# تاثیر پارامترهای فرایند ساخت بر خواص و ریزساختار کامپوزیتهای بر پایه فریت نیکل مورد استفاده به عنوان آند خنثی در سیستم الکترولیز آلومینیم

پریناز ضرابیان، مهدی کلانتر\*، مسعود مصلایی پور، علیرضا مشرقی دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه یزد

(دریافت مقاله: ۴/۲۹/۱۳۹۲– دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۲/۱۱/۲)

واژگان كليدى : آند خنثى، سرمت، كامپوزيت، فريت نيكل، مس، متالورژى پودر، خواص مكانيكى، ريزساختار

<sup>\*</sup> مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: Mkalantar@yazd.ac.ir

## Fabrication and Characterization of Nickel Ferrite Based Inert Anodes for Aluminum Electrolysis

P. Zarrabian, M. Kalantar\*, M. Mosallaeepour, A. Mashreghi

Department of Mining and Metallurgy, Yazd University, Yazd, Iran.

**Abstract**: Nickel ferrite based cermets and their relevant composites have been widely used as inert anodes for aluminum electrolysis due to their good combination of chemical resistance, thermal stability and mechanical properties. In this study, various NiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> composites consisting of 5, 10 and 15% NiO in conjunction with Cu/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> cermets containing 0.5, 10 and 15% Cu were prepared by powder metallurgy method. The degradation resistance of the developed inert composites was examined under hot corrosion condition by plunging samples in to the molten electrolyte at 1000°C. The strength, toughness, hardness, relative density, microstructural observation, phase analysis and electrical resistivity were evaluated by 3-points bending tests, Vickers method, Archimedes method, scanning electron microscope, x-ray diffraction and conventional direct current four-probe techniques, respectively. The experimental results for NiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> composites showed that a significant improvement of toughness and degradation resistance continuously occurred with a moderate decrease in strength by increasing NiO content, while the relative density was increased only up to 5%NiO content. By increasing the Cu content in the cermet samples, all the properties such as strength, toughness and electrical conductivity were improved considerably but the degradation resistance decreased.

**Keywords:** Inert anode, Cermet, Composite, Nickel ferrite, Aluminum electrolysis, Powder metallurgy.

هزینه ها و کاهش مصرف انرژی الکتریکی اشاره نمود [ ۱-۷]. پس از سال ها پژوهش چهار دسته آند خنثی برای الکترولیز آلومینیوم معرفی شدهاند که شامل آندهای فلزی یا آلیاژی (آهن-کرم، آهن-نیکل، نیکل- کرم)، سرامیکی (فریت های نیکل، مس، کبالت و روی، و اکسیدهای فلزی مانند نیکل، سریم، لیتیم، قلع و اسپینل آنها)، سرمت ها (بر پایه فریت ها و اکسیدهای نامبرده و فاز فلزی نیکل، مس و آلیاژهای آن ها) و کامپوزیت ها (بر پایه فریت ها با حضور انواع اکسیدهای فلزی) هستند.

آندهای آلیاژی چکش خواری و رسانایی الکتریکی خوبی دارند، اما پایداری گرمایی و مقاومت به خوردگی کمی دارند [۸ و۹]، در حالیکه آندهای سرامیکی در زمینه ترد و شکنندهاند و هدایت الکتریکی ضعیفی دارند، ولی از دیرگدازی و مقاومت خوردگی خوبی برخوردارند[ ۱۰–۱۵] . آندهای از نوع سرمت با داشتن خصوصیات مثبت سرامیک (مقاومت به خوردگی و اکسیداسیون و دیر گدازی بالا) و فلز (رسانایی و مقاومت به شوک گرمایی بالا) میتواند شرایط و خواص بهینه را به عنوان یک آند در محیط الکترولیز آلومینیم را فراهم نماید. در این میان آند خنثی ساخته شده بر پایه فریت نیکل به دلیل استحکام بالا،

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۳، شمارهٔ ۳، زمستان ۱۳۹۳

۱– مقدمه

در سالهای اخیر در فرایند تولید آلومینیوم بیش تر فعالیتها و یژوهش ها بر روی مسئله بهبود و توسعه آندهای خنثی در راستای جایگزینی آنها به جای آندهای کرینے موجود در سلول های الکترولیز هال-هرولت^ تمرکز یافته است. در این فرایند از کریولیت مذاب (Na<sub>3</sub>AlF<sub>6</sub>) که یک نمک خورنده است به عنوان الكتروليت استفاده شده است كه آلومينا در آن حل و به واسطه یک سیستم الکتروشیمیایی آند و کاتد یون های آلومینیم در کاتد احیاء میشود. یون اکسیژن در سطح آند اکسید و با کربن به شکل گازهای منواکسید و دی اکسید کربن در میآید و آند کربنی بتدریج مصرف می شود. علاوه بر این گازهای از نوع فلورید کربن به واسطه واکنش آند کربنی با الکترولیت متصاعد مےشود کے برای سلامتی بسیار مضر است، این در حالی است که یک آنـد خنثے، غیـر كربني فقط گاز اكسيژن توليد مي كند. بدين ترتيب از مزاياي آندهای خنثی در مقایسه با آندهای کربنی می توان به عدم آلودگی زیست محیطی، مصرفی نبودن، عدم نیاز به تعویض آند و عدم توقف چرخشی سلولهای فرایند الکترولیز، کاهش ۲– روش پژوهش ۲–۱– مواد اولیه و فرایند ساخت نمونهها

برای ساخت نمونیه های NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ، NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> xCu-NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> ، از پودرهای مس، اکسید آهن، اکسید نیکل با خلوص ۹۹/۹٪ (Pechiney-Altech-France) به عنوان مواد اولیه استفاده شد. در این پـژوهش از فراینـد متـالورژی پـودر برای ساخت نمونهها استفاده شد، به طوریکه در ابتدا پودرهای Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> و NiO با نسبت استوکیومتری در یک آسیاب از نوع فست میل به مدت پنج ساعت آسیابکاری و سیس در کوره به مدت سه ساعت در دمای C<sup>o</sup> ۰۰۰ کلسینه شدند [۱۴–۲۰ و ۱۰–۱۲] تـا فريـت نيكـل حاصـل شـود. در مرحله بعد برای ساخت کامپوزیت یا سرمت به ترتیب پـودر NiO یا Cu به صورت جداگانه به نسبتهای ۵٪ ، ۱۰٪ و ۱۵٪ به پودر فریت نیکل اضافه و دوباره در آسیاب مخلـوط و همگن سازی شدند. مخلوطهای بدست آمده تحت فشار ۱۰۰ MPa متراکم و قرصهایی به ابعاد ۵۰ میلیمتردر قطـر و ۵ میلیمتر در ضخامت تهیه شد. در نهایت نمونه های کامپوزیتی تحت دمای ℃۰۰ [۲۰،۱۴،۱۲] در اتمسفر معمولی و نمونه های سرمتی در دمای C<sup>۰</sup>۰۱۲ [۱۰-۱۹] در یک محیط احیایی (اتمسفر محافظت شده) پخت شدند. اتمسفر محافظت شدهای شامل بستری از مخلوط ألومینا و کک به نسبت ۵۰:۵۰، بر روی نمونه قرار داشت و مجموعه در داخل یک بوته گرافیتی قرار گرفت تا از اکسیداسیون کربن یا کاربید سیلیسیم در ضمن پخت جلوگیری شود.

### ۲-۲- آنالیز حرارتی

برای تعیین دمای مناسب برای کلسیناسیون و سنتز فریت نیکل نمونه هایی از مخلوط اکسید آهن و اکسید نیکل به نسبت های مختلف و آسیاب کاری<sup>۹</sup> شده در زمان های مختلف مورد آزمایش آنالیز حرارتی افتراقی توسط دستگاه مدل STA504 قرار گرفتند. پایداری خوب در دماهای بالا و مقاومت به خوردگی مناسب مورد توجه قرار گرفته است [۱۶–۱۹]. بر اساس نتایج بدست آمده با افزایش ترکیباتی مانند اکسید وانادیم [۱۲]، زیرکونیا [11]، اکسید ایتریبیم [10] و اکسید باریم [۱۰] به مواد بر پایه فریت نیکل می توان خواص آن را در راستای کاربرد به عنوان آند خنثی بهبود داد. اکثریت آن ها می توانند مقاومت به خوردگی را به واسطه تشکیل اسپینل، رشد دانه و افزایش قابلیت زینترینگ افزایش دهند. علاوه بر ایـن بعضـی از آنهـا مانند اکسید باریم رسانایی الکتریکی را به علت شکل گیری جاهای خالی اکسیژنی و تشکیل ترکیباتی رسانا مانند انواع فريتهاى باريم افزايش مىدهند. زيركونيا توسط انتقال فازى و ایجاد حوزههای فشاری تا یک میزان ۵/۰٪ استحکام خمشی و چقرمگی فریت ها را افزایش می دهد، اما مقاومت به خوردگی به دلیل ایجاد ریزترکها کاهش می یابد [۱۱]. بر اساس یک کار پژوهشی با افزایش درصد فاز فلزی مس-نیکل تا یک حد بهینه در کامپوزیت فریت نیکل با ۱۰٪ اکسید نیکل هر چند مقاومت به خوردگی کاهش می یابد، اما استحکام خمشی روند افزایشی دارد که به کاهش تخلخل مربوط است. این در حالی است که همواره چقرمگی، رسانایی و مقاومت به شوک گرمایی افزایش می یابد [۱۶]. بررسے بـر روی آندهای آلیاژی نشان می دهـ د کـه وجـود آلـومینیم در آندهای از نوع فلزی و آلیاژی به دلیل تشکیل فیلم اکسیدی آلومینا بر روی سطح آند آن را از حمله شیمیایی نمک کریولیت مذاب محافظت می نماید [۸]. آلیاژهای بر پایه نیکل با عنصر ألياژي ألـومينيم و أهـن بـه دليـل تشكيل تركيـب آلومیناید نیکل در مغز و تشکیل لایه محافظ اکسید و فریت نیکل در سطح استحکام و مقاومت به خـوردگی لازم را بـرای شرايط الكتروليز فراهم مي أورند [ ٩].

در این پژوهش تاثیر درصد اکسید فلزی NiO درکامپوزیت فریت نیکل – اکسید نیکل ودرصد مس در سرمتهای با زمینه فریت نیکل بر روی ریز ساختارو خواص آنها مورد بررسی گرفته است.

الکتریکی به روش پروب چهار نقط ای بر روی نمون های ۴۵ mm<sup>۳</sup> پولیش شده انجام گرفت، به طوری که به وسیله منبع تغذیه DC ولتاژ و جریان مورد نظر به دو سر نمونه اعمال شد. سپس توسط دو جاروب کننده یا پروب در فواصل متغیر مقاومت ویژه مورد اندازه گیری قرار گرفت و عکس مقاومت ویژه به عنوان رسانایی در نظر گرفته شد. برای اندازه گیری مقاومت به خوردگی حدود ۱۰۰ گرم مخلوط پودری از کر يوليت ،CaF<sub>2</sub> ، AlF<sub>3</sub> با ترکيبNaF به دAlF بر ابر با ۳ به ۲ ۵٪ آلومینا و ٪۵ فلورید کلسیم تهیه و در یک بوته گرافیتـی بـا حجمی حدود ۲۰۰ میلی لیتر ذوب شد. نمونه مورد آزمایش که تا دمای C° ۸۰۰ پیش گرم شده بود، توسط یک سیم فـولادی در داخل الکترولیت در دمای C° ۱۰۰۰ و زمان حدود ۶ ساعت غوطهور شد. نمونههای آزمایش شده توسط محلول ۳۰٪ AlCl<sub>3</sub> در دمای C<sup>o</sup> ۱۰۰ مورد شستشو قرار گرفت و به طورکامل خشک شد. میزان خوردگی به وسیله تغییرات وزن نمونه قبل و بعد از غوطه وری مورد ارزیابی قرار گرفت. برای هر اندازهگیری جداقل سه نمونه استفاده و میانگین آنها مد نظر قرار گرفته شد.

۳-بحث و نتایج
۳-۱- نتایج آنالیز حرارتی
منحنی DTA<sup>(۱)</sup> (شکل (۱)) برای نمونههای آسیابکاری شده به
منحنی DTA<sup>(۱)</sup> (شکل (۱)) برای نمونههای آسیابکاری شده به
مدت یک ساعت یک پیک گرما زا در دمای 2°۰۰۱ را نشان
میدهد که مربوط به تشکیل فریت نیکل است [۱۴]. وجود
شیب منفی در منحنی تا 2° ۰۰۲۰میتواند مربوط به بالا بودن
انرژی فعال سازی لازم برای نفوذ<sup>۱۱</sup> و شکل گیری مولکول
فریت نیکل باشد.

طیف تفرق اشعه x برای نمونـه DTA شـده ( شـکل (۲)) هیچ گونه پیکی از اکسید نیکل و اکسید آهن را نشان نمـیدهـد که بیانگر شکلگیری کامـل فریـت نیکـل و تاییـد کننـده نتـایج مربوط DTA به در شکل (۱) است .

مطابق شکل (۳) با افزایش زمان آسیابکاری از یک ساعت

۲-۳- ارزیابی فازی، ریزساختاری و اندازه گیری خواص تحلیل فازی نمو نههای مورد مطالعه با استفاده از دستگاه تفرق سنجی اشعه ایکس (XRD) مدل Xpert High Score Philips مدل (با تابش در ایکس (XRD) مدل Vega3-Tescan ایجام گرفت. در میکروسکوپ SEM مدل Vega3-Tescan انجام گرفت. در ضمن تحلیل نقطه ای در نواحی فازی مختلف توسط سیستم خمین تحلیل نقطه ای در نواحی فازی مختلف توسط سیستم برم حجمی نمونه ها با روش ارشمیدس و مقایسه آن با چگالی نظری محاسبه شده است. به عنوان مثال برای نمونه ۱۰. وزنی اکسید نیکل -۹۰. وزنی فریت نیکل، چگالی نظری به صورت ادامه محاسبه شد.

اندازه گیری انقباض حجمی از مقایسه ابعاد قرص قبل و بعد از زینتر انجام گرفت. استحکام و چقرمگی نمونه ها با استفاده از روش سه نقطه ای بر روی نمونه های زینتر شده (۵ mm/min پارگذاری ۵ mm/min ۵/۰ به وسیله رابطه های (۱) و (۲) محاسبه شد که در آن ها F<sub>f</sub> نیروی شکست که توسط آزمایش خمش اندازه گیری می شود، d عرض نمونه (۴ mm)، w ضخامت نمونه (۳ mm)، L فاصله تکیه گاه ها (۳ mm)، a مق شیار ایجاد شده و (۲(mm) یک تابع بر حسب نسبت عمق شیار به ضخامت نمونه است.

- $\sigma_{\rm f} = 3/2F_{\rm f}L/(bh^2) \tag{1}$
- $K_{1C} = \sigma_f(\pi a)^{1/2} F(a/w)$  (Y)

سختی با روش ویکرز با نیروی 30N و زمان بارگذاری ۱۰ ثانیه مورد اندازه گیری قرار گرفت. آزمایشهای رسانایی



شکل ۱ – تحلیل حرارتی افتراقی مخلوط پودری اکسید آهن و اکسید نیکل به نسبت استوکیومتری و آسیابکاری شده در یک ساعت



شکل ۲ – الگوی تفرق اشعه X مخلوط پودری اکسید آهن و اکسید نیکل DTA شده



شکل ۳ – منحنی های DTA برای مخلوط پودری اکسید آهن و اکسید نیکل آسیاب کاری شده به نسبت استوکیومتری به مدت الف) یک ساعت و ب) ۵ ساعت.

به ۵ ساعت دمای تشکیل فریت نیکل از ۲° ۱۲۰۰ به ۲° ۱۰۰۰میرسد که مربوط به پدیده فعال شدن ذرات پودر با افزایش زمان آسیابکاری است. در حقیقت به واسطه افزایش تنش های پسماند ناشی از انرژی کرنشی الاستیکی ،ناپایداری پودر و تمایل به تشکیل فریت نیکل با آزاد شدن انرژی افزایش مییابد و در نتیجه انرژی اکتیواسیون لازم برای تشکیل فریت نیکل کاهش مییابد.

برهمین اساس تمام فرایندهای کلسیناسیون برای تشکیل فریت نیکل بر روی مخلوط پودری NiO و Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> در دمای C<sup>o</sup> ۰۰۰ انجام گرفت. تحلیل XRD برای نمونه مخلوط پودری آسیابکاری شده به مدت ۵ ساعت نشان میدهد که هیچ گونه فاز جدیدی شکل نمی گیرد (شکل (۴)) که نشانه بالا بودن انرژی اکتیواسیون برای تشکیل NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> است.



شکل ۴ – الگوی تفرق اشعه X نمونه خام مخلوط پودری Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> وNiO به نسبت استوکیومتری آسیابکاری شده به مدت ۵ ساعت.



الف) NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>، ب) المتولى عربي المتلغ ٨ ملو كملى كا ميوريت ٢٠٢٠/١٢ مي المال ٢٠٢٠/١٠ مي المال المال

#### xNiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> کامپوزیت -۲-۳

شکلهای (۵- الف تا د) نتایج تفرق اشعه X برای انواع کامپوزیتهای xNiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> زینتر شده در دمای ۵°۰۰ را نشان میدهد که فاز نهایی برای تمام نمونهها، فریت نیکل است و متناسب با افزایش مقدار NiO شدت پیکهای NiO نیز افزایش مییابد.

با افزایش درصد اکسید نیکل تا NiO ٪ چگالی نسبی نمونههای کامپوزیتی بر پایه فریت نیکل زینتر شده در دمای ۱۳۰۰°C افزایش اما در بالاتر از آن همواره کاهش می یابد

(شکل (۶)). می توان گفت برای مقادیر بالاتر از NiO ۵٪ به دلیل ازدیاد فصل مشترک کم تراکم بین دو فاز NiO و NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> چگالی کاهش می یابد، به طوری که مطابق جدول (۱) چگالی نسبی از ۹۲٪ برای NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> به ۵/۹۸٪ برای کامپوزیت NiO NiO

تصاویر میکروسکوپ الکترونی در شکل (۷) تایید کننده نتایج مربوط به جدول (۱) است به طوری که برای ۵٪ کمترین تخلخل و برای ۱۵ درصد نیکل وجود مرزهای بین فازی و توزیع حفرهها و تخلخلها مشهودتر است.



.NiO شکل  $\beta$  – تغییرات چگالی نسبی کامپوزیت x NiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> زینتر شده در دمای  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$ 



شکل ۷ – تصویر SEM نمونه های کامپوزیت x NiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> در دمای ۲°۰۰°۲: (الف) ۵۰ م. (ب) ۵٪=x، (ج) ۱۰٪–x و (د)۱۵٪–x.

درصد افت وزنی در آزمایشات خوردگی	رسانایی الکتریکی 1-(Ω.cm)	چقرمگی (MPa√m)	سختی (HV)	استحکام خمشی (MPa)	انقباض حجمی (%)	تخلخل (%)	چگالی نسبی (%)	نمونه
V	•/• <b>*</b> ٣	٣	079	۶۴/۳	۲۳/۶	٨	٩٢	FN
۵/۵	۰/۰۹۵	٣/٣	٨٠۶	۹۵/۵	٣٠/۶	۶/۵	۹۳/۵	FN5
٣/٧۶	۰/۰ <i>۵۶</i>	٣/۵۵	۸۸۳	۵۰	۲۸	۱۱/۵	$\Lambda\Lambda/\Delta$	FN10
• /۵	۰/۰ <b>۷۳</b>	٣/٧٥	۹۳۸	40	18/32	۱۳/۵	٨۶/۵	FN15

جدول ۱ – خواص فیزیکی و مکانیکی کامپوزیتهای xNiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> بر حسب درصد اکسید نیکل

در کامپوزیت میشود. نتایج مشاهدات میکروسکوپی SEM نشان میدهد که با افزایش درصد NiO ریز ساختار به سمت درشتدانگی میل پیدا میکند (شکل (۹)) که خود می تواند دلیلی بر کاهش استحکام باشد.

حضوراکسید نیکل در فریت نیکل سختی آن را افزایش میدهد به طوری که از ۵۲۶HV برای فریت نیکل به HV ۹۳۸ برای نمونه ۱۵۸ ۵۱٪ میرسد. در حقیقت بلورهای کریستالی اکسید نیکل سختی بالاتری از بلورهای فریت نیکل دارند [۲۰]. مطابق نتایج XRD (شکل (۵))، هیچ گونه انحلال یا اسپینلی بین اکسید نیکل و فریت نیکل شکل نمی گیرد. بنابراین اتصال فیزیکوشیمیایی یا فصل مشترک شکل گرفته بین آنها به نسبت ضعیف و مسیر آسانتری برای رشد ترک است. بنابراین با افزایش NiO به علت طولانی و پیچیده تر شدن مسیر رشد ترک انرژی رشد ترک کاهش مییابد و یک افزایش مقاومت به رشد ترک در نمونه ظاهر می شود که نتیجه آن افزایش چقرمگی است (جدول (۱)).

با توجه به نتایج تحلیل EDX در شکل (۱۰) و جدول (۲) برای نقاط A، B، C و D نمایش داده شده بر روی تصاویر میکروسکوپی الکترونی در شکل (۱۰–الف) دیده می شود که دانههای سیاه رنگ مربوط به فریت نیکل (نقطه A) و دانههای سفید رنگ (نقطه B) که بیش تر در مرزهای بین دانهای پراکنده شدهاند مربوط به اکسید نیکل است. هم چنین در تصویر شکل (۱۰–ب) که با بزرگنمایی بالاتر است دانههایی که بافتی صاف و ای دارند (نقطه D) اکسید نیکل و دانههایی که بافتی صاف و صیقلی دارند (نقطه D) فریت نیکل است. جدول ۲ – نتایج مربوط به تحلیل EDX برای نمونههای کامپوزیتی xNiO/NiFe<sub>2</sub>O4 با درصد مختلف NiO

محدوده فازى	Fe/Ni	نمونه
NiFe <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	١/٩	FN
NiFe <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	A:۲	
NiO	B:•/۲٩	FN115
NiO	C : ۰/۳۱	FN15
NiFe <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	D:۲/۱	

از طرفی مطابق نتایج داده شده در جدول (۱) مشاهده می شود که با افزایش مقدار اکسید نیکل انقباض حجمی ابتدا تاNiO ۵٪ افزایش و سپس کاهش می یابد به طوری که برای کامپوزیت با ۵۸۱۵٪ ،انقباض حجمی ۶/۳۰ ٪ و برای کامپوزیت با ۱۵۸۱۵٪، ۱۶/۳۷٪ است که تایید کننده نتایج مربوط چگالی نسبی است (جدول (۱)). افزایش انقباض کامپوزیت تا ۵٪ مربوط به عملکرد اکسید نیکل به عنوان کمک زینتر و کاهش میزان انقباض برای درصدهای بالاتر می تواند مربوط به غلبه ایجاد فضای متخلخل بین دانههای اکسید و فریت نیکل نسبت به نقش کمک زینتری آن باشد.

استحکام خمشی کامپوزیت با افزایش درصد اکسید نیکل همواره کاهش یافته است (شکل (۸)) به طوری که استحکام از ۶۴/۳ MPa برای نمونه فریت به ۴۵/۷ MPa برای نمونه با ۱۵ NiO ۸۱٪ میرسد که میتواند به دلیل ایجاد فصل مشترک ضعیف در کامپوزیت باشد [۲۰]. وجود هرگونه عیوبی مانند تخلخل باعث بروز تمرکز تنش و افزایش احتمالی ریزترکها



شکل ۸ – تغییرات استحکام خمشی و چقرمگی کامپوزیت x NiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> زینتر شده در دمای <sup>C</sup> ۳۰۰۰ به عنوان تابعی از درصد NiO.



شکل ۹ – تصویر SEM نمونه های کامپوزیت NiO/NiFe2O4 در دمای ۲°۰۰ (الف) ۵۰ × x= (ب) ۵٪=x (ج) ۱۰٪=x.

با توجه به جدول (۱) نتایج مقاومت به خوردگی برای نمونهها در شرایط دمایی C° ۱۰۰۰ و مدت زمان غوط هوری ۶ ساعت در نمک مذاب کریولیت نشان دهنده کاهش خوردگی نمونه کامپوزیتی با افزایش درصد NiO است. در حقیقت با حضور

اکسید نیکل فشار تجزیه فریت نیکل به دلیل کاهش غلظت آن کاهش و پایداری گرمایی آن افزایش می یابد. این گونه بیان شد است که فعالیت آهن (که بیش تر تمایل به انحلال دارد و اکثر کارهای تجربی افزایش غلظت آهن در الکترولیت را



شکل ۱۰–(الف) و (ب) تصاویر SEM مربوط به نحوه توزیع فریت نیکل و اکسید نیکل در ساختار در دو بزرگنمایی متفاوت و(ج) تحلیل EDS مربوط به نقاط A، C ،A و D



شکل ۱۱ – الگوی تفرق اشعه X برای نمونه سرمت بر پایه NiFe₂O₄ با NiFe₂O٪ در دمای ۲۰°۲۰.

رسانایی الکتریکی 1-(Ω.cm)	چقرمگی (MPa√m)	سختی (HV)	استحکام خمشی (MPa)	انقباض حجمی (%)	تخلخل (%)	چگالی نسبی (%)	نمونه
۰/۰۴۳	٣	۵۲۶	۶۴/۳	23/6	٨	٩٢	FN
۰/۴۸	۴/۱	400	100	٣٣/۴	۵/۵	94/0	FNC5
۰/۶۲	۴/۷	тav/v	١٧٥	٣۴/٣	۴/۸	٩۵/٢	FNC10
۰/۹۳	۵/٩	۲۳۰/۰۶	114	۲۰	۱۳/۳	$\Lambda \mathcal{F}/V$	FNC15

. مىر	حسب درصد	بر .	xCu/NiFe <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	سرمتهای	و مکانیکی	کی ا	فيزيا	خواص	ے ۳ –	جدول
-------	----------	------	--------------------------------------	---------	-----------	------	-------	------	-------	------

در ضمن آزمایشهای خوردگی تایید نموده اند) کاهش مییابد [۱۲]. مطابق نتایج ارائه شده در جدول (۱) هرچند با حضور اکسید نیکل در فریت نیکل رسانایی الکتریکی نمونههای کامپوزیتی افزایش مییابد اما پراکندگی زیادی در نتایج وجود دارد که این موضوع توسط دیگران نیز اشاره شده است [۱۰]. این امر میتواند به دلیل ویژگیهای متفاوت دو فاز اکسید نیکل و فریت نیکل و تغییرات نامنظم در میزان تخلخل از یک نمونه به نمونه دیگر باشد.

#### xCu/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> سرمت –۳–۳

ساخت نمونههای سرمت به دو شکل مستقیم و غیر مستقیم انجام گرفت. در روش مستقیم فرایند زینترینگ بدون کلسیناسیون اولیه بر روی نمونههای تراکم یافته از مخلوط پودری اکسید آهن، اکسید نیکل و مس به نسبت مورد نظر

انجام شد، در حالی که در روش غیر مستقیم همان طور که در قبل اشاره شد، کلسیناسیون اولیه برای تشکیل فریت نیکل انجام و سپس با پودر مس مخلوط شد. نتایج مطالعات XRD بر روی نمونه سرمت ۵۰°۱۱ و در فرایند مستقیم نشان می دهد که محافظ در دمای ۲<sup>°</sup> ۱۲۰۰ و در فرایند مستقیم نشان می دهد که فاز نهایی برای نمونه پخت شده ۵۵، NiFe<sub>2</sub>O4 است. البته در شکل (۱۱) پیکهایی از اکسید نیکل و اکسید آهن نیز مشاهده می شود که نشان دهنده عدم تکمیل واکنش فریتی شدن در حضور به روش غیر مستقیم ساخته شدند. از طرفی حضور پیکهای ضعیفی از اکسید مس نشان دهنده اکسیداسیون ضعیف مس در می تواند بطور موثری از اکسیداسیون مس جلوگیری نماید. با توجه به جدول (۳) و شکل (۱۲) مشاهده می شود که با



شکل ۲۲ - تغییرات چگالی نسبی سرمت xCu /NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> زینتر شده در دمای ۲۰۰۰ C به عنوان تابعی از درصد Cu.



شکل ۱۳ – تصویر SEM نمونههای سرمت x Cu/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> در دمای C°°۰ ۲۱: (الف) x=٪.(ب) ۱۰٪=x و (ج) ۱۵٪=x.

در فصل مشترک فاز مذاب و جامد رخ میدهد که نتیجه آن کاهش چگالی خواه د بود. بـه طـوری کـه چگـالی نسـبی از ۹۲٪ بـرای NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> به ٪۸۶/۷ برای سرمت بـا ۱۵٪ مـس مـیرسـد. تصـاویر میکروسکوپ الکترونی شکل (۱۳) تاییـد کننـده نتـایج مربـوط بـه

افزایش درصد مس تا ۱۰٪ به دلیل ذوب مس و زینتـر در حضـور فاز مذاب تراکم پذیری افزایش یافتـه اسـت، امـا در بـالاتر از ایـن درصد به دلیل عدم تر شوندگی خوب دانههای فریت نیکل توسـط مذاب مس و توزیع غیر یکنواخت فاز مذاب، شکل گیری حفـرههـا



شکل ۱۴– تغییرات استحکام خمشی و چقرمگی سرمت x Cu/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> زینتر شده در دمای °C ۱۲۰۰° به عنوان تابعی از درصد Cu.

شکل (۱۲) است. افزایش انقباض حجمی تا Cu ٪۱۰ و کاهش آن برای نمونه Cu /۱۵ Cu٪ مطابق بـا جـدول (۳) تاییـد کننـده نتـایج مربوط به چگالی نسبی نمونههای زینتر شده است. فریت نیکل یک سرامیک نسبتا ترد و با استحکام پایین است [۲۱]. با توجه به شکل (۱۴) مشاهده می شود که با حضور فاز فلزی مس استحکام خمشمی از ۶۴/۳ MPa برای نمونه فریت نیکل به ۱۷۸ MPa برای فریت نیکل با ۱۵٪ مس میرسد که میتواند به دلیل پر شدن تخلخل توسط فاز مذاب در ضمن فرایند زینتر باشد. از طرفی حضور فاز فلزی، تـردی و در نتیجـه حساسـیت بـه تشـکیل و رشـد تـرک را کاهش میدهد. البته نرخ افزایش استحکام در مقادیر تا ۱۰Cu٪ محسوس تر است و در بالاتر از آن بـ دليـل دخالـت پـارامتر عـدم ترشوندگی مذاب مس، عـدم توزيـع يکنواخـت آن و شـکل گيـري حفرهها نرخ افزایش استحکام کمتر است. لازم به ذکر است که برای نمونه های با درصد مس بالا بیرون زدگی مس از سطح به خوبی مشاهده شد. حضور فاز فلزی، سختی نمونه های سرمتی را کاهش میدهد به طوری که مقدار آن از ۵۲۶HV برای نمونه فریتی به ۲۳۰/۰۶ HV برای نمونه ۱۵ Cu میرسد.

با توجه به نتایج تحلیل EDX در شکل (۱۵−ب) و (۱۵–ج) برای نقاط نمایش داده شده بر روی تصویر میکروسکوپی الکترونی (E وF) در شکل (۱۵⊣لف) دیده می شود که فاز فلزی در یک بازه نسبتا وسیع در فصل مشترک، دانه های فریت را پوشش می دهـد

(نقطه E) و دانههای فریتی که حالت فرورفته دارند (نقطه F) فریت نیکل است .

فاز فلزی همواره تراکم پذیری، استحکام، چقرمگی و رسانایی سرمت را به طور قابل توجهی افزایش میدهد به طوری که میزان چقرمگی و رسانایی به ترتیب از ۳ و ۴۳ ۰/۰ برای فریت نیکل به ۵/۹ و ۹۳/۰ برای سرمت افزایش می یابد (جدول (۳)). اما در هر حال بدیهی است که حضور فاز فلزی مقاومت به انحلال سرمت را در الکترولیت کاهش میدهد.

۴- نتیجهگیری

۱- نتایج DTA و XRD و XRD برای نمونه مخلوط پودری از اکسیدهای آهـن و نیکل آسیابکاری شده به مـدت یـک سـاعت یـک پیـک گرمـازا در دمای C<sup>0</sup> ۱۲۰۰ را نشان داده است که مربوط به شـروع تشکیل فریـت نیکل است، اما با افزایش زمان آسیابکاری به مدت ۵ ساعت این پیـک در دمای C<sup>0</sup> ۱۰۰۰ خود را نشان میدهد. بر همـین اسـاس فراینـدهـای کلسیناسیون در حوالی دمای C<sup>0</sup>۰۰۰۰ انجام گرفت.

۲- تـــراکم پـــذیری مــاکزیمم بــرای کامپوزیــت NiO/NiFe2O4 میشود و ایـن در حالی است کـه با افـزایش درصـد NiO، همـواره اسـتحکام کـاهش و چقرمگـی و مقاومت بـه خـوردگی کامپوزیـت xNiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> افـزایش مـیابـد. بنـابراین پـیش بینـی مـیشـود کـه، کامپوزیـت





شكل IO – (الف) تصوير SEM ، (ب) و (ج) به ترتيب تحليل EDX مربوط به نقاط E و F

۱۰NiO/NiFe<sub>2</sub>O4٪ شرایط بهینه را به عنوان یک آنـد خنثـی داشته باشد.

۳- با اف زایش NiO تغییرات رسانایی کامپوزیت ۳ NiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> نامنظم است و از خود افت و خیز نشان میدهد. از طرفی برای یک ترکیب معین پراکندگی در اندازه گیری رسانایی از نمونه ای به نمونه دیگر مشاهده می شود، اما در مجموع رسانایی کامپوزیت در هر حال بالاتر از فریت نیکل است. در سرمتها با افزایش فاز فلزی همواره رسانایی افزایش می یابد.

۴- برای سرمتهای بر پایه فریت نیکل بالاترین چگالی نسبی

برای سرمت ۲۵۰۵٪ حاصل شده است، این در حالی است که با افزایش مس تا ۱۵٪ همواره استحکام و چقرمگی سرمت افزایش مییابد. این افزایش در درصدهای کم مس چشم گیرتر است. ۵- نتایج XRD برای نمونه سرمت زینتر شده در یک اتمسفر محافظ شده نشان دهنده عدم اکسیداسیون و در مواردی اکسیداسیون جزیی مس است که حاکی از موثر عمل کردن

لایه محافظ به عنوان یک اتمسفر ارزانتر از محیط خنثی یا خلا است.

۲- مشاهدات ریزساختاری برای نمونههای کامپوزیتی نشان

ساختاری برای نمونههای سرمت توزیع همگـن فـاز فلـزی بـر روی سطوح دانههای فریت را نشان می دهـد کـه حـاکی از

دهنده افزایش اندازه دانهها برای کامیوزیت NiO/NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub> با افزایش درصد NiO اسـت کـه تاییـد کننـده نتـایج مربـوط بـه اندازهگیری خواص مکانیکی است. از طرفی مشاهدات ریز ترشوندگی خوب فاز فلزی است.

9. Fast mill

12. diffusion

1. X-ray diffraction 2. scannig electron microscopy

3. strength

4. toughness

- 5. 3-point bending test
- 6. conductivity test
- 7. corrosion resistance
  - 8. hall heroult process
- 1. Pawlek, R P., "Inert Anodes: An Update", Essential Readings in Light Metals: Electrode Technology for Aluminum Production, Vol. 4, pp. 449-456, 2002.
- 2. Keniry, J., "The Economics of Inert Anodes and Wettable Cathodes for Aluminum Reduction Cells", JOM, Vol. 53, pp.43-47, 2001.
- 3. Sadoway, D.R., "Inert Anode for the Hall-Heroult Cell: The Ultimate Materials Challenge", JOM, Vol. 53, pp. 34-35, 2001.
- 4. Gray, P.T., "Corrosion and Passivation of Cermet Inert Anodes in Cryolite-Type Electrolytes", Essential Readings in Light Metals: Electrode Technology for Aluminum Production, Vol. 4, pp. 309-320, 2013.
- 5. Liu, Y.X., "Advance on the Research and Development of Inert Anode and Wettable Cathodes in the Aluminum Electrolysis", Light Metals, Vol. 5, pp. 26-29, 2001.
- 6. Mitchell, S.B., "An Introduction to Materials Engineering and Science", John Wiley & Sons Inc., New Jersey, 2004.
- 7. Somiya, S., "Advanced Technical Ceramics", Academic press, chapter 11-12, 1989.
- 8. Mark, G. and Margaret, H., "Laboratory-Scale Performance of Binary Cu-Al Alloy as an Anode for Aluminum Electro-Winning", Corrosion Science, Vol. 48, pp. 2457-2469, 2006.
- 9. Chapman, V., Welch, B.J. and Kazacos, M.S., "Anodic Behavior of Oxidized Ni-Fe Alloys in Cryolite-Alumina Melts", Electrochimica Acta, Vol. 56, pp. 1227-1238, 2011.
- 10. He, H.B., Zhou, C., Li, Z.Y. And Hang, B.Y., "Effect of BaO Electric Conductivity of xCu/10NiO-NiFe2O4 Cermets", Trans. Nonferrous Met .Soc. Chin, Vol. 18, pp. 1134-1138, 2008.
- 11. Xiao, Z., Gung, C.H., Yihan, Y.L., Jia, M. and Zhigang, Z., "Effect of Additive ZrO<sub>2</sub> on Properties of Nickel Ferrite Cermet Inert Anode", Proceedings

مراجع

10. energy dispersive X-ray

11. differential thermal analysis

واژەنامە

of Light Metals 2011, Edited by Lindsay S.J., pp. 1129-1134, 2011.

- 12. Xi, J.H., Xie, Y.J., Yao, G.C., Liu, Y.H., "Effect of Additive on Corrosion Resistance of NiFe2O4 Ceramics as Inert Anodes", The Transactions of Nonferrous Metals Society of China, Vol. 18, pp. 356-360, 2008.
- 13. Brian, S.M., "An Introduction to Materials Engineering and Science", John Wiley & Sons Inc., New Jersey, 2004.
- 14. Olsen, E. and Thonstad, J., "Nickle Ferrite as Inert Anodes in Aluminum Electrolysis: Part 1 Material Fabrication and Preliminary Testing", Journal of Applid Electrochemistry, Vol. 29, pp. 293-299, 1999.
- 15. Gan, X.P., Li, Z.Y., Tan, Z.Q., Zhou, K.C., "Influence of Yb<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Addition on Microstructure and Corrosion Resistance of 10Cu/(10NiO-NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) Cermets", The Transactions of Nonferrous Metals Society of China, Vol. 19, pp. 1514-1519, 2009.
- 16. Zangh, G., Li, J., Lai, Y.Q. and Tian, L., "Effect of Metallic Phase Content on Mechanical Properties of (85Cu-15Ni)/(10NiO-NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) Cermet Inert Anode for Aluminum Electrolysis", The Transactions of Nonferrous Metals Society of China, Vol. 6, pp. 1063-1068, 2007.
- 17. Lai, Y. Q., Tian, Z.L. and Li, J., "Result from 100h Electrolysis Testing of NiFe2O4 Based Cermet as Inert Anode in Aluminum Reduction", The Transactions of Nonferrous Metals Society of China, Vol. 16, pp. 970-974, 2006.
- 18. Tian, Z.L., Lai, Y.Q., Li, J. and Liu, Y.X., "Effect of Ni Content on Corrosion Behavior of Ni/(10NiO-NiFe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) Cermet Inert Anode", The Transactions of Nonferrous Metals Society of China, Vol. 18, pp. 361-365, 2008.
- 19. Carles, V.B., Pasquet, I., Laurent, V., "Preparation and Electrical Properties of Dense Micro-Cermets Made of Nickel Ferrite and Metallic Copper", Solid State Sciences, Vol. 11, pp. 1503-1506, 2009.

- Liu, Y.H., Yao, G.C., Luo, H.J. and Zhang, X.M. "Study on the Nickel Ferrate Spinel Inert Anode for Aluminum Electrolysis", Proceedings of Light Metals 2006, Warrendale, pp. 415-420, 2006.
- 21. Alcorn, T.R., Tabereaux, A.T., Richards, N.E., Windisch, C.F., Strachan, D.M., Gregg, J.S. and

Frederick, M.S., "Operational Results of Pilot Cell Test with Cermet Inert Anodes", Proceedings of Light Metals, Warrendale, pp. 433-443, 1993