

تأثیر پتانسیل بر ترکیب شیمیایی و پروفیل غلظتی لایه روین فولاد زنگ نزن ۳۱۶ کم کربن در محلول اسید سولفوریک ۰٪ مولار

آرش فتاح الحسینی^{*}، محمدعلی گلزار، احمد ساعتچی^۲، کیوان رئیسی^۳ و بهزاد باوریان^۳

۱. گروه مهندسی مواد، دانشکده مهندسی، دانشگاه بوعلی سینا

۲. دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه صنعتی اصفهان

۳. دانشکده مهندسی مواد، دانشگاه کالیفرنیا شمالی

(دریافت مقاله: ۱۳۹۱/۱۱/۲۴ - دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۱/۰۳/۲۹)

چکیده - /
/ V_{SCE} / / - /
/ V_{SCE}

واژگان کلیدی:

*: مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: a.fattah@basu.ac.ir

Effect of potential on composition and depth profiles of passive films formed on 316L in 0.05M sulfuric acid

A. Fattah-alhosseini¹, A. Saatchi², M.A. Golozar², K. Raeissi² and B. Bavarian³

1. Department of Materials Engineering, Bu-Ali Sina University
2. Department of Materials Engineering, Isfahan University of Technology
3. Department of Materials Engineering, North California University

Abstract: In this study, effect of potential on composition and depth profiles of passive films formed on 316L stainless steel in 0.05 M sulfuric acid has been examined using X-ray photoelectron spectroscopy (XPS). For passive film formation within the passive region, four potentials -0.2, 0.2, 0.5, and 0.8 V_{SCE} were chosen and films were grown at each potential for 60 min. XPS analysis results showed that atomic concentration of Cr and Fe initially increase ($E < 0.5$ V_{SCE}) and then decrease with potential. This decrease is due to surface dissolution of the Fe and Cr oxides. For both alloying elements, Ni and Mo, no obvious change in atomic concentration was showed. Results indicated that at higher potentials, before entering transpassive region, oxidation of Cr³⁺ to Cr⁶⁺ is happened.

Keywords: X-ray Photoelectron Spectroscopy (XPS), Passive Film, Potential, Stainless Steel

روش با استفاده از طیف حاصل و با دانستن انرژی‌های اتصال عناصر در ظرفیت‌های گوناگون می‌توان ترکیب شیمیایی را تعیین کرد. در جدول (۱) انرژی‌های اتصال مربوط به عناصر آهن و کروم [۴] و در جدول (۲) انرژی‌های اتصال مربوط به عناصر نیکل، مولیبدن و اکسیژن [۵] نشان داده شده است. تحقیقی با استفاده از طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس روی سطح تک کریستال کروم رویین شده در محلول اسید سولفوریک ۰/۵ مولار نشان داد که لایه رویین تشکیل شده، از کاتیون‌های Cr³⁺ متصل به آنیون‌های O²⁻ و OH⁻ تشکیل شده است. در این تحقیق اندازه‌گیری‌های حاصل از طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس، لایه رویین را یک ساختار دولایه نشان داده است که از یک لایه داخلی اکسید کروم سه ظرفیتی (Cr₂O₃) و یک لایه خارجی هیدروکسید کروم سه ظرفیتی (Cr(OH)₃) تشکیل شده است. همچنین نتایج نشان داده است که لایه داخلی به طور قوی با افزایش پتانسیل و تحت پلاریزاسیون آندی گسترش می‌یابد. همچنین با افزایش پتانسیل و در پتانسیل‌های بالا وجود کاتیون کروم با ظرفیت بالاتر (Cr⁶⁺) توسط یک پیک در طیف 2p_{3/2} مشخص شده است. [۶]. باید توجه داشت که یک خصوصیت مهم لایه رویین

۱- مقدمه

طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس یک روش سطحی سودمند برای بررسی خوردگی است. اگرچه طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس نیاز به انتقال نمونه از محلول به خلا بسیار بالا و نبود محلول روی سطح الکترود دارد، اما داده‌های قابل اعتمادی در مورد موقعیت‌های شیمیایی سطح می‌دهد. این اطلاعات برای به دست آوردن یک تفسیر منطقی برای مکانیزم‌های فرایندهای خوردگی و سیستیک آن‌ها احتیاج است. این روش شامل یونیزه کردن اتم‌های سطح جامدات (یا اجزایی در فاز گازی) توسط جذب فوتون‌هاست. استفاده از یک منع پرتو ایکس مانند K_a Mg_a یا Al K_a اجازه خارج شدن الکترون‌ها از تمام سطوح الکترونی، به خصوص سطوح هسته (به اندازه محدوده انرژی باریکه پرتو ایکس) را می‌دهد. طی انرژی الکترون‌های خارج شده، عناصری که در این فرایند هستند را مشخص می‌کند [۳-۱]. یکی از مهم‌ترین کاربردهای طیفسنجی فوتوالکترون پرتو ایکس، بررسی ترکیب شیمیایی لایه رویین است. این روش به طور گسترده‌ای برای تحلیل لایه رویین تشکیل شده روی سطح فولادهای زنگنزن به کار می‌رود و پایه شناخت ما در مورد ترکیب شیمیایی این لایه‌هاست. در حقیقت در این

جدول ۱- انرژی اتصال مربوط به ظرفیت‌های مختلف عناصر آهن و کروم [۴].

انرژی اتصال (الکترون-ولت)	آهن			کروم			
	Fe ⁰	Fe ²⁺	Fe ³⁺	Cr ⁰	Cr ₂ O ₃	CrO ₃	Cr(OH) ₃
	۷۰۶/۷	۷۰۹/۳	۷۱۱/۰	۵۷۳/۹	۵۷۶/۶	۵۷۸/۲	۵۷۷/۰

جدول ۲- انرژی اتصال مربوط به ظرفیت‌های مختلف عناصر نیکل، مولیبدن و اکسیژن [۵].

انرژی اتصال (الکترون-ولت)	نیکل			مولیبدن			اکسیژن		
	Ni ⁰	NiO	Ni(OH) ₂	Mo ⁰	Mo ⁴⁺	Mo ⁶⁺	O ²⁻	OH ⁻	H ₂ O
	۸۵۲/۵	۸۵۳/۴	۸۵۵/۷	۲۲۷/۵	۲۳۰/۹	۲۳۲/۵	۵۳۰/۰	۵۳۱/۸	۵۳۳/۵

مشاهده شد که به ترتیب نشان‌دهنده حضور آهن فلزی، کاتیون آهن دو ظرفیتی به صورت FeO و کاتیون آهن سه ظرفیتی به صورت Fe₂O₃ بود [۴].

وجود این سه پیک در لایه رویین فولاد زنگنزن آستینیتی نیتروژن‌دار نیز توسط کاماگویی^۴ و همکاران وی در همین سال نشان داده شده است [۹]. همچنین در این تحقیق یک پیک با شدت بالا در انرژی اتصال ۵۷۶/۶ الکترون-ولت مشاهده شد که مربوط به مشارکت کاتیون کروم سه ظرفیتی به صورت Cr₂O₃ در لایه رویین بود [۴] و [۹] که توسط شین-تانی^۵ و همکارانش برای فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن نیز گزارش شده است [۱۰].

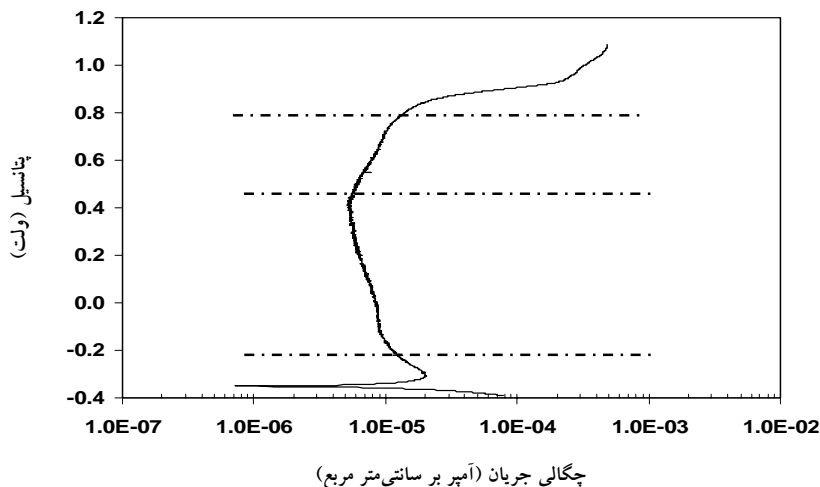
در تحقیق رویین و همکاران وی علاوه بر پیک نشان‌دهنده کاتیون کروم سه ظرفیتی، پیک دیگری در انرژی اتصال ۵۷۸/۰ الکترون-ولت وجود داشت که نشان‌دهنده مشارکت کاتیون کروم شش ظرفیتی به صورت CrO₃ در لایه رویین است. دلیل وجود این کاتیون شش ظرفیتی، اکسید شدن کاتیون کروم سه ظرفیتی به کروم شش ظرفیتی در پتانسیل آندی ذکر شده است [۴] که برای فولادهای زنگنزن ۳۰۴ و ۳۱۶ کم کربن در محیط‌های قلیایی نیز به اثبات رسیده است [۱۱ و ۱۲].

در تحقیق شین-تانی و همکارانش [۱۰] برای فولاد زنگنزن

تشکیل شده روی فلز کروم این است که نرخ اتحلال آن بسیار کم و در حدود کمتر از ۰/۱ میکرو آمپر بر سانتی‌متر مربع است و کروم رویین شده، شکسته شدن لایه رویین و خوردگی موضعی را نشان نمی‌دهد. به همین دلیل کروم عنصر آلیاژی اصلی در آلیاژهای مقاوم به خوردگی و به خصوص فولادهای زنگنزن است [۱].

پاردو^۶ و همکاران وی برای بررسی تاثیر افزودن مولیبدن ۳۱۶ و منگنز روی رفتار خوردگی فولادهای زنگنزن ۳۰۴ و ۳۱۶ در محلول اسید سولفوریک ۳۰ درصد وزنی از طیف‌سنجی فوتوالکترون پرتو ایکس استفاده کردند و نشان دادند که در تمامی طیف‌ها دو پیک در انرژی‌های اتصال ۵۳۰/۹ و ۵۳۲/۰ الکترون-ولت دیده می‌شود که به ترتیب نشان‌دهنده وجود عناصر آلیاژی به صورت اکسید (O²⁻) و هیدروکسید (OH⁻) در لایه رویین است [۷]. وجود این دو پیک در لایه رویین فولاد زنگنزن ۳۱۶ در محلول ۰/۱ مولار هیدروکسید سدیم نیز توسط ابرو^۷ و همکاران وی گزارش شده است [۸].

در تحقیق دیگری که توسط رویین^۸ و همکاران وی در سال ۲۰۰۸ میلادی روی ارتباط رفتار خوردگی با ترکیب شیمیایی لایه رویین دو نوع فولاد زنگنزن آستینیتی سیلیسیم‌دار در محلول ۱۰ درصد وزنی اسید نیتریک انجام شد، سه پیک در انرژی‌های اتصال ۷۰۷/۰، ۷۰۹/۱ و ۷۱۱/۰ الکترون-ولت



شکل ۱- نمودار پلاریزاسیون پتانسیوبدینامیک فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در محلول اسید سولفوریک ۰٪۵ مولار با نرخ روپش ۱ میلی ولت بر ثانیه.

جدول ۳- ترکیب شیمیایی الکترودهای کاری از جنس فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن.

عنصر	کربن	سیلیسیم	منگنز	فسفر	گوگرد	مولیبدن	نیکل	کروم	آهن
- وزنی درصد	۰/۰۳	۰/۴۷	۱/۴	۰/۰۳	۰/۰۳	۲/۳۲	۱۳/۴	۱۷/۵	- باقی مانده

نیز هست.

۲- مواد و روش تحقیق

در این پژوهش از الکترودهای از جنس فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن به شکل استوانه با قطر ۱۰ و ارتفاع ۱۲ میلیمتر، با ترکیب شیمیایی نشان داده شده در جدول (۳)، استفاده شد. پس از سنباده زنی تر، چربی زدایی، شستشو و خشک کردن با دمش هوا، نمونه ها به سرعت تحت آزمون ها قرار گرفتند. برای انجام آزمون های الکتروشیمیایی، از سل استاندارد سه الکترودی EG&G استفاده شد. در این سل از دو عدد الکترود گرافیت استوانه ای به عنوان الکترود کمکی و از الکترود کالومل اشباع به عنوان الکترود مرجع استفاده شد. لازم به ذکر است که در این پژوهش تمامی پتانسیل ها نسبت به الکترود کالومل

۳۱۶ کم کربن در محیط اسیدی، پیک نشان دهنده وجود مولیبدن به صورت کاتیون شش ظرفیتی در انرژی اتصال ۰/۲۳۳ الکترون- ولت دیده شد. وجود این پیک برای لایه رویین تشکیل شده روی فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در محیط بازی نیز نشان داده شده است [۱۳].

با توجه به پژوهش های فراوان انجام شده در مورد بررسی ترکیب شیمیایی و پروفیل غلظتی عناصر در لایه رویین فولادهای زنگنزن و بررسی پارامترهای مانند تاثیر آلیاژ سازی و یا نوع محیط، هدف از این تحقیق بررسی تاثیر پتانسیل تشکیل لایه بر ترکیب شیمیایی و پروفیل غلظتی عناصر در لایه رویین فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در محلول ۰٪۵ مولار اسید سولفوریک با استفاده از روش طیف سنجی فوتوالکترون پرتو ایکس بوده است که جنبه نوآوری پژوهش

۱- منطقه‌ی رویین در محدوده‌ی پتانسیل $0/2$ - $0/5$ تا $0/5$ ولت (منطقه‌ی رویین در پتانسیل کم): که در این ناحیه با افزایش پتانسیل، چگالی جریان کاهش می‌یابد. ۲- منطقه‌ی رویین در محدوده‌ی پتانسیل $0/5$ - $0/8$ تا $0/8$ ولت (منطقه‌ی رویین در پتانسیل بالا): که در این ناحیه با افزایش پتانسیل چگالی جریان افزایش می‌یابد. همچنین در شکل (۱) مشاهده می‌شود که فولاد زنگنزن 316 کم کربن از پتانسیل‌های بیش از $0/8$ ولت وارد منطقه رویین گذرا می‌شود که در این ناحیه با افزایش پتانسیل، چگالی جریان به شدت افزایش می‌یابد [۱۴].

در شکل (۲) طیف‌های مربوط به $O1s$ و $2p_{3/2}$ در پتانسیل‌های $-0/2$, $0/5$, $0/8$ و $0/10$ ولت نشان داده شده است. در شکل (۲-الف)، در تمامی پتانسیل‌ها دو پیک در انرژی‌های اتصال $530/9$ و $532/0$ الکترون- ولت دیده می‌شود که به ترتیب نشان‌دهنده وجود عنصری به صورت اکسید (O^{2-}) و هیدروکسید (OH^-) است. وجود این دو پیک برای لایه رویین فولاد زنگنزن 316 کم کربن در محیط اسیدی [۷] و بازی [۸] نیز گزارش شده است. در شکل (۲-ب)، سه پیک در انرژی‌های اتصال $709/1$, $707/0$ و $711/0$ الکترون- ولت وجود دارد که به ترتیب نشان‌دهنده حضور آهن، کاتیون آهن دو ظرفیتی به صورت FeO و کاتیون آهن سه ظرفیتی به صورت Fe_2O_3 است [۴]. وجود این سه پیک در لایه رویین فولاد زنگنزن 316 کم کربن در سایر محیط‌های اسیدی گزارش شده است [۹].

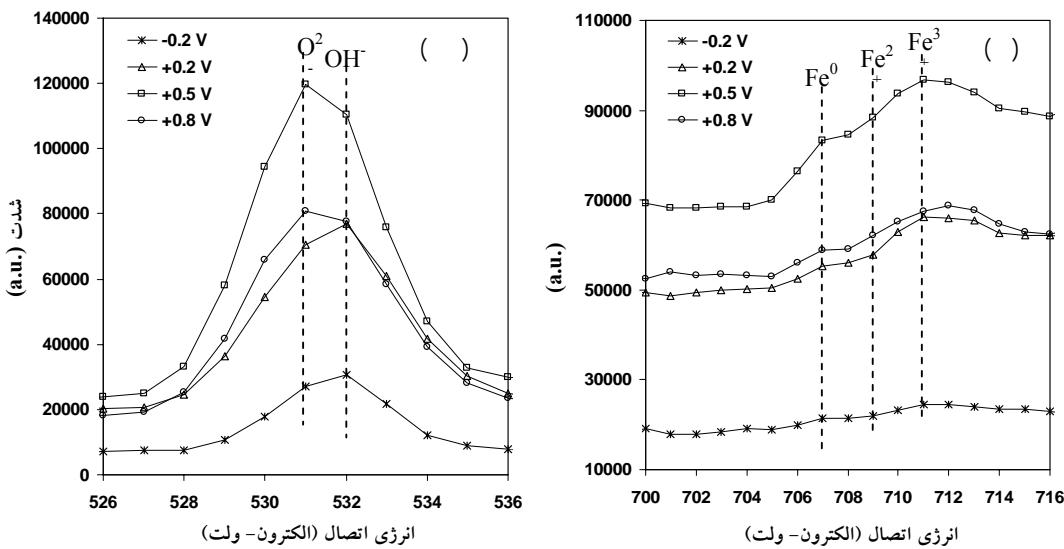
شکل (۳) طیف‌های مربوط به $Cr 2p_{3/2}$ و $3d$ می‌دهد. همان‌طور که در شکل (۳-الف) مشاهده می‌شود، در پتانسیل‌های $-0/2$, $0/5$ و $0/8$ ولت یک پیک با شدت بالا در انرژی اتصال $576/6$ الکترون- ولت دیده می‌شود که مربوط به مشارکت کاتیون کروم سه ظرفیتی به صورت Cr_2O_3 در لایه رویین است و توسط دیگر محققان نیز گزارش شده است [۹ و ۱۰]. همچنین در این شکل مشاهده می‌شود که در پتانسیل $0/8$ ولت یک دیگری در انرژی اتصال $578/0$

اشباع اندازه‌گیری شده است. برای ارزیابی رفتار خوردگی فولاد زنگنزن 316 کم کربن در محلول $0/05$ مولار اسید سولفوریک، آزمون پلاریزاسیون پتانسیودینامیک با نرخ رویش برابر با 1 میلی‌ولت بر ثانیه [۱۶-۱۴] و در محدوده $0/25$ - $0/10$ ولت نسبت به پتانسیل مدار باز انجام شد. برای تشکیل لایه رویین به روش پتانسیوستات، چهار پتانسیل $0/2$, $0/5$, $0/8$ و $0/10$ ولت انتخاب و نمونه‌ها در پتانسیل‌های تشکیل مربوطه به مدت 60 دقیقه پلاریزه شدند [۱۷].

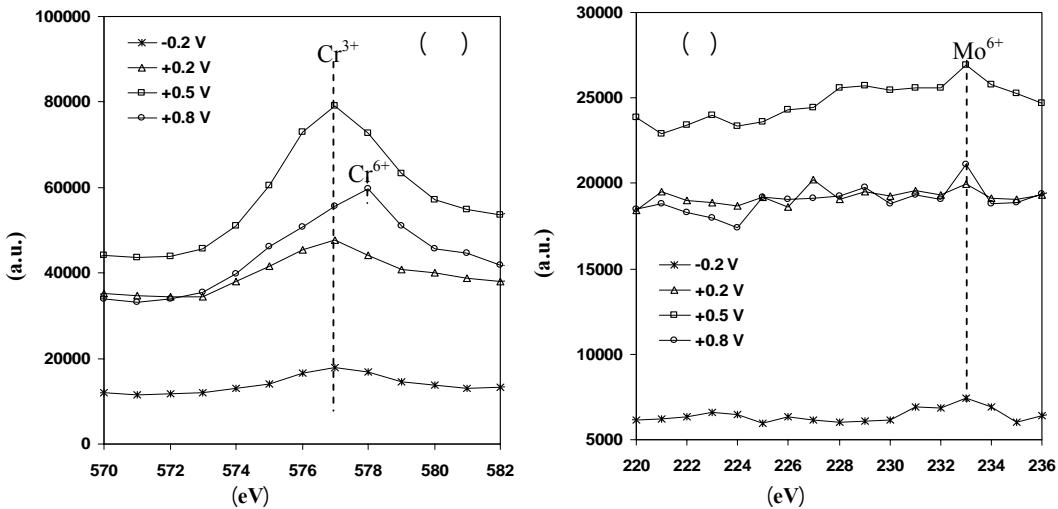
به منظور بررسی تغییرات غلظت اتمی عناصر و همچنین تعیین ترکیب شیمیایی لایه رویین از تحلیل طیف-سنجدی فوتوالکترون پرتو ایکس، از دستگاه مدل KRATOS AXIS Ultra XPS واقع در دانشگاه کالیفرنیا شمالی، استفاده شد. در این دستگاه از یک طیفسنج با پرتاب S مجهر به آند آلومینیمی و تکفام ساز کوارتز استفاده شد. زاویه آشکارساز نسبت به سطح نمونه‌ها 45 درجه بود و فوتوالکترون‌ها از لکه‌ای به مساحت $0/85$ میلی‌متر مربع روی سطح جمع آوری شدند. طیف‌های $Mo 3d$, $Ni 2p$, $Fe 2p$, $Cr 2p$, $O 3d$ و $1s$ در عمق‌های مختلف اندازه‌گیری شد و از روی آنها غلظت اتمی عناصر بدست آمد. فشار پایه دستگاه قبل از پراکنش با گاز آرگون، مقدار 4×10^{-7} پاسکال و در حین پراکنش به 3×10^{-6} پاسکال بوده است. یون پرانی آرگون با تفنگی از نوع PHI-04-303A انجام شد. شایان ذکر است که انرژی یون‌های آرگون 4 کیلو الکترون- ولت و فشار جزیی گاز آرگون برابر $1/5 \times 10^{-3}$ پاسکال بود. با این شرایط نرخ برداشت سطحی حدود 6 نانومتر بر دقیقه حاصل شد.

۳- نتایج و بحث

منحنی پلاریزاسیون پتانسیودینامیک فولاد زنگنزن 316 کم کربن رویین شده در محلول $0/05$ مولار اسید سولفوریک در شکل (۱) نشان داده شده است. همان‌طور که در این شکل دیده می‌شود، رفتار آندی فولاد زنگنزن 316 کم کربن در ناحیه رویین را می‌توان به دو منطقه‌ی کاملاً مجزا تقسیم کرد:



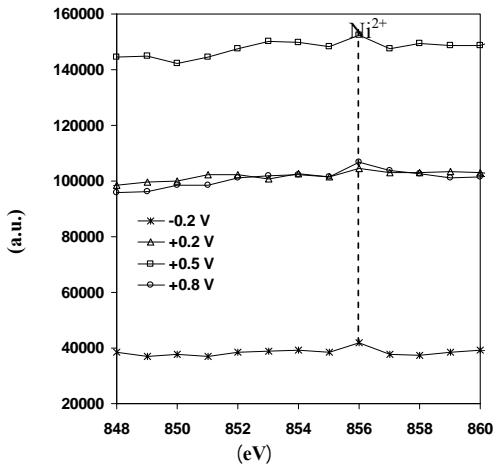
شکل ۲- طیف‌های حاصل از طیف‌سنجی فوتوالکترون پرتو ایکس مربوط به (الف) O 1s و (ب) Fe 2p_{3/2}.



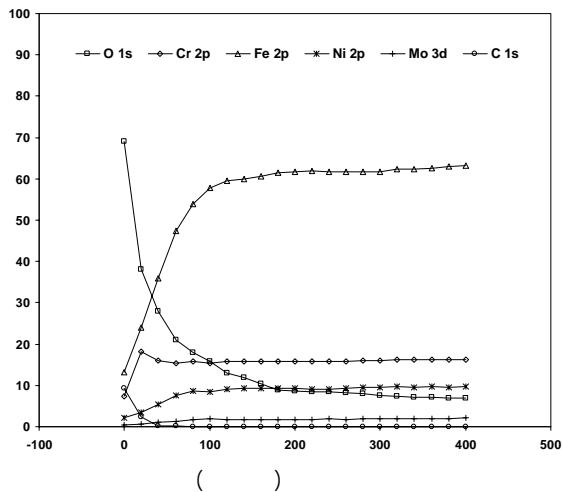
شکل ۳- طیف‌های حاصل از طیف‌سنجی فوتوالکترون پرتو ایکس مربوط به (الف) Cr 2p_{3/2} و (ب) Mo 3d.

خاصیت محافظتی لایه با اکسید شدن کاتیون کروم سه ظرفیتی به کروم شش ظرفیتی به شدت کاهش می‌یابد [۱۲]. مکدونالد نیز به اکسید شدن کاتیون کروم سه ظرفیتی به شش ظرفیتی در لایه رویین با افزایش پتانسیل و نزدیک شدن به منطقه رویین گذرا اشاره داشته است [۱۳]. برای شکل ۳-ب) در تمامی پتانسیل‌ها یک پیک در انرژی اتصال ۰/۲۳۳ در

الکترون-ولت وجود دارد که نشان‌دهنده مشارکت کاتیون کروم شش ظرفیتی به صورت CrO₃ [۴] در لایه رویین است. دلیل وجود کاتیون شش ظرفیتی کروم، اکسید شدن کاتیون کروم سه ظرفیتی به کروم شش ظرفیتی در این پتانسیل آندی ذکر شده است [۱۱]. با توجه به خاصیت محافظتی Cr₂O₃ برای فولادهای زنگنزن، مقاومت پلاریزاسیون و در نتیجه



شکل ۴- طیف‌های حاصل از طیف‌سنجی فتوالکترون پرتو ایکس مربوط به $\text{Ni} 2\text{p}_{3/2}$.

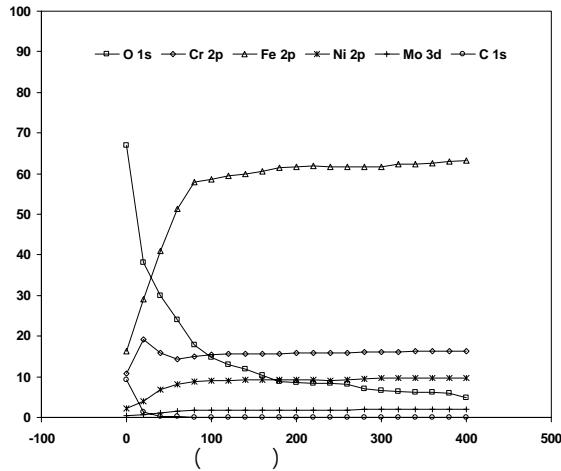


شکل ۵- پروفیل غلظتی عناصر از سطح به عمق فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در پتانسیل ۰/۲ ولت.

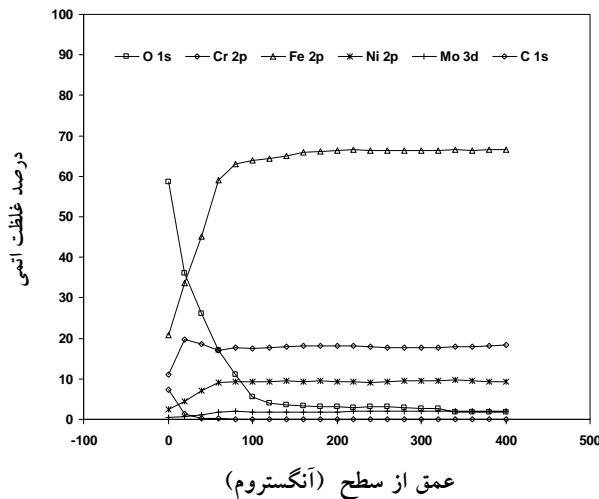
زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در سایر محیط‌های اسیدی [۱۰] و بازی [۸] نشان داده شده است. شکل‌های (۵) تا (۸)، پروفیل غلظتی عناصر از سطح به عمق در پتانسیل‌های مختلف را نشان می‌دهند که مشابه با پروفیل‌های غلظتی برای این نوع فولاد زنگنزن در سایر محیط‌های اسید است [۱۸ و ۱۹]. همان‌طور که در این شکل‌ها مشاهده می‌شود غلظت اکسیژن در سطح لایه رویین در ابتدا زیاد و در حدود ۷۰ درصد اتمی است و در عمق‌های بیشتر این غلظت کاهش می‌یابد که مشابه با نتایج متشر شده

الکترون- ولت دیده می‌شود که نشان‌دهنده وجود مولیبدن به صورت کاتیون شش ظرفیتی است. وجود این پیک برای لایه رویین تشکیل شده روی فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در محیط اسیدی [۱۰] و در محیط بازی [۱۳] نشان داده شده است.

در طیف $\text{Ni} 2\text{p}_{3/2}$ در شکل (۴)، تنها یک پیک در انرژی اتصال $0/856$ الکترون- ولت وجود دارد که نشان‌دهنده حضور کاتیون نیکل دو ظرفیتی به صورت Ni(OH)_2 و یا NiFe_2O_4 است [۴]. وجود این پیک در لایه رویین فولاد



شکل ۶- پروفیل غلظتی عناصر از سطح به عمق فولاد زنگزن ۳۱۶ کم کربن در پتانسیل ۰/۲ ولت.



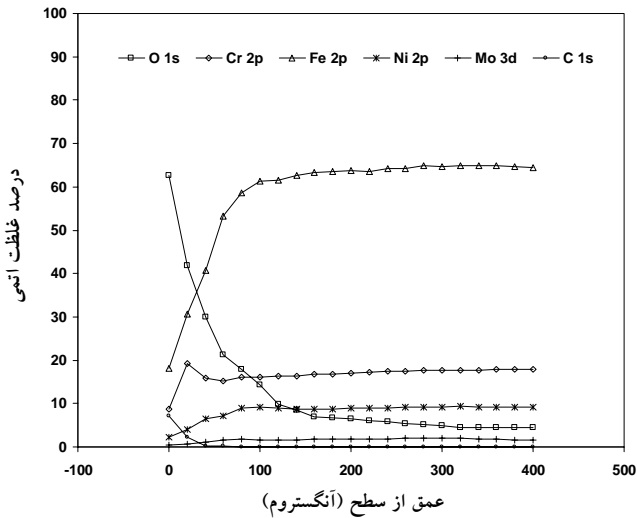
شکل ۷- پروفیل غلظتی عناصر از سطح به عمق فولاد زنگزن ۳۱۶ کم کربن در پتانسیل ۰/۵ ولت.

برای این نوع فولاد زنگزن در سایر محیط‌های اسیدی است
شده است. همان‌طور که در این شکل مشاهده می‌شود
ضخامت با افزایش پتانسیل تشکیل لایه رویین از ۱۷ به ۲۴
انگستروم افزایش می‌یابد [۲۰].

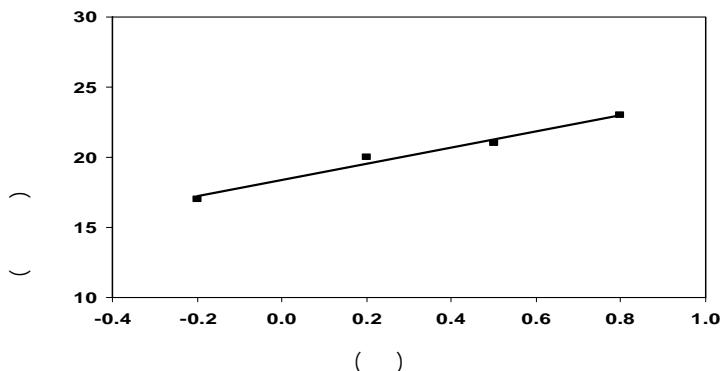
در شکل‌های (۵) تا (۸)، مشاهده می‌شود که روند
تغییرات غلظت آهن و دیگر عناصر آلیاژی و درصد اتمی
آن‌ها در سطح، بر عکس اکسیژن است. همان‌طور که در این
شکل‌ها مشاهده می‌شود غلظت آهن و عناصر کروم، نیکل و

برای این نوع فولاد زنگزن در سایر محیط‌های اسیدی است
شده است. همان‌طور که در این شکل (۹) نشان داده

محاسبه ضخامت لایه رویین، یکی از مهم‌ترین نتایجی است که از روند تغییر پروفیل غلظتی اکسیژن به دست می‌آید.
ضخامت لایه رویین عمقی است که در آن درصد اتمی اکسیژن به ۵۰ درصد مقدار اولیه خود در سطح برسد [۱۸]. با توجه به این تعریف، ضخامت لایه رویین تشکیل شده روی سطح فولاد زنگزن ۳۱۶ کم کربن در پتانسیل های ۰/۲،



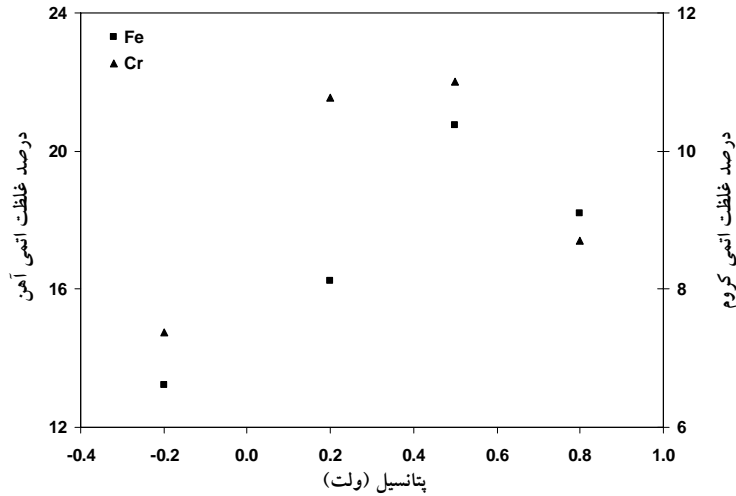
شکل ۸- پروفیل غلظتی عناصر از سطح به عمق فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در پتانسیل ۰/۸ ولت.



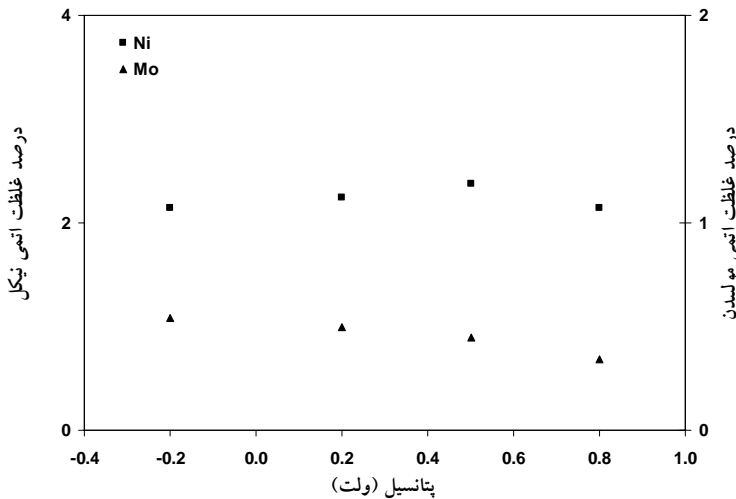
شکل ۹- تاثیر پتانسیل‌های تشکیل بر ضخامت لایه رویین تشکیل شده روی فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن.

می‌یابد. غلظت اتمی در سطح لایه رویین برای کروم در حدود ۷ تا ۱۲ درصد اتمی و برای نیکل در حدود ۲ تا ۳ درصد اتمی است که به ترتیب نشان‌دهنده انحلال سطحی کرم کروم و انحلال سطحی بیشتر نیکل در این محلودهی پتانسیلی است [۹ و ۱۸]. همان‌طور که در این شکل‌ها مشاهده می‌شود برای عنصر کروم تا عمق در حدود ۲۰ آنگستروم، غلظت اتمی به شدت افزایش می‌یابد و پس از آن به درصد اتمی کروم در زمینه نزدیک می‌شود. اما برای نیکل درصد اتمی به آهستگی افزایش می‌یابد. یک نکته قابل توجه در شکل‌های (۵) تا (۸)، وجود مقدار کمی کربن در لایه-

مولیبدن در سطح لایه رویین در ابتدا کم و در عمق‌های بیشتر این غلظت افزایش می‌یابد که مشابه با نتایج گزارش شده برای فولاد زنگنزن ۳۱۶ کم کربن در محیط‌های اسیدی است [۹ و ۱۸]. برای آهن، مقدار آن در سطح لایه رویین در ابتدا کم و در حدود ۱۳ تا ۲۱ درصد اتمی است که نشان‌دهنده انحلال سطحی شدید آهن در محلودهی پتانسیلی رویین شدن است. این درصد اتمی در عمق‌های بیشتر به سرعت افزایش می‌یابد، چنان‌چه در عمق‌های بیشتر از ۴۰ آنگستروم به درصد اتمی زمینه نزدیک می‌شود. برای کروم و نیکل نیز غلظت در سطح لایه رویین در ابتدا کم و سپس افزایش



شکل ۱۰- تاثیر پتانسیل تشکیل لایه روین بر غلظت اتمی آهن و کروم در سطح لایه روین.



شکل ۱۱- تاثیر پتانسیل تشکیل لایه روین بر غلظت اتمی نیکل و مولیبدن در سطح لایه روین.

ابتدا با افزایش پتانسیل تا $0/5$ ولت افزایش و پس از آن کاهش می‌یابد. این کاهش، نشان‌دهنده اتحال سطحی کاتیون‌های آهن و کروم از لایه روین به درون محلول است. برای دو عصر آبیازی نیکل و مولیبدن تغییر آشکاری در غلظت اتمی با افزایش پتانسیل لایه مشاهده نمی‌شود.

سطحی تا عمق در حدود $10 \mu\text{m}$ آنگستروم و سپس کاهش سریع آن تا حد صفر است که دلیل آن را می‌توان وجود کربن در محیط و آلودگی سطح ذکر کرد [۱۹]. در شکل های (۱۰) و (۱۱) به ترتیب تغییرات غلظت اتمی آهن و کروم و همچنین مولیبدن و نیکل در سطح لایه روین بر حسب پتانسیل تشکیل لایه نشان داده شده است. همان‌طور که در شکل (۱۰) دیده می‌شود غلظت اتمی آهن و کروم در

۴-نتیجه گیری

نمی شود. همچنین نتایج آشکار ساخت که با افزایش پتانسیل و نزدیک شدن به منطقه رویین گذرا، اکسید شدن کاتیون کروم سه ظرفیتی به شش ظرفیتی در لایه رویین اتفاق می افتد و به همین دلیل خاصیت محافظت کنندگی لایه رویین به شدت کاهش می یابد. همچنین با توجه به روند تغییر پروفیل غلظتی اکسیژن، مشاهده شد که ضخامت لایه رویین با افزایش پتانسیل تشکیل از ۱۷ به ۲۴ آنگستروم افزایش می یابد.

نتایج آزمون ها نشان داد که غلظت اتمی آهن و کروم در ابتدا با افزایش پتانسیل تا ۰/۵ ولت افزایش و پس از آن کاهش می یابد. این کاهش، نشان دهنده انجام سطحی کاتیون های آهن و کروم از لایه رویین به درون محلول است. این در حالی است که برای دو عنصر نیکل و مولیبدن، تغییر آشکاری در غلظت اتمی با افزایش پتانسیل لایه مشاهده

واژه نامه

- | | | |
|----------|------------|-------------|
| 1. Pardo | 3. Robin | 5. Shintani |
| 2. Abreu | 4. Kumagai | |

مراجع

1. Marcus P., and Mansfeld F., *Analytical Methods in Corrosion Science and Engineering*, Taylor & Francis Group, 2006.
2. Sikora. E., and Macdonald, D.D., "Nature of the Passive Film on Nickel," *Electrochimica Acta*, Vol. 48, pp. 69-77, 2002.
3. Ahn. S., Kwon. H., and Macdonald, D.D., "Role of Chloride Ion in Passivity Breakdown on Iron and Nickel," *Journal of The Electrochemical Society*, Vol. 152, pp. B482-B490, 2005.
4. Robin, R., Miserque, F., and Spagnol, V., "Correlation Between Composition of Passive Layer and Corrosion Behavior of High Si-Containing Austenitic Stainless Steels in Nitric Acid," *Journal of Nuclear Materials*, Vol. 375, pp. 65-71, 2008.
5. Bera, S., Rangarajan, S., and Narasimhan, S.V., "Electrochemical Passivation of Iron Alloys and the Film Characterisation by XPS," *Corrosion Science*, Vol. 42, pp.1709-1724, 2000.
6. Maurice, V., Yang, W.P., and Marcus, P., "XPS and STM Investigation of the Passive Film Formed on Cr (110) Single-Crystal Surfaces," *Journal of The Electrochemical Society*, Vol. 141, pp. 3016-3023, 1994.
7. Pardo, A., Merino, M.C., Coy, A.E., Viejo, F., Arrabal, R., and Matykina, E., "Effect of Mo and Mn Additions on the Corrosion Behaviour of AISI 304 and 316 Stainless Steels in H₂SO₄," *Corrosion Science*, Vol. 50, pp. 780-794, 2008.
8. Abreu, C.M., Cristobal, M.J., Losada, R., Novoa, X.R., Pena, G., and Perez M.C., "High Frequency Impedance Spectroscopy Study of Passive Films Formed on AISI 316 Stainless Steel in Alkaline Medium," *Journal of Electroanalytical Chemistry*, Vol. 572, pp. 335-345, 2004.
9. Kumagai, M., Myungb, S.T., Asaishi, R., Katada, Y., and, Yashiro H., "High Nitrogen Stainless Steel as Bipolar Plates for Proton Exchange Membrane Fuel Cells," *Journal of Power Sources*, Vol. 185, pp. 815-821, 2008.
10. Shintani, D., Ishida, T., Izumi, H., Fukutsuka, T., and Matsuo, Y., "XPS Studies on Passive Film Formed on Stainless Steel in a High-Temperature and High-Pressure Methanol Solution Containing Chloride Ions," *Corrosion Science*, Vol. 50, pp. 2840-2845, 2008.
11. Kocjan, A., Donik, C., and Jenko, M., "Electrochemical and XPS Studies of the Passive Film Formed on Stainless Steels in Borate Buffer and Chloride Solution," *Corrosion Science*, Vol. 49, pp. 2083-2098, 2007.
12. Nicic,I., and Macdonald, .D., "The Passivity of Type 316L Stainless Steel in Borate Buffer Solution," *Journal of Nuclear Materials*, Vol. 379, pp. 8, 2008.
13. Macdonald .D.D., "On the Tenuous Nature of Passivity And its Role in the Isolation of HLNW," *Journal of Nuclear Materials*, Vol. 379, pp. 24-32, 2008.
14. Fattah-alhosseini, A., Saatchi, A., Golozar, M.A., and Raeissi, K., "The Transpassive Dissolution Mechanism of 316L Stainless Steel," *Electrochimica Acta*, Vol. 54, pp. 3645-3650, 2009.
15. Fattah-alhosseini, A., Golozar, M.A., Saatchi, A., and Raeissi, K., "Effect of Solution Concentration on Semiconducting Properties of Passive Films Formed on Austenitic Stainless Steels," *Corrosion Science*,

- Vol. 52, pp. 205-209, 2010.
- 16. Fattah-alhosseini, A., Soltani, F., Shirsalimi, F., Ezadi, B., and Attarzadeh, N., "The Semiconducting Properties of Passive Films Formed on AISI 316 L and AISI 321 Stainless Steels: A Test of the Point Defect Model (PDM)," *Corrosion Science*, Vol. 53 pp. 3186-3192, 2011 .
 - 17. Fattah-alhosseini, A., Saatchi, A., Golozar M.A., and Raeissi K., "The Passivity of AISI 316L Stainless Steel in 0.05 M H₂SO₄," *Journal of Applied Electrochemistry*, Vol. 40, pp. 457-461, 2010.
 - 18. Alamr, A., Bahr, D.F., and Jacroux, M., "Effects of Alloy and Solution Chemistry on the Fracture of Passive Films on Austenitic Stainless Steel," *Corrosion Science*, Vol. 48, pp. 925-936, 2006.
 - 19. Vesel, A., Mozetic, M., Drenik, A., Hauptman N., and Balat-Pichelin, M., "High Temperature Oxidation of Stainless Steel AISI316L in Air Plasma," *Applied Surface Science*, Vol. 255, pp. 1759-1765, 2008.
 - 20. Olsson, C.-O.A., and Landolt, D., "Passive Films on Stainless Steels-Chemistry, Structure and Growth," *Electrochimica Acta*, Vol. 48, pp. 1093-1104, 2003.