

مقاومت به گسترش ترک در دماهای بالا و نقش ارتباطی آن با مقاومت به شوک و خستگی گرمایی

مهردی کلانتر* و جی. فانتوزی**

دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه یزد

انستیتو ملی علوم کاربردی لیون فرانسه

(دریافت مقاله ۸۰/۲/۲۵ – دریافت نسخه نهایی ۸۱/۱۰/۲۱)

چکیده – بررسی و مطالعه سرامیکهای بر پایه سیلیسیم در راستای فهم رفتار ترمومکانیکی آنها و نقش ریزساختار (اندازه و مرفولوژی دانه‌ها) و محتوی فازی به خصوص فاز بین دانه‌ای بروی این رفتار از اهداف اصلی این مطالعه است. بر این اساس نمونه‌هایی از نیتروسیلیسیم با ریزساختار و یا محتوی فاز شیشه متفاوت تهیه و آزمایشات مکانیکی گرم و سرد بر روی آنها اعمال شد. برای مطالعه رفتار گسترش ترک نیتروسیلیسیم تحت تنشهای گرمایی، نمونه‌هایی (با همان نوع ریزساختارهای مورد استفاده در آزمایشات مکانیکی گرم) تحت سیکلهای شوک و خستگی گرمایی قرار گرفتند. برای توسعه و ایجاد انواع ریزساختار از انواع پودر با کیفیت متفاوت، انواع مواد کمک زینتر، انواع فرایندهای شکل دهنده و شرایط مختلف زینترینگ توصل جستیم. تحلیل نتایج نشان می‌دهد که ماكزیمم مقاومت در برابر رشد ترک در آزمایشات ترمومکانیکی و شوک گرمایی برای نمونه‌هایی حاصل می‌شود که در آن اولاً تبدیل فازی $\alpha \rightarrow \beta$ پایان یافته باشد ثانیاً ریزساختار خود استحکام یافته‌ای از نظر مرفولوژی و اندازه دانه متباور شده باشد (دانه‌ای سوزنی کشیده که به طور یکنواخت در زمینه‌ای از دانه‌های ریز پراکنده شده باشد) ثالثاً کربستالیزاسیون نسبی از فاز مرز دانه انجام گرفته باشد. این شرایط به طور نسبی در نمونه‌هایی حاصل می‌شود که از پودر غنی از فاز α - Si_3N_4 با درصد بالایی از ماده افزودنی اکسید ایتریم (Y_2O_3) به عنوان کمک زینتر استفاده شده و در شرایط دمایی 2000°C به مدت یک ساعت مورد زینترینگ تحت بار (۴۵ Mpa) قرار گرفته باشد.

واژگان کلیدی: نیتروسیلیسیم، خواص ترمومکانیکی، مقاومت به شوک گرمایی، مقاومت به گسترش ترک

Thermal Stress Resistance to Fracture and its Relation to with Resistance to Thermal Fatigue and Shock

M. Kalantar and G. Fantozzi

Department of Metallurgy and Materials Engineering, University of Yazd

Abstracts: Dense Silicon nitride was investigated to determine the effect of its microstructural parameters and densification on thermo-mechanical properties and thermal stress resistance to fracture initiation during a hot or cold mechanical and thermal shock testing. The different materials and microstructures were obtained by changing the parameters such as the type of the powder, additive, forming process and sintering condition. Maximum crack growth and thermal shock resistance of dense Si_3N_4 are achieved after complete conversion of the $\alpha \rightarrow \beta$ transformation, and after the change in grain morphology towards elongated

** استاد

* استادیار

grain and the relative crystallization of the second phases have been obtained. The characteristics are obtained by a high a phase content of the starting powder, high Y_2O_3 , and sintering condition of higher temperature (2000 °C), longer soaking times (1h) and load application at the beginning of the thermal cycle.

Keywords: Silicon nitride, Thermo-mechanical properties, Thermal shock resistance, Crack propagation resistance

فهرست علائم

R	پارامتر مقاومت به تشکیل ترک در مورد یک شوک سخت	a طول ترک در هر لحظه (mm)
(°C)	(پارامتر اول شوک گرمایی)	a_0 اندازه طول ترک اولیه (mm)
R'	: پارامتر مقاومت به تشکیل ترک در مورد یک شوک نرم	a_c طول ترک بحرانی (mm)
(J.cm ² S ⁻¹)	(پارامتر دوم شوک گرمایی)	(mm) $a - a_0$ Δa
"R"	" پارامتر مقاومت در برابر گسترش ترک(cm)	\bar{a} اندازه متوسط کشیدگی دانه‌ها
(°C)	: اختلاف دمای گرم و سرد (°C)	b عرض نمونه‌های آزمایشی (mm)
$\Delta T = T_h - T_c$	ΔT_c اختلاف دمای بحرانی (°C)	\bar{d} اندازه متوسط قطر دانه‌های کریستالی (μm)
(mm)	یا w عرض نمونه (W)	E مدول الاستیستیه (Gpa)
Y	پارامتری مربوط به شکل هندسی نمونه	K_{IC} فاکتور تمرکز تنش بحرانی به عبارتی تافنس ماده (Mpa.m ^{1/2})
K^{-1}	α ضریب انبساط گرمایی	K_R فاکتور تمرکز تنش به ازای یک طول ترک معین (Mpa.m ^{1/2})
(W.m ⁻¹ .K ⁻¹)	λ ضریب هدایت گرمایی	\bar{L} اندازه متوسط طول دانه‌های کریستالی (μm)
(Mpa)	یا σ_f استحکام شکست	P نیرو (N)
(Pa)	σ تنش اعمالی	

۱- مقدمه

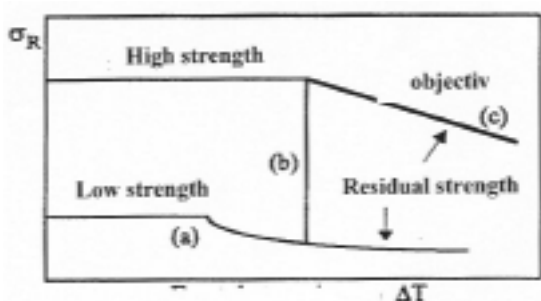
سبب شده تا سرامیکها در برابر نیروی مکانیکی به خصوص در حالت کششی و همین طور در برابر شوکهای گرمایی شکست ترد و ناگهانی از خود نشان دهند.

کاربرد قطعات در دمای بالا ایجاب می‌کند که آن قطعه در برابر شوکهای گرمایی، خستگی گرمایی، خوردگی و خرزش مقاومت بالایی داشته باشد. از میان سرامیکها مطمئناً ترکیبات اکسیدی برای خصوصیات ذکر شده در بالا مناسب نیست چرا که اکثر سرامیکهای اکسیدی افزایش انبساط حجمی و کاهش هدایت گرمایی قابل توجهی نسبت به دما از خود نشان می‌دهند در حالی که سرامیکهای بر پایه سیلیسیم و به خصوص نیتروز سیلیسیم با داشتن پیوندهای کوالانت (٪۳۰، یونی، ٪۷۰ کوالانت) استحکام و سختی بالایی به خود

کاهش سوختهای فسیلی از یک طرف و انبار شدن ضایعات هسته‌ای از طرف دیگر باعث شده در سالهای اخیر توجه خاصی به افزایش راندمان انرژی ماشینهای گرمایی به شود که لازمه آن جایگزین سوپر آلیاژها توسعه مواد جدیدی بوده که به توانند عملکرد خوبی در دمای بالا از نظر استحکام مکانیکی و خوردگی از خود نشان دهند. از میان این مواد جدید سرامیکها جایگاه خاصی دارند که از جمله خوشی بودن از لحاظ شیمیایی، دیرگذاری، مقاومت به سایش، جرم حجمی کم و در دسترس بودن و به عبارتی ارزانتر بودن آنهاست. با وجود این شکنندگی، هدایت گرمایی ضعیف و مدول الاستیستیه نسبتاً بالا

جدول ۱- خواص فیزیکی، مکانیکی و مشخصات میکروسکوپی نمونه های مورد مطالعه

نمونه	دانسیته gr/cm ³	\bar{a}	\bar{d} (μm)	\bar{L} (μm)	E (Gpa)	K_{IC} (Mpa.m ^{1/2})	σ_f (Mpa)	اندازه ترک بحاری (μm)
A	۳/۳۴	۸	۰/۴۳	۳/۴۹	۳۰۶	۸	۵۱۷±۵۲	۴۴
B	۳/۲۵	۹	۰/۶۱	۵/۲۲	۳۱۳	۹/۸	۷۰۰±۳۷	۳۸.۳
C	۳/۲۶	۴/۲۸	۰/۹	۳/۸۹	۳۰۴	۷/۶	۶۰۰±۱۲۳	۲۳.۶
D	۳/۲۵	۷/۵	۰/۶	۳/۸۴	۳۱۳	۱۰	۸۶۰±۸۸	۲۶.۷
E	۳/۳۲	۸/۷۵	۰/۶	۵/۲۷	۳۱۱	۱۰/۸	۷۵۸±۱۰۲	۴۰



شکل ۱- نمایش شماتیکی تغییرات استحکام شکست در برابر ΔT -a- برای مواد با استحکام شکست بالا -b- برای مواد با استحکام شکست پایین -c- برای مواد ایده‌ئال که هدف این مطالعه دسترسی به آنهاست

موادی که گسترش ترک پایدارتری دارند. از استحکام پایینتری برخوردارند، شکل (۱-الف) [۲]. بنابراین لازم است موادی با ریز ساختار ویژه را طراحی کرد تا حالت بهینه‌ای بین مقاومت به تشکیل ترک و مقاومت به گسترش ترک حاصل شود، شکل (۱-ج). مطالعات زیادی در رابطه با مقاومت به تشکیل و یا گسترش ترک در دمای محیط بر روی نمونه‌های نیترور سیلیسیم که تحت تنشهای مکانیکی ناشی از اعمال بار خارجی و یا تحت تنشهای گرمایی ناشی از سیکلهای شوک گرمایی قرار گرفته اند انجام شده است [۱۵-۱۰]. اما مطالعات کمی در رابطه با خواص مکانیکی در دمایهای بالا و نقش فاز مرز دانه‌ای (فاز شیشه) بر روی رفتار ترمومکانیکی و شوک گرمایی نیترور سیلیسیم صورت گرفته است [۱۶].

اختصاص داده و از این جهت به عنوان ابزارهای برشی یا به عنوان قطعاتی که مقاومت به سایش بالا لازم دارند مورد استفاده قرار می‌گیرد. از طرفی استحکام گرم قابل توجه مقاومت مکانیکی تا دمای 950°C ثابت باقی می‌ماند)، ضریب انبساط کم و هدایت گرمایی نسبتاً بالا (بعد از کار بید سلیسیم دومین مقاوم را بین سرامیکها دارد) آن را مناسب کاربردهای گرمایی که در آن مقاومت به شوک گرمایی لازم است کرده است [۵-۱]. برای ماده‌ای که تحت تنش گرمایی حاصل از سیکلهای شوک گرمایی قرار می‌گیرد دو عامل R مقاومت به تشکیل ترک و "R" مقاومت در برابر گسترش ترک تعیین کننده عمر آن ماده اند. بنا به معادله (۱) برای بهبود پارامتر R لازم است استحکام شکست و تافنس^۴ ماده [۶-۷] و مطابق با معادله (۳) برای بهبود پارامتر "R" لازم است تافنس شکست ماده همراه با اثر منحنی R^{۵-۸} ماده افزایش یابد [۹-۸].

(۱) برای شوکهای گرمایی سخت و شدید

$$R = \Delta T c = K \sigma_f / (E \cdot \alpha) \quad \text{یا} \quad R = K' K_{IC}^{1/2} / (E \cdot \alpha)^{1/2} \quad (۱)$$

(۲) برای شوک گرمایی نرم

$$R''' = K (K_{IC} / \sigma_f)^2 \quad (۳)$$

K' و K: ضرایب ثابت مربوط به شکل هندسی جسم

افزایش همزمان استحکام و تافنس در یک ماده آسان نبوده چرا که در اکثر موارد افزایش یکی با کاهش دیگری همراه است یعنی مواد با استحکام بالا شکست ترد، شکل (۱-ب). و

جدول ۲- مشخصات و خواص انواع پودرهای نیترور سیلیسیم مصرفی

خواص پودر	نوع پودر						مواد افزودنی (%) (۹/۵-۱۱)/%
	M11	SNE10	SNE 05	SHS	Al ₂ O ₃	Y ₂ O ₃	
اندازه ذرات(µm)	۰/۷	۰/۳	۰/۷	۰/۶	۰/۳	۴	
دانسیتۀ پودری (g/cm ³)	۳/۱۴	۳/۱۲	۳/۱۶	۳/۱۳	۳/۹۸	۴/۸۴	
درصد حضور فاز α	≥۹۰	≥۹۵	۹۷≥	≥۸۰	۹۴	-	
مورفولوژی ذرات	ورقهای	هم محور	هم محور	ورقهای	-	-	
سطح مخصوص(m ² /g)	۱۲-۱۵	۹-۱۳	۴-۶	۱۰-۱۵	۸	۳/۹	

با فشار مکانیکی ۴۵ مگاپاسکال اعمال شده از ابتدای سیکل گرم شدن.

C- پودر تجارتی نیترور سیلیسیم (Al₂O₃+8%YO₂O₃)+(SHS) : زیسترینگ تحت فشار تحت اتمسفر ازت با شرایط دمایی ۲۰۰۰ °C به مدت ۹۰ دقیقه با فشار مکانیکی ۴۵ مگاپاسکال اعمال شده از آغاز سیکل ایزوترم.

D- پودر تجارتی نیترور سیلیسیم (Al₂O₃+8%Y₂O₃)+(SNE₁₀) : زیسترینگ تحت فشار تحت اتمسفر ازت با شرایط دمایی ۲۰۰۰ °C به مدت ۶۰ دقیقه با فشار مکانیکی ۴۵ مگاپاسکال اعمال شده از ابتدای سیکل گرم شدن.

E- پودر تجارتی نیترور سیلیسیم (Al₂O₃+14%Y₂O₃)+(M₁₁) : زیسترینگ تحت فشار تحت اتمسفر ازت با شرایط دمایی ۲۱۰۰ °C به مدت ۶۰ دقیقه با فشار مکانیکی ۴۵ مگاپاسکال اعمال شده از آغاز سیکل ایزوترم.

مشخصات انواع پودرهای تجارتی مورد استفاده در جدول (۲) آمده است.

به همین دلیل محوریت این تحقیق بر موضوع فوق قرار گرفته است. در این مطالعه پنج نوع نمونه نیترور سیلیسیم که ریز ساختاری متفاوتی دارند را مورد مطالعات ترمومکانیکی و شوک گرمایی قرار داده و رفتار گسترش ترک به واسطه تنشهای مکانیکی در دماهای بالا و تنشهای گرمایی بحث شده است.

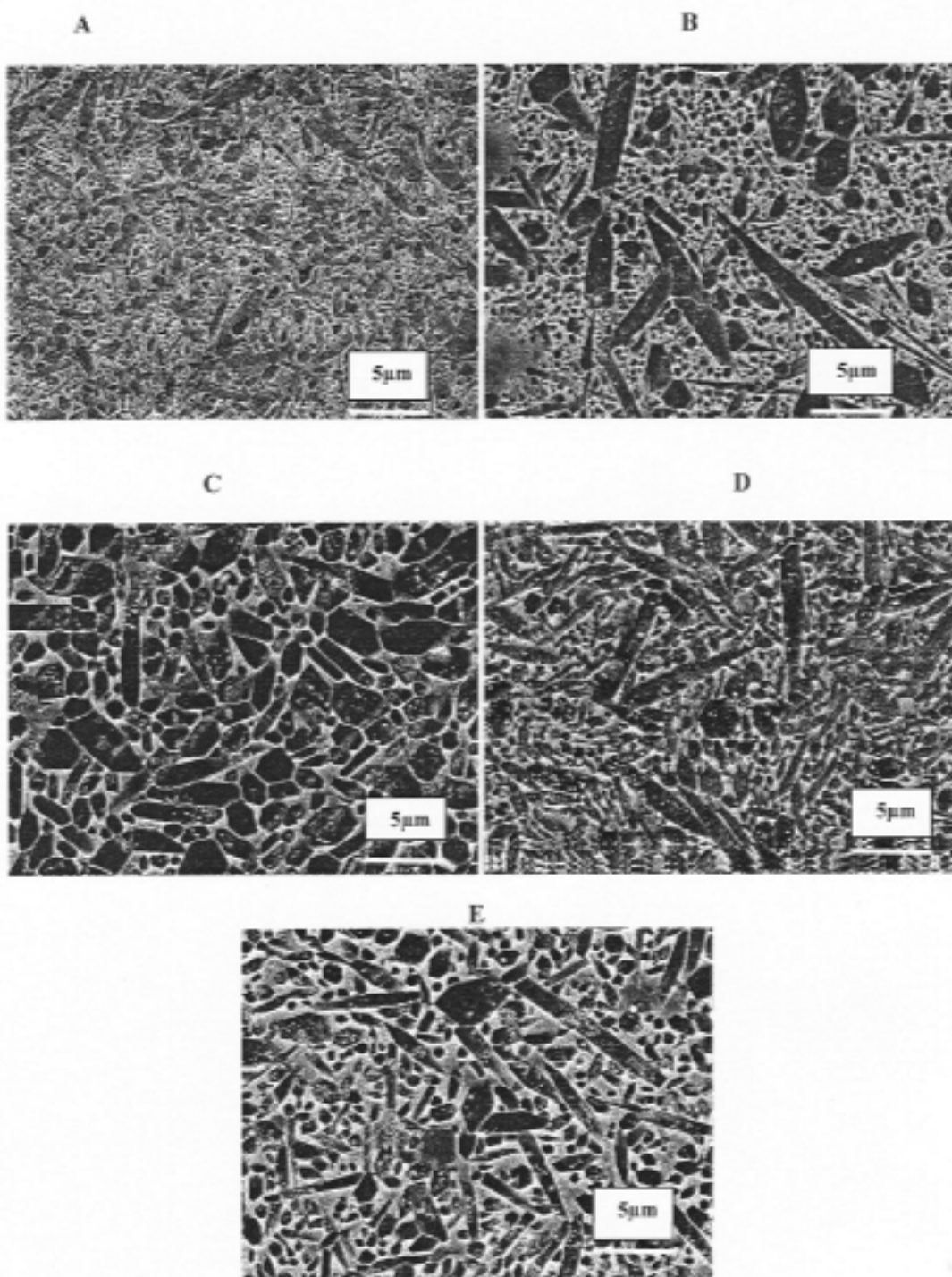
۲- روش تحقیق

۱- مشخصات نمونه‌های مورد مطالعه

مشخصات ریز ساختاری و خواص مکانیکی پنج نمونه از نیترور سیلیسیم که مورد مطالعات ترمومکانیکی قرار گرفته اند در جدول (۱) و شکل (۲) آورده شده‌اند. ترکیب و شرایط تهیه هر یک از نمونه‌های ذکر شده در جدول (۱) به قرار زیرند:

A- پودر تجارتی نیترور سیلیسیم (Al₂O₃+8%Y₂O₃)+(M₁₁) : زیسترینگ تحت فشار تحت اتمسفر ازت با شرایط دمایی ۱۸۰۰ °C به مدت ۶۰ دقیقه با فشار مکانیکی ۴۵ مگاپاسکال اعمال شده از آغاز سیکل ایزوترم.

B- پودر تجارتی نیترور سیلیسیم (Al₂O₃+8%Y₂O₃)+(SNE05) : زیسترینگ تحت فشار تحت اتمسفر ازت با شرایط دمایی ۱۸۰۰ °C به مدت ۶۰ دقیقه



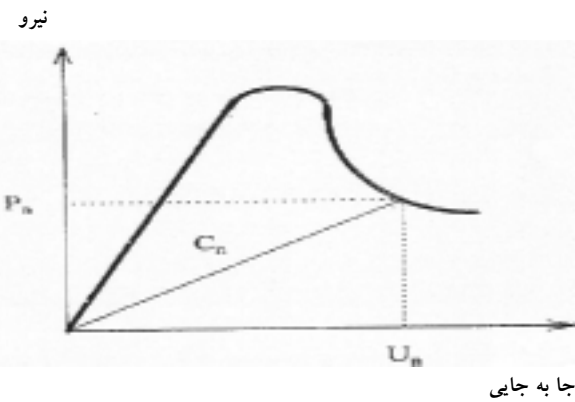
شکل ۲- تصاویر میکروسکوپ الکترونی برای پنج نمونه نیترورسیلیسیم تهیه شده در شرایط مختلف

گسترش ترک در دماهای مختلف ($\leq 1000^{\circ}\text{C}$) آزمایشات

ترموmekanیکی بر روی نمونه‌های مختلف نیتروسیلیسیم انجام گرفت. بر روی هر کدام از نمونه‌ها در ابتدا با استفاده از تیغه

۲-۲-آزمایشات ترمومکانیکی

۱-۲- مقاومت به گسترش ترک
برای مطالعه مقاومت به رشد ترک و تعیین مکانیزم



شکل ۴- نمونه ای از منحنی تغییرات نیرو در برابر جا به جایی برای دستیابی به منحنی R

بر اساس تنش اعمالی و طولی ترک محاسبه شده می‌توان فاکتور شدت تنش K_R را مطابق معادله زیر محاسبه کرد.

$$\sqrt{a} K_R = \sigma Y(a/W) \quad (5)$$

- فاکتور مربوط به شکل هندسی نمونه که برای خمث سه نقطه‌ای به صورت زیر است:

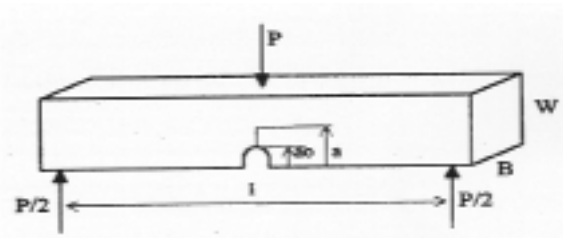
$$Y = \frac{[1.99 - \alpha(1-\alpha)(2.15 - 3.93\alpha + 2.7\alpha^2)]}{[(1+2\alpha)(1-\alpha)^{3/2}]} \alpha = (a/w) \quad (6)$$

در حالی که $(a/w) = \alpha$ است. بدین ترتیب با استفاده از معادلات فوق امکان رسم تغییرات فاکتور شدت تنش بر حسب افزایش طول ترک یا به عبارتی منحنیهای R است.

۲-۲-۲- آزمایشات شوک گرمایی

نمونه‌های مورد مطالعه تا دمای T_h گرم شده و حداقل ده دقیقه در آن دما نگهداری شدند و سپس در یک محیط خنک کننده (معمولآ آب) تا دمای T_c سریع سرد شدند، شکل (۵). نمونه‌ها با ابعاد $3 \times 4 \times 40$ در دو وجه بزرگشان تحت صیقل کاری تا $1 \mu\text{m}$ قرار گرفتند.

عملیات شوک گرمایی به دو صورت ساده و توده‌ای انجام شد، در روش ساده برای هر سیکل از شوک گرمایی یک نمونه مصرف شده در حالی که برای توده‌ای یک نمونه تمام سیکلهای شوک گرمایی در اختلاف دماهای مختلف (از 300°C



شکل ۳- نمایش شماتیکی آزمایش خمث سه نقطه‌ای در جهت رسم منحنیهای R

برشی الماسی به ضخامت 0.2mm و در ادامه آن از تیغه برشی الماسی به $70 \mu\text{m}$ شیاری ایجاد کرده به طوری که نسبت عمق نهایی شیار به ضخامت نمونه $0.65/6$ است ($a_w = 65.100/\text{W}$). با استفاده از ماشین مکانیکی $\text{KN}/25$ و مجهز به کوره با منت کرومیت لانتان (قدرت گرمایی دهی تا دمای 1500°C) نمونه‌ها تحت آزمونهای خمث سه نقطه‌ای با فاصله تکیه گاهی 3.5mm در دههای محیط 800°C و 1000°C قرار گرفتند، شکل (۳). لازم به ذکر است که نمونه‌ها قبل از اعمال نیرو برای همگن سازی گرمایی حداقل 30 دقیقه در دمای مورد نظر نگه داشته شدند. وجود سنسورهای نیرو و جا به جایی امکان ثبت تغییرات نیرو در برابر جا به جایی را میسر می‌سازد. سرعت فرود آمدن پیستون بالایی را $5 \mu\text{m}/\text{min}$ تنظیم کرده در حالی که پیستون پایینی ثابت است. منحنی تغییرات نیرو در برابر جا به جایی برای نمونه‌هایی که شکست کنترل شده‌ای داشته باشد شامل دو ناحیه خطی (الاستیک) و غیر خطی (پلاستیک) است، شکل (۴). مرز مشترک این دو ناحیه (نقطه اوچ) که انحراف از حالت خطی شروع می‌شود در حقیقت نقطه تشکیل ترک و رشد بعدی آن است. این نقطه مطابق با a_c طول ترک اولیه ایجاد شده است. برای هر نقطه از نمودار یک پارامتر $C_n = U_n/P_n$ را تعریف می‌کنیم که در آن U_n میزان جا به جایی و P_n مقدار نیروی اعمالی در نقطه n است. از این پارامتر برای محاسبه طول ترک a_n در هر لحظه مطابق معادله زیر استفاده می‌شود [۱۷]:

$$a_n = a_{n-1} + [(W - a_{n-1})/2][C_n - C_{n-1}]/C_n \quad (4)$$

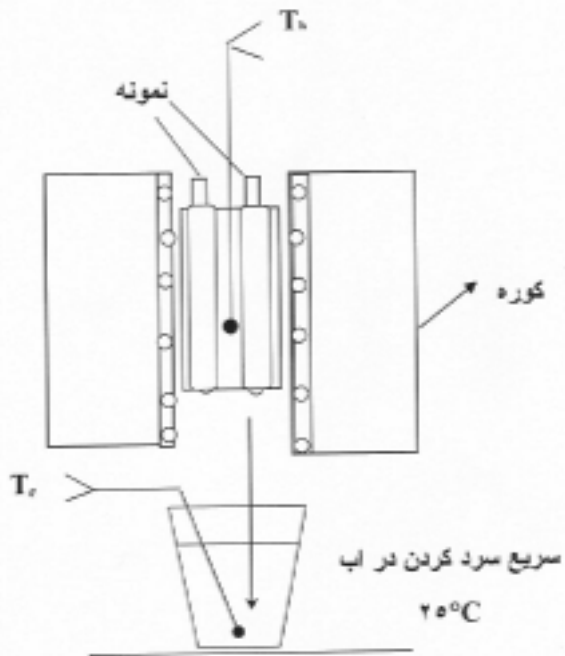
۳- بحث و نتایج

۱- رفتار ترمومکانیکی و مقاومت به گسترش ترک نیترور سیلیسیم

داده‌های مربوط به آزمایشات ترمومکانیکی و منحنیهای مربوطه در جدول (۳) و شکل (۶) آمده‌اند. با توجه به جدول (۳) دیده می‌شود که در دمای محیط برای تمامی نمونه‌ها شکست کاملاً ترد و ناگهانی (رشد ترک سریع) وجود داشته و هیچ اثری از منحنی R وجود ندارد. به عبارتی منحنی $K_R - a$ به صورت یک خط افقی ظاهر می‌شود. مطالعات رشد ترک در دمای محیط برای سرعتهای متفاوتی (۰/۱ mm/min تا ۵ $\mu\text{m}/\text{min}$) انجام شد که در تمام موارد نمونه‌ها شکست ترد از خود نشان دادند، اما مشاهده شد که با کاهش سرعت اعمال نیرو مقادیر بالاتری برای تافنس حاصل می‌شود، علت می‌تواند مربوط به انجام رشد ترک در تنشهای کمتر از تنش بحرانی به سبب پدیده خوردگی تنشی در حضور نیروهای مکانیکی و عوامل خورنده همچون آب(رطوبت) و به دنبال آن شکست پیوندهای اتمی در نوک ترک باشد[۱۷]. رفتار نیترور سیلیسیم در دمایهای بالا (1000°C - 800°C) متفاوت با دمای محیط بوده و یک دامنه تغییرات کوچکی از K_R قبل از شکست مشاهده می‌شود، شکل (۶).

نمونه A که دارای ساختار ریز دانه‌ای بوده و نسبت کشیدگی متوسط دانه‌ها ضعیف است، جدول (۱)، شکست کاملاً تردی در دمای محیط و دمایهای بالاتر از خود نشان میدهد.

ریز ساختار نمونه B، شکل (۲)، مجموعه دانه‌های سوزنی کشیده که در زمینه‌ای ریز پراکنده شده‌اند را نشان می‌دهد و مطابق جدول (۱) نسبت کشیدگی دانه‌های سوزنی قابل توجه است. نتایج آزمایشات ترمومکانیکی یک شکست کاملاً ترد را حتی در 1000°C نشان می‌دهد که می‌تواند به دلیل وجود زمینه ریز دانه باشد. چرا که زمینه متشکل از دانه‌های ریز باعث یک نایابداری شدید در گسترش ترک شده به طوری که وجود دانه‌های سوزنی که نقش استحکام دهی و مهار گسترش



شکل ۵- نمایش شماتیکی عملیات شوک گرمایی با غوطه‌وری در آب

به صورت پله‌های افزایشی (50°C) تا آسیب دیدگی کلی را پشت سر گذارد. در صورتی که نمونه‌ای تا 1000°C اثری از ترک در آن مشاهده نشود این نمونه از نظر مقاومت به شوک گرمایی ایدئال شناخته می‌شود. در حالت توده‌ای مدول الاستیک نمونه (آزمایش غیر مخرب) قبل (E_0) و بعد از هر سیکل شوک گرمایی (E) و برای حالت ساده استحکام خمسی چهار نقطه‌ای نمونه (مخرب) بعد از هر سیکل گرمایی مورد اندازه گیری قرار گرفت. با رسم تغییرات مدول یا استحکام شکست نسبت به ΔT می‌توان چگونگی رفتار نمونه از نظر مقاومت به ایجاد یا گسترش ترک را مورد مطالعه قرار داد. اولین کاهش در استحکام شکست یا مدول الاستیک به عنوان نقطه تشکیل ترک محسوب شده و ΔT مربوط به این نقطه را اختلاف دمای بحرانی ΔT_c می‌نامیم. رفتار ماده بعد از این نقطه گویای چگونگی گسترش ترک بوده و معیاری برای سنجش مقاومت به گسترش ترک نمونه است.

جدول ۳- مقادیر KR برای پنج نمونه که تحت آزمایش خمث سه نقطه ای قرار گرفته‌اند

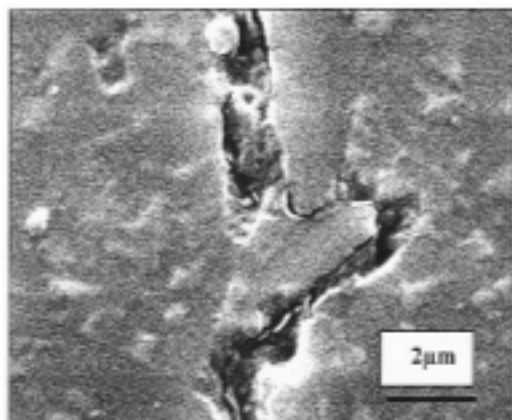
نمونه	دما (°C)	$K_R : (Mpa.m^{1/2})$
A	دما محيط	عدم وجود اثر منحنی R
	۸۰۰	-
B	۱۰۰۰	-
	-	عدم وجود اثر منحنی R
C	دما محيط	-
	۸۰۰	عدم وجود اثر منحنی R
D	۱۰۰۰	-
	دما محيط	عدم وجود اثر منحنی R
E	۸۰۰	$7/78 \rightarrow 6/85$
	۱۰۰۰	$5/23 \rightarrow 5/77$
E	دما محيط	R عدم وجود اثر منحنی
	۸۰۰	$6/55 - 6/91$
	۱۰۰۰	$5/9 - 6/7$

دانه‌های سوزنی و کشیده را نشان می‌دهد، شکل (۷)، که می‌تواند دلیلی بر یک گسترش ترک کنترل شده و به عبارتی افزایش تافنس باشد.

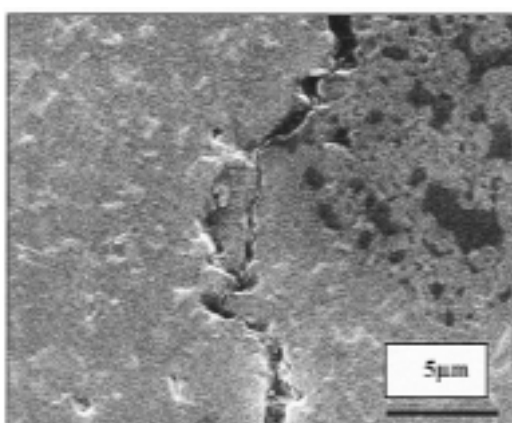
نمونه E که مقدار قابل توجهی فاز شیشه به عنوان فاز مرز دانه‌ای دارد (مواد افزودنی به میزان ۱۵٪) از ریز ساختاری با دانه‌های کشیده (بزرگتر از آنچه برای نمونه D داشتیم) در یک زمینه‌ای از دانه‌های هم محور و با اندازه دانه‌ای متوسط (بزرگتر از آنچه برای B داشتیم) برخوردار است. این ساختار دارای تافنس بالاتر و یک رشد ترک به طور قابل توجهی کنترل شده تر بر روی منحنی K_R-a از خود نشان می‌دهد و به عبارتی مقاومت به گسترش ترک نسبت به سایر نمونه‌ها بالاتر است (۵/۹-۷/۱ در $1000^{\circ}C$ و ۶/۵-۶/۹ در $800^{\circ}C$). در اینجا علاوه بر نقش استحکام دهی دانه‌های سوزنی باید نقش فاز مرز دانه‌ای را خاطر نشان کرد چرا که در دماهای بالا این فاز

ترک را دارند در اینجا نمی‌تواند در برابر ناپایداری ایجاد شده به واسطه گسترش سریع ترک در زمینه مؤثر واقع شوند و حتی دانه‌های سوزنی ضخیم شکسته شده و ترک مسیر مستقیم خود را ادامه می‌دهد

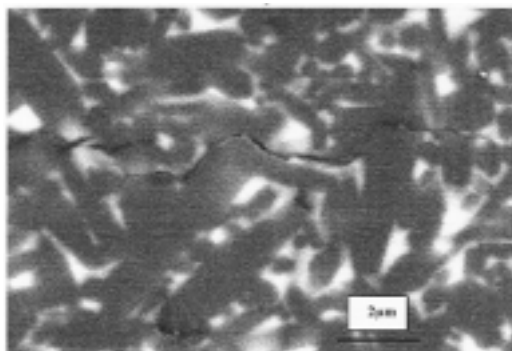
برای نمونه‌های C که ریز ساختاری با دانه‌های درشت و ترجیحا هم محور داشته و D که شامل دانه‌های سوزنی و کشیده در زمینه درشت تر از آنچه برای نمونه B داشتیم، دارد رشد ترک تا حدودی مهار شده و شکست کمتر ترد است. برای نمونه C در دمای $1000^{\circ}C$ در $1000^{\circ}C$ منحنی R از $3/5$ $Mpam^{1/2}$ شروع و به ۴/۱۵ می‌رسد و برای D این تغییرات از ۲/۵ به ۵/۷ است در حالی که در $800^{\circ}C$ تقریباً این تغییرات برای هر دو صفر است. مشاهدات ریز ساختاری برای نمونه D آزمایش شده در $1000^{\circ}C$ ۱۰۰۰ مکانیزم انحراف مسیر ترک و یا جلوگیری از گسترش ترک به واسطه متمرکز شدن نوک ترک در پشت



الف -

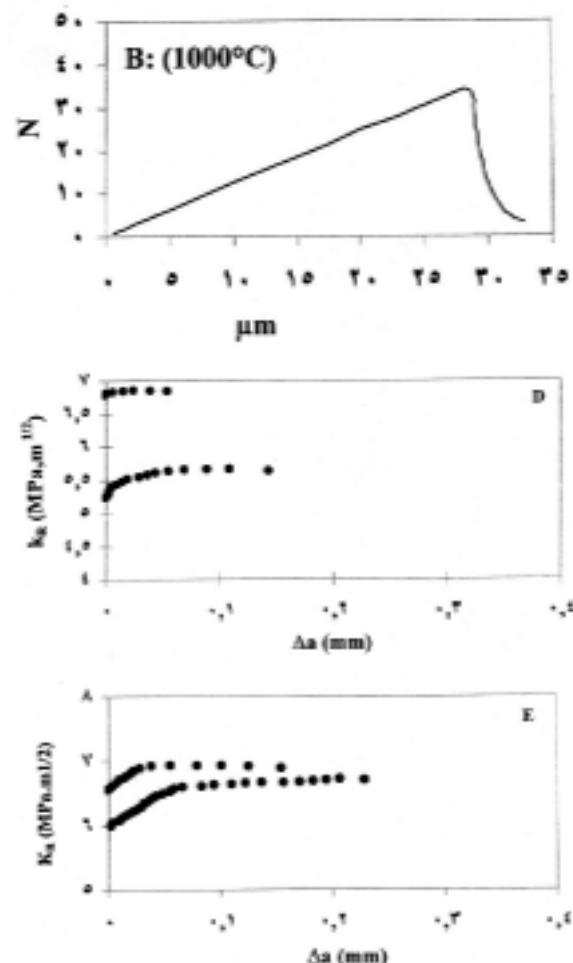


ب -



ج -

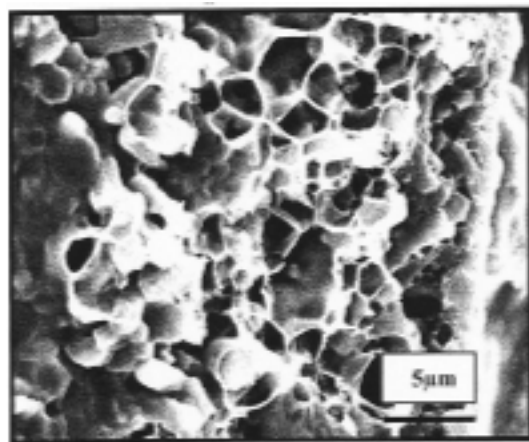
شکل ۷- نمایش مکانیزم‌های استحکام یافته‌گی نمونه‌های D و E **الف**- تمرکز ترک در پشت مانع ب- مسیر مارپیچی ترک ج- انحراف مسیر ترک
میکروسکوپ الکترونی می‌توان این پدیده را به خوبی مشاهده کرد، شکل(۹). شکست کمتر ترد نمونه E که محتوى میزان مهمتری از فاز شیشه است موید پدیده ترمیم یافته‌گی ترک



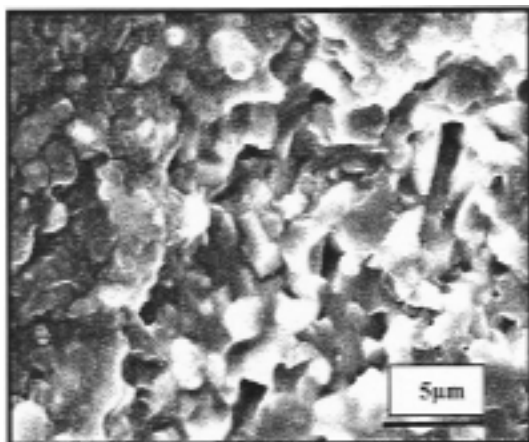
شکل ۶- منحنیهای R برای نمونه‌های D و E و منحنی نیرو - جابه‌جایی برای نمونه B

باعث لغزش و جا به جایی مرز دانه‌ها می‌شود.

برای نشان دادن اثر فاز شیشه روی رفتار ترمومکانیکی نیترور سیلیسیم در دمای بالا آزمایشات ترمومکانیکی در 1000°C با دو زمان نگهداری متفاوت انجام دادیم (۴۵ و ۹۰ دقیقه). برای نمونه‌ای که در زمان طولانیتری در 1000°C قرار می‌گیرد (۹۰ دقیقه) مطابق شکل (۸) یک گسترش ترک به طور قابل توجهی کنترل شده تر و شکستی کمتر ترد از خود نشان می‌دهد این رفتار را می‌توان به پدیده اکسید اسیون نیترور سیلیسیم در جداره‌های سطوح شکست (جداره‌های ترک) و ترمیم یافته‌گی ترک به واسطه جریان یافتن فاز خمیری^۷ در داخل آن در دمای بالاتر و در زمان طولانیتر دانست. با مشاهده مسیر ترک توسط



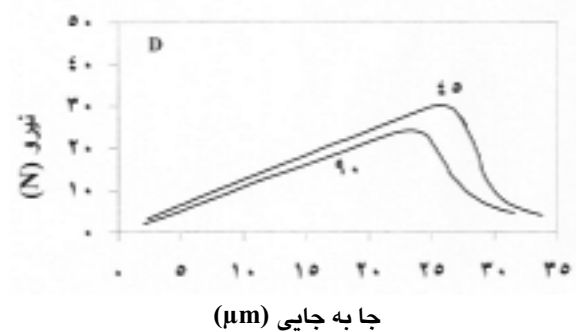
الف -



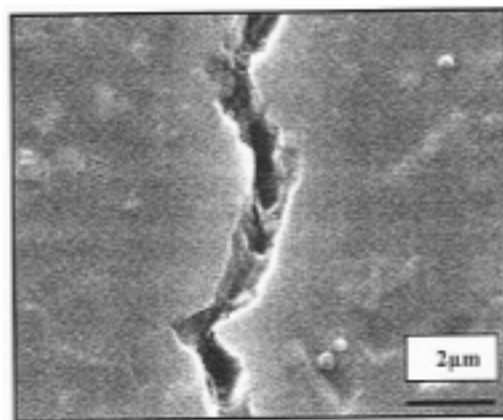
ب -

شکل ۱۰- مقاطع شکست برای نمونه C بعد از اینکه تحت آزمایش خمث سه نقطه‌ای در 1000°C قرار گرفته است الف - لبه داخلی قسمت شیار نخوردده ب- نقطه‌ای در وسط نسبت به دو لبه داخلی و خارجی ضخامت شیار نخوردده

عبارتی در دمای بالا این پلاستیسیته فاز مذاب است که از شکست ترد نیترور سیلیسیم جلوگیری کرده و تا حدودی اثر منحنی R از خود نشان می‌دهد. در این حالت مکانیزم‌های انحراف مسیر ترک و یا متumerکز شدن نوک ترک کمتر دیده می‌شود.



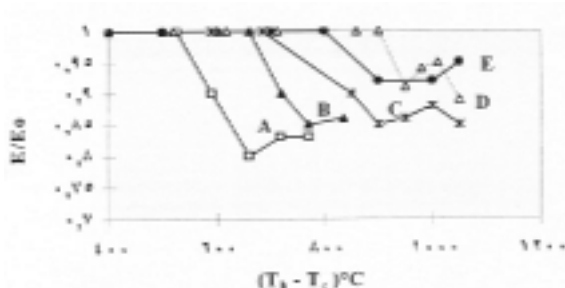
شکل ۸- منحنی نیرو- جابه‌جایی برای نمونه D در 1000°C برای دو زمان نگهداری ۴۵ و ۹۰ دقیقه



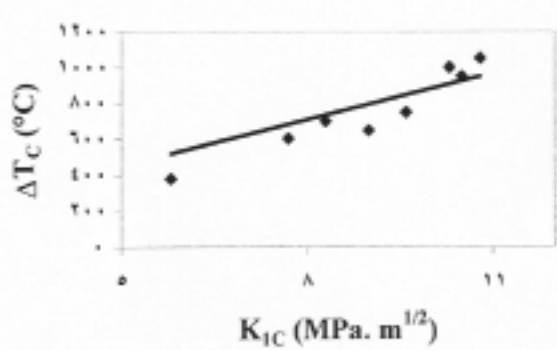
شکل ۹- تصویر میکروسکوپی برای نمونه E بعد از اینکه تحت آزمایش خمث سه نقطه‌ای در 1000°C قرار گرفته است

است.

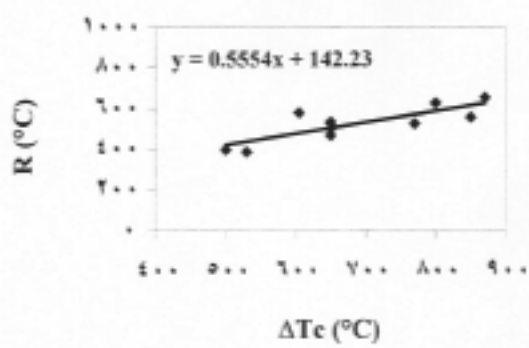
مشاهدات میکروسکوپی مقاطع شکست نمونه C در نقاط نزدیک به انتهای شیار که در تماس مستقیم گرما و هواست (آزمایش شده در 1000°C) و در نقاط دورتر از آن همگی شکست بین دانه‌ای و مکانیزم‌های استحکام دهی چون کشیدگی دانه‌ها از داخل فاز ویسکوز^۷ را نشان می‌دهند. با توجه به شکلهای (۱۰-الف و ب)؛ دیده می‌شود که دانه‌های نیترور سیلیسیم کاملاً بوسیله فاز ویسکوز مرز دانه‌ای محاصره شده و پوششی از این فاز آنها را در برگرفته است به طوری که کشیدگی این دانه‌ها از درون فاز ویسکوز هنگام گسینختگی نمونه یکی از مکانیزم‌های استحکام دهی محسوب می‌شود. به



شکل ۱۱- تغییرات نسبی مدول یانگ بر حسب ΔT
اعمال شده



شکل ۱۲- مقادیر ΔT_c برای نمونه‌های مختلف



شکل ۱۳- مقایسه ΔT_c و اولین پارامتر شوک گرمایی برای نمونه‌های مختلف

طور متعادلتری در ضمن سیکلهای شوک گرمایی نسبت به نمونه‌های A و B و C از خود نشان می‌دهند.

این در حالی است که مطابق نظریه هاسولمان^۸ (رابطه (۳)) چهارمین پارامتر شوک گرمایی) نمونه‌های با استحکام شکست بالاتر می‌باشند بعد از تشکیل ترک یک ناپایداری بیشتری در گسترش ترک و رفتار شکست ترد از خود نشان دهنند. [۲].

۲-۳- رفتار ترمومکانیکی و مقاومت به شوک گرمایی نیترور سیلیسیم

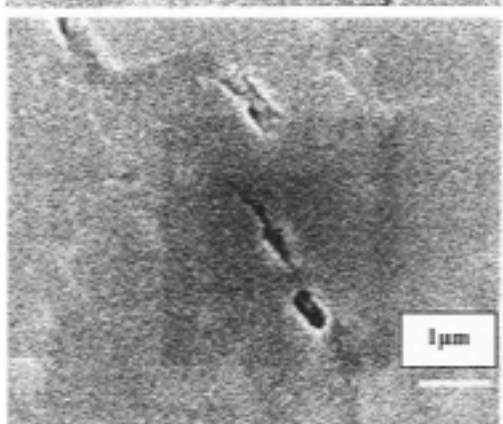
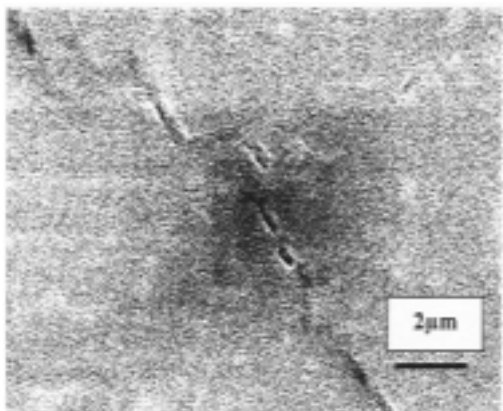
نتایج مربوط به سیکلهای شوک گرمایی توده‌ای بر روی نمونه‌های E,D,C,B,A در شکل (۱۱) آمده است . با توجه به این شکل دیده می‌شود که برای نمونه‌های مختلف از ۴۰۰ الی ۱۰۰۰ °C تغییر می‌کند به طوری که

$$\Delta T_c^A < \Delta T_c^B < \Delta T_c^C < \Delta T_c^D < \Delta T_c^E$$

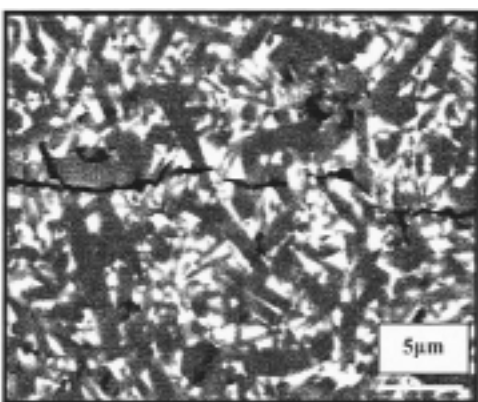
همان طور که قبلاً دیدیم نمونه‌های D و E دارای ریز ساختاری با دانه‌های سوزنی با نسبت کشیدگی بالا بوده ، شکل (۲) و جدول (۱) ، و به همین علت از استحکام و تافنس بالا، جدول (۱)، و به دنبال آن طبق معادله (۱) از ΔT_c بالاتری برخوردارند. مطابق شکل (۱۲) یک معادله خطی بین ΔT_c مقادیر K_{IC} برقرار است و این بدان معناست که پارامترهای مربوط به خواص گرمایی در معادله (۱) از نمونه به نمونه دیگر تقریباً دیگر ثابت بوده ووابستگی آنها به پارامترهای میکروسکوپی کم است.

اگر مقادیر ΔT_c اندازه گیری شده را با مقادیر نظری R مقایسه کنیم در اکثر موارد سطح مقادیر نظری کمتر از مقادیر اندازه گیری شده است و یک رابطه تقریباً خطی بین آنها برقرار است، شکل (۱۳). وجود حبابهای گازی بر روی سطح مشترک نمونه و محیط خنک کننده (آب) و یا حضور یک قشر اکسیدی که در ضمن سیکل گرم کردن نمونه تشکیل می‌شود باعث کاهش نرخ انتقال گرمایی می‌کاهد و می‌توان گفت که شوک گرمایی ملایمی داشته و بدین ترتیب ΔT_c اندازه گیری شده بزرگتر از مقدار واقعی آن است.

با توجه به شکل (۱۱) اگر رفتار نمونه‌ها را در سیکلهای شوک گرمایی با $\Delta T > \Delta T_c$ مورد مطالعه قرار دهیم مشاهده می‌کنیم که برای نمونه‌های با ΔT_c بزرگتر میزان کاهش خواص مکانیکی نسبت به آن ΔT کمتر است، شکل (۱۱). به عبارتی نمونه‌های D و E که استحکام شکست بالاتری دارند، جدول (۱)، آسیب دیدگی کمتری را داشته و گسترش ترک به

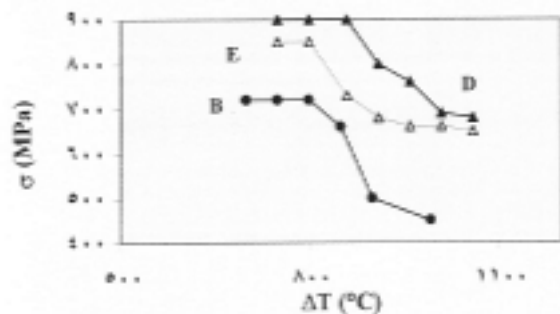


الف-



شکل ۱۵- پدیده ترمیم ترک روی نمونه‌های تحت عملیات حرارتی الف - شوک گرمایی با $\Delta T = 750^\circ\text{C}$
ب - بازپخت در 1200°C تحت اتمسفر خلا

برای بررسی بیشتر این پدیده مطالعات میکروسکوپی را بر روی نمونه‌هایی که سیکلهای شوک گرمایی بر روی آنها اجرا شده و آسیب دیدگی کلی پیدا کرده‌اند انجام گرفت. تصاویر میکروسکوپی حاصله، شکل (۱۵)، تایید کننده موضوع پدیده



شکل ۱۴- تغییرات استحکام شکست نمونه‌های B، D و E نسبت به ΔT برای سیکلهای شوک گرمایی مختلف

دلیل این مغایرت را می‌توان به صورت زیر بیان کرد:
اولاً برای ریز ساختارهای D و E، شکل (۲)، وجود یک ساختار خود تقویتی (توزیع دوگانه از اندازه دانه: زمینه ریز دانه که دانه‌های سوزنی با نسبت کشیدگی بالا در آن پراکنده شده باشند) باعث حضور انواع مکانیزم‌های استحکام دهی و در نتیجه ایجاد یک پایداری در گسترش ترک می‌شود. ثانیاً پدیده ترمیم ترک به وسیله فاز ویسکوز در مرز دانه‌ها همراه با پدیده اکسیداسیون نیترور سیلیسیم در دمای بالا به خصوص در حالت شوک توده‌ای که بر روی نمونه چندین سیکل گرمایی انجام می‌شود نقش موثری بر روی رفتار شوک یا خستگی گرمایی بازی می‌کنند. در حقیقت در سیکلهای آخر عمل شوک گرمایی بر روی نمونه‌ای که قبل از پدیده اکسیداسیون و یا ترمیم ترک به وسیله فاز شیشه در آنها صورت گرفته انجام می‌گیرد، به همین علت برای نمونه‌هایی که بالای دارند و سیکلهای شوک گرمایی در دماهای بالا صورت می‌گیرد منحنی‌های E - ΔT شیب کمتری داشته و رفتار گسترش ترک پایداری دارند و حتی در دماهای بالاتر منحنی‌های E - ΔT صعود می‌کنند، شکل (۱۱)، که نشان دهنده بالاتر بودن سرعت ترمیم ترک به وسیله فاز شیشه از سرعت ایجاد ترک جدید است.

در صورتی که در حالت شوک گرمایی ساده این حالت وجود ندارد و ناپایداری در رشد ترک مشاهده می‌شود و زیاد بودن شیب منحنی‌های E - ΔT موید این رفتار است (مقایسه شکلهای (۱۱) و (۱۴)).

ترک می شود.
۲- وجود یک همگنی در اندازه دانه های زمینه به عبارتی یک توزیع باریک در اندازه دانه ها

۳- وجود فاز شیشه در دمای بالا نقش موثر در جا به جایی مرز دانه ها و لغزش آنها و در نتیجه ایجاد یک تغییر شکل پلاستیک دارد ولی به طور کلی برای نیترور سیلیسیم افزایش تافنس (افزایش K_R در مقابل اندازه ترک) حتی در دماهای بالا (1000°C) ناچیز بوده و شکست آن ترجیحاً ترد است و اثر منحنی R به طور قابل توجهی مشاهده نمی شود و اثر نسبتاً ضعیفی هم که ظاهر می شود تماماً مربوط به نقش استحکام دهنی دانه های سوزنی شکل کشیده نیست بلکه می تواند به ویسکوزیته فاز شیشه نسبت داده شود.

مطابق با نظریه هاسولمان برای مواد مقاومت مکانیکی بالاتر می باشیستی شکست ناپایدارتر یا ترددتر باشد در حالی که در این تحقیق این مواد آسیب دیدگی ضعیفتری در ضمن سیکلهای شوک گرمایی از خود نشان می دهند. این رفتار را می توان براساس دخالت پدیده های اکسیداسیون و ترمیم عیوب و یا ترک در دماهای بالا توضیح داد چرا که ΔT_c برای این مواد در سطح دمایی بالایی قرار دارد.

ترمیم ترک به وسیله فاز ویسکوز است. این در حالی است که مشاهدات میکروسکوپی نمونه های باز پخت شده تحت اتمسفر خلا هیچ گونه پر شدگی ترک به وسیله فاز ویسکوز را نشان نمی دهند (بر روی سطح این نمونه ها ترکهایی توسط عامل نفوذ کننده الماسی ویکرز ایجاد شده ($F=98\text{N}$) و سپس مورد باز پخت در دمای 1200°C تحت اتمسفر خلا قرار گرفتند). این مشاهدات موید اکسیداسیون نیترور سیلیسیم در جداره های ترک و به دنبال آن تشکیل فاز شیشه در منافذ ترک است. به عبارتی این پدیده اکسیداسیون است که منشا ترمیم ترک به وسیله فاز ویسکوز است.

۴- نتیجه گیری

با توجه به آنچه برای نمونه های A و B و C و D و E گفته شد می توان شرایط اساسی برای اینکه نمونه شکست کمتر ترد و در نتیجه مقاومت به گسترش ترک بالاتر داشته باشد به صورت زیر عنوان کرد:

۱- حضور دانه های ضخیم و کشیده با نسبت کشیدگی قابل توجه که در زمینه های از دانه های هم محور و نسبتاً ریز پراکنده شده باشند، اگر زمینه خیلی ریز باشد باعث ناپایداری در رشد

واژه نامه

- | | | |
|-------------------------|-------------------------|--------------|
| 1. auto – reinforced | 4. toughness | 7. viscous |
| 2. reinforced mechanism | 5. r-curve | 8. Hasselman |
| 3. elongated grain | 6. Shenck-Trebel(R:25T) | |

مراجع

- Clarke, D. R., *Progress in Nitrogen Ceramics*, Edited by L. Riley, Boston: Nijhoff, P.421-426,1983.
- Hoffmann, M.J., Schneider G. A., and Petzow G., "The Potential of Si_3N_4 for Shock applicatios- Thermal Shock and Thermal Fatigue Behaviour of Advanced Ceramics," Edited by Schneider and petzow, Boston, Kluwer Academic, PP. 49 –58,1993.
- Riley, F.L., "Production, Properties and Application of Silicon Nitride Ceramics," *World Ceramics*, Vol. 22, PP. 85-95,1985.
- Ziegler, G., *Progress in Nitrogen Ceramics*," Edited by L. Riley, Boston, Nijhoff, P.565, 1983.
- Becher, F., "Microstructural Design of Toughened Ceramic," *J. Am. Ceram. Soc.*, Vol. 74. No. 2, PP. 255-69, 1991.
- Jahanmik, XU, H.H.K., Leves, S., L.K., Job, L.S., and Ritchite, K.T., "Short –Crack Toughness and A brasicve Machining of Siliceon Nitride" *J. Am Ceram. Soc*, Vol. 79, No. 12, PP. 3055-3064, 1996.
- Sajgalik, P., Dusza J., and Hoffmann, J.,-Relation Between Microstructure, Toughening Mechanisms, and Fracture Toughness of Reinforced Silicon Nitride Ceramics," *J. Am Ceram. Soc.*, Vol. 78, No.10, PP. 2619-24, 1995.
- Bhaduri, "An Interpretation of Thermal Shock Resistance Parameter R" in Light of R-Curve

- Behavior," *J . Mater. Sci. letters*, Vol. 12, PP.564-595, 1993.
9. Lutz, H. E., and Swain M. V."Interrelation Among Flaw Resistance, K^R-curve Behavior and Thermal Shock Strenght Degradation in Ceramics II. Experiment," *J. Euro. Ceram. Soc.*, Vol. 8, PP. 365 - 374, 1991.
 10. Steinbresh, R.W., " R-Curve Behavior of Ceramics," *Fracture of Mechanics of Ceramics*, Vol. 9, PP.187-208, 1992.
 11. Kim, Y.W., Mitomo, M., and Hiosakin., N., "R-Curve Behavior of Sintered Silicon Nitride," *J. Mater. Sci.*, Vol .30, PP. 4043-4048, 1995.
 12. Kim, Y.W., Mitomo M. and Hiosakin, N., " R-Curve Behavior and Microstructure of Sintered Silicon Nitride" *J. Mater. Sci.*, Vol. 30, PP.5178-5184, 1996.
 13. Pyzik, A. J., and Beaman, D.R, "Microstructure and Properties of Self-Reinforced Silicon Nitride. " *J. Am. Ceram. Soc.*, Vol. 76, No, PP. 2737-44,1993.
 14. Li, C. W., Leed, J., and Luis, C, R-Curve Behavior and Strength for in -Situ Reinforced Silicon Nitrides with Different Microstructures," *Am. Ceram. Soc.*, Vol. 75, No.7 , P. 1777-85,1992.
 15. Li, C., Lui, S., Goldacker J." Relation Between Strength, Microstructure, and Grain-Bridging Characteristic in Situ Reinforced Silicon Nitride," *J. Am. Ceram .Soc.*, Vol. 65, No. 1, PP. 449-59,1982.
 16. Bodur, C.T., R-Curves of an Yttria and Alumina Doped Hot Pressed Silicon Nitride Ceramic at 1200°C and Room temperature ,"*J. mat. Sci.*, Vol.30, PP. 980-988, 1995.
 17. Chevalier, J., "Etude de la Propagation des Fissures dans une Zircone 3Y-TZP pour Application Biomedicales," These Doctorat, Institut Natinal des Science Appliquees de Lyon-France, P. 161,1996.
 18. Saadou, M., "Contribution a Letude du Comportment Thermomecanique des Materiaux Ceraminques a Effete de Courbe R: Choc et Fatigue Thermiques," These Doctorat, Institut National des science Appliquees de Lyon-France, P.173,1996.