

La flexibilité des macromolécules a d'importantes conséquences sur leurs températures de transition thermique et, par voie de conséquence, sur leurs utilisations possibles. Par exemple, le PPTA, plutôt rigide, a une température de fusion cristalline qui dépasse 600 °C, alors que le Nylon 6.6, son homologue souple, fond déjà vers 265 °C. D'autre part ces transitions, ainsi que d'autres propriétés associées à la rigidité de la chaîne, sont d'une importance capitale pour la transformation des polymères en fibres.

Nous allons maintenant examiner la conformation et l'arrangement des macromolécules au sein de la fibre. Les caractéristiques structurales dépendent bien sûr de la longueur réelle (ou de la masse molaire) de la chaîne moléculaire, mais apparaissent en général entre 10 et 100 nanomètres.

À cette échelle, la question principale est : l'arrangement des polymères est-il isotrope ou existe-t-il une orientation préférentielle, le long de l'axe de la fibre par exemple ? Cette dernière configuration, plutôt rare, confère aux fibres des propriétés inhabituelles, mécaniques et autres. Une structure non orientée est désirable si l'on veut réaliser des fibres à propriétés isotropes, par exemple les fibres optiques.

En raison de leur processus de croissance, les molécules constituant les fibres naturelles, adoptent une configuration parallèle. Pour les polymères synthétiques, cet arrangement moléculaire résulte du processus de fabrication de la fibre.

À l'échelle macroscopique, on observe que les fils des textiles classiques sont généralement constitués de fibres entrelacées, continues ou discontinues. Les fibres ont généralement un diamètre entre cinq micromètres (ou millionième de mètre) et 50 micromètres (le diamètre d'un cheveu humain) et présentent des sections de diverses formes. Ces dernières déterminent de nombreuses caractéristiques physiques de la fibre, comme la diffusion de la lumière (brillance), l'état de surface (absorption de l'eau et adhérence), le toucher (voir *De l'étoffe à la main*, page 144), ainsi que les propriétés mécaniques (souplesse, drapé).

Un dernier commentaire quant à la porosité des fibres : la plupart des fibres qui constituent les fils naturels ou synthétiques forment des faisceaux denses d'une largeur de 5 à 10 nanomètres, séparés par des vides oblongs. Cette porosité détermine la capacité du fil à absorber des liquides. En revanche, les textiles employés dans les membranes

de dessalement de l'eau de mer ou les membranes échangeuses d'ions ont une structure poreuse différente : les fibres sont creuses, et leur paroi, d'une épaisseur de l'ordre du nanomètre, présente une perméabilité sélective pour certaines molécules.

La formation des fibres

Pour former des fils naturels, on récolte, on nettoie ou l'on traite chimiquement des fibres relativement courtes que l'on file pour former des filés de fibres ou que l'on agglomère pour obtenir des non-tissés, avec ou sans additifs. Dans certains cas, par exemple le jute, on extrait les fibres des parois végétales ou de l'écorce par des procédés complexes, comme le rouissage. La formation de fibres à partir de matières naturelles fait rarement intervenir des manipulations et des réarrangements au niveau moléculaire ou même à des échelles de longueur plus grandes ; les propriétés macroscopiques de ces fils sont déterminées par la nature des fibres constitutives, modifiées principalement par l'art et la manière dont elles sont assemblées pour donner le produit final.

En revanche, dans la production des fibres, artificielles ou synthétiques, des processus (macro) moléculaires

5. PROPRIÉTÉS MÉCANIQUES DES FIBRES

Les propriétés mécaniques des fibres sont habituellement mesurées en tension axiale : on mesure l'allongement en fonction de la charge. Pour supprimer l'effet de la géométrie de la fibre, les résultats de ces essais charge/allongement sont consignés en termes de contrainte (σ , force par unité de surface de la section) et d'allongement (ϵ , élongation par unité de longueur initiale). La contrainte est exprimée en newtons par mètre carré (N/m²) ou en pascals (Pa) et souvent en MPa (10⁶ Pa), tandis que l'allongement est sans dimension.

Au XVII^e siècle déjà, Robert Hooke a observé qu'un objet soumis à une charge faible (déformation élastique) s'étire proportionnellement à la force appliquée. Cette proportionnalité est la loi de Hooke : $\sigma = E \epsilon$.

La constante de proportionnalité E , ou *module d'élasticité de Young*, mesure la rigidité. Comme la déformation est sans unité, la rigidité s'exprime avec la même unité que la contrainte. La surface sous la zone d'élasticité de la courbe charge-allongement correspond à la *résilience*, la capacité de stocker l'énergie sous forme élastique. La surface sous la totalité de la courbe mesure le travail nécessaire pour casser la fibre, également dénommée *résistance mécanique*. La charge au point de rupture est la *résistance de la fibre* ou *ténacité*.

Les propriétés mécaniques des fibres sont exprimées par unité de masse linéaire et non par unité de surface de la section. Par exemple, la charge par unité de masse linéaire s'appelle *contrainte spécifique* et s'exprime en N/tex ou en gramme-force par denier. Une quantité spécifique, comme la contrainte spécifique, est la quantité elle-même divisée par la densité. La rigidité spécifique exprimée en N/tex est importante dans les applications où l'on cherche à gagner du poids. La même chose vaut pour la résistance spécifique d'une fibre, également dénommée *ténacité à la rupture*. Les diagrammes de la rigidité spécifique en fonction de la ténacité à la rupture pour diverses fibres sont présentés ci-contre.

