

بهبود ثبات شستشوی رنگینه‌های مستقیم روی پشم و نایلون ۶ با استفاده از تاننهای طبیعی و مصنوعی

**Improvement of Wash Fastness of Direct Dyes on Wool and Nylon 6 by
Natural and Synthetic Tannins**

محمود فیض^{*}، عباس طبیبی، نیوشاد محمدی کوهی

اصفهان، دانشگاه صنعتی اصفهان، دانشکده مهندسی نساجی، کد پستی ۸۴۱۵۶

دریافت: ۸۴/۲/۲۸، پذیرش: ۸۵/۵/۹

چکیده

در این پژوهش، افزایش ثبات شستشوی رنگینه مستقیم روی الیاف پشم و نایلون ۶ با استفاده از تاننهای طبیعی و مصنوعی (سینتان) به روش پس عمل آوری بررسی شده است. برای اندازه‌گیری مقدار رنگینه جذب شده روی نمونه در زمان رنگرزی مقدار رنگینه خارج شده از نمونه در اثر شستشو و تعیین ثبات شستشو، از روش طیف نورسنجی انتقالی استفاده شده است. بررسی نتایج نشان می‌دهد که استفاده از تاننهای طبیعی باعث افزایش قابل توجه ثبات شستشوی رنگینه‌های مستقیم روی هر دو نمونه پشمی و نایلونی می‌شود.

واژه‌های کلیدی

رنگینه مستقیم، ثبات شستشو،
پشم، نایلون،
تانن طبیعی و مصنوعی

مقدمه

بررسی و مقایسه شده است. بهترین نتیجه با تانن طبیعی اصلاح شده بدست آمده است [۱]. در پژوهشی دیگر، افزایش ثبات شستشوی رنگینه کمپلکس فلزی ۱:۲ روی نایلون ۶، با استفاده از سینتان همراه با کمپلکس‌های مختلف بررسی و مشاهده شد که سینتان باعث افزایش ثبات

پس عمل آوری یا عملیات تکمیلی (after-treatment) روی نمونه رنگرزی شده به منظور افزایش ثبات رنگ همواره مورد توجه بوده است. اثر پس عمل آوری روی نایلون ۶، رنگ شده با رنگینه‌های کمپلکس فلزی ۱:۲ با استفاده از ترکیب سینتان - کاتیون و تانن طبیعی (full backtan)

Key Words

direct dye, wash fastness,
wool, nylon,
natural and synthetic tannin

افزایش ثبات شستشوی رنگینه‌های مستقیم روی نایلون ۶ و پشم با استفاده از سینتانها و تانهای تاکتون بررسی نشده است. در این پژوهش، افزایش ثبات شستشوی رنگینه‌های مستقیم روی الیاف پشم و نایلون ۶ با استفاده از تانهای سینتانها ارزیابی شده است.

سینتانها شبیه رنگینه‌های آئینونی و بانیوهای واندروالسی جذب الیاف نایلون می‌شوند، در حالی که در تانهای طبیعی، تانیک اسید با پتاسیم آنتی مونیل تارتارات در سطح لیف ایجاد کمپلکسی می‌کند که انحلال پذیری بسیار کمی دارد، امکان خروج این کمپلکس از لیف وجود ندارد، در نتیجه باعث افزایش ثبات شستشو می‌شود [۱۱]. در این پژوهش، برای اندازه‌گیری مقدار رنگینه جذب شده روی نمونه در زمان رنگرزی، مقدار رنگینه خارج شده در اثر شستشو و تعیین ثبات شستشو، از روش طیف نورسنجی انتقالی و بررسی غلظت رنگینه موجود در پساب استفاده شده است. بدین منظور غلظت رنگینه باقی مانده در پساب پس از رنگرزی اندازه‌گیری شد. با توجه به مشخص بودن مقدار رنگینه اولیه موجود در حمام، مقدار رنگینه جذب شده روی نمونه محاسبه شد. به همین ترتیب غلظت پساب نمونه‌ها پس از شستشو نیز تعیین و مقدار رنگینه خارج شده از آنها محاسبه شد. با توجه به ثابت ماندن حداقل طول موج جذب رنگینه‌های مورد استفاده، قبل و بعد از شستشو، انحرافی از قانون بیر-لامبرت مشاهده نشد، بنابراین می‌توان از این قانون در مورد پساب شستشو استفاده کرد [۱۲، ۱۳].

تجربی

مواد

نمونه‌های مورد استفاده پارچه‌های تریکو نایلون ۶ و نیمه‌فاستونی پشمی بودند. برای رنگرزی این نمونه‌ها از رنگینه‌های مستقیم با نامهای تجاری (C. I. Direct Yellow ۲۶) Direct Orange S(C.I. Direct Orange ۲۶) و Chrysophenine GX نمونه‌ها از آمونیم استات، فرمیک اسید، پتاسیم آنتی مونیل تارتارات و سینتان تهیه شده از شرکت Merck استفاده شد.

دستگاهها

برای اندازه‌گیری مقدار جذب پسابها طیف نورسنج انتقالی مدل Spectronic ۷۰ و برای شستشوی نمونه‌ها دستگاه Linitest از شرکت Heraeus Original Hanau بکارگرفته شد.

شستشوی نایلون می‌شود. سپس، پارچه رنگ شده و عمل آوری شده با سینتان با نمکهای فلزی عمل آوری شد که این موضوع باعث افزایش بیشتر ثبات شستشو حتی در مقایسه با قاننای طبیعی شد [۲]. همچنین، اثر عمل آوری پس از رنگرزی روی ریزالیف و الیاف معمولی رنگ شده با رنگینه کمپلکس فلزی ۱:۲ با استفاده از ترکیب سینتان - کاتیون تجاری ارزیابی شده است. با بررسی نتایج مشخص شد که اگرچه سینتان باعث افزایش ثبات شستشو می‌شود، اما استفاده از ترکیبات کاتیونی روی نمونه رنگ شده و عمل آوری شده با سینتان باعث افزایش بیشتر ثبات شستشو می‌شود [۳]. در پژوهشی مشابه، مشخص شد که استفاده از ترکیب کاتیونی تجاری Fixogen AC ثبات شستشوی نایلون ۶، رنگ شده با رنگینه اسیدی و عمل آوری شده با سینتان را افزایش می‌دهد [۴]. اثر سینتان - کاتیون بر افزایش ثبات شستشوی رنگینه‌های اسیدی و اسیدی پیش فلزی شده (pre-metallised) و واکنش‌پذیر روی نایلون ۶ نیز بررسی شده است [۵-۷]. در این پژوهش، از سینتان کاتیونی که دارای گروه تجاری معمولی و سینتان اصلاح شده کاتیونی که دارای گروه واکنش‌پذیر بود، استفاده شد. هدف، مقایسه اثر عوامل تشییت کننده کاتیون دارای گروه واکنش‌پذیر مانند Solfix E و سینتانهای کاتیونی تجاری Fixogene CXF بود، نتایج بررسی نشان می‌دهد که استفاده از Solfix E مؤثرتر بوده است. برای تعیین مقدار کاهش رنگینه از طیف نورسنج انعکاسی و تعیین مقدار تغییر K/S نمونه‌ها استفاده شد [۷].

چند روش تجاری و آزمایشگاهی برای بهبود ثبات شستشوی پشم به روش پس عمل آوری مقایسه و بررسی شده است. اگرچه هنوز روش دندانه کرومی (chrome mordant) برای افزایش ثبات شستشوی رنگینه‌های اسیدی روی پشم مورد توجه است، اما به دلیل مشکلات زیست محیطی استفاده از فلزات سنگین و همچنین مشکل ایجاد سایه‌های (shade) غیرکدر در این روش، نیاز به استفاده از سایر روش‌های افزایش ثبات که فاقد مشکلات یادشده باشند، احساس می‌شود [۸]. رنگینه‌های مستقیم روی نایلون مشابه رنگینه‌های اسیدی و در شرایط خشنی یا کمی اسیدی بکار برده می‌شوند. ثبات شستشوی این دسته از رنگینه‌ها را می‌توان با عمل آوری پس از رنگرزی افزایش داد که در این حالت امکان دستیابی به ثبات شستشوی بیشتر وجود خواهد داشت [۹].

در پژوهش قبلی، افزایش ثبات شستشوی رنگینه‌های مستقیم روی نایلون و پنبه به روش پس عمل آوری با سینتان بررسی شد. در نایلون پس عمل آوری باعث افزایش ثبات شستشو شد، اما در پنبه چنین افزایشی مشاهده نشد [۱۰].

روشها

رنگرزی

برای رنگرزی از نمونه‌های ۲ گرمی نایلون و پشم و حمامهای رنگرزی یکسان شامل ۱ درصد رنگینه، ۶ درصد آمونیوم استات و R:L برابر با ۱۵٪ استفاده شد. بنابراین، دو نمونه پشم و دو نمونه نایلون طبق نمودار شکل ۱ رنگرزی شدند. همان طور که مشاهده می‌شود تفاوت در مرحله پایانی رنگرزی دو نمونه است که برای پشم زمان رنگرزی در دمای جوش ۱۵ mim بیشتر از نایلون بوده است. نمونه‌ها پس از رنگرزی در آب معمولی شسته شدند و پساب آنها با طیف نورسنج انتقالی بررسی شد.

اندازه‌گیری غلظت پساب

از آنجاکه پسابها نسبتاً غلظت بودند، برای کاهش خطای اندازه‌گیری غلظت ناشی از انحراف از قانون بیر، به اندازه‌ای رقیق شدندا تا مقدار جذب بین ۰/۲ تا ۰/۸ بدست آید. مقدار جذب پسابها در جدول ۱ آمده است.

پس عمل آوری با سینتان

برای پس عمل آوری با سینتان از حمامی با مشخصات جدول ۳ استفاده شد. عملیات در دمای ۷۰°C به مدت ۳۰ mim انجام شد. سپس، نمونه در حمامی حاوی ۲ درصد (نسبت به وزن نمونه) پتاسیم آنتی مونیل تارتارات و در دمای ۷۰°C به مدت ۲۰ mim عمل آوری، در نهایت آبکشی و خشک شد.

پس عمل آوری با سینستان

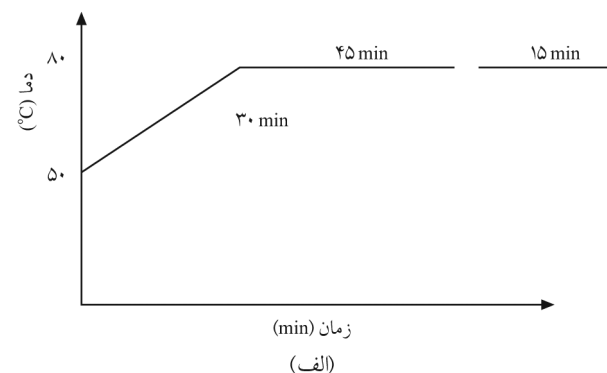
برای پس عمل آوری با سینستان از حمامی با مشخصات جدول ۳ استفاده شد. عملیات در دمای ۷۰°C به مدت ۳۰ mim انجام شد. سپس، نمونه آبکشی و خشک شد.

شستشو
در این مرحله ۴ نمونه عمل آوری نشده و ۸ نمونه پس عمل آوری شده در اختیار بودند. طوری که از هر رنگینه یک نمونه عمل آوری نشده روی نایلون، یک نمونه عمل آوری نشده روی پشم و دو نمونه عمل آوری شده با تانن و سینتان روی هریک از دو لیف وجود داشت. تمامی ۱۲ نمونه برای تعیین ثبات شستشو مطابق شرایط جدول ۴ و استاندارد ISO105CO3 عمل آوری شدند.

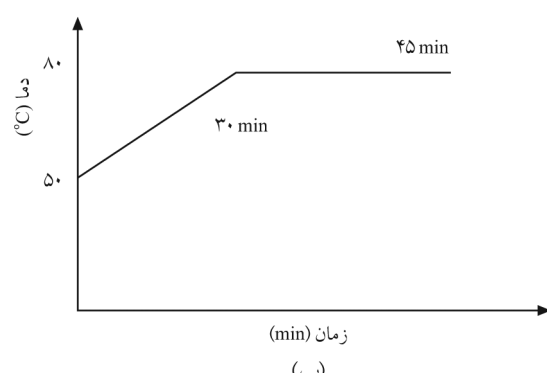
پس از پایان شستشو، مقدار جذب پساب شستشو به کمک طیف نورسنج انتقالی اندازه‌گیری شد (جدول ۵). شایان ذکر است که حداقل طول موج جذب برای رنگینه‌های Chrysophenine GX و

جدول ۲ شرایط و مواد مصرفی در پس عمل آوری با تانن.

مقدار	مشخصه
۲٪ نسبت به وزن نمونه	تانیک اسید
۲٪ نسبت به وزن نمونه	فرمیک اسید
۵۰:۱	L:R
۲	وزن نمونه (g)



(الف)



(ب)

شکل ۱ نمودار رنگرزی نمونه‌ها: (الف) پشم و (ب) نایلون.

جدول ۳ شرایط و مواد مصرفی در پس عمل آوری با سینتان.

مشخصه	مقدار
سینتان	۲٪ نسبت به وزن نمونه
pH	۴*
L:R	۵۰:۱
وزن نمونه (g)	۲

* با استفاده از ۰/۱ mL فرمیک اسید خالص.

جدول ۴ شرایط تعیین ثبات شستشوی نمونه ها.

مشخصه	مقدار
صابون (g/L)	۵
دما (°C)	۶۰
زمان (min)	۳۰
حجم حمام (mL)	۱۵۰
ابعاد نمونه ها (cm)	۱۰×۴

جدول ۵ مقادیر جذب پساب شستشو.

رنگینه	نمونه	Chrysophenine GX	Direct Orange S	مقدار
عمل آوری شده با تانن	نایلون ۶	۶	۶	پشم
عمل آوری شده با سینتان	نایلون ۶	۲/۹۹۹۶	۲/۵۱۵۶	۲/۸۹۷۴
بدون عمل آوری		۱۷/۵۳۱۰	۱۴/۸۱۰۲	۱۵/۷۴۳۵

* مقادیر جذب از حاصل ضرب جذب بدست آمده پس از رقیق کردن در تعداد دفعات رقیق کردن حاصل شده است.

جدول ۶ مقادیر جذب پساب و رنگینه جذب شده روی نمونه ها برای Chrysophenine GX

مشخصه	پشم	نایلون ۶
m_1 (mg)	۶۰	۶۰
جذب پساب رنگرزی *	۲۱/۶۲	$2740/02$
m_2 (mg)	$8/69 \times 10^{-2}$	۱/۱۰۲
M_1 (mg)	۵۹/۹۱	۵۸/۸۹

* حداقل طول موج جذب برابر ۴۰۰ nm است.

Direct Orange S به ترتیب ۴۰۰ و ۵۰۰ nm بوده و این مقادیر طی رنگرزی و عملیات شستشو تغییری نکرده است.

نتایج و بحث

تعیین ضریب ثبات شستشو با استفاده از غلظت رنگینه موجود در پساب در این پژوهش، از مقدار رنگینه خارج شده از نمونه در اثر شستشو به عنوان معیار ثبات رنگ استفاده شد. بدین شکل که پس از رنگرزی با تعیین غلظت پساب، مقدار رنگینه باقی مانده در حمام و در نتیجه مقدار رنگینه جذب شده به نمونه اندازه گیری شد. همچنین، پس از شستشو مقدار رنگینه وارد شده به پساب معین شد. از مقایسه این دو مقدار و استفاده از معادله (۱) ضریب ثبات شستشو محاسبه شد. بدین منظور، با استفاده از طیف نورسنج، مقدار جذب محلولهای پساب اندازه گیری و سپس با استفاده از معادله زیر، غلظت محلولها معین شد:

$$F = \left(\frac{M_1 - M_2}{M_1} \right) \times 100 \quad (1)$$

در این معادله F ضریب ثبات شستشو بر حسب درصد، M_1 مقدار رنگینه جذب شده روی نمونه (mg) و M_2 مقدار رنگینه خارج شده از نمونه (mg) در مرحله شستشو است.

از اختلاف مقدار اولیه رنگینه در حمام رنگرزی (m_1) و مقدار رنگینه باقی مانده در پساب پس از رنگرزی (m_2) مقدار رنگینه جذب شده روی نمونه (M_1) مطابق معادله (۲) محاسبه شد:

$$M_1 = m_1 - m_2 \quad (2)$$

نتایج این محاسبات برای دو رنگینه روی دو نمونه پشمی و نایلونی در جداول ۶ تا ۹ آمده است.

نتایج ارائه شده در جداول ۷ و ۹ نشان می دهد که پس از عمل آوری الیاف با تانن در مورد هر دو رنگینه روی هر دو لیف حدود ۱۰ درصد افزایش ثبات مشاهده می شود. دستیابی به ضریب ثبات حدود ۹۸ درصد نتیجه ای بسیار خوب تلقی می شود. در مورد سینتان، ضریب ثبات حدود ۹۵ تا ۹۶ درصد برای هر دو رنگینه روی هر دو نمونه بدست آمده است. علت افزایش ثبات بیشتر تانن، ناشی از ایجاد کمپلکس نامحلول تر به وسیله آن در سطح لیف نسبت به سینتان است. سینتانها شیوه رنگینه های اسیدی به کمک نیروهای یونی (در صورت وجود) و واندروالسی جذب لیف می شونند، در حالی که در تانهای، تانیک اسید با پتابسیم آنتی مونیل

جدول ۷ مقادیر جذب، غلظت پساب شستشو و ضریب ثبات شستشوی رنگینه Chrysophenine GX

عمل آوری نشده		عمل آوری شده با سینتان		عمل آوری شده با تانن		نمونه	مشخصه
پشم	نایلون ۶	پشم	نایلون ۶	پشم	نایلون ۶		
۱۷/۳۳۱۰	۱۵/۷۴۳۵	۶/۶۲۳۸	۴/۵۷۸۷	۲/۹۶۹۶	۲/۸۹۷۴	جذب	
۷/۴۵۵	۶/۳۳۳	۲/۶۹۵	۱/۸۴	۱/۲۰۶	۱/۱۶۵	غلظت (mg/L)	
۸۷/۵۶	۸۹/۲۴	۹۵/۵۵	۹۶/۸۷	۹۷/۹۸	۹۸/۰۲	ضریب ثبات شستشو (%)	

جدول ۸ مقادیر جذب پساب و رنگینه جذب شده برای S.DIRECT Orange

نایلون ۶	پشم	مشخصه
۶۰	۶۰	m_1 (mg)
۰/۶۸۳۸	۰/۲۵۱۱	جذب پساب رنگرزی *
۷/۱۴۳	۰/۱۰۴	m_2 (mg)
۵۸/۸۶	۵۹/۸۹	M_1 (mg)

* حداقل طول موج جذب برابر ۵۰۰ nm است.

جدول ۹ مقادیر جذب، غلظت پساب شستشو و ضریب ثبات شستشوی رنگینه S.DIRECT Orange

عمل آوری نشده		عمل آوری شده با سینتان		عمل آوری شده با تانن		نمونه	مشخصه
پشم	نایلون ۶	پشم	نایلون ۶	پشم	نایلون ۶		
۱۷/۲۱۵۰	۱۴/۸۱۰۲	۶/۲۲۰۵	۴/۳۱۰۷	۲/۸۱۰۶	۲/۵۱۵۶	جذب پساب شستشو	
۷/۱۹۶	۶/۱۹۱	۲/۶۰	۱/۸۰۲	۷/۱۷۵	۷/۰۵۱	غلظت (mg/L)	
۸۷/۹۸	۸۹/۴۸	۹۵/۶۶	۹۶/۹۴	۹۸/۰۴	۹۸/۲۱	ضریب ثبات شستشو (%)	

افزایش ثبات شستشوی رنگینه‌های مستقیم روی پشم و نایلون ۶ بررسی شده است. نتایج نشان می‌دهد که هر دو ماده تکمیلی ذکر شده روی هر دو لیف افزایش ثبات قابل توجهی ایجاد می‌کنند، اگرچه استفاده از تانن طبیعی نتایج بهتری را نشان می‌دهد. همچنین، در این پژوهش برای تعیین ثبات شستشو از روش طیف نورسنجی انتقالی و اندازه‌گیری مقدار جذب پساب شستشو استفاده شد که نتایج قابل قبولی را نشان می‌دهد.

تارتارات، کمپلکسی در سطح لیف ایجاد می‌کند که انحلال پذیری بسیار کمی دارد، در نتیجه در اثر شستشو امکان خروج تانن از لیف وجود نخواهد داشت که مانع از خروج رنگینه نیز خواهد شد [۱۱].

نتیجه گیری

در این پژوهش، امکان استفاده از تانهای طبیعی و سینتانها به منظور

مراجع

- Burkinshaw S.M. and Son Y.A., The After-treatment of Acid Dyes on Nylon 6,6 Fibres, Part I: 1:2 Pre-metallised Acid Dyes, *Dyes and Pigments*, **48**, 57-69, 2001.
- Burkinshaw S.M. and Son Y.A., After-treatment of Disulphonat-

- ed 1:2 Pre-metallised Acid Dyeing on Nylon 6,6 Using a Syntan in Conjunction with a Complexing Agent, *Dyes and Pigments*, **70**, 149-155, 2006.
3. Blackburn R.S and Burkinshaw S.M., After-treatment of 1:2 Metal Complex Acid Dyes on Conventional and Microfiber Nylon 6,6 with a Commercial Syntan/Cation System, *J. Soc. Dyers. Color.*, **114**, 96-103, 1998.
4. Blackburn R.S and Burkinshaw S.M., After-treatment of Acid Dyes on Conventional Nylon 6,6 with a Commercial Syntan/Cation System, Part III: Improvements to the Fixogene AC System, *J. Soc. Dyers. Color.*, **116**, 3-12, 2000.
5. Burkinshaw S.M. and Bahojb-Allafan B., The Development of a Metal-free, Tannic Acid-based After-treatment for Nylon 6,6 Dyed with Acid Dyes, Part I: Initial Studies, *Dyes and Pigments*, **58**, 205-218 , 2003.
6. Blackburn R.S. and Burkinshaw S.M., After-treatment of 1:2 Metal-complex Acid Dyes on Conventional and Microfiber Nylon 6,6 with a Commercial Syntan/Cation System, Part II: Repeated Washing, *J. Soc. Dyers. Color.*, **115**, 102-105, 1999.
7. Burkinshaw S.M., Son Y.-A. and Chevli S.N., The Fastness, to Repeated Washing, of Reactive Dyes and Pre-metallised Acid Dyes on Nylon 6,6, *Dyes and Pigments*, **45**, 43-49, 2000.
8. Lewis D.M., After-treatment of Wool Dyeings to Obtain Improved Wet Fastness, *J. Soc. Dyers. Color.*, **108**, 317-324, 1992.
9. Nunn D.M., *The Dyeing of Synthetic-Polymer and Acetate Fibers*, Dyers Company Publication Trust, London, 268-269, 1971.
10. Feiz M., Improvement of the Wash Fastness of Direct Cotton Dyes Applied to Nylon and Cotton by After-treatment with Synthetic Tanning Agents, *Iran. Polym. J.*, **6**, 205-219, 1997.
11. Shore J., After-treatment of Anionic Dyes on Nylon Fibers, *J. Soc. Dyers. Color.*, **87**, 3-12, 1971.
12. Feiz M., Mallakpour S. and Azizollahi M.A., The After-treatment of Direct Dyes on Wool and Nylon 6 with Synthetic Tanning Agents and Full Backtan, *Iran. Polym. J.*, **15**, 360-365, 2006.
13. Feiz M. and Radfar Z., Improvement of Wash Fastness of Direct and Acid Dyes Applied to Silk by After-treatment with Syntan, Syntan/Cation and Full Backtan Process, *Iran. Polym. J.*, **15**, 300-305, 2006.

Archive