

فصلنامه علمی پژوهشی مواد پیشرفته در مهندسی، دوره ۳۹، شماره ۴، صفحات ۱۱۳–۹۵ تحلیل مورفولوژیکی و بررسی شار حرارتی براده بر ریزساختار آلیاژ ریختگی آلومینیوم

> هومن هادیان*، محسن حداد سبزوار و محمد مزینانی گروه مواد و مهندسی متالورژی، دانشکده مهندسی، دانشگاه فردوسی مشهد

> > (دریافت مقاله: ۱۳۹۷/۱۲/۲۰ - دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۹/۱۲/۱۳)

چکیده – در این پژوهش تأثیر اضافه کردن براده بر ریزساختار قطعات آلومینیومی ریخته گری شده بهروش ریخته گری تحت فشار مطالعه و امکان تغییر ساختار آلیاژ آلومینیوم «۳۸ در قالب فلزی با افزودن براده بررسی شد. ریزساختار قطعه بیشتر از دانههای آلفا، فاز یوتکتیک و ترکیبات بین فلزی و تخلخل تشکیل شده است. به علت وقوع شرایط غیر تعادلی انجماد در سیستم آلیاژی حاضر، برای محاسبه کسر وزنی جامد از معادله شایل با تعیین مقدار دقیق ضریب توزیع تعادلی توسط روش تجزیه شیمیایی خطی میکروسکوپ الکترونی روبشی در مجاورت یک فاز بین فلزی در زمانهای مختلف همزدن و همچنین معادلات حاکم بر تجزیه حرارتی استفاده شد. درنهایت با استفاده از تحلیل شار حرارتی در بوته، پیشبینی علمی درخصوص میزان بهینه افزودن براده، زمان همزدن و دمای باریزی به دست آمد. میزان فاکتور شکل در دمای بهینه ۵۹۰ درجه سانتی گراد برابر ۴۶۴۳ اندازه گیری شد. مطابق با تصاویر میکروسکوپی نوری از نمونههای ریخته گری شده، روش افزودن براده (قرار دادن آن در کف یا اضافه کردن به سطح) و افزایش دمای تزریق، تأثیر بسزایی در کسر وزنی جامد شده مورفولوژی دانههای آلفا و ریزساختار نهایی آلیاژ دارد.

واژههای کلیدی: ریخته گری نیمه جامد، ریز ساختار، کسر جامد، براده، انجماد.

Morphological and Thermal Flux Analysis in as-Cast Al Alloy after Swarf Addition

H. Hadian^{*}, M. Haddad Sabzevar and M. Mazinani

Department of Materials and Metallurgical Engineering, Faculty of Engineering, Ferdowsi University, Mashhad, Iran.

Abstract: In this research, effect of swarf addition on the microstructure of die cast aluminum A380 alloy and the possibility of altering the alloy structure in the metallic die has been studied. The microstructure mainly consists of the α -phase, eutectic, intermetallic compounds and porosity. Since the alloy solidifies under non-equilibrium conditions, the Scheil equation with exact amount of equilibrium distribution, analyzed by SEM-Line scan around an intermetallic phase at different mixing times as well as governing equations of thermal analysis, was used to calculate the solid weight fraction. Finally, using the thermal flux analysis in the crucible, a scientific prediction on the optimal amount of swarf addition, mixing time and temperature, was made. The shape factor at an optimum temperature of 590 °C was measured as 0.643. According to the optical microscope images of the die cast samples, the addition method (adding it to the floor or to the surface) and increasing the injection temperature have a significant effect on the solid weight fraction, morphology of the α -phases and final microstructure of the alloy. Keywords: Semi-solid casting, microstructure, solid fraction, swarf, solidification.

* : مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: ho.hadian54@gmail.com

۱ – مقدمه

رفتار منحصر بهفرد آلیاژهای آلومینیومی که بهصورت نیمهجامد ریخته گری شدهاند، همواره این روش را بهعنوان یکی از روش های تولید قطعات حساس و نزدیک به شکل نهایی مدنظر قرار داده است. هدف این روش تغییر ساختار دندریتی به غیردندریتی در راستای بهبود ساختار و خواص مکانیکی است [۱]. یکی از عواملی که باعث توسعه کمتر روش های ریخته گری نیمهجامد شده است، طولانی بودن فرایند است. پژوهش های جدید منجر به ابداع روش های متنوعی شده است که امکان ایجاد ساختار غیردندریتی را در کوتاهترین زمان ممکن فراهم میسازد. در این گونه روش ها ساختار غیردندریتی از طریق ایجاد یک ناحیه سرد کننده موضعی داخل مذاب و بههمراه همزدن مذاب ایجاد میشود [۴-۲].

تمامی سیستمهای آلیاژی میتوانند بهروش ریخته گری نیمهجامد تولید شوند، اما قطعاتی با کیفیت بالا و سبکی مانند آلومینیوم در این روش از لحاظ اقتصادی مقرون بهصرفه است. روشهای مختلفی برای تولید شمش از روش مذکور مانند تیکسوفرمینگ^۱، فعالسازی مذاب با اعمال تنش^۲ [۵] و همزدن مغناطیسی هیدرودینامیکی^۳ [۶] گزارش شده است.

دلیل استفاده عمده از آلیاژ ۳۸۰ در تولید قطعات ریخته گری به روش نیمهجامد، ایجاد خواص ریختگی مناسب، افزایش استحکام و سختی، بهبود خاصیت ماشین کاری و کاهش میزان چقرمگی است [۷]. بهعلت وجود درصد بالای سیلیسیم در ترکیب آلیاژ، مذاب آنها از سیالیت بهنسبت خوبی برخوردار هستند. بههمین علت در صنعت خودروسازی برای تولید این قطعات از روش ریخته گری تحت فشار استفاده میشود. از دیگر مزایای این الیاژها میتوان به بالاتر بودن تنش سیلان، تنش نهایی و سختی آن نسبت به آلیاژهای مشابه (برای مثال ۲۵۵۶) اشاره کرد که منجر به تولید قطعات با خواص مکانیکی مطلوب تر میشود. از طرفی، قابلیت انجام عملیات حرارتی بعد از شکل دهی، ضریب انتقال حرارت بالا، ضریب انبساط خطی بهنسبت پایین، هدایت الکتریکی بالا و قیمت بسیار مناسب آن، این گروه آلیاژی را بسیار پرکاربرد کرده است. این آلیاژها بهعنوان متداول ترین و پرکاربردترین

آلیاژهای ریخته گری تحت فشار بالا قطعات جدار نازک مانند قطعات موتور خودرو، رادیاتور، رگلاتورهای گاز و غیره بهشمار می آیند. این آلیاژها بهدلیل نداشتن دامنه انجمادی زیاد، حساسیت دمایی بسیار بالایی خواهند داشت که با کوچکترین تغییرات دمایی، کسر جامد تغییرات زیادی خواهد داشت [۸].

ارتباط بين مراحل ذوب و تشكيل ألياژ نيمـهجامـد ألفـاي آلومینیوم با استفاده از مواد مبادله گر آنتالپی ٔ در زمان های مختلف با استفاده از روش تجاری رئومتال توسط یاینده و همکاران [۳] بررسی شده است. مطالعات ریزساختاری در این روش نشان داد که در مراحل اولیه فرایند، سه ناحیه مختلف شامل تکلایه انجمادی، فصل مشترک مایع / جامد و منطقه ذوب اوليه ايجاد مي شوند. با افزايش مدت زمان فرايند، عمده فازهای یوتکتیک Al-Si شروع به ذوب شدن میکنند و ذرات کروی آلفای آلومینیوم را تشکیل میدهند. بررسی ریزساختار كاميوزيت آلياژ ريختگى A319 تقويت شده با تركيبات آهني تولید شده بهروش همزدن در ناحیه نیمهجامد توسط آزادروی و ثقفیان بررسی شده است [۹]. نتایج نشان میدهد که شکل مضر ترکیبات آهن توسط نیروی همزن در ناحیه نیمهجامد بـهخـوبی سبب اصلاح شکل و اندازه و پخش این ترکیبات می شود. اثر دما بر روی ریزساختار آلیاژ آلومینیوم A356 تولید شـده توسـط فرایند ریختهگری نیمه جامد روی سطح شیب دار خنک کننده توسط نوروزی و همکاران [۵] صورت گرفت. نتایج نشان داد که در بهترین شرایط دمای بارریزی ۶۲۵ درجه سانتی گراد، شیب ۵۰ درجه با طول ۵۰ سانتی متری مقادیر قطر میانگین دانهها و فاکتور شکل بهترتیب ۸۰/۷ میکرومتر و ۶۴/۰ بهدست آمده است. ساختار نهایی بسیار ریزدانه و شکل دانهها، کروی گزارش شده است.

در ایسن پیژوهش، تماثیر اضافه کردن براده بر تغییر ریزساختار قطعات آلومینیومی ریخته گری شده مطالعه شده است. حضور براده در مجاورت مذاب با تغییر آنتالپی لحظهای مذاب، حساسیت دمایی آلیاژ را جبران کرده و امکان پذیری روش نیمه جامد را فراهم خواهد ساخت.



شکل ۱– نمونه قطعات تولید شده با افزودن هشت درصد وزنی براده

همچنین امکانپذیری تغییر ساختار آلیاژ آلومینیم ۳۸۰ در قالب فلزی با افزودن براده بررسی شده است و نمونه نیمهجامد با ساختار تغییر شکل یافته دندریتی به گلبولار بهدست آمده و با تکرار آزمایشها، مقادیر بهینه کسر وزنی براده، روش مناسب اضافه کردن براده و دمای مذاب مشخص شد.

۲– مواد و روش تحقیق

با توجه به بررسی های صورت گرفته و بررسی میزان بهینه کسر وزنی براده به میزان هشت درصد وزنی براده ها از دو طریق به مذاب اضافه شد. وزن قطعه به همراه سیستم راهگاهی و تغذیه به میزان ۶۳۰ گرم اندازه گیری شد و میزان هشت درصد وزنی براده با اندازه مش چهار (قطر روزنه الک ۴/۷۶ میلی متر) برای آزمایش تهیه و مطابق شکل (۱) ریخته گری شدند. براده های مورد نیاز از شمش آلومینیوم آلیاژی اولیه مورد نظر توسط دستگاه تراش در اندازه مورد نظر تهیه شدند. بعد از شستشو و جداسازی ذرات آهن احتمالی با استفاده از آهن ربا، نمونه ها را خشک و پس از سرند با اندازه مش چهار (قطر روزنه الک

افزایش بیشتر براده به مذاب باعث افـزایش تعـداد آلفاهـای اولیه میشود و از طرف دیگر باعـث افـزایش تخلخـل قطعـه و معیوب شدن آن میشود [۳]. در روش نخست بـرادههـا از بـالا

به سطح مذاب اضافه شده و بهمدت حدود ۲۰ ثانیه با استفاده از یک همزن مکانیکی همزده شدند و در روش بعدی، برادهها در کف بوتهای که از قبل پیش گرم (دمای ۲۰۰ درجه سانتی گراد) شده بود، قرار گرفت و پس از اضافه کردن مذاب بهمدت حدود ۲۰ ثانیه همزده شد. دمای پیش گرم کردن قالب تأثير چندانی روی اندازه فازهای جامد آلفای اولیه نداشته، بلکه روی توزیع و مورفولوژی ریزساختار حاصل از واکنش يوتكتيكي اثر گذار است [١٠]. عمليات ريخته گرى نمونـههاي مرجع توسط ماشین دایکاست با فشار بالا در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد بهمنظور مقایسه و بررسی ریزساختار اولیه انجام شـد و عملیات افزودن براده و هـمزدن آن در دماهـای ۵۸۰، ۵۹۰ و ۰۰۰ درجه سانتی گراد صورت پذیرفت. درنهایت نمونهها بهصورت شکل (۲) ریخته گری و برای متالو گرافی آماده شدند. همچنین بهمنظور مطالعه دقیق تغییرات ریزساختاری براده از مذاب در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد در زمان های ۵، ۱۰، ۱۵ و ۲۰ ثانیه همزدن، نمونه گیری صورت گرفت (شکل ۳). برای اینکه تغییرات مورفولوژی براده محسوس تر شود در چهار زمان مذکور، مذاب بلافاصله داخل یک قالب استوانهای ریخته شـد و قالب به همراه مذاب در داخل آب كوئنچ شد. اين عمليات باعث حفظ شکل براده در زمانهای مختلف همزدن خواهد شد [11].



شکل ۲– الف) قطعات ریختهگری تحت فشار شده پس از عملیات افزودن براده و ب) مقطع برش خورده از قطعات دایکاست بهمنظور بررسی.های ریزساختاری



شکل ۳- نمونه مذاب کوئنچ شده پس از: الف) ۲۰، ب) ۱۵، ج) ۱۰ و د) ۵ ثانیه همخوردن از دمای ۶۴۰ درجه سانتی گراد

		-								
قلع	سرب	روى	نيكل	منيزيم	منگنز	مس	آهن	سيلسيم	آلومينيوم	عنصر
٥/١٩	•/47	۲/۳	۰/۴۳	۰/۱۱	۰/۳۳	۱/۸۶	•/A	٩/٣٨	۸۴/۱۸	درصد وزني

جدول ۱– ترکیب شمیایی نمونه کوانتومتری ذوب نمونه آزمایش

به منظور بررسی تأثیر اضافه کردن براده بر تغییر ریزساختار قطعه آلومینیوم ریختگی از حالت دندریتی به حالت کروی، از آلیاژ آلومینیوم در حال ذوب آزمون کوانتومتری به عمل آمد. پس از آماده سازی نمونه های ریختگی، برای تعیین ترکیب شیمیایی از آزمون اسپکترومتری نشر نوری^۵ استفاده شد. برای هر نمونه از سه نقطه، تجزیه ترکیب شیمیایی به عمل آمد و میانگین نتایج

آنها بهعنوان معیار درنظر گرفته شد. نتایج مربوط به این تجزیـه در جدول (۱) گردآوری شده است.

میزان کسر جامد به کمک معادله شایل^۶ (معادله ۱) برای هر آلیاژ محاسبه شد. در معادله (۱)، f_s میزان کسر وزنی جامد، T_m دمای ذوب آلیاژ، T_L دمای لیکوئیدوس آلیاژ، T دمای ریخته گری و k ضریب توزیع تعادلی آلیاژ است [۱۲].



شکل ۴– ریزساختار نمونه مرجع برش خورده تهیه شده توسط ماشین ریختهگری تحت فشار (رنگی در نسخه الکترونیکی) (مناطق الف، ب و ج بهترتیب فازهای جامد اولیه، یوتکتیک و فازجامد ثانویه (دندریتی) هستند.)

شكل بيانگر كروىتر شدن دانەھا است.
$$D_{av} = \frac{\sum_{l}^{N} \sqrt{4A/\pi}}{N} \tag{(7)}$$

سطح مقطع عرضی نمونههای ریختهگری شده، توسط میکروسکوپ الکترونی روبشی^۹ مدل VEGA/TESCAN که به طیفسنج تفکیک انرژی ^۱ (EDS) برای تجزیه شیمیایی مجهز بود، بررسی شد.

۳– نتايج و بحث

۳-۱- بررسی ریزساختار نمونه مرجع (فاقد براده) با بررسی ساختار میکروسکوپی نمونه مرجع در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد، همان گونه که در شکل (۴) مشاهده می شود، رشد فاز آلفا اولیه به همراه فازهای ثانویه در زمینه یو تکتیکی وجود دارد. فازهای جامد اولیه همان دانه های آلومینیوم خالص هستند که در زمینه یو تکتیک قرار گرفته اند. فازهای جامد ثانویه که به صورت سوزنی شکل یا دندریتی در ریزساختار ظاهر شده اند، ترکیبات بین فلزی آهن یا مس هستند [۱۱، ۱۵ و ۱۶]. به دلیل سرعت بالای تزریق مذاب در ماشین ریخته گری تحت

$$f_{s} = 1 - \left(\frac{T_{m} - T}{T_{m} - T_{L}}\right)^{\frac{-1}{1-k}}$$
(1)

به منظور آماده سازی نمونه های ریخته گری شده، ابتدا تا شماره ه ۲۰۰۳ با کاغذ سنباده و سپس به کمک خمیر الماسه شش میکرون (همراه با الکل صنعتی) پولیش و با میکروسکوپ نوری (مدل صاایران، 5455) بررسی شدند. به منظور حک شیمیایی از محلول کلر^۷ با ترکیب (نیتریک اسید ۲۵ میلی لیتر، هیدروکلریک اسید ۱۵ میلی لیتر، آب ۵۰ میلی لیتر و هیدروفلوئوریک اسید ۱۰ میلی لیتر) میلی لیتر، آب ۵۰ میلی لیتر و هیدروفلوئوریک اسید ۱۰ میلی لیتر) میلی لیتر، آب ۵۰ میلی لیتر و هیدروفلوئوریک اسید ۱۰ میلی لیتر) دو برای محاسبه اندازه و میزان کرویت ذرات جامد فاز اولیه، بود. برای محاسبه اندازه و میزان کرویت ذرات جامد فاز اولیه، با استفاده از نرمافزار تجزیه^۸ (MIP) و با استفاده از معادلات (۲) و (۳) اندازه گیری شدند [۲۴]. در این معادله ۸۰ P و N به ترتیب محیط دانه بر حسب میکرومتر مربع، مساحت دانه بر حسب میکرومتر و تعداد دانه های شمارش شده توسط نرمافزار هستند. پارامتر فاکتور شکل برای ذرات کروی یک است و با تغییر شکل زرات به صفر نزدیک می شود. قابل ذکر است که افـزایش فاکتور



شکل ۵– تصویر متالوگرافی نمونه مرجع با افزودن براده به میزان هشت درصد وزنی در دمای ۵۹۰ درجه سانتیگراد (رنگی در نسخه الکترونیکی)

براده (شکل ۵) فازهای آلفای اولیه که کروی تر شده و از حالت دندریتی خارج شده به خوبی قابل مشاهده هستند. همچنین احتمال حضور لایه های اکسیدی و ناخالصی دیده میشود و در برخی از نقاط شاهد درشت شدن و برخورد ذرات جامد آلفای اولیه مشاهده می شود که تمام موارد فوق اثر حضور براده و ذوب و انجماد مجدد آن را تأیید می کند. تعداد و اندازه فاز جامد آلفای اولیه در نمونه حاوی براده افزایش یافته است و از طرفی با توجه به یکسان بودن شرایط غیردندریتی شدن ساختار در نمونه حاوی براده، این موضوع نقش براده را در افزایش و گلبولار شدن فاز جامد اولیه تأیید میکند. نتایج مربوط به پردازش تصویری نمونههای مرجع در دمای ۵۹۰ درجـه سـانتی گـراد در حضـور و عدم وجود براده در جدول (۲) ارائه شده است. با توجه به يكسان بودن دماي ذوبريزي، افرايش قطر ميانگين بههمراه افزایش مساحت در نمونه حاوی براده قابل رویت است. حضور براده و تبادل حرارتی با مذاب بهصورت موضعی با ایجاد نواحی سرد، مى تواند دليل اين افزايش باشد. همچنين افزايش فاكتور شکل ذرات فاز جامد آلفا، دلالت بر توزیع و کروی شدن فاز جامد آلفا در اثر اضافه کردن و همزدن براده در کل قطعه را دارد. فشار بالا و همچنین ضخامت نازک قطعات تولیدی در این روش، سرعت انجماد بسیار بالا بوده و اندازه میانگین قطر دانهها حدود ۲۲ میکرومتر به کمک نرمافزار پردازش تصاویر متالوگرافی به دست آمده است و بیشتر قطعات ریخته گری تحت فشار، دارای ساختار ریزدانه هستند. با بررسی تصاویر متالوگرافی از نمونه مرجع ریخته گری شده توسط ماشین ریخته گری تحت فشار بدون اضافه کردن براده، فازهایی به صورت تیغه ای شکل مشاهده می شود که نشانگر ذرات بین فلزی و سیلیسیم هستند [۱۷]. مناطق سیاهرنگ در شکل (۴) نشان دهنده تخلخل در قطعه ریخته گری است که یکی از عیوب زریختگی حدود ۱۰ – ۸ درصد وزنی محاسبه شد. لازم به ذکر است که مقدار تخلخل ایجاد شده در فرایند ریخته گری نیمه جامد آلومینیوم کمتر از سایر فرایندهای ذوبی آن به علت تلاطم کمتر دوغاب است [۱۹].

۲-۳ - بررسی ریزساختار نمونه حاوی براده
با بررسی ساختار نمونه متالوگرافی ریخته گری شده با افزودن

دمای ریختهگری (درجه سانتیگراد)

نمونه با اضافه کردن براده	نمونه مرجع	نمونه مشخصه		
٩۴/٧	۴۸/۱	میانگین قطر فاز جامد آلفای اولیه (میکرومتر)		
19V4	77° • V	میانگین مساحت فاز جامد آلفای اولیه (میکرومتر مربع)		
۰/۴۰۵	۰/۲۰۶	فاكتور شكل فازهاي ألفاي اوليه		

افزودن براده به سطح مذاب

جدول ۲- نتایج محاسبات نرمافزار پردازش تصویری برای نمونهها در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد

افزودن براده به کف بوته



شکل ۶– تصاویر ریزساختار نمونههای ریختهگری با افزودن براده به سطح مذاب و کف بوته در دماهای مختلف (رنگی در نسخه الکترونیکی)

شکل (۶) ریز ساختار نمونههایی که در دمای ۵۷۰ ۵۸۰ و ۵۹۰ با افزودن براده به سطح مذاب و سپس توسط ماشین ریخته گری تزریق شدند را نشان می دهد. فاز جامد اولیه که قبل از ریخته گری نمونهای که در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد ریخته گری شده، تا حدودی گلبولار با فاکتور شکل ۴۰۵/۰ و در سایر نمونههایی که

پس از ریخته گری نمونه ها در سه دمای ۵۷۰، ۵۸۰ و ۵۹۰ درجه سانتی گراد و افزودن هشت درصد وزنی براده به مذاب و همزدن آن به مدت ۲۰ ثانیه، نمونه های مورد نظر از قسمت های مختلف قطعه جدا وحداقل سه نمونه، مورد بررسی ریزساختاری و پردازش تصاویر قرار گرفت.

در دمای ۵۷۰ و ۵۸۰ درجه سانتی گراد ریخته گری شده بهتر تیب ۴۶۴% و ۶۴۳% محاسبه شده است. انتظار میرود با کاهش دما و افزایش کسر جامد و به همراه افزایش تعداد ذرات فاز جامد اولیه، میزان دانههای کروی افزایش یابد، اما یکی از دلایـل کـاهش میـزان کرویت، رشد و برخورد بین ذرات است. بنابراین کاهش دما، نمی تواند باعث گلبولار شدن ساختار شود. از اینرو نمونه هایی که در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد ریخته گری شدهاند، نسبت به سـایر نمونهها گلبولارتر هستند. با بررسی تصاویر ریزساختار نمونههایی که در دمای ۵۸۰ و ۵۹۰ درجه سانتی گراد با افزودن براده به کف بوته ریخته گری شدهاند، مشهود است که در نمونهای کـه در دمـای ۵۹۰ درجه سانتی گراد ریخته گری شده ، فاز جامد اولیه کـه قبـل از ریخته گری تشکیل شده تا حدودی گلبولار با فاکتور شکل ۵۵۱/۰ است، درحالی که سایر نمونه هایی که در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد ریخته گری شدهاند، این فاکتور ۶۲۳ رسیده است. بنابراین نمونه هایی که در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد ریخت ه گری شده، گلبولارتر هستند.

با بررسی اطلاعات حاصل از نرمافزار پردازش تصاویر در حداقل سه تصویر از نقاط مختلف نمونه ریخته گری شده در دماهای ۵۷۰، ۵۸۰ و ۵۹۰ درجه سانتی گراد تعداد فازهای جامد آلفای اولیه در واحد سطح بر میلی متر مربع با افزایش دما بهصورت خطی کاهش پیدا کرده است. دمای بارریزی یکی از عوامل مهم و مؤثر در فرایند است. این پارامتر بر میزان کسر جامد تأثیر بسزایی دارد. اگر این دما کاهش یابد، باعث افزایش نامناسب کسر جامد می شود که به تبع آن اندازه متوسط ذرات و درجه آگلومره شدن افزایش و میزان کرویت کاهش می یابد. برعکس، با افزایش بیش از حد دمای بارریزی، گرمایی که به سیستم تحمیل می شود بیشتر شده و مناطق جامد و خمیری روی سطح محدودتر شده و به تدریج محو می شوند [۱۰].

افزایش تعداد فازهای جامد آلفای اولیه دلیلی بر عدم ذوب کامل براده و تأیید کننده انجماد دوباره در براده اضافه شده است. با بررسی نمودار شکل (۷- الف) می توان بیان کرد با کاهش دمای ذوبریزی احتمال ماندن تعداد بیشتری براده در درون مذاب

وجود دارد و بهعبارتی تعداد نقاط جامد ناشی از اضافه کردن بـراده در مذاب بیشتر است. از طرفی افزایش مساحت میانگین فاز جامد آلفا در دمای ۵۷۰ درجه سانتی گراد بیانگر ایـن موضـوع اسـت کـه فرایند ایجاد ذرات جامد فاز آلفای ناشی از اضافه کردن براده به پایان رسیده است و در ادامه عملیات رشد و درشت شدن فاز آلف اتفاق افتاده است. همچنین در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد با توجـه به افزایش تعداد آلفاهای اولیـه میـانگین مسـاحت آن کـاهش یافتـه است. بنابراین می توان نتیجه گرفت در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد برادههای بیشتری دچار انجماد دوباره شده است. در نمودار شکل (٧- الف) قطر ميانگين و ميانگين طول فاز جامد ألفاي اوليه بررسی شده افزایش قطر میانگین در دمای ۵۹۰ درجـه سـانتی گـراد از مقدار ۹۴/۷ میکرومتر نسبت به دمای ۵۷۰ درجه سانتی گـراد بـه مقدار ۱۷۰/۶میکرومتر رسیده است و در کنار آن روند کند افـزایش طول نمونهها بیانگر این موضوع است که اگر چه با پایین آمدن دما تعداد فازهای اولیه افزایش یافته ولی بهدلیل نفوذ با دامنه بلند. درشت شدن ذرات و افزایش شدید قطر ذرات را بههمراه داشته و ساختار را از حالت کرویت خارج خواهد کرد. همان گونه که در نمودار شکل های (۷- الف و ۷- ب) مشهود است با کاهش دما تـا ۵۷۰ درجه سانتی گراد، افـزایش مسـاحت فـاز جامـد آلفـای اولیـه وجود دارد ولى از ميانگين كرويت مجموعه كاسته شده است.

در شکل (۷-ج) میانگین طول، قطر و مساحت به همراه تعداد فاز جامد آلفای اولیه ارائه شده است. با کاهش قطر میانگین در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد به مقدار ۲/ ۱۰۷ میکرومتر و در کنار آن کاهش طول فاز جامد آلفای اولیه به مقدار ۲۴/۳ نسبت به نمونه ریخته گری شده در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد بیانگر این موضوع است که پایین آمدن دما، تعداد فازهای جامد اولیه را افزایش داده یا به عبارتی براده های بیشتری در مذاب جامد باقی مانده است. مطابق شکل های (۷-ج و ۷-د) کاهش قطر میانگین در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد به مقدار ۲۲/۷۰ میکرومتر و در کنار آن کاهش طول فاز جامد آلفای اولیه به مقدار ۲۴/۳ بیانگر این موضوع است که پایین آمدن دما اگرچه تعداد فازهای جامد اولیه را افزایش داده



شکل (۸) روند افزایش کرویت تعداد ذرات فاز جامد آلفای اولیه در دماهای مختلف را نشان می دهد. بدیهی است که در نمونهای که در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد با روش افزودن براده به سطح مذاب به ماشین ریخته گری تحت فشار تزریق شده است، نسبت به سایر نمونه های ریخته گری شده در دمای ۵۹۰ و ۵۷۰ درجه سانتی گراد، تعداد فازهایی که فاکتور شکل بالاتری دارد، بیشتر شده است. این عامل باعث افزایش میزان کرویت ریز ساختار شده است.

۳-۳- مطالعه تغییرات براده در زمانهای مختلف

اثر همزدن براده در زمانهای مختلف در شکل (۹) نشان داده شـده است. با افـزایش زمـان هـمزدن، شـکل ذرات آلفـای آلومینیـوم از حالت دندریتی و گلوبولار به ساختار شبه کروی با دانهبندی ریزتـر تبدیل میشود. نتایج مربوط به محاسبات صورت گرفته از پـردازش

تصاویر در جدول (۳) ارائه شده است. در زمانهای اولیه افزوده شدن براده به مذاب در دمای ریختگی ۵۹۰ درجه سانتی گراد، براده انرژی زیادی از مذاب گرفته تا دمای خود را با مذاب به تعادل برساند و از اینرو در این مرحله، مورفولوژی براده شروع به تغییر میکند. همان طور که پیش تر به آن اشاره شد، ریز ساختار اولیه براده به طور عمده از آلفای آلومینیوم، فاز یو تکتیک و فازهای بین فلزی تشکیل شده است. در ابتدا فاز یو تکتیک به علت اینکه نین نلزی تشکیل شده است. در ابتدا فاز یو تکتیک به علت اینکه بنابراین اندازه دانه های آلفا کو چکتر شده و همچنین مقدار فاز آلفا در مذاب اولیه نیز افزایش می یابد. فازهای یو تکتیک که بعطور عمده در مرز بین دانه های آلفای آلومینیوم، رسوبات اکمیدی و ذرات بین فلزی تشکیل شده اند، در این مرحله ذوب اکمل شده ولی ذرات بین فلزی که دمای ذوب بالایی دارند ذوب نشده و به شکل مراکز جوانه زنی در مذاب عمل می کنند.



شکل ۸– روند تغییرات فاکتور شکل فاز آلفای اولیه در سه دمای ۵۷۰ و ۵۸۰ و ۵۹۰ درجه سانتیگراد



شکل ۹– تصاویر میکروسکوپی نشاندهنده تغییرات ریزساختاری نمونه ریختهگری شده در زمانهای مختلف همزدن مذاب (رنگی در نسخه الکترونیکی)

با ادامه فرایند همزدن، این ذرات به مکانهای مختلف مذاب حرکت کرده و در حین همزدن، فاز یوتکتیک آنها به طور کلی از سطح آنها ذوب می شوند و ذرات تقریباً کروی شکلی از خود به جا می گذارند. هرچه زمان همزدن افزایش می یابد، دمای مذاب کمتر شده و بنابراین شدت جوانهزنی و رشد فازهای آلفا در مذاب زیادتر می شود. با کاهش دمای مذاب ابتدا دانههای

آلفای آلومینیوم رشد مییابند و سپس فاز بتای غنی از سیلیسیم در مرزدانه ها منجمد میشوند. لازم به ذکر است که افزایش همزدن باعث کاهش اندازه دانههای فاز آلفای آلومینیوم براده و افزایش سایز آلفای آلومینیوم مذاب اولیه خواهد شد و بنابراین بعد از ۲۰ ثانیه همزدن، ساختار کروی تر و همگن تری نسبت به زمانهای کمتر ایجاد شده است.

-		• •	- •	• • •
فاكتور شكل	متوسط اندازه دانه	متوسط مساحت	متوسط محيط	زمان همزدن
	(ميكرومتر)	(ميكرومتر)	(میکرومتر مربع)	(ثانيه)
۰/۶۶	۵۹/۵	779/1	TVVA/T	۵
۰/۶۵	۶۲/۳	739/8	۳۳ ۰ ۲/۱	١٠
۰/۶۵	۶۵/۱	104/1	MM12/1	10
۰/V۵	۴۸/۷	186/0	1261	۲۰

جدول ۳– پردازش تصویر و اندازه گیری مشخصات هندسی ریزساختار نمونه ریخته گری شده در دمای ۵۹۰ درجه سانتی گراد



شکل ۱۰– روندنمای تشکیل ساختار گلوبولار در حین همزدن مذاب در حالت نیمهجامد: الف) شکسته شدن دندریتهای اولیه، ب) رشد دندریت، ج) ساختار رُزِت، د) رُزِت کشیده شده و هــ) کروی [۲۰]

مکانیزم تغییر شکل ذرات آلفای آلومینیوم در مدت زمان ۲۰ ثانیه در شکل (۱۰) نشان داده شده است. با افزایش زمان همزدن مذاب دندریتهای تشکیل شده در لبه قالب از محل های خود جدا می شوند و با تلاطم مذاب به قسمتهای مختلف حرکت میکند و درنهایت به علت اعمال تنش برشی وارده بر آنها از طرف عامل همزننده، شکسته شده و خود آنها محل هایی ارجح برای جوانهزنی در مراحل بعدی انجماد می شوند. سپس این دندریت ها در راستای صفحات کریستالو گرافی خاصی کشیده و رشد میکنند. ادامه همزدن، باعث کشیده شدن ساختارهای رزت به یک طرف و ساختار شبه کروی و درنهایت کروی می شوند. نقاط ریز موجود در دانههای آلفای آلومینیوم مذاب گیر افتاده در آن است که به علت می شود [۲۰].

در این قسمت برای محاسبه کسر وزنی جامد از معادله شایل

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۹، شماره ۴، زمستان ۱۳۹۹

(معادله ۴) استفاده شد. این معادله برای محاسبه کسر وزنی جامد در محدوده ریخته گری نیمه جامد در یک دمای مشخص مناسب است. تحت این شرایط نفوذ در حالت جامد به صورت کامل و در حالت جامد به صورت غیرتعادلی یا غیرنفوذی صورت می پذیرد. این شرایط به عنوان شرایط انجماد غیر تعادلی که منجر به تشکیل ساختار جدایش یافته می شود، معروف است [۲۱].

$$F_{s}^{Sch} = 1 - \frac{(T_{M} - T)^{\frac{-1}{1-k}}}{(T_{M} - T_{L})}^{\frac{-1}{1-k}}$$
(*)

در معادله (۴)، Tm، T و TI به ترتیب دمای ذوب آلیاژ خالص، دمای لحظه ای مذاب و دمای لیکوئیدوس است. مهم ترین پارامتر در معادله (۴)، K یا ضریب توزیع تعادلی است که تعیین عدد دقیق آن مستلزم درک صحیح فرایند و میزان تجمع عناصر آلیاژی جلوی جبهه انجمادی است. تا زمانی که رشد فلزات تحت شرایط عادی انجماد انجام می پذیرد، فرض بر این است. که تعادل موضعی در فصل مشترک جامد مایع برقرار است.



شکل ۱۱– تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی بههمراه تجزیه شیمیایی خطی از نمونه سریع سرده شده در حضور پنج ثانیه همزدن مذاب

بنابراین غلظت جامد در فصل مشترک توسط ضریب توزیع تعادلی غلظت مایع مربوط میشود).

 $k = \frac{C_s}{C_l} \tag{(a)}$

مقدار _C و C₁ بهترتیب برابر غلظت عنصر حل شونده در فاز جامد (۱/۶۵) و مایع (۱۲/۶) است. با توجه به اینکه عنصر سیلیسیم اصلی ترین عنصر آلیاژی در سیستم مورد نظر است، از این رو مقدار ضریب توزیع تعادلی برای عنصر سیلیسیم طبق نمودار تعادلی فازی دوتایی آلومینیوم – سیلیسیم [۲۲] برابر ۱۳۰۰ بهدست خواهد آمد.

بهدلیل اینکه وجود اغتشاش و تلاطم در مذاب ناشی از همزدن است، بنابراین میزان توزیع و پراکندگی عناصر آلیاژی در هر لحظه از زمان ۲۰ ثانیهای همزدن متفاوت است و برای محاسبه ضریب توزیع تعادلی می بایست بررسی های ریزساختاری و تجزیه میکرونی روی آن انجام داد. به همین علت در زمان های ۲۰-۵ ثانیه همزدن، نمونه به سرعت در یک قالب منجمد شد و پس از آماده سازی نمونه به منظور تعیین میزان عناصر آلیاژی در مجاور یک فاز بین فلزی از تجزیه

شیمیایی خطی استفاده شد. با استفاده از این تکنیک می توان مقدار وزنی یا اتمی عنصر آلیاژی سیلیسیوم اطراف یک فاز بین فلزی را مشاهده کرد و از روی آن مقدار ضریب توزیع تعادلی درحالتی که مذاب در حالت همزدن در زمانهای مختلف است، را بهدرستی محاسبه کرد.

شکل (۱۱) تصویر میکروسکوپی الکترونی روبشی به همراه تجزیه شیمیایی خطی از نمونه سریع سرده شده در حضور پنج ثانیه همزدن مذاب را نشان می دهد. همان طور که مشاهده می شود خط تجزیه روی ذره بین فلزی آهن آلفا قرار گرفته است و بنابراین مقدار عنصر سیلیسیوم که در مجاورت آن درون جامد پس زده شده است، در هر فاصله مقداری متفاوت و مشخص است. این شرایط نشان دهنده این مطلب است که ذرات بین فلزی آهن آلفا نمی توانند سیلیسیم به مقدار زیادی در خود حل کند و از این رو این عنصر در اثر همزدن در مذاب به صورت موضعی در جلوی جبهه ایجاد شده است و در فواصل مشخص دارای مقادیر مشخصی است. فلش موجود در شکل (۱۱) مقدار عنصر سیلیسیم در فصل مشترک جامد مایع بیان میکند که در واقع همان ا

دمای اندازهگیری شده	مقدار ضريب توزيع تعادلي	زمان همزدن
(درجه سانتی گراد)	(k)	(ثانيه)
۶°۲	۰/۴۳	۵
۵۸۱	०/४९	١٠
077	۰/۲۴	۱۵
۵۶۹	0/7 <i>4</i>	۲.

جدول ۴– مقدار مقدار ضريب توزيع تعادلي برحسب زمان همزدن محاسبه شده توسط تجزيه خطي شيميايي

به همین صورت، قسمتی از نمودار که بهصورت تقریباً خطی است و با دایره علامتگذاری شده است، نماینده غلظت در جامد است که در زمان پنج ثانیه به مقدار تقریباً ثابتی از فصل مشترک رسیده است. بنابراین مقدار لا، تحت این شرایط ۴۳/۰ بهدست آمد که از زمان صفر تا پنج ثانیه این مقدار برای محاسبه مقدار کسر وزنی جامد درنظر گرفته خواهد شد.

به همین ترتیب مقدار k در زمان های مختلف در جدول (۴) ارائه شده است. با توجه به شکل (۱۲) با افزایش زمان همزدن و درنتیجه کاهش دمای مذاب، مقدار ضریب توزیع تعادلی کاهش مییابد که نشان از حل شدن بیشتر عنصر سیلیسیم و توزیع یکنواخت آن در جبهه انجماد و درنتیجه نزدیک شدن به مقدار تعادلی (۱۳۰۰) است. با جایگذاری مقدار k تحت زمان های مختلف در معادله (۴)، معادله ضریب توزیع تعادلی و درنتیجه میزان کسر وزنی جامد به دست آمد. این نمودار نشان می دهد که از دمای ۵۳۰ درجه سانتی گراد تا دمای ۵۰۰ درجه سانتی گراد بیش از در این محدوده دمایی ریز ساختار اصلی قطعه تشکیل خواهد شد و زمان همزدن ۱۰ – ۵ ثانیه صرف تشکیل کسر وزنی جامد و ۱۰ ثانیه بعدی صرف همگن و کروی تر کردن ریز ساختار می شود.

۳-۴- تحلیل و مدلسازی شار حرارتی در مذاب قبل از فرایند دایکاست

در بسیاری از ساختارهای انجمادی نحوه توزیع و انتقال حرارت مابین فازهای مختلف در فلز خالص یا آلیاژ چندجزئی و جداره و سطح قالب تأثیر مهمی بر ریزساختار نهایی قطعه و

مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۹، شماره ۴، زمستان ۱۳۹۹

بنابراین خواص فیزیکی و مکانیکی آن می گذارد. با اعمال قانون بقای انرژی برای سیستم مورد نظر و برابر قرار دادن انرژی گرمایی از دست رفته مذاب با انرژی دریافت شده توسط جداره قالب، سطح قالب و همچنین ذرات براده جامد طی مدت زمان ۰۲ ثانیه که با همزدن مداوم مذاب همراه بود، می توان شار حرارتی در سیستم مورد نظر را برای پارامترهای مختلف مؤثر بهدست آورد. مقادیر ثابتهای انتقال حرارت برای آلیاژ و قالب مورد استفاده در این پژوهش در جدول (۵) گردآوری شده است [۱۵ و ۲۳].

طبق قانون بقای انرژی برای سیستم مذاب – قالب مورد نظر پارامترهایی که در کاهش دما مؤثر هستند توسط معادله (۶) محاسبه می شود. گرمای انتقال یافته از مذاب که باعث کاهش دمای آن از ۶۴۰ تا ۵۹۵ درجه سانتی گراد شده است توسط ترمهای معادلات جابجایی، هدایت و آنتالپی به صورت زیر و شکل (۱۳) خلاصه می شود. ۱- میزان حرارت خارج شده از مذاب به صورت انتقال هدایتی از جداره قالب ۲- میزان انرژی حرارتی صرف شده برای افزایش دمای براده ها تا دمای ۵۸۸ درجه سانتی گراد

+ انرژی آنتالپی ذوب فاز یوتکتیک موجود در براده

$$\begin{aligned} \int_{588}^{640} m_l c_p(T) dT &= \int_0^{20} \frac{KAT}{d} dt + \\ \int_0^{20} hA(T_l - T_{\infty}) dt + f_s \times \int_{200}^{588} m_l c_p(T) dT \\ &+ \Delta H_f \times f_s \times \frac{9.67 - 1.65}{12.6 - 1.65} \times m_l \end{aligned}$$
(۶)

۱۰۷



جدول ۵- مقدار ثابتهای انتقال حرارت برای آلیاژ و قالب مورد استفاده در این پژوهش [۱۵ و ۲۳]

وزن مذاب (گرم)
دماي اوليه مذاب (كلوين)
دمای ثانویه مذاب (کلوین) – دمای ریختگی
ضریب هدایت حرارتی آهن در دمای بالا (w/m*K)
ضریب انتقال حرارتی از سطح مذاب به روش جابهجایی (w/m²*K)
وزن براده (گرم)
ضخامت جداره قالب (متر)
مساحت مذاب در تماس با سطح داخلی قالب (متر مربع)
مساحت سطح بالايي مذاب در تماس با هوا (متر مربع)
رابطه ظرفیت گرمایی ویژه برحسب دما (^J/g.K)
گرمای نهان ذوب فاز یوتکتیک براده (J/g)
ضریب هدایت حرارتی آهن در دمای بالا (w/m*K)

می شود. به دلیل اختلاف دمای بالای مذاب با جداره قالب در ابتدا سرعت سرمایش در نزدیکی جداره قالب به شدت افزایش می یابد، به طوری لایه ای از مذاب به ضخامت ۵/۰ = ۵ میلی متر از جداره قالب در همان ابتدای فرایند به صورت دندریتی منجمد می شود. این لایه سریع منجمد شده با ضریب هدایت حرارتی برابر با ۹۶ W/mK باعث کاهش انتقال حرارت از طریق جداره قالب می شود. در معادله فوق، بهدلیل آنکه ضخامت جداره قالب (۵۰۰/۰ متر) نازک است، و سرعت هدایت حرارتی در آهن و آلیاژهای آن بهنسبت زیاد است، در عمل، اختلاف دما بین سطح داخلی و خارجی جداره بسیار کم درنظر گرفته می شود. هنگامی که مذاب به داخل پاتیل که پیش از این تا دمای ۲۰۰ درجه سانتی گراد پیش گرم شده و براده هایی با ترکیب شیمیایی مشابه مذاب در کف آن قرار داده شده اند، ریخته



۲۴ ملکن کنادین پاراملوندی *او ع*ار در کامل دمای مداب طبق کانون بندی ارزی

يوتكتيك موجود در براده ذوب شدهاند كه البته اين مشاهده با نتایج حاصل از معادله شار حرارتی که پیش بینی ذوب مقداری فاز یو تکتیک، تقریباً برابر با ۲۰ درصد، را کرده بود، تناقض دارد. زیرا طبق این معادلات درصورتی که فاز یوتکتیک تمامی انرژی گرمای نهان ذوب خود را از مذاب دریافت کرده باشد. بایستی دمای ثانویه مذاب از آنجا که بهصورت تجربی محاسبه شده است، کمتر باشد. برای توضیح مکانیزم کنترل این فرایند لازم است ابتدا ساختار و موفولوژی فاز یوتکتیک و آلف را در برادهما بررسی کنیم. مطابق تصاویر میکروسکوپی نوری بهراحتی مشاهده می شود که ساختار آلف در براده به صورت دندریتی بوده و فاز یوتکتیک در بین فواصل بازوهای یوتکتیک قرار دارد. حین همزدن مذاب در دمای بالا و تغییر شکل و مورفولوژی ذرات دندریت فاز آلفا و افزایش و اصلاح کرویت آنها، فاز يوتكتيك موجود در براده بهدليل جريان مذاب سيال و انرژی جنبشی دریافت شده حین هم خوردن به ذرات بسیار ریز با سطح ویژه بالا کـه انـرژی سـطحی بـالایی دارد، تبـدیل می شود. به دلیل درصد پایین سیلیسیوم در فاز یو تکتیک، این

آزمایش انجام شده، مشاهده می شود که با ورود مذاب به داخل یاتیل و همزدن آن بهطور مداوم بهمدت ۲۰ ثانیه که باعث جدایش و تحرک فازهای مختلف موجود در براده نظیر فاز آلفا، فازهای بین فلزی و فاز یوتکتیک در داخل مذاب میشود، مقداری از فاز یوتکتیک در مذاب حل مےشود و بےا غلبے بے انرژی فصل مشترک بین فاز آلفا و فاز یوتکتیک، تنها مورفولوژی و کرویت ذرات آلفای اولیه بهدلیل نقطه ذوب بهنسبت بالاتر تغيير مييابد وحين همزدن اندازهشان یکنواخت تر و توزیعشان همگن تر می شود. دلیل آنکه مطابق معادله شار حرارتی تمام فاز یوتکتیک موجود در براده ذوب نمى شود، سرعت گرمايش بالاي برادەھا است كه تقريباً معادل ۶/۵ درجه بر ثانیه است. این سرعت گرمایش بالا منجر به تغییر موضع خطوط تعـادلي ديـاگرام فـازي ألومينيـوم- سيليسـيوم و جابهجایی آن بهسمت دماهای بالاتر برای استحاله ذوب می شود. با توجه به تصاویر متالوگرافی نمونه هایی که بهمدت ۲۰ ثانیه هم زده شدهاند، بهنظر می رسد که تمامی فازهای

طبق معادله (۶) و عددگذاری در آن طبق شرایط تجربی

نوع فاز از نوع یوتکتیک رشتهای نامنظم است و بههمین دلیل می توان فرض کرد که سطح خارجی یک ذره کروی از فاز یوتکتیک بیشتر شامل فاز آلفا است. از اینرو ضریب گیبس – تامسون برای بررسی اثرات موئینگی و پایداری ذرات جامد معلق فاز یوتکتیک در داخل مذاب حین هم خوردن به صورت معلق فاز یوتکتیک در داخل مذاب حین هم خوردن به صورت محاسبه شده توسط نرمافزار MIP برای ذرات فاز یوتکتیک تقریباً برابر با ۱۰ میکرومتر است. همان طور که اشاره شد مقدار حدود ۱۰ درجه بیشتر از دمای استحاله یوتکتیک است، و حدود ۱۰ درجه بیشتر از دمای استحاله یوتکتیک است، و در نتیجه اندازه میانگین شعاع ذرات از این مقدار نیز کمتر است. تغییر در نقطه ذوب به علت اثر انحنا یا تحت تبرید گیبس – تامسون به صورت زیر تعیین می شود [۲۴]:

$$T_{r} = K\Gamma$$
 (V)

که در معادلـه (۷) (K) انحنـا و (۲) ضـريب گيـبس- تامسـون هستند. انحنا ميتواند بهصورت زير تعريف شود:

$$K = \frac{dA}{dv} = \frac{1}{r_1} + \frac{1}{r_2} \tag{A}$$

که ۲۱ و ۲2 شعاعهای اصلی انحنا هستند. بنابراین، انحنای یک کره برابر با $\frac{2}{r}$ است. با درنظر گرفتن شعاع میانگین حدود ۱۰ میکرومتر و قرار دادن مقادیر فوق در معادله (۸)، مقدار تحت تبرید گیبس – تامسون برابر با چهار درجه سانتی گراد به دست می آید. بنابراین با وجود سرعت بالای گرمایش که خط تعادلی استحاله ذوب یوتکتیک را به دلیل کافی نبودن زمان برای انجام نفوذ به سمت دماهای بالاتر جابه جا می کند، پارامتر تحت تبرید گیبس – تامسون بعنوان عامل کمک کننده ذوب اثر سرعت گرمایش را تا حدی ذوب موضعی در فصل مشترک ذرات و مذاب می شود که در ابتدا کند پیش می رود ولی به مرور به دلیل آنکه شعاع ذرات از مقدار بحرانی آن کوچکتر می شود، ذرات ناپایدار می شوند و با سرعت از انتقال حرارت از مذاب به فاز یوتکتیک برای انجام کامل

استحاله چشمپوشی کرد و تنها اثر آن را بهعنوان ذوب بخشی از فاز یوتکتیک (معادل ۲۰ درصد) درنظر گرفت. بهمنظور بهدست آوردن مقدار درصد افزودن براده در دما و زمانهای مختلف با قرار دادن مقادیر گفته شده در معادله (۶) برحسب پارامترهای مختلف نظیر مدت زمان همزدن مذاب، نسبت وزنی براده به مذاب و دمای اولیه مذاب معادله (۹) و معادله (۱۰) بهدست آمد:

$$f_{s} = \frac{1.083T + 3.725 \times 10^{-4} T^{2}}{415.709} + \frac{-3.9783 \times 10^{-7} T^{3} - 946.4}{415.709}$$
(9)

$$f_{s} = \frac{41.957 - 0.5872t + 0.104 \times 10^{-3} t^{2}}{415.7}$$
(1.0)

شکل (۱۴) نمودار تغییرات درصد وزنی افزودن براده به مذاب در دماهای مختلف در مدتزمان همزدن ۲۰ ثانیه را نشان میدهد. در واقع این نمودار بیان میکند که حداقل دما بهمنظ ور رسیدن به شرایط ریزساختاری مشابه درحالتی که به مذاب براده اضافه نکرد، ۲۰۶ درجه سانتی گراد است. تزریق تحت این شرایط باعث می شود که مذاب شرایط حرارتی و انجمادی یکسانی را با نمونه ای که در دمای ۶۴۰ درجه سانتی گراد بهمدت ۲۰ ثانیه بهمنظور همگنسازی هشت درصد وزنی براده اضافه شده بود را تجربه کند. با کاهش دمای مذاب، پتانسیل حل شدن ذرات براده به صورت خطی کاهش می یابد، به طوری که در دمای ۶۳۰ درجه سانتی گراد و زمان همزدن ۲۰ ثانیه، تنها می توان حدود ۵/۵ درصد وزنی براده به مذاب اضافه کرد تا

مطابق با نمودار شکل (۱۴)، اثر تغییرات درصد وزنی افزوده شدن براده به مذاب در زمانهای مختلف در دمای تزریق ۵۹۰ درجه سانتی گراد در شکل (۱۵) درجه سانتی گراد بهصورت نمودار رسم شده است. مطابق این نمودار، اگر به مذاب در دمای ۶۴۰ درجه سانتی گراد براده اضافه نشود، مدت زمان ۷۲ ثانیه طول می کشد تا دمای مذاب به دمای تزریق نمونه با هشت درصد وزنی براده همگن سازی شده بهمدت ۲۰ ثانیه که برابر ۵۸۸ درجه سانتی گراد است، برسد.



شکل ۱۴– نمودار تغییرات درصد وزنی افزوده شدن براده به مذاب در دماهای مختلف در مدت زمان همزدن ۲۰ ثانیه



شکل ۱۵– نمودار تغییرات درصد وزنی افزوده شدن براده به مذاب در زمانهای مختلف در دمای تزریق ۵۸۸ درجه سانتی گراد

۴ – نتیجه گیری ۱ – کاهش دمای تندیق ا

 ۱- کاهش دمای تزریق از ۵۹۰ به ۵۸۰ درجه سانتی گراد یا بهعبارتی افزایش کسر جامد تا حدی می تواند باعث بهبود ساختار و تغییرات ساختار از دندریتی به ساختار کروی شود.
 ۲- حضور براده در دامنه انجماد مذاب آلومینیم، باعث افزایش تعداد ذرات فاز جامد آلفای اولیه به همراه رشد آنها می شود.
 ۳- بهینه ترین مقادیر میانگین قطر ذرات جامد فاز جامد آلفای اولیه به میزان ۷۱/۷۴ میکرومتر در دمای ۵۸۰ درجه سانتی گراد همچنین این نمودار نشان می دهد که با افزوده شدن ۱۰ درصد وزنی براده به مذاب دمای آن در مدت زمان ۳–۲ ثانیه به ۵۹۰ درجه سانتی گراد می رسد. به طور مشابه افزودن ۵/۵ درصد وزنی براده به مذاب نیاز به همزدن و همگن سازی ۳۵ ثانیه ای آن است. با افزایش زمان همزدن، میزان پذیرش براده در مذاب به صورت خطی کاهش می یابد. با استفاده از نمودارهای شکل (۱۴) و شکل (۱۵) می توان پیش بینی درستی از زمان، میزان کاهش دما و درصد وزنی مجاز اضافه شدن براده در هر دما و زمان را حین همزدن مذاب به دست آورد.

میرسد. بهطور مشابه افزودن ۵/۵ درصد وزنی براده به مـذاب نیاز به همزدن و همگنسازی ۳۵ ثانیهای آن است.

تشکر و سپاسگزاری از گروه مواد دانشگاه فردوسی مشهد، آزمایشگاه متالوگرافی دانشگاه فردوسی مشهد، کارگاه ریخته گری دانشگاه فردوسی مشهد تشکر و قدردانی بهعمل میآوریم.

- ۲- نتایج مربوط به شار حرارتی نشان داد که با کاهش دمای مذاب، پتانسیل حل شدن ذرات براده به صورت خطی کاهش می یابد، به طوری که در دمای ۶۳۰ درجه سانتی گراد و زمان هم زدن ۲۰ ثانیه، تنها می توان حدود ۵/۵ درصد وزنی براده به مذاب اضافه کرد تا دمای تزریق آن به ۵۹۰ درجه سانتی گراد برسد. همچنین با افزوده شدن ۱۰ درصد وزنی براده به مذاب دمای آن در مدت زمان ۳-۲ ثانیه به ۵۹۰ درجه سانتی گراد
 - واژەنامە

- 1. thixoforming
- 2. stress-induced and melt-activated (SIMA)
- 3. magneto hydrodynamic stirring (MHD)
- 4. enthalpy exchange material (EEM)
- 5. optic emission spectrometer (OES)
- 1. Santos, J., "Al-7Si-Mg Semi-Solid Castings-Microstructure and Mechanical Properties", Ph.D. Thesis, Jönköping University, School of Engineering, 2018.
- 2. Motegi, T., Tanabe, F., and Sugiura, E., "Continuous Casting of Semisolid Aluminium Alloys", *Materials Science Forum*, Vol. 396, pp. 203-208, 2002.
- Payandeh, M., Sabzevar, M. H., Jarfors, A. E., Wessén, M., "Solidification and Re-melting Phenomena During Slurry Preparation Using the RheoMetal[™] Process", *Metallurgical and Materials Transactions B*, Vol. 48, pp. 2836-2848, 2017.
- 4. Giordano, P., and Chiarmetta, G., "Thixo and Rheo Casting: Comparison on a High Production Volume Component", *Proceedings of the 7th S2P Advanced Semisolid Processing of Alloys and Composites, ed Tsutsui,* Kiuchi, Ichikawa, Tsukuba, Japan, Vol. 14, pp. 665-670, 2002.
- Haghparast, A., Nourimotlagh, M., and Alipour, M., "Effect of the Strain-Induced Melt Activation (SIMA) Process on the Tensile Properties of a New Developed Super High Strength Aluminum Alloy Modified by Al5Ti1B Grain Refiner", *Materials Characterization*, Vol. 71, pp. 6-18, 2012.
- Tzimas, E., and Zavaliangos, A., "Evolution of Near-Equiaxed Microstructure in the Semisolid State", *Materials Science and Engineering: A*, Vol. 289, pp. 228-240, 2000.
- Eigenfeld, I. K., and Djurdjevic, I. M., "Impact of Casting Parameters and Chemical Composition on the Solidification Behaviour of Al-Si-Cu Hypoeutectic Alloy", Doktoringenieurin / Doktoringenieur(Dr.-Ing.) von Dipl.-Ing. Jelena Pavlovic-Krstic geb. 02.01.1979. in Zajecar, Serbien genehmigt durch die Fakultät für Maschinenbau.
- 8. Shiomi, M., Takano, D., Osakada, K., and Otsu, M., "Forming of Aluminium Alloy at Temperatures Just

- 6. Scheil
- 7. Keller
- 8. metallography information processing (MIP)
- 9. scanning electron microscopy (SEM)
- 10. energy dispersive spectroscopy (EDS)

مراجع

Below Melting Point", *International Journal of Machine Tools and Manufacture*, Vol. 43, pp. 229-35, 2003.

- 9. Azadrooy, D., and Saghafian, H., "The Microstructural Study of in Situ Al Alloy 319 Based Composite Reinforced by Iron-Based Intermetallic Produced by Stir Casting Process", *Journal of Advanced Materials In Engineering*, Vol. 36, pp. 111-126, 2017.
- Kolahdooz, A., and Mousavi, M. L., "Optimization of Microstructural Variations and Mechanical Properties of Aluminum Alloy A360 Produced by Semi-Solid Casting Method", *Journal of Solid State Engineering*, Vol. 8, pp. 59-70, 1394.
- Ratke, L., Sharma, A., and Kohli, D., "Effect of Process Parameters on Properties of Al-Si Alloys Cast by Rapid Slurry Formation (RSF) Technique", *IOP Conference Series: Materials Science and Engineering*, Vol. 27, pp. 12-68, 2012.
- Flemings, M. C., "Behavior of Metal Alloys in the Semisolid State", *Metallurgical Transactions A*, Vol. 22, pp. 957-981, 1991.
- 13. Metals hand book, Vol 9: Metallography and Microstructures, ASM, USA, 1998.
- 14. Mora, C., and Kwan, A., "Sphericity, Shape Factor, and Convexity Measurement of Coarse Aggregate for Concrete using Digital Image Processing", *Cement and Concrete Research*, Vol. 30, pp. 351-358, 2000.
- 15. Kaufman, J. G., and Rooy, E. L., *Aluminum Alloy Castings: Properties, Processes, and Applications*, ASM International, 2004.
- 16. Nafisi, S., and Ghomashchi, R., Semi-Solid Processing of Aluminum Alloys, Springer, 2016.
- 17. Maniara, R., Dobrzański, L., Krupiński, M., and Sokołowski, J., "The Effect of Copper Concentration on
- مواد پیشرفته در مهندسی، سال ۳۹، شماره ۴، زمستان ۱۳۹۹

the Microstructure of Al-Si-Cu Alloys", *Archives of Foundry Engineering*, Vol. 7, pp. 119-124, 2007.

- Damavandi, E., Nourouzi, S., and Rabiee, S. M., "Effect of Porosity on Microstructure and Mechanical Properties of Al₂O₃ (p)/Al-A356 MMC", *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 15, pp. 55-64, 2015.
- 19. Janudom, S., Rattanochaikul, T., Burapa, R., Wisutmethangoon, S., and Wannasin, J., "Feasibility of Semi-Solid die Casting of ADC12 Aluminum Alloy", *Transactions of Nonferrous Metals Society of China*, Vol. 20, pp. 1756-1762, 2010.
- 20. Pola, A., Tocci, M., and Kapranos, P., "Microstructure and

Properties of Semi-Solid Aluminum Alloys: A Literature Review", *Metals*, Vol. 8, p. 181, 2018.

- Tzimas, E., and Zavaliangos, A., "Evaluation of Volume Fraction of Solid in Alloys Formed by Semisolid Processing", *Journal of Materials Science*, Vol. 35, pp. 5319-5330, 2000.
- 22. Metals Hand Book, Vol 3: *Alloy Phase Diagrams*, ASM, 1992.
- 23. Handbook, A., Volume 15 Casting, *Materials Park:* ASM International, 2008.
- 24. Davis, S. H., *Theory of Solidification*, Cambridge University Press, 2001.