# نقش کاربید بور بر رفتار سایشی روکش کامپوزیتی زمینه استلایت ۲ ایجاد شده به روش GTAW

ساسان محمدی، بهنام لطفی و زهره صادقیان گروه مهندسی مواد، دانشگاه شهید چمران اهواز

( دریافت مقاله: ۹۵/۰٤/۲۰ - پذیرش مقاله : ۹۵/۰۸/۱۰)

#### چکیدہ

هدف از این پژوهش ایجاد روکش کامپوزیتی با زمینه آلیاژ پایه کبالت استلایت ۲ بر فولاد ساده کربنی و بررسی نقش ذرات تقویت کننده کاربید بور بر ریزساختار، سختی و رفتار سایشی روکش حاصل بوده است. به این منظور ابتدا خمیر پیش نشستی از پودر کاربید بور با نسبتهای وزنی مختلف بر سطح زیرلایه فولادی ایجاد و سپس توسط فرآیند جوشکاری GTAW با فیلر استلایت ۲ ذوب سطحی گردید. پس از روکش کاری جهت مطالعه ریز ساختاری از میکروسکوپ نوری و الکترونی روبشی (SEM) مجهز به میکرو آنالیز شیمیایی (EDS) و فازشناسی از آزمون پراش پرتو ایکس (XRD) ماختاری از میکروسکوپ نوری و الکترونی روبشی (SEM) مجهز به میکرو آنالیز شیمیایی (EDS) و فازشناسی از آزمون پراش پرتو ایکس (XRD) کمک گرفته شد. همچنین جهت ارزیابی سختی و رفتار سایشی به ترتیب از ریزسختی سنج ویکرز و آزمون پین روی دیسک استفاده شد. نتایج نشان داد که ریزساختار روکش ها بیشتر شامل فاز زمینه غنی از کبالت γ، کاربیدهای یوتکتیکی غنی از کروم Cr<sub>2</sub>C<sub>3</sub> و 2026. مربوط به آلیاژ زمینه استلایت ۲ و فازهای ثانویه مانند 2002، درولی افز زمینه غنی از کبالت γ، کاربیدهای یوتکتیکی غنی از کروم در Bac مروکش دندریت ها می فاز زمینه غنی از کبالت به کاربیدهای یوتکتیکی غنی از کروم در Bac موجود در روکش است. با افزایش مقدار B4C در روکش ها بیشتر شامل فاز زمینه غنی از کبات و کنش B4C حاصل از تجزیه B4C با عناصر دیگر موجود در روکش است. با افزایش مقدار B4C در روکش دندریت ها ریزتر شده و میزان فازهای بین دندریتی افزایش یافت، همچنین روکش های کامپوزیتی سختی بالاتری نسبت به روکش مقدار B4C مین دندریت ها ریزتر شده و میزان فازهای بین دندریتی افزایش یافت، همچنین روکش های کامپوزیتی سختی بالاتری نسبت به روکش معدار B4C کمترین کاهش وزن را از خود نشان داد.

**واژه های کلیدی** : استلایت۲، B4C، روکش کامپوزیتی، جوشکاری قوسی تنگستن-گاز، رفتار سایشی.

# The effect of B<sub>4</sub>C on wear behavior of stellite6 matrix composite clad layer fabricated by GTAW

#### S. Mohammadi, B. Lotfi and Z. sadeghian

Department of Materials Engineering, Shahid Chamran University of Ahvaz

(Received 10 July 2016, accepted 31 October 2016)

#### Abstract

A composite clad layer of stellite6 matrix was fabricated on plain steel and the effect of  $B_4C$  reinforcing particles on microstructure characteristics, hardness and wear behavior was investigated. For this purpose  $B_4C$  powder with different weight percentages were pasted on substrates and subsequently melted by GTAW using stellite6 filler. Microstructural investigations of clad layers were conducted by optical microscopy (OM) and scanning electron microscopy (SEM) equipped with energy dispersive spectrometery (EDS). X-ray diffractometery (XRD) was used for structural evaluation of clad layers. Hardness and wear behavior were studied by microhardness testing and pin on disk wear test, respectively. The results showed that the clad layer mostly contain  $\gamma$  cobalt-rich matrix, eutectic carbides such as  $Cr_7C_3$  and  $Cr_{23}C_6$  relating to the matrix and secondary phases such as  $CoB_2$ ,  $CrB_2$ , WC and  $W_2B$  resulted from the reaction of B and C with other elements after decomposition of  $B_4C$ . By the addition of  $B_4C$  content in the clad layer a finer dendritic structure with more interdendritic phases was obtained. Moreover, composite clad layers exhibited higher hardness compared to stellite6 clad layer. Wear mechanism of stellite6/B4C composite clad layers was delamination and the stellite-20 wt.% B4C showed the least wear rate.

**Keywords:** Stellite6, B<sub>4</sub>C, Composite Clad layer, GTAW, Wear behavior. **E-mail of corresponding author:** behnaml@yahoo.com.

مقدمه

سخت کاری سطحی یک تکنولوژی مهندسی شده به منظور بهبود خواص سطحي بدون تغيير در خواص اجزاي قطعات تحت روکش کاری است [۳-۱]. روش جوشکاری قوس تنگستن-گاز به دلیل داشتن قابلیت بکارگیری جهت روکشکاری واصلاح سطح در چند دهه اخیر مورد توجه قرار گرفته است. در این روش بوسیله ذوب کردن پودرها یا سیمهای آلیاژی که ترکیب شیمیایی مناسب برای جایگزین شدن در سطح ماده را دارند خواص سطحی بهبود می یابد[٦-٤]. مزایای این روش عبارتند از : قیمت پایین، عملکرد راحت، پیوند متالورژیکی خوب بین لایه روکش و زیرلایه، تخلخل و ترکیبات اکسیدی کمتر نسبت به سایر فرآيند ها به دليل وجود گاز محافظ آرگون[٩-٧]. از اين روش برای ایجاد روکشهای کامپوزیتی نیز استفاده شده مانند تحقیقی که بر روی مقاومت سایشی روکش کامیوزیتی Stellite6/WC توسط مددی و همکاران انجام شد[۹] و یا بررسی خواص سایشی روکش کامپوزیتی -Fe-Cr-W C/WC که توسط حاجی هاشمی و همکاران انجام شد[۳]. یکی از متداول ترین آلیاژهای مورد استفاده در روکشکاری جهت بهبود خواص سایشی و خوردگی، آلیاژهای پایه كبالت است[۱۰و۱۱]. آلياژاستلايت کی از اين آلیاژهاست که به خاطر حضور عناصری نظیر کروم مقاومت خوردگی و اکسیداسیون بالایی دارد وتشکیل کاربیدهای M7C3 وM23C6 M23C6 موجب افزايش استحكام وسختی آن می شود. از طرفی حضور عناصری نظیر تنگستن و موليبدن ازطريق رسوب سختي با تشكيل کاربیدهای M<sub>6</sub>Cو MC و ترکیبات بین فلزی (Mo,W) باعث بهبود سختی واستحکام می شوند [۱۳–۱۱]. در بسیاری از کاربردها ایجاد مقاومت سایشی توسط مکانیزمهای استحکام بخشی محلول جامد و تشکیل کاربیدهای فلزی کافی نبوده و برای رسیدن به خواص سایشی بهتر معمولاً ذرات کاربیدی نظیر WC، TiC، WC، TaC و همچنین ذرات اکسیدی نظیر Y2O<sub>3</sub> و Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> به

آلیاژ استلایت اضافه می گردد در این میان کاربید بور (B<sub>4</sub>C) بدلیل خصوصیاتی نظیر سختی ۳CP۳ GP۵-۲۷/۶، مدول الاستیک E۰۰ GP۵ -۲۹۰، نقطه ذوب C°۲٤۰۰ و مقاومت به اکسیداسیون تا C°۲۰۰ در هوا را می توان به عنوان ذره تقویت کننده مناسب انتخاب نمود.

در پژوهشی که در رابطه با افزودن ذرات تقویت کننده به روکش پایه استلایت صورت گرفته ، گزارش شده است که بخش زیادی از فاز تقویت کننده در حین فرآیند جوشکاری ذوب و حل شده و سختی و مقاومت سایشی روکشهای تولید شده افزایش یافته است [۲۱–۱۲]. در یاوکشهای تولید شده افزایش یافته است [۲۱–۱٤]. در تحقیقاتی که در زمینه افزودن کاربید سیلیسیم به یک آلیاژ پایه کبالت و آلیاژ استلایت صورت گرفته مشاهده شده که افزودن ذرات SiC سبب بهبود خواص روکش شده است افزودن ذرات مای سبب بهبود خواص روکش شده است کامپوزیتی استلایت۲–کاربید بور نشانده شده بر سطح فولاد ساده کربنی به روش جوشکاری قوس تنگستن–گاز با استفاده از فلز پر کننده آلیاژ استلایت ۲ و ارزیابی ریز ساختاری و رفتار سایشی روکشهای حاصل بوده است.

#### مواد و روش تحقیق

زیرلایه مورد استفاده در این تحقیق از جنس فولاد ساده کربنی با استاندارد AISI 1020 با ابعاد mm<sup>3</sup> مورد ۲۰×۳۰×۲۰۰ بود همچنین فیلر آلیاژی استلایت ۲ مورد استفاده جهت انجام عملیات روکش کاری ، محصول شرکت Deloro بوده، آنالیز شیمیایی زیرلایه و فیلر استلایت ۲ در جدول ۱ آمده است. همچنین پودر کاربید بور با خلوص ۹۹٫۵، و اندازه ذرات میانگین ۳۵ میکرون مورد استفاده قرار گرفت. تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی(SEM) از ذرات پودر کاربید بور مورد استفاده در شکل ۱ ارایه شده است. مطالعه ریز ساختاری از میکروسکوپ نوری و الکترونی روبشی (SEM) و همچنین جهت فازشناسی از آزمون پراش پرتو ایکس(XRD) استفاده شد و پروفیل سختی با استفاده از ریز سختی سنج ویکرزتهیه گردید.

**جدول۲**. پارامترهای فرآیند جوشکاری سطحی به روش TIG.

ولتاژ (۷) ۵۱ جریان (A) ۹۵ زاویه تورچ (درجه) ۵۹ فشار گاز (L/min) ۲۱۶ سرعت (۸۳۳) ۶۹/۲ قطر الکترود تنگستن (mm) ۶۹/۴ قطر سیم جوش استلایت ۲ (mm) ۶۱/۶	پارامتر	مقدار
جريان (A) ٢٩ زاويه تورچ (درجه) ١٥ فشار گاز (L/min) ٢٢ سرعت (mm/s) ٢/٩٩ قطر الکترود تنگستن (mm) ٢/٩٩ قطر سيم جوش استلايت ٦ (mm) ٢١٩	ولتاژ (V)	۱۵
زاویه تورچ (درجه) ۱۵ فشار گاز (L/min) ۱۲ سرعت (mm/s) ۲/۶۶ قطر الکترود تنگستن (mm) ۲/۴ قطر سیم جوش استلایت ۲ (mm) ۱/۶	جريان (A)	٩۵
فشار گاز (L/min) ۱۲ سرعت (mm/s) ۱/۶۶ قطر الکترود تنگستن (mm) ۲/۴ قطر سیم جوش استلایت ۲ (mm) ۱/۶	زاويه تورچ (درجه)	۱۵
سرعت (mm/s) ۱/۶۶ قطر الکترود تنگستن (mm) ۲/۴ قطر سیم جوش استلایت ۲ (mm) ۱/۶	فشار گاز ( <b>L/min</b> )	١٢
قطر الکترود تنگستن (mm) ۲/۴ قطر سیم جوش استلایت ۲ (mm) ۱/۶	سرعت (mm/s)	1/88
قطر سیم جوش استلایت ۲ (mm) ۱/۶	قطر الكترود تنگستن (mm)	۲/۴
	قطر سیم جوش استلایت ۲ (mm)	۱/۶



شکل ۲. شماتیک فرآیند جوشکاری سطحی به روش TIG.

به منظور تعیین مقاومت سایشی روکش های اعمال شده از آزمون پین روی دیسک تحت شرایط خشک در دمای اتاق استفاده شد. جنس دیسک مطابق با استاندارد 6.99 ASTM از فولاد کربنی کربوره با سختی ۶۰ HRC قطر جدول ۱. آنالیز شیمیایی فولاد ساده کربنی و فیلر استلایت ٦.

فولاد ساده كربنى							
-	-	С	Mn	Si	S	Р	Fe
-	-	•/197	•/03•	•/130	•/••٧	•/••٨	بقيه
فیلر استلایت ٦							
С	Si	Mn	Cr	Мо	w	Fe	Со
۱/۳۱	1/80	<b>۰</b> /٦	29/00	۰/۱	٤/٣٣	۲/٥	بقيه



شکل ۱. تصویر میکروسکوپ الکترونی ذرات کاربید بور.

نمونه ها قبل از روکشکاری سنگ زنی شده و با استون شست وشو شدند. جهت اعمال روکش ابتدا یک نمونه با فيلر استلايت ٦ تحت شرايط مشخص ارايه شده در جدول ۲ جوشکاری شد و وزن روکش حاصل محاسبه گردید. سپس پودرکاربید بور به صورت خمیر پیش نشست با ضخامت مناسب جهت تامین درصدهای مختلف ٥، ۱۰، ۱۵ و ۲۰ درصد کاربید بور برروی سطح زیرلایه اعمال شد. این خمیر از مخلوط پودر کاربید بور و محلول آبی ۲۰ درصد چسب سیلیکات سدیم تهیه شد و به کمک کاردک برروی سطح زیرلایه قبل از عملیات جوشکاری نشانده شد. سپس نمونه ها درهوا خشک شده و به مدت یک ساعت درکوره با دمای°° ۱۰۰ قرار گرفتند تا رطوبت آنها خارج شود. سپس با استفاده ازفیلر استلایت ۲ توسط فرآیند GTAW ذوب سطحی انجام شد. شکل ۲ شماتیک انجام فرآیند را نشان میدهد. سطح مقطع نمونه های روکش کاری شدہ پس از آمادہ سازی سطحی اچ شد و جهت

۲، فازهای جدیدی مانند W<sub>2</sub>B, WC, CrB<sub>2</sub>, Co<sub>2</sub>B, WC را نشان میدهد که ناشی از تجزیه شدن کاربید بور و ترکیب شدن عنصر بور وکربن با دیگر عناصر موجود در روکش است.

با افزایش مقدار کاربید بور در روکش، این رفتار حفظ شده و شدت خطوط پراش مربوط به این ترکیبات مذکور بیشتر شده است که حاکی از مقدار بیشتر این ترکیبات در روکش است [۹]. به علاوه، نتایج حاصل از طیفسنجی انرژی (EDS) از فاز زمینه و مناطق بیندندریتی (نقاط علامتگذاری شده در تصاویر شکل ۴ که A بیانگر مناطق بین دندریتی و B مربوط به دندریتها است) جدول ۲ نیز تغییر در ترکیب شیمیایی اجزای ریزساختاری این روکشها به این نتایج وآنچه در پژوهش های دیگر مشاهده شده در این نوع روکشها کاربید بور تجزیه شده و عنصر بور و کربن حاصل با عناصر دیگر موجود در ماده روکش واکنش داده است [۱۳]و۲]. ۱۰۰ mm و ضخامت ۱۰ mm انتخاب شد. پین های روکشکاری شده، در دمای محیط، تحت بار ۲۰نیوتن، سرعت چرخش ۵۰ rpm که معادل سرعت خطی m/s سرعت چرخش ۸۰۰ m قرار گرفتند. نمونه های سایشی پین شکل دارای قطر mm ۴ و طول ۱۰ mm بوده و توسط برش سیم از نمونه های روکشکاری شده استخراج گردید.

نتايج و بحث

شکل ۳ الگوی پراش پرتو ایکس (XRD) نمونههای مختلف و شکل ٤تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) از مقطع عرضی و در فاصله μm ۱۷۰۰ از فصل مشترک روکش و زیرلایه در حالت اچ شده را نشان میدهند. نتایج الگوی پراش پرتو ایکس (XRD) به دست آمده علاوه بر فاز زمینه محلول جامد کبالت و کاربیدهای یوتکتیکی Cr<sub>2</sub>3C6 و Cr<sub>2</sub>3C7 مربوط به آلیاژ زمینه استلایت



شکل ۳. نتایج XRD الف) روکش استلایت ٦ خالص وروکش های کامپوزیتی استلایت ٦ به همراه درصدهای وزنی مختلف کاربید بور ب) ٥٪ ج) ١٠٪ د) ١٥٪ ه) ٢٠٪



**شکل ٤**. تصاویر SEM در شرایط اچ شده الف)روکش استلایت ٦ و روکش های کامپوزیتی استلایت ٦ حاوی مقادیر مختلف کاربید بور ب) (۱۰ wt ۵ م. ج) wt% در شرایط او ۲۰wt ۵ م. ج) wt% دو ای ۲۰wt

ریزساختار و تشکیل فازهای جدید با افزودن ذرات تقویت کننده به روکش استلایت گزارش شده است [۲۲–۱۷،۱۹]. شکل ۵ تغییرات ریزسختی از زیرلایه به سمت روکش به دست آمده از سطح مقطع روکشهای مختلف را نشان می دهد. اولین نکته قابل مشاهده افزایش قابل توجه سختی در اثر افزودن ذرات تقویت کننده کاربید بور به ریزتر شدن ساختار این نوع روکشها نسبت به روکش استلایت کالص را میتوان به دلیل حضور فازهای ثانویه ایجاد شده و نقش ممانعت کنندگی آنها از رشد دندریتهای زمینه مربوط دانست. در تحقیقات انجام شده قبلی نیزکاهش اندازه ریزساختار همراه با تغییر در ترکیب

نمونه ها	مناطق	Со	Cr	w	С	Fe
استلايت ٦	دندريت	0 • / 0 V	۲۰/۳۲	۲/۲۸	۰/۷۳	۲٥/٣١
	بين دندريت	۱۸/۷٥	۳۲/۵۵	٥/٠٣	۲/۱۱	۱۸/۸٥
استلايت B4C+٦	دندريت	۳۲/٤٣	11/1A	•/• ٤	۱/۳٥	٥٤/١٥
	بين دندريت	٥٧/٧٢	19/17	٦/٥٢	•/٩V	٤٥/١٨
استلايت B <sub>4</sub> C+٦ استلايت	دندريت	٣٧/٧٤	11/11	0/•V	۰/۳۱	٤٥/١٥
	بين دندريت	۳۱/۳۳	۲۰/٤٢	٧/١٦	١/١٣	۳٩/٩٦
استلايت B4C+٦ استلايت	دندريت	٤٧/٩٨	۳٥/٣١	٤/٣٩	١/٥	۳٥/٣١
	بين دندريت	٤ • / ١٢	٣٤/٩٧	٨/٤٧	١/٨٦	٣٤/٩٧
استلايت B <sub>4</sub> C+٦	دندريت	٥٤/٨٥	۱٤/٧١	٦/٤	•/A	21/42
	بين دندريت	٤٣/٥٨	۲٥/٣	۸/۳٥	۱//٦	۲۰/٦

جدول ۲. دادههای عددی میکرو آنالیز طیف سنج انرژی (EDS) از دندریتها و مناطق بین دندریتی در شکل ٤.

زیرلایه شده است. در این صورت شرایط برای کاهش سختی فاز زمینه و کاهش درصد کاربیدهای کروم یوتکتیکی در این نواحی فراهم میشود. مجموعه این عوامل باعث می گردد که سختی روکش در نزدیکی فصل مشترک کمتر از سطح روکش باشد [٤و٨ و ٢٣].

شکل ۷ نمودار کاهش وزن پس از سایش نمونههای روکش استلایت ٦ خالص و استلایت ٦ کامپوزیتی حاوی مقادیر مختلف کاربید بور پس از طی مسافت ۸۰۰ متر نشان داده شده است. مشاهده می شود که با کامپوزیتی نمودن روکش استلایت ٦ با ذرات تقویت کننده کاربید بور میزان جرم از دست رفته پس از ۸۰۰ متر مسافت لغزش در مقایسه با روكش استلايت٦ خالص از خود نشان ميدهد. همچنين در نمونه های کامپوزیتی با افزایش درصد وزنی ذرات تقویت کننده کاربید بور این میزان کاهش وزن کمتر شده به طوري که نمونه کامپوزیتي حاوي ۲۰ درصد وزني کاربيد بور كمترين ميزان كاهش وزن را نشان داد. در تحقيقات مشابه انجام شده نيز كه به صورت جداگانه به تاثير افزودن ذرات WC ,SiC ,Mo بر روکش آلیاژ پایه کبالت پرداخته شده بود نیز روند مشابهی گزارش شده است که با افزایش درصد این ذرات در روکش آلیاژ پایه کبالت میزان کاهش جرم این روکش های کامپوزیتی نسبت به روکش آلیاژ پایه كبالت خالص كمتر شده است. محققان دلايل آن را به اصلاح ریز ساختار، افزایش مقدار ترکیبات غنی از کروم، روکشهای زمینه استلایت ۲ است بطوری که بیشترین سختی در روکش حاوی ۲۰درصد کاربید بور بدست آمد. این افزایش سختی را می توان به حضور فازهای ثانویه ایجاد شده در ریزساختار روکشهای کامپوزیتی و همچنین نقش استحکام بخشی این فازها در زمینه روکش کامپوزیتی مرتبط دانست. ضمن این که اندازه کوچکتر دندریتهای زمینه در روکشهای کامپوزیتی نسبت به روکش استلایت ۲ خالص به دلیل حضور فازهای ثانویه ایجاد شده و نقش ممانعت کنندگی آنها از رشد دندریتهای زمینه نیز سهم عمدهای در این افزایش سختی داشته است [۱۹–۱۲].

کاهش تدریجی سختی از روکش به طرف فصل مشترک روکش و زیرلایه را می توان به اثر پدیده رقت (حضور آهن زیرلایه در روکش) نسبت داد به طوری که با فاصله گرفتن از فصل مشترک روکش و زیرلایه به سمت سطح روکش میزان نفوذ آهن کاهش مییابد [عوم و ۲۳]. شکل ٦ تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) از مقطع روکش حاوی ۲۰ درصد وزنی کاربید بور به همراه تغییرات آنالیز عنصری خطی از فصل مشترک روکش و زیرلایه به سمت سطح روکش را نشان میدهد. شکل٦-ب اثر پدیده رقت در روکش و کاهش عمق نفوذ آهن از فصل مشترک به سمت سطح روکش را تأیید میکند. همانطور که مشاهده می شود نفوذ آهن در روکش منجر به کاهش درصد مشاهده می شود نفوذ آهن در روکش منجر به کاهش درصد محمدی و همکاران، نقش کاربید بور بر رفتار سایشی روکش کامپوزیتی زمینه استلایت ٦ ایجاد شده، علوم و مهندسی سطح٢٩(١٣٩٥) ٨٩

ساختار (کاهش اندازه دندریتها و تغییر از رشد دندریتی سلولی به هم محور)، حضور بیشتر فازهای بین دندریتی در ریزساختار روکشها و افزایش سختی روکشهای کامپوزیتی شده است. افزایش فاز های ثانویه و در نتیجه سختی بالاتر روکشهای کامپوزیتی آلیاژ های پایه کبالت نسبت به روکشهای آلیاژ پایه کبالت خالص دانسته اند [۹و۱۳و۱۷]. با توجه به شکلهای ٤و ٥ مشاهده میشود که افزایش درصد وزنی ذرات تقویت کننده کاربید بور موجب اصلاح ریز



استلايت 6 🔶 استلايت 6+20% كاربيدبور 📲 استلايت 6+15% در صدكاربيدبور 📥 استلايت 6+10% كاربيدبور 🔶 استلايت 6+5% كاربيدبور 🔶





**شکل ۲**. (الف) تغییرات آنالیز عنصری خطی از فصل مشترک روکش و زیرلایه به سمت سطح روکش (ب) تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) از مقطع روکش حاوی ۲۰ درصد وزنی کاربید بور.



شکل ۷. کاهش وزن نمونههای روکش شده پس از طی مسافت ۸۰۰متر.

دادههای به دست آمده از ضریب اصطکاک بین سطح روکش های مختلف و دیسک ساینده نیز در شکل ۸ ارایه شده است. با مقایسه مقادیر ضریب اصطکاک ارایه شده در شکل ۸ مشاهده می شود که با افزودن ذرات کاربید بور تا میزان ۲۰ درصد وزنی به آلیاژ استلایت ۲ میزان دامنه نوسانات ضريب اصطكاك كاسته شده و همچنين تغييرات ضریب اصطکاک بر حسب مسافت لغزش به مقادیر کمتر متمايل شده است. دليل اين موضوع را مي توان به افزايش مقادير سختي روكش ها با افزايش مقدار فاز تقويت كننده در روکش های کامپوزیتی نسبت داد به طوری که با افزایش درصد وزنی کاربید بور در روکش ها به دلیل روند افزایشی سختی، سطح روکش در برابر تغییر شکل پلاستیکی مقاومت بیشتری از خود نشان داده که می تواند منجر به كاهش سطح تماس واقعى نسبت به سطح تماس ظاهرى گردد، لذا در گیریهای بین نا همواری های سطحی در فصل مشترک بین نمونه های پین شکل و دیسک ساینده کمتر شده و نوسانات ضریب اصطکاک کاهش یافته است[۸]. شکل ۹ تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) از سطوح سایشی به وجود آمده در روی سطح نمونههای پین شکل را نشان میدهد، همانطور که در شکل ۹ می توان مشاهده نمود تشکیل لبه و ورقهها و نیز تغییر شکل پلاستیکی لایه های سطحی آشکار است و آثاری

از ترک و حفرات در برخی نمونه ها مشهود است. همچنین بررسی سطح ساییده شده نمونه های روکش شده با درصدهای مختلف ذرات تقویت کننده کاربید بور نشان میدهد که برآمدگی های کوچکی روی سطوح ساییده شده وجود دارند که شاید منشأ ذرات سایشی بوده یا ممکن است نتیجهای از به دام افتادن ذرات سایشی تشکیل شده قبلی باشند [٥ و ٢٤].

ارزیابی ذرات سایشی جمع آوری شده اطلاعات به دست آمده از سطوح ساییده شده را کامل تر خواهد نمود. براساس تصاوير ميكروسكوپ الكتروني بدست آمده از محصولات پودری سایش که درشکل ۱۰ ارایه شده است دیده می شود که یودرها بیشتر درشت هستند. ضمن اینکه میکروترک ها و حفراتی نیز در پودرها به چشم میخورند. علاوه بر این هنگامی که ذرات سایشی ورقهای شکل جدا شده اند، برخی از آنها مقداری انحنا دارند در حالی که آنهایی که بلندتر و طولانی تر اند دارای مرفولوژی دندانهدار هستند. چنین مشاهداتی در بررسی رفتار سایش لغزشی خشک روکش های استلایت حاصل از فرآیند لیزر بر زیر لایههای فولاد زنگ نزن و همچنین روکش استلایت ٦ حاصل از فرآیند GTAW بر روی چدن داکتیل به کمک آزمون پین روی صفحه و روکش استلایت 7 بر روی فولاد 17-4PHتحت آزمون پین روی دیسک نیز گزارش شده است [عو ٥و ٢٦-٢٤].



شکل ۸ داده های به دست آمده از ضریب اصطکاک بین سطح دیسک ساینده و روکش های الف) استلایت ۲ خالص ب) استلایت ۲+۵ درصد وزنی کاربید بور ج) استلایت ۲+۱۰ درصد وزنی کاربید بور د) استلایت ۲+۱۰ درصد وزنی کاربید بور ه) استلایت ۲+۲ درصد وزنی کاربید بور.

نسبت به سایر نمونه ا نسبت داد. به طوری که به خاطر سختی کمتر میزان تغییر شکل پلاستیکی در مناطق زیرسطحی بیشتر شده که این امر میتواند موجب به هم پیوستن راحت تر ترکهای زیرسطحی و در نتیجه شرایط ایجاد ذرات سایشی طویل را فراهم آورد. اما در نمونه های روکش کامپوزیتی حاوی درصد های وزنی مختلف فاز تقویت کننده کاربید بور ( شکل ۹ ب تا ه) به ترتیب با افزایش درصد وزنی کاربید بور آثار تخریب سطح ناشی از سایش کمتر گردیده است که دلیل آنرا می توان به کاهش با توجه به شکل ۹-الف ملاحظه می شود که در روکش استلایت ۲ خالص آثار تخریب ایجاد شده و شیارهای سایشی ایجاد شده در سطح سایش در این نمونه نسبت به روکش های کامپوزیتی عمیق تر بنظر می رسد که بدان معنی است که ذرات سایشی از عمق بیشتری از سطح جدا شده و دارای ضخامت بیشتری نسبت به نمونه های کامپوزیتی است. لذا انتظار می رود جرم از دست رفته در اثر سایش این روکش نیز بالاتر باشد. با توجه به مطالب ذکر شده در بالا، می توان دلیل چنین رفتاری را به سختی کمتر این نمونه

تغییر شکل پلاستیک ایجاد شده در سطوح تماس روکشهای کامپوزیتی با افزایش سختی ناشی از افزایش مقدار کاربید بور مرتبط دانست به طوری که روکش کامپوزیتی حاوی ۲۰ درصد وزنی کاربید بور بیشترین سختی و کمترین آثار تخریب سطحی را نشان می دهد [٤و٥و٢٥و7].

از شکل۱۰-الف مشاهده می شود که ذرات سایشی به صورت پولکی شکل بوده که انتظار می رود به علت اتصال ترکها ضمن تغییر شکل پلاستیکی حاصل شده باشند. حضور چنین ذرات سایشی نشان دهنده این است که ورقه ای شدن مکانیزم غالب سایشی در نمونه روکش



**شکل ۹**. تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) از سطوح سایش برای روکش استلایت۲ خالص (الف) و روکش های کامپوزیتی استلایت۲ حاوی درصدهای وزنی مختلف کاربید بور ب۵۰ ج) ۱۰، د) ۱۰ و)

شده با استلایت خالص است. به طوری که برخی از آنها انحنا داشته و برخی که طویل هستند دارای لبه های کنگره ای هستند[٤و ٥و٢٦]. این مسأله به خاطر تنشهای باقیمانده در ذرات ورقهای است. ضمن این که ممکن است میکروترکهایی نیز در سطح پودرهای حاصل از سایش مشاهده شود که از مشخصههای اصلی ذرات سایشی به دست آمده تحت مکانیزم سایش ورقهای محسوب می شوند [٤و ٥و٢٦].

وجود ذرات سایشی با مشخصات ذکر شده در تحقیقات دیگری نیز که بر روی مقامت سایشی روکش استلایت ٦ انجام شده گزارش شده است. محققین با توجه به مشاهدات خود که مطابق با مشخصات ذکر شده در بالا است مکانیزم غالب سایشی را ورقه ای شدن پیشنهاد کرده اند[عو ٥و ٨و ٢٤ و ٢٥].



**شکل ۱۰**. تصویر میکروسکوپ الکترونی ذرات سایشی به دست آمده از روکش های الف) استلایت خالص و روکش های حاوی درصد های وزنی مختلف کاربید بور ب) ۱۰ ج) ۲۰٪

شکل (۱۰-ب و ج) به ترتیب مربوط به ذرات سایشی به دست آمده از روکش حاوی ۱۰ و ۲۰ درصد وزنی کاربید بور است هر چند که به نظر میرسد برخی ذرات بین دو سطح لغزش به دام افتاده و به صورت کروی شکل نورد شده و یا به قطعات کوچکتر شکسته شده اند. علت خرد شدن ذرات سایشی را می توان به دلیل سختی بالاتر روکشهای کامپوزیتی استلایت حاوی ۱۰ و ۲۰ درصد وزنی کاربید بور در مقایسه با روکش استلایت خالص بیان نمود اما شکل کلی ذرات که به صورت ورقه های پوسته پوسته شده هستند نشانگر این موضوع است که ورقهای شدن مکانیزم غالب سایشی در نمونه های روکش شده است.[٥]

جدول ۳ نتایج آنالیز طیف سنجی انرژی (EDS) به دست آمده از مناطق علامت گذاری در شکل ۱۰ را نشان می دهد. با توجه به جدول ۳ مقادیر عنصر آهن در ذرات سایشی حاصل از آزمون سایش روکشهای کامپوزیتی حاوی مقادیر ۱۰و۲۰ درصد وزنی کاربید بور به ترتیب۶۷/۷ درصد و ٤٩/٢٢ درصد است همچنين با توجه به جدول ٢ مقادیر عنصر آهن در روکشهای کامپوزیتی حاوی ۱۰و۲۰ درصد کاربید بور به ترتیب ۳۹/۹۶ و ۲۰/٦ درصد است. همانطور که مشاهده میشود مقدار عنصر آهن موجود در ذرات سایشی روکش های کامپوزیتی بیشتر از مقدار عنصر آهن در خود روکشهای کامپوزیتی است. بنابراین بنظر می رسد انتظار می رود نمونههای روکش های کامپوزیتی پین شکل، دیسک ساینده را نیز تا حدی تحت سایش قرار دادهاند که این موضوع را میتوان به دلیل کارسختی ذرات سایشی ایجاد شده در حین فرآیند سایش و سختی بسیار بالای ذرات سایشی عنوان نمود. ضمن این که حضور عنصر اکسیژن در نتایج طیفسنجی انرژی بیانگر اکسیداسیون ذرات سایشی در حین آزمون سایش است که می توان این

اتفاق را به حرارت بالای ایجاد شده درفصل مشترک بین پین و دیسک در طول آزمون سایش نسبت داد[عوه و۸ و۲٦].

مقاومت سایشی روکش های کامپوزیتی با درصد های مختلف ذرات تقویت کننده به حجم کاربیدها و فازهای ثانویه تشکیل شده در ریزساختار بستگی دارد. ریز ساختار روکشهای کامپوزیتی(شکل٤) افزایش حجم کاربیدهای بین دندریتی و فازهای ثانویه ایجاد شده در اثر افزودن ذرات تقویت کننده کاربید بور به روکش را نشان می دهد که در یک زمینه نرم فلزی توزیع شده اند. ذرات کاربید و فازهای ثانویه مقاومت سایشی را فراهم آورده در حالی که زمینه نرم غنی از کبالت به عنوان یک پیوند دهنده برای فازهای نسبتا ترد کاربیدی و ثانویه ایفای نقش میکند[۱۳]. در پژوهشی که بر روی روکشکاری لیزر روکشهای كامپوزيتي آلياژ پايه كبالت/SiC بر فولاد ساده كربني انجام گرفته است با وجود تجزیه کامل SiC محققین مقاومت سایشی روکش های کامپوزیتی را بالاتر از روکش های آلیاژ پایه کبالت خالص گزارش کرده اند. برای این پدیده دو دليل ذكر شده است: اول: وجود فاز اوليه محلول جامد (-γ Co) فوق اشباع شدهای از C و SiC جدا شده از SiC که می تواند موجب استحکام بخشی به روکش ها شود. دوم: C و Si تجزیه شده با عناصر Cr ،W و Co برای تشکیل ذرات ترکیبی کوچک و ساختن یوتکتیک واکنش میدهند، كهاين مسأله نيز مي تواند موجب افزايش استحكام روكش ها و بهبود مقاومت سایشی آنها شود [۱۹]. مجموع دلایل ذکر شده بیانگر این امر است که مقاومت سایشی روکش های کامپوزیتی حاوی مقادیر مختلف کاربید

بور نسبت به روکش استلایت خالص بهبود چشم گیری یافته است همچنین با افزایش میزان ذرات تقویت کننده کاربید بور این روند بهبود ادامه دارد. محمدی و همکاران، نقش کاربید بور بر رفتار سایشی روکش کامپوزیتی زمینه استلایت ٦ ایجاد شده، علوم و مهندسی سطح٢٩(١٣٩٥) ٥٥

	В	1	نقطه علامت گذاری شده	
at.%	wt.%	at.%	wt.%	عنصر
٤٨/٧٦	۲۰/۱۲	٤٨/٦٧	19/47	0
• / ٢٦	•/٢٦	•/0•	۰/٣٥	Si
٤/٨٨	٦/٤٥	٤/٨٢	٦/٣٨	Cr
٣٤/٣٥	٤٩/٢٢	۳۳/٦١	٤٧/٧٦	Fe
۱۰/۳۲	۱٦/٢	۱ • /٣ •	10/20	Со
•/٩١	٤/٦	•//\0	٤/٠٠	W
•/٦٦	٣/١٥	1/72	٦/٢٤	Au
۱	۱۰۰	۱	١	مجموع مقدار عناصر

**جدول۳**. دادههای عددی مربوط به آنالیز طیفسنجی انرژی ذرات سایشی روکشهای حاوی ۱۰و۲۰ درصد وزنی کاربید بور.

که این امر ناشی از افزایش سختی و در نتیجه کاهش تغییر شکل پلاستیکی در نواحی نزدیک به سطح این روکش بوده که منجر به افزایش مقاومت آن در برابر ایجاد و رشد ترک در این مناطق میگردد. مکانیزم سایش در تمامی روکشها از نوع سایش ورقهای تشخیص داده شد.

## مراجع

 R.Singh, D. Kumar,S.K. Mishra and S.K. Tiwari, Laser cladding of Stellite 6 on stainless steel to enhance solid particleerosion and cavitation resistance, Surface and Coatings Technology, 251(2014)87–97.

2. M. Hagihashemi, M. Shamanian and GH. Azimi, Physical, Mechanical, and Dry Sliding Wear Properties of Fe-Cr-W-C Hardfacing Alloys Under Different Tungsten Addition, Metallurgical and Materials Transactions B, 46(2015)919-927. 3. S. Buytoz, M. Ulutan and M.Yildirim, Dry sliding wear behavior of TIG welding clad WC composite coatings, Applied Surface Science, 252(2005)1313-1323.  ۱) روکشهای کامپوزیتی حاصل شامل فازهای CO و کاربیدهای بین دندریتی Cr7C3 و Cr23C6 مربوط به آلیاژ زمینه استلایت ٦ و فاز های ثانویه COB2، CrB2، WC
۷۵۵، CrB2، CoB2 تحت فرآیند روکش کاری حل و W2B است. ذرات B4C تحت فرآیند روکش کاری حل شده و موجب تغییر در ترکیب شیمیایی و ریزساختار آلیاژ زمینه روکش شده و تشکیل فازهای ثانویه حاصل واکنش بین C و B حاصل از تجزیه B4C با عناصر موجود در روکش استلایت ٦ می گردد.

۲) بیشترین سختی در روکش حاوی ۲۰٪ وزنی بدست آمد که دلیل آنرا می توان ریزتر شدن دندریت ها به علت حضور فازهای ثانویه در ریزساختار روکشها و نقش بازدارندگی آنها از رشد دندریتهای زمینه و افزایش میزان فازهای بین دندریتی با سختی بیشتر در مقایسه با زمینه Co نسبت داد.

۳) روکش کامپوزیتی استلایت ٦ به همراه ۲۰٪ وزنی کاربید بور بالاترین مقاومت سایشی را از خود نشان داد

## نتيجه گيرى

- 3. A. Gholipour, M. Shamanian and F. Ashrafizadeh, *Microstructure and wear behavior of stellite 6 cladding on 17-4 PH stainless steel, Journal of Alloys and Compounds*, 509(2011)4905-4909.
- 4. R. Arabi Jeshvaghani, M. Shamanian and M. Jaberzadeh, *Enhancement of wear resistance of ductile iron surface alloyed by stellite 6*, Materials and Design, 32(2011)2028-2033.
- 5. L. Yu-Chi and Ch. Yong-Chwang, *Reinforcements affect mechanical properties and wear behaviors of WC cladlayer by gas tungsten arc welding*, Materials and Design, 45(2013)6-14.
- Y.C. Lin, K.Y. Chang, Elucidating the microstructure and wear behavior of tungsten carbide multi-pass cladding on AISI 1050 steel, Journal of Materials Processing Technology, 210(2010) 219-225.
- R. Arabi Jeshvaghani, M. Jaberzadeh, H. Zohdi and M. Shamanian, *Microstructural study and wear behavior of ductile iron surface alloyed by Inconel 617*, Materials and Design, 54(2014)491-497.
- F. Madadi, M, Shamanian and F. Ashrafizadeh, Effect of pulse current on microstructure and wear resistance of Stellite6/tungsten carbide claddings produced by tungsten inert gas process, Surface and Coatings Technology, 205(2011)4320-4328.
- 9. R. B. Waterhouse and D. E. Taylor, *Fertting debris and the delamination theory of wear*, Wear, 29(1974)337-344.
- A. Farnia, F. Malek Ghaini, J.C. Rao, V. Ocelík and J.Th.M. De Hosson, Effect of Ta on the microstructure and hardness of Stellite 6 coating deposited by lowpower pulse laser treatments, Surface and Coatings Technology, 213(2012)278-284.
- W.C. Lin and C. Chen, Characteristics of thin surface layers of cobalt-based alloys deposited by laser cladding, Surface and Coatings Technology, 200(2006)4557-4563.
- 12. Sh. Jong-Choul, Doh. Jung-Man, Y. Jin-Kook, L. Dok-Yol and K. Jae-Soo,

*Effect of molybdenum on the microstructure and wear resistanceof cobalt-base Stellite hardfacing alloys*, Surface and Coatings Technology, 166(2003)117-126.

- 13. G.H. Xu and M. Kutsuna, Characteristics of multilayer laser cladding using powder mixture of Co based alloy and Vanadium carbide, Materials Science and Technology, 24(2008)73-84.
- 14. M. Zhong, W. Liu, K. Yao, J. Claude goussain, C.Mayer and A. Becker, *Microstructural evolution in high power laser cladding of Stellite* 6+WC *layers*, Surface and Coatings Technology, 157(2002)128-137.
- 15. K.A. Chiang and Y.C. Chen, *Microstructural characterization and microscopy analysis of laser cladding Stellite12 and tungsten carbide*, Journal of Materials Processing Technology, 182(2007)297-302.
- 16. M.Xi Li, Yi.Zhu He and G. Xiong Sun, Laser cladding Co-based alloy/SiC composite coatings on IF steel, Materials and Design, 25(2004)355-358.
- 17. G. Abbas and D.R.F. West, Laser surface cladding of stellite and stellite-SiC composite deposits for enhanced hardness and wear, Wear, 143(1991)353-363.
- L. Mingxi, H. Yizhu and Y. Xiaomin, *Effect of nano-Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub> on microstructure* of laser cladding cobalt-based alloy coatings, Surface Science, 252(2006)2882-2887.
- 19. K.L. Wang, Q.B. Zhang, M.L. Sun, X.G. Wei and Y.M. Zhu, *Microstructure and corrosion resistance of laser clad coatings with rare earth elements*, Corrosion Science, 43(2001)255-267.
- M.Li, Sh.Zhanga, H.Li, Y.Hea, J.Hong Yoonb and T.Yul Chob, *Effect of nano-CeO2 on cobalt-based alloy laser coatings*, Journal of materials processing technology, 202(2008)107-111.
- 21. M. Zhong, K. Yao and W. Liu, *Highpower laser cladding Stellite* 6+WC

with various volume rates, Journal of laser application, (2001)247-251.

- 22. G. Xu, M. Kutsuna, Zh. Liu and K. Yamada, Comparison between diode laser and TIG cladding of Co-based alloys on the SUS403 stainless steel, Surface and Coatings Technology, 201(2006)1138-1144.
- 23. A. Frenk and W. Kurz, *Microstructurar* effects on the sliding wear resistance of a cobalt based alloy, Wear, 174(1994)81-91.
- 24. R. Arabi Jeshvaghani, E. Harati and M. Shamanian, *Effects of surface alloying on microstructure and wear behavior of ductile iron surface-modified with a nickel-based alloy using shielded metal arc welding*, Materials and Design, 32(2011)1531-1536.
- 25. N. P. SUH, *The delaminaition theory of wear*, Wear, 25(1973)111-124.
- 1. 24. A. Frenk and W. Kurz, Microstructurar effects on the sliding wear resistance of a cobalttbased alloy, Wear, 174(1994)81-91.
- 26. R. Arabi Jeshvaghani, E. Harati, M. Shamanian, Effects of surface alloying on microstructure and wear behavior of ductile iron surface-modified with a nickel-based alloy using shielded metal arc welding, Materials and Design, 32(2011)1531–1536.
- 27. N. P. SUH, The Delaminaition Theory Of Wear, Wear, 25(1973)111-124.