



(11) **EP 1 874 884 B9**

(12) **KORRIGIERTE EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT**

(15) Korrekturinformation:
Korrigierte Fassung Nr. 1 (W1 B1)
Korrekturen, siehe
Ansprüche DE 1

(51) Int Cl.:
C09J 123/08 (2006.01) C08L 23/08 (2006.01)

(86) Internationale Anmeldenummer:
PCT/EP2006/002225

(48) Corrigendum ausgegeben am:
17.08.2011 Patentblatt 2011/33

(87) Internationale Veröffentlichungsnummer:
WO 2006/114160 (02.11.2006 Gazette 2006/44)

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des
Hinweises auf die Patenterteilung:
11.05.2011 Patentblatt 2011/19

(21) Anmeldenummer: **06723342.9**

(22) Anmeldetag: **10.03.2006**

(54) **NICHTREAKTIVE THERMOPLASTISCHE SCHMELZKLEBSTOFFE AUF BASIS VON
METALLOCENKATALYTISCH HERGESTELLTEN POLYOLEFINEN**

NON-REACTIVE THERMOPLASTIC MELT ADHESIVE BASED ON METALLOCENE-
CATALYTICALLY PRODUCED POLYOLEFINS

COLLES FUSIBLES THERMOPLASTIQUES NON REACTIVES A BASE DE POLYOLEFINES
PRODUITES CATALYTIQUEMENT A L'AIDE D'UN METALLOCENE

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
HU IE IS IT LI LT LU LV MC NL PL PT RO SE SI
SK TR**
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL BA HR MK YU

- **STARCK, Felix**
32760 Detmold (DE)
- **BRÜCKNER, Peter**
32758 Detmold (DE)

(30) Priorität: **28.04.2005 DE 102005020205**

(74) Vertreter: **Gesthuysen, von Rohr & Eggert**
Patentanwälte
Huyssenallee 100
45128 Essen (DE)

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
09.01.2008 Patentblatt 2008/02

(56) Entgegenhaltungen:
EP-A- 1 046 664 WO-A-97/15636
US-A1- 2002 198 341

(73) Patentinhaber: **Jowat AG**
32758 Detmold (DE)

(72) Erfinder:
• **TERFLOTH, Christian**
32760 Detmold (DE)

Bemerkungen:

Die Akte enthält technische Angaben, die nach dem
Eingang der Anmeldung eingereicht wurden und die
nicht in dieser Patentschrift enthalten sind.

EP 1 874 884 B9

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents im Europäischen Patentblatt kann jedermann nach Maßgabe der Ausführungsordnung beim Europäischen Patentamt gegen dieses Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft ein Klebstoffsystem auf Basis eines nichtreaktiven thermoplastischen Schmelzklebstoffs, insbesondere zur Anwendung in der Holz- und Möbelverarbeitung, unter Verwendung von metallocen-

katalytisch hergestellten Copolymeren sowie dessen Verwendung insbesondere in der Holz- und Möbelverarbeitung, insbesondere zu Zwecken der Profilummantelung oder der Kantenverleimung, aber auch in anderen Anwendungsbereichen (z. B. in der Transport- und Bauindustrie, in der Textilindustrie, im allgemeinen Montagebereich etc.). Der Begriff des Schmelzklebstoffs wird nachfolgend auch synonym als "Hotmelt", "Heißkleber" oder dergleichen bezeichnet.

[0002] Gemäß dem Stand der Technik dominieren EVA-Copolymere (d. h. Ethylen/ Vinylacetat-Copolymere) den Marktanteil der thermoplastischen Schmelzklebstoffe (Hotmelts) bei weitem. Das größte Anwendungsfeld für thermoplastische Schmelzklebstoffe ist die Papier- und Verpackungsindustrie und hierbei insbesondere die Anwendung zu Zwecken des sogenannten Kartonverschlusses. Darüber hinaus werden ethylenvinylacetatbasierte thermoplastische Schmelzklebstoffsysteme in der Holz- und Möbelverarbeitung eingesetzt.

[0003] Die allgemein in der Holz- und Möbelverarbeitung eingesetzten EVA-basierten Schmelzklebstoffe verlangen aber einerseits relativ hohe Verarbeitungstemperaturen, und zwar im allgemeinen im Bereich von 180 bis 210°C, was für das Verkleben hitzeempfindlicher Substrate abträglich ist. Andererseits sind Systeme, die auf Ethylen/Vinylacetat-Copolymeren (EVA) basieren, dahingehend begrenzt, daß mit steigenden Vinylacetatgehalten die Kompatibilität mit den übrigen Formulierungsbestandteilen der Systeme abnimmt, obschon die Elastomerleistungsfähigkeit hierdurch im allgemeinen verbessert wird.

[0004] Gelegentlich kommen auch polyolefinbasierte Systeme zur Anwendung. Beispielsweise werden lineares Polyethylen mit geringer Dichte (LLDPE) und Polyethylen mit geringer Dichte (LDPE) als Grundpolymere in einer Vielzahl von Schmelzklebstoffen, insbesondere zum Schachtel- und Kartonverkleben, verwendet. Lineares Polyethylen mit geringer Dichte sowie Polyethylen mit geringer Dichte weisen jedoch als Grund- bzw. Rohmaterialien für Klebstoffe den Nachteil auf, daß sie aufgrund ihrer kristallinen Natur dazu neigen, sehr steif zu sein, und schlechte Kalttemperatureigenschaften aufweisen. Im übrigen haben solche Klebstoffe eine begrenzte Heißverklebungsfähigkeit, was zu geringen Verklebungsablösungstemperaturen führt. Insbesondere aufgrund der schlechten Ölrückhaltefähigkeit weist Polyethylen außerdem eine begrenzte Verwendbarkeit als Grundpolymer bei der Formulierung von Kontakklebemitteln auf.

[0005] Des weiteren sind aus dem Stand der Technik Schmelzklebmassen bekannt, welche Polyolefinwachse enthalten, die mit Hilfe von Metallocenkatalysatoren hergestellt sind (vgl. z. B. DE 103 23 617 A1). Derartige Klebstoffsysteme eignen sich zwar für die Papier- und Verpackungsindustrie, jedoch nicht zur Anwendung in der Holz- und Möbelverarbeitung, insbesondere aufgrund der nur relativ geringen Kohäsion und schlechten Anfangshaftung, aber auch aufgrund der relativ kurzen offenen Zeiten bzw. Verarbeitungszeiten.

[0006] Grundsätzlich können die aus dem Stand der Technik bekannten Schmelzklebstoffe auf Basis metallocenkatalytisch hergestellter Polyolefine keine Verwendung in den vorliegend angestrebten Bereichen, insbesondere nicht in der Holz- und Möbelverarbeitung, finden, da sie zu wenig kohäsiv in bezug auf die Anfangs- und Endfestigkeit sind und nur unzureichende offene Zeiten bzw. Verarbeitungszeiten besitzen, so daß sie beispielsweise für Klebprozesse in der Holz- und Möbelindustrie überhaupt nicht zur Verwendung kommen können.

[0007] Die US 2002/0198341 A1 betrifft ein ethylenharzbasiertes Versiegelungsmittel für einen Laminatfilm.

[0008] Die EP 1 046 664 A1 offenbart gleichermaßen Klebstofffilme, welche auch Mischungen verschiedener Ethylen-copolymere mit unterschiedlichen Schmelzindizes aufweisen können,

[0009] Schließlich offenbart die WO 97/15636 A1 Sprüklebstoffmischungen, welche Ethylenpolymere und Klebrigmacher umfassen.

[0010] Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein Klebstoffsystem auf Basis eines nichtreaktiven thermoplastischen Schmelzklebstoffs bereitzustellen, welches die zuvor geschilderten Nachteile des Standes der Technik zumindest teilweise vermeidet oder aber wenigstens abschwächt.

[0011] Eine weitere Aufgabe der vorliegenden Erfindung liegt darin, ein Klebstoffsystem auf Basis eines nichtreaktiven thermoplastischen Schmelzklebstoffs bereitzustellen, welches sich insbesondere zur Anwendung in der Holz- und Möbelverarbeitung, aber auch in anderen Anwendungsbereichen eignet.

[0012] Die Anmelderin hat nunmehr überraschenderweise herausgefunden, daß man ein geeignetes Klebstoffsystem auf Basis eines nichtreaktiven thermoplastischen Schmelzklebstoffs erhält, wenn man dieses Klebstoffsystem mit einer Mischung von mindestens zwei unterschiedlichen metallocenkatalytisch hergestellten Copolymeren mit unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs), gegebenenfalls in Kombination mit weiteren Polymeren, Harzen und/oder Wachsen, formuliert.

[0013] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Klebstoffsystem auf Basis eines nichtreaktiven thermoplastischen Schmelzklebstoffs, insbesondere zur Anwendung in der Holz- und Möbelverarbeitung, wobei der Schmelzklebstoff

(A) eine Mischung von mindestens zwei voneinander verschiedenen metallocenkatalytisch hergestellten Copoly-

meren jeweils von Ethylen oder Propylen mit mindestens einem vorzugsweise linearen α -Olefin,

- wobei die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung unterschiedliche Schmelzindizes (MFIs) aufweisen, wobei die Mischung metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere I") mit Schmelzindex $\text{MFI} \geq 500 \text{ g} / 10 \text{ min}$ einerseits und metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere II") mit Schmelzindex $\text{MFI} \leq 100 \text{ g} / 10 \text{ min}$ andererseits umfaßt und wobei die Angaben der Schmelzindizes auf ISO 1133 oder ASTM D 123 bei 190°C und unter 2,16 kg Last bezogen sind, und
- wobei alle Copolymere der Mischung eine Polydispersität M_w/M_n von 1,5 bis 2,5 aufweisen;

(B) gegebenenfalls mindestens ein weiteres Polymer; und

(C) gegebenenfalls mindestens ein Harz und/oder mindestens ein Wachs enthält.

[0014] Die Anmelderin hat überraschenderweise herausgefunden, daß das zuvor geschilderte Problem durch das zuvor definierte Klebstoffsystem gelöst werden kann.

[0015] Eine Besonderheit der vorliegenden Erfindung ist dabei darin zu sehen, daß im Rahmen der vorliegenden Erfindung metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere jeweils auf Basis mindestens zweier α -Olefine eingesetzt werden; vergleichbare Copolymere, welche mittels Ziegler/Natta-Katalyse hergestellt sind, eignen sich dagegen nicht uneingeschränkt, da Schmelzklebstoffe auf Basis Ziegler/Natta-katalytisch hergestellter Polyolefine, wie sie teilweise im Bereich der Holz- und Möbelindustrie zum Einsatz kommen, zwar hohe Wärmestandfestigkeiten, jedoch auch relativ hohe Verarbeitungstemperaturen aufweisen, so daß sie in bezug auf wärmeempfindliche Substrate nicht uneingeschränkt verwendbar sind.

[0016] Eine weitere Besonderheit der vorliegenden Erfindung ist darin zu sehen, daß im Rahmen des Klebstoffsystems nach der vorliegenden Erfindung eine Mischung von mindestens zwei voneinander verschiedenen metallocenkatalytisch hergestellten Copolymeren jeweils auf Basis mindestens zweier α -Olefine zur Anwendung kommt, welche sich - zumindest - in ihren Schmelzindizes (MFIs) unterscheiden. Auf diese Weise läßt sich ein Klebstoffsystem erhalten, welches verbesserte Schmelzklebstoffeigenschaften aufweist, insbesondere eine gute Kohäsion und Adhäsion bei verbesserter Anfangshaftung und höherer Viskosität bei gleichzeitig niedrigen Anwendungs- bzw. Verarbeitungstemperaturen und verlängerten offenen Zeiten im Vergleich zu aus dem Stand der Technik bekannten, auf gleicher Polymerbasis ausgebildeten Schmelzklebstoffen für den Papier- und Verpackungsbereich. Hierauf wird nachfolgend noch näher eingegangen werden. Dies läßt sich nur durch die spezielle erfindungsgemäß vorgesehene Mischung zweier unterschiedlicher metallocenkatalytisch hergestellter Copolymere mit unterschiedlichem Schmelzindex (MFIs) erreichen.

[0017] Die Anwendungs- und Verarbeitungseigenschaften des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems lassen sich noch weiter dadurch steuern bzw. optimieren, daß gegebenenfalls mindestens ein weiteres Polymer (B) und/oder gegebenenfalls mindestens ein Harz und/oder mindestens ein Wachs (C) in das erfindungsgemäße Klebstoffsystem inkorporiert werden. Diese Maßnahme ist jedoch fakultativ.

[0018] Was den Begriff "Copolymere auf Basis mindestens zweier α -Olefine" betrifft, wie er erfindungsgemäß verwendet wird, so ist dieser Begriff sehr weit zu verstehen, und bezeichnet Copolymere aus zwei, drei, vier etc. verschiedenen α -Olefinen, d. h. dieser Begriff ist nicht auf Copolymere nur auf Basis von mindestens zwei α -Olefinen beschränkt. Dies bedeutet mit anderen Worten also, daß sämtliche metallocenkatalytisch hergestellten Copolymere der Mischung (A) auf Basis mindestens zweier α -Olefine ausgebildet sind, d. h. durch Copolymerisation von zwei oder mehr verschiedenen α -Olefinen hergestellt sind.

[0019] Was den Begriff der "voneinander verschiedenen metallocenkatalytisch hergestellten Copolymere" anbelangt, wie er erfindungsgemäß verwendet wird, so meint dies, daß die voneinander verschiedenen Copolymere sich mindestens in ihren Schmelzindizes (MFIs) unterscheiden. Darüber hinaus können aber auch andere physikochemische Eigenschaften unterschiedlich sein, wie nachfolgend noch beschrieben (z. B. chemische Zusammensetzung, Dichten, Schmelzpunkte, Glasübergangstemperaturen, Molekularmassen bzw. Molekulargewichte etc.).

[0020] Als metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere, auf Basis mindestens zweier α -Olefine werden in der Mischung (A) erfindungsgemäß jeweils metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere von Ethylen oder Propylen, vorzugsweise Ethylen, mit mindestens einem vorzugsweise linearen α -Olefin eingesetzt; als lineares α -Olefin wird im Fall von Ethylen insbesondere ein C_3 - C_{20} - α -Olefin verwendet, wobei das C_3 - C_{20} - α -Olefin insbesondere ausgewählt sein kann aus der Gruppe von Propylen, Isobutylen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 4-Methyl-1-penten und 1-Octen und vorzugsweise 1-Octen sein kann, während im Fall von Propylen insbesondere ein C_4 - C_{20} - α -Olefin verwendet wird, wobei das C_4 - C_{20} - α -Olefin insbesondere ausgewählt sein kann aus der Gruppe von Isobutylen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 4-Methyl-1-penten und 1-Octen. Erfindungsgemäß bevorzugt werden als metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere auf Basis mindestens zweier α -Olefine in der Mischung (A) im allgemeinen jeweils metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere von Ethylen mit mindestens einem vorzugsweise linearen α -Olefin, insbesondere C_3 - C_{20} - α -Olefin, vorzugsweise wie zuvor definiert, verwendet.

[0021] Gemäß einer erfindungsgemäß besonders bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei den metallocen-katalytisch hergestellten Copolymeren der Mischung (A) jeweils um metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere von Ethylen mit 1-Octen, welche sich in ihren Schmelzindizes (MFIs) voneinander unterscheiden.

[0022] Für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, weisen mindestens zwei dieser verschiedenen Copolymere unterschiedliche Schmelzindizes (MFIs) auf. Es können aber auch alle Copolymere der Mischung unterschiedliche Schmelzindizes (MFIs) aufweisen.

[0023] Besonders leistungsfähige Klebstoffsysteme lassen sich erhalten, wenn die unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs) der verschiedenen Copolymere der Mischung (A) mindestens um 400 g / 10 min, bevorzugt mindestens um 600 g / 10 min voneinander verschieden sind. Alle Angaben der Schmelzindizes beziehen sich vorliegend und im gesamten nachfolgenden Text auf ISO 1133 bzw. ASTM D 1238 bei 190 °C und unter 2,16 kg, sofern nicht ausdrücklich abweichend angegeben.

[0024] Gemäß der vorliegenden Erfindung enthält die Mischung (A) metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere I" genannt) mit Schmelzindizes $MFI \geq 500$ g / 10 min, insbesondere $MFI > 600$ g / 10 min, vorzugsweise $MFI > 700$ g / 10 min, einerseits und metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere II" genannt) mit Schmelzindizes $MFI \leq 100$ g / 10 min, insbesondere $MFI < 50$ g / 10 min, vorzugsweise $MFI < 30$ g / 10 min, andererseits (alle Angaben der Schmelzindizes bezogen auf ISO 1133 oder ASTM D 1238 bei 190 °C und unter 2,16 kg Last, wie zuvor angegeben). Vorteilhafterweise variiert das gewichtsbezogene Copolymere I / Copolymere II-Mengenverhältnis im Bereich von 10 : 1 bis 1 : 2, insbesondere 7 : 1 bis 1 : 1, vorzugsweise 6 : 1 bis 5 : 1. Ein derartiges Klebstoffsystem nach der vorliegenden Erfindung hat besonders gute Anwendungseigenschaften: Hierdurch werden die Viskositäts- und mechanischen Eigenschaften deutlich verbessert, insbesondere ist ein derartiges System auch bei temperaturempfindlichen zu verklebenden Substraten geeignet. Weiterhin besitzt ein derartiges Klebstoffsystem nach der vorliegenden Erfindung eine besonders gute Anfangsfestigkeit bei der Verklebung sowie exzellente Wärmefestigkeiten, wie die Anmelderin überraschenderweise herausgefunden hat und durch die Ausführungsbeispiele belegt ist.

[0025] Gemäß einer vorteilhaften Ausführungsform der vorliegenden Erfindung unterscheiden sich die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A)-abgesehen von den unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs)- auch noch in weiteren physikochemischen Eigenschaften, insbesondere in ihren Dichten; Viskositäten, insbesondere Brookfield-Viskositäten; Glasübergangstemperaturen; Schmelzpunkten (DSC); Molekularmassen etc.

[0026] Im allgemeinen werden die Copolymere der Mischung (A) derart ausgewählt, daß die Dichte sämtlicher Copolymere der Mischung (A) kleiner als 0,900 g / cm³, insbesondere kleiner als 0,890 g / cm³, vorzugsweise kleiner als 0,880 g / cm³, ist, wobei die Angaben der Dichte sich auf ASTM D 791 beziehen. Vorzugsweise liegt die Dichte aller Copolymere der Mischung (A) im Bereich von 0,840 bis 0,900 g / cm³, insbesondere 0,850 bis 0,890 g / cm³.

[0027] Im allgemeinen werden die verschiedenen Copolymere der Mischung (A) derart ausgewählt, daß die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) - neben den unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs) - auch unterschiedliche Dichten aufweisen; für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, weisen gemäß dieser Ausführungsform mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Dichten auf. Vorteilhafterweise sind bei dieser Ausführungsform der vorliegenden Erfindung die unterschiedlichen Dichten der voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) mindestens um $1,0 \cdot 10^{-3}$ g/cm³, insbesondere mindestens um $2,0 \cdot 10^{-3}$ g / cm³, vorzugsweise mindestens um $3,0 \cdot 10^{-3}$ g/cm³, voneinander verschieden, wobei die Angaben der Dichten auf ASTM D 791 bezogen sind. Die unterschiedlichen Dichten können insbesondere um bis zu $4,0 \cdot 10^{-3}$ g/cm³ oder sogar mehr voneinander verschieden sein.

[0028] Gemäß einer vorteilhaften Ausführungsform der vorliegenden Erfindung können sich die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) - abgesehen von ihren Unterschieden in den Schmelzindizes (MFIs) und gegebenenfalls in den Dichten - außerdem in ihren Viskositäten, insbesondere Brookfield-Viskositäten, voneinander unterscheiden. Gemäß dieser Ausführungsform der vorliegenden Erfindung weisen die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) außer den vorgenannten Unterschieden auch unterschiedliche Brookfield-Viskositäten auf, wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Brookfield-Viskositäten aufweisen. Im allgemeinen sind die Brookfield-Viskositäten der voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) bei dieser Ausführungsform bei 177 °C mindestens um 1.000 mPa · s, insbesondere mindestens um 2.000 mPa · s, vorzugsweise mindestens um 3.000 mPa · s, besonders bevorzugt mindestens um 5.000 mPa · s, voneinander verschieden, wobei die Angaben der Brookfield-Viskositäten nach ASTM D 1084 bestimmt sind. Die Unterschiede in den Brookfield-Viskositäten der verschiedenen Copolymere der Mischung (A) können bis zu 8.000 mPa · s oder sogar mehr betragen (ASTM D 1084).

[0029] Gemäß einer besonderen Ausführungsform der vorliegenden Erfindung kann die Mischung (A) Copolymere mit Brookfield-Viskositäten bei 177 °C von mehr als 10.000 mPa · s, insbesondere mehr als 12.000 mPa · s, vorzugsweise mehr als 15.000 mPa · s, einerseits und Copolymere mit Brookfield-Viskositäten bei 177 °C von weniger als 10.000 mPa · s, insbesondere weniger als 9.000 mPa · s, vorzugsweise weniger als 8.500 mPa · s, andererseits umfassen, wobei die Angaben der Brookfield-Viskositäten auf ASTM D 1084 bezogen sind.

[0030] Gemäß einer besonderen Ausführungsform der vorliegenden Erfindung können die voneinander verschiedenen

Copolymere der Mischung (A) außerdem unterschiedliche Glasübergangstemperaturen T_g aufweisen, wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Glasübergangstemperaturen T_g aufweisen können. Bei dieser besonderen Ausführungsform der Erfindung sind die unterschiedlichen Glasübergangstemperaturen T_g der voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) mindestens um 2 °C, insbesondere mindestens um 3 °C, vorzugsweise mindestens um 5 °C, voneinander verschieden.

[0031] Weiterhin können - abgesehen von den übrigen vorgenannten Unterschieden - die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) unterschiedliche Schmelzpunkte (DSC = Differential Scanning Calorimetry) aufweisen, wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, bei dieser Ausführungsform mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Schmelzpunkte (DSC) aufweisen können. Bei dieser Ausführungsform sind die unterschiedlichen Schmelzpunkte der voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) im allgemeinen mindestens um 2 °C, insbesondere mindestens um 3 °C, vorzugsweise mindestens um 5 °C, besonders bevorzugt mindestens um 7 °C, voneinander verschieden.

[0032] Bei dieser besonderen Ausführungsform der vorliegenden Erfindung kann die Mischung (A) gemäß einer besonderen Ausgestaltung Copolymere mit Schmelzpunkten (DSC) von mehr 65 °C, insbesondere mehr als 66 °C, vorzugsweise mehr 67 °C, einerseits und Copolymere mit Schmelzpunkten (DSC) von weniger als 65 °C, insbesondere weniger als 64 °C, andererseits enthalten.

[0033] Weiterhin können die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) unterschiedliche Molekulargewichte aufweisen, wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Molekularmassen bzw. Molekulargewichte aufweisen. Bei dieser Ausführungsform sind die zahlenmittleren Molekularmassen M_n der voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) im allgemeinen mindestens um 1.000, insbesondere mindestens um 2.000, vorzugsweise mindestens um 4.000, besonders bevorzugt mindestens um 5.000 oder mehr, voneinander verschieden.

[0034] Was die Copolymere der Mischung (A) anbelangt, so können im allgemeinen beliebige metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere auf Basis mindestens zweier α -Olefine zur Anwendung kommen, sofern sie die vorgenannte Bedingungen erfüllen, insbesondere unterschiedliche Schmelzindizes (MFIs) und gegebenenfalls weitere unterschiedliche physikochemische Eigenschaften, wie zuvor beschrieben, aufweisen.

[0035] Erfindungsgemäß weisen alle Copolymere der Mischung (A) eine Polydispersität M_w/M_n von 1,5 bis 2,5 auf. Weiterhin ist es vorteilhaft, wenn alle Copolymere der Mischung (A) gewichtsmittlere Molekularmassen M_w im Bereich von 2.000 bis 100.000 g / mol aufweisen.

[0036] Erfindungsgemäß geeignete, im Rahmen des Klebstoffsystems nach der vorliegenden Erfindung einsetzbare metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere der vorgenannten Art sind beispielsweise von der Dow Chemical Company, USA, unter der Bezeichnung "Affinity[®]" (z.B. Affinity[®] GA 1900, Affinity[®] GA 1950 und Affinity[®] EG 8200) und "Versify[®]" (z. B. Versify[®] DE 4000.01, Versify[®] DE 4200.01 und Versify[®] DE 4003.01) sowie von der Fa. Exxon Mobil unter der Bezeichnung "Exact[®] 4038" erhältlich.

[0037] Was die Menge an der zuvor genannten Mischung (A) der verschiedenen Copolymere in dem erfindungsgemäßen Klebstoffsystem anbelangt, so kann diese in weiten Bereichen variieren. Im allgemeinen enthält der Schmelzklebstoff die Mischung (A) der verschiedenen Copolymere, bezogen auf den Schmelzklebstoff, in Mengen von 25 bis 100 Gew.-%, insbesondere 30 bis 90 Gew.-%, vorzugsweise 40 bis 80 Gew.-%, besonders bevorzugt 60 bis 70 Gew.-%. Dennoch kann es anwendungsbezogen oder einzelfallbedingt gegebenenfalls erforderlich sein, von den vorgenannten Mengenbereichen abzuweichen.

[0038] Was die Menge an gegebenenfalls vorhandenem weiterem Polymer (B) in dem erfindungsgemäßen Klebstoffsystem anbelangt, so kann diese gleichermaßen in weiten Bereichen variieren. Im allgemeinen enthält der Schmelzklebstoff das weitere Polymer (B), bezogen auf den Schmelzklebstoff, in Mengen von 0,001 bis 30 Gew.-%, insbesondere 0,01 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 25 Gew.-%. Dennoch kann es anwendungsbezogen oder einzelfallbedingt gegebenenfalls erforderlich sein, von den vorgenannten Mengen abzuweichen.

[0039] Was das gegebenenfalls vorhandene weitere Polymer der Komponente (B) anbelangt, so kann dieses insbesondere ausgewählt werden aus der Gruppe von vorzugsweise amorphen Poly- α -olefinen, thermoplastischen Polyurethanen, Ethylen/(Meth-)Acrylat-Copolymeren und Ethylen/Vinylacetat-Copolymeren sowie deren Mischungen.

[0040] Was die Menge an gegebenenfalls vorhandenem Wachs und/oder Harz (C) in dem erfindungsgemäßen Klebstoffsystem anbelangt, so kann auch diese Menge in weiten Bereichen variieren. Im allgemeinen enthält der Schmelzklebstoff das Harz und/oder das Wachs (C), bezogen auf den Schmelzklebstoff, in Mengen von 0,001 bis 50 Gew.-%, insbesondere 0,01 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 30 Gew.-%. Dennoch kann es anwendungsbezogen oder einzelfallbedingt gegebenenfalls erforderlich sein, von den vorgenannten Mengenbereichen abzuweichen.

[0041] Was das gegebenenfalls vorhandene Wachs der Komponente (C) anbelangt, so kann dieses insbesondere ausgewählt sein aus der Gruppe von synthetischen Wachsen, insbesondere Polyolefinwachsen, vorzugsweise gegebenenfalls mikronisierten Polypropylenwachsen; natürlichen Wachsen, insbesondere pflanzlichen, tierischen oder Mineralwachsen; sowie chemisch modifizierten Wachsen (z. B. maleinsäureanhydridgepfropfte Wachse, wie beispiels-

weise Licomont® AR 504 von der Fa. Clariant); und Mischungen der vorgenannten Wachse. Ein Beispiel für ein erfindungsgemäß einsetzbares Wachs ist beispielsweise das von der Degussa AG, Marl, unter der Bezeichnung "Vestowachs® A 616" vertriebene mikronisierte Polypropylenwachs.

[0042] Was das gegebenenfalls vorhandene Harz der Komponente (C) anbelangt, so kann dieses ausgewählt sein aus der Gruppe von gegebenenfalls modifizierten, insbesondere gegebenenfalls hydrierten Kohlenwasserstoffharzen, wie aliphatischen, aromatischen oder aliphatisch-aromatischen Kohlenwasserstoffharzen und gegebenenfalls modifizierten Terpenharzen, sowie Naturharzestern, wie Kolophonium- und Tallharzestern. Besonders bevorzugt sind Kohlenwasserstoffharze auf Basis aromatischer, teil- oder vollhydrierter Harze; im allgemeinen steigt die Verträglichkeit bzw. Kompatibilität der Kohlenwasserstoffharze mit den metallocenkatalytisch hergestellten Copolymeren mit dem Hydrierungsgrad dieser Harze. Erfindungsgemäß geeignete aromatische Kohlenwasserstoffharze können beispielsweise Produkte aus der sogenannten TM-TK- und TN-Serie der Fa. Rütgers Chemicals, Duisburg, sein. Beispiele für erfindungsgemäß einsetzbare teil- und vollhydrierte Kohlenwasserstoffharze sind beispielsweise die Typen der 5000er-Serie der Fa. Exxon Mobil, USA. Als erfindungsgemäß einsetzbar aliphatische-aromatische Harze können des weiteren phenolmodifizierte Terpenharze, z. B. aus der ZT-Serie der Fa. Arizona Chemical, USA, in das erfindungsgemäße Klebstoffsystem eingearbeitet werden. Bei den Naturharzestern kommen insbesondere Kolophonium- oder Tallharzester zum Einsatz; ein Beispiel für einen erfindungsgemäß einsetzbaren Tallharzester ist das Produkt "Sylvatac® RE 100 S" der Fa. Arizona Chemical, USA.

[0043] Mit der Inkorporierung der Komponenten (B) und/oder (C) in das erfindungsgemäße Klebstoffsystem lassen sich die Anwendungseigenschaften des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems auf Basis eines nichtreaktiven thermoplastischen Schmelzklebstoffs gezielt steuern bzw. einstellen und damit sozusagen maßschneidern. Insbesondere können hierdurch Adhäsions- und Kohäsionseigenschaften, insbesondere im Hinblick auf eine verbesserte Anfangshaftung, sowie weitere Eigenschaften gezielt eingestellt werden, so z. B. Verarbeitungs- bzw. Auftragstemperaturen, Viskositäten, offene Zeiten etc. Beispielsweise kann der Zusatz von Harzen zur Steuerung bzw. Optimierung der Adhäsionseigenschaften erfolgen. Die betreffenden Zusätze in den entsprechenden Mengen jeweils auszuwählen, liegt im Rahmen des fachmännischen Könnens.

[0044] Neben den vorgenannten Komponenten (A) sowie gegebenenfalls (B) und/oder (C) kann das erfindungsgemäße Klebstoffsystem außerdem weitere Inhaltsstoffe und/oder Additive enthalten. Derartige Inhaltsstoffe bzw. Additive können insbesondere ausgewählt sein aus der Gruppe von Stabilisatoren, Alterungsschutzmitteln, UV-Stabilisatoren, Weichmachern, Füllstoffen, Katalysatoren und/oder Lösemitteln. Hier können die dem Fachmann an sich bekannten Substanzen zum Einsatz kommen.

[0045] Insbesondere haben sich als Stabilisatoren bzw. Alterungsschutzmittel solche auf Basis von Phenolen bzw. Hydroxyphenylverbindungen bewährt, so z. B. das Octadecyl-3-(3,5-di-tert.-butyl-4-hydroxyphenyl)propionat (z. B. Ciba® IRGANOX® 1076 von der Ciba Specialty Chemicals, Inc., USA) oder aber Trisnonylphenylphosphit (TNPP) (z. B. Ciba® IRGAFOS® TNPP der Ciba Specialty Chemicals, Inc., USA).

[0046] Die Viskosität des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems kann über weite Bereichen variiert bzw. eingestellt werden. Im allgemeinen weist das Klebstoffsystem bzw. der Schmelzklebstoff nach der vorliegenden Erfindung eine Viskosität (Brookfield-Viskosität) bei 160 °C von 5.000 bis 120.000 mPa · s auf (gemessen mit Brookfield-Thermosel; vgl. zuvor genannte ASTM D 1084). Durch Auswahl der Komponenten (A) sowie gegebenenfalls (B) und/oder (C) und deren jeweiligen Mengen lassen sich die Viskositäten anwendungsbezogen gezielt einstellen: Während beispielsweise für die Anwendung im Bereich der Profilummantelung Klebstoffsysteme mit einer Viskosität im Bereich von im allgemeinen 5.000 bis 40.000 mPa · s eingesetzt werden, werden zu Zwecken der Kantenverleimung beispielsweise Viskositäten im Bereich von 30.000 bis 120.000 mPa · s realisiert, jeweils bezogen auf 160 °C. Vergleichbare EVA-basierte Schmelzklebstoffe verlangen zur Erzielung derselben Viskositätseigenschaften dagegen deutlich höhere Verarbeitungstemperaturen im Bereich von 180 bis 210 °C.

[0047] Nach dem Auftrag und Abkühlen mit nachfolgender 24stündiger Lagerung führt das erfindungsgemäße Klebstoffsystem bzw. der erfindungsgemäße Schmelzklebstoff zu hervorragenden Festigkeitseigenschaften. So weist das erfindungsgemäße Klebstoffsystem bzw. der erfindungsgemäße Schmelzklebstoff eine maximale Zugfestigkeit, bestimmt gemäß DIN 53455, nach Auftrag bzw. Applikation und nachfolgender 24stündiger Lagerung im Normalklima (50 % relative Luftfeuchtigkeit, 20 °C) von 1 bis 4 MPa, insbesondere 1 bis 2 MPa, auf.

[0048] Die Reißdehnung des Klebstoffsystems bzw. des Schmelzklebstoffs nach der vorliegenden Erfindung, gleichermaßen bestimmt gemäß DIN 53455, nach Auftrag bzw. Applikation und 24stündiger Lagerung im Normalklima (50 % relative Luftfeuchtigkeit, 20 °C) liegt im Bereich von 200 bis 1.200 %, insbesondere 300 bis 1.000 %, was auf eine vorteilhafte Elastizität der Klebeverbindung schließen läßt.

[0049] Gegenüber vergleichbaren EVA-Schmelzklebstoffen weist das erfindungsgemäße Klebstoffsystem deutlich reduzierte Dichten auf, verbunden mit einem verringerten Verbrauch. Im allgemeinen liegt die Dichte des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems bei 20 °C bei Werten $\leq 0,910 \text{ g/cm}^3$, insbesondere $\leq 0,900 \text{ g/cm}^3$, vorzugsweise $\leq 0,890 \text{ g/cm}^3$.

[0050] Wie zuvor geschildert, findet das erfindungsgemäße Klebstoffsystem bzw. der erfindungsgemäße Schmelz-

klebstoff insbesondere Anwendung in der Holz- und Möbelverarbeitung, aber auch in anderen Bereichen (z. B. in der Transportindustrie, in der Bauindustrie, in der Textilindustrie, im allgemeinen Montagebereich etc.). Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch die Verwendung des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems bzw. des erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffs in der Holz- und Möbelverarbeitung bzw. in der Holz- und Möbelindustrie, aber auch in der Transport- und Bauindustrie, in der Textilindustrie, sowie im Montagebereich. Beispielsweise kann das erfindungsgemäße Klebstoffsystem bzw. der erfindungsgemäße Schmelzklebstoff als Schmelz- und/oder Montagewerkstoff in der Holz- und Möbelverarbeitung Verwendung finden, z. B. zu Zwecken der Profilmantelung oder der Kantenverleimung. Im Vergleich zu vergleichbaren EVA-basierten Hotmelts erfolgt die Verarbeitung bzw. der Auftrag bei Temperaturen unterhalb von 180 °C, insbesondere unterhalb von 175 °C, vorzugsweise unterhalb von 170 °C, so daß sich das erfindungsgemäße Klebstoffsystem auch für die Anwendungen in bezug auf relativ temperaturempfindliche Substrate eignet.

[0051] Mit der vorliegenden Erfindung sind eine Vielzahl von Vorteilen verbunden, wie sie nachfolgend rein beispielhaft und veranschaulichend dargestellt sind:

Wie zuvor geschildert, ist es mit der vorliegenden Erfindung erstmals gelungen, nichtreaktive thermoplastische Schmelzklebstoffe auf Basis metallocenkatalytisch hergestellter Copolymere auf Basis mindestens zweier α -Olefine bereitgestellt zu haben, welche auch Anwendung insbesondere in der Holz- und Möbelverarbeitung finden können, insbesondere da die erfindungsgemäßen Klebstoffsysteme verbesserte Eigenschaften besitzen, insbesondere eine verbesserte Kohäsion und Adhäsion, eine für diese speziellen Anwendungszwecke optimierte Viskosität, eine verbesserte Anfangshaftung und eine verbesserte physikalische Festigkeit nach Auftrag und Abkühlen des Klebstoffs.

Zudem ist die offene Zeit der erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffe deutlich verlängert: Im allgemeinen beträgt diese mindestens 25 Sekunden, vorzugsweise mindestens 30 Sekunden, so daß sich Verklebungen im Bereich der Holz- und Möbelverarbeitung einfacher bzw. anwendungsgerechter realisieren lassen. Bislang konnten keine Schmelzklebstoffe (Hotmelts, Heißkleber) auf Basis metallocenkatalytisch hergestellter Polyolefine erhalten werden, welche außerhalb der Papier- und Verpackungsindustrie zur Anwendung kamen, insbesondere nicht im Bereich der Holz- und Möbelindustrie, da die aus dem Stand der Technik bekannten Systeme nicht die im Bereich der Holz- und Möbelverarbeitung gestellten höheren Anforderungen hinsichtlich Kohäsion, offene Zeit, Wärmestandfestigkeit und Viskosität erfüllen. Erst durch die Auswahl spezieller metallocenkatalytisch hergestellter Polyolefine mit unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs) können im Rahmen der vorliegenden Erfindung erstmals Schmelzklebstoffe bereitgestellt werden, welche Anwendungen für die Holz- und Möbelindustrie, aber auch für die Transportindustrie und die Bauindustrie, in der Textilindustrie, im allgemeinen Montagebereich (z. B. Automobil- und Flugzeugindustrie etc.) und dergleichen erschließen. Grundsätzlich können die erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffe in allen Bereichen Anwendung finden, in denen grundsätzlich kohäsive Schmelzklebstoffe mit verlängerten offenen Zeiten bzw. verlängerten Verarbeitungszeiten bestätigt werden.

[0052] Im Unterschied zu EVA-basierten Schmelzklebstoffen wird ein deutlich geringerer Klebstoffverbrauch mit dem erfindungsgemäßen Klebstoffsystem realisiert, da die Dichte der metallocenkatalytisch hergestellten Polymere ca. 10 % unter dem Wert von entsprechenden EVA-Copolymeren liegt.

[0053] Im Unterschied zu vergleichbaren EVA-basierten Schmelzklebstoffsystemen, welche aufgrund der Hydrolyse des Essigsäureesters stets einen essigsäuren Geruch zeigen, sind die erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffe geruchsfrei.

[0054] Des weiteren sind die erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffe im Unterschied zu EVA-Copolymeren, welche durch Abspaltung von Essigsäure Korrosion auslösen können, nicht korrosiv.

[0055] Auch die thermische Stabilität der mit dem erfindungsgemäßen Klebstoffsystem realisierten Klebstoffbindung ist der Stabilität vergleichbarer EVA-Systeme überlegen. Das erfindungsgemäße Klebstoffsystem zeigt insbesondere eine exzellente Adhäsion; im allgemeinen ist die Adhäsion des erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffsystems im direkten Vergleich zu analog formulierten EVA-Schmelzklebstoffen verbessert. Des weiteren weisen die erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffe eine gegenüber vergleichbaren EVA-basierten Schmelzklebstoffen verbesserte Tieftemperaturfestigkeit auf, insbesondere da die Glasübergangstemperatur niedriger als bei EVA-Copolymeren liegt.

[0056] Des weiteren ist bei vergleichbarer Kohäsion die Viskosität der erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffe niedriger als die von EVA-Schmelzklebstoffen. Auch aus diesem Grund liegen die Verarbeitungstemperaturen des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems mit höchstens 180 °C, vorzugsweise höchstens 175 °C, vorzugsweise höchstens 170 °C, besonders bevorzugt von etwa 160 °C, deutlich unter denen EVA-basierter Schmelzklebstoffe (180 bis 210 °C).

[0057] Aufgrund der vorgenannten Eigenschaften des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems führt das erfindungsgemäße Klebstoffsystem bei seiner Anwendung bzw. Verwendung zu einem gegenüber herkömmlichen EVA-Schmelzklebstoffen verringertem Wartungsaufwand: Die höhere thermische Stabilität, das Fehlen von korrosiven Eigenschaften und die relativ niedrigen Verarbeitungstemperaturen reduzieren drastisch den Aufwand für Reinigungs- und Wartungsarbeiten an Hotmelt-Verarbeitungs- und -Auftragsgeräten. Somit steigt die Anlagenverfügbarkeit und damit die Produk-

tivität.

[0058] Die zuvor genannten Eigenschaften des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems lassen sich nur durch die Verwendung von metallocenkatalytisch hergestellten Polyolefinen - und dies nur im Rahmen der erfindungsgemäßen Kombination und Auswahl- realisieren. Derartige metallocenkatalytisch hergestellten Polyolefine zeichnen sich - im Unterschied zu mit Ziegler-Natta-Katalyse hergestellten Polyolefinen - insbesondere durch eine enge Molekularmassenverteilung bzw. Polydispersität, einhergehend mit definierten molekularen Strukturen, aus. Insbesondere sind in den metallocenkatalytisch hergestellten Polyolefinen keine unerwünscht niedermolekularen Verbindungen, die zu einer Geruchsbelästigung führen können, und keine unerwünscht hochmolekularen Verbindungen, die zu einem unerwünschten Viskositätsanstieg führen können, vorhanden, sondern nur die gewünschte Molekularmassenbereiche. Durch die Metallocenkatalyse lassen sich auch verschiedene andere physikochemische Eigenschaften, wie Temperaturbeständigkeit, Härte, Schlagzähigkeit, Transparenz etc., gezielt einstellen, so daß ein entsprechend einheitlich zusammengesetztes Polymer resultiert - was mit Ziegler/Natta-Katalyse nicht möglich ist. Diese Erkenntnisse tragen dazu bei, die Leistungsfähigkeit des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems zumindest teilweise zu verstehen.

[0059] Schließlich vereinbart das erfindungsgemäße Klebstoffsystem die Eigenschaften einer guten Kohäsion und Adhäsion einerseits und einer guten Flexibilität der resultierenden Klebeverbindung andererseits.

[0060] Weitere Ausgestaltungen, Abwandlungen, Variationen und Vorteile der vorliegenden Erfindung sind für den Fachmann beim Lesen der Beschreibung ohne weiteres erkennbar und realisierbar, ohne daß er dabei den Rahmen der vorliegenden Erfindung verläßt.

[0061] Die vorliegende Erfindung wird anhand des folgenden Ausführungsbeispiels veranschaulicht, welches die vorliegende Erfindung jedoch keinesfalls beschränkt.

Ausführungsbeispiel:

[0062] Ein EVA-basierter Schmelzklebstoff wurde im Vergleich zu einem erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffsystem hergestellt und getestet:

Die Zusammensetzung der beiden getesteten Klebstoffe ist in der nachfolgenden Tabelle 1 wiedergegeben:

Tabelle 1

Rohstoff	Hersteller	EVA-Schmelzklebstoff (Gew.-Teile)	Erfindungsgemäßer Schmelz-klebstoff I (Gew.-Teile)
Escorene® UL 53019	Exxon Mobil Chemical	24,5	-
Escorene® UL 15028	Exxon Mobil Chemical	20,0	-
Escorene® UL 05540	Exxon Mobil Chemical	20,0	-
Affinity® EG 8200	Dow Chemical	-	10,0
Affinity® GA 1950	Dow Chemical	-	34,5
Affinity® GA 1900	Dow Chemical	-	20,0
Irganox® 1076	Ciba Specialty Chemicals	0,3	0,3
Irgafos® TNPP	Ciba Specialty Chemicals	0,2	0,2
Escorez® 5320	Exxon Mobil Chemical	35,0	35,0

[0063] Bei den Produkten der Serie Escorene® handelt es sich um unterschiedliche Ethylen/Vinylacetat-Copolymere mit unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs), während es sich bei den Produkten der Serie Affinity® um unterschiedliche metallocenkatalytisch hergestellte C₂/C₈-Poly- α -olefine mit unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs) handelt (MFIs bei 190 °C: Affinity® GA 1900 [1.000 g/10 Minuten]; Affinity® GA 1950 [500 g/10 Minuten]; Affinity® EG 8200 [5 g/10 Minuten]). Die eingesetzten Polyolefine unterscheiden sich zudem in ihren Dichten (Affinity® GA 1900: 0,870 g/cm³; Affinity® GA 1950: 0,874 g/cm³; Affinity® EG 8200: 0,870 g/cm³) sowie in anderen physikochemischen Eigenschaften (Viskositäten, Schmelzpunkte, Glasübergangstemperaturen, Molekularmassen etc.).

[0064] Die mit den beiden in Rede stehenden Klebstoffsystemen erzielten Verklebungseigenschaften sind in der nachfolgenden Tabelle 2 wiedergegeben:

Tabelle 2

	EVA-Schmelzklebstoff	Erfindungsgemäßer Schmelzklebstoff		
Viskosität bei 160 °C [mPa · s]	33.000	26.000		
Viskosität bei 190 °C [mPa · s]	13.000	12.000		
Erweichungspunkt Ring-Kugel [°C]	85	83		
Dichte [g/cm³]	0,95	0,90		
Geruch	leicht stechend	Neutral		
Stabilität nach 8 h	Ringbildung bei 190 °C	keine Ringbildung bei 160°C		
Stabilität nach 16 h	Ringbildung bei 190 °C	keine Ringbildung bei 160 °C		
Mechanische Eigenschaften				
Max. Zugfestigkeit [MPa]	1,4 ± 0,1	1,3 ± 0,1		
Reißdehnung [%]	100 ± 30	700 ± 70		
Adhäsionseigenschaften				
	RT	+6°C	RT	+6°C
U/O/700, Kröning, Hüllhorst, D (Papierdekorfolie)	++++	++++	++++	++++
MysticSilber115, WKP, Unterensingen, D (Papierdekorfolie)	----	----	++++	++++
Alkorcell Esche Silber, Alkor, München, D (thermoplastische PP-Folie)	+++-	+----	++++	+++-
Alkorcell Polar Weiß, Alkor, München, D (thermoplastische PP-Folie)	+++-	+---	++++	+++-

[0065] Das erfindungsgemäße Klebstoffsysteme zeigt gegenüber dem EVA-basierten Schlunetzklebstoff deutlich verbesserte Adhäsionseigenschaften in bezug auf verschiedene Substrate (konkret: Papierdekorfolien und thermoplastische Po-lypropylenfolien) bei gleichzeitig verbesserter Elastizität bzw. Reißdehnung der erzielten Verklebungsverbindung nach 24stündigen Lagerung bei Raumtemperatur (20 °C) bei 50 % relativer Luftfeuchtigkeit. Die Festigkeit der Klebeverbindung ist sowohl bei Raumtemperatur als auch bei tiefen Temperaturen verbessert. Die Schmelzestabilität ist erhöht, und dies bei Verwendung identischer Stabilisatoren in identischen Mengen. Aufgrund der geringen Dichte des erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffs ist die Auftragsmenge reduziert. Das erfindungsgemäße Klebstoffsystem ist dem EVA-basierten Klebstoffsystem somit deutlich überlegen.

[0066] Zwei weitere Klebstoffe IIA und IIB würden entsprechend der Rezeptur der nachfolgenden Tabelle 3 formuliert. Die Schmelzklebstoffe IIA und IIB unterscheiden sich von dem erfindungsgemäßen Klebstoff I dadurch, daß die Schmelzklebstoffe IIA und IIB kein metallocenkatalytisch hergestelltes C₂/C₈-Poly- α -olefin mit einem Schmelzindex (MFI) unterhalb von 100, hier konkret: keine Komponente Affinity® EG 8200, aufweisen.

Tabelle 3

Rohstoff	Hersteller	Schmelzklebstoffe (Gew.-Teile)	
		IIA	IIB
Affinity® EG 8200	Dow Chemical	-	-
Affinity® GA 1950	Dow Chemical	38,5	40,8
Affinity® GA 1900	Dow Chemical	22,2	23,7
Irganox® 1076	Ciba Specialty Chemicals	0,3	0,3
Irgafos® TNPP	Ciba Specialty Chemicals	0,2	0,2
Escorez® 5320	Exxon Mobil Chemical	38,8	35,0

[0067] Wie die nachstehende Tabelle 4 zeigt, sind die Anwendungseigenschaften, insbesondere die Viskositäts- und mechanischen Eigenschaften, wie z. B. die Zugfestigkeit und Reißdehnung, sowie die Anfangs- und Wärmefestigkeiten in bezug auf die Verklebung von Holzsubstraten mit unterschiedlichen Dekorfolien der Schmelzklebstoffe IIA und IIB zwar ausreichend bzw. gut, aber weniger günstig als im Fall des erfindungsgemäßen Schmelzklebstoffs I. Dies zeigt, daß durch die zusätzliche Inkorporierung eines metallocenkatalytisch hergestellten C₂/C₈-Poly- α -olefins mit einem kleineren Schmelzindex (MFI), insbesondere unterhalb von 100, in Mischung mit metallocenkatalytisch hergestellten C₂/C₈-Poly- α -olefinen mit größerem Schmelzindex (MFI), insbesondere oberhalb von 500, eine deutliche Leistungssteigerung des erfindungsgemäßen Klebstoffsystems erreicht werden kann.

[0068] Die mit den Klebstoffsystemen IIA und IIB erzielten Verklebungseigenschaften sind in der nachfolgenden Tabelle 4 wiedergegeben:

Tabelle 4

	Schmelzklebstoff IIA	Schmelzklebstoff IIB		
Viskosität bei 160 °C [mPa · s]	9.300	10.000		
Viskosität bei 190 °C [mPa · s]	4.300	4.700		
Erweichungspunkt Räng-Kugel [°C]	78	79		
Mechanische Eigenschaften				
Max. Zugfestigkeit [MPa]	0,9±0,1	1,0±0,1		
Reißdehnung [%]	22±6	210±50		
Adhäsionseigenschaften				
	RT	+6°C	RT	+6°C
U/O/700, Kröning, Hüllhorst, D (Papierdekorfolie)	++++	++++	++++	++++
MysticSilber115, WKP, Unterensingen, D (Papierdekorfolie)	++++	++++	++++	+++
Alkorcell Esche Silber, Alkor, München, D (thermoplastische PP-Folie)	++++	++++	++++	++++
Alkorcell Polar Weiß, Alkor, München, D (thermoplastische PP-Folie)	++++	++++	++++	+++-

Patentansprüche

1. Klebstoffsystem auf Basis eines nichtreaktiven thermoplastischen Schmelzklebstoffs, insbesondere zur Anwendung in der Holz- und Möbelverarbeitung, wobei der Schmelzklebstoff

(A) eine Mischung von mindestens zwei voneinander verschiedenen metallocenkatalytisch hergestellten Copolymeren jeweils von Ethylen oder Propylen mit mindestens einem vorzugsweise linearen α -Olefin,

- wobei die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung unterschiedliche Schmelzindizes (MFIs) aufweisen, wobei die Mischung metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere I") mit Schmelzindizes $\text{MFI} \geq 500 \text{ g} / 10 \text{ min}$ einerseits und metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere II") mit Schmelzindizes $\text{MFI} \leq 100 \text{ g} / 10 \text{ min}$ andererseits umfaßt und wobei die Angaben der Schmelzindizes auf ISO 1133 oder ASTM D 1238 bei 190 °C und unter 2,16 kg Last bezogen sind, und

- wobei alle Copolymere der Mischung eine Polydispersität M_w/M_n von 1,5 bis 2,5 aufweisen;

(B) gegebenenfalls mindestens ein weiteres Polymer; und

(C) gegebenenfalls mindestens ein Harz und/oder mindestens ein Wachs enthält.

2. Klebstoffsystem nach Anspruch 1, wobei der Schmelzklebstoff die Mischung (A) der verschiedenen Copolymere, bezogen auf den Schmelzklebstoff, in Mengen von 25 bis 100 Gew.-%, insbesondere 30 bis 90 Gew.-%, vorzugsweise 40 bis 80 Gew.-%, besonders bevorzugt 60 bis 70 Gew.-%, enthält.

3. Klebstoffsystem nach Anspruch 1 oder 2, wobei der Schmelzklebstoff das weitere Polymer (B), bezogen auf den

Schmelzklebstoff, in Mengen von 0,001 bis 30 Gew.-%, insbesondere 0,01 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 25 Gew.-%, enthält.

4. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei der Schmelzklebstoff das Harz und/oder das Wachs (C), bezogen auf den Schmelzklebstoff, in Mengen von 0,001 bis 50 Gew.-%, insbesondere 0,01 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 30 Gew.-%, enthält.
5. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die metallocenkatalytisch hergestellten Copolymere der Mischung (A) jeweils metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere von Ethylen oder Propylen mit mindestens einem vorzugsweise linearen α -Olefin, sind, wobei im Fall von Ethylen das α -Olefin ein C_3 - C_{20} - α -Olefin ist, vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe von Propylen, Isobutylen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 4-Methyl-1-penten und 1-Octen, und/oder wobei im Fall von Propylen das α -Olefin ein C_4 - C_{20} - α -Olefin ist, vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe von Isobutylen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Hepten, 4-Methyl-1-penten und 1-Octen.
6. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die metallocenkatalytisch hergestellten Copolymere der Mischung (A) jeweils metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere von Ethylen mit 1-Octen sind und/oder wobei die Mischung (A) unterschiedliche metallocenkatalytisch hergestellte Ethylen/1-Octen-Copolymere mit unterschiedlichen Schmelzindizes (MFIs) umfaßt.
7. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Schmelzindizes (MFIs) aufweisen.
8. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die unterschiedliche Schmelzindizes (MFIs) mindestens um 400 g / 10 min, ganz besonders bevorzugt um mindestens 600 g / 10 min, voneinander verschieden sind.
9. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die Mischung (A) metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere I") mit Schmelzindizes MFI > 600 g / 10 min, vorzugsweise MFI > 700 g / 10 min, einerseits und metallocenkatalytisch hergestellte Copolymere ("Copolymere II") mit Schmelzindizes MFI < 50 g / 10 min, vorzugsweise MFI < 30 g / 10 min, andererseits umfaßt.
10. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei das gewichtsbezogene Copolymere I/Copolymere II-Mengenverhältnis im Bereich von 10 : 1 bis 1 : 2, insbesondere 7 : 1 bis 1 : 1, vorzugsweise 6 : 1 bis 5 : 1, variiert.
11. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die Dichte aller Copolymere der Mischung (A) kleiner als 0,900 g / cm³, insbesondere kleiner als 0,890 g/cm³, vorzugsweise kleiner als 0,880 g/cm³, ist und vorzugsweise im Bereich von 0,840 bis 0,900 g / cm³, insbesondere 0,850 bis 0,890 g/cm³, liegt.
12. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) unterschiedliche Dichten aufweisen, insbesondere wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Dichten aufweisen und/oder insbesondere wobei die unterschiedlichen Dichten mindestens um $1,0 \cdot 10^{-3}$ g / cm³, insbesondere mindestens um $2,0 \cdot 10^{-3}$ g / cm³, vorzugsweise mindestens um $3,0 \cdot 10^{-3}$ g / cm³, und/oder insbesondere um bis zu $4,0 \cdot 10^{-3}$ g / cm³ voneinander verschieden sind.
13. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) unterschiedliche Brookfield-Viskositäten aufweisen, insbesondere wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Brookfield-Viskositäten aufweisen und/oder insbesondere wobei die unterschiedlichen Brookfield-Viskositäten bei 177 °C mindestens um 1.000 mPa · s, insbesondere mindestens um 2.000 mPa · s, vorzugsweise mindestens um 3.000 mPa · s, besonders bevorzugt mindestens um 5.000 mPa · s, und/oder insbesondere um bis zu 8.000 mPa · s oder mehr voneinander verschieden sind.
14. Klebstoffsystem nach Anspruch 13, wobei die Mischung (A) Copolymere mit Brookfield-Viskositäten bei 177°C von mehr als 10.000 mPa · s, insbesondere mehr als 12.000 mPa · s, vorzugsweise mehr als 15.000 mPa · s, einerseits

und Copolymere mit Brookfield-Viskositäten bei 177 °C von weniger als 10.000 mPa · s, insbesondere weniger als 9.000 mPa · s, vorzugsweise weniger als 8.500 mPa · s, andererseits umfaßt.

- 5 15. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) unterschiedliche Glasübergangstemperaturen T_g aufweisen, insbesondere wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Glasübergangstemperaturen T_g aufweisen und/oder insbesondere wobei die unterschiedlichen Glasübergangstemperaturen T_g mindestens um 2 °C, insbesondere mindestens um 3 °C, vorzugsweise mindestens um 5 °C, voneinander verschieden sind.
- 10 16. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei die voneinander verschiedenen Copolymere der Mischung (A) unterschiedliche Schmelzpunkte (DSC) aufweisen, insbesondere wobei für den Fall, daß die Mischung (A) mehr als zwei voneinander verschiedene Copolymere enthält, mindestens zwei der verschiedenen Copolymere unterschiedliche Schmelzpunkte (DSC) aufweisen und/oder insbesondere wobei die unterschiedlichen Schmelzpunkte (DSC) mindestens um 2 °C, insbesondere mindestens um 3 °C, vorzugsweise mindestens um 5 °C, besonders bevorzugt mindestens um 7 °C, voneinander verschieden sind.
- 15 17. Klebstoffsystem nach Anspruch 16, wobei die Mischung (A) Copolymere mit Schmelzpunkten (DSC) von mehr 65 °C, insbesondere mehr als 66 °C, vorzugsweise mehr 67 °C, einerseits und Copolymere mit Schmelzpunkten (DSC) von weniger als 65 °C, insbesondere weniger als 64 °C, andererseits umfaßt.
- 20 18. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei alle Copolymere der Mischung (A) gewichtsmittlere Molekularmassen M_w im Bereich von 2.000 bis 100.000 g / mol aufweisen.
- 25 19. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei das weitere Polymer der Komponente (B) ausgewählt ist aus der Gruppe von vorzugsweise amorphen Poly- α -olefinen, thermoplastischen Polyurethanen, Ethylen/(Meth-)Acrylat-Copolymeren und Ethylen/Vinylacetat-Copolymeren sowie deren Mischungen.
- 30 20. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei das Wachs der Komponente (C) ausgewählt ist aus der Gruppe von synthetischen Wachsen, insbesondere Polyolefinwachsen, vorzugsweise gegebenenfalls mikronisierten Polypropylenwachsen; natürlichen Wachsen, insbesondere pflanzlichen, tierischen oder Mineralwachse; und chemisch modifizierten Wachsen; sowie deren Mischungen.
- 35 21. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei das Harz der Komponente (C) ausgewählt ist aus der Gruppe von gegebenenfalls modifizierten, insbesondere gegebenenfalls hydrierten (teil- oder vollhydrierten) Kohlenwasserstoffharzen, wie aliphatischen, aromatischen oder aliphatisch-aromatischen Kohlenwasserstoffharzen und gegebenenfalls modifizierten Terpenharzen, und Naturharzestern, wie Kolophonium- und Tallharzestern.
- 40 22. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, enthaltend außerdem weitere Inhaltsstoffe und/oder Additive, insbesondere aus der Gruppe von Stabilisatoren, Alterungsschutzmitteln, UV-Stabilisatoren, Weichmachern, Füllstoffen, Katalysatoren und/oder Lösemitteln.
- 45 23. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei das Klebstoffsystem und/oder der Schmelzklebstoff eine Brookfield-Viskosität bei 160 °C von 5000 bis 120.000 mPa · s aufweist.
- 50 24. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei das Klebstoffsystem und/oder der Schmelzklebstoff eine maximale Zugfestigkeit, bestimmt gemäß DIN 53455 nach Auftrag und 24stündiger Lagerung im Normalklima (50 % relative Luftfeuchtigkeit, 20 °C), von 1 bis 4 MPa, insbesondere 1 bis 2 MPa, aufweist.
- 55 25. Klebstoffsystem nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, wobei das Klebstoffsystem und/oder der Schmelzklebstoff eine Reißdehnung, bestimmt gemäß DIN 53455 nach Auftrag und 24stündiger Lagerung im Normalklima (50 % relative Luftfeuchtigkeit 20 °C), von 200 bis 1.200 %, insbesondere 300 bis 1.000 %, aufweist.
26. Verwendung des Klebstoffsystems nach den Ansprüchen 1 bis 25 in der Holz- und Möbelverarbeitung, in der Transport- und in der Bauindustrie, in der Textilindustrie und im Montagebereich.
27. Verwendung des Klebstoffsystems nach den Ansprüchen 1 bis 25 als Schmelz- und/oder Montagewerkstoff in der

Holz- und Möbelverarbeitung.

28. Verwendung nach Anspruch 26 und/oder 27 zu Zwecken der Profilmantelung oder der Kantenverleimung.

29. Verwendung nach einem oder mehreren der Ansprüche 26 bis 28, wobei das Klebstoffsystem nach den Ansprüchen 1 bis 25 bei Auftragstemperaturen unterhalb von 180 °C, insbesondere unterhalb von 175 °C, vorzugsweise unterhalb von 170 °C, vorzugsweise bei etwa (160 ± 10) °C, appliziert wird.

Claims

1. Adhesive system based on a non-reactive thermoplastic hotmelt adhesive, in particular for application in wood processing and furniture processing, where the hotmelt adhesive comprises

(A) a mixture of at least two mutually different metallocene-catalytically prepared copolymers each of ethylene or propylene with at least one preferably linear α -olefin,

- where the mutually different copolymers of the mixture have different melt indices (MFIs), where the mixture comprises metallocene-catalytically prepared copolymers ("copolymers I") having melt indices $\text{MFI} \geq 500$ g/10 min, on the one hand, and metallocene-catalytically prepared copolymers ("copolymers II") having melt indices $\text{MFI} \leq 100$ g/10 min, on the other hand, and where the figures for the melt indices are based on ISO 1133 or ASTM D 1238 at 190 °C under a 2.16 kg load, and
- where all copolymers of the mixture have a polydispersity M_w/M_n of 1.5 to 2.5;

(B) optionally at least one further polymer; and

(C) optionally at least one resin and/or at least one wax.

2. Adhesive system according to Claim 1, where the hotmelt adhesive comprises the mixture (A) of the different copolymers, based on the hotmelt adhesive, in amounts of 25 % to 100 %, in particular 30 % to 90 %, preferably 40 % to 80 %, more preferably 60 % to 70 %, by weight.

3. Adhesive system according to Claim 1 or 2, where the hotmelt adhesive comprises the further polymer (B), based on the hotmelt adhesive, in amounts of 0.001 % to 30 %, in particular 0.01 % to 25 %, preferably 1 % to 25 %, by weight.

4. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the hotmelt adhesive comprises the resin and/or the wax (C), based on the hotmelt adhesive, in amounts of 0.001 % to 50 %, in particular 0.01 % to 40 %, preferably 1 % to 30 %, by weight.

5. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the metallocene-catalytically prepared copolymers of the mixture (A) are each metallocene-catalytically prepared copolymers of ethylene or propylene with at least one preferably linear α -olefin, where, in the case of ethylene, the α -olefin is a C_3 - C_{20} α -olefin, preferably selected from the group consisting of propylene, isobutylene, 1-butene, 1-pentene, 1-hexene, 1-heptene, 4-methyl-1-pentene and 1-octene, and/or where, in the case of propylene, the α -olefin is a C_4 - C_{20} α -olefin, preferably selected from the group consisting of isobutylene, 1-butene, 1-pentene, 1-hexene, 1-heptene, 4-methyl-1-pentene and 1-octene.

6. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the metallocene-catalytically prepared copolymers of the mixture (A) are each metallocene-catalytically prepared copolymers of ethylene with 1-octene and/or where the mixture (A) comprises different metallocene-catalytically prepared ethylene/1-octene copolymers having different melt indices (MFIs).

7. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where, when the mixture (A) comprises more than two mutually different copolymers, at least two of the different copolymers have different melt indices (MFIs).

8. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the different melt indices (MFIs) differ from one another at least by 400 g/10 min, very preferably by at least 600 g/10 min.

9. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the mixture (A) comprises metallocene-

catalytically prepared copolymers ("copolymers I") having melt indices MFI > 600 g/10 min, preferably MFI > 700 g/10 min, on the one hand, and metallocene-catalytically prepared copolymers ("copolymers II") having melt indices MFI < 50 g/10 min, preferably MFI < 30 g/10 min, on the other hand.

- 5 10. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the weight-based copolymers I/copolymers II quantity ratio varies in the range from 10 : 1 to 1 : 2, in particular 7 : 1 to 1:1, preferably 6 : 1 to 5:1.
11. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the density of all the copolymers of the mixture (A) is less than 0.900 g/cm³, in particular less than 0.890 g/cm³, preferably less than 0.880 g/cm³, and is preferably in the range from 0.840 to 0.900 g/cm³, in particular 0.850 to 0.890 g/cm³.
10
12. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the mutually different copolymers of the mixture (A) have different densities, in particular where, when the mixture (A) comprises more than two mutually different copolymers, at least two of the different copolymers have different densities, and/or in particular when the different densities are different from one another at least by $1.0 \cdot 10^{-3}$ g/cm³, in particular at least by $2.0 \cdot 10^{-3}$ g/cm³, preferably at least by $3.0 \cdot 10^{-3}$ g/cm³, and/or in particular by up to $4.0 \cdot 10^{-3}$ g/cm³.
15
13. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the mutually different copolymers of the mixture (A) have different Brookfield viscosities, in particular where, when the mixture (A) comprises more than two mutually different copolymers, at least two of the different copolymers have different Brookfield viscosities, and/or in particular where the different Brookfield viscosities are different from one another at 177 °C at least by 1000 mPa·s, in particular at least by 2000 mPa·s, preferably at least by 3000 mPa·s, more preferably at least by 5000 mPa·s, and/or in particular by up to 8000 mPa·s or more.
20
14. Adhesive system according to Claim 13, where the mixture (A) comprises copolymers having Brookfield viscosities at 177 °C of more than 10 000 mPa·s, in particular more than 12 000 mPa·s, preferably more than 15 000 mPa·s, on the one hand, and copolymers having Brookfield viscosities at 177 °C of less than 10 000 mPa·s, in particular less than 9 000 mPa·s, preferably less than 8 500 mPa·s, on the other hand.
25
15. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the mutually different copolymers of the mixture (A) have different glass transition temperatures T_g , in particular where, when the mixture (A) comprises more than two mutually different copolymers, at least two of the different copolymers have different glass transition temperatures T_g and/or in particular where the different glass transition temperatures T_g are different from one another at least by 2 °C, in particular at least by 3 °C, preferably at least by 5 °C.
30
16. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the mutually different copolymers of the mixture (A) have different melting points (DSC), in particular where, when the mixture (A) comprises more than two mutually different copolymers, at least two of the different copolymers have different melting points (DSC), and/or in particular where the different melting points (DSC) are different from one another at least by 2 °C, in particular at least by 3 °C, preferably at least by 5 °C, more preferably at least by 7 °C.
35
17. Adhesive system according to Claim 16, where the mixture (A) comprises copolymers having melting points (DSC) of more than 65 °C, in particular more than 66 °C, preferably more than 67 °C, on the one hand, and copolymers having melting points (DSC) of less than 65 °C, in particular less than 64 °C, on the other hand.
40
18. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where all the copolymers of the mixture (A) have weight-average molecular masses M_w in the range from 2000 to 100 000 g/mol.
45
19. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the further polymer of component (B) is selected from the group consisting of preferably amorphous poly- α -olefins, thermoplastic polyurethanes, ethylene/(meth)acrylate copolymers and ethylene/vinyl acetate copolymers and also mixtures thereof.
50
20. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the wax of component (C) is selected from the group consisting of synthetic waxes, in particular polyolefin waxes, preferably optionally micronized polypropylene waxes; natural waxes, in particular plant, animal or mineral waxes; and chemically modified waxes; and also mixtures thereof.
55
21. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the resin of component (C) is selected

from the group of optionally modified, in particular optionally hydrogenated (partly or fully hydrogenated) hydrocarbon resins, such as aliphatic, aromatic or aliphatic-aromatic hydrocarbon resins and optionally modified terpene resins, and natural resin esters, such as rosin esters and tall resin esters.

- 5 22. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, further comprising further ingredients and/or additives, in particular from the group consisting of stabilizers, ageing inhibitors, UV stabilizers, plasticizers, fillers, catalysts and/or solvents.
- 10 23. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the adhesive system and/or the hotmelt adhesive has a Brookfield viscosity at 160 °C of 5000 to 120 000 mPa·s.
- 15 24. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the adhesive system and/or the hotmelt adhesive has a maximum tensile strength, determined in accordance with DIN 53455 following application and 24-hour storage under standard conditions (50 % relative humidity, 20 °C), of 1 to 4 MPa, in particular 1 to 2 MPa.
- 20 25. Adhesive system according to one or more of the preceding claims, where the adhesive system and/or the hotmelt adhesive has an elongation at break, determined in accordance with DIN 53455 following application and 24-hour storage under standard conditions (50 % relative humidity, 20 °C), of 200 % to 1200 %, in particular 300 % to 1000 %.
- 25 26. Use of the adhesive system according to Claims 1 to 25 in wood processing and furniture processing, in the transport industry and in the construction industry, in the textile industry and in the assembly sector.
27. Use of the adhesive system according to Claims 1 to 25 as melt material and/or assembly material in wood processing and furniture processing.
28. Use according to Claim 26 and/or 27 for purposes of profile wrapping or of edge gluing.
29. Use according to one or more of Claims 26 to 28, where the adhesive system according to Claims 1 to 25 is applied at application temperatures of below 180 °C, in particular at below 175 °C, preferably at below 170 °C, preferably at about (160 ± 10) °C.

Revendications

- 35 1. Système adhésif à base d'un adhésif thermofusible thermoplastique non réactif, notamment pour une application dans l'usinage du bois et des meubles, l'adhésif thermofusible contenant
 - (A) un mélange d'au moins deux copolymères différents les uns des autres, fabriqués par catalyse métallocène, à chaque fois d'éthylène ou de propylène avec au moins une α -oléfine de préférence linéaire,
 - 40 - les copolymères différents les uns des autres du mélange présentant différents indices de fluidité à chaud (MFI), le mélange comprenant des copolymères fabriqués par catalyse métallocène ("copolymères I") ayant des indices de fluidité à chaud $MFI \geq 500$ g/10 min d'une part et des copolymères fabriqués par catalyse métallocène ("copolymères II") ayant des indices de fluidité à chaud $MFI \leq 100$ g/10 min d'autre part, les données des indices de fluidité à chaud se rapportant à ISO 1133 ou ASTM D 1238 à 190 °C et sous une charge de 2,16 kg, et
 - 45 - tous les copolymères du mélange présentant une polydispersité M_w/M_n de 1,5 à 2,5;
 - (B) éventuellement au moins un polymère supplémentaire et
 - 50 (C) éventuellement au moins une résine et/ou au moins une cire.
2. Système adhésif selon la revendication 1, dans lequel l'adhésif thermofusible contient le mélange (A) des différents copolymères, par rapport à l'adhésif thermofusible, en quantités de 25 à 100 % en poids, notamment de 30 à 90 % en poids, de préférence de 40 à 80 % en poids, de manière particulièrement préférée de 60 à 70 % en poids.
- 55 3. Système adhésif selon la revendication 1 ou 2, dans lequel l'adhésif thermofusible contient le polymère supplémentaire (B), par rapport à l'adhésif thermofusible, en quantités de 0,001 à 30 % en poids, notamment de 0,01 à 25 % en poids, de préférence de 1 à 25 % en poids.

4. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel l'adhésif thermofusible contient la résine et/ou la cire (C), par rapport à l'adhésif thermofusible, en quantités de 0,001 à 50 % en poids, notamment de 0,01 à 40 % en poids, de préférence de 1 à 30 % en poids.
- 5 5. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel les copolymères fabriqués par catalyse métallocène du mélange (A) sont à chaque fois des copolymères fabriqués par catalyse métallocène d'éthylène ou de propylène avec au moins une α -oléfine de préférence linéaire, dans le cas de l'éthylène, l' α -oléfine étant une α -oléfine en C_3 - C_{20} , de préférence choisie dans le groupe constitué par le propylène, l'isobutylène, le 1-butène, le 1-pentène, le 1-hexène, le 1-heptène, le 4-méthyl-1-pentène et le 1-octène, et/ou, dans le cas du propylène, l' α -oléfine étant une α -oléfine en C_4 - C_{20} , de préférence choisie dans le groupe constitué par l'isobutylène, le 1-butène, le 1-pentène, le 1-hexène, le 1-heptène, le 4-méthyl-1-pentène et le 1-octène.
- 10 6. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel les copolymères fabriqués par catalyse métallocène du mélange (A) sont à chaque fois des copolymères fabriqués par catalyse métallocène d'éthylène avec du 1-octène et/ou dans lequel le mélange (A) comprend différents copolymères éthylène/1-octène fabriqués par catalyse métallocène ayant différents indices de fluidité à chaud (MFI).
- 15 7. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel, dans le cas où le mélange (A) contient plus de deux copolymères différents les uns des autres, au moins deux des différents copolymères présentent différents indices de fluidité à chaud (MFI).
- 20 8. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel les différents indices de fluidité à chaud (MFI) sont différents les uns des autres au moins de 400 g/10 min, de manière tout particulièrement préférée d'au moins 600 g/10 min.
- 25 9. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel le mélange (A) comprend des copolymères fabriqués par catalyse métallocène ("copolymères I") ayant des indices de fluidité à chaud MFI > 600 g/10 min, de préférence MFI > 700 g/10 min, d'une part, et des copolymères fabriqués par catalyse métallocène ("copolymères II") ayant des indices de fluidité à chaud MFI < 50 g/10 min, de préférence MFI < 30 g/10 min, d'autre part.
- 30 10. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel le rapport en poids copolymères I/copolymères II varie dans la plage allant de 10:1 à 1:2, notamment de 7:1 à 1:1, de préférence de 6:1 à 5:1.
- 35 11. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel la densité de tous les copolymères du mélange (A) est inférieure à 0,900 g/cm³, notamment inférieure à 0,890 g/cm³, de préférence inférieure à 0,880 g/cm³, et se situe de préférence dans la plage allant de 0,840 à 0,900 g/cm³, notamment de 0,850 à 0,890 g/cm³.
- 40 12. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel les copolymères différents les uns des autres du mélange (A) présentent différentes densités, dans le cas où le mélange (A) contient plus de deux copolymères différents les uns des autres, au moins deux des différents copolymères présentant notamment différentes densités et/ou les différentes densités étant notamment différentes les unes des autres au moins de 1,0·10⁻³ g/cm³, notamment au moins de 2,0·10⁻³ g/cm³, de préférence au moins de 3,0·10⁻³ g/cm³ et/ou notamment de jusqu'à 4,0·10⁻³ g/cm³.
- 45 13. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel les copolymères différents les uns des autres du mélange (A) présentent différentes viscosités de Brookfield, dans le cas où le mélange (A) contient plus de deux copolymères différents les uns des autres, au moins deux des différents copolymères présentant notamment différentes viscosités de Brookfield et/ou les différentes viscosités de Brookfield à 177 °C étant notamment différentes les unes des autres au moins de 1 000 mPa·s, notamment au moins de 2 000 mPa·s, de préférence au moins de 3 000 mPa·s, de manière particulièrement préférée au moins de 5 000 mPa·s et/ou notamment de jusqu'à 8 000 mPa·s ou plus.
- 50 14. Système adhésif selon la revendication 13, dans lequel le mélange (A) comprend des copolymères ayant des viscosités de Brookfield à 177 °C supérieures à 10 000 mPa·s, notamment supérieures à 12 000 mPa·s, de préférence supérieures à 15 000 mPa·s, d'une part, et des copolymères ayant des viscosités de Brookfield à 177 °C inférieures à 10 000 mPa·s, notamment inférieures à 9 000 mPa·s, de préférence inférieures à 8 500 mPa·s, d'autre part.
- 55

15. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel les copolymères différents les uns des autres du mélange (A) présentent différentes températures de transition vitreuses Tg, dans le cas où le mélange (A) contient plus de deux copolymères différents les uns des autres, au moins deux des différents copolymères présentant notamment différentes températures de transition vitreuses Tg et/ou les différentes températures de transition vitreuses Tg étant notamment différentes les unes des autres au moins de 2 °C, notamment au moins de 3 °C, de préférence au moins de 5 °C.
16. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel les copolymères différents les uns des autres du mélange (A) présentent différents points de fusion (DSC), dans le cas où le mélange (A) contient plus de deux copolymères différents les uns des autres, au moins deux des différents copolymères présentant notamment différents points de fusion (DSC) et/ou les différents points de fusion (DSC) étant notamment différents les uns des autres au moins de 2 °C, notamment au moins de 3 °C, de préférence au moins de 5 °C, de manière particulièrement préférée au moins de 7 °C.
17. Système adhésif selon la revendication 16, dans lequel le mélange (A) comprend des copolymères ayant des points de fusion (DSC) supérieurs à 65 °C, notamment supérieurs à 66 °C, de préférence supérieurs à 67 °C, d'une part, et des copolymères ayant des points de fusion (DSC) inférieurs à 65 °C, notamment inférieurs à 64 °C, d'autre part.
18. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel tous les copolymères du mélange (A) présentent des masses moléculaires moyennes en poids M_w dans la plage allant de 2 000 à 100 000 g/mol.
19. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel le polymère supplémentaire du composant (B) est choisi dans le groupe constitué par les poly- α -oléfines de préférence amorphes, les polyuréthanes thermoplastiques, les copolymères éthylène/(méth)acrylate et les copolymères éthylène/acétate de vinyle, ainsi que leurs mélanges.
20. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel la cire du composant (C) est choisie dans le groupe constitué par les cires synthétiques, notamment les cires de polyoléfine, de préférence les cires de polypropylène éventuellement micronisées; les cires naturelles, notamment les cires végétales, animales ou minérales; et les cires modifiées chimiquement; ainsi que leurs mélanges.
21. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel la résine du composant (C) est choisie dans le groupe constitué par les résines hydrocarbonées éventuellement modifiées, notamment éventuellement hydrogénées (hydrogénées en partie ou en totalité), telles que les résines hydrocarbonées aliphatiques, aromatiques ou aliphatiques-aromatiques, et les résines de terpène éventuellement modifiées, et les esters de résines naturelles, tels que les esters de résine de colophane et de tallöl.
22. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, contenant également des composants et/ou additifs supplémentaires, notamment du groupe constitué par les stabilisateurs, les agents antivieillessement, les stabilisateurs UV, les plastifiants, les charges, les catalyseurs et/ou les solvants.
23. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel le système adhésif et/ou l'adhésif thermofusible présentent une viscosité de Brookfield à 160 °C de 5 000 à 120 000 mPa·s.
24. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel le système adhésif et/ou l'adhésif thermofusible présentent une résistance à la traction maximale, déterminée selon DIN 53455 après application et stockage de 24 heures en climat normal (50 % d'humidité relative de l'air, 20 °C), de 1 à 4 MPa, notamment de 1 à 2 MPa.
25. Système adhésif selon une ou plusieurs des revendications précédentes, dans lequel le système adhésif et/ou l'adhésif thermofusible présentent un allongement à la rupture, déterminé selon DIN 53455 après application et stockage de 24 heures en climat normal (50 % d'humidité relative de l'air, 20 °C), de 200 à 1 200 %, notamment de 300 à 1 000 %.
26. Utilisation du système adhésif selon les revendications 1 à 25 dans l'usinage du bois et des meubles, dans l'industrie du transport et du bâtiment, dans l'industrie textile et dans le domaine du montage.

EP 1 874 884 B9

- 27.** Utilisation du système adhésif selon les revendications 1 à 25 en tant que matériau thermofusible et/ou de montage dans l'usinage du bois et des meubles.
- 28.** Utilisation selon la revendication 26 et/ou 27 à des fins de revêtement de profilés ou de collage d'arêtes.
- 29.** Utilisation selon une ou plusieurs des revendications 26 à 28, dans laquelle le système adhésif selon les revendications 1 à 25 est appliqué à des températures d'application inférieures à 180 °C, notamment inférieures à 175 °C, de préférence inférieures à 170 °C, de préférence à environ (160 ± 10) °C.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

IN DER BESCHREIBUNG AUFGEFÜHRTE DOKUMENTE

Diese Liste der vom Anmelder aufgeführten Dokumente wurde ausschließlich zur Information des Lesers aufgenommen und ist nicht Bestandteil des europäischen Patentdokumentes. Sie wurde mit größter Sorgfalt zusammengestellt; das EPA übernimmt jedoch keinerlei Haftung für etwaige Fehler oder Auslassungen.

In der Beschreibung aufgeführte Patentdokumente

- DE 10323617 A1 [0005]
- US 20020198341 A1 [0007]
- EP 1046664 A1 [0008]
- WO 9715636 A1 [0009]
- DE 400001 [0036]
- DE 420001 [0036]
- DE 400301 [0036]