
総 説

エ チ レ ン ア ミ ン 類

その性質、用途、製造法について

山 田 静 夫

Ethyleneamines

Their Physical and Chemical Properties, Uses and Manufacturing Process

Shizuo YAMADA

Commercially, ethylenediamine and polyethylenepolyamines are produced from ethylenedichloride(EDC), ammonia and caustic soda or monoethanolamine and ammonia.

Ethyleneamines are water soluble and slightly viscous liquid with ammoniacal odor and chemical reactivities and are used in agricultural, chemical, textile, petroleum, rubber, plastic and resin industry.

In this article, the outlines of their physical and chemical properties, uses and manufacturing process are described.

1. まえがき

エチレンアミン類には、エチレンジアミン(EDA) のほかにジエチレントリアミン(DETA), トリエチレンテトラミン(TETA), テトラエチレンペントミン(TEPA), ペンタエチレンヘキサミン(PEHA), ピペラジン(P), 及び N-アミノエチルピペラジン(N-AEP) などのポリエチレンポリアミン(PA) がある。

これらエチレンアミン類は、通常、常温で僅かに粘性を有し、水及びアセトン、ベンゼン等の有機溶媒によく溶け、強いアンモニア臭を有する液体である。但し、ピペラジンは例外で、融点 110°C の固体である。

エチレンアミン類は、分子中に反応性に富む第1級アミン及び第2級アミンを有するために、色々な試薬と反応して多くの誘導体を生成する。この結果、エチレンアミン類及びその誘導体の用途は、繊維工業、製紙工業、農業、ゴム工業、石油工業をはじめとして広い分野にわたっている。

エチレンアミン類は、1871年に、A. W. Hofman によってエチレンジクロライドとアルコール性アンモニアとの反応生成物に石灰を作用させて初めて合成された。工業的には、1936年に、アメリカの Union Carbide Corp (UCC 社) が初めて企業化した。¹⁾

我国においては、1966年12月に、日本曹達²⁾の技術を基礎に、製鉄化学³⁾が、初めて企業化した。次いで、1967年6月に、東洋曹達工業⁴⁾の技術によって周南石油化学⁵⁾が、1968年12月に関東電化工業⁶⁾が自社技術によって夫々企業化して市場に参入した。その後、各社共に生産能力の増強を計り1976年6月現在の三社合計能力は、9,560t に達した。我国における需要は、1975年度において、約 5,500t であった。

エチレンアミン類及びその誘導体は、その用途がかなり広い分野に広がって居り、今後も、新しい用途が次々と開拓される可能性が期待される点において興味がもたれる。

ここでは、エチレンアミン類の需給推移、性質、用途、及び製造法などについて概要を紹介する。

2. エチレンアミン類の需給推移

1966年に製鉄化学㈱が国産化するまでの我国における需要量は、UCC 社及び DOW 社よりの輸入品でまかなわれていた。(1966年のエチレンアミン類の需要は、1,600t であった。)

・ 製鉄化学㈱の国産化以来、周南石油化学㈱、関東電化工業㈱が相次いで企業化を行ない、その後の生産能力増強もあって、1976年6月現在の我国におけるエチレンアミン類供給能力は、約 9,500t である。国産各社の生産能力を Table 1 にまとめた。²⁾

一方最近のエチレンアミン類の需要状況の推移を Fig. 1 及び Fig. 2 に示した。²⁾

Table 1 エチレンアミン類の供給能力 (1976. 6現在)

メーカー名	工場所在地	現有能力 t/y	備考
製鉄化学	別府	3,000	日本曹達技術
周南石油化学	新南陽	5,000	東洋曹達技術
関東電化	水島	1,500	自社技術
合計		9,500	

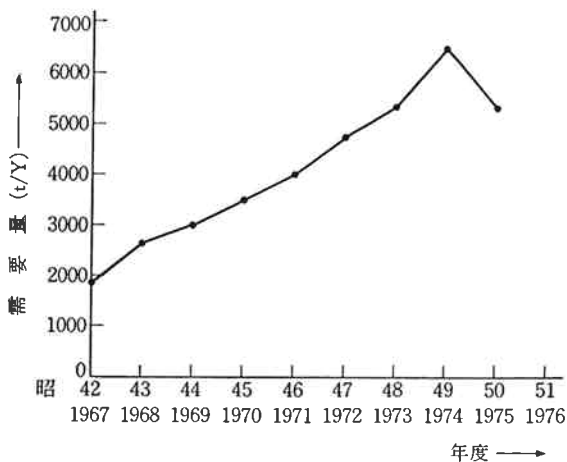


Fig. 1 エチレンアミン類の需要推移

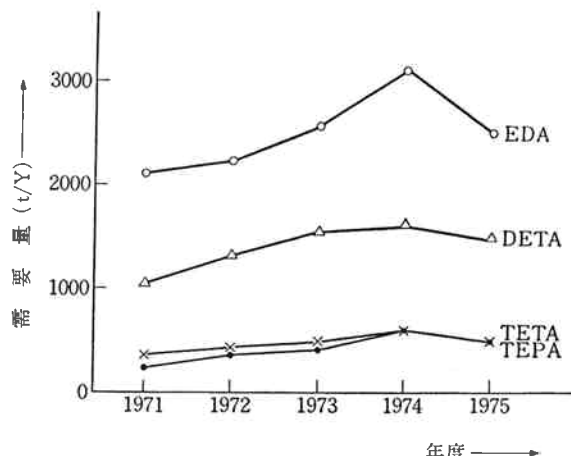


Fig. 2 品種別エチレンアミンの需要推移

エチレンアミン類の需要は、その主力である EDA を中心に順調な伸びをもって推移して来た。1974年度は、EDA が前年比 23% 増の 3,120t に達した。これは農業分野の殺菌剤向けが好調であったことと、加硫促進剤等ゴム薬向けとエチレン尿素樹脂向けを除いた他の分野が好調であったことによる。ポリアミンの中で TEPA は、石油添加剤、ポリアミド向けが夫々前年度比 70%, 40% と相当な伸びを示した。結局、全エチレンアミン類の需要は、前年比 23% 増の 6,500t であった。しかし1975年は、前年度の仮需要の反動もあって1973年の水準である 5,400t にとどまった。

さきに述べたように、エチレンアミン類には、EDA をはじめとして数種類のグレードがある。製造条件によっては、若干の生成比率を変化させることが出来るけれど、単一グレードを 100% 製造する訳にはいかない。

一般に、EDA, DETA, TETA ……の順に生成量が減少する。従って、グレード別にみて、生産と販売即ち需給のギャップが起こるケースが多い。このため、グレード別の需要如何によっては或るグレードが余ったり、反対に、生産割合から必然的にあるグレードについては供給を制限せざるを得ないケースもしばしば起こる。

エチレンアミン類誘導体の用途が多岐にわたっているので、一般の景気変動の影響を受けることは当然であるが、なかでも農業分野向けの用途が多い EDA は、その年の天候によって農薬の需要が大きく変動するので天候に左右される点特異な性格を有する。参考のために外国における需給状況とメーカーを Table 2, 3 に示す。^{2), 3), 14)}

Table 2 エチレンアミン類の需要 (1975)

国名	t/y	備考
米国	(34,000)	但し EDA のみ
欧洲	45,000	エチレンアミン類
日本	5,500	"
その他	?	

Table 3 エチレンアミン類のメーカー及び能力 (1975)

国名	メーカー	工場所在地	能力 (t/y)	備考
米国	Dow Chem.	Free Port Tex.	28,000	
	U. C. C.	Taft	34,000	
		Texas City	21,000	
欧洲	Dow Chem.	オランダ	12,500	
	BASF	西独	6,000	
	BAYER	"	7,000	
	Monte Edison	伊	6,000	
	SIR	"	4,000	
共産圏	ブルガリア		4,000	
	U. S. S. R.		6,000	

計 128,000 t/y

3. エチレンアミン類の物理的性質^{1),4)}

エチレンアミン類の種類を Table 4 に示した。直鎖状のエチレンアミン類は、一般式 $H_2N(C_2H_4NH)_nH$ ($n=1 \sim 9$) で示される。高次のエチレンアミンのうちで、 $n=7$ で示されるヘプタエチレンオクタミンと $n=9$ で示されるノナエチレンデカミンは実験的に合成されてはいるが市販されていない。

また、脂環式エチレンアミンとしては、N-AEP や P があげられる。

エチレンアミン類の物理的性質のうち主なものを Table 5 にまとめた。

Table 4 エチレンアミンの種類

一般式 $H_2N(C_2H_4NH)_nH$

名称	略号	n 数	分子式
エチレンジアミン	EDA	$n=1$	$H_2NC_2H_4NH_2$
ジエチレントリアミン	DETA	$n=2$	$H_2N(C_2H_4NH)_2H$
トリエチレンテトラミン	TETA	$n=3$	$H_2N(C_2H_4NH)_3H$
テトラエチレンペンタミン	TEPA	$n=4$	$H_2N(C_2H_4NH)_4H$
ペンタエチレンヘキサミン	PEHA	$n=5$	$H_2N(C_2H_4NH)_5H$
N-アミノエチルピペラジン	N-AEP		$HN\left<{C_2H_4}\atop{C_2H_4}\right>N-C_2H_4-NH_2$
ビペラジン	P		$HN\left<{C_2H_4}\atop{C_2H_4}\right>NH$

Table 5 エチレンアミン類の物理的性質

エチレンアミン	EDA	DETA	TETA	TEPA	PEHA	P	N-AEP
分子量	60.10	103.2	146.2	189.3	132.3	86.1	129.2
無色透明	無色透明	淡黃色	淡黃色				
比重 20/20°C	0.898	0.952	0.981	0.995 (分解)	1,000	0.876 ②	0.986 (95%純度)
沸点(°C) 760mmHg	116.9	206.7	277.4	340	>340	148.5	222.2
50mmHg	49	123	183	237			
10mmHg	19	86	144	195			
蒸気圧(mmHg) 20°C	10.9	0.2	<0.01	<0.01			<0.1
粘度(cp) 20°C	1.6	7.1	26.7	96.2			
屈折率 n ²⁰	1.9565	1.4859	1.4986	1.5076			1.4990
pH 25% 水溶液 25°C	12.8	12.5	12.4				
凝固点(°C)	10.8	-39	<-40①	<-40①	<-26①	109.6	-17.6 93
引火点(°C) 開放式	43.3	102	143	185	185		
消防法上の分類	第四類 第二石油類	第四類 第三石油類	第四類 第三石油類	第四類 第三石油類	第四類 第三石油類	準危険物	第四類 第三石油類
比熱 kcal/kg	0.64	0.57	0.55	0.54		0.604 (14.1°C)	

① 流動点 ② 124/4

Table 6 EDA の共沸物

圧力	組成	比重 20/20°C	沸点(°C)	共沸物		
				沸点 °C	組成 %	比重 20/20°C
760mmHg	EDA	0.8995	116.9	119.0	81.6	0.953
	水	1.000	100.0		18.4	
2.0atm	EDA	0.8995	139.7	140.0	84.8	0.943
	水	1.000	120.9		15.2	
5.2atm	EDA	0.8995	174.9	175.0	92.5	0.922
	水	1.000	153.7		7.5	
100mmHg	EDA	0.8995	63.6	72.0	73.7	0.971
	水	1.000	51.6		26.3	
760mmHg	EDA	0.8995	116.9	124.7	35.7	0.849
	ブタノール	0.8109	117.7		64.3	
760mmHg	EDA	0.8995	116.9	120.5	50.0	0.856
	イソブタノール	0.8030	107.9		50.0	
733mmHg	EDA	0.8995	115.8	130.0	31.0	
	メチルセロソルブ	0.9663	123.4		69.0	
760mmHg	EDA	0.8995	116.9	103.0	30.0	
	トルエン	0.8683	110.6		70.0	

Table 7 エチレンアミン類の溶解度

溶媒	EDA	DETA	TETA	TEPA	P
アセトン	∞	∞	∞	∞	
ベンゼン	∞	∞	∞	∞	
四塩化炭素	反応	反応	激しく反応	激しく反応	反応
エチルエーテル	∞	∞	∞	∞	不溶
n-ヘプタン	不溶	不溶	不溶	不溶	
メタノール	∞	∞	∞	∞	易溶
水	∞	∞	∞	∞	易溶

エチレンアミン類は、通常純粋な状態では、やや粘性があり、アンモニア臭を有する液体である。これらは、水及びベンゼン、エチルエーテル、メタノール等の有機溶媒には容易に溶けるが n-ペタンをはじめとして直鎖状飽和炭化水素には余り溶けない。また、無機塩の EDA に対する溶解度は液体アンモニアに対する溶解度よりも少ないので普通である。

EDA は、Table 6 に示すように、水、ブタノール、トルエン等と共に沸点化合物をつくる。

エチレンアミン類は、溶剤としての優れた性質を有し、多くの試薬に容易に溶解する。Table 7 にエチレンアミン類の他の試薬に対する溶解性をまとめた。なお、エチレンアミン類の蒸気圧、比重、粘度を Fig. 3~5 に示す。

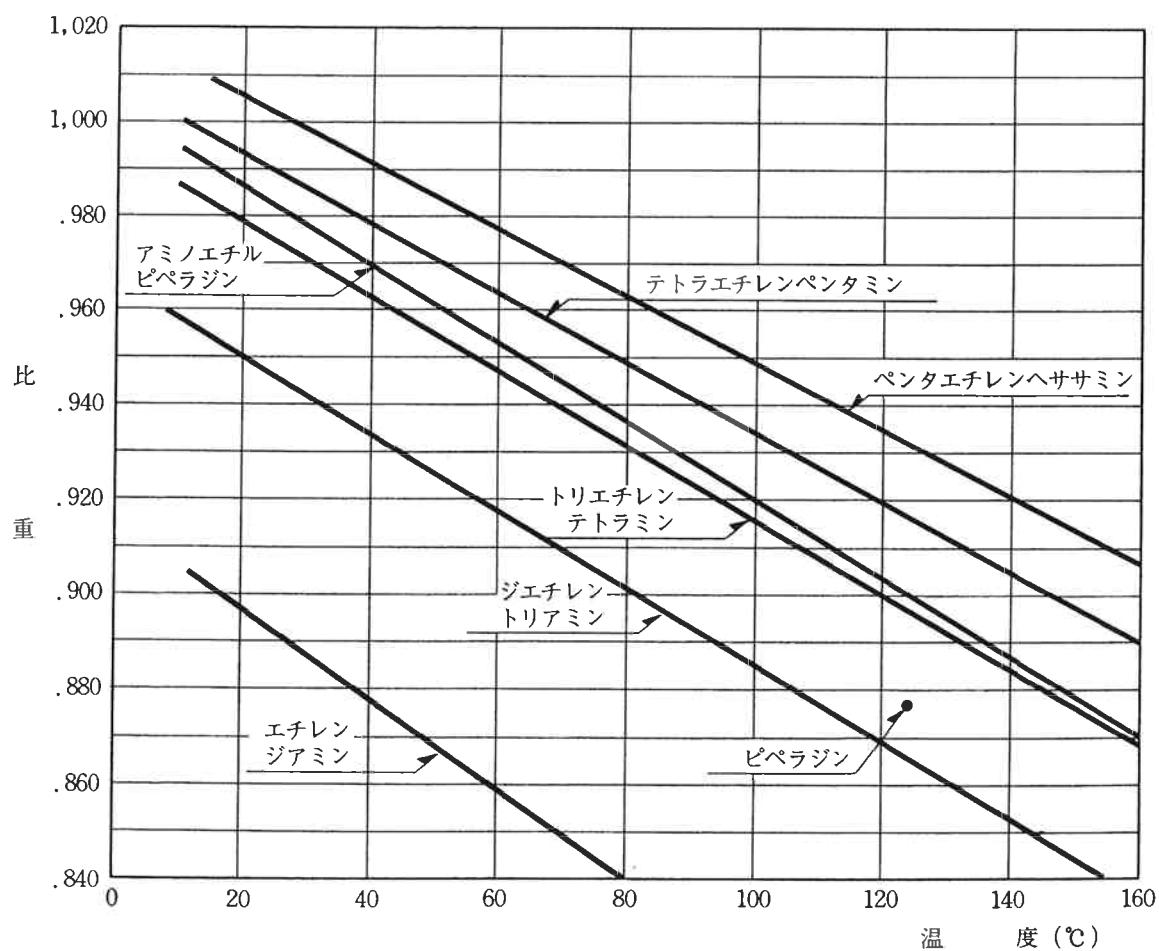


Fig. 3 エチレンアミン類の比重

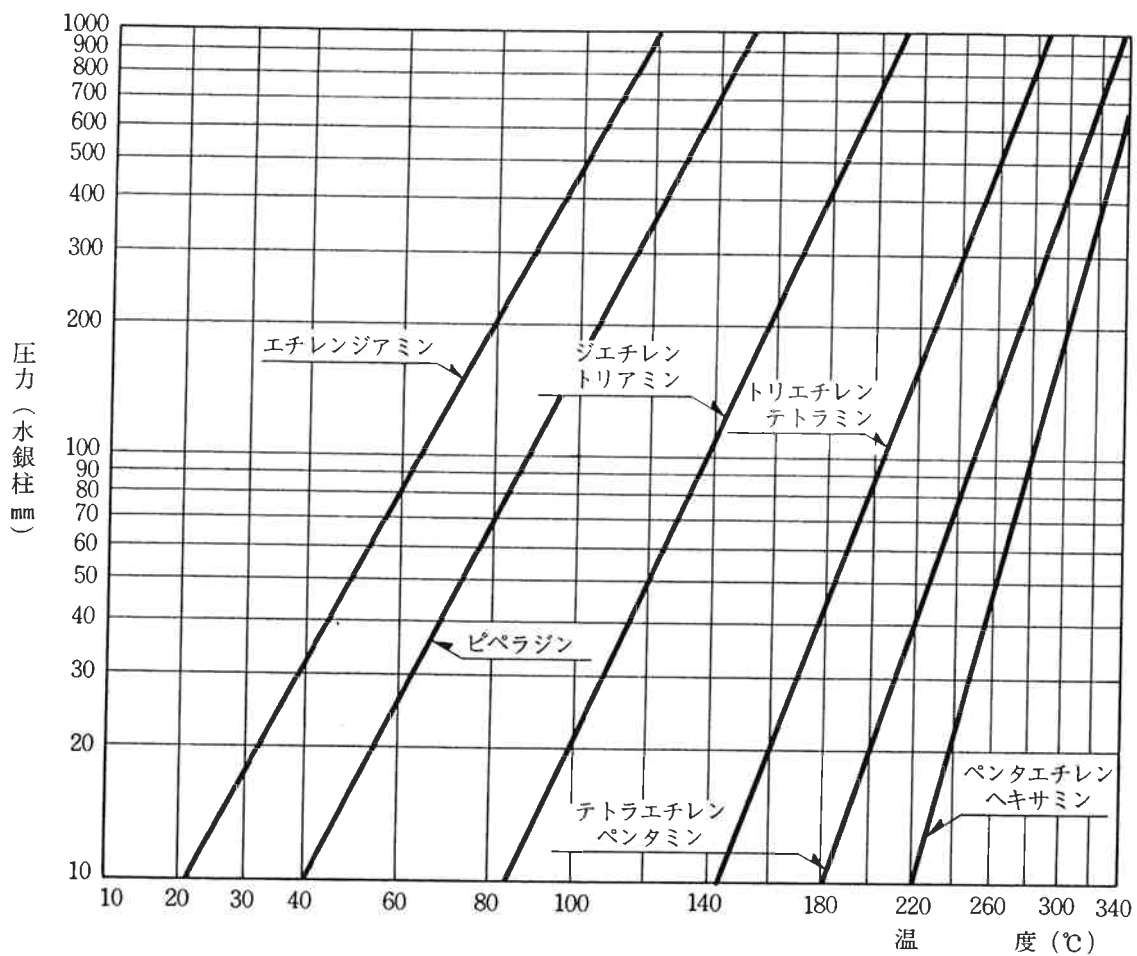


Fig. 4 エチレンアミン類の蒸気圧

4. エチレンアミン類の化学的性質^{1),4),5)}

エチレンアミン類は、第1級アミン及び第2級アミンとしての反応性を示すと共に、環状誘導体を形成する場合も多い。エチレンアミン類の代表的反応を Table 8 に示した。ここでは、エチレンアミン類の反応例のうち主なものについて述べる。これらは、EDA の例が多いけれども他のエチレンアミン類についても大体同じとみてよい。

Table 8 エチレンアミン類との代表的反応試薬

反 応 試 薬	生 成 物 の 例
無 機 酸	無 機 酸 塩
アルキレンオキサイド	グリコールエーテル類
アルデヒド	縮 合 物
有機酸及びその誘導体	アミド類
尿素、炭酸ガス、ホスゲン	エチレン尿素
有機ハロゲン化物	樹脂状物
青酸化合物	E D T A 類
硫黄と二硫化炭素	エチレンビスジチオカーバメート、エチレンチオ尿素
環化反応	ピペラジン類

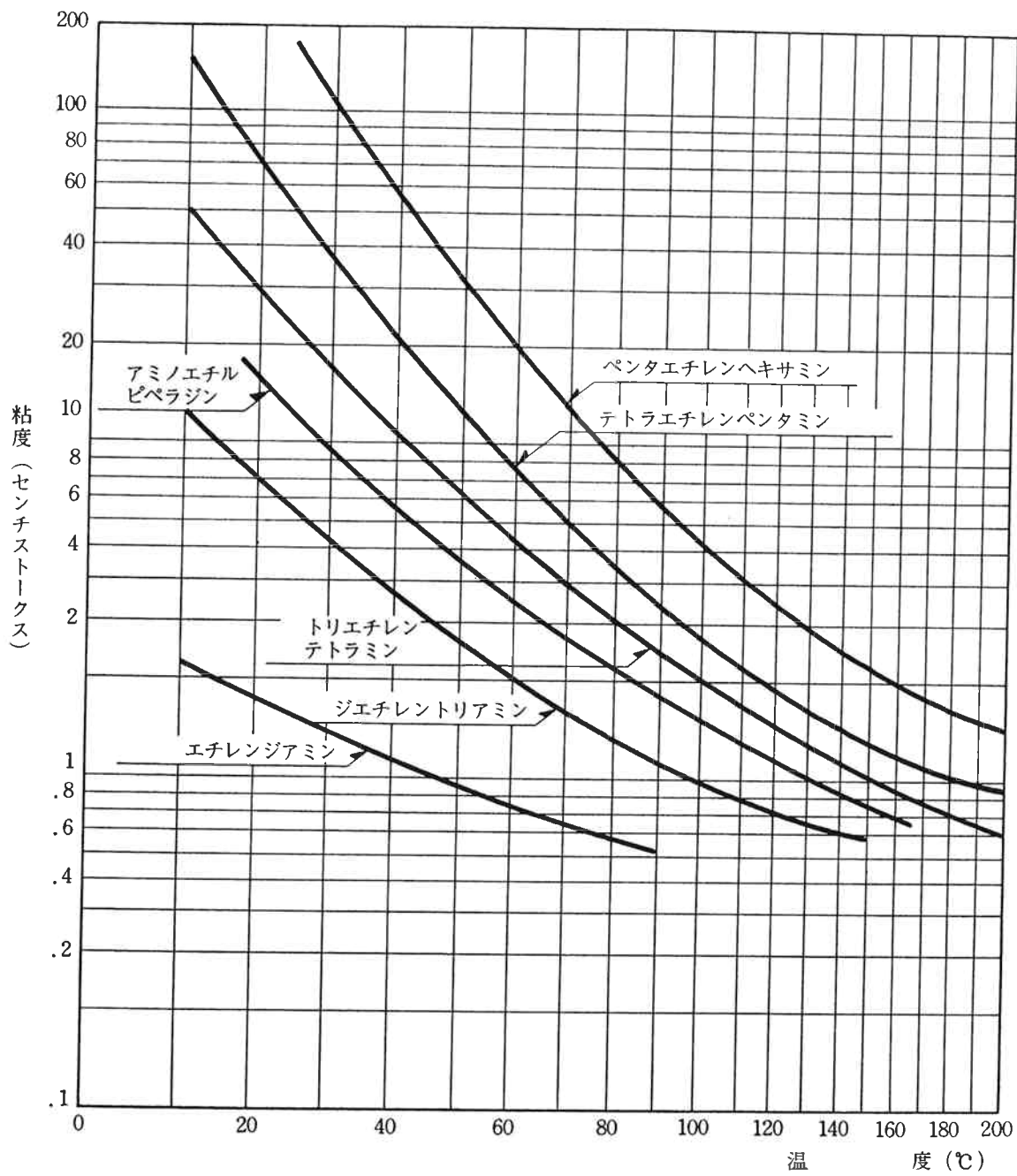
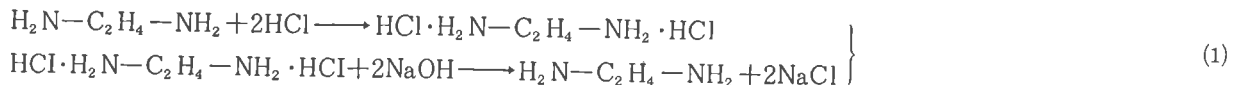


Fig. 5 エチレンアミン類の粘度

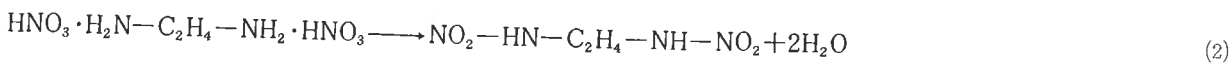
〔1〕無機酸

エチレンアミン類は、低温で容易に無機酸と反応して相当する無機酸塩を生成する。これらの塩は、水に溶け易い結晶であり、苛性ソーダなどの強塩基の作用によってもとのエチレンアミン類となる。

例えば、EDA と塩酸との反応によって、EDA の二塩酸塩が生成する。また、低温で EDA と硝酸を食塩存在下に混合すると EDA の二硝酸塩が生成する。

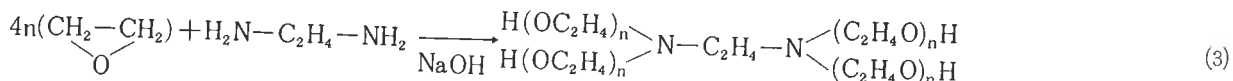


高温における EDA と硝酸との反応は少し異なって居り、生成した EDA 二硝酸塩から 2 分子の水が放出されて、エチレンジニトロアミンになる。これは、爆薬として使用される。

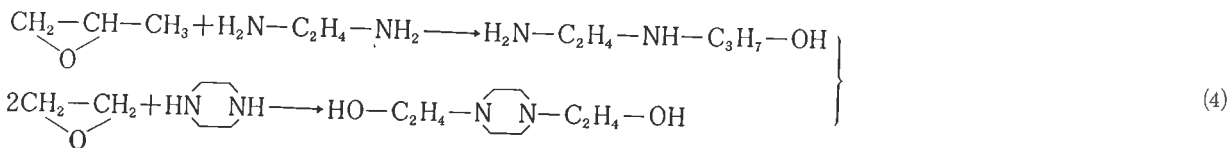


[2] アルキレンオキサイド

エチレンオキサイドやプロピレンオキサイドとエチレンアミン類との反応によって、アミンのグリコールエーテルが生成する。この場合、反応条件によって生成物が異なる。大過剰のアルキレンオキサイドを用い、触媒として苛性ソーダの存在下に反応させるとエチレンアミン類の第1級アミンの水素が、ポリアルキレンオキサイドによって置換された4置換体が生成する。例えば、

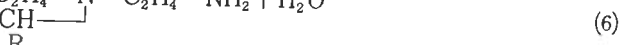
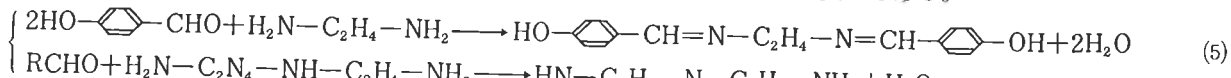


無触媒の場合、アルキレンオキサイドとエチレンアミン類のモル比を適当に選ぶことによって、モノ、ジ、トリ、テトラ置換体が生成する。例えば、プロピレンオキサイドと EDA とのモル比 0.5、反応温度 85°C の条件では、モノ置換体 80% とジ、トリ、テトラ置換体が生成する。また、ピペラジンとアルキレンオキサイドとの反応によって N置換のヒドロキシアルキルピペラジンが生成する。



[3] アルデヒド

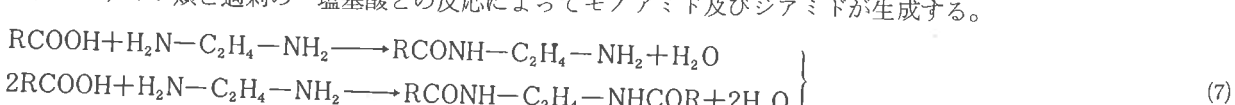
エチレンアミン類は、アルデヒドと反応して縮合化合物を生成する。即ち、分子中にある第1級アミンの2コの水素とアルデヒドの酸素が、水としてとれる。また、エチレンアミン類の第1級アミンと第2級アミンの水素がアルデヒドと反応して、メチレン架橋した化合物が生成する。サリチルアルデヒドと EDA が反応して、N-N' サリチリデュエチレンジアミンが生成する例及び次式のように DETA とアルデヒドとの反応もある。



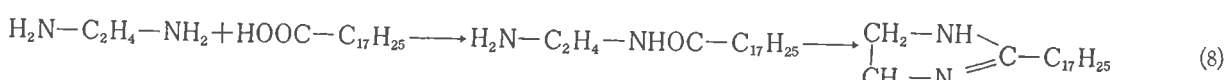
EDA とホルムアルデヒドとの反応によって縮合化合物が得られることも知られている。
芳香族アルデヒドは、立体効果、配位効果のため(5)の反応しか起きない。

[4] 有機酸及びその誘導体

エチレンアミン類と過剰の一塩基酸との反応によってモノアミド及びジアミドが生成する。



エチレンアミンの酸アミドは、更に縮合してイミダゾリン誘導体を生成する。例えば、ステアリン酸と EDA との反応によって、2-ヘプタデシル 1, 3イミダゾリンが生成する。



これらの2-置換イミダゾリンは、EDA とイミノエーテルからも合成される。

二量化及び三量化した植物油と同様に、エチレンアミン類は二塩基酸及びその誘導体と反応してポリアミド樹脂になる。反応に使用するエチレンアミンの種類及び二塩基酸の種類によって、軟い粘稠な液状ポリアミドから、硬い熱可塑性のポリアミドまでグレードの異った樹脂が生成する。

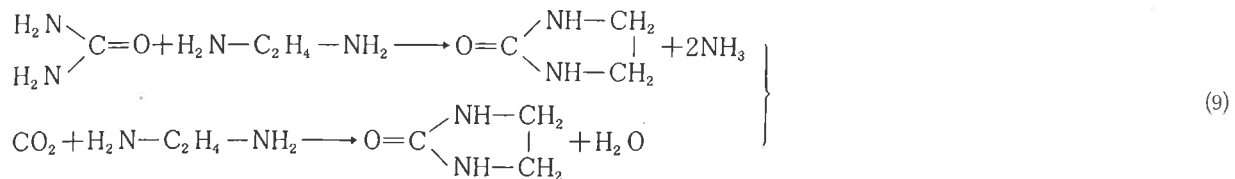
塩酸などの無機酸と同様、有機酸は、エチレンアミン類と反応して、有機酸塩を形成するが、これらの塩は、通常不安定である。然し、亜硫酸、ピクリン酸、酒石酸とは安定な塩を生成する。

モノクロル酢酸と EDA との反応によってエチレンジアミン四酢酸が生成する。

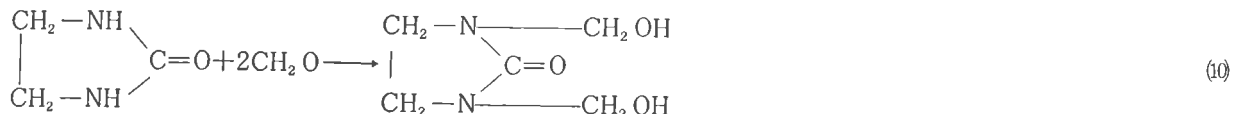
有機酸とエチレンアミン類との反応生成物は、さらに、ホルムアルデヒド、ジメチルサルフェート、エポキシ樹脂と縮合して付加誘導体を生成する。

[5] 尿素、炭酸ガス、ホスゲン

EDA は、尿素、炭酸ガス、ホスゲン、ジエチル炭酸と反応して、エチレン尿素を生成する。例えば、

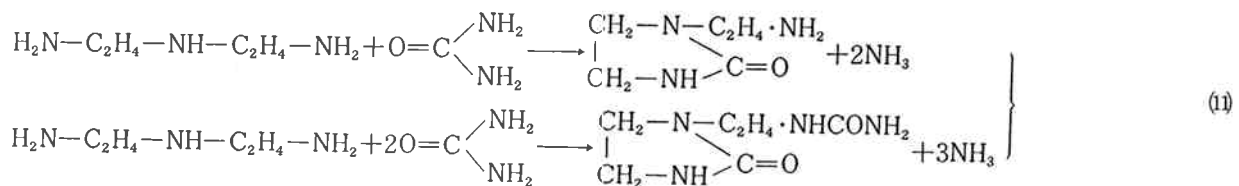


これらエチレン尿素は、更にホルムアルデヒドと縮合して、ジメチロールエチレン尿素となる。



DETA などのポリアミン類も、尿素、炭酸ガスと反応して、エチレン尿素の誘導体を生成する。

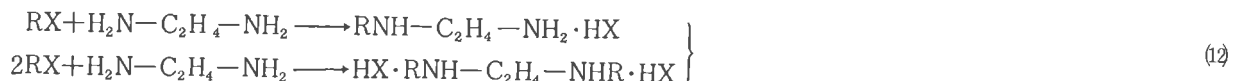
例えば、DETA と尿素の反応によって、エチレン尿素の誘導体となる。



これらの誘導体は、ホルマリンとの作用によってメチロール誘導体となる。

[6] 有機ハロゲン化物

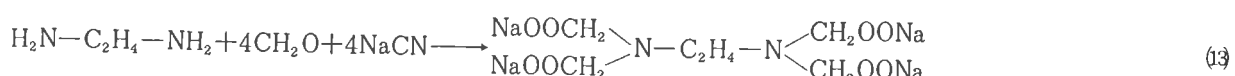
アルキルハロゲン化物や、オルト又はパラ位にニトロ基、アミノ基を有するアリルハロゲン化物は、EDA と反応して一置換体又は二置換体をあたえる。



塩化アリルは、エチレンアミン類と激しく反応して、アリルエチレンジアミン及び多くの副生物を生成する。その他、アルキル二塩化物やエピクロルヒドリンと DETA の反応によって架橋した樹脂状物質が生成する。

[7] シアン化合物

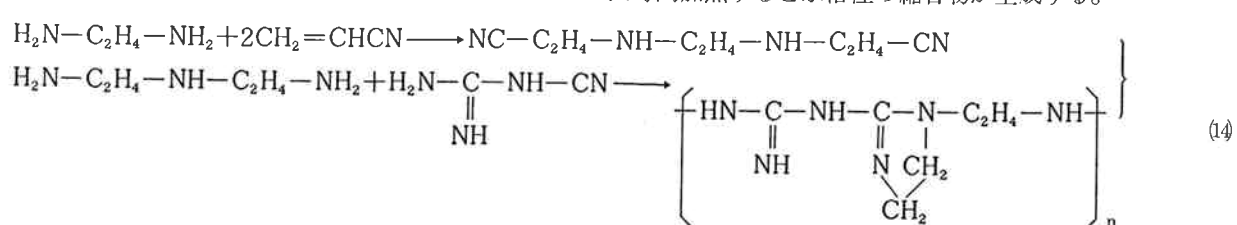
EDA は、アルカリ溶液中で青酸ソーダ及びホルムアルデヒドと反応して、エチレンジアミン四酢酸のナトリウム塩が生成する。



これらは、硫酸又は塩酸の作用によりエチレンジアミン四酢酸となる。DETA は、EDA と同様に青酸ソーダ、ホルムアルデヒドと反応して五酢酸ソーダを生成する。

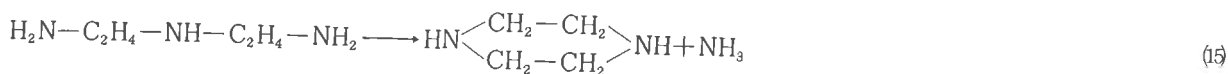
EDA は、アクリルニトリルと容易に反応してシアノエチル基を含む化合物となる。

DETA やポリアミン類をシアナミドと 100~140°C に長時間加熱すると水溶性の縮合物が生成する。



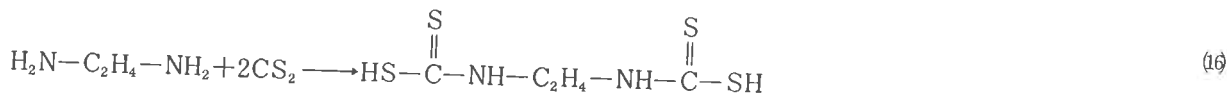
〔8〕環化

エチレンアミン類を、水素化触媒存在下に、高温高圧下で反応させると環化してピペラジンになる。ピペラジンの生成量は、用いるエチレンアミンの種類によって異なるが、副生物として、ピラジンをはじめ多くの化合物が生成するので、ピペラジンの収率は余りよくない。



〔9〕硫黄及び二硫化炭素

硫黄は、EDAと反応して構造不明の化合物をあたえる。苛性ソーダの様な塩基性触媒の存在下にEDAと二硫化炭素を反応させるとエチレントリオカーバメートが生成する。この場合条件によっては、2-メルカプト-2-イミダゾリンを生成する。

5. エチレンアミン類の用途^{1), 4), 5), 6)}

エチレンアミン類及びその誘導体の用途は、繊維工業、ゴム工業、農薬、石油工業をはじめ多くの分野にわたっている。エチレンアミン類のグレード別の用途をTable 9に示した。

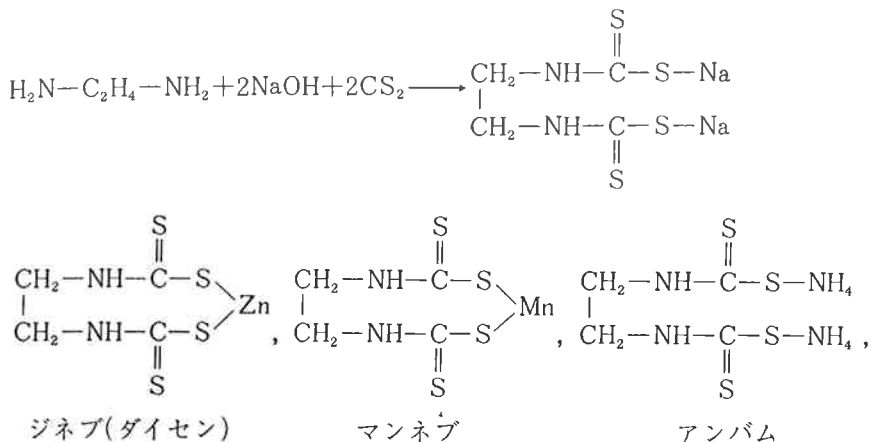
ここでは、エチレンアミン類の用途として主なものについて紹介する。

Table 9 エチレンアミン類の用途概要

用 途	EDA	DETA	TETA	TEPA	PEHA	N-AEP	P
農 薬	○						
エチレン尿素樹脂	○						
紙 力 增 強 剤		○					
キ レ ー ト 剤	○	○					
エポキシ樹脂硬化剤		○	○	○		○	
防 腐 剤			○	○	○	○	○
ゴ ム 薬	○						○
土 壤 改 良 剤	○						○
ポ リ ア ミ ド 樹 脂		○	○	○	○		
滑 劑 剤	○						
潤 滑 油 添加 剤				○	○		○
界 面 活 性 剤	○	○					○
染 色 助 剤		○					○
医 薬 品	○						○
化 学 品 中 間 体	○	○	○	○	○	○	○

〔1〕農薬

EDA の誘導体は農業用殺菌、殺虫、除草剤としての用途がある。数量的にはジネブ(ダイセン)、マンネブ、アンバム、ナーバムなどのエチレンビスジチオカーバメートが多い。これらは EDA の苛性ソーダ水溶液に二硫化炭素を加えて生成したエチレンビスジチオカーバメートのナトリウム塩(ナーバム)に所要の無機塩を作用させて得られる。



これらは、粉剤、水和剤の形で植物用殺菌剤として広く普及して居る。

除草剤 CMPP (α -(1-クロロ-2-メチルフェノキシ)プロピオニ酸) は、EDA の塩にすると貯蔵安定性が良くなる、EDA とフェニル酢酸との縮合物は防疫薬剤となる。EDA と塩化アルキルとの反応物も除草剤となる。

〔2〕キレート剤

EDA から誘導される EDTA(エチレンジアミン四酢酸) は、有機キレート剤として広く利用されている。EDTA は、金属イオンと反応して水に可溶なキレート化合物を生成する。この性質を利用して有害な金属イオンを封鎖して無害化することが出来る。硬水軟化剤、ラテックス安定剤、SBR の重合調節剤、ボイラーや熱交換器の脱スケール剤、皮革処理剤、石炭、洗剤の洗浄能力増強剤、医薬食品添加剤、湿式脱硫脱硝用触媒、放射能灰除去剤、植物・穀物の金属欠乏症防止剤、織物工業における第一鉄、第二鉄イオン調節剤、製紙工業における鉄分封鎖剤、肥料用栄養剤、石油類の色相安定剤等その用途は広い。なお DETA より誘導されるキレート剤も使用される。

〔3〕ゴム薬

エチレンアミン類及びその誘導体は、合成ゴムの加硫促進剤、重合反応調節剤、安定剤、酸化防止剤、重合停止剤などに利用される。

例えば EDA と二硫化炭素との反応によって生成する 2-メルカプトイミダゾリンは、クロロブレンゴム、エピクロルヒドリンゴムなど塩素系ゴムの加硫促進剤としてその性能が抜群であり他をよせつけない。また、加硫ゴムの劣化防止の役割も果たすとされている。EDA とオルトクロルトルエンの反応生成物(N, N' ジトリルエチレンジアミン)は、合成ゴムの酸化防止剤として利用される。

ポリエチレンポリアミンと硫黄の反応によって生成するポリエチレンポリアミンサルファイドは 1-3-ブタジエンの乳化重合停止剤として用いられる。また、TETA は、アクリルゴムの加硫促進剤として、TEPA は、SBR 重合時の活性化剤として使用される。又 EDA の誘導品である EDTA の金属キレート化合物は、ゴムやラテックスの安定剤に利用される。

〔4〕エチレン尿素樹脂

(1) 防皺剤

エチレン尿素樹脂は綿、レーヨン、麻などセルローズ繊維の防皺加工剤として用いられる。セルローズ繊維が皺になり易いのはセルローズ分子の非晶領域に由来するとされて居り、この非晶領域に樹脂をつめれば防皺効果が期待される。この防皺加工剤の一つとして EDA 誘導体であるエチレン尿素樹脂がある。綿製品及び綿、合成繊維混紡品で Wash and wear, Easy wear, No iron と云われるものにこの様な樹脂加工品が多い。

(2) 紙加工剤

エチレン尿素樹脂をビーター液に添加すると紙の潤滑強度を増加することが出来る。

エチレン尿素樹脂以外にエチレンアミン類の誘導体は、紙へのインキのにじみを防止するために使用されるサイジ

ング剤として用いられる。

[5] エポキシ樹脂硬化剤

エポキシ樹脂は、その優れた物性によって塗料、電気絶縁剤、塩ビ安定剤、機械工業、土木建築工業用接着剤など多方面に使用されている。エポキシ樹脂は普通末端に2コ以上のエポキシ基を有するプレポリマーで硬化剤の助けをかりて三次元化して樹脂状となる。他の熱硬化性樹脂と同様に分子量に応じて低粘度液体から高融点の固体までのプレポリマーを慣用的にエポキシ樹脂と呼んでいる。実際はエポキシ樹脂の消費量の大部分がビスフェノールAをベースとしてエピクロルヒドリンによってエポキシ化された一連のプレポリマーで占められている。エポキシ樹脂の硬化剤は、エポキシ基と反応し得る活性水素を複数個持った塩基性または酸性の化合物か、エポキシ基をカチオン重合かアニオン重合させうる能力を持った化合物である。硬化剤としてはエチレンアミン類をはじめとして、ポリアミド、酸無水物系の化合物が用いられている。エチレンアミン類のうち低級アミンは、使用時の皮膚刺激、炭酸ガスの吸収などを避けるためエチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、アクリルニトリル、ケトンなどを付加させて変成したものを使用する傾向が強くなっている。TEPA、PEHAなどのポリアミンはそのまま使われることが多い。また、揮発性の少ないN-AEPは硬化剤として良好だと云われる。エチレンアミン類を硬化剤として使用するとエポキシ樹脂が常温で硬化する特長がある。

[6] ポリアミド樹脂

不飽和脂肪酸の二量体または三量体のような多塩基酸（たとえば大豆油、ヒマシ油、アマニ油の脂肪酸）とエチレンアミン類との反応によって生成するポリアミド樹脂は、塗料、印刷インキ、接着剤などに広く使用される。いわゆるポリアミド樹脂（アジピン酸とヘキサメチレンジアミンとの脱水縮合物）と異なり、ここで述べるポリアミド樹脂類は紡糸性を持たないが塗料に添加すると塗料の光沢、耐水性、耐薬品性、耐摩耗性などに良好な影響をあたえる。硬質のポリアミド樹脂は強靭で、耐熱性、接着性、透明性のよい熱可塑性樹脂でありシール剤、コーティング剤、接着剤として用いられる。これらその他、エポキシ硬化剤としてポリアミド樹脂がよく用いられる。

[7] 石油添加剤

エチレンアミン類の誘導体は、潤滑油、ガソリン、アスファルト添加剤として広く用いられている。

ガソリンや潤滑油等を長く使用するとスラッジや酸が生成する。これらは、エンジン、オイルライン、ピストリング座などを摩耗させたり腐蝕させたりするので或る種の添加剤を加えて、スラッジや酸の生成を抑制する。TEPAは、ガソリンのゴム質生成防止剤、潤滑油スラッジ生成防止剤として使用される他、潤滑油の流動点降下剤、粘度指数向上剤として用いられる。

DETAやそのイミダゾリン誘導体は、潤滑油やガソリンの酸化防止剤としてこれらの油類の劣化を防ぐため添加される。またガソリン中のメタルイオンをキレート剤によって封鎖しガソリンの分解を抑える例もある。

又オレイン酸やステアリン酸とEDAの反応生成物は、アスファルトに添加され、アスファルトの分離防止剤の役目を果たし舗装道路の寿命を長くする。

これら石油添加剤の用途の他、EDAとCMC（カルボキシメチルセルローズ）との反応生成物は、油一水エマルジョンの解乳化剤として用いられる。

また、イミダゾリン類は、油井、ガス井の塩水にもとづく腐蝕防止剤として有用である。

[8] イオン交換樹脂

エチレンアミン類とクロルメチル化スチレン-ジビニルベンゼン樹脂より弱塩基性イオン交換樹脂が出来る。この樹脂は、水の脱イオン剤など、水処理剤として広く用いられている。

[9] 腐蝕抑制剤

工業用冷却水を回収使用することは水資源の確保及び工場経費の節減の観点から一般に採用されている。この場合大部分の水を反復使用するので水の汚れその他の汚染によって冷却装置の装置材料が経時に腐蝕されるので何らかの対策が必要となる。現状では腐蝕抑制剤を冷却水に添加することによって装置の保護を計っている。腐蝕抑制剤としてはクロム酸塩、リン酸塩、ケイ酸ソーダおよび有機化合物が夫々単独または二種以上の組合せで用いられている。これら腐蝕抑制剤の一成分としてTETAをはじめとするポリアミン類をクロム酸塩と組合せた二元系又は更に或る種のリン酸塩と組合せた三元系の腐蝕抑制剤が東洋曹達工業(株)によって開発され現在市販されている。これは他の腐蝕抑制剤に比らべて性能が良く広く利用されている。

[10] 界面活性剤

EDA 及び DETA は界面活性剤の重要な原料である。これらエチレンアミンとオレイン酸やステアリン酸などの高級脂肪酸との反応生成物や、さらにエチレンオキサイドなどアルキレンオキサイドとの三者の反応生成物は一般洗剤、泡防止剤、乳化剤、ペイント顔料分散剤、均染剤、織物柔軟剤など広い用途を有する。

オレイン酸クロライドと N,N'-ジエチルエチレンジアミンとの反応生成物は、染料固定剤、柔軟剤として Ciba 社で製造販売されている。

EDA とエチレンオキサイドとの反応によって生成する N-アミノエチルエタノールアミンにステアリン酸を作用させたものは、シャンプー、液体クリーナーなどの一般洗剤として使用される。

EDA にエチレンオキサイド、プロピレンオキサイドを反応させたものは、ペイント顔料分散剤として Wyandotte Chemical 社他で製造販売されている。

[11] ポリエーテル類

ポリウレタンフォームは、通常トリレンジイソシアート(TDI)などイソシアート類とポリプロピレングリコール(PPG)などのポリエーテル又はポリエステルを適当な触媒、発泡剤を用いて反応させることによって生成する。ポリエーテルとしては PPG が一般的によく用いられているが、EDA とエチレンオキサイド、プロピレンオキサイドとから合成した特殊ポリオールを用いると得られたポリウレタンフォームの寸法安定性がよいと云われ硬質フォーム、半硬質フォーム用として使用される。

[12] ポリウレタン用触媒

ポリウレタンフォームを合成するとき、イソシアート類とポリエーテル類をはじめとして、触媒、乳化剤、発泡剤などが使用される。触媒として、一般に多く用いられるのはアミン系触媒である。第一級及び第二級アミンはイソシアートと反応して不活性化合物を生成し触媒として不適当であるため第三級アミンが使用される。

エチレンアミン類の誘導体でポリウレタンフォーム用触媒として用いられるものにトリエチレンジアミンがある。これは、エチレンアミン類を、或る種の触媒存在下に加熱することによって生成する。その他、テトラヒドロキシエチレンジアミン、テトラメチルエチレンジアミン、ペンタメチルジエチレントリアミン、ジメチルエタノールアミンなどがある。

[13] 医薬品

EDA とチオブチリンとの反応によってチオブチリンエチレンジアミンを得るがこれは心臓血管痛治療剤、中枢神経興奮剤となる。またアジピン酸ビペラジン、リン酸ビペラジンなど P の誘導体は動物用虫剤として使用されている。さらに P 及びジメチルビペラジンのシンコニン酸塩は関節炎リウマチの治療剤である。そのほか、抗ヒスタミン剤、麻酔剤、鎮静剤、発作防止剤などビペラジン誘導体の用途は多い。

[14] ABS樹脂用滑剤

ポリ塩化ビニル樹脂など熱可塑性樹脂には、加熱成型時の流動性、離型性を良くするため滑剤を添加する。EDA の誘導体が ABS 樹脂の滑剤として注目されている。最近 ABS 樹脂向けの EDA の需要が急に伸びている点興味深い。

[15] その他

今まで、エチレンアミン類の用途について項目別に述べたが、このほかにも多くの用途が期待される。たとえば、

- (1) 土壌改良剤
 - (2) はんだの熔剤
 - (3) 炭化水素燃料中の陰イオン除去フィルター
 - (4) 亜鉛、銅電着に際しての光沢付与剤
 - (5) 食用油、食用油脂の安定剤
- などである。

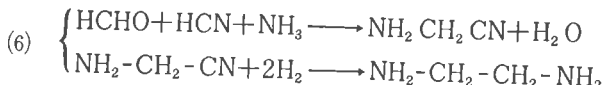
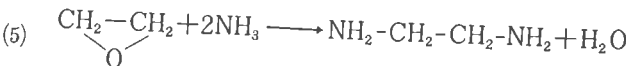
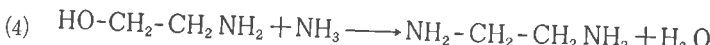
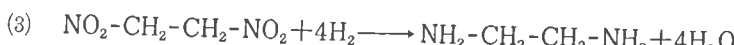
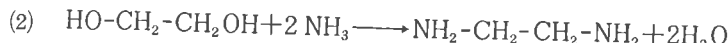
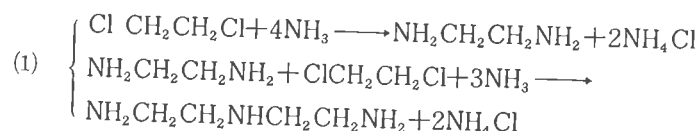
6. エチレンアミン類の製造法^{1)7~13)}

エチレンアミン類の合成に関しては幾多の研究がなされている。即ち、

- (1) エチレンジクロライドとアンモニアとの反応

- (2) エチレングリコールとアンモニアとの反応
- (3) ジニトロエタンの還元
- (4) モノエタノールアミンとアンモニアとの反応
- (5) 酸化エチレンとアンモニアとの反応
- (6) ホルムアルデヒド、青酸、アンモニア、水素との反応 (アミノアセトニトリルの水添)

などが挙げられる。これらの合成法を反応式で示せば次式のようになるが、いずれもエチレンジアミンのみを選択的に生成する訳ではない。また反応条件によっても生成物の割合が異なる。



これらの合成法のうち、工業的な規模で採用されている方法は、(1)エチレンジクロライド、(2)モノエタノールアミンを原料とする方法である。

ここでは、主な製造法についてその概要を紹介する。

[1] エチレンジクロライドからの方法

エチレンジクロライド(EDC)とアンモニアは通常高温高圧下で反応し、EDA をはじめとするエチレンアミン類の塩酸塩が生成する。アンモニアとしては、アンモニア水がよく用いられる。副生物の生成を抑えるために過剰のアンモニアを用いてはいけない。生成したエチレンアミン類の塩酸塩に苛性ソーダなどのアルカリを作用させ、エチレンアミン類と塩に分離し、さらに蒸留によってエチレンアミンを夫々のアミンに分離する。特許に記されている方度 75~175°C 反応圧力は 200~2,000 p.sig (13~130 kg/cm²G) の条件で反応させる。反応時間は 5~60 分が適当とされている。かくして得られたエチレンアミン類の塩酸塩を含む反応生成物は次の蒸留塔に送られ、30~60% の苛性ソーダの作用により塔底よりエチレンアミン類及び食塩の水溶液を得る。過剰のアンモニアは、反応槽に回収する。エチレンアミン類を含む水溶液は、分離槽に送られここで食塩とエチレンアミン類に分離される。さらにエチレンアミン類は精留塔に送られエチレンジアミンをはじめとする各種ポリアミンに分離される。エチレンジアミンは水と共に沸混合物を形成するので共沸蒸留か、苛性ソーダで脱水後 EDA を精製する方法がとられる。

この他アンモニア水の代りに無水アンモニアを用いる方法、塩化第一鉄、塩化亜鉛を触媒として使用する方法もある。

ここで生成するエチレンアミン類のうち、EDA の生成割合は、反応条件などによって異なる。EDC を 2 段に分けて反応槽にフィードし、65% アンモニア水と EDC を 80 kg/cm²G, 100~130°C の条件で反応させて、EDA 62.7%, DETA 26.8% 他のアミン 10.5% 反応率 95% の結果が報告されている。(NH₃/EDC モル比約50)

[2] モノエタノールアミンからの方法

モノエタノールアミンとアンモニアを水素添加触媒存在下に高温高圧下に反応させると EDA, DETA, P が生成する。この場合反応の条件によっては、P の生成を抑えることが出来る。

Ni, Co, Pd, Pt など水素添加触媒を充填した固定床反応器にエタノールアミンとアンモニアをモル比 3~5(アンモニア過剰) の割合で通す。この場合反応温度は 150~225°C, 圧力は 70~175 kg/cm²G, 反応時間は一時間以内の条件

で EDA ; 24.1%, P ; 29.8%, DETA ; 14.3%, 单流転化率は 75% と云う結果もある。この方法は、DETA, P など高級エチレニアミンの製造を目的とする場合に便利な方法と云える。

[3] エチレングリコールよりの方法

エチレングリコールとアンモニアを水素添加触媒存在下に高温高圧で反応させると EDA, P が生成する。反応条件は温度 220~270°C, 壓力 200~400kg/cm²G, アンモニアとエチレングリコールのモル比 1 : 20~30 でエチレングリコールは水溶液で使用される。製造法の一例を示すと、50% のエチレングリコール水溶液と水素及びアンモニアをモル比にして 1 : 0.54 : 26.8 の割合でニッケル-銅系の水素添加触媒の充填された反応器を通す。反応器は、300kg/cm²G, 250°C に保たれる。反応生成物を冷却し水素とアンモニアは回収してリサイクルする。さらに蒸留によって EDA 水溶液, P 及び未反応のエチレングリコールに分離する。EDA 水溶液はベンゼンと共に共沸蒸留にかけ EDA を脱水する。この条件では、エチレングリコール基準にて 46% の EDA が得られる。

このとき、エチレングリコールの転化率は 40% と低い。EDA : P の生成比は 4 : 1 である。

[4] アミノアセトニトリルの水添による方法

ホルムアルデヒドと青酸を反応させるとホルムアルデヒドシアントヒドリンが生成する。これにアンモニア水溶液を作用させるとアミノアセトニトリルが得られる。アミノアセトニトリルを水添することによってエチレンアミン類が生成する。

然し、ホルムアルデヒドシアントヒドリンやアミノアセトニトリルは共に不安定であるのでこれら中間体を夫々分離することなく連続的に反応する工夫がなされている。製造法の例を示すと、

ホルムアルデヒド : 青酸 : 水素 : アンモニアのモル比を 1 : 1 : 8~25 : 20 : 50 の割合でニッケル-コバルト系水素添加触媒を充填した反応器に通す。反応器は 90~130°C 250~400kg/cm²G に保たれる。気液分離器より未反応の水素、アンモニアを回収し反応器にリサイクルすると共に EDA 及びポリアミンの水溶液が得られる。EDA : ポリアミンの生成割合は 9 : 1, 青酸又はホルムアルデヒド基準のエチレンアミン類への転化率は 80~90% であった。

エチレンアミン類の製造法について幾つかの例を紹介したが、そのうち、EDC 法、エタノールアミン法及びアミノアセトニトリルの水添法について代表的な製造フローシートを Fig. 6~8 に記す。

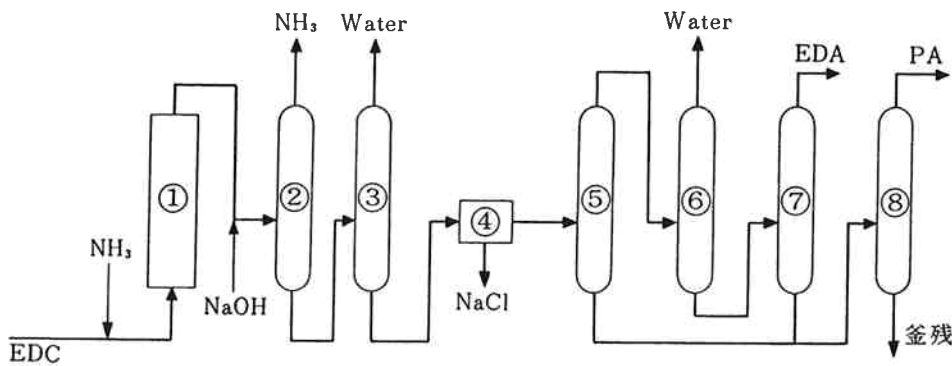


Fig. 6 エチレンアミン製造フローシート (EDC 法)

- | | |
|---------|----------|
| ①反応器 | ②脱アンモニア塔 |
| ③濃縮塔 | ④遠心分離機 |
| ⑤PA 分離塔 | ⑥脱水塔 |
| ⑦精製塔 | ⑧精製塔 |

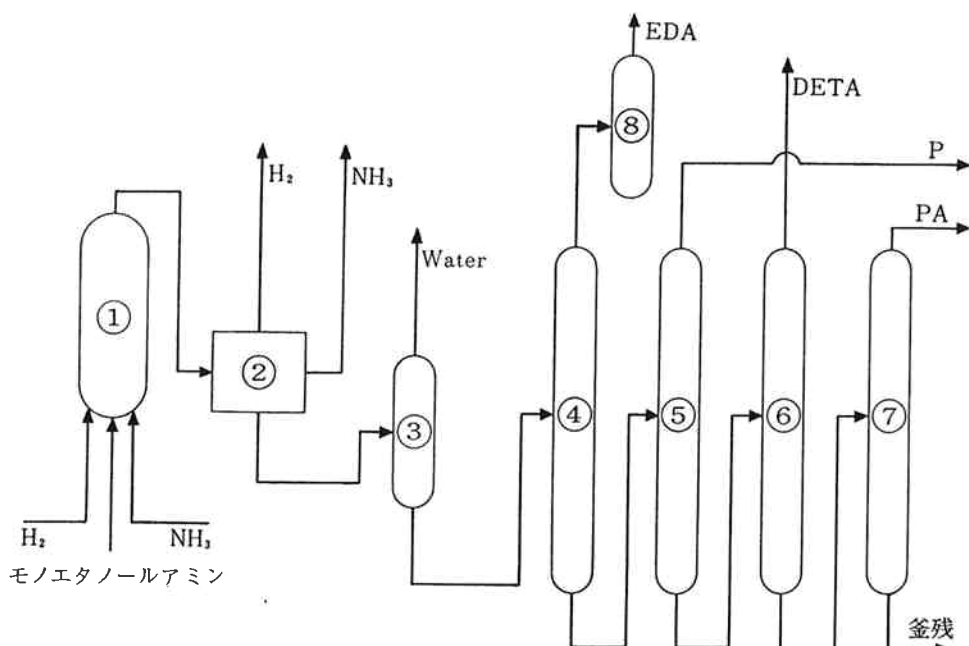


Fig. 7 エチレンアミン製造フローシート(エタノールアミン法)

- | | |
|------|--------|
| ①反応器 | ②ガス分離器 |
| ③脱水塔 | ④低沸塔 |
| ⑤精製塔 | ⑥精製塔 |
| ⑦高沸塔 | ⑧精製塔 |

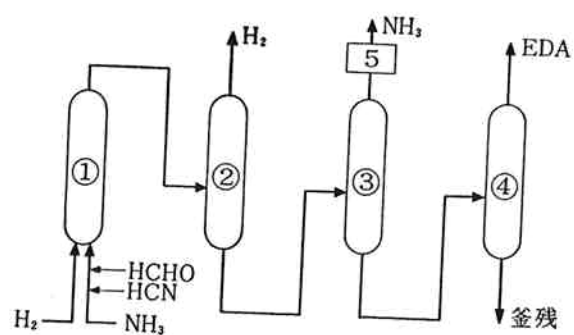


Fig. 8 エチレンアミン製造フローシート(ホルマリン・青酸法)

- | | |
|--------------|--------|
| ①反応器 | ②ガス分離器 |
| ③脱アソモニア塔 | ④精留塔 |
| ⑤アンモニアコンデンサー | |

Table 10 エチレンアミン類の毒性データ

	LD ₅₀ (Rats) g/kg	備 考
E D A	1.85	眼や気管を刺激する。
D E T A	2.04	"
T E T A	4.34	
P	0.52	
T E P A	3.99	
エタノールアミン	2.14	
トリエチルアミン	0.46	
スチレン	4.90	

7. エチレンアミン類の毒性¹⁵⁾

エチレンアミン類の毒性データーを Table 10 に示す。一般的には、EDA, DETA など低級アミンは、高級アミンに比して毒性は高いけれどエチレンアミン類の毒性は強い方ではない。

8. エチレンアミン類の品質規格

周南石油化学㈱で製造販売されるエチレンアミン類の品質規格を Table 11 に示した。

Table 11 エチレンアミン類品質規格

名 称	エチレンジアミン	ジエチレントリアミン	トリエチレントラミン	テトラエチレンペントミン	ペンタエチレンヘキサミン	アミノエチルピペラジン	ピペラジン
略 号	EDA	DETA	TETA	TEPA	PEHA	AEP	P
外 観	透 懸濁物なし 明	透 懸濁物なし 明	透 懸濁物なし 明	透 懸濁物なし 明	透 懸濁物なし 明	透 懸濁物なし 明	白色フレーク
色 相 APHA	15以下	30以下	100 以下	9 以下 ^①	15以下 ^①	50以下	—
比 重 20/20°C	0.897 0.910	0.950 0.955	0.979 0.984	0.993 1.003	1.000 1.031	0.983 0.989	—
蒸溜範囲 °C I. B. P.	115.0 以上	195.0 以上	260.0 以上 ^②	310.0 以上 ^②	—	210.0 以上	—
D. P.	119.0 以下	215.0 以下	290.0 以下 ^③	320.0 以上	—	230.0 以下	—
純 度 %	99.0 以上	98.5 以上	—	—	—	96.0 以上	95%以上

① Gardner No. ② 5% ③ 50%

9. む す び

エチレンアミン類の需給状況、物理的、化学的性質、用途、製造法について概説した。

紙面の都合で説明が簡単になり過ぎたが、エチレンアミン類を理解する上で少しでも参考になれば幸いである。

文 献

- 1) Kirck-Othmer; "Encyclopedia of Chemical Technology".
- 2) "内外化学品資料", (シーエムシー).
- 3) "化学工業日報", (12339), 3(1月22日, 1976).
- 4) カタログ, (Dow Chemical 社).
- 5) カタログ, (Jefferson Chemical 社).
- 6) "ファインケミカル", アミン業界の現状と展望, 3, (16), (17), (1974).
- 7) 有富他; "有機合成化学", 22, 847(1964).
- 8) 北沢他; "化学工場", 7, (6), 45(1963).
- 9) "日本国特許(公告) 39-1909(ローム・アンド・ハース社)".
- 10) "日本国特許(公告) 40-6325(日本曹達)".
- 11) "日本国特許(公告) 40-6326(日本曹達)".
- 12) Jefferson Chemical 社; U. S Patent, 3,151,115(1964).
- 13) Jefferson Chemical 社; U. S. Patent, 3,394,186(1968).
- 14) "I. C. C. Bulletin", 24, (2), 20(1976).
- 15) Industrial Hygiene and Toxicology, II, 2037(1963).