文章编号:1006-9941(XXXX)XX-0001-16

CuSt₂@F₂₃₁₄双层包覆硝酸钾及其对B基点火药性能的协同作用

李浩1,2,官正1,任勇2,孙杰1

(1. 中国工程物理研究院化工材料研究所,四川 绵阳 621999; 2. 西南科技大学材料与化学学院,四川 绵阳 621010)

摘 要: 为解决硝酸钾(KNO₃)吸湿导致的硼/硝酸钾点火药贮存下降问题,研究提出一种基于原位反应与溶剂-反溶剂法的双层包 覆改性策略。首先,通过硬脂酸与醋酸铜原位反应在 KNO,表面构建硬脂酸铜(CuSt₂)包覆层,其次,采用溶剂-反溶剂法在 KNO3@xCuSt,表面包覆三氟氯乙烯-偏氟乙烯共聚物(F2114),制备CuSt,@F2114双层包覆KNO3,最后,将双层包覆KNO3和B按照质 量比3:1均匀混合,获得配方优化改进的B/KNO3@xCuSt,@yF,314点火药,以协同调控点火药的疏水性能及反应活性。采用扫描电 子显微镜、傅里叶红外光谱仪(FT-IR)、X射线光电子能谱仪(XPS)、电感耦合等离子体光谱仪(ICP)证实了KNO3颗粒表面依次 包覆了CuSt,和F₂₁₄。利用接触角测量仪研究了样品的疏水性,同时使用热分析仪、激光点火试验评价改性KNO3对点火药热反 应和燃烧性能的影响。结果表明: CuSt₂@F₂₃₁₄双层包覆 KNO₃的疏水性能优于 CuSt₂和 F₂₃₁₄ 单包覆 KNO₃的疏水性能(未包覆的 KNO3水接触角为0°),当CuSt,和F314双包覆层比例分别为6%和2%时,制备的KNO3@6%CuSt,@2%F314及其硼基点火药的综 合性能最优, KNO3@6%CuSt,@2%F2114的水接触角提高至95.8°, B/KNO3@6%CuSt,@2%F2114的放热量提高至3200.67 J·g⁻¹,与 未改性 KNO₃和 B(质量比 3:1)均匀混合获得的 B/KNO₃点火药(2601.69 J·g⁻¹)相比提高 23%,同时热反应的起始温度降低约 23 ℃。激光点火试验结果显示,与 B/KNO3点火药相比, B/KNO3@6%CuSt3@2%F3314点火药的点火延迟时间短,火焰稳定,具有 良好的激光点火性能。本研究通过 KNO3表面双包覆层的构筑,实现了 B/KNO3@6%CuSt,@2%F3114点火药疏水性能与反应活性 的协同增强。

关键词: 硼/硝酸钾点火药;双层包覆;硬脂酸铜(CuSt,);三氟氯乙烯-偏氟乙烯共聚物(F,314);疏水性 中图分类号: TJ55;O64 文献标志码:A

DOI:10.11943/CJEM2025038

1

0 引言

硼/硝酸钾点火药(BPN点火药)作为一种优良的 点火药剂,具有优良的点火性能和安全性,广泛应用于 点火、推进和发射系统^[1-5]。然而,其在贮存过程中易 受环境湿度影响,表现出显著的老化现象,包括点火延 迟时间增加、反应热降低等,限制了其长期储存与可靠 应用^[6]。在高湿环境中,KNO₃易吸湿并发生结晶,出 现颗粒偏析现象,导致 BPN 非均相点火药剂均匀性降 低,两相界面结合性能劣化,削弱了KNO。氧化剂性

收稿日期: 2025-02-28; 修回日期: 2025-03-23
网络出版日期: 2025-07-01
基金项目:国家自然科学基金(22005282)
作者简介:李浩(2000-),男,研究生,主要从事含能材料、火工品
老化性能研究。e-mail:1770127897@qq.com
通信联系人: 宫正(1990-), 男, 副研究员, 主要从事含能材料、火
工品环境适应性及老化性能评估研究。e-mail:gzheng55@caep.cn

能;同时,在湿热环境中,硼的表面易被氧化形成氧化 硼(B₂O₃)壳层,该壳层具有低熔点(475 ℃)和高沸点 (2043 ℃)的特性^[7],阻碍了活性硼与KNO₃的充分反 应,显著降低点火药的点火性能和燃烧效率[8-10]。因 此,开发兼具疏水性与反应活性调控功能的KNO,表 面改性技术,对提升 BPN 点火药的可靠性与能量输出 效率至关重要。

近年来,针对KNO3吸湿性的改性研究已取得一 定进展。He等^[11]通过溶剂与反溶剂法使用十二烷基 硫酸钠(SDS)改性KNO3,水接触角达到109.6°,吸湿 量下降了77%,防结块效率提高到90%,有效的增加 KNO,抗结块能力。王军等^[12]使用一种复合多功能改 性剂对 KNO₃进行真空结晶, KNO₃的抗结块性和疏水 性明显提高,吸湿率由0.10%降低至0.06%。Shi | O 等[13]以十八胺为表面改性剂,采用气相包覆法和液相 包覆法对超细KNO3粉体进行表面改性,产品吸湿率 降低了 5%~6%。Yu 等^[14]使用干法对 KNO₃进行表面

引用本文:李浩,宫正,任勇,等.CuSt2@F2314双层包覆硝酸钾及其对B基点火药性能的协同作用[J].含能材料,DOI:10.11943/CJEM2025038. 11 Hao, GONG Zheng, REN Yong, et al. Synergistic Effect of CuSty@Fysu Double-Coated Potassium Nitrate on Performance of Boron-Based Igniters[1]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), DOI:10.11943/CJEM2025038.

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

改性,制备出一种低吸湿性的新型 KNO₃,改性后 KNO₃吸湿性降低 47%。这些研究通过引入疏水基团 或优化结晶过程,显著改善了 KNO₃的抗结块能力,但 单一疏水改性策略难以平衡同步提升 BPN 点火药反 应活性的需求。

另一方面,过渡金属(Ni、Cu等)及其氧化物对 NH₄ClO₄(AP)等材料高温热分解有显著催化作用^[15], 对燃料的燃烧性能起到促进作用,同时,Cu化合物已 被证实具有良好的光热性能^[16-17],有助于提升激光点 火时对光的灵敏度。此外,含氟材料分解产物中高电 负性的氟会夺取 B_2O_3 中的氧,生成挥发性气体氟化 硼,可加速 B_2O_3 外壳的破裂,提升硼基点火药的燃烧 性能^[18-19]。

BPN 点火药的吸湿性和点火性能是点火药的两 个关键性能指标,影响点火药的长贮可靠稳定性。当 前,针对 BPN 点火药吸湿问题的改性研究多集中于疏 水性能的提升,但关于如何通过配方设计平衡疏水性 能与点火性能的研究探索尚不充分。这种协同增强效 应对于 BPN 点火药在严苛环境(如高湿)下维持高可 靠性和能量输出效率至关重要。为此,研究提出采用 硬脂酸与醋酸铜原位反应法在 KNO₃表面构建硬脂酸 铜(CuSt₂)包覆层,利用其长链烷基疏水基团抑制吸 湿,同时发挥 Cu 的光热催化作用以提升 BPN 点火药 的激光感度,进一步使用三氟氯乙烯-偏氟乙烯共聚物 (F₂₃₁₄)在 CuSt₂外层构筑修饰层,增强疏水性的同时提 高 B/KNO₃点火药的反应活性。该设计实现了疏水性 与催化活性的协同优化,为点火药界面设计优化提供 了新思路。

1 实验部分

1.1 试剂与仪器

实验材料:硼粉(无定形),<5 μm,纯度≥98%,上 海麦克林生化科技有限公司;硝酸钾(KNO₃),分析 纯,纯度≥99.0%,成都市科隆化学品有限公司;硬脂酸 (CH₃(CH₂)₁₆COOH),分析纯,纯度≥99.5%,上海麦克 林生化科技有限公司;醋酸铜(Cu(CH₃COO)₂·H₂O),纯 度≥99.0%,上海阿拉丁生化科技股份有限公司;三氟 氯乙烯-偏氟乙烯共聚物(F₂₃₁₄),中吴晨光化工研究 院;乙醇(CH₃CH₂OH),纯度≥99.5%,成都市科隆化学 品有限公司;乙酸乙酯(C₄H₈O₂),纯度≥99.5%,成都 市科隆化学品有限公司。

仪器:扫描电子显微镜(TM4000),日立公司;傅

里叶红外光谱仪(IS10),尼高力公司;X射线光电子衍 射(250XI),美国赛默飞世尔科技公司;同步热分析仪 (STA 449F3),德国耐驰公司;电感耦合等离子体光谱 仪(ICPOES730),赛默飞世尔科技公司;水接触角测量 仪(OCA25),德飞公司。

1.2 样品制备

1.2.1 KNO3重结晶

KNO₃粒径大小与 B/KNO₃点火药的性能相关,根据 B/KNO₃点火药国家军用标准^[20],KNO₃的粒径为20~80 µm时点火药性能较好,本实验用原料 KNO₃粒径较大(400~2000 µm),采用重结晶法将 KNO₃粒径调控至20~80 µm。重结晶过程如下:将20g原料 KNO₃ 溶于 80 mL蒸馏水,将溶液放置于 30 ℃的磁力搅拌器并以 300 r·min⁻¹转速进行搅拌。待其完全溶解,使用移液管将 80 mL 的 CH₃CH₂OH 以 40 mL·min⁻¹滴速逐渐滴入,持续搅拌 1 h 后,将 KNO₃悬浮液过滤并用CH₃CH₂OH 冲洗,最后在 60 ℃的真空烘箱中将重结晶 KNO₃烘干。

1.2.2 CuSt,或F,,,单层包覆硝酸钾

首先,将少量重结晶KNO₃溶解于5mL蒸馏水和 5mL CH₃CH₂OH混合溶液中形成KNO₃饱和溶液;其 次,在KNO₃饱和溶液中加入0.014g的Cu(CH₃COO)₂· H₂O,并置于磁力搅拌器上以300r·min⁻¹转速搅拌 5min,使Cu(CH₃COO)₂·H₂O充分溶解分散于KNO₃ 饱和溶液中;然后,称取1.000g重结晶KNO₃分散于 上述配置的KNO₃饱和溶液中形成KNO₃悬浮液,并保 持以300r·min⁻¹转速搅拌,使KNO₃颗粒均匀分布;随 后,称取0.020gCH₃(CH₂)₁₆COOH溶于5mL CH₃CH₂OH形成CH₃(CH₂)₁₆COOH溶于5mL CH₃CH₂OH形成CH₃(CH₂)₁₆COOH溶液,使用移液 管将CH₃(CH₂)₁₆COOH溶液,使用移液 行称硬指酸根在KNO₃颗粒表面反应形成CuSt₂沉淀。 反应式如式(1):

 $2C_{17}H_{35}COOH + Cu(CH_{3}COOH)_{2} \cdot H_{2}O \rightarrow$

 $Cu(C_{17}H_{35}COO)_2 + 2CH_3COOH + H_2O$ (1)

根据反应式,Cu(CH₃COO)₂·H₂O与CH₃(CH₂)₁₆COOH 的摩尔比为1:2,限制反应物为CH₃(CH₂)₁₆COOH, Cu(CH₃COO)₂·H₂O过量,经计算0.020gCH₃(CH₂)₁₆COOH 完全反应后约生成0.022gCuSt₂,理论生成的CuSt₂的 占比称为投料量。原位反应1h后,将KNO₃悬浮液过 滤,使用CH₃CH₂OH洗涤,并在60℃真空烘箱中进行干 燥。最终便获得CuSt,投料量为2%的KNO₃@xCuSt,颗 粒,并记为KNO₃@2%CuSt₂,按照反应方程式计算,使用CH₃(CH₂)₁₆COOH(0.040,0.060,0.080 mg)依次与Cu(CH₃COO)₂·H₂O(0.028,0.0420,0.056 mg)原位反应,制备出KNO₃@xCuSt₂样品(x分别代表 2%,4%,6%,8%)。称取 0.020 g F₂₃₁₄溶于5 mL CH₃CH₂OH,将F₂₃₁₄溶液置于30℃磁力搅拌器上以300 r·min⁻¹搅拌5 min,称取 1.000 g KNO₃分散于F₂₃₁₄溶液中形成KNO₃悬浮液。使用移液管将15 mL CH₃CH₂OH以5 mL·min⁻¹滴速滴入KNO₃悬浮液中,充分沉淀1 h后,将KNO₃悬浮液过滤,CH₃CH₂OH洗涤,60℃烘干,便得到了F₂₃₁₄投料量2%的KNO₃@yF₂₃₁₄颗粒,记为KNO₃@2%F₂₃₁₄。将F₂₃₁₄ 数粒(y分别代表 2%,4%,6%)。

1.2.3 CuSt₂和F₂₃₁₄双层包覆硝酸钾

称取 0.02 g的 F_{2314} 溶于 5 mLCH₃CH₂OH,将 F_{2314} 溶 液置于磁力搅拌器以 300 r·min⁻¹转速进行搅拌 5 min, 形成 F_{2314} 溶液;随后,将实验得到的 KNO₃@4%CuSt₂ 颗粒分散于 F_{2314} 溶液形成悬浊液,使用移液管将 15 mL CH₃CH₂OH以 5 mL·min⁻¹滴入 KNO₃@4%CuSt₂ 悬浮液中,持续搅拌 1 h后,对 KNO₃@4%CuSt₂颗粒悬 浮液过滤,CH₃CH₂OH洗涤,并在 60 ℃下进行烘干, 获得 F_{2314} 投料量占比为 2%的 KNO₃@CuSt₂@F₂₃₁₄颗 粒,记为 KNO₃@4%CuSt₂@2%F₂₃₁₄,示意图如图 1 所 示。将 KNO₃@4%CuSt₂、KNO₃@6%CuSt₂分别通过 2%F₂₃₁₄、4%F₂₃₁₄二次修饰,按照相同的制备方法,制备 出 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄(x分别代表 4%,6%;y分别代 表 2%,4%)。



图1 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄双包覆层结构示意图

Fig.1 The schematic diagram of the KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄ double-coated structure

1.2.4 点火药制备

分别称取重结晶KNO₃、KNO₃@xCuSt₂、KNO₃@yF₂₃₁₄、 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄0.30g,再称取0.10g的硼粉。 将KNO₃(改性、未改性)颗粒与硼粉均匀混合(质量比 3:1),制备B/KNO₃点火药、B/KNO₃@xCuSt₂点火药、 B/KNO₃@yF₂₃₁₄点火药和B/KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄点 火药。

1.3 分析表征

1.3.1 硝酸钾包覆效果及其疏水性能表征

使用 SEM 观察重结晶 KNO₃、KNO₃@xCuSt₂、 KNO₃@yF₂₃₁₄和 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄的表面形貌,采 用 SEM-EDS 进行能谱分析,测试电压 5 kV;采用傅里 叶变换红外光谱仪对重结晶 KNO₃、KNO₃@xCuSt₂、 KNO₃@yF₂₃₁₄、KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄进行定性分析表 征,波长为 500~4000 cm⁻¹;通过 X 射线光电子能谱仪 (XPS)对重结晶 KNO₃、KNO₃@xCuSt₂、KNO₃@yF₂₃₁₄、 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄表面元素种类进行定性(峰位 置)和、半定量分析(峰面积),并用 C1s峰(284.8 eV) 的标准结合能校正。测试条件:射线源为单色 Al、Kα (hv=1486.6 eV),功率 150 W,束斑 650 μm,电压 14.8 kV,电流 1.6 A。

将 1.5 g 重结晶 KNO₃、KNO₃@*x*CuSt₂、KNO₃@*y*F₂₃₁₄、 KNO₃@*x*CuSt₂@*y*F₂₃₁₄ 分 别 在 1.5 t 压 力 下 压 制 成 Φ10 mm 的药片,使用接触角测量仪测试水接触角,表 征各样品的疏水性能。

分别称取 0.04 gKNO₃@xCuSt₂、KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄, 使用 ICP 分析检测中 Cu 元素的含量,计算 CuSt₂的含 量,进一步验证原位反应的包覆效果。测试条件:定容 体积为 10 mL,稀释系数为 100,发射功率为 1.0 kW, 气氛为氩气。

1.3.2 包覆硝酸钾/硼点火药热反应与燃烧性能

使用同步热分析仪,测试 B/KNO₃点火药、 B/KNO₃@xCuSt₂点火药、B/KNO₃@yF₂₃₁₄点火药、 B/KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄点火药的热反应性能。测试

条件:氮气吹扫流速为50 mL·min⁻¹,测试温度为25~700 ℃,升温速率为10 K·min⁻¹。

使用热重-质谱联用分析仪探究了 B/KNO₃点火 药、B/KNO₃@xCuSt₂点火药、B/KNO₃@yF₂₃₁₄点火药、 B/KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄点火药热反应过程中的气体 产物,分析热反应变化的机理。测试条件:气氛为氩 气、升温速率为10 K·min⁻⁻¹。

利用激光点火装置引燃 B/KNO₃点火药、 B/KNO₃@xCuSt₂点火药、B/KNO₃@yF₂₃₁₄点火药、 B/KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄点火药,同时使用高速摄像机 拍摄记录,分析包覆层对燃烧性能的影响。测试条件: 激光功率20W,波长1064 nm,光斑直径2 mm,拍摄 速度1000 fps。

2 结果与讨论

2.1 KNO₃@xCuSt₂单层包覆及其疏水性

以 CH₃(CH₂)₁₆COOH 与 Cu(CH₃COO)₂·H₂O 反 应生成的 CuSt₂为包覆剂,对重结晶 KNO₃进行原位包 覆,其 SEM 结果如图 2 所示。包覆前的 KNO₃(图 2a)



a. KNO3



d. KNO₃@6%CuSt₂



g. elemental distribution of K



b. KNO₃@2%CuSt₂



e. KNO₃@8%CuSt₂



h. elemental distribution of Cu

表面形貌光滑有棱角,放大显示有细小裂纹,颗粒尺寸 为 20~80 μm,而包覆后的 KNO₃@xCuSt₂(图 2b~e)颗 粒饱满圆润,表面粗糙,随着 CuSt₂投料量的不断增加, KNO₃@xCuSt₂颗粒表面的沉淀颗粒聚集越明显,特别 是随着 CuSt₂投料量的升高至8%,制备的 KNO₃@ 8%CuSt₂颗粒表面出现较多的 CuSt₂微小颗粒。

为确认CuSt₂的包覆效果,进行了SEM-EDS分析, 由图 2f中对KNO₃@6%CuSt₂颗粒的EDS能谱结果可 知,扫描区域有较强的K(图 2g)、Cu(图 2h和 2i)元素 能谱信号,Cu元素分布均匀,表明CuSt₂已包覆在 KNO₃颗粒表面。

为进一步对比不同投料量 CuSt₂的包覆效果,对 KNO₃@xCuSt₂(x分别代表 2%,4%,6%,8%)进行了 FT-IR和 XPS测试,结果如图 3 所示。图 3a 红外谱图 中,1350~1400 cm⁻¹处是 NO₃⁻的反对称伸缩振动吸 收峰,820~840 cm⁻¹处是 NO₃⁻弯曲振动峰;CuSt₂的特 征峰主要是位于 2920~2925 cm⁻¹和 2850~2855 cm⁻¹ 的一CH₂一反对称和对称伸缩振动峰以及位于 1700~ 1725 cm⁻¹的 C=O键对称伸缩振动峰。从图 3a 中可



c. KNO₃@4%CuSt₂



f. EDS scanning area of KNO₃@6%CuSt₂



i. overall EDS spectrum

图2 重结晶 KNO₃和 KNO₃@xCuSt₂颗粒的 SEM 表面形貌图和元素映像

Fig.2 Presents the SEM surface morphology images of Recrystallization and elemental mapping of KNO₃ and KNO₃@xCuSt₂ particles



图 3 KNO₃和KNO₃@xCuSt₂的红外光谱图以及XPS图谱 Fig. 3 FT-IR spectrum and XPS spectra of KNO₃ and KNO₃@xCuSt₂

看出,随着CuSt₂投料量的增加,对应包覆层CuSt₂的特征峰强度也不断增强。使用X射线光电子能谱(XPS)对KNO₃、KNO₃@6%CuSt₂表面元素进行了定性、半定量对比分析,结果如图3b~c所示。对于重结晶KNO₃的XPS能谱,在键能为293,407,533 eV处的峰依次对应K2p、N1s、O1s峰,包覆后的KNO₃@6%CuSt₂的XPS能谱中O、K、N的吸收峰几乎消失,表现为CuSt₂的特征吸收峰,其中284 eV对应C1s峰,934 eV对应CuSt₂的特征吸收峰,其中284 eV对应C1s峰,934 eV对应CuSt₂的特征峰。基于K2p峰面积计算对表面包覆度进行半定量分析(图3d),结果显示KNO₃@6%CuSt₂中CuSt₂的包覆度约为78%,表现出良好的包覆效果。

为评估 KNO₃@xCuSt₂的疏水性能,使用接触角测 量仪对压制后样品表面水接触角进行了检测,如 图 4a~f所示,包覆前的 KNO₃具有极强的吸湿性,其水 接触角为 0°(图 4a),随着 CuSt₂ 投料量从 2% 增至 4%,KNO₃@CuSt₂的水接触角从 50.1°(图 4b)增至 80.8°(图 4c),结果显示通过 CuSt₂包覆改性,CuSt₂疏 水基团可以显著提高 KNO₃疏水性能^[21],CuSt₂包覆后



图4 重结晶 KNO₃与 KNO₃@xCuSt₂水接触角

Fig.4 Water contact angles of Recrystallization of KNO₃ and KNO₃@*x*CuSt₂particles

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

的 KNO₃具有良好的疏水效果。随着 CuSt₂投料量的 继续增加,接触角增速缓慢,当 CuSt₂投料量从 6% 增 至 8%,KNO₃@8%CuSt₂的水接触角 85.7°(图 4d)增至 90.9°(图 4e)。KNO₃水接触角随 CuSt₂投料量的增长 趋势如图 4f,一般水接触角大于 90°定义为疏水^[22],表 明采用 8% 的 CuSt₂原位包覆制备的单层疏水改性 KNO₃基本达到疏水标准。

2.2 B/KNO₃@xCuSt₂点火药热反应性能

采用同步热分析仪(TG-DSC)对 B/KNO₃@xCuSt₂ 点火药(x分别代表 2%,4%,6%,8%)的热反应性能 进行分析,结果如图 5 所示。

CuSt₂的 DSC 曲线显示其在 285.85 ℃开始热分 解,不同 CuSt₂投料量的 B/KNO₃的 DSC 曲线表现出相





Fig.5 Thermal analysis curves of B/KNO₃ and B/KNO₃@xCuSt₂

a. KNO₃





b. KNO₃@2%F₂₃₁₄



e. EDS scanning area of KNO₃@2%F₂₃₁₄

似的热分解行为,其中在133.4 ℃的第一个吸收峰对 应 KNO₃晶型转变过程,334 ℃处的第二个吸热峰对 应 KNO₃熔融过程,在550~600 ℃存在剧烈的分解反 应放热峰,对应 KNO₃与硼的热分解反应。B/KNO₃的 放热峰起始于560.97 ℃,放热量是2601.69 J·g⁻¹,随 着 CuSt₂投料量从 2% 增加至 6%,放热峰的起始温度 呈下降趋势,分别是558.02,555.72,553.91 ℃,并 伴随着放热量增加,分别为 2874.03,3476.58, 3547.27 J·g⁻¹,表明 CuSt₂提高了 B/KNO₃点火药的反 应活性。当 CuSt₂投料量为 6% 时,放热增加了约 36%,进一步增加 CuSt₂投料量至 8% 时,放热量显著 下降约 20%。

这些结果表明 KNO₃@4%CuSt₂、KNO₃@6%CuSt₂ 综合性能较好。一方面,KNO₃@4%CuSt₂、KNO₃@ 6%CuSt₂疏水性能明显增强;另一方面,B/KNO₃@ 4%CuSt₂、B/KNO₃@6%CuSt₂反应放热量较大,提升 30%以上。因此,确定以KNO₃@4%CuSt₂、KNO₃@ 6%CuSt₂两种配方为基础,用于进一步开展疏水性能 和点火性能协同增强研究。

2.3 KNO₃@yF₂₃₁₄单层包覆及其疏水性

基于溶剂与反溶剂法,用F₂₃₁₄对重结晶KNO₃颗 粒进行包覆,其SEM结果如图6所示。KNO₃@yF₂₃₁₄ 表面初始形貌特征消失(图6a~d),颗粒饱满圆润,形 成了一层F₂₃₁₄包覆层,随着F₂₃₁₄投料量的不断增加, KNO₃@yF₂₃₁₄颗粒表面的F₂₃₁₄聚集越明显,特别是随着 CuSt₂投料量的升高至6%,制备的KNO₃@6%F₂₃₁₄颗



c. KNO₃@4% F₂₃₁₄



g. elemental distribution of F

图6 重结晶 KNO₃和 KNO₃@yF₂₃₁₄颗粒的 SEM 表面形貌图

Fig.6 Presents the SEM surface morphology images of Recrystallization of KNO₃ and KNO₃@yF₂₃₁₄ particles

粒被大量 F_{2314} 粘连团聚(图 6d),表明进一步提高 F_{2314} 的包覆量时包覆效果不好。采用 SEM-EDS 对 F_{2314} 的包覆效果进行了分析,由图 6e 中 KNO₃@2% F_{2314} 颗粒的 EDS 能谱结果可知,扫描区域有较强的 F(图 6g)元素能谱信号,F元素分布均匀,显示 F_{2314} 已包覆在KNO₃颗粒表面。包覆后样品的 FT-IR 测试如图 7 所示,除 KNO₃特征峰外,检测发现了 F_{2314} 的特征峰,其中 1124 cm⁻¹和 1164 cm⁻¹对应 F_{2314} 的一CF₂一伸缩振动峰,1386 cm⁻¹对应 F_{2314} 的一CH₂一振动峰,并随着 F_{2314} 投料量的增加,对应包覆层 F_{2314} 的特征峰强度不断增强,进一步验证了 F_{2314} 包覆层的包覆效果。采用接触角测量仪对 KNO₃@yF₂₃₁₄起行了水接触角检测,如图 8a~d所示。当 F_{2314} 包覆量为 6% 时,水接触角仅



图 7 KNO₃@yF₂₃₁₄的红外光谱图 Fig.7 FT-IR spectrum of KNO₃@yF₂₃₁₄



图8 重结晶 KNO₃与 KNO₃@yF₂₃₁₄水接触角

Fig.8 Water contact angles of Recrystallization of KNO_3 and $KNO_3@yF_{2314}$ particles

为82°(图8d),显示单层F₂₃₁₄包覆疏水性能提升有限。

2.4 B/KNO₃@yF₂₃₁₄点火药的热反应性能

称取 4.0 mg 的 B/KNO₃@yF₂₃₁₄ 点火药(y分别代表 2%, 4%, 6%),采用同步热分析仪(TG-DSC)对 B/KNO₃@yF₂₃₁₄点火药的热反应性能进行分析,结果如图 9 所示。



图 9 B/KNO₃和 B/KNO₃@yF₂₃₁₄的热分析曲线

Fig.9 Thermal analysis curves of B/KNO₃ and B/KNO₃@yF₂₃₁₄

B/KNO₃@F₂₃₁₄中F₂₃₁₄投料量从 2% 增加到 6%,放 热量分别为 2979.68,3261.19,3122.87 J·g⁻¹,随着 F₂₃₁₄的加入,放热量得到提升。放热峰的起始温度分 别为 537.43,537.75,537.46℃,与 B/KNO₃相比,大约 下降了 23 ℃,这是由于 F₂₃₁₄在 430.36 ℃开始热分解 生成 HF,HF 与 B₂O₃反应消耗了硼表面的氧化层^[23], 提高了硼与硝酸钾的反应活性,从而降低了反应起始 温度。

根据包覆效果和热反应性能结果,KNO₃@2%F₂₃₁₄和KNO₃@4%F₂₃₁₄综合性能较好,包覆后的KNO₃颗粒 饱满圆润,B/KNO₃@F₂₃₁₄热反应起始温度明显降低。 因此,确定以KNO₃@2%F₂₃₁₄和KNO₃@4%F₂₃₁₄两种配 方为基础,用于进一步开展疏水性能和点火性能协同 增强研究。

2.5 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄双层包覆及其疏水性

为进一步优化 B/KNO₃点火药的反应活性和疏水 性能,基于 F₂₃₁₄和 CuSt₂单包覆的优点,提出采用氟化 物 F₂₃₁₄对 KNO₃@xCuSt₂进行包覆,构筑 CuSt₂@F₂₃₁₄双 包覆层。一方面氟化物的加入可以加速 B₂O₃外壳的 破裂,高电负性的氟会夺取 B₂O₃中的氧,生成挥发性 气体氟化硼,并迅速从 B₂O₃表面逸出破坏惰性氧化 层^[24]。另一方面 F₂₃₁₄可进一步增强包覆层疏水性能。 根 据 上 述 实 验 结 果,确 定 以 KNO₃@4%CuSt₂和 KNO₃@6%CuSt₂为基础配方,以2%F₂₃₁₄和4%F₂₃₁₄进 行表面二次包覆,开展KNO,疏水性能提升及其B基 点火药性能增强研究。

通过溶剂反溶剂法,用F₂₃₁₄对KNO₃@xCuSt₂进行 了改性,进一步构建CuSt,和 F₂₃₁₄ 双层包覆层, KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄颗粒的 SEM 形貌和 SEM-EDS 元 素分布如图10所示。从图10a~e中可以看出,在重结晶 KNO₃表面构建双包覆层后,颗粒表面更饱满圆润,表面

a. KNO,



d. KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄



h. the elemental distribution of Cu



均匀。



e. KNO₃@6%CuSt₂@4%F₂₃₁₄



i. the elemental distribution of F

测深度有限,探测内部 KNO₃的信号较微弱,说明 F₃₁₄ 在 KNO₃颗粒表面的包覆效果良好。并且分布较为

形态相对KNO₃和CuSt₂单包覆层更光滑,表面离散的沉

淀颗粒更少。从KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄的SEM-EDS

可知(图10g),扫描区域有较强的Cu(图10h)、F(图10i)

元素能谱信号,其中F元素占K元素质量13.23%,F元

素占K元素的质量分数偏大,这是由于EDS的有效探

c. KNO₃@4%CuSt₂@4%F₂₃₁₄



g. EDS spectrum of KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄



j. the overall EDS spectrum

图 10 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄颗粒的 SEM 形貌分析

Fig.10 SEM morphological analysis of KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄ particals

为研究不同投料量CuSt,和F2314双层包覆效果,对 KNO₃@4%CuSt₂@2%F₂₃₁₄ KNO₃@4%CuSt₂@4%F₂₃₁₄ KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄、KNO₃ KNO₃@6%CuSt₂@ 4%F₂₃₁₄和KNO₃进行了FT-IR和XPS测试,如图11~12 所示。图 11 显示包覆后的 KNO₃@xCuSt₂@yF₃₃₁₄颗粒 同时含有CuSt,和F₂₃₁₄的特征峰,并且随着包覆层含量 的 增 加, KNO₃ 的 特 征 峰 不 断 减 小 。 与 KNO₃@ 6%CuSt₂(图 3b)的相比,KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄包 覆后的XPS能谱中O、K、N的吸收峰信号进一步减弱 (图 12a), K 2p 的占比从 2.86% 减少到了 1.79%。表 现出CuSt,和F2314的特征吸收峰,其中284 eV对应C 1s峰,934 eV对应Cu 2p的特征峰,688 eV对应F 1s 的特征峰。基于K 2p峰面积计算对表面包覆度进行 半定量分析如图 12(b),结果显示 KNO₃@4%CuSt₂@ 2%F₂₃₁₄ KNO₃@4%CuSt₂@4%F₂₃₁₄ KNO₃@6%CuSt₂@ 2%F₂₃₁₄、KNO₃@6%CuSt₂@4%F₂₃₁₄中CuSt₂和F₂₃₁₄的 双层包覆的包覆度分别为84%、86%、91%、95%,表 明 F₃₃₁₄的二次改性修饰提升了对 KNO₃的包覆效果。

为进一步评价CuSt,和F,314双包覆层包覆效果,使 用电感耦合等离子体发射光谱仪(ICP)对KNO₃@ 4%CuSt₂、KNO₃@6%CuSt₂、KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄ 中 CuSt, 的 Cu 元素进行检测, 定量分析制备的



图11 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄的红外光谱





a. XPS spectrum of KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄



b. K 2p peak areas of KNO₃@*x*CuSt₂@*y*F₂₃₁₄

图 12 KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄的XPS图谱和KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄的K 2p锋面积对比图

Fig.12XPS spectrum of $KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314}$ Comparison of K 2p peak areas of $KNO_3@xCuSt_2@yF_{2314}$

KNO₃@xCuSt₂中CuSt₂的含量,结果如表1所示。根据 ICP测试结果,KNO₃@4%CuSt₂、KNO₃@6%CuSt₂中 CuSt₂的质量占比接近理论值,表明原位反应包覆 CuSt₂的方法可行,成功包覆在KNO₃表面。与 KNO₃@6%CuSt₂相比,KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄中 CuSt₂(6%)含量无明显变化,说明CuSt₂包覆层经过 F₂₃₁₄的包覆工艺后,并没有发生脱落,CuSt₂包覆层的 附着力良好。

使用接触角测量仪对CuSt₂和F₂₃₁₄双层包覆的 KNO₃疏水性能进行了表征分析,如图13a~f所示。水 接触角结果显示,KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄的水接触角均

表 1 KNO₃@4%CuSt₂、KNO₃@6%CuSt₂、KNO₃@6%CuSt₂@ 2%F₂₃₁₄中Cu²⁺质量占比(wt.%)

 $\label{eq:table_to_alpha} \begin{array}{ll} \mbox{Tabe} & 1 \ \mbox{Cu}^{2^+} \mbox{ quality proportion (wt.\%) in } KNO_3@4\%CuSt_2 \mbox{,} \\ KNO_3@6\%CuSt_2 \mbox{ and } KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314} \end{array}$

Sample	Cu ²⁺	CuSt ₂
KNO ₃	0.0008	0.0079
KNO ₃ @4%CuSt ₂	0.4152	4.1
KNO ₃ @6%CuSt ₂	0.6599	6.5
KNO ₃ @6%CuSt ₂ @2%F ₂₃₁₄	0.5715	6.1



图 13 KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄的水接触角 Fig.13 Water contact angles of KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄

大于90°, F₂₃₁₄改性后疏水性明显提升,并且随着改性 剂 F₂₃₁₄投料量增大而缓慢增大。

进一步研究了 CuSt₂和 F₂₃₁₄ 双层包覆 KNO₃的疏 水贮存稳定性,将重结晶 KNO₃与 KNO₃@6%CuSt₂@ 2%F₂₃₁₄放入 25 ℃+85%RH 的密闭环境中,放置 30 d 和 60 d分别取样检测,使用扫描电子显微镜观察形貌 特征,如图 14 所示。 重结晶 KNO₃在 25 ℃+85%RH 的密闭环境下放 置 30 d后出现了明显的团聚现象,放置 60 d后,团聚 现象加剧,大部分小 KNO₃颗粒发生团聚。KNO₃@ 6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄颗粒在 25 ℃+85%RH 的密闭环境 下放置 30 d和 60 d,颗粒形貌保持稳定,无明显团聚 现象。同时表面包覆层也没有发生开裂或脱落,表明 该双包覆层疏水性良好,可有效改善KNO₃的吸湿性。



图14 KNO₃、KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄在高湿环境下的形貌特征

Fig.14 Morphological of KNO₃ and KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄ under high-humidity conditions

2.6 B/KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄点火药热反应及点火性能

采用同步热分析仪(TG-DSC)对B/KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄ 点火药的热反应性能进行分析,结果如图15所示。根 据DSC曲线,F₂₃₁₄在430℃热分解,放热表现出微小的 放热峰,与B/KNO₃和B/KNO₃@xCuSt₂相比,F₂₃₁₄修饰后的 B/KNO₃@xCuSt₂@yF₂₃₁₄的起始反应温度进一步下降, B/KNO₃@4%CuSt₂@2%F₂₃₁₄、B/KNO₃@4%CuSt₂@4%F₂₃₁₄、 B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄、B/KNO₃ KNO₃@6%CuSt₂@





4%F₂₃₁₄ 放 热 峰 起 始 温 度 分 别 为 532.10, 527.78, 538.15,523.52 ℃,放热量依次为 2933.88,2147.99, 3200.67,2515.07 J·g⁻¹。B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄ 点 火 药 的 热 反 应 放 热 量 远 大 于 B/KNO₃@8%CuSt₂。 分析得出 KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄综合性能更优,水 接触角达到 95.8°,且与硼粉的热反应良好,反应起始 温度降低 22.82 ℃,放热量增加 23%。

为阐明双包覆层对 B/KNO₃体系反应活性的提升 机制,通过热重-质谱联用技术对综合性能最优的 B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄点火药及其组分的热分解 特性和气体释放行为进行了研究。实验结果表明, B/KNO₃(未改性)体系在520~600 ℃温度区间内检测 到 N₂O 的特征质谱信号((m/z=44),证实KNO₃在该 温区发生热分解反应^[25]。值得注意的是,当单包覆 6%CuSt₂和单包覆 2%的F₂₃₁₄后加速了KNO₃的分解, N₂O 的初始释放温度均出现提前,如图 16所示,当采 用 6%CuSt₂和 2%F₂₃₁₄双层包覆体系除 N₂O 释放温度 显著前移外,N₂O 第二释放峰信号更强,峰值温度从 564.53 ℃进一步提前至559.81 ℃,约提前了5 ℃,更 展现出 CuSt₂(6%)和 F₂₃₁₄(2%)双层包覆体系的协同 催化效应。基于 N₂O 气体释放行为,分析了 CuSt₂



图 16 B/KNO_3 、 B/KNO_3 @6%CuSt₂、 B/KNO_3 @2%F₂₃₁₄、 B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄热反应过程中N₂O检测分析结果 Fig.16 The N₂O detection analysis results in thermo reactive process for B/KNO₃, B/KNO₃@6%CuSt₂, B/KNO₃@2%F₂₃₁₄ and B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄

(6%)和 F₂₃₁₄(2%)双层包覆体系通过多层次作用机制 实现反应动力学显著改善的协同催化效应,其过程如 图 17。首先,CuSt₂包覆层作为催化剂,通过降低 KNO₃分解活化能促使其在 400 ℃即启动分解反应; 其次,含氟聚合物 F₂₃₁₄在热解过程中生成的活性含氟 物质(如 HF、CF₃)与 B₂O₃表层发生化学反应,有效破 除钝化层,使内部活性硼暴露。这种双重作用机制使 得氧化剂与 B 的反应更充分,最终使体系的起始反应 温度降低 22.82 ℃,且总放热量提升达 23%(图 15)。

分别称取 20 mg B/KNO₃、B/KNO₃@6%CuSt₂、 B/KNO₃@2%F₂₃₁₄、B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄,采用 20 W连续激光触发点火,同步使用高速摄像机记录燃烧 过程动态演变。如图18所示,B/KNO₃(未包覆)体系的点 火延迟时间为27 ms,自持燃烧持续210 ms。经包覆 改性后,激光点火响应显著改善:B/KNO₃@6%CuSt₂、



图 17 B/KNO₃和 B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄的热反应过程

Fig.17 Thermal reaction of B/KNO₃ and B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄



图18 样品的燃烧过程(a B/KNO₃, b B/KNO₃@6%CuSt₂, c B/KNO₃@2%F₂₃₁₄, d B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄)

 $\textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2, c B/KNO_3@2\%F_{2314} d B/KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314})} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2, c B/KNO_3@2\%F_{2314} d B/KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314})} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2, c B/KNO_3@2\%F_{2314} d B/KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314})} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2, c B/KNO_3@2\%F_{2314} d B/KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314})} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2, c B/KNO_3@2\%F_{2314} d B/KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314})} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314})} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314})} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2)} \\ \textbf{Fig.18} \quad \text{Combustion processes of samples (a B/KNO_3, b B/KNO_3@6\%CuSt_2)} \\ \textbf{Fig.18} \quad \textbf$

B/KNO₃@2%F₂₃₁₄体系的点火延迟时间分别缩短至8 ms、20 ms,而双层包覆体系 B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄的延迟时间为12 ms。值得注意的是,未包覆样品(B/KNO₃)的自持燃烧时间为210 ms,而单层包覆样品(B/KNO₃@6%CuSt₂)的燃烧时间延长至350 ms,表明CuSt₂包覆层延长了B/KNO₃点火药燃烧持续时间;进一步引入F₂₃₁₄双层包覆后(B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄),燃烧性能与单包覆样品(B/KNO₃@6%CuSt₂@6%CuSt₂)接近,自持燃烧时间缩短至320 ms,进一步确认了F₂₃₁₄加入提高了点火药的反应活性,从而加快了燃烧反应进程。

3 结论

通过原位反应在重结晶 KNO₃颗粒表面构建了 CuSt₂包覆层,再通过溶剂与反溶剂法用 F₂₃₁₄修饰 KNO₃@xCuSt₂,制备了 CuSt₂和 F₂₃₁₄双包覆 KNO₃结 构,分析表征了包覆层对 KNO₃疏水性能的影响,同时 也探究了包覆改性 KNO₃对 B/KNO₃点火药热反应性 能及燃烧性能的影响,主要结论如下:

1) CuSt₂@F₂₃₁₄ 双层包覆显著提升 KNO₃ 疏水性: 通过原位反应法结合溶剂-反溶剂方法,在 KNO₃颗粒 表面构建了 CuSt₂与 F₂₃₁₄ 双层包覆结构。改性后, KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄的水接触角由未包覆 KNO₃ 的 0°提升至 95.8°(*θ*>90°),吸湿团聚抑制效果显著。 在高湿环境(25 ℃,85% RH)中储存 60 d后,颗粒形 貌稳定,包覆层无脱落,疏水性良好。

2) 双包覆改性 KNO₃提高了 B/KNO₃点火药热反 应性能: CuSt₂的引入不仅通过疏水基团提升疏水性, 而且加速了 KNO₃的分解反应过程。 B/KNO₃@ 6%CuSt₂的放热量为 3547.27 J·g⁻¹,较未改性 B/KNO₃ (2601.69 J·g⁻¹)提升 36%, 而 F_{2314} 的进一步修饰使反 应起始温度降低至 538.15 ℃,同时放热量维持 3200.67 J·g⁻¹(较原样提升 23%)。热重-质谱分析表 明,双包覆层促进了 KNO₃的低温分解(380 ℃),双包 覆层使 N₂O 初始释放温度前移至 380 ℃。

3) 双层包覆显著提升点火药激光点火性能:激光 点火实验表明, B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄的延迟点 火时间由未改性KNO₃的 27 ms缩短至12 ms。

4)双包覆层设计实现疏水性与反应活性的协同 增强:CuSt₂@F₂₃₁₄双包覆层利用物理阻隔与化学催化 的双重作用,实现了 B/KNO₃点火药储存稳定性与能 量释放效率的同步提升。

参考文献:

- [1] ELIZABETHA R, SARMA S, JAYACHANDRAN T, et al. Comparative study of numerical schemes for granular combustion of boron potassium nitrate [J]. *Aerospace*, 2024, 11 (4): 1–15.
- [2] 杨正发,杨振英.直列式安全点火系统及其在固体火箭发动机中的应用前景[J].火工品,2002,25(3):32-35.
 YANG Zheng-fa, YANG Zhen-ying. The in-line safety ignition system and the prospect of its use in solid rocket motor[J]. *Initiators & Pyrotechnics*, 2002, 25(3): 32-35.
- [3] 李晨阳,文昆,安崇伟,等. 黏结剂对 B/KNO₃ 微笔直写样品成型 效果及燃烧性能的影响[J]. 含能材料,2022,30(4): 332-340.
 LI Chen-yang, WENG Kun, AN Chong-we, et al. Effect of binder on formability and combustion performance of B/KNO₃ samples by direct ink writing[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials* (Hanneng Cailiao), 2022, 30(4): 332-340.
- [4] 简昊天,汪柯,高峰,等.直列式爆炸箔点火及相关技术研究进展[J]. 含能材料, 2022, 30(4): 396-411.
 JIAN Hao-tian, WANG Ke, GAO Feng, et al. Review on inline exploding foil ignition and related technologies [J]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), 2022, 30(4): 396-411.
- [5] 李晨阳. B/KNO₃含能复合物的集成构筑及其反应性调控研究
 [D]. 太原:中北大学, 2023.
 LI Chen-yang. Integrated construction and reactivity regulation of B/KNO₃ energetic composites[D]. Taiyuan: North University of China, 2023.
- [6] LEE J, KIM T, RYU S U, et al. Study on the aging mechanism of boron potassium nitrate (B/KNO₃) for sustainable efficiency in pyrotechnic mechanical devices [J]. *Scientific Reports*, 2018, 8: 1–9.
- [7] JIAN W, MAO Y F, CHEN J, et al. Surface engineering boron/ graphite fluoride composite with enhanced ignition and combustion performances[J]. *Fuel*, 2022, 323: 1–10.
- [8] 梁导伦,王纵涛,刘建忠,等.炭对无定形硼颗粒的点火燃烧性 能影响[J].含能材料,2014,22(3):386-391.
 LIANG Dao-lun, WANG Zong-tao, LIU Jian-zhong, et al. Effect of carbon on the ignition and combustion characteristics of amorphous boron particles[J]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), 2014, 22(3): 386-391.
- [9] LIU X H, GONZALES J H, SCHOENITZ M, et al. Effect of purity and surface modification on stability and oxidation kinetics of boron powders[J].*Thermochimica Acta*, 2017, 652: 17–23.
- [10] LIANG D L, SHEN D K, ZHONG W D, et al. Nuclear shell model for the ignition process of boron particle with binary surface oxide layer[J]. *Combust Flame*, 2021, 225: 320–328.
- [11] HE X. T, LI J, CHEN M, et al. Resistance of deliquescence and caking to enhance the effective utilization of potassium nitrate: A novel surface modification method by SDS[J]. *Powder Technology*, 2019, 356: 500–507.
- [12] 王军,冯亚明.硝酸钾改性及其在烟火药中的应用[J].爆破器 材,2011,40(5):38-39.
 WANG Jun, FENG Ya-ming. Modified potassium nitrate and its application in firework powder[J]. *Explosive Materials*[J]. 2011,40:38-39.
- [13] SHI J Q, DENG G D, WANG Q H, et al. Preparation and anti-caking study on micron potassium nitrate powder [J]. *Explosives and Materials*, 2016, 45(2): 38–42.
- $\left[\,14\,\right]\,$ YU Y, HAN Z, DENG L, et al. A novel coating technology of

KNO₃ to reduce the hygroscopicity of pyrotechnics[J]. *Journal of Thermal Analysis and Calorimetry*, 2022, 147:11823–11838.

- [15] LIU L L, LI F S, TAN L H, et al. Effects of nanometer Ni, Cu, Al and NiCu powders on the thermal decomposition of ammonium perchlorate [J]. *Propellants, Explosives, Pyrotechnics*, 2004, 29(1): 34–38.
- [16] XIAO X D, MIAO L, XU G, et al. A facile process to prepare copper oxide thin films as solar selective absorbers[J]. Applied Surface Science, 2011, 257(24): 10729–10736.
- [17] FAN P,WU H,ZHONG M, et al.Large-scale cauliflower-shaped hierarchical copper nanostructures for efficient photothermal conversion[J]. *Nanoscale*, 2016, 8(30): 1–8.
- [18] XIAO F, CHEN C, CHEN Z T, et al. In situ precise construction of surface-activated boron powders: A new strategy to synergistically improve the interface properties and enhance combustion performance of boron[J]. Fuel, 2023, 351: 1–12.
- [19] YAO Y, LIAN C, HU Y, et al. Heteroatoms doped metal iron-polyvinylidene fluoride (PVDF) membrane for enhancing oxidation of organic contaminants [J]. *Journal of Hazardous Materials*, 2017, 338: 265–275.
- [20] 唐顺厚,田荣霞,刘志刚,等.GJB 6217-2008,硼/硝酸钾点火 药规范[S].国家科学技术工业委员会:2008.
 TANG Shun-hou, TIAN Rong-xia, LIU Zhi-gang, et al. GJB

6217-2008, Boron/potassium nitrate ignition powder specification[S]. State Science and Technology Commission: 2008.

- [21] LIU W, XIE Y, XIE Q, et al. In situ synthesis of hydrophobic coatings: an effective strategy to reduce hygroscopicity and catalyze decomposition of ammonium perchlorate [J]. *Crys-tEngComm*, 2019, 21(37): 5633-5640.
- [22] RBIHI S, ABOULOUARD A, LAALLAM L, et al. Contact angle measurements of cellulose based thin film composites:wettability, surface free energy and surface hardness[J]. *Surfaces and Interfaces*, 2020, 21.
- [23] HUANG C, YANG Y, el at. Preparation and combustion performance of B/PVDF/Al composite microspheres long cheng
 [J]. Propellants, Explosives, Pyrotechnics, 2019, 44: 1–9.
- [24] 李经纬,刘旭文,殷广煜,等.含氟化合物对金属燃料反应活性 调控研究进展[J].火炸药学报,2024,47(11):955-977.
 LI Jing-wei, LIU Xu-wen, YIN Guang-yu, et al. Progress in the regulation of metal fuel reactivity by fluorinated compounds
 [J]. Chinese Journal of Explosives & Propellants, 2024, 47 (11):955-977.
- [25] LI C Y, LI M J, SONG H Y, et al. Reaction process and temperature-resistant properties of B/KNO₃/PVDF composites using thermal analysis [J]. *Case Studies in Thermal Engineering*, 2024, 55: 1–12.

Synergistic Effect of CuSt₂@F₂₃₁₄ Double-Coated Potassium Nitrate on Performance of Boron-Based Igniters

LI Hao^{1,2}, GONG Zheng¹, REN Yong², SUN Jie¹

(1. Institute of Chemical Materials, China Academy of Engineering Physics, Mianyan 621999, China; 2. School of of Materials and Chemistry, Southwest University of Science and Technology, Mianyan 621010, China)

Abstract: To address the issue of reduced output reliability of boron/potassium nitrate igniters caused by KNO₃ hygroscopicity, a dual coating modification strategy based on an in-situ reaction and a solvent-antisolvent method was proposed. Firstly, a copper stearate (CuSt₂) coating layer was constructed on the KNO₃ surface via *in-situ* reaction between stearic acid and copper acetate. Secondly, the trifluoroethylene-vinylidene fluoride copolymer (F_{2314}) was coated on KNO₃@CuSt, using the solvent-antisolvent method to prepare CuSt₂/F₂₃₁₄ double-coated KNO₃. Finally, the double-coated KNO₃ was uniformly mixed with boron at a mass ratio of 3:1 to obtain the formula-optimized B/KNO3@CuSt2@F2314 igniter, aiming to synergistically regulate the hydrophobic properties and reaction activity of the igniter. Scanning electron microscopy (SEM), Fourier transform infrared spectroscopy (FT-IR), X-ray photoelectron spectroscopy (XPS), and inductively coupled plasma spectroscopy (ICP) were employed to confirm the sequential coating of CuSt₂ and F₂₃₁₄ on KNO₃ particles. The hydrophobicity of the samples was characterized using a contact angle measurements. The effects of modified KNO3 on the thermal reaction and combustion performance of the igniter were evaluated by thermal analysis and laser ignition experiments. The results demonstratieded that the hydrophobic performance of CuSt₂@F₂₃₁₄ double-coated KNO₃ was superior to that of single-coated KNO₃ with CuSt₂ or F₂₃₁₄ (the water contact angle of uncoated KNO₃ was 0°). When the proportions of CuSt₂ and F_{2314} dual coating layers were 6% and 2%, respectively, the comprehensive performance of $KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314}$ and its boron-based igniter was optimal. The water contact angle of $KNO_3@6\%CuSt_2@2\%F_{2314}$ 6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄ increased to 95.8°, and the heat release of B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄ reached 3200.67 J·g⁻¹, which was 23% higher than that of B/KNO₃ igniter (2601.69 $J \cdot g^{-1}$), while the onset temperature of the thermal reaction decreased by approximately 23 °C. Laser ignition tests showed that compared with the unmodified B/KNO, igniter, the B/KNO,@6%CuSt,@ 2% F₂₃₁₄ igniter exhibited a shorter ignition delay time, stable flame propagation, and reliable laser ignition performance. This study realizes the synergistic enhancement of hydrophobicity and reaction activity in the B/KNO₃@6%CuSt₂@2%F₂₃₁₄ igniter by constructing a dual coating layer on the surface of KNO3, providing a new approach for improving the performance of high-reliability boron/potassium nitrate igniters.

Key words: boron/potassium nitrate igniter; dual coating; stearic acid-copper $(CuSt_2)$; chlorotrifluoroethylene-vinylidene fluoride copolymer (F_{2314}) ; hydrophobicity

CLC number: TJ55;O64	Document code: A	DOI: 10.11943/CJEM2025038
Grant support: National Natural Science	e Foundation of China (No.22005282)	
		(责编: 高 毅)

图文摘要:



This study introduces an innovative approach to fabricate a dual-layer coating on potassium nitrate (KNO₃) particle surfaces, comprising copper stearate (CuSt₂) and a chlorotrifluoroethylene-vinylidene fluoride copolymer (F_{2314}). The CuSt₂ layer was formed through an in-situ reaction between stearic acid and copper acetate, while the F_{2314} layer was deposited using a solvent-nonsolvent method. A systematic evaluation of coating integrity was conducted, followed by hydrophobicity assessment of the modified KNO₃ via contact angle measurements. Finally, thermal response and combustion characteristics of the modified KNO₃ blended with boron powder(B/KNO₃ ignition composition) were investigated through thermoanalytical techniques and laser ignition experiments.