文章编号:1006-9941(2024)05-0492-09

HMX基O/W型悬浮油墨的喷墨打印成型及性能

闫晓虹¹,徐传豪¹,李千兵²,牛 康¹,高 磊¹,安崇伟¹,王晶禹¹ (1. 中北大学环境与安全工程学院,山西太原 030051; 2. 江西新余国科科技股份有限公司,江西 新余 338018)

摘 要: 为探究乳液型炸药油墨与喷墨打印工艺结合的可行性,设计了以氟碳树脂(FEVE)的乙酸乙酯溶液为油相,聚乙烯醇 (PVA)水溶液为水相的水包油(O/W)型双组分黏结剂体系,并选用微纳米HMX为主体炸药,制备O/W悬浮型炸药油墨进行了喷墨 打印。采用电子密度测试仪、激光共聚焦显微镜、扫描电子显微镜(SEM)、X射线衍射仪(XRD)、纳米压痕仪、同步热分析TG-DSC、 撞击和摩擦感度测试仪对喷墨打印成型样品的密度、形貌、力学性能、热安全性能、撞击感度和摩擦感度进行了表征,对喷墨打印成 型样品的爆速和临界尺寸进行了测试。结果表明:喷墨打印成型样品表面较平整,线平均粗糙度为7.346 μm,且内部颗粒分布紧 实,内部的HMX未转晶,热稳定性及力学性能较好。样品的实测密度为1.5326 g·cm⁻¹(83%TMD);样品的撞击能为7 J,摩擦荷重 为144 N,截面尺寸1 mm×1mm打印样品的爆速为7076 m·s⁻¹和临界尺寸为1 mm×0.087 mm,具有优异的安全性能和微尺度爆 轰性能。

关键词:水包油型黏结剂体系;炸药油墨;微纳米HMX;喷墨打印;微尺度爆轰
 中图分类号:TJ55
 文献标志码:A

DOI:10.11943/CJEM2024040

0 引言

随着新型武器的发展,火工品向着新方向不断革 新迈进^[1]。在这种趋势下,对于火工品核心动力源泉 的火工药剂而言,也需要不断提升自身能力来为火工 品的层级跃升提供支撑,尤其是以猛炸药作为核心组 分的微传爆药剂。事实上,为应对这种挑战,相关研究 学者提出了以微纳米药剂与增材制造技术相结合的研 发模式来解决微传爆药剂的微尺度释能问题及微尺度 装药问题^[2]。具体思路采用油墨化策略来改变微纳米 药剂的离散状态,并且在此基础上借助微直写^[3]、微喷 墨^[4]、微喷雾^[5]等路径实现药剂在微尺度下的靶向性 组装。在这一思路中,拥有优异化学反应动力学特性 的六硝基六氮杂异伍兹烷(CL-20)成为了研究者们的 新研究对象,其微米尺度的爆轰临界尺寸、瞩目的爆轰

收稿日期: 2024-01-28;修回日期: 2024-03-07 网络出版日期: 2024-03-25 基金项目: 国家自然科学基金(22275170,22105184) 作者简介: 闫晓虹(1997-),女,硕士研究生,主要从事含能材料3D 打印研究。e-mail:752766759@qq.com 通信联系人: 安崇伟(1980-),男,教授,主要从事新型传爆药技术 研究。e-mail:anchongwei@yeah.net 引用本文:闫晓虹,徐传豪,李千兵,等,HMX基O/W型悬浮油墨的喷墨打印成型及性能U.含能材料,2024,32(5):492-500.

传播速度都在展示着其不俗的微尺度传爆能力^[6]。然 而,CL-20尽管拥有了如此亮点,其居高不下的成本问 题、较弱的外界刺激耐受力仍然制约着其在微传爆药 剂领域中扮演更为关键的角色^[7]。

为了改善CL-20的安全性问题,聂福德等^[8]尝试 引入高钝感特征的1,3,5-三氨基-2,4,6-三硝基苯 (TATB)作为搭档筑出CL-20-TATB复合装药结构,通 过"材料组合+物理结构重构"的思路实现了原有体系 机械感度的有效降低,为含能材料与3D打印融合发 展提供了一种新路径;但值得注意的是,惰性炸药自身 反应动力学偏弱,这就使得研究者们需要进一步关注 其潜在的微尺度爆轰能力问题,这一点在3,4-二硝基 呋咱基氧化呋咱(DNTF)/环三亚甲基三硝胺(RDX)炸 药油墨的研究中得到了证实,具体体现在仅仅 10% RDX 的引入就使得爆轰临界尺寸提升了 45.7%^[9]。另一方面,为了寻找出合适的CL-20替代物, 季戊四醇四硝酸酯(PETN)、DNTF等作为主体炸药相继 被引入到微传爆药剂中,它们也表现出优异的微尺度爆 轰传递能力,但是PETN自身的高热敏感性、DNTF的高 冲击波响应特性仍然难以满足安全性需求[4,10]。总体而 言,综合性能较好的环四亚甲基四硝胺(HMX)炸药,拥

引用本文: 闫晓虹, 徐传豪, 李十兵, 等, HMX 基O/W 型悬浮油墨的喷墨引 印成型及性能[J]. 含能材料, 2024, 32(5):492-500. YAN Xiao-hong, XU Chuan-hao, LI Qian-bing, et al. Inkjet Printing Molding and Properties of HMX-based O/W Type Suspension Ink[J]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), 2024, 32(5):492-500.

Chinese Journal of Energetic Materials, Vol.32, No.5, 2024 (492-500)

有着较为可观的能量密度及感度^[11-13],如将其作为主体 炸药用于微传爆药剂,理论上能够在满足微尺度释能要 求的情况下兼顾一定的安全性要求,对于微传爆药剂的 系列化发展意义重大。因此,如何实现HMX药剂的油 墨化集成成为该研究面临的首要问题。

从组分上看,炸药油墨由主体药剂和黏结剂体系 组成,其中黏结剂体系作为重要核心物质,起到保障安 全性和力学性能的作用。从成分上看,黏结剂体系可 进一步细分为黏结剂、溶剂和功能助剂。通常而言,黏 结剂主要由二元高分子材料组成,在两种材料的协同 作用下使得炸药油墨拥有更好的力学性能,这一点已 在美国的 EDF(Explosive Development Facility)系列 炸药油墨^[14]的迭代研究中得到证实。此后,为进一步 推动炸药油墨的发展,中北大学安崇伟团队[15-17]引入 了乳液型黏结体系概念,通过乳液组合策略破解了二 元高分子材料在组合过程中因物理、化学性质差异所 带来的不兼容问题,并且在微笔直写型炸药油墨中进 行了良好的实验验证;但遗憾的是这种思路并未在拥 有高精度特征的喷墨打印工艺中得到尝试。事实上,喷 墨打印工艺在微装药优势明显,这得益于其皮升至纳升 的墨滴体积和跨越微米至毫米的打印尺度[18],基本能够 应对火工品革新所带来的尺寸挑战。因此将乳液型炸 药油墨模式与喷墨打印工艺结合,用于实现HMX基微 传爆药剂的粉体集成、微尺寸组装。

基于此,本研究中以微纳米HMX为主体炸药,聚 乙烯醇(PVA)/H₂O为水相、氟碳树脂(PEVE)/乙酸乙 酯为油相、司班80和吐温80为表面活性剂,设计并制 备出了HMX基O/W乳液型悬浮炸药油墨,并将其与 喷墨打印工艺相结合,实现了炸药油墨的定向化组装 成型,并对所得成型样品的形貌、感度、微尺寸传爆能 力等进行了测试和表征。

1 实验部分

1.1 试剂与仪器

材料:原料HMX,工业级,中国兵器工业集团805 厂;聚乙烯醇1788型(PVA),上海阿拉丁生化科技股 份有限公司;去离子水,实验室自制;氟碳树脂,远成塑 化有限公司;乙酸乙酯,分析纯,天津光复精细化工研 究所;油酸山梨醇酯(司班80),上海阿拉丁生化科技 股份有限公司;聚山梨酯-80(吐温80),分析纯,天津 大茂化学试剂厂;氧化锆珠,直径0.1 mm,长沙米淇仪 器设备有限公司。

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

仪器:MS-H280-Pro 磁力搅拌器,大龙兴创实验 仪器(北京)有限公司;3D 微喷打印装置,Nordson EFD 公司;纳米压痕仪,布鲁克 HYSITRON TI980, berkovich 金刚石压头,美国 Hysitron 公司;同步热分 析 TG-DSC,德国耐驰;MZ-220SD 电子密度测试仪, 深圳市力达信仪器有限公司;MIRALMS场发射扫描电 镜(SEM),捷克 TESCAN 公司;LSM900激光共聚焦扫 描显微镜(LCSM),德国 Carl Zeiss;DX-2700 X型X射 线衍射仪(XRD),丹东浩元仪器有限公司;BFH-12型 BAM 撞击感度仪和FSKM10型摩擦感度测试仪,爱迪

1.2 实验过程

1.2.1 微纳 HMX 的制备

赛恩(北京)科技有限公司。

机械球磨法制备微纳米HMX颗粒:称取10g原料HMX、200g氧化锆珠、无水乙醇和蒸馏水各50mL,依次将原料HMX、氧化锆珠、无水乙醇和蒸馏水置于球磨罐中。机械球磨机的转速设为720r·min⁻¹,顺时针和逆时针旋转4h后,获得HMX悬浮液。将悬浮液进行真空抽滤后,得到HMX湿料,经过洗涤、过滤、冷冻干燥8h后,得到微纳米HMX。

1.2.2 黏结剂体系的制备

黏结剂体系选用 PVA 水溶液为水相,氟碳树脂 (FEVE)的乙酸乙酯溶液为油相,司班 80 和吐温 80 为 复合表面活性剂。称取 2 g质量分数为 12% 的 PVA 粘 稠液溶于 3.8 g去离子水中,并通过磁力搅拌器搅拌 30 min(转速设置为 450 r·min⁻¹,温度为 50 ℃)。搅 拌 30 min后,将质量分数 2% 的表面活性剂司班 80 和 吐温 80 按质量比 9:1 加入水相中;另取 0.06 g FEVE 溶于 2.2 g乙酸乙酯中。待两者均搅拌均匀后,将油相 倒入水相中,并在磁力搅拌器上搅拌 30 min,得到黏 结剂体系。

1.2.3 O/W 悬浮液油墨的制备及打印成型

将 2.7 g微纳米 HMX 加入到 O/W 预乳液中,用磁 力搅拌器超声分散 30 min,配制成炸药含量为 90% 的 悬浮型油墨。将配制好的悬浮型炸药油墨装到喷嘴直 径为 100 μm 的打印料筒中,通过计算机控制系统编 制的打印程序,将油墨打印沉积在加热平台的玻璃板 上,如图 1 所示。打印的工艺参数设置为:进气压 0.18 MPa、基板温度 56 ℃和平台运行速度 10 mm·s⁻¹, 循环 5 ms,脉冲宽度 0.27 ms,脉冲行程 47%。

1.3 成型样品的性能表征

表面形貌:采用激光共聚焦显微镜对成型样品的 表面轮廓进行表征;采用 MIRA3-LMH 扫描电镜 SEM



图1 预乳液和炸药油墨制备示意图

Fig.1 Schematic diagram of the preparation of pre-emulsion and dynamite inks

(捷克Tescan公司)对 3D 微喷打印成型样品的表面和 截面进行微观形貌表征。

晶型测试:采用XRD表征微纳米HMX和成型样品中主体炸药的晶型,测试条件:采用玛瑙研钵将打印成型样品研磨成粉磨,铜靶,管电压 40 kV,管电流 30 mA,扫描步长角度0.05°,样品20范围为5°~55°。

力学性能:采用 TI 980型(德国 Bruker公司)纳米 压痕仪在室温下测量样品的力学性能,测试方法为:将 HMX 基 O/W 型悬浮炸药油墨喷墨打印成 10 mm× 10 mm×5 mm 的长方体;测试最大载荷为 100 mN, 分 5段,每段测试加载-保载-卸载时间为 5-2-5 s,测试 的漂移速率为 0.05 nm·s⁻¹。

热安全性能:采用STA449F3型TG-DSC(德国耐驰 公司)对微纳米HMX和成型样品的热分解特性进行了表 征,测试条件:样品量:20 mg,升温速率:10 ℃·min⁻¹。

机械性能:采用 BFH-12型 BAM 撞击感度仪测试 原料 HMX、微纳米 HMX 和成型样品的撞击感度。测 试条件:试验药量:(10±1) mm³,试验环境温度: (20±5)℃;试验相对湿度:<80%,落锤质量1kg。采 用FSKM10型摩擦感度测试仪测试原料HMX、微纳米 HMX和成型样品的摩擦感度。测试条件:试验药量: (5±1) mm³,试验环境温度:(20±5)℃;试验相对湿 度:<80%,每组5发。

样品密度:采用 MZ-220SD 型电子密度测试仪对 成型样品的密度进行测试,测试条件:取0.03 g试样测 试5次,取5次所测数值的平均值为样品的实测密度。

爆速测试:通过喷墨打印将HMX基O/W型悬浮 炸药油墨层层沉积在凹槽长为170mm,宽1mm,深 1mm的铝板中,待油墨固化成型后,采用电信号探针 法^[19]测试打印样品的爆速;测试装置原理图见图2。

临界尺寸测试:通过喷墨打印将HMX基O/W型悬 浮炸药油墨层层沉积在楔形凹槽长100mm,宽1mm, 起始端深度为3mm的铝板中;根据楔形装药法^[20],测试 打印样品的爆轰临界尺寸,测试装置原理图见图3。



图2 爆速测试装置原理图

Fig.2 Principle diagram of detonation velocity test device



图3 临界尺寸测试装置原理图

Fig.3 Schematic diagram of the critical size test device

2 结果与讨论

2.1 成型样品的形貌表征

利用喷墨打印技术将含能油墨打印沉积在玻璃板 上,并使用激光共聚焦显微镜拍摄成型样品的表面三 维轮廓,结果如图4a;后经校平,去掉外表层,获取成 型样品线粗糙度,结果如图4b所示。



b. roughness of the formed sample

图4 成型样品的3D轮廓图及粗糙度

Fig.4 3D profile and roughness of the formed sample

由图 4a 可知, 成型样品的表面略有塌陷, 但高度 差在 0.05 mm之间, 平面度较好。三维轮廓中出现塌 陷是由于炸药分散在 O/W 型乳液的网状结构中, 含能 油墨在气压的挤压下通过喷嘴喷出, 最终油墨墨滴会 在加热平台的玻璃板上沉积, 其由点成线, 线成面, 再 经层层堆叠得到立体结构。随着打印过程中油墨的层 层堆积, 炸药颗粒大量聚集在墨滴中心, 在打印参数不 变的情况下, 相邻墨滴间的间隙不断重合, 打印的线条 就会出现高度差, 即三维轮廓中的塌陷现象; 另外, O/W 型油墨在打印过程中会出现固化不及时的情况, 油墨会在玻璃板上流动, 随着逐层打印, 在加热平台温 度一定的情况下, 成型样品每层的受热程度都不同, 导 致样品的每层固化速率不同, 打印样品会出现表面塌

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

陷和孔隙,进而出现细微高度差。根据图4b测试结果可知,样品的线平均粗糙度为7.346μm,表明样品表

利用 SEM 扫描电镜对原料 HMX、细化 HMX 及成型样品的微观结构进行了表征,结果如图 5 所示。由图 5a可知,原料 HMX 为微米级,大部分呈带棱角的梭形;图 5b 为细化后的 HMX,颗粒为纳米级的,且颗粒圆润,无明显的棱角;图 5c 和图 5d 分别为成型样品的表面和截面的微观结构图。从图 5c 可以看出,成型样品的表面较平整光滑,无明显的孔洞。图 5c 右上角的微观结构图可以看出,颗粒之间的缝隙较小,排列分布紧实,颗粒比细化后的 HMX 略大,这是因为黏结剂和表面活性剂的加入促使部分炸药颗粒发生了团聚^[21]。从图 5d 可以看出,样品的截面上存在细微的孔洞和颗粒分布松散的情况。出现这种现象的原因可能是,当油墨逐层喷出堆积在玻璃板上时,加热平台在成型样品每层的导热速率不同,从而导致下层样品出现疏松的现象。

面较光滑,即线成面时各线条间的波距很小。

2.2 成型样品的 XRD 分析

为确定机械球磨和喷墨打印过程中HMX是否会发生转晶,利用X射线衍射仪对球磨后的微纳米HMX和打印的成型样品的晶型进行了表征,结果如图 6 所示。

由图 6 的 XRD 测试结果可知,球磨后的微纳米 HMX 和成型样品均在衍射角为 20.3°,23°,26°和 31.8°处出现四个较强的衍射峰,与原料 HMX 基本保 持一致,表明 HMX 未发生转晶。从图 6 中可知,原料 的衍射峰强度比细化和成型样品的强,这是因为在冲 击能的作用下,原料 HMX 被冲击粉碎,颗粒尺寸变 小,晶面的衍射强度变小,衍射峰强度也逐渐减弱^[22]。 成型样品的峰强度比微纳米 HMX 强,这是因为油墨 中加入的黏结剂和表面活性剂,新物质的加入改变了 原子的数量,原子数目变多时,晶格产生缺陷或空位, 影响峰的强度。

2.3 样品的力学性能分析

炸药在外部载荷作用下,会受到细微损伤,使炸药 力学性能降低,进而影响炸药的安全性等^[23]。为了研 究成型样品的力学性能,采用纳米压痕仪测量样品的 载荷-位移曲线,样品是以微纳米HMX为主体炸药与 PVA/FEVE 双组分黏结剂按质量比为90:10制备HMX 基成型样品,测试结果如图7所示,图7结果经 Agilent NanoSuit软件^[5]拟合计算可得成型样品的平 均弹性模量为1.2 GPa。



c. surface of the formed sample

d. section of the formed sample

图 5 原料 HMX、微纳米 HMX、成型样品的表面及截面形貌图 Fig.5 Morphology of raw material HMX, micro-nano HMX, surface and cross section of the formed sample



图 6 原料 HMX、球磨后的微纳 HMX 和成型样品的 XRD 图谱 Fig.6 XRD patterns of raw material HMX, micro-nano HMX after ball milling, and formed sample

弹性模量是表征力学性能的重要指标,它可以反 映材料各组分间的作用力强弱^[24]。Thompson等^[25]曾 以200微米HMX为主体炸药与Estane 5703 黏结剂按 质量比为95:5制备PBX炸药样品,并测得其室温下的 弹性模量为0.68 GPa。本研究中以对比成型样品与 文献样品的弹性模量数据可以看出,利用悬浮型油墨 进行喷墨打印成型样品的力学性能更好。分析原因有



图7 成型样品的载荷-位移曲线



3点:一是因为主体炸药HMX的粒径越小,比表面积 越大,刚性就越大,其弹性模量也会随之增大;二是黏 结剂含量越多,可以降低HMX颗粒间的摩擦阻力,从 而使样品具有更好的弹性模量。三是双组分黏结剂 PVA和FEVE同时交联在炸药颗粒周围,PVA分子中的 羟基与FEVE分子中的羧基接触时发生了氢键作用,形 成聚合物的交联结构提高其力学性能,但是为满足炸 药在不同使用环境下的力学响应,其力学性能还需进 一步增强。

2.4 热安全性能

利用同步热分析 TG-DSC 对球磨后的微纳米 HMX 和成型样品的热分解特性进行了表征,结果如 图 8 和图 9 所示。图 8 为升温速率 10 ℃·min⁻¹的条件 下细化HMX和成型样品的DSC曲线。由图8可知, 球磨后的微纳 HMX 和成型样品的反应过程均出现了 一个吸热峰和一个放热峰。吸热峰的峰值温度分别为 211.18 ℃和 201.99 ℃, 二者出现微小吸热可能是 HMX出现了转晶(β → δ)^[26]。微纳米HMX和成型样品 放热峰的峰值温度分别为287.87 ℃、286.05 ℃,该放 热现象是HMX分解所致,两者相差1.82 ℃,温度变化 较小,表明黏结剂体系的加入对HMX热分解的影响 微乎其微,其热稳定性较好。图9为成型样品的 TG-DTG曲线图,由图9可以看出成型样品的热分解 分为3个阶段:第1阶段为30℃至245℃,此时样品 分解了 2.33%;第 2 阶段为 245 ℃至 292 ℃,该阶段样 品分解速率加快,至245℃时基本分解完毕,质量损 失约为94.1%;第3阶段为245℃至405℃,样品中的



图8 微纳米HMX和成型样品的DSC曲线





Fig.8 DSC curves of micro-nano HMX and forned sample

Fig.9 TG-DTG curves of formed sample

剩余物质继续缓慢分解直至结束。图 9 的 DTG 曲线 在285℃时出现唯一的尖锐吸收峰,表明此温度下样 品有最大的分解速率且分解十分剧烈。

2.5 成型样品的机械感度

分别采用BAM落锤、BAM摩擦测试仪测试了原 料HMX、微纳米HMX和HMX基油墨成型样品的撞击 感度和摩擦感度,测试结果如图10所示。

由图 10 可以看出,原料 HMX、微纳米 HMX 及打 印成型样品的撞击能和摩擦荷重呈阶梯形升高,能量 与荷重的升高表明感度在降低,而感度的降低很大程 度上提高了炸药在运输及使用等安全性。对于球磨细 化后的HMX,因为炸药粒径变小,撞击感度和摩擦感 度降低了60%和18.5%。这是由于原料HMX颗粒棱 角分明,粒度分布不均匀,在受到外界刺激时,炸药颗 粒之间棱角会互相摩擦,在炸药内部形成更多的"热 点"[27],极易引起爆炸反应。而球磨细化后的HMX颗 粒较圆润,且粒径相对分布均匀,因此"热点"的形成率 较低。图10的测试结果表明相比于原材料,喷墨成型 样品的撞击感度和摩擦感度降低了86.7%和33.3%; 与细化后的HMX相比,喷墨成型样品的撞击感度和 摩擦感度降低了16.7%和12.5%。这是由于3D微喷 打印成型过程中,油墨成型的样品中,HMX颗粒被黏 结剂体系连接在一起,黏结剂体系中的FEVE含有氟乙 烯基团,有高耐久性,当其固化成膜附着在HMX颗粒 上后,HMX颗粒会有较高的耐磨性和抗冲击性^[28]。 此外,相关文献表明原料CL-20的撞击能和摩擦荷重 分别为21、72N,细化后CL-20的撞击能和摩擦荷重 为3J、128 N^[16],与图10中原料及细化HMX的感度数 据进行对比发现,HMX的安全性能优于CL-20。





Fig.10 Impact sensitivity and friction sensitivity of raw material HMX, micro-nano HMX and formed sample

含能材料 2024年 第32卷 第5期 (492-500)

2.6 成型样品的爆速测试

传爆药应有足够的起爆能力,才能可靠地引爆后 续装药。爆速作为衡量起爆能力的重要指标,其数值 大小需达到一定的要求。而爆速与装药直径、密度、粒 度、起爆条件有关,在其他条件一定的情况下,装药密度 对爆速有着重要的影响。经EXPLO5软件^[29]计算可得, 打印样品的理论密度为1.8417 g·cm⁻¹,而采用电子密 度测试仪所测打印样品的实际密度为1.5326 g·cm⁻¹, 对比两数值可知,打印样品的实测密度可达到理论密 度的83%。将油墨打印成型样品沉积在铝板凹槽内, 对HMX 基成型样品的爆速进行测试,爆速测试前后 铝板的变化如图11所示,测试结果如表1所示。



图11 爆速测试前后铝板的光学图片

Fig.11 Optical pictures of aluminum plate before and after detonation velocity test

表 1	成型样	品的	爆速测	试
衣 Ι	成型件	品的	爆迷测	111

Tabl	e 1	Detonation	velocity	test of	formed	sampl	e
------	-----	------------	----------	---------	--------	-------	---

<i>D</i> ₁	deviation	average detonation	theoretical detonation
$/ m \cdot s^{-1}$	/ %	velocity / $m \cdot s^{-1}$	rate / $m \cdot s^{-1}$
7101	0.2		
7105	-0.3	7076	8842
7114	0.1		

Note: D_1 is the instantaneous detonation velocity of the formed sample.

根据表 1 测试结果可以看出,炸药油墨打印成型 样品的爆速为 7076 m·s⁻¹,达到理论爆速的 80%,且 3 个瞬时爆速偏差均在 0.3 以内,表明爆速的离散程度 很小,密度和装药密度基本一致。图 11 中铝板凹槽在 爆炸后有明显的拓宽现象,且整个凹槽的拓宽大小相 同,未出现中断现象,表明成型样品可以在微尺寸装药 中可以实现稳定起爆,这与表 1 中的测试数据相互 佐证。

2.7 成型样品的爆轰临界尺寸

临界尺寸是衡量炸药爆轰成长性能的重要指标之

一。通过喷墨打印将 HMX 悬浮油墨沉积到楔形槽 (长100 mm,宽1 mm,起始端的深度为3 mm,斜率 0.03),待其固化成型后,测试其爆轰临界尺寸,爆轰临 界尺寸测试前后铝板的变化如图12所示。



图 12 临界尺寸测试前后铝板的光学图片 Fig.12 Optical pictures of aluminum plate before and after critical dimension test

由图 12 可知,成型样品由雷管引爆后,装药凹槽 有明显的拓宽和变形。但凹槽的拓宽和变形程度随着 凹槽深度的减小而逐渐减小,表明爆轰能量在爆轰传 播过程中不断衰减。不同凹槽深度处的爆炸痕迹虽然 不同,但没有急剧变化,说明 HMX 悬浮型油墨在微尺 寸装药中可以稳定传爆。

使用游标卡尺测量铝基板上炸痕的长度,可得 HMX油墨成型样品的炸痕长度为97.1 mm。通过公 式(1)计算得到爆轰临界尺寸^[30]。

$$d_c = \frac{C}{A} \times (A - B) \tag{1}$$

式中,A为凹槽长度,mm;B为爆轰后的爆轰长度, mm;C为起爆部位的深度,mm。已知A、B、C分别为 100,97.1,3 mm,由式(1)可得爆轰的临界尺寸为 1 mm×0.087 mm。这表明HMX 基成型样品能在 1 mm×0.087 mm以上的微尺寸结构中稳定传爆。

3 结论

(1)设计了以微纳米HMX为主体炸药且适用于 3D微喷打印的O/W悬浮型炸药油墨,并且利用喷墨 打印技术制备了成型样品。样品表面较平整,线平均 粗糙度为7.346 μm,内部颗粒分布紧实,并且HMX未 出现转晶。

(2)与微纳米HMX相比,成型样品的热分解峰值 温度的变化较小,温差在1.5℃以内,这表明成型样品 的热稳定性及黏结剂与主体炸药的相容性较好;打印 样品的弹性模量为1.2 GPa,力学性能较好,但是考虑 其在火工品中的微装药应用,该力学性能还需进一步 增强。

(3)成型样品的撞击能、、摩擦荷重分别为7J和 144 N,与原材料相比分别增加了3.25J和36 N,撞击 感度和摩擦感度降低了86.7%和33.3%;与微纳米 HMX相比分别增加了1J和16 N,撞击感度和摩擦感 度降低了16.7%和12.5%,表明成型样品具有优异的 安全性能;HMX 悬浮型炸药油墨成型样品的爆速为 7076 m·s⁻¹,达到理论爆速的80%,临界尺寸为 1 mm×0.087 mm,说明其在满足微尺度释能要求的 情况下也兼顾了一定的安全性要求。

参考文献:

- [1] 褚恩义,陈建华,张蕾,等.火工品的基础问题及技术发展[J]. 含能材料,2023,31(6):527-530.
 CHU En-yi,CHEN Jian-hua,ZHANG Lei, et al. Basic problems and technical development of initiating explosive devices[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials* (Hanneng Cailiao), 2023,31(6):527-530.
- [2] 聂福德,王军.含能材料与3D打印融合发展的思考[J].含能材料,2022,30(9):874-876.
 NIE Fu-de, WANG Jun. Thoughts on the integration and development of energetic materials and 3D printing [J]. *Chinese Journal of Energetic Materials*(*Hanneng Cailiao*), 2022, 30 (9):874-876.
- [3] 朱自强,陈瑾,谯志强,等.CL-20基直写炸药油墨的制备与表征[J].含能材料,2013,21(2):235-238.
 ZHU Zi-qiang, CHEN Jin, QIAO Zhi-qiang, et al. Preparation and characterization of CL-20-based direct writing explosive ink[J]. Chinese Journal of Energetic Materials(Hanneng Cailiao), 2013, 21(2):235-238.
- [4] 徐传豪.微纳结构含能复合物的喷墨打印成型及应用基础研究[D].太原:中北大学, 2019.
 XU Chuan-hao. Basic research on inkjet printing and application of micro-nano structure energetic composites [D]. Taiyuan: North University of China, 2019.
- [5] 叶宝云,冯宸赫,安崇伟,等.静电喷雾法制备TKX-50/Al/GAP含 能微单元及其性能研究[J].火炸药学报,2022,45(1):60-66. YE Bao-yun, FENG Chen-he, AN Chong-wei, et al. Preparation and properties of TKX-50/Al/GAP energetic micro-units by electrostatic spray method[J]. *Journal of Explosives and Explosives*, 2022, 45(1): 60-66.
- [6] LI S, HAN K, LI C, et al. Design of PVA/PF/CL-20 explosive ink with small critical size and research on micro-sized detonation performance [J]. *Journal of Energetic Materials*, 2023: 1–19.
- [7] LIU Wei-hong, ZENG Wei, QIN Han, et al. Investigating geometric structure, energies, electronic structure and impact sensiti-vity illustrated with surfaces of ε-CL-20[J]. Applied Surface Science, 2020, 527: 146940.
- [8] 黄瑨,王军,毛耀峰,等.TATB/CL-20复合装药结构的3D打印成型技术[J].含能材料,2019,27(11):931-935.
 HUANG Jin, WANG Jun, MAO Yao-feng, et al. 3D printing

technology of TATB/CL-20 composite charge structure [J]. *Chinese Journal of Energetic Materials*(*Hanneng Cailiao*), 2019, 27 (11): 931–935.

- [9] XU C H, AN C W, LONG Y L, et al. Inkjet printing of energetic composites with high density [J]. RSC Advances, 2018, 8 (63): 35863-35869.
- [10] 封雪松,王浩,刁小强,等.DNTF基钝感传爆药冲击波感度与 小尺寸传爆性能研究[J].火工品,2011(6):22-25.
 FENG Xue-song, WANG Hao, DIAO Xiao-qiang, et al. Study on shock wave sensitivity and small size detonation performance of DNTF-based insensitive booster[J]. *Initial explosive*, 2011(6):22-25.
- [11] ZENG C, YANG Z, WEN Y, et al. Performance optimization of core-shell HMX@ (Al@GAP) aluminized explosives [J]. *Chemical Engineering Journal*, 2021, 407: 126360.
- [12] ZEMAN S, HUSSEIN AK, JUNGOVA M, et al. A Effect of energy content of the nitraminic plastic bonded explosives on their performance and sensitivity characteristics [J]. *Defence Technology*, 2019, 15: 488–494.
- [13] CHIQUETE C, SHORT M, VOELKEL S J, et al. Detonation shock dynamics modeling and calibration of the HMX-based conventional high explosive PBX 9501 with application to the two-dimensional circular arc geometry [J]. Combustion and Flame, 2020, 222: 213–232.
- [14] FUCHS B E, WILSON A, COOK P, et al. Development, performance and use of direct write explosive inks[C]//The 14th International Detonation Symposium Idaho. 2010.
- [15] 李千兵,安崇伟,徐传豪,等. Viton/PVA 粘结剂乳液的设计及 其在炸药油墨中的应用[J]. 含能材料, 2019, 27(1): 60-67.
 LI Qian-bing, AN Chong-wei, XU Chuan-hao, et al. Design of Viton/PVA binder emulsion and its application in explosive inks[J]. Chinese Journal of Energetic Materials(Hanneng Cailiao), 2019, 27(1): 60-67.
- [16] 韩凯,丁任琪,李连强,等.PVA/FEVE/CL-20炸药油墨设计、直 写成型及其微尺度传爆特性[J]. 含能材料,2022,30(9): 911-919.
 HAN Kai, DING Ren-qi, LI Lian-qiang, et al. PVA /FEVE/ CL-20 explosive ink design, direct writing and its micro-scale detonation characteristics[J]. Chinese Journal of Energetic Ma-
- terials(Hanneng Cailiao), 2022, 30(9): 911–919.
 [17] XIE Z-X, AN C-W, YE B-Y, et al. 3D direct writing and micro detonation of CL-20 based explosive ink containing O/W emulsion binder [J]. Defence Technology, 2021, 18 (8): 1340–1348.
- [18] 蔡昊. DOD 压电式喷墨打印液滴形成和沉积过程的研究[D]. 武汉: 华中科技大学, 2017.
 CAI Hao. Study on the droplet formation and deposition process of DOD piezoelectric inkjet printing[D]. Wuhan: Zhonghua University of Science and Technology, 2017.
- [19] 谢占雄,程王健,冯致远,等.高固含量CL-20基炸药油墨的3D 微喷打印成型及性能[J].火炸药学报,2023,46(7):649-655.
 XIE Zhan-xiong, CHENG Wang-jian, FENG Zhi-yuan, et al. 3D micro-jet printing and properties of high solid content CL-20 based explosive ink[J]. *Journal of Explosives and Explosives*, 2023, 46(7): 649-655.
- [20] Department of defense test method standard. Safety and performance tests for the qualification of explosives [S]. MIL-STD-1751A-2-2001.

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

含能材料

- [21] 罗电宏,马荣骏.对超细粉末团聚问题的探讨[J].湿法冶金, 2002 (2): 57-61. LUO Dian-hong, MA Rong-jun. Discussion on agglomeration
- of ultrafine powders[J]. *Hydrometallurgy*, 2002 (2): 57–61. [22] PETKOV V, SELBACH S M, EINARSRUD M A, et al. Melting of Bi sublattice in nanosized BiFeO₃ Perovskite by resonant X-ray diffraction[]]. *Physical Review Letters*, 2010, 105(18):
- 2949-2990 [23] 孙文旭, 罗智恒, 唐明峰, 等. PBX-1 炸药的力学性能和本构关 系[J]. 爆炸与冲击, 2019, 39(7): 39-45. SUN Wen-xu, LUO Zhi-heng, TANG Ming-feng, et al. Compressive mechanical properties and constitutive relations of PBX-1[]]. Explosion and Shock Waves, 2019, 39(7): 39-45.
- [24] 李明, 蓝林刚, 庞海燕, 等. 基于纳米压痕方式测定 PBX 的弹性 模量[J]. 含能材料, 2007, 15(2): 101-104. LI Ming, LAN Lin-gang, PANG Hai-yan, et al. Determination of elastic modulus of PBX based on nano-indentation method[J]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), 2007, 15(2): 101-104.
- [25] THOMPSON D G, DELUCA R, BROWN G W. Time-temperature analysis, tension and compression in PBXs[J]. Journal of

Energetic Materials, 2012, 30: 299-323.

- [26] YANG Yue, LI Xiao-dong, SUN Yan-tao, et al. Preparation and characterization of HMX/EVA-hBNNSs micro-composites with improved thermal stability and reduced sensitivity[J]. Defence Technology, 2021, 17(2): 650-656.
- [27] MELLOR A M, WIEGAND D A, ISOM K B. Hot spot histories in energetic materials [J]. Combustion and Flame, 1995, 101 (1-2): 26-35.
- [28] NGUYEN T X, NGUYEN C T, LY L T N, et al. Mechanical properties and weather stability of a novel nanocomposite coating based on fluoroethylene/vinyl ether copolymer and organically modified zirconium dioxide nanoparticles [1]. Polymer Engineering & Science, 2023, 63(9): 3135-3147.
- [29] ŠTIMAC B, ŠKRLEC V, DOBRILOVIĆ M, et al. Numerical modelling of non-ideal detonation in ANFO explosives applying Wood - Kirkwood theory coupled with EXPLO5 thermo chemical code[J]. Defence Technology, 2021, 17(5): 1740-1752.
- [30] LI Qian-bing, AN Chong-wei, HAN Xun, et al. CL-20 based explosive ink of emulsion bind-er system for direct ink writing[1]. Propellants, Explosives, Pyrotechnics, 2018, 43(6): 533-537.

Inkjet Printing Molding and Properties of HMX-based O/W Type Suspension Ink

YAN Xiao-hong¹, XU Chuan-hao¹, LI Qian-bing², NIU Kang¹, GAO Lei¹, AN Chong-wei¹, WANG Jing-yu¹

(1. School of Environmental and Safety Engineering, North University of China, Taiyuan 030051, China; 2. Jiangxi Xinyu Guoke Technology Co., Ltd., Xinyu 338018, China)

Abstract: In order to explore the feasibility of combining emulsion explosive ink and inkjet printing process, an oil-in-water (O/ W) two-component binder system was designed through ethyl acetate solution of fluorocarbon resin (FEVE) as oil phase and polyvinyl alcohol (PVA) aqueous solution as water phase. The micro-nano HMX was selected as the main explosive to prepare O/W suspension explosive ink for the inkjet printing. Furthermore, the density, morphology, mechanical properties, thermal safety performance, impact sensitivity and friction sensitivity of the printed samples were characterized by electron density tester, laser confocal microscope, scanning electron microscope (SEM), X-ray diffractometer (XRD), nanoindentation instrument, simultaneous thermal analysis TG-DSC, impact and friction sensitivity tester. The detonation velocity and critical size of the printed samples were tested. The results show that the surface of the inkjet printed sample is relatively flat, the average line roughness is 7.346 µm, and the internal particle distribution is compact. The crystal type of HMX particles would not change during printed process, and the printed samples display good the thermal stability and the mechanical properties. The measured density of the sample is 1.5326 g·cm⁻¹ (83% theoretical maximum density). The impact energy and the friction load of the printed sample are 7 J and 144 N, respectively. The detonation velocity of the printed sample with size of 1 mm×1 mm is 7076 m \cdot s⁻¹ and the critical size is 1 mm×0.087 mm. Therefore, the samples prepared through inkjet printing of HMX based emulsion explosive ink have excellent safety performance and micro-scale detonation performance.

Key words: Oil-in-water binder system; explosive ink; micro-nano HMX; inkjet printing; micro-scale detonation

CLC number: TJ55

Document code: A Grant support: National Natural Science Foundation of China (Nos. 22275170, 22105184)

DOI: 10.11943/CJEM2024040

(责编: 姜梅)