بررسی تجربی و المان محدود فرآیند شکلدهی داغ با گاز لولههای

تیتانیومی و تولید قطعه با سطح مقطع مربعی

ابوالفضل فضائلی ا جواد شهبازی کرمی ۲ دانشکده مهندسی و علم مواد دانشکده مهندسی مکانیک دانشگاه تربیت دبیر شهید رجایی دانشگاه صنعتی شریف

مصطفی حبیبی ۳ دانشکدہ مہندسی مکانیک دانشگاه صنعتی شریف (تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۰۷/۲۲؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۱۲/۸۸)

غلامحسن بابگانه دانشکدہ مہندسی مکانیک دانشگاه تربیت دبیر شهید رجایی

جکیدہ

قطعات لولهای شکل، از مهمترین محصولات آلیاژهای تیتانیوم است؛ که بهصورت گستردهای در صنایع هوایی، دریایی و شیمیایی مورد استفاده قرار می گیرد. بیشتر محصولات لولهای شکل تیتانیوم از تیتلیوم خالص تجاری یا آلیاژهای کماستحکام آن ساخته می شود. یکی از مهمترین محدودیتهای تولید قطعات تیتانیومی، شکل پذیری ضعیف تیتانیوم در دمای پایین است. فرآیند شکل دهی داغ لوله با گاز یکی از روشهایی است که امروزه برای تولید قطعات لولهای شکل مورد استفاده قرار می گیرد. در این پژوهش به بررسی تجربی و المان محدود فرآیند شکل دهی داغ لوله با گاز برای تولید قطعه با سطح مقطع مربعی شکل از لوله تیتانیوم خالص تجاری درجه ۲ در دمای C°۸۴۰ پرداخته شد. بدین ترتیب اثر نرخ افزایش فشار گاز بر نحوه شکل گیری لوله مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاصل از آزمایشات مختلف نشان داد که کاهش نرخ افزایش فشار گاز درون لوله، ضمن فراهم آوردن فرصت لازم برای یکنواختی دما و در نتیجه شکل گیری یکنواخت قطعه، باعث کاهش نرخ کرنش در جداره لوله شده و بدین ترتيب احتمال يارهشدن لوله كاهش مىيابد. بررسى تصاوير ريزساختار قطعه توليدشده، نشان دهنده انجام يديده تبلور مجدد حين فرآيند شكل دهی و ایجاد دانههای هممحور در قطعه نهایی میباشد.

واژه های کلیدی: تیتانیوم، شکل دهی داغ لوله با گاز، ریز ساختار، تبلور مجدد، المان محدود

Experimental and Finite Element Investigation of Titanium Tubes Hot Gas Forming and Production of Square Cross-Section Specimens

A. Fazaeli

Department of Material Science and Engineering, Sharif University of technology

J. Shahbazi Karami

Faculty of Mechanical Engineering, Shahid Rajaee Teacher Training University (Received: 13/October/2016; Accepted: 18/March/2017)

M. Habibi School of Mechanical Engineering, Sharif University of Technology

Gh. Payganeh

Faculty of Mechanical Engineering, Shahid Rajaee Teacher Training University

Abstract

Tube-shaped equipment is among the most applicant titanium alloys which are widely used in chemical, Marine, and aircraft industries. Most of the titanium tube-shaped products are made of commercially pure titanium or low strength titanium. One of the greatest limits in manufacturing titanium products is low formability of titanium in ambient temperatures. The process of hot tube gas forming is one of the promising methods used to manufacture the tube-shaped products. In the current study, finite element and experimental process of hot tube gas forming were investigated to produce a square cross section product from a commercially pure titanium tube (Grade 2) in 840 °C. The effect of gas pressure increase rate on forming the tube was also investigated. The results obtained through different experiments showed that the reduction of gas pressure increase rate in tubes, not only provide sufficient time to temperature distribution and uniform forming of products, but also decrease the strain rate in tube walls and consequently decrease the probability of tube tearing. The microstructural investigation revealed that recrystallization occurred during the forming process and final product contains coaxial grains.

Keywords: Titanium, Hot Tube Gas Forming, Microstructure, Recrystallization, Finite Element

ab.fazaeli@gmail.com :-کارشناس ارشد- ۱

۲- دکتری: Shahbazi.mech@gmail.com

۳- دانشجوی دکتری: habibi.mech@yahoo.com

g.pay ganeh@srttu.edu): دانشیار (نویسنده یاسخگو)

۱– مقدمه

تیتانیوم و آلیاژهای آن از فلزات نسبتاً جدید مهندسی به شمار میروند و کاربرد آنها به عنوان فلز سازهای از سال ۱۹۵۲ آغاز شد. آلیاژهای تیتانیوم به دلیل داشتن خواص منحصر به فرد نظیر نسبت استحکام به وزن بالا، خواص مکانیکی خوب در دمای بالا و مقاومت به خوردگی عالی، بسیار مورد توجه است [۳-۱]. چالش بزرگی که در مورد تیتانیوم وجود دارد، قیمت بالای آن نسبت به دیگر فلزات معمولی است که علت این موضوع، استخراج بسیار سخت آن از سنگ معدن، و نیز استفاده از فنون پیچیده ذوب برای ساخت آن می باشد [۱ و ۵-۴]. با این وجود، استفاده از محصولات تیتانیوم از جمله لولههای تیتانیومی در صنایع هوایی، صنایع شیمیایی، صنایع دریایی، لولههای متراکم کننده و تبخیر کننده و مبدلهای حرارتی به صورت چشم گیری گسترش یافته است [۸-۶].

تیتانیوم به دو شکل آلیاژی و خالص تجاری در صنایع و سازهها مورد استفاده قرار می گیرد. بهطور کلی، منظور از تیتانیوم خالص تجاری، تیتانیومی است که بهصورت آلیاژ در نیامده است و حاوی ۹۹/۵ –۹۹٪ عنصر تیتانیوم است. عناصر ناخالصی اصلی در تیتانیوم خالص تجاری، آهن، کربن، اکسیژن، نیتروژن و هیدروژن میباشد. تیتانیوم خالص تجاری براساس میزان خلوص به درجههای ۱ تا ۴ دستهبندی می شود [۲-۱ و ۵]. بیشترین محصولات لولهای شکل تیتانیوم از تيتانيوم خالص يا تيتانيوم آلياژي كماستحكام توليد مي شود [۹، ۶]. یکی از مهمترین محدودیتهای تیتانیوم خالص تجاری و تیتانیوم آلیاژی، شکل پذیری ضعیف آنها در دمای پایین است [۲و ۱۱–۱۰]. درحالی که شکل دادن تیتانیوم در دماهای بالا نظیر فرآیند شکل دھی سویر پلاستیک'، علاوہ ہر فراھم-آوردن قابلیت شکل پذیری خوب، قابلیت تولید قطعات پیچیده با نیروی شکل دهی پایین و پایداری ابعادی بالاتر را به همراه دارد [۲ و ۱۳ – ۱۰].

از مهم ترین مزیت های آلیاژهای تیتانیوم، قابلیت شکل دهی سوپر پلاستیک آن ها است که منجر به گسترش کاربرد آن ها در صنایع مختلف از جمله صنعت هوافضا شده است. فرآیند شکل دهی سوپر پلاستیک زیر مجموعهای از فرآیندهای شکل دهی پیشرفته است که می تواند قطعات با اشکال پیچیده

را با به کارگیری موادی خاص (موادی که در دمای بالا و نرخ کرنش پایین میتوانند ازدیاد طول بیش از ۲۰۰ ٪ را تجربه کنند)، با دقت ابعادی بالا و طی یک مرحله، تولید کند و بدین ترتیب به صورت چشم گیری هزینه تولید و وزن محصولات را کاهش دهد [۱۶–۱۴]. براساس نتایج حاصل از تحقیقات مختلف، محدوده دمایی C° ۱۰۰۰ – ۷۰۰ بازه دمایی مناسبی برای شکل دهی سوپر پلاستیک آلیاژهای تیتانیوم می باشد [۵ و ۱۷–۱۴].

فرآیند هیدروفورمینگ یکی از مهمترین روشهای شکل دهی لوله است (شکل ۱)، [۱۸]. در این روش، از فشار هیدرواستاتیکی یک سیال (مایع یا گاز) برای شکل دادن لوله استفاده می گردد [۱۹]. براساس اصول حاکم بر تغییر فرم پلاستیک، با افزایش دما تنش تسلیم و تنش سیلان ماده کلهش می یابد. لذا در فرآیند هیدروفورمینگ، بهمنظور سهولت فرآیند شکل دهی فلزات با استحکام بالا و کاهش فشار لازم برای تغییر شکل پلاستیک، دما تا حد مناسب افزایش می یابد. برای استفاده از فرآیند هیدروفورمینگ برای شکل دهی لوله در دماهای بالاتر از ۲۰۰۳، معمولاً از گاز خنثی نظیر ازت یا آرگون استفاده میشود [۲۱–۲۰]. لذا این فرآیند به شکل دهی داغ لوله با گاز ، موسوم است. در واقع فرآیند شکل دهی داغ لوله با گاز، تلفیقی از روش هیدروفورمینگ لوله و اصول حاکم بر شکل دهی سوپرپلاستیک است و امروزه برای تولید قطعات پیچیده مورد استفاده قرار می گیرد [۱۹ و ۲۲].



شکل (۱): فرآیند هیدروفورمینگ لوله [۱۸].

نرخ کرنش و نمای حساسیت به نرخ کرنش از مهم ترین عوامل مؤثر بر تغییر شکل پلاستیک فلزات در دمای بالا است. بهطورکلی، کاهش نرخ کرنش منجر به کاهش تنش سیلان ماده و افزایش میزان ازدیاد طول قبل از شکست می گردد [۲۱ و ۲۵ – ۲۳]. در این پژوهش، ابتدا به صورت تجربی نرخ

2- Hot Tube Gas Forming

مناسب افزایش فشار گاز در فرآیند شکل دهی داغ لوله با گاز برای تولید قطعات با سطح مقطع مربعی شکل از لوله تیتانیوم خالص تجاری تعیین شد؛ و سپس فرآیند شکل دهی برای مناسب ترین نرخ افزایش فشار داخلی، مدل سازی گردید. علاوهبر این، ریز ساختار لوله تیتانیوم اولیه و قطعه نهایی تولید شده و نحوه توزیع ضخامت در قطعه تولید شده مورد بررسی قرار گرفت. نتایج تجربی حاصل از اندازه گیری توزیع ضخامت در قطعه نهایی، با نتایج حاصل از مدل سازی المان محدود مقایسه و بررسی شد.

۲- روش انجام پژوهش

در این بخش روش انجام پژوهش به صورت مجزا در دو قسمت تجربی و مدلسازی المان محدود ارائه شده است.

۲-۱- مواد و روش تجربی انجام پژوهش

در این پژوهش، از لوله تیتانیوم خالص تجاری درجه ۲ با قطر خارجی ۳۸ mm و ضخامت ۱/۵ mm ۱/۵ به عنوان ماده اولیه استفاده شد. لوله مورد استفاده با روش اکستروژن، تولید شده و فقد درز اتصال است. ترکیب شیمیایی لوله مورد استفاده با آزمون طیفسنجی نشر نوری تعیین شد؛ و نتایج حاصل از آن در جدول ۱ گزارش شده است.

نقشه مهندسی نمونه با سطح مقطع مربعی در شکل ۲ نشان داده شده است. قالب استفادهشده برای تولید قطعه مذکور متشکل از دونیم قالب چپی و راستی میباشد (شکل ۳). ملاحظه می گردد که با قرار گرفتن لوله درون قالب، دو طرف آن توسط قسمتی از قالب با مقطع دایرهای پوشش داده میشود؛ و مقطع مربعی شکل قالب (که محل شکل گرفتن لوله است) در نیم قالب چپی میباشد. نیروی لازم برای شکلدادن لوله، توسط فشار گاز دمیدهشده به درون آن تأمین می گردد. بنابراین گاز فشار گاز دمیدهشده به درون آن تأمین می گردد. بنابراین گاز درون لوله باید به خوبی آببند شود. برای این منظور، از دو قطعه مخروطی شکل با شیب ۱۰ درجه برای آببند کردن گاز درون لوله استفاده شد. برای تأمین نیروی فشاری آببندها نیز، درون موله استفاده شد. برای تأمین نیروی فشاری آببندها نیز، سرای میه فولادی که توسط چهار میله فولادی فیکس شدهاند استفاده گردید (شکل ۴).

جدول (۱): ترکیب شیمیایی لوله تیتانیوم استفادهشده (% wt).

Η	0	Ν	С	Fe	Ti
۰/۱۵	۰/۱۵	• / • ٢	• / • ٨	٠/٢۵	پايە



شکل (۲): نقشه مهندسی نمونه با سطح مقطع مربعی.



شکل (۳): قالب استفاده شده.

همان طور که در شکل ۴ ملاحظه می گردد، وسط آببند راستی سوراخی تعبیه شده که با یک رابط رزوه شده به شلنگ دمش گاز متصل می شود. بدین ترتیب، پس از قرار گرفتن لوله درون قالب، آببندهای مخروطی وارد لوله شده و با اعمال نیروی فشاری توسط پیچ تعبیه شده پشت آببند چپی، گاز درون لوله فشاری توسط پیچ تعبیه شده پشت آببند چپی، گاز درون لوله نیتروژن برای تأمین نیروی شکل دهی استفاده شد. برای تأمین انرژی حرارتی لازم جهت بالابردن دمای لوله نیز از چهار المنت فشنگی ۷ ۱۰۰۰ با قطر ۲۰۰ او طول ۲۰۰ استفاده شد. المنتهای مذکور درون سوراخ هایی که در قالب ایجاد شده اند (شکل ۳)؛ قرار گرفته و با اتصال جریان برق، باعث افزایش دمای قالب و در نتیجه لوله می شود.

برای کنترل دمای لوله، یک سوراخ به عنوان محل قرار گرفتن دماسنج در نیم قالب چپی درنظر گرفته شد؛ و برای کنترل دمای لوله از دماسنج تماسی نوع K استفاده شد. بدین ترتیب دماسنج پس از عبور از سوراخ قالب در تماس با جداره لوله قرار می گیرد و دمای لوله را اندازه گیری می کند. برای تعیین و کنترل دمای دماسنج نیز از یک سیستم اتوماتیک کنترل کننده دما استفاده گردید. در این سیستم با تنظیم دمای موردنظر،

جريان الكتريسيته بهصورت اتوماتيك به المنتها متصل شده، و با رسيدن دماى لوله به دماى تنظيم شده، جريان الكتريكي قطع می شود. بدین ترتیب، پس از قرار گرفتن لوله درون قالب و مونتاژشدن همه تجهیزات مورد نیاز شکل ۵، دمای لوله با نرخ C/min° ۱۷۰ افزایش یافت. با رسیدن دمای لوله به℃۸۴۰ فشار داخل لوله با سه نرخ متفاوت ۱۰، ۵ و bar/min افزایش داده شد. سختی و تصاویر ریزساختاری لوله اولیه و لوله شکل داده شده نیز مورد بررسی قرار گرفت. برای این منظور، نمونههای متالوگرافی آمادهشده با استفاده از محلول کرول^۱ حکاکی شد؛ و از میکروسکوپ نوری برای مشاهده و تهیه تصاویر ریزساختاری استفاده گردید. مقادیر سختی مناطق متالوگرافی شده نیز با نیروی ۲۰۰ gr و زمان اعمال نیروی ۱۵۶ تعیین شد. همچنین برای تعیین نحوه توزیع ضخامت در قطعه تولیدشده، یکی از قطعات تولیدشده در دو راستای عمود و موازی با محور لوله برش داده شد و با استفاده از میکرومتر ضخامت قطعه تولیدشده در دو مسیر مختلف اندازه گیری و بررسی شد.



شکل (۴): مجموعه آببندی لوله.

۲-۲- مدل سازی المان محدود

برای مدلسازی شکلدهی داغ لوله با گاز از نرمافزار آباکوس^۲ استفاده گردید. فرآیند مدلسازی برای قطعه تولید شده با نرخ افزایش فشار داخلی (bar/min) انجام گرفت. بدین ترتیب برای تعیین خواص مکانیکی ماده تحت شرایط بارگذاری مذکور، ابتدا منطقهای از قطعه که بیشترین کرنش (بیشترین کاهش ضخامت) در آن رخ داده است. تعیین و مقدار کرنش از رابطه (۱) محاسبه شد؛ که در آن، ٤ کرنش t_i ضخامت اولیه

لوله f_f ضخامت منطقه با بیشترین میزان کاهش ضخامت است. سپس با در نظر گرفتن زمان شکل گیری لوله، نرخ کرنش اعمال شده به قطعه حین فرآیند شکل دهی از رابطه (۲) محاسبه گردید؛ که در آن، \dot{s} نرخ کرنش و t_{for} مدت زمان شکل گرفتن قطعه است. بدین ترتیب، آزمون کشش در دمای شکل گرفتن قطعه است. بدین ترتیب، آزمون کشش در دمای مودار کشش بهدست آمده، مقادیر نمای کارسختی (n) و ضریب استحکام (k) محاسبه و رفتار تنش حقیقی (σ) – کرنش حقیقی (3) لوله براساس رابطه (۳) در مدل سازی اعمال گردید.

- $\varepsilon = \ln \frac{t_i}{t_s} \tag{1}$
- $\dot{\varepsilon} = \frac{\varepsilon}{1}$
- $\varepsilon = \frac{1}{t_{for}} \tag{(1)}$
- $\sigma = k\varepsilon^n \tag{(7)}$



شکل (۵): مجموعه تجهیزات شکلدهی داغ لوله با گاز.

در فرآیند مدلسازی بهمنظور افزایش دقت در شرایط تماسی، قالب بهصورت صلب توصیفی ، و لوله ها با قابلیت تغییر شکل درنظر گرفته شد [۲۶]. برای مدلسازی لوله ها نیز از المان پوسته ای S4R استفاده گردید. با توجه بهعدم تغذیه محوری حین شکل دهی، تمام جهات قالب و دو سر لوله، مقید شد. شکل ۶، تصویری از لوله و قالب مدلسازی شده رانشان می دهد. به منظور بررسی اثر اندازه مش بر هم گرایی نتایج

^{1- 88}ml H2O + 2ml Hg + 10ml HNO3

مدلسازی برای مشهای با اندازه ۴، ۲، ۱، ۵/۰ و mm ۲/۰ انجام گرفت و اندازه مش مناسب تعیین گردید. همچنین بهمنظور تعیین فشار لازم برای شکل دهی قطعه، فشار داخلی bar ۵۰ به صورت خطی و طی ۳۰۰۰ فریم به نمونه اعمال شد. بدین ترتیب، با بررسی روند تغییر شکل قطعه حین فرآیند فشار شروع تغییر شکل پلاستیک (شروع مرحله تغییر شکل فشار لازم برای کامل شدن شکل قطعه موردنظر تعیین شد. و فشار لازم برای کامل شدن شکل قطعه موردنظر تعیین شد. همچنین نحوه توزیع ضخامت در مسیرهای مشابه با مسیرهای درنظر گرفته شده در آزمون تجربی تعیین گردید؛ و با نتایج آزمایشگاهی مقایسه شد.

۳- نتایج و بحث

در این بخش نتایج حاصل از آزمایشات تجربی و مدل سازی المان محدود در دو قسمت مجزا مورد بررسی قرار گرفته است.

۳ –۱ – بررسی نتایج تجربی

به منظور بهبود بررسی نتایج بدست آمده، ابتدا اثر نرخ افزایش فشار داخلی بررسی شد؛ و پس از آن رفتار سیلان ماده و نحوه تغییرات ریزساختار و سختی در قسمتهای مختلف قطعه مورد بررسی قرار گرفته است.

۳-۱-۱- اثر نرخ افزایش فشار داخلی

یکی از مهمترین عوامل مؤثر بر میزان و نحوه تغییر شکل فلزات، نرخ کرنش اعمالی میباشد. در فرآیند شکلدهی داغ لوله با گاز، نیروی شکلدهی لازم توسط فشار گاز دمیده شده بهدرون لوله تأمین می گردد. لذا هرچه نرخ افزایش فشار گاز درون لوله بیشتر شود، نیروی اعمال شده برای شکلدهی و درنتیجه کرنش اعمالی با نرخ بیشتری افزایش مییابد.

در این پژوهش، ابتدا به بررسی اثر نرخ افزایش فشار داخل لوله بر نحوه شکل گیری لوله پرداخته شد. بدین منظور، در مرحله اول پس از رسیدن دمای لوله به ۲°۸۴۰، فشار گاز درون لوله با نرخ ۱۰ bar/min ۱۰ افزایش داده شد. اما با رسیدن فشار داخلی به rad ۱۸، نشت گاز در اثر سوراخشدن لوله اتفاق افتاد. شکل ۷، تصویر لولهای را نشان میدهد که با نرخ افزایش فشار انکار ۲۰ تحت بارگذاری قرار گرفت. ملاحظه می گردد که علاوهبر سوراخشدن لوله، بالج غیریکنواخت نیز در آن رخ

www.SID.ir

داده است. باتوجه به این که فشار واردشده به تمامی جداره لوله یکسان می باشد، بنابراین، بالج غیریکنواخت لوله ناشی از توزیع غیریکنواخت دمای لوله است. در حقیقت قسمتی از لوله که بالج در آن رخ نداده است، دمای کمتری نسبت به قسمت بالجشده داشته است. علاوه براین، بررسی دقیق محل سوراخشدن لوله نشاندهنده رخدادن پدیده گلویی شدن شدید در این ناحیه می باشد. یکی از عوامل مؤثر بر میزان کرنش قبل از شکست و گلویی شدن ماده، نرخ کرنش می باشد. معادله (۴)، رابطه بین تنش سیلان با نرخ کرنش را نشان می دهد [۲۷-۲۸].



شکل (۷): نمونه شکل داده شده با نرخ افزایش فشار ۸۰ bar/min.

 $\sigma = C\dot{\varepsilon}^m \tag{(f)}$

در معادله (۴)، σ تنش سیلان ماده، \dot{s} نرخ کرنش، C ثابت استحکام و m نمای حساسیت به نرخ کرنش است. واضح است که با کاهش نرخ کرنش، تنش سیلان ماده نیز کاهش می یابد. مقدار نمای حساسیت به نرخ کرنش علاوهبر آن که میزان تنش سیلان را تحت تاثیر قرار می دهد، به طور مستقیم بر میزان شکل پذیری و از دیاد طول ماده قبل از شکست اثر گذار است. در

واقع با افزایش مقدار نمای حساسیت به نرخ کرنش، مقاومت ماده به گلویی شدن افزایش یافته و شکل پذیری و میزان ازدیاد طول قبل از شکست افزایش می یابد (شکل **۸**)، [۲۸-۲۷].



شکل (۸): رابطه ازدیاد طول و نمای حساسیت به نرخ کرنش برای برخی آلیاژهای فلزی [۲۷].

از مهم ترین عوامل مؤثر بر نمای حساسیت به نرخ کرنش، دمای شکل دهی و نرخ کرنش می باشد. در واقع افزایش دمای شکل دهی و کاهش نرخ کرنش باعث افزایش نمای حساسیت به نرخ کرنش می گردد [۲۹–۲۸]. بدین ترتیب، نمونه هایی با نرخ افزایش فشار داخلی ۵ و bar/min ۳ مورد آزمایش قرار گرفت (شکل ۹). با توجه به شکل ۹ ملاحظه می گردد که با کاهش نرخ افزایش فشار داخلی، پدیده بالج غیریکنواخت لوله از بین می رود که این موضوع نتیجه مستقیم فراهم شدن زمان لازم برای یکنواخت شدن دمای لوله می باشد.

نمونهای که با نرخ افزایش فشار ۵ bar/min تحت بارگذاری قرار گرفت، با رسیدن فشار داخلی لوله به ۲۰ bar دچار پارگی در ناحیه نزدیک به منطقه انتقال از مقطع دایرهای به مقطع مربعی شد (شکل ۹). در حقیقت، منطقه مذکور نسبت به دیگر نواحی جداره لوله، بیشترین میزان کرنش را متحمل میشود. با این وجود صرفنظر از پارهشدن لوله، قطعه با تقریب بسیار با این وجود صرفنظر از پارهشدن لوله، قطعه با تقریب نسیار فوبی به شکل نهایی موردنظر رسیده است. نمونهای که با نرخ افزایش فشار داخلی ۳ bar/min تحت بارگذاری قرار گرفت، بدون هیچگونه پارگی در فشار bar به شکل نهایی خود بدون هیچگونه پارگی در فشار bar به شکل نهایی خود

رسید. در نتیجه، کاهش نرخ افزایش فشار داخلی لوله علاوهبر فراهمآوردن فرصت لازم برای یکنواختشدن دمای لوله، باعث کاهش نرخ کرنش اعمالی و در نتیجه بهبود شکل پذیری لوله می گردد.

۳-۱-۲- توزیع ضخامت، کرنش، نرخ کرنش و نمودار کشش بهمنظور بررسی چگونگی توزیع ضخامت در قطعه تولیدشده با نرخ افزایش فشار bar/min ، یک نمونه در راستاهای موازی و عمود بر محور لوله، برش داده شد و ضخامت در مسیرهای نشان داده شده در شکل ۱۰ با استفاده از میکرومتر اندازه گیری شد. توزیع ضخامت در مسیرهای ۱ و ۲ در شکل ۱۱، نشان داده شده است. ملاحظه می گردد که بیشترین کاهش ضخامت برای مسیر ۱ در فاصله mm ۱۲، و برای مسیر ۲ در فاصله mm از مرکز شعاع گوشه اتفاق افتاده است. در حقیقت مناطق مذکور بیشترین میزان کرنش را متحمل شدهاند. این موضوع با محل پارگیهای اتفاق افتاده در نمونههای شکل دادهشده با نرخ افزایش فشار ۱۰ و ۵ bar/min مطابقت دارد. علاوهبر این، ملاحظه می گردد که در قسمتهایی از لوله که زودتر در تماس با دیواره قالب قرار گرفتهاند، کاهش ضخامت کمتر است. این موضوع حاکی از آن است که اصطکاک بین دیواره قالب و قسمتهایی از لوله که در تماس با دیواره قالب قرار گرفتهاند، مانع از سیلان تیتانیوم و کاهش ضخامت لوله شده است.

با توجه به شکل ۱۱، کمینه ضخامت ایجادشده در قطعه نهایی mm ۸/۰ میباشد. با توجه به این که فشار داخلی لوله با نرخ bar/min افزایش یافته و قطعه نهایی در فشار ۲۵ ۸ ۳ میباشد است، مدت زمان شکل گیری قطعه برابر min میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در و میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در میباشد. بر این اساس، مقادیر بیشینه کرنش ایجادشده در میبار و ۲۰/۴۴ میبان میبان میبارد که نمودار تجربی با نمودار حاصله از رابطه (۳) [۳۰]، مطابقت دارد.



شکل (۹): نمونههای شکل دادهشده با نرخ افزایش فشار ۵ و bar/min ۳.







شکل (۱۱): توزیع ضخامت در نمونه تولیدشده با نرخ افزایش فشار ۵ bar/min



۳-۱-۳- ریزساختار و سختی

شکل **۱۳ – الف** ریزساختار سطح لوله را قبل از فرآیند شکلدهی نشان میدهد. دانههای هم محور در ساختار اولیه لوله، نشاندهنده آن است که لوله با فرآیند اکستروژن در دمای بالا تولید شده است. بدین ترتیب، هم زمان با تغییر شکل در فرآیند اکستروژن، پدیده تبلور مجدد رخ داده و باعث آنیل شدن لوله و از بین رفتن اثرات کار مکانیکی شده است. شکل **۱۳ – ب** ریزساختار قسمتی از لوله را نشان میدهد که حین فرآیند شکل دهی در مقطع دایره ای شکل قالب قرار گرفته و هیچ گونه تغییر شکلی در آن رخ نداده است. در واقع، این منطقه از لوله حین فرآیند شکل دهی تنها در دمای ۲° ۸۴۰ قرار گرفته و پس از کامل شدن فرآیند تا دمای اتاق سرد شده است. ملاحظه می گردد که اندازه دانههای این ناحیه نسبت به ریزساختار اولیه لوله شکل **۱۳ – الف** به صورت قابل ملاحظهای بزر گتر است.



شکل (۱۳): الف) ریزساختار اولیه، ب) ریزساختار ناحیه لوله ای قطعه ج) ریزساختار ناحیه با بیشینه کاهش ضخامت.

٩۵

www.SID.ir

این موضوع ناشی از رشد دانههای تیتانیوم در دمای بالا میباشد. بهطور کلی، در فلزات با افزایش اندازه دانه، چگالی مرز دانهها و در نتیجه انرژی مرز دانهها کاهش می یابد که این موضوع باعث كاهش انرژی داخلی فلز می گردد. مكانیزم اصلی پدیده رشد دانهها، جهش اتمها در مرز دانه است که باعث حذف دانههای کوچکتر و رشد دانههای بزرگتر میگردد [۳۱]. شکل ۱۳-ج تصویر ریزساختار ناحیهای از مقطع مربعی قطعه را نشان میدهد که متحمل بیشترین مقدار کاهش ضخامت، شده است. در این منطقه، پدیده کار مکانیکی و تبلور مجدد بهصورت همزمان رخ داده و فرصت برای رشد دانهها فراهم نشده است. مقادیر سختی و اندازه دانه برای مناطق متالوگرافی شده در شکل ۱۴ نشان داده شده است. ملاحظه می گردد که منطقه با اندازه دانه کوچکتر، مقدار سختی بزرگتری را اتخاذ کرده است. در حقیقت، اندازه دانه یکی از عوامل مؤثر بر سختی و استحکام فلزات میباشد. به طور کلی، با ریزشدن دانهها، چگالی مرز دانهها افزایش مییابد. مرز دانه یکی از موانع حرکت نابجاییها بوده و با افزایش آن استحکام و سختی فلز افزایش می یابد [۳۲].

۳ – ۲ – بررسی نتایج مدل سازی المان محدود

با توجه به شکل **۲۱**، برای مدلسازی فرآیند شکلدهی، رفتار سیلان لوله مطابق رابطه ۵۰/44^{ε۹/44} σ درنظر گرفته شد؛ و فشار داخلی ۵۰ bar به صورت خطی و طی ۳۰۰۰ فریم به لوله اعمال گردید (در هر فریم، ۱۷ bar ۱۰/۰۱ به فشار داخلی لوله افزوده می شود). فشار نهایی لازم برای شکل گیری قطعه به عنوان پارامتری که یکی از نتایج بوده و اندازه مش به عنوان پارامتر متغیر انتخاب می شود.

در این پژوهش براساس مراحل زیر، ابعاد مش بهینه تعیین شده است:

۱ - مدل المان محدود برای اندازههای مش ۴، ۲، ۱، ۵/۰ و
 ۲/۰ با نرمافزار آباکوس تحلیل شده است.

۲- فشار کالیبراسیون (درشرایطی که قطعه قالب را پر کرده) در شرایط هریک از ابعاد ذکرشده استخراج می شود. ۳- نتایج مرحله قبل با یکدیگر مقایسه می شود. ۴- برای المان های ۵/۵ و ۲/۲ میلی متر، فشار کالیبراسیون یکسان حاصل شده است.

۵- در نهایت اندازه المان ۵/۰ به عنوان اندازه بهینه برای المانها گزارش شده است.

با توجه به شکل **۱۵**، فشار کالیبراسیون برای اندازه المان ۰/۵ و ۰/۲ تقریباً یکسان است.

۳-۲-۲ فشار داخلی لازم برای هر یک از مراحل شکلدهی قطعه

شکل ۱۶ کانتور توزیع ضخامت را در قطعه شبیه سازی شده نهایی نشان می دهد. با توجه به تقارن قطعه، تنها نیمی از آن نشان داده شده است. برای تعیین فشار لازم برای شکل گرفتن کامل قطعه، مطابق شکل ۱۶ چهار نقطه در قسمتهای مختلف قطعه در نظر گرفته شد و نمودار کرنش پلاستیک مؤثر بر حسب تعداد فریم برای چهار نقطه مذکور رسم شد (شکل ۱۷). لحظه تسلیم شدن لوله، لحظه ای است که کرنش پلاستیک مؤثر مقادیر بیش تر از صفر اختیار می کند. با تسلیم شدن لوله و شروع کرنش پلاستیک، قطعه وارد مرحله تغییر شکل آزاد می گردد.



شکل (۱۵): اثر اندازه مش بر فشار نهایی لازم برای تولید قطعه.

www.SID.ir



شکل (۱۶): کانتور توزیع ضخامت در قطعه شبیهسازی شده.



نشان داده شده در شکل ۱۶.

تغییر شکل آزاد، مرحلهای از فرآیند شکلدهی است که با تسلیم شدن لوله آغاز می گردد و تا زمانی که لوله با جداره قالب تماس پیدا نکرده است، ادامه می یابد. در حقیقت، تغییر شکل آزاد تا زمانی ادامه پیدا می کند که مقطع عمود بر محور لوله، دایرهای شکل است. بر این اساس، واضح است که در مرحله

تغییر شکل آزاد، کرنش پلاستیک معادل تمامی نقاط لوله (بهویژه نقاطی که روی یک دایره محیطی قرار گرفتهاند؛ نظیر نقاط ۳–۱) با یکدیگر برابر است و لحظهای که مقادیر کرنش پلاستیک مؤثر نقاط با یکدیگر اختلاف پیدا میکنند، لحظه پایان یافتن تغییر شکل آزاد و شروع مرحله کالیبراسیون میباشد. در این مرحله، تغییر شکل قطعه در جهت کاملشدن گوشهها و جزئیات ادامه مییابد. مرحله کالیبراسیون تا جایی ادامه می یابد که کرنش پلاستیک مؤثر در نقاط مختلف قطعه به مقدار ثابتی رسیده و تغییر نمیکند. تمامی مراحل مذکور به مقدار ثابتی رسیده و تغییر نمی کند. تمامی مراحل مذکور به مقدار ثابتی رسیده و تغییر نمی کند. تمامی مراحل مذکور در شکل ۷۱ نشان داده شده است. بدین ترتیب، بر اساس شکل در شکل ۷۱ نشان داده شده است. بدین ترتیب، بر اساس شکل داخلی لوله افزوده میشود، مقادیر فشار لازم برای هر یک از مراحل فرآیند شکل دهی محاسبه و نتایج حاصل از آن در مراحل فرآیند شکل دهی محاسبه و نتایج حاصل از آن در مراحل فرآیند شکل دهی محاسبه و نتایج حاصل از آن در مراحل فرآیند شکل دهی محاسبه و نتایج حاصل از آن در مراحل فرآیند شکل دهی محاسبه و نتایج حاصل از آن در

جدول (۲): زمان اعمال بار و فشار داخلی قطعه برای مراحل مختلف فرآیند شکلدهی.

فشار (bar)	فريم	مراحل فرآيند شكلدهي
Y/A	48.	شروع تغییر شکل پلاستیک و آزاد
١٢/٩	γ۶.	پایان تغییر شکل آزاد و شروع کالیبراسیون
۲۱/۳	1800	پایان کالیبراسیون و تولید قطعه نهایی



شکل (۱۸): تصویر قطعه شبیه سازی شده در مراحل مختلف شکل دهی.

همان گونه که قبلاً مطرح شد، مقدار فشار تجربی بهدست آمده برای تولید قطعه با نرخ افزایش فشار ۳ kor/min ۳، برابر ۱۸ م می باشد. با توجه به نتایج گزارش شده در جدول ۲ ملاحظه می گردد که براساس نتایج مدل سازی قطعه مورد نظر در فشار می گردد که براساس نتایج مدل سازی قطعه مورد نظر در فر مراد که براساس نتایج مدل سازی قطعه مورد نظر در فر مراد که به میزان ۲۱/۳ bar فوبی برخوردار است.

۳-۲-۲- توزيع ضخامت

به منظور بررسی توزیع ضخامت در قطعه مدل سازی شده و مقایسه آن با نتایج تجربی، منحنی توزیع ضخامت بر حسب فاصله در مسیرهای مشابه شکل ۱۰ انتخاب شد. منحنی توزیع ضخامت برای مسیرهای شماره ۱ و ۲ به همراه نتایج تجربی در شکل ۱۹ نشان داده شده است.



شکل (۱۹): توزیع ضخامت قطعه شبیهسازی و تولیدشده در الف) مسیر ۱ و ب) مسیر ۲.

با توجه به شکل **۱۹** ملاحظه می گردد گه نتایج حاصل از مدلسازی، تطابق خوبی با نتایچ تجربی دارد؛ و روند تغییرات ضخامت حاصل از نتایج تجربی با نتایج حاصل از مدلسازی یکسان است. در حقیقت، هر دو نمودار، نتایج مشابهی را برای منطقه با کمینه ضخامت نشان میدهند. لذا مدلسازی www.SID.ir

انجامشده با دقت خوبی قادر به پیشبینی چگونگی توزیع ضخامت در قطعه می باشد. نتایج تجربی و مدل سازی بیانگر توزیع غیریکنواخت ضخامت در قطعه نهایی است. عدم تغذیه محوری و اصطکاک بین سطح خارجی قطعه و دیواره قالب، مانع از کرنش یکسان در تمامی قسمتهای قطعه می گردد؛ لذا دو مورد مذکور از مهم ترین عوامل تشدیدکننده توزیع غیریکنواخت ضخامت است.

۴ – نتیجه گیری

در این پژوهش، سیستم سادهای برای شکلدهی داغ لوله تیتانیوم خالص تجاری با گاز طراحی و ساخته و برای تولید قطعه، مورد بهرهبرداری قرار گرفت. علاوهبر این، تولید قطعه مذکور با استفاده از نرمافزار آباکوس شبیهسازی و مورد بررسی قرار گرفت. نتایج حاصل از آزمون تجربی و مدلسازی المان محدود به شرح ذیل است:

 ۱- کاهش نرخ افزایش فشار گاز داخل لوله باعث به تأخیرافتادن پدیده گلویی شدن و تأمین زمان بیشتر برای یکنواخت شدن دمای لوله می گردد و با کاهش احتمال پاره شدن لوله، فرآیند شکل دهی را بهبود می دهد.

۲- براساس نتایج حاصل از آزمون تجربی، مناسبترین نرخ افزایش فشار داخلی برای تولید قطعه در دمای C° ۸۴۰، برابر 3 bar/min می باشد. فشار نهایی لازم برای تولید قطعه نهایی تحت شرایط مذکور، ۱۸ bar است

۳- براساس نتایج حاصل از مدل سازی المان محدود، فشار داخلی لازم برای تسلیم شدن قطعه و شروع تغییر شکل پلاستیک، شروع مرحله کالیبراسیون و تولید قطعه نهایی به ترتیب برابر ۷/۸، ۱۲/۹ و ۲۱/۳ bar می باشد.

۴- نتایج حاصل از مدلسازی المان محدود در تعیین چگونگی توزیع ضخامت، با نتایج تجربی مطابقت دارد. براساس نتایج تجربی و نتایج حاصل از مدلسازی، توزیع ضخامت محصول نهایی غیریکنواخت است. بدین ترتیب، قسمتی از قطعه که در مقطع دایرهای شکل قالب قرار می گیرد در فرآیند شکلدهی مشارکت نمی کند و در نتیجه، کاهش ضخامت در آن رخ نمی دهد. بیش ترین کاهش ضخامت و در نتیجه بیش ترین کرنش در منطقه گذار از مقطع دایرهای به مقطع مربعی رخ می دهد. این موضوع با محل پارگیهای اتفاق افتاده در قطعاتی که حین فرآیند سوراخ شدهاند، مطابقت دارد.

- 11. Geil, G.W., Carwile, N.L. "Effect of Low Temperatures on the Mechanical Properties of a Commercially Pure Titanium", Journal of Research of the National Bureau of Standards, Vol. 54, No. 2, pp. 91-99, 1955.
- Mei, Z., He, Y., Jing, G., Wang, X. "Review on Hot Spinning For Difficult-to-Deform Light-Weight Metals", Transactions of Nonferrous Metak Society of China, Vol. 25, No. 6, pp. 1732-1743, 2015.
- 13. Yang, H., Gao, P., Fan, X., Li, H., Sun, Z., Li, H., Guo, L., Zhan M., Liu, Y. "Some Advances in Plastic Forming Technologies of Titanium Alloys", Procedia Engineering, Vol. 81, pp. 44-53, 2014.
- Nieh, T.G., Wadsworth, J., Sherby, O.D.
 "Superplasticity in Metals and Ceramics", Cambridge University Press, California, 2005.
- Davis, B., Hryn, J. "Innovative Forming and Fabrication Technologies: New Opportunities", Argonne National Laboratory (ANL), No. ANL07/031, 2008.
- Khraisheh, M.K., Abu-Farha, F.K., "Microstructure-Based Modeling of Anisotropic Superplastic Deformation", Technical Papers-Society of Manufacturing Engineers, 2003.
- Sieniawski, J., Motyka, M. "Superplasticity in Titanium Alloys", Journal of Achievements in Materials and Manufacturing Engineering, Vol. 24, No. 1, pp. 123-130, 2007.
- http://learnersbook.com/m/imagearticles/view/Hydr o-Drive#.WIoxAlN97Dd, March 2017.
- 19. Koç, M. "Hydroforming for Advanced Manufacturing", Elsevier, Washington, 2008.
- 20. Aue-u-lan, Y. "Hydroforming of Tubular Materials at Various Temperatures", Thesis, The Ohio State University, 2007.
- 21. He, Z.B., Teng, B.G., Che, C.Y., Wang, Z.B., Zheng, K.L., Yuan, S.J. "Mechanical Properties and Formability of TA2 Extruded Tube for Hot Metal Gas Forming at Elevated Temperature", Transactions of Nonferrous Metals Society of China, Vol. 22, pp. s479-s484, 2012.
- 22. Zhu-bin, H., Xiao-bo, F., Fei, S., Kai-lun, Z., Zhibiao, W., Shi-jian, Y. "Formability and Microstructure of AA6061 Al Alloy Tube for Hot Metal Gas Forming at Elevated Temperature-TNMSC", The Chinese Journal of Nonferrous Metals, Vol. 22, No. 2, pp. s364-s369, 2012.
- Nemat-Nasser, S., Guo, W., Cheng, J. "Mechanical Properties and Deformation Mechanisms of a Commercially Pure Titanium", Acta materialia, Vol. 47, No. 13, pp. 3705-3720, 1999.

۵- قسمتی از قطعه که در مقطع دایرهای شکل قالب قرار می گیرد به دلیل عدم کرنش و نیز قرار گرفتن در دمای بالا، دچار رشد شدید دانه می شود که این موضوع منجر به کاهش سختی و استحکام منطقه مذکور می گردد. این در حالی است که کار مکانیکی و تبلور مجدد، مانع از رشد شدید دانه ها در قسمتی از قطعه با بیشترین کاهش ضخامت می شود.

۵- مراجع

- Smith, W.F. "Structure and Properties of Engineering Alloys", McGraw-Hill, Michigan, 1993.
- Ma, B., Wu, X., Li, X., Wan, M., Cai, Z., "Investigation on the Hot Formability of TA15 Titanium Alloy Sheet", Materials & Design, Vol. 94, pp. 9-16, 2016.
- Yang, L., Wang, B., Liu, G., Zhao, H., & Xiao, W. "Behavior and Modeling of Flow Softening and Ductile Damage Evolution in Hot Forming of TA15 Alloy Sheets", Materials & Design, Vol. 85, pp. 135-148, 2015.
- Donachie, M.J. "Titanium: A Technical Guide", ASM International, Ohio, 2000.
- 5. Leyens, C., Peters, M. "Titanium and Aitanium Alloys: Fundamentals and Application", Wiley Online Library, 2003.
- Wang, K., Liu, G., Zhao, J., Wang, J., Yuan, S. "Formability and Microstructure Evolution for Hot Gas Forming of Laser-Welded TA15 Titanium Alloy Tubes", Materials & Design., Vol. 91, pp. 269-277, 2016.
- Liu, G., Wang, K., He, B., Huang, M., Yuan, S. "Mechanism of Saturated Flow Stress During Hot Tensile Deformation of a TA 15 Ti Alloy", Materials & Design., Vol. 86, pp. 146-151, 2015.
- Liu, G., Wu, Y., Zhao, J., Wang, K., Yuan, S. "Formability Determination of Titanium Alloy Tube for High Pressure Pneumatic Forming at Elevated Temperature", Procedia Engineering, Vol. 81, pp. 2243-2248, 2014.
- Hama, T., Nagao, H., Kobuki, A., Fujimoto, H., Takuda, H. "Work-hardening and Twinning Behaviors in a Commercially Pure Titanium Sheet Under Various Loading Paths", Materials Science and Engineering.: A, Vol. 620, pp. 390-398, 2015.
- He, D.H., Li, D.S., Li, X.Q., Jin, C.H. "Optimization on Springback Reduction in Cold Stretch Forming of Titanium-Alloy Aircraft Skin", Transactions of Nonferrous Metals Society of China, Vol. 20, No. 12, pp. 2350-2357, 2010.

rch

- 24. Boyer, H.E. "Atlas of Stress-Strain Curves", ASM International, Ohio, 1987.
- 25. Nasrollahzade, M., Moslemi Naeini, H., Hashemi, S.J., Abbaszadeh, B., Shahbazi Karami, J. "Experimental Investigation of Aluminum Tubes Hot Gas Forming and Production of Square Cross-Section Specimens", Modares Mechanical Engineering, Vol. 15, No. 12, pp. 435-442, 2016.
- 26. Habibi, M., Hashemi, R., Sadeghi, E., Fazaeli, A., Ghazanfari, A., Lashini H. "Enhancing the Mechanical Properties and Formability of Low Carbon Steel with Dual-Phase Microstructure", Journal of Materials Engineering and Performance, Vol. 25, pp. 382–389, 2016.
- 27. Shrivastava, S. "Medical Device Materials", Asm International, Ohio, 2004.
- Hosford, W.F., Caddell, R.M. "Metal Forming: Mechanics and Metallurgy", Cambridge University Press, United Kingdom, 2011.
- Luo, J., Li, M., Yu, W., Li, H. "The Variation of Strain Rate Sensitivity Exponent and Strain Hardening Exponent in Isothermal Compression of Ti-6A1-4V Alloy", Materials & Design, Vol. 31, No. 2, pp. 741-748, 2010.
- 30. Habibi, Mostafa, Ramin Hashemi, Ahmad Ghazanfari, Reza Naghdabadi, Ahmad Assempour. "Forming limit diagrams by including the M-K model in finite element simulation considering the effect of bending" Proceedings of the Institution of Mechanical Engineers, Part L: Journal of Materials Design and Applications 2016.
- Chandler, H. "Heat Treater's Guide: Practices and Procedures for Nonferrous Alloys", ASM international, Ohio, 1996.
- 32. Dieter, G.E. "Mechanical Metallurgy", McGraw-Hill, New York, 1961.