

بررسی به کارگیری بایندرهای سولفاتی به جای بایندرهای فسفاتی در جرم‌های مورد مصرف در پلاستر تاندیش

سید موسی سیادتی* و احمد منشی**

دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه صنعتی اصفهان

(دریافت مقاله: ۱۷/۶/۸۷ - دریافت نسخه نهایی: ۳۰/۴/۸۸)

چکیده - یکی از عواملی که باعث بلوکه شدن^۱ دو لایه کاری و دایمی تاندیش^۲ و در نتیجه مصرف زیاد مواد نسوز و ایجاد هزینه‌های بالامی شود مواد اتصال دهنده‌ای هستند که با افزایش دما باعث ایجاد فازهای نقطه ذوب پایین مانند اغلب بایندرهای^۳ فسفاتی مورد استفاده در صنعت می‌شوند. در دماهای بالا این بایندرها، با ایجاد فازهای مذاب، باعث واکنش بین دو لایه دایمی و کاری شده که در نتیجه در قسمتهایی از تاندیش، این دو جرم در هم نفوذ کرده، به هم می‌چسبند و سبب مشکل شدن فرایند تخلیه پوسته باقیمانده و آسیب رساندن به لایه دایمی می‌شوند. در این تحقیق به بررسی استفاده از بایندرهای سولفاتی همچون اسید سولفامیک، سولفات آلومینیوم، آمونیوم، منیزیوم، کلسیم، سدیم و پتانسیم به جای بایندرهای فسفاتی متداول مورد استفاده در ترکیب جرم‌های تاندیش و تقابل بین اجزای بایندرهای فسفاتی و سولفاتی با جز MgO پرداخته شده است. مطالعات ریزاساختاری با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) و تحلیل فازی با پراش پرتو ایکس (XRD) نشان داد که در میان بایندرهای سولفاتی مورد مطالعه سولفات منیزیم با توجه به بررسی خواص و ریزاساختار بهترین گزینه است. این بایندر در دمای پایین استحکام مناسبی به جرم می‌دهد و در دمای بالا به MgO و SO₃ تجزیه می‌شود. ذوب نشدن و واکنش نکردن این بایندر فرایند دی اسکالینگ یا تخلیه پوسته باقیمانده را آسان واز تخریب لایه دایمی جلوگیری می‌کند و همچنین با عدم زینترینگ شدید لایه جرم پلاستر تاندیش بحث عایق بودن حرارتی آن بیشتر جلوه می‌کند.

واژگان کلیدی : لایه کاری، تاندیش، بایندر، باندهای سولفاتی، باندهای فسفاتی

* - کارشناسی ارشد ** - دانشیار

Investigating Sulphate Binders Replacement for Phosphate Binders in Tundish Plasters

S.M. Siadati, and A. Monshi

Department of Materials Engineering, Isfahan University of Technology
(IUT), Isfahan, 84156, Iran

Abstract: One of the main reasons for the blocking and sticking of the expendable layer in tundish plaster to the permanent layer and the subsequent increase in refractory consumption and associated costs is the use of low-melting phosphate binders. At high temperatures in continuous casting of steel, phosphate binders provide low-melting point melts which cause reactions between the two consuming and permanent layers, so that deskulling becomes difficult and the permanent layer is damaged. In this work, the using sulphate binders such as sulphamic acid and sulphates of aluminum, magnesium, ammonium, sodium, potassium, and calcium are studied as substitute binders. Some of the plaster properties manipulated by these different binders, namely cold crushing strength(CCS), Bulk Density (B.D), and Apparent Porosity (AP%), were measured according to ASTM. Studies by SEM and XRD showed that magnesium sulphate would be the best selection as a binder in tundish plaster. This binder provides strength at low temperatures, but dissociates to MgO and SO₃ at high temperatures. SO₃ evaporates and MgO is an oxide with a high melting point that does not react with the host oxide, usually MgO. No melting or reaction occurred and deskulling was easy without any damage to the permanent layer.

Keywords: Working layer, Tundish, Binder, Sulphate bonds, Phosphate bonds.

۱- مقدمه

حقیقت نوعی جرم دیر گذاز پایه منیزیتی است. از مهمترین وظایف این لایه میتوان به موارد زیر اشاره کرد [۴]:

- (۱) جلوگیری از تخریب لایه‌های دیر گذاز تاندیش در حین کندن مذاب منجمد شده پس از پایان فرایند ریخته گری پیوسته
- (۲) جلوگیری از تلفات حرارتی
- (۳) محافظت آجرهای لایه ایمنی از آسیبهای حرارتی و شیمیایی ناشی از تماس مستقیم با مذاب فلز
- (۴) کاهش میزان ناخالصیهای اکسیدی پس از اعمال لایه کاری به تاندیش، تاندیش به آن ۱۲ ساعت فرصت داده می‌شود تا در هوا خشک شده و سپس به مدت ۳ تا ۵ ساعت در دمای ۵۰۰-۶۰۰°C حرارت داده می‌شود. همچنین قبل از عملکرد تاندیش و مذاب ریزی، به علت پایین بودن مقاومت به شوک حرارتی منیزیت سورد استفاده در ترکیب جرم، تاندیش به مدت ۲ تا ۳ ساعت در دمای ۱۲۰۰-۱۲۵۰°C پیشگرم می‌شود [۵]. عمر متداول لایه کاری تاندیش ۷ تا ۸ ذوب است که پس از گذشت این زمان لازم است لایه کاری جدیدی بر روی تاندیش اعمال شود. در حال حاضر از منیزیت به عنوان مهمترین ذرات نسوز

صنعت آهن و فولاد با مصرف حدوداً ۷۰٪ مواد دیر گذاز، مهمترین مصرف کننده این محصولات است [۱]. تاندیش ریخته گری پیوسته یکی از واحدهای مصرف کننده دیر گذازها در صنایع فولادسازی است. امروزه از تاندیش تنها به عنوان یک ظرف میانی برای انتقال فولاد مذاب از پاتیل به قالب ریخته گری نام برده نمی‌شود، بلکه آن را به عنوان آخرین مرحله‌ای که در آن خواص مورد نظر را می‌توان تامین کرد و همچنین محفظه‌ای برای تصفیه نهایی فولاد مذاب و کاهش آخالهای آن قبل از ورود به قالب ریخته گری می‌شناسند [۲ و ۳].

دیر گذازهای به کار رفته در جداره تاندیش شامل سه لایه دیر گذاز با وظایف مختلف است. در لایه اول که لایه ایمنی نیز نامیده می‌شود از آجرهای شاموتی به منظور محافظت و نگهداری بدنه فولادی تاندیش در زیر دمای بحرانی آن در طول عملکرد تاندیش استفاده می‌شود. لایه دوم که لایه دائمی نامیده می‌شود از جرم‌های ریختنی کم سیمان یا از آجرهای با میزان آلومینیمی بالا تشکیل شده است. در نهایت خارجیترین لایه در داخل تاندیش لایه مصرفی یا لایه کاری است که در

می‌دهد. اختلاف به وجود آمده در میزان انبساط سطح باقیمانده لایه دائمی، منجر به پوسته‌ای شدن لایه دائمی نیز می‌شود^[۹] [۱۰]. همچنین وجود ناخالصیها در ترکیب جرم باعث پایین آمدن دیرگذاری جرم وبلوکه شدن دو لایه می‌شود^{[۱۱] [۱۲]} که بدین منظور استفاده از مواد عاری از ترکیبات فلزات قلیایی می‌تواند راهگشای این مشکل باشد.

تحقیقات زیادی استفاده از سیلیکات‌های سدیم یا آب شیشه را در جرم‌های تاندیش که در دماهای بالا، باعث افزایش استحکام می‌شوند^[۱۳] [۱۴-۱۵]. این بایندرها با ایجاد فازهای شیشه‌ای در دماهای بالا باعث بهبود فرایند زیترینگ^۴ در نتیجه افزایش استحکام می‌شوند^[۱۵] [۱۶]. دسته دیگر از بایندرهایی که شدیداً مورد استفاده قرار می‌گیرند بایندرهای فسفاتی پایه سدیمی‌اند که از آن جمله می‌توان به تری پلی فسفات سدیم، منو فسفات سدیم و هگزا متا فسفات سدیم اشاره کرد.

طبیعت چند ظرفیتی اتم فسفر که منجر به اتصال متقاطع می‌شود و همچنین واکنشهای شیمیایی که بین اگریگیتهای^۵ نسوز و بایندر اتفاق می‌افتد، باعث افزایش استحکام جرم‌های حاوی این بایندرها در دماهای پایین می‌شود، اتصالهای فسفاتی ناشی از به کارگیری این بایندرها عمدتاً در محدوده دمای 1000°C - 1800°C به تدریج به اکسیدهای سازنده فاز اتصال تجزیه می‌شوند^[۱۷]. در میان این اکسیدها، اکسید شیشه ساز فسفر(P_2O_5) که اصلیترین جز بایندر است تا دمای حدود 1800°C تبخیر نشده و باعث به وجود آمدن مشکلاتی می‌شود. در دماهای بالا این اکسید با دیگر اکسیدهای آزاد شده CaO و Na_2O تشکیل فازهای شیشه‌ای داده و باعث زیترینگ دو لایه کاری و دائمی به هم می‌شود.. بنابراین در هر صورت با به کارگیری بایندرهای فسفاتی، هرچند که این بایندر شامل فلزات قلیایی نباشد به خاطر تجزیه این بایندر و آزادشدن اکسید فسفر که اکسید شیشه ساز قوی است و واکنش این اکسید با ناخالصیها می‌شود^[۱۸] Al_2O_3 , SiO_2 و K_2O و Na_2O که از طریق مواد اولیه وارد می‌شود فازهای زود ذوب تشکیل شده که زیترینگ لایه کاری و دائمی

مصرفی در جرم‌های تاندیش با حداقل میزان ۸۵٪ وزنی MgO استفاده می‌شود^[۶]. در ترکیب این جرم‌ها علاوه بر منیزیت از افروزنهایی برای مقاصد خاص نیز استفاده می‌شود که از مهمترین گروه افزودنیها، بایندرهایند. همچنین به منظور کاهش دانسیته و ایجاد خاصیت عایقی میتوان از انواع الیاف، مواد منبسط شده و نیز گلوله‌های سرامیکی تو خالی و سبک در ترکیب جرم استفاده کرد. از بتونیت، بال کلی و میکرو سیلیس برای ایجاد پلاستیسیته کافی و بالا بردن قابلیت چسبندگی نیز در ترکیب جرم استفاده می‌شود^[۷].

یکی از مشکلات مطرح موجود در استفاده از تاندیش، پدیده بلوکه شدن است که باعث ایجاد هزینه‌های بالا و مصرف زیاد مواد می‌شود. این اتفاق وقتی رخ می‌دهد که در قسمتهایی از تاندیش دو لایه کاری و دائمی در هم نفوذ کرده و به هم می‌چسبند در نتیجه، هنگام برگرداندن تاندیش، عوامل سرباره و مذاب باقیمانده به صورت قفل شده در جرم قرار گرفته و از آن خارج نمی‌شود. در این حالت به تاندیش حالت بلوکه اطلاق می‌شود.

عموماً دو عامل اصلی باعث چسبیدن دو لایه کاری و دائمی تاندیش به هم می‌شوند. یکی اینکه، در تناوبهای بالا، سرباره تقریباً تا کل ضخامت لایه کاری نفوذ کرده و با لایه دائمی واکنش می‌کند که نتیجه آن چسبیدن دو لایه به هم و مشکل کردن فرایند تخلیه پوسته باقیمانده می‌شود^[۸]. عامل دوم به بایندر مورد استفاده در ترکیب جرم برمی‌گردد، و بایندرهای متداول مورد استفاده در ترکیب جرم‌های تاندیش شامل سیلیکات‌های فلزات قلیایی و یا فسفات‌های فلزات قلیایی و یا ترکیبی از هر دو هستند. وجود اکسیدهای قلیایی در ترکیب این بایندرها در دماهای بالا می‌تواند باعث تشکیل فاز مذاب و واکنش این فاز مذاب با لایه دائمی شود که منجر به ذوب دو لایه و بلوکه شدن آنها می‌گردد. در نتیجه این عمل، تخلیه پوسته باقیمانده لایه کاری دشوار شده و به لایه دائمی در هنگام فرایند تخلیه پوسته باقیمانده آسیب می‌رساند. تغییر ترکیب لایه دائمی که توسط ذوب دو لایه ایجاد می‌شود ضریب انبساط حرارتی سطح لایه دائمی را افزایش

جدول ۱- تحلیل اکسیدی منیزیت زینتری مورد استفاده

L. O. I	Na ₂ O+K ₂ O	Al ₂ O ₃	Fe ₂ O ₃	CaO	SiO ₂	MgO	سایز دانه (mm)	دانسیته بالک (gr/cm ³)
۰/۲	۰/۱	۰/۳	۰/۸	۲/۳	۴/۵	۹۱	۰-۱	۳/۳۳

اولیه اصلی استفاده شد که تحلیل اکسیدی آن در جدول (۱) نشان داده شده است. همان طور که دیده می شود منیزیات انتخابی دارای مقادیر عمدی از اکسید منیزیم به عنوان اکسید اصلی است.

از آنجایی که مهمترین هدف این تحقیق، اثر نوع بایندر مصرفی بر خواص جرم روکش تاندیش میباشد از وارد کردن سایر افزودنیها در ترکیب جرم خودداری شده تا فقط اثر افزودن بایندر بررسی شود.

برای بررسی اثر نوع بایندر بر خواص فیزیکی و مکانیکی جرم، نظریه دانسیته، تخلخل و استحکام فشاری سرد و تقابل بین اجزای بایندرهای سولفاتی و فسفاتی با جز MgO، نمونه های در قالب فولادی با ابعاد ۵×۵×۵cm با ترکیب ذکر شده در جدول (۲) شکل داده شد، سپس نمونه ها به مدت ۱۲ ساعت در دمای آتفا خشک شده و در دمای C ۱۱۰° به مدت ۲ ساعت حرارت دیدند، سپس تعدادی از نمونه ها در دمای C ۱۱۰° به مدت ۳ ساعت و تعدادی دیگر در دمای C ۱۴۰° به مدت ۳ ساعت مطابق با برنامه حرارتی مشخص در کوره الکتریکی حرارت دیدند سپس مطابق با استانداردهای ASTM C-133-97 و ASTM C-20-92 به ترتیب استحکام فشاری سرد و دانسیته و تخلخل ظاهری نمونه ها اندازه گیری شد. همچنین مطالعات فازشناسی با استفاده از روش پراش اشعه ایکس (XRD) توسط دستگاه پراش پرتو ایکس شرکت فیلیپس مدل MPD-XPERT تحت ولتاژ ۴۰ kV و جریان ۳۰mA انجام شد و مطالعات ریزساختاری با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مدل X230 شرکت فیلیپس به منظور بررسی بهتر ارتباط بین ریزساختار و خواص نمونه ها انجام گرفت.

و در نتیجه تخلیه پوسته باقیمانده مشکل را در پی دارد [۱۷]. همچنین حتی در اثر واکنشهایی که بین اگریکیت های MgO و بایندرهای فسفاتی رخ می دهد ترکیبات با نقطه ذوب پایین نظریه (Mg₅(PO₄)₂) تشکیل می شود که این فازهای مذاب نیز باعث به وجود آمدن مشکلات مربوط به فرایند تخلیه پوسته باقیمانده می شود [۷].

دیده شده است که گاهی از بایندرهای آلی همچون دکسترن، نشاسته، قبر و رزینها در ترکیب جرمها استفاده می شده است اما این بایندرها به خاطر مشکلاتی چون افت شدید استحکام در محدوده دمایی C ۵۰۰-۶۰۰° و ایجاد تخلخل زیاد و کم کم کnar گذاشته شده اند. همچنین بایندرهای آلی منجر به احیای اکسید آهن در لایه دائمی و ایجاد CO شده که نهایتا در این مورد نیز قطرات مذاب فولاد منجر به چسبندگی لایه کاری ولایه دائمی خواهد شد [۱۸].

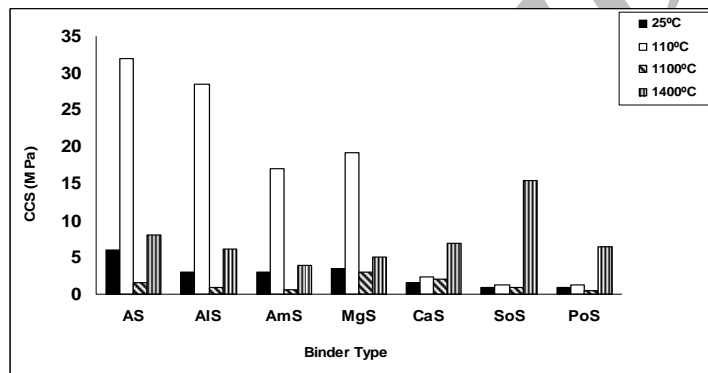
اکسید سدیم در اغلب بایندرهای مورد استفاده در ترکیب جرمها وجود دارد که علاوه بر ایجاد فازهای زود ذوب، می تواند به لایه دائمی نفوذ کرده و آلمین α را به آلمین β تبدیل کند. در اثر این تغییر فاز، تغییرات حجمی حدود ۱۵٪ به وجود می آید. این تغییر حجمی زیاد باعث پوسته ای شدن سطح لایه دائمی و کاهش استحکام آن نیز می شود [۱۸ و ۱۹]. در تحقیق حاضر بررسی مفصلی بر روی تعدادی بایندر سولفاتی برای جایگزینی این بایندرها به جای بایندرهای فسفاتی، برای کمتر کردن مشکلات مربوط به فرایند تخلیه پوسته باقیمانده تاندیش انجام شده است.

۲- مواد و روش تحقیق

در این تحقیق از منیزیات زینتر شده ایرانی به عنوان ماده

جدول ۲- کد و درصد وزنی اجزای اصلی نمونه‌های مورد آزمایش

مقدار آب لازم(%)	اگریگیت نسوز(٪ وزنی)	بایندر(٪ وزنی)	کد نمونه
۱۰	MgO	اسید سولفامیک	AS
۱۱/۷	MgO	سولفات آلومینیوم	AlS
۱۱	MgO	سولفات آمونیوم	AmS
۱۰	MgO	سولفات منزیوم	MgS
۱۲/۵	MgO	سولفات کلسیم	CaS
۱۱/۵	MgO	سولفات سدیم	SoS
۱۱/۵	MgO	سولفات پتاسیم	PoS



شکل ۱- استحکام فشاری سرد نمونه‌ها در دماهای مختلف عملیات حرارتی

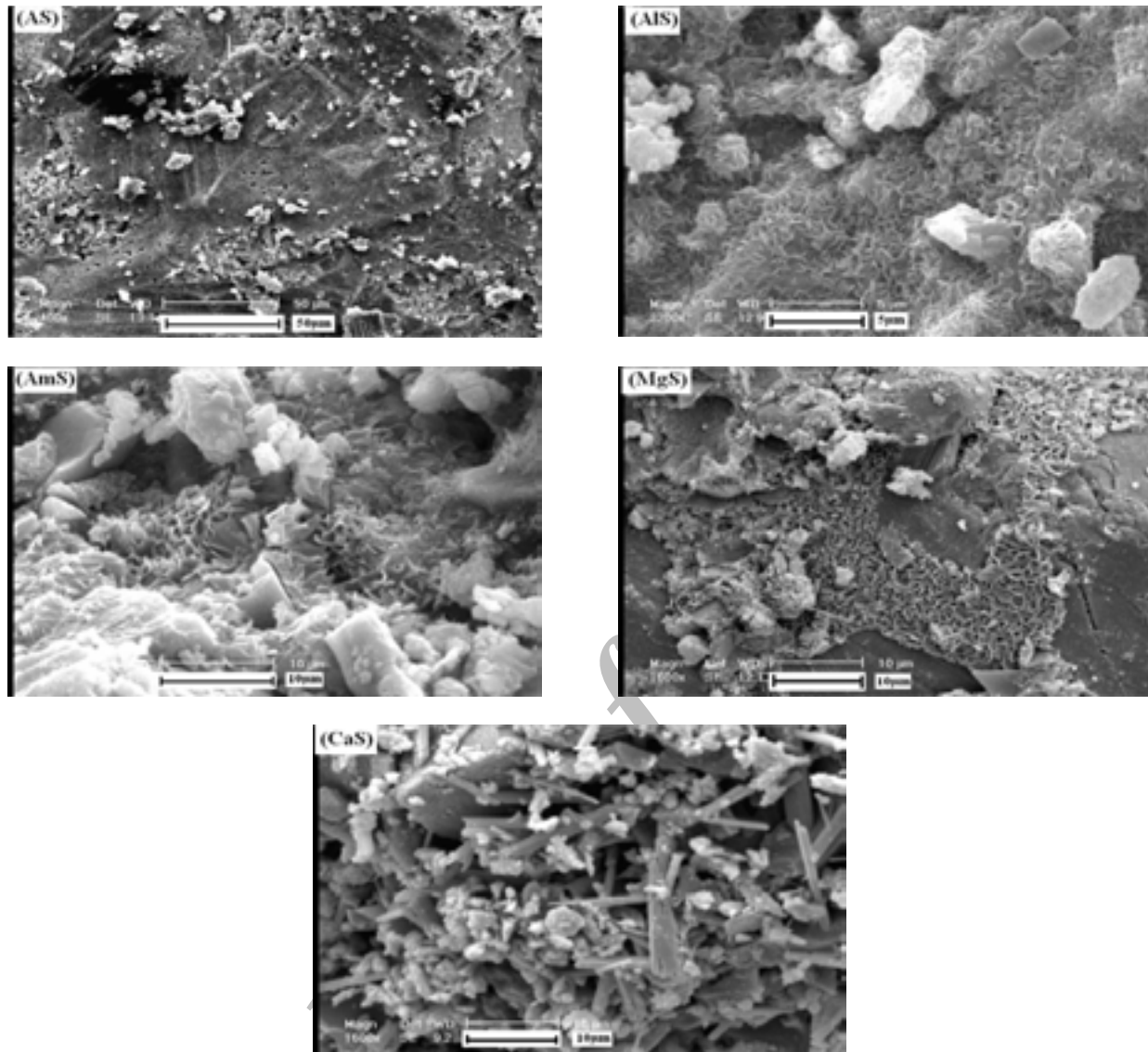
هم هستند. در حالی که مقادیر استحکام سه نمونه دیگر با ۴ نمونه ذکر شده تفاوت زیادی دارد.

علت استحکام زیاد نمونه‌های AS، AlS، MgS و AmS را در خاصیت اسیدی این بایندرها می‌توان جستجو کرد. این بایندرهای اسیدی وقتی در کنار MgO بازی قرار می‌گیرند به دلیل تمایل بالا برای واکنش، با یکدیگر به سرعت واکنش کرده و ضمن ایجاد $Mg(OH)_2$ و ترکیبات پیچیده‌ای از اکسید منزیوم و سولفات، باندهای مستحکمی را به وجود می‌آورند که گاهی این اتصالات از لحاظ استحکام، با اتصال ناشی از سیمان سورل مطابقت می‌کند [۲۰]. باندهای سولفاتهای ایجاد شده از طریق جابه‌جایی ذرات نسوز در سراسر نمونه پراکنده می‌شوند به طوری که توزیع نسبتاً یکنواختی از آنها در تمام نمونه صورت می‌گیرد [۲۱].

۳- بحث و نتایج

شکل (۱) مقادیر استحکام فشاری سرد نمونه‌ها را در دماهای مختلف نشان می‌دهد. همان طور که مشاهده می‌شود تفاوت فاحشی در مقادیر استحکام بعضی نمونه‌ها در دماهای مختلف مشاهده می‌شود. نمونه AS بالاترین استحکام را در دمای محیط دارد. این نمونه به سرعت گیرش یافت. همچنین گیرش آن با آزاد شدن گرمای نسبتاً زیادی همراه بود که این گرمای آزاد شده در زودتر خشک شدن و رسیدن به استحکام مناسب بی تاثیر نبود.

با افزایش دما و حرارت دیدن نمونه‌ها در دمای 110°C به مدت ۲ ساعت، افزایش استحکام در همه نمونه‌ها مشاهده می‌شود. در این دما، نمونه‌های AS و AlS بیشترین استحکام را دارد. مقادیر استحکام نمونه‌های MgS و AmS نزدیک به



شکل ۲- تصاویر SEM از نمونه‌های حرارت دیده در 110°C به مدت ۲ ساعت

باندهای سولفاتی که بستگی مستقیمی به مقدار SO_3 در ترکیب بایندر دارد، ربط داد به طوری که بایندر اسید سولفامیک با مقدار ۵٪/۸۲/۵ وزنی SO_3 (جدول ۳) که منجر به خاصیت اسیدی بیشتر آن می‌شود ($\text{pH} 1/3$) بالاترین استحکام را در بین نمونه‌ها دارد. همچنین مقدار بیشتر و ریزتر فازهای سوزنی در نمونه MgS و AlS که سبب بیشتر شدن استحکام نسبت به نمونه‌های AmS شده است را در تصاویر SEM می‌توان به خوبی مشاهده کرد. مقادیر دانسیته بالک و درصد حجمی تخلخل باز در این نمونه‌ها نیز تایید کننده تراکم یافتن خوب نمونه‌ها و در نتیجه

شکل (۲) تصاویر SEM نمونه‌ها را پس از حرارت دیدن به مدت ۲ ساعت در دمای 110°C نشان می‌دهد. پیوستگی یکنواخت به دلیل واکنش شدید بایندر - اگریگیت نسوز در نمونه AS به وضوح مشاهده می‌شود به طوری که این نمونه در نیروهای بالا به صورت ناگهانی و ترد (داخل دانه‌ای) می‌شکند. همچنین در سه نمونه AlS و MgS AmS باندهای سولفاتی را به صورت سوزنی ریز در هم رفته‌ای که باعث افزایش استحکام شده‌اند مشاهده می‌کنیم. مقدار استحکام بالای ۴ نمونه مذکور را می‌توان به مقدار

جدول ۳- مقایسه خواص مکانیکی و شیمیایی بایندرهای سولفاتی در حین مصرف

SO ₃ %	pH	$\frac{\sigma(1400^{\circ}\text{C})}{\sigma(1100^{\circ}\text{C})}$	استحکام فشاری سرد (M Pa)				فرمول شیمیایی	بایندر
			۱۴۰۰°C	۱۱۰۰°C	۱۱۰°C	۲۵°C		
۸۲/۵	۱/۳	۵/۳	۸	۱/۵	۳۲	۶	H ₂ NSO ₃ H	اسید سولفامیک
۷۰	۲/۶	۶/۲	۶/۲	۱	۲۸/۵	۳	Al ₂ (SO ₄) ₃	سولفات آلومیتیوم
۶۱	۴/۱	۵/۷	۴	۰/۷	۱۷	۳	(NH ₄) ₂ SO ₄	سولفات آمونیوم
۶۶	۴/۴	۱/۷	۵	۳	۱۹/۳	۳/۵	MgSO ₄	سولفات منیزیوم
۵۸	۱۱/۲	۳/۵	۷	۲	۲/۳	۱/۵	CaSO ₄	سولفات کلسیم
۵۶	۸/۹	۱۵/۵	۱۵/۵	۱	۱/۲	۱	Na ₂ SO ₄	سولفات سدیم
۴۶	۹/۴	۱۶	۶/۴	۰/۴	۱/۲	۱	K ₂ SO ₄	سولفات پتاسیم

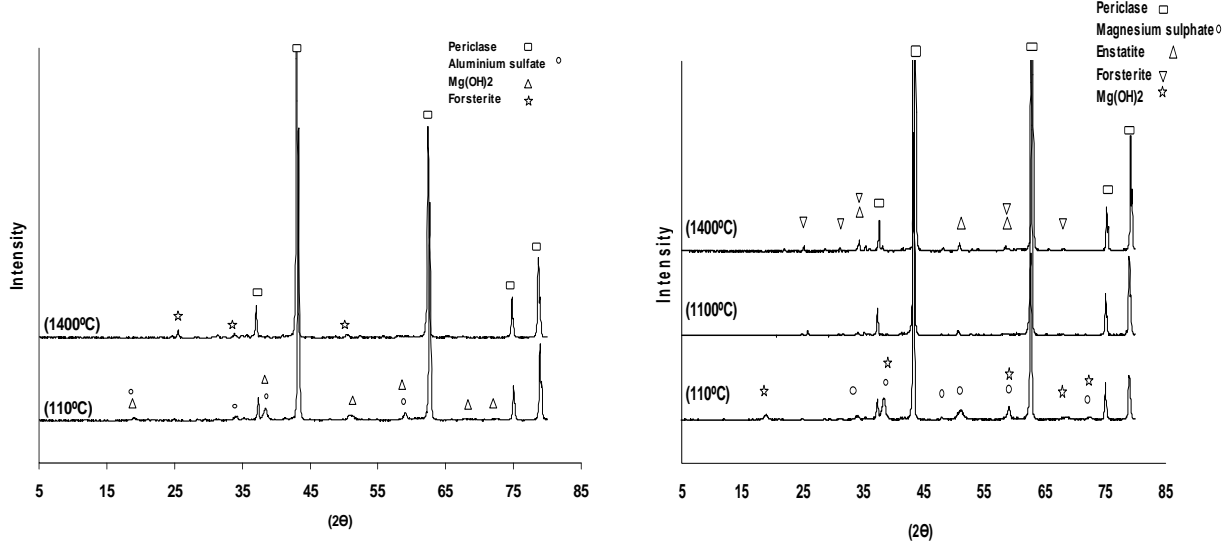
جدول ۴- مقادیر دانسیته بالک و درصد حجمی تخلخل باز نمونه‌ها در دماهای مختلف

دانسیته بالک (g/cm ³)			درصد تخلخل ظاهری			نمونه
۱۴۰۰°C	۱۱۰۰°C	۱۱۰°C	۱۴۰۰°C	۱۱۰۰°C	۱۱۰°C	
۲/۴۹	۲/۵۱	۲/۶۲	۲۳/۹	۲۵/۲	۱۱/۳	AS
۲/۵	۲/۴۳	۲/۶۷	۲۸	۳۱	۱۱	AlS
۲/۵	-	۲/۶۴	۳۱	-	۱۱	AmS
۲/۵۳	۲/۵۴	۲/۶۴	۲۱	۲۲/۷	۱۱/۲	MgS
۲/۴۵	۲/۴۳	۲/۴	۲۴	۲۳	۲۴	CaS
۲/۵۱	-	-	۲۳	-	-	SoS
۲/۴۸	-	-	۲۸/۵	-	-	PoS

ساعت در این دما، شاهد افت نسبتاً شدید استحکام نمونه‌های با خاصیت اسیدی هستیم که مقدار این افت، به دمای تجزیه بایندر و مقدار باندهای سولفاته بستگی دارد. در نمونه AS با SO₃ وزنی ۸۲/۵٪ در ساختار بایندر، افت استحکام زیادی را شاهد هستیم. با افزایش دما، باندهای سولفاته این نمونه در دمای حدود ۲۰۰°C به صورت گاز SO₃ از نمونه خارج می‌شود. که منجر به افزایش تخلخل نمونه و کاهش استحکام می‌شود. همچنین از فرمول شیمیایی این بایندر پیداست که بقیه اجزای بایندر (H₂N) نیز می‌توانند از نمونه خارج شده و بر مقدار

استحکام بالای آنهاست، جدول (۴).

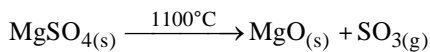
در سه نمونه دیگر با وجود اینکه مقادیر نسبتاً زیادی SO₃ در ساختار بایندرها وجود دارد اما به دلیل خاصیت بازی ذاتی این بایندرها، هیچ‌گونه واکنش شیمیایی ما بين بایندرها و ذرات اگریگیت به منظور تشکیل باندهای سولفاته و در نتیجه افزایش استحکام صورت نمی‌گیرد. نکته جالب رفتار مشابه دو بایندر سولفات سدیم و پتاسیم است که نزدیک بودن مقادیر pH این دو بایندر، تایید کننده رفتار مشابه شان است. با افزایش دما تا ۱۱۰۰°C و نگهداری نمونه‌ها به مدت ۳



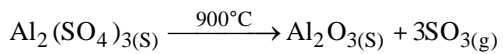
شکل ۴- مقایسه الگوی پراش اشعه ایکس نمونه AIS دو دمای ۱۱۰ و ۱۴۰۰°C

شکل ۳- مقایسه الگوی پراش اشعه ایکس نمونه MgS در سه دمای ۱۱۰ و ۱۱۰۰°C

به صورت زیر نشان داد[۱۶]:



چنین واکنشی برای سولفات آلومینیوم به شکل مقابل است:



از واکنش بالا نیز پیداست که حجم گازهای خروجی از نمونه AIS سه برابر حجم گازهای خروجی از نمونه MgS است. این عامل باعث به وجود آمدن تخلخل بیشتر و در نتیجه کاهش بیشتر استحکام می‌شود.

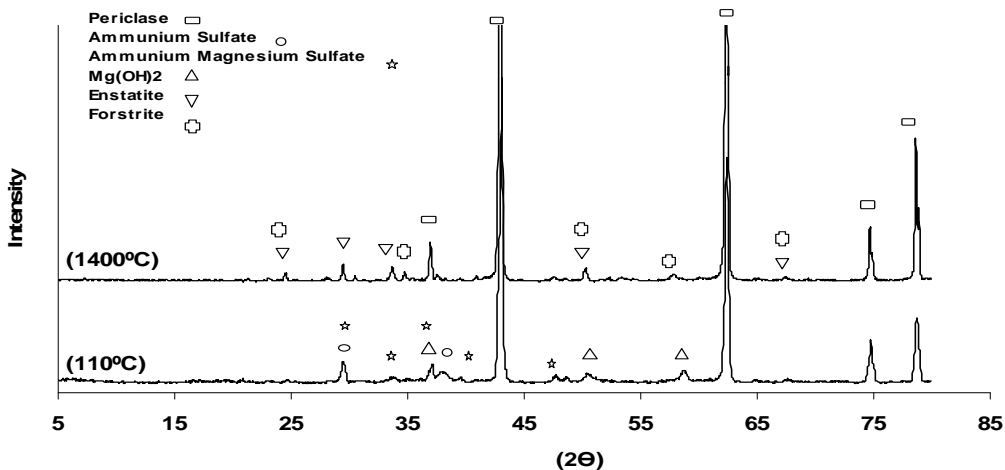
مقایسه الگوی پراش اشعه ایکس از نمونه MgS در دو دمای ۱۱۰ و ۱۴۰۰°C در شکل ۳ تایید می‌کند که باندهای سولفاته در این نمونه به شدت کاهش یافته و در دمای ۱۴۰۰°C کاملاً این باندها از بین رفته‌اند. شکلهای ۴ و ۵ نیز نمایانگر فازهای موجود در نمونه‌های به ترتیب Als و Ams هستند.

با نگهداری نمونه‌ها در دمای ۱۴۰۰°C به مدت ۳ ساعت، استحکام همه نمونه‌ها افزایش می‌یابد. اصلیترین دلیل برای این افزایش استحکام، شروع زیتر سرامیکی نمونه‌ها در دماهای بالای حدود ۱۲۰۰°C است. همان طور که مشاهده می‌شود نمونه‌های MgS و AmS کمترین استحکام را در این دما دارند.

تخلخل نمونه بیفزایند.

چنین اتفاقی برای نمونه AmS نیز در ۱۰۰°C بالاتر می‌افتد و تمام SO₃ بایندر و دیگر اجزای آن از نمونه خارج می‌شود. آنجایی که دمای تجزیه این بایندر کمی بیشتر از دمای تجزیه بایندر اسید سولفامیک است، نمونه فرصت کمتری داشته تا در دماهای بالاتر از دمای تجزیه، ورسیدن به دمای ۱۱۰°C زیترشود. در نتیجه مقدار استحکام این نمونه کمتر از نمونه AS است. اطلاعات جدول (۴) نیز نشان می‌دهد که در نمونه‌های با خاصیت اسیدی در اثر تجزیه باندهای سولفاته مقدار تخلخل در دمای ۱۱۰۰°C نسبت به دمای ۱۱۰°C بیش از دو برابر شده است که این امر منجر به کاهش دانسیته نمونه‌ها می‌شود. در نمونه‌هایی که استحکام پایینی داشتند امکان اندازه گیری دانسیته و درصد حجمی تخلخل باز وجود نداشت.

دو بایندر سولفات آلومینیوم و سولفات منیزیوم به ترتیب در دماهای حدود ۹۰۰ و ۱۱۵۰°C تجزیه شده وافت استحکام را سبب می‌شوند. به دلیل بیشتر بودن SO₃ در ساختار سولفات آلومینیوم و پایینتر بودن دمای تجزیه این بایندر، افت استحکام بیشتری را نسبت به نمونه شامل سولفات منیزیوم شاهدیم. تجزیه سولفات منیزیوم را می‌توان



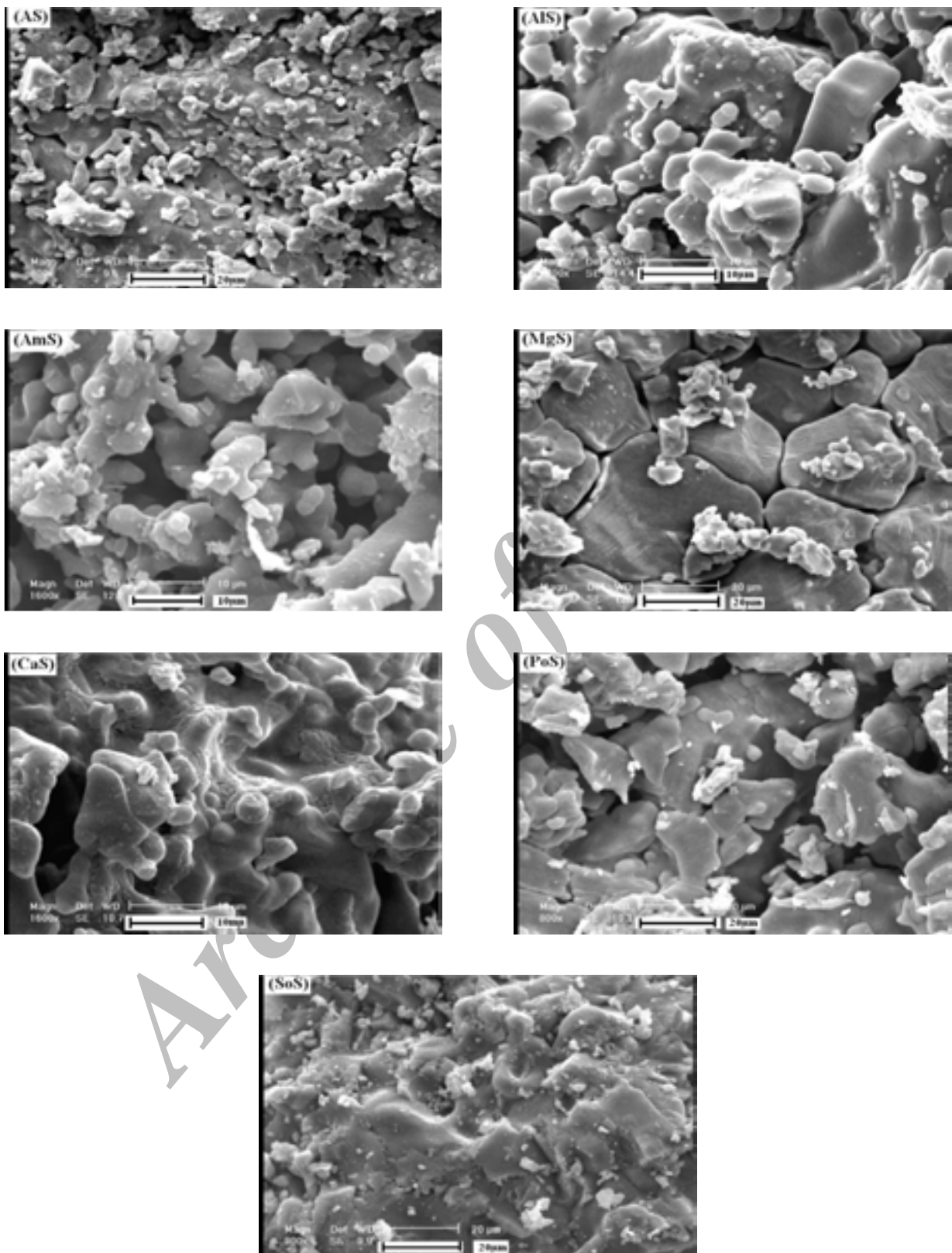
شکل ۵- مقایسه الگوی پراش اشعه ایکس نمونه AmS در دو دمای ۱۱۰ و ۱۴۰۰°C

بیشترین تاثیر را به خاطر دو اکسید گداز آور Na_2O و K_2O در افزایش زیترینگ قطعه دارند و همچنین سولفات‌های منیزیم به دلیل نداشتن ناخالصیهای گداز آور کمترین تاثیر را در افزایش استحکام نمونه در دماهای بالا دارد. به عبارت دیگر مقدار افزایش استحکام نمونه MgS در دمای 1400°C بیشتر مربوط به افزایش دما و زیترینگ سرامیکی است تا زیترینگ در اثر فازهای مذاب، اما در سایر نمونه‌ها فاز مذاب تشکیل شده باعث افزایش استحکام در این دما نسبت به دمای 1100°C می‌شود. مقایسه الگوی XRD از نمونه CaS در دو دمای ۱۱۰ و 1400°C نیز نشان می‌دهد که بایندر سولفات‌کلسیم تا این دما تجزیه نشده و در نمونه باقی می‌ماند. این بایندر در دمای حدود 1450°C به صورت لعب سفید رنگی ذوب می‌شود، چنانکه در تصویر SEM شکل (۶) ذوب شدن این بایندر و در برگرفتن ذرات نسوز که منجر به افزایش استحکام شده است به وضوح مشاهده می‌شود. برای مقایسه خواص بایندرهای فسفاتی متداول مورد استفاده در ترکیب جرمها با بایندرهای سولفاتی مورد آزمایش، آزمایشات مشابهی بر روی سه بایندر هگزامتافسفات سدیم (HMP)، تری پلی فسفات سدیم (TPP) و مونو سدیم فسفات (MSP) نیز صورت گرفت تا مقایسه این بایندرها در شرایط آزمایشگاهی یکسان راحت‌تر و بهتر انجام شود. چنانکه از شکل (۸) پیداست این بایندرها در دماهای بالای

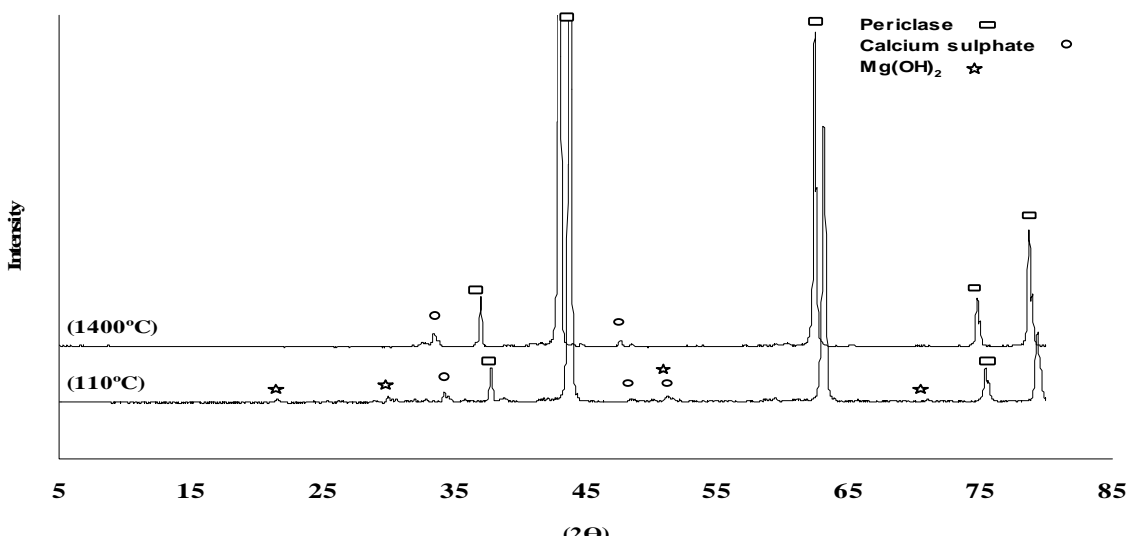
دلیل استحکام نسبتاً کم نمونه MgS در تصویر SEM شکل (۶) نیز مشخص است. همان طور که مشاهده می‌شود هیچ گونه فاز مذابی بین دانه‌های منیزیت مشاهده نمی‌شود. اما در سایر نمونه‌ها مقداری فاز مذاب که بین دانه‌ها روان شده و آنها را در برگرفته، مشاهده می‌شود.

در نمونه AlS باقیمانده از تجزیه سولفات‌آلومینیوم با MgO و ناخالصیهای وارد شده از منیزیت مانند SiO_2 واکنش کرده و فازهای مذاب را به وجود آورده که استحکام را افزایش داده است. الگوی XRD نمونه‌ها در دمای 1400°C نشان می‌دهد که مقداری انستاتیت (MgSiO_3) و فورستریت (Mg_2SiO_4) در اثر وجود ناخالصیها تشکیل می‌شود که تا حدودی به افزایش استحکام کمک می‌کند.

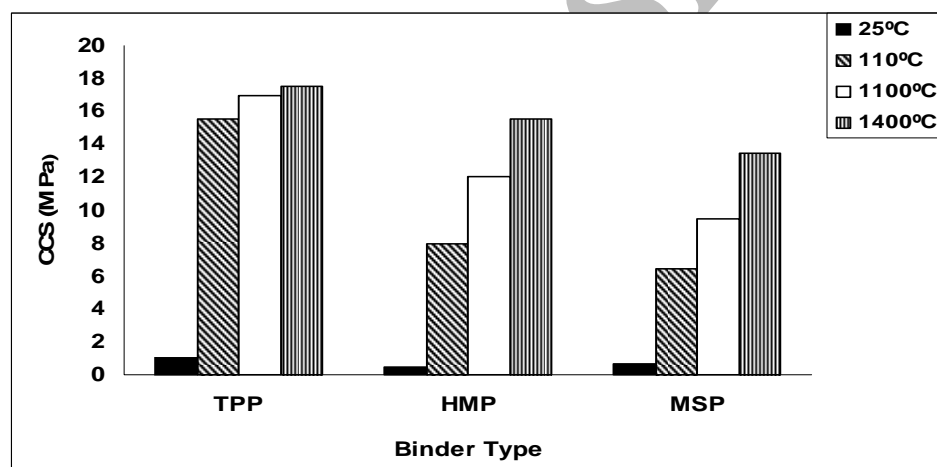
تصویر SEM از نمونه SOS (با بالاترین استحکام در دمای 1400°C) نشان می‌دهد که مرز دانه‌ها به طور کامل از بین رفته و دانه‌ها در یکدیگر نفوذ کردند، دلیل این نفوذ زیاد و یکی شدن دانه‌ها حضور اکسید سدیم در ترکیب بایندر است که در دماهای بالا با خاصیت زودگدازی خود باعث زیترن شدن دانه‌ها می‌شود. چنین حالتی برای نمونه PoS اما با شدت کمتری صورت گرفته است، در اینجا اکسید پتاسیم نقش گدازآوری را ایفا می‌کند. با مقایسه مقدار $\frac{\sigma(1400^\circ\text{C})}{\sigma(1100^\circ\text{C})}$ نمونه‌ها، جدول (۳) مشخص می‌شود که بایندرهای سولفات‌پتاسیم و سولفات‌سدیم



شکل ۶- تصاویر SEM نمونه‌های حرارت دیده در دمای 1400°C به مدت ۳ ساعت.



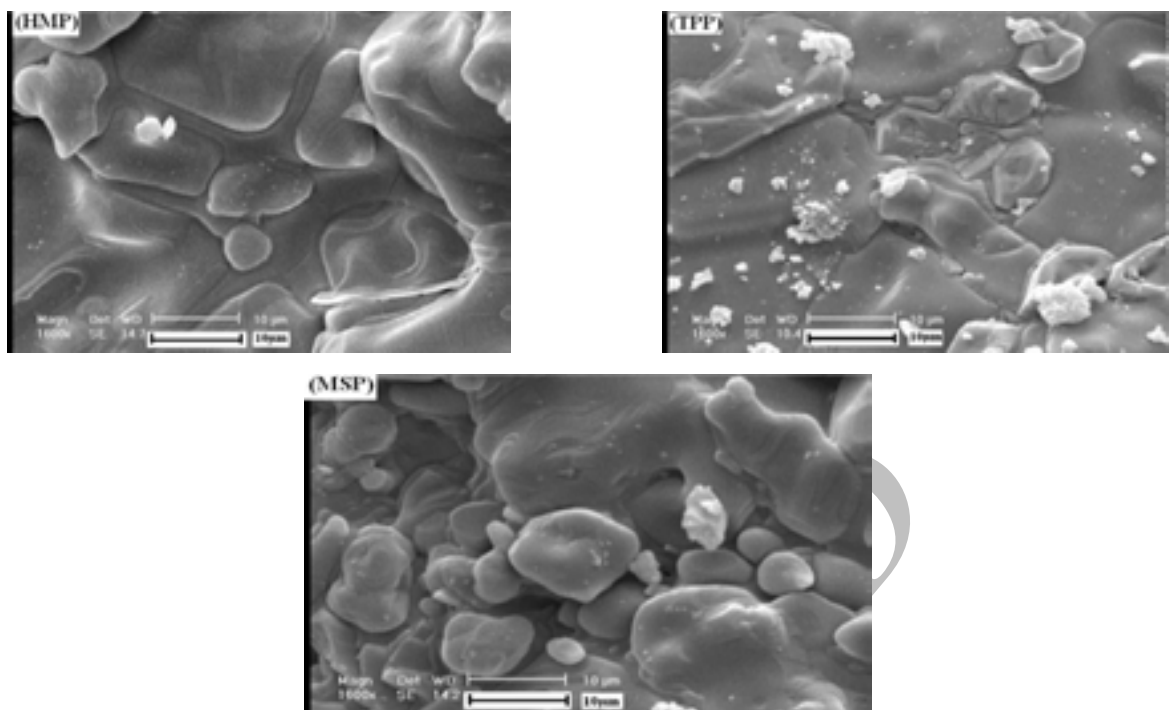
شکل ۷- مقایسه الگوی پراش نمونه CaS در دو دمای ۱۱۰ و ۱۴۰۰°C



شکل ۸- مقایسه استحکام فشاری سرد نمونه‌های فسفاتی در دماهای مختلف

بالایی که ایجاد می‌کند، دارد. در ترکیب همه نمونه‌ها مقدار کافی P₂O₅ وجود دارد. حال بایندری که در ترکیب آن مقدار Na₂O بیشتری وجود داشته باشد، پتانسیل بالاتری برای ایجاد فازهای مذاب و بالا بردن استحکام دارد. همچنین در اثر واکنش بایندر فسفاتی با زمینه نسوز (MgO) ترکیبات زود ذوبی نظیر₂(Mg₃(PO₄)₂) با نقطه ذوب 1357°C و₂Mg(PO₃)₂ با نقطه ذوب 1165°C تشکیل می‌شود شکل (۱۰)، که این فازهای مذاب نیز باعث افزایش زیترینگ قطعه و در نتیجه افزایش استحکام می‌شوند [۷].

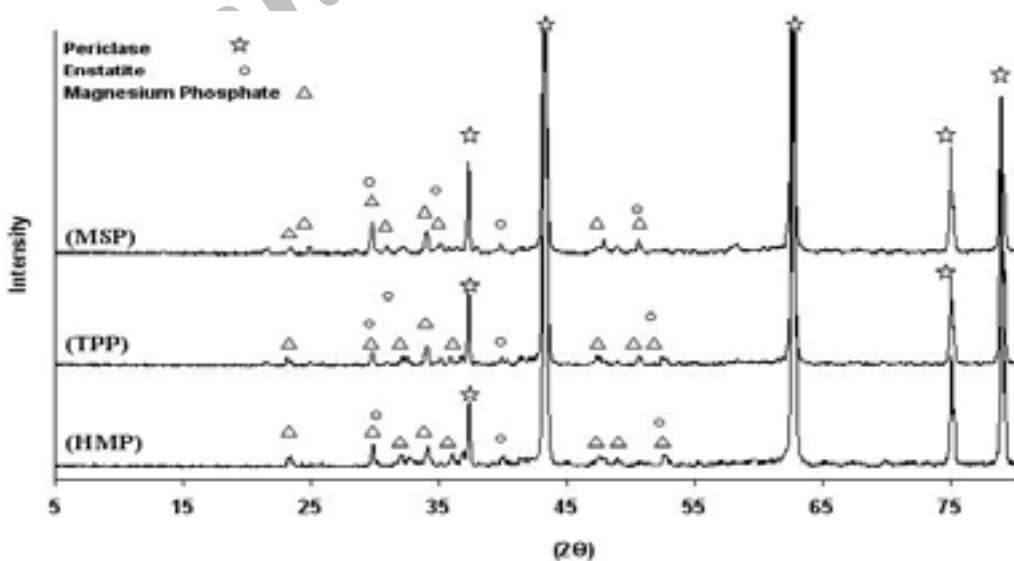
۱۰۰۰°C استحکام زیادی را ارائه می‌کنند که با توجه به زیترینگ شدید ناشی از استفاده از این بایندرها خاصیت عایقی قرم پلاستر نیز کاهش یافته و در نتیجه برای این کاربرد مطلوب نیستند. تصاویر SEM از این سه نمونه در شکل (۹) نشان می‌دهد که چگونه فازهای مذاب حاصل از این بایندرها در دمای بالا باعث اتصال قوی ذرات به هم شده‌اند. جدول (۵) و تصاویر SEM از این نمونه‌ها نشان می‌دهد که مقدار اکسید سدیم در ترکیب بایندر نقش موثرتری را در افزایش استحکام نسبت به اکسید فسفر، به علت گدازآوری



شکل ۹- تصاویر SEM نمونه‌های فسفاتی بعد از حرارت دیدن در دمای 1400°C به مدت ۳ ساعت

جدول ۵ - اطلاعات شیمیابی بایندرهای فسفاتی مورد آزمایش

بایندر	فرمول شیمیابی	$\text{P}_2\text{O}_5\%$	$\text{Na}_2\text{O}\%$
هگرا متا فسفات سدیم	$(\text{NaPO}_3)_6$	۶۰/۶	۳۹/۴
تری پلی فسفات سدیم	$\text{Na}_5\text{P}_3\text{O}_{10}$	۵۷/۶	۴۲/۱
مونو سدیم فسفات	NaH_2PO_4	۷۴/۲	۲۵/۸



شکل ۱۰- الگوی XRD نمونه‌های فسفاتی بعد از حرارت دیدن در 1400°C به مدت ۳ ساعت

این حیث مناسب ارزیابی شد. این بایندر استحکام نسبتاً بالایی را در دماهای پایین به ارمغان می‌آورد، همچنین در دماهای میانی (دماهای پیشگرم تاندیش) به دلیل تجزیه کمتر، افت استحکام کمتری دارد و در دماهای بالاتر به دلیل اینکه هیچ‌گونه فاز مذابی را در ترکیب ایجاد نمی‌کند از زینترشدن بیش از حد جرم جلوگیری کرده و در نتیجه باعث می‌شود فرایند تخلیه پوسته باقیمانده راحت‌تر و بدون آسیب رساندن به لایه دائمی صورت گیرد. همچنین چون خروج سولفاتها از ترکیب جرم در دماهای میانی و در هنگام پیشگرم تاندیش (قبل از مذاب ریزی) صورت می‌گیرد، هیچ‌گونه تغییر در ترکیب شیمیایی فولاد رخ نمی‌دهد.

۴- نتیجه‌گیری

در بایندرهای سولفاتی با خاصیت اسیدی، هرچه مقدار SO_3 در ترکیب بایندر بیشتر باشد، خاصیت اسیدی بایندر بیشتر شده و باندهای مستحکمتری را در دماهای پایینتر ایجاد می‌کند. اما در دماهای بالا (مثل دماهای پیشگرم تاندیش قبل از عملکرد)، چنین بایندری به دلیل تجزیه بیشتر باندهای سولفاته و ایجاد تخلخل بیشتر، استحکام کمتری را ارائه می‌کند. مناسبترین بایندرها برای استفاده در ترکیب جرم‌های تاندیش باید دارای این خاصیت باشند که در دماهای پایین استحکام مناسبی را به وجود آورند و در دماهای بالا باعث زینترینگ شدید لایه کاری و بلوكه شدن دو لایه نشوند. با توضیحات بالا، بایندر سولفات منیزیوم در بین بایندرهای مورد مطالعه، از

واژه نامه

- 1. blocking
- 2. tundish
- 3. binder
- 4. sintering

- 5. aggregate

مراجع

1. Kataoka, S. I., "Refractories for Steelmaking in Japan," *Unitecr93 Conference. Proceeding*, pp. 1-27, Brazil, 1993.
2. Mazumdar, D., and Guthirw, R. I. L., "The physical and Mathematical Molding of Continuous Casting Tundish System , " *ISIJ International*, Vol. 39, pp. 524-530,1991 .
3. Roush, J. E., "Effect of an Alternative Tundish Configuration Product Clean Less," *Steelmaking Conference Proceedings*, Vol. 78, pp. 559-561, 1995.
4. Johnson, H., and Hallum, G., "The Effect of Hot Pressing During Casting on Heat Transfer Through Sprayed and Dried Vibratable Tundish Linings," *44th International Colloquium on Refractories*, Aachen, 2001.
5. Andreas, P., "Tracing the Origin of Oxide Inclusions in Continuously Casted Steel Using Stable Oxygen Isotopes-An Interdisciplinary Approach," *Ph. D. Thesis*, Bonn, 2000.
6. Akselrod, L. M., Egorov,V., and Goryacheva, Z. E., "Mixture of a Base Composition:Consumable Lining of Tundish Ladles of Continuous Casting Machines," *Journal of Refractories and industrial Ceramics*, Vol. 37,No. 3-4, PP. 28-30,1996.
7. Banerjee, S., *Monolithic Refractories,A Comprehensive Handbook*, Whesterwille, Ohio,
- American Ceramic Society,1998.
8. Wu, J. A., and Yang, H. Y., "Petrografic Investigation of MgO-Based Tundish Coating Material Before and after Service," *British Ceramic Transaction*,Vol. 25, pp. 58-87, 1998.
9. Suk, M. O., Jo, S. K., and Kim, J. S. , "Discharging properties of Tundish Slag Improved Hot-Tundish Recycling Proess," *Journal of Steel Reaearch*, Vol. 73, pp. 194-202, 2002.
10. Dody, J. A., Rumpeltin, J., and Charles, "Lightweight Sprayable Tundish Lining Composition," US Patent 5602063, 1997.
11. Paraskevi, G. L., and Christos, G. K., "Composition of Periclase and Calcium-Silicate Phases in Magnesia Refractories Drived from Natural Microcrystalline Magnesite," *Journal American Ceramic Society*, Vol. 86, No. 6, pp. 1568-1574, 2005.
12. Khoroshavin,L. B., and Perpelitsyn, A., "Binders of the New Generation," *Jornal of Refractories and Industrial Ceramics*, Vol. 41,Nos. 9-10,pp. 309-312,2000.
13. Yousheng, L., Xiaoyun, Y., Jianghua, G., and Nan, L., "Magnesia Based Dry Vibrating Mix for Tundish," *Proceeding of ISR*, pp. 242-245, 2007.
14. Savchenko,Yu. I., Tabatchikova,S. N., Stepanova,I. A., Solodova, L. I., Perpelitsyn,V. A., Karpov,N. D.,

- and Andryushchenko, A. I., "A Magnesiosilicate Lining for Continuous Casting Machine Tundish Lining," *Refractories for Consumer*, No. 2, pp. 48-51, 1990.
15. Materikin, Y. V., and Molochkov, V. A. , "Refractory Linings of the Tundish of Continuous Billet Casting Machines (A Review), *Refractories for Consumer*, No. 1, pp. 51-57, 1983.
16. Stephen, C. C., and Gordon, L. B., *Handbook of Industrial Refractories Technology*, Noyes Publication Company, 1992.
17. Rezaie, H. R., Arianpoor, F., Naghizadeh, R., and Kazemi, F., "An Evaluation of the Effect of Different Phosphate Binders on the Properties and Microstructure of Tundish Coating Refractories," *49th International Feuerfest kolloquium*, pp. 203-206, Aachen, 2006 .
18. Stendera, J. W., "The Basic of Tundish Slurry Spray," *Refractories Applications and News*, Vol. 7, No. 6, pp. 26-31, 2002 .
19. Barker, B. J., "Basic Tundish Flux Composition for Steelmaking Processes," US Patent 6,179,895 B1, 2001 .
۲۰. محمودیان، ط. (ترجمه)، مواد دیرگداز (سرامیکهای دیرگداز)، انتشارات جانان، تهران، ۱۳۷۸ .
21. Nagle, D. C., Mccall, M. T., and Kim, I. H. , "Refractory Composition Based on Magnesium Oxide and a Sulphamic Acid Binder," European Patent Application, 83302362. 5., 1983.