

مشخصه یابی ترکیب پودری نانوکریستال Mg-6Al-1Zn-1Si در حین آلیاژسازی مکانیکی و پس از عملیات آنیل

محمد رجبی^{*}، روح الامین صدیقی و سید محمود ربیعی
دانشکده مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی نوشیروانی

(دریافت مقاله: ۱۳۹۲/۱۱/۱۳ - دریافت نسخه نهایی: ۱۳۹۳/۰۷/۲۳)

چکیده – در این پژوهش، اثر آلیاژسازی مکانیکی بر ریزساختار و اجزای فازی سیستم Mg-6Al-1Zn-1Si بررسی شد. برای مطالعه رفتار گرمایی، آنیل هم دما در سه دمای ۳۵۰، ۴۰۰ و ۴۵۰°C برای یک ساعت انجام شد. نتایج نشان داد که اندازه دانه ابتدا با افزایش زمان آسیاب تا ۳۵ ساعت کاهش و سپس اندکی افزایش می‌یابد. در مقابل، کرنش شبکه با افزایش زمان آسیاب تا ۳۵ ساعت به طور محسوسی افزایش و سپس کاهش می‌یابد. فاز ثانویه بین فلزی Mg₂Si در حین آنیل ایجاد می‌شود و مقدار آن با افزایش دمای آنیل افزایش می‌یابد. فرایند آلیاژسازی مکانیکی دمای تشکیل فاز بین فلزی Mg₂Si را کاهش داد.

واژگان کلیدی: آلیاژسازی مکانیکی، آلیاژهای منیزیم، ترکیب بین فلزی، آنیل هم دما

Characterization of Nanonanocrystalline Mg-6Al-1Zn-1Si Alloy Powder During Mechanical Alloying and Subsequent Annealing

M. Rajabi*, R. A. Sedighi and S. M. Rabiee

Department of Mechanical Engineering, Noshirvani University of Technology, Babol, Iran

Abstract: In this study, the effect of mechanical alloying on the microstructure and phase constituents of Mg-6Al-1Zn-1Si system was investigated. To understand the thermal behavior, isothermal annealing was performed at three different temperatures of 350, 400 and 450 °C for 1h. The results showed the grain size initially decreases with increasing the milling time up to 35h and then slightly increases. In contrast, the lattice strain increases sharply with increasing the milling time up to 35h and then decreases. Second-phase intermetallic particle Mg₂Si was produced during annealing and the amount of this phase was increased with increasing annealing temperature. The mechanical alloying process decreased the formation temperature of Mg₂Si.

Keywords: Mechanical alloying, Magnesium alloys, Intermetallic compound, Isothermal annealing

* مسئول مکاتبات، پست الکترونیکی: m.rajabi@nit.ac.ir

۱- مقدمه

10^{-9} N/k) از مهمترین ویژگی‌های این ترکیب بین‌فلزی شناخته می‌شود [۷]. حضور این ترکیب بین‌فلزی در مرزدانه‌ها از لغزش مرزدانه‌ای و در درون دانه‌ها از لغزش نابجایی‌ها جلوگیری می‌کند. این ترکیب هم‌چنین افزون بر بهبود خواص گرمایی، منجر به پراکنده سختی و یا رسوبر سختی می‌شود. گزارش شده است در آلیاژهای Mg-Al-Si، ذرات Mg₂Si به دست آمده از روش‌های متداول ریخته‌گری، به‌دلیل داشتن ریخت (مورفولوژی) حروف چینی^۱ و اندازه نامناسب، خواص مکانیکی را تضعیف می‌نماید و نقش قابل توجهی در بهبود خواص گرمایی و خواص ندارند [۸]. برای اصلاح ریخت این ترکیب، روش‌های گوناگونی مانند انجماد سریع [۹]، فورج چند جهتی^۲ [۱۰]، اکستروژن زاویه‌ای با کanal برابر^۳ [۱۱] و آلیاژسازی مکانیکی [۱۲] مورد استفاده قرار گرفته‌اند که هدف از انجام آن‌ها توزیع یکنواخت این ترکیب بین‌فلزی در یک زمینه ریزدانه بوده است. ساخت حالت جامد Mg₂Si در حین آلیاژسازی مکانیکی در سیستم مینیزیم-آلومینیم با نسبت ترکیب استوکیومتری Mg₂Si توسط وانگ و همکارانش [۱۲] مورد بررسی قرار گرفته است. کوندوه و همکارانش [۱۳] نیز ساخت حالت جامد ذرات بین‌فلزی Mg₂Si در زمینه آلیاژ AZ31 را بررسی کرده‌اند. تاکنون ساخت حالت جامد Mg₂Si در سیستم AZ61 بررسی نشده است. در این پژوهش، ابتدا مشخصه‌های ساختاری و فازی ترکیب پودری مخالفة تعیین شد. سپس، تشکیل ترکیب بین‌فلزی Mg₂Si در حین آلیاژسازی مکانیکی در زمان‌های مختلف تعیین شد. سپس، توزیع ارزیابی و تحلیل قرار گرفت.

۲- روش پژوهش

مواد اولیه مورد استفاده در این پژوهش شامل مینیزیم ($<100 \mu\text{m}$ ، $>97\%$ ، مرک)، آلومینیم ($100 \mu\text{m}$ ، $>90\%$ ، مرک)، روی ($30 \mu\text{m}$ ، $>99/9\%$ ، مرک)، سیلیسیم ($45 \mu\text{m}$ ، $>95\%$ ، مرک) بودند.

در سال‌های اخیر، آلیاژهای مینیزیم به‌دلیل دارا بودن خواصی نظیر چگالی پایین و ضربه انبساط گرمایی پایین و استحکام ویژه بالا مورد توجه پژوهشگران قرار گرفته‌اند. با این وجود، عواملی چون مدول الاستیک پایین، مقاومت کم در مقابل خوردگی و خزش، هم‌چنین ناهمسان‌گردی خواص مکانیکی به عنوان موانع گسترش این آلیاژها شناخته می‌شوند [۱، ۲]. آلیاژ AZ-6Al-1Zn در سری Mg₁₇Al₁₂ است. ریزساختار آلیاژ فوق شامل فازهای محلول جامد آلومینیم در مینیزیم (Mg₂-Mg) و ترکیب بین‌فلزی است که به صورت شبکه‌ای پیوسته در امتداد مرزدانه‌ها قرار دارد [۳]. استحکام پایین آلیاژ فوق عمدتاً به‌دلیل اندازه دانه بالا و تعداد کم سیستم‌های لغزش گزارش شده است. بر این اساس، روش‌های متعددی برای ریز کردن دانه‌ها و افزایش استحکام مورد بررسی قرار گرفته‌اند. یکی دیگر از نکات قابل توجه در مورد این آلیاژها، خواص گرمایی است به‌گونه‌ای که عموماً در دمای بیشتر از ۱۲۰°C نرم می‌شوند و استحکام خود را از دست می‌دهند [۴]. گزارش شده است که عواملی چون نفوذ و حرکت سریع اتم‌ها، ناپایداری ریزساختار، فعال شدن مکانیزم‌های برش ذرات، حرکت سریع نابجایی‌ها و بالا بودن ضربه نفوذ ذاتی در مینیزیم در کاهش استحکام با افزایش دما مؤثرند [۴، ۵]. در میان انواع مکانیزم‌های استحکام‌دهی در دمای محیط، مکانیزم اوراوان کمترین تأثیرپذیری کاهشی را با افزایش دما دارد و می‌تواند به عنوان عاملی مؤثر در افزایش قابلیت حفظ استحکام در دماهای بالاتر مطرح باشد. به عبارت دیگر، توزیع یکنواخت رسوبرهای ناپایوسته، غیرقابل برش و پایدار از دید گرمایی، نقش مهمی در این زمینه ایفا می‌کند [۵]. افزودن سیلیسیم به مینیزیم، موجب تشکیل ترکیب بین‌فلزی Mg₂Si می‌شود [۶]. دمای ذوب بالا (۱۰۸۵°C)، سختی بالا (10^9 N/m^2 ، $4/5 \times 10^9 \text{ N/m}^2$ ، مدول الاستیک به نسبت بالا (۱۲۰ GPa)، چگالی پایین ($1/99 \text{ g/cm}^3$) و ضربه انبساط گرمایی پایین

شكل ۱ نشان داده شده است. در مراحل ابتدایی آسیاب ۷ ساعت)، ذرات به شکل ورقه‌هایی مسطح با اشکال نامنظم دیده می‌شوند (شکل ۱-الف). ورقه‌های آلومینیم عموماً نسبت به منیزیم نازک‌ترند که این نتیجه‌ای از شکل پذیری بیش‌تر آلومینیم نسبت به منیزیم است. بعد از ۱۵ ساعت آسیاب، همچنان ذرات به صورت مسطح و پهن^۴ مشاهده می‌شوند و ذرات منیزیم در این مرحله خرد و بر روی ورقه‌های منیزیم و آلومینیم قرار گرفته‌اند (شکل ۱-ب). ریخت لایه‌ای ذرات در این مرحله در شکل ۲ نشان داده شده است. با افزایش زمان آسیاب تا ۲۵ ساعت، به دلیل کارسختی و افزایش تردی، با چیره شدن شکست ذرات بر جوش سرد، ذرات هم محور تشکیل می‌شود (شکل ۱-ج). با افزایش زمان آسیاب تا ۳۵ و ۵۰ ساعت، تغییر قابل توجهی در ریخت ذرات هم محور دیده نمی‌شود (شکل‌های ۱-د و ۱-ه). در طی فرایند آلیاژسازی مکانیکی تغییر شکل، جوش سرد و شکست اتفاق می‌افتد و تغییرات ریخت که نتیجه‌ای از عوامل فوق هستند به خواص مکانیکی اجزاء بستگی دارند. سیستم منیزیم-آلومینیم-روی (با صرف نظر کردن از یک درصد وزنی سیلیسیم) جزء سیستم‌های نرم-نرم به حساب می‌آید. بنابراین در مراحل ابتدایی آسیاب، ذرات در اثر فرایند میکروچکش کاری به شکل ورقه‌ای و کشیده تبدیل می‌شوند. در ادامه با جوش خوردن ذرات لایه‌ای به یکدیگر، ذراتی با اندازه بزرگتر شکل می‌گیرند. با اعمال تغییر شکل بیش‌تر و کوچکتر شدن فواصل بین لایه‌ای و کار سخت شدن ذرات، شکست در آن‌ها اتفاق افتاده، منجر به ایجاد ذرات کوچک‌تر هم محور می‌شود [۱۵].

۲-۳- تحلیل تفرق اشعه X

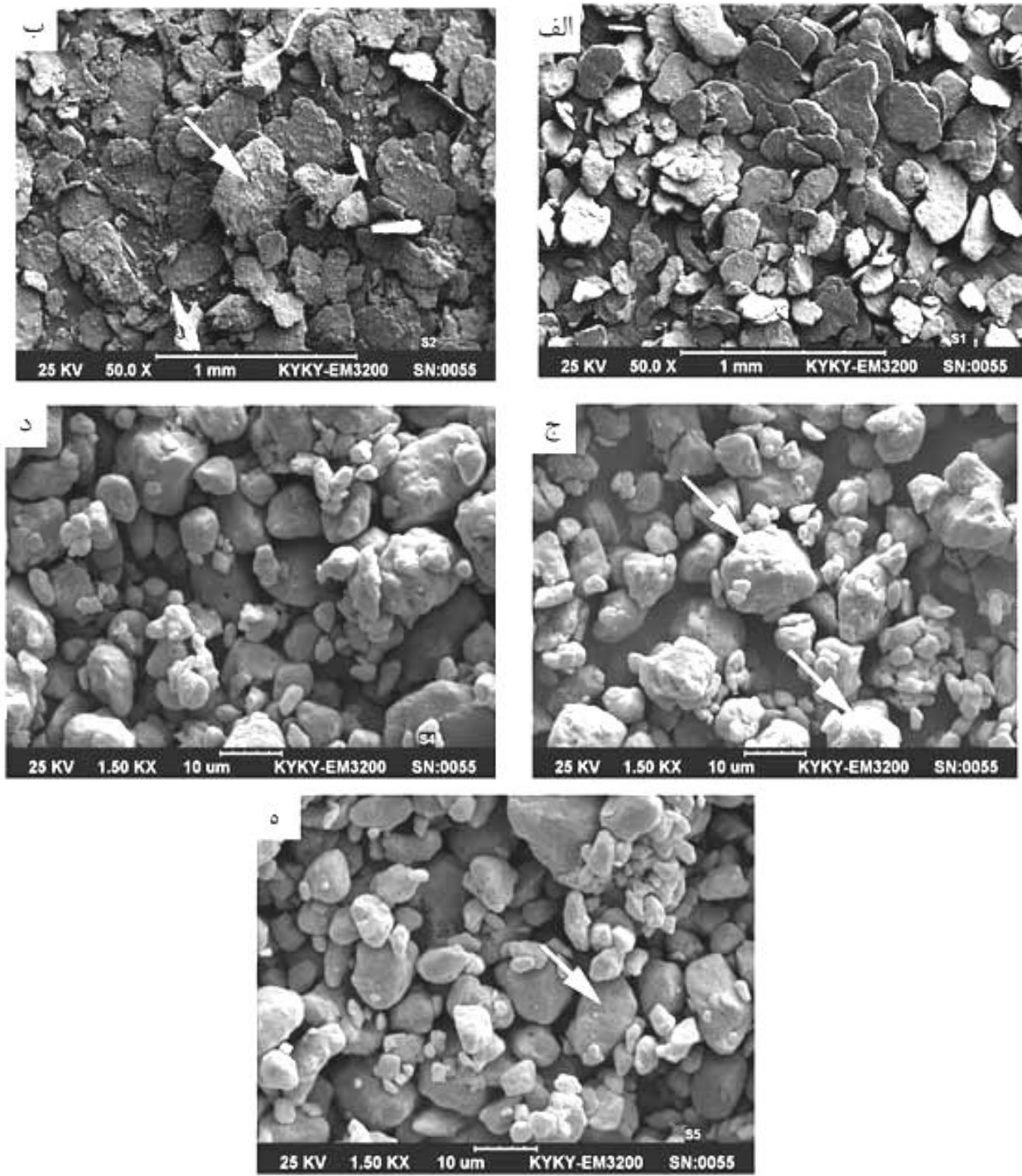
الگوی تحلیل تفرق اشعه ایکس ترکیب پودری در زمان‌های مختلف آسیاب در شکل ۳ والگوهای تفرق مربوط به صفحات (۱۰۱) و (۰۰۲) منیزیم و صفحات (۱۱۱) و (۲۰۰)

سیگما) و استئاریک اسید (سیگما) است. مخلوط پودری با ترکیب (wt./%) Mg-6Al-1Zn-1Si به وسیله آلیاژسازی مکانیکی در زمان‌های مختلف تهیه شد. به این منظور، PM100 (Retsch, Germany) در سرعت چرخش ۲۵۰ دور بر دقیقه، نسبت وزنی گلوله به پودر ۲۰ به ۱ و تحت اتمسفر آرگن و دمای اتاق استفاده شد. برای جلوگیری از جوش‌سرد، از ۳ درصد وزنی استئاریک اسید به عنوان عامل کنترل کننده فرایند استفاده شد. نمونه‌برداری در حین فرایند آلیاژسازی در زمان‌های ۷، ۱۵، ۲۵، ۳۵ و ۵۰ ساعت انجام شد. رفتار گرمایی مخلوط پودری حاصل از ۵۰ ساعت آلیاژسازی مکانیکی، توسط تحلیل گرماسنجی افتراقی رویشی (DSC, NETZSCH STA 409 PC/PG) بررسی شد. در ۴۵۰ °C، عملیات آنیل هم‌دما در سه دمای ۳۵۰، ۴۰۰ و ۴۵۰ °C بر روی نمونه پودری آسیاب شده انجام شد. مشخصه‌یابی ساختاری و فازی مخلوط پودری آسیاب شده پیش و پس از عملیات آنیل با تحلیل تفرق اشعه ایکس (XRD, XPert Pro MPD, PANalytical) تعیین اندازه دانه و کرنش شبکه از رابطه ویلیامسون-هال استفاده شد. تغییرات پارامتر شبکه منیزیم براساس موقعیت قله‌های XRD با استفاده از روش نلسون-رایلی محاسبه شد [۱۶].

مشخصه‌یابی ریزساختار و ریخت نمونه‌های پودری به دست آمده از زمان‌های مختلف آسیاب توسط میکروسکوپ الکترونی رویشی (SEM) انجام شد. بدین منظور از دستگاه SEM مدل KYKYEM-3200 (در ولتاژ کاری ۲۵ کیلو ولت استفاده شد).

۳- نتایج و بحث

۱-۳- مشخصه‌یابی ریخت در حین آلیاژسازی مکانیکی تصاویر میکروسکوپ الکترونی از تغییرات ریخت مخلوط پودری Mg-6Al-1Zn-1Si در زمان‌های مختلف آسیاب در



شکل ۱- تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از تغییر ریخت مخلوط پودری در زمان‌های مختلف آسیاب:
الف) ۷ ساعت، ب) ۱۵ ساعت، ج) ۲۵ ساعت و ه) ۵۰ ساعت

به نمونه آسیاب نشده، قله‌های عنصری منیزیم و آلومینیم دیده می‌شوند. با افزایش زمان آسیاب تا ۱۵ ساعت، همچنان قله‌های عنصری منیزیم و آلومینیم مشاهده می‌شوند. در این

آلومینیم در شکل ۴ نشان داده شده است. همان‌گونه که مشاهده می‌شود با افزایش زمان آسیاب، به تدریج از شدت قله‌ها کاسته و بر پهنه‌ی آنها افزوده شده است. در الگوی مربوط

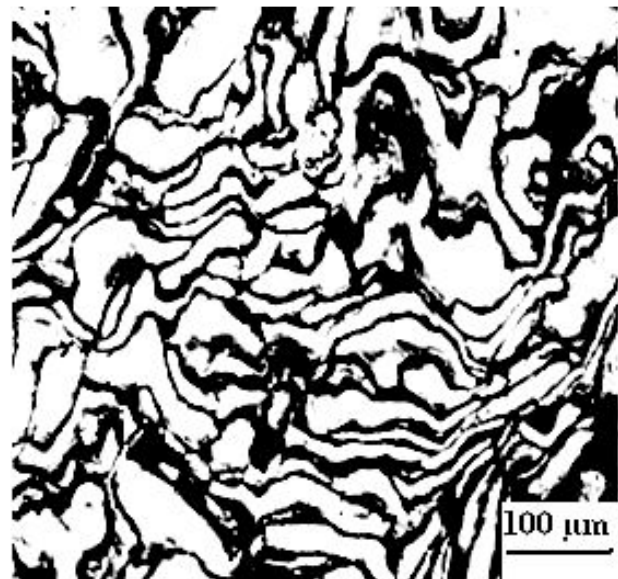
لایه‌های نازکی در جهت نرم موازی صفحات (۰۰۲) تغییرشکل می‌یابند [۱۶]. بنابراین، به دلیل جهت‌گیری ترجیحی ذرات ورقه‌ای در حین آماده‌سازی نمونه‌های XRD، شدت قله (۰۰۲) افزایش می‌یابد. با افزایش زمان آسیاب به ۲۵ و ۳۵ ساعت، از شدت قله‌ها کاسته می‌شود و قله‌های منیزیم به زوایای بالاتر انتقال می‌یابند. این انتقال بیانگر تشکیل محلول جامد منیزیم است. از آنجایی که شاع اتمی آلومینیم، سیلیسیم و روی از منیزیم کوچک‌تر است، انتظار می‌رود با حل شدن عناصر آلیاژی در زمینه، قله‌های منیزیم به سمت راست و زاویه‌های بالاتر جابجا شوند. با افزایش بیش‌تر زمان آسیاب تا ۵۰ ساعت، موقعیت قله‌های منیزیم نسبت به مرحله قبل اندکی به سمت زوایای کم‌تر انتقال یافته است.

فازهای موجود پس از ۵۰ ساعت آسیاب کاری شامل محلول جامد منیزیم و مقدار بسیار کمی آلومینیم است. همچنین قله‌های به نسبت ضعیفی مربوط به ترکیب $MgAl_2O_4$ نیز در نتایج تحلیل دیده می‌شود:

در شکل ۵، تغییرات اندازه دانه منیزیم و کرنش شبکه بر حسب زمان آسیاب کاری نشان داده شده است. همان‌گونه که مشاهده می‌شود اندازه دانه با افزایش زمان آسیاب کاری تا ۳۵ ساعت کاهش و سپس اندکی افزایش یافته است. در مقابل، مقدار کرنش شبکه با افزایش زمان آسیاب کاری تا ۳۵ ساعت افزایش و بعد از آن کاهش یافته است. در ادامه، برای توصیف تشکیل محلول جامد در حین آلیاژسازی مکانیکی، تغییرات پارامتر شبکه منیزیم با استفاده از روش نلسون-رایلی محاسبه شد. در این روش با رسم نمودار پارامتر شبکه بر حسب پارامتر نلسون-رایلی مربوط به زوایای مختلف، خطی به دست می‌آید که عرض از مبدأ آن معادل پارامتر شبکه است. پارامتر نلسون-رایلی به صورت رابطه (۱) بیان می‌شود که در آن بیانگر موقعیت قله است.

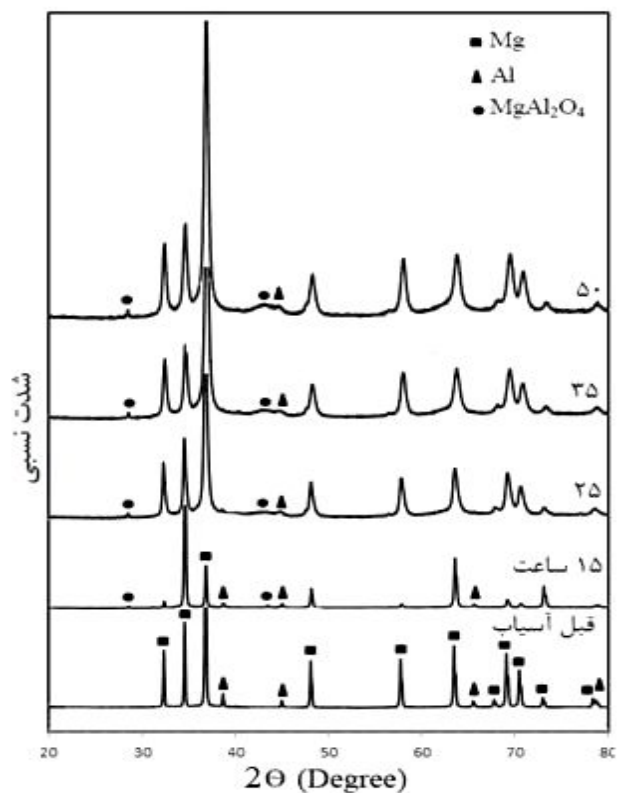
$$F(\theta) = \frac{1}{2} \left(\frac{\cos^2 \theta}{\sin \theta} + \frac{\cos^2 \theta}{\theta} \right) \quad (1)$$

نتایج مربوط به تغییرات پارامتر شبکه با استفاده از روش فوق در جدول ۱ آورده شده است. همان‌گونه که مشاهده



شکل ۲- تصویر میکروسکوپ نوری از ریخت لایه‌ای مخلوط

پودری پس از ۱۵ ساعت آسیاب کاری



شکل ۳- الگوهای XRD در زمان‌های مختلف آلیاژسازی مکانیکی

مرحله، شدت قله (۰۰۲) نسبت به (۱۰۱) منیزیم افزایش یافته است. گزارش شده است که به دلیل ناهمسانگردی در مدول الاستیک منیزیم، دانه‌های موجود در ذرات پودری به صورت

۱- ثابت‌های شبکه و میزان حلایت بر حسب زمان آسیاب

زمان آسیاب (ساعت)	حلایت (%)at	پارامتر شبکه	c (nm)	a (nm)
۱۵	-		۰/۵۲۰۳	۰/۳۲۰۴
۲۵	-		۰/۵۲۰۱	۰/۳۲۰۴
۳۵	۴/۸۹		۰/۵۱۹۲	۰/۳۱۸۷
۵۰	۳/۴۴		۰/۵۱۹۴	۰/۳۱۹۲

توافق با بازگشت قله‌های منیزیم به زوایای کمتر است (شکل ۴). این افزایش مقادیر پارامتر شبکه منیزیم در مرحله پایانی آسیاب را می‌توان به خروج عناصر آلیاژی (به‌ویژه آلومنیم) از شبکه منیزیم مرتبط دانست. با تجزیه محلول جامد، انتظار می‌رود که شدت قله‌های عنصری آلومنیم افزایش یابد که چنین افزایشی در شکل ۳ دیده نمی‌شود. دلیل این مساله توسط بوآریچا و همکارانش [۲۰]، جای‌گیری ترجیحی عناصر حل‌شونده در مرزدانه‌ها در زمان‌های طولانی آسیاب گزارش شده است. افزایش جزئی مقادیر پارامتر شبکه در سیستم Mg-10at%Al پس از ۲۰ ساعت آلیاژسازی مکانیکی در مرجع [۲۱] گزارش شده است.

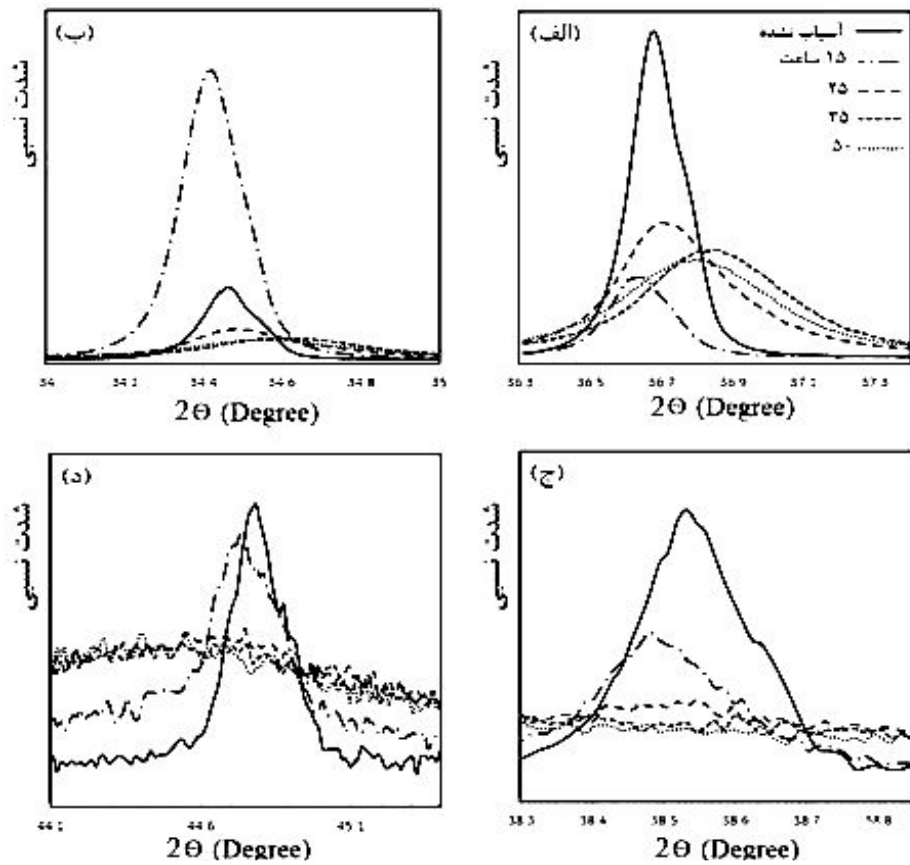
همان‌گونه که پیش‌تر توضیح داده شد اندازه دانه تا ۳۵ ساعت کاهش و سپس اندکی افزایش می‌یابد. براساس منابع، اختلاف در اندازه اجزاء سازنده (سخت‌سازی محلولی)، افزایش کسر حجمی مرزدانه‌ها، اعمال تغییر شکل مکانیکی، انرژی نقص‌چیده شدن و بازیابی دینامیکی از جمله عوامل مؤثر در تغییر اندازه دانه و کرنش شبکه هستند [۲۲]. اندازه پایانی قابل‌دست‌یابی، توسط کمترین اندازه دانه‌ای که می‌تواند حاوی تجمع نابجایی‌ها در خود باشد و هم‌چنین سرعت بازیابی دینامیکی در حین آسیاب تعیین می‌شود. نیروی محرکه بازیابی، انرژی ذخیره شده در مرزدانه‌های است و بنابراین با کاهش اندازه دانه، نیروی محرکه افزایش می‌یابد. البته عواملی چون انرژی مرزدانه، اتم‌های حل‌شونده، میدان کرنش الاستیک اتم‌های محلول و قدرت آسیاب نیز در آن مؤثرند [۲۳]. یکی از عوامل بسیار مهم در تعیین میزان قابلیت سیستم در کاهش اندازه دانه،

می‌شود پارامترهای شبکه تا ۳۵ ساعت آسیاب کاری کاهش و سپس اندکی افزایش می‌یابند. مقادیر ثابت‌های شبکه برای منیزیم خالص برابر $c = 0/5210\text{ nm}$ و $a = 0/3209\text{ nm}$ گزارش شده است. ژنگ و همکارانش [۱۷] مقادیر پارامتر شبکه در سیستم Mg-10at%Al را بعد از ۱۰ ساعت آلیاژسازی مکانیکی توسط آسیاب اسپکس، $c = 0/5185\text{ nm}$ و $a = 0/3193\text{ nm}$ گزارش کردند. در سیستم Mg-7.4at%Al $c = 0/51994\text{ nm}$ و $a = 0/32002\text{ nm}$ به مقدار ابتدایی $c = 0/51870\text{ nm}$ و $a = 0/31988\text{ nm}$ بعد از ۱۰۰ ساعت آسیاب گزارش شده است [۱۲]. مقدار آلومنیم حل‌شده در زمینه منیزیم به‌طور نظری با استفاده از رابطه ویگارد (رابطه ۲) تعیین شد [۱۸] که نتایج آن در جدول ۱ آورده شده است.

$$(1-x)a_1 + xa_2 = a \quad (2)$$

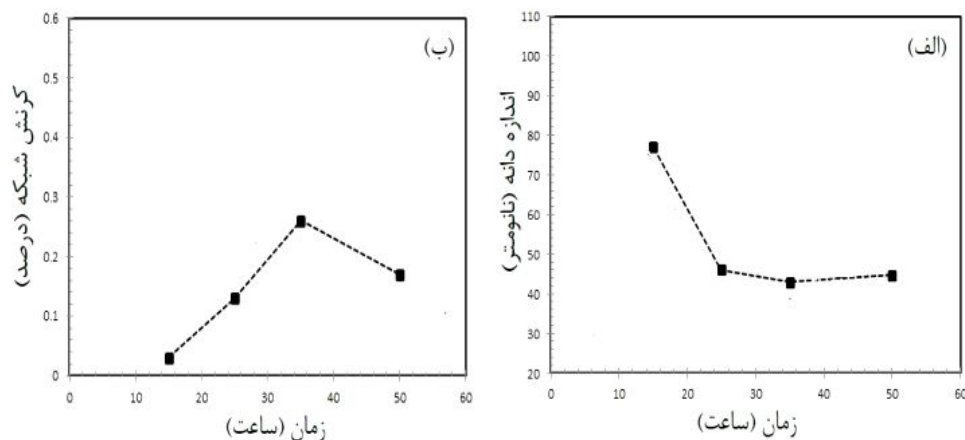
در این رابطه a_1 و a_2 به ترتیب پارامتر شبکه عناصر حل‌ل و حل‌شونده، a پارامتر شبکه محلول جامد و x مقدار اتحلال است. بیشینه حلایت آلومنیم در زمینه منیزیم در دمای اتاق، در حدود یک درصد اتمی است. گزارش شده است که آلیاژسازی مکانیکی، حد حلایت عناصر آلیاژی در زمینه را افزایش می‌دهد [۱۵]. حلایت بالاتر عناصر آلیاژی از جمله آلومنیم در منیزیم در حین آلیاژسازی مکانیکی با در نظر گرفتن کسر بالایی از مناطق مرزدانه‌ای و نفوذ عناصر آلیاژی از طریق هسته نابجایی‌ها قابل توجیه است [۱۹]. البته باید توجه کرد که در این پژوهش، بخشی از جابجایی قله‌ها و حلایت مربوط به عناصر آلیاژی روی و سیلیسیم است.

افزایش مقادیر پارامتر شبکه در زمان ۵۰ ساعت به‌نوعی در



شکل ۴- الگوهای XRD مخلوط پودری در زمان‌های مختلف آسیاب مربوط به قلمه‌های:

الف) $\text{Al}(101)$, ب) $\text{Mg}(002)$, ج) $\text{Al}(111)$ و د) (200)



شکل ۵- تغییرات الف) اندازه دانه و ب) کرنش شبکه بر حسب زمان آلیاژسازی مکانیکی

حل شونده برای حرکت نابجایی‌ها (اثر دراگ^۵ ناشی از اتمسفر کاترول^۶، فاصله متوسط حرکت نابجایی‌ها کاهش می‌یابد و این منجر به افزایش نابجایی‌های تولید شده و کاهش نابجایی‌های

چگالی نابجایی است. گزارش شده است که عناصر آلیاژی با نابجایی‌ها بر هم‌کنش دارند، لذا نرخ تولید و از بین رفتان نابجایی‌ها را تحت تأثیر قرار می‌دهند. به دلیل ممانعت اتم‌های

جدول ۲- مقادیر بردار برگرز، اندازه دانه، میزان کرنش و چگالی نابجایی محاسبه شده در زمان‌های مختلف آسیاب کاری

زمان آسیاب (ساعت)	بردار برگرز	اندازه دانه (D)	کرنش (ε)	$10^{10} \text{ cm}^{-2} \times \text{چگالی نابجایی (η)}$
۱۵	۰/۳۲۰۴	۱۷	۰/۰۳	۴۲/۰۴
۲۵	۰/۳۲۰۴	۴۶	۰/۱۳	۳۰۴/۹۷
۳۵	۰/۳۱۸۷	۴۳	۰/۲۶	۶۵۲/۵
۵۰	۰/۳۱۹۲	۴۴/۷	۰/۱۷	۴۱۰/۴۱

چگالی نابجایی بعد از ۳۵ ساعت آسیابکاری قابل توجیه است. از طرف دیگر، از آن جایی که مقادیر اندازه دانه در حد ۴۰-۵۰ نانومتر است، مکانیزم لغزش مرزدانه‌ای که به عنوان عامل مؤثر کاهش اندازه دانه در محدوده اندازه دانه‌های پایین است، در مقابل مکانیزم‌های افزایش دهنده اندازه دانه چندان کارآمد نیست [۲۶]. گفتنی است که اعمال مقادیر بالای تغییرشکل پلاستیک و کاهش قابل توجه اندازه دانه، خود به عنوان نیروی محرکه‌ای برای بازیابی دینامیکی عمل می‌کند و موجب مهاجرت مرزدانه‌ای و افزایش اندازه دانه‌ها می‌شود. کاهش جدایش عناصر آلیاژی در مرزدانه‌ها و حلالیت آن‌ها در شبکه زمینه نیز در افزایش اندازه دانه تاثیرگذار است. گزارش شده است که افزایش قابلیت حرکت مرزدانه در اثر تغییر شکل پلاستیک شدید، مهاجرت مرزدانه‌ای و تمایل به درشت شدن دانه‌ها را افزایش می‌دهد [۲۶]. افزایش اندازه دانه در مراحل پایانی فرایند آلیاژسازی مکانیکی در سیستم‌های دیگر نیز گزارش شده است [۲۷]. کاهش کرنش شبکه در مرحله نهایی را هم می‌توان به خروج عناصر آلیاژی از شبکه منیزیم مرتبط دانست.

۳-۳- خواص گرمایی

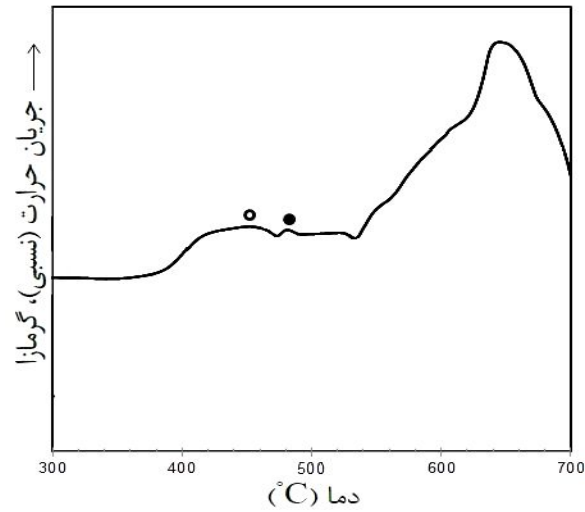
رفتار گرمایی مخلوط پودری حاصل از ۵۰ ساعت آلیاژسازی مکانیکی، با تحلیل گرماسنجی افتراقی روبشی مورد بررسی قرار گرفت (شکل ۶). وجود تعدادی قله مشخصه در نمودار DSC بیانگر انجام استحاله‌های فازی در حین عملیات حرارتی است. از دمای محیط تا دمای ۵۰۰ درجه سانتی‌گراد، دو قله گرمایی

از بین رفته در اثر یک برخورد می‌شود. در نتیجه انرژی ذخیره شده و به دنبال آن قابلیت سیستم در کاهش اندازه دانه افزایش می‌یابد [۲۴]. برای نمونه‌های آسیاب شده که تحت تغییرشکل شدید قرار می‌گیرند، چگالی نابجایی را می‌توان از رابطه (۳) به دست آورد.

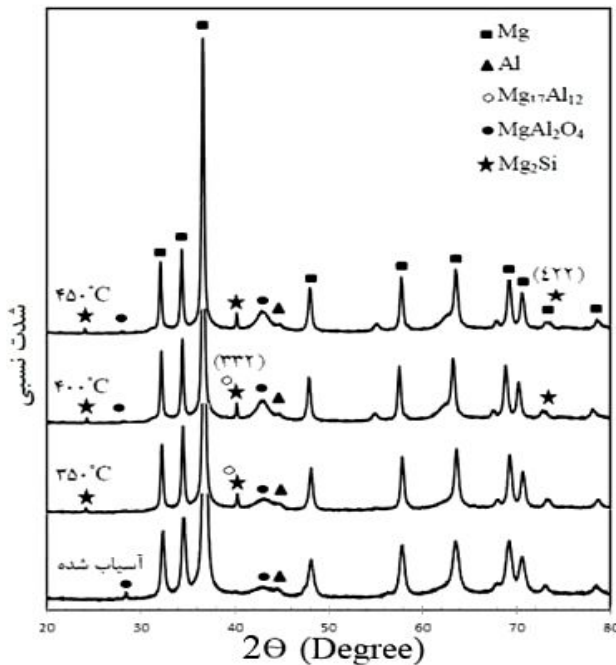
$$\dots = \frac{2\sqrt{3}V}{Db} \quad (3)$$

که در آن b بردار برگرز، کرنش شبکه و D اندازه دانه است [۱۸]. مقادیر بردار برگرز، اندازه دانه، میزان کرنش و چگالی نابجایی محاسبه شده در زمان‌های مختلف آسیاب کاری در جدول ۲ نشان داده شده است. گفتنی است که بردار برگرز معادل a_0 در نظر گرفته شده است. همان‌گونه که مشاهده می‌شود چگالی نابجایی با افزایش زمان آسیاب تا ۳۵ ساعت افزایش و سپس کاهش یافته است. هم‌چنین باید توجه کرد که میزان تفاوت در مقادیر چگالی نابجایی در زمان‌های بالای آسیاب کاهش یافته است که این می‌تواند به دلیل خشی شدن نابجایی‌ها در مرز دانه‌های فرعی باشد [۲۵]. همان‌گونه که گفته شد، حلالیت عناصر آلیاژی (به ویژه الومینیم) در زمینه منیزیم بعد از ۳۵ ساعت آلیاژسازی مکانیکی کاهش یافت و قله‌های منیزیم اندکی به سمت چپ جابجا شدند. با کاهش مقدار آلومینیم، قابلیت شکل‌پذیری سیستم کاهش می‌یابد و تغییر شکل پودرهای نانوبلور با قابلیت تغییرشکل کم، به انرژی بالاتری نیاز دارد. هم‌چنین شکل‌پذیری ذرات پودری به اندازه آن‌ها نیز بستگی دارد و با کاهش اندازه پودر، قابلیت شکل‌پذیری کاهش می‌یابد و در این حالت حتی ممکن است اندازه پودر کمی افزایش یابد [۲۱]. بدین ترتیب کاهش مقدار

محدوده دمایی 540°C مشاهده می‌شود که منشأ آن ممکن است تجزیه ترکیب $\text{Mg}_{17}\text{Al}_{12}$ باشد. بهمنظور بررسی منشأ قله‌های مشاهده شده در تحلیل DSC، آنیل هم‌دما در سه دمای 350°C ، 400°C و 450°C به‌مدت یک ساعت انجام شد. الگوهای XRD مربوط به نمونه‌های عملیات حرارتی شده در دماهای مختلف در شکل ۷ نشان داده شده است. برای مقایسه، نمودار مربوط به نمونه قبل از عملیات حرارتی نیز آورده شده است. همان‌گونه که مشاهده می‌شود آنیل در دمای 350°C منجر به تشکیل فازهای Mg_2Si و $\text{Mg}_{17}\text{Al}_{12}$ شده است. با افزایش دمای آنیل به 400°C و 450°C ، قله (۴۲۲) از ترکیب Mg_2Si نیز ظاهر می‌شود. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت مقدار Mg_2Si با افزایش دمای آنیل افزایش یافته است. هم‌چنانی قله (۳۳۲) از $\text{Mg}_{17}\text{Al}_{12}$ پس از آنیل در دمای 40°C هم‌چنان باقی می‌ماند و با افزایش دمای آنیل به 450°C ، قله‌های مربوط به این ترکیب از بین می‌روند. افزون بر این، با مقایسه شدت نسبی قله‌ها می‌توان نتیجه گرفت که شدت فازهای اکسیدی با افزایش دمای آنیل افزایش یافته است. از طرف دیگر مقایسه الگوهای مربوط به دماهای مختلف آنیل نشان می‌دهد که ترکیب جدیدی در دماهای بالاتر از 350°C تشکیل نشده است. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که قله گرمایی دوم در تحلیل DSC مربوط به تشکیل ثانویه ترکیب Mg_2Si باشد. به عبارت دیگر، این احتمال وجود دارد که سیلیسیم باقی‌مانده با مقداری از منیزیم برای تشکیل ترکیب Mg_2Si واکنش دهد. دمای این قله گرمایی در سرعت گرمادهی $10^{\circ}\text{C}/\text{min}$ برابر 482°C به‌دست آمده است. مشاهده قله‌های گرمایی مربوط به تشکیل ترکیب Mg_2Si توسط پژوهشگران در محدوده‌های دمایی متفاوتی گزارش شده است. وانگ و همکارانش [۲۹] با انجام تحلیل DSC بر روی ترکیب $\text{Mg}-73\text{Si}$ پس از آلیاژسازی مکانیکی به‌مدت $60-20$ ساعت، دو قله گرمایی در بازه دمایی $180-250^{\circ}\text{C}$ و $370-450^{\circ}\text{C}$ مشاهده کردند که آن‌ها را به تشکیل ترکیب Mg_2Si مرتبط دانستند. در پژوهشی دیگر، دمای قله مربوط به تشکیل ترکیب Mg_2Si از مخلوط پودرهای عنصری منیزیم و سیلیسیم برابر



شکل ۶- الگوی DSC مخلوط پودری آسیاب شده به‌مدت ۱۰ ساعت در نرخ گرمایش $10^{\circ}\text{C}/\text{min}$



شکل ۷- الگوهای XRD مربوط به نمونه‌های آنیل شده در دماهای مختلف

مشاهده می‌شود. یکی از قله‌های گرمایی در محدوده دمایی $360-470^{\circ}\text{C}$ دیده می‌شود. پیدایش این قله را می‌توان به عواملی چون آزادسازی کرنش‌های تجمع یافته و یا نظم‌یابی کوتاه دامنه نسبت داد [۲۸]. قله گرمایی دیگر در دمای 480°C مشاهده می‌شود. گفتنی است که یک قله گرمایی در

می شود [۳۲].

۴- نتیجه گیری

نتایج به دست آمده از این پژوهش نشان داد که با افزایش زمان آسیاب تا ۳۵ ساعت اندازه دانه کاهش و میزان کرنش شبکه افزایش می یابند در حالی که با افزایش بیشتر زمان آسیاب از ۳۵ ساعت، اندازه دانه اندازه افزایش و کرنش شبکه کاهش می یابد که این مساله می تواند مربوط افزایش مقادیر پارامتر شبکه منیزیم در مرحله پایانی آسیاب ناشی از خروج عناصر آلیاژی (به ویژه الومینیم) باشد. بعد از انجام عملیات آنل هم دما به مدت یک ساعت در سه دمای ۴۰۰، ۳۵۰ و ۴۵۰°C ترکیب بین فلزی Mg₂Si تشکیل می شود که شدت قله های مربوط به آن با افزایش دمای آنل افزایش می یابد. نتایج تحلیل گرمایی نشان می دهد انجام فرایند آلیاژسازی مکانیکی دمای تشکیل ترکیب Mg₂Si را کاهش داده است. دلیل این مساله می تواند ایجاد کرنش و افزایش عیوب شبکه در حین فرایند آلیاژسازی مکانیکی همراه با توزیع یکنواخت ذرات ریز سیلیسیم در منیزیم گفته شود که منجر به کوتاه تر شدن مسیر نفوذ و در نهایت تسهیل انجام واکنش می شود.

۵۴۵°C گزارش شده است [۳۰]. کندوه و همکارانش [۳۱] دمای مربوط به تشکیل ترکیب Mg₂Si را در مخلوط پودری با ترکیب AZ31+0.5Si برابر ۵۴۰°C گزارش کردند. آنها همچنان نشان دادند پس از انجام ۵۰ چرخه فرایند کار پلاستیک، دمای تشکیل فاز Mg₂Si به ۴۷۰°C کاهش می یابد. نتایج به دست آمده در این پژوهش مبنی بر تشکیل دو مرحله ای Mg₂Si در دمای کمتر از ۴۸۰°C در تواافق نسبی با نتایج برخی از مراجع اشاره شده است. در حقیقت، انجام فرایند آلیاژسازی مکانیکی موجب کاهش دمای تشکیل ترکیب Mg₂Si شده است. بر این اساس، به نظر می رسد که توزیع یکنواخت ذرات ریز سیلیسیم در زمینه منیزیم در حین فرایند آلیاژسازی مکانیکی، موجب کاهش دمای تشکیل ترکیب Mg₂Si در طی عملیات حرارتی بعدی شده است. از دیدگاه سینتیکی، ایجاد مقادیر بالایی از کرنش و عیوب در فرایند آلیاژسازی مکانیکی از یک طرف و افزایش تعداد جاهای خالی و ضرایب نفوذ با افزایش دما از طرف دیگر، منجر به افزایش نفوذ سیلیسیم و منیزیم، کوتاه تر شدن مسیر نفوذ و در نهایت تسهیل انجام واکنش شده است. همچنان بی نظم سازی ساختاری تحت تنشی های مکانیکی ناشی از آلیاژسازی مکانیکی که همراه با اعوجاج و تغییر طول پیوندها است منجر به تسریع جدا شدن اتم ها از زمینه و نفوذ آنها در عملیات حرارتی بعدی

واژه نامه

- | | | |
|------------------------------|------------------------------------|------------------------|
| 1. chines script | 3. equal channel angular extrusion | 5. dragging effect |
| 2. multi-directional forging | 4. pancake | 6. Cottrell atmosphere |

مراجع

1. Sun, B., Li, S., Imai, H., Umeda, J. and Kondoh, K., "Synthesis Kinetics of Mg₂Si and Solid-state Formation of Mg-Mg₂Si Composite", *Powder Technology*, Vol. 217, pp. 157-162, 2012.
2. Wen-Bin, F., Wa, F. and Hong-Fei, S., "Preparation of High-strength Mg-3Al-Zn Alloy with Ultrafine-grained Microstructure by Powder Metallurgy", *Powder Technology*, Vol. 212, pp. 161-165, 2011.
3. Ping, R.Y., Wu, Q.G., Wen-li, P., Song, L., Yun, G. and Hong-da, Z., "Phase Equilibria of Mg-Rich Corner in Mg-Zn-Al Ternary System at 300 °C", *Transactions of Nonferrous Metals Society of China*, Vol. 22, pp. 241-245, 2012
4. Li, Y.Y., "The Present and Future of the Magnesium Alloy Researches", *China foundry*, pp. 1-6, 2004.
5. Mabuchi, M. and Higashi, K., "Strengthening Mechanisms of Mg-Si Alloys", *Acta Materialia*, Vol. 44, pp. 4611-4618, 1996.
6. Sanschagrin, A., Tremblay, R., Angers, R. and Dube, D., "Mechanical Properties and Microstructure of New Magnesium-Lithium Base Alloys", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 220, pp. 69-77, 1996.
7. Pan, Y., Liu, X. and Yang, H., "Microstructural Formation in a Hypereutectic Mg-Si Alloy", *Materials Characterization*, Vol. 55, pp. 241-247,

- 2005.
8. Mingbo, Y. and Jia, S., "Modification and Refinement Mechanism of Mg₂Si Phase in Sr Containing AZ61-0.7Si Magnesium Alloy", *China Foundry*, Vol. 6, pp. 37-42, 2009.
 9. Dinda, G.P., *Nonequilibrium Processing of Amorphous and Nanostructured Materials*, Karlsruhe: Forschungszentrum Karlsruhe, 2006.
 10. Miura, H., Yui, G., Yang, X. and Sakai, T., "Microstructure and Mechanical Properties of AZ61 Mg Alloy Prepared by Multi Directional Forging", *Transactions of Nonferrous Metals Society of China*, Vol. 20, pp.1294-1298, 2010.
 11. Yoshida, Y., Arai, K., Itoh, S., Kamado, S. and Kojima, Y., "Realization of High Strength and High Ductility for AZ61 Magnesium Alloy by Severe Warm Working", *Science and Technology of Advanced Materials*, Vol. 6, pp. 185-194, 2005.
 12. Wang, L. and Qin, X.Y., "The Effect of Mechanical Milling on the Formation of Nanocrystalline Mg₂Si through Solid-State Reaction", *Scripta Materialia*, Vol. 49, pp. 243-248, 2003.
 13. Kondoh, K., Oginuma, H., Tuzuki, R. and Aizawa, T., "Magnesium Matrix Composite with Solid-State Synthesized Mg₂Si Dispersoids", *Materials Transactions*, Vol. 44, pp. 611-618, 2003.
 14. Fogagnolo, J.B., Velasco, F., Robert, M.H. and Torralba, J.M., "Effect of Mechanical Alloying on the Morphology, Microstructure and Properties of Aluminium Matrix Composite Powders", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 342, pp. 131-143, 2003.
 15. Suryanarayana, C., "Mechanical Alloying and Milling", *Progress in Materials Science*, Vol. 46, pp. 1-184, 2001.
 16. Madaah Hosseini, H.R. and Bahrami, A., "Preparation of Nanocrystalline Fe-Si-Ni Soft Magnetic Powders by Mechanical Alloying", *Materials Science and Engineering B*, Vol. 123, pp. 74-79, 2005.
 17. Zhang, Y.F., Lu, L. and Yap, S.M., "Prediction of the Amount of PCA for Mechanical Milling", *Journal of Materials Processing Technology*, Vol. 89-90, pp. 260-265, 1999.
 18. Wen-Ming, T., Zhi-Xiang, Z., Yu-Cheng, W., Jian-Min, W., Jun, L. and Jun-Wu, L., "Synthesis of TiB₂ Nanocrystalline Powder by Mechanical Alloying", *Transactions of Nonferrous Metals Society of China*, Vol. 16, pp. 613-617, 2006.
 19. Botcharovaa, E., Heilmayera, M., Freudenbergera, J., Drewea, G., Kudashowb, D., Martinb, U. and Schultz, L., "Supersaturated Solid Solution of Niobium in Copper by Mechanical Alloying", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 351, pp. 119-125, 2003.
 20. Bouarichaa, S., Dodeleta, J.P., Guaya, D., Huotb, J., Boilyb, S. and Schulzb, R., "Hydriding Behavior of Mg-Al and Leached Mg-Al Compounds Prepared by High-Energy Ball-Milling", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 297, pp. 283-293, 2000.
 21. Xia, Z.P., Li, Z.Q., Lu, C.J., Zhang, B. and Zhou, Y., "Structural Evolution of Al/BN Mixture during Mechanical Alloying", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 399, pp. 139-143, 2005.
 22. Eckert, G., "Relationships Governing the Grain Size of Nanocrystalline Metals and Alloys", *Nano Structured Materials*, Vol. 6, pp. 413-416, 1995.
 23. Aguilar, C., Martinez, V., Navea, L., Pavez, O. and Santander, M., "Thermodynamic Analysis of the Change of Solid Solubility in a Binary System Processed by Mechanical Alloying", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 471, pp. 336-340, 2009.
 24. Hidaka, H., Kawasaki, K., Tsuchiyama, T. and Takaki, S., "Effect of Carbon on Nano-Crystallization in Steel during Mechanical Milling Treatment", *Materials Transactions*, Vol. 44, pp. 1912-1918, 2003.
 25. Somekawa, H., Hirai, K., Watanabe, H., Takigawa, Y. and Higashi, K., "Dislocation Creep Behavior in Mg-Al-Zn Alloys", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 407, pp. 53-61, 2005.
 26. Liu, X., Liu, Y., Ran, X., An, J. and Cao, Z., "Fabrication of the Supersaturated Solid Solution of Carbon in Copper by Mechanical Alloying", *Materials Characterization*, Vol. 58, pp. 504-508, 2007.
 27. Martínez, V. De P., Aguilar, C., Marín, J., Ordoñez, S. and Castro, F., "Mechanical Alloying of Cu-Mo Powder Mixtures and Thermodynamic Study of Solubility", *Materials Letters*, Vol. 61, pp. 929-933, 2007.
 28. Abdoli, H., Ghanbari, M. and Baghshahi, S., "Thermal Stability of Nanostructured Aluminum Powder Synthesized by High-Energy Milling", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 528, pp. 6702-6707, 2011.
 29. Wang, L., Qin X.Y., Xiong, W., Chen, L. and Kong, M.G., "Thermal Stability and Grain Growth Behavior of Nanocrystalline Mg₂Si", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 434, pp. 166-170, 2006.
 30. Khadem, S.A., Nategh, S. and Yoozbashizadeh, H., "Structural and Morphological Evaluation of Al-5vol.%SiC Nanocomposite Powder Produced by Mechanical Milling", *Journal of Alloys and Compounds*, Vol. 509, pp. 2221-2226, 2011.
 31. Kondoh, K. and Luangvaranunt, T., "New Process to Fabricate Magnesium Composites using SiO₂ Glass Scraps", *Materials Transactions*, Vol. 44, pp. 2468-2474, 2003.
 32. Gupta, R., Singh Raman, R.K. and Koch, C.C., "Grain Growth Behaviour and Consolidation of Ball-Milled Nanocrystalline Fe-10Cr Alloy", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 494, pp. 253-256, 2008.

