ م، لذا فإنه يتأين في الوسط القلوي إلى: $-O-OH$ أو $-O-O^2-$ مع إصابة الجسر $-O-O-$ ببعض الضعف الذي يمنح الماء الأكسجيني قدرته على الأكسدة، كما تتأين أملاح الماء الأكسجيني بشدة في الوسط القلوي، لذا فإن إضافة الماء الأكسجيني مع أملاحه يحد من شدة التفكك هذه لفعل الأيون المشتركة أو قانون فعل الكتلة.

٤-٢-٣- الأكسدة الذاتية: تدل عبارة الأكسدة الذاتية Auto-Oxidation على قدرة الماء الأكسجيني على أكسدة المركبات القابلة للأكسدة بالدرجة العادية من الحرارة، وإمكانية السيطرة عليها بتغيير الشروط الأولية بما فيها رفع أو خفض درجة الحرارة.

ويمكن أن تتم الأكسدة الذاتية بالمركبات فوق الأكسيدية المتوسطة أو بوجود الوسطاء والمنشطات مثل: الأكاسيد، فوق الأكاسيد، ووسطاء معدنية، الضوء، وتختلف الأكسدة الذاتية عن الواسطية في أن الذاتية لا تتخلى إلا عن نصف أكسجينها، في حين تتخلى الواسطية عن الكمية النظرية تماماً، وتتخامد سرعة الأكسدة الذاتية مع اقتراب التفاعل من نهايته على العكس من الواسطية التي تبقى ثابتة حتى النهاية.

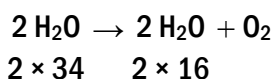
وتلعب أيونات بعض المعادن دور الوسيط في تسريع تفككه في حمام القصر كما هو حال أيونات الحديد والنحاس، ما يجعل وجودها في عملية التبييض ساماً ضاراً بالعملية.

٤-٢-٤- تداول الماء الأكسجيني: يتم تداول الماء الأكسجيني بتركيز مولية: ١٠-١٢-٢٠-٣٠-٥٠-١٠٠-١٣٠ قوة حجمية، ويحوي الماء الأكسجيني الذي يعطي بتفككه عشرة أضعاف حجمه أكسجين على ٣% ماء أكسجيني، ويمكننا جدولة معاملات التحويل الوزنية والحجمية كما في الجدول (٨٩):

الجدول (٨٩)

معاملات التحويل الوزنية والحجمية للماء الأكسجيني								
50%	35%	30%	27.5%	50%	35%	30%	27.5%	نسبة الماء الأكسجيني وزناً
معاملات التحويل الحجمية				معاملات التحويل الوزنية				27.5%
0.51	0.76	0.91	1.00	0.55	0.79	0.92	1.00	30%
0.56	0.84	1.00	1.1	0.60	0.86	1.00	1.09	35%
0.66	1.00	1.19	1.31	0.70	1.00	1.17	1.27	50%
1.00	1.51	1.79	1.97	1.00	1.43	1.67	1.82	

٤-٢-٥- حساب محتوى الأكسجين الفعال للماء الأكسجيني بمختلف تراكيزه: يتفكك الماء الأكسجيني وفق المعادلة:



وبالتالي يكون محتوى الماء الأكسجيني الخالص ١٠٠% من الأكسجين الفعال:

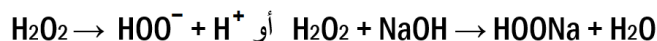
$$\text{الأكسجين الفعال} = [100 \times 2 \times 16] \div [2 \times 34] = 47,05 \%$$

وعليه يكون محتوى الماء الأكسجيني ذي العيار س % من الأكسجين الفعال " م ":

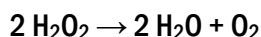
$$م = (47,05 \times س) \div 100$$

وتكون قيمة س للماء الأكسجيني هنا وزنية، أي % W / W

٤-٢-٦- آلية تفكك الماء الأكسجيني: لم تُفهم الآلية التي يتفكك فيها الماء الأكسجيني بشكل كامل باستثناء المرحلة الأولى التي تم التسليم فيها لتشكل أيونات فوق الهيدروكسيل والتي يستلزم تشكلها وسطاً قلوياً استدعى منا استخدام الماء الأكسجيني كعامل قصر في الحمام القلوي كشرط أساسي:



ويمكن للماء الأكسجيني أن يدخل تفاعلات جانبية بوجود بعض الوسطاء المعدنية ما يؤدي لتخرب أو تكسر الجسر الأكسجيني فيه وتحوله لماء وأكسجين جزيئي:



ويتسارع التخرب بالوسط القلوي مسبباً انطلاقاً وهروب الأكسجين الجزيئي وبالتالي تراجع جدوى عملية التبييض مع تشكل مركبات وسطية ذات فعالية عالية تتسبب بتخرب الألياف السيللوزية، لذا فإننا نجد أنه من الضروري جداً الموازنة بين عمليتي التنشيط والتثبيت، ويصل لأعلى درجات نشاطه عند pH: 11.5 ما يستوجب منا الأخذ بعين الاعتبار مدى حساسية الألياف في مثل هذه الشروط: كنعوية الألياف، كمية البذور... وترتبط تبعاً لذلك نوعية القلوي المستخدم، إذ نأخذ بهيدروكسيد الصوديوم أو كربونات الصوديوم مع الألياف السيللوزية، وبيرو الفوسفات رباعية الصوديوم أو هيدروكسيد الأمونيوم مع الألياف البروتينية كالصوف، ومن الآليات المقترحة لتفككه نجد آلية الجدول (٩٠):

التفاعل	إحدى آليات تفكك الماء الأكسجيني المقترحة	توصيف المرحلة	تفكك ذاتي
1) $H_2O_2 \rightarrow H_2O + (O) + K cal$			تفكك ذاتي
2) $H_2O_2 \leftrightarrow H^+ + HO_2^-$			تفكك في الوسط القلوي
3) $HO_2^- \rightarrow OH^- + (O)$	" غير ثابت "		تفاعل التبييض: أكسجين ذري نشيط للتبييض
4) $NaHO_2 \rightarrow Na^+ + HO_2^-$			تفاعل التبييض في الوسط القلوي
5) $2 H_2O_2 \rightarrow 2H_2O + O_2$			تفاعل التأكسار: أكسجين جزيئي غير نشيط للتبييض

وتبين هذه التفاعلات أن الماء الأكسجيني يلعب دوره كحمض بتحلله لأيون الهيدروجين وأيون فوق الهيدروكسيل كما في المعادلة (٢)، والتي تتفكك بدورها ولعدم ثباتها للأكسجين الذري حسب المعادلة (٣) مع أيون الهيدروكسيل، وبإضافة القلوي ينزاح التفاعل (٢) نحو اليمين معطياً المزيد من أيونات فوق الهيدروكسيل وبالتالي المزيد من الأكسجين الذري، ومع هذا لا تجوز المبالغة في إضافة القلوي حرصاً على متانة الخامة.

وبرغم أهمية إضافة القلوي لحمام التبييض لتنشيط تحلل الماء الأكسجيني وفق المعادلة (٢) ومنع تكون الأكسجين الجزيئي كما في المعادلة (٥) فإنه يتوجب علينا الاعتدال بإضافة القلوي تجنباً لارتفاع سرعة التفكك وبالتالي سرعة تكوين الأكسجين الذري ما يؤدي بالنهاية لانطلاقه السريع وقبل الاستفادة من معظمه من جهة، وحرصاً على متانة الخامة من جهة أخرى كما سبق وأسلفنا.

٤-٢-٧- التثبيت: تُستخدَم بعض المركبات لتثبيت وضبط تفكك الماء الأكسجيني في حمام القصر، وقد تكون مثبتاً فقط أو متعددة الوظائف كبعض المثبتات التي تحسن من ملمس الألياف بعد القصر مثلاً. ويجب أن تتوفر في المنتج الكيميائي مجموعة خواص يمكنه تحقيقها في حمام التبييض كي نعتمده مثبتاً، ومن أهم هذه الخواص نجد:

أ- قدرته على التثبيت بمختلف درجات الحموضة والحرارة، نسب الحمام، درجات قساوة الماء.

ب- عزل الكاتيونات الضارة مثل أيونات: الحديد، النحاس ...

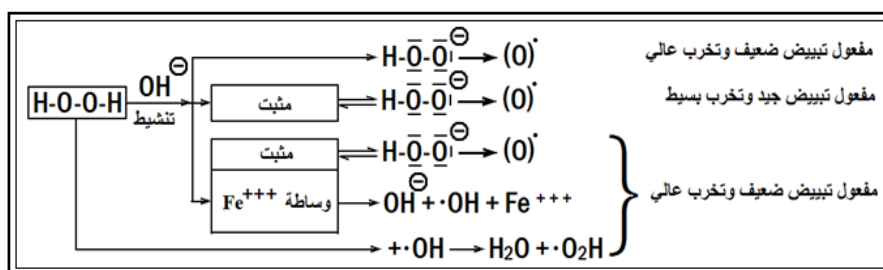
ج- اقتصادي ومعدلات امتصاص عالية من قبل الألياف.

د- رفعه درجة التبييض وعدم تأثيره سلباً على الألياف.

هـ- خفضه محتوى الألياف من الرماد وعدم تأثيره سلباً على ملمس الألياف بعد القصر.

و- تجاوبه مع الشروط الفيزيائية والميكانيكية لعمل الآلة، مثل: التدفق، الانحلال، الضخ.

ويمكننا مع الألياف السيللوزية استخدام مثبتات مثل سيليكات الصوديوم، أو المثبتات العضوية أو اللاسيلكونية، أما مع الألياف البروتينية فتعمل بيرو الفوسفات رباعية الصوديوم كعامل غلي ومثبت في آن معاً. ووضعت شركة باسف تصوراً لآلية تفكك الماء الأكسجيني مع وبدون مثبت كما هو مبين في الشكل (٨٨):



الشكل (٨٨): دور المثبت في تفكك الماء الأكسجيني بحسب BASF

أ- سيليكات الصوديوم: يمكن لمجموعة سيليكات الصوديوم مثل: أورتو السيليكات، ميتا السيليكات، السيليكات الغروية (الزجاج المائي) أن تمارس فعل التثبيت عبر إمكانية توفيرها وسطاً قلويّاً وفعالاً معاكساً لفعل الكاتيونات المعدنية السامة، وترتفع قدرات تثبيتها هذه بوجود أملاح المغنيزيوم.

ومن المهم جداً المحافظة على الشكل الغروي لسيليكاات المغنيزيوم والسيليكاات المائية لأكسيد السيليسيوم SiO_2 في مرحلتها تشكلاهما أو أثناء إجراء حمام القصر.

ولندرة تحقيق شروط العمل المثالية على الدوام تترسب بعض السيليكاات على الألياف لتؤثر سلباً فيما بعد على عمليتي الصباغة أو الطباعة وعلى الملمس، لذا فإنه من الضروري جداً العمل على تحقيق التوازن فيما بين السيليكاات ودرجة القلوية المثلى وفق مبادئ حساب نسبة أكسيد الصوديوم/ أكسيد السيليسيوم، فلوصل لأفضل نتائج تبييض يجب أن تكون نسبة أكسيد الصوديوم/ أكسيد السيليسيوم ١,٣:١ و ١,٦:١ مقدرةً بـ (غ/ل)، وكما نرى فإن الرقم المضروب بأكسيدي الصوديوم والسيليسيوم يحوي كسوراً لسيليكاات الصوديوم وهيدروكسيد الصوديوم المستخدمين، فهيدروكسيد الصوديوم يحوي ٧٧% وزناً أكسيد صوديوم وصفر مئوي أكسيد سيليسيوم.

ب- المثبتات العضوية: يمكننا تجنب مساوئ اعتماد سيليكاات الصوديوم كمثبت بالاعتماد على مواد مساعدة عضوية لاسيليكااتية كأن تكون عوامل تحلية أو منتجات إرجاع بروتينية، أو بعض العوامل الفعالة سطحياً. ونجد على الصعيد التجاري نمطين من المنتجات: أولهما مثبت فقط، وثانيهما متعدد الوظائف كأن يكون منظفاً أو مطرياً بالإضافة لكونه مثبتاً، وهناك مثبتات تُستخدم وحيدةً وأخرى يستحسن مزجها مع السيليكاات.

ج- مركبات الفوسفات: من بين مختلف مركبات الفوسفات نجد أن بيرو الفوسفات رباعية الصوديوم T.S.P.P أو $Na_4P_2O_7$ ، وهكسا ميثا الفوسفات تلعبان دور المثبت في حمام التبييض القلوي آخذين بعين الاعتبار:

- عدم ارتفاع درجة القلوية عن pH: 10 ودرجة الحرارة عن ٦٠ م° تجنباً لتراجع قدرتهما عن التثبيت.
- يجب استخدام البيرو فوسفات مع هيدروكسيد الأمونيوم لأن وجود هيدروكسيد الصوديوم أو الصودا آش يؤديان عند درجتي الحرارة والقلوية العاليتين لتحول T.S.P.P لثلاثي فوسفات الصوديوم الضعيف التثبيت. وعليه فإن معظم استخدام T.S.P.P يكون كمثبت لحمام التبييض للألياف البروتينية الحساسة لدرجات القلوية والحرارة المرتفعتين.

وبعكس السيليكاات فإن لأيونات القساوة " الكالسيوم والمغنيزيوم " أثراً سالباً كونه يخفض من قدرات البيرو فوسفات كمثبت، ونستعرض في الجدول (٩١) مجموعة من المثبتات التجارية لبعض الشركات:

الجدول (٩١)

بعض مثبتات الماء الأكسجيني التجارية				
المادة	الشركة	الفعالية	الشحنة	التركيب الكيميائي
بريستال DS	ديتري	مثبت أكسجين صديق بيئة	سالب	حمض كربوكسيلي
بريستال EPJ		مثبت أكسجين للجبث بخواص تبليل ممتازة		ألکان فوسفونات مع ايتوكسيلاات أغوال دسمة
بريستال BFL		مثبت أكسجين وميلل ومبعثر للتبييض بالطرائق المتقطعة		ألكيل فوسفات
ريكوستيب OKB	رودولف	مثبت أكسجين للباد على البارد والمستمرة والمتقطعة للقطن ومزاجه	سالب	ألكيل فوسفونات مع أملاح عضوية ولا عضوية
كونتافان NLB	CHT	للتبييض بالماء الأكسجيني في وسط معتدل بخواص تحلية		مركبات فوسفاتية مع منشطات آزوتية
ريدوزين UKN	Z&S	غاسل ومبعثر ممتاز، مثبت أكسجين ضعيف الرغوة ولا حاجة لإضافة السيليكاات معه		ايتوكسيلاات أغوال دسمة، ألكيل أريل سلفونات، مركبات فوسفورية عضوية
سابوفيكس RF	SHF,	مثبت أكسجين منظم ومبعثر ومضاد تكسير	لا	استرات حموض فوسفورية
سير افيل 500	د. بوميه	مطري ومبعثر وتسوية، مثبت أكسجين بخواص تطرية لحمام القصر	أيوني	استرات أميدية لحموض دسمة فوسفورية

٤-٢-٨- ميزات العمل بالماء الأكسجيني: حظي التبييض بالماء الأكسجيني برواج كبير لميزات العمل معه والتي يمكننا إجمالها بـ:

- إمكانية استخدامه بالطرائق المستمرة.
- عدم إطلاقه غازات سامة أو ضارة وبالتالي إمكانية استخدامه في الآلات المكشوفة أولاً، وعدم تأثيره على آلات الصباغة ثانياً.

ج- الوصول لدرجات بياض عالية وثابتة مع المحافظة على متانة الألياف.
د- إمكانية تبييض الأقمشة المراد صباغتها لعدم تأثر الكثير من الأصبغة به كما هو حال مركبات الكلور.
هـ- سهولة التعامل معه وعدم اضطرارنا لحمامات إزالة طويلة بعدها مثل التحميض وإزالة بواقي الكلور لأن منتجات التحلل هي الأكسجين والماء الأمانة لمعظم الأصبغة.

٤-٢-٩- مساوي التبييض بالماء الأكسجيني:

١. عدم ثبات محاليله في الأوساط عالية القلوية.
٢. تترسب السيليكات عند استخدامها كعامل تثبيت معه على الآلات والقماش دون أن نتمكن من إزالتها بالطرائق الكيماوية بما يؤدي لتلف في القماش وخشونة ملمسه، ما حدا الشركات للبحث عن مثبتات الأكسجين الأخرى كما رأينا في الجدول (٩١) والتي انتشرت في جميع المصانع.

التجهيز الأولي للألياف الصوفية

١- مقدمة: تلعب بنية الصوف الكيميائية الضعيفة دوراً كبيراً في اختيار طرائق عمليات تحضيره الأولي، ذلك أن أي إجهاد زائد قد يؤدي لتحطم روابطه الببتيدية، لذا تقتصر عملية تحضيره على غسله فقط تاركين لونه على حاله لتطبيق العملية الصباغية مستحسنين صباغته بالألوان الغامقة، ولا نلجأ لتبييضه إلا نادراً وبالاتمام على مبيضات مُرجعة مثل ثاني أكسيد الكبريت، ونادراً ما تجري عملية تبييضه بالبرمنغنات التي تستوجب معالجة لاحقة بالكبريتيت للتخلص من الرواسب المنغيزية البنية اللون، أو للماء الأكسجيني عند درجة حرارة لا تتجاوز ٥٠ م، وأحياناً يُستخدم الكلور مع الكلورامين (NH₂Cl) آخذين بعين الاعتبار أن تخبثاً لا بد منه سيقع على الصوف الخام.

٢- تجهيز الصوف للصباغة: تلاقي عملية غسل الصوف صعوبات خاصة لاحتوائه نسبياً عالية من الدهون والشحوم والأوساخ مقارنة مع الألياف الأخرى، إذ أنه من المعروف بأن ألوان الصوف الطبيعية ثابتة، لذا فإن ما يؤخذ بعين الاعتبار هو إزالة الأوساخ والمواد الغريبة المرافقة، وقد نجد هنا بعض الاختلاف بين أسلوب وآخر بحسب طبيعة المرعى أو طريقة تربية ورعاية الأغنام (ما بين حظيرة أم مرعى عشبي أو صحراوي شوكي) بحيث تصل غالباً حتى ٤٠ %، فعند فرز شعيرات الصوف بحسب طولها ودقتها وصفها ودرجتها ولونها تمر بعملية تنظيف جافة بالمزج والشفط شرط أن تتم عمليات الفرز بأيدي خبيرة، أما الأوساخ الأخرى فتجري عليها عمليات نزع من نوع آخر، ومن أهم المواد الغريبة المرافقة للصوف نجد:

١- أوساخ يمكن إزالتها بحمام مائي كالعرق وبعض الافرازات الدهنية مثل شمع اللانولين وتبلغ نسبتها ٢٨%.

٢- أوساخ غير ذوابة بالماء كالشحوم وتصل نسبتها حتى ١٢%، وأوساخ أخرى بنسبة ٢٦ % تقريباً، لذا نلجأ للمنظفات أو لكاربونات الصوديوم لاستحلابها، وبنتيجة الاستحلاب " بسبب تصبب بعض الدهون والشحوم بتفاعلها مع كاربونات الصوديوم " يتكون صابون يعمل على إزالة ما تبقى من أتربة وأوساخ.

٣- أوساخ نباتية عالقة بالصوف ولا يمكننا التخلص منها إلا بعمليات تقحيم بحمض معدني كحمض الكبريت أو حمض كلور الماء، إذ أن الحمضين الممددين لا يؤثران إلا على السيلولوز فقط وعلى الساخن.

وتستوجب هذه المعالجات عمليات غسل لاحقة لنضمن القضاء على آثارها استدراكاً لتأثيراتها مع الخزن الطويل التي تسبب ضعف وخشونة الألياف، وتتم عملية الغسيل بإمرار الصوف على محلول هيدروكسيد النشادر أو كاربونات الصوديوم بعد مرورها على الحمض المعدني، وتعصر وتجفف عند درجة حرارة ٤٠-٨٠ م ليتحول السيلولوز النباتي إلى الهيدرو سيليلوز الذي يمكننا التخلص منه بالنفض والغسيل وبذلك تستوفي المعالجة الحمضية حقها فنبدأ بعملية الغسيل القلوية.

٣- تزهير أو تبيض الصوف: ويمكننا في النهاية ولمنح الصوف مظهر البياض تزهيره ببعض الأصبغة الحمضية الزرقاء، وعلينا الانتباه إلى أنه وفي حال اضطرارنا لحمام الماء الأكسجيني فإننا نأخذ بهيدروكسيد النشادر المركز بنسبة ١-٢ مل/ل بحيث تكون الـ pH: 10 وبنسبة حمام ٣٠/١ ودون أن ترتفع درجة الحرارة عن ٥٠ م كما سبق وذكرنا، ويستغرق حمام التبييض ٢-٣ ساعات نشطف بعدها على البارد ونعدل بحمض الخل.

التجهيز الأولي للألياف الحريرية الطبيعية

١- مقدمة: كي نحصل على الحرير الطبيعي بأفضل حالة ممكنة سنتعرض أولاً لطريقة تربية دودة القز المبينة في الشكل (٨٩) حتى حصولنا على الشرائق، لأن معرفتنا بأصول تربيتها هي الطريقة الأمثل للنتائج الأفضل.



الشكل (٨٩): دورة حياة دودة القز

يتم تفقيس بويضات دودة القز في الربيع مع توريق شجر التوت، لذا يؤخذ البيض ويوضع في حجرات تفقيس خاصة ومكيفة لمدة أحد عشر يوماً على أن تبدأ عند درجة حرارة ١٧ م وترفع تدريجياً حتى ٢٨ م في نهاية المدة، ويكثر تفريخ البيض في الأيام الثلاثة الأخيرة ما يستوجب فصل الديدان عن البيض أولاً بأول بوضع شبكة خفيفة تتوضع عليها أوراق التوت فتصعد الديدان لتأكلها من فتحات الشبكة فنرفعها لرفوف التربية الخاصة لنضع بدلاً عنها شبكة أخرى حتى آخر بيضة. وتستغرق فترة التربية مدة ٣٠-٤٠ يوماً تنقسم لخمس مراحل، وتصوم الدودة في نهاية كل مرحلة مدة يوم أو يومين تنقطع فيها عن الحركة وترفع رأسها ويجف جلدتها لينسلخ وتخرج بجلدٍ آخر أكثر بياضاً، وهكذا يزداد طولها حتى يصير (٩) سم ووزنها (٥) غ أي ما يعادل (٤٠) مرة عن طولها و(٩٥٠٠) مرة عن وزنها حين الفقس، ويتم تكييف وتجديد هواء غرفة التربية باستمرار حسب الأدوار وبحيث تتراوح درجة حرارتها بين ٢١-٢٦ م، ويراعى أن يترك لكل دودة ثلاثة أمثال المساحة التي تشغلها وهي ثابتة، وأن لا يتم الإمساك بها بل يوضع لها القش عند عمل الشرائق، وترفع الدودة رأسها لتغزل الخيط الحريري حول جسمها وكأنها تحرك رأسها بحركة مستمرة محدثة (٦٠) ذبذبة في الدقيقة، وتستمر على هذا الشكل ثلاثة أيام ومخرجة من فمها ٥٥٠-١١٠٠ متر من الخيط، وتجمع الشرائق بعد ستة أيام حتى يكتمل التطور الداخلي ويخف وزن الشرنقة وتكون جاهزة للحل.

٢- حل الحرير: لا بد من خنق العذراء في الشرائق قبل تكون الفراشات القادرة على ثقب الشرنقة والخروج منها، لذا تعرض الشرائق لبخار الماء ومن ثم تجفف بالهواء بعيداً عن الشمس أو بتيار هواء ساخن، ونبدأ بفرزها لاستبعاد الضعيف والملوث والمتقوب والمزدوج، أما السليم فيؤخذ ليحل يدوياً أو آلياً، ويطلق على حرير الشرائق السليمة اسم الحرير الجريح وحرير الشرائق الأخرى اسم الحرير الشاب.

٣- الحرير الجريح: تنقع الشرائق السليمة في حوض ماء مغلي للتقليل من النفايات، ثم تنقل بعد سحب أول الخيط لحوض ماء درجة حرارته ٦٠ م لتحلل المواد الصمغية، ويُمسك بطرف الخيط ليُلف على عدة بكرات لسحبه وبرمه وتسريحه فتتكون ألياف الحرير الجريح التي يمكننا سحبها بسهولة لاحتوائها مواد صمغية، ويبيض الحرير أحياناً بالماء والصابون لنبدأ مرحلة برم الألياف وتجميعها بآلات خاصة.

٤- الحرير الشاب: تغسل باقي الشرائق للتخلص من الصمغ والأوساخ بالماء والصابون أو بمواد كيميائية لتغسل ثانية وتترك للتجفيف بضعة أسابيع لتستعيد مرونتها، ثم تؤخذ لالة خاصة حيث تُفَتَّح الألياف وتوازن وتمشط وتعلق وتنسق.

٥- تجهيز الحرير: نستنتج أن عملية تبييض الحرير ليست إلا عملية غسيل لإزالة صمغ السريسرين الذي تصل نسبته حتى ٣٠%، ويمكننا إزالة هذا الصمغ بالغسيل بالماء وصابون مارسيل (الذي يُحضر من تصبين زيت الزيتون أو الزيوت الطبيعية على أن يكون الماء طرياً) ليستعيد الحرير لونه الأبيض الأصلي، ويمكننا في حال أردنا الحرير ناصع البياض تبييضه بالإرجاع بثاني أكسيد الكبريت أو بهيدروسلفيت الصوديوم وأحياناً بالماء الأكسجيني ثم يُغسل جيداً ويزهر ببعض الأصبغة الحمضية أو القلوية أو بالمسطعات الضوئية الخاصة، وتنصح شركة كلارينت " ساندوز " بغسل الحرير بصابون مارسيل أو بصابون ساندوبان SRS وفق الجدول (٩٢):

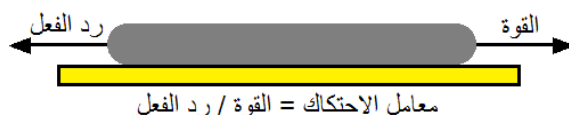
الجدول (٩٢)

حمامات التحضير الأولية للحرير الطبيعي بحسب كلارينت " ساندوز "	
حمام الغسيل بصابون مارسيل أو ساندوبان السائل SRS	
عامل التصبين	٨ - ١٠ غ/ل صابون مارسيل أو ٣-٥ غ/ل ساندوبان SRS
كربونات أو فوسفات الصوديوم	١-٢ غ/ل حتى pH: 9.5-10
المعالجة	١-٢ ساعة / ٩٠-٩٥ م
الإنهاء	معالجة عند ٥٠ م بهيدروكسيد النشادر المركزة ثم بماء ساخن فيبارد
حمام المعالجة الأنزيمية	
أنزيم باكتوزول السائل المركز SL	٢ مل/ل
مزيج زيت ساندوكلين السائل PC	٢ مل/ل
كلور الصوديوم	٢ غ/ل
كربونات الصوديوم	حتى pH~9
شروط المعالجة	٢ ساعة / ٥٥ م
الإنهاء	شطف ساخن فيبارد
حمام الغسيل عند درجات الحرارة العالية	
صابون مارسيل أو ساندوبان SRS	٢ مل/ل
المعالجة	٣٠-٦٠ دقيقة / ١٢٥-١٣٠ م
التفريغ	٩٠ م
المعالجة بهيدروكسيد النشادر المركز	١ غ/ل
الإنهاء	شطف ساخن فيبارد

التجهيز الأولي للألياف التركيبية

١- المقدمة: تتشابه الألياف التركيبية في تجهيزها للصبغة، إذ تتعلق معالجتها عموماً بنوعية المعالجات النهائية المطبقة من قبل الشركة الصانعة، كما تتعلق بشروط تشغيل وحياسة الأقمشة ومدى صلاحية أو جودة المواد المستخدمة لإنجاز هذه المراحل (كالمزلاقات وزبوت المغازل مثلاً) ومدى قابلية هذه المواد للغسيل والانحلال أو الاستحلاب بالماء إضافةً لنسبة الحمام، وهذا الأخير يرتبط بطراز الآلة التي يتم فيها تطبيق حمام الغسيل، علاوةً عن شروط الحمام الأخرى كالزمن ودرجة الحرارة ودرجة قساوة الماء...

٢- زيوت التزليق: تتركب زيوت التزليق من فحوم هيدروجينية نفطية مشبعة، وتضاف لها محسنات تعزز ثباتها وظروف تشغيلها، ووظيفتها عموماً تشكيل طبقة رقيقة بين السطوح المنزلقة بحيث يتحول الانزلاق الجاف الذي يرافقه تشكل حرارة لانزلاق سائل بأقل قدرٍ من الحرارة بسبب التزيت الجيد للسطوح المنزلقة، ويؤدي التزليق لتوفيرٍ في الطاقة الضائعة، وحفظ السطوح المنزلقة من الخدش. وتصل كمية الخسارة في الطاقة الناتجة عن الاحتكاك إلى ثلث الطاقة المنتجة، ولذا تزداد كمية زيوت التزليق المستهلكة في العالم باستمرار.



١-٢- أهمية اللزوجة في زيوت التزليق: أهم مواصفة لزيوت التزليق هي اللزوجة وعلاقتها بالحرارة والضغط، وهناك صفات أخرى لزيوت التزليق تلعب دوراً هاماً مثل نقطة الانصباب التي يجب أن تكون منخفضة لتقاوم فعل البرودة وغيرها.

تعطى قيمة الاحتكاك μ لسطح منزلق بالعلاقة التالية:

$$\mu = k \sqrt{\eta U / P}$$

μ : قيمة الاحتكاك
 η : اللزوجة
 k : ثابت له علاقة بشكل التزليق
 U : السرعة
 P : الضغط النوعي للسطوح مقدراً بـ: كغ/سم^٢

فإن أهمنا الثابت k نجد أن علاقة الاحتكاك باللزوجة تقل كلما زادت السرعة، لذا من الضروري استعمال زيوت منخفضة اللزوجة عند تزييت مسننات عالية السرعة، ويتوجب عند ثبات السرعة اختيار زيوت بلزوجة أكبر كلما زاد الضغط النوعي على السطوح المنزلقة.

ويتوجب أن تناسب لزوجة زيوت التزليق التغير المستمر لقيم U و P في الآلات، إذ تنخفض لزوجة الزيت بارتفاع درجة الحرارة بسبب ارتفاع الضغط وزيادة السرعة، فالزيت الجيد هو الزيت الذي يستطيع أن يواجه تغير درجات الحرارة دون أن تتأثر لزوجته.

تقاس اللزوجة التحريكية *Dinamic viscosity* بالبواز Poise، ويسمى ناتج قسمة اللزوجة التحريكية على الكثافة اللزوجة الحركية *Kinematic viscosity* وتقاس بالسٹوك Stokes.

تلعب بنية جزيئات الزيت دوراً كبيراً في علاقة اللزوجة بالضغط، فالمركبات الحلقية السداسية تتأثر بالضغط أكثر من المركبات الحلقية الخماسية، وإذا قارنا تغير اللزوجة بالضغط مع تغيرها بالحرارة لوجدنا أنها تتغير بتغير الضغط أكثر من تغيرها بتغير الحرارة، وهكذا ترتفع اللزوجة بمعدل عشرة أضعاف عند تغير درجة الحرارة من ٢٠-٨٠ م، بينما ترتفع ١٠٠٠ ضعف بتغير الضغط من ١ حتى ١٠٠٠ جو للزيوت المعدنية الطبيعية.

تتركب الزيوت الطبيعية وبقايا التقطير ذات درجات الغليان المرتفعة من سلاسل بارافينية نظامية تحوي أحياناً على سلاسل متشعبة، وقد تحوي في نهايتها أو وسطها على حلقة أو حلقات عديدة سداسية أو خماسية مشبعة أو غير عطرية.

وقد تأخذ بنية الحلقات العطرية شكل البنزن أو الفيناترين، ونادراً ما تأخذ شكل الانتراسين أو البيرين أو الكسيرين، يمكن أن تحمل هذه الحلقات بجانب السلاسل البارافينية سلاسل جانبية قصيرة جداً تتألف من مجموعات الميتيل أو الايتيل، ويتأرجح الوزن الجزيئي لجزيئات زيوت التزليق بين ٢٥٠ و ١٠٠٠، وهو ما يعادل ٢٠ إلى ٧٠ ذرة كربون في الجزيء الواحد، وهكذا يبلغ الوزن الجزيئي لزيوت المغازل ٢٥٠-٤٠٠، بينما يصل الوزن الجزيئي لزيوت التزليق العالية والمعروفة باسم Bright Stock Oils إلى الألف.

٢-٢- إنتاج زيوت التزليق: تتألف زيوت التزليق كما ذكرنا من فحوم هيدروجينية بلزوجة مناسبة (زيوت أساس)، وإضافات تساعد على تحسين أدائها، وتختلف مصادر زيوت الأساس بين أن تكون من منتجات عمليات التقطير أم بقايا التقطير.

لا تزيد لزوجة زيوت الأساس إن كانت من منتجات عمليات التقطير عن حد معين، فرغم الحصول عليها بالتقطير تحت الفراغ إلا أن جزيئاتها الكبيرة تتعرض للتكسير، وإذا أردنا مزجها بأجزاء مرتفعة اللزوجة فلا بد لنا من الأخذ ببقايا التقطير المنزوعة الاسفلت بالبروبان، ومن ثم تنقية هذه الأجزاء المنزوعة الاسفلت ببعض المذيبات مثل الفورفورال أو الميتيل ايتيل سيتون MEK-Dewaxing، وهي تقنية قديمة تراجع الأخذ بها حالياً ليحل محلها تقنية الامتزاز بترية منشطة بالحمض لتصل معدلات امتزازها إلى ما يعادل ١٠% من وزنها بالاسفلت والمواد الصمغية.

وظهرت أخيراً تقنية الإنهاء الهيدروجيني Hydrofinishing بميزاتها الكبيرة بتحسين اللون وإرجاع الشوائب الكبريتية والأزوتية، وقلما تتم عمليات تصنيع زيوت تزليق حالياً دون معالجة هيدروجينية.

٢-٣- تصنيف زيوت التزليق: تصنف زيوت التزليق إما حسب المنشأ كمنتجات تقطير فراغي أو منتجات بقايا تقطير أو مزيجهما، أو بحسب استعمالها:

أ- زيوت المغازل: تمتاز بلزوجتها المنخفضة، واشتق اسمها من استخدامها الرئيس في تزليق مغازل الصناعات النسيجية.

تتميز المغازل بسرعات دورانها العالية جداً ما نحتاج معه لزيوت منخفضة اللزوجة تتراوح بين ١٢-٢٠ سنتي ستوك عند درجة حرارة ٢٠ م، وبقدرة جيدة على التزليق وثبات جيد ضد الأكسدة. ويتم إنتاجها كأجزاء جانبية أثناء عمليات التقطير الفراغي، ولا بد من تعريضها لعمليات تنقية جيدة كي لا تترك أثراً في الأنسجة بعد غزلها. يتم استخدام مجموعة هذه الزيوت في الآلات الدقيقة وآلات التبريد (درجة الانصباب: -٣٠ حتى -٨٠ م) وفي أغراض الوقاية من الصدأ.

ب- زيوت الآلات: تقسم الزيوت إلى زيوت خفيفة وأخرى ثقيلة، وتتراوح لزوجة زيوت الآلات الخفيفة بين ١٢-٢٥ سنتي ستوك عند درجة الحرارة ٥٠ م.

أما زيوت تزليق الآلات الثقيلة فتصل لزوجتها حتى ٧٥ سنتي ستوك بالدرجة ٥٠ م، ويستحصل عليها كأجزاء جانبية من التقطير الفراغي لبواقي تقطير النفط تحت الضغط الجوي العادي.

٣- الغسيل الأولي للزيوت: يفترض في زيوت التزليق أن تكون قابلة للاستحلاب الذاتي بمجرد إضافتها للماء العادي، لذا فإنه غالباً ما يُضاف إليها بعض عوامل الاستحلاب بالإضافة لموانع الأكسدة، وهذه كلها معرضة للأكسدة والتخرب بفعل الخزن لمددٍ طويلة وبشروط درجات حرارة ورطوبة غير ملائمة، أو أنها قد تتخرب بفعل تدوير آلات الحياكة بسرعاتٍ عالية ما يُعرض الألياف والزيوت لإجهاداتٍ حراريةٍ يسببُ تخربهما معاً، إذ يفقد الزيت قدرته على الاستحلاب، ويفقد الخيط بعضاً من ألفته نحو الأصبغة ومواد الإنهاء.

وتظهر مشكلة فساد الزيت واضحةً جليةً بعد الصباغة على شكل خطوطٍ غامقةٍ مكان إبرة الحياكة التي يحدث عندها معدلات تزليقٍ أعلى، أو على شكل بقع صباغٍ غامقةٍ وموزعة على سطح القماش.

يُستحسن تطبيق حمام غسيل مستقل للزيوت قبل صباغة القماش باستخدام منظفٍ قادرٍ على استحلابها ومع بعض المذيبات إن لزم الأمر وبوسط قلوي لطيف (9 ~ pH) باستخدام كربونات الصوديوم عند درجة حرارة ٦٠-٧٠ م تقريباً، ومن الضروري أن نشير هنا إلى أن ارتفاع درجات الحرارة عن ذلك قد يؤدي لنقض الاستحلاب وبالتالي لمفعول عكسي، وتتبع هذا الحمام بشطفٍ باردٍ مع بعض الحمض للتعديل.

وتوصي شركة يورك شاير بعدم استخدام غوازل لأيونية في حمام الغسيل الأولي لتسببها بتجمع بعض أصبغة الديسبرس ما يؤدي لتشكيل البقع الغامقة عند الصباغة، ومن الصعب الإزالة الكاملة للمركبات اللاأيونية بعد استخدامها في حمام الغسيل ما يسمح ببقاء قسم منها لحمام الصباغة.

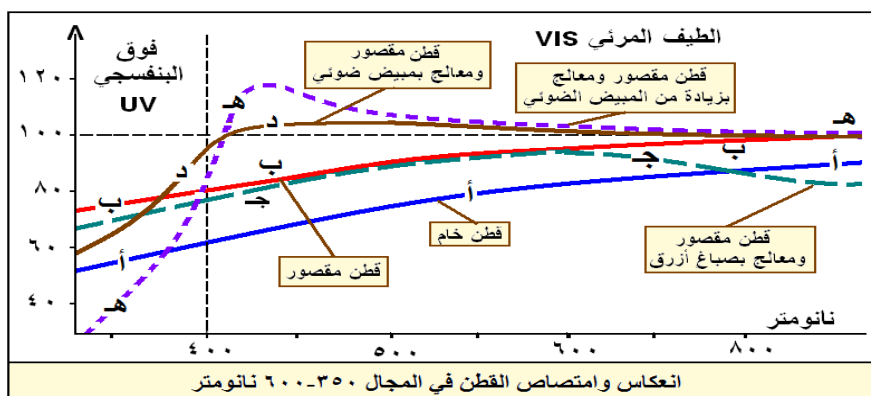
أما شركة باير فتصح باستبدال كربونات الصوديوم ببيروفوسفات رباعية الصوديوم عندما يكون الماء متوسط القساوة، في حين تنصح شركات أخرى بثلاثي فوسفات الصوديوم.

٤- **الغسيل الأولي للغرويات:** كثيراً ما يرافق الألياف التركيبية بعض الغرويات التي قد تؤثر سلباً على درجة تبعثر الأصبغة ما يؤدي لتراجع في تسوية العملية الصباغية، وينصح لإزالتها استخدام عامل منظف مع مذيب في حمام يحوي ١ غ/ل كربونات أو ثلاثي فوسفات الصوديوم عند درجة حرارة ٦٠ م ولمدة ١٥ دقيقة متبوعة بشطف جيد.

٥- **اختصار حمام الغسيل الأولي:** يستحسن بعض الصباغين دمج عمليتي الغسيل والصباغة في حمامٍ واحدٍ لرفع اقتصادية العملية وتوفير ما أمكن من الماء والطاقة لذا فإنهم قد يعمدون لإضافة عاملٍ منظفٍ ومزيل زيوت إلى حمام الصباغة بعد التحقق من عدم تأثيرهما على اللون والأصبغة وثباتياتها، ولوحظ عملياً استحالة الضمانة الأكيدة لهذه الطريقة لأن بعض الملوثات تستلزم وسطاً قلويّاً لإزالتها، وهذا ما يستحيل تطبيقه في حمام صباغة الألياف التركيبية التي تستلزم صباغتها وسطاً حمضياً وفي أحسن الأحوال معتدلاً لطائفة كبيرة من الأصبغة.

المبيضات الضوئية

١- المبادئ البصرية لتأثيرات المركبات المفلورة: تمتص خامات الألياف والورق والبلاستيك والمركبات العضوية بعضاً من الضوء المرئي وخاصةً في مجال طول الأمواج ٤٠٠-٥٠٠ نانومتر ما يسبب تلونها باللون الأصفر البني كما يبين " المنحني أ من الشكل (٩٠) ":



الشكل (٩٠): انعكاس وامتصاص القطن في المجال ٦٠٠-٣٥٠ نانومتر

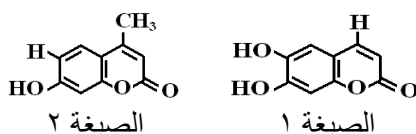
لذا فإنها تبدي لوناً بنياً فاتحاً لاحتوائها أصبغة طبيعية: فالقطن لاحتوائه بعض الأصبغة أخرى، والصوف الحرير فلاحتوائهما مزائج معقدة من البولي بيتيدات والملونات البروتينية الأخرى، أما الألياف المجددة فلمنتجات التفكك الحراري الحاصلة فيها، ويمكننا التخلص منها عادةً عبر الأكسدة بقصرها كيميائياً " المنحني ب " دون المبالغة منعاً للتخرب الزائد والضرار.

ويمكننا تعديل اللون الأصفر الخفيف بتزريق الخامات بالأصبغة الزرقاء، وليضرب لون الخامات آنئذٍ باتجاه الرمادي الأقل بياضاً " المنحني ج "، ومن الصعب على العين تمييز اللون الرمادي الكاسر للضوء عن التدرج الخفيف للألوان مثل اللون الأصفر البني في المنتجات الخام غير المقصورة.

ونجد من ناحية أخرى أن المبيضات الضوئية تستلزم امتصاص الضوء في مجال ٤٠٠-٤٨٠ نانومتر لتتمكن من تعديل اللون الأصفر دون أن يكون لها القدرة على امتصاص أي ضوء مرئي، لذا فإن تأثيرها يظهر عند امتصاصها الإشعاع فوق البنفسجي وفي مجال ٣٥٠-٣٧٥ نانومتر وانعكاس عند ٤٢٠-٤٤٠ نانومتر (المنحنيان د، هـ)، ويعطينا المنحني (د) أعلى درجة بياض ممكنة، في حين أنه وبالتركيز الأعلى (المنحني هـ) نحصل على لون أبيض شديد اللمعان ولكن باتجاه الأبيض المزرق.

تم اكتشاف مفعول التبييض الضوئي من قبل كريز عام ١٩٢٢ عندما قام بتشريب الحرير الصناعي وألياف الكتان بخلاصة مركبات قشور الكستناء الحاوية على الاسكولين Esculin، فالمبيضات الغلوكوزيدية تحوي ٦،٧- ثنائي هيدروكسي الكومارين "الصيغة ١".

أما أول مبيض صناعي أمكن استخدامه فتم اصطناعه من ميتيل اومبيلي فيرون Methyl umbelli ferone "الصيغة ٢" والذي أمكن اصطناعه بسهولة من الريزوسينول Reserinol واستر حمض الخل، وكان الانقلاب الحقيقي لصناعة المبيضات عام ١٩٤٠ بتحضير: ٤-٤-٤ ثنائي أمينو ستيلين - ٢،٢- ثنائي حمض السلفون.

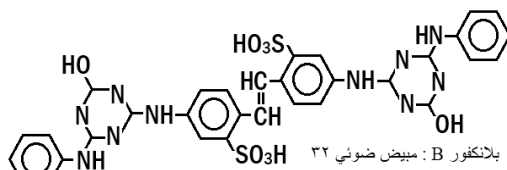


٢- المجموعات الكيماوية الرئيسية للمبيضات الضوئية: تحوي جميع البنى الكيماوية للمبيضات الضوئية إحدى المجموعات: الكربونيل متصل بالبنزن أو النفتالين أو البيرين، الايتيلين -CH=CH-، أزو الميتين HC=N-

نظام الخواتم العطرية المتغايرة والتي يمكنها أن تهيج بتأثير الإشعاع فوق البنفسجي عند ٣٤٠-٤٠٠ نانومتر تقريباً، كما يمكن لهذه المجموعات العطرية المتغايرة أن ترتبط ارتباطاً مباشراً دونما حاجة لمجموعات جسرية رابطة شرط امتلاكها الثبات والمقاومة الكافيين، دون أن ننسى إمكانيات البنى المستوية لامتناس الطاقة الضوئية وإصدارها الإشعاع، ويمكننا تصنيف المبيضات الضوئية عموماً في مجموعاتٍ ست:

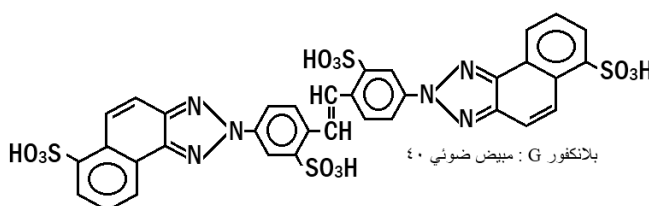
- (١) المركبات ذات الزمرة الواحدة أو الزمرتين من الستلبيين.
- (٢) ٢،١- مشتقات الايتيلين مع متبقيي زمريتين عطريتين متغايرتين أو عطريات متغايرة مع متبقي عضوي.
- (٣) مشتقات الكومارين.
- (٤) مشتقات البيرازولين.
- (٥) مركبات النفثاليميد.
- (٦) مجموعة يتم اصطناعها من مركبات عطرية بربطها بخواتم عطرية متغايرة كربط حلقات التيوفين والفوران بخواتم البنزو كسازول.

٢-١- **مركبات الستلبيين:** تشكل هذه الزمرة ما يقارب ٨٠% من مجموع المنتجات التجارية، إذ غالباً ما تكون المبيضات الأحادية الستلبيين مؤستلة كما هو حال ٤،٤- ثنائي أمينو الستلبيين - ٢،٢- ثنائي حمض السلفون، وتسيطر عموماً زمرة *N,N'*- Diaroylation، ومن المتوقع أن تسود في المستقبل القريب المركبات من مشتقات كلور التريازين، إذ أن أول مشتقات كلور التريازين كانت بلانكفور B (الصيغة ٣) الذي اصطنعه وندت Wendt عام ١٩٤٠، وتم استخدامه في عالم المنظفات ولتبييض: القطن، البولي أميد، الصوف، الورق، ونجد اليوم أن أكثر من ٢٠ بنية مختلفة للنمط ذاته يتم إنتاجها بشكلٍ تجاري، ويعود الاختلاف فيما بينها لخاتم التريازين.



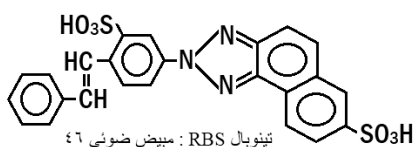
الصيغة ٣: بلانكفور B: مبيض ضوئي ٣٢

وتحتوي بعض المبيضات الضوئية مجموعات عضوية متغايرة بدلاً عن مجموعة أمينو التريازين مثل التريازول، وكانت أولى منتجات هذا النوع بالانكفور G (الصيغة ٤) والذي لم يُنتج بعد ذلك نهائياً.



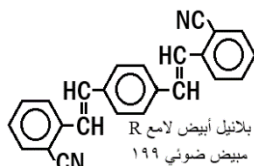
الصيغة ٤: بلانكفور G: مبيض ضوئي ٤٠

في حين أننا نجد اليوم أن الأهمية الأكبر لمشتقات التريازول غير المتشابهة كما هو حال التينوبال RBS (الصيغة ٥) المستخدم للألياف السيللوزية والبولي أميد والمنظفات بسبب إدخال زمرة سلفون لجعله قادراً على الانحلال بالماء، ونجد المركب المشابه له التينوبال E الذي أدخلت عليه زمرة *N*- إيتيل سولفاميدو بدلاً عن مجموعة حمض السلفون والمستخدم مبيضاً للبوليستر.



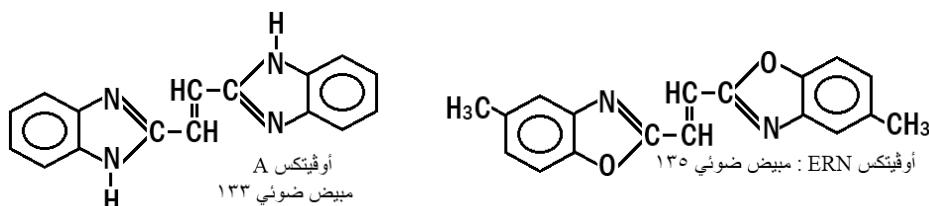
الصيغة ٥: تينوبال RBS: مبيض ضوئي ٤٦

ويحوي البلانيل الأبيض اللامع R "الصيغة ٦" مجموعتي ستلبيين ويسمى ٢،١- مقرون (٢- سيانوسيتريل) البنزن، بالإضافة لمجموعاتٍ أخرى تحوي ٤،٤- ثنائي الفينيل ترتبط عبر جسر على البنزن في وسط المركب.



بلانيل أبيض لامع R: مبيض ضوئي ١٩٩

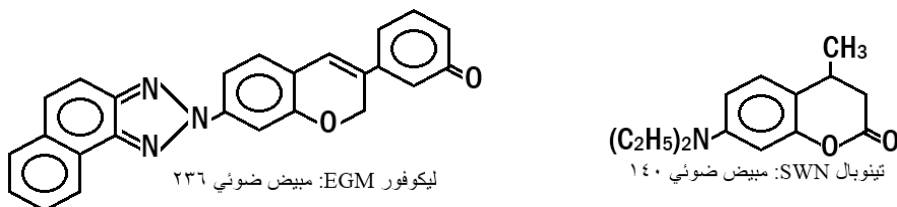
٢-٢- مشتقات الايتيلين مع متبقيي زمرتين عطريتين متغايرتين أو عطريات متغايرة مع متبقي عضوي: ومنها مشتقات البنزوكسازول مثل الأوفيتكس ERN (الصيغة ٧) وأوفيتكس A (الصيغة ٨) اللذين تتم تقويتها بخواص الستلبيين ليكونا أكثر شراهية للماء وبالتالي للألياف وخاصة اللينة منها.



الصيغة ٧: أوفيتكس ERN: مبيض ضوئي ١٣٥ الصيغة ٨: أوفيتكس A: مبيض ضوئي ١٣٣

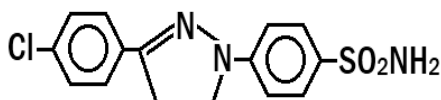
كما يستخدم أيضاً ٢- سيتريل بنزو كسازول الذي يكتسب أهميته من كونه مزيج مختلط للستلبيين مع مقرون بنزوكسازول.

٢-٣- مشتقات الكومارين: ونجد منها هيدروكسي الكومارين مثل الصيغتين ٣ و ٤ اللذين تم استعراضهما تاريخياً، وإنما استبدلا بمشتقاتٍ تحوي زمر أمينو أو N- حلقات عطرية متغايرة في سبعة مواضع، فنجد منها تينوبال SWN (الصيغة ٩) وليكوفور EGM (الصيغة ١٠) والذي يمكن اعتباره من مشتقات الستلبيين مع حلقة متغايرة بين الموضع أور تو لإحدى حلقات البنزن وبيتا - ميتين كربون.



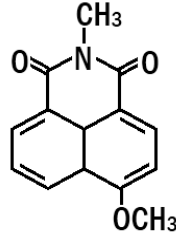
الصيغة ٩: تينوبال SWN: مبيض ضوئي ١٤٠ الصيغة ١٠: ليكوفور EGM: مبيض ضوئي ٢٣٦

٢-٤- مشتقات البيرازولين: تتألف هذه المجموعة من ١-٣- ثنائي فينيل - ٢ - بيرازولين: والتي تدخل في معظمها مجموعة السلفون أو أميد السلفون في الموقع ٤ كما هو حال البلاנקفور DSB (الصيغة ١١) والمستخدم للألياف البروتينية، أسيتات السيللوز، البولي أميد.



١٢١ مبيض ضوئي DCB: بلاנקفور DCB: مبيض ضوئي ١٢١

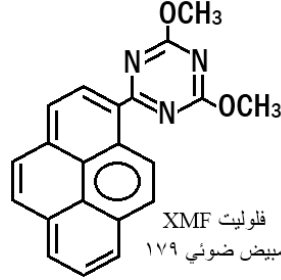
٢-٥- مركبات النفثاليميد: ونجد من أهمها N - ميثيل - ٤- ميتوكسي نفتاليميد مثل ميكوايت AT (الصيغة ١٢) والذي يتمتع بأهمية كبيرة لإمكانية استخدامه لمجموعة واسعة من الألياف مثل: أسيتات السليلوز، الاكريليك، البولي اولفين، البوليستر.



ميكا ويت AT: مبيض ضوئي ١٦٢

الصيغة ١٢: ميكا ويت AT: مبيض ضوئي ١٦٢

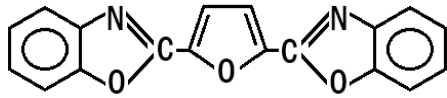
٦-٢- مجموعة المركبات عطرية لمرتبطة بخواتم عطرية متغيرة: ونجد منها مبيض البوليستر فلوليت XMF في الصيغة ١٣ وذو التركيب: ٤،٢- ثنائي ميتوكسي - ٦ - (١- بيرنيل) - ٥،٣،١- تريازين.



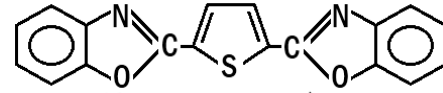
فلوليت XMF
مبيض ضوئي ١٧٩

الصيغة ١٣: فلوليت XMF: مبيض ضوئي ١٧٩

أما التينوبال SOF (الصيغة ١٤) وأوفيتكس ALN (الصيغة ١٥) فنجد أن حلقات التيوفين والفوران فيهما ترتبط بخواتم البنزوكسازول.



أوفيتكس ALN: مبيض ضوئي ١٨١

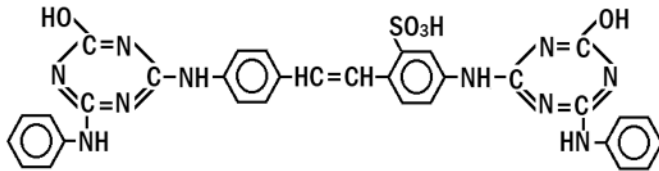


تنبوبال SOF: مبيض ضوئي ١٩٠

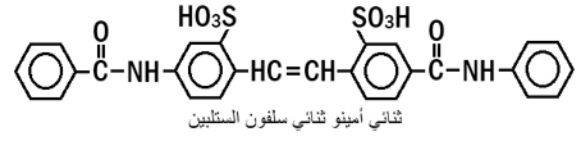
الصيغة ١٤: تينوبال SOF: مبيض ضوئي ١٩٠ الصيغة ١٥: أوفيتكس ALN: مبيض ضوئي ١٨١

لقد أدرك كيمايو الأصبغة أهمية معامل الانطفاء الجزيئي الكتلي لقوة الصباغ التلوينية، ويكون المردود الكمي لفلورة المبيضات الضوئية هاماً بإضافة معامل الكثافة الضوئية، ولسوء الحظ فإنه نادراً ما تعطى قيمته في الصناعة باستثناء تمت ملاحظته عام ١٩٨٤ من قبل فريكتسون وشينزل Frichkorn & Schinzel على ٢،٢- ثنائي بنزازول أوكسازول النفتالين والذي وجد أن مردوده الكمي (الكواتي) عموماً بين ٠،٤٨-٠،٨٥، وهناك أبحاث مختلفة على كيمياء المبيضات الضوئية تتمحور حول إضافة مجموعات لهذه المركبات.

٣- مبيضات مجموعة الستلبيين: تعتبر مجموعة مبيضات الستلبيين الأكثر انتشاراً على الصعيد التجاري اليوم، فنجد منها مثلاً ثنائي أمينو ثنائي سلفون الستلبيين الذي نراه في الصيغة ١٦، والذي تم إدخال نواة التريازين إليه فيما بعد لرفع ثباتيته لغسيل الألياف السيللوزية كما هو مبين في الصيغة ١٧:



الصيغة ١٧



الصيغة ١٦

ونرى في الجدول (٩٣) المبيضات الضوئية لبعض الشركات والذي نتبين فيه وحدة تركيب المادة الفعالة بين مجموعة مبيضات تنوزع في ثباتياتها واتجاه لون بياضها والألياف الأنسب لها وبالتالي شروط استنزافها ما بين وسط حمضي أو قلوي وشحنته الأيونية.

الجدول (٩٣)

بعض أهم المبيضات الضوئية لبعض الشركات العالمية " Fluorescent brighteners " Optical brighteners				
المبييض الضوئي	الشركة	الخواص	الشحنة	التركيب
بينكس BNF 2000	سابروس	مبييض للبوليستر ، زرق	N	مشتقات ستريل البنزن
ريكو بلانك OAB	رودولف	مبييض للبوليستر ، حمر		مشتقات البنزوكسازول
ريكو بلانك OBL		مبييض للبوليستر ، زرق		
أوفينكس BHV Liq	هاننسمان	للسيليلوز ، ثابت للبيروكسيدات ، غير ثابت للهيدروسلفيت والبيسلفيت ، والكورين والكور	A	مشتقات حمض ثنائي سلفون الستلين
بيري بلانك PES Conc	د. بترى	للبوليستر ، حمر ، للطرائق المستمرة والمنقطعة: ١٣٠-٩٨ م، ولتترموزول ٢١٠ م		
بيري بلانك BA		للألياف السيلولوزية والصوفية والنايلون ، زرق ، ثابت تجاه الأكسجين والمرجعات		
بيري بلانك BN Liq		للسيليلوز والصوف والنايلون ، للباد ، منخفض الألفة ، حمر ، ثابت تجاه الكهرليات ورزينات الإنهاء حتى pH: 1		
بيري بلانك PAC Liq		للبولي أكريلو نتريل ، حمر ساطع ، ثابت تجاه الكلوريت	C	بنزايميدازول
توبو بلانك DIC	CHT	للسيليلوز ، منخفض الألفة ، حيادي ، ثابت تجاه الأكسجين والهيدروسلفيت ، غير ثابت للكلوريت والهيوكوريت	A	مشتقات الستلين
توبو بلانك BA Conc		للسيليلوز والنايلون ، ألفة عالية ، زرق ، ثابت للأكسجين والهيدروسلفيت ، غير ثابت للكلوريت والهيوكوريت		
توبو بلانك HA		للسيليلوز والصوف والنايلون والحريز ، ألفة عالية ، حيادي إلى زرق ، ثابت تجاه الأكسجين والهيدروسلفيت غير ثابت تجاه الكلوريت والهيوكوريت		

٤- بناء حمامات التبييض:

٤-١- تبييض الألياف السيلولوزية: يتم بناء حمام تبييض الألياف السيلولوزية من مواد بناء حمام القصر ولكن بكميات أعلى تتناسب مع درجة البياض المطلوبة مضافاً لها المسطح الضوئي الملائم، وترتبط الكميات الواجب إضافتها بحسب تراكيز الكيماويات والمواد المساعدة من منظفات وغواسل ومبيلات ومزيلات زيوت، إضافة لطبيعة أو تركيب الخامة، وعموماً فإن أهم ما يُضاف لحمام التبييض ما يوضحه الجدول (٩٤):

الجدول (٩٤)

بناء حمامات التبييض									
المادة	سيليلوز	فيسكوز	صوف	حرير طبيعي	بوليستر	بولي أميد	٢,٥ أسيتات	ثلاثي الأسيتات	اكريليك
مبيل	●	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲
منظف	●	●	●	●	●	●	●	●	●
مزيل زيت	■	■	■	■	■	■	■	■	■
مضاد رغوة	■	■	■	■	■	■	■	■	■
مضاد تكسير	■	■	■	■	■	■	■	■	■
عامل تحلية	●	●	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲
مثبت أكسجين	●	▲	■	▲	▲	▲	▲	▲	▲
قلوي	●	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲
حمض	▲	▲	●	●	●	●	●	●	●
كلوريت الصوديوم	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲	▲
حامل " كارير "	▲	▲	▲	▲	●	▲	▲	▲	▲
درجة الحرارة المثوية	٩٥ - ١١٠	٩٥	٩٥	٩٥	٩٥ - ١٣٠	٩٥	٨٠	١٢٠-٩٥	٩٨ - ١٠٢

●: ضروري، ■: عند اللزوم، ▲: غير ضروري

٥- تقييم عملية التبييض: غالباً ما تتم عملية تقييم درجة البياض بمعايير خاطئة، وبخاصة عندما تتم عملية التبييض بقصد عمليات لاحقة، كالحياكة مع غزول ملونة أخرى أو للطباعة... وتعتبر من أهم مقومات تقييم عمليات التبييض:

١. درجة البياض.
٢. درجة تخرب الألياف، والقدرة على الامتصاص وبخاصة للسيليلوز ومزائجه.
٣. محتوى الشوائب الطارئة النهائي.
٤. طرائق وشروط الإنهاء.
٥. درجة التخلص من الشوائب الأخرى كبذرة القطن.
٦. ملائمتها للعمليات اللاحقة مثل الحياكة والصباغة.

حل أية ترسبات قد تظهر، ثم نغلي المحلول بعد المزج ونضيف العينة لنتابع الغلي لمدة خمس دقائق مع التحريك المستمر، وأخيراً ننزع العينة ونغسلها، ونلاحظ أنه وبحدوث التخرّب يأخذ المحلول اللون الغامق.

٥-٢-٢- الاختبارات الكمية: يمكن لبعض المذيبات إذابة السيليلوز دون أن تؤثر في بنيته، وبحيث يمكننا الاستدلال على تركيز السيليلوز ومتوسط طول سلسلته البوليميرية من درجة لزوجة المحلول الناتج.

ويؤدي التخرّب الكيماوي للسيليلوز إلى تراجع درجة بلمرته وبالتالي لتناقص طول سلسلته ووزنه الجزيئي، كما تتراجع لزوجة المحلول بسبب تحلل السلاسل السيليلوزية بتأثير بعض التفاعلات الكيماوية، والنظامان المعتمدان لتعيين درجة التخرّب عموماً هما:

في بريطانيا: نظام إذابة السيليلوز بمحلول هيدروكسيد النحاس النشادري ومقارنتها مع جداول درجات اللزوجة، قيم السيولة مثلاً، أما في الاتحاد الأوروبي فإن المذيب الأكثر شيوعاً هو ثنائي أمين إيتيلين النحاسي الذي يُمكننا من قياس اللزوجة بحسب درجات البلمرة " D.P " .

في الولايات المتحدة: نجد أن معظم المذيبات المستخدمة والطرائق المعتمدة تناسب الألياف الصناعية الأخرى كما هو الحال مع محلول ميتا الكريزول الملائم للبولي أميد.

٥-٣- قيمة السيولة: اعتمد مديبا: محلول النحاس النشادري، وثنائي أمين إيتيلين النحاسي.

٥-٣-١- طريقة محلول النحاس النشادري Cuam: دُوّنت هذه الطريقة في كتاب المواصفات البريطانية رقم ١١ إذ تقوم على محلول النحاس النشادري القياسي، ومقياس اللزوجة من طراز Shirley – X، وأهم ما تتميز به هذه الطريقة إمكانية تطبيقها بساعات زمنية متباينة، إذ يمكن تطبيقها بإذابة العينة في المحلول وتركه ليلة كاملة، أو وفق طريقة نظامية حسب معهد شيرلي وبحيث يمكننا أخذ النتيجة خلال ساعة واحدة وبدرجة دقة ذات ارتباطٍ قدره وحدة واحدة فقط عن قيمة السيولة الحقيقية.

وتستخدم هذه بشكلٍ رئيسٍ للحصول على نتيجة سريعة في شروط العمل، كما تتميز بإمكانية تطبيقها مع مزائج السيليلوز من الألياف الصناعية غير القابلة للانحلال بتحديد قيمته قبل إدخال المحلول لجهاز قياس اللزوجة. ويتم التقييم بحسب الجدول (٩٧):

الجدول (٩٧)

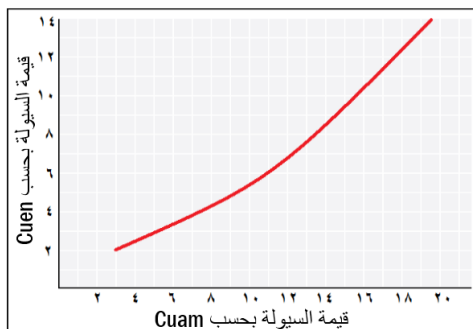
قيم سيولة بعض المواد عن: A Bleachers Handbook: Interox				
المادة	قطن		حرير	
	مقبول التبييض	مخرب كيماوياً	مقبول التبييض	سيليولوزي خام
السيولة	٢	٤ - ٦	٨ - ٤٠	٥ - ٧
			٨ - ١٠	

تقدير النتائج: تشترك قيمة اللزوجة التي تقدر بالبواز ويرمز لها بـ F بين محلول ٥,٥% من القطن، أو محلول ٢% حرير سيليلوز مجدد في محلول نظامي لهيدروكسيد النحاس النشادري، وتحسب من المعادلة:

$$F = C/t$$

وتكون قيمة C ثابتة في مقياس اللزوجة، ونقيس عادةً زمن السقوط من الأعلى للأسفل لعدسة معينة في أنبوب مقياس اللزوجة المدرج، ولزمن ٢٠٠ ثانية أو أقل يتم تعديل الطاقة الحركية K كما هو مبين على شهادة معايرة الجهاز. ونطبقها مع الجدول (٩٨).

٥-٣-٢- طريقة محلول ثنائي الأمين إيتيلين النحاسي Cuen: دونت هذه الطريقة في طرائق التجارب (٨٢) لـ AATCC، إذ أنه يمكننا حساب قيمة السيولة باستخدام جهاز قياس اللزوجة من طراز Ostwald – Fenske، كما يمكننا قياس درجة التخرّب، وعلينا أن نلاحظ أن قيمة السيولة الناتجة عن طريقة مديب Cuen تختلف عن تلك الناتجة عن مديب Cuam، كما هو واضح في الخط البياني للشكل (٩١):



الشكل (٩١): علاقة قيمتي السيولة بين طريقتي المذيبين Cuam و Cuen

٤-٥- **درجة البلمرة**: اعتمد الاتحاد الأوروبي درجة البلمرة D.P التي يتم الحصول عليها من اللزوجة حسب معادلة ستاودينغر Staudinger، وبالتالي فإنه لم يأخذ بقيمة السيولة التي يمكننا الوصول لها عبر تجارب التخرب الكيماوي، وتأخذ درجة البلمرة D.P وبحسب نوع الألياف القيم الواردة في الجدول (٩٨):

الجدول (٩٨)

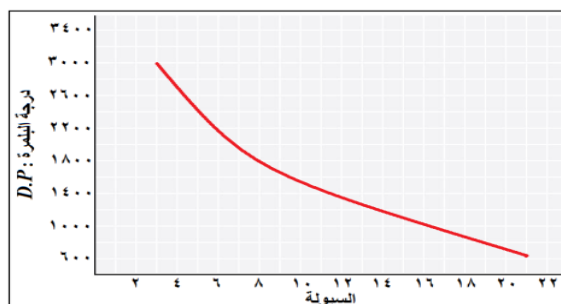
قيم درجة البلمرة D.P لبعض الألياف عن: A Bleachers Handbook: Interox				
المادة	قطن، كتان، قنب	قطن جيد التبييض	سيليلوز مجدّد	فيسكوز
درجة البلمرة D.P	٣٠٠٠ - ٢٣٠٠	٢٠٠٠ - ١٨٠٠	١٢٠٠ - ١٠٠	٤٠٠ - ٢٥٠

وترتبط درجة البلمرة مع قيمة السيولة للقطن بالمعادلة:

$$\text{درجة البلمرة} = 2032 \{ \log_{10} (74.35 + F) \div F \} - 575$$

حيث F قيمة السيولة.

ونرى هذه العلاقة ممثلة بالخط البياني في الشكل (٩٢):



الشكل (٩٢): علاقة درجة البلمرة بالسيولة

٥-٥- **عامل التخرب**: يرتبط عامل التخرب S بدرجة البلمرة بالعلاقة:

$$S = \log_{10} \{ (2000 \div P_t) - (2000 \div P_{t_x}) + 1 \} \div \log_{10} 2$$

P_t: درجة البلمرة بعد المعالجة الكيماوية - P_{t_x}: درجة البلمرة قبل المعالجة الكيماوية، القيمة المرجعية ويمكننا توصيف عامل التخرب ضمن مجموعة قيم على الشكل المبين في الجدول (٩٩):

الجدول (٩٩)

قيم التخرب S عن: A Bleachers Handbook: Interox					
قيمة عامل التخرب S	ممتاز	جيد	مقبول	تخرب بسيط	تخرب عالي
التقييم	٠,٢ - ٠,٠١	٠,٣ - ٠,٢١	٠,٥ - ٠,٣	٠,٧٥ - ٠,٥	٠,٧٦

٦- **تحليل البقايا اللاسيلوزية**: كثيراً ما يكون من الضروري إجراء بعض الاختبارات المعبرة عن محتوى القطن من المواد المرافقة ذات الأثر الضار على العمليات أو الاستخدامات التالية كما هو الحال مع القطن الطبي مثلاً، لذا فإننا سنعرض هنا لبعض الاختبارات:

٦-١- **محتوى الرماد:** اعتمدت عملية ترميد أو تكليس الغزول لتعيين البقايا من الأملاح أو الأكاسيد اللاعضوية، لذا لا يمكننا اعتمادها كطريقة اختبار كيميائي أو كمي كونها تعطي مجموع الرماد كمزيج من السيليكات والكلس و... ويتم تطبيقها عادةً بأخذ عينة بوزن (٥) غرام تقريباً وتجفيفها حتى ثبات وزنها، ما يضطرنا لتقسيمها لأجزاء صغيرة أحياناً لتسهيل العملية وخفض زمنها، ومن ثم وضعها في بوتقة ورفع درجة حرارتها ببطء حتى تتحول إلى بقايا بنية اللون وبالتالي التأكد من زوال جميع مكوناتها العضوية عبر متابعة عملية الترميد في فرن خاص.

نبرد البوتقة ونعيد وزنها من جديد، ونحسب وزن البقايا على أساس النسبة المئوية للوزن الأصلي للعينة بعد تجفيفها، وتكون النسبة النموذجية للقطن الخام عادةً بحدود ٠,٥ - ١%، وتنخفض إلى ٠,٢ - ٠,٥% بعد الغلي والتبييض، علماً بأنه لا يمكننا الوصول للقيم الدنيا إلا من خلال عمليات الغلي أو الغلي مع التبييض، وانتشرت في الآونة الأخيرة الطرائق الآلية التي تعتمد على مطيافية الامتصاص الذري لدقتها ونوعيتها العاليتين.

٦-٢- **الاختبارات النوعية للسيليكات في الألياف:** نرمد ٥ - ١٠ غرام من العينة المراد اختبارها في بوتقة بلاستيكية ونبرد، ونضيف لها ٥ - ٦ أمثال وزنها من مزيج كربونات الصوديوم والبوتاسيوم ١:١ ونسخن حتى الانصهار، نبرد الصهارة ونحلها بالماء ثم نضيف لها موليبدات الأمونيوم، بعدها نحضض بحمض الآزوت ٢٠% حتى ظهور رواسب بلورية صفراء أو صفراء فاقعة.

وفي حال احتمال احتواء العينة على الفوسفات، فإننا نلجأ لإذابة منتجات الترميد أولاً بحمض الآزوت ٢٠%، نرشح ونمزج رواسب عملية الترشيح بمزيج كربونات الصوديوم والبوتاسيوم بمعدل ٥ - ٦ أمثال وزنها ونتابع كما ورد أعلاه.

٦-٣- **تعيين الكالسيوم في الألياف:** نرمد ٥ - ١٠ غرام من العينة ونضيف منتجات الترميد إلى حمض كلور الماء ١٠% وكلوريد الأمونيوم وهيدروكسيد الأمونيوم (الوزن النوعي ٠,٨٨) إلى أن يصبح المحلول قلوباً، فإن ظهرت أية رواسب نرشح ثم نحضض الرشاحة النشاردية بحمض الخل، وأخيراً نضيف حمض الحماض لترسيب الكالسيوم على شكل حمضات ونرشح، نُعرض الرواسب للهب مصباح بنسن فإن تلون اللهب باللون الأحمر القرميدي كان ذلك دلالة وجود الكالسيوم.

وفي حال كان المطلوب تعيين الكالسيوم كميّاً استوجب ذلك ترشيح حمضات الكالسيوم وغسلها بماء مقطر ومن ثم إضافتها لحمض الكبريت الساخن ٢٠% وأخيراً المعايرة بمحلول برمنغنات البوتاسيوم ٠,١ نظامي والحساب على أساس:

$$١ \text{ مل محلول برمنغنات بوتاسيوم } ٠,١ \text{ نظامي} = ٢,٠٠٤ \text{ ملغ كالسيوم}$$

ملاحظة: قد تتداخل قساوة الماء وتلعب دوراً في انحراف القيم الحقيقية لمحتوى العينات من أيونات الكالسيوم والمغنيزيوم، لذا فإنه من المهم أن نذكر بأن نتائج الاختبارات المطبقة على القطن الخام دلت على أن المحتوى يكون عادةً:

$$\text{كالسيوم: } ٠,٠٤٣ - ٠,١٥\% \text{، مغنيزيوم: } ٠,٠٤٦ - ٠,١١\%$$

أو استعمال مطيافية الإصدار الذري.

٦-٤- **تعيين الحديد والنحاس في الألياف:** يؤدي وجود بعض الأيونات في القطن الخام وبخاصة كاتيونات الحديد والنحاس لتخريب عمليات التبييض بسبب دورهما كوسيط سام في تسريع تفكك الماء الأكسجيني (وهو ما يطلق عليه اسم التفسير الواسطي) وبالتالي تخريب القطن، لذا فإنه كثيراً ما يكون من الضرورة بمكان تعيين محتوى القطن منهما أولاً للعمل على إزالتها أو إبطال مفعولهما قبل المباشرة بعمليات القصر.

٦-٤-١- **التعيين الكمي للحديد:**

أ - اختبار تيوسيانات البوتاسيوم: يتم أولاً تحضير الكواشف التالية:

محاليل اختبار تيوسيانات البوتاسيوم			
ماء أكسجيني	محلول تيوسيانات	بيكربونات البوتاسيوم العيارية	حمض الآزوت العياري
٣٥% وزناً	١٠% وزناً	١٠ غ تيوسيانات في ٩٠ غ ماء	٥ أو ١٠%

نأخذ عينة صغيرة الوزن " ٠,٥ - ١ غرام " من الخامة ونضعها في زجاجة ساعة، ونضيف لها ١ - ٢ قطرة من حمض الأزوت ٥%، ونتركها مدة ٢ - ٣ دقائق لتتحول أكاسيد الحديد لأيونات حديد، نضيف لها محلول التيوسيانات ١٠%، فإن لم يظهر أي تلون في المحلول بعد إضافة التيوسيانات كان ذلك دلالة وجود الحديد بتركيز ضعيفة، واللون الأحمر لتراكيز عالية، وفي حال حدوث أخطاء أو كانت العينة مصبوغة نلجأ للترميز أولاً في بوتقة على مصباح بنسن أو في فرن مناسب، لنذيب منتجات الترميد بحمض الأزوت ١٠% بعد تبريدها، فإن لم تذوب بحمض الأزوت فإننا نضيف ما يقارب ١ غرام بيكربونات البوتاسيوم في مرحلة التبريد ونعيد عملية تسخين البوتقة حتى الدرجة الحمراء، ومن ثم وبعد تبريد منتج الترميد يضاف لـ ١٠ - ١٥ مل من الماء المقطر حتى تمام الانحلال، نعود ونسخن مع إضافة قطرة واحدة من الماء الأكسجيني ٣٥%، وقطرة من تيوسيانات البوتاسيوم، فإن ظهر لون وردي أو أحمر كان دلالة وجود أيونات الحديد.

ب- اختبار فروسيانيد البوتاسيوم: نأخذ عينة من الألياف في زجاجة ساعة، ونضيف لها بعضاً من حمض كلور الماء ١٠%، نتبعها ببعض من محلول فروسيانيد البوتاسيوم ١% المحضر طازجاً، فإن ظهر تلون بالأزرق الغامق دللاً على وجود أيونات الحديد.

٤-٢-٦- التعيين الكمي للنحاس: يتم الكشف عن النحاس في عينة مُرَمَّدة، لأن تفاعلات أيون النحاس ليست بتلك الحساسية التي تتمتع بها أيونات الحديد، وبخاصة عندما تكون كمياتها النحاس صغيرة جداً ولا تحتل الأخطاء.

أ- اختبار رباعي أمين النحاس: نضيف لمنتج الترميد ٥ - ٤ قطرات حمض أزوت ١٠% أو حمض كلور الماء أو بالصهر مع بيكربونات البوتاسيوم كما ورد في اختبار الحديد، ثم نضيف محلول النشادر الممدد (١ ماء / ١ هيدروكسيد أمونيوم مركزة) حتى يصير المحلول قلوياً، ظهور اللون الأزرق يدل على النحاس.
ب- اختبار كربامات النحاس: يتم أولاً تحضير الكواشف التالية:

الكواشف اللازمة لاختبار كربامات النحاس: كربامات النحاس (CuO - CO-NH ₂)				
هيدروكسيد النشادر ٣٥%	محلول ثنائي ايتيل تيوكربامات الصوديوم ٠,١% عياري	بيكربونات البوتاسيوم العياري	حمض الليمون ١٠% عياري	حمض كلور الماء ٢٠% ٨٠٠ غ حمض كلور الماء ٢٥% مع ٢٠٠ غ ماء

نذيب منتج الترميد كما هو الحال في تجربة الحديد، ثم نعدل بمحلول هيدروكسيد النشادر ونضبط درجة الحموضة عند pH: 6 بإضافة حمض الليمون ١٠% مع (٥) قطرات لكل ميلي ليتر من محلول الاختبار، ثم نضيف محلول هيدروكسيد الأمونيوم الممدد (١:١) حتى يصير الوسط قلوياً من جديد، نتبعها بإضافة قطرة من ايتيل ثنائي كربامات الصوديوم ٠,١% فإن ظهر لون أصفر كان ذلك دلالة وجود أيونات النحاس.

٧- اختبار وتعيين مواد التنشيط: يمكننا باختبارات بسيطة وسريعة معرفة ما إذا كانت هناك بقايا مواد تنشيطية على القطن المعالج أو المبيض بالمقارنة مع القطن الخام، وأكثر مواد التنشيطية انتشاراً: النشاء Starch، بولي فينيل أسيتات Poly Vinyl acetate، بولي فينيل الغول Poly Vinyl alcohol، كربوكسي ميثيل سيليلوز CMC، لذا فإننا سنعرض سريعاً للكشف عن كل منهم على حدا:

٧-١- الكشف عن النشاء: تعالج العينة مع قطرة من يود البوتاسيوم ١٠٠%، فيظهر لون البقعة أزرقاً مائل للسواد على المنتجات الخام، ويميل لونه للأزرق الفاتح/أخضر عند المعالجة لإزالة التنشيطية.

٧-٢- الكشف عن البولي فينيل أسيتات PVAc: تعطي العينة عند معالجتها بمحلول اليود لوناً بنياً محمراً غامقاً، تزداد شدته بتطبيق عملية غسل ساخن.

٧-٣- الكشف عن البولي فينيل الغول PVAI: تعطي العينة عند معالجتها بمحلول اليود لوناً أزرقاً فاتحاً/أخضر إلى أزرق داكن لا يلبث أن يعود للفاتح المخضر إذا ما تمت عملية إزالة تنشيطية وتبييض، وبالمعالجة بمحلول اليود/ بوراكس Na₂B₄O₇.10H₂O الذي يُحَصَّر بإضافة ٠,٥ مل حمض كلور ماء مركز مع ٠,٥ غرام

بوراكس لمحلول يود البوتاسيوم / يود، فسيظهر لون كامد عند احتوائها نشاء أو بولي فينيل الغول أو مزيج منهما، وفي هذه الحالة تساعدنا الطريقة التالية:

نعالج العينة بماء حار عند الدرجة ٧٠ م°، ثم يطبق الاختبار على الخلاصة المائية لمحلول اليود/ بوراكس، فإن تلون المحلول أو الرواسب باللون الأزرق كان ذلك دلالة وجود بولي فينيل الغول، ومن ثم تعالج العينة من جديد بغليها مع حمض كلور الماء الممدد " لإزالة النشاء كاملاً " ونعيد عملية التبييض باليود/ بوراكس، فإن ظهرت بقعاً زرقاء كان ذلك دلالة وجود بولي فينيل الغول.

٧-٤- الكشف عن الكربوكسي ميتيل سيليلوز CMC: يمكن للكربوكسي ميتيل سيليلوز أن يعطي اختباراً إيجابياً مع ٧،٢- ثنائي هيدروكسي النفتالين، وتكمن الصعوبة في عملية الاستخلاص، والطريقة الأقل إيجابية تقوم على التبييض بأزرق الميتيلين وعلى الشكل التالي:

نحضر محلول الاختبار الحاوي ٠،٥ غرام أزرق الميتيلين 2B 100 في ٤ مل ماء مع ١ مل حمض خل ثلجي ونمدد حتى ١٠٠ مل بالميتانول، نرشح قبل الاستخدام ثم نغمر العينة في المحلول لمدة ٢٠ ثانية بدرجة حرارة الغرفة، نشطف بـ ٥٠٠ مل ماء مقطر لمدة ٣٠ ثانية ونجفف بين ورقتي ترشيح، ونعيد التجربة باستخدام التولوين كمذيب استخلاص. إذ تدل البقع الزرقاء البنفسجية على العينة الأولى إلى وجود كربوكسي ميتيل سيليلوز أو مواد تشبیهة من نمط بولي الأكريلات الذي ينحل في التولوين.

٨- الاختبار الكمي لتعيين مجموع المواد النشوية: يعتمد مبدأ الاختبار على عمليات استخلاص متعاقبة:

- المواصفات البريطانية، الكتاب ١١: مذيب ثم أنزيم.
- اختبارات الجمعية الأمريكية، الطريقة ٩٧: الماء، أنزيم مع مذيب.
- المواصفات الألمانية DIN 54285: مذيب، الماء مع الأنزيم.

والطريقة الناجعة لإزالة المواد النشوية هي:

- ماء: ٢٠ دقيقة عند درجة حرارة ٦٠ م° بنسبة حمام ٤٠/١
- مذيبات: ثلاث ساعات على جهاز سكسوليه للاستخلاص بايتر الكلوروفورم أو ايتر البترول عند درجة حرارة ٦٠-٨٠ م°.
- الأنزيم: ٥ غ/ل أنزيم لمدة ٣٠ دقيقة عند درجة حرارة ٦٥ م° بنسبة حمام ٤٠/١

٩- الاختبار الكمي لتعيين محتوى المواد الدسمة والشموع: تذوب المواد الدسمة والشموع في المذيبات العضوية ويتم استخلاصها بجهاز سكسوليه الذي يمكننا من القياس الكمي لها، ويتم تطبيق الاختبار على الشكل:
يُهيأ جهاز سكسوليه ويوضع في أسفله ورق كروي وزنه س غرام، نأخذ عينة بوزن ١٠ غرام تقريباً ونجففها حتى ثبات الوزن عند الدرجة ١٠٠ م° وليكن وزنها الجاف ع غرام، ندخل العينة إلى الجهاز وتعالج مع المذيب ثلاث ساعات " الكلوروفورم للسيليلوز، وايتر البترول لمزائج البوليستر"، وأخيراً يُبخر المذيب ويعاد وزن الدورق من جديد وليكن ص غرام فيكون:

$$\text{النسبة المئوية للدسم والشموع} = \left[\frac{\text{ع}}{\text{ص}} \right] \times 100\%$$

وقد ورد شرح مختلف هذه الطرائق في تجارب النظام ٩٧ للجمعية الأمريكية AATCC والنظام الألماني

DIN 54278

الباب الخامس

صباغة الألياف الطبيعية

١. صباغة الألياف السيللوزية بالأصبغة المباشرة.
٢. صباغة الألياف السيللوزية بالأصبغة الفعالة.
٣. صباغة الألياف السيللوزية بأصبغة الأحواض.
٤. صباغة الألياف السيللوزية بأصبغة النفثول " الأزو " .
٥. صباغة الألياف الصوفية بالأصبغة الحمضية.
٦. صباغة الحرير.

صبغة الألياف السيللوزية بالأصبغة المباشرة

١- المقدمة: لعل صبغة السيللوز بالأصبغة المباشرة واحدة من أبسط العمليات الصبغية كونها تتميز بـ:

- بساطة تطبيق وبناء الحمام الصبغى. وبالتالي سهولة عمليات إعادة التسوية عند الاضطرار.

- عدم احتياجها لدرجات حرارة أعلى من تلك التي نحققها تحت الضغط الجوي العادي.

٢- تصنيف الأصبغة المباشرة: صنفت الشركات الصانعة للأصبغة المباشرة منتجاتها من الأصبغة في صفوف تسوية ثلاث "A, B, C" بحسب قدرة الصباغ الذاتية على التسوية، والتي تتعلق بقدرة الصباغ على الهجرة وإعادة الهجرة ذاتياً، إذ تساعد قدرة الصباغ الذاتية على إعادة الهجرة "أي من الألياف إلى ماء الحمام" على رفع معدلات درجة تجانس توزيع الأصبغة على كامل السطح في كل نقاط الخامة.

وترتبط هذه الميزة بنويماً بعدد ونوع الزمر الداخلة في تركيب الصباغ والتي تساعد على رفع ألفة جزيء الصباغ نحو الماء، كأن تكون زمرة سلفون أو زميرتين، أم زمرة كربوكسيلية، فازدياد فعالية وعدد هذه الزمر يرفع من ألفة الصباغ نحو الطور المائي مساعداً على الهجرة المعاكسة ورافعاً درجة التسوية، وخافضاً في الوقت نفسه من الثباتية للغسيل والبلل، علاوة عن أن التباين في عدد ونوعية هذه الزمر المساعدة على الانحلال يلعب دوراً مهماً في انحراف طول الموجة الممتصة بحيث أنه قد يرفع أو يخفض من درجة سطوع اللون وزهوه.

وتطبق هذه الأصبغة على الفيسكوز، ما يستوجب منا عند صباغته الحذر الشديد والأخذ بأسباب الحيطة أكثر بكثير من صبغة الألياف السيللوزية غير المجددة بسبب كبر مسامات الفيسكوز مقارنة مع السيللوز الطبيعي، ما يسرع من مرحلة الامتصاص، وبالتالي ازدياد احتمالات عدم التجانس وتراجع التسوية

٣- بناء الحمام الصبغى: بعد الانتهاء من مراحل التجهيز الأولية نبدأ عملية الصبغة وفق:

٣-١- إضافة الماء الطري: يستوجب بناء حمام الصبغة ضبط كمية ماء الحمام بما يضمن تدويراً سهلاً لحبل القماش بحسب طبيعة القماش وطراز وتصميم آلة الصبغة كأن تكون نسبة الحمام ١/٥ ، ١/١٠ ،...، ويتوجب علينا في حال عدم توفر الماء الطري إضافة ما يلزم من عوامل التحلية استندراكاً لتشكّل رواسب كلسية أو معدنية أخرى "تبعاً لتركيب الماء الخام" على سطح القماش بما يؤدي لتراجع قدرة القماش على امتصاص الأصبغة وبالتالي لـ:

- انحراف اتجاه اللون.

- تراجع معدلات التسوية والثباتيات جميعها وبخاصة على البلل والاحتكاك.

٣-٢- إضافة العوامل المساعدة: يستوجب التحضير الصحيح للحمام الصبغى إضافة بعض العوامل مثل:

- العوامل المبيلة: والتي تساهم في رفع معدلات اختراق الصباغ لعمق الألياف.

- العوامل المبعثرة: والتي تمنع من تجمع الأصبغة بسبب المفعول الغروي لأنيونات الصباغ.

- عوامل التسوية: والتي تلعب دوراً مهماً في رفع معدلات الهجرة وإعادة الهجرة واستحلاب بواقي عمليات التحضير الأولية، وغالباً ما تستخدم كعوامل تسوية فئة ايتوكسيالات الأغوال الدسمة وزمرة السلفونات العطرية اللتان تمتلكان من القدرة على البعثرة ما يغنيننا عن إضافة العامل المبعثر.

٣-٣- إذابة وإضافة الصباغ: تبين الشركات المنتجة للأصبغة مقدار ما ينحل من كل صباغ في لتر ماء، وعليه فإننا نعجن أولاً الصباغ بشيء من الماء الدافئ، لنتبعها بباقي كمية الماء مع التحريك الجيد، وقد تستلزم الإذابة الصحيحة بعضاً من عوامل البعثرة والتسوية أو اليوريا وأحياناً الصودا آش، ومن ثم نضيف المحلول ونبدأ بإضافته للحمام الصبغى ببطء واحتراس في النقاط التي يدور فيها الماء بعيداً عن الخامات المراد صباغتها، ويستحسن أن تتم الإضافة من خلال مضخة حوض التغذية الخاص بالآلة الصبغة عند توفره.

٣-٤- إضافة الملح: يضاف الملح عادةً لرفع معدلات هجرة الصباغ التي يمانعها مفعول زيتا، والعادة أن يكون الملح كبريتات أو كلوريد الصوديوم النقيين، وترتبط إضافة الملح بتصنيف الصباغ بحسب الجدول (١٠٠):

الجدول (١٠٠): إضافة الملح لحمام الأصبغة المباشرة

تصنيف الأصبغة المباشرة بحسب تسويتها			
تصنيف الصباغ	الهجرة أو الانتشار	التسوية	توقيت إضافة الملح
A	عالي	عالية	على البارد
B	متوسط	متوسطة	عند الوصول لدرجة حرارة الغليان
C	منخفض	منخفضة	عند الوصول لدرجة حرارة الغليان وعلى دفعات

٣-٥- إضافة كربونات الصوديوم: تستلزم بعض الأصبغة المباشرة وسطاً قلوياً لطيفاً بحدود ٢ غ/ل كربونات الصوديوم تبعاً لدرجات عمق اللون من وسط لغامق.

٣-٦- رفع الحرارة: بعد إضافة مواد بناء الحمام الصباغي ندور لمدة ٥- ١٠ دقائق على البارد لضمان أعلى درجة توزع لمواد الحمام والجزيئات الصباغية ثم نبدأ برفع درجة الحرارة بمعدل يرتبط بـ:

١. نسبة الحمام وطرز الآلة: ونش، أو قرفلو، جت... ومعدلات غزارة المياه وسرعة دوران حبل القماش.

٢. درجة تسوية الأصبغة ونسبتها أو وزنها.

ونستمر عند درجة حرارة الغليان "زمن التخدير" بما يلائم نسبة الأصبغة بحيث نحقق أعلى درجة اختراق للأصبغة في عمق الألياف ضماناً للوصول لأعلى درجتي تسوية وثباتيات، إذ يؤدي امتصاص الأصبغة على السطح فقط لتراجع جميع هذه الثباتيات مثل الثباتية على النور والاحتكاك...

٣-٧- التبريد: تتراوح درجة الحرارة اللازمة لتحقيق معدلات الامتصاص العظمى للأصبغة المباشرة ما بين ٧٠-٨٠ م حسب الصباغ وطبيعة الزمر المرتبطة به ومواد الإنهاء الداخلة في تحضير مسحوقه، وهكذا فإن عينة اللون يجب ألا نعتمدها إلا عند درجات الحرارة التي يتم عندها إنهاء الحمام.

وينصح الكثيرون بتبديل ماء حمام الصباغة عند الإنهاء دون إيقاف القماش عن الدوران منعاً لإعادة توضع بقايا الصباغ ومواد الحمام على سطح القماش مسبباً بعض مظاهر التلطخ والتبقيع بضخ الماء البارد من أسفل الحمام والتصريف من الأعلى "شطف جاري".

٤- إعادة التسوية: تتم عمليات إعادة التسوية عادةً بإعادة عملية الغلي بوجود كميات أعلى من عامل التسوية والتي غالباً ما تكون من نمط ايتوكسيالات الأغوال الدسمة، وتستمر عملية الغلي حتى تزول مظاهر اللاتسوية بالعين المجردة، وإن أمكن إجراء إعادة التسوية عند درجة حرارة ١١٠ م في الآلات المضغوطة ضمن نتيجة أفضل.

٥- ثباتية الأصبغة المباشرة لدرجات الحرارة العالية في مرحلة الصباغة: نضطر أحياناً لرفع درجة حرارة الألياف السيللوزية الممزوجة مع البوليستر حتى ١٣٠ م، ويستحسن في هذه الحالة تطبيق حمامي صباغة البوليستر والألياف السيللوزية في نفس الوقت، وهنا نواجه مشكلة مدى مقاومة الأصبغة المباشرة لشروط الحمام القاسية، لذا فإنها قد تتعرض لتخرب كامل أو جزئي حسب:

١. درجة الحموضة ونوعية الحمض المستخدم: خل، نمل...

٢. زمن البقاء عند درجة الحرارة العالية (١٣٠ م).

٣. التفاعلات المحتملة مع مواد بناء حمام البوليستر بشروط درجات الحرارة العالية.

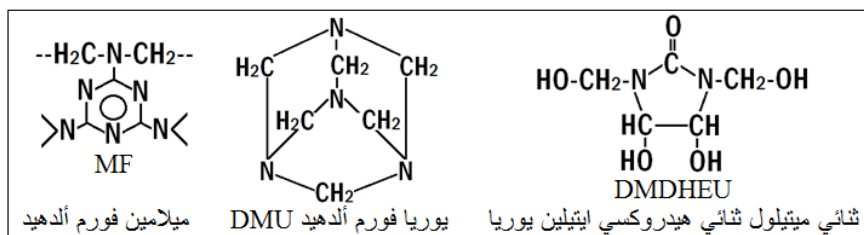
وما يزيد من تعقيد هذه المشكلة توليف اللون من عدة أصبغة، فالتباين في نسب ما يتخرب من كل مكون لها بشكلٍ فردي يؤدي لعدم التناسخ المرة تلو الأخرى بحسب الشروط المطبقة، وهذا ما يتوجب التحقق منه مخبرياً قبل العمل، واختيار الأصبغة التي يمكنها احتمال شروط الحرارة العالية والضغط إن كانت تحقق المواصفات والثباتيات المطلوبة.

وننوه هنا لعدم جواز رفع درجة حرارة الحمام حتى ١٣٠ م في حال احتواء الحمام على ملح كلوريد الصوديوم الذي وبحسب بعض التفاسير يتخرب بشروط الحرارة والضغط مطلقاً الكلور الذي يخرب في هذه الشروط الأصبغة والمواد المساعدة ويتسبب في نخر سطح معدن آلة الصباغ.

٦- رفع ثباتية الأصبغة المباشرة على البلى: تعاني الألياف السيللوزية المصبوغة بالأصبغة المباشرة من ضعفٍ عام في الثباتيات عامةً، وتعمل الشركات على رفع ثباتياتها على الغسيل من خلال معالجتها بمواد يمكنها تشكيل

طبقة أو فيلم يحميها من الإجهادات المباشرة لعملية التبلل بالماء والذي يتسبب بحدوث إعادة هجرة تستنزف الصباغ من القماش للماء.

وأهم ما يعيب هذه المعالجة تسببها بتراجع الثباتية الضوئية للصبغ ما يدعونا لأن نلجأ لدراسة الجدوى من هذه المعالجة بعدم تعميمها بالشكل المطلق، وتنتج شركة كلارينت "ساندوز" أنماط مثبتات ثلاثة: ثنائي ميثيلول ثنائي هيدروكسي إيتيلين يوريا DMDHEU، يوريا فورم ألدهيد DMU، ميلامين فورم ألدهيد MF:



ويتم تطبيق المثبت عادةً برفع درجة حرارة حمام التثبيت حتى ٤٠ م° وبدرجة حموضة pH: 6 وبنسبة ١-٤ % من وزن القماش بحسب فعالية المثبت وتركيز الصباغ، وهذا ما تحدده الشركات عادةً في نشرة استخدام المثبت، وقد منعت حالياً مجموعة المثبتات التي يدخل فيها الفورم ألدهيد لأسباب بيئية وصحية، ونرى في الجدول (١٠١) بعض مثبتات الأصبغة المباشرة لبعض الشركات:

الجدول (١٠١)

بعض مثبتات الأصبغة المباشرة لبعض الشركات "كاتيونية"			
المثبت	الشركة	الفعالية	التركيب
بير فيكسان AMF	د.ب.تري	مثبت للأصبغة الفعالة والمباشرة، خالي من الفورم ألدهيد والمعادن الثقيلة	مركبات أمونيوم رابعة
ريوين AMF	CHT	مثبت للأصبغة الفعالة والمباشرة للقطن والألياف المجددة مع مفعول مطري	مركبات بولي أمونيوم
زيئسال SRF	Z&S	مثبت للأصبغة المباشرة والفعالة	مركبات أمونيوم رابعة
زيئسال DRN		مثبت للأصبغة المباشرة	منتجات تكاثف فورم ألدهيد
سييا فيكس DN 45	سييا	مثبت للأصبغة الفعالة والمباشرة للسيليلوز	محلول للبولي إيتيلين مع بولي أمين
هيدروكول ONE New	رودولف	مثبت للأصبغة الفعالة والمباشرة مع خواص نظرية	بولي أمونيوم مع كوبوليمير بولي سيلوكسان

٧- **تطبيق حمامي القصر والصبغة في حمام واحد:** تتحمل بعض الأصبغة المباشرة عمليات القصر المطبقة عادةً لتجهيز الألياف السيلولوزية لصبغتها، أي ضمن تراكيز الماء الأكسجيني والقلوي المعمول بها عادةً.

فتوصف شركة كرومبتون أند كنولس تيرتر البلجيكية CROMPTON & KNOWLES TERTRE S.A. تطبيق الحمام المشترك على آلة الونش وبنسبة حمام ٢٠/١ على الشكل:

نبدأ بإدخال القماش عند الدرجة ٢٠ - ٤٠ م° إلى الحمام الحاوي على العامل المبلل وننور لمدة ١٠ دقائق حتى يتبلل كامل القماش بصورة متجانسة ثم نضيف:

بناء حمام الصبغة والقصر المشترك بحسب CROMPTON & KNOWLES TERTRE S.A.			
صباغ	٣-١ مل/ل هيدروكسيد الصوديوم	ماء أكسجيني ٣٥%	سيليكات الصوديوم ٣٥ بوميه
ما يلزم %	٣٦ بوميه أو ٥ غ/ل سودا آش	٢ مل/ل	٢-٠,٥ مل/ل

وبعد ١٠ - ٢٠ دقيقة نضيف ما يلزم من ملح غلوبر نرفع بعدها درجة الحرارة حتى ٨٠ م° ونستمر عندها ٢٠ دقيقة ثم نرفع الحرارة حتى الغليان ونضيف ملح غلوبر بنسبة ٢ - ١٠ غ/ل ونستمر عندها لمدة ٣٠ دقيقة لنبرد خلال ١٥ - ٣٠ دقيقة ونهني الحمام بعد ذلك بتطبيق عمليات الشطف والتعديل من آثار القلوي.

٨- **دراسة تحليلية لأصبغة شركة كرومبتون كمثال تطبيقي:** بتصنيف المعطيات والميزات الواردة من كتالوك الشركة (١٠٣) كان الجدول (١٠٢):

الجدول (١٠٢)

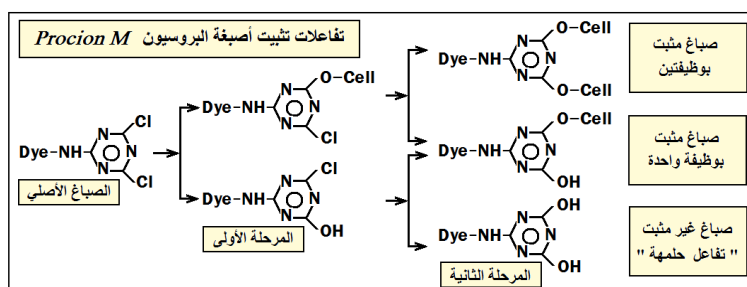
دراسة تحليلية أصبغة شركة كرومبتون كمثال تطبيقي				
النتيجة	التصنيف			الخاصة
معظمها يستوجب إضافة الملح على الغلي	C	B	A	التصنيف
	١٧ %	٧٠ %	١٣ %	
معالجة القساوة باستخدام ماء طري أو عوامل تحلية	تتأثر بشدة	تتأثر	لا تتأثر	التأثر بالقساوة
	١٧ %	١٧ %	٦٦ %	
التأكد من سلامة وجودة القطن قبل الصباغة	سيئة	جيدة	جيدة جداً	صباغة القطن الميت
	٤٠ %	١٧ %	٤٣ %	
اختبار الأصبغة وانتقاء المناسب منها فقط	غير مقاومة	مقاومة	مقاومة عالية	مقاومة الحرارة العالية
	٤٣ %	١٧ %	٤٠ %	
اختيار أصبغة معينة في أحوال الفيسكوز المقلّم	سيئة جداً	سيئة	جيدة	صباغة الفيسكوز المقلّم
	١٦,٥ %	٢٧ %	٤٠ %	

الجدول (١٠٣)

خواص أصبغة شركة CROMPTON & KNOWLES TERTRE S.A: TERTRODIRECT & TERTRODIRECT LIGHTE & SUPERLITEFAST										
الصباغة مع القصر	احتمال الحرارة العالية	صباغة الفيسكوز المقلّم	صباغة القطن الميت	التأثر بقساوة الماء	التصنيف	التسوية	رقم الفهرس C.I	اللون	زمرة الصباغ التجارية	
=	±	-	=	+	C	3	R.23	4BS	سكارلت	
±	-	=	=	+	B	4	B.15	FF New	أزرق	
-	-	+	-	+	C	2		GTN 150%	فيسكوز أسود	
-	-	+	+	=	B	3-4		RA 300%	أسود	
-	-	+	+	=	B	3		GVSNC Conc110%	أسود	
-	-	++	-	+	C	3		GVS Conc		
-	-	++	+	+	C	3	Bk.22	VSF 600%	أصفر	
-	+	++	--	+	A	5	Y.27	8G 200%		
--	-	++	+	--	A	5	Y.44	5G 200%		
--	+	++	-	+	C	3-4	Y.28	R 300%		
--	+	+	+	+	B	3	Y.50	RL		
--	-	++	+	+	A	4		5R 120%		
--	+	+	+	-	B	3		7GL New Conc		
--	+	+	+	+	B	3	0.46	GGL 140%		برتقالي
--	±	-	+	+	B	2-3	R.89	BNL 200%		سكارلت
--	-	-	--	+	B	3	R.80	F3B 230%		أحمر
+	-	+	--	+	A	5	R.81	5B 200%		
-	-	+	--	--	B	3	R.79	6B 200%		
-	-	-	--	-	B	3	R.99	BL 150%		
-	-	-	--	+	B	3	V.66	5B 250%	بنفسجي	
--	+	--	--	+	B	3		R 220%	أزرق	
-	±	+	-	+	B	3	B.222	3BR 200%		
-	±	+	-	+	B	3		B2R 30%		
--	+	+	-	+	B	5	B.86	GL 250%	أزرق تركواز	
-	+	-	+	--	B	3	B.26	SBL 267%	أخضر	
-	-	--	+	+	B	2-3	Bk.62	4GL 200%	رمادي	
--	+	+	+	+	B	3	Y.106	EFC 200%	أصفر	
--	+	+	+	-	B	2-3	0.105:1	LLLWF 200%	برتقالي	
-	±	-	+	-	C	3		WLKS 200%	خمرى	
-	+	+	--	-	B	4	B.80	RLE 200%	أزرق	
-	-	--	--	--	B	4-5	B.218	3GLST	أزرق ضاوي	
-	±	-	--	+	B	3	Bk.112	GLL 200%	رمادي	
-	+	--	--	/	B	3-4	Bk.175	LVL 150%	رمادي	

صباغة الألياف السيللوزية بالأصبغة الفعالة

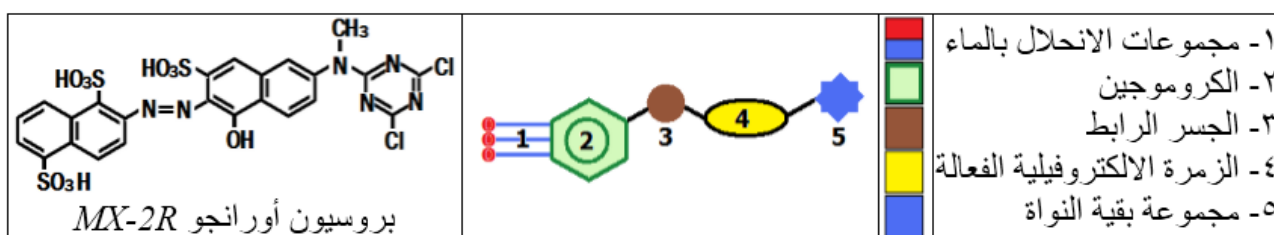
١- مقدمة: يعتبر راتي وستيفن من شركة ICI الانكليزية أول من اكتشف الأصبغة الفعالة كيميائياً عام ١٩٤٥ بإيجادهما زمرة من الأصبغة تحوي مجموعة ثنائي كلور التريازين التي يمكنها أن تتفاعل مع هيدروكسيل السيللوز في وسط قلوي وبشروط تشغيل معتدلة ما أدى لظهور أصبغة البروسيون PROCION التي ترتبط بروابط الإيمين -NH- مع مجموعات ثنائي كلور التريازين. وتتميز مجموعة أصبغة البروسيون الفعالة كيميائياً بثباتياتها العالية تجاه الضوء والغسيل و...، ومن أهم مساوئها التفاوت في تفاعلية ذرتي الكلور، فالأولى ذات تفاعلية عالية تمكنها من الارتباط السهل بالهيدروكسيل السيللوزي الأولي، في حين تتعرض الثانية لانخفاض تفاعليتها لاحتمال تفاعلها مع الماء ونحصل على خمسة منتجات تفاعل فيما بين الصباغ والسيللوز والماء وعلى الشكل (٩٣):



الشكل (٩٣): احتمالات منتجات تفاعل الصباغ الفعال ثنائي الوظيفة مع السيللوز والماء

وتعرف هذه المجموعة باسم البروسيون M التي تتميز بتفاعليتها العالية جداً بما يؤهلها لدرجة حرارة تطبيق (٤٠) م، ولكن ولما كانت سترافقها عمليات حلمهة في هذه الشروط فقد سعى علماء الشركة لتطوير هذه المجموعة بالبحث عن بديل ذي شروط تطبيق أصعب بحيث يمكننا السيطرة على تفاعلاتها بصورة أكبر، وفعلاً أمكن للشركة عام ١٩٥٧ إيجاد مجموعة أخرى هي مجموعة أصبغة البروسيون H التي تعتمد على أحادي كلور التريازينيل وتحتاج لوسط أكثر قلوية ودرجة حرارة ٦٠ م على الأقل ما يخفض من إمكانية حلمتها بصورة ملحوظة جداً عما هو عليه الحال بمجموعة البروسيون M.

٢- تصنيف الأصبغة الفعالة: يمكننا تعريف الأصبغة الفعالة على أنها مركبات ملونة تحوي زمرة أو زمرتين قادرتين على تشكيل روابط فيما بين ذرة الكربون لأيون أو جزيئة الصباغ وبين ذرة الأكسجين في مجموعة هيدروكسيل القطن، ويبين الشكل (٩٤) تفصيلاً لبنية الصباغ.



الشكل (٩٤): البنية التفصيلية لأصبغة أزو الفعالة

ومن أهم المجموعات الالكتروفيلية النشطة للأصبغة الفعالة نجد مجموعات التفاعل بـ:
الاستبدال، الضم، الروابط العرضية

١-٢- مجموعة التفاعل بالاستبدال: وتتكون من خمسة أنواع:

١-١-٢- مجموعة التريازينيل ومشتقاتها: وهي التي مرت معنا آنفاً بنوعيتها H&M، وتشتق عادةً من مجموعات الأزو والأنتراكينون والفتالوسيانين وعلى الشكل:

- الألوان الزرقاء الزاهية: مجموعة الأنتراكينون

- لون التركواز الزاهي: مجموعة الفتالوسيانين

- باقي الألوان: مجموعة الأزو

ويشذ عن هذا مجموعة الألوان الخضراء التي يتم اشتقاقها من جمع الأنتراكينون مع الأزو أو الفتالوسيانين، كما تشذ ألوان البني الغامق والأسود والتي غالباً ما يتم اشتقاقها من مركبات معدنة معقدة.

تتميز مجموعة أحادي كلور التريازينيل عن مجموعة الثنائي ثباتها للخرن لمددٍ طويلة، إذ تتعرض مجموعة ثنائي كلور التريازينيل للتحلل بفعل الرطوبة المطلقة غاز كلوريد الهيدروجين وبخاصة عند ارتفاع درجة الحموضة ولتصل لأعلى معدل لها عند pH: 4-5، ويمكننا تحسين ثباتياتها للخرن بالمحافظة على شروط الخزن الجاف وإضافة بعض العوامل الموقية كخليط فوسفات البوتاسيوم أحادية وثنائية الهيدروجين.

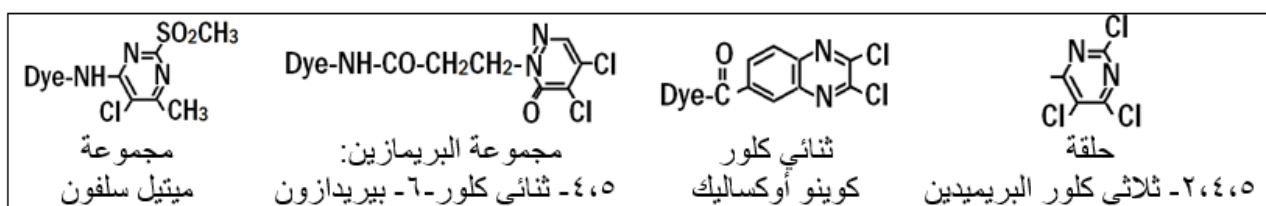
٢-١-٢ - مجموعة ثلاثي كلور البريميدين: كانت هذه المجموعة حاصيلة استبدال حلقة التريازين بحلقة بديلة مهلجنة هي حلقة البريميدين، وقد ظهرت الأبحاث تحت الاسمين التجاريين: رآكتون لشركة سييا، ودريمارين لشركة ساندوز، وبما أن هذه المجموعة أقل نشاطاً من مجموعة كلور التريازينيل فإنها تستلزم شروط تطبيق أصعب بحيث لا يمكننا تطبيقها على البارد فاستخدمت في مجال الصباغة والطباعة المستمرة على الساخن.

٢-١-٣ - مجموعة ثنائي كلور كوينو أوكساليك: ظهرت تحت اسم ليفافيكس Levafix E لشركة باير، وتحتوي مجموعة ثنائي كلور أوكساليك التي ترتبط بالكروموفور عن طريق مجموعة كربونيل، وتتميز بتوافقيتها بين أحادي وثنائي كلور التريازينيل، ما يُمكننا من تطبيقها عند الدرجة ٤٠ م، إضافة لثباتها تجاه الوسط القلوي.

٢-١-٤ - مجموعة البريمازين: وتقوم مجموعة البريمازين التي أنتجتها شركة باسف على مجموعة ٤،٥ - ثنائي

كلور - ٦ - بيريدازون والتي ترتبط بالكروموفور عبر مجموعة - NH - CO - CH₂CH₂ -

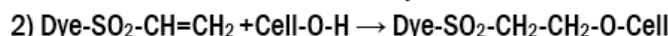
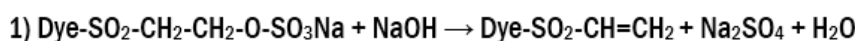
٢-١-٥ - مجموعة ميتيل سلفون: يتوضع الميتيل سلفون هنا على حلقة البريميدين التي ترتبط بالكروموفور الأساسي عبر جسر الإيمين -NH- كما هو الحال مع أصبغة الليفافيكس Levafix P لشركة باير.



٢-٢ - مجموعة التفاعل بالضم: قدمت شركة هوكست بين عامي ٤٩-١٩٥٠ عدة مجموعات فعّالة أمكن اعتمادها في العملية الصباغية، وهي:

مجموعة التفاعل بالضم لشركة هوكست	
Vinyl sulphon: Dey-SO ₂ -CH=CH ₂	مجموعة فينيل سلفون
Chlor ethyl sulphon: Dey-SO ₂ -CH-CH-Cl	مجموعة كلور إيتيل سلفون
Sulphato ethyl sulphon: Dey-SO ₂ -CH-CH-O-SO ₃ Na	مجموعة سلفاتو إيتيل سلفون

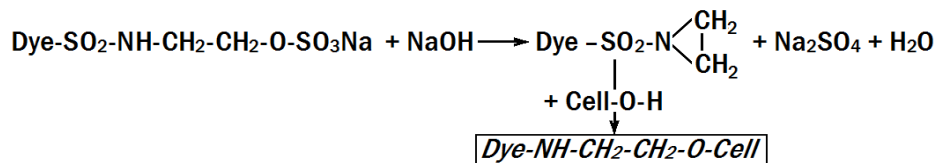
ثم طرحت شركة هوكست أصبغة الريمازول معتمدة على مجموعة سلفو إيتيل سلفون التي تتفاعل مع هيدروكسيل السيللوز على مرحلتين:



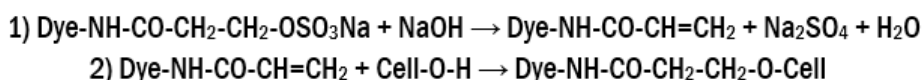
وتحتاج أصبغة الريمازول لدرجة حرارة تثبيت فيما بين ٤٠-٦٠ م، وساعتين كاملتين لإنجاز عمليتي الامتزاز والتثبيت، في حين تحوي أصبغة ريمازول D مجموعة أمينو مستبدلة واقعة بين الصباغ وجذر كبريتات إيتيل سلفون، ولضعف ألفة هذه الأصبغة تجاه السيللوز بشروط الصباغة العادية لوجود رابطة الميتيل إيمين اعتمدت في مجال الطباعة:

Remazol D: Dye-N-SO₂-CH₂-CH₂-O-SO₃Na :D رمazol D

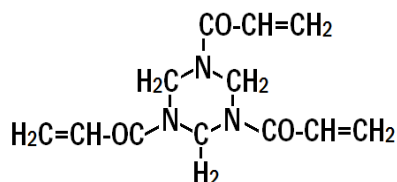
أما تفاعل أصبغة الليفايكس الحاوية مجموعة سلفيتوايتيل أمين سلفونيل فيتم أيضاً على مرحلتين أيضاً ووفق المعادلات:



وأخيراً تتفاعل أصبغة البريمازين لشركة BASF مع السيللوز في الوسط القلوي:

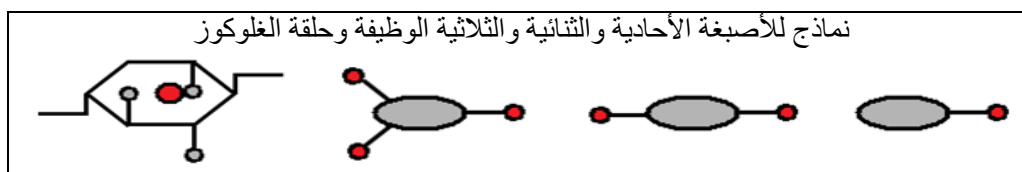


٣-٢ - مجموعة أصبغة الروابط العرضية: أنتجت شركة باسف عام ١٩٥٦ مجموعة أصبغة الباسازول التي تطبق على الألياف السيللوزية بوجود عوامل مثبتة لتكوين روابط عرضية، وتحتوي هذه الأصبغة على إحدى المجموعات: - Alkyl, -NH-, -NH₂, -SH, H₂N-SO₂-, H₃C-CO-CH₂-CO- التي لا تستطيع التفاعل مع السيللوز أو الماء أو المواد المساعدة، في حين تحوي العوامل المثبتة ذرتي كربون موجبتا الشحنة أو أكثر مثل: ١،٣،٥- هكسا هيدرو، ٥- تريازين:



٤-٢ - مجموعة أصبغة درجات الاستنزاف العالية: طُرِحَتْ في الأسواق مجموعات الأصبغة القديمة بمجموعتي تثبيت أو ثلاث بدلاً عن الواحدة كما يبين الشكل (٩٥)، كأن يرتبط الكروموجين الصباغي بمجموعة فينيل سلفون مع حلقة تريازين بما يضمن رفع معدلات استنزاف الصباغ وبالتالي رفع اقتصادية العمل كونه يحقق:

- انخفاض معدل المفقود في نهاية حمام الصباغة وتيسير عملية التناسخ.
 - انخفاض معدلات استهلاك الماء والبخار والغوازل وبالتالي انخفاض معدلات التلوث البيئي.
 - توفير الوقت اللازم لإنجاز مرحلتي الصباغة والإنهاء.
- وبالطبع فإن أول ما تستلزمه عملية جمع مجموعتي تثبيت هو تقاربهما في شروط تشغيلهما كي يتمكن الصباغ من الارتباط المزدوج مع السيللوز، وبالتالي رفع جميع ثباتياته.



الشكل (٩٥)

وتأخذ الأصبغة ذات الوظيفتين ثلاثة أنماط أساسية هي:

الأصبغة الفعالة من النمط: ثنائي الوظيفة الفعالة		
زمرتان متتاليتان	زمرتان متناظرتان	زمرتان داخليتان
D-R₁-R₂	R₁-D-R₂	D-R₁-R₂-D

وتتباين ثباتيات الزمر الفعالة وخواصها على الشكل المبين في الجدول (١٠٤):

الجدول (١٠٤)

ثباتية الزمر الفعالة	
الثباتية على الأقمشة المصبوغة	
MCT, MFT, DFCP > VS, DCQ VS > DFCP, MFT, DCQ, DCT MCT, MFT, VS > DFCP, DCQ MCT, MFT, VS > DFCP, DCQ	تجاه الوسط القلوي تجاه الوسط الحمضي تجاه العوامل المؤكسدة: البربورات تجاه الكلور: 1-5 p.p.m
مميزات الزمر الفعالة	
VS MCT, MFT, DFCP DCQ, DFCP	مقاومة للوسط الحمضي، ضعيفة في الوسط القلوي ضعيفة للوسط الحمضي، مقاومة في الوسط القلوي مقاومتها غير كافية لجميع الأوساط
دليل الزمر الفعالة	
DFT: Di-Flouoro-Triazine MFT: Mono-Flouoro-Triazine DCT: Di-Chloro-Triazine MCT: Mono-Chloro-Triazine DFCP: Di-Chloro-Flouoro-Pyrimidine TCP: Tri-Chloro-Pyrimidine FCMP: Flouoro-Chloro-Methyl-Pyrimidine DCQ: Di-Chloro-Quinoquizarine VS: Vinyl Sulphone NA: Iso-Nicotinic Acid	ثنائي فلور التريازين أحادي فلور التريازين ثنائي كلور التريازين أحادي كلور التريازين ثنائي فلور كلور بيريميدين ثلاثي كلور بيريميدين فلور كلور ميثيل بيريميدين ثنائي كلور كوينوكويزارين فينيل سلفون إيزو حمض النيكوتيك

٣- تأثير الحجم الجزيئي على خواص الأصبغة الفعالة: تتمايز خواص الأصبغة الفعالة بحسب حجمها الجزيئي على الشكل المبين في الجدول (١٠٥):

الجدول (١٠٥)

تأثير الحجم الجزيئي على خواص الأصبغة الفعالة		
الخاصة	وزن جزيئي عالي	وزن جزيئي منخفض
الألفة	ألفة عالية	ألفة منخفضة
معدلات الاستنزاف	عالية	منخفضة
كميات الملح اللازمة	كبيرة: ٢٠-٣٠ غ/ل	صغيرة: ٢٠-٣٠ غ/ل
تسوية العملية الصباغية	تسوية منخفضة	تسوية عالية
التبقيع على الأبيض عند الصباغة	تبقيع كبير	تبقيع بسيط
البواقي وخطوات الإنهاء على الباد	عالية	قليلة
خواص الغسيل	صعبة	سهلة
التأثر بنسبة الحمام	ضعيفة	عالية
التأثر بكمية الملح	ضعيفة	عالية
التطبيق	لطريقة الاستنزاف	للباد والطباعة

٤- تأثير تفاعلية الزمرة الفعالة على الأصبغة الفعالة: تتباين تفاعليات الأصبغة الفعالة بحسب طبيعة الزمرة الالكتروفيلية الفعالة التي تتفاعل مع أكسجين الزمرة الهيدروكسيلية في حلقة الغلوكوز كما يبين الجدول (١٠٦):

الجدول (١٠٦)

تأثير فعالية الزمرة الفعالة على الأصبغة الفعالة				
الزمرة	ثنائي كلور أو فلور التريازين DCT & DFT	فينيل سلفون V.S	أحادي كلور التريازين MCT	
الفعالية	عالية	متوسطة	منخفضة	
قابلية الصباغ للخرن	غير ثابت	وسط	ثابت	
ثباتية الحمام الصباغي	غير ثابت		صباغة بطريقة الاستنزاف	ثابت
			صباغة على الباد	
		الطباعة بمعجونة الطباعة		
كميات القلوي اللازمة: كربونات الصوديوم	كبيرة: ١٠-٢٠ غ/ل	وسط	كبيرة: ٢٠-٣٠ غ/ل	
زمن التثبيت	قصير		طويل	
تأثير درجة الحرارة والقلوي على المرود	كبير		صغير	
درجة حرارة تطبيق الحمام الصباغي	منخفضة: ٢٠-٣٠ م	وسط: ٥٠-٦٠ م	عالية: ٨٠ م	

٥- مواد بناء حمام تطبيق الأصبغة الفعالة على الألياف السيلولوزية: يتأثر حمام تطبيق الأصبغة الفعالة بمواد البناء من: الماء، الكهرليت، القلوي ودرجة الحرارة.

١-٥- مواصفات الماء: يتوجب تطبيق وتصيبين الأصبغة الفعالة بكل فئاتها من ماء محلى حصراً أي ما يطابق المواصفات الواردة في الجدول (٨٥) ببحث معالجة المياه، إذ تسبب كاتيونات الكالسيوم والمغنيزيوم تراجعاً كبيراً لهجرة وانتشار الصباغ ما يعني تراجعاً كبيراً للمردود والنباتيات، في حين يؤدي وجود كاتيونات النحاس والحديد خاصةً وباقي كاتيونات المعادن الثقيلة عامة لانحراف اتجاه اللون ودرجتي سطوعه وعمقه.

وتستوجب قساوة الماء إجراء عمليات تحلية بالمبادلات الأيونية، كما يمكننا معايرة أنيونات البيكربونات بقياس درجة الحموضة بدرجة حرارة الغرفة، إذ نعاير عينة قبل وبعد غليها بالماء لمدة خمس دقائق، فارتفاع درجة الحموضة يدل على وجود أنيونات البيكربونات، لذا نعايرها بحمض كلور الماء بوجود كاشف أحمر الميتيل. ويمكننا في حال عدم توفر الماء الطري إضافة عوامل تحلية لمرحلة التجهيز الأولي أو القصر والصباغة والتصيبين، ويُصح بسداسي ميثا فوسفات الصوديوم كعامل تحلية من القساوة الدائمة بإضافته بمعدل ١,٠ غ/ل لكل درجة قساوة ألمانية، كما يمكننا وللتخلص من القساوة المؤقتة بدء العمل عند pH: 5.5-6.5 بإضافة حمض الخل، أما القساوة الناجمة عن وجود أيونات معدنية ثقيلة فيمكننا معالجتها بإضافة الايتيلن ثنائي الأمين رباعي حمض الخل EDTA أو العوامل التي انتشرت حالياً مثل البولي أكريلات أو البولي كربوكسيليك أسيد...، ومن المهم أن ننوه هنا إلى أن EDTA يلتقط الجزيئات الصبغية الحاوية على أيونات معدنية في حين أن عوامل العزل العضوية ليس لها أي أثر سلبي عليها.

٥-٢- الأملاح: تلعب الأملاح دوراً بارزاً جداً في مردود العملية الصبغية، إذ تلعب دورها في رفع معدلات الهجرة والانتشار وبالتالي رفع معدلات الاستنزاف، وأكثر الأملاح استخداماً لمحي الطعام وغلوبر، ويتوجب علينا إذ ذاك تحليل الملح المراد استخدامه لتعيين محتواه من القساوة والرطوبة ودرجة حموضته، ونرى في الجدول (١٠٧) تحليلاً لبعض عينات طعام صخري وبحري مع ملح من إنتاج شركة ICI. وشكلاً لكميات الملح المعتمدة لدى بعض الشركات:

الجدول (١٠٧)

محتوى بعض عينات ملح الطعام من بعض الأيونات المعدنية				
الأيونات	ملح صخري		ملح بحري غير معالج	ملح بحري معالج
	العينة الأولى	العينة الثانية		
كالسيوم	١٦٠٠	٢٢٠٠	١٣٠٠	١٠
مغنيزيوم	٩٢٠	١٨٠٠	٢٦٠	٥٠
حديد	٢٥	١٠٠	٤٥	٢

من ندوة التطورات الحديثة لصباغة القطن بطرائق الاستنزاف: حلب ١٩٩٢

كميات الملح اللازمة لبعض أنواع الأصبغة

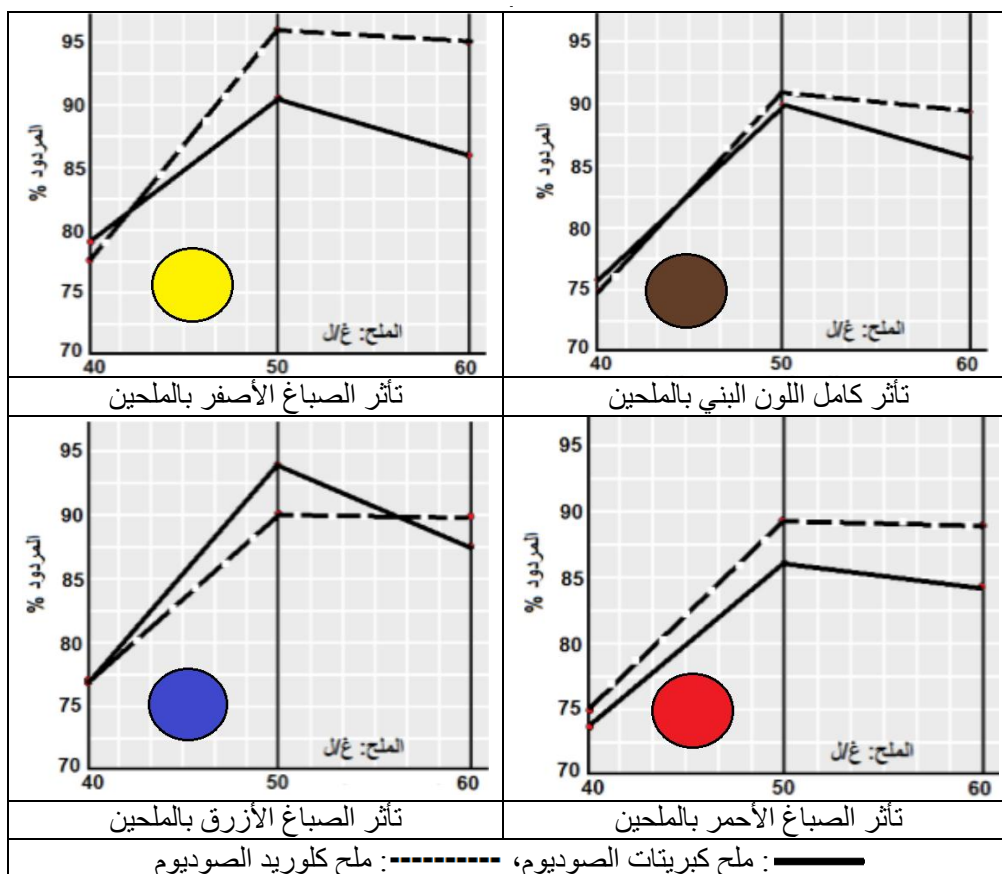
١) أصبغة صان كالر MTC
٢) صان كلور VS
٣) نوقاكرون " سيباكرون " H
٤) نوقاكرون " سيباكرون " FN/W/S
٥) نوقاكرون " سيباكرون " LS

ويمكننا الجزم بأن كل ترسب أو تلوث في حمام الصباغة يدل على وجود كاتيونات الكالسيوم والمغنيزيوم علاوة عن إضعافهما الشديد للنباتية على الاحتكاك، وفي تجارب خاصة تم الأخذ بثلاثة أصبغة (من مجموعة ثنائي فلور التريازينيل) وتطبيق حمام صباغي بنسب ملح طعام بحري وكبريتات الصوديوم متباينة لرصد مدى تأثير مردود عملية التثبيت بنسب وشوائب الملح على السواء، فوجدنا كما يبين الجدول (١٠٨) والشكل (٩٦) أن أعلى معدلات التثبيت كانت عند تركيز للملح عادل ٥٠ غ/ل لينخفض مع النسبة ٦٠ غ/ل، والذي يبين أيضاً أن

معدلات التثبيت كانت للصبغين الأصفر والأحمر أعلى منها مع ملح الطعام على العكس من الأزرق الذي كان مردوده الأعلى مع ملح كبريتات الصوديوم:

الجدول (١٠٨)

تحليل من شركة Pulcra Chemicals: (محلول ١٠% من ملح طعام بحري وملح كبريتات الصوديوم)											
موضوع الاختبار	كبريتات الصوديوم			كلوريد الصوديوم			محتوى NaCl / محتوى Na ₂ SO ₄				
	p.p.m	df	dH	p.p.m	df	dH					
الكالسيوم	١٩٧	١٩,٤٢	١,٨٥	٣٠٠	٣٠	١٦,٨	%٦٥,٦=٣٠٠/١٩٧				
المغنيزيوم	٣١٥	٣١,٥	١٧,٦	٣٦٥	٣٦,٥	٢٠,٤	%٨٦,٣=٣٦٥/٣١٥				
المجموع	٥٠,٩	٥٠,٩	٢٨,٤٥	٦٦٦	٦٦,٦	٣٧,٢	%٧٦,٤=٦٦٦/٥٠٩				
الحديد	١,٣ ج.م.م			١,١ ج.م.م			%١١٨=١٠١/١,٣				
البكربونات	١٣٤,٤ ج.م.م			٢٩ ج.م.م			%٤,٦٣=٢٩/١٣٤,٤				
السيليكون	١,٧ ج.م.م			-			/				
الحموضة pH	١٠,٢٠			٨,٤١			/				
رقم العينة	الملح		نتائج القراءة على السبكتروفوتومتر								
	نوع الملح	غ/ل	أزرق FN-R		أحمر FN-R		أصفر FN-2R				
			%	غ	%	غ	%	غ			
١	كبريتات الصوديوم	٤٠	٠,٧٨٤٩	٧٨	٠,٧٣٣٢	٧٣	٠,٧٧١٠	٧٧	٠,٧٧١٠	٢٢٨٩	٧٦,٣
٢	كبريتات الصوديوم	٥٠	٠,٩٠٩٨	٩١	٠,٨٦١٣	٨٦	٠,٩٣٥٦	٩٤	٠,٩٣٥٦	٢٧٠٦	٩٠,٢
٣	كبريتات الصوديوم	٦٠	٠,٨٦٥٥	٨٧	٠,٨٤٣١	٨٤	٠,٨٧٢٠	٨٧	٠,٨٧٢٠	٢٥٨٠	٨٦
٤	كلوريد الصوديوم	٤٠	٠,٧٤٦٢	٧٥	٠,٧٤٨٩	٧٥	٠,٧٧١١	٧٧	٠,٧٧١١	٢٢٦٦	٧٥,٥
٥	كلوريد الصوديوم	٥٠	٠,٩٦١٤	٩٦	٠,٨٩٤١	٨٩	٠,٩٠٢٧	٩٠	٠,٩٠٢٧	٢٧٥٨	٩١,٩
٦	كلوريد الصوديوم	٦٠	٠,٩٠٢٨	٩٠	٠,٨٨٢٠	٨٨	٠,٩٠٤٦	٩٠	٠,٩٠٤٦	٢٦٨٩	٨٩,٦



ومن الضروري الانتباه لدرجة ألغة الأصبغة لتأثيرها العالي على معدلات الانتشار وبالتالي على تباين في درجات اللون بحسب نسب توزع الأصبغة ما بين سطح وعمق الألياف أو الألياف كما يبدو لنا من الجدول (١٠٩) لأصبغة سينوزول.

الجدول (١٠٩)

١٦٤

ألفة بعض أصبغة السينوزول	
الألفة	الصبغ: سينوزول Synozol
L	Yellow HF-3G & GR
M	G. Yellow HF-4GR & HF-2GR & SH3RD & GL, Red 3B
H	Yellow HF-4GL, Orange HF-GR & SHF-2GN, Scarlet SHF-2GN Red SHF-2GN & HF-3B & HF-BBN & HF-6BN & SHF-EP, Violet SHF-3B

وكذلك الانتباه لمعدلات هجرة وفعالية الأصبغة المعتمدة عند بناء اللون كي لا تؤثر إضافة الكهربية سلباً على العملية الصباغية من حيث معدلات التسوية كما يرينا الجدول (١١٠) لأصبغة أفرزول:

بعض خواص أصبغة أفرزول من شركة Everlight												
تأثير الكاتيونات		الهجرة	التفاعلية	الصبغ: أفرزول Everzol		تأثير الكاتيونات			الصبغ: أفرزول Everzol			
Cu ⁺⁺	Fe ⁺⁺			أحمر	أزرق	Cu ⁺⁺	Fe ⁺⁺	الهجرة	التفاعلية	أصفر	سكارلت برتقالي	
1	5	4-5	2	F3B	أحمر	4-5	4-5	4-5	2	4GL	أصفر	
2-3 B	3-4	5		3BS		2-3	4	4-5		3GL		
5	5	4		BS		4-5	4-5 R	4-5		C-GL		
5	5	4	1	G	تركواز	2 D	4	5		GR		
4-5	4-5	4-5	2	R Spec	أزرق	4G	4-5	4-5		3RS		
4-5	4-5	5		BB		1	4-5	1-2	3GF	سكارلت		
4-5	4	3-4		BRF		4-5	5	5	3R	برتقالي		
3 G	4-5	4-5		FBN	1	4	4-5	LF-B	أحمر			
3-4	4-5	5		GG	1 B	4-5	4	LF-2B				
3-4 R	2-3 R	2		RGB	4-5	4-5	4-5	C-3B				
4-5 G	4-5 G	2		LF	4	5	5	F2B				
4-5	5	4-5			B	كحلي سود	4-5 B	4-5 B	3-4	1	RBN	
4-5	4-5	2			C-RL	أسود	2 B	4B	4	2	BB	

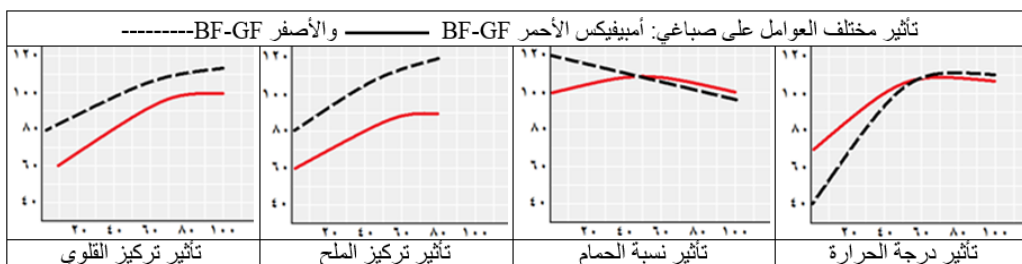
إذ أن مزج صباغين مختلفين في درجة هجرتيهما يعني أن الإضافة المبكرة للكهربية تسبب تراجع قدرة الصباغ على التسوية عالي رقم الهجرة، في حين تؤدي الإضافة المتأخرة أو غير الكافية لكمية الكهربية اللازمة لتراجع تشرب الصباغ المنخفض رقم الهجرة، وكذلك الأمر بالنسبة لرقم التفاعلية الذي يدل على أن كمية قليلة من القلوي قد تكون كافية لتثبيت الصباغ العالي رقم التفاعلية ما يعني أن مزج صباغين مختلفي رقم التفاعلية مع عدم ضبط كميات القلوي ستؤدي لعدم التناسخ بين الوجبة والأخرى، أما التأثير بأيونات المعادن الثقيلة كالحديدي والنحاس فإنه يؤدي كما نرى من الجدول انحراف اللون بسبب تغير بنية وخواص الجزيء الصباغي ما يؤدي بالطبع لضعف التسوية والثباتيات على السواء.

٣-٥ - القلويات: يمكننا للدخول في تفاعلات التثبيت استخدام مجموعة من العوامل القلوية كما يبين الجدول (١١١)، وتعتبر كربونات الصوديوم القلوي الأهم اللازم لتثبيت الأصبغة الفعالة، لذا فإنه كثيراً ما تمزج مع هيدروكسيد الصوديوم للوصول إلى درجة القلوية اللازمة لمرحلة التثبيت أي pH: 10.5 لأصبغة البروسيون و pH: 11-11.5 لأصبغة شركة باير، ونرى في الجدول (١١٢) كميات الملح وكربونات الصوديوم اللازمة لتثبيت أصبغة البروسيون M بحسب نسب الحمام والأصبغة.

الجدول (١١١)

بعض أهم العوامل القلوية المستخدمة لتثبيت الأصبغة الفعالة		
العامل القلوي	حموضة محلول ١٠ % " pH "	
هيدروكسيد الصوديوم	NaOH	١٣,٣
كربونات الصوديوم	Na ₂ CO ₃	١١,٥
بيكربونات الصوديوم	NaHCO ₃	٨,٣
ثلاثي فوسفات الصوديوم	Na ₃ PO ₄	١٢,١
تري بولي فوسفات الصوديوم	Na ₅ P ₃ O ₁₀	١٠

ولن نسترد في موضوع نسب القلويات والأملاح أكثر من ذلك لأن كل شركة تتصح بكميات كل من الملح والقلوي ودرجة الحرارة والزمن فيما بين الإضافات وللتثبيت حسبما يظهر لنا في الشكل (٩٧):

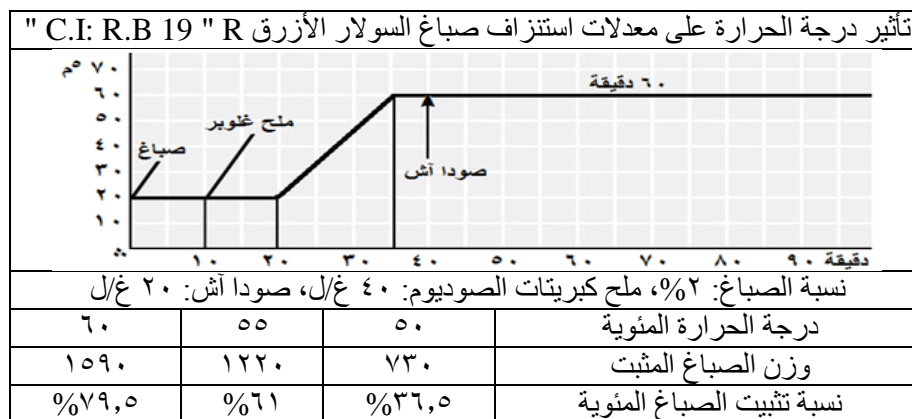


الشكل (٩٧): تأثير مختلف العوامل على صبغاي الأبيفكس الأصفر والأحمر

الجدول (١١٢)

كميات الملح والصودا آس اللازمة لحمام صباغة القطن والفيسكوز				
الملح	قطن	٦٠-٣٠ غ/ل	وقد تصل للغوامق والأسود حتى ١٠٠ غ/ل	
	فيسكوز	٦٠-٢٠ غ/ل	وقد تصل للغوامق والأسود حتى ١٠٠ غ/ل	
نسب كربونات الصوديوم اللامائية مقدره بـ: غ/ل وبحسب نسب الصباغ والحمام				
نسبة الصباغ	٥ : ١	١٠ : ١	٢٠ : ١	٣٠ : ١
< 0.5 %	١٠	٥	٢,٥	٢,٥
0.5-2 %	١٥	٧,٥	٥	٢,٥
2-4 %	٢٥	١٠	٥	٥
> 4 %	٣٠	١٥	٧,٥	٥

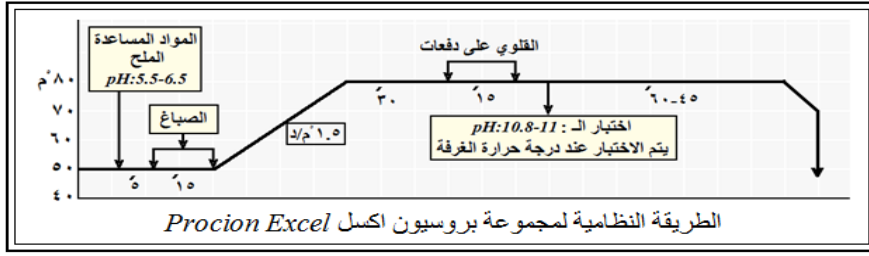
٤-٥- تأثير درجة حرارة التثبيت: يتطلب الوصول للمردود الأعلى لاستنزاف الصباغ الالتزام الحقيقي بدرجة الحرارة المطلوبة للدخول بتفاعلات التثبيت كما بين لنا الشكل (٩٧)، وفي تجربة على صباغ السولار الأزرق R "راكثيف أزرق ١٩" بدرجات حرارة ٥٠، ٥٥، ٦٠ م على الترتيب كان مردود تفاعل التثبيت على الشكل (٩٨)، لذا فإننا سنعرض لبعض المخططات التي تبين مبادئ تطبيق الأصبغة مع بعض الشروح الأهم لفهم آلية صباغة الألياف السيللوزية بالأصبغة الفعالة:



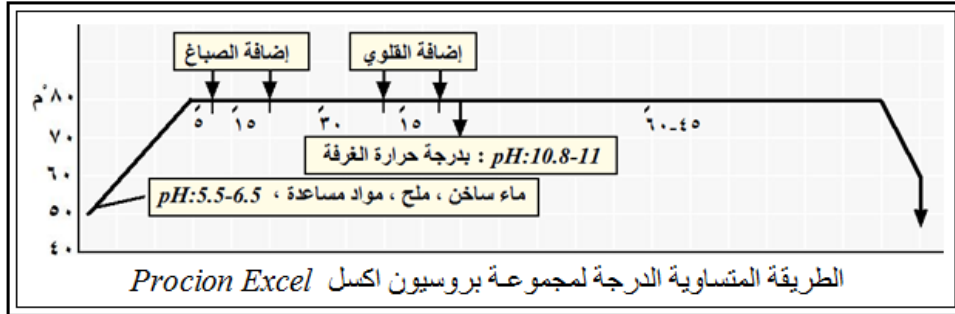
الشكل (٩٨): تأثير معدلات التثبيت بدرجات حرارة الحمام الصباغي

٦- بعض تقنيات تطبيق الأصبغة الفعالة:

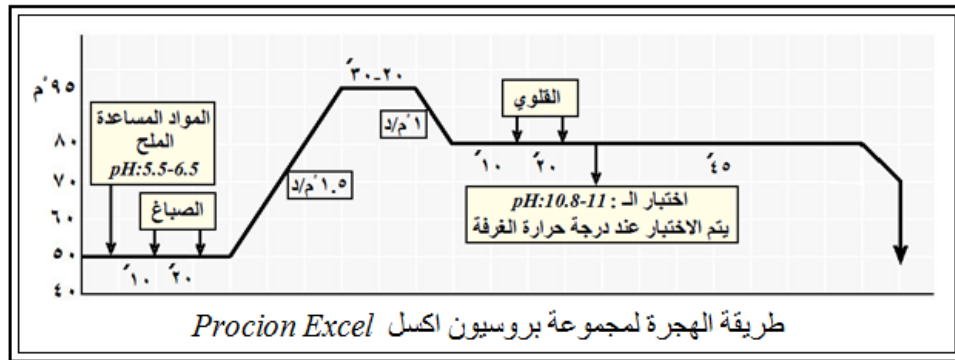
٦-١- الطريقة النظامية لمجموعة بروسيون أكسل Procion Excel: وتطبق للألوان الوسط والغامقة، إذ نرفع درجة حرارة الحمام الصباغي حتى درجة حرارة ٥٠ م ليضاف الملح والمواد المساعدة ونضبط درجة الحموضة عند pH: 5.5-6.5 بحمض الخل ثم نبدأ بإضافة المحلول الصباغي المصفى خلال ١٥ دقيقة لاتباعها رفع درجة الحرارة بمعدل ١,٥ درجة/دقيقة حتى ٨٠ م وننتظر مدة ٣٠ دقيقة لنضمن وصولنا لمعدلات الهجرة المطلوبة، نبدأ بعدها بإضافة المحلول القلوي خلال ١٥ دقيقة ونتحقق من درجة القلوية pH: 10.8-11 ننتظر بعدها ٦٠-٤٥ دقيقة حسب درجة عمق اللون ونبرد بعدها حتى ٧٠ م لإنهاء الحمام والبدء بعمليات الشطف والتصبين.



٦-٢- الطريقة المتساوية الدرجة لمجموعة Procion Excel: وتطبق للألوان الوسط والغامقة: نضيف الماء الساخن أو نرفع درجة حرارة الماء حتى الدرجة ٥٠ م° ونضيف الملح والمواد المساعدة ونضبط درجة الحموضة عند pH: 5.5-6.5 بحمض الخل ثم نرفع درجة الحرارة بأقصى سرعة حتى الدرجة ٨٠ م° ننتظر بعدها ٥ دقائق لتتجانس درجة الحرارة في كل نفاط الحمام لنبدأ ضخ المحلول الصباغي المصفى خلال ٢٠ دقيقة ننتظر بعدها ٣٠ دقيقة لتحقيق معدل الهجرة اللازم، ثم نضخ المحلول القلوي خلال ١٥ دقيقة ونتحقق من القلوية pH: 10.8-11، وننتظر عند درجة الحرارة ٨٠ م° مدة ٦٠-٤٥ دقيقة ثم نبرد حتى الدرجة ٧٠ م° لإنهاء الحمام والبدء بعمليات الشطف والتصبين.

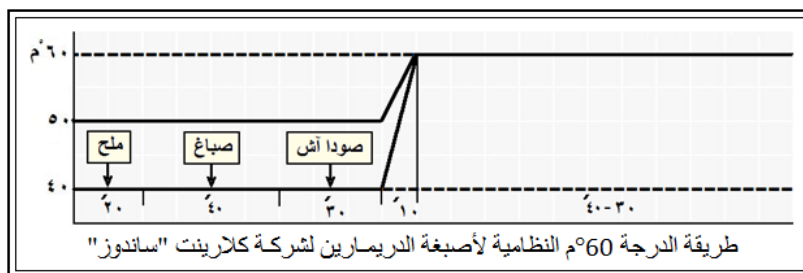


٦-٣- طريقة الهجرة لمجموعة Procion Excel: وتطبق مع الألوان الفاتحة، إذ نرفع درجة حرارة ماء الحمام حتى الدرجة ٥٠ م° ونضيف الملح والمواد المساعدة ونضبط درجة الحموضة عند pH: 5.5-6.5 بحمض الخل وننتظر بعدها ١٠ دقائق لتحقيق التجانس الحراري وتوزع المواد ونبدأ بضخ محلول الصباغ خلال ٢٠ دقيقة، نبدأ بعدها رفع درجة الحرارة بمعدل ١,٥ درجة/دقيقة حتى الوصول للدرجة ٩٥ م°، ننتظر عندها ٢٠-٣٠ دقيقة لضمان درجتي الهجرة والتسوية الأعلى ثم نبرد حتى الدرجة ٨٠ م° بمعدل درجة واحدة/دقيقة وننتظر ١٠ دقائق لنبدأ بضخ القلوي خلال ٢٠ دقيقة ونتحقق من القلوية pH: 10.8-11، نستمر عندها لمدة ٤٥ دقيقة للتثبيت ثم نبرد حتى ٧٠ م° لإنهاء الحمام والبدء بعمليات الشطف والتصبين.



٦-٤- طريقة الدرجة ٦٠ م° النظامية لأصبغة الديرمارين لشركة كلارينت: وتطبق على معظم أصبغة الديرمارين K، إذ نرفع درجة حرارة الحمام الصباغي حتى ٤٠ م° ونضيف الملح حسب الجدول (١١٣) وننتظر ٢٠ دقيقة لنضيف الصباغ ولننور بعدها مدة ٤٠ دقيقة لتحقيق درجتي الهجرة والانتشار المطلوبين، ثم نضيف الصودا آش

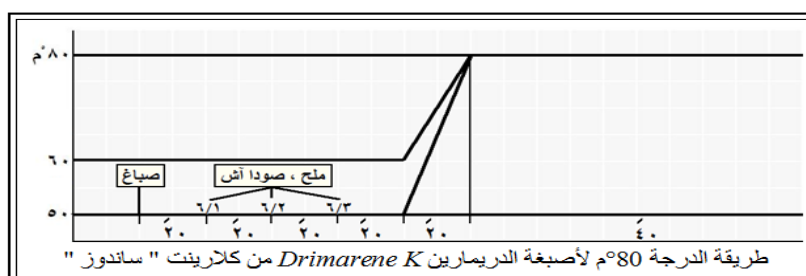
للبدء بمرحلة التثبيت ونستمر عندها ٣٠ دقيقة نرفع درجة الحرارة بعدها خلال ١٠ دقائق حتى ٦٠ م° للوصول بتفاعلات التثبيت حتى حدودها العظمى، ومنتظر مدة ٣٠-٤٥ دقيقة قبل إنهاء الحمام:



الجدول (١١٣)

كميات الملح و كربونات الصوديوم بحسب نسب صبغ الديرمارين K من كلارينت						
٣,٠ <	٣,٠-٢,٥	٢,٥-٢,٠	٢,٠-١,٥	١,٥-١	١-٠,٥	٠,٥ >
٨٠	٨٠	٧٠	٦٠	٥٠	٤٠	٢٠
٤	٣,٥	٣	٢,٥	٢	١,٥	١
						ملح: غ/ل
						صودا آش: غ/ل

٦-٥- طريقة الدرجة ٨٠ م° لأصبغة الديرمارين K: وتخص هذه الطريقة أصبغة الديرمارين: الأخضر K-BL، التركواز K-2B، الأخضر اللامع K-5BL الأخضر اللامع K-4G، منفردين أو ممزوجين. نرفع درجة حرارة الحمام حتى الدرجة ٥٠ م° ونضيف الصبغ ثم نبدأ وبعد كل ٢٠ دقيقة بإضافة كميات ٦/١، ٦/٢، ٦/٣ من مزيج الصودا آش والملح وعلى الترتيب، ومنتظر ٢٠ دقيقة لتحقيق معدلي الهجرة والانتشار المطلوبين ولنبدأ برفع درجة الحرارة خلال ٣٠ دقيقة حتى الدرجة ٨٠ م° ومنتظر ٤٠ دقيقة لإنهاء الحمام آخذين بعين الاعتبار تطبيق الجدول ١١٠ لتعيين كميات الملح والصودا آش على أساس الدورة أو الرأس.



ويمكننا تعديل طريقة الأصبغة الخضراء هذه إلى الشكل: نرفع درجة الحرارة ونثبتها عند الدرجة ٦٠ م° ونرتب عملنا على الشكل والترتيب التالي المبينين في الجدول (١١٤):

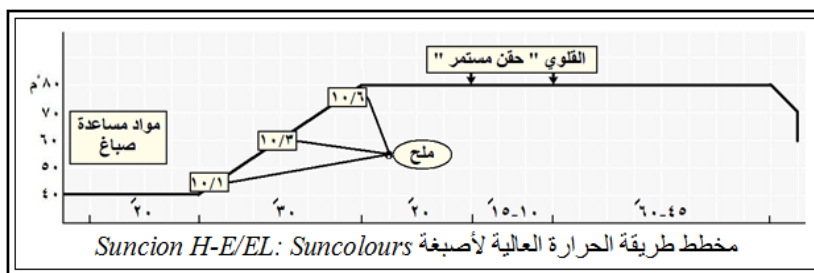
الجدول (١١٤)

طريقة الحرارة ٨٠ م° لأصبغة الديرمارين: التركواز والأخضر			
رقم الدورة	الأول + الثاني	الثالث + الرابع	الخامس + السادس
كمية الصبغ	٠,٥ + ٠,٥	-	-
مزيج الملح والصودا آش	-	١٢/١ + ١٢/١	٦/١ + ٦/١
			٤/١ + ٤/١

نرفع بعدها درجة الحرارة حتى ٨٠ م° ونستمر عندها مدة ٣٠-٦٠ دقيقة حسب درجة عمق اللون، ومن الضروري التنويه هنا لإضافة الملح والصودا آش بشكليهما الجافين وليس المحلول منعاً لرفع حجم الحمام، في حين تتم جدولة الطريقة العادية " غير الخضراء " وفق الترتيب:

طريقة الحرارة ٨٠ م° لأصبغة الديرمارين: التركواز والأخضر			
رقم الدورة	الأول + الثاني	الثالث + الرابع	الخامس + السادس
كمية الصبغ	٢ × (٢/١)	-	-
الملح	-	٤ × (٤/١)	-
الصودا آش	-	-	٤ × (٤/١)

٦-٦- تطبيق أصبغة أحادي كلور تريازين بطريقة شركة سان كولور:

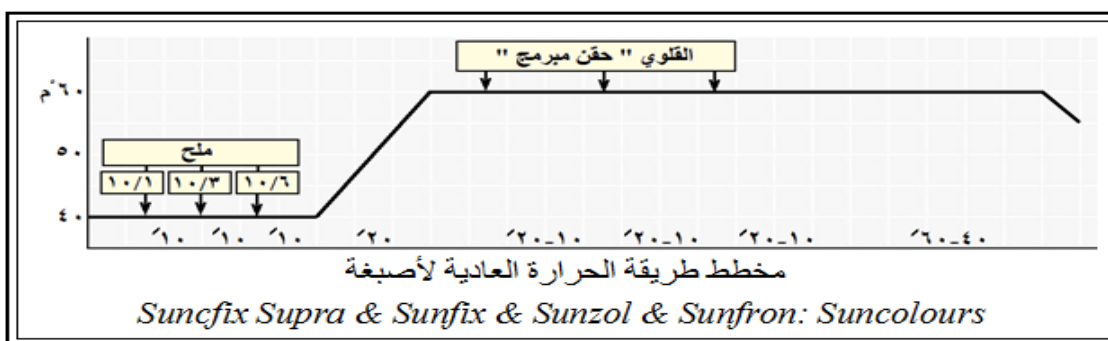


١. نضبط درجة الحرارة بين ٢٠-٣٠ م.
 ٢. بعد ١٠ دقائق نبدأ بإدخال محلول الصباغ.
 ٣. بعد ٢٠ دقيقة نبدأ بإدخال ٠,١ كمية الملح المطلوبة ونبدأ برفع درجة الحرارة.
 ٤. بعد ١٥ دقيقة وبوصول درجة الحرارة حتى ٥٠ م نضيف ٠,٣ من كمية الملح.
 ٥. بعد ١٥ دقيقة وبوصول درجة الحرارة حتى ٨٠-٨٥ م نضيف باقي الملح.
 ٦. بعد ١٥ دقيقة نبدأ بإدخال نصف كمية الصودا آش.
 ٧. بعد ١٥ دقيقة نبدأ بإضافة النصف الباقي من كمية الصودا آش.
 ٨. نستمر عند الدرجة ٨٥-٨٠ م زمنًا يتناسب مع درجة عمق اللون المطلوبة فيما بين ٣٠-٧٥ دقيقة.
 ٩. ننهي الحمام بعد مقارنة اللون ونبدأ عمليات الغسيل والتصيبين.
- وهكذا يتراوح كامل زمن العملية الصباغية فيما بين الساعتين إلى الساعتين وثلاثة أرباع الساعة، أما كميات الملح والصودا آش فنجدتها في الجدول (١١٥):

الجدول (١١٥)

كميات الملح وكربونات الصوديوم لأصبغة أحادي كلور التريازينيل بحسب سان كالر	نسبة الصباغ المئوية			
	> ٠,٥	٠,٥-١,٠	١,٠-٢,٠	< ٤%
ملح غلوبر: غ/ل	٣٠	٤٥	٦٠	٧٠
صودا آش: غ/ل	١٠	١٥	٢٠	٢٠

٦-٧- تطبيق أصبغة الفينيل سلفون V.S والأصبغة المتعددة الوظائف بحسب شركة سان كولور:



١. نضبط درجة الحرارة عند ٢٠-٣٠ م.
٢. بعد ١٠ دقائق نبدأ ضخ محلول الصباغ المصفى ثم الملح.
٣. بعد ٢٠ دقيقة نضيف نصف كمية الصودا آش.
٤. بعد ١٠-٥ دقائق نضيف النصف الباقي من كمية الصودا آش.
٥. بعد ١٠-٥ دقائق نبدأ برفع درجة الحرارة حتى ٦٠ م خلال ٢٠-٣٠ دقيقة.
٦. نستمر عند الدرجة ٦٠ م مدة ٦٠-٣٠ دقيقة حسب درجة عمق اللون المطلوب.
٧. ننهي الحمام بعد مقارنة اللون ونبدأ عمليات الغسيل والتصيبين.

وهكذا يتراوح كامل زمن العملية فيما بين الساعة والنصف إلى الساعتين وعشرين دقيقة، أما كميات الملح والصودا آش فنجدها في الجدول (١١٦):

الجدول (١١٦)

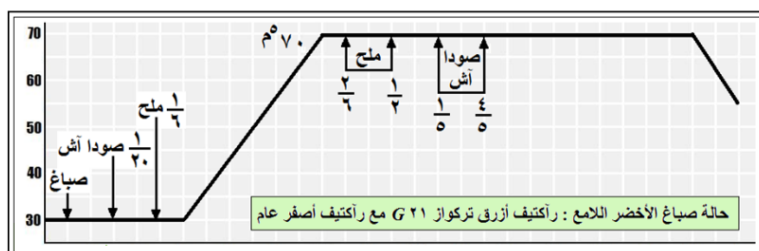
كميات الملح وكربونات الصوديوم لأصبغة فينيل سلفون بحسب صان كالر	نسبة الصباغ المثوية	٠,٥ >	١,٠-٠,٥	٢,٠-١,٠	٤,٠-٢,٠	%٤ <
ملح غلوبر: غ/ل	٢٠	٣٥	٥٠	٦٠	٨٠	
صودا آش: غ/ل	١٠	١٥	١٥	٢٠	٢٠	

٦-٨-٨- حالات خاصة:

٦-٨-٨-١- حالة اللون الأخضر اللامع: يتم تطبيق هذا اللون عادة من الصباغ الفعال الأزرق ٢١ مع صباغ فعال أصفر، لذا فإننا غالباً ما نواجه ضعفاً في تسوية هذا اللون بسبب:

- الفرق الكبير بالوزن الجزيئي للصباغ الأصفر بالمقارنة مع كتلة صباغ الفتالوسيانين.
- ألفة الصباغ الفعال الأزرق ٢١ العالية تجاه البضاعة بالمقارنة مع غيره من الأصبغة.
- عدم تجانس المحلول الصباغي بشكل كافٍ بسبب تراجع الحالة الغروية للصباغ فيه.

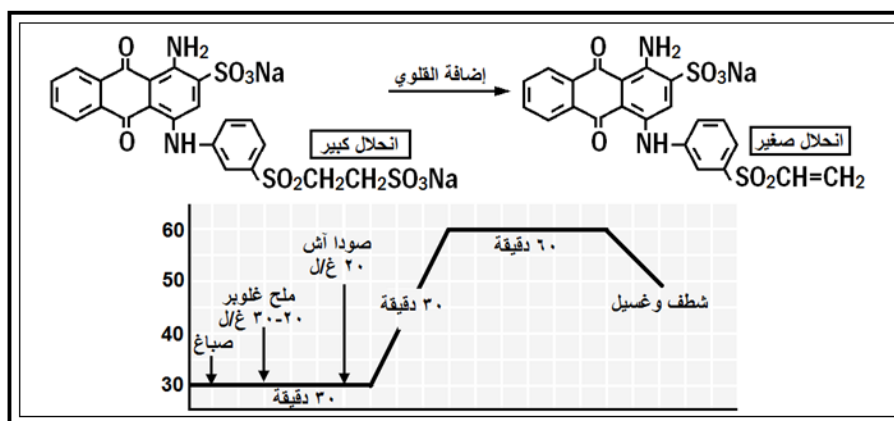
لذا فإنه من المستحسن الأخذ بطريقة الهجرة للإفادة من مزايا رفع درجات الحرارة في تعزيز عمليتي الهجرة وإعادة الهجرة وبالتالي رفع معدلات التسوية، واعتماد مبدأ تجزئة إضافة الملح والصودا آش وإضافة كمية بسيطة من القلوي عند بدء العمل كما هو مبين في الشكل (٩٨):



الشكل (٩٨)

٦-٨-٨-٢- حالة الصباغ الأزرق ١٩: نعاني عادةً من انخفاض انحلالية الصباغ الفعال الأزرق ١٩ بعد إضافة القلوي كما يبين الشكل (٩٩) كونه من نمط الفينيل سلفون VS بسبب انخفاض نسبة الحمام أو إضافة كميات ملح كبيرة ما يسبب ترسب الصباغ وتشكيله بضعاً تتسبب بتراجع درجة تسوية العملية الصباغية، لذا يُنصح بـ:

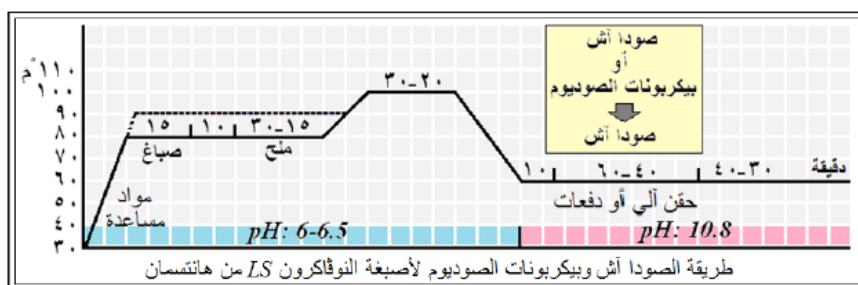
- إضافة الملح بمعدلات دون ٣٠ غ/ل مع الألوان الفاتحة أو الوسط.
- التحكم بإضافة الملح على الشكل: ٣٠ غ/ل عند البدء وقبل إضافة القلوي، ومن ثم متابعة إضافة باقي الملح (٢٠ غ/ل) عند اقترابنا من النهاية.
- التحقق من قابلية توليف الأصبغة قبل مزجها معه.



الشكل (٩٩): طريقة تطبيق الصباغ الفعال الأزرق ١٩

٦-٩- طريقة بيكربونات الصوديوم عالية التسوية: تُطبق هذه الطريقة لبطنها على البضائع الثقيلة أو الصعبة الحياكة والتخريق، أو غزول القطن المحرر (أي المعالج بتقنية الشلّة عند درجات حرارة منخفضة بمحلول مركز من هيدروكسيد الصوديوم ليكتسب بعض خواص الحرير) العالية الشراهية، أو غزول حرير الفيسكوز أو حرير النحاس النشادري، والغزول على شكل قالب الجبن Cheese أو الحرير المُثبت، حرير الفيسكوز أو حرير النحاس النشادري.

ويتم وكما هو واضح في الشكل (١٠٠) بإضافة القلوي على دفعات لتبطيء سرعة التثبيت ما أمكن عند درجة الحرارة ٦٠ م° لمدة ١٠٠ دقيقة، ويكون مردود اللون الأعظمي لبعض الأصبغة عند درجة حرارة ٤٠ م°، ونبدأ العمل بحسب هانتسمان على الشكل:



الشكل (١٠٠): طريقة البيكربونات لشركة هانتسمان

- نبدأ بإضافة المواد المساعدة مثل عوامل التحلية التسوية ونضبط درجة الحموضة عند 6.5-6~pH.
- نرفع الحرارة حتى ٨٠ - ٩٠ م° ونبدأ بإضافة المحلول الصباغي المصفى على مدى ١٥ دقيقة وننور لمدة ١٠ دقائق.

- نبدأ بإضافة المحلول الملحي على مدى ٣٠ دقيقة.
- نرفع درجة الحرارة حتى ١٠٥ م° لتعزيز معدلات الهجرة وبالتالي معدلات التسوية وننور لمدة ٢٠-٣٠ دقيقة بحسب طبيعة البضاعة الخام.

- نبرد بمعدل ٢ درجة/دقيقة حتى درجة حرارة التثبيت بحسب نوع الصباغ المطبق.
- ننور عند درجة حرارة التثبيت لمدة ١٠ دقائق حتى ضمان تمام التجانس الحراري.
- نبدأ بإضافة محلول بيكربونات الصوديوم لتتبعها بالصودا آش على مدى ٤٠-٦٠ دقيقة وصولاً حتى درجة حموضة 10.8~pH.

- نستمر عند درجة حرارة التثبيت لمدة تتناسب ودرجة عمق اللون أو نسبة الصباغ ورقم فعاليته.

٧- شطف وتصيبين الأصبغة الفعالة: يتخلف عن الحمام الصباغي جزيئات صباغية غير مثبتة تستوجب منا إزالتها كاملاً للوصول بالثباتيات على الغسيل والاحتكاك والتعرق... إلى حدودها العليا، ويتم أولاً التخلص من أكبر كمية من الملح والقلوي عبر حمامات شطف باردة يليها أو يرافقها إضافة بعض الحمض لخفض القلوية إذ لا يجوز أن تتجاوز قيمة الحموضة 8-9: pH في حمام الغلي للأصبغة من نمط أحادي كلور أو فلور التريازين كما يبين جدول ثباتية الزمر الفعالة المبينة (١٠٥) وبوسط حمضي للأصبغة من نمط ثينيل سلفون.

يتم بناء حمام التصيبين من ماء طري مع غاسل عضوي من نمط الحموض الكربوكسيلية أو البولي أكريلات أو البولي فوسفونات التي يمكنها حجز الجزيئات الصباغية المهترلة ومنعها من إعادة الترسب من جديد بعكس الغوازل العضوية المنظفة العادية، وقد وضعت شركة ICI نظام غسيل مجموعة بروسيون اكسل المتضمن:

- ثلاث حمامات شطف متتالية عند ٦٠ م° مدة كل منها ١٠ دقائق.
- حمام غلي عند ٩٠-٩٥ م° لمدة ٢٠ دقيقة وبوجود غاسل عضوي.
- حمام شطف لمدة ١٠ دقائق بدرجة حرارة ٦٠ م°.
- حمام شطف لمدة ١٠ دقائق بدرجة حرارة ٥٠ م°.

• حمام التطرية والإنهاء.

ويتعلق عدد حمامات البند الأول بدرجة عمق اللون، إذ قد يكفينا حمام واحد، أما الغاسل العضوي والذي يجب أن يكون من النوع الذي أشرنا إليه فترتبط كميته بدرجة قساوة الماء كونه يُستنزَف كعامل تحلية لربط أي أيون يحملها الماء أو الألياف السيللوزية.

٨- تعرية الأصبغة الفعالة بالهيبوكلوريت: نضطر أحياناً لقلع الأصبغة الفعالة بعد تثبيتها عند حصول خطأ ما، وتعتبر الإزالة الكلورية أنجع الطرائق، ونلجأ إليها مضطرين عندما يكون الصباغ ثابتاً أمام طريقة الإرجاع بهيدروسلفيت الصوديوم، ويتم إجراء حمام المعالجة الكلورية على الشكل:

نضيف مركباً كلورياً مناسباً مثل ٣ غ/ل هيبو كلوريت الصوديوم بوسط قلوي 10-11 pH بإضافة هيدروكسيد الصوديوم ونستمر لمدة ساعة عند درجة حرارة ٢٥ م، ثم نطبق حمامات شطف وغسيل للتخلص من البواقي الكلورية باعتماد أحد عوامل الإزالة المبينة في الجدول (١١٧):

الجدول (١١٧)

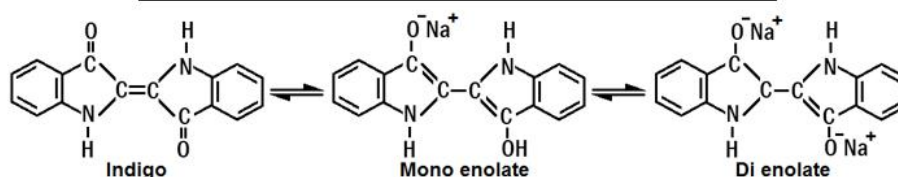
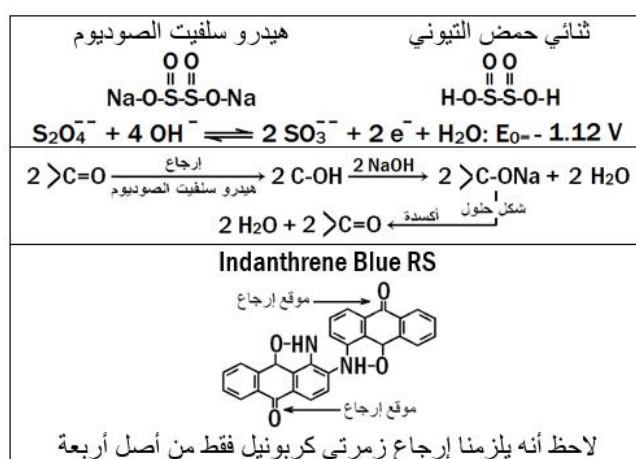
عوامل التخلص من البواقي الكلورية	
الكمية اللازمة للقضاء على ما يعادل ١ غ/ل كلور فعال	عامل الإزالة
$4 HOCl + S_2O_3^{2-} + H_2O \rightarrow 2 SO_4^{2-} + 6 H^{++} + 4 Cl^-$	تيوكبريتات الصوديوم
$4 HOCl = 2 \times 35.5 \text{ g active chlorines} = 158.1 \text{ g sodium thiosulphate}$	
١ غ/ل كلور فعال = ٠,٥٥ غ/ل تيوكبريتات الصوديوم	كبريتات الصوديوم الحامضية
$HOCl + HSO_3^- \rightarrow HSO_4^- + H^{++} + Cl^-$	
$1 HOCl = \frac{1}{2} \times 35.5 \text{ g active chlorines} = 104.06 \text{ sodium hydrogen sulphite}$	ثنائي كبريتيت الصوديوم "هيدروسلفيت الصوديوم"
١ غ/ل كلور فعال = ٢,٩ غ/ل كبريتيت الصوديوم الحامضية	
$3 HOCl + S_2O_4^{2-} + H_2O \rightarrow 2 SO_4^{2-} + 5 H^{++} + 3 Cl^-$	الماء الأكسجيني
$3 HOCl = 1.5 \times 35.5 \text{ g active chlorines} = 158.1 \text{ sodium hydrogen sulphite}$	
١ غ/ل كلور فعال = ١,٥ غ/ل هيدروسلفيت الصوديوم	الماء الأكسجيني
$HOCl + H_2O_2 \rightarrow Cl^- + H_2O + H^{++} + O_2$	
$1 HOCl = 35.5 \text{ g active chlorines} = 34.02 \text{ hydrogen peroxide}$	
١ غ/ل كلور فعال = ٠,٤٨ غ/ل ماء أكسجيني ١٠٠% = ٠,٨ غ/ل ماء أكسجيني ٥٠% = ١,٢١ غ/ل ماء أكسجيني ٣٥%	

البحث الثالث

صباغة الألياف السيللوزية بأصبغة الأحواض

١- المقدمة: تتميز أصبغة الأحواض بعدم قابليتها للانحلال بالماء، وبالتالي عجزها عن عمليتي الهجرة أو الانتشار إلى أعماق الألياف السيللوزية، ولكن يمكننا بإرجاعها لشكل إينولي في حوض الصباغة أن نمكنا من الانحلال ما يتيح لها إمكانية الهجرة والانتشار لنعود ونؤكسدها من جديد لتفقد قدرتها على الانحلال بعد أن تصبح حبيسة البنية السيللوزية كصباغ ثابت.

تتم عملية الإرجاع على أكسجين زمر الكربونيل القابلة للإرجاع بمحلول هيدروسلفيت الصوديوم في وسط قلوي لنحصل على مركبات الليكو الحولة بالماء وفق الشكل (١٠١):



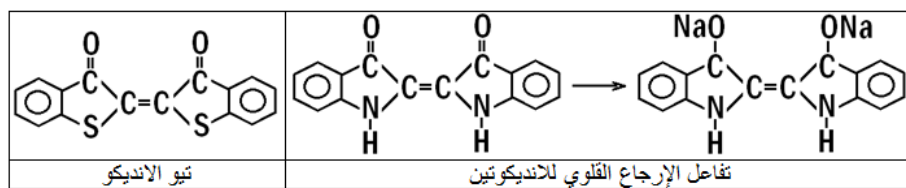
الشكل (١٠١): مبدأ وآلية تفاعلات أصبغة الأحواض

٢- تصنيف أصبغة الأحواض: تُصنّف أصبغة الأحواض في صنفين رئيسيين: مجموعة الانديكو ومجموعة الانتراكينون.

٢-١- مجموعة الانديكو: تقوم هذه المجموعة على مركب الانديكوتين كبنية أساسية أو كروموجين، والانديكوتين مركب غير ذواب يمكننا بإرجاعه في الوسط القلوي تحويله لمركب حلول عالي الألفة تجاه الألياف السيللوزية، وتتميز مجموعة الانديكو عموماً عن مجموعة الانتراكينون بكونها:

- أ- تتطلب قلوية تشغيل أقل.
- ب- دونها ثباتاً ضوئياً وثباتاً تجاه الغسيل بشروط الغسيل القلوي.

لذا فقد بذل العلماء جهودهم لتطوير هذه المجموعة بإيجاد بديلٍ عن الانديكوتين إلى أن أمكن لهم ذلك باستبداله بالتيو أنديكو الذي تحل فيه ذرة الكبريت بدلاً عن زمرة -NH- كما في الشكل (١٠٢) الأكثر ثباتاً من الانديكوتين وحتى تجاه الهيپوكلوريت نفسه:



الشكل (١٠٢)

٢-٢-٢- مجموعة الانتراكينون: وتشمل هذه المجموعة عدداً كبيراً من المشتقات التي تحوي ثنائي كيتون غير ذواب ويمكنه بالإرجاع القلوي بالهيدروسلفيت التحول للشكل الإينولي الذواب، ومن أهم مشتقاتها:

- ١- إينيل أمين انتراكينون: وتعطي مجموعة ألوان الأصفر والبرتقالي والأحمر والبنفسجي.
- ٢- منتجات تكاثف مركبات الأمينو انتراكينون مع كلور السيانور: ويتدرج طيفها من الأصفر إلى البرتقالي والأحمر، وتتميز بثباتيات عالية على النور تتراوح بين " ٥-٧ " وثباتيات جيدة على الغسيل والتبييض.
- ٣- انتراكينون اكرادون: ويتم تحضيرها من تكاثف حمض أورثو البنزوثيك مع الأمينوانتراكينون، وتم تحسينها بإدخال الهالوجينات على بنيتها، وتتميز هذه المجموعة بثباتياتها الجيدة على النور.
- ٤- البنزانترون: وتحضر بارجاع الانتراكينون إلى الأنترون الذي تتم مفاعله مع الغليسرين وحمض الكبريت، ومن ثم وبالانصهار القلوي نحصل على الفيولانترون أو ثنائي البنزانترون الجيد الثبات للضوء والغسيل والكلور.

٥- الانتنترون: أصبغة برتقالية اللون سهلة الإرجاع وقليلة الاستخدام ولها مشتقات ثنائية الهالوجين، ومن أهم أسباب تراجع استخدامها برغم ثباتياتها العالية على النور والغسيل تسببها بتحلل السيللوز.

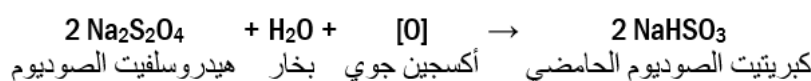
٦- البيرانترون والفلانترون: تتميز أفراد هذه المجموعة عن بعضها البعض بمدى صعوبة أو سهولة إرجاعها، وتتميز بارتفاع درجة ثباتها على النور والتي تتراوح بين " ٥ - ٧ " والتي تزداد بازدياد هلجنتها.

٧- الانتراميد: تتكون من نواتي انتراكينون أو أكثر ترتبط ببعضها عبر مجموعات إيمين -NH-، ويتم تحضيرها بتكاثف ألفا أو بيتا أمينوانتراكينون مع ألفا أو بيتا كلور الانتراكينون لتعطي مجموعة ألوان الأحمر والبرتقالي والرمادي المتميزة بثباتياتها الجيدة على النور والغسيل والكلور والغلي القلوي، وتفتقر لزهاء اللون ما يجعل منها غالباً مواداً وسطية ليس إلا.

٨- أصبغة الانتراكينون الكبريتية: تتميز هذه المجموعة باحتوائها ذرة كبريت تمكننا من استخدامها بطريقتي أصبغة الأحواض أو الأصبغة الكبريتية، وتحوي عادةً على حلقة التيازول ويتحول طيف ألوانها من الأصفر للأحمر والأزرق، وغالباً ما تكون معتدلة الثباتية للنور إضافةً إلى أن بعضها يلعب دوراً في تحلل السيللوز.

٣- مبادئ تطبيق أصبغة الأحواض: كما سبق وذكرنا فإن أصبغة الأحواض مركبات غير حلولة بالماء، ويمكننا إرجاعها بهيدروسلفيت الصوديوم في وسط قلوي تحويل الزمرة الكيتونية لزمرة هيدروكسيلية لا تلبث أن تتصبن بكاتيون الصوديوم لتتحول لمركبٍ حلول يمكنه الهجرة ومن ثم التغلغل والانتشار في عمق الألياف، وبأكسدته يعود مركباً غير حلول وحبيس البنية السيللوزية مانحاً إياها اللون.

٣-١- تفكك هيدروسلفيت الصوديوم: يتأكسد هيدروسلفيت الصوديوم بالهواء ويتخرب معطياً كبريتيت الصوديوم الحمضي:



لذا ولعدم ثباتية كلٍ من الهيدروسلفيت والبيكربيت في الوسط الحمضي فإننا نلجأ لجعل الوسط قلوياً منعاً لتفككهما للكبريت الحر والمشتقات الكبريتية الأخرى. وطُرحَت بسبب سرعة تأكسد الهيدروسلفيت مرجعات بديلة مثل مادة الرونجال أ:



٢-٣- **تكوين وثباتية مركبات الليكو:** يتشكل مركب الليكو عند إرجاع الزمر الكيتونية للصبغ بالهيدروسلفيت في الوسط القلوي، لذا ترتبط كمية الهيدروسلفيت اللازمة أساساً بعدد الزمر الكيتونية الداخلة في تركيب الصبغ، إضافةً لكمية أخرى بدل الفاقد الممكن تفاعله مع أكسجين الهواء الجوي، في حين ترتبط كمية هيدروكسيد الصوديوم بعدد الزمر الكيتونية فقط لانعدام تأثير أي عامل آخر إلا في حال وجود مركبات قابلة للتصبن في الحوض أو الألياف السيلولوزية، إذ تستلزم كل مجموعة كيتونية جزئي قلوي واحد، وبذلك نرى أن لكل صبغ كميتي هيدروسلفيت وهيدروكسيد صوديوم محددتين علينا الأخذ بهما لضمان نتيجة عمل أفضل، وهذا ما يدفع بالشركات المنتجة للأصبغة عموماً بتصنيف أصبغتها للألوان المركبة بحيث تتقارب عناصرها في احتياجها لـ:

١- كميات: هيدروسلفيت الصوديوم، هيدروكسيد الصوديوم، الملح.

٢- درجة الحرارة.

٣- العوامل المساعدة الأخرى كعوامل التسوية والتحلية ...

٣-٣- **تأثير درجة الحرارة:** لدرجة حرارة الحمام الصباغي أهمية كبيرة لأن ارتفاع درجات الحرارة عموماً يعزز امتصاص الأصبغة ومعدلات التسوية و ... لذا ينصح البعض بالبداية بعملية الصباغة بدرجات حرارة أعلى من المطلوبة لنتبعها بتبريد لتحقيق أعلى درجات استنفاد للحمام، وهذا ما يُطبق غالباً مع المجموعتين الأولى والثانية، على العكس من المجموعة الثالثة التي يرتفع معدل امتصاصها مع ارتفاع درجات الحرارة، لذا فإننا نبدأ الحمام بدرجات الحرارة المنخفضة لتحقيق أعلى درجة تسوية ممكنة ونرفع درجة الحرارة شيئاً فشيئاً وصولاً لدرجة الحرارة المطلوبة.

٣-٤- **تأثير عوامل التسوية:** لمواد التسوية أهمية كبيرة في الحمام الصباغي لتحقيق عملية صباغة متجانسة، ويمكننا فهم دورها من خلال فهمنا لآلية العملية الصباغية، إذ تتم عملية انتقال الصبغ من المحلول للألياف عبر مرحلتين أساسيتين:

• هجرة الصبغ من المحلول حتى سطح الألياف.

• انتشار الجزيئات الصباغية باتجاه عمق الألياف.

فالأصبغة العالية معدلات الانتشار تستطيع تحقيق تسوية وتجانس ذاتي بعد بعض الوقت لحركتها المستمرة، في حين تحتاج الأصبغة المنخفضة معدلات الانتشار مواداً تساعدها على رفع معدلات التجانس عبر عدة آليات من أهمها:

أ- **عوامل التسوية المؤخرة:** وتوزع في فئتين أساسيتين: فمنها ما يتم امتصاصه من قبل الألياف، ومنها ما يرتبط بالصبغ، والفئة الأولى تمنع من الارتباط السريع لجزيئة الصبغ بالألياف، والفئة الثانية تحد من سرعة تحرك الجزيئة بما يدعم تحقيق شروط عملية بناء أكثر انتظاماً، وأهم ما يعيب هذه المجموعة تسببها بفقدان ما يقارب ١٠-٢٠% من الصبغ، ونجد منها الكاتيوني واللاأيوني.

ب- **عوامل التسوية المعيقة على البارد:** ويقوم مبدأ عملها على دورها المعيق بشروط درجات الحرارة المنخفضة والذي يتخامد مع ارتفاع درجة الحرارة ونكون أننا قد حصلنا على مستوى التسوية المطلوب.

ج- **عوامل التسوية غير المؤخرة:** ويقوم مبدأ عملها على التفاعل مع الجزيئات الصباغية الضعيفة الانحلال بالماء لتشكيل جملة أكثر انحلالاً، وبالتالي أكثر قدرة على التحرك والانتشار.

د- عوامل التسوية المشتتة والمحسنة للانتشار: تحد من تجمع الأصبغة بحالتها المرجعة، وبالتالي ترفع من قدرتها على الانتشار والتغلغل.

٤- تقنيات تطبيق أصبغة الأحواض: وبناءً على فهنا لألية العملية الصباغية، وثباتيات الهيدروسلفيت فقد أمكن وضع ثلاث تقنيات صباغة مختلفة:

- طريقة الملح الصوديومي الذائب لمركبات الليكو.
- طريقة مركب الليكو الحمضي.
- طريقة البيغمنت.

كما تم تصنيف أصبغة الأحواض لخمس مجموعات بحسب الشروط الأمثل لتطبيقها: درجة الحرارة، نسبة الملح، نسبة القلوي أو الهيدروسلفيت...

٤-١- مجموعات أصبغة الأحواض التطبيقية:

- المجموعة الأولى: تحتاج لدرجات حرارة من ٢٠-٣٠ م، ولكميات بسيطة من هيدروكسيد الصوديوم، وإضافات ملح محدودة.

- المجموعة الثانية: تحتاج لدرجات حرارة من ٤٠-٥٠ م، ولكميات أعلى من هيدروكسيد الصوديوم دون الحاجة للملح.

- المجموعة الثالثة: تحتاج لدرجات حرارة ٦٠ م، ولكميات أعلى من هيدروكسيد الصوديوم ودون الحاجة للملح.

- المجموعة الرابعة: تحتاج لطرائق تحضير حمام خاصة إضافة لضرورة وجود بعض العوامل المبعثرة لمنع تجمعها على بعضها البعض، ولا نحتاج معها للملح إذ يستنفذ حمامها كاملاً بدرجة حرارة ٥٠ م، ويتميز أفرادها عن بعضهم البعض بقدر احتياج كل منهم لهيدروكسيد الصوديوم.

- المجموعة الخامسة: ومعظم أفرادها من الأصبغة السوداء التي تحتاج لدرجة حرارة ٨٠ م، وكميات كبيرة من هيدروكسيد الصوديوم دون الحاجة للملح.

٤-٢- طريقة الملح الصوديومي الذائب لمركبات الليكو: تقوم هذه الطريقة على إضافة هيدروسلفيت الصوديوم

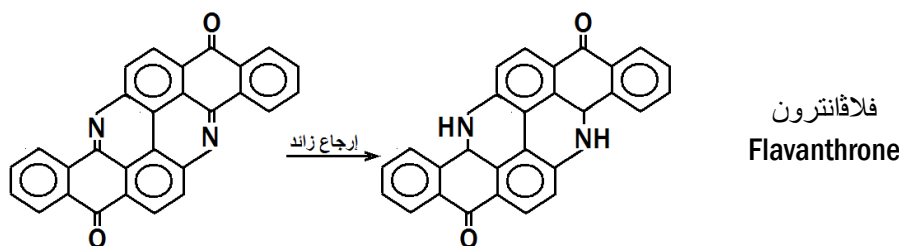
مع هيدروكسيد الصوديوم للصبغ مباشرةً بحيث تبدأ عملية امتصاص الأصبغة مع بدء عملية الصباغة، ويتوجب علينا معها الأخذ بالشروط المثلى لتطبيق العملية الصباغية استدراكاً لأخطاء قد تقع بها مثل:

أ- ظاهرة التملح Salted - out: وتحصل لبعض الأصبغة عند ارتفاع نسبة أيونات الصوديوم في المحلول لذا لا يمكننا تطبيقها من حمامات عالية التركيز، أو ذوات نسب حمامات منخفضة.

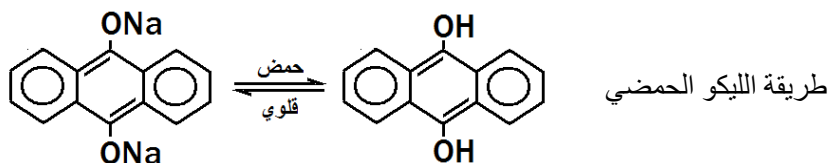
ب- ظاهرة التحلل الإرجاعية Over - reduction: ينفذ صبغ الاندانترين الأزرق RS مثلاً للإرجاع الزائد بفعل ارتفاع درجة الحرارة وزيادة الهيدروسلفيت ونقصان هيدروكسيد الصوديوم ويتجه ظل نحو الاحمرار كونه يحوي في حلقاته أزوتاً واحداً وأربع مجموعات كربونيل لا نحتاج إلا لإرجاع اثنين منها فقط.

ج- ظاهرة فقدان الهلجنة الإرجاعية Dehalogenation: إذ تُكون بعض الأصبغة بفعل شروط التشغيل القاسية مركبات ليكو غير ذوابة وبالتالي غير قادرة على الدخول في العملية الصباغية ما يفقدنا بعضاً من الصباغ، وبالتالي تغيير اتجاه اللون لدرجة تزيد أو تقل بقدر ابتعادنا عن الشروط المثالية للعمل.

د- ظاهرة تغير التركيب الإرجاعية Molecular rearrangement: ونجد هذه الظاهرة مع أصبغة الفلاقترون Flavanthron التي تعطينا لوناً بنياً مخضراً بسبب تشكل هيدرات الفلاقترون بشروط درجات الحرارة العالية ما يعني تغييراً لاتجاه اللون والثباتيات على السواء، وعلى الشكل:



٤-٣- طريقة الليكو الحمضي: تحضر الأصبغة بهذه الطريقة على شكل معلقات مبعثرة في الماء بطريقة إرجاع الصباغ بالهيدروسلفيت وهيدروكسيد الصوديوم، ومن ثم معادلة القلوي الزائد وفق المعادلة:



ويتميز المركب الناتج بسهولة ذوبانه بالوسط القلوي، ويكون الليكو الحمضي عادةً على شكل حبيبات صغيرة معلقة مع مواد مبعثرة وحافطة تحافظ على سلامة المعلق وتمنع تجمع حبيباته لوجود ملح متأين يرفع عمر المعلقات لأسابيع.

والليكو الحمضي ليست له قابلية للألياف السيللوزية، ولكنه يتحول للملح الذواب بتأثير القلوي والمواد المرجعة بعد امتصاصه على البضاعة الخام، لذا يمكننا استخدامه بعد غمر البضاعة به للوصول إلى درجة التسوية المطلوبة حيث تبدأ عمليات الإرجاع والأكسدة وصولاً لصباغة متجانسة.

٤-٤- طريقة البيغمنت: انتشرت هذه الطريقة بشكلٍ واسعٍ وبخاصةً في الطرائق المستمرة، إذ يتم توزيع الجزيئات الصباغية بحالتها الأصلية أولاً لنضمن تسويتها العظمى والممكن تحصيلها عندما يكون طحن الصباغ وتحضيره غروياً كما هو حال أصبغة Colloisol: BASF والتي تصل بأقطار حبيباتها حتى ٢-١٠ ميكرون، ثم نبدأ بإضافة العامل المرجع وهيدروكسيد الصوديوم لتبدأ العملية الإرجاعية بالمكان ولتتبعها العمليات التالية من الشطف والأكسدة بعد التحقق من الوصول لعمق واتجاه اللون.

٥- الأكسدة: تتأكسد معظم أصبغة الأحواض بمجرد عصرها وغسلها وتعريضها للهواء، في حين تحتاج بعض الأصبغة لشروط أكسدة أكثر قوة تضطرنا معها لاستخدام كيماويات كـ فوق الأكاسيد والهيبيكلوريت والبيكرومات... وقد تؤدي شروط الأكسدة القوية لظاهرة فوق الأكسدة التي تخفض من درجة زهاء اللون عند استخدام البيكرومات ما يوجب علينا التعامل مع مرحلة الأكسدة بحذرٍ وبمؤكسدٍ مناسب.

٥- التصيبين: تهدف عملية التصيبين إلى التخلص من جزيئات الصباغ الزائد على سطح الألياف والتي لم تتمكن من الاختراق خلال العملية الصباغية، وبالتالي فإنها تهدف لرفع الثباتات جميعها ودرجة زهاء اللون بسبب تبلور جزيئات الأصبغة عبر عملية التسخين وبالتالي رفع درجة انعكاس الضوء الساقط عليها كما بينت أشعة X، وكلما ارتفعت درجة حمام التصيبين قل الزمن اللازم لإنجاز عملية التبلور لذا فإننا نطبقها عند درجة حرارة الغليان وبوجود منظف بوسيط قلوي من كربونات الصوديوم.

تطبيق أصبغة الأحواض " السولانترين " بطريقة شركة ICI

سنعرض لمبادئ تطبيق أصبغة السولانترين لشركة ICI كمثالٍ عملي لتطبيق أصبغة الأحواض:

١- مقدمة: تستخدم أصبغة السولانترين كأصبغة أحواض مع الألياف السيللوزية: القطن، الكتان، حرير الفيسكوز ومزائجهم، ونجدها عادةً على شكلين اثنين:

أ- مجموعة أصبغة السولانترين والكالدون السائلة: مجموعة ذات قدرات تبعثر عالية، وتستوجب منا حمايتها من التجمد، تناسب تجهيزات الوزن الآلية وتقنيات البعثرة السريعة للاستخدامات الفورية، كما تناسب آلات الصباغة ذات معدلات التدفق العالية لانخفاض رغوتها وإمكانية استخدامها بالطرائق المستمرة.

ب- مجموعة أصبغة السولانترين والكالدون الميكروية: مجموعة ذات قدرة تبعثر عالية بالماء بالتحريك العادي عند درجة حرارة ٤٠-٥٠ م° أو بعجنها مع الماء الدافئ أو البارد قبل تمديدها، وتتميز عموماً بسهولة تداولها ووزنها مع تشكل أصغري للغبار أولاً، وثبات معلقها ما يؤهلها لأن تناسب طرائق صباغة البيغمنت بالطرائق المتقطعة أو المستمرة ثانياً.

٢- تصنيف أصبغة السولانثرين: تصنف في ثلاث مجموعات بحسب شروط التطبيق التالية بطريقة الاستنزاف:

١. درجة الحرارة التي تحقق المردود الأعظمي.

٢. تراكيز أو كميات هيدروكسيد الصوديوم والهيدروسلفيت اللازمة.

٣. تأثير إضافة الملح على معدلات الاستنزاف.

أي أنه يمكننا جدولتها على الشكل المبين في الجدول (١١٨).

ولا توجد حدود فصل دقيقة بين معظم الأصبغة للحصول على المردود الأعظم لذا فإن الطريقة الأمثل عند العمل مع مجموعة مركبة من الأصبغة الأخذ بالطريقة الملائمة للمكون الأكبر منها. ويتغير اللون بتغيير نسبة ماء الحمام لاختلاف كمون الإرجاع فيما بين الحالتين، أما تأثير الملح فإنه أقل أهمية بالنسبة لخواص التسوية عموماً إلا مع الألوان الغامقة.

الجدول (١١٨)

مجموعة أصبغة السولانثرين ICI: Solanthrene				
الطريقة	إضافة الملح	درجة قلوية الحمام	درجة الحرارة المثوية العظمى	مجموعة الصباغ
١	لا يلزم	عالية	٧٥-٥٥	عالية الألفة
١ خاصة			٧٥-٦٠	اللون الأسود
٢	يُفضل	متوسطة	٥٠	متوسطة الألفة
	يلزم		٣٠-٢٠	منخفضة الألفة

٣- مبادئ الصباغة:

٣-١- عموميات: كما سبق وذكرنا فإن أصبغة الأحواض أصبغة غير ذوابة بالماء لذا لا بد لنا لاستنزافها من تحويلها لمركب ذواب عبر عملية إرجاعها بالهيدروسلفيت بوسط قلوي لنحصل على مركب الليكو ذي اللون المغاير للون الصباغ الحقيقي والذي لا يمكننا الوصول إليه إلا عبر عملية أكسدة، وترتبط قدرات الحمام الإرجاعية كثيراً بتهويته بدرجات الحرارة التي تزيد عن ٧٠-٩٠ م ما يضطرنا لإجراء اختبار بورق الأحواض الأصفر أثناء عملية الصباغة والذي يجب أن يعطينا لوناً أزرقاً ملكياً غامقاً خلال ١-٢ ثانية في عينة من محلول الحمام لا يلبث أن يتحول ببطء إلى اللون الأخضر الغامق كما في الشكل (١٠٣)، ومن الضروري الالتزام بنسب تركيب الوسط المرجع بحيث يضاف ١,٢ لتر محلول هيدروكسيد الصوديوم ٣٧ بوميه لكل ١ كغ هيدروسلفيت الصوديوم.



الشكل (١٠٣): ورق الأحواض الأصفر Vat yellow paper

٣-٢- نوعية الماء: من أساسيات بناء الحمامات الصباغية استخدام الماء اليسر وإلا يتوجب علينا الاستعانة بعوامل التحلية الملائمة، ويتوجب علينا عند صباغة القطن الخام رفع نسبة عوامل التحلية المضافة بقصد تشكيل معقدات مع كاتيونات الكالسيوم والمغنسيوم التي تستنزف من هذه الغزول باتجاه ماء الحوض، كما يتوجب الانتباه إلى أن الماء وبخار الماء يستنزف بعض الكاتيونات المعدنية كأيونات الحديد من الأنابيب والتجهيزات التي تعمل من خلالها ما يستوجب علينا التعامل مع أفضل التجهيزات أولاً وأخذ الحيطة باستخدام عوامل التحلية ثانياً.

٣-٣- تحضير الحوض: يستخدم لبعثرة ٢ جزء من أصبغة السولانترين الميكروية وبدرجة حرارة ٥٠-٦٠ م° جزء من الماء اليسر مع ٦,٢٥ جزء من محلول هيدروكسيد الصوديوم ٣٨ بوميه مع نثر وتحريك ٢,٥ جزء من الهيدروسلفيت، وتُحرَك بلطف لمدة ١٠ دقائق مع المحافظة على درجة الحرارة.

وعند حل لون مركب من مجموعة أصبغة فإننا نأخذ بطريقة المكون الأكبر نسبة تداركاً للوقوع بأخطاءٍ قد تقع بها مثل تفاعلات نزع الهالوجين، الحلمهة، ترسب أو تبلور الأصبغة في طور محلول الليكو.

كما يُستحسن إضافة جزء أو أكثر من هيدروكسيد الصوديوم والهيدروسلفيت لحوض الصباغة تداركاً لأي فعل أكسدة قد يقع أثناء العمل، ويُستحسن تصفية مواد الحمام عبر منخل ناعم ضماناً لمحلول ليكو ممتاز.

٣-٤- طريقة البيغمنت الأولي: ونلجأ لهذه الطريقة على البارد أو الساخن عادةً عند احتمال حصول أخطاء أثناء العمل أو المواد كماً ونوعاً وذلك بغية الوصول لمستويات التسوية العليا بضمان التبعثر الجيد لأصبغة السولانترين قبل إضافة ما يلزم من الهيدروسلفيت وهيدروكسيد الصوديوم.

٣-٥- الكهرليات: يستخدم ملح غلوبر أو ملح الطعام لرفع معدلات استنزاف المجموعة الثانية وبخاصة عند ارتفاع نسبة الحمام، ويستحسن العمل مع ملح غلوبر لاحتواء ملح الطعام بعض كاتيونات الكالسيوم والمغنزيوم...، وتتم إضافة دفعة الملح الأولى والتي قد تكون ٢٥ - ٣٠% من كامل كمية الملح بعد مرور ثلاثين دقيقة على الصباغ في مرحلة الليكو كونها تؤدي لارتفاع ملحوظ في رفع معدلات الاستنزاف.

٣-٦- العوامل المبللة: إن إضافة العوامل المبللة أهمية كبيرة جداً في تحقيق المستويات العليا من التسوية من خلال التشرب المنتظم للأصبغة على الخامة أولاً وعلى رفع معدلات الامتصاص ثانياً، وعلينا المحافظة على الحدود الدنيا من الرغوة تجنباً لحدوث الأكسدة السطحية ولتشكل الزبد، كما يتوجب علينا تجنب المبللات اللاأنيونية كونها تؤدي لكبت أو تخميد أصبغة الأحواض.

٣-٧- عوامل التسوية: يستلزم العمل مع الأصبغة العالية الألفة كأصبغة المجموعة الأولى إضافة بعض عوامل التسوية التي تخفض من سرعة استنزاف الأصبغة في المراحل الأولى للعملية الصباغية دون أن تؤثر في النهاية على مردود العملية ككل.

٤- عملية الأكسدة:

٤-١- المعالجة الأولية: تتم المعالجة الأولية بعد إنهاء الحمام الصباغي القلوي الحاوي على مركبات الإرجاع لنتبعه بحمام شطف للتخلص من الأصبغة والكيماويات الزائدة وغير المستنزفة، وغالباً ما يُعتبر حمام الشطف الأولي المرحلة الأولى لحمام الأكسدة.

٤-٢- كيماويات الأكسدة: غالباً ما يتم الاعتماد على المركبات الأكسجينية لإجراء عملية الأكسدة، مثل بربورات أو بركربونات الصوديوم، الماء الأكسجيني، ويرتبط اختيارنا للعامل المؤكسد بالتجهيزات والتوابع والكلفة، وترتبط كمية العامل المؤكسد اللازمة بـ:

١. درجة عمق اللون.

٢. فعالية أو مردود مرحلة الشطف. أو نسبة بواقي الصباغ من الحمام الصباغي على القماش.

وتتبع أهمية المؤكسدات المذكورة من فعاليتها على أساس التراكيز في الجدول (١١٩)، وتتم المعالجة بالكيماويات المؤكسدة عادةً لمدة ١٥ — ٢٠ دقيقة على آلات: الجيكر، الونش وغيرها، وحسب درجة الحرارة الواردة في الجدول.

الجدول (١١٩)

تراكيز المؤكسدات اللازمة بحسب أصبغة السولانترين لشركة ICI								
الجيكر		الآلات الدوارة		الونش		غاسل مستمر		العامل المؤكسد
درجة مئوية	غ/ل أو مل/ل	درجة مئوية	غ/ل أو مل/ل	درجة مئوية	غ/ل أو مل/ل	درجة مئوية	غ/ل أو مل/ل	
٦٠-٥٠	٥-٣ ٢	٥٠	٣-٢ ٢-١	٥٠	١-٠,٥	٦٠-٥٠	٣-٢ ٢-١	ماء أكسجيني ١٣٠%

٦٠	٥-٣		٣-٢		١,٥-١	٧٠-٦٠	٥-٣	بربورات الصوديوم
٢٠	٢٠	٢٠	١٠					هيبوكلوريت الصوديوم

٥- التصيبين: يتم إنهاء المعالجة بإجراء حمام تصيبين عند درجة حرارة الغليان لنزع بقايا الأصبغة من سطح القماش وبالتالي رفع درجة نقاء اللون والثباتيات عبر عمليات التبلور التي تجري بشروط درجة حرارة الغليان.

٦- صباغة الغزول: سنتكلم هنا عن صباغة الغزول بثلاث طرائق: طريقة الليكو، طريقة درجات الحرارة العالية، طريقة نصف البيغمنت.

٦-١- صباغة الغزول بطريقة الليكو: يتم تحضير وتخمير الحوض لمدة ١٠ دقائق وبدرجة حرارة ٥٠-٦٠ م قبل إضافته للآلة، ويؤخذ بتراكيز الهيدروسلفيت وهيدروكسيد الصوديوم من جدول التراكيز، إذ يضاف للآلة أولاً العامل المبلل ومن ثم ترفع درجة الحرارة حتى الغليان لطرد الهواء من الحوض ونستمر على ذلك مدة ١٠ دقائق نتبعها بالتبريد حتى نصل لدرجة حرارة الحمام المطلوبة.

يُصَفَى محلول الليكو ويضاف للآلة على دفعتين أو أربع وعلى الاتجاهين: من الداخل للخارج ومن الخارج للداخل للآلات المزودة بهذا النظام، ومن الأفضل التحكم باتجاه تدفق السائل بحيث يبدل اتجاهه كل ٢-٣ دقائق لمدة ١٥ دقيقة يصبح بعدها التبديل كل ٤ دقائق لنتابع الصباغة لمدة ١٥-٦٠ دقيقة (حسب درجة عمق اللون) وبحيث تتم إضافة محلول الملح على دفعات: أولها بعد ٣٠ دقيقة من بدء زمن الصباغة وبحيث تعادل ٢٠ — ٢٥% من كامل كمية الملح، ونزيد هذه الكمية شيئاً فشيئاً حتى إنهاء الحمام.

٦-٢- صباغة الغزول عند درجات الحرارة العالية: تطبق هذه الطريقة التي تجري عند درجة حرارة ٨٠ م بقصد رفع درجة التسوية لحدودها العليا، ويُصَحَّح بها عند صباغة القطن الممرسز أو حرير الفيسكوز، وتتميز بعدم ضرورة تبريد الحمام عند انتهاء عملية الصباغة برغم أن بعضهم يُفضل التبريد حتى ٥٠ م حسب الطريقة رقم ٢ الخاصة بالألوان الغامقة على غزول القطن غير الممرسز للوصول لأعلى درجة عمق لون ممكنة.

وتتم إضافة ٥-٢ غ/غ نترت الصوديوم أو غلوكوز لحوض الصباغة عند العمل مع أصبغة حساسة لفوق الإرجاع وقبل وصول الحمام حتى الدرجة ٦٠ م، وأخيراً نشطف ونؤكسد.

٦-٣- صباغة الغزول بطريقة نصف البيغمنت: تلائم هذه الطريقة طرائق الصباغة الآلية خاصة حيث تتم جميع الإضافات على البارد وعند البدء، وتكمن ميزات هذه الطريقة في بطء معدلات إرجاع حوض الصباغة على البارد، وأيضاً بطء استنزاف الصباغ بما يفسح المجال لتجانس توزع الأصبغة على كامل الغزل وقبل أي استنزاف، ويمكننا توصيف هذه الطريقة عموماً بالخطوات:

١. نضيف كمية هيدروكسيد الصوديوم، وننور الحمام عند درجة حرارة ١٥-٢٠ م.
٢. نضيف الصباغ المبعثر جيداً بعد تصفيته ويدور.
٣. نضيف كمية الهيدروسلفيت اللازمة على مدى ٢-٣ دورات.
٤. نتابع عملية الصباغة لمدة ٢٠ دقيقة.
٥. نبدأ برفع درجة الحرارة بمعدل ١ درجة / دقيقة.
٦. نتابع الصباغة لمدة ٢٠-٣٠ دقيقة حتى الوصول للاستنزاف والتسوية العاليتين.
٧. نشطف في النهاية ونؤكسد.

ملاحظات:

- تتم جميع الإضافات عبر المرحتين: من الداخل للخارج وبالعكس.
- ترفع درجة حرارة الحمام حتى ٧٥-٨٠ م أثناء المرحلة النهائية للصباغة لتحقيق أعلى درجتي تخريق وتسوية ممكنتين.
- تُرفع درجة حرارة الحوض حتى ٧٥ - ٨٠ م للألوان الغامقة - فوق ٣% - لتتحقق أعلى ثباتية احتكاك ممكنة.
- تتم إضافة نترت الصوديوم أو الغلوكوز بنسبة ٢ - ٣ غ/ل وبدرجة حرارة ٧٥ - ٨٠ م للأصبغة الحساسة لفوق الإرجاع.

- تضاف العوامل المؤخرة قبل إضافة الهيدروسلفيت.

وعلينا إحكام عملية لف الغزول ليكون ضخ السائل من خلالها ضخاً نظامياً عند الدرجة ٢٠-٣٠ م ومن ثم ترفع درجة الحرارة حتى ٤٠-٤٥ م ليضاف محلول الهيدروسلفيت على دفعات وخلال زمن ٣٠-٤٠ دقيقة (الزمن الأطول للألوان الفاتحة) عبر مضخة خاصة لمحلول الهيدروسلفيت يمكننا التحكم بغزارتها ومزجاً مع ١٠% من كامل كميات هيدروكسيد الصوديوم.

٦-٤- صبغة الغزول بطريقة البيغمنت عند درجات الحرارة العالية: تُستخدم هذه الطريقة فقط مع الغزول الثقيلة التي يصعب تدفق السائل من خلالها بشروط درجات الحرارة المنخفضة، إذ تجري مرحلة الصبغة بالبيغمنت قبل إضافة القلوي عند الدرجة ٨٠ م لضمان الوصول لمعدلات التدفق العالية حيث ترتفع نسبة صباغ البيغمنت المستنزفة داخل الألياف وبصورة منتظمة بسبب ازدياد تبعثر البيغمنت عند درجات الحرارة العالية، وتتم السيطرة على كامل العملية من خلال التحكم بإضافة القلوي، ويمكننا توصيف هذه الطريقة بسلسلة الخطوات:

١. نرفع حرارة الحمام حتى ٦٠ م مع المحافظة على درجة تبعثر الأصبغة ثم حتى ٨٠ م بمعدل ٢ م/د.

٢. نبرد حتى ٦٠-٧٠ م.

٣. نضيف محلول هيدروكسيد الصوديوم اللازم.

٤. نضيف هيدروسلفيت الصوديوم.

٥. نتابع عملية الصبغة لمدة ٣٠ - ٤٠ دقيقة نتبعها بإضافة الملح.

٦. بعد الانتهاء نشطف ونؤكسد.

ملاحظات:

- تستخدم هذه الطريقة بشكل خاص مع الألوان الفاتحة حتى الوسط.

- قد نلجأ لتبريد الحمام حتى ٥٠ م ولمدة ١٥ دقيقة لرفع نسبة الاستنزاف وفق طريقة الصبغة ٢.

- تتم إضافة نترت الصوديوم أو الغلوكوز بمعدل ٢-٥ غ/ل مع الأصبغة الحساسة لفوق الإرجاع عندما تتم عملية الإرجاع خارج المجال ٧٠ - ٨٠ م.

٦-٥- الشطف والأكسدة: علينا التنويه أولاً بوجود إجراء جميع معالجات الشطف وفق الاتجاهين، ونحتاج عموماً لما يقارب ٢-٤ حمامات شطف لخفض درجة القلوية حتى 9-10 pH: من أجل كيماويات الأكسدة.

وعلينا استخدام الماء اليسر في عمليات الشطف وتجنب الوصول لمحلول الليكو الحمضي عند انخفاض درجة القلوية عن 10 pH: تداركاً لتشكل رواسب تخفض من ثباتية الغزول على الاحتكاك في نهاية العملية الصباغية، ويُستحسن إضافة بعض هيدروكسيد الصوديوم وهيدروسلفيت الصوديوم بمعدل ١ غ/ل في حمام الشطف الأول لتجنب ترسب البيغمانات على سطح الغزل وخاصة مع الألوان الغامقة.

٧- الصبغة على الجيكر:

٧-١- الطريقة العامة والمبادئ: نبدأ بالأهمية مع خياطة الأثواب بانتظام وقوة، ويستحسن وضع قطعة قماش إضافية في بداية ونهاية البضاعة لنتمكن من حمام منتظم على كامل القماش الواجب تلقيمه بطريقة لا تكسير أو تجعد معها، إضافة لضرورة أن تكون الحواشي منتظمة فوق بعضها البعض طوال فترة حمام الصبغة منعاً لدخول الهواء على أحد أطراف القماش وبالتالي أكسدتها باكراً وتلونها بلون مختلف.

وعلينا قبل البدء بحمام الصبغة تحضير البضاعة بشكل جيد عبر عمليات الغسل والتبليل وضبط نسبة الحمام ٤/١ للوصول لأقل درجة تباين في اللون على امتداد طول القماش، والتأكد من تمام التخلص من آثار كاتيونات الكالسيوم والمغنزيوم تداركاً لأي ترسب لمحلول الليكو.

ويتطلب تحضير الحمام الأبيض درجة حرارة الصبغة مع هيدروكسيد الصوديوم والهيدروسلفيت مع مبلل ومنظف، لذا دور الجيكر بعد إضافة هذه المواد للوصول لتجانس توزع هذه المواد والتخلص من بقايا الماء الأكسجيني ووصولاً لدرجة الحرارة اللازمة لنبدأ بإضافة الصباغ المُرجع على مدى دورتين أو أكثر حسب طول القماش.

ندور ٦-٨ دورات ولمدة ٤٥ - ٦٠ دقيقة بدرجة حرارة ثابتة ونتابع اختبار شروط العمل للتحقق من ثباتها باستمرار عبر ورق الأحواض الأصفر ونضيف ما يلزم من القلوي والهيدروسلفيت في حال نقصهما، وأخيراً نفرغ الحمام (دون توقف حركة الجيكر) ونشطف بالماء البارد دورتين إلى أربعة حسب درجة عمق اللون، ثم نشطف ونؤكسد.

٧-٢- **طريقة البيغمنت الأولية:** تلائم البضائع السميكة والتي تحتاج لمعدلات تخريق عالية يمكننا معها تشريبها الصباغ على شكل بيغمنت على البارد عبر عملية تحضير، ويمكننا توصيف الطريقة بعد غلي وتبييض القماش على الشكل:

الدورة ١: نملاً الحمام حتى ٧٠% من الحجم النهائي المطلوب، ونضيف نصف الصباغ المبعثر جيداً ونرفع درجة الحرارة حتى ٨٠ م° وننور حتى الرأس الآخر.

الدورة ٢: نضيف نصف الصباغ الآخر ونبعثره بالماء وننور عند ٨٠ م° حتى الرأس الآخر.

الدورة ٣: نستكمل بالماء البارد حتى وصول درجة الحرارة حتى ٦٠ م°، ونضيف ثلث كمية القلوي وثلثي الهيدروسلفيت وننور دورة واحدة.

الدورة ٤: نضيف باقي القلوي والهيدروسلفيت وننور عند الدرجة ٦٠ م°.

الدورات ٥ - ٨: نتابع عملية الصباغة عند الدرجة ٦٠ م° حسب درجة عمق اللون، وأي إضافة للملح يجب أن تتم وفق طريقة الصباغة ٢ للألوان الغامقة، وتتم إضافتها على دفعتين في الدورتين ٧ و٨.

الدورتان ٩ - ١٠: نشطف بالماء البارد " شطف جاري" قبل إضافة كيماويات الأكسدة ونتبعها بعملية تصبين.

٨- **الصباغة على آلات الونش والأوفر فلو والجت:** تتم الصباغة على هذه الآلات بطريقتي نصف البيغمنت والبيغمنت الساخنة.

٨-١- **طريقة نصف البيغمنت:** تلائم هذه الطريقة آلات الأوفر فلو، إذ ندور القماش عند أقل درجة حرارة ممكنة بعد بعثرة الصباغ مع هيدروكسيد الصوديوم وقبل إضافة الهيدروسلفيت اللازم للإرجاع، وتتم مراقبة معدلات الصباغة البطيئة أثناء الحمام البارد، ويمكننا توصيف هذه الطريقة على الشكل:

١- نبدأ الحمام عند الدرجة ٢٠ م° بماء يسر يحوي عوامل تحلية وكربوكسي ميثيل سيليلوز * بمعدل ٢٥، ٣٠، ٠، ٣ غ/ل وننور لمدة ١٠ دقائق.

٢- نضيف كمية هيدروكسيد الصوديوم اللازمة والممددة بماء يسر، ويستحسن إضافة عوامل تسوية للألوان الفاتحة.

٣- نضيف الصباغ اللازم بعد بعثرته بالماء الدافئ وننور لمدة ١٠ دقائق.

٤- نضيف كمية الهيدروسلفيت اللازمة بعد حلها وننور ١٠ دقائق نتبعها برفع درجة الحرارة بمعدل ١ م°/د وصولاً لدرجة حرارة ٧٠ م°.

٥- نتابع عملية الصباغة لمدة ٣٠ - ٤٠ دقيقة لنشطف بعدها ونؤكسد ونغلي.

(* لكربوكسي ميثيل سيليلوز أرقام استبدال مختلفة، ولكل رقم استبدال فعاليته، لذا علينا أن نختار رقم الاستبدال المناسب والذي بقي من توضع وترسب الأصبغة بصورة عشوائية (المؤلف).

٨-٢- **طريقة البيغمنت الساخنة:** تفضل هذه الطريقة عند الصباغة على آلة الجت حيث نحتاج لدرجة مرونة جيدة لتحقيق دوران أمثل، إذ يتم تدوير البضاعة عند درجة حرارة ٨٠-٨٥ م° ونضيف هيدروكسيد الصوديوم والصباغ المبعثر قبل إضافة الهيدروسلفيت، وتتميز هذه الطريقة بتسويتها العالية، ويمكننا توصيفها على الشكل:

١- نبدأ الحمام عند ٤٠ م° مع الماء اليسر الحاوي ما يلزم من عوامل التحلية وننور ٥ دقائق.

٢- نضيف القلوي اللازم المذاب بالماء اليسر ونضيف عوامل التسوية حسب اللزوم.

٣- نضيف كمية الصباغ بعد بعثرتها بالماء الساخن وننور ١٠ دقائق.

٤- نرفع درجة الحرارة حتى ٨٠-٨٥ م° وننور ١٥ دقيقة.

٥- نبرد الحمام حتى ٧٠ م° " ٦٠ م° للأزرق الضاوي" ونضيف الهيدروسلفيت بعد حله بماء الحمام وننور ١٠ دقائق.

٦- نتابع عملية الصباغة لمدة ٣٠ - ٤٠ دقيقة عند هذه الدرجة من الحرارة.

٧- نشطف ونؤكسد ونصبين.

٨-٣- الأكسدة: يُستحسن إجراء عمليات الشطف على آلة الأوفرفلو بشرط المحافظة على الدوران المتواصل للبطاعة واستنزاف الحمام كاملاً وتدرجياً لمرتين أو ثلاثاً قبل إعادة ملئه بالماء اليسر ومراقبة نسب الهيدروسلفيت بورق الاختبار الأصفر وإضافة ٠,٥ غ/ل هيدروسلفيت لمنع الأكسدة السطحية المبكرة للألياف، وأخيراً نضيف كيماويات الأكسدة بعد ضبط درجة القلوية عند pH: 10.

٩- تقنيات تحسين تسوية العملية الصباغية: تمتلك أصبغة الأحواض عندما تكون في مرحلة الليكو ألفة عالية نحو الألياف السيللوزية، إذا فإن ثمة أساليب عدة متبعة لتحسين قدرتها على التسوية والتجانس، وأهمها:

١. استخدام تقنية البيغمنت.

٢. استخدام العوامل المؤخرة وعوامل التسوية والتحكم بدرجة الحرارة.

فاستخدام تقنية البيغمنت طبقت كما رأينا على الغزول والجيكر بصورة جيدة وتم شرحها بالتفصيل.

أما استخدام العوامل المؤخرة وعوامل التسوية فيهدف لخفض معدلات امتصاص الأصبغة بدايةً لتحسين هجرتها، وتستخدم هذه العوامل بتركيز تزداد بانخفاض تراكيز الصباغ وتتنخفض بارتفاعها حتى أننا لا نحتاجها مع الغوامق لخواص التسوية الأساسية العالية للأصبغة في مثل درجات عمق اللون هذه.

وتعزز الحرارة هجرة وتخريق الصباغ عند ٨٠-٨٥ م°، ونلجأ لدرجات الحرارة المنخفضة عند الأخذ بطريقة نصف البيغمنت حيث تتخذ الأصبغة شكل الليكو ببطء لتستنزف داخل الألياف السيللوزية، في حين نلاحظ أنه وبمحاليل الليكو العالية التركيز بعض المشاكل الناجمة عن ضعف انحلال محلول الليكو، وبتبلوره في حمام الإرجاع البارد ما يجعلنا نفضل الصباغة على البارد بطريقة خزان أصبغة الأحواض.

١٠- تعرية أصبغة الأحواض: يمكننا تعرية أصبغة الأحواض جزئياً بحيث تصبح ألواناً فاتحة يمكننا إعادة صباغتها بوجود عوامل تسوية ملائمة، ويتألف حمام الإرجاع الأبيض من هيدروكسيد الصوديوم مع هيدروسلفيت الصوديوم أو بولي فينيل البيربليدون* بتركيز ١-٢ غ/ل، ويستحسن تعرية الأصبغة بشكل كامل من الحمام الأول منعاً لترسب الأصبغة على البطاعة.

(* يلعب بولي فينيل البيربليدون ذات دور الكربوكسي ميثيل سيللوز (المؤلف)

١١- تراكيز العوامل المرجعة: تبين الجداول التالية كميات هيدروكسيد الصوديوم والهيدروسلفيت والملح التي تستلزمها مختلف العمليات الصباغية، وعندما نعمل بطريقة خزان الأحواض فإننا نضيف عوامل الإرجاع قبل الصباغ، ويتم طرح كمية ما يضاف للحوض من الكمية الكلية الواردة في الجداول التالية.

١١-١- خزان الأحواض: ويتم بنائه على النحو المبين في الجدول (١٢٠):

الجدول (١٢٠)

بناء خزان أحواض أصبغة السولانترين				
المادة	أصبغة سولانترين ميكروية أو ما يعادلها	وتتم بعثرتها	ماء	هيدروكسيد الصوديوم ٣٦ بوميه
جزء	١	مع	٥٠	٣,١٥
ويترك الحوض عند درجة حرارة ٥٠ م° لمدة ١٠-١٥ دقيقة				

١١-٢- الصباغة على الجيكر: تم وضع أرقام الجدول (١٢١) بدراسات نظرية تعمدت الأخذ بأرقام أكبر تداركاً لأي عملية أكسدة قد تتم على الجيكر أثناء الصباغة وخاصة في أول دورتين.

الجدول (١٢١)

كميات الحمام الإجمالية على الجيكر لأصبغة السولانترين											
نسبة الصباغ الميكروي: %		١		٣		٥		٧		١٠	
نسبة الحمام للألياف		٣/١	٥/١	٣/١	٥/١	٣/١	٥/١	٣/١	٥/١	٣/١	٥/١
هيدروكسيد الصوديوم	الطريقة ١	٣٠	٢٥	٤٠	٣٥	٥٠	٤٢	٦٠	٥٠	٧٠	٦٠
٣٦ بوميه	الطريقة ٢	٢٠	١٥	٢٦	٢٢	٣٨	٣٢	٤٨	٤٠	-	-

٩٠	٣٥	٢٥	٣٠	٢٠	٢٥	١٥	١٨	١٠	١٢	هيدروسلفيت الصوديوم: غ/ل
-	-	٢٠	٢٠	١٦	١٦	١٢	١٢	١٠	١٠	ملح طعام أو غلوبر: غ/ل

١١-٣- صبغة الغزول والصبغة على الجت: طُرِحَت الأرقام هنا على أساس نسبة حمام ١٠/١، لذا يتوجب علينا استدرارك هذه النسب برفعها عند انخفاض نسبة الحمام وخفضها عند ارتفاع نسبته، بالإضافة لاستدرارك بعض العوامل الأخرى كالتهدوية، ونرى هذه الأرقام في الجدول (١٢٢):

الجدول (١٢٢)

كميات الحمام الإجمالية على الجت لأصبغة السولانترين										
١٠	٧	٥	٣	١	نسبة الصباغ الميكروي: %					
٤٠	٣٥	٣٠	٢٣	١٧	الطريقة ١		هيدروكسيد الصوديوم			
-	٢٠	١٧	٢٤	١٠	الطريقة ٢		٣٦ بومييه			
١٢	٩	٧	٥,٥	٤	هيدروسلفيت الصوديوم: غ/ل					
-	٢٣	١٨	١٣	٨	ملح طعام أو غلوبر: غ/ل					

١١-٤- الصبغة على الونش: ونجد ما يخصه من أرقام في الجدول (١٢٣):

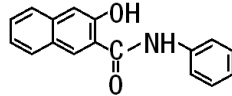
الجدول (١٢٣)

كميات الحمام الإجمالية على الونش لأصبغة السولانترين										
%١٠		%٧		%٥		%٣		%١		نسبة الصباغ الميكروي
٣٠/١	٢٠/١	٣٠/١	٢٠/١	٣٠/١	٢٠/١	٣٠/١	٢٠/١	٣٠/١	٢٠/١	نسبة الحمام للألياف
٢٢	٣٠	١٨	٢٥	١٥	٢٠	١٣	١٨	١٠	١٧	الطريقة ١
-	-	١٣	١٦	١٠	١٣	٧,٥	١٠	٦	٧,٥	الطريقة ٢
١٠	١٢	٩	١٠	٨	٩	٧	٨	٦	٦	هيدروسلفيت: غ/ل
-	-	٢٠	٢٠	١٦	١٦	١٢	١٢	١٠	١٠	ملح طعام أو غلوبر: غ/ل

البحث الرابع

صباغة الألياف السيللوزية بأصبغة النفтол " الديازو "

١ - مقدمة: تم اكتشاف إمكانية توليد الجزيء الصباغي داخل الشعيرات السيللوزية على يد العالم هوليداي عام ١٨٨٠ بغمره الألياف الخام بمحلول قلوي لمركب فينولي هو البيتا نفتول ومن ثم ديازته بأحد المركبين: ألفا وبيتا نفتيل أمين أو بارا نيترو الأنيلين وأعطت هذه البداية إمكانية الحصول على ألوان الأحمر البرتقالي والخمري فقط. وفي عام ١٩١٢ اكتشفت شركة غريشيم الكترون مجموعة النفтол AS ذي الألفة الأعلى للألياف السيللوزية ما حسن كثيراً من ثباتيات هذه الأصبغة وعدد ألوانها، ذلك أن مجموعة العالم هوليداي كانت تعاني عند غمرها بمحلول الإظهار من هجرة باتجاه الحوض ما يجعل الكثير منها يتدأز على سطح القماش أو في المحلول ليتوضع على الألياف ما يؤدي بالنتيجة لثباتيات ضعيفة، أما هذه فقد أمكن للألياف الاحتفاظ بها بمعدلات أعلى ما يؤدي بالنتيجة لثباتيات أفضل بكثير لأن الديازة داخل الشعيرات ترفع من صعوبة الانحلال أو الهجرة المعاكسة.

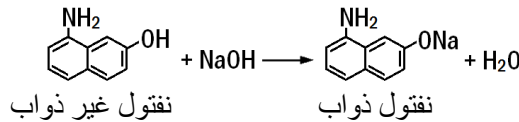


أما عن سبب اتساع طيف ألوانها فيعود لاكتشاف مجموعة كبيرة من الأمينات القابلة للديازة والقادرة على التزاوج مع النفтол AS.

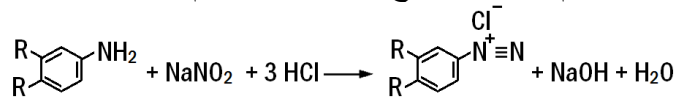
وفي عام ١٩٢٠ طرحت شركة ICI مجموعتي البرنتول الشبيهة بالنفتول والبرنتامين اللتان تعتبران أساساً ثابتة وبحيث أمكن الحصول على مجموعة ألوان: الأحمر، البنفسجي الخمري، الأزرق، ومن ثم البني والأسود والأخضر.

٢ - مبدأ أصبغة الأزو: يتكون جزيء صباغ الأزو من تزاوج أساس نفتولي مع أمين عطري يحوي زمرة أزو، ويتم ذلك عبر مرحلتين أساسيتين:

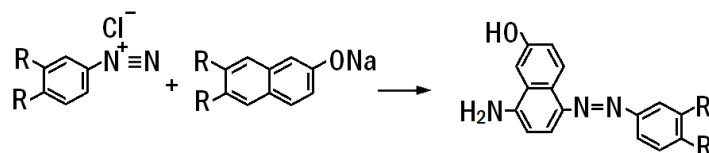
أ - تحويل النفтол غير الذواب بالماء إلى مركب ذواب بتصبيبه بهيدروكسيد الصوديوم وغمر القماش فيه ثم تجفيفه كما في المعادلة:



ب - تحويل الأساس لملاح الديازونيوم عبر تفاعله مع نترتيد الصوديوم بوجود حمض كلور الماء بحسب المعادلة:



ج - المزوجة بين النفтол المتصبن وملاح الديازونيوم: بغمر القماش المنفتل في محلول الديازونيوم - أي محلول الإظهار - ليبدأ ظهور اللون بحسب التفاعل:



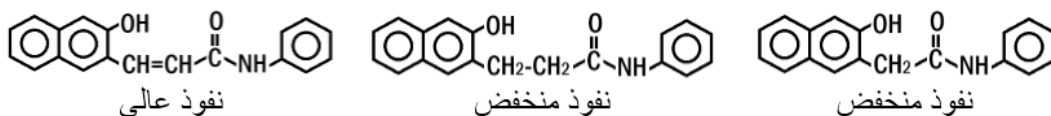
٤- مركبات التزاوج:

مركبات النفтол: عند اختيارنا للمركب النفثولي فإننا نبحث عن مواصفات لا بد له من تحقيقها وأهمها:

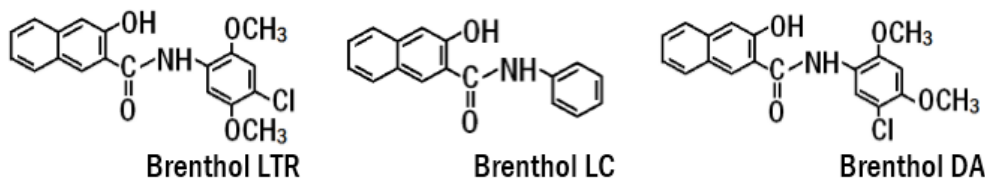
أ - قابلية نفوذ عالية.

ب - إعطاء مركبات تزاوج عالية المقاومة للاحتكاك.

وترتبط قابلية المركب النفثولي للنفوذ داخل الألياف السيللوزية بوضع مجموعة الأמיד NH، ووجود روابط مترافقة كما المركبات الثلاث التالية:

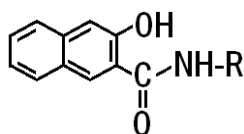


وترتفع القابلية أكثر وأكثر بازدياد الروابط الأמידية كما في برينتول DA وبإدخال متبادلات مثل الكلور والميتوكسي ووضع هذه المجموعات بالنسبة لبعضها البعض كما هو واضح في المثالين برنتول LTR وبرنتول LC، إذ نجد أن LC أكثر نفوذاً من LTR:

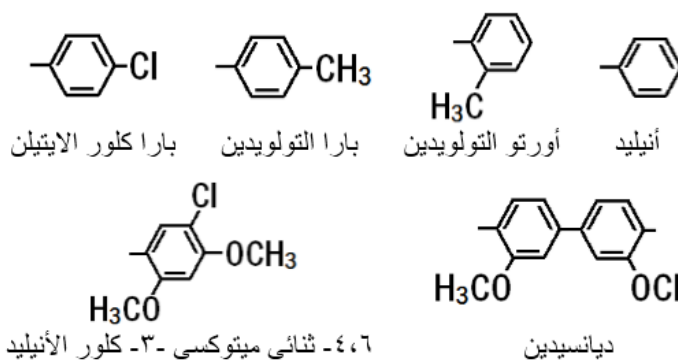


٤- أنواع مركبات التزاوج : ازداد عدد مركبات التزاوج بشكل كبير، وبحيث اتسعت دائرة الاختيار بشكل واضح لاختيار المركب الأنسب لتحقيق كل من اللون والثباتية المطلوبين علاوةً عن بعض المواصفات الأخرى، لذا فإننا سنعرض هنا لبعض مركبات التزاوج المعروفة صناعياً والتي يمكننا تصنيفها في ثلاث مجموعات:

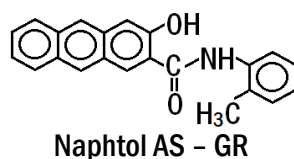
٤-١- مشتقات أنيليد حمض هيدروكسي النافثوليك " نفثول AS " وصيغتها العامة التي سبق ومرت معنا:



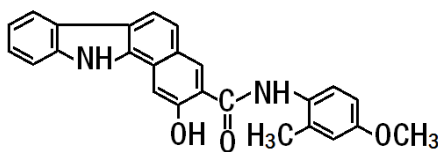
حيث يمكن أن تكون R أحد الجذور الستة التالية:



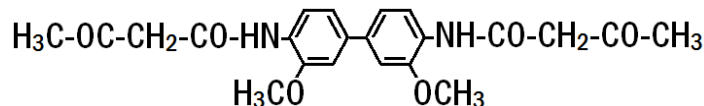
٤-٢- أنيليد الانترانين وكربازول وبنزوكربازول لهيدروكسي الحموض الكربوكسيلية :



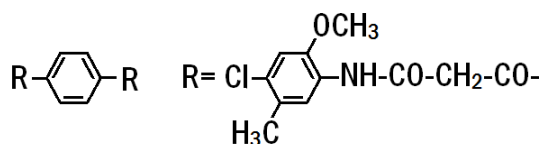
ويتميز هذا المركب عن النفтол AS باستبدال النفтол بالانتراسين، وينتج عن هذا الاستبدال إعطاء ظلال صفراء، في حين أن استبدال نواة النفثالين بالبنزو كربازول يعطي عند اختيار أسس مناسبة مثل النفтол AS-SR ظلالاً بنية غامقة وسوداء.



٤-٣- أنيليد إيتيل حمض الخل: وتتميز هذه المجموعة بإعطائها الأصفر الليموني حتى البرتقالي :



ومن أهم عيوب هذه المجموعة قابلية نفوذها الضعيفة ما يؤدي لتبائيات احتكاك ضعيفة أمكن تحسينها باستخدام المركبات:



٥- تصنيف المركبات النفتولية حسب قابليتها للنفوذ: يمكننا تصنيف المركبات النفتولية إلى أربعة مجموعات حسب قدرتها على النفوذ داخل شعيرات القطن وبما يمكننا من حسن استخدامها، ففي حين تستلزم عملية الصباغة نفوذاً عالياً نجد أن الطباعة والصباغة على الباد تستلزمان نفوذاً ضعيفاً أو متوسطاً:

النفтол	منخفضة	متوسطة	عالية	عالية جداً
سرعة النفوذ	AS, AS - D...	AS - BO, AS - E...	AS - BT...	AS - S, AS - SG...

٦- أسس الديأزة وأملاح الديأزة الثابتة: ازداد عدد الأسس المعروفة منذ اكتشاف النفтол AS زيادة كبيرة، وازداد بالتالي عدد الألوان الممكن الحصول عليها بصورة كبيرة، إلا أنها ليست جميعها على نفس الدرجة من الثبات للغسيل والضوء لذا فإننا سنتعرض هنا للألوان ذات الثباتيات العالية، والأسس المتداولة عالمياً إما أن تسوق تحت اسم الأسس الثابتة، أو كأملح تحت اسم الأملاح الملونة الثابتة، إلا أن أغلبها يباع على شكل أملاح كلور التوتياء مثل:

Fast color bases or fast color salts: Orange GR, Red 3GL, Scarlet ZG, Blue 2B, Black K ...

أما أملاح الفاريامين الأزرق The variamine Blue Salts فهي كلوريدات الديازونيوم لأمينو ثنائي فينيل أمين، في حين أن الملح غارنت Garnet GBC فهو كبريتات الديازونيوم. وعموماً يمكننا تقسيم الأملاح الثابتة لمجموعتين:

المجموعة الأولى: وهي مجموعة الأملاح الثابتة في الوسطين المعتدل والحمضي، ويمكنها توليد مركب الديازو بمجرد حلها بالماء، ويمكننا قسمتها أيضاً لأربعة أقسام:

أ - مركبات ديازو مثبتة كأملح الكلور والكبريتات.

ب - مركبات ديازو مثبتة كأملح معقدة: Complex Salts

ج - مركبات ديازو مثبتة كأملح سلفونيك: Salts of aryl Sulphanic acid

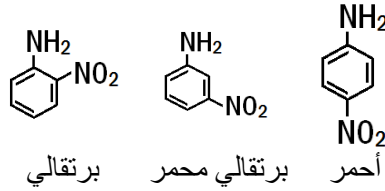
د - خليط مجفف للأسس مع الحمض وملح النتريت.

المجموعة الثانية: وهي مجموعة الأملاح الثابتة في الوسطين القلوي والمعتدل ويمكنها توليد مركب ديازو بمجرد إذابتها ومعالجتها بالحمض، ونجد من أهم أنواعها وأول ما استخدم مع أسس البيتا نفтол:

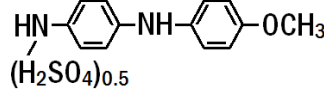
الخمري: α - Naphta lamine، أزرق محمر ضعيف الثبات للنور: P - Nitroanisidine

واستمر استخدام هذه الأسس بالإضافة إلى الأريل أمين الحاوية مجموعة أمين ونيتر، وقد وجد أن إدخال مجموعات الكوكسي أو هالوجين على النواة يعطي مع مركبات التزاوج ألواناً ذات خواص ثبات جيدة على النور والكلور.

وبدخول هذه المجموعات نحو الموقعين أورثو وبارا ينحرف اللون عن الموقع ميتا كما يبين المثال التالي مع النفтол S :

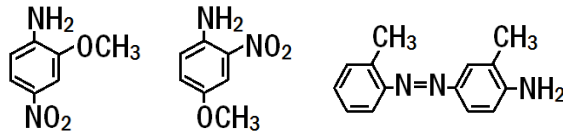


كما يؤدي تكبير حجم الجزيء لزيادة درجة عمق اللون وتحوله باتجاه اللون الأزرق، فمثلاً يعطي الفاريامين اللون الأزرق ومع النفثول S-D لونا أزرقاً عالي الثباتية على النور:



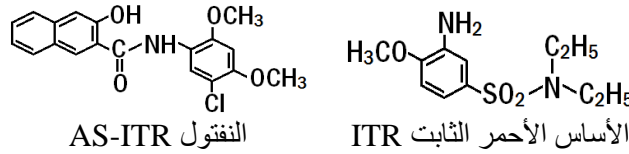
Variamine blue B

ولقد أعطت الأسس: الأحمر B، الخمري GB، الغارنت GBC أواناً ذات ثباتيات جيدة على النور ضعيفة على الغسيل.

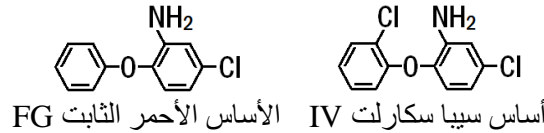


وأهم الألوان التي يتم تحضيرها من هذه المجموعة لون الأحمر التركي الذي يحضر من النفثول SA-TR مع الأساس الأحمر الثابت TR وبرتتول CT

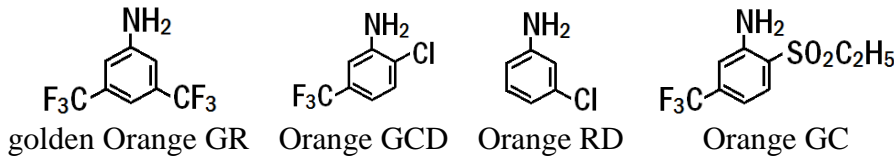
وعندما يكون المطلوب نفثولاً عالي النفوذ نستخدم الأساس الأحمر الثابت KB مع برنتول BN ثم ظهر فيما بعد النفثول AS- ITR مع الأساس الأحمر الثابت ITR للحصول على لون الأحمر التركي بثباتيات عالية جداً:



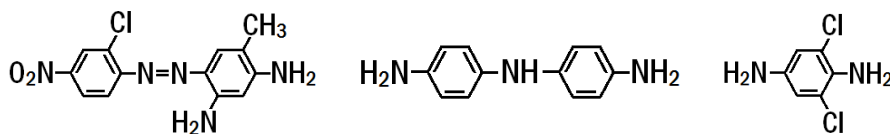
وأمكن الحصول على بعض أنواع الأحمر القرمزي من مشتقات أكسيد ثنائي الفينيل مثل Red FR:



ويمكننا بمزاوجة أساس الكلورانتين البرتقالي GC مع البرتتول OT الحصول على لون البرتقالي المصفر بثباتية نورٍ متوسطة، ويمكننا تحسين هذه الثباتية بإدخال مجموعات ثلاثي فلور الميثيل:



في حين أننا نحصل على الألوان الصفراء من مزاوجة الأساس الأصفر GC مع أحد أنواع النفثول: AS-L3G, AS - G, AS - LG, علماً بأن الأساس الأصفر GC هو (Cl - C₆H₄ - NH₂. HCl). أما الألوان الخضراء فيمكننا تحضيرها من مزاوجة الملح الثابت B مع أحد النفثولات: AS-D, AS-RS, AS. وأخيراً يمكننا تحضير ألوان الأسود والبني باستخدام نفثول مناسب مع أحد الأسس:



٧- طرائق الصباغة: تتم عملية الصباغة وفق مراحل أساسية ثلاثة: نفثلة، إظهار، إنهاء، ويشترط للوصول لأعلى

درجات الثباتية التجهيز الأولي الجيد قبل النفثلة بإجراء عمليات قصر نصفي أو كامل أحياناً، وسنتطرق هنا لكل من هذه المراحل على انفراد:

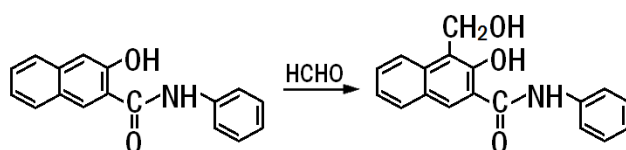
٧-١- النفثلة: يتم تحضير محلول النفثول أولاً لتتبعها عملية الغمر فالإظهار المباشر أو التجفيف.

٧-١-١- إذابة النفثول: ويمكن إجرائها على البارد أو على الساخن.

أ: الإذابة على الساخن: يعجن النفثول مع عامل مبعثر ثم يضاف محلول هيدروكسيد الصوديوم ٣٦ بوميه وتحرك جيداً حتى يتصبن كامل النفثول المستخدم لأن النفثول الأصلي غير ذواب، وبعد التأكد من تمام تجانس العجينة نمدد بالماء الساخن بالتدريج حتى الحصول على محلول رائق، وتختلف كمية هيدروكسيد الصوديوم اللازمة من نفثولٍ لآخر لذا فإنه من الضروري الالتزام الدائم بتعليمات الشركات الصانعة.

وتمنع إضافة العوامل المبعثرة من ترسب المعقدات التي قد نجدها في المحلول عند استخدام الفورم ألدهيد كمادة حافظة إضافة لرفعها الثباتية على الاحتكاك.

أما إضافة الفورم ألدهيد والغراء فتتم كموادٍ حافظة في حمام الصباغة أو على الألياف والأقمشة المنفتلة لمنع تأكسدها وبحسب المعادلة:



ويتمتع المركب الناتج بثباتية جيدة علاوةً عن أن مجموعة هيدروكسيد الميثيل المتكونة سرعان ما تتكسر عند التزاوج ليعود المركب الأصلي، ومن الضروري الإشارة هنا إلى أنه يستحسن عدم إضافة الفورم ألدهيد في حالة النفثول AS-G كونه يحد من قدرته على التزاوج.

ب - الإذابة على البارد: يعجن النفثول مع الغول الصناعي حتى تمام الذوبان ثم يضاف محلول هيدروكسيد الصوديوم ٣٦ بوميه في ماء دافئ ومادة غروية واقية لعدم ثبات المحاليل المحضرة بهذه الطريقة.

وبرغم أن إضافة الفورم ألدهيد والغراء تجنبنا الحصول على ألوان عاتمة وغير متجانسة إلا أنه يستحسن عدم استخدامها في الحالات التالية:

• عند المعالجة الفورية للنسيج المنفتل في حمام الإظهار.

• عند التجفيف المباشر للنسيج قبل الإظهار.

• عند إجراء النفثلة بدرجات حرارة عالية.

٧-١-٢- استنفاد حمام النفثول: تتباين سرع استنفاد النفثولات عن بعضها البعض، وتعتمد سرعة الاستنفاد على عدة عوامل، أهمها:

• نسبة الحمام للخامة.

• كمية الملح المضافة وتركيز وفعالية العامل المبلل.

• درجة حرارة الحمام.

• زمن الغمر وقابلية النفوذ للنفثول المستخدم.

ويؤثر ملحا الطعام أو غلوبر بصورة جيدة على سرعة استنفاد النفثولات الضعيفة النفوذ، وكذلك تلعب حمامات الصباغة العالية التركيز ونسبة المحلول للخامة المنخفضة نفس الدور، لذا فإن عدم التقدير الجيد لكمية الملح المضافة قبل بدء العمل قد تؤدي بزيادتها لترسب النفثول على الألياف ما يسبب تراجعاً في الثباتية على الاحتكاك. أما درجة الحرارة فتساعد على رفع معدلات النفوذ والتسوية، ومع ذلك فإن رفعها عن حدٍ معين قد يسبب ترسب النفثول وخاصة بوجود الفورم ألدهيد لذا فإنه لا ينصح برفع درجات الحرارة عن ٣٠ - ٣٥ م، وفي نظم الصباغة الآلية عن ٤٠ - ٥٠ م.

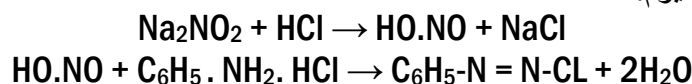
وأخيراً فإن زمن الغمر يتعلق بنوعية النفثول وقدرته على النفوذ للألياف والعوامل المساعدة وخاصة المبللات إضافة لنسبة الحمام وشكل الآلة.

٧-١-٣- حفظ محاليل النفثول: يمكن حفظ محاليل النفثول لأسابيع دون أن يظهر فيها أي عكر، وفي حال ظهور عكر يكون السبب زيادة أو نقصان هيدروكسيد الصوديوم، لذا فإننا نأخذ عينتين ونضيف لهما بعض محلول هيدروكسيد الصوديوم وحمض الخل حتى اختفاء العكر ونعالج حسب النتيجة.

٧-١-٤- تطبيق عملية النفثلة على الجيكر: تستلزم آلة الجيكر أنواع نفثول ذات قدرات نفوذ عالية مثل النفثول S للوصول إلى أعلى درجة استنفاد بمساعدة درجة الحرارة والملح.

يحضر محلول النفثول ويضاف إلى ماء الحوض وترفع درجة الحرارة حتى ٥٠ - ٦٠ م° ليمرر القماش عدة دورات ومن ثم يتم خفض درجة الحرارة ونبدأ بإضافة الملح على دفعات وعند كل رأس لرفع معدل الاستنفاد مع المحافظة على معدلات التجانس والتسوية، وعند الوصول لدرجة الاستنفاد المطلوبة نمرر القماش مباشرةً على محلول الإظهار أو يتم تجفيفه بسرعة ليتبعها المعالجة بمحلول الإظهار مباشرةً والذي يحوي بعضاً من الحمض لتعديل قلوية القماش.

٧-٢- الإظهار: تتم عملية الإظهار في حمام الديازة، وتتم عملية ديأزة الأسس الثابتة بحمض الآزوتي الذي يعطينا ملح الديازو القادر على التزاوج مع النفثولات، ويتم الحصول على حمض الآزوتي في المحلول بإضافة حمض كلور الماء ونيترت الصوديوم:



وتتم عملية الديازة عند درجة حرارة الغرفة أو أقل (١٥ - ٢٠ م°) خوفاً من تفكك ملح الديازونيوم عند درجات الحرارة الأعلى، وقد نضطر أحياناً لإضافة بعض الثلج للوصول لدرجة الحرارة هذه. وتتباين الأسس الثابتة عن بعضها البعض في سهولة وشروط ديأزتها لذا فإنه من المهم الالتزام بتعليمات الشركات الصانعة، وتقوم الطريقة التقليدية على تحضير الأساس P-nitr aniline في ٣٠ حجم من الماء المغلي، ثم يضاف ٥,٥% حجم من حمض كلور الماء حتى يصبح المحلول رائقاً فنضيف ١٠ حجم ماء بارد فيترسب باراً- نيتر الأنيلين المتساند مع جزيئة حمض كلور الماء على شكل حبيبات ناعمة جداً، يبرد المعلق حتى درجة حرارة ٣-٤ م°، ويذاب ١ حجم من نيترت الصوديوم في ٢٠ حجم ماء بارد ويضاف للحوض بالتدريج. ويعمل حمض كلور الماء الزائد في الحمام على منع تزاوج باراً- نيتر الأنيلين المديأز مع غير المديأز، وغالباً ما يُضاف ملح موقى للحد من ارتفاع درجة الحموضة التي تمنع من التزاوج مع النفثول، ويستحسن أن يضاف ملح خلات الصوديوم كموقى.

ويتوجب حجب محلول الديازو عن الضوء قدر الإمكان وحفظه بدرجات حرارة منخفضة، وأن يحوي على حمض الخل لتعديل القلوية المحمولة على القماش من مرحلة النفثلة - كما سبق وذكرنا - وقد تضاف أملاح الفوسفات كألاح موقية، وأيضاً بعض العوامل المساعدة مثل ايتوكسيالات الأغوال الدسمة التي ترفع من نفوذ مركبات الديازو إلى الأقمشة المنفتلة وبالتالي ترفع من القدرة الصباغية والثباتية على الاحتكاك.

أما تحضير محاليل الأملاح الثابتة فيتم بعجنها مع قليل من الماء وحمض الخل ومن ثم يضاف الماء للوصول للتركيز المطلوب، ومن الضروري الانتباه لدرجة الحرارة التي لا يجوز أن تتجاوز ٤٠ م° تجنباً لتفكك الملح، ويستحسن تصفية المحلول ومن ثم إضافة ملح الطعام لمنع استنزاف النفثول من القماش المنفتل إلى الحمام، وكما هو الحال مع حوض الأساس فإن زيادة حمض الخل في حوض الملح تعمل على تعديل قلوية القماش المنفتل.

٧-٣- مرحلة الإنهاء: تعتبر الثباتية على الاحتكاك أهم المشاكل التي تواجه أصبغة النفثول والتي تتحول لبيغمانات بعد ديأزتها وتزاجها داخل الشعيرات، ومن الملاحظ أن استخدام مركبات تزاج عالية النفوذ داخل الشعيرات تعطينا ثباتيات احتكاك عالية، إلا أنه لا يتيسر لنا دوماً الحصول على هذه المركبات بالألوان المطلوبة.

وقد ثبت أن البيغمانات تتجمع على شكل جزيئات بلورية أحادية داخل الشعيرات، ويتجه بعض هذه الجزيئات داخل الشعيرات باتجاه المناطق غير المتبلورة من السيليلوز، ويتجه بعضها الآخر نحو سطح الألياف بتأثير الماء الساخن والمنظفات، وبالتالي فإن عمليات التصيبين القوية والتي يكون هدفها إزالة الجزيئات الصباغية السطحية تساعد على انتشار اللون بهجرة معاكسة من عمق الألياف إلى سطحها، وخاصة عند درجات الحرارة العالية، لذا يستحسن إجراء عملية التصيبين عند درجة الحرارة ٨٠ م° وعلى مرحلتين: الأولى لاننزاع الجزيئات السطحية، والثانية لتجميع وانتشار الصباغ من جديد بصورة أفضل.

ولكل شركة مادة ترشحها على أنها العامل الأفضل لعمليات التصيبين ورفع الثباتية على الاحتكاك، ومع ذلك فإنه من الثابت تقريباً أن أفضل طرق التصيبين تقوم على الشطف بمحلول هيدروكسيد الصوديوم ٢ غ/ل لتعديل الحمض الزائد، ومن ثم التصيبين بمحلول المنظف و كربونات الصوديوم بتركيز ٢ - ٥ غ/ل وبدرجة ٦٥ - ١٠٠ م° لمدة ١٠ - ٣٠ دقيقة بحسب النفثول والأساس المستخدم.

٨- **تعرية ألوان النفطول:** تتميز معظم أصبغة النفطول بثباتها العالي تجاه عمليات الغسيل والتبييض، لذا فإن أنسب طرق الإزالة تقوم على تحطيم رابطة الأزو بإرجاعها بالهيدروسلفيت أو أحد مشتقاته عند درجة الغليان، أو تكسير مركبات الأزو ببعض مركبات الأمونيوم الرباعية مثل سيتيل ثلاثي ميتيل بروم الأمونيوم. أما مركبات النفطول عالية النفوذ فمن الصعب جداً إزالتها كلياً، لذا فإن معالجتها تتم غالباً بغلي القماش مع مادة فعالة سطحياً موجبة وبوجود هيدروكسيد الصوديوم لمدة ٣٠ - ٤٥ دقيقة، ومن ثم تخفض درجة الحرارة ويضاف الهيدروسلفيت وتستمر المعالجة لمدة ٣٠ - ٤٥ دقيقة أيضاً، ليعالج أخيراً بتحت كلوريت الصوديوم لإتمام عملية الإزالة والتبييض.

البحث الخامس

صباغة الألياف الصوفية بالأصبغة الحمضية

١- **مقدمة:** يُصبغ الصوف بعدة أنواع من الأصبغة: الحمضية، المعدنية المعقدة، وأصبغة فعالة يتم تطبيقها بوسط حمضي مثل أصبغة البروسيلان، وسنعرض هنا للأصبغة الحمضية بشكل خاص.

٢ - **الأصبغة الحمضية:** يطلق على الأصبغة الحمضية هذا الاسم لسببين: أولهما أن أنواعها الأولى كانت تُطَبَّق من حمام حمضي معدني أو عضوي، وثانيهما أن معظمها أملاح صوديومية لحمض عضوي يرتبط أنيونه السلفوني أو الكربوكسيلي بزمرة الصوف الأمينية، وكان لا بد من تحضير الصباغ على شكل ملح صوديومي لحمض السلفون أو الكربوكسيل لقابلية الحمض الحر العالية على امتصاص الرطوبة ما يؤدي لمشاكل كبيرة عند عمليات الخزن أولاً وصعوبة عزل الحمض الحر نفسه ثانياً.

٢-١ - **تصنيف الأصبغة الحمضية حسب البنية الكيماوية:** تتوزع الأصبغة الحمضية بحسب بنيتها الكيماوية على سبع مجموعات، وهي مشتقات: ثلاثي فينيل الميثان، الأزو وثنائي الأزو، النترو، الأزو بيرازولون، الانتراكينون، الفتالوسيانين، الإكسانتين.

٢-٢ - **تصنيف الأصبغة الحمضية بحسب التطبيق:** تتوزع الأصبغة الحمضية بحسب شروط تطبيقها لثلاث مجموعات:

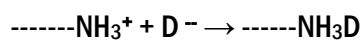
- **المجموعة الأولى:** تتميز بضعف ألونها تجاه الصوف ما يستوجب تطبيقها من درجة حموضة 2-3: pH وبالتالي لاستخدام حمض قوي كحمض الكبريت ليصير استنزافها أعظماً، ويطلق عليها اسم الأصبغة الحمضية المعلقة بسبب الحالة التي يتواجد فيها الصباغ في المحلول، وبسبب سهولة هجرتها من مكان لآخر والذي يرفع من تسويتها، وتتمتع هذه المجموعة بثباتية جيدة على النور وضعيفة على الغسيل.

- **المجموعة الثانية:** تتميز بألفة عالية جداً تجاه الصوف، يستحسن تطبيقها من حمام حمضي 5,2-6,2: pH، ولا حاجة لاستخدام ملح غلورب معها كونه يعزز الاستنزاف هنا بدلاً من إعاقته، وتتميز هذه المجموعة بثبات جيد على الغسيل ويعيبها تسويتها الضعيفة وميلها لتشكيل محلول غروي أكثر منه معلقاً.

- **المجموعة الثالثة:** وتتميز بألفة كبيرة تستوجب تطبيقها من حمام معتدل، ويكون محلولها غروباً معلقاً عند درجات الحرارة المنخفضة، ومع ارتفاع درجة الحرارة تصبح أقرب للمعلقة، وتعتبر تسوية هذه المجموعة ضعيفة جداً، لذا يحتاج تطبيقها لقدر كبير من الدقة، وتستخدم مع الأقمشة الواجب تليدها كونها جيدة الثباتية تجاه النور والغسيل.

٣ - العوامل المؤثرة على الحمام الصباغي:

٣-١- تأثير الحمض: خضع تفسير آلية عمل الحمض وتأثيره على العملية الصباغية لدراسات كثيرة لم يُحسم أي منها بصورة مطلقة، ومن أهمها: إن آلية عملية صباغ النسيج البروتينية بالأصبغة الحمضية تقوم على تشكيل أملاح مع الزمر الأمينية، إذ يحوي الصوف زمراً كربوكسيلية حمضية وزمر أمين أساسية، وبالتالي فإنه مادة مذذبة، وتجذب المجموعة NH_3^+ الموجودة بالصوف أيون الصباغ السالبة وفق التفاعل:



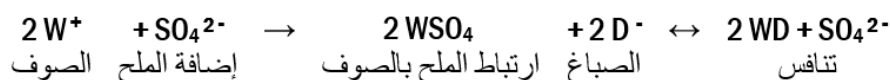
ارتباط زمر أمين الصوف بأيون الصباغ الحمضية

وتفسير آخر على أن الحمض يحرر الصباغ من شكله الملحي لشكله الحمضي الحر، وتُقَصَّ هذا التفسير بأن الحاجة للحمض المضاف أكبر من الحاجة لتحرير الجزيئات الصباغية.

وتفسير لهاردت وهارويس يقول أن كل غرام صوف يحتاج لـ ٠,٨-٠,٨٥ ميلي مول حمض، وهذا ما ينطبق على أصبغة زمرة السلفون الواحدة أما مع زمرتي سلفون فإن امتصاص الصباغ ينخفض إلى النصف.

وتفسير أخير لآلريد يقوم على أن الحمض يعطي بتأينه كاتيون يتجه باتجاه الزمرة الكربوكسيلية السالبة وأنيون يتجه نحو الزمرة الأمينية الموجبة، وبإضافة الصباغ ومع الزمن يتم استبدال أنيون الحمض بأنيون الصباغ، وهو تفسير معقول جداً في حالة المجموعتين الأولى والثانية، في حين يقوم ارتباط المجموعة الثالثة التي يتم تطبيقها من حمام معتدل على جملة من القوى الفيزيائية مثل الروابط الهيدروجينية وروابط قائدرفالس إضافة للقوى اللاقطبية.

٣-٢- تأثير الكهرليت: استخدم ملح غلوبر مع الأصبغة الحمضية كعامل تسوية كونه يملك فعلاً معيماً بدرجات الحموضة العالية، وقد وجد أن لكل صباغ قيمة pH حرجة يسلك الملح فوقها سلوكاً معاكساً إذ يعزز الاستنزاف بدلاً من أن يعيقه، وهكذا يُعتبر ملح غلوبر تسوية للمجموعة الأولى، ومعزز استنزاف مع المجموعة الثانية والثالثة، فإن اعتبرنا أن المراكز الفعالة الموجبة في الصوف هي W^+ وأضفنا ملح غلوبر فإن المراكز الفعالة سترتبط بأنيون الكبريتات، ويدخل الصباغ في تنافس مع أنيون الكبريتات لإزاحتها والارتباط بدلاً عنها:



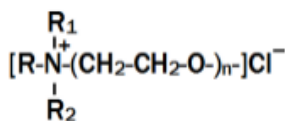
وللتأكد من ذلك نأخذ قطعتي صوف مصبوغتين: أولهما من المجموعة الحمضية الأولى، وثانيهما من المجموعة الثالثة التي تحتاج وسطاً معتدلاً أو ضعيف القلوية، وبغلي القطعتين بمحلول ملح غلوبر نجد أن الأولى دخلت حالة تنافس بين أنيون الكبريتات وأنيون الصباغ المرتبط نجم عنها تلون حمام الغلي، أما حمام الثانية فلن يتلون لأن وجود أنيون الكبريتات سيعزز ارتباط أنيون الصباغ.

٣-٣- تأثير درجة الحرارة: يبدأ امتزاز الصباغ من المحلول الصباغي عند درجة الحرارة ٣٩ م° ويزداد بازديادها، ولكل صباغ درجة حرارة امتزاز أعظمي، أما أصبغة المجموعة الثالثة الحمضية فلا يمكن تطبيقها دون درجة حرارة ٦٠ م°، وتكون درجة الحرارة الحرجة لمعظم أفرادها بحدود ٧٠ م°، وهذا ما يستوجب رفع درجات الحرارة عنها بعناية وحذر تداركاً لاستنزافٍ سريعٍ تنخفض معه معدلات التسوية.

٣-٤- تأثير العوامل المساعدة: علاوةً عن تأثيرات الحمض وملح غلوبر كعاملين يمكننا من خلال التحكم بهما رفع معدلات التسوية فإن ثمة إضافات تعزز مواصفات العملية الصباغية، فاستُخدِمَ بادئ ذي بدء البيريدين الذي يعمل كمبعثرٍ ومذيبٍ جيدٍ للأصبغة الحمضية وبالتالي يمنع من تجمعها على بعضها البعض معززاً بذلك التسوية في الوقت الذي يجعل فيه من الطور المائي أكثر ألفةً للصباغ، وتقوم آلية عمل البيريدين على قلوئته التي تسمح له بالاتحاد مع جزيء الصباغ بشكله الحمضي الحر، ولا يلبث أن يتحلل ويتحرر عند الاقتراب من درجة حرارة الغليان لينتهي الأمر بتطاييره، ثم استبدل البيريدين لسُميته بمواد فعالة سطحياً مثل الزيوت المسافنة واسترات حمض الكبريت لسلاسل برفينية طويلة، فعلاوةً عن الدور المبعثر لهذه المركبات نجد مفعولها الهام

في المساعدة بوصفها عاملٍ مبلل على رفع مستويات التشريب الصباغية، ثم ظهرت مجموعة العوامل الفعالة سطحياً اللاأيونية التي يمكنها خفض التوتر السطحي وبالتالي تساعد على اختراق الماء للألياف وحمل الصباغ إلى داخل الألياف.

وأخيراً ظهرت طائفة عوامل التسوية المؤخرة أو الكابحة Restraining agent ذات المركزين الأيونيين: موجب وآخر سالب ولها البنية:



البيريدين

Restraining agents: Dispersol CWL من عوامل التسوية المؤخرة Pyridine

إذ ترتبط ذرة الأزوت الموجبة بتشكيلها معقدًا مع أيونات الصباغ السالبة بدرجات الحرارة المنخفضة وطور رفع الحرارة، بينما تحافظ سلسلة بولي أكسيد الايتيلن غير المتأينة على بقاء جزيء الصباغ المرتبط معها بحالةٍ منحلّة في المحلول، ويبدأ المعقد بالتفكك مع ارتفاع درجة الحرارة وتتحلل الجزيئات الصباغية بصورةٍ تدريجية ما يرفع من درجة تسوية العملية الصباغية، ونرى في الجدول (١٢٤) بعض أنواع التسوية لبعض الشركات والخاصة بالأصبغة الحمضية للصوف والنايلون.

الجدول (١٢٤)

بعض عوامل التسوية الخاصة بأصبغة الصوف والنايلون				
المادة	الشحنة	الفعالية	الشركة	التركيب الكيميائي
بيرغين EU	N	تسوية للصوف بالأصبغة الحمضية وللنايلون بالأصبغة الحمضية والمعدنية المعقدة	د. بتري	ألكيل أمين إيتوكسيلات مع بولي غليكول إيتير
بيرغين MKL	A	تسوية للصوف بالأصبغة المعدنية المعقدة ٢:١		سلفات أميد إيتير
بيرغين TAM	N	تسوية للصوف بالأصبغة الفعالة والحمضية وللبولي أميد بالأصبغة الحمضية		ألكيل أمين بولي غليكول إيتير
كيرولان FMK	A	تسوية للصوف والبولي أميد: للصوف بالأصبغة الحمضية والأصبغة المعدنية المعقدة ١:١ و ٢:١	CHT	مشتقات بولي غليكول إيتير
سيتافين WO	N	عامل تسوية لصباغة الصوف بالأصبغة الفعالة والمعدنية المعقدة ١:١ و ٢:١	Z&S	ألكيل أمين إيتوكسيلات
ألبغال B	A	تسوية للصوف والبولي أميد بالأصبغة الحمضية والأصبغة الحمضية والكرومية والمعدنية المعقدة ١:١	سيبا	مشتقات إيتوكسيلات حموض دسمة أمينية
جينكول MK	N	تسوية للصوف والبولي أميد بالأصبغة الحمضية والمعدنية المعقدة المسلفنة والمعدنية المعقدة	د. بوميه	بولي إيتوكسي ألكيل أمين

٤- التجهيز الأولي: سبق أن عرضنا للألياف الصوفية عرضاً وافياً، ولكن كيف يتم تحضير الخامات الصوفية للصباغة؟ إذ يتميز الصوف بثبات لونه الطبيعي وارتفاع نسبة شوائبه والتي قد تصل حتى ٥٠ - ٦٠% وزناً، لذا فإننا نعد لغسله دون قصره، ويُصَبَغ على أساس لونه الخام مستحسنين الألوان الغامقة غالباً. وتبدأ عملية التحضير بالفرز يدوياً حسب طول ودقة الشعيرات وصفنها ولونها وتستلزم قدراً عالياً من الخبرة، ويرافقها عملية تنظيف جاف بالمزج والشفط نبدأ بعدها عمليات الغسيل وفق الخطوات:

٤-١- مرحلة الغسيل المائي: ونتخلص عبرها من الأوساخ الحلولة بالماء كالعرق وبعض الإفرازات الجلدية والتي تصل نسبتها حتى ٢٨% وزناً.

٤-٢- مرحلة الغسيل بالمنظف: وتعالج خلالها الشوائب غير الحلولة بالماء مثل الشحوم التي تصل نسبتها حتى ١٢%، لذا فإنها تعالج بمحلول صابوني أو بتراكيز منخفضة لكاربونات الصوديوم لاستحلابها وتصيينها، مع قسم كبير من الأتربة والأوساخ لوجود الصابون.

٤-٣- **مرحلة المعالجة الحمضية:** ويتم فيها التخلص من الأعشاب العالقة بتفحيمها بحمض الكبريت أو كلور الماء نتبعها بعملية عصر فتجفيف بدرجة حرارة منخفضة ثم حرارة ٤٠-٨٠ م فيتحول السيلولوز لمسحوق الهيدروسيلولوز السهل الإزالة نتبعها بتعديل بهيدروكسيد النشادر الممدد بحيث يتعدل كامل الحمض، وتوصي شركة كلارينت في عملية الغلي لتطبيق أصبغة اللانازين S المعدنية المعقدة كما في الجدول (١٢٥):

الجدول (١٢٥)

حمام الغلي لتطبيق أصبغة اللانازين المعدنية المعقدة S من كلارينت			
المادة	مل/ل	الفعالية	شروط الحمام
ساندوزين السائل NIT	١	منظف	٢٠-٣٠ دقيقة / ٤٠-٥٠ م
هيدروكسيد النشادر ٢٥% حتى pH: 8.5	٢	قلوي	

٥- بناء الحمام الصباغي:

١-٥- **الطريقة العامة للأصبغة الحمضية:** تجري عملية صباغة الصوف بدرجات حموضة مختلفة بحسب درجة عمق اللون: إذ يستحسن العمل مع الألوان الفاتحة عند pH: 6-7 والوسط pH: 5-6 والغامقة pH: 4-5، وعند العمل بمحاليل موقية نصل لدرجة استنزاف تقارب ٩٠-٩٥% باعتماد مزيج حمض الخل مع خلات الصوديوم حسب الجدول (١٢٦). ونبدأ الحمام الصباغي بإضافة الحمض والتسوية وضبط درجة الحرارة عند ٤٠ م ننتظر بعدها ١٠ دقائق لنضيف محلول الصباغ المصفي ونتبعها بعد ١٠ دقائق بالبدا برفع درجة الحرارة بمعدل ١-١,٥ درجة/دقيقة حتى درجة حرارة ١٠٠ م التي نستمر عندها ٣٠-٦٠ دقيقة حسب درجة عمق اللون، ويمكننا برفع درجة الحرارة حتى ١٠٥ م اختصار الوقت حتى ٢٠-٤٠ دقيقة، نبرد بعدها حتى ٦٠ م لإنهاء الحمام.

الجدول (١٢٦)

تركيب المحاليل الموقية عن SUPROSS				
درجة الحموضة: pH:				
6-7	5.5	5	4.5	4
0.2 + 3	0.3 + 2	0.4 + 1	0.5 + 0.5	1 + /

حمض الخل ٨٠% + خلات الصوديوم: غ/ل

٥-٢- **صباغة الصوف بالأصبغة المعدنية المعقدة " طريقة اللانازين "**: أصبغة اللانازين S أصبغة معدنية معقدة من نمط ١:٢ لشركة كلارينت، وتتمتع بقدرات تلوين عالية وثباتيات متميزة.

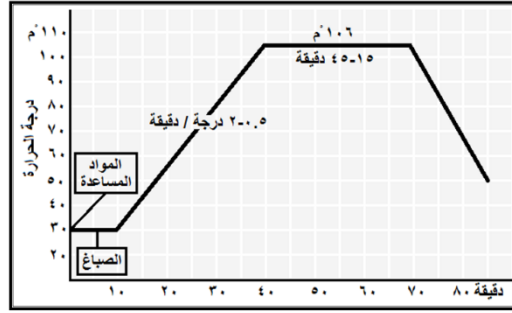
إذابة الصباغ: تعجن بودرة الصباغ مع بعض الماء الطري ونتبعه بماء مغلي دون الإطالة بزمن هذه العملية، ويستحسن برغم ثباتية هذه الأصبغة تجاه القساوة إضافة بعض عوامل التحلية لتشكيل معقدات لا عضوية مع الكاتيونات المعدنية في الماء تجنباً لأي مشكلة.

بناء الحمام: يُستحسن تطبيق هذه الأصبغة من حمام معتدل أو ضعيف الحموضة حيث تكون pH: 5-7، والقيمة المثالية هي pH: 6,3-6,8 حسب درجة عمق اللون، وقد نضطر لإضافة بعض حمض الخل لإتمام استنزاف الحمام، ومن المناسب إضافة بعض عوامل التسوية التي تحسن من توزع الصباغ أو ترفع معدلات الهجرة وتمنع من ترسب الأصبغة أو أنها تلعب دور عامل الإعاقة، ويبنى الحمام عادةً وفق الجدول (١٢٧):

الجدول (١٢٧)

بناء حمام أصبغة اللانازين S				
المادة	صباغ	كبريتات النشادر	عامل تسوية: ليوجين SMK or SU	حمض خل حتى:
الكمية	ما يلزم	٣-١ مل/ل	؟ غ/ل	pH: 6.3-6.8

نبدأ الصباغة كما في الشكل (١٠٤) عند ٢٠-٤٠ م ونرفع الحرارة حتى الغليان بمعدل ٠,٥-٢ درجة / دقيقة ونستمر عندها لمدة ١٥-٤٥ دقيقة حسب درجة عمق اللون، نبرد بعدها ونشطف، ويستحسن التبريد عند أي تعديل أو إضافة صباغ حتى ٦٠-٨٠ م أولاً.



الشكل (١٠٤): صباغة الصوف

ومن المناسب أن نذكر هنا بأن التقنيات الحديثة المطبقة على منتجات مسلفنة لا تسمح بتجاوز درجة الحرارة عن ٨٥ م° لانخفاض مردودها بشكل ملحوظ عند ٩٥ م°.

البحث السادس

صباغة الحرير

١- **التجهيز الأولي:** تهدف عمليات التجهيز الأولي والتي تم استعراضها في الجدول (٩٢) لإزالة الصمغ المرافقة للألياف الحريرية، آخذين بعين الاعتبار الحساسية العالية للحرير تجاه القلويات، وقد لوحظ أن معدلات إزالة الصمغ من الحرير تزداد عند درجات الحرارة ١٢٠-١٣٠ م° في حمام معتدل، وتتم عملية الإزالة بالطرائق الأربعة التالية بحسب كلارينت: طريقة صابون مارسيل، طريقة المنظفات الصناعية، طريقة الأنزيم، طريقة درجات الحرارة العالية على اليبم أو الآلات النجمية.

٢- **عمليات الصباغة:** يمكننا صباغة الحرير بمجموعة جيدة من الأصبغة مثل الأصبغة المعدنية المعقدة والأصبغة الحمضية أو الفعالة، وعلى ذلك فإن هناك تقنيات عديدة تتلائم مع الأصبغة العديدة المطبقة حسب التالي:

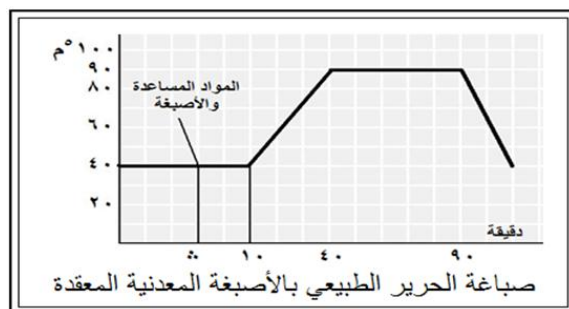
٢-١-١- **الصباغة في وسط حمضي:** وتتم مع الأصبغة الحمضية والأصبغة المعدنية المعقدة وبوسط حمضي، وسط حمضي متغير، وحمام صابون، وسنستعرض هذه الحمامات وفق شركة كلارينت أيضاً:
٢-١-١-٢- **مع الأصبغة الحمضية:**

بناء حمام صباغة الحرير الطبيعي بالأصبغة الحمضية					
المادة	صباغ حمضي	عامل تسوية أصبغة حمضية	مضاد تكسير	خلات الصوديوم	حمض الخل
النسبة	ما يلزم %	٢-١,٥ %	٢-٠,٥ غ/ل	٢-١ غ/ل	حتى pH: 4-7

٢-١-٢- **الصباغة بالأصبغة المعدنية المعقدة:**

بناء حمام صباغة الحرير الطبيعي بالأصبغة المعدنية المعقدة					
المادة	صباغ حمضي	عامل تسوية أصبغة حمضية	عامل تسوية	مضاد تكسير	خلات الصوديوم
النسبة	ما يلزم %	٢-١,٥ %	٠,٥-٠,٢٥ غ/ل	٢-٠,٥ غ/ل	٢-١ غ/ل

وتتم عملية الصباغة وفق المخطط المبين في الشكل (١٠٥):



الشكل (١٠٥): صباغة الحرير الطبيعي بالأصبغة المعدنية المعقدة من كلارينت

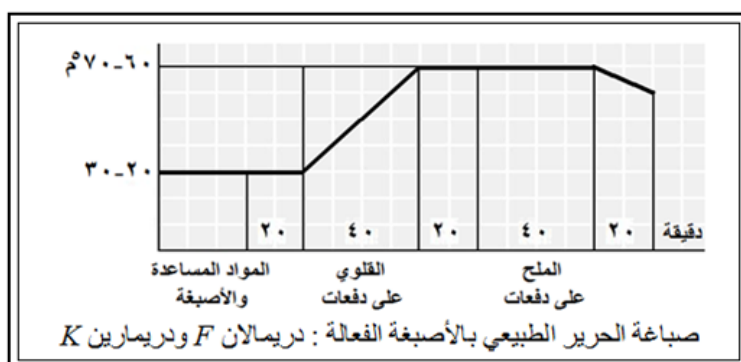
٢-١-٣- **الصباغة مع تغيير درجة الحموضة:** يُجهز الحمام الصباغي بحيث يحوي ٣، ٠، ٦، ٠ غ/ل بيكربونات الصوديوم و ١-٢ غ/ل عامل حمضي موقى.

نبدأ العمل بحيث تكون pH: 8-8.5 لغلبة البيكربونات على العامل الحمضي، ولكن وباستمرار العملية الصباغية وضمان الوصول لدرجات التسوية والتوزيع العالية للصبغ نبدأ بإضافة العامل الحمضي حتى الوصول بدرجة الحموضة حتى 4.5-6 pH.

٢-١-٤- **الصباغة بحمام صابوني:** وتصلح أكثر ما يكون للأصبغة الحمضية كالساندولان والنيلوزان واللانازين، ويتم تطبيقها بإضافة الصباغ مع ١-٢ غ/ل صابون مارسيل وكبريتات الصوديوم بتركيز حتى ١٠ غ/ل وبحيث يكون الوسط قلوياً وبحدود pH: 8-8.5.

ومن الضروري التنويه هنا إلى أن الحرير الطبيعي أقل ألفة للأصبغة الحمضية من الصوف، لذا يستحسن عدم رفع درجة الحرارة عن ٨٥ م° لأن تجاوزها يعني تراجع قوة الشد واللمعان، ويستحسن أيضاً معالجته بمثبت شاردي موجب لرفع ثباتيته تجاه الغسيل والتعرق، وتتم المعالجة بإضافة المثبت بنسبة ٣-٥ % ورفع درجة الحرارة حتى حدود ٥٠ م° ولمدة ١٥ دقيقة بحسب مصدر وتركيز المثبت ونوعه.

٢-٢- **صباغة الحرير بالأصبغة الفعالة:** نبدأ وبعد إنهاء عمليات التحضير الأولية بإضافة مواد حمام الأصبغة الفعالة والتي قد تكون: عوامل مبللة، تحلية، تسوية...، ثم نبدأ بإدخال محلول الصباغ المصفى عند الدرجة ٢٠-٣٠ م° لنبدأ وبعد ٢٠ دقيقة بإضافة الملح على دفعات، ثم نرفع درجة حرارة الحمام لدرجة حرارة تثبيت الصباغ المطلوبة ومنتظر ٢٠ دقيقة لنبدأ بإضافة القلوي على دفعات، وخلال ٤٠ دقيقة يجب أن نكون قد حصلنا على درجة عمق واتجاه اللون المطلوب، فنبدأ بإنهاء حمام الصباغة والشطف والتصيبين عند درجة حرارة ٧٠ م°، ونرى في الشكل (١٠٦) طريقة تطبيق أصبغة الديرمالان F أو الديرمارين K:



الشكل (١٠٦)

ويستحسن إجراء عمليات التصيبين بوجود غواسل ذوات قدرات عالية على التحلية مثل مجموعة البولي كربوكسيليك أسيد لحجز جميع الأيونات المعدنية التي يؤثر وجودها على فعالية حمام التصيبين، كما يستحسن إضافة كربونات الصوديوم بمعدل ١ غ/ل لرفع الفعالية التنظيفية ورفع درجة حرارة الحمام حتى ٧٠ م°.

الباب السادس

صباغة الألياف التركيبية

- ١- صباغة البوليستر.
- ٢- صباغة البولي أميد.
- ٣- صباغة الأسيئات.
- ٤- صباغة البولي أكريلو نتريل.
- ٥- صباغة اللايكرا.

صبغة البولستر

١- **التجهيز الأولي للبولستر:** تتبع أهمية عمليات التحضير الأولي للبولستر قبل الصبغة كما سبق وذكرنا من طبيعة الزيوت المرافقة سواءً أكانت زيوت إنهاء في مراحل تصنيع الخيط أو زيوت مراحل الحياكة، والتي يفترض أن تكون قابلة للاستحلاب الذاتي بمجرد تبللها بالماء بفضل عوامل الاستحلاب ومضادات الأكسدة المضافة لها عند تحضيرها للمساعدة على تخزينها لمدةٍ طويلةٍ قدرَ الإمكان، ولكن وبمرور فترات زمنية أطول أو بتشغيل الألياف بسرعات حياكةٍ عاليةٍ تبدأ بالتأكسد بفعل الحرارة الناشئة عن الاحتكاك لتفقد قدرتها على الاستحلاب الذاتي المطلوب.

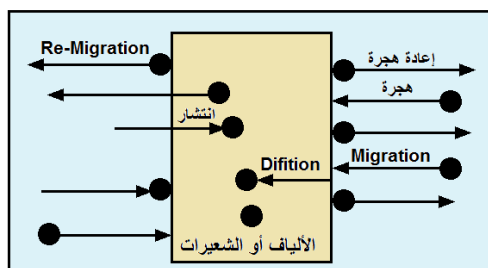
١-١- **حمام الغسيل الأولي:** يُستحسن تطبيق حمام غسيل أولي مستقل قبل الصبغة باستخدام عامل منظف ذي خواص استحلاب عالية وإلا يستحسن أن يكون حاوياً على مذيبات أمينة وفعالة، وبوسط قلوي لطيف بحدود pH: 9 بإضافة كربونات الصوديوم وعند الدرجة ٦٠-٧٠ م لمدة ١٥-٢٠ دقيقة، ومن الضروري الإشارة هنا إلى أن ارتفاع الحرارة لأكثر من ذلك قد يؤدي لنقض الاستحلاب، وتتبع هذا الحمام بشطفٍ باردٍ مع بعض الحمض للتعديل.

وتوصي شركة يورك شاير بعدم استخدام غوازل لأيونية مع حمام الغسيل الأولي لتسببها بتجمع بعض أصبغة الديسبرس ما يؤدي لتشكّل بقعٍ غامقةٍ صعبة الإزالة عند الصبغة ما حدا باستخدام غوازل مختلطة أيونية ولا أيونية، أما شركة باير فتتصح باستبدال كربونات الصوديوم ببيرو الفوسفات رباعية الصوديوم عندما يكون الماء متوسط القساوة، في حين تتصح شركات أخرى بثلاثي فوسفات الصوديوم، وتتصح شركة كلارينت بإضافة بعض الهيدروسلفيت لحمام التحضير الأولي هذا بقصد تخريب بعض المواد الملونة أو الشوائب الكيماوية الأخرى.

١-٢- **اختصار حمام الغسيل الأولي:** يستحسن بعض الصباغين دمج مرحلتي الغسيل والصبغة في حمامٍ واحدٍ لرفع اقتصادية العملية الصباغية وتوفير ما أمكن من الماء، لذا يعمدون لإضافة عامل منظف ومزيل زيوت لحمام الصبغة بعد التحقق من عدم تأثيرهما على اللون والأصبغة، ولكن لوحظ عملياً استحالة الضمانة الأكيدة لهذه الطريقة لأن بعض الملوثات تستلزم وسطاً قلوياً لإزالتها وهو ما يتعارض مع الحمام الحمضي أو المعتدل اللازم لصبغة البولستر.

٢- **صبغة البولستر:** ينتمي البولستر لمجموعة الألياف التركيبية الخاملة التي لا تملك أي مركز فعال يمكن لجزيئة الصباغ أن ترتبط معه، لذا تتم صباغته برفع درجة حرارته بقصد توسيع مساماته أو انتفاخه Swilling ليتبعها تغلغل الجزيئات بين سلسله البوليميرية لتبقى حبيسةً إثرَ عمليات التبريد اللاحقة، وتتم عملية امتصاص الأصبغة من ماء الحمام على مرحلتين:

- الهجرة: مرحلة انتقال الصباغ من وإلى ماء الحمام وسطح الخيط.
- الانتشار: مرحلة انتقال الصباغ من سطح الخيط نحو العمق.



الشكل (١٠٧): الهجرة وإعادة الهجرة والانتشار

وتتأثر مرحلتا الهجرة والانتشار بعددٍ من العوامل، والتي من أهمها:

أ- درجة الحرارة والتحريك.

ب- الأفعال الكهربائية المتبادلة بين: مواد بناء الحمام والأصبغة والبوليستر وبنية الصباغ وخواصه من حيث:

- حجم جزيئة الصباغ وشكلها ومدى استوائها.

- نوعية الزمر المرتبطة بجزيئة الصباغ وعددها: أي زمر الأوكسوكروم المساعدة والتي تزيح امتصاص

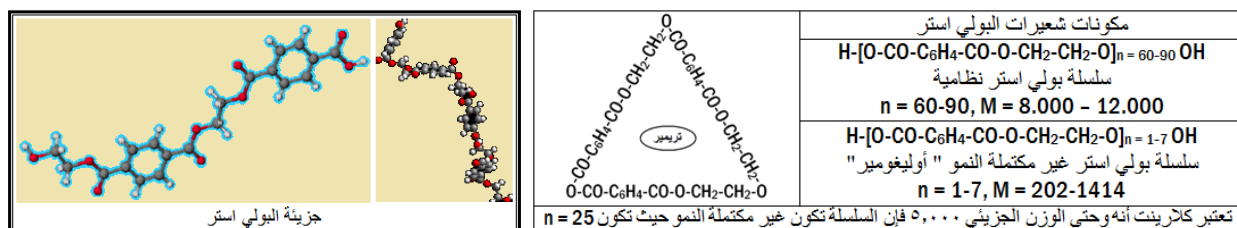
اللون نحو الموجة الأطول كزمر -OR, -OH, -NR₂, -NH₂, أو الكروموفورات (أي حوامل اللون) مثل

زمر -N=O, -N=N- التي تقوم بامتصاص اللون الأساسي.

- نوعية ونسب الإضافات الداخلة في تركيب المسحوق الصباغي.

ونرى في الشكل (١٠٨) مخطط اصطناع البوليستر وتوضع جزيئات الصباغ في المناطق اللابلورية لسلسله

البوليميرية من شعيراته:

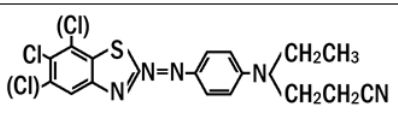
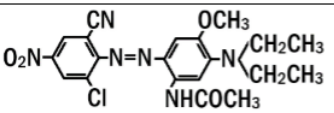
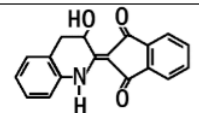
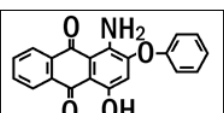
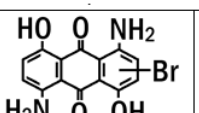
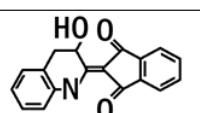


الشكل (١٠٨)

٣- تصنيف الأصبغة المبعثرة **Dispers dyes**: أطلق عليها تسمية الأصبغة المبعثرة لعدم قابليتها الانحلال

بالماء إلا لجزءٍ توازني يسيرٍ منها، ويمكننا تصنيفها عملياً كما هو مبين في الجدول (١٢٧):

الجدول (١٢٧)

تصنيف الأصبغة المبعثرة " Disperse dyes "				
الحجم	صغيرة جداً	صغيرة	متوسطة	كبيرة
التصنيف	أسيتات	E or L	SE or M	S or H
				
ديسبرس أحمر ١٥٢ Disp. Red 152: S	ديسبرس أزرق ١٦٥ Disp. Blue 165: SE	ديسبرس أصفر ٥٤ Disp. Yellow 54: E		
				
ديسبرس أحمر ٦٠ Disp. Red 60: E	ديسبرس أزرق ٥٦ Disp. Blue 56: E	ديسبرس أصفر ٥٤ Disp. Yellow 54: E		

٣-١- الصغيرة جداً: وتستخدم بشكل رئيس لخيط ٢,٥ أسيتات وللبولي أميد بالألوان الفاتحة (دون ٥,٥%).

٣-٢- الصغيرة: ويرمز لها بـ E من Easy أي سهل للدلالة على سهولة استنزافها من الحمام الصباغي، أو L

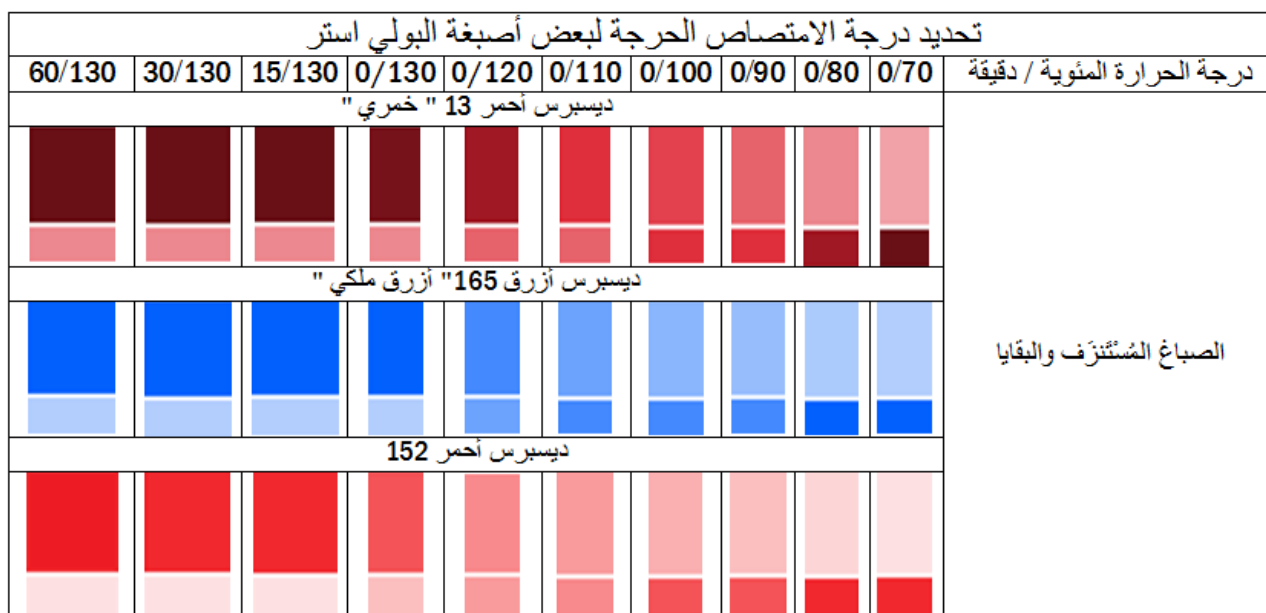
من Low أي منخفض للدلالة على احتياجها قدرأ بسيطاً من الطاقة كي تتمكن من تطبيقها أو استنزافها.

٣-٣- الكبيرة: ويرمز لها بـ: S من Slow أي بطيء للدلالة على بطء تشربها واحتياجها زمناً أطول لتطبيقها، أو H من High للدلالة على احتياجها قدراً عالياً من الطاقة لتطبيقها.
 ٣-٤- المتوسطة: ويرمز لها SE للدلالة على توسطها الأصبغة الصغيرة والكبيرة، أو M من Medium للدلالة على احتياجها قدراً متوسطاً من الطاقة لتطبيقها.
 وبالتالي يمكننا استنباط أهم فوارق خواصها كما في الجدول (١٢٨).

الجدول (١٢٨)

أهم الفوارق بين الأصبغة المبعثرة " Disperse dyes "			
كبيرة	متوسطة	صغيرة	المجموعة
S or H	SE or M	E or L	الخمزة
ضعيفة	متوسطة	عالية	التسوية
صعبة		سهلة	سهولة التطبيق
ضعيفة		ممتازة	الصبغة بطريقة الحوامل " الكارير "
عالية		ضعيفة	الثباتية للحرارة الجافة بسبب تصعد الصباغ على الرام

٤- المنطقة الحرجة للأصبغة: يسبب تباين حجوم جزيئات الأصبغة كما رأينا في الشكل (١٠٩) تبايناً في درجات الحرارة اللازمة للبدء بعملية امتصاص وتغلغل هذه الجزيئات بين السلاسل البوليميرية لألياف البوليستر، إذ تتزايد درجات الحرارة اللازمة ارتفاعاً مع ازدياد حجم جزيئة الصباغ، فأصبغة E تبدأ تغلغلها عند الدرجة ٧٠ م°، وSE عند ٩٠-١٠٠ م°، في حين أن S تبدأ بعد ١٠٠ م°، ولا يمكننا هنا تعيين رقم مطلق في هذا الصدد ولمجموعةٍ بكاملها، فهذا مجال وليس نقطة، وترتبط درجة الحرارة التي يمكن للصباغ أن يبدأ عندها بالتشرب بعددٍ من العوامل، أهمها:



الشكل (١٠٩)

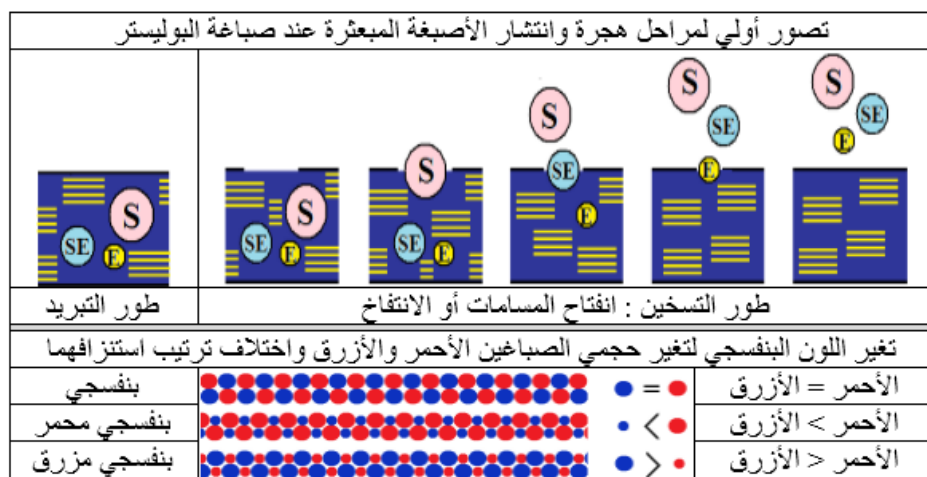
٤-١- حجم جزيئة الصباغ: فالصباغ ديسبرس أزرق ٥٦ والديسبرس الأصفر ٥٤ ينتميان لمجموعة E، ومع ذلك تبدأ عملية امتصاص الأصفر قبل الأزرق.

٤-٢- المتبادلات المحمولة على جزيء الصباغ: إذ تعتمد بعض شركات الأصبغة لإدخال بعض الزمر الإضافية التي تعزز مواصفات معينة كالثباتيات أو التسوية... أو استبدال زمر بأخرى لذات الغاية، كاستبدال جذر الإيتوكسي في الصباغ ديسبرس أزرق ٧٩ بجذر الميتوكسي في الديسبرس الأزرق ٧٩:١ ما يرفع من تسويته ويخفض من ثباتياته على الحرارة الجافة، ويقال من وزنه وحجمه ليخفض درجة حرارته الحرجة بعض الشيء.

٤-٣- درجة الحموضة: ففي حين أن صبغ الديسبرس الأحمر ١٦٧ يحتاج لوسط حمضي 3-7 pH كي لا يتخرب نجد أن الديسبرس الأحمر ١٥٢ أوسع مجالاً، إذ يتحمل المجال 2 - 9 pH وكلاهما من مجموعة الأصبغة الكبيرة الحجم S، ومع ذلك يتم بناء الحمام الصباغي عند 5-6 pH، ونرى في الجدول (١٢٩) مدى تأثير درجة الحموضة على صباغي الديسبرس الأزرق ٧٩ والأصفر ٢٤١:
الجدول (١٢٩)

تركيب المحلول الموقى : حمض الخل / خلات الصوديوم عن: SUPROSS Chemie: Switzerland					
درجة الحموضة " pH "					المزيج الموقى
6-7	5.5	5	4.5	4	
1% Disp. Blue 79 200% & 0.5% Disp. Yellow 241 200%					حمض الخل 80% : مل/ل
0.2	0.3	0.4	0.5	1	خلات الصوديوم : غ/ل
3	2	1	0.5	-	
pH: 11 : تخرب صباغي الأزرق والأصفر، pH: 7.5 : تخرب الصباغ الأزرق، pH: 5.5 : حموضة مناسبة وعدم تخرب أياً من الصباغين					

٤-٤- ألفة ألياف البوليستر: أو قابليتها للانتفاخ بحسب المعالجات المطبقة عليها قبل وصولها للصبغة. ونرى في الشكل (١١٠) تصوراً لترتيب دخول الجزيئات الصباغية بحسب حجمها بدلالة درجات الحرارة وكيفية تشكل المسامات مع ارتفاع درجات الحرارة ومن ثم انغلاقها بالتبريد.



الشكل (١١٠)

٥- مواد بناء الحمام الصباغي:

٥-١- الحمض: تتخرب بعض أصبغة الديسبرس في الوسطين المعتدل أو القلوي، ويتحسس بعضها الآخر من تذبذب درجة حموضة الحمام الصباغي لتطابير الحمض، أو لزيادة تأين الحمض أو الأملاح الحمضية بفعل ارتفاع درجات الحرارة، فصبغ الديسبرس الأزرق ٧٩ مثلاً يستلزم درجة حموضة 3-5 pH، إذ نجده يحمر دون 3 pH ويصفر عندما تزيد عن 5 pH، وبالتالي يؤدي عدم ضبط درجة الحموضة لانحراف اللون وتراجع نسب الاستنزاف والثباتيات، لذا يعتمد الكثير من الصباغين ضبطاً للعملية الصباغية لاعتماد المحلول الموقى باستخدام بعض الأملاح الحمضية غير الطيارة التي تطرحها بعض الشركات، أو لتطبيق المحلول الموقى من حمض الخل وخلات الصوديوم باعتماد الجدول (١٢٩) السالف الذكر.

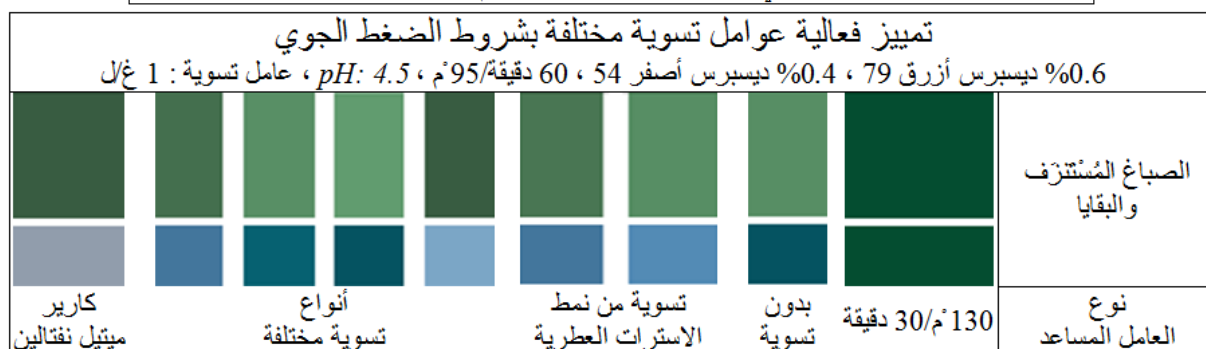
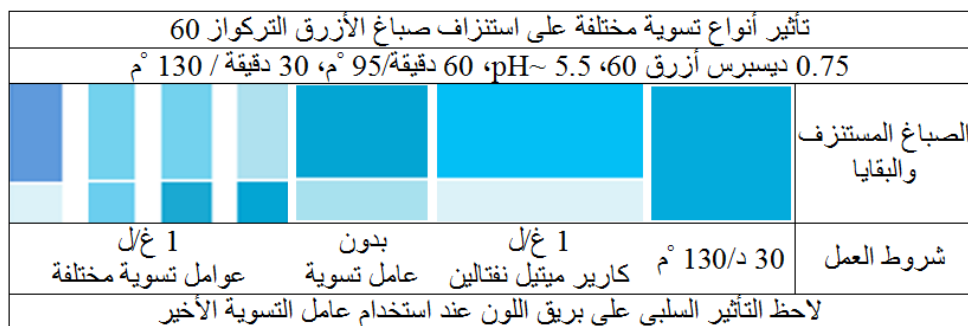
٥-٢- العوامل المبعثرة: تميل الأصبغة المبعثرة للتجمع والتكتل على بعضها البعض Aggregation كونها غير ذوابة بالماء، ما يستدعي إضافة عوامل مبعثرة بحيث نضمن:

- بعثرة جزيئات الصباغ بشكل كامل طوال فترة الحمام الصباغي.
- الانسجام التام مع جميع مكونات الحمام من أصبغة ومواد مساعدة أخرى.

وتسبب آلات الصباغة العالية الغزارة والتدفق لتراجع درجة تبعثر الأصبغة، إضافة لتفاعلات ضارة بين مختلف المواد المساعدة مع الزيوت والكارير المستحلبين ومع الأصبغة المبعثرة ما يستوجب رفع معدلات عوامل البعثرة نسبياً منعاً لتبقيع الخامات المصبوغة أو ترسب بقايا صباغية بين طبقات البيم أو ألياف البوليستر بنظام الكون.

ونرى في نماذج آلات صباغة معينة وعلى السطح الفاصل بين الهواء والسائل تفكك بعض المواد المساعدة الموجودة على السطح قبل الوصول لدرجة حرارة الحمام الصباغي النظامية (أي الدرجة 130م) فتبدأ بالتجمع والترسب على سطح القماش مشكلةً بقعاً غامقة، ويستحسن لتحاشي هذه الظاهرة اعتماد المواد المساعدة اللا رغوية قدر الإمكان ورفع نسب العوامل المبعثرة لمنع هذه التفاعلات بين الأصبغة ومنتجات تخرب المواد المساعدة، كما نعد لإضافة موانع التكسير والعوامل المساعدة على رفع معدلات انحلال أصبغة الديسيرس ومعززي الهجرة، ومنع إعادة تبلور أصبغة الديسيرس الزائدة التي لم يتم استنزافها أو تشربها من قبل القماش في الحمام الصباغي.

٣-٥- عوامل التسوية: يستلزم تطبيق بعض أصبغة الديسيرس عوامل تسوية بحسب الحالة كما يبين الشكل (١١١)، فهناك أصبغة ذات معدلات هجرة عالية تستلزم إضافة عوامل مؤخرة ضمن معها تجانساً أكبر في توزعها على كامل سطح البضاعة، وأصبغة ضعيفة الألفة تجاه الماء وبالتالي ضعيفة التوزع ما يستوجب إضافة عوامل تسوية يمكنها تعزيز معدلات الانحلال لتستقر وتتوازن في عمليات هجرتها وانتشارها إلى أعماق الألياف، وهناك أنواع تسوية يمكنها التقاط الأوليغوميرات التي تفرزها ألياف البوليستر عند درجات الحرارة العالية " وخاصة في أنواع آلات الصباغة المنخفضة النسبة وذات معدلات التدفق العالي"، وأخيراً نجد عوامل تسوية ذات قدرات استحلاب عالية تفيدنا في حال تعذر استحلاب كامل الزيوت والغرويات بمراحل التجهيز الأولية، فهناك بعض الزيوت أو الكيماويات التي لا يتم كامل استحلابها إلا بشروط درجات الحرارة العالية، وتفيدنا أنواع عوامل التسوية هذه في التخلص من مشاكل هذه البقايا الزيتية التي ستسبح في الحمام مسببة تراجع التسوية.



الشكل (١١١): تأثير بعض عوامل التسوية على استنزاف أصبغة الديسيرس

٤-٥- الحوامل " الكارير " ومضادات التكسير وموانع الرغوة: وقد سبق استعراضها في بحث مواد بناء الحمام الصباغي ويبين الشكل السابق (١١١) تأثيرها مقارنة مع عوامل تسوية.

٦- تقنية العملية الصبغية:

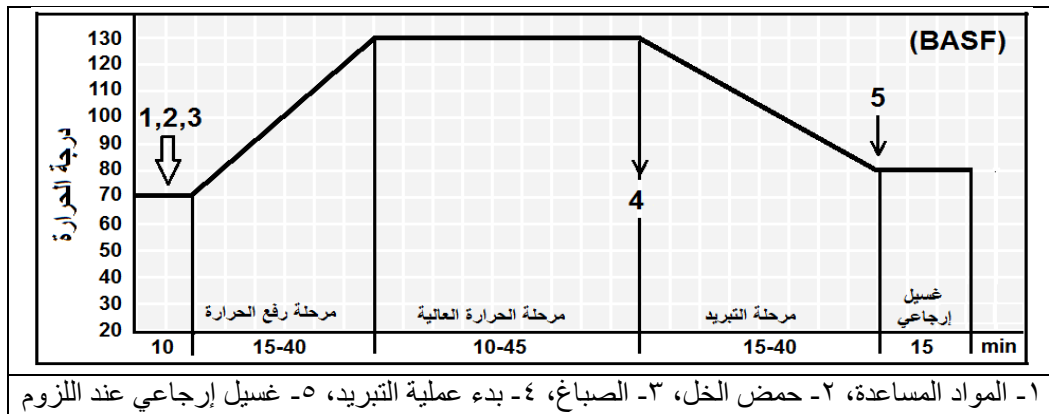
٦-١- تحضير المعلق الصبغى: من الضروري بعثرة الصبغ لأكبر قدر ممكن قبل إضافته للحوض الصبغى، ويتم العمل ببرد مسحوق الصبغ على الماء الدافئ في خلاط ثابت بسرعة الدوران، فإن لم يتوفر الخلاط نلجأ لعجن الصبغ بالماء مع عامل مبعثر ومن ثم إضافته للماء الدافئ مع التحريك الجيد، ولا يجوز أن تتجاوز درجة حرارة الماء ٧٠ م° منعاً لتجمع الصبغ من جديد ونقض بعثرته، وأخيراً نقوم بترشيح المحلول عبر غربال ناعم ليصبح جاهزاً للضخ للحوض الصبغى.

٦-٢- إضافة المعلق الصبغى لحوض الصبغة: لا يجوز إضافة المعلق الصبغى مباشرة في المواضع التي يدور فيها القماش بل باتجاه النقاط التي يدور فيها الماء مثل موقع المبادل الحراري... وتتم الإضافة بهدوء وببطء قدر الإمكان وبخاصة مع الأصبغة الصغيرة الحجم الجزيئي.

٦-٣- الصبغة:

٦-٣-١- الصبغة بطريقة الحرارة العالية: تمتاز طريقة الحرارة العالية عن الضغط الجوي العادي بـ:

- إمكانية تطبيق الأصبغة كبيرة الحجم الجزيئي وذات الثباتات العالية.
- زمن صبغة أقصر مع درجة استنزاف أعلى للأصبغة.
- تجاوز مشاكل الكارير: غسلاً وبيئياً.
- لذا فإنها أكثر اقتصادية من طريقة الكارير ومع ذلك فإن لتطبيقها معوقات عدة نجد منها:
- تزيد كلف آلات الضغط العالي ٣٠-٤٠ % عن آلات الضغط الجوي العادي.
- يستلزم تشغيلها تجهيزات ضغط بخار عالي وثابت.



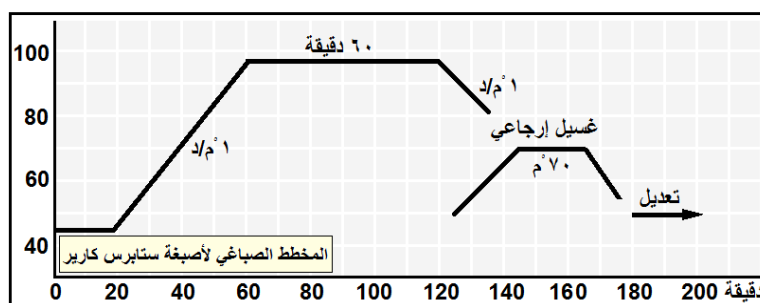
الشكل (١١٢): تطبيق حمام الصبغة بطريقة الحرارة العالية لشركة BASF

ونبدأ لتطبيق عملية الصبغة بطريقة الحرارة العالية كما في الشكل (١١٢) برفع درجة حرارة الحمام حتى الدرجة ٦٠-٧٠ م°، ونضيف الحمض والمواد المساعدة المطلوبة ونتأكد من درجة الحموضة بحيث تكون pH: ٥-6 وننتظر ١٠ دقائق نبدأ بعدها بضخ معلق الصبغ المصفى وننتظر ٥-١٠ دقائق، ثم نبدأ برفع درجة الحرارة بمعدل ١-٢ م°/د، ويمكننا رفع هذا المعدل مع أصناف قصيرة الحبل نسبياً، ونستمر بمرحلة التخمير عند الدرجة ١٣٠ م° لمدة ١٥-٤٥ دقيقة حسب درجة عمق اللون وقدرة الصبغ الذاتية على التسوية، إذ أن هناك بعض الأصبغة الضعيفة التسوية مثل الديسبرس الأزرق ١٦٥ أو الديسبرس الأحمر ١٥٢...، لذا ولمثل هذه الأصبغة حتى وإن وصلنا معها لمعدلات الاستنزاف الجيدة فإنها تحتاج لزمان تخمير إضافي ولعوامل تسوية مميزة، ونبرد في النهاية وصولاً للدرجة ٨٠ م° ونقارن اللون بالمطلوب لإجراء ما يلزم من إضافات والعودة بدرجات الحرارة حتى ١٣٠ م° مجدداً.

ويتوجب علينا الإبطاء بالتبريد قدر الإمكان منعاً للتكسير، ومن الضروري الإشارة هنا إلى أنه وبالوصول لدرجة حرارة معينة وبوجود أصبغة غير ممتزة وقابلة للتبلور أو بوجود الأوليغوميرات بكميات كافية نشهد تدرجاً لونياً ما يستوجب متابعة تدوير القماش إلى ما دون الدرجة ١٠٠ م° قبل التوقف.

ويُنصَح أحياناً لبعض أنواع الخامات القابلة للتكسير أو الضعيفة الحياكة أن نحاول العمل بشروط خفض فيها درجة حرارة الحمام الصباغي دون الدرجة ١٣٠ م بإضافة بعض الكارير.

٦-٣-٢- الصباغة بطريقة الكارير: يمكننا بالاعتماد على الكارير تطبيق مجموعة كبيرة من الألوان بما فيها الأسود شرط استخدام أصناف أصبغة معينة وبثباتيات دون تلك التي يمكننا الوصول إليها بالحرارة العالية، ومن الضروري كما سبق ومر معنا التخلص من كامل بقايا الكارير قبل تطبيق عمليات الإنهاء عند درجات الحرارة العالية والجافة وبخاصة مع الألوان الغامقة تداركاً من تعزيز بقايا هذه المرحلة من تعزيز الهجرة الحرارية، وترتبط طريقة الصباغة بالكارير بشكل وميزات آلة الصباغة أولاً ونوعية ألياف ومواصفات الخامات المراد صباغتها ثانياً، ومع ذلك يمكننا توصيف طريقة العمل على الشكل (١١٣):



الشكل (١١٣): مخطط تطبيق أصبغة ستابرس Carrier

نرفع درجة حرارة الحمام حتى الدرجة ٦٠ م، ونضيف الحمض والكارير بعد استحلابه بماء دافئ والعوامل المساعدة المطلوبة وننور لمدة ٥-١٠ دقائق، ونؤكد من درجة الحموضة بحيث تكون 4-5 pH، ثم نضيف معلق الصباغ المصفي ببطء وننور لمدة ٥-١٠ دقائق ونبدأ برفع درجة الحرارة بمعدل ١ م/د وننتظر عند درجة حرارة الغليان ٦٠-٩٠ دقيقة نبرد بعدها ونقارن مسطرة اللون.

إن من أهم ميزات العمل بطريقة الكارير هي التخلص من مشكلة الأوليغوميرات التي تتسلخ عن ألياف البوليستر بشروط درجات الحرارة العالية.

٧- صباغة البوليستر بحمام قلوي بحسب BASF: تمنحنا عملية الصباغة في وسط قلوي لطيف عدداً من الميزات، والتي من أهمها:

١. التخلص من مشكلة الأليغوميرات.
٢. خواص سيولة أفضل للبوليستر وبالتالي تحسن خواص التسوية.
٣. ملمس ألياف أفضل.
٤. خواص غسيل صباغ أفضل وتلوث أقل لآلة الصباغ وبالتالي سهولة التخلص من بقايا الأصبغة والأوساخ بعمليات الشطف والغسيل.
٥. تحسن خواص العملية الصباغية للألياف غير كاملة إزالة مواد التنشيط.
٦. اقتصادية أعلى.

أما عن أهم مساوئها نذكر:

١. مجال أصبغة ضيق.
 ٢. معظم الأصبغة المناسبة لهذه التقنية من نمط الانتراكينون بخواص ثباتية حرارية ضعيفة.
 ٣. إمكانيات تناسخ أضعف منها بالمقارنة مع الصباغة بالوسط الحمضي.
- طريقة العمل: نبدأ العمل بإضافة ما يلزم من الصباغ مع ١ غ/ل سيتامول WS عند pH: 10.5 بإضافة هيدروكسيد الصوديوم، لننتهي بالحمام عند pH~ 7.5 تقريباً، ونستمر لمدة ٣٠ دقيقة عند ١٣٠ م.
- ٨- صباغة ميكروفيبير البوليستر بحسب BASF: تتم صباغة ألياف الميكروفيبير وفق تسلسل العمليات:

إزالة مواد التنشيط ← معالجة قلوية ← تجفيف ← تثبيت حراري ← صباغة ← تجهيز نهائي

وتتم إزالة مواد تنشئية البوليستر ميكروفيبر في الحمامات العالية النسبة وفق الجدول (١٣٠):

الجدول (١٣٠)

حمام إزالة مواد تنشئية البوليستر ميكروفيبر في الحمامات العالية النسبة			
منظف مناسب	صودا آش	الزمن	درجة الحرارة
غ/ل ؟	٠,٥ غ/ل	٢٠ دقيقة تقريباً	٩٥ م تقريباً

وفي حال تشكل قشطة، فإننا نعيد حمام الغسيل بنصف مكونات الحمام المذكورة آنفاً، ويفضل مع مواد تنشئية من نمط البولي اكريلات مثلاً إضافة ٠,٥ غ/ل صودا كاوي لحمام الغسيل.

٨-١- الخواص الصباغية لميكروفيبر البوليستر:

- ١- يحتاج الميكروفيبر لكمية من الصباغ تعادل ٢-٣ مرات من البوليستر العادي " أكبر من ١ ديتكس ".
- ٢- امتصاص الصباغ " المنطقة الحرجة " عند ٥٠-٧٠ م.
- ٣- خواص الانتشار وامتصاص الصباغ المثالي يتم عند ١٢٠ م.
- ٤- تنخفض الثباتية على النور بمعدل درجة إلى درجة ونصف عن مثيلاتها مع البوليستر العادي.
- ٥- الثباتية على البلل والحرارة الجافة دون البوليستر العادي.

ونعاني من عدة مشاكل تواجهها العملية الصباغية:

- ١- صعوبة التخلص من الكميات العالية لمواد التنشئية والمواد المساعدة المستخدمة في مرحلة الحياكة.
- ٢- صعوبة تسويتها لدخول الصباغ مرحلة التثبيت بدرجات حرارة منخفضة للسطح النوعي الكبير لهذه الألياف.

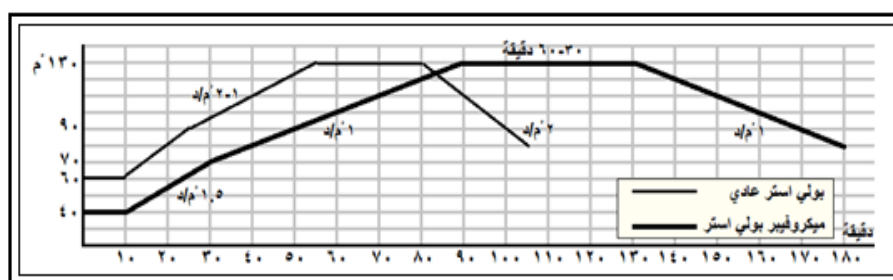
٣- صعوبة الوصول للثباتية النظامية الأعلى على البلل كميات الصباغ العالية التي نحتاجها هنا.

٤- صعوبة الوصول للثباتية النظامية الأعلى على النور بسبب السطح النوعي الكبير.

- ٨-٢- تقنية صباغة ميكروفيبر البوليستر: تطبق بناء الحمام الصباغي وفق الجدول (١٣١) ونبدأ العمل كما في الشكل (١١٤) عند درجة حرارة ٥٠ م، ونبدأ برفع درجات الحرارة بمعدل ١-١,٥ م/د وصولاً حتى ١٢٠-١٢٥ م التي تبقى عندها لمدة ٢٠-٤٠ دقيقة، نتبعها بحمام غسيل إرجاعي:

الجدول (١٣١)

وصفة صباغة ميكروفيبر البوليستر				
صباغ ديسبرس	عامل مبعثر	عامل تحلية	عامل تسوية	حمض خل أو عامل حمضي
ما يلزم %	١ غ/ل	ما يلزم: غ/ل	ما يلزم: غ/ل	حتى 4.5-5 pH



الشكل ١١٤: مخطط صباغة ميكروفيبر البوليستر

- ٧- المعالجة بعد الصباغة: تجري جميع المعالجات بعد الصباغة للتخلص من جميع المواد وبقايا الصباغ الممتزة على سطح الألياف بهدف رفع ثباتياتها لحدودها العظمى، لذا فإننا نلجأ للشطف والغلي والغسيل الإرجاعي بحسب درجة عمق اللون ونوعية الأصبغة وطبيعة المواد المساعدة المستخدمة وشروط الصباغة. ومن الضروري في حال استخدام الكارير معالجة القماش المصبوغ عند درجة الحرارة ١٥٠ م الجافة لضمان التخلص من كامل آثار الكارير خاصةً وباقي المواد المساعدة عامةً، كي لا تتسبب بتراجع الثباتيات فيما لو بقيت حتى مرحلة التثبيت عند الدرجة ١٨٠ م فما فوق، إذ تسبب بقاياها عند درجة الحرارة ١٨٠ م فما فوق تراجعاً

ملحوظاً في الثبائيات وخاصة الثباتية على النور بسبب الهجرة الحرارية الناشئة والتي تعني هجرة أو انتشار معاكس للصبغ من عمق الألياف إلى سطحها، ويتم الإنهاء عادةً بحمام غسيل إرجاعي أو غلي.

٧-١- الغسيل الإرجاعي: ويتم بمعالجة الأقمشة المصبوغة في حمام وفق الجدول (١٣٢):

الجدول (١٣٢)

بناء حمام الغسيل الإرجاعي			
هيدروكسيد الصوديوم ٥٠%	هيدروسلفيت الصوديوم	منظف أو تسوية أو مزيج زيت	شروط العمل
٢ غ/ل	٢ غ/ل	١ غ/ل	١٥-٢٠ دقيقة / ٦٠-٧٠ م

وهناك من ينصح بالمنظف اللاأيوني مثل شركة يورك شاير، وآخرون بغوازل الأصبغة الفعالة القادرة على ربط أيونات المعادن الثقيلة والأوليغوميرات ما يرفع من كفاءات التثبيت الحراري عند درجة الحرارة ١٨٠ م.

٧-٢- الغلي: ونلجأ لها عندما لا يكون هناك حاجة للغسيل الإرجاعي كما هو الحال عند الصباغة بدرجات الحرارة العالية مع أصبغة عالية الاستنزاف، إذ تتم المعالجة هنا لمدة ٣٠ دقيقة عند درجة حرارة ٨٠ م بوجود ١ غ/ل منظف مع ٢ غ/ل كربونات الصوديوم، ثم نشطف ونعدل، وقد نلجأ لشطفٍ أخير عند درجة حرارة ٥٠-٥٥ م للتأكد من تمام التخلص من بقايا حمام الصباغة وبقايا حمام الغسيل الإرجاعي على السواء.

٨- إعادة التسوية: تظهر علامات ضعف التسوية عادةً عند حصول خطأ ما في العملية الصباغية: كانقطاع حبل، أو عدم مراعاة معدلات رفع درجات الحرارة اللازمة المرتبطة بطول حبل القماش وغازة تدفق السائل الصباغي والتي جدولتها شركة BASF كما في الجدول (١٣٣):

الجدول (١٣٣)

معدلات رفع درجات الحرارة المناسبة لمعدلات دوران البضائع والمحلل بحسب BASF									
٦	٥	٤	٣,٥	٣	٢,٥	٢	١,٥	١	دوران المحلول: دورة/دقيقة
-	٢	١,٧٥	١,٥	١,٢٥	١	٠,٧٥	٠,٥	-	دوران البضاعة: رأس/دقيقة
٣,٦	٣	٢,٤	٢,١	١,٨	١,٥	١,٢	٠,٩	٠,٦	معدل رفع درجات الحرارة: درجة / دقيقة عند مجال الاستنزاف الأعظمي

إذ تظهر علامات انعدام أو ضعف التسوية بعدم تجانس اللون ما يستلزم حماماً جديداً مع ١٠-٢٠% من الصباغ وبدرجة حموضة 4-5 pH مع كارير وعامل تسوية بحدود التراكيز التي تنصح بها كل شركة، فمجموعة كلارينت مثلاً تنصح بـ: ٣-٥ غ/ل كارير ديلائين EN مع ٠-٢ غ/ل تسوية ليوجين DFT، وفي حال استخدامنا لأنواع الكارير من نمط الاسترات العطرية بتراكيز ٢-٣ غ/ل " حسب درجة عمق اللون ونوع الصباغ وشروط عملية الصباغة " ودون الحاجة لإضافة عوامل تسوية لوفرة التسوية العالية لهذا النمط من الكارير.

٩- التعرية: يمكننا إجراء عملية تعرية بسيطة نخفف فيها من درجة عمق اللون بحمام يحوي كارير وعامل تسوية وبدرجة حموضة 4-4.5 pH لمدة ١-٢ ساعة، أما التعرية الكاملة أو شبه الكاملة فنتم بحمام قلوي بوجود هيدروسلفيت الصوديوم والكارير وعوامل التسوية بتراكيز تتلائم مع درجة عمق اللون ونوعية الأصبغة ودرجة حرارة وزمن التثبيت الحراري.

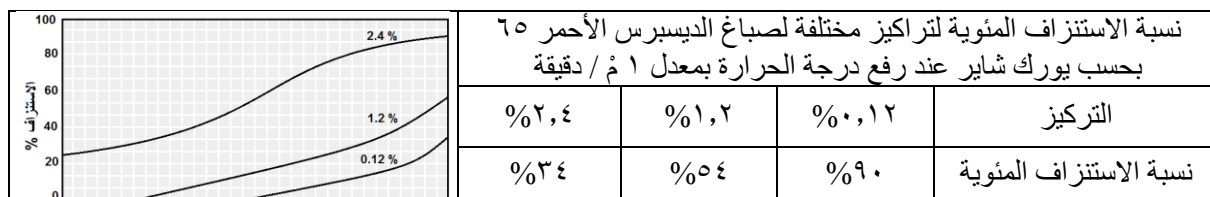
١٠- اختيار الأصبغة: تنصح شركة باسف باعتماد أصبغة الديسبرس التالية الواردة في الجدول (١٣٤) لتحقيق المواصفات المطلوبة:

الجدول (١٣٤)

اختيار بعض الأصبغة لبعض التطبيقات بحسب توصيات BASF	
الألوان الفاتحة: تُستحسن المجموعة E	أصفر ٥٤، أحمر ٥٠، أزرق ٥٦، وقد نضطر للبرتقالي ٢٥ والأزرق ٨٧
الألوان الغامقة: تستحسن المجموعة S	أصفر ٢٤١، برتقالي ٢٩ أو ٣٠، أحمر ٩٢ أو ١٦٧، بنفسجي ٣٥، أزرق ٧٩
الستائر والمفروشات: ثباتية ضوئية	أصفر ٥٤، برتقالي ٢٩ أو ٣٠، أحمر ٦٠ أو ٦٠ أو ٩٢ أو ١٦٧، بنفسجي ٣٥، أزرق ٥٦ أو أزرق تركواز ٦٠
ألوان فاتحة للسيارات	أصفر ٤٢، أحمر ٩١، بنفسجي ٣٥، أزرق تركواز ٦٠
ألوان غامقة للسيارات	برتقالي ٢٩ أو ٣٠، أحمر ١٦٧، أزرق ٥٦

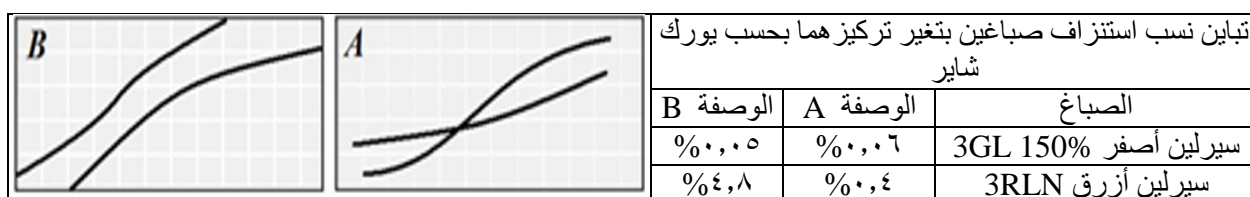
١١- نظام الاستنزاف The V. Number System:

١١-١- مفهوم الاستنزاف: يتوجب علينا عند صبغة البولبيستر بلون مركب من مجموعة أصبغة انتقاء مجموعة أصبغة يمكنها أن تتطابق قدر الإمكان في سرعة استنزافها أثناء عملية الصبغة من بدايتها لنهايتها ضمن التراكيز اللازمة لبناء اللون، ذلك لأن نسب الاستنزاف تتأثر أساساً بالتراكيز المستخدمة بصورة عالية، فلو أخذنا صباغ الديسبرس الأحمر ٦٥ لرأينا في مخطظه عند رفع درجة الحرارة بمعدل درجة واحدة في الدقيقة أنه وبالوصول للدرجة ١٢٠ م تكون نسب الاستنزاف بحسب التركيز على الشكل (١١٥):



الشكل (١١٥)

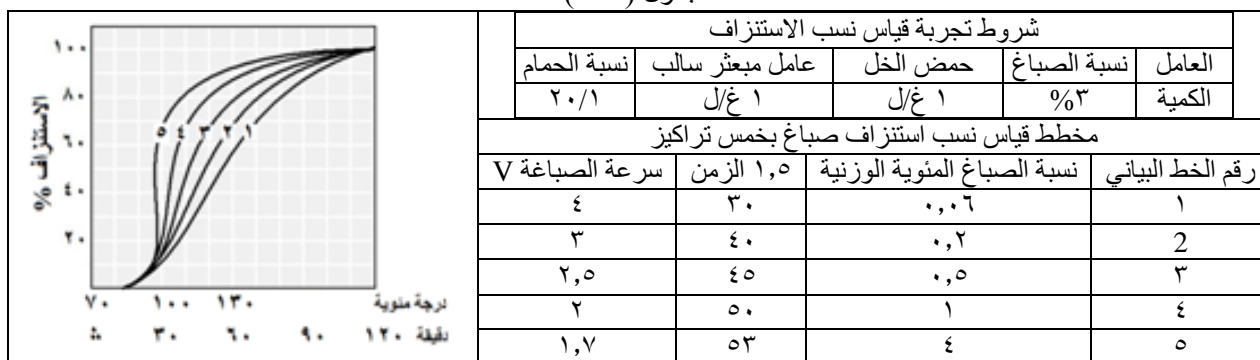
لذا فإننا وعندما نأخذ مزيجاً من الصباغين سيرلين أصفر 3GL150% وأزرق 3RLN فإن نسب استنزافهما تتباين بين الوصفتين A & B وتتبادل خطوطهما على الشكل (١١٦):



الشكل (١١٦)

١١-٢- قياس نسب الاستنزاف: تطبق عملية الصبغة على كل صباغ بشكل منفرد ووفق شروط الجدول (١٣٥)، إذ نبدأ الصبغة عند الدرجة ٧٠ م ونرفع درجة حرارة الحمام بمعدل درجة واحدة / دقيقة وصولاً للدرجة ١٣٠ م التي نستمر عندها ساعة كاملة، ونأخذ المساطر على التوالي ونقرأها على السبكتروفوتومتر مع إعادة الصباغ لبواقي الحمام وقراءتها أيضاً، ونرسم الخط البياني الموافق لمعدلات الاستنزاف بأخذ القيمتين عند منتصف ونهاية الزمن لتعيين المكافئ V، ويتم القياس على عدة تراكيز لكل صباغ ونرسم خطوط الاستنزاف الموافقة:

الجدول (١٣٥)



١٢- العوامل المؤثرة على الهجرة الحرارية:

- ١- نوعية البولبيستر ومزائجه.
- ٢- نوعية صباغ الديسبرس المستعمل من حيث حجوم الجزيئات الصباغية.
- ٣- درجة عمق اللون.
- ٤- نوعية وطريقة تطبيق مواد التجهيز النهائي.
- ٥- درجة حرارة وزمن التعرض لهذه الحرارة.
- ٦- نوعية وتقنية الحرارة المطبقة.

١٢- مبادئ معالجة الأوليغوميرات والتراميرات في حمام الصباغة:

غالباً ما تتداخل التريمرات الحلقية مع الأوليغوميرات ما يجعلهما يتسببان بنفس القدر من المشاكل أثناء العملية الصباغية، إذ يتحرك كل منهما بتأثير الحرارة من المناطق اللابلورية لسلاسل البوليمر ما يجعل سرعة تحركها مرتبطة بشكل أساسي بدرجة الحرارة، وبالتالي فإن أعلى معدلات هجرتها من الألياف باتجاه الحوض الصباغي تجري عند مراحل طور الحرارة العالية ١٣٠ م° فأكثر، وبخاصة عند ازدياد زمن هذا الطور بحيث نصل لدرجة الإشباع التي يبدأ بعدها قسم منه بالتبلور والترسب غير المنتظم على جدران الآلة والبضاعة على شكل غبار غير ملون بذاته ولكنه يكتسب لونه لما يمتصه من أصبغة ومكونات ملونة في الحوض الصباغي، ويبقى قسم منه دواراً ومنحلاً في الحمام طوال زمن العملية الصباغية ليبدأ بالترسب مع بدء طور التبريد على الحواشي وخطوط تكسير النسيج الدوار وبشكل ظاهر للعين المجردة، ويمكننا تجنب حدوث هذه الظاهرة بعدم السماح بترسب الأوليغوميرات أو التريمرات لأكثر من ١,٥% بالأخذ بالقواعد التالية:

أ- إجراء العمليات الصباغية عند أخفض درجات حرارة ممكنة " ١٢٥ م° " إن أمكن والإقلال من زمن العملية الصباغية قدر الإمكان بالاعتماد على كميات بسيطة من الكارير.

ب- المحافظة على أعلى درجات تبعثر للأوليغوميرات وخفض معدلات ترسيبها بإضافة بعض المواد المساعدة التي يمكنها ربط الأوليغوميرات أو إذابتها كـ بعض الحموض الكربوكسيلية أو استرات بولي غليكول إيترا الأغوال الدسمة، بعض مشتقات كلور الأيتيلين، بعض أنواع الأيتوكسيالات، وأخيراً بعض مشتقات مركبات الأمونيوم الرباعية التي تستخدم عادة لتنظيف الآلات.

ج- منع نموها وتضخمها أثناء مرحلة التبريد بإجراء عملية تفريغ الحمام بحقن الماء الساخن أيضاً، أو محاولة تفريغ الحمام على الساخن وتحت الضغط إن كانت صمامات الآلات وأوعية التمديد فيها تسمح بذلك.

د- تطبيق حمام غسيل إرجاعي بوجود عامل فعال سطحياً وهيدروسلفيت الصوديوم أو بديله مع هيدروكسيد الصوديوم عند الدرجة ٨٠ م° ليتبعه حمام شطف بارد وحمام تحميض مناسب.

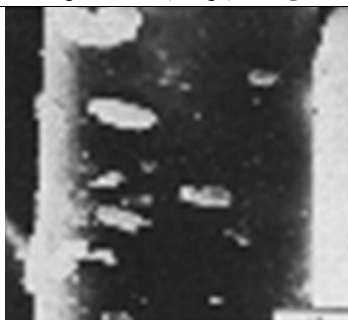
هـ- إضافة بعض المطريات اللانثيونية أو الأنثيونية أو مضادات التكسير المزقة لتلطيف دوران النسيج في الحمام. ويستحسن الصباغة بوسط قلوي باختيار الأصبغة المناسبة.

و- تطبيق حمام الغسيل الأولي بوسط قلوي خفيف لمدة (١٠) دقائق عند درجة حرارة ١٣٠ م° بحسب توصيات شركة Ciba

ز- إجراء عمليات تنظيف دورية لآلات الصباغة بغليها تحت الضغط وإضافة بعض المذيبات أو مركبات الأمونيوم الرباعية للتخلص من الأوليغوميرات والتراميرات المترسبة على الشكل في الجدول (١٣٦):

الجدول (١٣٦)

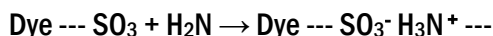
بناء حمام التنظيف الدوري لآلات الصباغة بحسب BASF	
الجرعة	المادة
٢-١ غ/ل	هيدروسلفيت الصوديوم
٤ مل/ل	هيدروكسيد الصوديوم ٣٨ بومييه
٣ غ/ل	منظف كاتيوني من فئة مركبات الأمونيوم الرباعية
١ غ/ل	عامل بعثرة واستحلاب من فئة ايتوكسيالات الأغوال الدسمة



الشكل (١١٧): صورة مجهرية للأوليغومير من إصدار شركة BASF

صباغة ألياف البولي أميد

١- مقدمة: يعد البولي أميد من أكثر الألياف التركيبية قابلية للصباغة، إذ تبلغ درجة حرارة تزجج سلاسلها البوليميرية نحو ٥٠ م°، وتكون مناطقها اللابلورية بشروط درجات حرارة الغليان تحت الضغط الجوي قابلة للصباغة بسهولة تباعد سلاسلها وانتفاخها ما يُمكن جزيئات الصباغ من التغلغل بسهولة للعمق، وتؤمن الزمر الأميدية عند نهايات السلاسل مواقع تتشكل عليها أملاح مع الأصبغة الحمضية الحاوية زمراً حمضية سلفونية:



الأملاح المتشكلة من ارتباط الأصبغة الحمضية مع الزمر الأمينية للبولي أميد

كما تقدم الزمر الأميدية المتكررة مراكزاً للارتباط الهيدروجيني مع جزيئات الصباغ ما يُسهل صباغتها بشروط الضغط الجوي العادي، وبألغة متميزة لمعظم أنواع الأصبغة: مبعثرة "ديسبرس"، حمضية، معدنية معقدة، مباشرة، فعالة... وبثباتيات تتراوح بين الضعيفة والممتازة... وتتنوع في درجات الحموضة اللازمة لحمام الصباغة من الحمضية للقلوية، ومع ذلك فإن أكثر الأصبغة اعتماداً هي الأصبغة الحمضية والمعدنية المعقدة.

وبرغم من أننا نستشف مما سبق أن قابلية البولي أميد الشديدة لتشرب معظم أنواع الأصبغة على أنها ميزة، فإنها تشكل مشكلة كبيرة عند صباغة الخامات المحاكة مع مكونات أخرى كالبوليستر أو السيللوز، فعند صباغة مثل هذه الخامات وبوجود أصبغة معلقة وحمضية ومباشرة مثلاً وبشروط الحرارة العالية فإن البوليستر سيتشرب الأصبغة المعلقة، في حين أن البولي أميد سيتشرب الأصبغة الحمضية والمباشرة، أما السيللوز فسيتشرب ما تبقى من الأصبغة المباشرة، ولو أعدنا ذات التجربة بشروط الضغط الجوي العادي، فستتوزع الأصبغة المعلقة بين البوليستر والنايلون، وكذا الحال بالنسبة للأصبغة المباشرة التي ستتوزع فيما بين البولي أميد والسيللوز، أما الأصبغة الحمضية فستخص البولي أميد وحده، وهكذا فإن ألوان الألياف الثلاثة ستتغير في كل مرة بحسب: درجة حموضة الحمام، وجود الكارير ونسبته، زمن البقاء عند أعلى درجة حرارة يصلها الحمام، إضافة الملح وكميته، نوعية وفعالية عوامل التسوية فيما بين مؤخره أو مبعثره.

٢- مبادئ صباغة البولي أميد: سنعرض هنا للطرائق التي طرحتها شركة كلارينت كمثل تطبيقي غني في تقسيم وتبويب الأصبغة التي درج الصباغون على تطبيقها في صباغة البولي أميد، إذ توزع كلارينت أصبغتها في مجموعات خاصة بحسب مجموعة الخواص والثباتيات التي تتميز بها كل مجموعة عن أخرى:

أ- أصبغة النايلوزان E: تتألف هذه المجموعة من عددٍ من الأصبغة الحمضية المتألفة مع بعضها البعض، وقد اختيرت بعناية بحيث نتجنب باستخدامها مشاكل التقليل وبخاصة عندما يضاف للحمام عامل تسوية ملائم. وتتميز هذه المجموعة بألوان زاهية وثباتية عالية على اللبل، ومع ذلك يمكننا ولمزيد من الثباتية معالجتها بمثبتات خاصة أو بمزيجٍ من حمضي العفص والطرطير.

ب- أصبغة النايلوزان N: اختيرت هذه المجموعة من الأصبغة التي يمكن للبولي أميد أن يتشربها بوسطٍ معتدل، كما يمكن تطبيقها بوجود عامل تسوية من حمام يحوي كبريتات الأمونيوم، وتتميز بتسويتها الملحوظة سواء أكانت على شكل صباغٍ وحيد أو مركب، وتتميز عن مجموعة النايلوزان E بثباتيتها على اللبل بشكلٍ واضح، ومع ذلك يمكننا رفع ثباتياتها أيضاً بمعالجتها بالمثبت أو بمزيج حمضي العفص والطرطير.

ج- أصبغة النايلوزان F: وتتميز بإمكانية تطبيقها من وسطٍ معتدل أو ضعيف الحموضة مع عامل تسوية لتعطي عملية صباغة عالية الثباتية للبلل " ومنها جاءت الدالة F في التسمية لأن F= Fast = Solide " وبالتالي لا حاجة معها لعملية التثبيت بالمثبت أو بمزيج حمضي العفص والطرطير، ولهذه المجموعة أفضلية خاصة عن غيرها مع الألوان الغامقة، كما يمكننا استخدامها بالطرائق المستمرة بمزجها مع أصبغة اللانازين.

د - أصبغة اللانازين S: تتميز هذه المجموعة من الأصبغة المعدنية المسلفنة ٢:١ بملائمتها لجميع أنواع البولي أميد لتعطي عملية صباغة متجانسة ومنتظمة ضمن مجال ألوانٍ واسعٍ مع ثباتيات متميزة تجاه الماء والضوء بشرط التجهيز الأولي الجيد قبل الصباغة تحاشياً من وجود ما يحد من تغلغل الأصبغة وانتشارها لعمق الألياف وبالتالي تراجع ثباتياتها، ولا يُنصح برفع درجة حرارة حمامها لدرجة الغليان إلا في بعض الحالات الاستثنائية.

هـ - أصبغة مختارة من الديرمارين: تمتلك بعض الأصبغة الفعالة من نوع ديرمارين Z و X الخاصة بالألياف السيلولوزية ألفةً عالية للبولي أميد عندما يتم تطبيقها بوسط حمضي لتعطي صباغة عالية الثباتية جداً للبلل برغم عدم وجود أي ارتباط كيميائي بين الأصبغة وبين الألياف.

و- أصبغة الارتيثيل: تتمتع بعض الأصبغة المبعثرة "الديسبرس" بألفةً عاليةً تجاه البولي أميد دون أن تكون لها الحساسية لدرجة الحموضة، ولكن أشد ما يعيها ثباتيتها الضعيفة على الغسيل بالمقارنة مع الأصبغة الحمضية، وفيما عدا ذلك نجد أنها تحقق عملية صباغة متجانسة ولمعان لونها على مختلف أنواع البولي أميد، كما يمكننا إمكانية تطبيقها بالوسط الحمضي من توليفها مع الأصبغة الحمضية.

٣ - مواد بناء الحمام الصباغي:

٣-١ - الحمض: ترتبط درجة الحموضة المثلى لحمام الصباغة بدرجة عمق اللون وإن كانت تتراوح بين الحمضية والقلوية الضعيفتين، إذ تتناقص الهجرة بصورة ملحوظة بازدياد درجة الحموضة، وتزايد باتجاهها نحو القلوية لتسبب الهجرة المتأخرة في الحمام والتي ترفع من درجة التسوية، وتؤمن أعلى مستويات التجانس والاستنزاف، ومع ذلك يستحسن إضافة عوامل تسوية لضمان أعلى درجة تسوية وتجانس ممكنة.

٣-٢ - عوامل التسوية: اعتمدت كلارينت مجموعة عوامل تسوية متباينة التركيب والغرض مثل:

١- الساندوجين NH: عامل تسوية كاتيوني، يستخدم مع الأصبغة الحمضية، المعدنية المعقدة، الكرومية، ولكونه موجب الشحنة فإنه يلعب دور العامل المؤخر في مرحلة رفع درجة حرارة الحمام، وصولاً لاستنزاف مثالي للحمام.

٢- الليوجين PAM: عامل تسوية أنيوني لإزالة التقليل الصباغي عند تطبيق الأصبغة الحمضية بتعزيزه من معدلات الهجرة.

٣- الليوجين P: عامل تسوية أنيوني لإزالة تقليل البولي أميد.

٤ - تطبيق أصبغة اللانازين S: ترتبط تقنية العملية الصباغية عموماً بنوعية الأصبغة المستخدمة أولاً، وبالتجهيزات المتوفرة من طراز وحجم آلة الصباغة وطبيعة الخامة ومواصفاتها ثانياً، ودرجة الحرارة المطلوبة للعمل عندها ثالثاً، ووضعت كلارينت ثلاثة طرائق رئيسة لتطبيق أصبغة اللانازين S، وهي:

٤-١ - الطريقة النظامية: ويتم بناء الحمام الصباغي كما في الجدول (١٣٧):

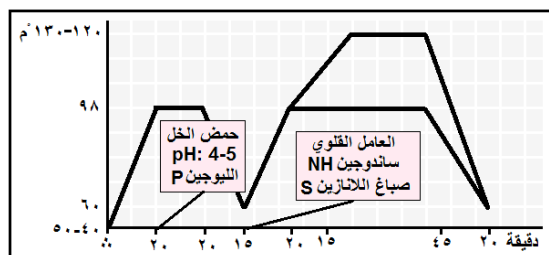
الجدول (١٣٧)

حمام الطريقة النظامية أصبغة اللانازين S من كلارينت	
المادة	الكمية
الصباغ	ما يلزم
عامل تسوية مثل: ساندوجين NH أو ليوجين PAM	٠,٥-٢ %
كبريتات النشادر	١-٤ %

وتستلزم أية إضافة صباغية التبريد حتى الدرجة ٧٠ م° ومن ثم إعادة رفع الحرارة من جديد.

٤-٢ - طريقة الساندوجين NH: وتبدأ المعالجة هنا في وسط حمضي pH: 4-5 مع الليوجين P برغم أنه يستلزم نسبةً عالية من مواد التسوية عند اختلاف أنواع الألياف وتباينها في ألقتها نحو الأصبغة، ويجري تطبيق الحمام على مرحلتين أساسيتين، الأولى بضبط الحموضة بوجود حمض الخل مع الليوجين فقط ورفع درجة الحرارة حتى الغليان لتتبعها مرحلة تبريد حتى الدرجة ٦٠ م° حيث يضاف الصباغ وتضبط الحموضة عند pH: 6-7

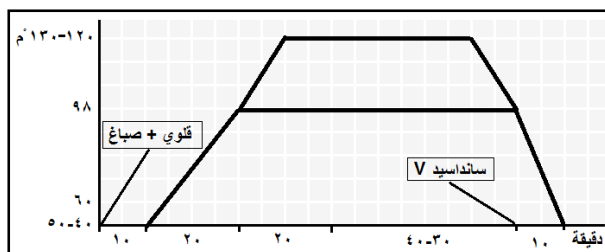
بإضافة قلويات لطيفة مثل ثنائي فوسفات الصوديوم، البوراكس $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ ، هيدروكسيد الأمونيوم...
ونتبعها بالساندوجين NH كما في الشكل (١١٨):



الشكل (١١٨)

٤-٣- طريقة السانداسيد V: ويمكننا الحصول بهذه الطريقة على صباغة مثالية مهما اختلفت شروط العمل بالآلة، إذ أن السانداسيد V مادة حمضية تتفكك بالماء الساخن ببطء كحمض عضوي حتى الوصول لدرجة الحموضة المطلوبة، ويمكننا ضبط درجة الحموضة والوصول إليها من خلال كمية السانداسيد V المضافة ودرجة حرارة الحمام الصباغي وهذا ما يمنحنا بالطبع إمكانية العمل لساعات عدة بدرجة حموضة ثابتة، ويتم تطبيق هذه الطريقة وفق الخطوات:

- ١- نبدأ الصباغة عند درجة قلوية pH: 8-10 بإضافة البوراكس ($\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$) أو محلول هيدروكسيد الصوديوم ٣٦ بوميه للوصول للشروط المثالية لهجرة الأصبغة في مرحلة توزعها الأولي.
- ٢- نبدأ رفع درجة الحرارة بسرعة حتى الوصول لحرارة الغليان محاولين إحكام إغلاق الآلة قدر الإمكان للوصول لأعلى درجة حرارة ممكنة.
- ٣- نحافظ على درجة حرارة الغليان " ١٠٠ م " لمدة ٢٠-٣٠ دقيقة للوصول لأعلى معدل هجرة ممكنة.
- ٤- نضيف ما يلزم من السانداسيد V للوصول لدرجة الحموضة الضعيفة المطلوبة pH: 6 حيث تبدأ مرحلة تثبيت الصباغ، ونرى في الشكل (١١٩) طريقة العمل بطريقة السانداسيد V:

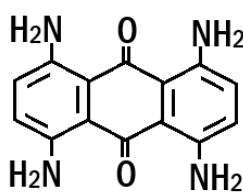


الشكل (١١٩)

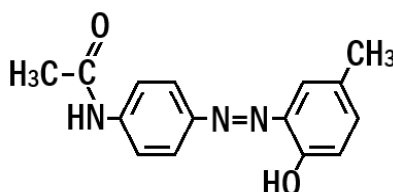
صباغة ألياف الأسيئات

١- المقدمة: لعب استبدال زمرة هيدروكسيل السلسلة السيلولوزية بزمرة أسيتيل دوراً كبيراً جداً في تغيير مواصفات السيلولوز، وما يهمنا هنا التغيير الكبير الحاصل تجاه الأصبغة التي يألفها السيلولوز عادةً أي الأصبغة: المباشرة، الفعالة، النفثول، الأحواض، الكبريتية، وكلها أصبغة غير قادرة على صباغة ألياف الأسيئات، وقد فسرت هذه الظاهرة على أساس أن بنية السيلولوز المؤسئل ضعيف الألفة نحو الماء من جهة، ويقاوم الانتفاخ من جهة أخرى، لذا فإن صباغتها لم تتيسر بادئ ذي بدء.

ولوحظت فيما بعد قدرة ألياف الأسيئات على امتزاز المواد العضوية غير الحلولة بالماء اعتباراً من المعلق المائي، وهكذا بدأت مرحلة البحث عن أصبغة معلقة فكان الوصول لأصبغة أزو معلقة من قبل هولاند كما هو حال صباغ الديسبرس الأصفر ٣، ومن ثم وفي عام ١٩٢٤ تمكن باديلي من الوصول لمشتقات أمينواتراكينون كما هو حال صباغ دييسبرس أزرق (١).



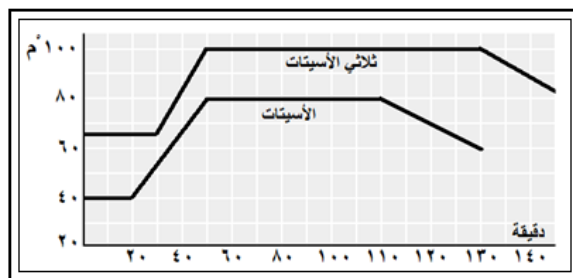
ديسبرس أزرق (١)



ديسبرس أصفر (٣)

وانتسعت دائرة البحث حول الأصبغة المعلقة بعد ظهور البوليستر الأقل ألفة للماء من ألياف الأسيئات حتى وصلت إلى ما آلت إليه اليوم، حيث تم تفهم آلية العملية الصباغية بالأصبغة المعلقة على أساس أن قسماً بسيطاً جداً منها ينحل بالماء ويتكثف الباقي غير المنحل من جزيئات المعلق لتتحافظ على درجة إشباع المحلول.

٢- تطبيق العملية الصباغية: نبدأ الحمام الصباغي بإضافة الحمض لضبط الحموضة عند pH: 5-6 لألياف الأسيئات و pH: 4.5-5 لثلاثي الأسيئات، وتوصي كلارينت لتطبيق المبيض الضوئي ليكوفور السائل EHT بإضافة ١ مل/ل من حمض نمل ٨٥% للأسيئات، وبإضافة ٢ مل/ل حمض نمل ٨٥% لألياف ثلاثي الأسيئات، ثم نضيف عامل التسوية الملائم ونرفع درجة الحرارة حتى ٤٠ م° وننور مدة ٢٠ دقيقة لنبدأ بإدخال معلق الصباغ المصفي جيداً، ونتريث حتى تمام التوزع ثم نبدأ برفع درجة الحرارة بمعدل ١,٥-٢ درجة/دقيقة حتى الوصول للدرجة ٧٠-٨٥ م° لألياف الأسيئات، ونستمر عندها لمدة ساعة واحدة أو للوصول لدرجة عمق اللون وتسويته المطلوبتين، أما ألياف الثلاثي أسيتات فنتابع رفع درجة الحرارة حتى ١٠٠ م° لتحقيق درجة الامتصاص التي يحققها الأسيئات عند ٨٥ م°، لذا ومع ثلاثي الأسيئات يمكننا البدء عند الدرجة ٦٥ م° بدلاً من ٤٠ م° للأسيئات، ذلك لأن امتصاص ألياف ثلاثي الأسيئات يستمر ضعيفاً جداً حتى بلوغنا درجة حرارة ٨٠ م°، وتحتاج عند الدرجة ١٠٠ م° لزمّن قد يصل حتى الساعة والنصف نبرد بعدها ونهني الحمام ثم نشطف بدرجة حرارة ٥٠ م° من أية بواقٍ صباغية على السطح كما في الشكل (١٢٠):



الشكل (١٢٠)

ويمكننا صباغة ألياف الأسيئات عند الدرجة ١٣٠ م كما هو الحال مع البوليستر دون أي تخوف ولنحصل بذلك على ثباتيات أفضل وخاصة على البلل بسبب اختراق الجزيئات الصباغية لأعماق الخيط. وتتميز ثلاثي الأسيئات عن الأسيئات بإمكانية تثبيتها حرارياً عند الدرجة ١٩٠ م قبل الصباغة ما يزيد من نسبة المناطق المتبلورة في الخامة وبالتالي تراجع قدرة انتشار واختراق الأصبغة إلى العمق، وبذلك يمكن لألياف ثلاثي الأسيئات الدخول في تنافس واضح مع الألياف التركيبية الأخرى لا يحسمها إلا اقتصادية العمل.

F: معامل إشباع الخيط: ويساوي عملياً درجة إشباع الخيط مقسوماً على درجة إشباع الخيط الحقيقية.
f: درجة ألفة الصباغ.

V: دالة للتعبير عن سرعة امتصاص الخيط للأصبغة.

K: دالة رقمية خاصة بكل صباغ وتدل على درجة انسجام الأصبغة، فتوليف الأصبغة يجب أن يتم باختيار الأصبغة ذات قيم K واحدة، وفي أحوال اضطرارية الأقرب لبعضها البعض.

ΔC : دالة تتعامل معها بعض الشركات تحت اسم ثابت الصباغة الذي يعبر عن تأثير تقنية التجهيزات وتأثيرها على العملية الصباغية، كأن تكون الخامات على شكل آلة شلة أم ونش.

F_R : وتعتبر عن قدرة تأخير عامل مؤخر، فنقول عن مؤخر شركة د. بتري وهو من فئة مركبات الأمونيوم الرباعية:

F_R : the retardant saturation value of peretard GAN = 0.55

تمايز المراكز الفعالة في ألياف الاكريليك واختلاف خواص الأصبغة القاعدية							
درجات ألفة مختلفة لأصبغة ذات K واحدة			أصبغة ذات قيم K مختلفة			أنماط المراكز الفعالة	
f=3	f=2	f=1	K=3	K=2	K=1	مركز فعال جداً	مركز فعال
+++	++	+	+	+	+	--	-

الشكل (١٢٢): شكل مبسط للفروق بين فعاليات وخواص أو ألفة المراكز الفعالة والأصبغة القاعدية

٣ - تعيين درجة إشباع الألياف الاكريليك بطريقة شركة باير:

- نصبغ الخيط المجهول وبحمامات منفردة مع كل من ٥-٧-٩-١١% استرازون أزرق FFR (أساس أزرق ٦٩) وبوجود ١% حمض خل ٦٠% بحمام ٤٠/١.

- نصبغ خيط اكريليك بدرجة إشباع ٢,١ مع ٨% استرازون أزرق FFR وبنفس شروط الحمام السابقة.

- نستمر عند درجة حرارة الغليان لمدة ٣ - ٤ ساعات واستنزاف الحمام.

- نقارن قوة ألوان الألياف الناتجة بالخيط الشاهد، فإن كان مشابهاً لأي منهم كانت درجة إشباع الخيط على الشكل:

تعيين درجة الإشباع بنتيجة الاختبار			
1.2	=	درجة الإشباع S_F	5%
1.8			7%
2.3			9%
2.8			11%

وترتبط عملية إضافة الصباغ عادة بسعة الخيط، كما أنه من الأهمية بمكان معرفة سرعة صباغة الخيط V قبل التعامل معه لضمان نجاح العملية الصباغية والتجربة.

٤ - تعيين سرعة صباغة الألياف بطريقة باير:

أ- نأخذ وزناً معيناً من خيط معروف سرعة الصباغة ونصبغه مع ٢% استرازون أزرق FFR وبوجود ١,٥% حمض خل ٦٠% حتى استنزاف الحمام.

ب- نكرر التجربة مع الخيط المجهول.

ج- نقارن بين درجتي عمق اللون، فإن تساوتا كان لهما سرعة الصباغة ذاتها، أما عندما نجد أن الخيط المجهول كان أفتح أو أعمق فإننا نرفع أو نخفض سرعة الصباغة لتحقيق الدرجة اللونية ذاتها، إلا في حال تجاوز الفرق بينهما ٢٠% فإننا نضطر حينها لإعادة التجربة والتحكم بالخيط من خلال خفض أو رفع سرعة الصباغة.

٥ - المواد المساعدة والكيماويات اللازمة لحمام صباغة ألياف الاكريليك:

٥-١ - المنظفات: تنحصر المنظفات التي نتعامل معها هنا بمجموعة المنظفات اللايونية مثل طائفة الألكيل أريل بولي غليكول التي تتميز بثباتها في الأوساط الثلاث: الحمضي والمعتدل والقوي، ويُستحسن إجراء حمام الغسيل

في وسط قلوي بوجود ثلاثي فوسفات الصوديوم عندما يكون الماء طرياً، وبيرو الفوسفات رباعي الصوديوم مع الماء المتوسط القساوة، ولا يجوز استخدام المنظفات الأنيونية خوفاً من تفاعل بقاياها مع الصباغ الموجب الشحنة.

٥-٢- حمض الخل: تنصح معظم الشركات باعتماد حمض الخل في حمام صباغة الاكريليك، إذ يؤدي استبداله بحمض النمل أو حمض الكبريت لانحراف في لون الصباغ، وتتباين درجات الانحراف ما بين صباغ وآخر كما يبين الجدول (١٤٦).

تؤثر درجات الحموضة كثيراً على معدلات امتصاص الصباغ، إذ يزداد الامتصاص بازدياد نسبة الحمض في الحمام، لذا فإنه غالباً ما يتم تطبيق الألوان الغامقة عند درجات حموضة $pH: 4,5$ برغم أن معظم الأصبغة القاعدية تعمل في مجال $pH: 2,5-5,5$.

٥-٣- ملح غلوبر: دوره ككهرليت في كبح الاستنزاف وتعزيز الهجرة رافعاً درجة تسوية العملية الصباغية.

٥-٤- العوامل المبعثرة: تستخدم المركبات اللانيونية (من نوع بولي غليكول ايتير الأغوال الدسمة خاصة) كعوامل مبعثرة فعالة سطحياً وخاصة مع الألوان الغامقة لمنع ترسب الأصبغة على جدران الآلات أو على الألياف ودون أن يكون لها تأثير سلبي على عملية الصباغ.

٥-٥- العوامل المؤخرة:

أ — العوامل المؤخرة الأنيونية: ونجد منها اللوجين PAA لشركة كلارينت والذي يمكنه تشكيل معقدات غير ثابتة مع الأصبغة لا تلبث أن تتفكك مع ارتفاع درجة الحرارة مطلقاً الصباغ من جديد.

ب — العوامل المؤخرة الكاتيونية: تعمل العوامل المؤخرة الكاتيونية على مبدأ امتصاصها من قبل الألياف أولاً لتمنع أو لتحد من امتصاص الأصبغة، لأنها تُمنص بسبب تفاعلها مع المراكز التفاعلية السالبة الموجودة في الألياف ما يبطئ امتصاص الأصبغة، لذا فقد نجد أحياناً بعض العوامل المؤخرة التي تدخل في تفاعلها مع الألياف بصورة غير عكوسة ما يضعف من قدرة هذه الألياف على امتصاص الأصبغة، وبالتالي فإن دورها يكون تخريبياً، لذا فإن كلارينت تنتج الريتار غال السائل A ذي فعالية الإعاقه الضعيفة لتجنب حدوث أي مخاطرة في استخدامه حتى لو أضيف بزيادة، أما باير فنتنتج خمسة أصناف لتستطيع تغطية طيف كامل وهي:

استراغال PAN: مؤخر دائم، تعادل ألفته أصبغة الاسترازون من النمط $K=2,5$ ، ويستخدم لألفته المتوسطة مع الأصبغة العالية والمنخفضة الألفة، ويستحسن لمفعوله الدائم والمؤخر زيادة زمن البقاء في مرحلة درجات الحرارة العالية، والأخذ به مع الأصبغة السريعة الاستنزاف.

استراغال AFN: مؤخر عالي الألفة تجاه الألياف ما يجعله مناسباً جداً للأصبغة عالية الألفة أي K_1 و K_2 ، ويمكننا تحقيق نفس فعاليات PAN بأخذ كميات أقل من AFN بفارق أن مفعوله المؤخر دائم ومستمر ما يستوجب الالتزام التام بالزمن اللازم عند درجة الغليان، ومن الضروري إضافة ملح غلوبر معه للحد من مفعوله المؤخر.

استراغال TR: مؤخر متوسط الألفة، يشابه PAN و AFN بفارق إمكانية استخدامه كعامل تسوية، ولتراجع فعاليته الدائمة كمؤخر بارتفاع درجة الحرارة فإن عمله يكون عند بداية العملية الصباغية فقط ولا يستوجب البقاء طويلاً عند درجات الحرارة العالية، وباستخدامه يتم استنزاف الحمام بطريقة أسرع من PAN و AFN إذا فإننا لا نحتاج معه لتبريد الحمام ما يعني وفراً بالوقت والطاقة.

استراغال TRS: يشابه TR بفارق أنه يمنح الألياف الملمس الجاف، ولا حاجة لملاح غلوبر معه بل التسوية.

استراغال M: عامل تسوية مساعد معزز للهجرة منخفض الألفة، وترتبط فعاليته بنوعية الأصبغة القاعدية ودرجة عمق اللون وزمن ودرجة حرارة العملية الصباغية، وتكون أعلى معدلات الهجرة معه فيما بين ٩٨ - ١٠٥ م، لذا يمكننا تجاوز الخطأ في اللون المطلوب بإضافته مع مؤخر كاتيوني كونه لا يملك تأثيراً معيقاً.

٥-٦- المطريات ومضادات الكهرباء الساكنة: غالباً ما تستخدم المطريات الكاتيونية والتي يكون تركيبها الأساسي من فئة مركبات الأمونيوم الرباعية أي من نفس عائلة المؤخرات السالفة الذكر، لذا فإنه قد يكون لها

خواص تأخير يتوجب أخذها بالحسبان عند تطبيق حمام صباغة وتحضير مشترك أي صباغة وتطرية في حمام واحد، وهذا ما يستلزم إنقاص كمية العامل المؤخر الأساسية بما يتناسب مع فعالية المطري المؤخرة. ويمكننا إضافة العوامل المضادة للكهرباء الساكنة في حال كون التطرية تفتقد لهذا المفعول أو كان فعاليتها غير كافية شرط أن يكون العامل المضاد للكهرباء الساكنة المراد إضافته للحمام كاتيونى أو لا أيونى. وأخيراً يمكننا إجراء حمام تطرية مستقل عند درجة حرارة ٤٠ م° وبحموضة 5-6 pH بحمض الخل، ولمدة ١٥-٢٠ دقيقة، ومن الضروري التنويه هنا لأهمية ترشيح محلول التطرية قبل إضافته لحمام الصباغة أو التطرية.

٦ - سرعة صباغة ودرجة إشباع بعض ألياف الاكريليك: كما سبق وذكرنا تتباين خواص ألياف الاكريليك فيما بينها تبعاً لتركيبة البوليمير وطريقة الغزل وطبيعة المعالجات النهائية، لذا يتوجب علينا بادية ذي بدء تعيين سرعة صباغة ودرجة إشباع ألياف الاكريليك المراد صباغتها لوضع شروط الحمام الصباغي الأمثل، ونرى في الجدول (١٣٨) بعضاً من هذه القيم والذي نلاحظ فيه أن أصناف الاكريلان الثلاث قد تباينت في سرع صباغتها برغم أن درجة إشباعها لم تتغير، وعلى العكس فإن صنفى الأورلون تباينت في درجتي إشباعها برغم أن سرعتي صباغتهما لم تتغير أيضاً، إذ ترتبط درجة الإشباع بعدد ونوع المراكز الفعالة الداخلة على السلسلة البوليميرية، بينما ترتبط سرعة الصباغة بشحنة المراكز الفعالة وطبيعة عمليات الغزل والمعالجات الفيزيائية اللاحقة.

الجدول (١٣٨): سرعة صباغة ودرجة إشباع بعض ألياف الاكريليك

درجات إشباع وسرعة صباغة بعض ألياف البولي أكريلو نتريل							
العلامة التجارية للخيط	سرعة الصباغة V	درجة الإشباع Sf	العلامة التجارية للخيط	سرعة الصباغة V	درجة الإشباع Sf	العلامة التجارية للخيط	سرعة الصباغة V
أكريبل	2.5	3.1	Dralon	1.7	2.1	أكريبل	2.5
أكريلان	1.7	1.4	Orlon 42	2.0	2.2	Acrilan B 16	1.7
	2.4		Acrilan B 26			2.4	
	3.2		Acrilan B 57	3.2			
كاشمليون	3.6	2.0	Vonnel V17	2.3	1.3	كاشمليون	3.6

٧- مبادئ عامة في صباغة الاكريليك: تتصف جميع الأصبغة القاعدية بمعدلات صباغة عالية ضمن مجال حراري ضيق ومعدلات هجرة منخفضة عند درجة حرارة الغليان، لذا فإنه من الضروري الضبط الجيد لمعدلات ارتفاع درجات الحرارة وصولاً لامتصاص بطيء ومنتظم للأصبغة وبالتالي لتثبيت صحيح، وترتبط درجة امتصاص الألياف للأصبغة بعوامل ثابتة، وعوامل متغيرة يمكننا التحكم بها:

آ- العوامل الثابتة: درجة تجانس ألياف الاكريليك المراد صباغتها، معدلات امتصاص الأصبغة المستخدمة.

ب- العوامل المتغيرة: درجتا الحرارة والحموضة، تركيز الكهرليت، نوعية ونسبة العامل المؤخر.

٨ - امتصاص الأصبغة القاعدية: تتباين درجات الحرارة التي يتم عندها الاستنزاف الأعظمي للأصبغة القاعدية ما بين نوع وآخر من الألياف، ففي حين أنها تكون للألوان الفاتحة لألياف الدرلون مثلاً بين ٧٢ - ٨٤ م° نجدها وبنفس شروط الصباغة لألياف الكاشمليون تقع بين ٦٦ - ٧٨ م°.

وتتأثر معدلات امتصاص الأصبغة القاعدية بدرجات الحرارة تأثيراً كبيراً، فدون الدرجة ٧٥ م° يتم امتزاز الأصبغة مع تثبيت قسم بسيط منها فقط، وعند ٨٠-٨٥ م° يتسارع الامتصاص لدرجة عالية، وخاصة عند الدرجة ١٠٢-١١٠ م°، ويرتبط الامتصاص آنذا بدرجة تجانس الألياف ودرجة حرارة الصباغ العظمى ونوعية الألياف، لذا فإنه من الضروري جداً عند توليف مجموعة أصبغة الأخذ بعين الاعتبار معدلات الامتصاص الفردية بحيث نأخذ بالأصبغة التي تبدي تقارباً أعظمياً عند توليفها " K واحدة " .

٩ - طرائق الصباغة: سنستعرض هنا كمثال على صباغة الاكريليك طرائق شركة كلارينت، إذ أنها جدولت مجموعة معطيات تمكننا من الوصول لتقنية صباغة أمينة وسهلة التناول، فوضعت طرائقاً أربع: طريقة حرارية تعتمد على ضبط رفع درجات الحرارة، وطريقة المؤخر التي تسمح لنا بالإسراع في رفع درجة الحرارة بوجود العامل المؤخر،

وطريقة تتوسطهما، وطريقة رابعة تعتمد على العامل المؤخر السالب، وقبل تناول هذه الطرائق نبدأ بطريقة حل مسحوق الصباغ.

٩-١- حل الصباغ: نأخذ جزءاً من الصباغ مع جزء من حمض الخل ٤٠ % ونحرك حتى تمام تجانس المعجونة المتشكلة، ثم نمدد هذه المعجونة مع ٣٠-٤٠ جزء من الماء المغلي ونرشحها. ويُستحسن لحل كميات صباغ كبيرة كما هو الحال مع ألوان الأسود والكحلي حل المعجونة وحمض الخل في خلاط ثابت بوجود عامل تسوية وبعثرة من طائفة بولي غليكول ايتز الأغوال الدسمة اللأنيونية مثل الايكالين السائل F وتسعة أجزاء من الماء الحار، ونستفيد من عامل التسوية هنا ليلعب دور العامل المنظف.

٩-٢- تطبيق الأصبغة القاعدية بالطريقة الحرارية T: وتسميها كلارينت طريقة الساندوكريل T وتقوم على التحكم بمعدلات ارتفاع درجة الحرارة دون استخدام عوامل مؤخرة، ما يجنبنا كلفة إضافة العامل المؤخر، وتبدي إمكانيات تلوين غير محدودة إضافة لكونها تسهل الجمع بين عمليتي الصباغة والتطرية، ولأنها تقوم على التحكم باستنزاف الحمام الصباغي من خلال التحكم بمعدلات رفع درجة الحرارة فإن استخدامها يكون أكثر ما يكون عند توفر آلات ذات تحكم آلي مبرمج، ولجميع أنواع الاكربليك وجميع أشكالها، لأنه ومن خلال الرفع المنتظم لدرجات الحرارة ستكون عملية امتصاص الأصبغة منتظمة أيضاً.

فقد وضعت اللائحة C في الجدول (١٣٨) لمفاتيح الكود الخاصة بأصبغتها، واللائحة T في الجدول (١٣٩) الخاصة بالمجال الحراري الذي يبدأ عنده امتصاص الأصبغة لبعض أنواع الألياف النظامية:

الجدول (١٣٨): اللائحة C

اللائحة C: مفاتيح كود الطريقة الحرارية لشركة كلارينت										
رقم الكود									ساندوكريل	
٢٠	١٥	١٠	٧,٥	٥	٤	٣	٢	١		
٦	٤,٥	٣	٢,٣	١,٥	٠,٩	٠,٦	٠,٤	٠,٢	B-6GL	أصفر
٤,٨	٣,٦	٢,٤	١,٨	١,٢	٠,٧	٠,٤٥	٠,٢٥	٠,١	B-5GL	
٤,٨	٣,٦	٢,٤	١,٨	١,٢	٠,٩	٠,٦	٠,٤	٠,٢	B-LE	
٢,٢	١,٦	١,١	٠,٨	٠,٥٥	٠,٣٥	٠,٢٥	٠,١٥	٠,٠٧	B-RLE	أصفر ذهبي
٣,٢	٢,٤	١,٦	١,٢	٠,٨	٠,٥	٠,٣	٠,٢	٠,١	B-GRL	
٢,٦	١,٩	١,٣	٠,٩٥	٠,٦٥	٠,٤٥	٠,٣	٠,٢	٠,١	B-RLE	أصفر بني
٢,٨	٢,١	١,٤	١,٠٥	٠,٧	٠,٤٥	٠,٢٥	٠,١٥	٠,٠٧	B-3RLE	برتقالي
٧,٢	٥,٤	٢,٦	٢,٧	١,٨	١,٢	٠,٨	٠,٤٥	٠,٢	B-4G	أحمر
٣,٨	٢,٩	١,٩	١,٤	١	٠,٧	٠,٤٥	٠,٣	٠,١٥	B-2GLE	
١,٨	١,٣٥	٠,٩	٠,٦٥	٠,٤٥	٠,٣٣	٠,٢٣	٠,١٥	٠,٠٧٥	B-RGLE	
٣	٢,٢	١,٥	١,١	٠,٧٥	٠,٥	٠,٣٥	٠,٢	٠,١	B-5B	وردي
٣,٧	٢,٨	١,٨	١,٤	٠,٩	٠,٦٥	٠,٤	٠,٢٥	٠,١	B-RLE	خمرى
٥,١	٣,٨	٢,٦	١,٩	١,٣	١	٠,٦	٠,٣٥	٠,٢	B-2RLE	بنفسجي
٨,٤	٦,٣	٤,٢	٣,١	٢,١	١,٢	٠,٧	٠,٤	٠,١٥	B-FE	أزرق
-	-	٩	٦,٧	٤,٥	٢,٥	١,٥	٠,٩	٠,٤	B-RLE	
٢,٤	١,٨	١,٢	١,٩	٠,٦	٠,٣٥	٠,٢٥	٠,١٥	٠,٠٥	B-NLE	أخضر
٣,٤	٢,٥	١,٧	١,٢	٠,٨٥	٠,٧	٠,٥	٠,٣٥	-	B-RL	كحلي
٤,٨	٣,٦	٢,٤	١,٨	١,٢	٠,٥	-	-	-	B-BL	أسود

الجدول (١٣٩): اللائحة T

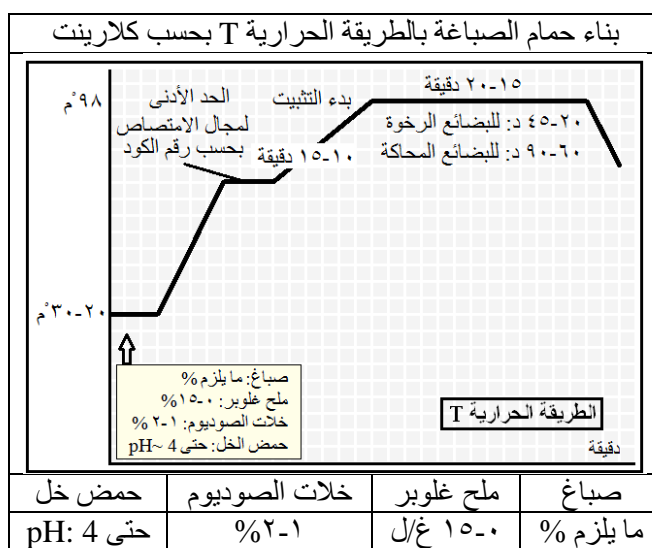
اللائحة T: الطريقة الحرارية لتطبيق أصبغة الساندوكريل " بدون مؤخر "										وتعيين المجال الحراري الحرج بحسب رقم الكود المعين على أساس التركيز " درجة الحموضة pH: 4.5 "	
رقم الكود									الخيط		
٢٠	١٥	١٠	٧,٥	٥	٤	٣	٢	١			
٩٨-٩٠	٩٦-٨٨	٩٤-٨٦	٩١-٨٣	٨٩-٨١	٨٦-٧٨	٨٥-٧٥	٨٣-٧٢	٨٢-٧٠	Acritel +	أكربيل	
٩٨-٩٢	٩٧-٨٩	٩٥-٨٧	٩٣-٨٥	٩١-٨٣	٨٨-٨٠	٨٧-٧٧	٨٥-٧٤	٨٢-٧٠	Acrilan + 16	أكربيلان	
٩٨-٩٢	٩٧-٨٩	٩٤-٨٦	٩١-٨٣	٨٨-٨٠	٨٦-٧٨	٨٤-٧٤	٨١-٧٠	٧٨-٦٦	Cashmilon +	كاشمليون	
٩٨-٩٢	٩٨-٩٠	٩٦-٨٨	٩٥-٨٧	٩٣-٨٥	٩١-٨٣	٩٠-٨٠	٨٩-٧٨	٨٨-٧٦	Courtelle +	كورتيل	
٩٨-٩٢	٩٨-٩٠	٩٥-٨٧	٩٣-٨٥	٩١-٨٣	٨٨-٨٠	٨٧-٧٧	٨٥-٧٤	٨٣-٧١	Crilenka +	كربيلنكا	
٩٨	٩٨-٩٤	٩٨-٩٢	٩٧-٨٩	٩٤-٨٦	٩١-٨٣	٩٠-٨٠	٨٧-٧٦	٨٤-٧٢	Dralon +	دراولون	
٩٥-٨٧	٩٢-٨٤	٩٠-٨٢	٨٨-٨٠	٨٦-٧٨	٨٣-٧٥	٨٢-٧٢	٧٩-٦٨	٧٦-٦٤	Euroacril +	يوراكربيل	
٩٥-٨٧	٩١-٨٣	٨٨-٨٠	٨٥-٧٧	٨٣-٧٥	٨٠-٧٢	٧٩-٦٩	٧٧-٦٦	٧٤-٦٢	Exlan +DK	اكسلان	
٩٨-٩٤	٩٨-٩٢	٩٧-٨٩	٩٤-٨٦	٩٢-٨٤	٨٩-٨١	٨٨-٧٨	٨٦-٧٥	٨٤-٧٢	Orlon +42	أورلون	

نحدد رقم مفتاح تركيز الصباغ من الجدول (١٣٨) أو اللائحة C ومن ثم المجال الحراري الأعظم من لائحة الألياف T في الجدول (١٣٩)، ونحدد وفق طريقة خاصة بالحساب نستوضحها من خلال المثال التالي في الجدول (١٤٠) عند توليف مجموعة أصبغة لتحويل اللون الأزرق إلى كحلي:

الجدول (١٤٠)

طريقة كلارينت في حساب مفتاح التركيز لمجموعة أصبغة			
الصباغ	التركيز	رقم مفتاح التركيز	مفتاح تركيز الأصبغة المولفة
ساندوكريل أصفر بني B-TLE	0.04%	-	- + 1 + 3 = 4
ساندوكريل أحمر B-2GLE	0.15%	1	
ساندوكريل أزرق B-2GLE	1.02%	3	

لذا فإن مفتاح التركيز لمجموعة الأصبغة المولفة والبالغ ٤ يحدد لنا من الجدول T/١٤١ أن درجة الحرارة العظمى هي بين ٨١ - ٨٩ م° لألياف الأورلون، و ٧٨ - ٨٦ م° لألياف الكاشمير، لذا يكون العمل على الشكل:



الشكل (١٢٣): الطريقة الحرارية لصباغة الاكريليك

ب- العمل: نبدأ العملية الصباغية كما في الشكل (١٢٣) عند درجة حرارة الغرفة ونرفعها خلال ١٠-١٥ دقيقة حتى الوصول للحد الأدنى من مجال الامتصاص الأعظمي الصباغي، وتتابع بين حدي مجال درجة حرارة الامتصاص الأعظمي لزمان يرتبط بنوعية الخامات المراد صباغتها وشروط العمل والإمكانات المتاحة، فمثلاً وفي حين أنه يلزمنا مع البضائع الرخوة مدة ٢٠-٤٥ دقيقة فإنه يلزمنا مع الغزول أو الأقمشة المحاكاة ٦٠-٩٠ دقيقة.

وعند الاقتراب من درجة الاستنزاف الأعظمية للحمام الصباغي نرفع درجة الحرارة حتى ٩٨ م° حيث تبدأ مرحلة تثبيت الأصبغة الممتصة، ونستمر عند درجة حرارة التثبيت ١٥-٢٠ دقيقة إلا إذا كنا نريد رفع درجة الحرارة حتى شروط العمل بدرجات الحرارة العالية، ويكفينا لمرحلة التثبيت مدة ٢٠-٣٠ دقيقة بشكل عام، وفي حال اختصارنا لزمان التثبيت فإن اللون سيكون عرضةً للتغير عند معالجة المواد المصبوغة لاحقاً بالبخار أو بالحرارة الجافة.

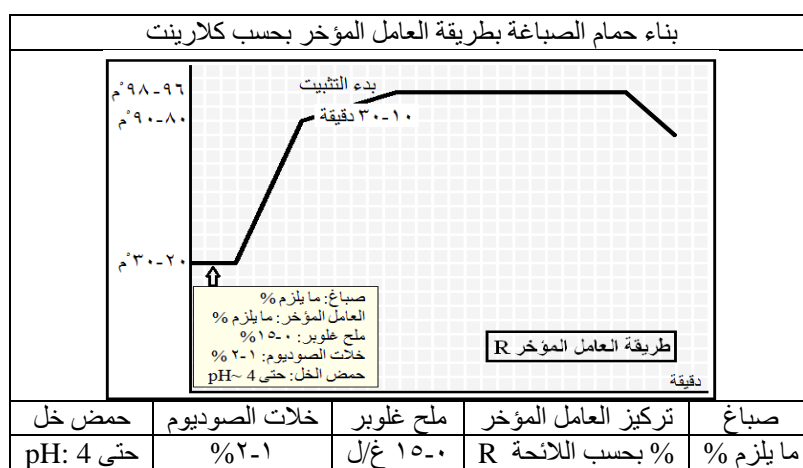
٣-٩- طريقة العامل المؤخر R: وتقوم على اعتماد عوامل مؤخرة مع بعض الليونة في مراقبة ارتفاع درجة الحرارة ومعدلاتها، ونأخذ هنا كمثال على العوامل المؤخرة الريتارغال السائل A الذي لا يملك تأثيراً سلبياً على مردود العملية الصباغية ما يمكننا من استخدامها على جميع أنواع ألياف الاكريليك وبكافة أشكالها، لذا يستحسن استخدامها حيث لا يوجد تحكم آلي.

ويتم تعيين ما يلزمنا من الريتارغال السائل A من الجدول (١٤١) أي اللائحة R بما يتلائم مع نوعية الألياف المثبتة في الجدول R ورقم مفتاح التركيز من اللائحة C.

الجدول (١٤١): اللائحة R

اللائحة R: طريقة المؤخر لتطبيق أصبغة الساندوكريل									
وتعيين نسبة العامل المؤخر المنوية بحسب رقم الكود المعين على أساس التركيز " درجة الحموضة 4.5 pH "									
رقم الكود									الخيوط
٢٠	١٥	١٠	٧,٥	٥	٤	٣	٢	١	
٠,٢٥	٠,٥	٠,٧٥	١	١,٢٥	١,٥	١,٧٥	٢	٢,٢٥	Acribel + أكربيل
-	٠,٧٥	١,٢٥	١,٧٥	٢,٢٥	٢,٧٥	٣	٣,٢٥	٣,٥	Acrilan + 16 أكريلان
٠,٢٥	٠,٧٥	١,٢٥	١,٧٥	٢	٢,٢٥	٢,٥	٢,٧٥	٣	Cashmilon + كاشميليون
-	-	٠,٥	١	١,٥	١,٧٥	٢	٢,٢٥	٢,٥	Courtelle + كورتيل
-	٠,٥	١	١,٥	٢	٢,٢٥	٢,٥	٢,٧٥	٣	Crilenka + كريلنكا
-	-	٠,٣	٠,٦	٠,٧	٠,٨	٠,٩	١	١,٢٥	Dolan + دولان
-	-	٠,٢٥	٠,٤	٠,٥	٠,٦	٠,٧٥	٠,٩	١	Dralon + درالون
١	١,٥	٢	٢,٥	٣	٣,٥	٤	٤,٥	٥	Euroacril + يوراكربيل
٢	٢,٥	٣	٣,٥	٤	٤,٥	٥	٦	٧	Exlan + DK إكسلان
٠,٥	١	١,٥	١,٧٥	٢	٢,٢٥	٢,٥	٢,٧٥	٣	Orlon +42 أورلون

طريقة العمل: يتم بناء الحمام على الشكل المبين في الشكل (١٢٤):



الشكل (١٢٤): طريقة العامل المؤخر R

يتم إدخال الخامة إلى الحمام كما في الشكل (١٢٤) و نرفع درجات الحرارة بسرعة تلائم نوعية الألياف والشروط العملية حتى درجة حرارة ٨٠-٩٠ م، ونتابع رفع درجات الحرارة حتى ٩٦-٩٨ م خلال ١٠ - ٣٠ دقيقة للبدء بعملية استنزاف وتثبيت الصباغ، ويمكننا اختصار الزمن عند العمل بشروط الحرارة العالية عنه في شروط درجة حرارة الغليان، كما يمكننا خفض كمية العامل المؤخر بمعدل ١٠ % عند إضافة ملح غلوبر. ونرى في الشكل (١٢٥) تمثيلاً تقريبياً للتنافس بين الجزيء الصباغي والمؤخر حول الارتباط بالمركز الفعال:

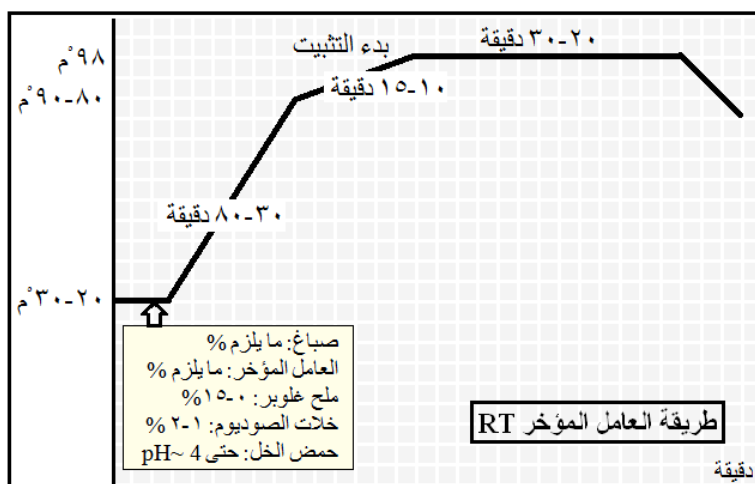
مخطط تنافس المؤخر والصباغ على الارتباط بالمراكز الفعالة في البولي أكريلو نتريل		
المرحلة الأولى: التنافس بين الصباغ والمؤخر على الارتباط		
ارتباط المؤخر والصباغ بالمركز الفعال	ارتباط المؤخر بالمركز الفعال	مرحلة هجرة الصباغ والمؤخر
المرحلة الثانية: ارتباط الصباغ وطرد العامل المؤخر		
ألفة الصباغ > ألفة العامل المؤخر	ألفة الصباغ < ألفة العامل المؤخر	ألفة الصباغ = ألفة العامل المؤخر
المؤخر الموجب	الصباغ الموجب	المركز الفعال السالب

الشكل (١٢٥): تنافس المؤخر والصباغ على الارتباط بالمراكز الفعالة في البولي أكريلو نتريل

٩-٤- طريقة الساندوكريل RT: تجمع بين استخدام طريقتي العامل المؤخر بنسبٍ أقل والطريقة الحرارية بأسرع قليلاً مما يلزم كما يبين الشكل (١٢٦)، إذاً يكون استنزاف الحمام هنا بين ٨٥-٩٠ م° أو بين ٩٠-٩٥ م° حسب درجة تجانس الألياف، وتستخدم هذه الطريقة عندما تكون الخامات عالية معدلات الانكماش أو غليظة القطر بعكس الألياف الدقيقة. وتتشابه هذه الطريقة في تطبيق حمامها مع الطريقة R، إلا أننا نحدد كمية العامل المؤخر من الجدول (١٤٢)، وتبدأ عملية الصباغة عند درجة حرارة منخفضة نرفعها خلال ٣٠-٨٠ دقيقة حسبما تسمح به آلة الصباغة، والقاعدة أن الحمام سيُنزَف خلال هذا الزمن، إذاً فإننا نرفع درجة الحرارة حتى ٩٨ م° خلال ١٠-١٥ دقيقة حيث تبدأ عملية التثبيت التي يجب أن تستمر ٢٠-٣٠ دقيقة إلا إن أمكننا رفع درجة الحرارة حتى شروط الحرارة العالية، وتجدر الإشارة هنا أنه وكلما ازدادت درجة عمق اللون ازداد الزمن اللازم للتثبيت، وعموماً تختص هذه الطريقة بالخامات الصعبة التخریق لانكماشها العالي الذي يُضعف من درجة التجانس ما يقتضي العمل بأعلى درجة حرارة ممكنة، كما تتميز بعدم حاجتنا للتبريد عند اضطرارنا لأي إضافة لاحقة للأصبغة بسبب وجود العامل المؤخر.

الجدول (١٤٢): اللانحة RT

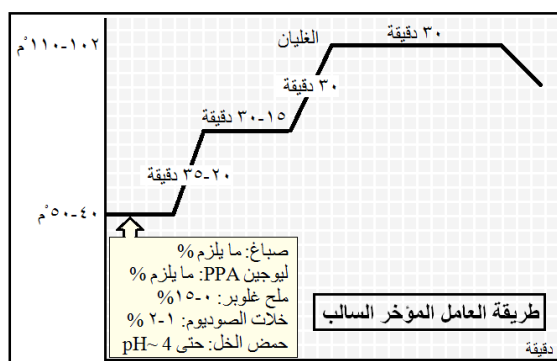
اللانحة RT: تطبيق أصبغة الساندوكريل الحرارية مع العامل المؤخر وتعيين نسبة العامل المؤخر المنوية بحسب رقم الكود المعين على أساس التركيز " درجة الحموضة pH: 4.5 "										*: غالباً ما تتم الصباغة بدرجات حرارة عالية، #: تتم الصباغة عند درجات حرارة ٨٥-٩٠ م°	
رقم الكود									درجة الحرارة المنوية	الخيطة	
٢٠	١٥	١٠	٧,٥	٥	٤	٣	٢	١			
#	#	#	٠	٠,٢	٠,٣	٠,٤	٠,٥	٠,٦	٨٥-٨٠		أكريبل
#	٠	٠,٥	٠,٧٥	١	١,٢	١,٤	١,٦	١,٨	٩٥-٩٠		Acribel +
#	#	#	٠	٠,٢٥	٠,٥	٠,٧٥	١	١,٢٥	٨٥-٨٠		أكريلان
#	٠	٠,٥	١	١,٥	١,٧٥	٢	٢,٢٥	٢,٥	٩٥-٩٠		Acrilan + 16
#	#	٠	٠,٢٥	٠,٥	٠,٦	٠,٧٥	٠,٩	١	٩٠-٨٥		كاشمilon +
#	٢,٢٥	٠,٧٥	١,٢٥	١,٥	١,٧٥	٢	٢,٢٥	٢,٥	٩٥-٩٠		Cashmilon +
#	#	#	٠	٠,٢٥	٠,٥	٠,٧٥	٠,٩	١	٩٠-٨٥		كريلنكا
#	٠	٠,٥	١,٢٥	١,٧٥	٢	٢,٢٥	٢,٧٥	٣	٩٥-٩٠		كريلنكا +
#	#	#	#	٠	٠,١	٠,٢	٠,٣	٠,٤	٩٠-٨٥		دولان
#	#	٠	٠,٣	٠,٥	٠,٦	٠,٧٥	١	١,٢٥	٩٥-٩٠		Dolan +
#	#	#	#	#	٠	٠,١	٠,٢	٠,٢٥	٩٠-٨٥		درالون
#	#	#	٠	٠,١	٠,٢٥	٠,٤	٠,٥	٠,٦	٩٥-٩٠		Dralon +



الشكل (١٢٦): طريقة العامل المؤخر RT

٩-٥- طريقة العوامل المؤخرة الأيونية السالبة: تقوم آلية عمل العوامل الأيونية السالبة كما هو الحال مع الليوجين PAA على تعزيز ورفع معدلات هجرة الأصبغة وبخاصة تحت شروط درجات الحرارة العالية (١٠٢-١١٠ م°)، وبذلك يمكنه أن يحل محل العامل الكاتيوني بوجود الأصبغة السالبة كما هو حال صباغة مزائج الاكربليك.

ويستلزم تطبيقها مع واحدة من طرائق الساندوكريل T مراقبة دقيقة لارتفاع درجة الحرارة عند تطبيق نسب حمام منخفضة جداً كما يبين الشكل (١٢٧)، إذ يمتلك الليوجين PAA فعالية عالية في إزالته لأية راسب موجبة كانت أم سالبة، لذا يوصى باستخدامه بنسبة ٢ - ٤% من وزن خيط الاكريليك.



الشكل (١٢٧)

نبدأ عند الدرجة ٤٠ م حيث يبدأ الليوجين PAA بتشكيل معقدات ضعيفة الثبات مع الأصبغة لا تلبث أن تتفكك مع ارتفاع درجة الحرارة واستمرار عمليات الغلي، فنرفع درجة الحرارة حتى الحد الأدنى من مجال درجتي حرارة الامتصاص خلال ٢٠-٣٥ دقيقة لنتابع عندها مدة ١٥-٣٠ دقيقة، نرفع بعدها درجة الحرارة حتى الغليان أو درجات الحرارة العالية خلال ٣٠ دقيقة ونستمر عندها ٢٠ دقيقة أخرى، ويمكننا بإضافة ملح غلوبر بنسبة ٥ - ١٥% تعزيز مفعول التسوية لليوجين PAA وخاصة في المنطقة الحرجة.

١٠- إعادة التسوية: يمكننا إعادة تسوية الخامات المصبوغة الضعيفة التسوية بحسب شركة باير بمعالجتها بالعوامل المؤخرة مع ملح غلوبر وحمض الخل وفق الجدول (١٤٣)، أي:

الجدول (١٤٣)

حمام إعادة تسوية البولي أكريلونتريل بحسب باير		
١,٥-١% استراغال PAN	ملح غلوبر لا مائي	حمض خل ٦٠%
أو ٥-٣% استراغال M	٢٠-١٠%	١,٥-١%

فكما نرى فإن نسبة العامل المؤخر تتعلق بفاعليته التي تدلل عليها الشركة الصانعة، فمثلاً ننصح باير هنا بالاستراغال PAN للأصبغة العالية الألفة، بينما ننصح بالاستراغال M للأصبغة المتوسطة أو الضعيفة الألفة. وتتم المعالجة لمدة ١,٥-١ ساعة عند ٩٦-٩٨ أو ١٠٦-١٠٨ م لضمان تسوية أعلى، وعلى كل يرتبط مدى نجاح إعادة التسوية بنوعية الخيط ودرجة حرارة المعالجة.

أما إذا أردنا تحويل اللون نحو الغامق فيستحسن التخلص من الاستراغال PAN أولاً بشطفه مع ٣-٥ غ/ل صابون مارسيل (المحضر من تصبين الزيوت الطبيعية) لمدة ١٥-٢٠ دقيقة بدرجة حرارة ٩٦-٩٨ م يتبعها شطف عادي فساخن وبماء طري، في حين أن الاستراغال M لا يلزمه أي معالجة خاصة.

١١- إرجاع اللون: نعد عادةً لإرجاع اللون عندما يكون اللون مخالفاً للمطلوب، ويطبق حمام الإرجاع بوجود صابون عند درجة حرارة الغليان، وترتبط جدوى العملية بألفة الأصبغة تجاه الألياف، وإجمالاً لا يمكننا تعرية اللون بهذه الطريقة بشكل كامل.

وتتم تعرية الأصبغة الحساسة تجاه الكهربيّات باستخدام كمية عالية من ملح غلوبر في حمام الصابون، وترتبط كمية الملح اللازمة بدرجة عمق اللون والفرق المطلوب إرجاعه والذي قد يصل حتى ٤٠ - ٦٠%.

وتجري المعالجة بحمام نسبته ٤٠/١ حتى ٨٠/١ مع ٣-٥ غ/ل صابون مارسيل ويمكننا إضافة ٣-٥ غ/ل ملح غلوبر لمدة ١,٥-٢ ساعة عند درجة حرارة ٩٦ - ٩٨ م ليُزال الصابون بحمام ساخن لماء طري.

١٢- تعرية الأصبغة القاعدية: عندما تفشل جميع محاولات تخفيف اللون نلجأ للأكسدة لتعرية اللون ودون تخريب الاكريليك باعتماد الكلورين (هيبو كلوريت الصوديوم مع حمض الخل) أو ثاني أكسيد الكلور (كلوريت الصوديوم مع حمض الخل) والتعرية بالكلوريت هي الأكثر انتشاراً لأنها تمكننا من إعادة الصباغة بصورة أكثر تسوية.

ويخفض استخدام المؤكسدات قوة اللون بحدود ٣٠ - ٤٠% أو أكثر، وعلينا التخلص بعدها من كامل بقايا الكلور منعاً لانخفاض الثباتية الضوئية عند إعادة عملية الصباغة، وتتم عملية التعرية وفق الجدول (١٤٤) في حمام ٤٠/١ أو ٨٠/١ وعند درجة حموضة 5,5 - 6 pH مع:

الجدول (١٤٤)
حمام تعرية البولي أكريلو نتريل

٢٠ دقيقة عند درجة حرارة الغليان	١٥٠ غ/ل كلور فعال	٧,٥-٥ مل/ل	هيبوكلوريت الصوديوم
	مانع تآكل	٥-٤ غ/ل	نيترات البوتاسيوم
	حتى pH: 5.5~6	٣-٢ غ/ل	حمض خل ٦٠%

نتبعه بشطف ساخن ليعالج عند الدرجة ٢٥-٣٠ م مع ١% مسحوق بيسولفيت الصوديوم NaHSO_3 من وزن الخيط ليشتطف بعدها جيداً.

١٣ - تبييض الاكريليك: يتم تبييض الاكريليك بحسب كلارينت بحمام يحوي المبيض مع ٢% حمض نمل ٨٥% لمدة ساعة عند درجة حرارة الغليان وباتماد الليكوفور EFR السائل كمبيض ضوئي وبدون إضافة الكلوريت.

١٤ - مثال تطبيقي لحساب كمية العامل المؤخر الموجب: بين الجدول (١٤٥) وبحسب كتالوك التاي كريل طريقة حساب نسبة العامل المؤخر اللازمة لحمام الصباغة:

الجدول (١٤٥)
حساب كمية العامل المؤخر الموجب اللازم لـ ١٠٠ كغ بولي أكريلو نتريل بطريقة كتالوك تاي كريل

[[درجة إشباع الخيط × ثابت الصباغة) - (مجموع كمية الصباغ × عامل إشباع الأصبغة)] ÷ معامل إشباع العامل المؤخر					
[[Saturation value of fiber × DC) - (Sum of amount of dyes × f.value)] ÷ of value of retarder					
الأصبغة	f	%	X	=	جداء وزن الصباغ مضروباً بألفته
٠,٤ % أساس أصفر ٢٨	٠,٥٢	٠,٤			٠,٢٠٨
٠,٦ % أساس أحمر ١٤	٠,٥٤	٠,٦			٠,٣٢٤
٠,٣ % أساس أزرق ٤١	٠,٥١	٠,٣			٠,١٥٣
/					
∑ Dyes × f	f	%	X	=	% Dyes
0.208	0.52	0.4			0.4 % Basic Yellow 28
0.324	0.54	0.6			0.6 % Basic Red 14
0.153	0.3	0.3			0.3 % Basic Blue 41
/					
0.685					

آلة الصباغ: الونش: أي أن ثابت الصباغة % 80 - 90 DC

نوع الخيط: قونيل ١٧: أي أن درجة الإشباع $S_f = 1.2$

العامل المؤخر: بيريتارد GAN أي أن: $Fr = 0.55$

وبالتالي تساوي كمية العامل المؤخر:

$$\% 0,5 = 0,55 \div [(0,685) - (0,8 \times 1,2)]$$

ولو اختصرنا قوة اللون عشر مرات لصارت كمية المؤخر اللازمة:

$$\% 1,6 = 0,55 \div [(0,0685) - (0,8 \times 1,2)]$$

أما لو استبد لنا الخيط بخيط الكاشمليون F ذي $S_f = 1.9$ لصارت كمية العامل المؤخر:

$$\% 1,5 = 0,55 \div [(0,685) - (0,8 \times 1,9)]$$

ويستحسن اختصار كمية العامل المؤخر بنسبة ما في حال وضع احتمال لأية إضافة صباغية على اللون، أو تعديل لون، إعادة تسوية .. والتأكد من الفعل المؤخر للتطرية الكاتيونية عند تطبيق حمام الصباغة والتطرية المشترك.

الجدول (١٤٦): تغير اتجاه لون بعض أصبغة الاسترازون من باير عند تطبيقها بوسط حمض الكبريت ٦% أو حمض النمل ٣% من Bayer

استرازون	رقم الفهرس	حمض الكبريت ٦%	حمض النمل ٣%
10GL		لا يتغير	لا يتغير
8GL	أساس أصفر ١٣	لا يتغير	لا يتغير
7GLL	أساس أصفر ٢١	أثار اخضرار	أثار اخضرار
4GL	أساس أصفر ١١	أثار انبهات	أثار اخضرار
3GL	أساس أصفر ١١	أثار انبهات	أثار اخضرار
GRL	أساس أصفر ٢٩	لا يتغير	لا يتغير
GL	أساس أصفر ٢٨	لا يتغير	أثار اصفرار
GLD	أساس أورانجو ٢٩	لا يتغير	لا يتغير
RR	أساس أورانجو ٤٢	بصفر نوعاً ما	أثار اصفرار
G	أساس أورانجو ٢١	لا يتغير	لا يتغير
R	أساس أورانجو ٢٢	لا يتغير	لا يتغير
RRL	أساس أورانجو ٢٨	يخمر نوعاً ما	لا يتغير
FRL	أساس أورانجو ٤٤	لا يتغير	لا يتغير
3RL	أساس أورانجو ٢٧	لا يتغير	أثار احمرار
4G	أساس أحمر ١٤	لا يتغير	لا يتغير
RTL		انبهات بسيط	لا يتغير
FRL		لا يتغير	لا يتغير
GTL	أساس أحمر ١٨	يزرق بشكل ملحوظ	لا يتغير
GL		يزرق بشكل ملحوظ	لا يتغير
RL	أساس أحمر ٢٥	يزرق بشكل طفيف	لا يتغير
BL	أساس أحمر ٤٥	لا يتغير	لا يتغير
BRL	أساس أحمر	انبهات واضح ، يزرق	انبهات طفيف ، يزرق
BBL	أساس أحمر ٢٣	انبهات واضح ، يزرق	لا يتغير
F3BL	أساس أحمر ٢٢	انبهات طفيف ، يزرق	لا يتغير
BL	أساس بنفسجي ١٩	انبهات طفيف	لا يتغير
FG	أساس أحمر ١٣	انبهات طفيف	لا يتغير
6B	أساس بنفسجي ٧	انبهات طفيف ، يحمز	لا يتغير
GN		يزرق بصورة كبيرة	يزرق نوعاً ما
3R	أساس بنفسجي ١٦	يزرق بصورة كبيرة	أثار اصفرار
FRR	أساس بنفسجي ٢٠	لا يتغير	لا يتغير
F3RL	أساس بنفسجي ٢١	لا يتغير	لا يتغير
5RL	أساس أزرق ٦٢	أثار انبهات	لا يتغير
3RL	أساس أزرق ٤٧	انبهات طفيف ، ضعف	أثار ضعف
FRR	أساس أزرق ٦٩	يخضر نوعاً ما	لا يتغير
RL	أساس أزرق ٤٦	لا يتغير	لا يتغير
FL		يخضر نوعاً ما	لا يتغير
GL	أساس أزرق ٥٤	لا يتغير	لا يتغير
FGL	أساس أزرق ٢٢	يحمز بشكل ملحوظ	لا يتغير
FGGL	أساس أزرق ٤١	يخضر نوعاً ما	لا يتغير
NBL		انبهات طفيف ، ضعف	لا يتغير
B	أساس أزرق ٥	يخضر نوعاً ما	لا يتغير
BG	أساس أزرق ٣	لا يتغير	لا يتغير
G	أساس أزرق ١	يخضر نوعاً ما	أثار اخضرار
3GL	أساس أزرق	انبهات طفيف ، يخضر	لا يتغير
5GL	أساس أزرق ٤٥	يضعف نوعاً ما	لا يتغير
7GL		لا يتغير	لا يتغير
F3BL	أساس أخضر ١٠	لا يتغير	لا يتغير
FBL		لا يتغير	لا يتغير
M	أساس أخضر ٤	بصفر نوعاً ما	أثار اصفرار
D	أساس أخضر ١	بصفر بصورة كبيرة	بصفر نوعاً ما
BL200%	أساس أخضر ٦	لا يتغير	لا يتغير
GLL	أساس أورانجو ٣٠	أثار اصفرار	لا يتغير
GL		يخضر بشكل ملحوظ	أثار اخضرار
RL		يخضر نوعاً ما	أثار اخضرار
R		اخضرار طفيف	أثار اخضرار
O		انبهات طفيف	انبهات طفيف
TL		انبهات واضح ، يخضر	انبهات طفيف
WRL		انبهات طفيف	يخضر نوعاً ما
M		انبهات طفيف	انبهات طفيف
5BL	أساس أحمر ٢٤	انبهات طفيف	لا يتغير

صباغة ألياف اللايكرا

١- المقدمة: سبق أن ذكرنا بأنه يتم اصطناع ألياف اللايكرا المعروفة تجارياً بأسماء شتى مثل: اللايكرا، سبندكس... بتفاعل إيزو السيانات مع ثنائي وظيفة غولية وبحيث تكون نسبة البولي أوريتان بحدود ٨٥ %، وتدخل في حياتها مع ألياف أخرى كالبوليستر، النايلون، القطن... ويدخل معها بأسلوبين كما في الشكل (١٢٨):



الشكل (١٢٨): طريقتا مزج ألياف اللايكرا بألياف أخرى

- طريقة التلبس أو التغطية Covering: وتتم بلف الألياف حول خيط اللايكرا الذي يشكل محوراً.
- طريقة الزوي: وتتم بزوي عددٍ من الألياف المرافقة على بعضها البعض مع اللايكرا، كأن نزوي نايلون وقطن مع اللايكرا، أو اكريليك وقطن مع اللايكرا...

وتحتاج الأقمشة الحاوية على اللايكرا لمراقبة دقيقة في شتى مراحل معالجتها للمحافظة على خواصها المطاطية وضبط مواصفاتها النهائية المطلوبة، ما يستوجب الاختيار الدقيق لشروط عمليات الخزن والتبييض والصباغة والتحضير... من درجات حرارة وزمن وكيمائيات نوعاً وكماً، والعمل بالشروط ذات الحدود الدنيا للشد للتقليل ما أمكن من تخرّبها.

٢- مبادئ خزن خامات اللايكرا: تؤدي شروط الخزن السيء للأقمشة المنسوجة أو المحاكاة لتراجع كبير في جودتها، وتجري عادة عملية لف أو تزييد للأقمشة لحين البدء بمعالجتها، لذا فإن أهم ما يجب الأخذ به:

أ- عدم تكديس الأثواب فوق بعضها البعض ليسهل علينا تناول الأقدم فالأحدث من جهة، وعدم تعريضها للتكسر بفعل الضغط الناشئ عن الوزن من جهةٍ أخرى لصعوبة إزالته في المعالجات اللاحقة، لذا يُستحسن رصف الأثواب بجانب بعضها على رفوف خاصة، وخزن القطع الخفيفة في علب مناسبة.

ب- عدم إطالة مدة الخزن تداركاً لاصفرار القماش وتخرّب ألياف اللايكرا بتأثير الألياف المرافقة أو تزييت الآلات والتي قد تحوي حموضاً دسمة غير مشبعة أو استرات دهنية.

ج- غسل القماش الخام عند اضطرارنا لخزنه، وتركه ليحجف على راحته ومن ثم لفه بنسبة شد ١٠-٢٠% زيادة منعاً لأي تجعد أو تكسير لاحق.

د- عزل القماش الخام المغسول بتغطيته بغطاءٍ خاملٍ كيميائياً، وغير نفوذ للهواء وللأشعة الضوئية على أن لا تتجاوز مدة الخزن الشهرين.

٣- مبادئ صباغة اللايكرا: سنعرض هنا للمبادئ العامة لشركة ديبونت حول صباغة Lycra T 128 C، إذ تعتمد ديبونت في معالجتها لمسائل صباغة اللايكرا في أنها ألياف شفافة غير منظورة ولا حاجة لصباغتها، بل يجب أن نركز على صباغة الألياف المرافقة لها بما يضمن تجنيبها أي ضررٍ قد يلحق بها في أي معالجة لاحقة، ويوضح لنا الجدول (١٤٧) الأصبغة الأنسب للألياف المرافقة لألياف اللايكرا، وأكثر ما يُستحسن من ألياف وألياف مرافقة اللايكرا: النايلون، الصوف، القطن، الحرير، بسبب:

- بعض الأصبغة الملائمة تتمتع بنباتيات جيدة.
- درجة حرارة حمامات صباغتها دون الـ ١٠٠ م° وبالتالي نتحاشى معها الأذى الذي قد يلحق بالخواص الفيزيائية والكيمائية لللايكرا.

- ملائمة درجات حموضة أو قلوية حمامات الصباغة لألياف اللايكرا.
- أما بالنسبة للبضائع المحاكاة مع الأسيئات فيمكن أن تكون سهلة الصباغة بأصبغة الديسبرس، وتتجلى عيوبها بضعف ثباتياتها على البلل من الألوان الوسط حتى الغامقة.
- ويعطي مزج الاكريليك مع اللايكرا نتائج بثباتيات عالية مع الأصبغة القاعدية واختيار لايكرا عالية اللمعان، لأنه يمكننا صباغة الاكريليك بالأصبغة المبعثرة دون ٠,٥% وبثباتيات جيدة على النور، ولكن ولنسب صباغ أعلى تبدأ عملية نزع للصبغ وضعف الثباتية على الغسيل، ونرى في الجدول (١٤٨) خواص بعض الأصبغة على اللايكرا.

الجدول (١٤٧)

مواصفات وخواص أصبغة الألياف المرافقة لللايكرا T 128 C من DU PONT										
البولي فينيل كلورايد	٢,٥ أسيئات	ثلاثي الأسيئات	الاكريليك	البوليستر	الحرير	الصوف	السيللوز	القطن	البولي أميد	نوع الألياف والأصبغة
●	●	●	▲	●					●	الديسبرس
					●	●			●	الحمضية
					●	●			●	المعدنية المعقدة ٢:١
						●			●	المعدنية الكرومية ١:١ + الكرومية
								●		الأزرق "النفثول"
					●	●	●	●	▲	المباشرة "الديركت"
					●		●	●	●	الفعالة "الراكتيف"
								●	▲	الأحواض
					●		●	●		الليكو
									▲	الكبريتية "السلفور"
									▲	القاعدية "الاكريليك"
									●	البيغمنت

● : مناسب، ▲ : بعضها مناسب

الجدول (١٤٨)

خواص أصناف الأصبغة على اللايكرا بحسب Lycra T 128 C			
Build-up	خواص البناء	الثباتية للغسيل	الثباتية للضوء
	VG	F/G	P
	F/G	F/G	F/G
	G	F/G	F/G
	G	F/G	G
	G	G	G
	P/G	F	F/G
	P/G	F/G	G
	F/G	P/F	F/G
	F/G	F/G	G
	P/G	F/G	G
	G	P	P
	P/G	P	F

V/G: جيد جداً - G: جيد - F: مناسب - P: ضعيف

ويمكننا تطبيق الأصبغة المبعثرة مع البوليستر وثلاثي الأسيئات ولكن بشروط مختلفة جداً، ذلك لأن البوليستر يتطلب درجات حرارة ١٢٠-١٣٠ م° ما يفقد اللايكرا لدونتها، لذا فإننا نضطر للاعتماد على الكارير آخذين بعين الاعتبار تأثيراته على الشكل:

- استرات الحموض العطرية: تضعف اللايكرا بشكل محدود.
- مشتقات كلور البنزن: تضعف اللايكرا بشكل مهمل.
- ثنائي الفينيل: تسبب ضعفاً مهماً.
- استرات الفينول: تخرب اللايكرا بشكل قوي.

• نظامي الكيل فتاليميد: تضعف اللايكرا بشكل محدود.

وتنصح شركة الدكتور بوميه ألا تتجاوز درجة الحرارة ١٠٨ م°، والأفضل عند درجة حرارة الغليان، مع السعي لخفض الزمن قدر الإمكان كي تكون مساحة العمل أصغر ما يمكن، كما تنصح أيضاً لمزائج البولبيستر مع الفيسكوز بالعمل مع الأصبغة الفعالة الباردة ذات حرارة تثبيت (٦٠ م°) كونها تستلزم كميات قلوي ودرجات حرارة أقل، كما تؤكد على التبريد الدائم قبل الإنهاء إلى ما دون درجة حرارة ٦٠ م°.

٤- التثبيت الحراري: تستلزم معظم أقمشة اللايكرا المطاطية وخاصةً أقمشة " التريكو " المحاكاة تثبيثاً حرارياً لتحسين مظهرها وتثبيت أبعادها لوزن معين وبما يضمن لها سطحاً أملساً، إذ يُمكننا شد الأقمشة الخام ومن ثم تثبيت العرض الجديد حرارياً عندما يكون عرضها دون متطلبات العمل " عادةً يكون عرض القماش عند خروجه من الحياكة أكثر من المطلوب "، لذا نبدأ بمرحلة الاسترخاء لنتبعها بعملية التثبيت.

ويستلزم التثبيت الحراري مراقبة صارمة ودراسة وافية لضمان تجانس التوزيع الحراري على كامل سطح القماش عبر تيارات الهواء الساخن التي توجهها التصميمات الهندسية لغرف الرام، ويتم التثبيت الحراري عند الدرجة ١٨٥-١٩٠ م° لمدة ٤٥ ثانية، وتحدد شروط العمل بنوعية ألياف اللايكرا والألياف المرافقة والمواصفات المطلوبة على السواء، أي:

أ- الوزن المطلوب لطولٍ وعرض معينين وبحسب الحياكة.

ب- نوعية الألبسة التي سيقصَل منها القماش.

ج- الخواص المطلوبة للقماش كدرجة البياض واللون، الاستقرار، قابلية الشد.

د- نوع وأصل ومحتوى وتركيب وعدد الألياف المرافقة لألياف اللايكرا.

ر- نوعية زيوت التزييت المستخدمة في آلات النسيج والحياكة وحساسيتها للحرارة.

ز- مراحل التجهيز النهائي ومواصفات الرام وهندسة وحركة الهواء فيه.

ويبين الجدول (١٤٩) تأثير الحرارة والزمن على بعض مواصفات قماش اللايكرا.

الجدول (١٤٩)

تأثير درجة الحرارة والزمن على خواص ومواصفات اللايكرا											
الزيادة في		الخاصة	الزيادة في		الخاصة	الزيادة في		الخاصة	الزيادة في		
الزمن	الحرارة		الزمن	الحرارة		الزمن	الحرارة		الزمن	الحرارة	
++	+	الكفة	++	++	الانبساط	-	-	المتانة	++	++	الثبات
++	++	بقع الزيت	-	-	البياض	++	++	العرض	-	-	الانكماش

وقد ينتهي القماش بنسبة كشفٍ بسيطة بعد معالجته ما يستوجب شده بنسبة ٥-١٥% زيادة عن عرضه المطلوب للتعويض عن نسبة الكشش التي يمكن أن تلحق بالقماش إثر المعالجات اللاحقة من صباغة وتجهيز، ويرتبط العرض الفعلي الواجب الأخذ به عند التثبيت الحراري بالخبرات الفنية المتراكمة ونتائج الاختبارات الأولية، ومن الضروري التبريد الجيد للقماش عند خروجه من الرام لضمان ثبات المواصفات إثر مرحلة التثبيت الحراري.

ويمكننا لبعض أنواع اللايكرا الخفيفة " كالجوارب والقطع الجاهزة " تخفيف شروط التثبيت حتى الدرجة ١١٠-١٢٠ م° بالبخار ولمدة ٣٠-٦٠ ثانية، ولكن ولما كانت هذه الطريقة تحتاج لمخلية هواء (Vacuum) في الآلات المضغوطة فإنها لا تعطينا عرض قماش ثابت ما جعل الاعتماد عليها نادراً.

٤-١- مردود المعالجة الحرارية HSE: يتم تقييم المعالجة الحرارية بما يسمى مردود المعالجة الحرارية HSE، وتتم عملية القياس بعد المعالجة على الرام بدرجة حرارة وزمن محددتين على الشكل التالي:

نثبت عينة قماش خام على الرام وليكن عرضها ١٦٠ سم أي أن HSW=160 cm، ونغليها لمدة ١٠ دقائق ونجففها على راحتها " مرحلة الاسترخاء " ونقيس عرضها النهائي بعد الجفاف وليكن ١٤٤ سم أي أن FW=144 cm، تُحسب نسبة المردود آنئذٍ على الشكل:

المردود = العرض بعد التجفيف / عرض الخام

أو أن: عرض الخام = العرض بعد التجفيف / المردود، أي:

$$FW / HSW = HSE$$

$$\text{أي أن: المردود} = 144 / 160 = 0,9 \text{ أي } 90\%$$

وبالتالي وإن أردنا الحصول على قماش بعرض 102 سم بعد المعالجة حرارياً وعلى أساس ذات المردود:

$$FW / HSE = HSW$$

$$\text{أي أن العرض الخام المطلوب} = 0,9 / 102 = 169 \text{ سم}$$

وقد نجد اختلافاً بين قيمتي HSW النظرية والعملية بسبب بعض فروق العمل الصغيرة والمرتبطة بطراز الآلات ونسبة الحمام ونسبة الرطوبة بعد العصر وقبل دخول الرام، لذا يستحسن إجراء تجارب عملية حقيقية أولاً لتقدير قيمة عامل التصحيح.

٥- معالجة الأخطاء الصباغية:

٥-١- إزالة اللون " التعرية ": تستلزم ظروف العمل أحياناً تعرية أو إزالة لون القماش المطاطي الحاوي على اللايكرا لسبب ما قد يكون تبقيع أو انحراف لون أو عدم تسوية، وتفرض علينا حساسية ألياف اللايكرا الأخذ بالخيارات الأقل ضرراً، لذا فإننا غالباً ما نلجأ للعوامل المرجعة التي تعمل في وسط قلوي مثل الهيدروسلفيت، في حين أننا لا نلجأ للمؤكسدات الكلورية التي تؤثر سلباً على متانة اللايكرا كما نرى في الجدول (١٥٠):

الجدول (١٥٠)

بناء حمام تصحيح اللون أو إزالة البقع الخفيفة			
منظف عضوي لا شاردي	ثلاثي فوسفات الصوديوم	شروط العمل	
١ غ/ل	٢-١ غ/ل	٨٥ م/م / ١٥-٢٠ دقيقة	
بناء حمام إزالة اللون أو إزالة البقع المتوسطة			
منظف عضوي لا شاردي	ثلاثي فوسفات الصوديوم	هيدرو سلفيت الصوديوم	شروط العمل
١ غ/ل	٢-١ غ/ل	٣-١ غ/ل	٨٥ م/م / ١٥-٢٠ دقيقة
بناء حمام إزالة اللون بالوسطين الحمضي والقلوي			
الوسط القلوي	سلفوكسيلات فورم ألدهيد الصوديوم: ٥%	pH: 10-11	مشنت مناسب: ١ غ/ل
الوسط الحمضي	سلفوكسيلات فورم ألدهيد التوتياء: ١%	pH: 5	مشنت مناسب: ١ غ/ل
ملاحظة: يطلق الهيبو كلوريت الأكسجين في الوسط القلوي والذي يؤكسد مكونات الألياف وشوائبها كونه وليد، في حين أنه يُطلق في الوسط الحمضي غاز الكلور السام والمؤكسد القوي الذي يخرب الألياف ويسبب تآكل الآلات.			

صبغة الألياف والألياف الممزوجة

١- صبغة مزائج البولستر:

١-١- صبغة مزائج البولستر/ سيليلوز: تُعتبر مزائج البولستر مع السيلولوز أو الفيسكوز واحدةً من أكثر المزائج المتداولة تجارياً، وتتعدد تقنيات صباغتها بحسب:

أ- نسبة البولستر للسيلولوز: تستلزم صبغة البولستر درجات حرارة عالية تصل إلى (١٣٠ م°)، ويؤدي رفع درجة حرارة حمام الصبغة لتراجع معدلات ليونة وطرارة السيلولوز، لذا فإننا غالباً ما نسعى قدر الإمكان لصبغة البولستر عندما تكون نسبته منخفضة بطريقة الضغط الجوي بوجود الكارير.

ب- درجة عمق اللون: فعندما يكون اللون المطلوب بدرجة عمق عالية لا يمكننا الأخذ بطريقة الضغط الجوي إلا في حال الحياكة الخلفية لألياف البولستر بحيث لا يمكننا رؤيتها للعيان على الوجه، وبالتالي لا يظهر الفرق بين درجتي عمق لوني البولستر والسيلولوز.

ج- الثباتيات والمواصفات المطلوبة: تلعب الثباتيات المطلوبة دوراً كبيراً في تعيين طريقة الصبغة، إذ لا يمكننا ضمان الثباتيات العالية للبولستر إلا عند صباغته بطريقة الحرارة العالية للألوان المتوسطة أو الغامقة، حيث يمكننا الاستغناء عن الكارير الذي يعزز حدوث ظاهرة الهجرة الحرارية التي تحدث للأصبغة بشروط الحرارة ١٨٠ م° الجافة، كما تعزز شروط حمام درجات الحرارة العالية على الجت المزود بقاذفٍ فعّال على شد القماش طولياً وبالتالي تخليصه من عيوب حياكة كثيرة قد لا تظهر إلا بعد عمليات الإنهاء، وتظهر هذه الفائدة على أصناف النسيج خاصةً.

١-١-١- صبغة مزائج البولستر/قطن بأصبغة الديسبرس مع الأصبغة الفعالة: يمكننا صبغة هذا الممزوج بطريقة الحمّام الواحد، والحمّامين:

طريقة الحمّام الواحد: يمكننا تطبيق هذه الطريقة مع الأصبغة الفعالة المقاومة لدرجات حرارة ١٣٠ م° بوسط حمضي كما هو حال مجموعة أصبغة البروسيون اكسل، وأهم ما ينبغي التنويه له هنا:

أ- عدم جواز إضافة ملح الطعام بشروط الحرارة العالية واعتماد ملح كبريتات الصوديوم فقط.

ب- عدم اللجوء لهذه الطريقة عند استخدامنا لأصبغة ديسبرس غير كاملة الامتصاص، إذ لا مجال لنا هنا لتطبيق حمام غسيل إرجاعي ضمن معه ثباتيات عالية، لذا فإننا غالباً ما نلجأ لهذه الطريقة مع الألوان الفاتحة أو مع أصبغة الديسبرس التي لا تحتاج لحمام غسيل إرجاعي مثل الديسبرس الأزرق ١٦٥ مثلاً.

ج- التحقق من ثباتية الأصبغة الفعالة المراد استخدامها لشروط بناء حمام صبغة الديسبرس.

طريقة العمل بحمام واحد: يوزن الصباغان الديسبرس والفعال اللزيم بما يتوافق ونسبتهما لنبدأ العملية الصباغية كما لو أننا نصبغ بولستر صافٍ، فنضبط درجة الحموضة عند pH: 5-5.5 ودرجة الحرارة عند ٦٠ م° ونضيف عوامل التسوية والتحلوية وملح كبريتات الصوديوم لنتبعها بمحلول الصباغ المصفى وننور لمدة ٥-١٠ دقائق، ونبدأ برفع درجة الحرارة بما يتوافق مع معدلات غزارة الآلة وسرعة دوران الحبل ونوعية الأصبغة ومواد التسوية على السواء، ونستمر عند درجة حرارة تثبيت الأصبغة المطبقة، نبدأ بعدها التبريد بمعدلاتٍ دون معدلات رفع درجات الحرارة منعاً لتكسير البضاعة حتى بلوغ الدرجة ٨٠ م°، ندرج عندها مدة ٥-١٠ دقائق لنبدأ بحقن المحلول القلوي ببطء، ويتوجب في حال اعتمادنا ملح الطعام بدلاً عن ملح كبريتات الصوديوم ضخ المحلول الملحي في هذه المرحلة وقبل القلوي لرفع معدلات الامتصاص قبل التثبيت، نستمر عند الدرجة ٨٠ م° حتى الوصول لدرجة عمق اللون واتجاهه المطلوبين.

طريقة العمل بحمامين: نبدأ أولاً بحمام صبغة البولستر كالمعتاد ونتبعه بحمام غسيل إرجاعي ونتأكد من تمام التخلص من كامل صباغ الديسبرس غير الممتص لنبدأ بحمام الأصبغة الفعالة.

ويمكننا تعيين مجموعة الملاحظات حول الفروق بين الطريقتين كما في الجدول (١٥١):

الجدول (١٥١)

الفوارق بين طريقتي الحمام الواحد والحمامين		
طريقة الحمامين	طريقة الحمام الواحد	الخاصة
إمكانية كاملة	إمكانية كاملة	اعتماد أصبغة الحرارة العالية " ٨٠ م "
	نادراً	اعتماد أصبغة الحرارة ٦٠ م أو الأصبغة المتعددة الوظائف
	غير ممكن	تطبيق حمام الغسيل الإرجاجي
	صعبة	إضافة صباغ ديسبرس على حمام الصباغة لإصلاح اتجاه اللون
عادي	ممتاز	تحقيق وفر اقتصادي

اختبار اللون: يتوجب التحقق من اتجاه لون البوليستر قبل إضافة القلوي، ونعاني هنا من مشكلة تبقيع صباغ الديسبرس على القطن ما يتسبب بعدم تمكننا من التحقق الصحيح للون البوليستر، لذا نجد أنه من الضروري معالجة عينة اللون بتعرية لون القطن بالعوامل المؤكسدة كمركبات الكلور أو بالإرجاع بهيدروسلفيت الصوديوم، ونلجأ في حال لم نتمكن من تمام التحقق لإذابة القطن بغلي العينة بالحموض المعدنية الممددة.

الغلي والشطف النهائي: يتم تطبيق حمامات الغلي للتخلص من جزيئات الأصبغة الفعالة المتحلّمة والممتصة على ألياف القطن مسببة تراجع الثباتات جميعها، ويتوجب علينا التحقق من ثباتية الأصبغة المبعثرة تجاه شروط حمام التصبين القلوي " 9 ~ pH " عندما يكون الصباغ الفعال المستخدم من نوع أحادي كلور التريازين الذي يستلزم مثل هذه الدرجة من القلوية لتحقيق أعلى الثباتات وبالتالي أعلى مردود لحمام التصبين.

١-١-٢- صباغة مزائج البوليستر/قطن بأصبغة الديسبرس مع أصبغة الأحواض:

أ - طريقة الحمام الواحد: يعتبر تطبيق أصبغة الديسبرس والأحواض في حمام واحد وعلى مرحلتين الطريقة الأمثل لاستخدامهما، ففي المرحلة الأولى يتم تطبيق أصبغة الديسبرس على البوليستر بشروط الحرارة العالية، وبعد التبريد نبدأ بصباغة الألياف السيلولوزية بأصبغة الأحواض.

صباغة البوليستر: يتم بناء الحمام وفق الجدول (١٥٢)، ونؤكد على ضرورة بعثرة أو تمديد الأصبغة بشكل جيد علاوةً عن التشدد في تعليمات استخدام المواد المساعدة ودرجاتي الحرارة والحموضة والبرنامج الزمني لصباغة الديسبرس والأحواض.

الجدول (١٥٢)

بناء حمام صباغة الديسبرس والأحواض		
صباغ ديسبرس + صباغ أحواض	عوامل: مبعثرة، تحلية، واقية غروية	حمض خل أو مانح حموضة
ما يلزم %	٢-١ غ/ل	pH: 4.5-5.0

صباغة الألياف السيلولوزية: بعد الانتهاء من صباغة البوليستر نبدأ بتبريد الحمام حتى الدرجة ٨٠ م لنضيف:

هيدروكسيد الصوديوم	هيدروسلفيت الصوديوم	عامل تسوية لأصبغة الأحواض
من الجدول ١٥٣		١,٠-٠,٥ غ/ل

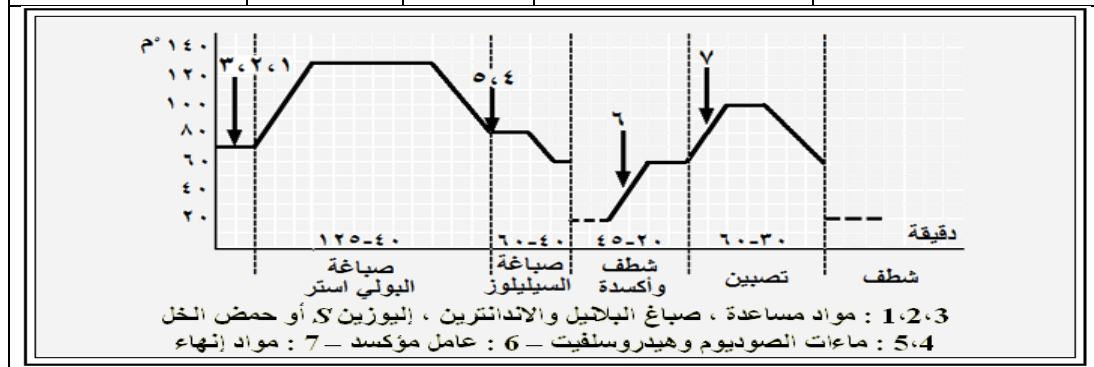
تتم عملية الصباغة لمدة ١٥ دقيقة/٨٠ م، يُبرّد بعدها الحمام حتى ٥٠-٦٠ م ونستمر عندها لمدة ١٥-٢٠ دقيقة، ويتوجب علينا إضافة ٢ غ/ل غلوكوز ٨٠% بوصفه عامل مرجع لأصبغة الاندانتارين: الأزرق BC & GC & RS، والأزرق اللامع RCL، والأزرق الغامق DB قبل إرجاعها، أما كميات الملح فنجدتها في الجدول (١٥٣) ونضيفها عند حرارة ٦٠ م.

يمكننا مع الألوان الفاتحة تبريد الحمام حتى ٩٥ م لثرجع الأصبغة محققين درجة التسوية العليا بدرجات الحرارة العالية، ويُستعاض هنا عن الهيدروسلفيت مثلاً بعامل مرجع يعمل بدرجات حرارة ٩٥ م مثل رونغال HT من BASF المستخدم كعامل إرجاع بنسبة ٢,١% من كمية الهيدروسلفيت، ونستمر مدة ١٥-٢٠ دقيقة لنبدأ بتبريد الحمام حتى ٨٠ م باستخدام ٢-١ غ/ل هيدروسلفيت ونبرد بعدها حتى ٦٠ م.

لإتمام العملية الصباغية، نشطف ونصبن بالطريقة الأنسب لنوعية البضاعة وباستخدام الماء الأكسجيني أو أي عامل مؤكسد مناسب للحصول على النتيجة الأفضل، ونستعرض في الجدول (١٥٣) مخطط العملية الصباغية بحسب شركة باسف بطريقة الحمام الواحد بأصبغة البلائيل والانداثرين.

الجدول (١٥٣)

المادة	أصبغة ادانثرين % غروية	أصبغة IW	أصبغة IN	أصبغة IN الخاصة
هيدروكسيد الصوديوم	٠,٥-٠,٥ %	٧-٦	١٢-١٠	١٧-١٥
٣٨ يوميه	١,٥-٠,٥ %	٩-٧	١٥-١٢	٢٢-١٧
مل/ل	٢,٥-١,٥ %	١٠-٩	٢٠-١٥	٢٦-٢٢
هيدروسلفيت الصوديوم	٠,٥-٠,٥ %	٣-٢	٤-٣	٤-٣
المركز من BASF	١,٥-٠,٥ %	٥-٣	٦-٤	٦-٤
غ/ل	٢,٥-١,٥ %	٧-٥	٨-٦	٨-٦
كبريتات الصوديوم	٠,٥-٠,٥ %	-	-	-
أو ملح الطعام	١,٥-٠,٥ %	-	-	-
غ/ل	٢,٥-١,٥ %	-	-	-



١-١-٣- صباغة مزائج البوليستر/ قطن بأصبغة الديسبرس مع الأصبغة المباشرة: يمكننا هنا إجراء عملية الصباغة بطريقة الحمام الواحد أو الحمامين بشرط التأكد من مقاومة الأصبغة المباشرة للتخرب بشروط الحرارة العالية والوسط الحمضي، ويمكننا بالرجوع لكتالوجات الشركات النظامية تعيين إمكانية مقاومة الصباغ لهذا شروط، وسنلق هنا بنظرة على طريقة الحمام الواحد فقط.

طريقة العمل بحمام واحد: يوزن صباغ الديسبرس والصباغ المباشر اللازمين لنبدأ العملية الصباغية كما لو أننا نصبغ بوليستر صافٍ، فنضبط درجة الحموضة عند 5-5.5 pH ودرجة الحرارة عند 60°م ونضيف عوامل التسوية والتحلية وملح كبريتات الصوديوم لنتبعها بمحلول الصباغ المصفى وندير لمدة 5-10 دقائق، ثم نبدأ برفع درجة الحرارة بما يتوافق مع معدلات غزارة الآلة وسرعة دوران الحبل ونوعية الأصبغة ومواد التسوية على السواء، ونستمر عند درجة الحرارة بحسب نمط الأصبغة المستخدمة، نبدأ بعدها بالتبريد بمعدلات دون معدلات رفع درجات الحرارة منعاً لتكسير البضاعة حتى بلوغ الدرجة 80°م، ندير عندها مدة 5-10 دقائق لنبدأ بحقن المحلول القلوي ببطء عند اعتمادنا أصبغة مباشرة تستلزم وسطاً قلويّاً خفيفاً بحدود 9 pH، ويتوجب في حال اعتمادنا ملح الطعام بدلاً عن ملح كبريتات الصوديوم ضخ المحلول الملحي في هذه المرحلة، نستمر بالتبريد حتى الدرجة 70°م حتى الوصول لدرجة عمق اللون واتجاهه المطلوبين، نشطف بعدها جيداً لنطبق بعدها حمام تثبيت. ملاحظة: تتنوع درجات مقاومة الأصبغة المباشرة لحرارة 130°م والوسط الحمضي، فمنها ما يتخرب بشكلٍ كامل ومنها ما يتخرب بشكلٍ جزئي بحسب زمن البقاء عند الدرجة 130°م ومعدلات الغزارة في آلة الصباغ والتي قد تتسبب بإجهادات ميكانيكية قد لا يحتملها جزيء الصباغ.

١-٢- صباغة مزائج البوليستر/ صوف: نعاني من ضعف مقاومة الصوف للحرارة الزائدة عن 106°م كحدٍ أقصى، لذا فإن ثمة تقنيات عدة يمكننا اللجوء إليها لتحقيق أقصى ما يمكننا من ثباتيات، ومن أهم هذه التقنيات نجد:

١-٢-١- الصباغة بحمام واحد بوجود الكارير عند الدرجة ~ ١٠٥ م: يتم الاعتماد هنا على أصبغة ديسبرس من نمط الحرارة المنخفضة " E " وبالاعتماد على أنواع كارير لا تسبب تبقيعاً لأصبغة الديسبرس على الصوف، ويتم تطبيق الحمام عند ١٠٥ م تقريباً.

١-٢-٢- الصباغة بحمام واحد عند الدرجة ١١٥ م: يمكننا بإضافة الفورم ألدهيد بنسبة ١% من وزن الصوف رفع درجة حرارة مقاومة الصوف حتى ١١٥ م على أن يتم حساب ما يلزم من محلول الفورم ألدهيد التجاري والذي قد تصل نسبته أحياناً وبحسب التركيز حتى ٣-٤%.

١-٢-٣- صباغة الشعيرات قبل عمليات الغزل: تُتبع هذه الطريقة مع أصناف الجوخ، إذ نعد لصباغة شعيرات البوليستر وألياف الصوف بحمامين مستقلين، ونعالج بعدها هذه الشعيرات بعمليات تلييد للحصول على حصيرة الجوخ أو اللباد المقاومة لإجهادات الضغط والحرارة والرطوبة.

١-٢-٤- صباغة مزائج البوليستر/صوف بأصبغة الديسبرس مع أصبغة الكروم الحمضية: نتبع هنا الطرائق السالفة الذكر تماماً بفارق المعالجة بحمام تثبيت مع البيكرومات بدرجة حرارة ٧٠-٨٠ م وحموضة 5.5-6 pH لربط جزيء الصباغ بألياف الصوف رافعين بذلك الثباتية، ومن أهم ما يعيب هذه الطريقة التلوث البيئي، وتسببها بخشونة الألياف الصوفية، لذا فإننا نادراً ما نستعمل هذا النوع من الأصبغة مع الملابس، بل نلجأ لها لصباغة الصوف المراد استخدامه في صناعة السجاد والذي يستلزم ثباتيات عالية على النور والاحتكاك، وقد مُنعت هذه الأصبغة حالياً بسبب التلوث البيئي الذي يسببه استخدام الكروم.

١-٣-٣- صباغة مزائج البوليستر/ بولي أميد: تتم صباغة البولي أميد عادةً بمجموعة منتقاة من الأصبغة الحمضية أو المعدنية المعقدة بوسط حمضي وبشروط الضغط الجوي، ويؤدي انخفاض درجات حرارة ترججها والتي قد تصل أحياناً حتى ٥٥ م وقابلية امتصاصها معظم أنواع الأصبغة وبدرجات متفاوتة لامتصاصها الأصبغة الحمضية الخاصة بها وأصبغة الديسبرس المضافة لصباغة البوليستر، لذا فإننا نواجه معها تراجع قوة لون البوليستر بمقابل ارتفاع قوة لون البولي أميد، وتتعد المشكلة أكثر عندما يكون المطلوب لوناً مركباً ومغايراً للون الأقمشة الممزوجة، كأن يكون المطلوب لون البولي أميد أحمر والبوليستر أزرق أو أخضر، ويمنحنا رفع درجة حرارة الحمام الصباغي حتى درجات الحرارة العالية أو إضافة الكارير مع اعتماد أصبغة ديسبرس من النمط E لإمكانية استعادة أصبغة الديسبرس الممتصة من البولي أميد ليمتصها البوليستر وبالتالي التحكم أكثر بتوجيه عمليات امتصاص الأصبغة، وتستحسن شركة BASF اعتماد البولي أميد ٦،٦ عن البولي أميد ٦ لأنه يمكننا معه صباغة البوليستر بألوان فاتحة.

ومن الضروري الإشارة هنا لضعف ثباتيات أصبغة الديسبرس على البلل تجاه البولي أميد، لذا فإنه من الضروري لرفع هذه الثباتية النزع الجيد لهذه الأصبغة من البولي أميد ليُصار إلى عملية صباغة تالية بالأصبغة المعدنية المعقدة أو الأصبغة الحمضية بحمام منفصل، فيتم تطبيق حمام صباغة البوليستر عند درجات الحرارة العالية وفق الإجراءات الاعتيادية متبوعاً بحمام غسيل إرجاعي لنبدأ بحمام صباغة البولي أميد، ويبين لنا الجدول (١٥٤) ملخص ما سبق.

الجدول (١٥٤)

مثال لاحتمالات توزع الأصبغة عند صباغة مزيج البوليستر مع البولي أميد						
النوع	اللون المطلوب	الصباغ المضاف	بشروط الضغط الجوي		بشروط الحرارة العالية أو إضافة الكارير	
			الصباغ الممتص	اللون الناتج	الصباغ الممتص	اللون الناتج
بوليستر	أزرق	ديسبرس أزرق	قسم من الأزرق	أزرق فاتح	كامل الأزرق	أزرق
بولي أميد	أحمر	أسيد أحمر	باقي الأزرق وكامل الأحمر	بنفسجي	أحمر	أحمر
بوليستر	أخضر	أزرق وأصفر	قسم من الأزرق والأصفر	أخضر فاتح	كامل الأزرق والأصفر	أخضر
بولي أميد	أحمر	أحمر	أحمر + أزرق + أصفر	غير محدد	أحمر	أحمر

١-٤-١- صباغة مزائج البوليستر مع البولي أكريلونتريل: يسبب انخفاض درجة حرارة ترجج البولي أكريلونتريل حساسية عالية تجاه معدلات التدفق وارتفاع درجات الحرارة، وهذا ما يدفعنا لصباغة الألياف الممزوجة من

البوليستر والبولي أكريلونتريل بشروط حرارية منخفضة لا تتجاوز الـ ١٠٥ م°، وبالتالي فإننا نجد أنه من الضروري الاعتماد على الكارير في الحمام الصباغي.

وتنصح بأسف لمثل هذه العمليات باختيار أصبغة ديسبرس ضعيفة التشرب على البولي أكريلونتريل، وأصبغة قاعدية لا يتشربها البوليستر، وعند الضرورة نضيف الكارير بشرط عدم احتوائه عوامل استحلاب أنيونية، وفي هذه الحالة تتم العملية في حمام واحد كما في الجدول (١٥٥):

الجدول (١٥٥)

بناء حمام صباغة البوليستر مع البولي أكريلونتريل				
صباغ قاعدي	ما يلزم %	نتوقف عند	كارير	ما يلزم %
عامل مبعثر لا شاردي	١ ~ غ/ل	الدرجة ٧٠ م°	صباغ	ما يلزم %
حمض خل أو مانح حموضة	pH~ 4-5	ثم نضيف	ديسبرس	

نرفع درجة الحرارة حتى ١٠٥ م° ونستمر عندها ٣٠-٦٠ دقيقة مع المراقبة الدائمة لدرجة الحموضة، ثم نبرد ونشطف بماءٍ دافئ حرارته ٤٠ م° وآخر بارد.

وقد وُجِدَ عملياً صعوبة انتقاء أصبغة ديسبرس غير قابلة للتبقيع على البولي أكريلونتريل، لذا فإننا ننصح صباغة البوليستر أولاً بحرارة ١٠٥ م° بوجود الكارير غير الحاوي على عوامل استحلاب أنيونية، وإلا فإننا نضطر لتطبيق حمام إزالة لبواقي الكارير ما أمكن، ومن ثم رصد لون الاكريليك لاستكمال اللون بحسب المطلوب.

١-٥- صباغة مزائج البوليستر مع ثلاثي الأسيئات: لهذه التركيبة مشاكل معقدة بعض الشيء، إذ تتم صباغة كليهما بأصبغة الديسبرس ما لا يمكننا من الحصول على فوارق لونية محسوسة برغم ضعف ثباتية أصبغة الديسبرس على ثلاثي الأسيئات عنها مع البوليستر، إضافة للثباتيات الضعيفة على النور لبعض الأصبغة على البوليستر وثلاثي الأسيئات على السواء، ويتم بناء الحمام الصباغي كما في الجدول (١٥٦).

١-٦- صباغة البوليستر مع ٢,٥ أسيئات: تتم صباغة الأسيئات بالأصبغة المبعثرة بدرجة حرارة ~ ٨٠ م°، إذ يؤدي رفع الحرارة لأكثر من ذلك لتتشوه ألياف الأسيئات غير اللامعة بسبب ليونتها، وبالتالي تتم عملية صباغة الأسيئات فقط دون البوليستر، ويتم بناء الحمام كما في الجدول (١٥٦):

الجدول (١٥٦)

بناء حمام صباغة البوليستر مع الأسيئات أو ثلاثي الأسيئات		
المادة	ثلاثي الأسيئات	٢,٥ أسيئات
صباغ ديسبرس	ما يلزم %	/
صباغ أسيئات	/	ما يلزم %
حمض خل أو مانح حموضة	pH~ 4.5-5.0	pH~ 5-6
عامل تسوية وبعثرة	٢-١ غ/ل	
عامل تحلية	١٠,٥ غ/ل	
طريقة العمل	٦٠ دقيقة / ١٢٥ م°	٦٠ دقيقة / ٨٠ م° حمام شطف عند ٦٠ م°

٢- صباغة القطن الممزوج:

٢-١- صباغة القطن / صوف: ينحل الصوف عند درجة الغليان بالوسط القلوي (٢ غ/ل هيدروكسيد الصوديوم أو ٥ غ/ل كربونات الصوديوم) لذا لا يمكننا صباغة البضائع الممزوجة من الصوف مع القطن أو الفيسكوز بالأصبغة الفعالة أو أصبغة الأحواض أو أي حمام معالجة قلبية لاحق، وهكذا نجد أنه لا يمكننا صباغة القطن إلا بالأصبغة المباشرة، لذا فإننا غالباً ما نلجأ لحمام واحد يحوي الأصبغة: المباشرة والحمضية أو المباشرة والحمضية الكرومية على أن نتبع الحمام عند استخدام الأصبغة الحمضية الكرومية بحمام المعالجة الكرومية ليتبعه حمام تثبيت الأصبغة المباشرة عند اضطرارنا له إذ قد يؤدي تطبيق المثبت الكاتيوني قبل المعالجة الكرومية لتفاعله مع الأصبغة الأنيونية، ويجري تطبيق الحمام الصباغي بشروط الضغط الجوي العادي وبوسط حمضي بإضافة عوامل

تسوية ملائمة مثل ايتوكسيالات الأغوال الدسمة، ويتوجب علينا عند اضطرارنا لاستخدام عوامل تسوية للصوف من النمط الشاردي الضعيف الشحنة الموجبة التأكد أولاً من عدم إمكانية تشكل رواسب بينها وبين الأصبغة المباشرة المستخدمة.

٢-٢- صباغة القطن/ بولي أميد: يمكننا صباغة القطن هنا بشتى أنواع الأصبغة المستخدمة مع القطن الصافي، على أن نبدأ بصباغة القطن أولاً وتقييم كمية الصباغ الممتص من قبل البولي أميد لإكمال اللون بحسب المطلوب، ذلك لأن البولي أميد سيمتص كميةً من صباغ القطن تتعلق نسبتها بشروط تطبيق الحمام ما بين حمضي وقلوي، أو أنه حمام أصبغة فعالة عند ٦٠ أم ٨٠ م، أو كمية الملح المضافة وتوقيت إضافتها لأننا وكلما تأخرنا بإضافة الملح كانت نسبة الصباغ الممتصة من قبل البولي أميد أكبر... لذا فإنه من المستحسن تطبيق الأصبغة الفعالة أو أصبغة الأحواض بأصبغة غير قابلة للتعرية بالعوامل المرجعة إن كانت فعالة أو المواد المؤكسدة إن كانت أصبغة أحواض ليصار لتعرية البولي أميد مما امتص من أصبغة ومن ثم صباغته أو إكمال لونه للمطلوب عندما نجد أن التعرية كانت جزئية.

٢-٣- صباغة القطن/ بولي أكريلو نتريل:

٢-٣-١- مع الأصبغة المباشرة: يتم تطبيق صباغ الاكريليك القاعدي عند درجة الحرارة ١٠٢-١٠٥ م أولاً بدون استخدام العامل المؤخر الموجب لصعوبة التخلص الكامل منه بعد إنهاء الحمام، ويمكننا في أحسن الأحوال التخلص من بعضه بتطبيق حمام الغسيل بصابون مارسيل، نتبعه بحمام الأصبغة المباشرة عند درجة حرارة ٩٥ م ونتابع حسب الأصول.

٢-٣-٢- مع الأصبغة الفعالة أو أصبغة الأحواض: يستحسن هنا صباغة القطن بالأصبغة الفعالة أو أصبغة الأحواض لنهني حمام الصباغة بحمامات الغلي أو الأكسدة اللازمة، ومن ثم نلجأ للبدء بصباغة البولي أكريلو نتريل عند حرارة ١٠٢-١٠٥ م بشرط اختيار أصبغة فعالة أو أحواض مقاومة قدر الإمكان لمثل هذه الحرارة. أما في حال البدء بصباغة البولي أكريلو نتريل فيتوجب التحقق من ثباتية الأصبغة القاعدية المختارة لشروط حمامي الصباغة والغلي القلويين، والتأكد من عدم إمكانية تقيع أصبغة القطن بشروط الصباغة على ألياف الاكريليك.

٢-٤- صباغة القطن / أسيتات:

٢-٤-١- مع الأصبغة المباشرة: يمكننا تطبيق حمام صباغة القطن مع الأسيتات على مرحلة واحدة، ويمكننا تطبيقها على مرحلتين، كأن نصبغ الأسيتات أولاً لنتبعها بحمام صباغة القطن بالأصبغة المباشرة وليس العكس، أو أننا نطبق حمام الصباغة المشترك تحت الضغط الجوي العادي نبرد بعدها حتى ٧٠-٨٠ م ونقارن مسطرة اللون الناتجة.

٢-٤-٢- مع الأصبغة الفعالة أو أصبغة الأحواض: يستحسن هنا تطبيق حمام صباغة القطن أولاً لنتبعها بحمامات الغلي أو الأكسدة فصباغة الأسيتات، ذلك لأن أصبغة الأسيتات قد تستنزف لعدم ثباتياتها العالية أثناء تطبيق شروط الحمام القلوية عند درجات حرارة ٦٠-٨٠ م، أو أثناء تطبيق حمامات الغلي بدرجة حموضة 9 pH.

٢-٥- صباغة القطن / ثلاثي الأسيتات:

٢-٥-١- مع الأصبغة المباشرة: يمكننا تطبيق حمام صباغة القطن مع ثلاثي الأسيتات على مرحلة واحدة بشرط مقاومة الأصبغة المباشرة لدرجة الحرارة ١٢٠ م في الوسط الحمضي، ويمكننا تطبيقها على مرحلتين، كأن نصبغ ثلاثي الأسيتات أولاً لنتبعها بحمام صباغة القطن بالأصبغة المباشرة وليس العكس.

٢-٥-٢- مع الأصبغة الفعالة أو أصبغة الأحواض: كما سبق وذكرنا في سياق صباغة البوليستر مع القطن فإنه بإمكاننا هنا تطبيق ذات الطريقة بفارق عدم اضطرارنا للوصول بدرجات الحرارة حتى ١٣٠ م فتكفي هنا درجات حرارة ١٢٠ م لنتبعها بعد حمام الغسيل الإرجاعي بحمام صباغة القطن، أو يمكننا اعتماد ذات طريقة الحمام الواحد بفارق أننا نصل هنا لدرجة الحرارة ١٢٠ م فقط.

٣- صباغة الصوف الممزوج:

٣-١- صبغة الصوف/ بولي أميد: يمكننا صبغة الصوف مع البولي أميد بالأصبغة الحمضية في حمام واحد بشروط الضغط الجوي لأن كليهما يتخذ من الأصبغة الحمضية أساساً لصبغته، ويمكننا إنهاء الحمام بحمام تثبيت بالاعتماد على أنواع المثبتات الصناعية المطروحة حالياً في الأسواق أو بالاعتماد على مزيج حمضي العفص والطرطير عند استخدام أصبغة مثل أصبغة النايلوزان E لشركة كلارينت، ويشترط لاستخدام هذا المزيج المثبت عدم احتواء ماء حمام التثبيت على أيونات الحديد التي تعطي بتفاعلها مع حمض العفص رسباً أسوداً من عفصات الحديد، كما يتوجب علينا اختيار عوامل التسوية بدقة شديدة منعاً للتقليم الذي قد يحصل بسبب فوارق الألفة تجاه مجموعة الأصبغة المستخدمة فيما بين البولي أميد والصوف، ونستعين بشروط الحمام الصباغي لشركة كلارينت الذي تنصح به لتطبيق أصبغة اللانازين على الصوف كما في الجدول (١٥٧):

الجدول (١٥٧)

بناء حمام تطبيق أصبغة اللانازين على الصوف لشركة كلارينت				
المادة	صبغ	كبريتات الأمونيوم	تسوية ليوجين SMK or SU	حمض الخل
الكمية	ما يلزم %	٣-١ غ/ل	٢-١ غ/ل	pH: 6.3-6.8

٣-٢- صبغة الصوف/ بولي أكريلونتريل: يصادفنا هذا النوع من المزج بشكل كبير لمفاعيل الدفاء والملمس والهيئة الذي يؤمنه الاكريليك كبديلٍ صناعي للصوف، وتتم عملية الصباغة بالبده بحمام صبغة الاكريليك بمراعاة شروط العمل التالية آخذين بعين الاعتبار شحنة الأصبغة القاعدية الموجبة وشحنة الأصبغة الحمضية السالبة:

- عدم استخدام مؤخر من نمط مركبات الأمونيوم الرابعة الموجب الشحنة لصعوبة التخلص منه وبالتالي تفاعله مع الأصبغة الحمضية عند صبغة الصوف مشكلاً رواسب تسبب تراجع ثباتيات العملية الصباغية.
- اعتماد كبريتات الصوديوم كعامل تسوية وتأخير لبناء حمام صبغة الاكريليك.
- إضافة عوامل تسوية وبعثرة من نمط ايتوكسيلات الأغوال الدسمة للفعل التنظيفي الممتاز الذي تؤمنه ما نضمن معه التخلص الكامل من كامل البقايا غير الممتصة أو الضعيفة التثبيت على ألياف الاكريليك.
- تعيين درجة إشباع خيط الاكريليك وإضافة ما يلزم فقط من الصباغ القاعدي بحيث نضمن الامتصاص الكامل له تداركاً لتفاعل بقاياها مع الأصبغة الحمضية.
- رفع درجة حرارة حمام صبغة الاكريليك حتى ١٠٥ م ليصار لتطبيق حمام صبغة الصوف عند ٩٨ م وبالتالي تدارك استنزاف الصباغ القاعدي الممتص لحمام الصباغة من جديد معتمدين على فارق ٧ م.
- التأكد من تمام الشطف بعد إنهاء حمام الأصبغة القاعدية الموجبة بتطبيق حمام شطف ساخن وبوجود غواسل لأيونية وإتباعه بشطفٍ بارد.

بعد ذلك نبدأ بتطبيق حمام الأصبغة الحمضية لصبغة الصوف كالمعتاد.

٣-٣- صبغة الصوف مع الأسيتات: يمكننا تطبيق الحمام الصباغي للصوف والأسيتات بمرحلة واحدة وتحت الضغط الجوي العادي، إذ تتم صبغة كليهما بوسط حمضي وصبغٍ سالب ودون الحاجة للكاريير، ومن أهم ما يجب أخذه بعين الاعتبار هنا هو اختيار أصبغة أسيتات أو أصبغة أسيد ضعيفة التبقيع كل منهما على الآخر، ذلك لأن تبقيع الأصبغة الحمضية على الأسيتات أو أصبغة الديسبرس على الأسيتات يعني تراجعاً ملحوظاً في ثباتيات العملية الصباغية.

٣-٤- صبغة الصوف مع ثلاثي الأسيتات: تتم صبغة ثلاثي الأسيتات كما ذكرنا سابقاً عند حرارة ١٢٠ م، وهذا ما لا يمكننا تطبيقه بوجود الصوف، لذا فإننا نجد أنه من الأفضل الاعتماد على الفورمول بمعدل ١% من وزن الصوف لنتمكن من رفع درجة حرارة الحمام الصباغي حتى ١١٠-١١٥ م.

مقياس الطيف الضوئي " السبكتروفوتومتر "

١- مقدمة: واكب التطورات العلمية الواسعة التي يشهدها العالم المعاصر جملةً من القيم والمعطيات ضمن جملة المواصفات التي يجب أن يتمتع بها أي مُنتج ليضمن مُنتجُه المنافسة والتسويق في عالمٍ احتدت معه سياسات المنافسة والتطوير، فبرزت الحاجة لشهادات الجودة كالأيزو والأكو... أما في عالم الصناعات النسيجية فقد أصبحت الثبائيات على الغسيل والاحتكاك والنور... أمراً عادياً، بل زاد على ذلك التدقيق على اللون ضمن مجال درجة سماح تتفق عليها شركات الإنتاج والتوزيع، وهذا ما استدعى اعتماد الطرائق الآلية لتحديد العامل الشخصي الذي يتباين من إنسانٍ لآخر بحسب: السن، درجة الإرهاق العصبي، وبعض العوامل المحيطة بعملية مقارنة اللون مثل نوعية المصدر الضوئي وطريقة المقارنة التي يرتبط نجاحها بدرجة الإضاءة والحرارة كما في الشكل (١٢٩):



الشكل (١٢٩): تقدير فرق درجة واتجاه اللون بالعين

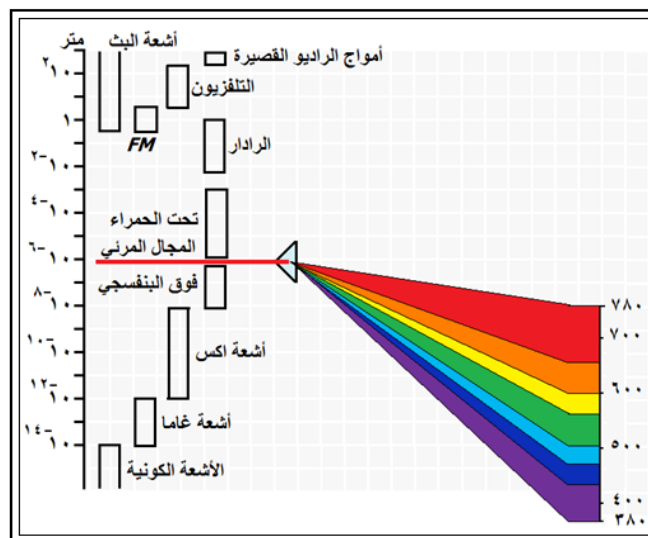
٢- الأشعة المرئية أو الطيف المرئي:

يتألف الضوء الوارد من حولنا سواء أكان من الشمس أم صنعياً من مجموعة أشعةٍ مختلفة طول الموجة كما في الشكل (١٣٠):

أنواع الأشعة الضوئية						
٧٠٠ >	٧٠٠ - ٤٠٠	< ٤٠٠ ميكرون				
الأشعة تحت الحمراء " موجات الراديو "	الأشعة المرئية	فوق البنفسجية	أشعة اكس	أشعة غاما		
<i>Visible spectrum</i> المجال المرئي						
٧٠٠ >	٧٠٠ - ٤٠٠ ميكرون					< ٤٠٠
تحت الحمراء	أحمر	برتقالي	أصفر	أخضر	أزرق	بنفسجي
					أزرق نيلي	بنفسجي فوق

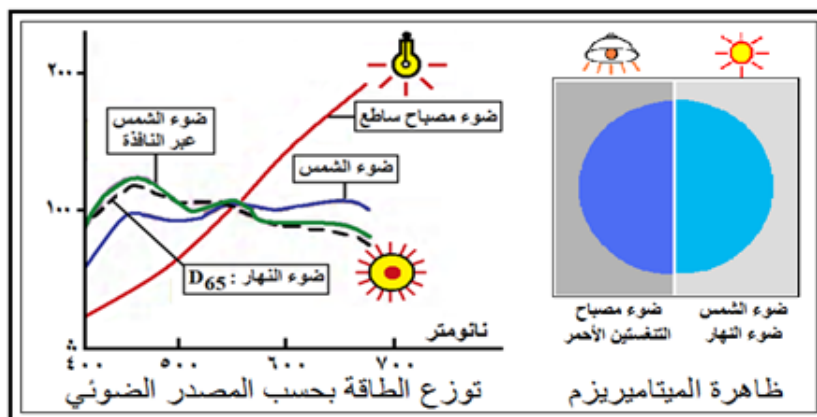
الشكل (١٣٠): أنواع الأشعة الضوئية

وتتحلل الأشعة المرئية بمرورها على مؤشر زجاجي إلى ألوانها الأساسية السبعة كما هو وارد في الشكل (١٣١):



الشكل (١٣١): موقع المجال المرئي وتحليله بين أنواع الأشعة

وهكذا وتحت تأثير مصدر ضوئي معين تختلف أطوال الموجات الضوئية الواردة على الجسم الملون ما يسبب اختلافاً في أطوال موجات الأشعة المنعكسة يسبب اختلافاً باللون الظاهر للعيان، وهذا ما ندعوه بظاهرة الميتاميريزم والتي تعرف على أنها اختلاف اللون باختلاف المصدر الضوئي كما في الشكل (١٣٢):



الشكل (١٣٢): ظاهرة الميتاميريزم

وتعد الشمس المصدر الضوئي الأول، إذ لم يتمكن العلماء إلى اليوم من اصطناع مصدرٍ ضوئي يحاكيها إشعاعاً، فهي تطلق ما يعادل ١٤% فقط من طاقتها على شكل إشعاع، في حين يُطلق المصباح الكهربائي ٢% من طاقتها على شكل ضوء والباقي حرارة، إضافةً لاختلاف محتوى الإشعاعين من الأطوال الموجية لأشعهما، إذ تزيد نسبة الإشعاع فوق البنفسجي في ضوء الشمس عنها في ضوء المصابيح الكهربائية العادية.

٣- الألوان المتكاملة:

يحتوي جزيء المركب الملون الكتلونات حرة يمكنها التحرك أو الطنين والقفز من مدارٍ رابطٍ إلى آخر ضد الربط على كامل مساحة الجزيء، فتنتقل من مستوى طاقي إلى أعلى بامتصاصها للطاقة الواردة عبر الموجات الضوئية الساقطة على الجزيء، ولا تلبث أن تعود إلى مستواها الأصلي مطلقاً ما امتصته من طاقةٍ من جديد، وتصل الأشعة المنعكسة لشبكية العين لتتحسسها على شكل لون، فترى العين الأطوال المنعكسة لونها، بحيث يسمى طول الطائفتين المنعكسة والممتصة باللونين المتكاملين كما في الجدول (١٥٨):

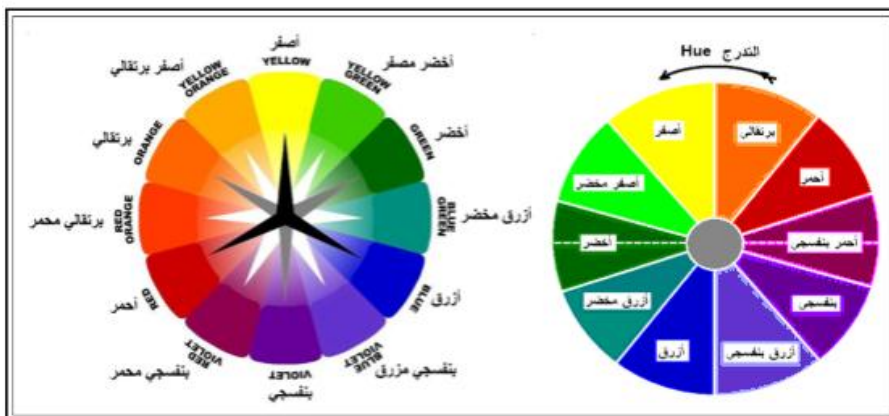
الجدول (١٥٨)

أطوال أمواج ألوان الطيف واللونان المتكاملان			
طول الموجة بالأنغستروم	اللون الممتص	اللون المنعكس	آلية الرؤية
4000-4350	بنفسجي	أخضر مضفر	
4350-4800	أزرق	أصفر	
4800-4900	أزرق مخضر	برتقالي	
4900-5000	أخضر مزرق	أحمر	
5000-5600	أخضر	أرجواني	
5600-5800	أخضر مصفر	بنفسجي	
5800-5950	أصفر	أزرق	
5950-6050	برتقالي	أزرق مخضر	
6050-7500	أحمر	أخضر مزرق	

٤- الخواص اللونية:

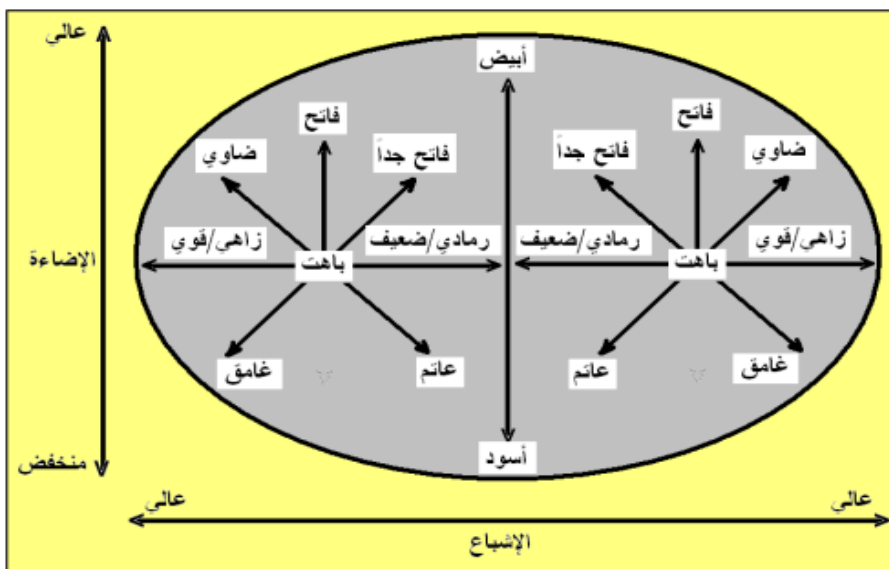
يُعرف اللون على أنه ذلك التأثير الفسيولوجي الخاص بوظائف أعضاء الجسم والساقط على شبكية العين من الجزيء الصباغي الملون أو من الضوء الملون، وبالتالي فهو إحساس دون وجود مادي أي لا وجود له خارج الجهاز العصبي للكائنات الحية، وأهم الخواص التي يتصف بها اللون عبر توصيفه المرئي أو الفيزيائي.

٤-١- التدرج اللوني Hue: ويميز كنية اللون، كأن نقول أحمر أو برتقالي ... ونسميه بالتدرج لرمزيته في انتقال اللون من نقطة إلى أخرى بالتدرج كما في الشكل (١٣٣):



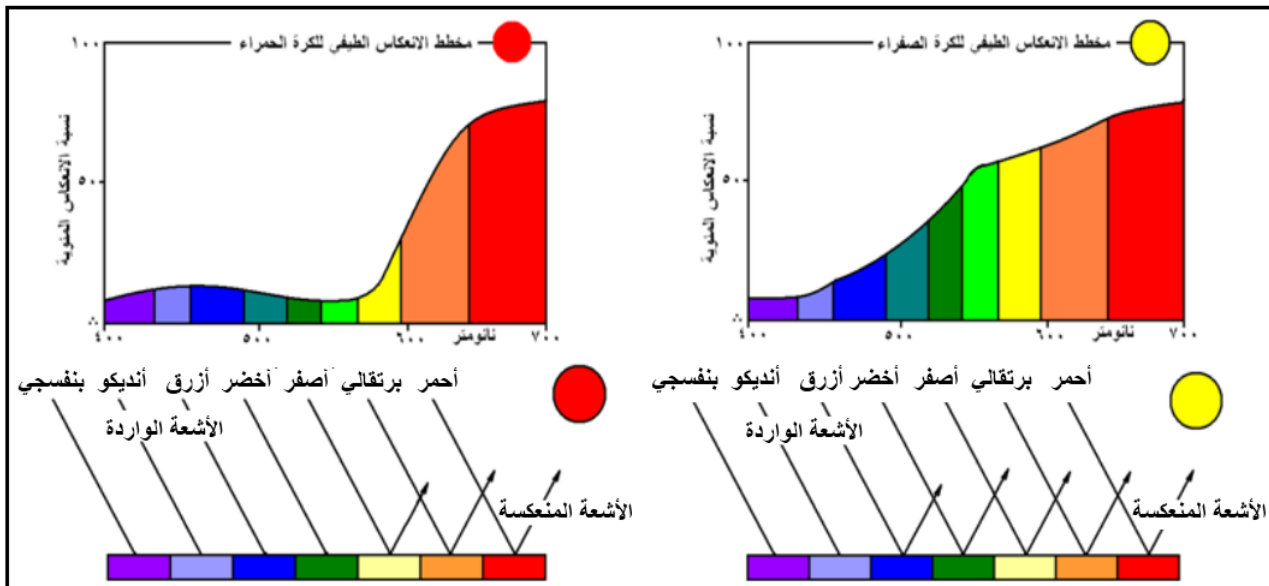
الشكل (١٣٣): قرص الألوان

٤-٢- القيمة Value: وتدل على درجة عمق اللون ما بين غامق أو فاتح، أي مشبع وهو ما نعتبره اللون الأساسي Shade أو فاتح Tint، كما هو الحال بين الأحمر والزهرة أو الأزرق والسماوي.
 ٤-٣- الشدة Intensity: وتدل هذه الخاصية على درجة نقاء اللون، فيمكننا أن نغير من درجة نقاء اللون بمزجه بلون آخر يقربه من السواد، كأن نمزج اللون الأزرق باللون البرتقالي الذي يوجه اللون الأزرق الصافي إلى اللون الكحلي العاتم ومن ثم إلى الأسود أو درجة من درجات اللون الرمادي كما في الشكل (١٣٤):



الشكل (١٣٤): بناء كرة اللون

ومنهم من يدعو هذه الخاصية بدرجة الإشباع اللوني أو Chroma مدللين على انتقال اللون من الأحمر القاني إلى الخمرى مثلاً.
 ٤-٤- الطول الموجي Wave Length: تتوزع الألوان عند تحليل الطيف المرئي على الموشور الذي يسبب انكسار الضوء إلى عناصره الأساسية المتميز كل منها بطول موجة محدد أو بحزمة ضيقة تعطينا اللون الصافي ويقال عنها أنها لون وحيد طول الموجة أو Monochromatic كما نرى في الشكل (١٣٥).
 ٤-٥- النقاوة Purity: ونقارب مع هذه الصفة اللون مع درجة البياض الذي يحمله.
 ٤-٦- الإضاءة Luminance: وتعبر عن كمية الضوء المنعكس إلى العين من اللون المشار إليه.
 ٤-٧- الإشباع اللوني Chroma: وتدل هذه الخاصية على محتوى اللون من اللون الرمادي ذي القيمة ٥٠ والواقع في مركز الكرة اللونية على حساب اللون الأصلي، ونجد هذه الخاصية بين اللونين الأحمر الضاوي مثلاً والخمرى عبر التحرك من مركز الكرة الغني بالرمادي إلى المحيط الغني باللون الأحمر.



الشكل (١٣٥): مخطط الانعكاس الطيفي لكرتين صفراء وحمراء

٤-٨- اللونان الأبيض والأسود: نقول عن اللون أنه أبيض عندما يعكس جميع الأشعة الساقطة عليه، وأنه أسود عندما يمتصها جميعاً، وعليه فإن اللون الرمادي في مركز كرة اللون هو اللون القادر على امتصاص أو عكس كميات متساوية لجميع أطوال الأشعة الساقطة عليه.

وعملياً لم يتمكن العلم إلى الآن من العثور على الجسم الذي يمكنه أن يعكس كامل الأطوال الموجية بل على ٨٩% فقط، أو على الجسم الذي يمكنه امتصاص جميع تلك الأطوال بل على أسود الفحم الذي يعكس ما نسبته ٤,٤% فقط ويعتبر أشد الأجسام سواداً.

٥- أنواع أجهزة قياس الطيف الضوئي: تتم عملية قياس اللون عبر مجموعة أجهزة نجد من أهمها:

أ- السبكتروفوتومتر "Spectrophotometer": يقيس الضوء المنعكس عند مجموعة من النقاط ليرسم منحنى خاص بكل لون ضمن نقاط الارتكاز: أحمر/أخضر، أصفر/أزرق، أبيض/أسود.

ب- الكالرمتر "Colorimeter": يقيس اللون بطريقة العين البشرية، أي ضمن نقاط ارتكاز: أحمر/أخضر/أزرق. كما يظهر في الشكل (١٣٦)



الشكل (١٣٦): السبكتروفوتومتر والكالرمتر

٦- جهاز السبكتروفوتومتر:






يتم تعيين تركيب أو تركيز اللون حالياً على جهاز السبكتروفوتومتر الذي يمكنه قياس الضوء الذي ينعكس من المادة الملونة ليؤثر على خلية كهروضوئية مدرجة مسبقاً على تراكيز معينة للألوان المراد تقييمها أو تعيينها على أساس القياسات بضوء وحيد الموجة، أو حزمة ضوئية محددة، ويتألف الجهاز بشكل رئيسي من:

- مصدر ضوئي Light Source.
- مونوكروماتور Mono chromator.

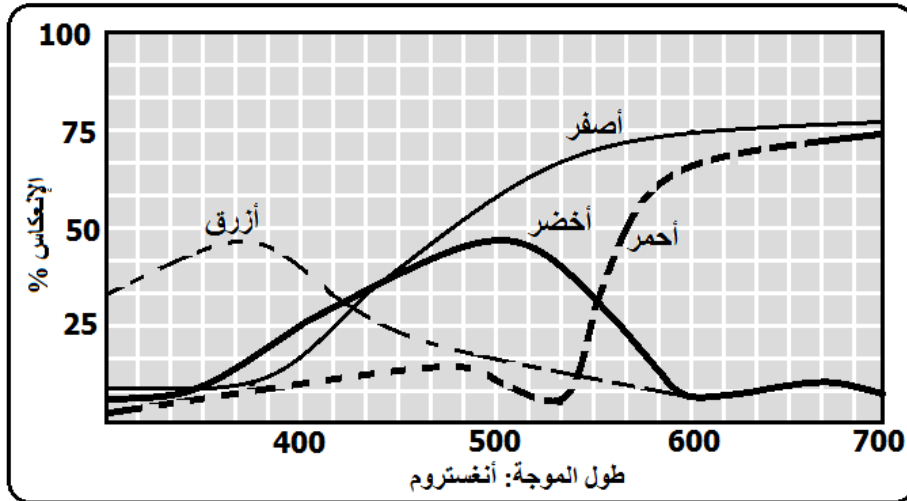
- حامل العينة.
- خلية ضوئية Photocell.
- مكبر Amplifier.
- جهاز بيان Indicator Device.

ويعمل الجهاز أساساً على عمل المونوكروميتر الذي يمرر طول الموجة الوحيد، لكونه مؤشر يتلقى الأشعة الضوئية ويحللها ويرسل بطول موجة وحيد يمكننا اختياره للعينة التي تحولها لطاقة كهربائية بتيار كهربائي ضعيف يمكن للمكبر أن يحوله لجهاز البيان لنتمكن من قراءته وتسجيله.

ويقوم مبدأ قياس لون المنسوجات على أساس منحنيات اللون المنعكس عنها Reflectance Curve باعتبارها غير نفوذة للضوء على العكس من المحاليل، ويتم رسم الانعكاس الطيفي بدلالة طول الموجة ومنحني الانعكاس كما سبق وذكرنا للعلاقة الأساسية بين درجة الانعكاس وتركيز الصباغ في المنسوجات، ويبين لنا الشكل (١٣٧) الفوارق بين العين البشرية والكالر متر والسبكتروفوتومتر في آليات قراءة اللون، في حين نستعرض في الشكل (١٣٨) منحنيات انعكاس ألوان الأصفر والأحمر والأزرق والأخضر:

الفوارق بين العين البشرية والكالر متر والسبكتروفوتومتر في آليات قراءة اللون			
			إنسان " عين بشرية "
لون أحمر L: 43.31 a*: 47.63 b*: 14.12	دماغ	الشبكية	
معطيات اللون الرقمية	حاسوب ميكروبي	حساس	كالر متر مقياس اللون
L*: 43.31 a*: 47.63 b*: 14.12			سبكتروفوتومتر مقياس الطيف الضوئي
معطيات اللون الرقمية	حاسوب ميكروبي	حساس طيفي	

الشكل (١٣٧): الفوارق بين آليات عمل العين البشرية والكالر متر والسبكتروفوتومتر



الشكل (١٣٨): أمواج ألوان الأصفر والأحمر والأزرق والأخضر

وتعتمد الخواص الفيزيائية للون النسيج على منحنيات انعكاس السطح الملون وطاقة الضوء المستخدم، ولكون تبدد الضوء أو توزعه في النهار يأخذ أشكالاً متعددة فقد اعتمدت مصادر ضوئية ثلاثة كما في الجدول (١٥٩):

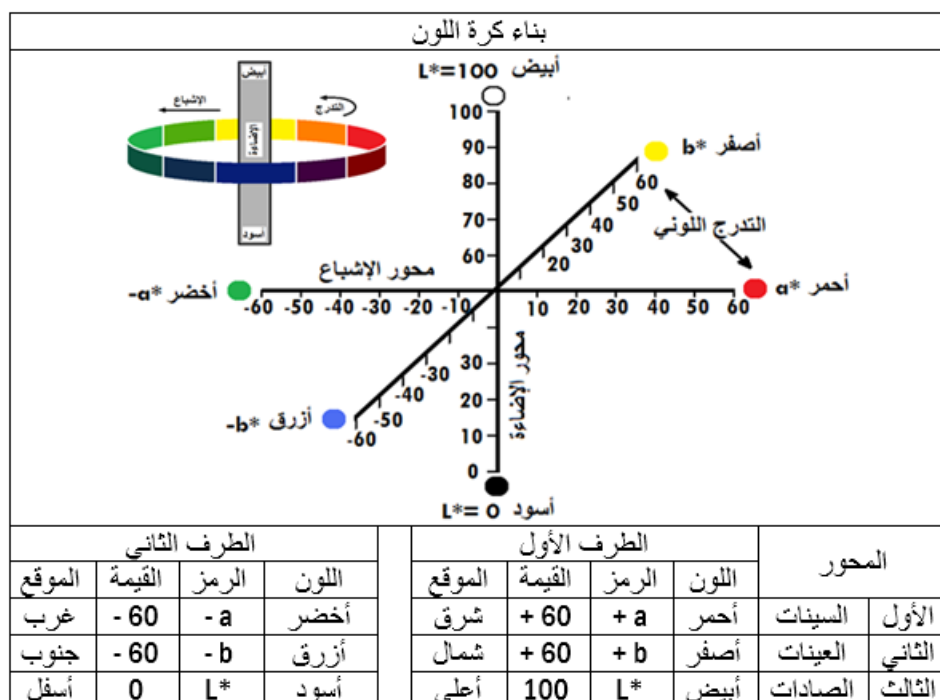
الجدول (١٥٩)

المصادر الضوئية الثلاث المعتمدة		
المصدر	الضوء	الحرارة اللونية
A	مصباح تنغستين	٢٨٤٥ كلفن
B	ضوء الشمس المباشر مع مرشح ضوئي	٤٨٧٠ كلفن
C	ضوء النهار العادي: مصباح تنغستين مع مرشح سائل	٦٧٧٠ كلفن

العلاقة بين الطاقة النسبية وطول الموجة

٧- بناء كرة اللون:

تقوم كرة اللون على جملة احداثيات ثلاثية الأبعاد أو المحاور كما يبين الشكل (١٣٩):



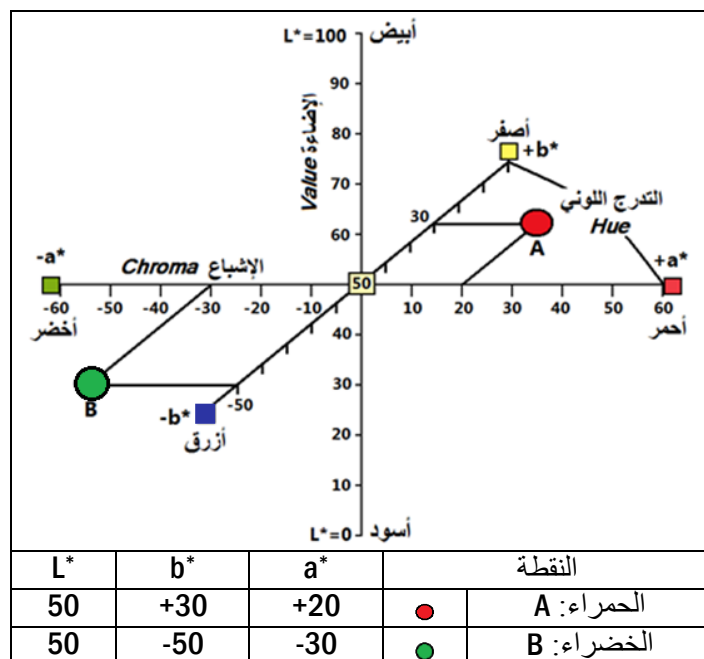
الشكل (١٣٩): تفصيل بناء كرة اللون

٨- الأنظمة اللونية الرياضية:

قدمت اللجنة الدولية للإضاءة عام ١٩٧٦ معياري لونين موحدتين هما:

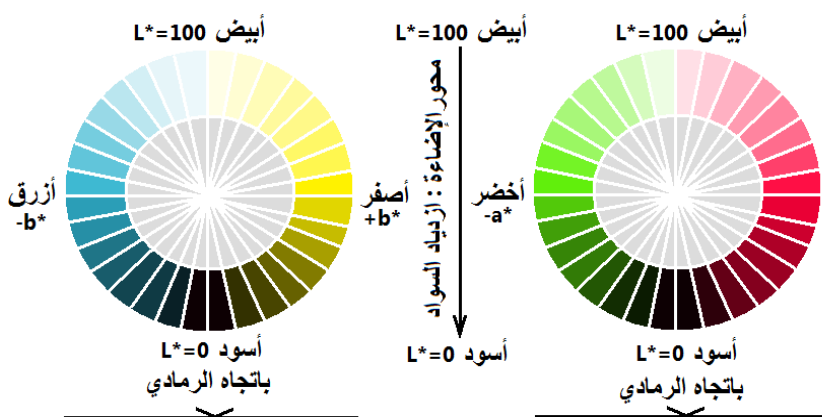
CIE: International Commission on Illumination
 CIELAB: (L*a*b*) 1976 - CIELUV: (L*u*v*) 1976

أي أنه وفي معيار CIELUV عن معيار CIELAB سيكون u^* بدلاً عن a^* لمحور أحمر/ أخضر، وسيكون v^* بدلاً عن b^* على محور أصفر/ أزرق. ولو أننا أخذنا بنقطتين مثل A و B وحاولنا تعيين لونهما كأرقام كما في الشكل (١٤٠) لوجدنا:



الشكل (١٤٠): تعيين إحداثيات نقطتين على كرة اللون

أما إن تحركنا على كرة اللون بصورة شاقولية فسننتقل من اللون الفاتح حيث تكون $L^*=100$ إلى الغامق لننتهي إلى الأسود مع وصولنا إلى قيمة $L^*=0$ عند أسفل محور الإضاءة كما هو واضح في الشكل (١٤١):



الشكل (١٤١): تحرك الألوان بصورة عمودية على كرة اللون

٩- الفروقات اللونية **Delta CIELAB & CIELUV**: إن تقييم اللون في الحقيقة أكبر من أن نعبر عنه برقم أو وحدة قياس، لذا فإننا نعمل على تعيين الفروق بين لونين برصد قيم إحداثيات اللونين موضوع المقارنة لتحديد الفروق بينهما عبر المقياسين:

$$L^* \Delta a^* \Delta b^* \text{ or } L^* \Delta u^* \Delta v^*$$

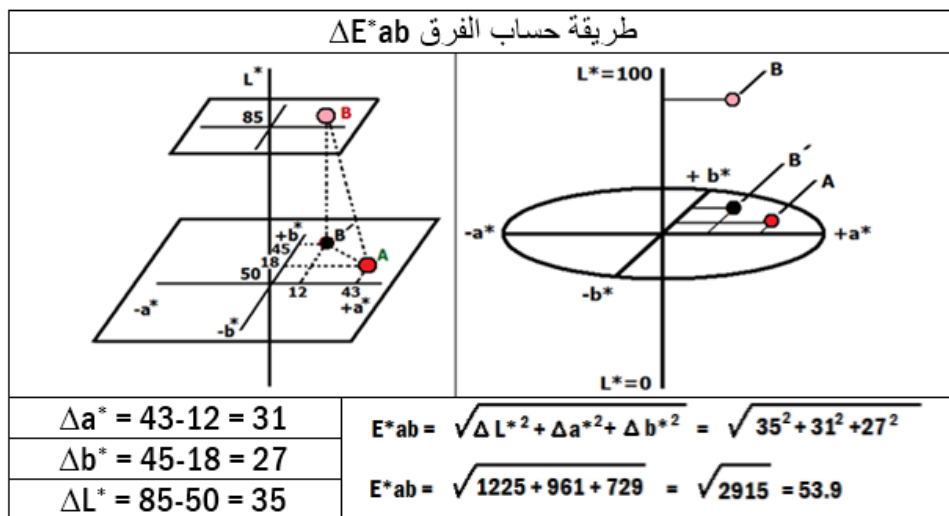
إذ يشير الرمز لفرق واحد، في حين أننا نشير لكامل الفرق بـ $L^* \Delta a^* \Delta b^*$ ، ويمكننا تعيين قيمة ΔE^* من تعيين المسافة على مخطط CIELAB التي يمكننا قياسها من العلاقة الرياضية في المثلث القائم الخاصة بتعيين طول الوتر:

$$\Delta E^*_{ab} = [(\Delta L^*)^2 + (\Delta a^*)^2 + (\Delta b^*)^2]^{1/2}$$

$$\Delta E^*_{uv} = [(\Delta L^*)^2 + (\Delta u^*)^2 + (\Delta v^*)^2]^{1/2}$$

ولندرس وكمثال عملي كيفية حساب الفرق بين لوني أحمر أحدهما A أغمق وأقل إضاءة من الثاني B بحسب تعابيرنا المتداولة، إذ أن أغمق تعني هنا أنه أكثر إشباعاً وبالتالي أقرب إلى محيط دائرة اللون المحددة على

المحورين ab، أما أقل إضاءة فهذا يعني أن B يرتفع عن دائرة اللون هذه على محور الإضاءة باتجاه اللون الأبيض ما يعني أنه يتوجب علينا أن نجري عملية إسقاط على الدائرة لتعيين قوة اللونين الأحمر والأصفر حسبما يبين لنا الشكل (١٤٢):

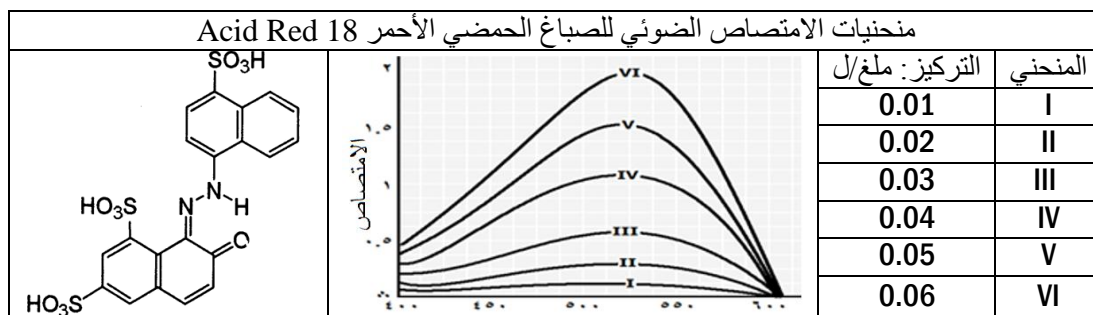


الشكل (١٤٢): طريقة حساب الفرق ΔE^*_{ab}

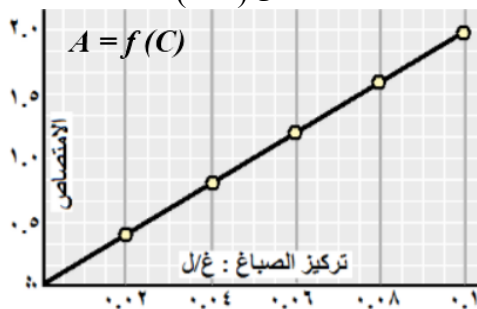
١٠- تقنية ومبادئ القراءة في جهاز السبكتروفوتومتر:

تتم أولاً قراءة وترسيم منحنيات الامتصاص Absorbance الموافقة لمجموعات الأصبغة المراد اعتمادها في المصبغة بعد اختيار طول الموجة المراد اعتمادها في جميع القراءات أي λ_{max} كما هو حال مخططات امتصاص المحاليل الموافقة للصبغ الحمضي Acid Red 18 المبينة في الشكل (١٤٣) والتي يتبين لنا من خلالها أن الامتصاص الأعظمي له يقع في منطقة الطيف ٤٩٠-٥١٠ نانومتر الخضراء المزرقة والذي إن لم نلتزم به حصلنا على نتائج ضعيفة الدقة.

ويمكننا من مجموعة القمم الناتجة عن مختلف هذه المنحنيات رسم منحنى المعايرة الذي يبدو على الشكل (١٤٤)، وتتم في حال معايرة اللون على المنسوجات قراءة منحنيات الانعكاس Reflectance بناءً على العلاقة بين مقدار ما ينعكس من الموجات الضوئية وتركيز الصبغ المحمول على النسيج كما في الشكل (١٣٥) الذي بين لنا أشكال أمواج الأصفر والأحمر والأزرق والأخضر.



الشكل (١٤٣)



الشكل (١٤٤): منحنى المعايرة للصبغ الحمضي الأحمر ١٨



الشكل (١٤٥): العمل على جهاز السبكتروفوتومتر

لذا فإننا نعلم أولاً للأخذ بالصباغ المراد معايرته وتوثيقه لصباغة مجموعة عينات مخبرية بتركيز محددة ليصار لرسم منحنيات الانعكاس وترسيم منحنى المعايرة كما هو الحال مع المحاليل، وتتخلص مهمة الحاسب الإلكتروني بتعيين وحساب مقدار الانعكاس الضوئي رقماً وبيانياً لتعيين مجموعة المنحنيات الفردية للأصبغة وبمختلف تراكيزها التي يمكنه الوصول حتى اللون المطلوب من خلال جمعها مع بعضها البعض ما يعطينا التراكيز المطلوبة من الأصبغة اللازمة أو الداخلة في تركيب اللون المطلوب ، وتقوم العملية ككل وفق الترتيب التالي المبين في الجدول (١٦٠):

الجدول (١٦٠)

منهج استنباط وصفات توليف الأصبغة بألية المطياف الضوئي: السبكتروفوتومتر	
١	صباغة: تطبيق ٤ أو تراكيز للأصبغة المعتمدة
٢	قياس: قياس شدة وكنه لون تراكيز العينات المصبوغة
٣	توثيق: حساب وتخزين البيانات الناتجة K/S
٤	قياس شدة وكنه لون العينة المطلوبة
٥	اختيار ثلاثيات الأصبغة المناسبة
٦	اختيار: اختيار وصفة اللون والأخذ بالتوليفة المحققة للمواصفات المطلوبة بالكلفة الأقل
٧	اختبار: تطبيق وصفة اللون مخبرياً
٨	قياس: قياس شدة وكنه لون العينة المخبرية
٩	مطابقة: المطابقة بين اللون الناتج مخبرياً مع عينة اللون المطلوبة لتصحيح الوصفة
١٠	تطبيق الحمام الصباغي

١١ - حساب الشدة اللونية عبر قيم K/S:

تعطى الشدة اللونية وفق معادلة كوبليكا - مونك Kubelka-Munk:

$$K/S = [(1-R)^2/2R] - [(1-R_0)^2/2R_0]$$

حيث: K: معامل الامتصاص، S: معامل البعثرة، R: الجزء العشري من انعكاس الألياف المصبوغة، R₀: الجزء العشري من انعكاس الألياف الخام غير المصبوغة.

وتتم عملية حساب K/S عند طول موجة الامتصاص الأعظمي للصباغ، وترتبط مباشرة بتركيز الصباغ إذ وجد أن هناك علاقةً خطيةً بينهما، تزداد بازدياده.

الصباغة وتلوث المياه

١ - المقدمة: ما من شك في أن جميع من يعمل بحقل الصناعة النسيجية يدرك تماماً أنه إن كان الصباغ قلب العملية الصباغية فإن الماء روحها، ولا يمكننا بأي حالٍ من الأحوال الاستغناء عن الماء كمقوم أساسي في الصناعة النسيجية، بدءاً من ري القطن وسقاية الخروف المنتج للصوف أو لاصطناع الألياف التركيبية حتى صباغتها وطباعتها وتحضيرها بشكلها النهائي كسلعة نهائية.

ولقد مرت الصناعة النسيجية بأطوار عديدة، فكان جُلُّ ما يتم صناعته وصباغته هو الأنسجة القطنية والصوفية والحريرية، ووفق أساليب وتجهيزات تستنزف نسباً عالية جداً من الماء قد تصل أحياناً لمائتي ضعف من وزن الخامة فيما بين تحضير أولي فصباغة فتجهيز نهائي، ومع ذلك فإن حجم الإنتاج الفعلي إذ ذاك لم يكن ليشكل خطراً على البيئة لوفرة المخزون المائي من جهة وضعف أرقام الإنتاج من جهة أخرى، ولكن آل الأمر اليوم لصورة سوداوية بارترفاع أرقام الإنتاج وتراجع المخزون المائي علاوة عن أسباب التلوث البيئي للصناعات الأخرى والمشافي ووسائل النقل ... وفوق هذا وذاك التلوث الإشعاعي الذي تسببه عشرات الأقمار الصناعية الفضائية التي تخدم التطور الإعلامي ووسائل التواصل الاجتماعي.

لقد انتبهت أوربة لما آلت إليه أرضها وأنهارها وبحيراتها وسماؤها... فكان الحل الذي ارتأته أن تتحول بصناعاتها الملوثنة للبيئة نحو الشرق، ووضع أنظمة خاصة للمواصفات وربط دول العالم الصناعية الناشئة بجملة من الاتفاقيات والقوانين التي تضمن لها بقاء السيطرة عليها والتحكم بها، وضمن هذه الأطر اتسعت دائرة الصناعة النسيجية في بلدنا وتطورت الأساليب الأوربية في طريقة تعاملنا معها خوفاً من تلوث البحر الأبيض المتوسط الذي يعتبر بصورة أو بأخرى بحيرة مغلقة تطل عليها أوربة، فاضطرت الدولة لوضع القوانين الناظمة لطريقة تعاملنا مع البيئة، فبدأ العمل وفق قوانين تحدد:

١. مواصفات المياه العادمة.

٢. الأصبغة والمواد المساعدة الممنوعة.

ورافق ذلك إدخال آلات صباغة حديثة بنسب حمام منخفضة بما يبسر خفض نسب الاستهلاك المائية قدر الإمكان، إذ ترتبط معدلات الاستهلاك المائي بـ:

١. نوعية النسيج المراد صباغته. ووزنه النوعي وبالتالي نسب الحمام.

٢. نوعية الصباغ المراد تطبيقه ومواصفات التجهيز النهائي المطلوبة.

٣. طراز آلات الصباغة والتجهيز.

٤. إمكانية جمع أنواع الأصبغة المراد تطبيقها على المنسوجات المحاكة من ألياف مختلفة في حمام واحد، إضافة لعوامل أخرى أقل أهمية.

٢- محتوى المياه العادمة الخارجة من المصاوغ: يتبع تركيب مياه الصرف الصناعية المواد الداخلة كل من: الكيماويات والمواد المساعدة، الأصبغة، و مواد الإنهاء:

١-٢- الحموض: حمض الخل، حمض النمل، حمض كلور الماء، حمض الفوسفور.

٢-٢- القلويات: هيدروكسيد و كربونات و بيكربونات الصوديوم، هيدروكسيد الأمونيوم، فوسفات الصوديوم و تريبولي فوسفات الصوديوم.

٢-٣- الأملاح: كبريتات و كلور و خلات الصوديوم، كبريتات الأمونيوم، وبعض الأملاح الممكن اعتمادها كموانح حموضة أو قلوية.

٢-٤- المواد المؤكسدة: الماء الأكسجيني، هيبوكلوريت الكالسيوم أو الصوديوم، كلوريت و بيرورات الصوديوم.

٢-٥- المواد المرجعة: هيدروسلفيت و كبريتيت و كبريت الصوديوم.

- ٦-٢- مواد تحلية المياه: أملاح الفوسفات، ايتيلان ثنائي الأمين رباعي حمض الخل EDTA، مشتقات: بولي الكربوكسيليك، بولي الأكريلات، بولي الفوسفونات، بعض مشتقات حمض أو مركبات الفوسفور العضوية.
- ٧-٢- العوامل الفعالة سطحياً: وتشمل الغوازل العضوية من مبللات ومنظفات ومزيلات بقع، وتتوزع بين مركبات أنيونية وكاتيونية ولاأيونية، ومذبذبة، ومن أهم الوظائف والمركبات الكيماوية في هذا السياق: ألكيل فوسفات، كبريتات الألكيل، ايتوكسيلات الأغوال الدسمة، استرات حمض الفوسفور، كبريتات ألكيل ايتز، كبريتات ألكيل أريل بولي غليكول ايتز، بعض مشتقات أميدات الحموض الدسمة، بعض الأغوال الدسمة، بعض أفراد مركبات الأمونيوم الرباعية، ثنائي أو كيتيل سلفوسوكسينات الصوديوم، ومركبات أخرى أقل أهمية، وقد تدخل بعض المذيبات العضوية في تحضير بعض أنواع مزيلات البقع.
- ٨-٢- عوامل البعثرة والتسوية: سلفونات النفطالين، بعض الحموض الكربوكسيلية، استرات عطرية، ايتوكسيلات حموض عضوية، سلفونات ألكيل أريل، سلفونات عطرية، ألكيل أمين ايتوكسيلات، منتجات تكاثف حمض السلفونيك مع الفورم ألدهيد " السيتامول"، ايترات عطرية، مشتقات ايتوكسيلات أمين حمض دسم، بولي فينيل البيرليدون، بعض الاسترات العطرية لحموض فوسفورية وكربوكسيلية، بولي ايتوكسي ألكيل أمين، بولي الأمين.
- ٩-٢- الحوامل " الكارير": كلور البنزن، أورتو فينيل فينول، ألكيل نفتالين، مشتقات الفحوم الهيدروجينية المكثورة، الاسترات عالية الوزن الجزيئي، الاسترات العطرية، ويضاف لها عوامل استحلاب لكونها مركبات عضوية غير قابلة للانحلال بالماء.
- ١٠-٢- مضادات التفسير: فوسفات الألكيل، أميدات حموض دسمة، بعض استرات حمض الفوسفور، حموض أميدية، بولي أكريل أميد.
- ١١-٢- مخمدات الرغوة: بولي سيلوكسان، بعض استرات الحموض الدسمة، كبريتات ألكيل ايتز، بعض الأغوال الصناعية، مزائج فحوم هيدروجينية أليفاتية.
- ١٢-٢- مزيلات النشاء: أنزيم الأميلاز.
- ١٣-٢- مثبتات أصبغة: حموض سلفون عطرية، ثنائي ميتيلول ثنائي هيدروكسي ايتيلن يوريا، يوريا فورم ألدهيد، ميلامين فورم ألدهيد.
- ١٤-٢- مضادات تكسير وتجعد: ثنائي ميتيلول ثنائي هيدروكسي ايتيلن يوريا معدلة.
- ١٥-٢- مطريات: منتجات تكاثف حموض دسمة مع شموع، بولي الايتيلن، منتجات تكاثف ألكيل أمين، استرات حموض دسمة، أميدات، حموض دسمة، مركبات البولي سيلوكسان، مركبات سيليكونية.
- ١٦-٢- مضادات الكهرباء الساكنة: بولي غليكول ايتز، ايتوكسيلات ألكيل أمين، فوسفات الألكيل، مركبات أمونيوم رباعية.
- ١٧-٢- مواد كارهة للماء (وتربروف): راتنجات فلوروكربونية مع منتجات تكاثف مركبات عالية الوزن الجزيئي وشموع، مجموعة ثنائيات سوسيانات، مركبات أمونيوم رباعية، أغوال أليفاتية.
- ١٨-٢- مواد تقسية: بولي فينيل أسيتات، نشاء، بولي أورتان، بولي فينيل الأغوال، كربوكسي ميتيل سيليلوز.
- ١٩-٢- مواد تلبس: بوليستر أليفاتية مع بولي أورتان، بوليميرات مشتركة من البوتاديين واكلولونتريل، بوليميرات مشتركة من البوتاديين والستيرين.
- ٣- الأصبغة الممنوعة: تتنوع تراكيب الأصبغة تنوعاً كبيراً وتصنف بحسب ما سبق ومر معنا وفق المبدأين: الكيماوي والتطبيقي، وقد مرّ معنا في الجدول (٥٢) البنى الكيماوية الممنوعة المسببة لمنع الأصبغة. وهكذا نجد أنفسنا أمام مجموعة ضخمة من الكيماويات علينا الفصل بينها وبين الماء أولاً، ومعرفة كيفية التخلص منها كنفائات دون أو بأقل أذى بيئي ممكن ما يضعنا أمام السؤال المهم: كيف نبدأ وكيف نعمل؟ لذا فإننا سنعرض هنا للمبادئ الأساسية في معالجة التلوث.

٤- مفاهيم ومصطلحات عامة لدراسة التلوث المائي: اعتمدت لدراسة التلوث المائي مجموعة رقمية يمكننا من تقدير درجات التلوث:

- ٤-١- **الطلب الكيماوي للأكسجين C.O.D**: وزن الأكسجين الذائب اللازم لتفاعلات الأكسدة الكيماوية التي تؤدي للتنقية، ويقاس عادة بتهضم " تخمير " ليتر واحد من العينة بوسط من حمض الكبريت الكثيف وزيادة من ثاني كرومات البوتاسيوم ومادة وسيطة بحيث تتأكسد جميع العضويات إلى ثاني أكسيد الكربون وماء، وجميع مركبات الأزوت إلى نشادر ليصار فيما بعد إلى تعيين كمية ثاني الكرومات المرجعة وبالتالي كمية الأكسجين اللازمة للتفكك مقدرة بوحدات ملغ/ل = ج.م.م (أي p.p.m).
- ٤-٢- **الطلب البيولوجي أو الكيماوي الحيوي للأكسجين B.O.D**: كمية الأكسجين اللازمة للبكتريا من أجل معدنة المواد العضوية في ليتر واحد من الماء الملوث، وقد اتفق على إجراء هذا الاختبار بدرجة حرارة ٢٠ م° ولمدة خمسة أيام في الظلام، ويرمز لها وفق شروطها النظامية على الشكل:

$$BOD_5^{20}: \text{الطلب البيولوجي أو الحيوي للأكسجين في خمسة أيام بدرجة حرارة } 20 \text{ م}^{\circ}$$

- ٤-٣- **المواد الصلبة المعلقة T.S.S**: عدد ميليغرامات المواد الصلبة المعلقة غير المنحلة في ليتر واحد من الماء الملوث.
- ٤-٤- **المواد الصلبة المنحلة T.D.S**: عدد ميليغرامات المواد الصلبة المنحلة في ليتر واحد من الماء الملوث بعد تجفيف عينة مرشحة.
- ٤-٥- **المواد الصلبة الكلية T.S**: وهي مجموع المواد الصلبة المعلقة والمنحلة.
- ونرى في الجدول (١٦١) محضراً رسمياً لتحليل عينة ماء ملوث من مصبغة متخصصة بالاكريليك من مخبر كلية الهندسة بجامعة حلب.

الجدول (١٦١)

تحليل عينة ماء عادم ملوث مخبر كلية الهندسة بجامعة حلب من مصبغة متخصصة بالاكريليك			
م	المواصفة	التركيز: ملغ/ل	الحد المسموح: ملغ/ل
١	المواد الصلبة الكلية TS	٨٦٦	-
٢	المواد الصلبة المعلقة TSS	٩٨	٥٠٠
٣	المواد الصلبة المنحلة TDS	٧٦٨	٢٠٠٠
٤	طلب الأكسجين الكيماوي COD	١٢١٠	١٦٠٠
٥	طلب الأكسجين الحيوي BOD	٥٢٠	٨٠٠
٦	الناقلية الكهربائية	٩٢٠	-
٧	الكروم الكلي	٠,١٢	٢
٨	الزيوت والشحوم	٢	١٠٠
٩	التركيز الهيدروجيني	٤,٣	pH:6.5-9.5
١٠	الكلور	٨٨	600
١١	الصوديوم	٦٨	-
١٢	النترت	٤٠٧	-
١٣	القلوية " البيكربونات "	٢١٥	-
١٤	الألمنيوم	٠,٠١	١٠٠
١٥	الأمونيوم	٨	١٠٠٠
١٦	الكبريتات	٦٥,٨	-
١٧	النترات	٤٠	٢٠
١٨	الفوسفات	١,٣٦	-
١٩	الحديد	٠,٠٠١	١٠
٢٠	الرواسب بعد ٣٠ دقيقة	١	-
٢١	المواد الصلبة المتطايرة	٢,١٧	-
٢٢	المواد الصلبة المعدنية	٦٤٩	-

٥- قابلية التحلل الحيوي للمركبات العضوية: تتم عمليات التحلل الحيوي عادة بالاعتماد على البكتريا الموجودة في الحمأة أو ما نسميه بالوحل الحيوي، وتجري عادة على مرحلتين اثنتين:

١. مرحلة الامتزاز السريع على الوحل الحيوي " الحمأة " .
٢. مرحلة الأكسدة البطيئة والتي يتم فيها تحول المركبات العضوية إلى ثاني أكسيد الكربون وماء في وسط هوائي.

وتتأثر هاتان المرحلتان بعوامل كثيرة من أهمها:

١. أعداد البكتريا وأنواعها والمحمولة على الوحل الحيوي.
 ٢. كمية الأكسجين المنحلة في الوحل أو السائل الملوث.
 ٣. درجة الحرارة.
 ٤. نوعية مياه الصرف ومحتواها من العناصر المثبطة للفعل البكتيري، إذ:
 - تتناقص فعالية البكتريا بشكل كبير عند احتواء مياه الصرف على أيونات النحاس أو الكروم أو الكاديوم بنسبة ٠,١ ملغ / ل أي ٠,١ ج.م.م.
 - يتوقف عمل البكتريا نهائياً عند احتواء مياه الصرف على أيونات الكبريت بنسبة ٢٥ ملغ/ ل أي ٢٥ ج.م.م، على أن هناك بكتريا خاصة بالمركبات الكبريتية.
- ونجد من المركبات السامة للبكتريا مركبات السيانور والمركبات الحلقية الهيدروكسيلية وبعض المضادات الحيوية. وتتفاوت سرع التحلل الحيوي لبعض المركبات العضوية عن بعضها البعض كما يبين الجدول (١٦٢):

الجدول (١٦٢)

قابلية بعض المركبات الكيماوية للتحلل الحيوي	
المركبات العضوية	قابلية التحلل الحيوي
الفحوم الهيدروجينية المشبعة " الالكانات "	غير قابلة، وتسمم عملية التحلل أحياناً
الفحوم الهيدروجينية الأوليفينية " الالكانات "	تتحلل بصعوبة
الفحوم الهيدروجينية الكلورة	غير قابلة للتحلل
الأغوال	يتحلل معظمها بشكل جيد
الفينولات	تتحلل بشكل جيد عدا الفينول البطيء التحلل
الألدهيدات	يتحلل معظمها بشكل جيد
الحموض العضوية وأملاحها، الحموض الأمينية	جيدة التحلل
الايثيرات	غير قابلة أو بطيئة التحلل
السيتونات	تتحلل بسرعة متوسطة
مركبات السيانور	تتحلل ببكتريا خاصة ولتراكيز دون ٥٠ ملغ/ل
كبريتات الألكيل	سهلة التحلل
سلفونات الألكيل	تتحلل بسرعة بوجود بكتريا مناسبة
الأغوال والحموض الدسمة	سريعة التحلل
المنظفات	

فبعض المركبات العضوية لا تبدأ بالتحلل مباشرة، إذ لا بد من مرور بعض الوقت عليها في الشروط المناسبة كي تبدأ البكتريا الخاصة بها بالتوالد والتكاثر، ويمكننا استقراء هذه الملاحظة من الجدول (١٦٣) الذي يبين قيمة (B.O.D) لبعض المركبات العضوية بدلالة زمن تلامسها مع البكتريا مقدرة باليوم وعند درجة حرارة ٥ م°، والذي يبين أن قيمة (B.O.D) لأحادي ايتانول أمين لم تعان من أي انخفاض خلال الخمسة أيام الأولى لتزيد عن الـ: ٥٠ % في الأيام الخمسة التالية ما يدل على أن ظهور البكتريا الخاصة بها يستغرق أكثر من خمسة أيام، بينما نجد أن ثلاثي ايتيل أمين ظل بطيء التحلل بحيث أنه لم يتحلل منه سوى ٦ % خلال عشرين يوماً:

الجدول (١٦٣)

قيم $(B.O.D)_5^{20}$ لبعض المركبات الكيماوية					
المركب	٥	١٠	١٥	٢٠	٥٠ يوم
أحادي ايتانول أمين	٠	٥٨,٤	٦١,٢	٦٤	٧٥,٦
ثنائي ايتانول أمين	٠,٩	١,٤	٣,٢	٦,٨	-
ثلاثي ايتانول أمين	٠	٠,٨	٢,٦	٦,٢	-
أسيتون	٥٥,٤	٧١,٨	٧٨,٢	٧٨,٢	-
ميتيل ايزو بروبييل سيتون	٤,٤	٤٩,٣	٥٥,٩	٥٦,٦	٦٤,٨
أسيات ايزو بروبييل	١٢,٧	٤٠	٤٠	٤٠	-
بوتانول-٢	٠	٤٤,٢	٦٩,٢	٧٢,٣	٧٧,٩

ولا بد من الإشارة هنا إلى أن التركيز العالي للأملاح في مياه الصرف يؤثر سلباً في العمليات الحيوية وبخاصة على عمليات النترجة، كما أن تحولات قيم الحموضة تؤثر تأثيراً كبيراً أيضاً إذ يُفضل أن يكون الوسط قلوياً برغم قدرة بعضها على التلاؤم في الوسط الضعيف الحموضة.

٦- مبادئ معالجة مياه الصرف الصناعية: تتم معالجة مياه الصرف الصناعية عبر مراحل أساسية ثلاث: التصفية، الترسيب بالمكثلات، المعالجة الكيماوية الحيوية.

٦-١- التصفية: وتتم بهدف فصل الرواسب الصلبة وبعض النفايات على شبك معدني بأقطار فتحات متباينة.
٦-٢- التخثير: تؤخذ المياه بعد التصفية إلى حوض الترقيد حيث يتم تجميعها ليصار إلى قياس درجة حموضتها وتعديلها بما يلزم نوعية العامل المُكثِّل الواجبة إضافته، فقد وجد أن أفضل درجة حموضة عند استخدامنا للأملاح الألمنيوم مثل كبريتات الألمنيوم المائية (شب الألمنيوم $Al_2(SO_4)_3 \cdot 18H_2O$) إذ تتحول عند $pH: 5.5-7$ إلى هيدروكسيد الألمنيوم التي ترفع سرعة الترسيب بإزالتها للقوى الدافعة المتمركزة على سطح الدقائق الغروية المعلقة في الوسط المائي، ومن ثم تجميع هذه الدقائق إلى بعضها البعض نتيجة الحركة البراونية في السائل لتصبح دقائق ذات أبعاد 0.1 ميكرون لا تلبث أن تنمو شيئاً فشيئاً حتى تصبح قادرة على الرسوب السريع إلى قاع الحوض، ويتم الاعتماد عادةً على الكلس الحي في تعديل درجات الحموضة المنخفضة لترتفع حتى $pH: 5.5-7$ ، ومن الضروري ضبط درجة الحموضة بحيث لا ترتفع حتى $pH: 10$ تداركاً لتشكل الهيدروكسيدات المنحلة، ويمكننا الاستعاضة عن كبريتات الألمنيوم المائية بألومينات الصوديوم $NaAlO_3$.

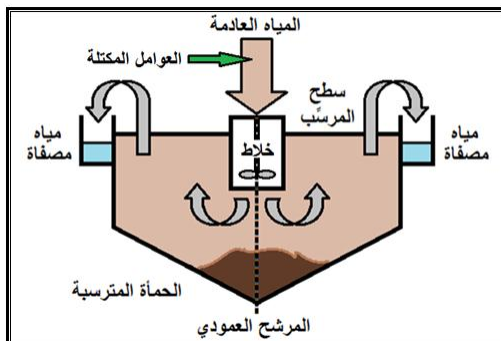
أما عند استخدامنا للأملاح الحديد فيكون مجال درجة حموضة العمل عند $pH: 5-10$ ، لنحصل على مكثلات أثقل من مكثلات الألمنيوم ما يجعل سرعة ترسيبها أعلى، ويكمن عيبها بإعطائها كميات رواسب كبيرة يصعب علينا التخلص منها بسهولة، ومن أهم أملاح الحديد المستخدمة لهذه الغاية نجد: كلوريد الحديد $FeCl_3$ ، كبريتات الحديد $Fe_2(SO_4)_3$.

وظهرت حالياً مكثلات عضوية ذات فعاليات عالية مثل مشتقات الحموض البولي كربوكسيلية الأنثيونية، والتي تتميز بمجال واسع من الحموضة $pH: 1-6$ ، ويعيبها أنها لا تستخدم إلا مع المياه ذات الملوثات الأنثيونية أو اللاأنثيونية.

أما للملوثات الأنثيونية المنحلة مثل الأصبغة الفعالة فنجد الأمينات المتكاثفة الكاتيونية، والتي يمكنها تزغيب الأصبغة السالبة بحيث تبدأ بالترسيب بعد ساعة أو ساعتين، وتتميز بإمكانية مزجها مع المكثلات العضوية واللاعضوية.

ولأحواض الترقيد أشكالها ومواصفاتها المختلفة، ولكن الشرط المهم في اختيارها هو زمن البقاء في الحوض بما يضمن فترة زمنية كافية لترسيب المتكثلات الناتجة وخروج المياه بدرجة النقاوة المطلوبة، وتصل سرعة الترقيد حتى 2 م^٣ / ساعة في حال استخدام الأملاح المعدنية كمكثلات، وتعطي عمليات الترقيد مردوداً يتراوح بين $35 - 70$ % من قيمة COD و $10 - 30$ % من قيمة $(B.O.D)_5$ ، ومع ذلك فإنها تطبق وبانتشار واسع على مياه الصرف الصناعية في الصناعة النسيجية وغيرها على الرغم من انخفاض مردودها عموماً لاحتواء هذه المياه

على مواد سامة للبكتريا ولا يمكننا التخلص منها إلا بالترقيد، ويُعدُّ حصولنا على كميات رواسب كبيرة وعديمة الفائدة واحدةً من أهم مساوئ هذه الطريقة ما يضطرنا لاستخدام المرشحات الضاغطة في تجفيف كتل الرواسب ليصار إلى طرحها فيما بعد في أماكن خاصة بالمخلفات الصناعية الصلبة. ونرى في الشكل (١٤٦) ترسيماً لأحد أحواض الترسيب المخروطي الشكل، والذي يسهل علينا تفريغ محتواه من المواد المتخثرة من جهة، ويسرع من عملية الترسيب من جهةٍ أخرى:



الشكل (١٤٦): المرشح العمودي

٦-٣- المعالجة الكيماوية الحيوية: بعد الانتهاء من عمليات التصفية والترقيد نبدأ بتطبيق المعالجة الكيماوية الحيوية بأحواض تحوي مزارع بكتريا محمولة على الوحل المنشط بالهواء أو على سطوح مسامية خفيفة يمكنها احتواء مثل هذه المزارع.

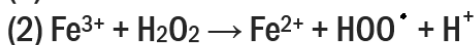
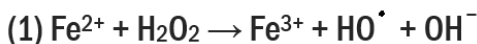
وغالبا ما تتم المعالجة في أبراج يرذ فيها الماء الملوث من أعلى ويضخ فيها الهواء الجوي من الأسفل مع فتحات جدارية زجاجية تسمح لضوء الشمس بالدخول إلى البرج، وقد تتجاوز قيمة (B.O.D) هنا نسبة ٨٠% بحسب:

- زمن البقاء أو سرعة المرور.
- كمية ونوع البكتريا.
- كمية الضوء الداخلة إلى برج المعالجة أو حوض الترسيب ودرجة الحرارة.
- غزارة الهواء الداخل للبرج.
- نوعية وطبيعة الملوثات الداخلة مع الماء.

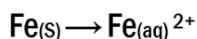
وهذا ما يستوجب المراقبة المستمرة للشروط التي يعمل فيها البرج.

ويبقى مردود إزالة الألوان ضعيفاً لضعف التحلل الحيوي للمواد الملونة عموماً، ولكي نضمن مياه صافية غير ملونة لا بد لنا من اللجوء لوحدة المعالجة بظاهرة الحلول عبر أغشية خاصة ترفع من التكاليف بشكل كبير نسبياً.

٧- المعالجة بالأوكسدة المتقدمة: تجري عملياً هذه المعالجات بتأثير بعض المؤكسدات مثل الماء الأكسجيني أو الأوزون أو الهيبوكلوريت على المياه العادمة، مع وسيط كأيونات الحديد الثنائية وعند درجات حموضة وحرارة ملائمة لكل عامل مؤكسد...



٨- المعالجة بالتخثير الكهربائي (Electro flocculation): يقوم مبدأ هذه المعالجة على ما تحمله الملوثات من شحنات سالبة تجعلها تتنافر مع بعضها البعض، وبالتالي فإنها تتوضع على مسافات بينية شبه ثابتة ومستقرة غير قابلة للترسيب أو التصفية عملياً، ولكن وبوصل مرتبط كهربائي من الحديد مثلاً فإنه سيبدأ بالتأكسد والانحلال مطلقاً كاتيونات الحديد للوسط المائي ما يدفع بالملوثات الأنيونية لأن تلتحم تقريباً بكاتيونات الحديد لتكوّن دقائق أكبر حجماً يمكننا فصلها بالترسيب أو الترشيح:



ويتم ضبط مردود العملية من خلال ضبط شدة التيار الكهربائي المطبق، وزمن المعالجة أو المكوث، ونوع المعدن المستخدم كصفائح لإزالة الشوائب والعكارة ما بين أن تكون من الألمنيوم أو الحديد. إذ تبدأ عملية تجاذب بين الصفائح المشحونة إيجاباً والملوثات المشحونة سلباً. ويتم احتساب كمية الحديد المنحلة بحسب قانون فارادي التي تتعلق بخواص المعدن ذاته ومدى نقاوته.

٩- تقنية الأغشية (Membranes Technology): يهدف استخدام هذه التقنية إلى الحصول على المياه بمواصفات معينة علاوة عن التخلص من الطرائق الأخرى التي قد تكون ضارة بيئياً كما هي حال استخدامنا للكlor مثلاً.

تقوم تقنية الأغشية على استخدام أغشية شبه نفوذة يمكنها فصل المواد الصلبة المعلقة أو المنحلة بالماء عبر الضغط الهيدروليكي غالباً بإجبار المياه العادمة بالمرور عبر الأغشية ما يؤدي لحجز الملوثات والسماح للماء فقط أو ما يُسمح بمروره عبرها فقط بحسب أقطار مسامات الأغشية والتي يمكننا استعراضها على في الجدول (١٦٤):

الجدول (١٦٤)

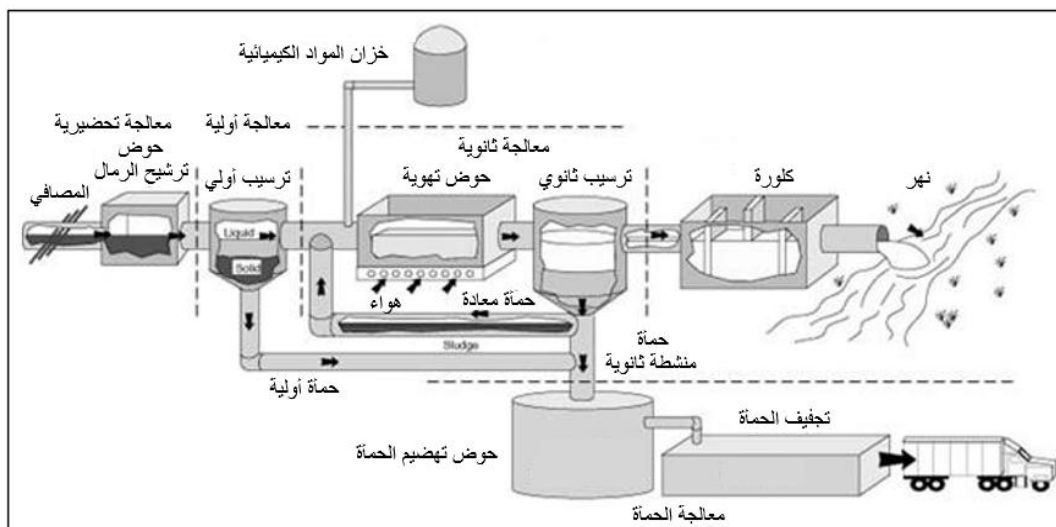
تصنيف الترشيح بالأغشية بحسب أقطار المسامات	
Microfiltration: MF	الفلترية الميكروية الدقيقة
Ultrafiltration: UF	الفلترية ما فوق الميكروية
Nano filtration: NF	الفلترية النانومترية
Reverse Osmosis: RO	التناضح العكسي

ويتم صنع هذه الأغشية من بوليميرات سيللوزية أو من السيراميك أو الأكاسيد المعدنية أو من تشكيل طبقة بولي أميد رقيقة، وتستخدم الأغشية المصنوعة من السيراميك أو الأكاسيد المعدنية لصناعة أغشية الفلترية ما فوق الميكروية كونها تتحمل درجات الحرارة العالية، ويبين الجدول (١٦٥) خواص كل منها:

الجدول (١٦٥)

نوع الغشاء				الخواص
RO	NF	UF	MF	
0.001-0.0001	0.01-0.001	0.2-0.05	2-0.08	أقطار المسامات: μm
المواد العضوية ذات الوزن الجزيئي أكبر من ١٠٠ الشوارد	المواد العضوية ذات الوزن الجزيئي أكبر من ٣٠٠ بعض المواد الصلبة المنحلة مواد أخرى	المواد العضوية ذات الوزن الجزيئي أكبر من ١٠٠٠ الفيروسات، البكتيريا، الغرويات	المواد الصلبة المعلقة الصغيرة جداً بعض المواد الغروية أغلب أنواع البكتيريا	الملوثات المحتجزة
80-125	80-125	10-100	1-15	ضغط العمل: psi

ونرى في الشكل (١٤٧) تصميماً لمحطة معالجة مياه صناعية عادمة متكاملة:



الشكل (١٤٧): محطة معالجة متكاملة

البحث الثامن

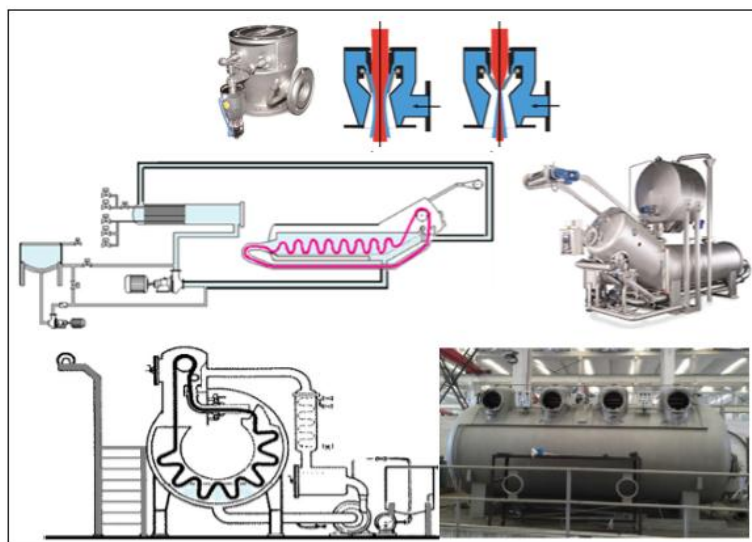
آلات الصباغة

١- آلات الصباغة: تتوزع آلات التحضير والصباغة والتجهيز النهائي بين أنماطٍ متعددة، ويُلخص الجدول (١٦٦) معظم الآلات المعتمدة في العمليات الصباغية والتي نجد أن قسماً منها يمكننا استخدامه كألة تنظيف ومن ثم آلة صباغة:

الجدول (١٦٦): آلات الصباغة

آلات الصباغة			
المستمرة		المتقطعة	آلات طريقة الاستنزاف
أسطوانية شبيكية	الصباغة بطريقة السير المتحرك	صباغة قماش	جت طويل
			جت مدور
صباغة القماش العريض بطريقة الأسطوانات المزدوجة	أوفر فلو		
	ونش		
J-box	صباغة الثوب بطريقة الحجز		جيكور
	آلة الونش المستمرة		بيم " هاتيه "
طريقة التبخير: قماش عريض		صباغة غزول ملفوفة	شلة بمبدأ تدوير السائل
طريقة الترموزول " التثبيت الحراري "			شلة بمبدأ رذ السائل
طريقة النفثول للقماش العريض			كون

١-١- الجت: تتميز آلة الجت باحتوائها قاذفاً يرفع من ضغط السائل الصباغي الوارد من جسم الآلة ما يمنع من التفاف حواشي القماش، كما يساعد على تخلخل السائل بين ثنايا البضاعة، ونجد للجت نموذجين اثنين: طويل وكروي، وفي حين أن النموذج الكروي يختصر من نسبة الحمام ما يعني وفراً كبيراً بالماء والبخار أو الطاقة فإننا نجد أن النموذج الطويل يساعد على تجنب ظاهرة تكسير القماش أو الصباغ لعدم توضع القماش فوق بعضه البعض، وبالرغم من أن أكثره يتم إنتاجه على أساس احتمال شروط الحرارة والضغط العاليين " ١٣٠ م/٣ بار " فإننا نجد أحياناً أن تصنيعه يتم على أساس الضغط الجوي العادي ولدرجة حرارة الغليان " أي بحدود ١٠٠ م"، ونرى في الشكل (١٤٨) نموذجي آلة الجت.



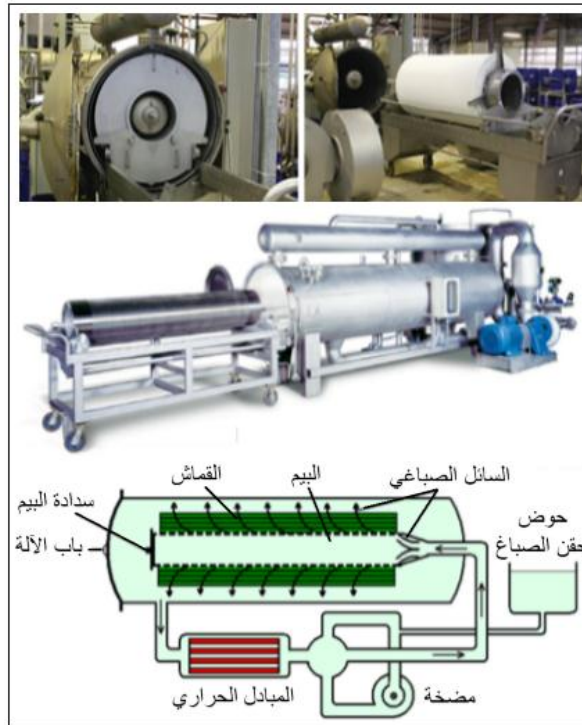
الشكل (١٤٨): القاذف ونموذجا الجت الطويل والكروي

١-٢- الأوفر فلو: يشابه الجت كثيراً " الشكل ١٤٩ " ويتميز عنه بعدم وجود القاذف وصولاً لتدفق حر للسائل، وبالتالي الفرصة الأكبر لعدم حدوث ظاهرة التكسير ولكنه لا يمنع من التفاف الحواشي. وغالباً ما يتم إنتاجه لشروط الضغط العادي وحين يصمم للحرارة والضغط العاليين يُسمى بحسب المصطلحات التجارية " سوفت فلو ".



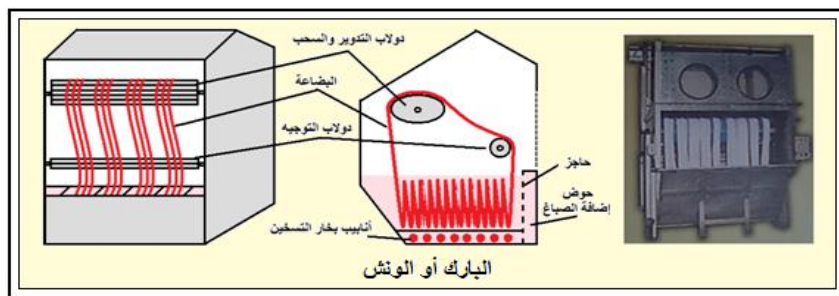
الشكل (١٤٩): الأوفرفلو

١-٣- البيم: تُستخدَم هنا تقنية دوران السائل من داخل الأسطوانة التي يُلف عليها القماش إلى خارجها وبالعكس ما يستوجب تثبيت القماش حرارياً قبل لفه على أسطوانة الصباغ كي لا تتعرض لهروب الضغط بفعل انكماش القماش عرضياً وتحرر بعض الثقوب الداخلية الطرفية للأسطوانة، وتتميز العملية الصباغية على البيم بعدم تعرضنا لظاهرة التكسير نهائياً وإمكانية رفع حرارة بعض الأقمشة الممزوجة مع النايلون للحرارة ١٣٠م والتي لو حاولنا صباغتها على الجت تعرضنا لتلف النايلون بسبب عدم قدرته على احتمال إجهادي الشد والحرارة معاً، ومن أهم مساوئ العمل به ظاهرة التَموج " Moire " التي غالباً ما يسببها عدم انتظام الضغط، ونرى في الشكل (١٥٠) نموذجاً لآلة البيم والتي يطلق عليها الاسم الشائع " الهاتيه ":



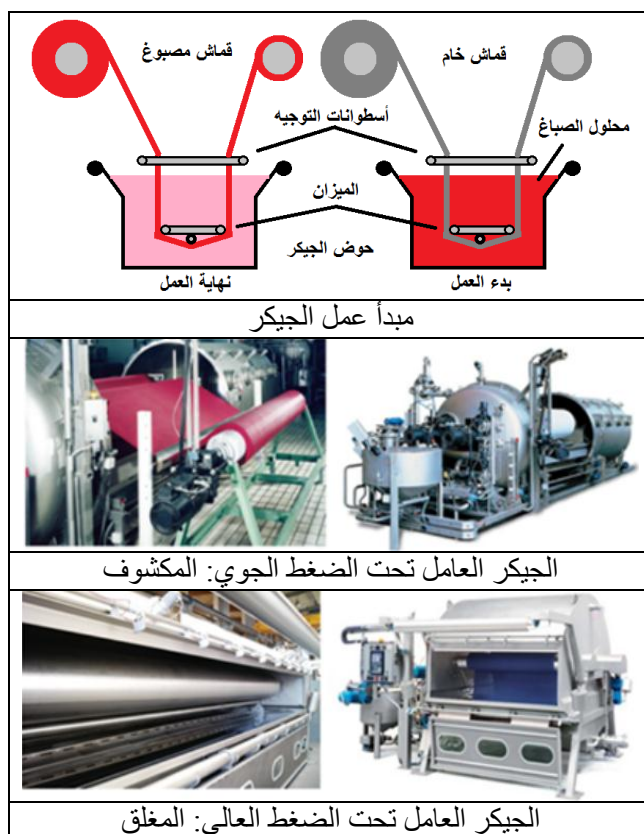
الشكل (١٥٠): البيم " الهاتيه "

١-٤- الونش: تعمل هذه الآلة على مبدأ دوران دولا ب اهليلجي الشكل (لمنع توضع القماش فوق بعضه البعض كما هو حال الدولا ب الدائر) لنتمكن من تدوير القماش مع دولا ب يعلو الحوض الصباغي لتوجيه حبال القماش، ويشيع استخدام التسخين المباشر بضخ البخار مباشرةً للحوض بدلاً عن أنابيب التسخين البخارية المغلقة وإن كنا في ترسيمنا لآلة الونش قد صورنا الشكل النظامي للتسخين عبر الأنابيب، وغالب استخدام الونش تحت الضغط الجوي العادي وإن كان هناك من يُصنّعه للحرارة والضغط العاليين ليأخذ الشكل الأسطواني أنثذ ليحتمل الضغوط العالية هندسياً، ونرى في الشكل (١٥١) الونش العامل تحت الضغط الجوي العادي:



الشكل (١٥١): الونش العامل تحت الضغط الجوي العادي

١-٥- الجيكر: يخص هذا النوع من الآلات أنواع النسيج وبخاصة أنواع النسيج القطني، ويعمل على مبدأ انتقال النسيج من أسطوانة إلى أخرى عبر سائل الصباغ في حوض الحمام الصباغي، ويتميز الجيكر بإمكانيات صباغية عالية قد لا تتمكن من تحقيقها في الأنماط الأخرى من الآلات، إذ يتيح لنا العمل مع الجيكر بتطبيق الأصبغة: المباشرة، الفعالة، الكبريتية " السلفور"، الأحواض " الاندانترين"، النفثول " الديازو"، إضافة لأصناف الألياف التركيبية عندما تكون حياكتها غير قابلة للامتطاط كأصناف نسيج البوليستر بشرط أن لا تكون أنماط حياكتها قابلة للانزلاق السهل ما يتسبب بانزياح حواشي النسيج عن بعضها البعض، وإلى زمن غير بعيد كان الجيكر مُعداً للعمل تحت الضغط الجوي فقط، إلا أن الحاجة له لصباغة أصناف البوليستر أو مزائج العريضة جداً والتي قد تتعرض للتكسير عند صباغتها على الآلات الأخرى " الستائر والبرادي" بدأت الشركات المصنعة للآلات تنتجه لاحتمال الحرارة والضغط العالين وعلى شكل هيكل أسطواني أيضاً كما في الشكل (١٥٢):



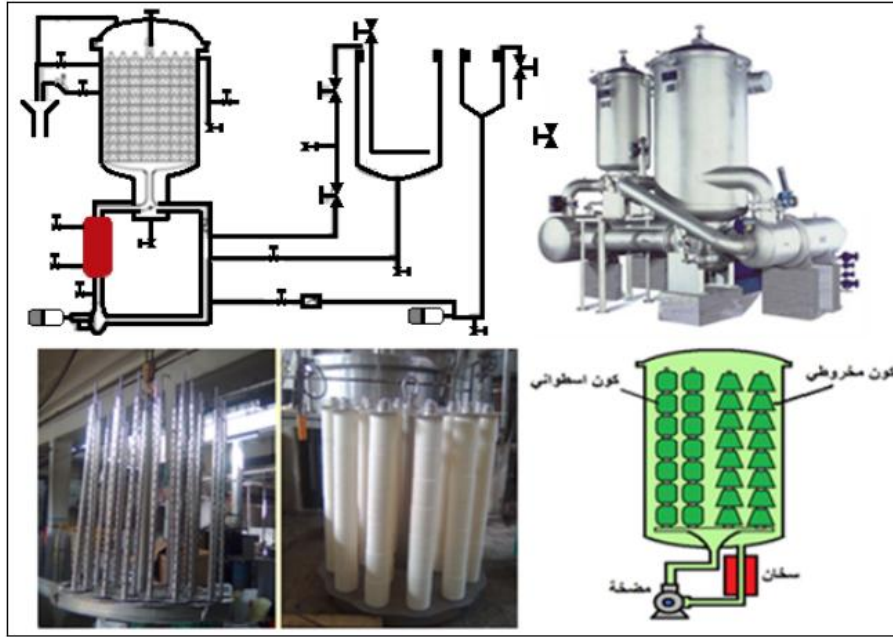
مبدأ عمل الجيكر

الجيكر العامل تحت الضغط الجوي: المكشوف

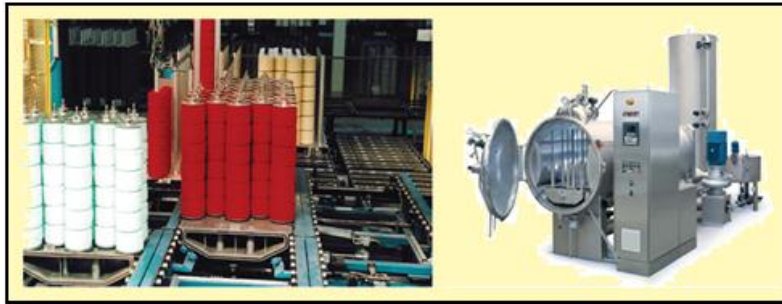
الجيكر العامل تحت الضغط العالي: المغلق

الشكل (١٥٢): الجيكر

١-٦- آلة صباغة الألياف الملفوفة " الكون " وآلة صباغة الشعيرات: تعمل آلة صباغة الكون على تنضيد الكونات المثقبة البلاستيكية أو المعدنية فوق بعضها البعض وعبر محور مثقب يدخله السائل الصباغي المضغوط من الأسفل ليخرج من جوانب الكون وبالعكس، ونجد منها تصميماً عمودياً كما في الشكل (١٥٣)، وآخر أفقياً كما في الشكل (١٥٤):



الشكل (١٥٣): آلة صباغ الكون العمودية



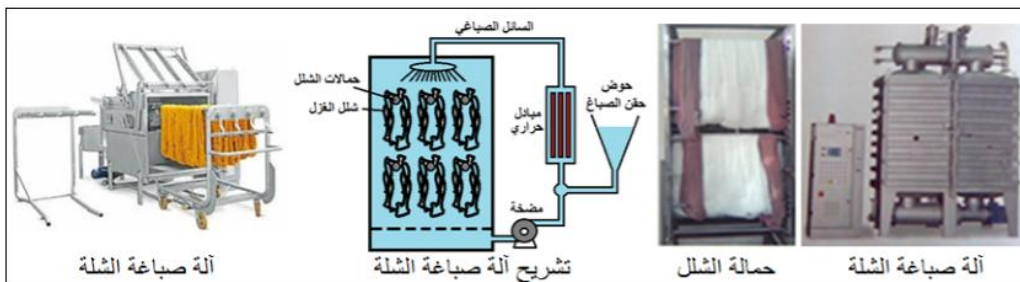
الشكل (١٥٤): آلة صباغ الكون الأفقية

وتصبغ الشعيرات بعد تعبئتها في سلال خاصة لينفذ السائل منها تماماً كما هي صباغة الكون " الشكل ١٥٥ ":



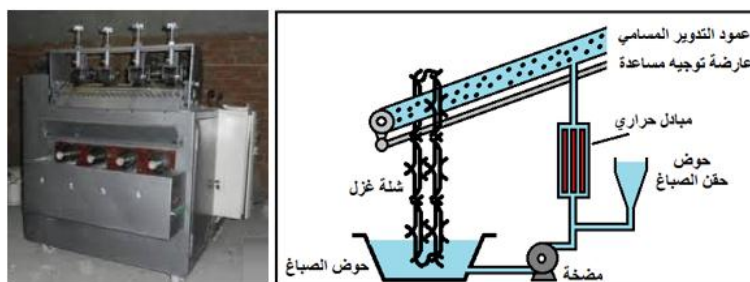
الشكل (١٥٥): آلة وسلّة صباغة الشعيرات

٧-١- آلة صباغة الشلّة: يتم في هذه الآلة تحويل الألياف المراد صباغتها إلى شلّة ليُصار إلى تعليقها على حمالات خاصة بحيث يتم تدوير السائل الصباغي فيها من الأسفل إلى الأعلى بمضخات خاصة كما في الشكل (١٥٦):



الشكل (١٥٦): آلة صباغة الشلّة

على أن هناك نموذجاً آخر لصباغة الشلّة يقوم على عمودٍ حَمَلٍ مُرَدِّذٍ يتم ضخ السائل الصباغي من خلاله، وتدور عليه الشلّة طوال فترة حمام الصباغة ليبقى قسمٌ دائمٌ منها مغموس في حوض الصباغ كما في الشكل (١٥٧):



الشكل (١٥٧): آلة صباغة الشلّة بالترديد

وتلحق بآلات صباغة الشلّة تجهيزات تدوير خاصة لتحويل الكون إلى شلّ وبالعكس كما نرى في الشكل (١٥٨):



الشكل (١٥٨): تجهيزات تحويل الكون إلى شلّ وبالعكس

١-٨- آلات صباغة القطعة: يشيع استخدام هذا النمط من الآلات لصباغة القطع التي كثيراً ما تضطر لتفصيلها ومن ثم صباغتها كما هي حال بعض أنواع الجوارب والقبعات العسكرية الصوفية...، وتتألف الآلة آنذ كما يبين الشكل (١٥٩) من حوض أسطواني مزود بسواعد خاصة لتحريك شبكات خاصة تحوي البضاعة.

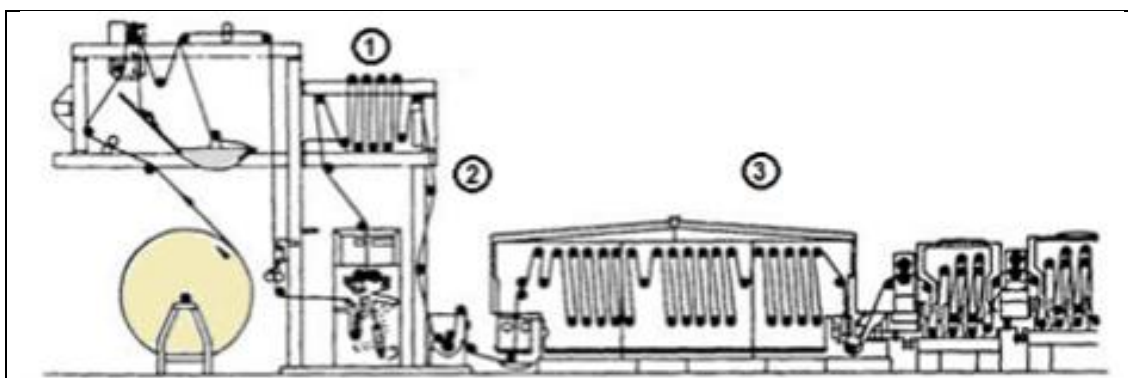


الشكل (١٥٩): آلة صباغة القطعة

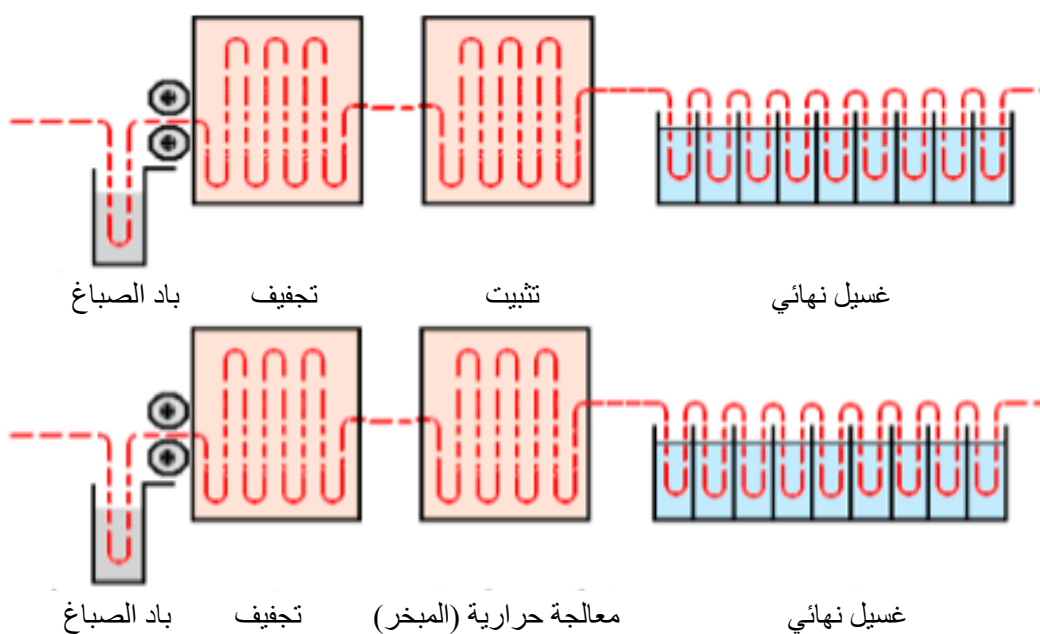
١-٩- وحدات الصباغة المستمرة: تمكنا وحدات الصباغة المستمرة من أرقام إنتاج عالٍ وبسرعات اقتصادية مع إمكانيات ممتازة لتطبيق أنواع كثيرة من الأصبغة أو العمليات الخاصة بالعمليات الصباغية كالتخريق والقصر وحمامات الغسيل النهائي أو أحواض المعالجة بمواد التجهيز النهائي كالمواد المطرية أو المقسية أو المانعة للاحتراق أو المانعة للماء " الوتربروف "...، وإلى وقتٍ قريبٍ كانت هذه التقنية مخصصة لأصناف النسيج، وأمكن حديثاً تصميم وحدات لأصناف الحياكة الدائرية " التريكو " ولأوزانٍ بسطيةٍ نسبياً.

ويقوم مبدأ العمل بهذه الوحدات على معالجة القماش بإمراره على أحواض تحوي مواد المرحلة اللازمة، فهناك أحواض لمواد القصر أو لشطف ما بعد القصر ومن ثم العمليات الصباغية وعلى مراحلها المطلوبة بحسب نوع الصباغ لكونها تلائم غالباً أصناف الأصبغة كالأصبغة المباشرة والأحواض والفعالة والكبريتية والمبعثرة، فيمكننا

المعالجة في أحواض تطبيق أصبغة الأحواض مثلاً على الترتيب: تخريق، شطف، تحميل صباغ على شكل بيغمنت، تحميل محلول هيدروسلفيت الصوديوم، أكسدة وقصر، شطف، تطرية أو تقسية، تجفيف وتثبيت، ويراعى في كل حوض درجة الحرارة والتركيز المطلوبين وحمولة القماش من هذه السوائل لنحصل على النتائج المتوخاة، ونرى في الشكل (١٦٠) نموذجاً لوحدي صباغة على الباد والصباغة بطريقة التثبيت الحراري " الترموزول " .



١- مرحلة الباد لتشريب محلول اللصباغ، ٢- باد الكيماويات اللازمة للعملية الصباغية
٣- مرحلة التبخير والتجهيز النهائي



الشكل (١٦٠): وحدتا صباغة على الباد والصباغة بطريقة التثبيت الحراري " الترموزول "

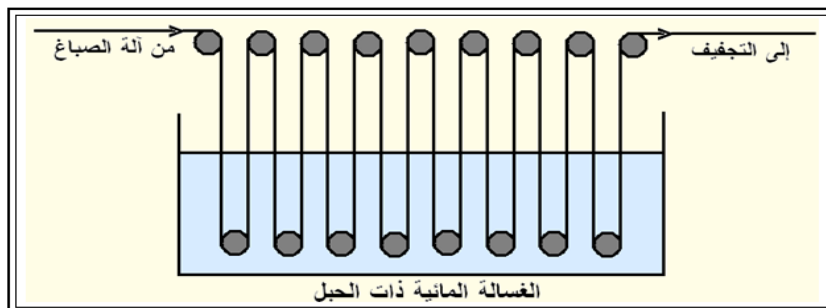
٢- **عمليات الإنهاء:** لا يمكننا تداول الأقمشة بتحضيرها وصباغتها فقط، إذ لا بد من معالجتها لتحقيق جملة المواصفات التي تتطلبها القطعة المراد تفصيلها من القماش المطلوب، فلا بد من عمليات الغسيل الضرورية للتخلص من بواقي الكيماويات والأصبغة، ومن ثم عمليات العصير والتجفيف والتثبيت الحراري وبوجود مواد معالجة خاصة تحقق الغرض المطلوب من القطعة المراد إنتاجها، فللبنتال الرجالي لا بد لنا من تقسية القماش لتظهر أناقة عمليات الكي عند الارتداء، أما لبعض القطع النسائية فلا بد لنا من تطرية القماش كي يناسب طبيعة الحركة المنزلية التي تقوم بها ربوات البيوت في الأعمال المنزلية.

يطلق على جملة المعالجات النهائية مصطلح عمليات التجهيز النهائي، وغالباً ما يتم تعيين المواصفات المطلوبة من الزبون مباشرة لمعرفة الغرض النهائي من القطعة بعد تفصيلها.

٣- **آلات الغسيل:** تتم عمليات الشطف والغسيل عادةً في آلات خاصة أو في الآلات المخصصة للصباغة نفسها، ولكل نوع صباغ طريقة شطف وغسيل خاصة به تقريباً، فكما رأينا تستلزم الأصبغة الفعالة حمامات شطف وغلي للتخلص من الأصبغة المهدرلة، أما أصبغة الأحواض فيمكننا تطبيق عمليتي الغلي والأكسدة معاً، في حين يلزم

الأصبغة المبعثرة " الديسبرس " حمام غسيل إرجاعي بهيدروسلفيت الصوديوم بوسط قلوي أو بمرجعات الوسط الحمضي، ومن نماذج الآلات التي نجدها لعمليات الغسيل:

٣-١- **الغسالات المائية ذات الحبل:** تُخاط الأقمشة لهذه الآلة على شكل حبل وتمرر على حوض الغسيل بحركة لولبية عبر مجموعة بكرات ضاغطة ما يتسبب بظهور علامات للتجعدات الحاصلة على طول الحبل في نهاية العملية، لذا فقد تم تخصيصها للأقمشة غير القابلة للتجعد أو التكسير، ونرى في الشكل (١٦١) مخططاً لهذه الآلة:



الشكل (١٦١): الغسالة المائية ذات الحبل

٣-٢- **غسالة الثوب المفتوح:** تتم عملية الغسيل هنا في حوض خاص ودون أي علامات حبال لانعدام عمليات الضغط فيه، بل تعتمد عملية الغسيل على السير الحر بالتدفق المائي المعاكس أو بتحريك القماش للأعلى والأسفل أو باحتواء الغسالة على مرذذ مائي خاص.

٤- **آلات العصير:** تهدف عملية العصير للتخلص من أكبر كمية ممكنة من الماء لتحقيق أعلى درجة وفر لعمليات التجفيف والتثبيت الحرارية، وتتم عمليات التخلص من الماء أو العصير عبر تقنيات أساسية ثلاثة:

٤-١- **العصير بالقوة النابذة:** تقوم هذه التقنية على وضع البضاعة المراد عصرها في عصاراة دائرية تدور بسرعات عالية لنتمكن من نبد أكبر كمية ممكنة من الماء الذي يخرج من ثقب قميصها الداخلي وعبر مصرفٍ نظامي خاص من أسفلها كما هو حال الغسالات المنزلية الآلية، ونرى في الشكل (١٦٢) مخططاً لهذه العصاراة:



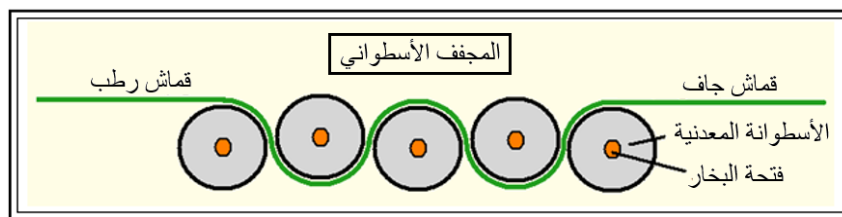
الشكل (١٦٢): العصاراة النابذة

٤-٢- **العصير بالأسطوانات الضاغطة:** تقوم تقنية العصير في هذه الآلة على إمرار القماش بين أسطوانتين ضاغطين مصنوعتين من الفولاذ غير القابل للصدأ أو من المعدن المغطى بنوع خاص من الكاوتشوك، وعبر التحكم بالقوة الضاغطة يمكننا التحكم بمعدلات إزالة الماء.

٤-٣- **إزالة الماء بالتفريغ الهوائي " الشفط "**: تطبق هذه العملية في حاويات خاصة تعمل على تفريغ الهواء وبالتالي سحب أكبر كمية ماء ممكنة بحسب الزمن وقوة التفريغ المطبقة، وتتميز هذه الطريقة بمحافظتها على رونق القطع المخاطة أو السميكة كما هو حال الحرامات.

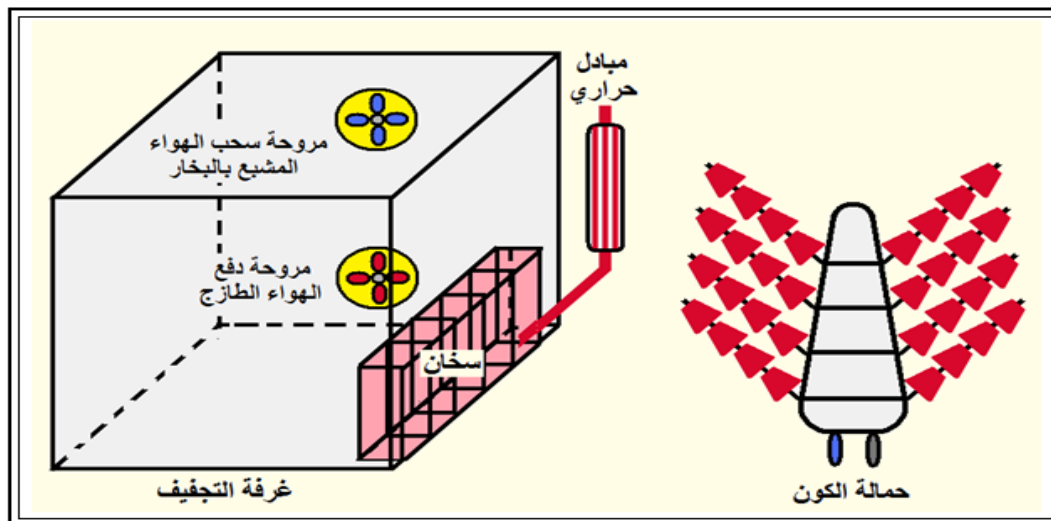
٥- **آلات التجفيف:** تتباين آلات التجفيف في تصميمها بين آلات تجفيف فقط أم آلات تجفيف وتثبيت، فالتثبيت لا يتم إلا في التجهيزات التي تصل درجات حرارتها لأعلى من تلك الخاصة بالتجفيف فقط، إذ قد يكفينا والآلات التجفيف درجات حرارة تصل حتى ١٤٠ م فقط، في حين أنه ولتثبيت القطعة بعد الصباغة بالأصبغة المبعثرة نلزمنا درجات حرارة ١٦٠-١٨٠ م، ومن أهم التقنيات المستخدمة لهذه الغاية.

- ١-٥ - **التجفيف الطبيعي:** ونعتمد فيها على عملية نشر الأقمشة في الهواء الطلق وتركها حتى الجفاف، وعلينا أن ننتبه هنا للثبات على النور للأصبغة في حال تم النشر تحت ضوء الشمس.
- ٢-٥ - **المجففات الأسطوانية:** تتم عملية التجفيف هنا بمرور القماش المصبوغ على أسطوانات معدنية مسخنة على البخار، ومن أهم عيوبها ازدياد طول البضاعة ونقصان عرضها، ومن الضروري الانتباه عند العمل عليها ولا اعتبارات تتعلق بالتلامس الحراري المباشر بين البضاعة والأسطوانات المعدنية:
- التأكد من نعومة سطح الأسطوانات.
 - التأكد من ثبات الأصبغة تجاه الحرارة المباشرة.
 - المحافظة الدائمة على نظافة السطوح المعدنية من التلوث بالأصبغة المحمولة على سطح القماش وخاصة عند الانتقال من لونٍ لآخر.
- وتلائم هذه التقنية الأقمشة السيلولوزية والحريرية الطبيعية المتوسطة السماكة، إذ أنها قد لا تحقق التجفيف الكامل مع الأقمشة السمكية، ونجد لها نموذجين اثنين: أسطواني شاقولي وأسطواني أفقي كما في الشكل (١٦٣):



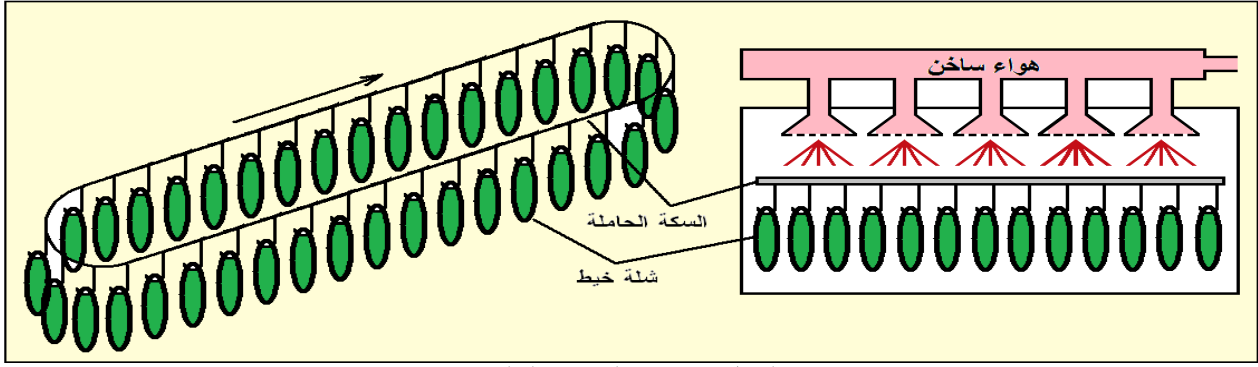
الشكل (١٦٣): المجفف الأسطواني

- ٣-٥ - **غرفة التجفيف:** وتتألف من غرفة مجهزة بمراوح لضخ الهواء الذي يمر عبر مبادل حراري يعمل على البخار أو الزيت المسخن أو بوشائع كهربائية أو... وباتجاه القماش أو الألياف المحمولة على رفوف أو حاملات مناسبة، ومن الضروري الدراسة الدقيقة فيها لدرجة حرارة ومعدلات تدفق الهواء الساخن لتقدير كمية الهواء اللازم استبدالها لتجديد الهواء المشبع بالبخار وبالتالي للوصول للمردود الأعظمي من عملية التجفيف، وتصل درجة حرارة الغرفة عادةً حتى ٥٠-٧٠ م، ونرى في الشكل (١٦٤) نموذجاً لغرفة تجفيف:



الشكل (١٦٤): خزائن التجفيف

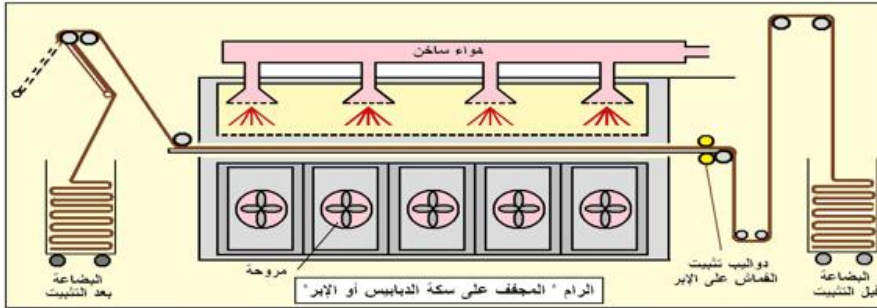
- ٤-٥ - **المجفف الحلقي:** يستخدم المجفف الحلقي أكثر ما يُستخدم لتجفيف الألياف المصبوغة على شكل شلة بتعليقها على السكة الحاملة للشلل والمعرضة للتيار الهوائي الساخن، كما يمكننا استخدامه لتجفيف الملابس، ونرى في الشكل (١٦٥) مخططاً تقريبياً لهذا المجفف:



الشكل (١٦٥): المجفف الحلقي

٥-٥- برميل التجفيف: تقوم هذه التقنية على ضخ الهواء الساخن في برميل دوار بقطر ١-٣ متر تتقلب فيه البضائع المصبوغة بسبب حركة الدوران، ويناسب هذا البرميل البضائع الحريرية والبضائع المطبوغة لتجفيفها بانتظار مرحلة التثبيت.

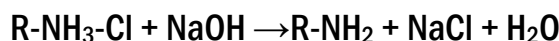
٥-٦- الرام: يتم بناء آلة الرام من سكة دوارة تحمل دبائيس أو ملاقط تمسك بالقماش المفتوح من حواشيه ومراوح تضخ الهواء الساخن بدرجة الحرارة المطلوبة وحتى ٢١٠-٢٢٠ م بفعل ضخ الهواء عبر مجموعة مبادلات حرارية تعمل على زيت معدني حراري يُمكننا رفع درجة حرارته حتى ٣٥٠ م، ومن الضروري جداً مراقبة انتظام حركة الهواء داخله منعاً للمشاكل التي قد تنشأ من تصعد بعض أنواع الأصبغة بفعل درجات الحرارة العالية والتي قد تتسبب بما يُسمى الهجرة الحرارية التي تعني هجرة الصباغ من أعماق الألياف حتى سطحها، ومن ثم لهواء الرام ما يتسبب بتكاثفه من جديد في المناطق الأقل حرارة ما يعني سوء توزيع الصباغ أو انعدام التسوية بالرغم من التسوية الصحيحة لعملية الصباغة، لذا فإنه من الضروري التنبه معه لتصنيف الصباغ ومدى مقاومته للحرارة حتى نحسن اختيار درجة الحرارة الملائمة للعمل أو للتثبيت بحسب تصنيف الشركات الصانعة للأصبغة، ونرى في الشكل (١٦٦) مخططاً وصورةً للرام:



الشكل (١٦٦): الرام " المجفف على سكة الدبائيس أو الملاقط

٦- **عمليات التجهيز النهائية:** تهدف مجمل عمليات التجهيز النهائية لتحقيق مواصفات معينة يمكننا معها تحسين أداء القماش وتلبيته لاحتياجاتنا، وهناك الكثير الكثير من المعالجات التي سنذكر هنا أهمها على الصعيد العملي والتجاري:

٦-١- **التطرية:** وتهدف لتحسين ملمس وليونة الأقمشة النهائي، ونجد من أهم أنواع عوامل التطرية: **المطريات الكاتيونية:** وغالباً ما يتم تحضيرها من مركبات الأمونيوم الرابعة ومشتقاتها، أو أميدات واسترات الحموض الدسمة، وتتميز بتحسينها ملمس القماش لطبيعتها الدهنية ما يجعل منها مقاومة لتشرب الماء، ومن أهم ما يعيبها تخرّبها بالوسط القلوي بحسب التفاعل:



المطريات السيليكونية: من مركبات السيليكون العالية الوزن الجزيئي نسبياً، تمنح القماش ملمساً دهنيّاً إلى حدٍ ما مع ليونةٍ للخيوط.

المطريات الماكروسييليكونية: من مركبات البولي سيلوكسان الأصغر حجماً من سابقتها، تمنح الألياف ليونةً وتؤثر سلباً على الثباتيات عند إضافتها بزيادة وبخاصة مع الألياف التركيبية.

المطريات الميكروسييليكونية: وهي الأصغر حجماً من مجموعة المطريات الماكرو سييليكونية، تمنح الألياف ليونة كبيرة جداً، وتؤثر سلباً على الثباتيات عند إضافتها بزيادة وبخاصة مع الألياف التركيبية.

مطريات البولي أوريتان: تشابه المطريات الميكروسييليكونية، وتمتاز بقابليتها للامتطاط ما يجعلها الأنسب لتجهيز الأقمشة المعدة للرياضيين.

المطريات اللانثيونية: تمتاز المطريات اللانثيونية بإمكانية تطبيقها أحياناً مع الحمام الصباغي، ويتم تحضير معظمها من البولي ايتيلن أو من مزائج البولي ايتيلن مع بعض المواد الشمعية المحسنة لخاصية الانزلاق، أو من بعض الأغوال الدسمة.

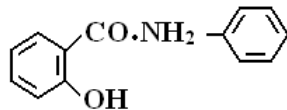
تتم المعالجة مع المطريات على الرام بمرور القماش من خلال حوض المواد المساعدة ومن ثم العصير على فولارد الرام إلا في حال الأقمشة التي قد تتأذى من مرورها على أسطوانات العصير كما هي حال المخامل إذ نلجأ آنئذٍ لمعالجتها على آلة الصباغ بوسط حمضي 6~ pH عند حرارة ٤٠ م مضطرين بعدها لحمام غسيل للآلة استرداكاً من تفاعل آثار للمطري مع المواد المساعدة أو الكيماويات أو الأصبغة السالبة الشحنة التي قد تُستخدم في الحمامات التالية وبالتالي تصبح معرضةً للتفاعل معها وتشكيل رواسب تضر بالعملية الصباغية.

٦-٢- **التقسية والتنشئة:** تتم معالجة الأقمشة أحياناً بمواد ترفع من قساوتها، ويستخدم لهذه الغاية مواد عدة كبولي فينيل أسينات PVAc " الغراء الأبيض"، النشاء، بولي الأكريلات، بولي فينيل الأغوال PVAI، بولي الأوريتان... وغالباً ما تتم مثل هذه المعالجات عند التجفيف والتثبيت على الرام بتعبئة محلولها بالتركيز المطلوب في حوض الرام.

٦-٣- **موانع الماء والزيت " الوتربروف ":** تتم هذه المعالجة عادةً على الرام بشروط حرارة مناسبة، وتعتبر من أكثر المواد انتشاراً لهذه الغاية: مركبات الفلوروكربون، بولي إيزو سيانات الأليفاتية، والبارافينات الزركونية الخاصة بالشوادر.

٦-٤- **مؤخرات الاحتراق:** تهدف هذه المعالجة لمنع انتشار اللهب في القماش عند أي حريق، وتتم المعالجة على الرام أيضاً وفق الشروط التي تحددها الشركات الصانعة، ومن أهم المواد المستخدمة لهذه الغاية نجد مركبات الفوسفونات مثل رباعي ميثانول كلوريد الفوسفونيوم $(HOCH_2)_4PCl_4$: THPC، وبعض مركبات الانتموان.

٦-٥- **مضادات التعفن:** تهدف هذه المعالجة لمنع نمو أنواع الفطور أو البكتريا على الأقمشة القطنية خاصة، كما هو الحال مع ساليسيل أنيليد Salicylanilid المعروف تجارياً باسم شيرلان AN الذواب بالماء، والذي يُضاف له عادةً بعض العوامل الفعالة سطحياً للمساعدة على رفع درجة امتصاصه:



٦-٦- مضادات الكهرباء الساكنة: وتهدف إلى إخماد الكهرباء الساكنة التي قد تظهرها الألياف التركيبية عند تشغيلها على أنوال الحياكة أو عند تعرضها لإجهادات حرارية كما هو الحال على الرام أو إجهادات ميكانيكية أخرى وبخاصة عندما تكون خالصة الجفاف " إذ أن وجود بعض الرطوبة يخفف منها كثيراً "، وقد تتم هذه المعالجات على الرام أو على آلات الصباغة مع الانتباه آنئذٍ لشحنتها، ونجد أن من بين أهم المركبات المستخدمة لهذه الغاية مركبات: ألكيل فوسفات ومركبات الأمونيوم الرباعية.

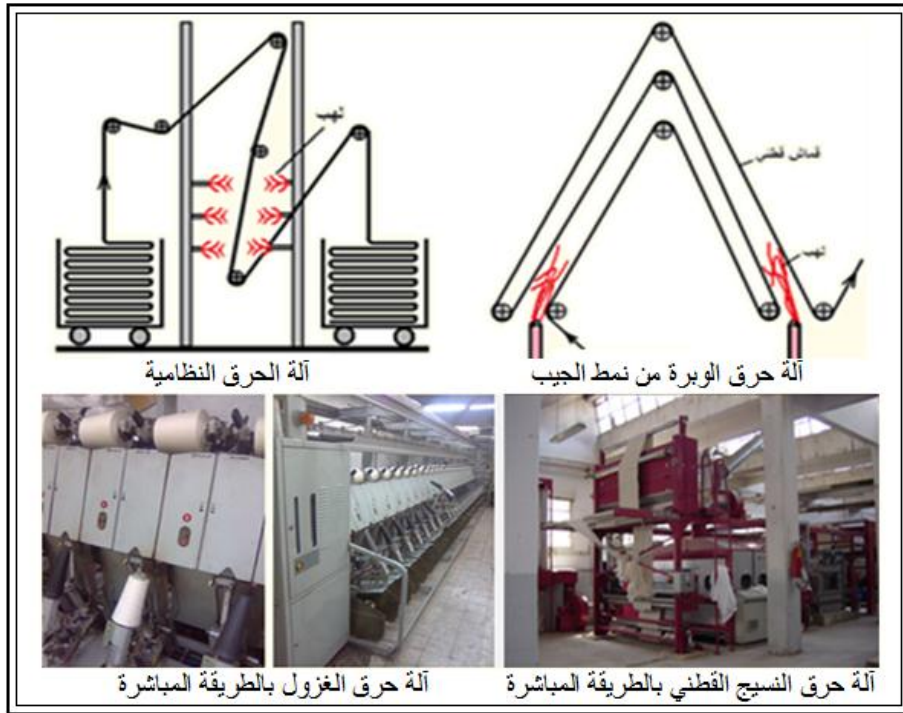
العمليات الخاصة بتحسين المواصفات

تتميز الصناعة النسيجية بكثرة العمليات والتقنيات التي يمكننا اعتمادها لتحسين المواصفات وأداء العمليات المتلاحقة الخاصة بكل نوع من الألياف أو النسيج كما سنرى في مجمل العمليات التي سنستعرضها في هذا الفصل.

١- العمليات الخاصة بالألياف والأقمشة السيللوزية:

١-١- إزالة الوبرة: وتهدف لصقل سطح النسيج بإزالة الشعيرات القصيرة البارزة، وتقوم عملية المعالجة بتقنيتي الحرق أو المعالجة الأنزيمية:

١-١-١- المعالجة بالحرق: وتقوم على إمرار القماش القطني على شعلاتٍ ملتهبة بطول لسان لهبٍ معين وسرعة مرور مدروسة لتحقيق أفضل النتائج لتسبب زيادة عملية الحرق عن معدلاتها الطبيعية أو تجعد القماش بتشكيل مركبات الأوكسي سيللوز، وكثيراً ما يُصار لتنشيط الشعيرات بشحنها بالكهرباء الساكنة التي تساعد على الانتصاب وبالتالي ضمان عملية حرقٍ سليمة، ومن الأنماط المتداولة لعمليات الحرق نجد نمط آلة الجيب الذي يقوم على إمرار القماش بين مجموعة أسطوانات تتداخل مع لهب الاحتراق ونمط حرق الوبرة بالطريقة المباشرة كما في الشكل (١٦٧)، كما نرى في الشكل صورتين طبيعيتين لآلة حرق النسيج وحرق الغزول القطنية بالطريقة المباشرة:

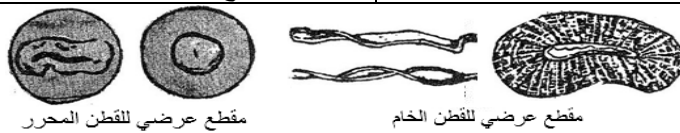


الشكل (١٦٧)

١-١-٢- طريقة المعالجة الأنزيمية: وتقوم على معالجة القماش السيللوزي في حمامٍ يحوي أنزيم السيللولاز بنسبة قد تصل إلى ٢-٣% من وزن القماش بحسب تركيز الأنزيم وتعليمات الشركة الصانعة، فـ شركة د. بـ تري تنصح بالمعالجة بأنزيم بيريزيم IND عند درجة حرارة ٤٥-٥٠ م / ٤٥-٦٠ دقيقة عند درجة حموضة 4.5-5.5 pH: ١-٢- عملية التحرير " المرسزة ": تتم عملية تلميع الألياف السيللوزية بمعالجتها بمحلول ٢٠% هيدروكسيد الصوديوم حيث تتعرض لعملية شد تؤدي لتراجع الطول وازدياد الألفة نحو الأصبغة مع ازدياد نعومة الملمس، وقد لوحظ أن تأثير هيدروكسيد الصوديوم يكون على الشكل المبين في الجدول (١٦٧) والذي نلاحظ من خلاله أنه وعند التركيز ١٧,٥% تبدأ عملية انحلال الانتواءات أولاً ثم الانتفاخات على العكس من التراكيز الأعلى :

الجدول (١٦٧)

مرحلة التغييرات أثناء عمليات التلميع بدلالة تراكيز محاليل هيدروكسيد الصوديوم	تركيز هيدروكسيد الصوديوم %
التغييرات	صفر - ٧,٥
لا يحدث أي تغيير على الشعيرات	٩-٨
يبدأ انحلال التواءات الشعيرات	١٠
تزداد سرعة انحلال الشعيرات	١٥
يبدأ انتفاخ الشعيرات	١٧,٥
اختفاء الالتواءات وانتفاخ الشعيرات	٢٠
انحلال الالتواءات والانتفاخ معاً	٤٠-٣٠
بدء الانتفاخ متبوعاً بانحلال الشعيرات	



وانحلال الالتواءات أهمية قصوى لأنها السبب الرئيس لزيادة اللمعان بتحول مقطع الألياف إلى الشكل الدائري وبدء انتفاخها الذي يصاحبه انكماش في الطول يستوجب تطبيق عمليات شد صارمة استناداً لأي انكماش يحدث بتراكيز لهيدروكسيد الصوديوم تتجاوز ٧%، ونبدأ بعمليات التلميع الكامل والنصفي بعد معالجة النسيج عبر عمليات التحضير الأولية على آلة حرق الوبر أو إزالة النشاء (يستحسن إجراء عملية قصر أولاً تداركاً لتلوث حمام التلميع).

١-٢-١- عملية التلميع الكامل: تطبق هذه العملية عادةً عند تراكيز لهيدروكسيد الصوديوم ما بين ٢٨ - ٣٢% هيدروكسيد الصوديوم أي ٥٥ - ٦٥° تواديل وبدرجة حرارة ١٥م أو أقل.

١-٢-٢- عملية التلميع النصفي: تطبق بهدف رفع ألفة النسيج للأصبغة دون الاهتمام بدرجة اللمعان، وأطلق عليها اسم التحرير النصفي لكون تركيز هيدروكسيد الصوديوم لا يزيد فيها عن ١٥ - ١٦% أي ٣٠° تواديل.

١-٢-٣- شروط عملية التلميع: تستوجب عملية التحرير الأخذ بالشروط:
- عدم ارتفاع درجة حرارة الحوض عن ١٤م.

- الإزالة الكاملة للنشاء أولاً لمنعه تغلغل محلول هيدروكسيد الصوديوم إلى عمق الألياف وإضافة عامل مبل مقاوم لتراكيز القلوي العالية.

- ضبط درجة شد النسيج بالصورة الأمثل وتجنب تكسيره في حوض التلميع.

- التحقق من تركيز محلول هيدروكسيد الصوديوم قبل البدء.

- الغسيل الجيد والتأكد من تعديل قلوية النسيج بحمض مناسب كحمض الخل.

١-٢-٤- آلية عملية التلميع: ترتبط درجة لمعان النسيج المحرر بقوة الشد المطبقة عليه أثناء العمل وعدم منحه فرصة انكماش، لذا فإنه من الضروري شد النسيج عقب معالجته بمحلول هيدروكسيد الصوديوم إلى عرضه الأصلي، فمثلاً ينكمش النسيج بعمليات التحضير الأولية بمعدل ٩%، وبمعالجته بهيدروكسيد الصوديوم يصل انكماشه حتى ٢٤%.

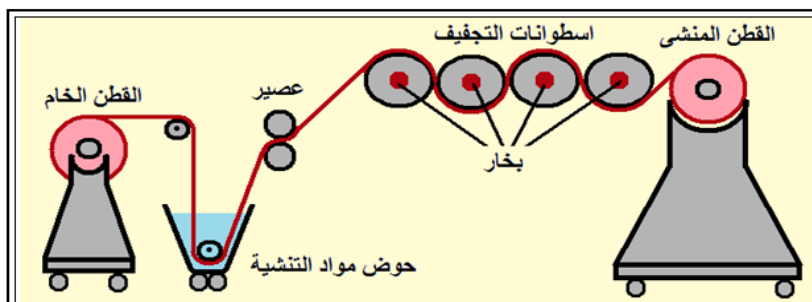
وتطبق حالياً عمليات مرسرة برفع درجات الحرارة حتى ٣٠م وبالطرائق المستمرة لينتج عنها سيللوزاً أعلى ألفة للأصبغة دون الوصول لدرجة اللمعان التي نحصل عليها بشروط الحرارة الباردة، ونرى في الشكل (١٦٨) وحدة مرسرة غزول قطنية:



وحدة مرسرة الألياف القطنية بطريقة الشلة

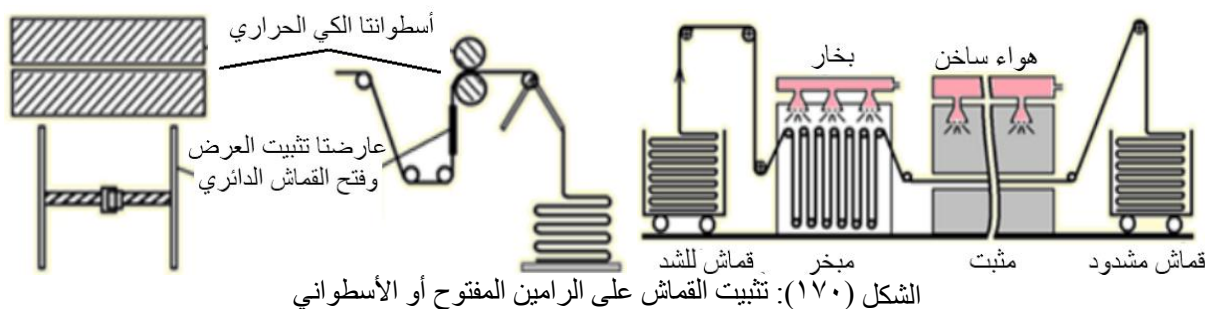
الشكل (١٦٨)

١-٣- التنشية: تهدف عملية التنشية أي طلي الألياف بالنشاء أو بدائله ومشتقاته لرفع المقاومة الميكانيكية وعدم تنسيهه أثناء عمليات النسيج والحياسة، ونرى في الشكل (١٦٩) مخططاً لآلة التنشية التي تتم العملية فيها بإمرار الألياف السيلولوزية على حوض يحوي مادة التنشية ومن ثم عصره بين أسطوانتين ضاغطين ليصل إلى مجموعة من الأسطوانات المعدنية المسخنة بالبخر، وتتم عملية التنشية عادة بعد عملية التسدية:



الشكل (١٦٩): وحدة التنشية

١-٤- الشد: تؤدي إجهادات الشد المطبقة على الأقمشة أثناء العمليات الصباغية لازدياد طول القماش على حساب عرضه، لذا فإننا نعد لترطيبه وشده لاستعادة عرضه الأصلي، وتتم عمليات الترطيب إما بالمخبرات أو بمرذذات الماء، فبعد ترطيب القماش المفتوح نعد لتجفيفه وتثبيت عرضه على الرام، أما الأقمشة الدائرية " التريكو " فنعد لتثبيتها على أسطوانات بعد مرورها من خلال عارضتين يمكننا التحكم بالمسافة بينهما " الكلندر"، ونرى في الشكل (١٧٠) مخططاً لمثل هذه الوحدة:



الشكل (١٧٠): تثبيت القماش على الرامين المفتوح أو الأسطواني

١-٥- الصقل: تعطي عملية صقل الأقمشة عبر ضغطها حرارياً بأسطوانات مسخنة في جوٍ من البخر مظهراً ورونقاً جذابين، وتتم صناعة الأسطوانات عادةً من مجموعةٍ من المواد، كأن يتم صنعها من معدنٍ غير قابلٍ للصدأ أو من قماشٍ قطني، ومن المفيد تعزيز عملية الضغط الحراري بمعالجة الأقمشة بتنشيتها أو بمعالجتها ببعض الراتنجات الصناعية مثل بولي فينيل أسيتات (الغراء الأبيض)، وتتم عملية الصقل عادةً بتبخير القماش المراد صقله أولاً ليُدخل بين أسطوانتين وتحت ضغطٍ مناسبٍ ما يرفع من نعومة سطحه واختفاء الشعيرات أو الوبر إلى عمق القماش.

١-٦- التكشيش: تتعرض الأقمشة القطنية عموماً بعد تحضيرها النهائي لبعض الكشش بسبب شدها بشيءٍ من الزيادة عن أصلها لضمان عمليةٍ كيٍ صحيحة، وتتم عملية التكشيش بتبخير القماش في مبخٍ ومن ثم ضغطه وتسخينه بأسطوانات خاصة ليصار إلى تجفيفه تثبيتاً لعرضه من جديد دون أي إجهاد شد بتحصيره على الرام، ويمكننا تطبيق عملية التكشيش على القطن أو مزائجه من الألياف الأخرى، في حين أنها لا تفيدنا مع الألياف الصناعية حتى ولو كان أساسها السيلولوز مثل ألياف الأستيات والنحاس النشارية أو الفيسكوز.

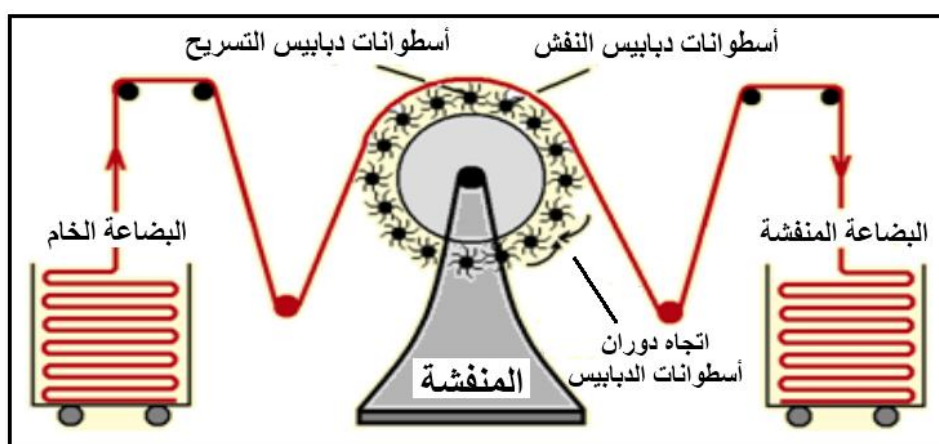
٢- العمليات الخاصة بالألياف والأقمشة الصوفية: تتم عملية تصنيع الصوف على شكل ألياف مغزولة وممشطة أو ممزوجة مع أليافٍ أخرى، ويتم الاعتماد على الألياف الممشطة للحصول على منتجاتٍ ناعمة وذات رونقٍ مميز مثل الجوخ الذي يتم تحضيره بمزج الصوف الممشط مع البولستر، في حين أننا نعد على الغزول غير الممشطة للحصول على منتجاتٍ خشنة ما يستوجب بعض العمليات اللاحقة للوصول إلى الغرض المراد منها، كما

هو حال القبعات العسكرية أو المنتجات التي قد تحتاج لعملية حلاقة أو نفس مثل الحرامات الصوفية التي نبتغي من تنفيشها زيادة حجمها ما يجعلها أكثر عزلاً وبالتالي أكثر دفئاً.

٢-١- **التنظيف:** وتتم بمعالجة الألياف الصوفية بالماء الحار بلف الصوف المحاك والمصبوغ على بكرات خاصة للتخلص من جميع الملوثات والشوائب المرافقة وبالتالي تنظيفه وتشذيبه ما يجعله ناعماً وخالٍ من الأوبار والتجعدات التي قد تحصل إثر العمليات السابقة، ومن أهم المنتجات التي تتعرض لهذه العملية نجد السيرجيه والغبردين والتروبيكال.

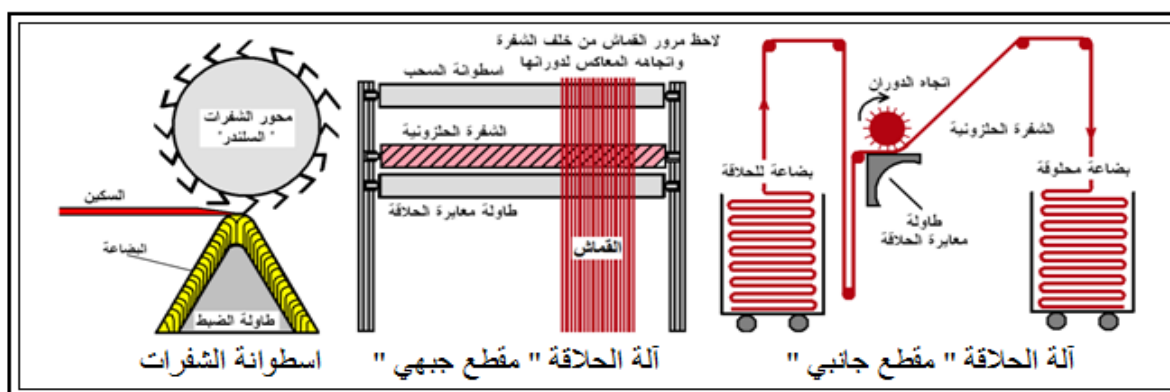
٢-٢- **التلييد:** وتتم بتشريب الصوف ببعض المواد الفعالة المنظفة ومن ثم المعالجة الميكانيكية لإعطائه الملمس الناعم بتقلص طوله وعرضه ما يرفع من جودته ورونقه.

٢-٣- **التويير "التنفيش":** تتم عملية التويير بسحب شعيرات البضائع المراد نفشها عبر أسطوانات من الدبابيس تتناوب مع أسطوانات أخرى بدبابيس وتدور باتجاه معاكس بحيث تأمين عمليتين متواليتين: نفس فتسريح، وتفيدنا هذه العملية كثيراً في دعم قدرة الصوف على الاحتفاظ بالحرارة والملمس الناعم، ونرى في الشكل (١٧١) مخططاً مبسطاً للمناقش.



الشكل (١٧١): مخطط مبسط للمنقشة

٢-٤- **الحلاقة:** تجري هذه العملية بإمرار القماش المحبوك بين شفرة دوارة على شكل لولب أرخميدس ومثبتة على حاملين وسكين مثبتة باتجاه معاكس وأسطوانة تسحب القماش من الشفرة كما يبين الشكل (١٧٢)، وتمنح عملية الحلاقة للقماش ملمسه المخملي ورونقه الجذاب.



الشكل (١٧٢): آلة الحلاقة

٣- **التثبيت الحراري للألياف الصناعية والتركيبية:** يتم إنتاج الألياف الصناعية والتركيبية عالمياً بكميات ضخمة جداً، ويستلزم التعامل معها مجموعة من عمليات التحضير والتي من أهمها عملية التثبيت الحراري، والتي تتم برفع درجة حرارة البضاعة لرفع معدلات لدونة الألياف ما يساعدنا على تثبيتها وبالتالي المحافظة على الطول والعرض المرقومان بشروط حرارة التثبيت، وتتعرض هذه الألياف عموماً لمعالجتين حراريتين: الأولى بعد

عمليات الغسيل أو التحضير الأولي وقبل الصباغة، والثانية بعد إنهاء الحمام الصباغي والبدء بعمليات التجهيز النهائي.

وتتم عملية التثبيت الحراري عموماً بتقنيتين اثنتين: الأولى بالتبخير عند درجات حرارة وضغط ملائمين، وثانيهما على الحرارة الجافة في الرام، ومن المهم أن نلاحظ هنا أن درجة الحرارة تتناسب عكساً مع الزمن أي أنه كلما رفعنا درجة الحرارة أكثر لزمناً زمنياً أقصر، بشرط عدم تجاوزنا لدرجة حرارة حدية لكل نوع من أنواع الألياف.

المطريات

١- المقدمة: تقوم فعالية المطريات على مركبات طويلة السلسلة، وبالتالي تتمتع بفعالية تزيق عالية وملمس شمعي، وقد ترتبط هذه السلاسل برؤوس كاتيونية أو أنيونية أو لا أيونية، أو مذذبة، وبالتالي يمكننا تصنيفها وفق الجدول (١٦٨) بحسب إمكانية استخدامها عملياً إلى:

الجدول (١٦٨)

المواد الدسمة الفعالة سطحياً		
شحنة الرأس	المجموعة	التوظيف
كاتيونية	مركبات الأمونيوم الرباعية، بولييميرات سيليكونية، مجموعة البولي أوريتان (بخواص امتطاط)	مطريات تجهيز نهائي
أنيونية	مجموعة كبيرة مثل استرات الحموض العضوية الدسمة	مضادات تكسير
لا أيونية	مجموعة الايتوكسيلات، مركبات البولي إيثيلين	مطريات أو مضادات تكسير

٢- أنواع المطريات:

١-٢- المطريات الكاتيونية: ومن أهمها على الصعيد التجاري والصناعي، مجموعات مركبات الأمونيوم الرباعية، والبوليميرات السيليكونية، والبولي أوريتان.

٢-١-١- مجموعة مركبات الأمونيوم الرباعية: تحوي على مجموعة وظيفية أو أكثر، تتأين في المحاليل المائية لتعطي كاتيون موجب الشحنة وفعال سطحياً، ويطلق اسم الأمينات على المركبات المشتقة من النشادر باستبدال ذرة هيدروجين أو أكثر بسلسلة هيدروكربونية، وبذلك تكون أولية، ثانوية، ثالثية، رابعة.

وفي حين أن الميثيل أمين غاز كما يبين الجدول (١٦٩)، فإن ما يليه سائلاً حتى نصل مع الأفراد العليا للحالة الصلبة مع ازدياد للكثافة وارتفاع لدرجات الغليان، وفي حين أن المركبات الأمينية حتى طول ٨-١٠ ذوبة بالماء، فإن الأفراد الأعلى لا تذوب إلا باتحادها مع الماء والحموض لتشكل أملاحاً ذوبة مثل كلور الكيل الأمونيوم:

الجدول (١٦٩)

مركبات الأمونيوم الرباعية					
نشادر	الميثيل أمين	أمين أولي	أمين ثانوي	أمين ثالثي	مركبات الأمونيوم الرباعية
NH ₃	CH ₃ NH ₂	R-NH ₂	R ₂ -NH	R ₃ -N	R ₄ N-Cl: R > 8
	غاز	R ₂ -g-NH ₂	R ₂ -g-NH	R ₂ -g-N	(R-NH ₃)Cl or RNH ₂ .HCl
	ذواب بالماء	ذواب بالماء	ذواب بالماء	ذواب بالماء	غير ذوابة إلا بتساندها مع HCl

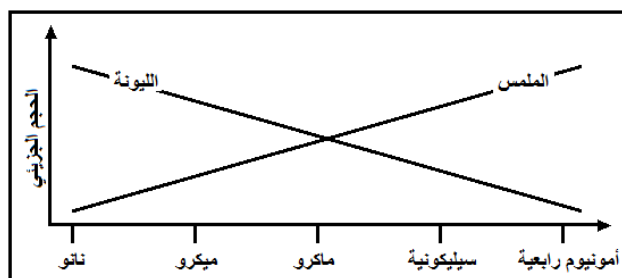
وكلما زاد طول وتشعب السلسلة ازدادت صعوبة انحلالها بالماء، ما يعني فعالية تطرية وملمس أجود، وثبات أعلى تجاه الحرارة الجافة على الرام والغسيل مع ازدياد كراهيتها للماء.

وتتوزع مركبات الأمونيوم الرباعية فيما بين مرتبطة بالسلسلة مباشرة وغير مرتبطة كما يبين الجدول (١٧٠)، وتستخدم الأمينات الأولية والثانوية والثالثية ذوات السلاسل المرتبطة مباشرة في الصناعة النسيجية كمقويات أو مخمدات للشحنات الكهربائية الساكنة في الألياف التركيبية وكعوامل استحلاب، في حين تستخدم ذوات السلاسل المرتبطة بشكل غير مباشر كعوامل تقوية وتجهيز للغزول السيلولوزية والتركيبية وعوامل استحلاب:

الجدول (١٧٠)

مركبات الأمونيوم الرباعية			
كلوريد ميثيل البيريدينيوم	هكسا ديسيل، ثلاثي ميثيل، بروم الأمونيوم	بروم الأمونيوم	R: سلسلة هيدروكربونية a, b, c: ميثيل أو إيثيل أو بنزيل X: كلور أو بروم، ميثو سلفيت أو ايتو سلفيت

وهكذا وبحسب الحجم الجزيئي وبالتالي قدرة جزيء المطري على التغلغل في الألياف يمكننا تصور العلاقة بين الحجم الجزيئي وفعالية الملمس والليونة على الشكل (١٧٤):



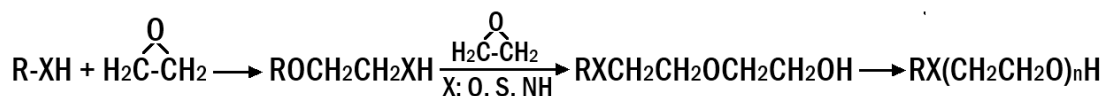
الشكل (١٧٤): التناسب العكسي بين فعاليتي الملمس والليونة

٢-٢- المَطْرِيَّاتُ الأَيُونِيَّةُ (مضادات التفسير): تستخدم المطريات الأيونية في بناء الحمامات الصباغية لشحنتها السالبة، فتلعب دور العامل المطري والمزلق في أن معاً، ما يمنع أو يحد من تكسير البضاعة أو تجدها، وبالتالي تمنع ظهور علامات صباغ غامقة اللون، وتقوم آلية عملها على امتصاصها لتشكيل طبقة أو فيلم على سطح البضاعة يساعد على تسهيل عملية الانزلاق ومنع تراكم البضاعة فوق بعضها البعض فترة طويلة، إذ يرتبط التفسير بوزن البضاعة الجاثية فوق بعضها من جهة، وبزمن البقاء من جهة أخرى، كما تمنح القماش طراوة تستدعي مقاومة أعلى لزاوية الإجهاد الحدية اللازمة لحدوث التفسير.

٢-٣- المَطْرِيَّاتُ اللاأيونية: يمكننا استخدام هذه المجموعة كعوامل مطرية أو كمضادات تكسير على السواء لإمكانية مزجها مع العوامل الكاتيونية والأنيونية لعدم احتوائها وظيفة مشحونة سلباً أو إيجاباً. ويمكننا تحضير هذه المركبات من تفاعلات أكسيد الايتيلين أو أكسيد البروبيلين، يتبعها تكاثف أكسيد الايتيلين مع الحموض الدسمة، الأغوال، الألكيل فينول، الأمينات الدسمة ... ومن ثم تفاعل تكاثف للوصول لمركبات البولي أوكسي ايتيلين مع الايتز أو الاستر والأמיד كما يبين الجدول (١٧١):

الجدول (١٧١): نماذج لبعض المركبات الفعالة سطحياً اللا أيونية

البنية الكيميائية	المطري اللاأيوني
$R-O-(CH_2-CH_2-O)_nH$	ايتوكسيالات الأغوال الدسمة
$C_9H_{19}-\text{C}_6\text{H}_4-(OCH_2-CH_2)_nOH$	ايتوكسيالات النونيل فينول
$CH_3-S-CH_2-CH_2-(CH_2-CH_2-O)_nH$	ايتوكسيالات ثيو الايتز
$R-COO-(CH_2-CH_2-O)_nH$	ايتوكسيالات الحموض الدسمة
$R-CO-NH-(CH_2-CH_2-O)_nH$	ايتوكسيالات الأميدات الدسمة



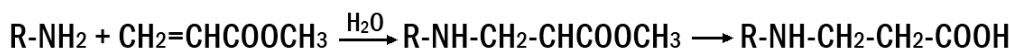
ترتبط معدلات انحلال الايتوكسيالات بالماء بعدد الجسور الايتيرية في الجزيئة أو السلسلة، إذ يكافئ كل ٢٠-٣٠ جزيئة ماء ذرة أكسجين واحدة، أو سيترسب المركب الايتوكسيالي.

٢-٤- المَطْرِيَّاتُ المَذْبذْبَةُ: تحوي هذه المواد ضمن تركيبها وظيفتين: إحداها حمضية كزمرة السلفون أو الكربوكسيل $-COOH$ أو $-SO_3H$ ، وثانيها زمرة أساسية كزمرة الأمين $-NH_2$ ، وترتبط شحنة المركبات الفعالة سطحياً المذبذبة بدرجة حموضة الوسط كأن تكون كاتيونية أو أنيونية أو لا أيونية كما في الجدول (١٧٢):

الجدول (١٧٢): بعض المركبات الفعالة سطحياً المذبذبة

البنية	الشحنة		الوسط	
$R-NH-CH_2-CH_2-COO^- Na^+$	Cationic	موجب	Acidic	حمضي
$R-NH_2^+-CH_2-CH_2-COO^-$	Non - ionic	لا أيوني	Isoelectric range	تعادل كهربائي
$R \equiv N^+ Cl^-$	Anionic	سالب	Alkaline	قلوي

ونرى في التفاعل التالي طريقة تحضير أحدها من إضافة استر فينيلي (Vinyl ester) لأمين دسم:

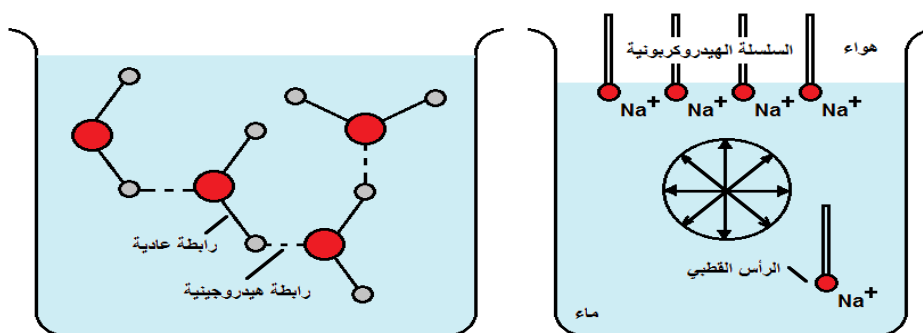


و غالباً ما تملك العوامل الفعالة سطحياً المذبذبة خواص تزليق، منع تآكل، وفعاليات تبليل ووقاية غروية للحريز والصوف في الحمامات المائية، والاستخدام الأهم لهذه المجموعة هو اعتمادها في حمامات غلي الألياف البروتينية كالصوف والحريز للحد من تكسيرها وتأثرها بفعل الحرارة العالية.

٣- العوامل المؤثرة على فعالية المطريات:

تتأثر فعالية المطريات بمجموعة من العوامل الذاتية من حيث تركيبها وبنيتها الكيميائية، وبمجموعة أخرى تتعلق بشروط وسط تطبيقها:

٣-١- الرأس القطبي: فكلما كان الرأس أقل شغفاً للماء زادت معدلات امتصاص المطري من قبل البضاعة، إذ يبلغ التوتر السطحي للماء بسبب بنيته العنقودية (الشبكية أو القصبية) بحدود ٧٢ دينة / سم^٢، ويتكون جزيء الماء من ذرة أكسجين وحيدة بشفع الكروني سالب يحقق توازناً مع ذرتي الهيدروجين الموجبتين والمتناظرتين، ما ينتج عنه ثنائي قطب عالي الفعالية يجعل بنية الماء عنقودية بسبب الروابط الهيدروجينية التي تربط كامل جزيئات الماء ببعضها البعض، ما يصعب من انحلال العامل المطري الطويل السلسلة، ويمكننا بإضافة عوامل مبللة فعالة سطحياً خفض التوتر السطحي بسبب تحلل العامل الفعال سطحياً لسلسلة كارهة للماء تنتج لسطح السائل، ولزمرة فعالة محبة للماء ينغمس رأسها الكاتيوني كما يبين الشكل (١٧٥)، لذا فإن الصابون يغير بنية الماء مخففاً من طاقته الحرة، أما مع المطريات حيث يتجاوز طول السلسلة (٢٢) ذرة كربون فأكثر فلا يمكن للزمرة الكربوكسيلية أن تحمل هذا الطول من السلسلة ما يمنع من انحلال هذا المركب، وبالتالي يتجه نحو البضاعة لامتصاصه.



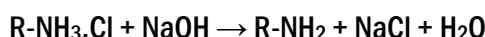
الشكل (١٧٥): توجه جزيئات الصابون وخفضها للتوتر السطحي والبنية العنقودية للماء

٣-٢- طول السلسلة العضوية الهيدروفيلية: فكلما زاد طول السلسلة زادت كراهيتها للماء، ما يعزز من اندفاعها نحو البضاعة، وبالتالي تصبح أكثر فعالية بسبب ارتفاع معدلات استنزافها.

٣-٣- تفرع السلسلة العضوية الهيدروفيلية: يزيد تفرع السلسلة من مساحة التصاقها بالبضاعة أكثر وأكثر، وبخاصة عندما تكون مستوية قدر الإمكان، ما يرفع من ثباتية المطري بشكل عام، وبالتالي معدلات الاستنزاف.

٣-٤- العوامل غير الذاتية المؤثرة على فعالية المطريات:

٣-٤-١- حموضة حمام التطبيق: تتأثر تطرية القماش بحموضة الوسط بشكل نوعي، إذ يخرب الوسط القلوي المطريات الكاتيونية، في حين لا تتأثر بشحنة الوسط المطريات الأنيونية أو اللا أيونية والمذبذبة، فتتخرب مركبات الأمونيوم الرباعية بتأثير القلوبات لينفصل الأمين وفق التفاعل:



وعلىنا ألا ننسى في هذا المقام أن معظم مياه الشرب المنزلية ومياه الآبار قلوية الوسط عملياً، ما يستوجب عند تطبيق حمام تطرية منزلي إضافة بعض الحمض لمياه دورة التطرية (كحمض الليمون مثلاً)، والذي يلعب الدورين: عامل التحلية وعامل التحميص.

٢-٤-٢- درجة الحرارة: يستحسن تطبيق العامل المطري من حمام دافئ ليمنح للمطري ما يلزمه من الطاقة الحركية التي تساعده على الاقتراب والتقلب للوضعية المثلى التي يتم عندها الامتصاص الأعظمي سواءً أكان الامتصاص سطحياً كما هي حال معظم المطريات، أو بتغلغله كما هي حال مجموعة المطريات السيليكونية.

ويؤدي ارتفاع درجة الحرارة عن المطلوب لتراجع الامتصاص بسبب امتلاك جزيئات العامل المطري من الطاقة ما يكفيها للاقتلاع وتراجع معدلات الاستقرار والثبات على سطح البضاعة، لذا تبيّن الشركات المنتجة عادةً، وبحسب طول جزيئات العامل المطري مجال درجات الحرارة الأمثل للتطبيق.

٣-٤-٣- الزمن: يلعب الزمن دوره المهم في إتاحة الفرصة لتحقيق التوازن في تركيز العامل المطري بين ماء الحوض والبضاعة، وغالباً ما تنصح الشركات بزمن لا يقل عن العشرين دقيقة.

٣-٤-٤- قساوة الماء: تتأثر المطريات الكاتيونية والأنيونية على السواء بقساوة الماء لقلوية أملاح القساوة، إذ يسبب استخدام المطريات الأنيونية المستخدمة كمضادات تكسير في بناء حمامات الصباغية لتشكل أملاح كلسية، ما يترتب عليه جملة من المظاهر، والتي نذكر منها:

١- تشكل الزبد بسبب تشكل الرغوة، وبالتالي ظهور طبقة ضارة على سطح البضاعة.

٢- تشكل ترسبات للأملاح الكلسية لهذه المطريات، وبالتالي ظهور علامات تبقيع في حال عدم الغسل الجيد بعد الصباغة.

٣- إعاقة بعثرة السائل، وتعكر سائل الحمام.

٤- حدوث بعض تفاعلات التعفن والأكسدة التي تسبب انحراف اللون.

٣-٤-٥- مخلفات الحمامات السابقة: تتأثر عملية التطرية ككل بمحتوى البضاعة من مخلفات الحمامات السابقة كما يبيّن الشكل (١٧٦)، وبخاصة في حال تضاد شحنة المطري مع البواقي التي تحملها البضاعة، فكثيراً ما تحمل البضاعة آثار عوامل الإنهاء الأنيونية، والتي تتفاعل مع المطريات الكاتيونية لتمنعها من أداء وظيفتها بارتباطها معها:

ارتباط المطريات الكاتيونية مع بواقي الحمامات السالبة		
جدول دراسات المقارنة التحليلية لنمط مضاد تكسير صناعي مع أنماط أخرى منافسة		
طبيعي	صناعي	الخاصة
بعضها	جميعها	نوعية المنتجات الممكن تطبيقها عليه
ممكن	ليس له	المفعول المؤخر، مشاكل التبقيع، التأثير السلبي على المردود اللوني
ممكن	أفضل بكثير	الثباتية تجاه: الحموض، القلويات، الأملاح، منع التكسير
ممكن	أفضل	التزليق
أفضل	ليس له	المفعول المطري بعد المعالجة

الشكل (١٧٦)

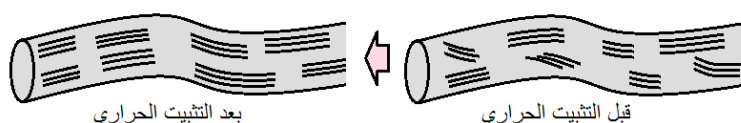
٣-٤-٦- تقنية تطبيق حمام التطرية: يتم تطبيق حمام التطرية بعدة أنماط من آلات الصباغة أو تقنيات التجهيز النهائي، وتتباين نتائج عملية التطرية وبذات التركيز من تقنية لأخرى، فآلة الجت أو آلات صباغة الغزل مثلاً تعزز اختراق سائل حمام التطرية لعمق الألياف، في حين تتوضع توضعاً سطحياً في الأوفرفلو أو الونش، والعادة أن تتم التطرية على فولارد الرام للبضائع التي يمكننا أن نجعلها التجهيز النهائي عليه، إذ أن أنواعاً لا يمكننا تمريرها على الفولارد مثل المخامل والمناشف التي يتوجب أن تبقى خملتها منتصبه، أو البضائع التي نرغب بتكشيشها كون الفولارد يتسبب بشدها طولياً ما يحول دون كششها.

٣-٤-٧- محتوى حمام التطرية من المواد الأخرى: كثيراً ما يرافق عوامل التطرية مواد تجهيز أخرى لبعض الأغراض، كإضافة العوامل المبللة عند التجهيز النهائي للمناشف وما شاكلها، ما يؤدي لتنافس بين العاملين في نسب التوازن بين محتوى البضاعة من كل منهما وبين ماء حمام التجهيز النهائي.

٣-٤-٨- محتوى البضاعة من الرطوبة: من الطبيعي أن نجد مردوداً أعلى لحمام التطرية عند تجفيف القماش مسبقاً، فالقماش الجاف يمتص سائل الحمام بمعدلات أعلى منها بكثير من حاله إن كان مشبعاً بالماء.

٣-٤-٩- تقنية التثبيت الحراري النهائية: يتأثر محتوى البضاعة من العوامل المطرية بدرجة الحرارة وزمن المعالجة الحرارية النهائية للبضاعة بشروط الحرارة الجافة على الرام، فقد يؤدي ارتفاع درجات الحرارة عن حدود معينة ولزمن معين لتسعد قسم من التطرية مؤدياً لتراجع محتوى البضاعة منها، ومن الضروري الإشارة هنا لازدياد درجات حرارة انصهار أو تبخر اليرافينات تزداد مع ازدياد طول وتشعب سلسلتها.

٣-٤-١٠- حال الألياف: إذ تلعب عملية التثبيت الحراري للألياف التركيبية كما في الشكل (١٧٧) دوراً كبيراً من قدرة العامل المطري على التغلغل فيها كما هو حال الصباغ تماماً، بسبب تنامي نسبة المناطق البلورية بعملية التثبيت على حساب المناطق اللابلورية القادرة على الامتصاص.



الشكل (١٧٧)

٤- إزالة العوامل المطرية: يمكننا إزالة العوامل المطرية بعدة طرائق بحسب تركيبها الكيميائي:

٤-١- مركبات الأمونيوم الربعية: يمكننا تخريبها بغلي البضاعة بوسط قلوي لتتحول لمركبات أمينية أكثر انحلالاً بالماء، وتكمن المشكلة في اختلاف ألفة العامل المطري أو منتجات تخربه للصبغ عن البضاعة، لذا فإن لم تكن عمليات التطرية أو نزعها متجانستين ستظهر معالم عدم تجانس وتسوية عملية الصباغة فيما لو أردنا من بعدها إعادة عملية الصباغة.

وتنصح شركة SETAŞ KIMIA لإزالة مطري SETAFEN AC-LS من منتجات تكاثف الايتوكسيولات الأمينية بحمام عند درجة حرارة ٦٠ م وبوجود ٥ غ/ل حمض النمل لمدة ٣٠ دقيقة ليصار إلى استخلاصه من البضاعة دون تخربه خوفاً من منتجات التخرب فيما لو صارت المعالجة بوسط قلوي.

٤-٢- المطريات السيليكونية: نظراً لتغلغل المطريات السيليكونية ما بين المسافات البينية لسلاسل الألياف التركيبية كالبوليستر مثلاً أنه من الصعب التأكد من نزعها بالكامل بأي تقنية كانت.

٤-٣- المطريات الأنيونية واللائونونية: من السهل جداً التخلص من القسم الأكبر منها من خلال عملية غلي بالماء، ومن ميزات العمل مع مثل هذه المطريات إمكانية إعادة عملية الصباغة دون الحاجة للتخلص منها، إلا في حال احتواء البضاعة على البولي أكريلو نتريل، والذي لا تتم تطريته أساساً إلا بالمطريات الكاتيونية التي تحمل شحنة الصباغ القاعدي المستخدم في صباغة الاكريليك.

٥- ملاحظات عامة حول المطريات:

٥-١- الاصفرار: يسبب تعرض المطريات الكاتيونية من نمط مركبات الأمونيوم الربعية للتحلل الحراري لاصفرارها، ما يستوجب التعامل معها لأقل فترة زمنية وعند أدنى درجات الحرارة ممكنتين، ما ينعكس سلباً على تثبيت أبعاد البضاعة حرارياً.

٥-٢- الميتاميريزم: يؤدي تشكل فيلم شفاف من المطري على سطح البضاعة لتشكل طبقة ذات قريني انكسار تؤدي لانحراف اللون نوعاً ما (ميتاميريزم) مسببة اختلافاً في قيمة ΔE بين البضائع قبل وبعد عمليات التجهيز النهائية، وتختلف معدلات الانحراف بتغير نوع المطري وكميته وشروط التثبيت الحراري النهائية.

٥-٣- الثباتية الضوئية: يؤدي تشكل طبقة الفيلم المشار إليها آنفاً لتراجع الثباتية الضوئية، لأننا سنتعامل هنا مع مفهوم مرور الضوء من خلال الزجاج وليس للضوء المباشر كما عرضنا في بحث السبكتروفوتومتر.

٥-٤- الثباتية على الغسيل والبلل: بما أن للمطريات السيليكونية (الماكرو والميكرو والنانو) القدرة على التغلغل بين السلاسل البوليميرية للألياف التركيبية وبالتالي تزليق هذه السلاسل على بعضها البعض لإكسابها الليونة المطلوبة، فإنها تُسهّل إمكانية تحريك جزيئات الصباغ الحبيسة بين هذه السلاسل، وبالتالي تمكينها من النزوح باتجاه الطور المائي ما يسبب تراجع الثباتية على الغسيل أو البلل بتجاوزنا لشروط تثبيت وتجهيز نهائي معينة، وبخاصة إذا ما تذكرنا الهجرة الحرارية التي تتعرض لها جزيئات الصباغ بفعل تعرض البضاعة لدرجات حرارة عالية لزمن كافٍ.

وقد تكون المطريات الموجبة الشحنة سبباً لتراجع الثباتية على الغسيل والاحتكاك بسبب عدم التخلص التام من بواقي الأصبغة السالبة الشحنة قبل تطبيق حمام التطرية، إذ ترتبط هذه البواقي مع التطرية لتشكل طبقة طينية ملونة يصعب التخلص منها بحمامات الغسيل اللاحقة.

مؤخرات الاحتراق

١- المبادئ النظرية لمؤخرات الاحتراق: يقوم مبدأ ممانعة أو تأخير الحريق على مبادئ رئيسة ثلاثة:

١-١- التحكم بانتقال الحرارة على السطح:

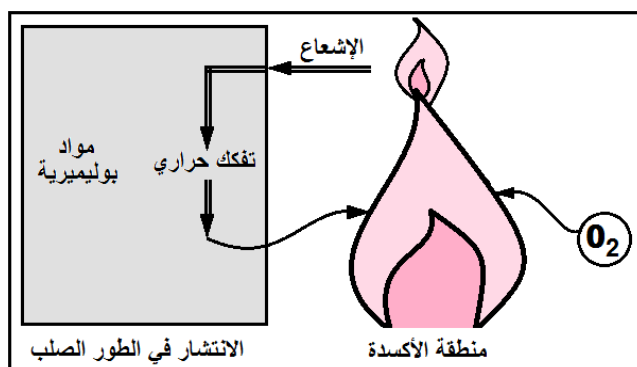
- ضبط الإشعاع بواسطة جزيئات الدخان.
- ضبط سرعة التفكك المسببة للاحتراق.

• رفع معدلات الامتصاص الحراري بخفض درجات حرارة الانصهار.

١-٢- ضبط تفكك المواد أثناء تولدها: وذلك بخفض كمية الغاز القابل للاشتعال وتعزيز تفاعلات التفحيم.

١-٣- ضبط تفاعلات الطور الغازي: بتوليد غاز غير قابل للاشتعال، وإيقاف تشكل الجذور الحرة كما يبين الشكل

(١٧٨):

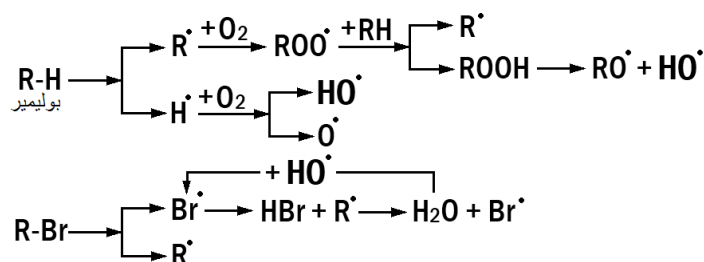


الشكل (١٧٨): تشرح لهب النار وآلية احتراق المواد الصلبة الحروقة

٢- آلية عمل مؤخرات النار الهالوجينية:

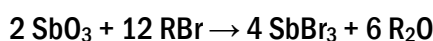
أ- توليد الجذور واصطيادها.

ب- توليد جذور الهيدروكسيل الفعالة أثناء الاحتراق لإيقاف سلسلة التفاعلات على الشكل:

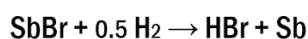
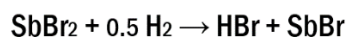
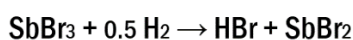


٣- آلية عمل مؤخرات الاحتراق بالتأثير المزدوج للهالوجين مع الانتمون:

لا يملك الانتمون كعنصر أي فعالية كمؤخر للحريق، ولكنه يعطي بتفاعله مع الهالوجينات بروم الانتمون SbBr_3 الذي يمتص حرارة الطور الغازي:



ثم وبإضافة غاز بروم الهيدروجين HBr غير القابل للاشتعال تتوقف عملية توليد الجذور الحرة وفق التفاعلات:



٤- آلية عمل مؤخرات الاحتراق الفوسفورية:

- تتفكك أكاسيد الفوسفور حرارياً لتولد رطوبةً تمتصها المركبات المتفككة لتعزز بالنهاية عمليات التفحيم.
 - يشكل اللهب مع الأكسجين ما يشبه الكأس الذي يولد مواد التفحيم.
 - تجري معظم هذه التفاعلات في طور الصلب.
- التأثير المزدوج للفوسفور مع الآزوت: تعزز مركبات الآزوت (N_2 gas) تفاعلات تشكل الكريبيد وحمض الفوسفور $(P_nO_{3n+1})^{(n+1)}$.

٥- آلية تطور النار " ظاهرة ويك رايز Wick rise ": تتحول وتنصهر الجزيئات غير القابلة للاحتراق والمتخلفة على سطح البوليمير لشمع ما يجعلها قابلة للاحتراق بحسب ظاهرة ويك رايز:

١. بوليمير فلوروكربوني.

٢. بوليميرات سيلكونية.

٣. مواد لا عضوية.

٤. مؤخرات احتراق برومية الأساس.

إذ تصاب خاصية منع النار لهذه المواد بخلل في حال بقائها على سطح الشعيرات.

٦- أنواع مؤخرات النار بحسب مجالات التطبيق:

الجدول (١٧٣)

أنواع مؤخرات النار بحسب التطبيق		
نوعية مؤخر الاحتراق	مجالات الاستخدام	مجال التطبيق
مركبات برومية Bromine compounds	قماش FR goods قطع FR articles	النسيج Textile
مركبات فوسفورية Phosphorus compounds	السيارات Automobiles	وسائط النقل Automobiles
مركبات برومية Bromine compounds	عربات القطار Railway vehicles	
فينيل كلوريت + مزائج انتموانية Vinyl chlorite & Antimony blends	الطائرات Aircraft	
مركبات برومية Bromine compounds	أدوات Appliances	قطع كهربائية و إلكترونية Electron
انتمون Antimony	آلات OA machines	
هيدروكسيد الألمنيوم أو المغنيزيوم، الفوسفور الأحمر Al. Or Mg. Hydroxide, Red phosphorus	كابلات كهربائية Electric cable	البناء Construction
مركبات آزوتية، فينيل كلوريد Vinyl chlorite & Nitrogen compounds	ورق الجدران Wallpaper	

الجدول (١٧٤)

العوامل غير الدائمة لمؤخرات احتراق البوليستر ومزاجه " غير الهالوجينية "		
المستوى النظامي " P-3 "	غير قابل للاصفرار " P-205 "	المقاوم للماء " P-207S "
مؤخرات الاحتراق المطبقة بطريقة الطلي والتحميص		
بسكين الفولارد " FRC-105 "	بطريقة الرغوة " FR-3B "	الخالية من الهالوجينات " HF-36D "
العوامل الهالوجينية المؤخرة للاحتراق		
التطبيق على الباد " بدون حمام تصبين " TS-3 "	التطبيق بطريقة الاستنزاف والخالية من الفوسفور " TS-92 "	
العوامل المؤخرة للاحتراق غير الهالوجينية		
التطبيق بطريقة الاستنزاف " HFT-3 "	التطبيق بطريقة الاستنزاف الخاصة بالسيارات " HFT-7 "	

٧- شروط تجربة الغسيل:

- الغسالة المنزلية (L-5) مع ٣٠ غ/ل منظف منزلي " وزن العينة : ٤٠٠ غرام ":

غسيل لمدة ٧٥ دقيقة عند ٦٠ م° ← شطف لمدة ١٥ دقيقة ← عصير لمدة ٣ دقيقة

← شطف لمدة ١٥ دقيقة ← عصير لمدة ١٥ دقيقة ← تجفيف بالتعليق

- التنظيف الجاف (D-5) " وزن العينة ٣٠٠ غرام " :

غسيل لمدة ٧٥ دقيقة مع ٣,٧٨ لتر بركلان و ٧٩ غرام صابون ← تفريغ ← شطف لمدة ١٥ دقيقة مع ٣,٧٨ لتر بركلان ← تفريغ ← شطف لمدة ١٥ دقيقة مع ٣,٧٨ لتر بركلان ← تفريغ ← تجفيف بالتعليق.

٨- اختبار كيفية الاحتراق:

الجدول (١٧٥): اختبارات كيفية الاحتراق

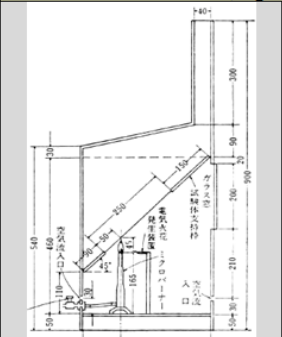
طريقة الاختبار	نوع البضاعة
موقد ميكرو أو الموقد العمودي بزاوية ميل ٤٥ درجة	الستائر الرقيقة
موقد ميكل أو الموقد العمودي بزاوية ميل ٤٥ درجة	الستائر السمكية
طريقة FMVSS-302 بالتوجيه الأفقي	أغطية السيارات
موقد / هواء بزاوية ميل ٤٥ درجة	السجاد، القماش المتين للمفروشات
موقد غريفيس Grevis	أغطية المفروشات
موقد الميتان العمودي	الملابس
موقد ميكل أو الطريقة العمودية بزاوية ميل ٤٥ درجة	الخشب
الموقد العمودي UL-94	القطع البلاستيكية
الموقد العمودي UL-94 الخاص بالقطع الناعمة	قطع بلاستيكية ناعمة أو دقيقة

٩- بعض النظم العالمية المعتمدة لتقييم مؤخرات الاحتراق: يبين لنا الجدول (١٧٦) بعض نظم الاختبارات المعتمدة عالمياً:

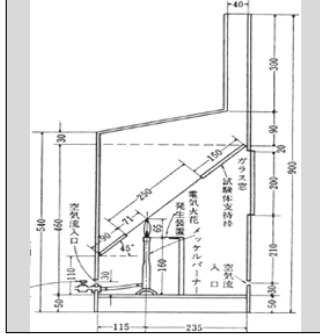
الجدول (١٧٦)

بعض نظم الاختبارات المعمول بها عالمياً لتقييم مؤخرات الاحتراق		
For Decorative fabrics & Curtains	BS 5438: 1989 DIN 54336: 1989 NF P 92 503: 1985 NFBA 701 EUROPE M1, M2, M3	لمنتجات الزخرفة (الديكور) والستائر
For Protective work wear	DIN 54336: 1989 BS 5438: 1989 EN 532: 1995 ISO 6941: 1995	لألبسة الوقاية (بزات العمل)
For Upholstery fabrics	BS 5852: 1979/82	لمنتجات التنجيد
For Aero planes	FAR 25853 CLASS A,B: 1972	للطائرات
For children: night wears	DOC FF 3-71: 1972	لألبسة نوم الأطفال
For Bedding mattress	BS 6807: 1996 BS 7177 597 Part 2B	لحشوة فراش الأسرة
For Automobiles	MVSS 302: 1972	للسيارات

١٠- أجهزة الاختبار الخاصة بتقييم فعالية مؤخرات الاحتراق: تبين لنا مجموعة الجداول والأشكال التالية طرائق الاختبار الخاصة بفعالية مؤخرات الاحتراق بحسب الغاية المعمولة لها:

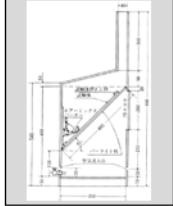
طريقة اختبار حراق ميكرو (Micro 45°) ممتاز للستائر والبضائع الخفيفة > 450 غ/م ²	
	<p>شروط الغسيل:</p> <p>خمس مرات بالماء فقط.</p> <p>خمس مرات تنظيف جاف.</p> <p>تُطبق طريقة الغمر عند 50 ° / 30 دقيقة للبضائع التي سيصار لاستخدامها بالهواء الطلق.</p> <p>طريقة الاختبار:</p> <p>زمن الحرق: دقيقة واحدة ، ثلاث ثواني بعد لهب الاشتعال.</p> <p>نظام التقييم لعدم الاحتراق:</p> <p>زمن اللهب > ثلاث ثواني.</p> <p>زمن الاحمرار > ثلاث ثواني.</p> <p>منطقة الاحتراق > 30 سم².</p>

طريقة حراق ميكر (Mecker 45°)
ممتاز للستائر الثقيلة : 450 غ/م²



شروط الغسيل :
خمس مرات بالماء فقط.
خمس مرات تنظيف جاف.
تُطبق طريقة الغمر عند 50 / ° 30 دقيقة للبضائع التي سيصار لاستخدامها بالهواء الطلق.
طريقة الاختبار :
زمن الحرق : دقيقتان ، ستة ثواني بعد الاحمرار.
نظام التقييم لعدم الاحتراق :
زمن اللهب > خمس ثواني.
زمن الاحمرار > عشرون ثانية.
منطقة التفحم > 40 سم².

طريقة حراق الهواء الممزوج (45°)
للسجاد وما شابهه



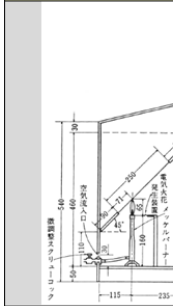
شروط التجربة :
زمن التسخين : 30 ثانية.
نظام التقييم لمقاومة الاحتراق :
زمن اللهب اللاحق > عشرون ثانية.
منطقة التفحم > 10 سم²

طريقة حراق الهواء الممزوج (45°)
لأغراض التنجيد



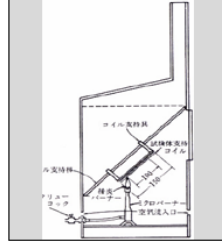
شروط الغسيل :
30 دقيقة / 50 م°
شروط التجربة :
زمن التسخين : 30 ثانية.
منطقة التفحم > 70 ملم كحد أعلى.
المعدل > 50

طريقة حراق ميكر بزواوية 45 درجة
للأخشاب



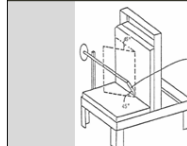
شروط التجربة :
زمن التسخين : دقيقتان.
مستوى عدم الاحتراق :
بعد الاشتعال > عشر ثواني.
الاحمرار > ثلاثون ثانية.
منطقة التفحم > 50 سم²

طريقة الأنابيب الملتفة (45°)
للبيضات القابلة للانصهار مثل الستائر المصنوعة من خيوط صناعية



شروط الغسيل :
خمس مرات بالماء فقط.
خمس مرات تنظيف جاف.
تُطبق طريقة الغمر عند 50 / ° 30 دقيقة للبضائع التي سيصار لاستخدامها بالهواء الطلق.
طريقة الاختبار :
زمن الاحمرار : ثلاث مرات على الأقل.
منطقة التفحم > 40 سم².

طريقة حراق كريس Crevis
لأغراض التنجيد



شروط التجربة :
زمن التسخين : ثلاثون ثانية.
طرق الاختبار :
الزمن بعد الاشتعال > 120 ثانية.
منطقة التفحم > 120 ثانية.

المواد الكارهة للماء والزيت (الوتربروف)

١- مجالات الاستخدام:

للأقمشة المعالجة بالوتربروف مجالات تطبيق واستخدامات كثيرة جداً ما يصعب علينا ذكره كاملاً، مثل السيارات وأغظيتها، ورق تغليف الصناعات الغذائية، السجاد والستائر، بعض المفروشات المنزلية، الملابس والأحذية، المظلات، ألبسة العمل... كما يمكننا تطبيقها على المنسوجات وأقمشة التريكو المحاكاة من:

• القطن والبوليستر والبولي أميد والفيسكوز ومزائجهم.

• لب الخشب والصناعات الورقية.

يسهل علينا الوتربروف لكونه مانعاً لكلٍ من الماء والزيت والأغوال (الكحولات) التخلص من بقع الزيوت والعصائر والمشروبات بأنواعها ودون منع النسيج من التنفس كما يظهر في الشكل (١٧٩):



مانع للماء

مانع للزيت

مانع للأغوال " المشروبات الروحية "

الشكل (١٧٩)

ومن الضروري أن ننوه هنا لضرورة عدم تأثيره سلباً على خاصية التنفس، لذا فقد تم تصميم جهاز اختبار خاص لتحديد قدرة القماش على التنفس بعد المعالجة كما يظهر في الشكل (١٨٠):



الشكل (١٨٠): من أجهزة اختبار فعالية الوتربروف

ومن أهم الميزات الممكن الوصول إليها من المعالجة به: الملمس الناعم، رفع معدلات الجودة بالإضافة لرفع المقاومة على الغسيل والاحتكاك.

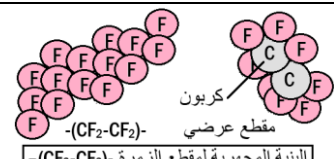
وتقوم آلية عمل الوتربروف على تشكيل طبقة خافضة للتوتر السطحي، فإذا ما استعرضنا قيم التوتر السطحي لبعض المواد لوجدنا مجموعة القيم المبينة في الشكل (١٨١):

قيم التوتر السطحي لبعض المواد				
Water 72 mN/m	Alcohol 24 Mn/m	Oil 20 Mn/m	9	طبقة الوتربروف
Water 72 Mn/m	Alcohol 24 Mn/m	Oil 20 Mn/m	19	بولي رباعي فلور الايتيلين
Water 72 Mn/m	Alcohol 24 Mn/m	Oil 20 Mn/m	26	سيلكون
Water 72 Mn/m	Alcohol 24 Mn/m	Oil 20 Mn/m	37	بولي ايتيلين
Water 72 Mn/m	Alcohol 24 Mn/m	Oil 20 Mn/m	43	بوليستر
Water 72 Mn/m	Alcohol 24 Mn/m	Oil 20 Mn/m	46	نايلون
قطن: 200 mN/m				
قطن غير معالج				
قطن معالج بالوتر بروف: 10 mN/m				
قطن معالج بالوتر بروف: 200 mN/m				

الشكل (١٨١): قيم التوتر السطحي لبعض المواد

٢- آلية عمل الوتربروف:

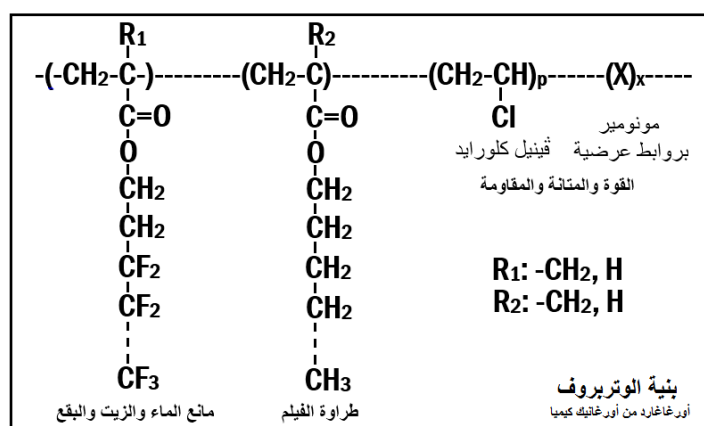
يتميز الوتربروف كما يبين الجدول والشكل (١٨٢) ببنية يغطي فيها الفلور ذرات الكربون بصورة منتظمة ما يحد من إمكانية الاستقطاب، وبالتالي تكون طاقتها الداخلية منخفضة ما يجعلها ضعيفة الألفة تجاه الكيماويات الأخرى لانخفاض توترها السطحي، وبالنتيجة نجد لها طاردة للماء والزيت والأغوال.

آلية عمل الوتربروف		ذرة الفلور	
 <p>كربون مقطع عرضي البنية المجهرية لمقطع الزمرة $-(CF_2-CF_2)-$</p>	النشاط	صغير	نصف القطر الذري
	الثبات	عالية	الكهرسلبية
		صغيرة	المسافة بين الذرتين
		عالية	طاقة الرابطة
		عالية	القطبية
			الرابطة كربون - فلور C-F

الشكل (١٨٢): آلية عمل الوتربروف

٣- بنية الوتربروف:

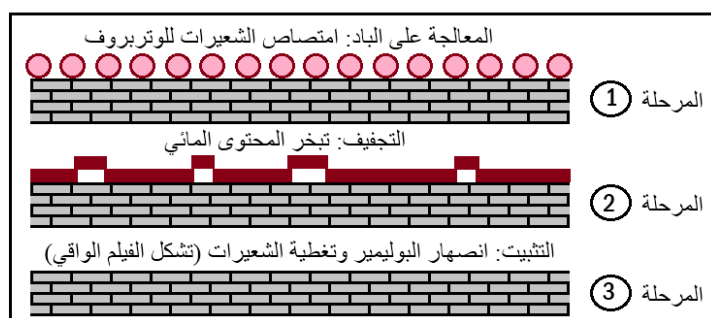
تتوزع بنية الوتربروف كسلسلة بوليميرية فيما بين جزء كاره أو مانع للماء والزيت والبقع، وجزء آخر يمنحه الطراوة والليونة، وأخيراً جزء يمنحه الثبات تجاه مختلف العوامل والإجهادات التي قد تؤثر سلباً على ديمومته، ونرى في الشكل (١٨٣) مخططاً تفصيلياً لهذه البنية:



الشكل (١٨٣): بنية أحد منتجات الوتربروف لشركة أورغانيك كيميا

٤- طريقة المعالجة بالوتربروف:

يتم تطبيق الوتربروف على الباد وفق مراحل ثلاث: امتصاص وتحديد حمولة الباد، تجفيف لتبخير الماء، ومن ثم التثبيت النهائي على الرام بانصهار البوليمير وتشكيل الطبقة المانعة للامتصاص كما نرى في الشكل (١٨٤):



الشكل (١٨٤): مراحل المعالجة بالوتربروف

٥- العوامل المؤثرة على نجاح عملية التطبيق:

يرتبط نجاح عملية تطبيق الوتربروف بعددٍ من العوامل والتي من أهمها: تحضير الأقمشة: إذ يتوجب علينا بادئ ذي بدء ضمان التخلص لكامل بقايا الكيماويات والمواد المساعدة المستخدمة في أحواض المعالجة السابقة، سواءً أكانت معالجة صباغة أم طباعة.

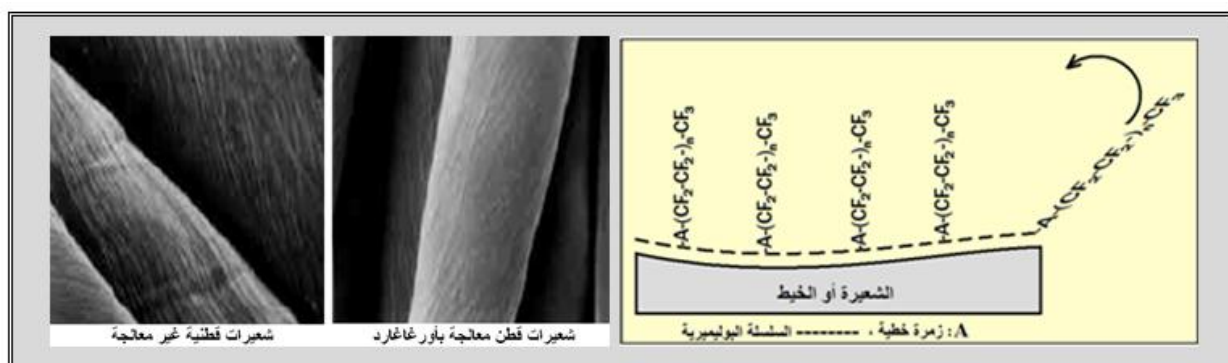
تحضير حوض المعالجة: إذ يتم التأكد من سلامة بناء الحوض بالأخذ بالخطوات:

- التأكد من نظافة: الحوض، الأنابيب، والفولارد.
- إضافة نصف كمية الماء المطلوبة.
- إضافة الكيماويات اللازمة الأخرى " مثل إيزو بروبيل الغول "
- إضافة الوتربروف.
- إضافة باقي الماء.
- ضبط درجة الحموضة.

ويتوجب الإبطاء قدر الإمكان بمزج الوتربروف، واعتماد الماء البارد برغم ثباته حتى الدرجة ٦٠ م° ولكننا ننصح بالماء البارد لضمان ثباته لأكثر حدٍ ممكن.

٦- التثبيت الحراري للوتربروف:

ويتم عند درجة حرارة ١٦٠ م° لتتوضع السلاسل وتأخذ مكانها وشكلها النهائي الصحيح:



الشكل (١٨٥): التثبيت الحراري للوتربروف

٧- اختبار الوتربروف تجاه الماء بطريقة الرذ " الطريقة ١ ":

تتم عملية التقييم هنا بحسب نظام الجمعية الأمريكية لكيماوي وصبغاي النسيج AATCC، ونظام المواصفات الياباني JIS L1092 بملاحظة درجة شدة تبلل سطح قماش يبتلى رذاذاً مائياً، ويتم تقييم النتائج على الشكل (١٨٦):

اختبار نتائج المعالجة بالوتربروف			
<p>جهاز الاختبار</p>	<p>70</p>	<p>50</p>	<p>0</p>
	تبلل نصف للوجه مع بعض الاختراق المائي	تبلل كامل الوجه	تبلل كامل الوجه والخلف
	<p>100</p>	<p>90</p>	<p>80</p>
	لا أثر للماء أو الببل على الوجه والخلف	لا تبلل: مع وجود بضع قطرات مائية على الوجه	تبلل طفيف للوجه

الشكل (١٨٦)

٨- اختبار الوتربروف تجاه الماء بطريقة مزيج الماء مع مذيب " الطريقة ٢ " : تم في هذه التجربة اعتماد مزيج الماء مع الغول الإيزوبروبيلي " Water/Iso propyl alcohol " بنسب مزج حسب التركيب المبين في الجدول (١٧٧)، ويتم العمل بالتنقيط ثلاث مرات بشكلٍ عشوائي على وجه النسيج في كل تجربة ومنتظر لمدة ثلاثين ثانية ونسجل التقييم على أساس معدلات الاختراق وفق الترتيب:

- النجاح: إن لم تتمكن النقاط الثلاث من الاختراق.
- الفشل: إن تمكنت من الاختراق نقطة أو أكثر.

الجدول (١٧٧)





تركيب سائل الاختبار											
0	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100	ماء
100	90	80	70	60	50	40	30	20	10	0	العول الإيزو بروبيلي
قطرات سائل الاختبار وتقييم النتائج											
رفض السائل	○	○	○	○	○	○	○	○	○	○	30/70
اختراق السائل	●	○	○	○	○	○	○	○	○	○	40/60

٩- طريقة اختبار الوتربروف تجاه الزيت بحسب AATCC-118 :

اعتمدت الجمعية الأمريكية لكيماوي وصباعي النسيج مجموعة من السوائل الزيتية لوضع سلم خاص بتقييم فعالية مواد الوتربروف، ونرى في الجدول (١٧٨) مجموعة هذه السوائل القياسية:

الجدول (١٧٨)

السوائل الزيتية القياسية بحسب AATCC			العلامة
التركيب			
None (Fail , Liquid paraffin)	لا اختراق: سائل بارافيني		٠
Liquid paraffin	سائل بارافيني		١
65:35 Liquid paraffin : n-hexadecane by volume	٦٥:٣٥ حجماً: سائل بارافيني من نظامي هكساديكان		٢
n-hexadecane	C 16	نظامي الهكساديكان	٣
n-tetradecane	C 14	نظامي التتراديكان	٤
n-dodecane	C 12	نظامي الدوديكان	٥
n-decane	C 10	نظامي الديكان	٦
n-octane	C 8	نظامي الأوكتان	٧
n-heptane	C 7	نظامي الهبتان	٨

أمثلة على التقييم				التجربة
				
A	B	C	D	
D	C	B	A	العلامة
تبلل كامل	تبلل جزئي	تكور نسبي للقطرة واختراق جزئي	قطرة كروية	التقييم
فشل واضح	فشل	نجاح نسبي	نجاح واضح	

الشكل (١٨٧): مراحل انتشار الماء بين عدة درجات معالجة وتربروف

١٠- اختبار التبلل الشاقولي الساكن AATCC-118 : اعتمدت AATCC هذا الاختبار للبرزات العسكرية بشكل خاص، ويتم تطبيقه في جهاز خاص على الشكل (١٨٨):



الشكل (١٨٨)

١١- اختبار فعالية الوتربروف تجاه الماء بطريقة وابل المطر:

أخذت هذه الطريقة عن النظام الألماني DIN 53888 باسم Bondsman shower test والتي نرى في الشكل (١٨٩) رسماً تخطيطياً لطريقة إجرائها:



الشكل (١٨٩)

ويتم التقييم باحتساب كمية الماء الممتصة باحتساب وزن قطعة القماش قبل وبعد تجربة الاختراق بالهطل، أي:

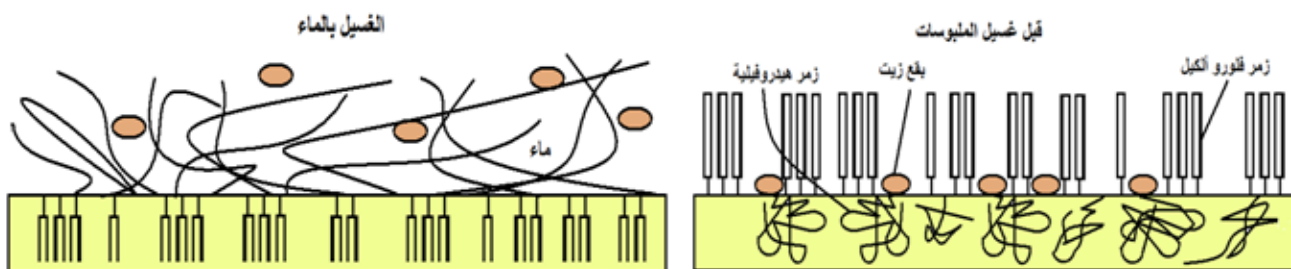
M_0 : وزن قطعة القماش قبل التجربة (غ).
 M : وزن قطعة القماش بعد التجربة (غ).
 $M-M_0$: وزن الماء الممتص (غ).
 $M-M_0/M_0$: النسبة المئوية لامتصاص الماء %.

١٢- اختبار فعالية الوتربروف تجاه البقع الزيتية SR: يتم هذا الاختبار بتبقيع قماش معالج بالوتربروف ببقع زيتية ومن ثم غسلها وتقييم جدوى عملية الغسيل وفق الترتيب الظاهر في الشكل (١٩٠):



الشكل (١٩٠)

وتتم الآلية التي يقوم بها الوتربروف بهذه الوظيفة على مبدأ ظاهرة التقلب المفاجئ Flip-Flop للزمر الهيدروفيلية الشرهة للماء وزمر الفلوروألكيل كما يبين الشكل (١٩١)، والذي يُظهر البقع المتوضعة على سطح النسيج قبل الغسيل وكيفية تغلغل الزمر الهيدروفيلية في العمق وتوجه زمر الفلوروألكيل للخارج، وكيفية انقلابهما بفعل توفر الوسط المائي أثناء عملية الغسيل ما ينجم عنه اقتلاع البقع الزيتية بفعل شد الزمر الهيدروفيلية لها للوسط المائي وبالتالي نجاح عملية الغسيل:



الشكل (١٩١)

القسم الثاني

الطباعة

البحث الأول

الشاشات الحريرية والمعدنية

١- مقدمة: تطور استخدام الشاشات الحريرية المشدودة على إطار خشبي في الطباعة تطوراً كبيراً أدى لشيوع استعمالها في شتى المجالات، وعرفت عالمياً بطريقة الشاشة الحريرية كما في الشكل (١٩٢)، ولا تحتاج عملياً هذه التقنية لرأس مال كبير للإقلاع، وتتخلص بشد قماش ناعم على إطار خشبي وتثبيتته بمواصفات خاصة، ومن ثم ضغط معاجين الطباعة من خلاله لينفذ فقط من المناطق غير المغطاة بمواد خاصة خاملة. ونرى في الأشكال التالية تقنيات الطباعة الأكثر انتشاراً: طباعة القطعة بالمروحية، والطباعة بطريقة الشاشة الكبيرة (الفلات بالشابلون)، والطباعة بالشاشة الأسطوانية (الروتاري):



الشكل (١٩٢): الشاشة الحريرية



الشكل (١٩٣): آلة طباعة القطعة المروحية



الشكل (١٩٤): آلة طباعة القماش اليدوية بالشاشة الكبيرة (الفلات بالشابلون)



الشكل (١٩٥): آلة طباعة القماش الآلية بالشاشة الكبيرة (الفلات بالشابلون)



الشكل (١٩٦): آلة الطباعة بالشاشة الأسطوانية (الروتاري)

- ٢- تعريف الشاشة: سطح مزود بثقوب مفتوحة أو مغلقة، تُمرر المعجونة من خلالها لتنفذ من الثقوب المفتوحة ليظهر التصميم على القماش المتوضع دونها، لذا فإن لكل لون شاشته الخاصة، وللشاشة نوعان:
- ١- شاشة قماشية للطباعة المستوية المسطحة (Flat printing)
 - ٢- شاشة نيكل للطباعة بالشاشات الدوارة (Rotary screen printing)
 - ٣- الشاشة المسطحة:
- ١-٣- مواصفات خشب القالب: يصنع إطار الشاشة الحريرية من خشب مطلي أو معدن، وبالمواصفات التالية :
 - ١- مقاوم للتقوس والانحناء.
 - ٢- ناعم الملمس وبدون زيادات.
 - ٣- ضعيف الامتصاص للماء أو مطلي بمواد مانعة لامتصاص الماء.

٤- خفيف الوزن.

٥- معشق الأضلاع بطريقة الظفر واللسان.

٦- تناسب سماكة خشبه مع مساحته.

٣-٢- قماش الشاشة الحريرية: استعمل بادئ الأمر الحرير الطبيعي لمقاومته ومتانته إضافة لنعومته العالية التي يمكننا معه الوصول لمساماتٍ غايةٍ في الدقة تصل إلى ١٦٠٠-٤٩٠٠ ثقباً/سم^٢، لأنه يتمتع بـ ٤٠-٧٠ برمة/سم والبرلون و...) والتي استخدمت في صنع نسيج دقيق للغاية يضاهي الحرير الطبيعي وبكلفٍ أقل، كما أنها أكثر مقاومة من النحاس للكيمويات المختلفة بعكس الحرير الطبيعي الذي يتأثر بالقلويات.

وللحرير أسماء تجارية "حرير المناخل" ونمر مميزة "ميش + رقم" كأن نقول: ميش ٦٠ الذي يعبر عن عدد الثقوب في السنتيمتر المربع الواحد.

٣-٣- شد الحرير على الإطار الخشبي: يُقص من الحرير مساحة تعادل مرة ونصف من مساحة الإطار الداخلية، وتتم عملية الشد بطرائق مختلفة، منها:

١- يحاك الحرير من الجهات الأربع بحاشية من قماش متين يمكنه تحمل الشد، ثم يركب القماش المتين المحاك مع الحرير على منضدة مزودة ببرواز أكبر مساحةً من الإطار المطلوب وعلى جوانبه صف من المسامير الدقيقة جداً، ويتم الشد بالمباعدة الأفقية بين صفوف هذه المسامير، ثم يثبت القماش المتين من الجوانب الأربعة بالمسامير، ويجب تبلييل الحرير بالماء للحصول على أكبر شد ممكن، لأنه إن لم يُشد على شكله الرطب سيرتخي لاحقاً بالوسط المائي لمعجونة الطباعة.

٢- تثبت قطعة الحرير على أحد الأضلاع الأربعة للإطار، ثم تثبت من الجهة المقابلة على قطعة خشب ذات مسامير وتتم عملية شد قبل التثبيت بالمسامير مع المحافظة على الشد من الجهات الأخرى وهكذا بالنسبة للطرفين الآخرين.

٣- يضبط القالب بشريط لاصق من الحواف ضماناً لقوة شد أكبر، وعدم تسرب معجونة الطباعة من الحواف من جهة أخرى كما في الشكل (١٩٧):



الشكل (١٩٧): تركيب الشريط اللاصق

٤- تحضير محلول الطلاء: يحضر محلول الطلاء على الشكل التالي:

١- نضع الكمية اللازمة من المادة القابلة للبلمرة مثل الجيلاتين أو الكازئين أو بوليمير البولي فينيل الأغوال PVAI في وعاء معزول عن الضوء.

٢- نضيف ١٠٠ غ من المحسس الضوئي (ملح بيكرومات الصوديوم أو البوتاسيوم أو الأمونيوم أو مزيجهم). ونمدد بقليلٍ من الماء.

٣- نمزج حتى تمام التخلص من الفقاعات الهوائية بتكرار عملية المزج على فترات زمنية متتالية، والتأكد من تجانس المحلول.

٤- يترك المستحلب ليرتاح (ينضج) في جو مظلم قبل البدء بعملية الطلاء.

٥- **طلاء الشاشة الحريرية:** وتهدف لمنع نفوذ معاجين الطباعة إلا حيث نريد بمعالجتها ببعض الكيماويات للحصول على ما نسميه المسودة، بحيث نتمكن من نقل التصميم المطلوب بسهولة إلى القطعة المراد طباعتها ببسط المعجونة على كامل الشاشة، وتتم عملية الطلاء بطريقتين:

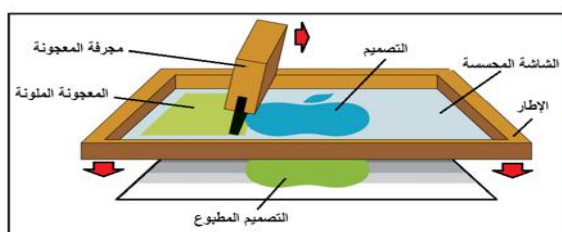
أ- **الطريقة الأولى:** تتم بفرشاة ناعمة ذات طول شعيرات واحد ولعدة مرات للتأكد من تمام الطلي على كامل الشاشة وبأعلى درجة تجانس ممكنة لاحتمال احتواء المحلول على فقاعات هوائية أو لعدم الوصول لدرجة المزج المطلوبة، ويتوجب تدارك سيلان المحلول أثناء الطلاء منعاً لاقتلاعها أثناء الطباعة بكاشطة الحبر المطاطية.

ب- **الطريقة الثانية:** وتتم بتعبئة محلول الطلاء بالكاشطة المطاطية لينقل إلى الشاشة الحريرية على الشكل (١٩٨):



الشكل (١٩٨): طلي الشاشة بالمحس

- ١- نرفع أحد طرفي إطار الشاشة الحريرية حتى ارتفاع ١٥-٢٠ سم أو زاوية ٤٥ ˚.
- ٢- نصب القليل من محلول الطلاء في الفراغ المخصص للكاشطة المطاطية.
- ٣- يُمسك بالكاشطة المطاطية ويمسح بها على الشبكة من الأسفل إلى الأعلى وبالعكس ثم يقلب الإطار الخشبي رأساً على عقب.
- ٤- يقلب الإطار ويمسح من الخلف.
- ٥- يعاد الإطار للوضع الأمامي ويمسح حتى التمام دون وجود خطوط أو ثقب أو أية عيوب أخرى.
- ٦- يعرض الشاشة للهواء أو لمروحة بشرط منع الغبار عنه ليحفظ جزئياً.
- ٧- يوضع الشاشة في فرن بدرجة حرارة ٢٨ م° ولمدة قد تصل إلى الساعة حتى تمام الجفاف ضماناً لتفتيح المسامات غير المتبلرة بصورة أسهل.



الشكل (١٩٩): الشاشة الحريرية المسطحة

- ٧- **تحضير التصميم أو الرسم:** يرسم التصميم المطلوب بدايةً على ورق شفاف (ورق كلك أو عادي ومن ثم تصويره لأخذ الصورة الموجبة له) بحبر أسود أو أحمر غامق (لا تتحسس آلة التصوير للأزرق) مع أخذ الحيلة من أي ثقب قد نسبه أثناء تنفيذ الرسم أو التحبير، وبحيث يكون لكل لون مطلوب رسمه الخاص والقابل للتطابق مع تصميم باقي الألوان لنحصل على كامل الرسم بكامل ألوانه، إذ أننا نحتاج هنا لكل لون شاشة خاصة به.
- ٨- **تصوير الشاشات اليدوية:**

٨-١- **آلية عمل المحسس:** يقوم عمل المحسس على بنيتة البوليميرية ذات السلاسل الخطية الحلولة بالماء، والتي تمكننا من خلال ربط سلاسلها عرضياً بجسور أكسجينية تحويلها لبنية شبكية غير حلولة بالماء، وتتم عملية بناء

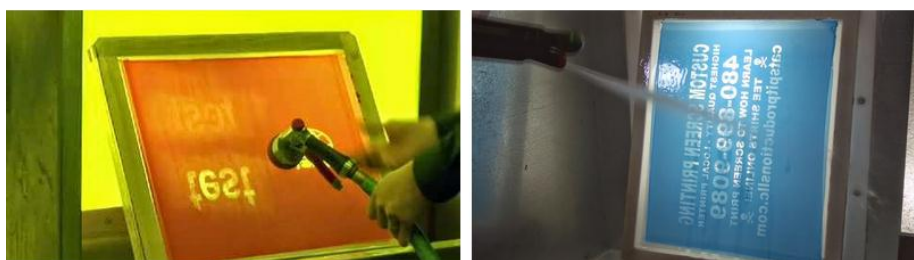
الجسور الأكسجينية عادةً بإضافة مؤكسد مثل البيكرومات ليبدأ تفاعل فوتوكيميائي بتأثير الأشعة فوق البنفسجية من مصدر كالشمس أو ضوء القوس الفحمي أو...

- ١- تُرش بودرة التالك على السطحين الداخلي والخارجي للشاشة.
 - ٢- يوضع الفيلم المراد تصويره على طاولة التصوير ويلصق جيداً ويحدد مكان الفيلم.
 - ٣- تطرد فقاعات الهواء التي قد تحتبس بين الفيلم والطاولة.
 - ٤- يوجه الطرف المحبر إلى الأعلى.
 - ٥- يوضع فوق الشاشة قماش عاتم ويوضع فوقها لوح خشبي أو زجاجي أو بلاستيكي أصغر من الإطار الخشبي.
 - ٦- توضع أثقال أو دعامات على اللوح لتثبيته في مكانه.
 - ٧- تُعرض الشاشة للضوء لمدة ١٠-١٥ دقيقة حسب التصميم ونوعية مطول الطلاء المستخدم وطبيعة المصدر الضوئي " ضوء الشمس، أشعة فوق بنفسجية، مصابيح حمراء أو بيضاء عادية... "
 - ٨- تُغمس الشاشة في حوض الإظهار المحمض مدة ١٥-٢٠ دقيقة.
 - ٩- تفتح الأماكن غير المتبلرة بدوش خفيف.
 - ١٠- تترك الشاشة حتى تمام الجفاف لتجري عملية إصلاح لأخطاء العمل الطارئة.
 - ١١- توضع في فرن التثبيت لمدة ساعة ونصف عند ١٨٠ م.
- ملاحظة هامة: يتم العمل في ضوء خافت في جميع العمليات السابقة " غالباً مصباح أحمر "
- ٨-٢- تقنيات التحسيس الضوئي للشاشات المسطحة:
- الطريقة الأولى: تنشر طبقة شحم معدني شفاف على الشاشة ومن ثم يوضع التصميم عليها ليلصق بمسحه بالكاشطة المطاطية لتجنب فقاعات الهواء بين التصميم والشاشة، تعلق بعدها على حائط ليتم تعريضها للمصدر الضوئي كما في الشكل (٢٠٠):



الشكل (٢٠٠): تحسيس الشاشات الحبرية

ويتباين زمن التعرض للضوء من منبع ضوئي لآخر، علماً بأن التعرض الزائد للضوء يخرب الطبقة البوليميرية ويضعف من مقاومتها لاحقاً، وبعد الانتهاء تمسح الشاشة بقطعة قماش مبللة بالأسيتون لإزالة أية آثار زيتية. ويهدف التعرض للضوء للبدء بتفاعل بلمرة تتحول فيها المادة الجيلاتينية من مادة ذوابة بالماء لمادة غير ذوابة، لذا فإن عدم تعرض الطبقة الجيلاتينية للنور بفعل الحجب الذي يسببه الحبر الأسود يترك المادة الجيلاتينية ذوابة بالماء ما يجعلنا نعتمد على هذه الخاصية لفتح الشاشة فيما بعد عبر تيار مائي لطيف كما في الشكل (٢٠١):



الشكل (٢٠١): فتح الشاشة المحسنة بالتيار المائي

ولذلك لا يجوز مطلقاً حك الشاشة قبل عمليات الطبع والإظهار ومن ثم التعرض للضوء بعد التثبيت، ويمكننا لرفع مقاومة الطبقة الجيلاتينية معالجتها لمدة ٥ دقائق بحمام يحوي كما في الجدول (١٧٩):

الجدول (١٧٩)

تركيب حوض تقوية الطبقة الجيلاتينية				
المادة	ميثانول	بيكرومات الأمونيوم	حمض معدني	ماء
الكمية	٠,٥ لتر	١٤ غرام	١ غرام	٤ لتر

الطريقة الثانية: يُثبت الرسم على لوح زجاجي مثبت على ركائز خشبية بحيث يكون الطرف المُحَبَّر إلى الأعلى ثم توضع الشاشة فوق اللوح بحيث يكون المنبع الضوئي تحت اللوح الزجاجي، ولهذه الطريقة سيئتين:

- دخول الهواء بين التصميم والشاشة لعدم الالتصاق الكامل بين اللوح الزجاجي والشاشة.
- تشتت الضوء بسبب وضع المنبع الضوئي تحت اللوح الزجاجي المثبتة عليه الشاشة.

٩- تجهيز الشاشات: يتوجب علينا الحذر من حك الشاشة الحريرية أو التأثير عليها بأي قاسٍ بعد التصوير منعاً لنزوح الطبقة الجيلاتينية أو زوالها، ويمكن لهذه الطبقة أن تتأثر ببعض الكيماويات أو مكونات معاجين الطباعة مثل بعض أنواع الأغوال أو الزيوت والغاز... لذا فإننا نعلم لطلبيها أحياناً بمواد مقاومة لبعض أنواع الدهانات الزيتية أو ما يعادلها من كيماويات أخرى، وتتم عملية الطلي كما تتم عملية طلي الطبقة الجيلاتينية تماماً على أن نتخلص منها في مواضع تفتيح الشاشة ببعض المذيبات المناسبة كالبنزين وسواه ومن الوجهين، كما يُستحسن تثبيت شريط لاصق على أطراف الشاشة زيادة في رفع مقاومتها حيث تتجمع معجونة الطباعة وتُصعب عملية تنظيفها ما يؤدي لتلوث القماش المراد طباعته، ومن الضروري مراقبة أداء الشاشة بين الحين والآخر لإصلاحها عند اللزوم منعاً لتلوث القماش، وأخيراً من المستحسن تقسية الطبقة الجيلاتينية على الشاشة بمعالجتها بمحلول تقوية الطبقة الجيلاتينية (الجدول ١٧٩) لرفع مقاومة الشاشة للبنزين، الغاز، الزيوت والأغوال.

١٠- منضدة الطباعة: يتوجب أن يزيد عرض منضدة الطباعة عن طول قالب الشاشة الحريرية قليلاً، وبما يناسب عرض القماش المطلوب طباعته، وتصنع المنضدة كما في الشكل (٢٠٢) بحيث تكون ملساء وأفقية، ويغطي سطحها العلوي بطبقة من القماش السميك واللباد مع الشد، وأخيراً بطبقة قماش خاص لتغطية جميع السطوح بما فيها جوانب المنضدة بطبقة قماش عرضه أكبر من عرض القماش المراد طبعه وتسمى بالفرشة الخلفية للقماش بحيث يمكننا تغييرها عند الحاجة لغسلها، ثم يشد القماش فوق الطاولة ويثبت من جميع الجوانب لتبدأ عملية الطباعة. ويمكن أن نغطي سطح المنضدة بطبقة من المشمع المصقول المانع للماء، وفي هذه الحالة يُثبت القماش بواسطة اللاصق، وتتم هذه العملية يدوياً أو آلياً بالة لصق خاصة.



الشكل (٢٠٢): منضدة الطباعة

١١- الكاشطة المطاطية: تصنع عادةً من الخشب أو المعدن بشرط أن يكون حرفها الضاغط من الكاوتشوك، وطولها دون عرض الشاشة بحدود ٤ سم، وتتبع درجة حدودية الطباعة كل من: شكل حافة الكاشطة، وطبيعة وقياس التصميم المراد طباعته، إذ نأخذ بحافة مدورة مع التصاميم الكبيرة غير الدقيقة لاستلزامها كميات معجون

كبيرة نسبياً، في حين نأخذ بالحرف الحاد مع التصميم الصغيرة الدقيقة كما في الشكل (٢٠٣)، وعموماً نجد أن الطاولة القاسية تستلزم كاشطات طرية والعكس صحيح.



الشكل (٢٠٣): نماذج للكاشطة المطاطية وحروفها السفلية

١٢- **كيفية الطباعة اليدوية:** تغسل طاولة الطباعة جيداً وتجفف، لتطلى بالمادة اللاصقة (الغراء) بكاشطة كما في عملية الطباعة، ثم يمد القماش المراد طبعه على الطاولة بحيث يتم لصقه بدون تجعد أو تكسر، ويوضع قالب اللون الأول على القماش لتوضع المعجونة وتمد بمجرفة الحبر على كامل سطح الشاشة كما في الشكل (٢٠٤)، ويترك القماش في مكانه حتى جفافه بعض الشيء لنبدأ بالعمل بقالب اللون الثاني كما هو حال الأول وهكذا لكل لون على حدة، لنبدأ عمليات التجفيف على منشر خاص.



الشكل (٢٠٤): عملية الطباعة

تغسل الطاولة بالماء الساخن والصابون للتخلص من كل آثار المعجونة، لأن تركها حتى الجفاف لفترة طويلة يُصعب من إزالتها، وكذلك الكاشطة الضاغطة والقوالب اليدوية، فالنظافة ضرورية جداً لأن غسل الأقمشة بعد تلوثها عملية أقرب للمستحيل.

١٣- **الشاشات الأسطوانية للطريقة المستمرة:** يتوجب بقاء هذا النوع من الشاشات معزولة في عبواتها عن الضوء كما في الشكل (٢٠٥)، وتُسحب لطاولة التصوير بعد التأكد من رقم ميشها، وغالباً ما تكون الشاشة مطلية من الداخل بمادة راتنجية لحمايتها ما يستوجب منا التخلص منها أولاً بألة الغسيل مزودة بمصاييح خاصة. تتم عملية الغسيل لعدة مرات مع النقع لمدة عشرة دقائق بألة خاصة كما في الشكل (٢٠٦) بمنظفات مناسبة لننتهي بحمام شطف من الداخل والخارج فتجفيف عند الدرجة ١٨٠ م ساعة كاملة.



الشكل (٢٠٦): آلة غسيل الشاشات



الشكل (٢٠٥): الشاشات الأسطوانية

١٤- **طلاء الشاشات الأسطوانية:** نمزج ١ كغ من الجيلاتين مع ١٠٠ غ مثبت وماء بحسب ما يلزم بصورة جيدة ونتركه لمدة ساعة وحتى التأكد من خلو المزيج من فقاعات الهواء.

يوضع محلول الطلاء في صحنٍ خاص، ويوضع فيه حلق بقطرين: داخلي ١٩٧ ملم وخارجي ٢٠٠ ملم. وتوضع الحلقات نمرة ١ في الصحن الأول ويوضع عليها المحلول وتدهن لمرة واحدة، ومن ثم توضع في فرن التجفيف لنخرجها بعد عشر دقائق، ونضع الحلقة نمرة ٢ وتدهن ثانياً، ويجب وضع أجهزة الحلق على الأرض بشكلٍ مستوٍ لتركيب الحلق ١ على أساس أن تكون العزقات ظاهرة للبراغي حول الحلق نمرة ١ على الأرض ونضع عليه الصحن ثم تجلب الشاشة من غرفة التجفيف وتوضع على القاعدة، وتمسك الشاشة من الطرف العلوي ويقوم شخص آخر بعملية السحب للشاشات وتوضع في الفرن لمدة عشرة دقائق، وتكرر العملية ثلاث مرات ويمكن زيادة المدة في الفرن وزيادة عدد المرات للسحب، ومن الضروري عدم لمس الشاشات إلا من الأطراف.

١٥- آلة التصوير: يتم فحص الفيلم المراد تصويره أولاً، ثم ترتب الرسوم وتحدد عدد النقلات بحسب عرض التصميم المراد طباعته، ونرى في الشكل (٢٠٧) منظرًا عاماً لهذه الآلة:



الشكل (٢٠٧): آلة تصوير الشاشات الأسطوانية

توضع الشاشة في آلة التصوير على عمود الكاوتشوك المعبأ بالهواء والمطلي بالبودرة، ثم يدخل رأس الشاشة إلى الرأس الثابت ويعلق من الطرف الآخر، ويثبت بإحكام ويغلق عليه بلولب خاص وترفع يد حمالة العمود للأعلى، ويتوجب الانتباه عند تركيب الشاشة على الرأس الثابت لفتحة نفث الهواء من الطرف الخارجي ودفع الشاشة للطرف الآخر لإدخالها فوق الرأس الثابت جيداً مع ملاحظة تثبيت حامل الشاشة بلولب على لوحة التحكم من الطرف الآخر، ثم يركب الرأس الثاني وترفع يد العمود.

يضخ الهواء في الكاوتشوك ويضبط ضغط الهواء عند (٤, ٠) جو، وتوضع علامة الوسط بوضع خط في منتصف الشاشة وعلامتين على طرفيه للقص على مسافة ٦ سم، كما توضع علامة غامقة لتظهر عند التصوير ويحدد الرابور بواسطة المسطرة المحددة بحسب التصميم، إذ نضع التصميم الكبير على كامل القالب والتصميم الصغير بقدر ما يحتاج بتغطية الزائد بورق عاتم ونبدأ التصوير، ومن ثم نتابع بنفس الطريقة لباقي التصاميم الصغيرة، مع ضرورة رش البودرة عند وضع الفيلم على الشاشة ورفع الضغط إلى (٨, ٠) جو، ومن ثم تقريب الضوء من الشاشة وضبط المؤقت الزمني على ٣,٥ دقيقة ليتوقف آلياً.

١٦- تجهيز الشاشة:

- ينفس الكاوتشوك من الهواء
- تترك مسافة ٦ سم من طرفي الشاشة
- توضع الحلقات وتغطس بهدوء في حوض الإظهار وتترك لمدة ١٠ دقائق.
- تؤخذ إلى آلة الغسيل حيث يرش بالبداية بهدوء ونزيد شيئاً فشيئاً، ثم تترك للتصفية.
- تؤخذ إلى طاولة إصلاح الرسم لنزع الحلقات ويقص طرفي القالب.
- تؤخذ إلى الفرن وتوضع لمدة ساعة ونصف عند ١٨٠ م.
- تؤخذ لطاولة الشاشات وتوضع على الحامل وتحف أطرافها بورق خاص على بعد ٢ سم من الطرفين.
- يمسح مكان الحف بالأسيتون ولا يجوز مس الشاشة مكان الحف، ويمسح رأس القالب بالأسيتون ثم توضع المادة اللاصقة لدهن الشاشة من الداخل ودهان رأسي القالب.
- تؤخذ لآلة تثبيت الرؤوس بالحرارة (الشكل ٢٠٨).



الشكل (٢٠٨): آلة تثبيت الرؤوس



الشكل (٢٠٩): الشاشات الأسطوانية (لاحظ أن لكل لون وتصميم شاشته الخاصة)

الطباعة بالبيغمنت ومواد بناء معاجين الطباعة

تحتل الطباعة بالبيغمنت مكانة مرموقة وهامة لاقتصاديتها وميزاتها التقنية كعاملتي وفر الزمن والطاقة لعدم احتياجنا لعمليات إنهاءٍ وغسيلٍ لاحقة.

٢- صفات تحضير معاجين الطباعة بالبيغمنت:

٢-١- البيغمانات (الخصاب): مواد ملونة غير حلولة، وغالباً ما يتم تحضيرها على شكل سوائل مبعثرة بتراكيز تناسب مزجها وانسجامها مع المكونات الأخرى المستخدمة في تحضير معاجين الطباعة. ويتم تحضيرها عادةً بأبعاد دقيقة للغاية " دون ٣ ميكرون " لضمان ثباتها للخرن أولاً وتجانس وثبات لزوجتها ثانياً، إضافة لتحضيرها بتركيبة صديقة للبيئة كخلوها من مركبات الألكيل فينول إيتوكسيلات.

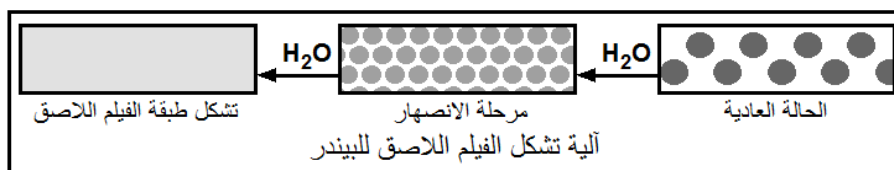
٢-٢- البيندر: بوليميرات مبعثرة غير ذوابة بالماء، ذات قدرة لصق عالية فيما بين سلاسلها لتشكيلها روابط عرضية في وسط حمضي مثل نترات الأمونيوم لضمان أفضل قوة ربط بين سلاسلها القصيرة المكونة لها. وأهم ما يتوجب على البيندر تحقيق:

- تشكيل طبقة رقيقة جداً أثناء التثبيت الحراري.
- تشكيل طبقة طرية مقاومة للغسيل والنور.
- عدم تبخره بتعرضه لحرارة التثبيت.
- انحلاله بالماء قبل التثبيت الحراري.
- أن يكون حليبي وشفاف ولزج.

تتميز الكوبوليميرات الاكريليكية بوزن جزيئي عالي ووظيفة كربوكسيلية في سلاسلها، وتحول في الماء لهيدرات بوليميرية يمكنها رفع اللزوجة، وينصح للوصول لدرجة اللزوجة العظمى بتحريكها بسرعة ولأطول زمن ممكن.

آلية ومراحل تشكل طبقة البيندر: تتم على مرحلتين كما يبين الشكل (٢١٠):

- المرحلة الأولى: انصهار جزيئات البيندر وتشكيل طبقة جيلاتينية أثناء التجفيف.
- المرحلة الثانية: تغطي طبقة الفيلم المتشكلة البيغمنت ما يجعله ملتصقاً بالشعيرات.



الشكل (٢١٠)

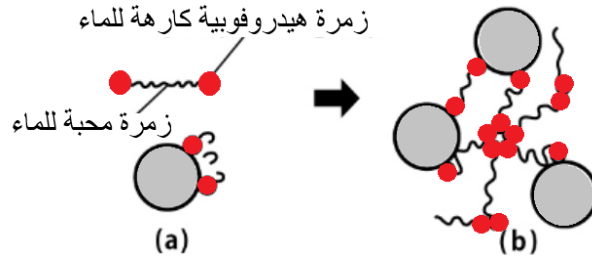
وظهرت حالياً مجموعة بيندر لا تحتاج لحرارة تثبيت، بل تتمتع بذا قوة اللصق والمقاومة بمجرد جفافها.

٢-٣- عوامل الاستحلاب: مجموعة المواد الفعالة سطحياً بين الماء وزيت الكاز غير القابلين للمزج لتشكيل مستحلب زيت - ماء. أو مستحلبات ماء - زيت.

ويجب أن تتميز بسهولة تطبيقها وثباتها العالي تجاه الكيماويات مع قابليتها العالية للتوليف مع المكونات الأخرى لمعجونة الطباعة وصولاً لثباتيات عالية على الاحتكاك والغسيل والتنظيف الجاف.

٣-٤- اليوريا: تضاف في الجو الحار لامتصاص حرارة المعجونة، كما تحد من انسداد مسامات الشاشات.

٢-٥- المثخنات: سلاسل طويلة من الوحدات البنائية للسكريات البسيطة أو البوليميرات الصناعية كالبولي أكريلات كما في الشكل (٢١١)، وتستخدم لتحضير معجونة الطباعة لرفع معدلات حدودية المعجونة والحد من سيولتها، لذا فإننا نعمل على غسلها والتخلص منها بعد انتهاء عملية الطباعة، وتعتبر من أهم مكونات معجونة الطباعة، أما نوع وكمية المثخن فتحدد بحسب درجة اللزوجة المطلوبة للمعجونة وفعالية المثخن المستخدم.



الشكل (٢١١): آلية عمل المثخن

الشروط الواجب توفرها بالمثخنات:

- ١- الخمول الكيميائي تجاه باقي مكونات المعجونة.
- ٢- عدم تأثيره سلباً على ثبات الأصبغة وصديق بيئة.
- ٣- رفعه درجة لزوجة المعجونة أثناء عملية الطباخة، ورخص ثمنه.
- ٤- قابليته للانحلال بالماء عند التحضير وسهولة التخلص منه بعد الطباخة، وصديق بيئة.
- ٥- قابليته للمزج مع المثخنات الأخرى وكذلك مع الأصبغة والبيغمنتات وباقي كيماويات المعجونة.

أنواع المثخنات:

- ١- صموغ: الصمغ العربي، الصمغ الكريستالي، صمغ بذر الخروب، الصمغ الإنكليزي، الصمغ المعدلة.



الشكل (٢١٢): بذر وقرون الخروب

- ٢- النشاء بمختلف مصادره.
 - ٣- الألبينات: ألجينات الصوديوم أو المغنيزيوم أو الأمونيوم.
 - ٤- مشتقات السيللوز: كربوكسي ميثيل سيللوز، هيدروكسي ايتل سيللوز، هيدروكسي بروبيل سيللوز.
 - ٥- مثخنات صناعية بوليميرية: بولي الاكريلات.
 - ٦-٢- الغليسرين: يعزز ليونة المعجونة ويؤخر جفافها معزراً اخترعها للوجه الآخر.
- ويعرض لنا الجدول (١٨٠) ميزات مجموعة منتجات شركة أورغانيك كيميا الخاصة بالطباخة بالبيغمنت.

الجدول (١٨٠): مجموعة مثخنات شركة أورغانيك كيميا

مجموعة أورغال من أورغانيك كيميا										المنتج	التطبيق				
التنظيف الجاف	الصبغة	الطباخة	الإنهاء	التنسيج غير المنسوج	الطلي الخلفية	الطلي	التصنيف	التصفيح	درجة حرارة التحول للبنية البلورية Tg: C°			درجة الحرارة الدنيا لتشكيل الفيلم MFT: C°	اللزوجة العظمى cps	درجة الحموضة pH	محتوى المواد الصلبة %
•					•	•	•	•	-16	<0	800	2-4	50	AC	HAC 77
				•	•	•	•	•	-19	<0	400	2-4	60		HAC 83
•					•	•	•	•	12	5	800	2-4	55		HAC 92
		•			•	•	•	•	-35	<0	500	2-4	60		HAC 199
					•	•			-35	29	500	3-4	40	S/AC	NST 49
	•	•	•	•	•	•	•	•	-42	<0	100	2-4	46	AC	NA 260
•			•	•	•	•	•	•	-21	<0	200	2-4	46		NA 287
		•			•	•		•	-35	<0	100	2-4	46		NA 290
•					•	•	•	•	-19	<0	1000	2-4	45		NA 300
•				•	•	•	•	•	26	22	900	2-4	45		NA 302
•					•	•		•	12	5	750	2-4	45		NA 303
•					•	•		•	32	28	950	2-4	45		NA 305
•					•	•		•	25	22	100	3-4	46		NA 306 S
•					•	•		•	13	<0	500	5-7	45		NA 317

AC: اكريليك صافي - AC Compound: مجموعة مركبات اكريليك صافية - S/AC: ستيرين مع اكريليك، na: غير قابل للتطبيق

٣- تحضير معجونة الكاز:

٣-١- طريقة تحضير معجونة الكاز: نضيف لكمية ١٠-٧ لتر ماء ٦-٢٠ كغ بندر بحسب اللزوم، ثم نضيف ٦٠٠-٩٠٠ غ عامل استحلاب، وننور الخلاط بسرعة ١٥٠٠-٢٥٠٠ دورة/ دقيقة لمدة ٥-٢٠ دقيقة حتى تمام المزج لنرفع سرعة الخلاط حتى ٣٥٠٠ دورة/ دقيقة، ونضيف الكاز بالتدريج خلال ١٥-٢٠ دقيقة، ونبدأ بإضافة باقي المكونات مثل: نترات الأمونيوم، اليوريا، الغليسرين، هيدروكسيد الأمونيوم، المسمك ... يُفحص قوام المعجونة ويعدل وصولاً للقوام المطلوب، ومن ثم يضاف الصباغ ونختبر اللون، ونصفي للتخلص من الشوائب التي قد تؤثر على الشاشات، وتترك للتخمير مدة ٢٤ ساعة بمعزلٍ عن الهواء، وفي حال تركها لأكثر من ذلك نعيد تصفيتها من جديد.

الجدول (١٨١)

مكونات ١ كيلو غرام معجونة طباعة بالبيغمنت		
م	المادة	الكمية: غ
١	بيغمنت	بحسب درجة عمق اللون المطلوبة
٢	عامل استحلاب	٥-٣
٣	زيت كاز	٧٥٠-٧٠٠
٤	يوريا	٨٠-٧٠
٥	نترات الأمونيوم	٣٠-٢٠
٦	مضاد رغوة	٢-١
٧	ببندر	٢٠٠-٨٠
٨	ماء	حتى تمام ١٠٠٠ غرام
٩	غليسرين	ما يلزم
الخلاط: ٢٨٠٠ دورة / دقيقة لمدة ٥-٢٠ دقيقة ثم ٣٥٠٠ دورة / دقيقة		

٤- العمليات التالية لعملية الطباعة:

- ١- التجفيف عند درجة حرارة ١٢٠-١٦٠ م.
- ٢- التبخير عند ١٠١-١٠٥ م / ٥-١٥ دقيقة.
- ٣- الأكسدة مع ١-٢ غ/ل ماء أكسجيني بوسط من كربونات أو بيكربونات الصوديوم.
- ٤- الشطف، الغسيل عند درجة حرارة ١٠٠ م، شطف، تجفيف نهائي.

٥- تحضير المعجونة المائية:

نأخذ كمية من الببندر ٤-٨-١٢-٢٠ (بحسب نوعه وتركيزه) ونضيف لها كمية صغيرة من الماء، ثم نبدأ بإضافة ما يلزم من البيغمنت (بعد مزجه جيداً بالماء) لخزان التحضير وننور الخلاط ١٠ دقائق على السرعة البطيئة (١٥٠٠-٢٥٠٠ دورة/ دقيقة)، ونستمر حتى امتلاء كامل خزان التحضير مع اختبار قوام المعجونة الناتجة لتعديلها وإضافة ٣٠٠ غرام هيدروكسيد الأمونيوم عند الضرورة.

٦- تحضير المعجونة البيضاء: يتم أولاً نقع سيليكات الألمنيوم وأكسيد التيتانيوم لمدة ٢٤ ساعة لتجهيزهما لعمليات المزج والتحضير الجيدين وفق الجدول (١٨٢):

الجدول (١٨٢): تركيب المعجونة البيضاء

تركيب المعجونة البيضاء		
م	المادة	الكمية
١	ماء	٦-١ لتر
٢	عامل استحلاب	٦٠٠ غ
٣	ببندر	١٢-٨ كغ
٤	كاز	٨٠-٧٥ لتر
٥	نترات الأمونيوم	١,٥ كغ
٦	أسيد التيتانيوم: التيتان	١٠-٨ كغ
٧	سيليكات الألمنيوم	١٠-٨ كغ
٨	غليسرين	عند اللزوم

طباعة الأقمشة القطنية

تستخدم لطباعة الأقمشة القطنية البيغمات والأصبغة (المباشرة والفعالة والأحواض والنفقوال والكبريتية)، وتعتبر الأصبغة الفعالة وأصبغة الأحواض الأكثر شيوعاً في الطباعة عدا البيغمات.

١- الطباعة بالبيغمات: تتميز طباعة القطن بالبيغمات بكونها لا تحتاج لعمليات غسيل أو تبخير لاحقة، كما تتميز بثباتية ضوئية وغسيل جيدتين، وثباتية احتكاك ضعيفة.

١-١- تركيب معجونة الطباعة بالبيغمات:

الجدول (١٨٣): تركيب معجونة طباعة القطن بالبيغمات

تركيب معجونة طباعة القطن بالبيغمات			
المادة	١/غ كغ معجونة	المادة	١ / كغ معجونة
بيغمات	ما يلزم	نترات الأمونيوم	٢٠-٣٠
عامل استحلاب	٣-٥	مضاد رغوة	١-١٠
زيت كاز	٧٥٠-٧٠٠	بيندر	الباقى
يوربا	٧٠-٨٠	المجموع	١ كغ

٢-١- تثبيت الطباعة بالبيغمات: يمرر القماش المطبوع من خلال فرن طباعة بطول قد يصل حتى ٦٠-٣٠ متر عند درجة حرارة ١٢٠-١٦٠ م° بحيث يتم إجراء التجفيف الأولي لتثبيت المعجونة تداركاً لأي تبقيع أو رحلان، ومنع تلوث البضاعة ببعضها عند الطي، لتبدأ مرحلة التثبيت الحراري بوحدة من التقنيات التالية:

أ- الرام: يعرض القماش لدرجات حرارة ١٦٠-١٨٠-٢١٠ م° بما يضمن لنا تبخر كامل الكاز أو الماء وثبات المعجونة.

ب- التوفلو: يتم التثبيت هنا بالهواء الساخن بحسب درجة الحرارة والزمن، إذ يلزمنا دقيقة واحدة عند درجة حرارة ١٨٠ م°، وسبع دقائق عند ١٢٠ م°، ودون ذلك لا يتم التثبيت.

ج- المبخرة: يتم التثبيت هنا بالبخار عند درجة حرارة ١٠٢-١٠٥ م° ولمدة ٧-١٠ دقائق.

٢- الطباعة بالأصبغة المباشرة: من السهل تطبيق عملية الطباعة بالأصبغة المباشرة كونها رخيصة الثمن، ويعيها انخفاض ثباتياتها، ويتم تحضير معجونتها كما في الجدول (١٨٤):

الجدول (١٨٤): تركيب معجونة طباعة القطن بالأصبغة المباشرة

تركيب معجونة طباعة القطن بالبيغمات			
المادة	١/غ كغ معجونة	المادة	١/غ كغ معجونة
صبغ	ما يلزم	مثخن*	٥٠٠
يوربا	١٠٠-١٥٠	محلول ثنائي فوسفات الصوديوم ٢:١	٢٠-٦٠
عامل مبلل	٢٠	مضاد رغوة	١-٢
ماء ساخن	٢٢٠-٣٠٠	المجموع	١ كغ

* ألجينات الصوديوم أو نشاء أو عامل استحلاب مثخن

تطبق عملية الطباعة بعد تمام المزج لتبدأ بعدها مرحلة التجفيف فالتثبيت بالمبخرة عند درجة حرارة ١٠٢-١٠٥ م° لمدة ١٥-٣٠ دقيقة، ثم نغسل على مراحل وفق الترتيب:

١- شطف دافئ عند درجة حرارة ٤٠ م°، فأخر بارد.

٢- حمام غسيل بمحلول يحوي ١ غ/ل منظف عند درجة حرارة ٦٠ م° لمدة ٣ دقائق.

٣- شطف دافئ عند درجة حرارة ٤٠ م°، فأخر بارد.

٤- حمام تثبيت مع ٥-٢٠ غ/ل مثبت كاتيوني نتبعه بتجفيف نهائي بدون شطف عند ٤٠-١٥٠ م° / ٥ دقائق.

٣- طباعة المنسوجات القطنية بالأصبغة الفعالة:

تجري عمليات طباعة المنتجات السيللوزية بالأصبغة الفعالة وفق مراحل أساسية ثمانية وفق المخطط التالي:

التحضير الأولي ← تحضير معجونة الطباعة ← الطباعة ← التجفيف ← الترطيب ← التثبيت

← الشطف والغسيل بالغوازل ← التجفيف والتثبيت النهائي

لذا فإننا سنتناول كل مرحلة على حدة لتعرض من خلالها إلى الأخطاء والعيوب أو الميزات المترتبة على كلٍ منها.

٣-١-١-٣ مراحل العمليات الطباعية:

٣-١-١-٣-١ التحضير الأولي: ويتم تطبيق هذه المرحلة عبر عمليات:

أ- الغلي أو القصر.

ب- التثبيت والتصميغ: وتتم بلف القماش على شكل أسطوانة (لف رولو على الرام) مع تصميغ الحواشي منعاً للفا على سجادة آلة الطباعة أثناء مرحلة الطباعة.

وبالتالي فإن أهم الأخطاء الممكن حصولها عن هذه المرحلة:

١. الطباعة على وصلات خياطة رؤوس الأثواب.

٢. التثبيت غير الكافي.

٣. تبقيع المعجونة على سجادة الطباعة بسبب التثبيت غير الكافي أو غير النظامي.

٣-١-٢-٢ تحضير معجونة الطباعة: ويرتبط نجاح هذه المرحلة بملاحظة:

١. انتقاء نوعية الأصبغة الأنسب.

٢. وزن الصباغ.

٣. طريقة تحضير محلول الصباغ.

٤. طريقة مزج محلول الصباغ مع المثخن.

وبالتالي فإن أهم الأخطاء الممكن حصولها في هذه المرحلة:

١. تشكل تكتلات صباغية.

٢. تشكل الرغوة.

٣. تغيير مواصفات المعجونة بالخرن.

٣-١-٣-٣ الطباعة: وتتم عملية الطباعة وفق طرائق أساسية أربع:

١. الطباعة بالأسطوانة Roller printing.

٢. الطباعة بالشاشة الدوارة Rotary screen printing.

٣. الطباعة بالشاشة الحريرية Screen printing.

٤. الطباعة بقاذف الحبر " بالتقطيط " Ink jet printing.

وبالتالي فإن أهم الأخطاء الممكن حصولها عن هذه المرحلة:

١. سوء تسوية طباعية: تسحيب أو انزياح الألوان عن بعضها البعض، تموج اللون، تراجع معدلات صفاء

الطباعة بظهور بعض البثور الصباغية.

٢. أخطاء في تصميم أو تنفيذ القوالب.

٣. التبقيع على الأرضيات البيضاء.

٣-١-٤-٤ التجفيف: وتتم بوحدة من التقنيات الأربعة التالية:

١. المجفف الأسطواني Cylinder dryer.

٢. المجفف بالهواء الساخن Hot flue dryer.

٣. المشد ذو الدبابيس " الرام " Pin tenter.

٤. المجفف الهوائي القصير Short loop dryer.

وبالتالي فإن أهم الأخطاء الممكن حصولها عن هذه المرحلة:

١. سوء التسوية " التلطيش " بسبب سوء توزيع الهواء بحسب دارة هواء المجفف.

٢. تشقق معجونة الطباعة بسبب المعدلات العالية للتسخين.

٣-١-٥- الترطيب: تتم برذ طبقة من النشارة الرطبة على معجونة الطباعة حماية لها من التغيرات المفاجئة بدرجات الحرارة أو الرطوبة... وبالتالي فإننا نضمن عبرها عملية تثبيت متجانسة من جهة، ومنع تشقق المعجونة أو تبقيعها من جهة أخرى.

٣-١-٦- التثبيت: ويتم تطبيقها عبر إحدى التقنيات الأربعة التالية:

١. التخمير الجاف Dry baking.

٢. التبخير تحت الضغط الجوي العادي (Steaming (Atmosphere steaming).

٣. التبخير بدرجات الحرارة العالية (HTS: (High Temperature Steaming).

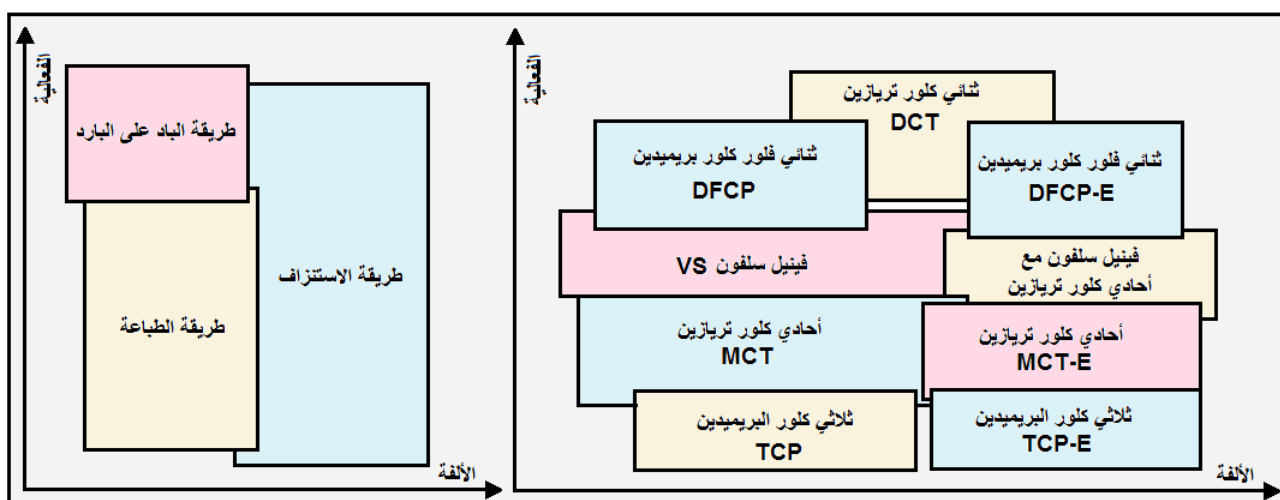
٤. التبخير بدرجات الضغط العالي (HPS: (High Pressure Steaming).

٣-١-٧- حمامات الشطف: تتم عمليات الشطف والغسيل بحمامات الصابون أو الغوازل الخاصة أولاً، ومن ثم حمامات الغسيل الإرجاعي عند اللزوم. ويمكننا تطبيق هذه الحمامات بعددٍ من أنماط الآلات والتجهيزات مثل: الغوازل المفتوحة، الونش، الجيكر.

وبالتالي فإن أهم الأخطاء الممكن حصولها في هذه المرحلة: التخلص غير الكامل من بقايا معجونة الطباعة أو الأصبغة تبعاً لنوعية المواد المساعدة المستخدمة وتراكيزها وزمن المعالجة ودرجات الحرارة الموائمة لكل مرحلة.

٣-١-٨- التجفيف والتثبيت النهائي: وتجري لضبط المواصفات النهائية المطلوبة للمنتوجات المطبوعة: كالوزن النوعي " المتراج "، والتطرية أو التقسية أو التعبئة... لذا فإنها غالباً ما تتم على الرام.

٣-٢- الفوارق بين فعاليات وألفة الأصبغة الفعالة بيانياً: يبين الشكل (٢١٣) هذه الفوارق:



الشكل (٢١٣)

٣-٣- الطباعة بالطريقة المباشرة أو طريقة المرحلة الواحدة (1 Phase printing (Direct printing):

تتوزع تقنيات الطباعة المباشرة بين خمسة أنماطٍ رئيسة، أربعة منها بالتبخير، وخامسة بالتخمير:

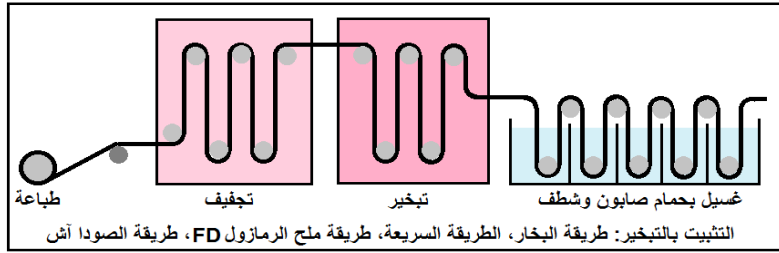
٣-٣-١- طرائق التثبيت بالتبخير:

- طريقة التبخير أو طريقة بيكر بونات الصوديوم Steaming process: وتتميز ببساطة تطبيقها وثبات معجونتها وسهولة تناولها.

- طريقة التبخير السريعة Short time steaming process: وتتميز بغزارة إنتاجها وفعاليتها العالية، كما أنها تناسب مجموعات أصبغة مختلفة مثل: أصبغة الأحواض، الأصبغة الفعالة....

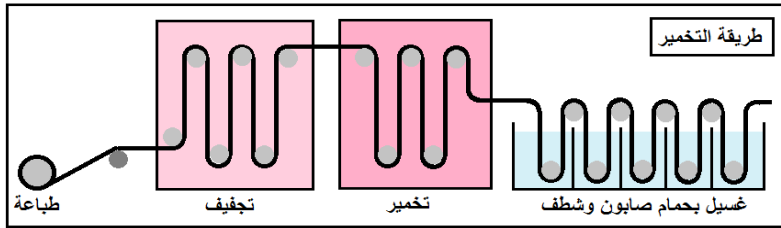
- طريقة ملح الرمazol Short time steaming process: وتتميز بالثبات العالي لمعجونتها، وثبات المنتج المطبوعة المجففة غير المثبتة تجاه الأبخرة أو الغازات الحمضية.

- طريقة التبخير بوجود الصودا أش:



الشكل (٢١٤)

- طريقة التخمير "التثبيت الحراري": تستبدل هنا وحدة التثبيت بالحرارة العالية بوحدة تخمير بدرجة الحرارة الملائمة للصبغ المستخدم كما في الشكل (٢١٥):



الشكل (٢١٥)

تركيب معجونة الطباعة لطريقة المرحلة الواحدة: نستعرض في الجدول (١٨٥) تركيب معجونة الطباعة لطريقة المرحلة الواحدة:

الجدول (١٨٥)

تركيب معجونة الطباعة لطريقة المرحلة الواحدة		
المادة	معجونة الأصبغة	المعجونة الممددة
صباغ فعال	ما يلزم	لا يضاف
يوربا (بولة)	١٠٠-٥٠ غ	٥٠ غ
ماء ساخن	٣٠٠ غ	٣٠٠ غ
مثخن	٥٠٠-٤٠٠ غ	٥٠٠ غ
مثبط إرجاع (مانع أكسدة)	١٠ غ	
العامل القلوي* الممدد	ما يلزم	
ماء ساخن أو مثخن	ما يلزم	
المجموع	١٠٠٠ غ	
يختلف العامل القلوي باختلاف الطريقة المعتمدة		

ونستدل كما هو واضح وباستقراء تركيب المعجونة على ارتباط كمات كل من: القلوي، الماء، المثخن بكمية ونوعية وتركيز الصباغ المستخدم.

أما عن ارتباط العوامل القلوية بمختلف طرائق الطباعة فننتبينها بالجدول (١٨٦):

الجدول (١٨٦)

الطريقة	القلوي المعتمد		طريقة التثبيت	شروط التثبيت	
	نوع القلوي	الكمية: غرام		درجة الحرارة	الزمن
طريقة بيكربونات الصوديوم	بيكربونات الصوديوم Na-Bi- Carbonate	٢٥-١٠	تبخير	١٠٠-١٠٣ م	٢-٥ دقيقة
طريقة الزمن القصير Short time process	بيكربونات الصوديوم صودا أش	٢٥-١٠ ١٠	تبخير	١٠٣-١٠٥ م	٣٠-٩٠ ثانية
طريقة ملح الرمازول Remazol salt FD	ملح الرمازول FD	١٢٠-٥٠	تبخير	١٠٠ م	٨-١٠ دقائق
طريقة الصودا أش	صودا أش	١٠	تبخير	١٠٠ م	١٠-١٢ دقائق
طريقة التخمير Termo-fix process	بيكربونات الصوديوم	٢٥-١٠	تخمير	١٠٣-١٤٠ م	٤-٥ دقائق
				١٨٠-١٩٠ م	٦٠-١٢٠ ثانية
ملاحظة هامة جداً: قد تنخفض درجة الحرارة أحيانا بسبب معدلات الدخول العالية للقماش المطبوع البارد أو لمساوي صنع للمبخر ... ما يسبب تكاثف البخار عندما يكون بدرجة حرارة (١٠٢ م)، وبالتالي يبدأ عملية تعرق تتسبب بأخطاء عمل واضحة للعيان، ما يوجب علينا ضبط درجة حرارة البخار ونظام تدوير البخار في المبخر وكميات القماش الداخلة ودرجات حرارتها... منعاً لأي مشكلة تعرق.					

٣-٤- طريقة الطباعة على مرحلتين **2 Phase printing**: تتميز هذه الطريقة بتطبيقها على مرحلتين:

١. مرحلة طباعة المعجونة الخالية من العامل القلوي متبوعة بالتجفيف.
 ٢. مرحلة المعالجة بالعامل القلوي.
- تركيب معجونة الطباعة لطريقة المرحلتين: ونستعرض في الجدول (١٨٧) هذه التركيبة، وتتميز هذه الطريقة بتطبيقها على مرحلتين:

١. مرحلة طباعة المعجونة الخالية من العامل القلوي متبوعة بالتجفيف.
٢. مرحلة المعالجة بالعامل القلوي.

الجدول (١٨٧)

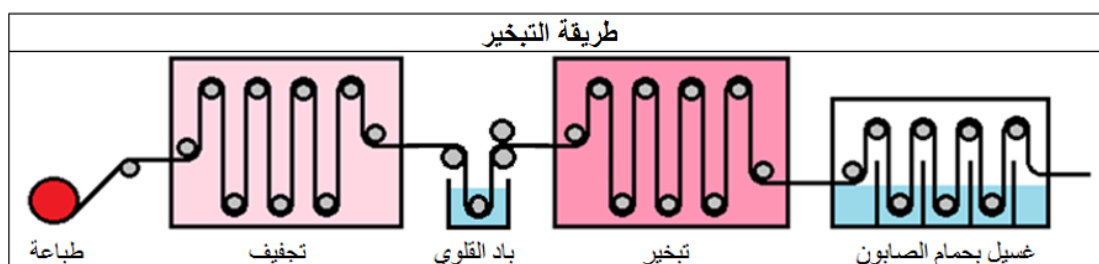
تركيب معجونة الطباعة لطريقة المرحلتين		
الصباغ	معجونة الأصبغة	المعجونة الممددة
صباغ فعال	ما يلزم	لا يضاف
يوربا " بولة "	١٠٠-٥٠ غ	٥٠ غ
ماء ساخن	٣٠٠ غ	٣٠٠ غ
مثنخ طبيعي	٥٠٠-٤٠٠ غ	٥٠٠ غ
مثبط إرجاع مانع للأكسدة	١٠-١٥ غ	
حمض الخل	١٠ غ	
ماء ساخن أو مثنخ	ما يلزم	
المجموع	١٠٠٠ غ	

الجدول (١٨٨): تركيب معجونة الطباعة بالمتنخات الطبيعية

العامل المثنخ		ألجينات الصوديوم: المثنخ أو الصمغ الأكثر انتشاراً.	
مواد أخرى: مركبات سيللوزية معدلة، نشاء معدل، مشتقات صمغية، متنخات مستحلبة			
تركيب المعجونة			
معجونة ألجينات الصوديوم		المعجونة نصف المستحلبة	
ماء	٩٥٠ غ	ماء	٢٠٠ غ
ألجينات الصوديوم	٤٠ غ	مثنخ طبيعي	٤٥٠ غ
عامل تحلية مثل	١٠ غ	عامل استحلاب <i>DMR</i>	١٠ غ
أملاح فوسفات الصوديوم		ترينتين معدني	٣٤٠ غ
المجموع = ١٠٠٠ غرام			
نضيف مسحوق ألجينات الصوديوم شيئاً فشيئاً للمحلول المائي لعامل التحلية، ونتركه للتخمير ليلة كاملة بدرجة حرارة الغرفة.			
نضيف عامل الاستحلاب والماء للمثنخ الطبيعي مع التحريك، نتبعها بإضافة الترينتين المعدني " الوايت سبريت: كاز أو نفظ " شيئاً فشيئاً مع التحريك السريع لضمان أعلى درجة تجانس ممكنة.			

٣-٤-١- طرائق الطباعة:

١. طريقة التبخير **2 Phase steaming process**: وتتميز بغمر المنتوجات المطبوعة بالباد أو الحوض القلوي بعد عملية التجفيف لنتبعها بالتنبيت بالغسيل كما في الشكل (٢١٦) والجدول (١٨٩):

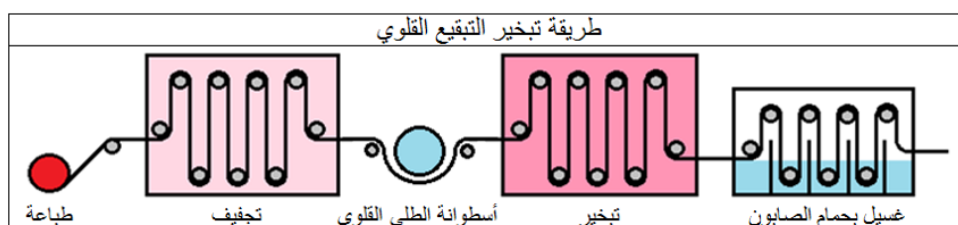


الشكل (٢١٦)

الجدول (١٨٩): طريقة التبخير على مرحلتين

طريقة التبخير 2 Phase steaming process				
مراحل العمل				
طباعة	تجفيف	حوض الكيماويات	تبخير	معالجة نهائية
تركيب حوض الكيماويات القلوي				
	هيدروكسيد الصوديوم (٣٦ بوميه)	٤٠-٢٥ مل		
	صودا أش	١٥٠ غ		
	كربونات الصوديوم	٥٠ غ		
	ملح الطعام	١٠٠ غ		
	هيدروسلفيت الصوديوم المركز	١ غ		
	ماء	الإتمام حتى (١٠٠٠) مل		
	درجة حرارة الحوض	دون (٣٠ م°)		
	الحمولة	% ١٠٠-٨٠		
	درجة حرارة وزمن التبخير	١٠٣ / ١٥-٢٠ ثانية		

- طريقة التثبيت بالطلي القلوي Alkali blotch steaming process: وتتم بإجراء عملية طلي لمحلول العامل القلوي من الوجه المطبوع فقط دون الوجه الآخر، لتتبعها عمليات التثبيت فالغسيل كما في الشكل (٢٠٥) والجدول (٢١٧):

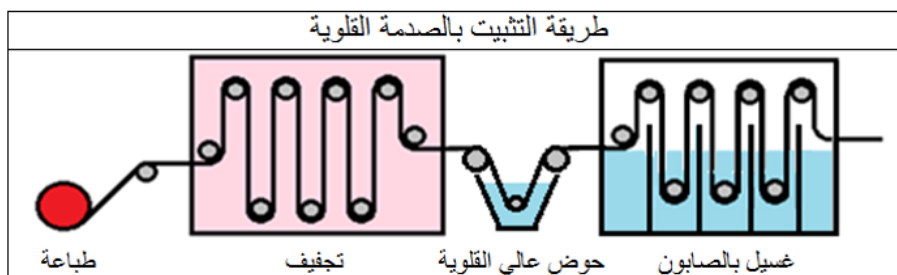


الشكل (٢١٧)

الجدول (١٩٠): طريقة تثبيت الطلي القلوي Alkali blotch steaming process

مراحل العمل				
طباعة	تجفيف	طلي القلوي	تبخير	معالجة نهائية
تركيب حوض الطلي القلوي: حوض التثبيت بسيليكات الصوديوم المعدلة RC				
	صمغ مثخن عالي المقاومة للقلويات	٣٥ غ		
	هيدروكسيد الصوديوم (٣٦ بوميه)	٧٠ مل		
	كربونات البوتاسيوم	٥٠ غ		
	ملح الطعام	٢٠٠ غ		
	ماء	٤٥٠ غ		
	الإتمام بالماء أو المثخن	حتى ١٠٠٠ مل		
من المثخّنات الصمغية المقاومة للقلوي: صمغ تراغكانت Tragacanth gum، الصمغ الإنكليزي				
الطلي القلوي: يتم تطبيقها بأسطوانات الباد على الوجه المطبوع عند درجة حرارة (١٠٠-١٣٠ م°) لمدة (٢٥-٤٥) ثانية				

- طريقة التثبيت بالصدمة القلوية Alkali shock fixing process: وتتم بمعالجة المنتجات المطبوعة بحوض قلوي عالي التركيز وبدرجات حرارة مناسبة ليصار إلى حمامات الغسيل مباشرة ودون الحاجة لمبخر تثبيت كما يبين الشكل (٢١٨) والجدول (١٩١):

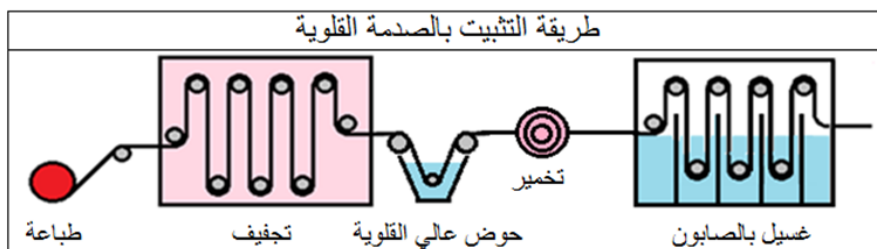


الشكل (٢١٨)

الجدول (١٩١): طريقة التثبيت بالصدمة القلوية Alkali shock fixing process

مراحل العمل					
معالجة نهائية		حوض الصدمة القلوية		تجفيف	طباعة
تركيب حوض الصدمة القلوية					
المثبت RC العياري بدون تمديد أو التراكيب الكيماوية الثلاثة التالية					
الوصفة (٣)		الوصفة (٢)		الوصفة (١)	
٥٠ غ	ملح	٢٠٠ غ	ملح	١٠٠ غ	ملح
٥٠ مل	هيدروكسيد الصوديوم (٣٨) بومييه	٨٠-٦٠ مل	هيدروكسيد الصوديوم (٣٨) بومييه	٧٠-٥٠ مل	هيدروكسيد الصوديوم (٣٨) بومييه
٥٠ غ	كربونات البوتاسيوم	٥٠ غ	كربونات البوتاسيوم	٥٠ مل	كربونات البوتاسيوم
٢٥٠ غ	صودا آش	٢٠ غ	سيليكات الصوديوم	١٠ غ	سيليكات الصوديوم
				١٥٠ غ	صودا آش
الإكمال بالماء حتى (١٠٠٠) مل					
شروط الصدمة القلوية: ٩٠-٩٥ م° لمدة ١٠-١٥ ثانية					

طريقة التثبيت على البارد Cold fix process: وتعتمد هذه الطريقة على معالجة المطبوعات بحوض تثبيت قلوي يحوي سيليكات صوديوم معدلة يرمز لها بـ RC، وبالتالي فإنها غالباً ما تسمى بطريقة Fixer RC process وعلى البارد ليصار إلى تدوير أسطوانة المنتجات " تخمير الرولو" لمدة تزيد أو تنقص بحسب شروط العمل والتراكيز ونوع الأصبغة المستخدمة كما يبين الشكل (٢١٩) والجدول (١٩٢):



الشكل (٢١٩)

الجدول (١٩٢): طريقة التثبيت على البارد Cold fix process

مراحل العمل			
معالجة نهائية	تخمير	تثبيت على باد RC	تجفيف
تركيب حوض التثبيت بسيليكات الصوديوم المعدلة RC			
سيليكات صوديوم معدلة RC مركزة " دون تمديد "			الكيماويات
درجة حرارة الغرفة (٣٠-٤٠ م°)			شروط عمل الباد
١٠٠%			الحمولة
درجة حرارة الغرفة (٢٠-٣٠ م°) لمدة لا تقل عن (٤) ساعات "ليلة كاملة أو تزيد "			شروط التخمير
بشرط عزله بغطاء محكم يمنع عنه الهواء والغازات			

٣-٤-٢- ميزات طرائق الطباعة بطريقة المرحلتين:

١. ثبات أعلى للمعجونة لعدم احتوائها العامل القلوي.
٢. ثبات أعلى للبضائع المطبوعة المجففة غير المثبتة من طريقة المرحلة الواحدة.
٣. إمكانية تطبيقها على أنواع بضائع مختلفة: قطن، حرير... بإجراءات عملية أفضل وبثباتيات متميزة.
٤. إمكانية تطبيق تقنيات تثبيت مختلفة.
٥. احتمالات أخطاء عمل أقل عند العمل بطريقة الباد.
٦. مردود لوني ممتاز مع سطوع لوني جذاب.
٧. إمكانية المزاججة بينها وبين طرائق أخرى.

٣-٤-٣- المقارنة بين إجراءات التثبيت لطريقة الطباعة على مرحلتين: يبين الجدول (١٩٣) مقارنةً بين إجراءات التثبيت لطريقة التثبيت على مرحلتين:

الجدول (١٩٣)

المقارنة بين إجراءات التثبيت لطريقة الطباعة على مرحلتين				
الطريقة	التبخير	الطلي القلوي	الصدمة القلوية	التثبيت على البارد
تجهيزات التثبيت	يزداد الإنتاج بتوفر مبخر سريع	يزداد الإنتاج بتوفر مبخر سريع	لا تحتاج لمبخر بل لغاسل مفتوح	لا تحتاج تجهيزات خاصة اقتصادية لعدم احتياجها طاقة
سطوع اللون	ساطع	ساطع	ساطع	ساطع والمردود اللوني عالي
ثبات معجونة الطباعة والأقمشة المطبوعة المجففة	جيد	جيد	جيد	جيد
قابلية التطبيق على الأقمشة	شعيرات الحرير الطبيعي			
الكيمائيات	قلوي " كميات محددة "	مثبت RC ولا تحتاج لتحضير	مثبت RC تحتاج كيمائيات عادية	مثبت RC
تناسخ العمليات الطباعية		جيد	جيد	جيد
أخرى		بقع قليلة على أسطوانة المبخر	سهولة الحصول على اللون المطلوب	بقع أقل على الأرضيات البيضاء

٣-٤-٤- ملاحظات تقنية هامة حول العمل بطريقة الطباعة على مرحلتين:

١. يستخدم نمط ألجينات الصوديوم عالية اللزوجة بنظام الطباعة الأسطواني، في حين تستخدم المنخفضة اللزوجة أو المثخن المستحلب لنظام الطباعة بالشاشة الحريرية.
 ٢. يزيد المردود اللوني في حال العمل بالمثخن المستحلب عنه في حال استخدام مثخن الألجينات، وبخاصة في حال طباعة الحرير أو طباعة الألياف المثبتة.
 ٣. يناسب المثخن المستحلب ولسرعة جفافه نظام العمل بالطباعة الآلية للشاشة الحريرية، وبخاصة مع الرسوم أو التصاميم الدقيقة.
 ٤. يبدأ الصباغ المتوضع على سطح البضائع المطبوعة بالانحلال في كيمائيات الباد القلوي عند تراجع محتواه من المواد الصلبة " انخفاض تركيزه " ما يؤدي لنشوء أخطاء عمل بسبب هذا النزف.
 ٥. تتميز معجونة الطباعة على مرحلتين بثبات عالٍ لعدم احتوائها على العامل القلوي، ويزيد من عمرها إضافة كميات بسيطة من حمض الخل.
 ٦. يضاف لمحلول الباد الكيماوي كميات بسيطة من هيدرو سلفيت الصوديوم لمنع التبقع على الأرضيات البيضاء، وعلينا المحافظة على تركيزه بإضافة كميات جديدة من حين لآخر بسبب تخربه بمرور الزمن.
- ٣-٥- المعالجات النهائية: الشطف، الغسيل، حمامات الصابون: وتهدف مجموعة هذه العمليات لإزالة الأصبغة الفعالة غير المثبتة كما في الجدول (١٩٤)، ومن المهم التنويه هنا إلى أن إزالة الأصبغة من نمط فينيل سلفون VS أسهل من إزالة أصبغة أحادي كلور التريازين MCT.

الجدول (١٩٤): مراحل المعالجات النهائية: الغسيل والشطف

حالة المثبت RC		غاسل مفتوح: الطريقة المستمرة	
المعالجة	الحوض	المعالجة	الحوض
شطف بارد بنظام التدفق المعاكس: ٤٠-٥٠ م	١	شطف بارد بنظام التدفق المعاكس	١
شطف بارد مع تعديل: ٢ مل/ل حمض خل ٦٠% / ٤٠ م	٢	تعديل بإضافة ٢ مل/ل حمض خل ٦٠% / ٤٠ م	٢
مع ٢ غ/ل عامل تحلية كبولي فوسفات الصوديوم عند ٤٠-٥٠ م	٣	شطف ساخن: ٨٠-٩٠ م	٣
شطف بارد بنظام التدفق	٤	أحواض غسيل مع ١-٢ غ/ل مع مزيج	٦-٤
شطف ساخن: ٩٠-٩٥ م	٥	منظفات أيونية سالبة مع لا أيونية	
حمامات غلي مع ١-٢ غ/ل مزيج منظفات أيونية ولا أيونية	٦-٧	شطف عند ٥٠ م	٧
شطف بارد بنظام التدفق المعاكس	٨	شطف بارد بنظام التدفق المعاكس	٨

ملاحظة: يعتمد نظام التدفق المعاكس على تسيير البضاعة بعكس اتجاه تسيير الماء

- ٣-٦- المعالجات النهائية على آلة الونش: من الملاحظ ضعف فعالية عموم هذه الآلات، لذا فإن المعالجات تتم هنا وفق المخطط:

شطف ← شطف تعديل مع ٢ مل/ل حمض خل ٦٠% بحرارة ٤٠ م ← شطف ساخن عند ٨٠-٩٠ م ← حمام غلي مع ٢-١ غ/ل منظف أنيوني مع لا أيوني ← شطف ساخن بحرارة ٥٠ م ← شطف بارد بنظام التدفق المعاكس

الجدول (١٩٥): مراحل الإنهاء على الجيكر

المعالجة النهائية على الجيكر	
عدد الدورات	المعالجة
٢	شطف بارد
١	تعديل بإضافة ١ غ/ل حمض خل ٦٠% بحرارة ٥٠ م
٢	شطف ساخن بحرارة ٩٠-٩٥ م
٤	حمام غلي مع ٢-١ غ/ل مزيج منظف شاردني سالب ولا شاردني
٤	حمام معالجة صابوني جديد
٢	حمام ساخن بحرارة ٥٠ م
٢	شطف

٨-٣- ملاحظات هامة لمرحلة المعالجات النهائية:

- ١- من المهم تجنب إضافة قلوي أثناء تطبيق حمامات الغلي تجنباً لتراجع قوة اللون.
- ٢- يستحسن في حال استخدام المثبت RC إزالة سيليكات الصوديوم بعامل قلوي أولاً، وتجنب إضافة مادة حمضية في حال عدم إزالتها كونها تشكل مركبات غير حلولة بالماء في هذه الحالة.

٩-٣- ملاحظات مختارة حول الأصبغة:

- ١- ثبات المعجونة اللون بطريقة المرحلة الواحدة.
 - ٢- ترتبط درجة المردود اللوني بطريقة التثبيت.
 - ٣- ترتبط درجة المردود اللوني بدرجة الحرارة والزمن.
 - ٤- يؤدي اعتماد لون الأزرق التركز للتلقيح على الأرضية البيضاء.
- للفائدة: مثبت الإرجاع أو مانع الأكسدة:** مؤكسد ضعيف يحمي الأصبغة الفعالة من أي عملية إرجاع أثناء عمليات التبخير أو التثبيت الحراري مثل: سلفونات الصوديوم لميتا نثرو البنزن $O_2N-C_6H_4-SO_3Na$

البحث الرابع

التقنيات الأساسية لطباعة البوليمر بالأصبغة المبعثرة

١- مراحل التحضير للطباعة:

١. تصميم الرسوم.
٢. تنفيذ أداة الطباعة: القالب الأسطواني المحفور "الرول" أو الشاشة الأسطوانية المصنوعة من خلائط النيكل، أو الشاشة الحريرية المسطحة "الشاشة"، أو اللوح الطباعي "الكليشة".
٣. تحضير الخامة للطباعة: إزالة مواد التنشئة والغسيل، ضبط الوزن، التثبيت الحراري، تثبيت البضاعة على طاولة الطباعة أو ضبط مطاط التثبيت الحراري.
٤. تحضير معجونة الطباعة.

٢- مراحل الطباعة: يبين الجدول (١٩٦) مختلف مراحل الطباعة:

طباعة ← تجفيف ← ترطيب ← شطف ← غسيل إرجاعي ← تجفيف ← إنهاء

الجدول (١٩٦)

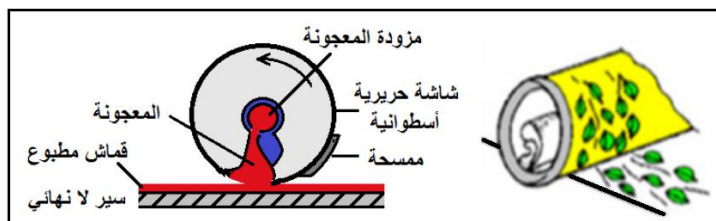
المرحلة	العملية	المشاكل والعيوب المرافقة
التحضير الأولي	غسيل القماش ومعاينته، اللف على الأسطوانات، تثبيت المطاط الحراري لطاولة الطباعة	شد الحواشي أو تكسير القماش، تثبيت غير كافي " قماش رخو"، التبقيع على مطاط السجادة
تحضير معجونة الطباعة	اختيار الصباغ ووزنه وبعثرته، إضافة المواد المساعدة، إضافة ومزج المثخن	بقع أو تنقيط صباغ، رغوة، تغير خواص المعجونة بمرور الزمن
طرائق الطباعة	الطباعة بالقالب الأسطواني المحفور (الرول)، لوح الطباعة، الشاشة الحريرية، قاذف الحبر، الورق الحراري	ضعف تسوية طباعية، علامات عيوب خياطة الرؤوس، عيوب تنفيذ الطباعة (عدم تطابق الألوان مثلاً)، استنزاف المعجونة
التجفيف	المجفف الأسطواني، بالهواء الحار، على الرام	التبقيع على الأرضيات البيضاء، تساقط أو تكسر المعجونة
الترطيب	إضافة نشارة الخشب الرطبة	انتظام وتجانس عملية التثبيت، منع تكسر معجونة الطباعة أو ظهور التلطيخ.
التثبيت	التحميص والتخلص من الرطوبة بالتبخير بدرجات الحرارة العالية HTS أو التبخير تحت الضغط العالي HPE	بقع أو تنقيط صباغ، تغير اللون، التبقيع على الأرضيات البيضاء بسبب تصعد الصباغ.
الغسيل	الشطف وحمامات الغسيل بالغواسل على آلة الونش	التبقيع على الأرضيات البيضاء بسبب عدم التخلص الكامل من المعجونة.
التجفيف والإنهاء	استخدام تجهيزات وآلات الإنهاء	أخطاء في عمليات الإنهاء

١٣- ٣- آلات وطرائق الطباعة: يبين الجدول (١٩٧) مختلف آلات وطرائق الطباعة:

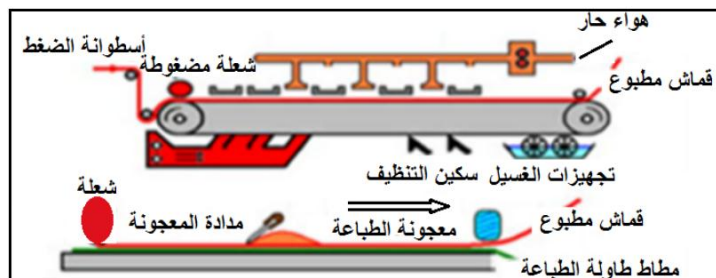
الجدول (١٩٧)

آلات وطرائق الطباعة					
نوع الطباعة	القالب المحفور	الشاشة الأسطوانية المحفورة	اللوح الطباعي	الورق الحراري	قاذف الحبر
الإنتاجية	كبيرة	كبيرة	قليلة	كبيرة	قليلة
فنيات التصميم	غير دقيقة (خشنة)	متوسطة	متوسطة	دقيقة	دقيقة جداً
القابلية لتصميم الأزياء (قياس وحدة الطباعة)	صغيرة	وسط	وسط / كبيرة	كبيرة	كبيرة
الكميات اللازم طباعتها	غير مرنة	قليلة المرنة	مرنة	مرنة / غير مرنة	أكثر مرونة
بيئة العمل	سيئة	متوسطة	متوسطة	جيدة	جيدة
تلبية الزبون	بسيطة	متوسطة	متوسطة	متوسطة	سريعة
المستوى التقني	معتمدة صناعياً				
تعليقات أخرى	طريقة قديمة	طريقة رائجة وشعبية		غير اقتصادية	قليلة التطبيق

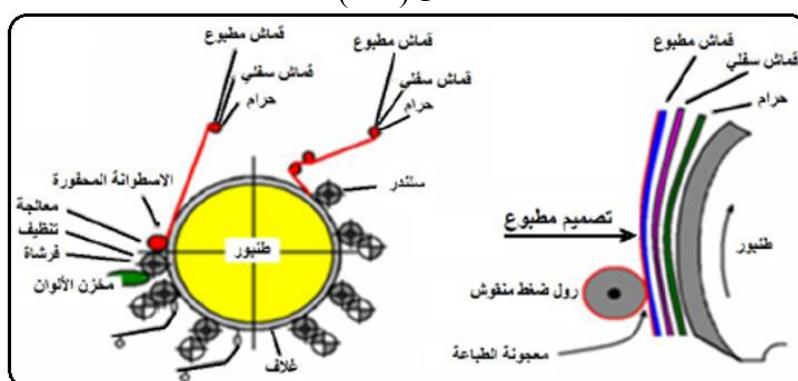
ونرى في الأشكال (٢٢٠ و ٢٢١ و ٢٢٢) مبدأ عمل الشاشات المسطحة والدوارة:



الشكل (٢٢٠)



الشكل (٢٢١)



الشكل (٢٢٢): الطباعة بالشاشة الأسطوانية المحفورة (الرولو)

١٣-٤- تركيب معجونة الطباعة: يتم تحضير المعجونة عادة من الصباغ الذي يشترط فيه الثبات تجاه الحرارة الجافة اللازمة لعملية التثبيت عند العمل بطريقة المبخر، أو الحرارة الرطبة عند العمل بتقنية المبخر النجمي، ويضاف لها المثخن منعا لرحلان الصباغ وتراجع دقة عملية الطباعة، وحمض غير طيار كحمض الطرطر أو حمض الليمون، ومانع إرجاع كي لا تتأثر الأصبغة بشروط العمليات الحرارية اللاحقة، وعوامل التسوية أو البعثرة لضمان عدم تجمع الأصبغة على بعضها البعض، ومانع الرغوة لأن الرغوة تسيء لعملية الطباعة والتصاق المعجونة بالنسيج المراد طباعته، والكارير للضرورة بحسب تقنية التثبيت اللاحقة، ويبين الجدول (١٩٨) نموذجاً لتركيب معجونة مناسبة:

الجدول (١٩٨)

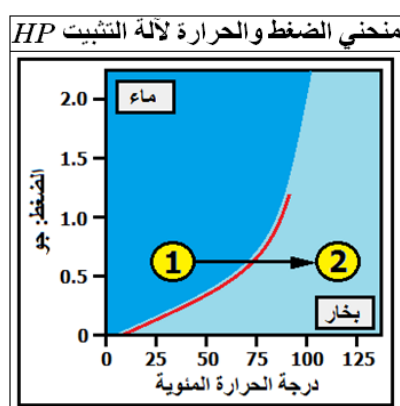
تركيب معجونة الطباعة			المكون
التثبيت بالتبخير تحت الضغط العالي HPE	التثبيت بالتبخير بدرجات الحرارة العالية HTS	ما يلزم	صباغ مبعثر (ديسبرس)
ما يلزم	ما يلزم	٣٠٠-٢٠٠ غ	ماء دافئ: (٤٠-٥٠ م)
٣٠٠-٢٠٠ غ	٦٠٠-٥٠٠ غ	٦٠٠-٥٠٠ غ	مثخن
٣-١ غ	٣-١ غ	٣-١ غ	حمض الطرطر
١-٠ غ	١-٠ غ	١-٠ غ	مانع إرجاع
٥-٠ غ	٥-٠ غ	٥-٠ غ	عوامل تسوية وموانع رغوة
٣٠-٠ غ	/	/	كارير
١٠٠٠ غ	١٠٠٠ غ	١٠٠٠ غ	الإجمالي
<i>Locust Bean + CMC, Locust Bean + Na-Alginate or Locust Bean + CMC + Na-Alginate</i>			أمثلة عن المثخنات
تثبيت	تحفيف	طباعة	معجونة الطباعة

١٣-٥- مرحلة التثبيت: تلي عملية الطباعة كما يبين الجدول (١٩٩) مرحلة التثبيت بقصد انتشار الجزيئات الصباغية من سطح الألياف النسيجية باتجاه العمق، ويلعب المثخن دوره هنا في منعه من تطاير الصباغ بالاتجاه المعاكس، أي من سطح النسيج باتجاه الهواء المحيط، وقد تجري هذه المرحلة بإحدى التقنيتين: إما تحت الضغط العالي HPE أو تحت درجات الحرارة العالية HTS:

الجدول (١٩٩)

مرحلة التثبيت			
ملاحظات	الزمن	درجة الحرارة	الطريقة
المجفف الأسطواني، الرام، مجفف الهواء الساخن	١٢٠-٦٠ ثانية	٢١٠-٢٠٠ م°	التحميص
لبعض الأصبغة	٧-٣ دقيقة	١٦٠ م°	التثبيت بالتبخير بدرجات الحرارة العالية HTS
لعموم أنواع الأقمشة المحاكاة المضخمة	٧-٥ دقيقة	١٧٠ م°	
للألوان الغامقة	٥-٣ دقيقة	١٨٠ م°	
المبخر النجمي، كوخ التبخير (مبخر كوتاج)، مبخر ماستر، مبخر KS	٣٠ دقيقة	١٣٠ م°	التثبيت بالتبخير تحت الضغط العالي HPE

ونرى في الشكل (٢٢٣) المخطط الحراري لتوازن الماء مع البخار عند التثبيت الحراري:

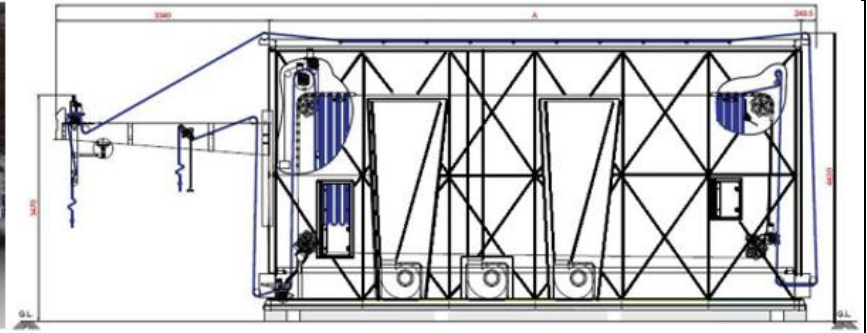


الشكل (٢٢٣)

١٣-٦- نماذج آلات التثبيت: نستعرض في الجدول (٢٠٠) والشكل (٢٢٤) بعضاً من تجهيزات التثبيت:

الشكل (٢٠٠)

نماذج آلات التثبيت					
ارتفاع الحلقة متر	السرعة متر/دقيقة	سعة القماش متر	العرض الفعلي متر	الشركة الصانعة	العلامة التجارية
٣,٠-٢,٥: الأعظمي	١٥-١٣	-٤٠٠-٢٠٠ ٦٠٠	٣,٤-١,٨	Storks	Storks: Universal Loop Steamer
/	١٢٥-٣٠	٤٠٠-٢٠٠	٣,٤-١,٨	Olchikine Industry	Olchikine Storks Universal Loop Steamer
٣,٠-٢,٥: الأعظمي	١٢٥-٣٠	١٤٠ م/غرفة	/	Artos	Universal Loop Ager
٢,٧: الأعظمي	٢٥-٨	١٥٠ م/غرفة	٢,٨	Nakao Iron Works	NT type Continuous Loop Steamer
٣,٠: الأعظمي	١٠٠-٦٠	-٤٠٠-٢٠٠ ٨٠٠	٨٠-٧٠-٦٠ انش	Showa machinery	KI Loop Steamer
٢,٧-١,٣٥	٧٠-٣٥	/	/	Japan Artos	Universal Loop Ager I type



Universal Loop Steamer



Continuous Loop Steamer



Universal Loop Ager

الشكل (٢٢٤): بعض تجهيزات التثبيت

١٣-٧- شروط عملية التثبيت: تتباين شروط عملية التثبيت الحرارية من تقنية لأخرى كما يبين الجدول (٢٠١)، وتمتلك كل تقنية مواصفات خاصة بها تتناسب مع طبيعة الأصبغة أو النسيج المطبوع، إذ يتسبب التثبيت بالتحميص مثلاً بتسعد كمية لا بأس بها من الأصبغة، ما يعني ضرورة تطبيق العملية الطباعية بأصبغة من الأصبغة الكبيرة الحجم، في حين أن أقل كمية تسعد نجدها بتقنية التثبيت بالبخار المشبع، ويتوسط بين هذا وذلك التثبيت بالبخار الساخن جداً.

الجدول (٢٠١)

شروط عملية التثبيت				
التثبيت تحت الضغط العالي HPE		التثبيت بالتبخير بالحرارة العالية HTS		طريقة التثبيت
مستمر	وجبات Batch-wise	مستمر	مستمر	الإنتاجية
متوسطة	قليلة	كبيرة	كبيرة	قابلية التطبيق على الأقمشة المحاكاة
مناسب		قابل للتطبيق	متوسط	أنواع أوساط نقل الحرارة
بخار مشبع		بخار ساخن جداً	بدون رطوبة	الشروط
١٣٠ م/٣٠ دقيقة		١٧٠ م/٧-٥ دقائق	٢٠٠-٢١٠ م/٧-٥ دقائق	ضرورة إحكام الإغلاق
ضروري		لا يحتاج	لا يحتاج	المعالجة
جيدة		متوسطة	غير جيدة	تراجع خواص المثخن
جيدة		متوسطة	سيئة	المردود اللوني
عالي		متوسط	منخفض	وضوح الطباعة
فاتم		قوي	قوي - حاد	اختراق المعجونة للخلف
كبير		متوسط	قليل	نسبة أخطاء العمل
مرتفعة		قليلة	متوسط	الطباعة
الغسيل النهائي	الغسيل الإرجاعي	الغسيل الأولي	التثبيت	التجفيف

١٣-٨- عمليات الشطف والغسيل: تهدف عمليات الشطف والغسيل للتخلص من كل المواد الداخلة في تركيب معجونة الطباعة، في الوقت الذي نجد أنه من الضروري جداً ألا يرافق عمليات الشطف تلون وتلوث الأرضيات البيضاء أو الفاتحة اللون، لذا فإن أول ما نفكر فيه هو انتقاء الكيماويات التي تضمن لنا هذه النتائج، سواء أكانت مواد قصر بالأكسدة أو الإرجاع، وبحيث لا تؤثر سلباً على أنيقة وجودة الطباعة ذاتها، ونستعرض في الجدول (٢٠٢) مختلف هذه العمليات:

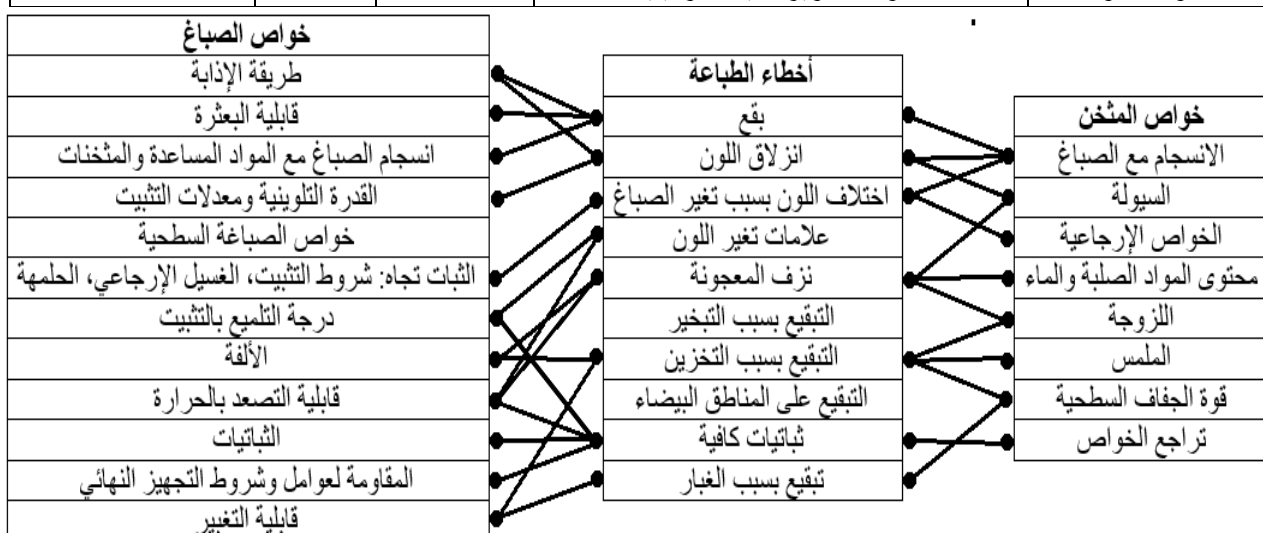
الجدول (٢٠٢)

عمليات الغسيل والشطف	
الغسيل الأولي	حمام بغوازل منخفضة التركيز، ويستحسن الشطف بماء جار
الغسيل الدافئ	يتم بحرارة (٥٠ م) لتجنب التبقيع على الأرضيات البيضاء
الغسيل الإرجاعي	٢-١ غ/ل هيدروكسيد الصوديوم + ٢-١ غ/ل هيدروسلفيت الصوديوم + ٢-١ غ/ل غوازل لا أيونية ٧٠-٨٠ م/٢٠ دقيقة
الغسيل النهائي	حمام شطف ساخن يتبعه حمام بارد
اختيار	الهدف: الطريقة، الآلات، المواد، الاستخدام، التصميم
الصبغ المثخن الكارير المواد المساعدة شروط المعالجة المثخن	البند الواجب بحثه: تقنية التثبيت المثلي، زمن وحرارة التثبيت المثلي، انسجام الكيماويات وثبات معجونة الطباعة الأخيرة، أثر العمليات المختارة على الثباتات وعلى البيئة.
	ميزات الطباعة: قوة اللون واتجاهه، خواص الطباعة (تسوية، دقة، تبقيع، انزياح، علامات، هجرة)، خواص التصميم (حاد، قوة اللون على الوجه، الاختراق للخلف)، التبقيع على الأرضيات البيضاء (النزف، تراجع خواص المثخن).
	المؤثرات على عمليات الطباعة: تأثير لكر الشاشة، تأثير المواد اللاصقة، تأثير الدقة (الحدودية)، تراجع خواص المثخن.

١٣-٩- المثلخات: تتباين خواص المثلخات جداً عن بعضها البعض، ولكل تقنية تثبيت نجد مثخناً أمثل نسبياً، وكثيراً ما تجري عملية مزج بين أنواع مثلخات عدة وصولاً لشروط طباعة أفضل كما يبين الجدول (٢٠٣) والشكل (٢٢٥):

الجدول (٢٠٣)

الخواص	المواصفات	نشاء معدل	سيليلوز	ألجينات الصوديوم
القدرة التلوينية	طباعة الغواقي، اللون السطحي، اللمعان	●	○	×
الاختراق	كثافة البضاعة	○	○	●
قوة الطباعة السطحية	التناثر، البقع، علامات الاحتكاك	○	●	●
التغيير أو النقل	عدم تسوية	●	○	△
السيولة	عدم تسوية	○	○	●
خواص الطباعة	الضغط	●	●	△
تراجع التخزين	الغسيل النهائي	○	●	●
مقاومة الكيماويات	حمض، قلويات، أملاح معدنية	○	△	△
مقاومة التمديد	تغير اللزوجة	○	○	●
مقاومة المواد	صوف، حرير، ألياف تركيبية	●	○	△

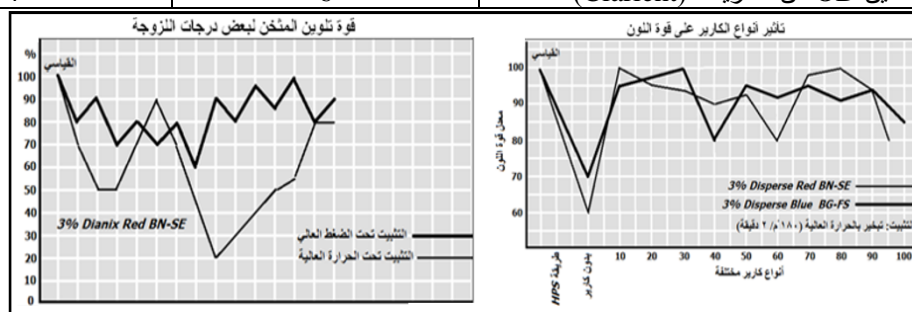


الشكل (٢٢٥)

١٣-١٠- تأثير الكارير على الثباتية تجاه النور: يبين الجدول (٢٠٤)، والشكل (٢٢٦) تأثير بعض أصناف الكارير على معدلات التثبيت:

الجدول (٢٠٤)

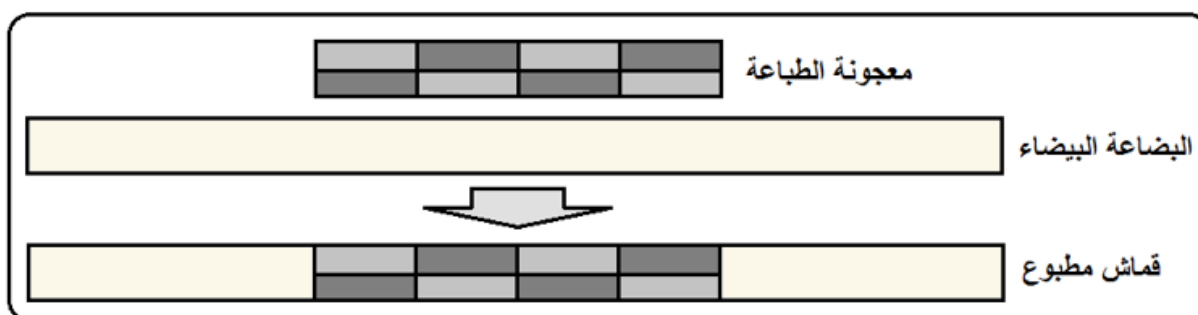
تأثير الكارير على الثباتية على النور		
الكارير	٣% ديسبرس أحمر BN-SE	١٠% ديسبرس أسود HG-FS
التثبيت تحت الضغط العالي HPE: ١٣٠ م/ ٣٠ دقيقة	6	5
بدون كارير	6	5
يوربا	6	4-5
كارير ديلائين OD من كلارينت (Clariant)	6	4



الشكل (٢٢٦)

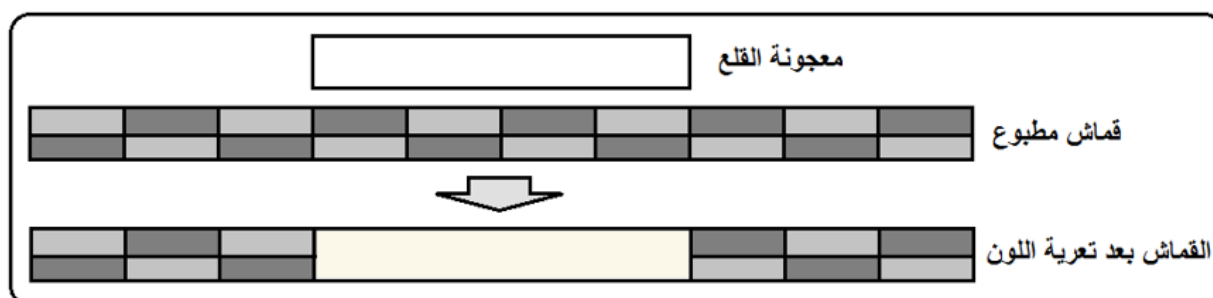
١٣-١١- نماذج لتقنيات الطباعة:

الطباعة المباشرة: تتم عملية الطباعة في هذه التقنية بتطبيق أداة الطباعة سواءً أكانت شاشة حريرية أم أسطوانة محفورة على القماش مباشرة، ولتعرض بعدها لعمليات التجفيف والتثبيت الحراري، لتصير جاهزةً لعمليات الشطف والغسيل والتجهيز النهائي كما في الشكل (٢٢٧):



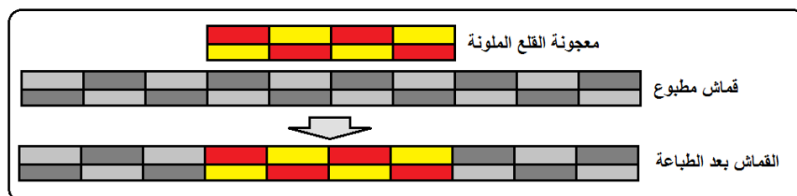
الشكل (٢٢٧): الطباعة المباشرة

طباعة القلع: يتم تطبيق هذه التقنية عادة بتطبيق معدونة قلع يمكنها تعرية لون الصباغ، لتترك مكانها فراغاً يعيد البضاعة مكانها للونها الخام كما في الشكل (٢٢٨)، ويشترط لتطبيقها أن يكون القماش مصبوغاً بأصبغة ديسبرس قابلة للقلع، وهو ما نجده موضحاً في الكتالوجات الخاصة بأصبغة الديسبرس المبعثرة:



الشكل (٢٢٨)

طباعة القلع الملونة: يتم تطبيق هذه التقنية عادة بتطبيق معدونة قلع يمكنها تعرية لون الصباغ كما في الشكل (٢٢٩)، ممزوجة مع أصبغها مقاومة للقلع، لتترك مكانها فراغاً مطبوعاً بالأصبغة الجديدة، ويشترط لتطبيقها أن يكون القماش مصبوغاً بأصبغة ديسبرس قابلة للقلع:



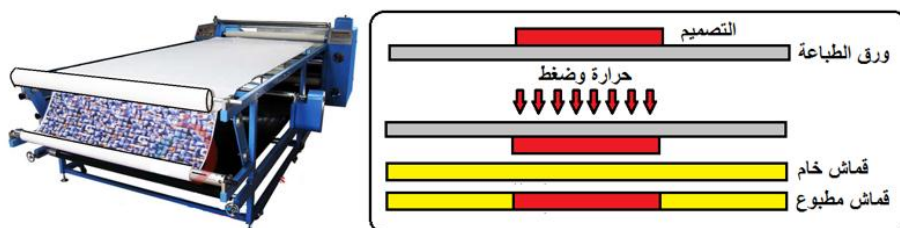
الشكل (٢٢٩)

تقنية قاذف الحبر: تقوم هذه التقنية كما في الشكل (٢٣٠) على مبدأ قاذف خاص بالأحبار بذات التقنية التي تعمل بها طابعات الحاسوب، لذا فإن من أهم مميزاتها إمكانية تنفيذها بدءاً من قطعة واحدة أو أكثر:



الشكل (٢٣٠)

طريقة الورق الحراري: تقوم هذه التقنية كما نرى في الشكل (٢٣١) على تحميل مجموعة أصبغة بتصميم معين على ورق نقال، ومن ثم تطبيق هذا الورق على البضاعة المراد طباعتها، ليصار لرفع الحرارة على الورق ليتصعد الصباغ من الورق باتجاه البضاعة، تتبعها بتعريض البضاعة لمعالجة حرارية معينة لتثبيت الصباغ على البضاعة:



الشكل (٢٣١)

١٢-١٣ - عمليات القلع والمقاومة: يبين الجدول (٢٠٥) تقييم بعض تقنيات عمليات القلع والمقاومة:

الجدول (٢٠٥)

التقييم	البياض وقلع الأرضية	العمليات	
صغيرة	جيدة	الطباعة بأصبغة قابلة للقلع ← تجفيف ← الطباعة بمعدونة القلع ← التثبيت بـ HTS	صباغة الأرضية
واسعة	ممتازة	الطباعة بأصبغة قابلة للقلع على الباد ← تجفيف ← الطباعة بمعدونة القلع ← التثبيت بـ HTS	طريقة الباد
صغيرة		الطباعة بمعدونة ملونة ← تجفيف ← الطباعة بمعدونة القلع ← التثبيت بـ HTS	الطباعة أولاً
واسعة		الطباعة بأصبغة قابلة للقلع على الباد ← تجفيف ← الطباعة بمعدونة القلع الملونة ← التثبيت بـ HTS	

١٣-١٣ - المقارنة بين طرائق الطباعة: يبين الجدول (٢٠٦) أهم خواص بعض طرائق الطباعة:

الجدول (٢٠٦)

الخواص	المباشرة	بالقلع والمقاومة	بالورق	بقاذف الحبر
تعقيد الشكل	أشكال بسيطة	أشكال معقدة	أشكال ناعمة	أشكال حساسة
المستوى التقني	بسيطة	معقدة	بسيطة	أشكال حساسة
معدلات الفشل	صغيرة	كبيرة	صغيرة	صغيرة
المشاكل المعوقة	اختيار الأصبغة والكيماويات		توفر الورق المناسب	تطور الآلات
انتشارها على القطن	●/●	○/○	△-x	△/△-x
انتشارها على البوليستر	●/●	○/○	○/○	△/△-x
انتشارها على البوليستر/قطن	●/●	△/△	x/x	x/x

١٣-١٤- المقارنة بين طريقتي القلع والمقاومة لطباعة البولبيستر: يبين الجدول (٢٠٧) بعض نقاط المقارنة بين طريقتي القلع والمقاومة في طباعة البولبيستر:

الجدول (٢٠٧)

عامل القلع	كلور القصديري	طريقة القلوي	الشلات	الفحم الفعال
بياض القلع والأرضية المقاومة	●	●	●	○
دقة الشكل	△	△	○	●
سلامة صالات العمل	△	●	●	●
تآكل الآلات	×	○	○	○
التلوث	×	○	△	○
الوفر	△	●	○	○
ضبط الألوان	●	○	△	×
نمط أصبغة القلع	أزو	تتفكك بالقلوي	شيلاتية	جميعها
نمط فعالية الألوان	غير قابلة للإرجاع	ثابتة بالقلوي	لا شيلاتية	لا شيء
الانتشار	●	△	×	△

١٣-١٥- المقارنة بين طرائق الطباعة على البولبيستر: يبين الجدول (٢٠٨) مقارنة بين طرائق الطباعة على البولبيستر:

الجدول (٢٠٨)

طباعة	المباشرة	القلع	المقاومة	القلع مع المقاومة
تنوع التصاميم	منخفض	كبير	كبير	كبير
العمليات	سهلة	صعبة	متوسطة	متوسطة
كاف الإنتاج	منخفضة	عالية	متوسطة	متوسطة
سرعة الإنتاج	عالية	منخفضة	متوسطة	متوسطة
حدوث الأخطاء	منخفضة	عالية	متوسطة	عالية
المستوى التقني	متوسطة	عالية	عالية	عالية

المراقبة المخبرية لعمليات الطباعة

المقدمة: تتم مراقبة حسن أداء العمل في أقسام المطبعة عبر المراحل الثلاث: قبل العمل وأثناءه وانتهائه، إذ نتأكد بدايةً من سلامة لف القماش وعرضه وعدم وجود تكسير أو تجعيد أو ميول بعد التأكد من سلامة المواد الأولية اللازمة، وندقق أثناء تنفيذ عملية الطباعة من تطابق اتجاه ودرجة عمق الألوان وعدم انزياحها عن بعضها البعض، وعدم وجود أي تشرب جانبي للتصميم يسيء للحدودية المطلوبة في التصاميم الدقيقة خاصةً، وأخيراً نختبر الجودة من حيث الثباتيات على الاحتكاك والغسيل والنور و... إضافة لدرجة التبقيع على الأرضيات البيضاء.

أولاً : المراقبة قبل العمل: يتوجب ضبط أسباب العمل التالية:

- 1- اختبار فعالية ونقاوة المثخنات مثل الألبينات والنشاء والصمغ.
- 2- اختبار القوة الإرجاعية لهيدروسلفيت الصوديوم أو الرونغليت عند درجة حرارة العمل اللازمة.
- 3- اختبار محاليل المثخنات ومعاجين الطباعة المحضرة مسبقاً ودرجة لزوجتها وتجانسها.
- 4- تفتيش شاشات الطباعة والتأكد من خلوها من عيوب التصميم والحفر والخدوش.
- 5- مطابقة أرقام الرسم فيما بين التصميم على الورق " الكالك " والشاشات الموافقة.
- 6- تفتيش القاشطة والتأكد من سلامتها من الخدوش ونظافتها من بقايا عمليات الطباعة السابقة.
- 7- تفتيش حصيرة الطباعة والتأكد من سلامتها ونظافتها وتناغم حركتها مع فراشي الغسيل والقشط ومعايرتها.
- 8- التأكد من مطابقة ألوان المعاجين للألوان المطلوبة.
- 9- تفتيش الحملات والمحاور والحساسات الكهربائية في خطوط الطباعة الآلية.
- 10- اختبار اللاصق على الحصيرة والتأكد من قدرته على تثبيت القماش.
- 11- تطبيق عملية طباعة تجريبية للتحقق من سلامة شروط العمل مجتمعةً.

ثانياً: المراقبة أثناء العمل:

- 1- مراقبة الحواشي عند بدء العمل للتأكد من مطابقتها للمساحة المخصصة لها على الحصيرة.
- 2- تلافي حدوث أي عملية تكسير أو تجعد أثناء مرور القماش على الحصيرة.
- 3- مراقبة ومعايرة دخول القماش وضبط عمليات الشد والميزان والتمركز لمنع لف الحواشي.
- 4- التأكد من سلامة أداء آلة الطباعة وملحقاتها التكميلية.
- 5- إيقاف الآلة عند ظهور أي علامة ملونة مخالفة أو غير مطبوعة والتحري عن السبب.
- 6- التأكد من عدم تجمع أي نوع من الأوساخ تحت الحملات أو المحاور بعد بدء العمل.
- 7- التأكد عند العمل بطريقة الطباعة بالإزالة من لزوجة المعجونة وسرعة جفافها.
- 8- المراقبة المستمرة للشاشات لإيقاف الآلة عند تعرض أي منها لأي ضرر جراء العمل.
- 9- ضبط درجة حرارة التجفيف مع البيغمانات عند 110-160 م° وحرارة التثبيت عند 180-220 م°.
- 10- تجنب أي تكاثف للبخار أثناء التجفيف أو التثبيت منعاً لتقاطر الماء على المطبوعات وتشويهها بما لا يمكننا إصلاحه.

11- اعتماد مبخار سريعة يمكنها الوصول لدرجة حرارة 140 م° خلال 60 ثانية للأنواع الحساسة التي تتطلب هكذا شروط.

- 12- مراقبة جدوى عمليات الغسيل وإعادتها في حال ظهور أي تبقيع على الأرضيات البيضاء.
- 13- تطبيق عمليات التهوية المناسبة التالية لعمليات التجفيف أو التثبيت وخاصة مع أصبغة الأحواض.
- 14- تجويد خياطة رؤوس الأثواب متانةً وتوازياً.
- 15- التأكد من درجات حرارة وضغوط ورطوبة المبخار المناسبة لكل صنف أثناء التثبيت.
- 16- تفتيش عينات من القماش المبخر وتدقيق التجانس اللوني بين الحاشيتين مع الوسط وعلى كامل البضاعة.

- ١٧- التأكد من نظافة أحواض المعجونة.
- ١٨- مراقبة القماش عند خروجه من عمليات التجفيف أو الغسيل وتدارك أي خلل.
- ثالثاً: المراقبة بعد التشغيل:**
- ١- مقارنة اللون الناتج بعد عمليات التثبيت مع عمق واتجاه اللون المطلوب.
 - ٢- تطبيق اختبارات الثباتية.
 - ٣- مقارنة درجات بياض الأرضيات قبل وبعد عمليات الغسيل النظامية باستخدام تجهيزات خاصة معتمدة.

الملاحظات العملية وأخطاء عمليات الطباعة

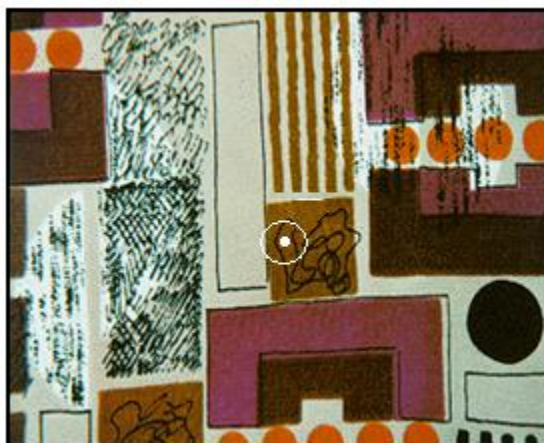
١- أخطاء الطباعة الناتجة عن خطأ في القماش:

١-١- البرم غير النظامي للخيط: يؤدي البرم الزائد لخبوط الحدف أو السداء لتراجع قدرة معجونة الطباعة على النفوذ في القماش، ويظهر هذا الخطأ كخدوش في القماش كما تشير إليه الأسهم في الشكل (٢٣٢):



الشكل (٢٣٢)

١-٢- عقدة في القماش: لا تمتص عقدة الخيط معجونة الطباعة فتظهر في القماش المطبوع على شكل نقطة غير مطبوعة كما تشير الدائرة في الشكل (٢٣٣) والذي تظهر فيه النقطة بيضاء بحسب اللون الأصلي الأبيض للقماش.



الشكل (٢٣٣)

٢- أخطاء الطباعة الناتجة عن عمل أجهزة منطقة دخول القماش :

١-٢- فرشاة التنظيف: يؤدي توقف فرشاة التنظيف عن العمل في منطقة الدخول لالتصاق الخيوط والزرغب على القماش بعد الطباعة على شكل خطوط يمكن أن تنفك بعد التجفيف فيظهر مكانها خط بلون القماش الأصلي كما يظهر في الشكل (٢٣٤):



الشكل (٢٣٤)

٢-٢- جهازا التفتيح والشد في منطقة دخول القماش: يؤثر شد القماش في منطقة الدخول على جودة الطباعة لدوره الأساسي في استواء سطح القماش ومنع التجعد، ولا يمكن لجهاز التفتيح أن يؤدي عمله بدون شد القماش لعدم استجابته للتفتيح في هذه الحالة، فيتجمع القماش من أحد طرفيه من قبل أحد جهازي التفتيح على رولو الجهاز، وبالتالي لا يكون شده كاملاً في منطقة الدخول كما يظهر في الشكل (٢٣٥) الذي يشير السهم الأبيض فيه إلى مكان الطي الذي بقي أبيض لمرور الشاشة عليه وهو مطوي فيبقى دون طباعة:

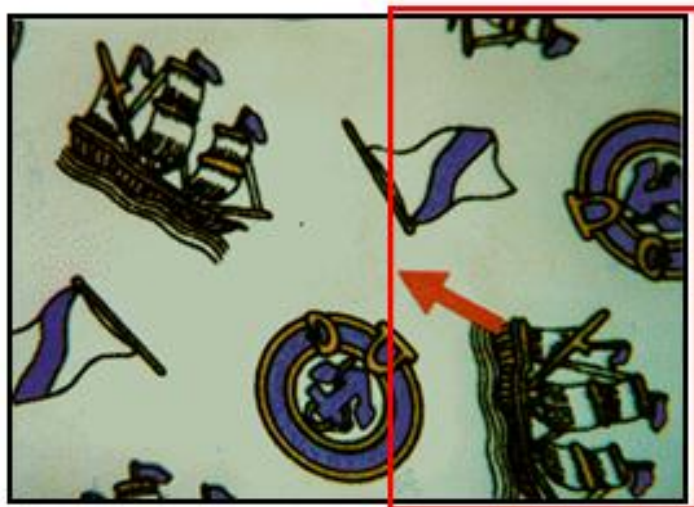


الشكل (٢٣٥)

٣-٢- جهاز التفتيح والمركزة: يؤدي عدم عمل جهاز المركزة (التفتيح) بشكله الصحيح لدخول القماش إلى سير الطباعة بصورة مائلة مسبباً ميول التصميم، وغالباً ما يحدث مثل هذا الخطأ عند عدم ربط ثوبين عند المدخل بصورة نظامية وبالتالي عدم تطابق طرفيهما ما يسبب انزياحاً كبيراً يؤدي لميول الرسم، ويلعب جهاز المركزة دوره في ضبط عملية الدخول المائل وتصحيحها.

٤-٢- جهاز تنظيم التوقيت بين المدخل والسير: يؤدي اختلاف شد القماش في منطقة الطباعة لاختلاف درجة امتصاص المعجونة، لذا فإنه من الضروري جداً مساواة سرعة تلقيم القماش الداخل مع سرعة السير لضبط انتظام وتسوية درجة عمق اللون على كامل سطح القماش المطبوع.

٥-٢- أخطاء الطباعة الناجمة عن وحدة غسيل سير الطباعة والمعجونة: يصعب عند طباعة القماش السميك اختراق المعجونة إلى وجه القماش الخلفي ما يبقيه خاماً، فصير بوجهين: مطبوع وخام، أما في حال طباعة القماش الرقيق فتصل المعجونة إلى الوجه الآخر فيظهر مطبوعاً على الوجهين، ولكن يتسخ في هذه الحالة السير بالمعجونة ما يؤدي للتأثير سلباً على صفاء اللون بعد إكمال السير دورته ووصول المكان المتسخ تحت الشاشات من جديد فيختلط مع اللون المعطى من الشاشات ما يحدث تغيراً في اللون كما يشير السهم في الشكل (٢٣٦):



الشكل (٢٣٦)

وعندما يكون القماش أقل عرضاً من الشاشة وتركت ثقوب الشاشة مفتوحة دون إغلاقها بشريط لاصق منعاً لانسياب المعجونة على السير، تُهدّر المعجونة ويتسخ السير ما يؤدي لاتساخ الشاشات الأخرى فتختلط المعجونة مع بعضها البعض مسببةً تراجع صفاء اللون، علاوةً عن انتقال المعجونة إلى السطح الخارجي للشاشة لتصل إلى أطراف القماش ما يؤدي لطبع أطراف القماش بالمعجونة المناسبة على السير وهذا ما يحدث غالباً كما في الإطار من الشكل (٢٣٥).

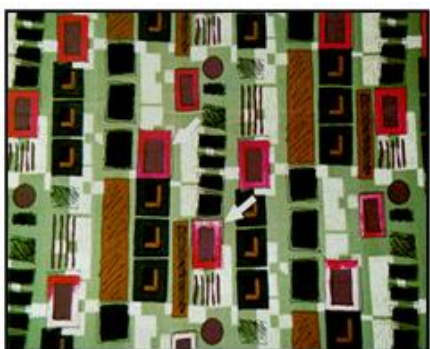
كما يؤدي اتساخ سطح الشاشة بشوائب أو أوساخ أو زغب لعلامات عدم طباعة على القماش بسبب انسداد فتحاته، ولا يمكننا إصلاح الأمر إلا بمسح وتنظيف السطح من كل العوالق. ويؤدي اختلاف ارتفاع الكارد على عرض القماش بين الطرفين أو اختلاف ضغط المسحة بين الطرفين لاختلاف كمية الضغط على المعجونة من الطرفين فيختلف عمق اللون بين الطرفين (المنطقة الغامقة من الضغط الأعلى) كما في الشكل (٢٣٧):



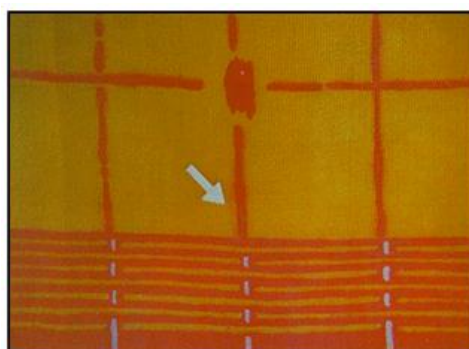
الشكل (٢٣٧)

كما يتوجب رفع الكادر من الطرفين عند طباعة القماش السميك منعاً لارتفاع معدلات الضغط وبالتالي لطمس ظاهر، في حين يتوجب خفض الكادر مع القماش الرقيق كي تصيب المعجونة كامل السطح المراد طباعته، ويؤدي رفع الراكل إلى الأعلى ودوران المعجونة مع الشاشة على محيطها وعدم مسح سطح الشاشة الداخلي للطمس أيضاً لامتلاء الثقوب بالمعجونة قبل وصولها إلى منطقة ضغط الراكل، في حين يؤدي تقريب الراكل لكسر الشاشة بسبب الاحتكاك.

٦-٢- الخطأ الناتج عن حساس مستوى المعجونة داخل الشاشة: لا يتمكن الحساس أحياناً بسبب قربته من السطح الداخلي للشاشة ومساحة التصميم الكبيرة من نقل الإشارة الهوائية بالحاجة العالية للمعجونة ما يؤدي لتأخر المضخة في أداء عملها على الشكل المطلوب لتظهر معنا بالنتيجة مساحات بيضاء كما يبين الشكل (٢٣٨). وهناك أسباب أخرى تؤدي للشكل (٢٣٩) مثل سير الطباعة غير المستوي أو الضغط غير المتساوي للمسحة على العرض:



الشكل (٢٣٩)

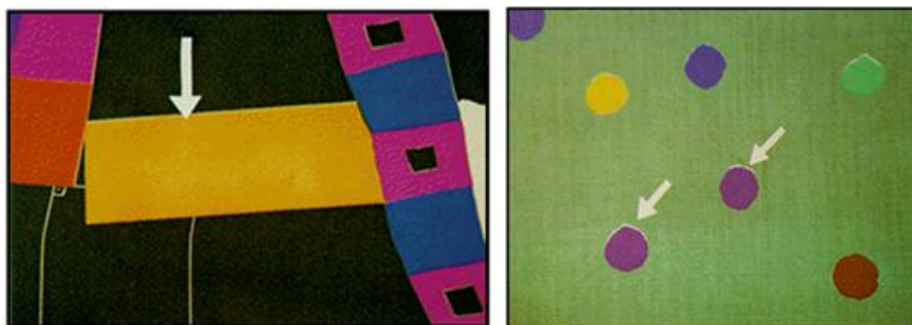


الشكل (٢٣٨)

٧-٢- السيلان: لطخات تقلل من وضوح وحدودية الرسم المطبوع بسبب انخفاض لزوجة المعجونة أو التراكيز العالية لبعض مكوناتها مثل الصباغ أو المواد الماصة للرطوبة، أو بطء سير الآلة أو توقفها برهة قصيرة مع امتلاء الشاشة بالمعجونة ...

كما تؤدي اللزوجة العالية للمعجونة لعدم انسيابها من فتحات الشاشة ما نحتاج معه لضغوط عالية ليظهر اللون بدرجة عمق منخفضة.

٢-٨- انزياح الكادر: ويسبب انزياح الرسم من الشاشة وتداخله مع رسوم أخرى كما يبين الإطار الأحمر في الشكل (٢٤٠)، أو قد يكون سبب هذا الانزياح عدم الالتصاق الجيد للقماش على السير أو لأخطاء في إعداد الرسم أو تصويره، كما قد نرى بضعاً على شكل نقاط صغيرة لوجود شوائب في الخيط كالنبس وبقايا البذور أو بسبب وجود شوائب في المعجونة لعدم تصفيتها أو مزجها جيداً عند تحضيرها ، ويشير السهم في الشكل (٢٤٠) إلى هذه اللطخات:



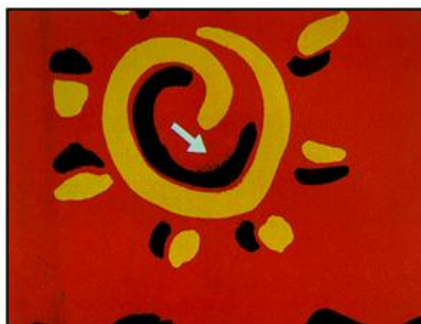
الشكل (٢٤٠)

٣- أخطاء الطباعة الناجمة عن الفرن: تنتسخ الشاشات الأسطوانية وحصيرة الطباعة ببقايا المعجونة غير الجافة بخروج القماش غير كامل الجفاف بسبب انخفاض حرارة المجفف ما يترك مجالاً لتبخّر عوامل الاستحلاب (الماء أو زيت الكاز)، وتظهر علامات الاتساخ على القماش اللاحق كما يبين الشكل (٢٤١) إذ اتسخت المنطقة الصفراء باللون البني:



(٢٤١)

كما يمكن أن ينتج هذا الخطأ بتلامس قماشتين غير جافتين أو قماش غير كامل الجفاف بأي من تجهيزات آلة الطباعة حيث يمر القماش اللاحق المطبوع أو المراد طباعته، وكذلك يسبب ارتفاع درجة حرارة الفرن أو الرام لاصفرار اللون الأبيض، كما ويؤدي عدم الشد الكافي للقماش على الرام لملامسته أرض الرام ما يسبب اتساخه أو احتراقه أيضاً " بشروط خاصة كأن يكون حاملاً لآثار من زيت الكاز " كما يبين الشكل (٢٤٢):



الشكل (٢٤٢)

ومن الضروري الانتباه لضرورة إيقاف المراوح عند إيقاف الرام أو الفرن لخفض درجة الحرارة تداركاً لاحتراق القماش داخله، أما في حال احتواء المعجونة على زيت الكاز فمن الضروري المحافظة على دوران هذه المراوح منعاً لتبخّر زيت الكاز وتحويل جو صالة العمل إلى جوٍ خانق، وهذا ما يميز العمل بالمعجونة المائية التي تعتبر صحيةً مقارنةً مع معجونة زيت الكاز، لذا فإن استخدام معجونة الكاز يقتصر على بعض أعمال الطباعة برغم سميته للثباتيات ومعدلات البريق الأعلى لها، أما طباعة الأغراض الصحية أو الغذائية فيستحسن طبعتها بالمعجونة المائية.

٤- أخطاء الطباعة الناجمة عن أمور متفرقة:

٤-١- علامات دبابيس أو لقاطات الرام: تظهر على القماش المطبوع كما في الشكل (٢٤٣):



الشكل (٢٤٣)

٤-٢- تقاطر البخار: يؤدي سقوط قطرة ماء أو أي سائل آخر على القماش قبل تجفيفه وتثبيتته لتشكيل لقطات تظهر على سطح القماش كما هو واضح في الشكل (٢٤٤):



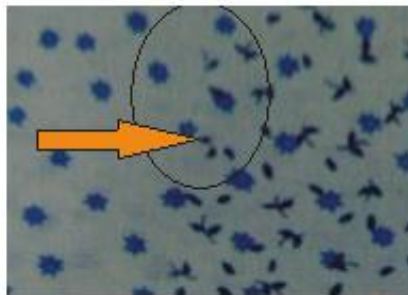
الشكل (٢٤٤)

ويشير السهمان في الشكل (٢٤٥) للطختين على شكل خطين متوازيين ناتجين عن حياكة طرفي ثوبين من القماش لوصلهما معا عند لف القماش على الرول في المدخل، لذا فإنه من الضروري اجتناب إطالة الرؤوس عند خياطة الأتواب منعاً لمثل هذه الظاهرة:



الشكل (٢٤٥)

٤-٣- توقف ضخ المعجونة: يسبب توقف ضخ المعجونة بسبب انتهائها أو توقف عمل الحساسات بسبب انسدادها لسببٍ أو لآخر لظهور بعض البقع الخام كما في الشكل (٢٤٦) لحالة توقف ضخ المعجونة:



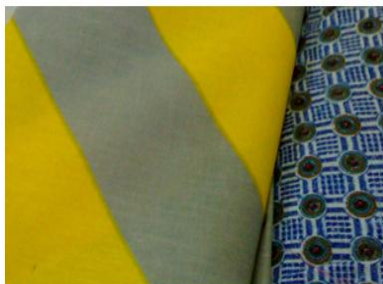
الشكل (٢٤٦)

أما الشكل (٢٤٧) فيبين العيب الناتج عن اختلاط المعجونة ببعضها برغم عدم غسل القالب ما تسبب بظهور الزهرة بلونين مختلفين:



الشكل (٢٤٧)

ويبين الشكل (٢٤٨) تراكب اللون عند تماس لونين بسبب أخطاء الرسم أو اختلال عيار أو مطابقة القوالب:



الشكل (٢٤٨)

ويبين الشكل (٢٤٩) حالة نقص لون ضمن الورقة:



الشكل (٢٤٩)

يؤدي وجود بعض الألياف النسيجية على سطح النسيج لمنع وصول المعجونة للأماكن التي تغطيها هذه البقايا كما هو واضح في الشكل (٢٥٠):



الشكل (٢٥٠)

يؤدي بقايا تكسير للقماش بعد تحضيره الأولي على الرام لعدم الشد الكافي لتشكل ثنيات لا تصل المعجونة إليها كما واضح في الشكل (٢٥١):



الشكل (٢٥١)

يؤدي الاختلاف بين مجموعة الألوان الصعبة التطبيق وبخاصة عندما تكون ألوان فاتحة لاختلافات ينعكس على كامل الرسم بشكل واضح أحياناً كما في الشكل (٢٥٢):



الشكل (٢٥٢)

ويؤدي أيضاً اختلاف لون حاشية القماش عن القماش ذاته بسبب فروق الضغط لعدم تناسب الألوان مع بعضها البعض كما هو واضح في الشكل (٢٥٣):



الشكل (٢٥٣)

الملحقات

المصطلحات العلمية بحسب ترتيب الأبجدية الانكليزية

Absorption band	عصبة امتصاص
Accelerate	يُسرع ، يُعجل
Accurate	دقيق ، مضبوط
Acid dyes	أصبغة حمضية
Action	فعل ، تأثير
Activity	فعالية
Adsorption	امتزاز
Adsorption isotherm	امتزاز متساوي الدرجة
Affinity	ألفة
After - treatment	معالجة متأخرة
Aggregation	تجمع أو تكتل
Agitation	تحريك أو الإثارة بالتحريك
Alicyclic	دهني حلقي
Alteration	تغيير
Alternative	بديل " أحد الأمرين المخير بينهما " ، خيارى
Amorphous	عديم الشكل " لا بلورى "
Amphoteric	مذبذب " حمضى أو قلوى بحسب طبيعة الوسط "
Amorphous	عديم الشكل أو لا بلورى
Amplifier	مكبر
Anion	أيون سالبة أو شرسبة
Anti - crease finishes	تجهيز ضد التجعد
Anti - felt finishes	تجهيز ضد التلبد
Appearance	هيئة ، مظهر خارجى
Apparatus	جهاز
Application	تطبيق
Approximation	تقدير تقريبي أو تقريب
Aqueous	مائي
Artificial	صنعي
Aromatic	عطري
Ash	رماد
Assesment	تقييم
Assistant	مساعد
Atactic	غير متمائل التركيب
Autoclave	مِخَم " صاد موصد "
Auxiliary	مساعد ، ملحق
Auxochrome	زمرة مساعدة لتعزيز اللون في الجزىء الصباغى
Available	مُتاح ، مُيسر
Back reaction	تفاعل عكسى
Base	أساس
Bath	حمام " حوض صباغة أو معالجة "
Baume degree	درجة بوميه
Binder	رابط " لاصق لحبيبات بيغمانات الطباعة مثلاً "
Bleaching	تبييض أو قصر
Bleeding	اختلاط الألوان عند الغسيل " الحلل "
Blend	يخلط أو يمزج
Balance	ميزان
Base	قاعدة، أساس

Block	كتلة
Block to	يطوق
Bluish : B.	يزرق : ميل اللون باتجاه الأزرق
Boiling point	درجة الغليان
Both	معاً ، على حدٍ سواء
Branched chain	سلسلة متفرعة
Brightness colors	ساطع أو زاه
Brine	محلول ملحي
Broken degumming liquor	حمام إزالة الصمغ
Buffer	موقفي
Buffer solution	محلول موقفي " حمض أو أساس ضعيفين مع ملح لهما "
Build up	تراكم الصباغ " عملية بناء اللون "
Carrier	حامل
Cation	أيون موجبة أو شارجية
Caustic : Caustic soda	كاوي: صودا كاوية
Chain	سلسلة
Chain reaction	تفاعل متسلسل
Characteristic	مُمَيِّز، ميزة ، خاصة
Chromogene	كروموجين
Chromophore	كروموفور: حامل اللون
Class : Classification	صف أو نوع: تصنيف
Cloth	قماش، نسيج، ملابس
Caoagulation	تخثر
Coefficient	مُعَامِل
Colloid	غروي أو غرواني
Colourless	عديم اللون
Combination	اتحاد، تركيب، توليف
Common salt	ملح الطعام
Comparison	مقارنة
Complementary colours	تكامل الألوان
Complex	مُعَقَّد
Compound : composition	مُرَكَّب: تركيب
Concentration	تركيز
Condition	شروط، ظروف
Cone	كون، لُقَافَة خيط
Configuration	تشكيل
Conformity	انسجام، توافق
Conjugation	ترافق
Constitution	بنية ، تكوين ، قوام
Contamination	تلوث
Content	محتوى
Continuous	مستمر
Continuous dyeing processes	طرائق الصباغة المستمرة
Cool	يبيرد
Copolymer	بوليمير مختلط " كثير حدود " أو متماتر مختلط
Corrosion	تآكل، نخر
Cortex	القشرة
Cotton linters	زغب القطن
Chroma	الإشباع

Cross – recovery	مقاومة التجدد
Cross – link	روابط عرضية
Crystallization	بلورة أو تبلور
Coupling	ازدواج أو تزاوج
Constant	ثابت
Crease	تكسير
Crease marks	خطوط أو علامات التكسير
Curve	منحني بياني
Cyclic	حلقي
Damage	تخرب
Darker : D.	يسود أو يغمق " أغمق "
Data	معطيات
Deaerating agent	عامل طارد للهواء
Decolonization	إزالة اللون
Decomposition : Decompose	تفكك: يتفكك، يتحلل
Decrease	ينقص
Deep	غامق أو داكن
Deformers agent	عامل مضاد للرغوة
Degreasing agent	مزيل زيوت أو شحوم
Degree	درجة، مدى
Demineralized water	ماء منزوع الأيونات المعدنية
Depolymerization	زوال البلمرة " زوال البلمرة "
Derivative	مشتق
Description	نوع، وصف
Desizing	إزالة النشاء
Desorption	عكس الامتزاز
Destructive	إتلاف
Detergent	منظف
Determine	يُحدد، يُقدر، يُعين
Developer : development	مُظهِر: تطهير
Developing bath	حمام التطهير
Diagram	رسم تخطيطي، شكل
Dielectric constant	ثابت العزل الكهربائي
Diffusion	انتشار
Dilution	تمديد، تخفيف
Dimerization	الازدواجية
Direct dyes	أصبغة مباشرة
Discontinuous	غير مستمر، متقطع
Dischargeability	قابلية القلع أو قابلية إزالة اللون
Dispersion	تبعثر أو تشتت
Dispersing agent	عامل مُبعثر أو مُشتت
Dissociation	انحلال، تفكك
Distillation	تقطير
Dry	جاف
Dull	باهت أو كامد
Dusting	غبار
Dyebath	حمام الصباغة
Dyehouse	مصبغة
Earth	أرضي، ترابي

Effect: Efficiency	مفعول، تأثير: فعالية، كفاية
Efflorescence : Effloresce	تزه: يتزه، يتفتت بفقد ماء التبلور
Effusion	تدفق
Elasticity	مرونة
Electrolysis	تحلل كهربائي
Electrolyte	كهرليت " الأملاح المتأينة في المحلول "
Elimination : Eliminate	إزالة، طرح: يزيل أو يتخلص من
Effect of metals	تأثير الأيونات المعدنية
Emulsion	استحلاب
Energy	طاقة
Energy level	مستوى الطاقة
Enhance	يُعزز، يُزين، يُجَمِّل
Equation	معادلة
Equipments	تجهيزات
Error	خطأ
Ester	استر
Esterification	استرة
Evaluation	تثمين، تقدير، تقييم
Evaporation	تبخير، تصعيد
Exact	دقيق، مضبوط
Exchange	تبادل
Exhaustion	استنفاد أو استهلاك
Experiment	يختبر، يجري تجربة
Extraction	استخلاص
Fabric	نسيج، قماش، مصنوعات
Facility	يسر، سهولة
Fastness	الثباتية
Fastness to perspiration	الثباتية للتعرق
Fatty	دسم
Fet , Fatty	تليد
Fermentation	تخمير
Fiber	ليف، شعيرة
Fiber glass	ليف زجاجي
Field	حقل
Fiament	شعيرات مستمرة
Fillers	مواد مالئة
Film	غشاء، طبقة رقيقة
Fine	ناعم، دقيق
Fire proofing	مضاد للحريق
Fire resistant finishes	التجهيز أو الإنهاء المقاوم للحريق
Fixation	تثبيت
Flake	قشر
Flame	لهب
Flame proof	تجهيز ضد اللهب
Flannelette	قماش قطني منفس
Flat	منبسط
Flocculent	صوفاني أو شبيه بالصوف، مزغب هلامي
Flow	انسياب، جريان
Fluidity	سيولة

Fluorescence	فلورية، ألق
Foam	رغوة أو زبد
Fold	طية، ثنية
Formation: Formula	تكوين: صيغة
Friction	احتكاك
Furnace	فرن
Gas	غاز
Gas fading	انبهات الألوان بالغاز
Good	جيد، سلع أو بضائع، حقيقي
Granular	حبيبي، محبب
Greenish : G.	يخضر، مخضر " مائل للخضرة "
Ground : Grind	مطحون: يطحن
Group	زمرة أو مجموعة
Handle	ملمس
Hanks	شلال
Hardness	قساوة، عسرة
Harsh	خشن
Heavy	ثقل
Heterocyclic	حلقي غير متجانس
Heterogenous process	عملية غير متجانسة
High	عالي
Homogeneous	متجانس
Hot pressing	الإجهاد أو الضغط بالحرارة " الكبس الحراري "
Hydration	إماهة
Hydrogenation	هدرجة
Hydrophilic	ماص أو شره للماء
Hydrophobic	كاره أو دافع للماء
Hygroscopic	ماص وحافظ للرطوبة " شره للماء "
Immature	خام، غير ناضج
Immersion	غمر
Impurity : Impure	شائبة: مشوب أو غير نقي
Immiscible	غير ممزوج
Indicator Device	جهاز بيان
Indigo	صباغ النيلة
Information	معلومات
Inhibitor	مثبط أو كابح
Initiator	مبادر
Insulation	عزل
In situ reaction	تفاعل بالمكان الأصلي
Intensity	الشدة
Interfaces	حدود الفصل بين سطحين: سطح تماس الطبقتين
Intermediate	متوسط
Inter molecular forces	قوى ما بين الجزيئات
Ionic links	الرباط الشاردي
Irregular	شاذ، غير منتظم
Isoelectric point	نقطة تساوي الكهربائية
Isomer	مماكب
I.U.P.A.C	الاتحاد الدولي للكيمياء البحتة والتطبيقية
Izotactic	متماثل التركيب

Jet	منفّث، نافورة " قاذف خاص لبعض آلات الصباغة "
Kind	نوع، صنف
Kinetic energy	طاقة حركية
Layer	طبقة
Leaching : Leach	غسل، تصويل: يستخلص بالغسل
Leuco compound	مركبات الليكو المُرَجعة " عديمة اللون "
Level – dyeing	صباغة عالية التسوية
Levelling agent	عامل تسوية
Liberation	تحرير
Light	ضوء، ساطع، خفيف
Light fading	انبهات اللون بالضوء
Light fastness	الثباتية تجاه الضوء
Light Source	مصدر ضوئي
Limitation	تعيين، تقييد
Linen	كتان
Linseed	بذر الكتان
Liquor ratio	نسبة الماء للقماش في حمام الصباغة
Low	منخفض
Lumen	لب
Luminance	الإضاءة
Lubricants	مزلاقات
Lustrous	التلميع بالصقل
Lyophylic	جذوب للسوائل
Lyophobic	دفع للسوائل
Manual	يدوي
Mark	رمز، علامة، إشارة، خط
Mature	ناضج، تام النمو
Medium shade	لون متوسط
Membrane	غشاء
Mercerization	تحرير أو مرسرة أو تلميع القطن
Metal	معدن
Microfibrils	ألياف مجهرية
Migration	هجرة
Mildew	فطور العفن
Milling	تلييد
Miscible	قابل للمزج
Modification	تعديل، تحوير، تغيير
Moisture	رطوبة
Molecularly dispersed acid dyes	الأصبغة الحمضية المعقدة الجزيئات
Monochromatic	لون وحيد طول الموجة
Monomer	وحيد حد أو مونومير " جزيء قابل للبلمره "
Mordant dyes	أصبغة مرسخة
Multiplication	تضاعف
Musty	عفن
Neutral	حيادية، معتدلة " لا حمضية ولا قلوية "، طبيعية
Node	عقدة
Non – swelling finishes	تجهيز أو إنهاء ضد الانتفاخ
Non – iron finishes	تجهيز أو إنهاء ضد الكي " للاستغناء عن عملية الكي "
Normality : Normal	عيارية " قيمة التركيز العيارية ": عادي، عياري

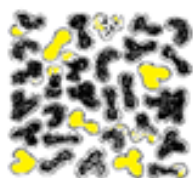
Odor : Odorless	رائحة: عديم الرائحة
Oil: Oily	زيت: زيتي القوام
Oligomers	سلسلة تآثرية " بوليميرية " غير مكتملة النمو
Opaque	غير شفاف
Operation	تشغيل، عملية
Optimum	أمتل، مثلى
Ore	خام
Orientation	توجيه
Oscillate	يتذبذب
Outstanding	معلق، بارز، رائع
Packing	تخزين أو ترزيم
Padding method	طريقة الباد " العصر بالأسطوانات "
Pale shade	ظل فاتح أو ألوان فاتحة
Paste	معجون، عجينة
Penetration	اختراق
Permanency	دوام أو استمرار
Perspiration	تعرق
pH: pH value	الأس أو الرقم الهيدروجيني
Photocell	خلية ضوئية
Pick-up	حمولة (النسبة حمولة النسيج من السائل بعد الفولارد %)
Pigment	خضاب، صباغ " مادة ملونة غير حلولة بالماء "
Plasticity	لدونة
Pollution	تلوث، تلويث
Polyacrylonitriles	بولي الاكريلونتريل
Polyamides	بولي الأميد
Polyesters	بولي الاستر
Polyfunctional groups	مجموعات بولية الفعالية
Polymer	كثير حدود أو متماثر " تماثل في التركيب "
Precipitate	راسب
Pretreatment	معالجة أو تحضير أولي
Prevent	يمنع، يحول دون، يعوق
Printing	طباعة
Product	منتج
Pores	مسامات
Pourable	سهل السكب
Powerful	قوي، جبار، ضخمة
Prevention : Prevent	منع: يمنع
Purification : Pure	تنقية، تصفية: نقي، خالص، صرف
Pyrolysis	تحلل حراري
Quality	نوعية، جودة، خاصية
Radical polymerization	بلمرة جذرية أو تماثر جذري
Range	مجال، طبقة، صنف، صف، رتبة
Rapid	سريع
Radical	جذر
Rate	سرعة، معدل، درجة
Ratio	نسبة، تناسب، معدل
Rating	تصنيف، تميم، تقدير
Rayon	حرير صناعي " شاب: ذو الألياف المقطعة والمغزولة "
Reaction	تفاعل

Reactive dyes	أصبغة فعالة
Real	حقيقي
Recipe	وصفة، طريقة عمل
Reddish : R.	يحمّر، محمر " مانل للحمرة "
Redox	أكسدة - إرجاع
Reduction	إرجاع
Reflatanse curve	منحنيات انعكاس
Refractometer	مقياس الانكسار
Refinement : Refine	تنقية، تصفية: ينقي، يصفى
Refrigeration	تبريد
Regenerated Cellulose	سيللوز مجدد
Regulation	تنظيم أو تنظيم
Relative	نسبي
Release	يحرر
Remain	يقايا
Removal : Remove	إزالة، نزع: يزيل
Replacement	استبدال
Reproducibility	الممكن إعادة انتاجه
Reproduction	تناسخ أو نسخة طبق الأصل
Residues	رواسب، بواقي، مخلفات
Resin	راتنج صناعي
Resonance	طنين
Restricting	يقيد أو يحصر
Retardation : Retarder	إعاقة، تأخير، كبح: مؤخر
Rinsed	مشطوف
Roll	رول أو لفافة
Rubberize	الإكساء بالمطاط
Rubbing fastness	الثباتية للاحتكاك
Saliva	لعاب
Salt linkage	روابط ملحية
Sample	عينة، مسطرة
Saturated	مشبع
Scarlet	قرمزي أو أحمر ناري
Scattering	بعثر أو تبعثر
Scheme	مخطط، رسم بياني، برنامج، خطة
Scoured	تنظيف، غلي
Screen	منخل، مرشح، شاشة
Sedimentation : Sediment	ترسب: رسابة " رواسب "
Seed	بذرة
Selvage	حاشية
Semi-	نصف، شبه، جزئي
Sensitivity	حساسية
Separation : Separate	فصل، فرز: يفرز، يفصل
Sequestering agent	عامل عزل " عامل لعزل الأيونات المسيبة للقساوة "
Setting	تثبيت
Shading	تظليل، تعديل اللون
Shelating agent	عامل مخلبي " عامل تحلية مثل الـ: EDTA "
Shift	انزياح
Shrink	انكماش " كشش "

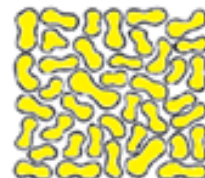
Shrink proof finishes	تجهيز أو إنهاء ضد الانكماش
Singeing	إزالة الزغب بالحرق
Skein (hank)	شلة ألياف
Sieve	منخل، مصفاة
Silk	حرير طبيعي
Similar : Similarity	مشابه: تشابه
Slag	خبث
Sludge	رواسب " طين "، حمأة
Slurry polymerization	بلمرة جبيلية
Soaking	نقع
Soap	صابون
Softening : Soft water	تطرية أو تليين: ماء يسر
Solvent	محل، مذيب
Solution	محلول
Sorption	امتصاص، امتزاز
Spectrophotometer	مطياف ضوئي
Spectrum	طيف
Spin	ليف، يغزل
Spinneret	مغزل
Spinning	غزل
Spot	بقعة
Spreading	انتشار
Sprinkle	ينش، يرش، ينقط
Squeeze	يعصر
Stabilization : Stable	تثبيت، ترسيخ: ثابت، غير قابل للانحلال
Staining	تبقيع
Standard dyeing	صباغة نظامية أو معيارية
Standing waves	أمواج مستقرة
Stabilizer	مثبت
Staple fiber	ليف خام، شعيرات متقطعة
Starch	نشاء
State	حالة
Steam setting	تثبيت بخاري، تثبيت بالبخار
Steam traps	مصائد بخار
Stock	مخزون
Storage	مخزن، مخزون، خزن
Stretching	سحب، إطالة
Strong	قوي، ضخيم، هام، مُرَكِّز
Stripped	تعرية، إزالة
Structure	بنية، تركيب، بناء
sublimation	تسامي أو تصعد: ثباتية على الحرارة الجافة " الرام "
Substance	مادة
Substrate	المادة الأولية المراد معالجتها
Substantive dye	صباغ مباشر لا يحتاج لمرشح
Substitution	تبادل
Surface active assistant	مواد مساعدة فعالة سطحياً
Suspension	محلول معلق
Sweetening	تحلية
Swelling	انتفاخ

Synchronous	متزامن، متواقت
Syndiotactic	متناوب الترتيب
Synthetic fibers	ألياف صناعية أو ألياف تركيبية
Telomerization	تماثر موجه " بلمرة موجهة "
Tensile strength	قوة الشد
Termination	إنهاء، انتهاء
Textile	نسيج
Thermorelaxation	الاسترخاء بتأثير الحرارة
Ter polymers	متماثرات تقابلية " بوليميرات "
Thickening	تثخين، تغليظ
Tincture	صبغ، لون، صبغة
Tint	لون ضعيف " فاتح ": درجة لونية " تغيير "
Titration	معايرة
Transparent	شفاف
Treatment	معالجة أو علاج
Triazo	ثلاثية الأزو
Triclinic	ثلاثي الميل
Ultraviolet	فوق البنفسجي
Unicellular	أحادي الخلية
Unripe	غير ناضج
Unshrinkable	عديم الانكماش
Unshrinkable finishes	تجهيز أو إنهاء ضد الانكماش
Use	استعمال أو استخدام
Valency	تكافؤ
Vapour	بخار
Vat	قات " حوض "
Vat dyes	أصبغة أحواض
Vibration	اهتزاز
Viscosity	لزوجة
Visibel	مرئي
Volatility	القابلية للتطاير
Ware	منتجات
Warming : Warm	تسخين: دافئ أو حار نوعاً ما
Warp	سداة، سداء
Wash fastness	ثباتية للغسيل
Wash - off	غسيل نهائي
Waste	فضلات أو نفايات
Water proof finishes	تجهيز أو إنهاء مقاوم للماء
Water repellent	لا بلول " مقاوم لاختراق الماء "
Weakern : W.	يضعف: أضعف أو أخف
Weave	ينسج
Wet fastness	ثباتية للبلل
Wetting agent	عامل مبلل
Wide	عريض أو واسع
Wool	صوف
Yarn	غزل، خيط
Yellowish : W.	يصفّر، مصفر " مائل للصفرة "
Zeta potential	كمون زيتا أو كمون الكهربية الحركية
Zwitterion	الأيون المذبذبة

مقاطع عرضية لبعض الخيوط التركيبية



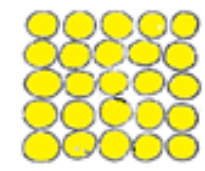
Polyacrylonitril, Chemieseide Orlon 81, 2.5 den.
بولي أكريلو نتريل - مشترك



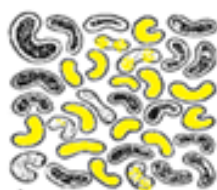
Nymcrylon 2 den. Polyacrylonitril, Faser
بولي أكريلو نتريل - ألياف



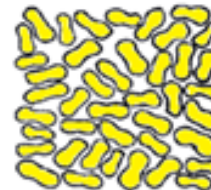
Crylor 2,9 den: Polyacrylonitril, Chemieseide
بولي أكريلو نتريل - مغزول



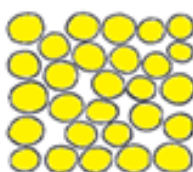
Courrelle 3 den: Polyacrylonitril, Faser
بولي أكريلو نتريل - ألياف



Vinyllon 3 den: Polyvinylacetal-Faser
بولي فينيل أسيتال - مستمر



Verel 2 den: Mischpolymerisar-Faser
كوبوليمير - ألياف



Rilsan 2.9 den.
Chemieseide aus Polyamid 11
بولي أميد 11 : حمض السيلاميك
مع هكساميثيلين تثنائي الأمين



Perlon 3,3 den Polyamid 6,ChS
(ebenso Grilon, Bodanyl usw)
برلون من البولي أميد 6

ملحق عن درجات البوميه

درجة البوميه = 145 - (الكثافة ÷ 145) عند 20-4 م°

الكثافة	بوميه	الكثافة	بوميه	الكثافة	بوميه	الكثافة	بوميه	الكثافة	بوميه	الكثافة	بوميه
1,615	55	1,437	44	1,295	33	1,179	22	1,082	11	0,999	0
1,633	56	1,452	45	1,307	34	1,189	23	1,090	12	1,006	1
1,652	57	1,467	46	1,319	35	1,199	24	1,098	13	1,013	2
1,671	58	1,482	47	1,331	36	1,209	25	1,106	14	1,020	3
1,690	59	1,497	48	1,344	37	1,219	26	1,115	15	1,028	4
1,710	60	1,513	49	1,356	38	1,229	27	1,124	16	1,035	5
1,731	61	1,529	50	1,369	39	1,240	28	1,133	17	1,042	6
1,752	62	1,545	51	1,382	40	1,250	29	1,142	18	1,050	7
1,773	63	1,562	52	1,396	41	1,261	30	1,151	19	1,058	8
1,795	64	1,579	53	1,409	42	1,273	31	1,160	20	1,066	9
1,818	65	1,597	54	1,423	43	1,284	32	1,169	21	1,074	10

تراكيز محاليل هيدروكسي الصوديوم وما يعادلها بدرجات البوميه والتواديل عند ٢٠ م									
درجة تواديل $TW = (\text{الوزن النوعي} - 1) \times 200$ أي أن :									
الوزن النوعي = $1 + [(\text{درجة تواديل} \times 5) \div 1000]$									
الوزن النوعي		درجة بوميه	درجة تواديل	تركيز هيدروكسيد الصوديوم		الوزن النوعي		درجة بوميه	درجة تواديل
% وزناً	غ/ل			% وزناً	غ/ل				
١,٢٩	٣٢,٤	٥٨	٣٤١,٦	١,٠٥	١٠,٦	٠	٠	١,٠٠	
١,٣٠	٣٣,٣	٦٠	٣٥٦,٢	٤,٦٦	٤٨,٩	١٠	٦,٧٠	١,٠٥	
١,٣١	٣٤,٢	٦٢	٣٧١,١	٩,١٩	١٠١,١	٢٠	١٣,٠	١,١٠	
١,٣٢	٣٥,٠	٦٤	٣٨٦,٢	١٣,٧٣	١٥٧,٩	٣٠	١٨,٨	١,١٥	
١,٣٣	٣٥,٨	٦٦	٤٠١,٦	١٤,٦٤	١٦٩,٨	٣٢	١٩,٨	١,١٦	
١,٣٤	٣٦,٦	٦٨	٤١٢,٢	١٥,٥٤	١٨١,٨	٣٤	٢٠,٩	١,١٧	
١,٣٥	٣٧,٤	٧٠	٤٣٣,٢	١٦,٤٤	١٩٤,٠	٣٦	٢٢,٠	١,١٨	
١,٣٦	٣٨,٢	٧٢	٤٤٩,٦	١٧,٣٥	٢٠٦,٤	٣٨	٢٣,٠	١,١٩	
١,٣٧	٣٩,٠	٧٤	٤٦٦,٠	١٨,٢٦	٢١٩,٠	٤٠	٢٤,٠	١,٢٠	
١,٣٨	٣٩,٨	٧٦	٤٨٣,٢	١٩,٦١	٢٣١,٨	٤٢	٢٥,٠	١,٢١	
١,٣٩	٤٠,٥	٧٨	٥٠٠,٤	٢٠,٠٧	٢٤٤,٩	٤٤	٢٦,٠	١,٢٢	
١,٤٠	٤١,٢	٨٠	٥١٨,٠	٢٠,٩٨	٢٥٨,٠	٤٦	٢٩,٦	١,٢٣	
١,٤١	٤٢,٠	٨٢	٥٣٥,٦	٢١,٩٠	٢٧١,٥	٤٨	٢٧,٩	١,٢٤	
١,٤٢	٤٢,٧	٨٤	٥٥٣,٦	٢٢,٨٢	٢٨٥,٢	٥٠	٢٨,٨	١,٢٥	
١,٤٣	٤٣,٤	٨٦	٥٧٢,٠	٢٣,٢٨	٢٩٩,٠	٥٢	٢٩,٧	١,٢٦	
١,٤٤	٤٤,١	٨٨	٥٩٠,٨	٢٤,٦٥	٣١٢,٩	٥٤	٣٠,٦	١,٢٧	
١,٤٥	٤٤,٨	٩٠	٦١٠,٠	٢٥,٥٦	٣٢٧,١	٥٦	٣١,٥	١,٢٨	

قيم المحتوى المئوي من هيدروكسيد الصوديوم على أساس الوزن الجزيئي ١٠٠,١ مقرونة بكثافته									
درجة البوميه = $145 - (145 \div \text{الكثافة})$ عند ٢٠-٤ م									
الكثافة	NaOH	الكثافة	NaOH	الكثافة	NaOH	الكثافة	NaOH	الكثافة	NaOH
١,٠٠	٠,١٥٩	١,٠٩	٨,٢٨٠	١,١٨	١٦,٤٤	١,٢٧	٢٤,٦٤٥	١,٣٦	٣٣,٠٦
١,٠١	١,٠٤٥	١,١٠	٩,١٩٠	١,١٩	١٧,٣٤٥	١,٢٨	٢٥,٥٦٠	١,٣٧	٣٤,٠٣
١,٠٢	١,٩٤٠	١,١١	١٠,١٠	١,٢٠	١٨,٢٥٥	١,٢٩	٢٦,٤٨٠	١,٣٨	٣٥,٠١
١,٠٣	٢,٨٤٠	١,١٢	١١,٠١	١,٢١	١٩,١٦٠	١,٣٠	٢٧,٤١٠	١,٣٩	٣٦,٠٠
١,٠٤	٣,٧٤٥	١,١٣	١١,٩٢	١,٢٢	٢٠,٠٧٠	١,٣١	٢٨,٣٣٠	١,٤٠	٣٣,٩٩
١,٠٥	٤,٦٥٥	١,١٤	١٢,٨٣	١,٢٣	٢٠,٩٨٠	١,٣٢	٢٩,٢٦٠	١,٤١	٣٧,٩٩
١,٠٦	٥,٥٦٠	١,١٥	١٣,٧٣	١,٢٤	٢١,٩٠٠	١,٣٣	٣٠,٢٠٠	١,٤٢	٣٨,٩٩
١,٠٧	٦,٤٧٠	١,١٦	١٤,٦٤	١,٢٥	٢٢,٨٢٠	١,٣٤	٣١,١٤٠	١,٤٣	٤٠,٠٠
١,٠٨	٧,٣٨٠	١,١٧	١٥,٤٥	١,٢٦	٢٣,٧٣٠	١,٣٥	٣٢,١٠٠	١,٤٤	٤١,٠٣

محتوى محلول ملح كبريتات الصوديوم المائية $\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot 10 \text{H}_2\text{O}$ واللا مائية Na_2SO_4 بدلالة الوزن النوعي عند ١٩ م									
الوزن النوعي		% كبريتات الصوديوم		الوزن النوعي		% كبريتات الصوديوم		الوزن النوعي	
مائي	لا مائي	مائي	لا مائي	مائي	لا مائي	مائي	لا مائي	مائي	لا مائي
١,٠٠٤٠	١	٠,٤٤١	١١	١,٠٤٣٩	٤,٨٥١	١١	١١	١,٠٠٤٠	١
١,٠٠٧٩	٢	٠,٨٨١	١٢	١,٠٤٧٩	٥,٢٩٢	١٢	١٢	١,٠٠٧٩	٢
١,٠١١٨	٣	١,٣٢٣	١٣	١,٠٥٢٠	٥,٧٣٣	١٣	١٣	١,٠١١٨	٣
١,٠١٥٨	٤	١,٧٦٤	١٤	١,٠٥٦٠	٦,١٧٤	١٤	١٤	١,٠١٥٨	٤
١,٠١٩٨	٥	٢,٢٠٥	١٥	١,٠٦٠١	٦,٦١٥	١٥	١٥	١,٠١٩٨	٥
١,٠٢٣٨	٦	٢,٦٤٦	١٦	١,٠٦٤٢	٧,٠٥٦	١٦	١٦	١,٠٢٣٨	٦
١,٠٢٧٨	٧	٣,٠٨٧	١٧	١,٠٦٨٣	٧,٤٩٤	١٧	١٧	١,٠٢٧٨	٧
١,٠٣١٨	٨	٣,٥٢٨	١٨	١,٠٧٢٥	٧,٩٣٨	١٨	١٨	١,٠٣١٨	٨
١,٠٣٥٨	٩	٣,٩٦٩	١٩	١,٠٧٦٦	٨,٣٧٩	١٩	١٩	١,٠٣٥٨	٩
١,٠٣٩٨	١٠	٤,٤١٠	٢٠	١,٠٨٠٧	٨,٨٢٠	٢٠	٢٠	١,٠٣٩٨	١٠

محتوى كلور الصوديوم المئوي بدلالة الوزن النوعي					
الوزن النوعي	الوزن النوعي	الوزن النوعي	الوزن النوعي	الوزن النوعي	الوزن النوعي
١٩	١,١٤٣١٥	١٠	١,٠٧٣٣٥	١	١,٠٠٧٢٥
٢٠	١,١٥١٠٧	١١	١,٠٨٠٩٧	٢	١,٠١٤٥٠
٢١	١,١٥٩٣١	١٢	١,٠٨٨٥٩	٣	١,٠٢١٧٤
٢٢	١,١٦٧٥٥	١٣	١,٠٩٦٢٢	٤	١,٠٢٨٩٩
٢٣	١,١٧٥٨٠	١٤	١,١٠٣٨٤	٥	١,٠٣٦٢٤
٢٤	١,١٨٤٠٤	١٥	١,١١١٤٦	٦	١,٠٤٣٦٦
٢٥	١,١٩٢٢٨	١٦	١,١١٩٣٨	٧	١,٠٥١٠٨
٢٦	١,٢٠٠٩٨	١٧	١,١٢٧٣٠	٨	١,٠٥٨٥١
٢٦,٣٩٥	١,٢٠٤٣٣	١٨	١,١٣٥٢٣	٩	١,٠٦٥٩٣

هيبوكلوريت الصوديوم M.W: 74.5 NaOCl:

عامل قصر للألياف السيللوزية الطبيعية والمجددة

يتم تداول محاليل التبييض الصوديومي تجارياً عادةً بتركيز ٢٥ درجة بوميه، أي ما يعادل ١٥٠-١٦٠ غ/ل كلور فعال، ومن الضروري الانتباه لضعف ثبات محاليله بما يتطلب منا عدم خزونه مدداً طويلة. ويتم تحضيره بتفاعل ناشر للحرارة ناشر للحرارة يستوجب تطبيقه الحرص الشديد على التبريد المستمر، ويجري تطبيق التفاعل عادةً بقرقرة ٤٥ كغ من غاز الكلور بدرجة حرارة ٢٠-٢٥ م في ٥٠٠ لتر من محلول هيدروكسيد الصوديوم الحاوي ١٠٠ غ/ل صود كاوي لنحصل على محلول هيبوكلوريت الصوديوم الحاوي ٩٠ غ/ل كلور فعال و ٥ غ/ل صود كاوي.

معايرة الكلور الفعال

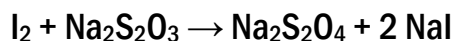
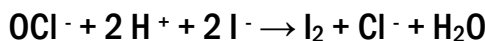
الدرجة الكلورية: عدد لترات الكلور مقاسة في الشروط النظامية والتي يجب أن يطلقها لتر واحد أو كيلوغرام واحد من مركب كلوري بوجود حمض كلور الماء.

وبما أن كل أيون OCl^- تطلق Cl_2 بوجود HCl حسب المعادلة :



وبالتالي يجب أن يطلق المحلول النظامي ١١,٢ لتر كلور، أي أن درجته الكلورية تساوي ١١,٢.

معايرة هيبو كلوريت الكالسيوم: نحل وزناً معيناً من هيبوكلوريت الكالسيوم في ١٠٠ مل ماء " بالطبع لن يكون المحلول صافياً بل معلقاً لعدم انحلال أكسيد الكالسيوم " ، ويؤخذ حجم معين من المعلق ويضاف له كمية كافية من يود البوتاسيوم الصلب أو المحلول بحيث لا يحصل أي تلون أصفر ، كما يضاف ١٠ مل حمض خل مركز ، ثم نعاير بثيو كبريتات الصوديوم ، ويضاف ١ مل من مطبوخ النشاء قبل نهاية التفاعل أي عندما يبدأ اللون بالاصفرار ، وتنتهي المعايرة بزوال اللون الأزرق نهائياً. وتجري هذه المعايرة وفق التفاعلين:



ونرى في الجدول التالي الدرجة الكلورية لمحلول القصر الصودي بدرجة البوميه عند ١٥ م:

الدرجة الكلورية لمحلول هيبوكلوريت الصوديوم بدلالة درجات البوميه					
الوزن النوعي	درجة بوميه	غ/ل كلور فعال	الوزن النوعي	درجة بوميه	غ/ل كلور فعال
١,٠٠٣٦	٠,٥	١,٧٧	١,١٠٠	١٣	٦٤,٥٣
١,٠٠٧	١	٥,٣٠	١,١٠٨	١٤	٧٠,٢١
١,٠١٤	٢	٩,٦٠	١,١١٦	١٥	٧٦,٩٤
١,٠٢٢	٣	١٣,٨٣	١,١٢٥	١٦	٨٣,٦٨
١,٠٢٩	٤	١٨,٧٩	١,١٣٤	١٧	٩٠,٧٨
١,٠٣٧	٥	٢٢,٧٠	١,١٤٢	١٨	٩٦,٨٠
١,٠٤٥	٦	٢٨,٧٣	١,١٥٢	١٩	١٠٣,٥٤
١,٠٥٢	٧	٣٢,٦٤	١,١٦٢	٢٠	١١٢,٧٦
١,٠٦٠	٨	٣٧,٩٤	١,١٧٢	٢١	١١٩,٤٩
١,٠٦٧	٩	٤٢,٩٠	١,١٨٠	٢٢	١٢٢,٣٣
١,٠٧٥	١٠	٤٨,٥٧	١,١٩٠	٢٣	١٣٠,١٣
١,٠٨٣	١١	٥٣,٣٤	١,٢٠٠	٢٤	١٣٨,٦٤
١,٠٩١	١٢	٦٠,٢٨	١,٢١٠	٢٥	١٤٨,٢٢

بعض معاملات التحويل الأساسية	
النظام المتري	١ متر = ١٠ ديسي متر = ١٠٠ سنتي متر = ١٠٠٠ ميلي متر ١ لتر = ١٠٠٠ ميليمتر مكعب ١ طن = ١٠٠٠ كيلو غرام = ١٠٠٠,٠٠٠ غرام
النظام الانكليزي	١ يارد = ٣ قدم = ٠,٩١٤٤ متر ١ قدم = ١٢ بوصة = ٠,٣٠٤٨ متر ١ بوصة = ٢,٥٤ سم ١ غالون = ٤ كوارت = ٨ باينت = ٣٢ غيل = ٤,٥٤٣٦ لتر ١ باوند "رطل أو ليبرة" = ١٦ أونصة = ٤٥٣,٥٩ غرام ١ طن انكليزي = ٢٢٤٠ باوند = ٢٠ هندردويت ١ طن أمريكي = ٢٠٠٠ باوند ١ هندردويت = ١١٢ باوند ١ أونصة = ٢٨,٣٥ غرام

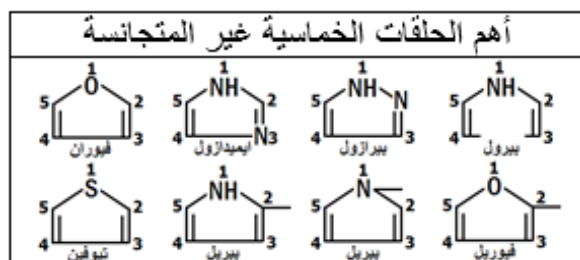
استخدام الوحدات

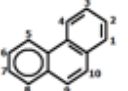
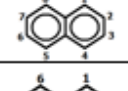
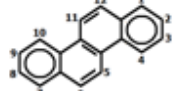
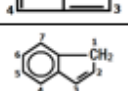
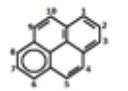
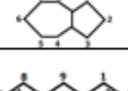
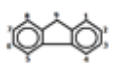

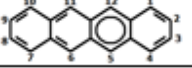
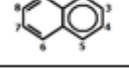
تختلف الوحدات المستخدمة لتوصيف الأطوال الموجية بحسب المجال الطيفي على الشكل:
 الأنغستروم "١٠-١ مم": يستخدم في مجال أشعة رونتجن وفوق البنفسجي.
 الميلي ميكرون "١٠-١ مم" أو النانومتر: يستخدم في المجال المرئي وفوق البنفسجي.
 الميكرون "١٠-٣ مم": يستخدم في مجال الأشعة تحت الحمراء.

تحويل بعض الوحدات				
الرمز	الاسم	الكتابة	المرتبة	
T	Tera	تيرا	1 000 000 000 000	10 ¹²
G	Gega	غيغا	1 000 000 000	10 ⁹
M	Mega	ميغا	1 000 000	10 ⁶
K	Kilo	كيلو	1 000	10 ³
m	Milli	ميلي	0.001	10 ⁻³
μ	Micro	ميكرو	0.00 0001	10 ⁻⁶
N	Nano	نانو	0.00 000 0001	10 ⁻⁹
P	Pico	بيكو	0.00 000 000 0001	10 ⁻¹²

أهم الجذور الكيماوية أحادية التكافؤ			
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3-\text{C}- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	بيوتيل ثالثي	CH_3-	ميثيل
		CH_3-CH_2-	إيثيل
		$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$	بروبيل
$\text{CH}_3 > \text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$	إيزو - أميل	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}-\end{array}$	إيزو - بروبيل
$\text{CH}_3-(\text{CH}_2)-\text{CH}_2-$	أميل	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$	بيوتيل
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{C}- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	أميل ثالثي	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}-\text{CH}_2-\end{array}$	إيزو - بيوتيل
		$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH} < \begin{array}{c} \text{CH}_3 \end{array}$	بيوتيل ثانوي
أهم الجذور الكيماوية ثنائية التكافؤ			
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3 > \text{C} < \end{array}$	إيزو بروبيدين	$\text{H}_2\text{C} <$	ميثيلين
		$\text{CH}_3-\text{CH} <$	إيثيلدين
$-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2-$	ثلاثي - ميثيلين	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH} <$	بروبيلدين
أهم الجذور الكيماوية الثنائية التكافؤ غير المشبعة			
$\text{CH}=\text{C}-\text{CH}_2-$	بروباجيل	$\text{CH}_2=\text{CH}-$	فينيل
$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-$	بيوتينيل	$\text{CH}=\text{C}-$	إيتينيل
$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-$	كروتيل	$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}-$	بروبينيل
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3 > \text{C}=\text{CH}- \end{array}$	إيزو - كروتيل	$\text{H}_2\text{C}=\text{C} < \begin{array}{c} \text{CH}_3 \end{array}$	إيزو - بروبينيل
$-\text{CH}=\text{CH}-$	فينيلين	$\text{H}_2\text{C}=\text{C} <$	فينيلدين
$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-$	أليل		
أهم جذور البرافينات الحلقية			
$\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \quad \\ \text{H}_2\text{C} < \quad > \text{CH}- \\ \quad \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \end{array}$	حلقي الهكسيل	$\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ \quad \\ \text{CH}- \\ \\ \text{CH}_2-\text{CH}_2 \end{array}$	حلقي البنثيل
أهم جذور الأغوال			
$\text{CH}_3-\text{CH}_2\text{O}-$	إيتوكسي	$\text{CH}_3\text{O}-$	ميثوكسي
$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2\text{O}-$	بيوتوكسي	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2\text{O}-$	بروبوكسي
أهم جذور الحموض الأمينية			
$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \\ \\ \text{H}_3\text{C} > \text{CH}-\text{CH}-\text{C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \end{array} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	فاليل	$\text{NH}_2-\text{CH}_2-\text{C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \end{array}$	جليسيل
$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C} \\ \\ \text{H}_3\text{C} > \text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \end{array} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	ليوسيل	$\begin{array}{c} \text{H}_3\text{C}-\text{CH}-\text{C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \end{array} \\ \\ \text{NH}_2 \end{array}$	الأنيل
$\begin{array}{c} \text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{CH}-\text{C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \end{array} \\ \quad \\ \text{CH}_3 \quad \text{NH}_2 \end{array}$	إيزو - ليوسيل	$\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}-\text{C} \begin{array}{l} \text{O} \\ // \end{array} \\ \quad \\ \text{OH} \quad \text{NH}_2 \end{array}$	سيريل

أهم جذور الفحوم الهيدروجينية العطرية			
$\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}=\text{CH}-$	ستيريل	C_6H_5	فينيل
$\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH} <$	بنزيلدين " بنزال "	C_6H_5	فينيلين
$\text{C}_6\text{H}_4=\text{O} \leftrightarrow \text{C}_6\text{H}_4=\text{O}^+$	البنزو كينون	$\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}_2-$	بنزيل
		$\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)$	توليل
		$\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)_2$	أورتو - ميتا - بارا
		$\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)_2$	تولولين
		$\text{C}_6\text{H}_4-\text{C}_6\text{H}_4$	نفتيل : ألفا - بيتا



أهم جذور الحموض العضوية			
$\text{O}=\text{C}-\text{C}=\text{O}$	اكسالييل	$\text{H}-\text{C}=\text{O}$	فورميل
$\text{O}=\text{C}-\text{CH}_2-\text{C}=\text{O}$	مالونيل	$\text{H}_3\text{C}-\text{C}=\text{O}$	استيل
$\text{O}=\text{C}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{C}=\text{O}$	مكسينيل	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{C}=\text{O}$	بروبيونيل
$\text{C}_6\text{H}_5-\text{C}=\text{O}$	بنزويل	$\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_2-\text{C}=\text{O}$	بيوتيريل
$\text{CH}_3-\text{C}_6\text{H}_4-\text{C}=\text{O}$	تولويل أورتو ، ميتا ، بارا	$\text{H}_3\text{C} > \text{CH}-\text{C}=\text{O}$ H_3C	ايزو - بيوتيريل
$\text{C}_6\text{H}_4 \begin{cases} \text{C}=\text{O} \\ \text{C}=\text{O} \end{cases}$	فتاليل	$\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_3-\text{C}=\text{O}$	فاليريل
		$\text{H}_3\text{C} > \text{CH}-\text{CH}_2-\text{C}=\text{O}$ H_3C	ايزو - فاليريل
أهم الحلقات العطرية المتكافئة			
	فتانترين		نفتالين
	كريزين		بنتالين
	بيرين		أندين
	فلورين		أزولين
	نفتاسين		انتراسين
			اسنفتيلين

بعض الأشكال الهندسية		
	(القاعدة × الارتفاع) ÷ ٢ أو: جاء ضلعين × جب الزاوية المحصورة بينهما ÷ ٢	مساحة المثلث
	القاعدة × الارتفاع أو جاء ضلعين × جب الزاوية المحصورة بينهما	مساحة متوازي الأضلاع
	(مجموع القاعدتين × الارتفاع) ÷ ٢	مساحة شبه المنحرف
	$\pi \times$ مربع نصف القطر	مساحة الدائرة
	(جاء القطرين × π) ÷ ٤	مساحة القطع الناقص
	الطول × العرض × الارتفاع	حجم متوازي المستطيلات
	مربع نصف القطر × الارتفاع × π	حجم الاسطوانة
	حجم جذع المخروط [$\pi \times$ الارتفاع × (مربع القطر الكبير + مربع القطر الصغير)] ÷ ٣	
	حجم البرميل [$\pi \times$ الارتفاع × (ضعف مربع القطر الكبير + مربع القطر الصغير)] ÷ ١٢	
	حجم الونش (العرض الأدنى × العرض عند مستوى الماء × الطول × ارتفاع الماء) ÷ ٢	
	حجم الجيكر (عرض القاعدة × طول القاعدة × ارتفاع القاعدة) + (عرض القاعدة + العرض عند مستوى الماء) × طول القاعدة × (ارتفاع القاعدة - ارتفاع الماء) ÷ ٢	

المراجع

- كيمياء الألياف النسيجية والصبغة: د. علي المنجد - د. شهير هاشم، جامعة دمشق - كلية العلوم.
تقانة الصبغة: د. سلمان محسن نصر، جامعة البعث
الصناعات العضوية: د. أحمد الشلاح، جامعة دمشق - كلية العلوم.
الصناعات اللاعضوية الثقيلة: د. أحمد الحاج سعيد - د. أحمد الشلاح، جامعة دمشق - كلية العلوم.
الصناعات اللاعضوية: د. أحمد الحاج سعيد - د. أحمد الشلاح، جامعة دمشق - كلية العلوم.
الكيمياء العضوية الحلقية: د. صلاح يحيى، جامعة دمشق - كلية العلوم.
التلوث البيئي والأمن الصناعي: د. أحمد الشلاح - د. فؤاد الصالح، جامعة دمشق - كلية العلوم.
الكيمياء التحليلية: د. انصالح الخيمي، جامعة دمشق - كلية العلوم.
المشروع ١: د. أحمد الشلاح - د. شهير هاشم - م. سلوى بيضون، جامعة دمشق - كلية العلوم.
الاختبارات النسيجية: د. كميليو مقدسي - م. محمود جعمور
مشكلة التلوث في البحر الأبيض المتوسط: إعداد جيلدا زخيا وفريقه، معهد الإنماء العربي.
المدخل إلى الكيمياء العضوية الصناعية: بيتر وايزمان، ترجمة: د. يحيى - د. قادري - د. قنديل، وزارة التعليم العالي.
مولدات البخار: د. جلال الملقى، جامعة دمشق - كلية الهندسة الميكانيكية والكهربائية.
صناعة الغزل " دراسة وتكنولوجيا " : م. رمضان العلي، دار دمشق.
فحوص ومعالجة المياه المخصصة للصناعة: أ. أحمد عيران.
طرائق معالجة مياه الصرف: د. نصر الحايك، دار الأهالي بدمشق.
تكنولوجيا صبغة طباعة وتجهيز الأقمشة القطنية: د. أحمد النجعاوي، منشأة المعارف بالاسكندرية.
ندوة التطورات الحديثة في صبغة القطن ومزائج مع البولستر: حلب ١٩٩٢، ICI.
ندوة الصبغة والطباعة: دمشق ١٩٩٧، BASF.
المدخل لصناعة النفط: شركة شل الهولندية، ترجمة دار الترجمة والنشر لشؤون البترول، بيروت ١٩٦٧
تقنيات العمليات الصبغية: بلال الرفاعي، مراجعة: د. مأمون البحرة، دار البشائر
الأسس الحديثة للعمليات الصبغية: بلال الرفاعي، الاتحاد العربي للصناعات النسيجية

Teinture et finissage des fibres de polyester : BASF. B 363 f/4.76

Color chemistry : Prof. Dr. Drs. H. c. Heinrich Zollinger, Germany

Colorants and auxiliaries, Organic chemistry and application properties, Vol: John Shore

Degrement water treatment, Handbook

A Bleachers handbook, interrox

Achieving new heights, Pub. No. 1X8003e-May 05, HUNTSMAN

NOVACRON FN reactive dyes. 121056e – March 08, HUNTSMAN

PRECISE COLOR COMMUNICATION, MINOLTA, 9242.4830.92 IFBAJ 7

Astrazon Dyestuffs for Polyacrylonitrile Fibers, Bayer, Le 1220 (N)e

Wet processing of fabrics containing LYCRA elastane, BULLETIN L-517, DU PONT

Sandocryl B, SANDOZ

Foron : dyes for dyeing polyester & their component in fiber blends, 1543.00.92, SANDOZ

Drimarene K dyes for dyeing cellulosic fibres by exhaust method, 00033.0093, SANDOZ

Lanasyn S Dyeing, 1534/68, SANDOZ

Seide silk seta soie, 05543.00.94, SANDOZ

Nylcontrast Dyestuffs, 0178/71, SANDOZ

Solar Colours, 1300/68, SANDOZ

Palanil dyes. MK/T 265 e, BASF

Colorants Procion, 20137F, ICI

SOLANTHRENE Vat Dyes for Dyeing, 28894/6/95, ZENECA

SETAPERS: Disperse dyestuffs, KAR-D 01 Rev. No.:2,03,05, Setaş Kimya A.Ş

SERISOL & SERILEN DYES, Fourth Edition 1984, Yorkshire Chemicals plc

Chemical technology in the pre-treatment processes of textiles: S.R. KARMAKAR – College of Textile Technology, India

السير الذاتية في سطور



الأستاذ الدكتور المهندس فائز محمد النجار
Ph.D. Eng. Fai'z Mohammed Alnajjar
عميد كلية الهندسة الميكانيكية بجامعة حلب

المؤهلات العلمية:

- 1- إجازة في الهندسة الميكانيكية – هندسة التصميم والإنتاج ١٩٨٦ - جامعة حلب
- 2- ماجستير في الهندسة الميكانيكية ١٩٩٦ - جامعة عين شمس – القاهرة
- 3- دكتوراة في الهندسة الميكانيكية ١٩٩٩ - جامعة عين شمس – القاهرة

المهام الموكلة وتواريخها:

- 1- رئيس قسم ميكانيك الغزل والنسيج - كلية الهندسة الميكانيكية – جامعة حلب (٢٠٠١-٢٠٠٥).
- 2- رئيس قسم ميكانيك الغزل والنسيج - كلية الهندسة الميكانيكية – جامعة حلب (٢٠٠٩-٢٠١١).
- 3- نائب عميد للشؤون العلمية كلية الهندسة الميكانيكية – جامعة حلب (٢٠١٢-٢٠١٥).
- 4- عميد كلية الهندسة الميكانيكية – جامعة حلب (٢٠١٥) حتى تاريخه.

الإنتاج العلمي

الأبحاث المنشورة في مجلة بحوث جامعة حلب:

- 1- دراسة بعض العوامل المؤثرة على أداء المحراث الحفار في أراضي شرق حلب (٢٠٠٥) بالمشاركة.
- 2- دراسة العوامل الميكانيكية المؤثرة على الغزول في مرحلة السحب (٢٠٠٥) بالمشاركة.
- 3- تأثير بعض عوامل تشغيل المحراث الحفار على درجة تفتت التربة وقوة الجر عند مستويات رطوبة مختلفة (٢٠٠٥) بالمشاركة.
- 4- استخدام أساليب الجودة الإحصائية لتجنب بعض العيوب الرئيسية للغزل الحلقي (٢٠٠٩) بالمشاركة.
- 5- تأثير كثافة التربة ودرجة الرطوبة على مقاومة القص والاختراق لبعض أنواع التربة السورية (٢٠٠٩) بالمشاركة.
- 6- تأثير التماسك والتلاصق على القوى اللازمة للجر في محراث حفار لبعض أنواع التربة السورية (٢٠٠٩) بالمشاركة.
- 7- دراسة تأثير نوعية الخيط والنسيج على نفوذية الأقمشة للهواء (٢٠١٠) بالمشاركة.
- 8- دراسة تحليلية وعملية لمشاكل جهاز الرفع الهيدروليكي في جرار الفرات (٢٠١٠) بالمشاركة.
- 9- تقييم أنماط توزيع الماء للمرشات لنظم رش صغيرة: الرش الضبابي، (٢٠١٠) بالمشاركة.
- 10- حركة الماء وجبهة البلل تحت نظام الري بالتنقيط لبعض أنواع الترب السورية (٢٠١١).
- 11- دراسة لتحسين أداء نظام الري بالتنقيط للأشجار المثمرة (٢٠١٢) بالمشاركة.
- 12- مقارنة معامل امتصاص الصوت للأقمشة الفراغية والإسفننج والداكرون واللباد (٢٠١٢) بالمشاركة.
- 13- تأثير سرعة الجر والحمل المحوري على الكثافة الظاهرية ومقاومة التربة للقص عند مستوى رطوبة ثابت (٢٠١٣) بالمشاركة.

- ١٤- مقارنة خواص الانضغاطية والرجوعية للأقمشة الفراغية والإسفننج والداكرون (٢٠١٣) بالمشاركة.
- ١٥- تأثير سرعة مرور الجرار والحمل المحوري على الكثافة الظاهرية ومقاومة التربة للقص عند مستوى رطوبة ثابت (٢٠١٣) بالمشاركة.
- ١٦- دراسة انتشار الماء في بعض أنواع الترب السورية تحت نظام الري بالتنقيط (٢٠١٣).
- ١٧- دراسة لتحسين أداء نظام الري بالتنقيط للأشجار المثمرة (٢٠١٤).

متفرقات:

- ١٨- بحث حول استخدام الحاسب الالكتروني في تطوير آلة بذار، مؤتمر الجمعية المصرية للهندسة الزراعية - جمهورية مصر العربية - المجلة المصرية للهندسة الزراعية (١٩٩٦) بالمشاركة.
- ١٩- دراسة بعض العوامل المؤثرة على انزلاق الدوالب القائد في جرار الفرات لنوعين من الترب السورية - منشورات مجلة بحوث جامعة تشرين ٢٠١١
- ٢٠- الإشراف على العديد من رسائل الماجستير والدكتوراة



الأستاذ الدكتور صلاح الحاج عمر

رئيس قسم العلوم الأساسية

رئيس قسم الغزل والنسيج

الإنتاج العملي

المؤهلات العلمية:

- دكتوراة في الكيمياء الصناعية من جامعة مندلييف بموسكو عام ١٩٩٣

المؤلفات:

- ١- كتاب في الكيمياء العامة لطلاب الهندسة الميكانيكية بجامعة حلب عام ١٩٩٩
 - ٢- كتاب في الكيمياء الصناعية لطلاب الهندسة الميكانيكية بجامعة حلب عام ٢٠٠٤
 - ٣- كتاب في مواد الخزف والزجاج لطلاب الهندسة الميكانيكية بجامعة حلب عام ٢٠١٠
- الأبحاث المنشورة في مجلة بحوث جامعة حلب:**
- ١- معالجة المياه عبر الـ RO باستخدام الأوزون وطرائق الأكسدة المتقدمة (٢٠٠٦).
 - ٢- استخدام أسفننج البولي أوريتان في تحضير السيراميك الرغوي (٢٠١٢).
 - ٣- تأثير الوسيط (CuO, ZnO, TiO₂) والماء الأكسجيني على تفكك الصباغ الفعال البرتقالي (Reactive Orange 16) بالأشعة فوق البنفسجية (٢٠١٣).
 - ٤- تفكك الصباغين الفعالين من نمط الأزو (Drimaren Red & Blue) بالأوزون (O₃) والماء الأكسجيني (H₂O₂) والأمواج فوق الصوتية US (٢٠١٣).
 - ٥- تفكك أصبغة الأزو في المحاليل المائية بالأشعة فوق البنفسجية والولي فينيل كلورايد (PVC) المدعم بوسيط ضوئي (٢٠١٤).
 - ٦- معالجة صباغ الدرمارين الأحمر (Drimaren Red) من نمط الأزو بالأشعة فوق البنفسجية (UV) والماء الأكسجيني (H₂O₂) والوسيط الضوئي (TiO₂) في المحاليل المائية (٢٠١٥).
 - ٧- معالجة الفحم الحجري بالأوزون لخفض نسبة الكبريت، من منشورات جامعة حلب.



الكيميائي بلال عبد الوهاب الرفاعي
مجاز في الكيمياء التطبيقية
من جامعة دمشق عام ١٩٨٢

العمل والخبرات:

- مدير فني لعددٍ من المصانع وشركات توزيع الأصبغة والمواد المساعدة في دمشق وحلب منذ عام ١٩٨٤.
- مستشار ومدرّب التقنيات الصباغية في الاتحاد العربي للصناعات النسيجية ومركز تنمية الموارد البشرية بغرفة صناعة دمشق وريفها، ومركز التدريب الإداري MTC التابع لمركز الأعمال والمؤسسات السوري SEBC وغرفتي صناعة وتجارة حلب.

الإنتاج العلمي:

- ١- مجموعة من المحاضرات في جامعات دمشق وحلب والبعث.
- ٢- أشرف على الجوانب التطبيقية في مخبر الصناعات بكلية علوم جامعة دمشق من عام ٢٠١٢ حتى عام ٢٠١٧.
- ٣- مجموعة من المقالات العلمية الخاصة بالصباغة في موسوعة الغزل العربية " تكستيل " .
- ٤- أصدر كتاب " تقنيات العمليات الصباغية " عام ٢٠٠٧ عن دار البشائر بدمشق ومراجعة الدكتور مأمون البحرة.
- ٥- أصدر كتاب " الأسس الحديثة في العمليات الصباغية " برعاية الاتحاد العربي للصناعات النسيجية عام ٢٠١١.
- ٦- أصدر معجم بعنوان (معجم المصطلحات النسيجية) برعاية الاتحاد العربي للصناعات النسيجية عام ٢٠١٢.
- ٧- أصدر كتاباً مرجعياً بعنوان (كيمياء وتقنيات الصباغة والطباعة النسيجية) برعاية كلية علوم جامعة دمشق عام ٢٠١٦.
- ٨- بدأ بعقد مجموعة دورات اختصاصية في الصباغة في مركز تنمية الموارد البشرية بغرفة صناعة دمشق، ومركز التدريب الإداري MTC في غرفة صناعة حلب، وفي الاتحاد العربي للصناعات النسيجية منذ عام ٢٠٠٤.
- ٩- عقد ما بين عامي ٢٠١٢-٢٠١٦ مجموعة من الدورات العلمية في الصباغة، وصناعة المواد الفعالة سطحياً والمنظفات، وصناعة الصابون في جامعة دمشق.
- ١٠- عقد دورة بعنوان تقنيات العمليات الصباغية في كلية الهندسة الميكانيكية بجامعة حلب في الفترة من ١٦ حتى ٢٠/٩/٢٠١٨، سبقتها محاضرة عن صباغة الألياف السيللوزية بتاريخ ٨/٩/٢٠١٨ و١٨/٥/٢٠١٨.