بررسی عوامل مؤثر بر سنتز کامپوزیت مولایت-زیرکونیای شکل داده شده توسط فرایند ریخته گری ژلی

- نصیبه میعادی، حسین سرپولکی* و حسین قصاعی دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه علم و صنعت ایران
 - (دریافت مقاله: ۱۳۹۰/۱۲/۰۸ دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۱/۰۴/۳۱)



Investigation of Effective Parameters In the Synthesis of Mullite – Zirconia Composite Formed by Gel Casting Process

N. Miadi, H. Sarpoolaky and H. Ghassai

1. Department of Materials and Metallurgical Engineering, Iran University of Science and Technology

Abstract: In this study, mullite– irconia composite samples were prepared by reaction sintering of alumina and zircon powder via gel casting process. Gel casting is a new ceramic forming technique. This process is based on the casting of slurry, containing ceramic powder, dispersant and premix monomer solution. To achieve stabilized, high solid loading (80 wt%) and castable slurry,

* : مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: hsarpoolaky@iust.ac.ir

the rheological properties of slurry were optimized. The monomers polymerized the slurry to form gelled specimens. After gelation, the specimens were unmolded, then dried out under controlled condition. Burning out and sintering of the specimens was carried out in the range of 1400-1700°C. Apparent porosity and bulk density of the sintered samples were measured by soaking in water. Crystalline phase evolution and microstructure were determined by XRD and SEM techniques. Results showed that the reaction sintering and mullite formation was completed at 1700°C due to very slow diffusion of Al^{3+} ions within amorphous silica formed at the decomposition of zircon. The sintered samples at this temperature also showed the lowest apparent porosity ($\approx 4\%$) and the highest bulk density (≈ 3.40 gr/cm⁻³).

Keywords: Mullite- zirconia composite, Gel casting, Reaction sintering

۱– مقدمه

شده سیستم [3] SiO2–Al2O3–SiO2 ، پلاسمای گرمایی [۵]، فرایند تلقیح [٦] و غیره از روش های تولید این کامپوزیت هاست. در میان این روش ها زینتر واکنشی مخلوط های مولایت – زیرکونیا، به دلیل هزینه کم مواد اولیه و فرایند تولید و سادگی آن، از متداول ترین روش ها به شمار می رود [۴].

در تحقیق حاضر برای شکل دهی قطعات کامپوزیت مولایت – زیرکونیا از فرایند جدید ریخته گری ژلی^۵ استفاده شد. ریخته گری ژلی فرایندی است مشتق شده از فرایندهای سرامیکی سنتی و شیمی پلیمر. قلب این تکنولوژی استفاده از یک محلول منومری آلی است که میتواند به ژلی مستحکم پلیمریزه شود. برای ایجاد شکلهای پیچیده، دوغابی از پودر سرامیکی و محلول منومری آبی میتواند به آسانی درون قالبهایی ریخته شود. محلول منومری در دوغاب پلیمریزه میشود و همراه پیوندهای عرضی، ژل پلیمر – آب تشکیل میدهد که به طور پایدار ذرات سرامیکی را به شکل قالب ثابت نگه میدارد.

قطعه در حالی که همچنان تر است از قالب خارج و خشک می شود. بعد از خشک کردن، پلیمر حاوی پیونید ساز عرضی طی عملیات گرمایی استاندارد (خروج بایندر) خارج می شود. در بدنه خشک شده تنها ۲ تا ۴ درصد وزنی پلیمر (برپایه وزن پودر سرامیکی) وجود دارد، که مشابه مقدار موجود پلیمر در بدنه های پرس خشک شده است. همچنین استحکام خام بالا که قابل مقایسه با قطعات پرس شده است، امکان ماشین کاری خام این بدنه ها را فراهم می کند. میزان انقباض خام آن برای قطعات با بار جامد بالا بسیار کم است. همچنین در بدنه

كاربردهاي صنعتى پيشرفته، نظير سيستمهاي محافظ گرمايي برای محفظه احتراق موتورهای هواپیما و توربین های گازی ثابت، مجراهای گرم کن مخصوص کارهای سنگین، مبدل های گرمایی، فیلترهای گازی داغ و دیگر موارد، کاربرد دارند. این دیرگدازها در تغذیه کنندههای پیش گرم و کورههای ذوب شیشه به عنوان موادی که در تماس با شیـشه هـستند، ماننـد ناودآنها، لولهها و غيره كاربرد دارنـد. گـستردگی وسـيع ايـن دسته از مواد به دلیـل مقاومـت بـه شـوک گرمـایی بـالا و نیـز مقاومت به خوردگی عالی این مواد در نتیجه حضور زیرکونیا و ريزساختاري است كه بسيار كم توسط مذاب سيليسي و فلزيتر می شوند. حضور ذرات زیرکونیا در مولایت منجر به تقویت زمينه مـولايتي مـيشـود و خـواص ترمومكـانيكي أن را بهبـود می بخشد [۱]. زیرکونیا در فشار محیط پلی مورف است. در دماهای بالا (°C°) ساختار مکعبی (c) (فلوریت)، در دماهای میانی (°C°–۱۲۰۰) ساختار تتراگونال (t)، و ساختار منوکلینیک (m) را در دماهای یایین (°۹۵۰C) دارد. استحاله t ← m در زیرکونیای خالص، حین سرمایش در دمای°MS ۹۵۰C آغاز می شود و حین گرمایش در دمای°AS ۱۱۵۰C برگشت یذیر است [۲].

کامیوزیت، ای مولایت – زیر کونیا در بسیاری از

روش های مختلفی برای تولید کامپوزیت های مولایت – زیرکونیا به کار می رود. زینتر مخلوط های مولایت و زیرکونیا، زینتر واکنشی مخلوط های ZrO2 و مواد اولیه مولایتی یا زینتر واکنشی^۲، SiO2، SiO3 و [۳] ZrO2، زینتر واکنشی زیرکن^۳ (ZrSiO4) و آلومینا[†] [۴](Al2O3) ، تبلور مذاب سریع سرد

جدول ۱- ترکیب نمونهها

AM+ MBAM	آب	Darvan S*7	Al ₂ O ₃ +ZrSiO ₄	مواد
۲/۹٩	18/93	• / • A	٨٠	/وزنى

کانالهای متخلخلی (که حین مرحله خشک شدن به وجود آمدهاند) برای مهاجرت مواد به سطح حین پخت وجود دارد، بنابراین از ایجاد تنش و در نتیجه بادکردگی و ترک فر بدنه ممانعت می شود [۷و۸]. با توجه به مزایای این فرایند، در این تحقیق برای شکلدهی قطعات خام اولیه متشکل از پودرهای آلومینا و زیرکن به عنوان مواد اولیه، از فرایند ریخته گری ژلی استفاده شد. نمونه های شکل داده شده در دماهای مختلف زینتر شدند. سپس نوع و میزان فازهای تشکیل شده، ریزساختار نمونه ها، دانسیته کلی و تخلخل ظاهری نمونه های زینتر شده در دماهای مختلف مورد بررسی قرار گرفت.

۲ روش تحقیق ۲ – روش تحقیق

تركيب نمونهها ذكر شده است.

۲-۲- روند انجام آزمایش

ابتدا برای تولید کامپوزیت مولایت – زیرکونیا و تشکیل مولایت استوکیومتری، پودرهای آلومینا و زیرکن ، با نسبت ۱۹۶۶٪ به ۲۳۵۴٪ وزنی توزین شدند. برای اختلاط مناسب و ایجاد بدنههایی با ریز ساختار یکنواخت مخلوط پودرهای اولیه به مدت ۱ ساعت در آسیاب گلولهای از جنس تفلون و با گلولههای آلومینایی تحت آسیاب تر واقع شدند. دوغاب حاصل خشک و الک شد و پودر همگنی از آلومینا و زیرکن حاصل شد.

پیش از انجام فرایند ریخته گری ژلی، برای دسترسی به دوغابهایی پایدار با بار جامد بالا و ویسکوزیته مناسب، pH دوغاب و مقدار پراکنده ساز بهینه شد. مقادیر زتا پتانسیل دوغابهای بسیار رقیق آلومینا – زیرکن توسط دستگاه زتا سایزر (مدل ۵۰۰۰ C1330 -C1) از طریق اندازه گیری تحرک الکتروفورتیکی در محدوده ۱۱– ۵ = pH و طبق معادله هنری محاسبه شد. Hq دوغابها توسط ICH و HOA تنظیم شد. سپس در PH بهینه خواص رئولوژیکی دوغابها با دستگاه رئومتر چرخشی بررسی شد.

برای فرایند ریخته گری ژلی، ابتدا محلول منومری با غلظت برای فرایند ریخته گری ژلی، ابتدا محلول منومری با غلظت AM و $\frac{6}{1} = \frac{AM}{MBAM}$ در آب مقطر تهیه شد. سپس پراکنده ساز به میزان مناسب به محلول منومری افزوده شد. پودر سرامیکی حاصل از آسیاب به آرامی به محلول منومری افزوده شد. برای ایجاد دوغابی همگن، دوغاب حاصل از فرایند فوق به مدت ۲ ساعت در آسیاب گلولهای مخلوط شد. سپس به منظور شکستن آگلومره ها و حذف حبابهای هوای حبس شده در دوغاب، دوغاب به مدت ۱۰ دقیقه تحت همایات اولتراسونیک قرار گرفت. در مرحله بعد محلولهای از پیش تهیه شده شامل APS و TEMED حین همزدن به دوغاب افزوده شدند. دوغابها در قالبهای پلاستیکی ریخته گری شدند. برای تسریع در ژل شدن نمونهها در دمای حدود $^{\circ}$

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۲، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۲



شکل ۱- تغییرات پتانسیل زتا و تحرک الکتروفورتیکی دوغابهای آلومینا-زیرکن در pH های مختلف

ساعت، نمونه ها به مدت ۲۴ ساعت در دمای محیط نگهداری شدند. در مرحله بعد برای خشک شدن کامل نمونه ها در دمای حدود ۲۰°۲۰ برای مدت زمان کافی در خشک کن قرار گرفتند. سپس نمونه های خام در محدوده عملیات پخت قرار گرفتند. سپس تخلخل و دانسیته، تحلیل فازهای تشکیل شده و ریز ساختار نمونه های زینتر شده مورد اساس قله های اصلی هر فاز تعیین شد. قله های مورد مطالعه، آلومینا (1 1 1)، مولایت (0 1 2)، زیرکونیای تتراگونال^۸((1 1)) موکلینیک^{۷(}(1 1) و (1 1) و زیرکونیای تتراگونال^۸((1 1)) بودند [۴۰]:

$$\begin{split} \mathbf{X_{i}} &= [I\{\text{mullite}(210)\}/(I\{\text{mullite}(210)\} \\ &+ I\{\text{Al}_2\text{O}_3\ (113)\})] \times 100 \end{split}$$

 $\mathbf{X}_{2} = [I\{m-ZtO_{2}(\bar{1}11)\}/(I\{m-ZtO_{2}(\bar{1}11)\}+I\{ZtSiO_{4}(200)\})] \times 100$

در روابط فوق X₁ معیاری از درصد مولایت تـشکیل شـده، X₂ درصد تجزیه زیرکن، و X₃ درصد زیرکونیای تتراگونال باقی مانده است.

۳- نتایج و بحث ۳- ۱- تأثیر pH بر رئولوژی دوغاب

تغییرات پتانسیل زتا^{۱۹} و تحرک الکتروفورتیکی دوغابهای حاوی مخلوط آلومینا و زیرکن در محدوده ۱۱–۵ = pH در شکل (۱) نشان داده شده است. پتانسیل زتا عامل تعیین کننده دفع و یا جذب ذرات درون دوغاب است و به طور کلی مرز پایداری و ناپایداری دوغاب را میتوان برحسب پتانسیل زتا مشخص کرد. با توجه به شکل در ۱۰ه pH مقدار پتانسیل زتا حداکثر است و بنابراین دوغاب در این pH بیشترین پایداری را دارد.

۳–۲– تأثیر پراکنده ساز بر رئولوژی دوغاب

شکل (۲) تغییرات ویسکوزیته دوغابهای آلومینا-زیرکن را بر حسب غلظت های مختلف پراکنده ساز نشان می دهد. مقادیر پراکنده ساز بر حسب در صد وزنی پودر اولیه تنظیم شده است. در این تحقیق به منظور دستیابی به دوغابی با بار جامد بالا (۸۰٪ وزنی یا ۵۱٪ حجمی) از ۲*Darvan به عنوان پراکنده ساز استفاده شده است. اغلب منومرهای ریخته گری ژلی غیر یونی هستند و بر سطح پودر سرامیکی جذب نمی شوند، بنابراین، در فرایند پراکنده سازی شرکت نمی کنند. از این رو در این تحقیق نیز که از AM و MBAM استفاده شد،



شکل ۲- ویسکوزیته ظاهری دوغابهای آلومینا- زیرکن در مقادیر مختلف پراکنده ساز *Barvan S

محلول منومری اولیه تأثیری بر نوع و مقدار پراکنده ساز مـورد استفاده ندارد[۷].

با توجه به شـکل (۲)، حـداقل ويـسکوزيته در مقـدار ۰/۱ درصد وزني پراکنده ساز حاصل ميشود.

۳- ۳- بررسی خواص نمونه های زینتر شده ۳- ۳- ۱- بررسی فازهای تشکیل شده

همان طور که اشاره شد، برای تهیه کامپوزیت مولایت-زیر کونیا در این تحقیق از زینتر واکنشی مخلوط پودرهای آلومینا و زیرکن استفاده شده است. بر اثر واکنش در حالت جامد بین آلومینا و زیرکن، فازهای ZrO₂ بلوری مونوکلینیک و تتراگونال (rzO₂ و t-ZrO₂)، مولایت بلوری اور تورومبیک (اغلب ترکیب 2SiO₂-2SiO)، Al₂O₃ بلوری رومبوهدرال، فاز آلومینا سیلیکات آمورف (مولایت غیر بلوری)، سیلیس آمورف و تخلخل تشکیل می شود.

نخستین گام برای انجام واکنش، تجزیه زیرکن در حالت جامد حول ذرات آلومینا و تشکیل زیرکونیای تتراگونال و سیلیس آمورف است. SiO2 آمورف تشکیل شده از واکنش تجزیه زیرکن نیز منجر به انحالال ذرات Al₂O₃ و نفوذ یون Al³⁺

ف از مولایت در پایدارترین حالت خود (2SiO₂-2SiO₂) حاصل می شود. همچنین فاز آمورف ناپایدار mAl₂O₃-nSiO₂) به عنوان مولایت غیر بلوری نیز تشکیل می شود. مولایت آمورف در دماهای بالاتر به مولایت بلوری تبدیل می شود. در شکل (۳) الگوی پراش اشعه X نمونههای زینتر شده در محدودهی دمایی ۲۰۰۰۷-۱۴۰۰ است.

مطابق شکل (۳)، در دمای ۲۰۰۰۵ تنها قلههای مربوط به فازهای زیرکن و آلومینا مشاهده می شود که بیانگر عدم تجزیه زیرکن در این دما است. در دمای ۲۰۰۰۵، قلههای جزیی ز زیرکونیای منوکلینیک مشاهده می شود. این موضوع بر تجزیه جزیی زیرکن دلالت دارد. دمای شروع تجزیه زیرکن طبق نمودار فازی ZO2 – ZiO2، حدود ۲۰۵۵ است. اما حضور ناخالصیها در پودرهای اولیه و همچنین حضور دوAl در کنار زیرکن، به طور آشکاری دمای تجزیه را آن کاهش می دهد زیرکن، به طور آشکاری دمای تجزیه را آن کاهش می دهد ناخالصیهای مواد اولیه و حضور ذرات آلومینا حول ذرات زیرکن، دمای تجزیه زیرکن به ۲۰۰۰ کاهش پیدا کرده است. اما همچنان قلههای تیز زیرکن و آلومینا در این دما رؤیت می شوند، که بیانگر سرعت بسیار کم واکنشها در این دماست.

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۲، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۲



شکل ۳–الگوی پراش اشعه X نمونه های زینتر شده در محدوده دمایی C°∘۱۷۰–۰۱۴۰



شکل ۴- مقدار مولایت تشکیل شده در دماهای مختلف زینتر

۱۶۰۰ نیز مشاهده می شود، که مطابق با نتایج سایر تحقیقات نیز است [۹]. زیرا فرایند انحلال Al₂O₃ و نفوذ یونهای ^{+Al} بسیار آهسته است. البته یونهای ^{+Si4} نیز از فاز سیلیس آمورف نیز نفوذ میکنند و فرایند با حضور Si بین دانههای Al₂O₃ پیش می رود[۱۰].

در شکل های (۴) و (۵) مقدار تشکیل فازهای مختلف با افزایش دما در محدوده ۲۵ ۱۹۰۰ - ۱۴۰۰ نشان داده شده است. مطابق شکل (۴)، در دماهای ۱۴۰۰ و ۲۵ ۱۵۰ هیچ فاز مولایتی تشکیل نشده است. با افزایش دما کسر مولایت افزایش می یابد. در محدوده ی دمایی ۲۵ ۱۵۰ تا ۲۵ ۱۵۵۰ سرعت تشکیل مولایت زیاد است؛ و در محدوده دمایی ۲۵ ۱۵۵۰ تا ۲۵ ۱۶۰۰ این سرعت کاهش می یابد. دلیل این موضوع تشکیل لایه نازک مولایتی حول دانه های آلومینایی است. این لایه مانع از توسعه فاز مولایت می شرحله به بعد علی رغم تشکیل سیلیس آمورف ناشی از تجزیه زیرکن، قلههای مربوط به مولایت مشاهده نمی شود. این موضوع نیز بیانگر عدم واکنش فوری سیلیس آمورف با دAl₂O است.

نکته قابل توجه دیگر این است که برای نمونه های زینتر شده در دمای C^o ۰۵۵۰، تنها فاز زیرکونیای منوکلینیک مشاهده می شود و فاز زیرکونیای تتراگونال ناشی از تجزیه زیرکن برای این نمونه تا دمای محیط باقی نمی ماند و تمامی آن حین سرمایش به زیرکونیای منوکلینیک تبدیل می شود، که مطابق با سرمایش به زیرکونیای منوکلینیک تبدیل می شود، که مطابق با نتایج سایر تحقیقات نیز است [۹]. با افزایش دما تا C^o ۰۶۰ مرعت واکنش ها زیاد می شود. برای نمونه زینتر شده در این دما، سریع ترین گام واکنش تجزیه زیرکن است، و انحلال است[۰۰]. همچنین در این دما تجزیه زیرکن و تشکیل است[۰۰]. همچنین در این دما تجزیه زیرکن و تشکیل زیرکونیا به طور کامل اتفاق می افتد و قله های مربوط به زیرکن مشاهده نمی شود. اما قله های مربوط به آلومینا حتی تا دمای C



شکل۵ – مقدار زیرکونیای منوکلینیک تشکیل شده و زیرکونیای تتراگونال باقی مانده در دماهای مختلف زینتر

کلی حضور زیر کونیا نیز در زمینه مولایتی باعث بهبود زینتر و انجام واکنش ها می شود. زیر کونیای آزاد شده از تجزیه زیرکن، به عنوان مراکز جوانه زنی برای تشکیل مولایت عمل می کنند و منجر به تسریع انجام واکنش ها می شود [۴]. مطابق شکل (۵) علی رغم تشکیل 2ro2-m در دمای 2°۰۰۵۰، کسر 2ro2 باقی مانده برای نمونه زینتر شده در این دما صفر است. با افزایش مانده برای نمونه زینتر شده در این دما صفر است. با افزایش دما تا 2° ۱۵۵۰ متناظر با افزایش زیرکونیای منوکلینیک، کسر زیرکونیای تتراگونال باقی مانده افزایش می یابد و در 2°۰۰ به حداکثر می رسد. سپس با افزایش دما این کسر کاهش می یابد و برای نمونه ی زینتر شده در ۲۰۰۰ این مقدار به صفر می رسد.

۳–۳–۲ تخلخل و دانسیتهی نمونههای زینتر شده

تخلخل و دانسیتهی نمونه های زینتر شده، در گام اول بستگی به بار جامد دوغاب اولیه و مقدار مواد آلی نمونهها دارد. در تحقیق حاضر بار جامد تمامی نمونهها یکسان (۸۰٪ وزنی یا ۵۱٪ حجمی) بود. همچنین مقدار منومر AM و پیوندساز عرضی MBAM و نسبت آنها و نیز مقدار آغازگر APS و TEMED ثابت انتخاب شد. بنابراین در این تحقیق تنها به بررسی تغییرات تخلخل و دانسیتهی نمونهها با دمای زینتر انحلال آن در SiO₂ آمورف دارد [۲۲]. همان طور که مشاهده می شود، تا دمای ۲۰۵۰ کسر مولایت تشکیل شده تنها ۴۰٪ است، که بیانگر عدم واکنش کامل آلومینا با سیلیس آمورف است. دلیل دیگر کم بودن کسر مولایت، تشکیل مولایت غیر بلوری پیش از مولایت بلوری است، که احتمالاً این تبدیل در این دما به طور کامل رخ نداده است. در تحقیقات دیگری نیز مولایت تشکیل شده از زینتر واکنشی آلومینا-زیرکن در این دما به همین میزان بود [۹و ۱۲]. در این دما با افزایش میابد و در ۱۶۵۰ مجدداً سرعت تشکیل مولایت افزایش مییابد و در ۲۵۰۰۷ کسر مولایت تشکیل شده به ۱۰۰٪ می رسد. این تغییر می تواند ناشی از امکان نفوذ بیشتر مولایت آمورف باشد. افزایش دما یا تشکیل مولایت بار مولایت آمورف باشد.

در شکل (۵) تغییرات کسر زیرکونیای منوکلینیک و کسر زیرکونیای تتراگونال باقی مانده با دما نیز نشان داده شده است. این شکل بیانگر افزایش مقدار m-ZrO₂ با افزایش دما است. مطابق شکل کسر m-ZrO₂ تشکیل شده در C^o ۱۵۰۰ بسیار جزیی است. اما با افزیش دما تا C ۱۵۵۰ این مقدار با سرعت زیادی به ۱۰۰٪ میرسد. از آن جایی که مقدار تشکیل m-ZrO₂ معیاری از تجزیه زیرکن است، میتوان نتیجه گرفت که تجزیه زیرکن تا دمای C^o ۱۵۵۰ به طور کامل اتفاق افتاده است. به طور



شکل ٦- تغییرات تخلخل ظاهری نمونه در دماهای مختلف زینتر

پرداخته شده است.

مطابق شکل(۶) با افزایش دما تا ۲°۰۰۵ درصد تخلخل کاهش مییابد. در محدوده دمایی ۲ ۱۶۰۰ تا ۲۵۰۵۶ افزایش تخلخل رخ میدهد. با افزایش دما تا ۲۰۰۷ تخلخل مجدداً کاهش مییابد.

مخلوطهای Al₂O₃ -ZrSiO₄ قابلیت زینتر کمتری از مواد خام اولیه دارند. دلیل این موضوع همزمانی وقوع مرحله زینتر و واکنش است. به عبارتی مرحله زینتر ذرات ZrSiO₄ و Al₂O₃، تجزیه زیرکن و تشکیل مولایت، تقریباً همزمان با هم اتفاق می افتد. حتی زینتر دو مرحلهای یعنبی افـزایش دمـا تـا حـدود °C ۱۴۵۰ و نگهداری به مدت ۱ ساعت در این دما برای اتجام زینتر و افزایش دما تا [°]C ۱۵۷۵ برای انجام واکنش، چندان بـه بهبود تراکم پذیری نمونه کمک نمیکند، زیـرا مرحلـه زینتـر و تشكيل مولايت، تقريبا همزمان با هم اتفاق ميافتد. در واقع در زينتر واكنشي، دو عامل زينتر و پيشرفت واكنش مقابل هم عمل مىكنند. فاز اصلى اين كامپوزيت يعنى مولايت، نسبت بــه مـواد خام اولیه دانسیته کمتری دارد، بنابراین تشکیل آن باعث کاهش دانسیته می شود. و نیز چون پدیده نفوذ در مولایت کم است، به هر حال تشکیل آن برای ایجاد تراکم مضر است. همچنین هنگامی که محصولات واکنش بین دانههای واکنش گرهای اولیه تشکیل شود، ممکن است که زینتر پذیری کاهش یابد و به عدم

ايجاد تراكم منجر شود [۴].

کاهش تخلخل تا ۲° ۱۶۰۰ به دلیل افزایش تراکم ناشی از زینتر ذرات اولیه است. علی رغم تشکیل مولایت در دماهای ۲۰۰۰۶ و ۲° ۱۵۵۰، همان طور که در بخش قبلی محاسبه شد، کسر مولایت تشکیل شده در حدی نیست که بتواند بر عامل تراکم پذیری غلبه کند. افزایش تخلخل در محدوده دمایی ۲۰۰۶ تا ۲° ۱۶۰۰، بیانگر غلبه واکنش و تشکیل مولایت بر تراکم پذیری است. البته نقش رشد دانهها را با افزایش دما که منجر به ایجاد تخلخل می شود نیز باید در نظر می یابد. علی رغم اینکه کسر مولایت تشکیل شده در ایس دما می یابد. علی رغم اینکه کسر مولایت تشکیل شده در ایس دما در است. در می یابد. علی رغم اینکه کسر مولایت تشکیل شده در ایس دما کاهش زیادی در تخلخل های ظاهری رخ می دهد.

همچنین با توجه به اینکه برای کامپوزیت مولایت زیرکونیا در دماهای بالا، احتمال تشکیل فاز شیشه وجود دارد، فاز شیشه نیز به پر شدن تخلخلها کمک میکند. همان طور که مشاهده میشود، سرعت کاهش تخلخل برای نمونههای زینتر شده در دمای ۲۰۰۰۲ نیز نسبت به سایر محدودههای دمایی زیاد است.

در شکل (۷) نیز تغییرات دانسیته کلی نمونه ها با افـزایش



شکل ۷- تغییرات دانسیته کلی نمونه در دماهای مختلف زینتر



شکل ۸– ریزساختار نمونه های زینتر شده در (الف) C°۰۰ و (ب) C°۰۰۷

میدهد. در این دما عامل واکنش و تشکیل فازها با دانسیته کمتر، تأثیر بیشتری بر دانسیته دارد. مجدداً با افزایش دما تا ۲۵ ۱۹۰۰ دانسیته نمونه بهبود مییابد. در اینجا نیز نقش زینتر بر دانسیته نمونهها در محدودهی دمایی ۲۰۵۰–۲۰۵۰ تا آشکار میشود، که افزایش دانسیته از مقدار ۲/۶ gr/cm تا ۳/۳ رخ میدهد. در این دما کامپوزیتهایی متراکم با حداکثر کسر مولایت حاصل میشود. بنابراین در نمونههای زینتر شده در دماهای مختلف، کمترین درصد تخلخل، حداکثر تراکم پذیری و بیشترین دانسیته در بالاترین دمای زینتر یعنی دمای پذیری ا

۳– ۳– ۳– بررسی ریزساختار نمونه های زینتر شده شکل (۸) تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM)، دمای زینتر نشان داده شده است. مطابق شکل متناظر با کاهش تخلخلها، دانسیته نمونه ها با افزایش دمای زینتر تا دمای تکلخلها، دانسیته نمونه ها با افزایش دمای زینتر تا دمای می افزایش می یابد. با توجه به این تغییرات، نقش کاهش می شود، بر افزایش دانسیته آشکار می شود. در واقع علی رغم پیشرفت واکنش با افزایش دما تا ک⁰۰۰۶ همچنان دانسیته افزایش می یابد. البته توجه بیشتر به نمودار نقش واکنش ها بر دانسیته کامپوزیت را مشخص می کند. در محدوده ی دمایی موضوع به دلیل پیشرفت زیاد واکنش در این محدوده ی دمایی است. اما با این حال در این محدوده نیز عامل واکنش نتوانسته بر عامل زینتریذیری غلبه کند.

مطابق با افزایش تخلخل در C°۱۶۵۰ کاهش دانسیته رخ

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۲، شمارهٔ ۱، بهار ۱۳۹۲

نمونههای زینتر شده در دمای C°۱۶۰۰ و C°۱۷۰۰ را نــشان میدهد.

مطابق شکل (۸) ریزساختار حاوی دو فاز با رنگهای متمایز است. فاز خاکستری رنگ که زمینه را تشکیل می دهد، فاز مولایت (m) را نشان می دهد و دانههای سفید پراکنده در فاز زمینه، دانههای زیرکونیا (z) را نمایان می کند. در ریزساختار نشان داده شده، شکل دانههای مولایتی به گونهای است که دارای محورهای هم اندازه هستند که مشخصه تشکیل از فاز جامد است. در صورتی که مشخصه تشکیل از فاز مایع، شکل سوزنی ذرات مولایت است [۴]. همچنین ریزساختار کامپوزیت نشان دهنده وجود ذرات زیرکونیا در دو موقعیت بین دانهای و درون دانهای است. اغلب دانههای زیرکونیایی به صورت بین دانه ای هستند و تعداد کمی از آنها در مکانهای درون دانهای واقع شدند.

زیرکونیای بین دانهای آنهای دارای اندازه ذرات بزرگی است و شکل مشخصی ندارد. در حالی که ذرات زیرکونیای درون دانهای دارای ابعاد کوچکتری هستند و شکل اغلب آنها شبه کروی است. ابعاد ذرات زیر کونیای درون دانهای اغلب کمتر از ۱ μm است. انـدازه بحرانی ذره برای انجام استحاله خود به خودی زیرکونیای تتراگونال به زیرکونیای منوکلینیک حدود ۱ µm است، این موضوع نشان میدهد که ذرات زیرکونیای تتراگونـال اغلـب در مواضـع درون دانـهای قـرار می گیرند و کمتر در مکان های بین دانهای [۴]. این موضوع بیانگر ایـن است، هنگامی که حین زینتر، زیرکن به زیرکونیای تتراگونال و سیلیس آمورف تجزیه میشود، حین تشکیل مولایت، دانههای زیرکونیایی کـه درون دانههای مولایتی حبس می شوند از رشد آنها توسط دانـههـای مولایتی جلوگیری می شود. شکل ذرات زیرکونیای بین دانهای به شرایط تشکیل فازی و رشد بستگی دارد [۱۲]. در نمونه زینتر شده در °C° ۱۷۰۰ شکل این ذرات نسبت به نمونه زینتر شـده در ℃۱۶۰۰ بـه حالت کروی بسیار نزدیکتر هستند. کروی بودن شکل ذرات بیانگر رشد آنها در حضور فاز مايع است.

۴- نتیجه گیری

در تحقيق حاضر كامپوزيت مولايت - زيركونيا از طريق

زینتر واکنشی مخلوط پودرهای آلومینا و زیرکن، که با روش ریختهگری ژلی شکل دهی شدند، تهیه شد. با تنظیمpH، استفاده از پراکنده ساز بهینه و با روش فـراوری مناسب، دوغـابهـای حاوى محلول منومرى و مخلوط پودرهاى آلومينا – زيـركن بـا بار جامد بالا، ویسکوزیته پایین و پایداری بالا تهیه شدند. در فرايند ريخته گرى ژلى با توجه به مقادير بهينه ساير تحقيقات، درصد وزنی محلول منومری اولیه (۱۵٪ وزنی)، نـسبت منـومر AMبه پیوندساز عرضی (=) MBAM و همچنین بار جامد (۸۰٪ وزنی) ثابت برای آماده سازی دوغـابهـا انتخـاب شـد. بررسی های فازی نـشان داد کـه سـرعت واکـنش.هـا در دمـای °C ۱۵۰۰ بسیار کم است و در این دما تجزیـه زیـرکن بـه طـور جزيمي اتفاق ميافتد. همچنين فاز مولايت و زيركونياي تتراگونال در این دما مشاهده نشد. با افزایش دما تا C° ۱۷۰۰ سرعت انجام واكنش ها افزایش یافت و میزان مولایت تسکیل شده در این دما به صددرصد رسید. مقدار تـشکیل ایـن فـاز در دمای C°۰۰۵، تنها ۴۰٪ بود. با افزایش دما بالایC°۰۰۱۷، مقدار زیرکونیای تتراگونال باقی مانده کاهش یافت. و در °C، ۱۷۰۰، مقدار آن به صفر رسید. در مقادیر ثابت مواد آلی و بار جامد بالا، تغییرات زیـادی در میـزان تـراکم پـذیری و درصد تخلخل ها با افزایش دما مشاهده شد. علی رغم اینکه بار جامد و مقدار مواد آلی و نیز شرایط آماده سازی تمامی نمونه ها یکسان بود، کاهش قابل توجهی در تخلخل ظاهری از مقدار ۳۸٪ در دمـای C° ۱۴۰۰ تـا مقـدار ۴٪ در دمـای ۲۰۰۰°C رخ داد. ایـن موضـوع نقـش زینتـر را در کـاهش تخلخلها برجسته می کند و نیز بیانگر حساس بودن فرایند زينتر واكنشى به دما است. همچنين نوع فازهاى تـشكيل شده و مقدار آنها، فاز شیشه و تخلخلها از عوامل مؤثر بر دانسیته کامپوزیت های مولایت - زیرکونیا بود. تـشکیل مولایت و فاز شیشه که دانسیته کمتری را نسبت به مواد اولیه دارند و به طور واضح تخلخل ها منجر به كاهش دانسيته شد. مشاهده شد که حداکثر تراکم پذیری و بیشترین دانسیته در بالاترین دمای زینتر یعنی دمای C° ۱۷۰۰حاصل شد.

مراجع

- 1. mullite-zirconia composite
- 2. reaction sintering
- 5. gel casting
 - 6. reactive alumina
 - poly methacrylate sodium
 dispersant
- 9. monomer 10. acrylamide
- 11. cross linker

- 3. zircon int
- 4. alumina
- Temoche, F., Garrido, L., and Aglietti, E., Processing of Mullite-Zirconia Grains for Slip Cast Ceramics," Ceramics International, Vol. 37, 2005. pp. 917-922, 2005.
- Richard, H., and Hannik, J., "Transformation Toughening in Zirconia-Containing Ceramics," J. Am. Ceram. Soc., Vol. 83, pp. 461–87, 2000.
- Hartmut, S., and Sridhar, K., "Mullite," WILEY-VCH, 2005.
- Boch, P., and Giry, J., "Preparation and Properties of Reaction-Sintered Mullite-ZrO2 Ceramics," Materials Science and Engineering, Vol. 71, pp. 39-48, 1985.
- Bhattacharjee, S., and Singh, S., and Galgali, R., "Preparation of Zirconia Toughened Mullite by Thermal Plasma", Materials Letters, Vol. 43, pp. 77-80, 2000.

عبادزاده، ت.، "مولایت و سرامیک های مولایتی", تهران

کاوش پرداز، ۱۳۸۷.

7. Rahaman, M., "The Handbook of Ceramic Engineering",

Marcel Dekker, 1998 ..

- Mark, A., Weiju R., and Stephen D., "Gelcast Tooling: Net Shape Casting and Green Machining Materials & Manufacturing Processes," Vol. 13, pp. 389-403, 2008.
- Ebadzadeh, T., Ghasemi, E., "Effect of TiO2 Addition on the Stability of t-ZrO₂ in Mullite–ZrO₂," Ceramic Internatinal, Vol. 28, pp. 447-450, 2002.
- Bradecki, A., and Jonas, S., "Investigation of High-Temperature Reactions Within the ZrSiO4–Al2O3 System", Ceramics International, Vol. 36, pp. 211–214, 2010.
- Aksel, C., Mechanical Properties and Thermal Shock Behaviour of Alumina–Mullite–Zirconia and Alumina–Mullite Refractory Materials by Slip Casting. Ceramics International, 2003: pp. 311-316.
- Ebadzadeh, T., Ghasemi, E., "Influence of Starting Materials on the Reaction Sintering of Mullite–ZrO₂ Composites," Materials Science and Engineering, Vol. 283, pp. 289-297, 2000.