

#### مقاله پژوهشي

# ارزیابی عددی و تجربی خوردگی حفرهای آلیاژ زنگ نزن CUSTOM ۴۵۰ در محیط کلریدی

یوسف ملاپور <sup>۱</sup>، اسماعیل پورسعیدی<sup>۱</sup>\*، حسن شایانی جم<sup>۲</sup> و امید پدرام <sup>۱</sup> ۱. دانشکده فنی و مهندسی، گروه مکانیک، دانشگاه زنجان، زنجان ۲. دانشکده شیمی، دانشگاه زنجان، زنجان

(دریافت مقاله: ۱۳۹۹/۲/۳۰ – دریافت نسخه نهایی: ۱۸/۸/۱۸)

چکیده- عوامل خورنده در حضور بار مکانیکی در پرههای کمپرسور توربین گازی پدیده هایی چون خوردگی حضرهای، ترک خوردگی تنشی و خستگی خوردگی را به وجود می آورند. بر اثر تماس ذرات ساینده و مواد خورنده، سطح پره ها حفره دار شده که منشأ بروز ترک ها هستند. بنابراین ضروری است با شناخت مکانیسم آن، از وقوع آن در صورت امکان جلوگیری کرد. هدف اصلی این مقاله بررسی عددی و تجربی رشد حضره خوردگی در فولاد زنگ نزن ۴۵۰ CUSTOM و دستیابی به مقادیر کرنش در حفره در حال رشد است. در این راستا ابتدا نمونه خمش دو نقطه ای ساخته شده و به کمک آزمون پتانسیو استاتیک تحت پتانسیل ۳۵۰ سرورت امکان جلوگیری کرد. هدف اصلی این مقاله بررسی عددی و تجربی رشد حضره خوردگی خوردگی حفرهای شود. سپس حفره های رشد یافته مورد بررسی عددی قرار می گیرد. به کمک روش همبستگی تصاویر دیجیتال، کرنش در محل حفره محاسبه شده و رابطه ای برای تخمین زمان کرنش بیشینه در حفره های خوردگی به دست آمده است. بابراین با داشتن کرنش بیشینه جهت رشد حفره پیش بینی می شود. در انتها با شبیه سازی نزمان کرنش بیشینه در حفره های خوردگی به دست آمده است. بنابراین با داشتن کرنش بیشینه جهت رشد حفره پیش بینی می شود. در انتها با شبیه سازی نزمان کرنش بیشینه در حفره می گیرد. به کمک روش همبستگی تصاویر دیجیتال، کرنش در محل حفره پیش بینی می شود. در انتها با شبیه سازی نوایند حفره های خوردگی به دست آمده است. بنابراین با داشتن کرنش بیشینه جهت رشد د فره پیش بینی می شود. در انتها با شبیه سازی فرایند حفره دار شدن نمونه بدون تنش تحت پتانسیل کره سرد محل دی می می شود. در منته به می نونه ای ایجاد شده، تغییرات پتانسیل الکتریکی و چگالی جریان خوردگی در حفره نشان داده می شود. پتانسیل با زم افزار کامسول، تغییرات غلظت یونه ای ایجاد شده، تغییرات پتانسیل الکتریکی و چگالی جریان خوردگی در حفره نشان داده می شود. پتانسیل با زم افزار کامسول، تغییرات باده می ته می ۱۸ میکرومتری بیشینه مقدار خود را دارد. بدین ترتیب بدون نیاز به امکانات پیشرفته آزمایشگاهی برای روبش و تحلیل سطح، می توان اطلاعات مفیدی از شرایط خوردگی سطح به دست آورد.

واژههای کلیدی: خوردگی حفرهای، کرنش موضعی، شبیهسازی حفرهدار شدن، آلیاژ CUSTOM ۴۵۰.

#### Numerical and Experimental Evaluation of Pitting Corrosion of CUSTOM 450 Stainless Steel Alloy in Chloride Environment

Y. Mollapour<sup>1</sup>, E. Poursaeidi<sup>1\*</sup>, H. Shayani-jam<sup>2</sup> and O. Pedram<sup>1</sup>

Department of Mechanical Engineering, University of Zanjan, Zanjan, Iran.
 Department of Chemistry, University of Zanjan, Zanjan, Iran

Abstract: Corrosive factors along with mechanical loads on the gas turbine compressor blades, cause phenomena such as

\* : مسئول مكاتبات، پست الكترونيكي: epsaeidi@znu.ac.ir

pitting corrosion, stress corrosion cracking and corrosion fatigue. Due to erosion of particles in the presence of a corrosive environment, pitting happens on the blade surfaces, which is a source of subsequent cracks. Therefore, it is necessary to get knowledge of its mechanism in order to prevent the phenomena as much as possible. The main purpose of this paper is to investigate the growth of pitting corrosion in CUSTOM 450 stainless steel and to obtain strain values in the growing pits at the maximum bending region. In this regard, a two-point bending specimen was made and subjected to a potentio-static test under the potential of 350 mV<sub>SCE</sub> in the 3.5 wt% sodium chloride solution. Then the propagated pits were numerically examined. By the digital image correlation method, the local strain was calculated in the pits and a relation was presented to obtain the maximum strain time. Therefore, growth direction of pitting corrosion could be estimated by having maximum strain region. Finally, by simulating the pitting corrosion process of a stress-free sample under the potential of 350 mV<sub>SCE</sub> in 3.5 wt% sodium chloride solution in COMSOL Multiphysics software, variations in the concentration of ions, electric potential, and corrosion current density were shown in the existing pit. The potential was decreased by moving in-depth and the maximum current density was found at the depth of 18 µm. Thus, without the need of advanced laboratory facilities for surface scanning and analysis, useful information from surface corrosion conditions could be obtained.

Keywords: Pitting corrosion, Stress corrosion cracking, Pitting corrosion simulation, CUSTOM 450.

علائم	ست	فهر
-------	----	-----

С	غلظت اوليه	L طول	طول نمونه
D	ضريب نفوذ	t ضخ	ضخامت نمونه
Е	مدول الاستيسيته	t، زمان	زمان
Н	فاصله دو تکیهگاه	ع كرننا	كرنش واقعى
k	ثابت تجربى	σ تنشر	تنش کششی در محل خمش بیشینه
Κ	ثابت تعادل (ثابت انحلالپذیری)		

#### ۱ – مقدمه

محیط کاری کمپرسورها دارای مقادیر چشمگیری از نمکهای سدیم، پتاسیم، گوگرد و آمونیاک است. مقادیر کمی از گازهای موجود در هوای ورودی به کمپرسور میتواند شرایط اسیدی ایجاد کند. در تأسیسات نزدیک دریا، نمکهای کلراید نیز ترکیبات بسیار رایج در مسیر جریان هوا در کمپرسور هستند. بر اثر تماس مواد خورنده، سطح پرهها در اثر خوردگی حفرهای<sup>۱</sup> آسیب می بیند [1].

در زمینه اندازه گیری های الکتروشیمیایی ماکروسکوپی و تحقیقات مکانیسم خوردگی فلز پیشرفت های زیادی در چند دهه گذشته صورت گرفته است [۴-۲] . روش های اندازه گیری الکتروشیمیایی سنتی، از جمله اندازه گیری منحنی های قطبش پتانسیو دینامیک<sup>۲</sup>، منحنی طیف سنجی امپدانس الکتروشیمیایی<sup>۳</sup> و نویز الکتروشیمیایی محدود به تشخیص میانگین اطلاعات

الکتروشیمیایی در سطح الکترود است [۷-۵]. ایـن فنـون در فرایند خوردگی بهصـورت موضـعی، قـادر بـه توصـیف دقیـق اطلاعات میکروسکوپی نیستند.

طی چند دهه گذشته، بسیاری از فنون میکروسکوپی با وضوح مکانی در علم خوردگی بهبود یافته و معرفی شده است که میتواند به دو دسته فناوری مشاهده همزمان<sup>۴</sup> و مشاهده در شرایط خاص<sup>۵</sup> تقسیم شوند. در میکروتکنولوژی مشاهده در شرایط خاص مانند میکروسکوپ الکترونی روبشی<sup>۶</sup> معمولاً نیاز است نمونه در شرایط خلاً زیاد مورد بررسی قرار گیرد که در این حالت مطالعه رشد خوردگی موضعی دشوار است. میکروتکنولوژی مشاهده همزمان مانند میکروسکوپ نیروی اتمی<sup>۷</sup>، میکروسکوپ تونلزنی روبشی<sup>۸</sup>، میکروسکوپ سلولی الکتروشیمیایی روبشی<sup>۹</sup>، میکروسکوپ لیزری روبشی کانفوکال<sup>۱۰</sup> و میکروسکوپ الکتروشیمیایی روبشی<sup>۱۱</sup>، دارای وضوح مکانی بالایی است [۱۰–۸]. بنابراین آزمایشهای

DOI: 10.47176/jcme.40.1.8251

الکتروشیمیایی به کمک ابزارهای مربوطـه اطلاعـات مـؤثری در زمینه خوردگی ارائه میدهد [۱۱].

ایزکوردو<sup>۱۲</sup> و همکاران، AFM را با SECM بهصورت مشاهده همزمان ترکیب کردند تا فرایندهای خوردگی در سطوح مس را در محلول اسید کلرید مشخص کنند. وضوح مکانی بهبود یافته، ایجاد حفره و رشد آن در سطح آهن در محلول NaCl که توسط یک لایه نیترات آهن محافظت میشود نیز مطالعه شد [۱۲–۱۲]. وانگ و چنگ [۱۵]، عمق، قطر و مکان حفر ،ها در فولاد ۸۰ X استحکام بالا را بهصورت کمی به روش اندازه گیری نویز جریان الکتروشیمیایی<sup>۱۳</sup> و میکروسکوپ لیزر روبشی در محلول هوادهی شده سدیم کلرید مورد بررسی قرار دادند. ارلیکوسکی و همکاران [۱۶]، روشی برای تفکیک مراحل مختلف فرایند خوردگی حفرهای فولاد زنگ نـزن ۳۰۴ در محیط "FeCl ارائه کردند. اندازهگیریها با استفاده از طیفسنجی امپدانس الکتروشیمیایی گالوانودینامیک انجام شد. لو و همکاران [۱۷]، تأثیر عملیات ایجاد تنش پسماند در لایه های مختلف توسط لیزر، مورفولوژی حفرهها در محلول خوردگی استاندارد و مقاومت خوردگی الکتروشیمیایی آلیاژ AISI ۴۱۴۵ را با آزمایش خروردگی حفرهای، قطبش پتانسیودینامیک و مشاهدات میکروسکوپ الکترونی روبشی مورد بررسمی قرار دادند. نتایج نشان داد عمليات ليزر زنى موجب تقويت مقاومت خوردكي حفرهای میشود. ژانگ و همکاران [۱۸]، مکانیک فروپاشی، ۱۴ و استحکام نهایی یک صفحه بهصورت آزمایشگاهی با نمونه هایی که سوراخهای دایرهای شکل بهعنوان حفره داشت، بررسی کردند. مجموعهای از آزمایش های فشرده به منظور مشاهده تأثیر خوردگی حفرهای انجام شد. محل، قطر و عمق حفره برای محاسبه تأثير حفره بر استحكام نهايي بررسي شد. نتايج آزمایشها بارگذاری ثابت، پاسخ کرنش و استحکام نهایی تحلیل شد. مشخص شد حجم حفرهدار شدن و حجم از دست رفته موجب كاهش استحكام نهايي مي شود. محمـد و همكاران [١٩]، به بررسی حفر مدار شدن در فولاد کربنی X ۶۵ بمروش يلاريزاسيون يتانسيو استاتيک پرداختند. تحليل حفرههاي کوچک

نشان داد عمق حفره بهصورت خطى با افزايش پتانسيل بيشتر می شود. با کنترل پتانسیل سطح، مقدار حفرهدار شدن و خـوردگی کلی کنترل میشود. تیان و همکاران [۲۰] خوردگی الکتروشیمیایی و رفتار ترک خوردگی تنشمی فولاد E۶۹۰ را در آب دریا به صورت مصنوعی حاوی تیوسولفات<sup>۱۵</sup> بررسی کردنـد. اسیدی بودن آب دریا و تیوسولفات موجب افزایش جریان کاتدی میشود. تردی هیدروژنی در مقادیر کم و خوردگی حفره ای در مقادیر زیاد تیوسولفات موجب ترک در فولاد می شود. برای حفرهدار شدن از آزمونهای الکتروشیمیایی پتانسیل مدار باز و پتانسیو دینامیک استفاده شد. برای تشخیص ترکیبات شـیمیایی و محصولات خوردگی از پراش اشعهایکس ۱۶ و طیفسنجی اشعه ایکس<sup>۷۷</sup> و برای مورفولوژی سطح از میکروسکوپ روبـش لیزری کانفوکال برای نمونه کششی نرخ کرنش آرام^ بهره گرفتند. سلطانی و ملچرز [۲۱] بر روی سطوح خارجی لولههای چدنی که بیش از ۱۲۹ سال در خاک رس دفن شد، مجموعـهای از حفرهها با عمق مشابه مشاهده کردند. براساس تجربه برای هـر نوع خاک رشد حفرهها در عمق دارای مقدار مشخصی است که با كاهش pH افزايش مريابد. اين يافتهها با پتانسيل الکتروشیمیایی حفرہدار شدن تفسیر می شود و بے حفرہ ہے روی فولاد در شرایط خوردگی دریایی مقایسه می شود. بر این اساس مدلی برای عمق بیشینه حفره در نظر گرفته شد.

در سالهای اخیر شبیهسازی فرایندهای خوردگی و ترکدار شدن قطعات در فرایندهای صنعتی به منظور تخمین و پیش بینی حوادث قبل از وقوع، کارایی زیادی داشته است. ونمن [۲۲]، با استفاده از نرمافزار آباکوس<sup>۹۱</sup>، ترک خوردگی تنشی<sup>۲۰</sup> مرزدانهای را مدلسازی کرد و بیشتر جنبههای مکانیکی نسبت به شیمیایی مورد بحث قرار گرفت. مدل براساس ایجاد حفره سطحی و شروع ترک از حفره تحت شرایط مکانیکی پایهگذاری شد و هماهنگی خوبی با ترک خوردگی تنشی مرزدانهای در محیط بیش رشد ترک و نحوه توزیع مجدد تنش و تأثیر آن روی رشد در مرحله بعدی را انجام دهد. اشنایدر و همکاران [۲۳] به شبیه-

۱۰۵

سازی ترک خوردگی تنشی حاصل از هیدروژن برپایه مدلسازی چسبنده'` پرداختند. تأثیر پخش هیدروژن بر انتشار ترک پایدار بـا شبیهسازی عددی المان محدود با استفاده از آباکوس بررسی شد. هوزنی [۲۴]، تحلیل توزیع تـنش را روی چهار نمونـه مختلف ترک خوردگی تنشی با نرمافزار انسیس<sup>۲۲</sup> انجام دادند. دو نوع مشبندی انطباقی<sup>۳۲</sup> و ثابت برای مشاهده تأثیر مشبندی در توزیع تنش انجام شد. چهار نمونه مورد آزمایش حلقه C، آزمایش کششی، تیر دو سرگیردار پیش ترکدار و خمش U هستند. شـبیه سازی نشان داد توزیع تنش وابستگی زیادی به اندازه و توزیع مشبندی دارد. با تحلیل تنش، نیاز کمتری به اندازهگیری محلی پتانسیل خوردگی خواهد بود. سیمونوسکی و سیزلج [۲۵]، به مدلسازی ترک خوردگی تنشی بیندانهای در ابعاد دانه پرداختند. مـــــدل.ســــازی پیشـــــرفته در ابعـــــاد دانـــــه بسیار محدود بود. کمبود روش های غیر مخرب برای اندازه گیری ریز ساختار دلیل بر این محدودیت است. در این مقالـه در کـاری جدید ساختار دانهها و مرزدانههای سیم فولادی زنگنزن ۴۰۰ میکرومتری، با اندازهگیری سه بعدی توسط پرتونگاری با پراش اشعه ایکس مشخص شد و در نرمافزار المان محدود آباکوس، بـا جزییات دوبارهسازی و علت تخریب مرزدانه بررسمی شـد. در تمامی موارد شبیهسازی از روش ناحیـه چسـبنده<sup>۲۴</sup> اسـتفاده شـده است. سوهایلا صالح [۲۶]، به بررسی انتشار یک حفره در فولاد کربنی در اثر فعل و انفعالات شیمیایی و الکتروشـیمیایی بـا ارائـه یک مدل دوبعدی برای پیش بینی تکامل حفره پرداخت. یازده ذره در محیط آبی محلول سدیم کلرید و دو ذره در مدل منظور و با استفاده از نرمافزار کامسول<sup>۲۵</sup> معادلات بـرای نرنسـت– پلانـک<sup>۶۶</sup> برای انتقال جرم و تغییرات پتانسیل حل شدند. همچنین از مدل های چندگانه فیزیکی<sup>۲۷</sup> که شامل حرکت مرزدانهها بود، برای پیش بینی شکل حفره استفاده شد. نتایج مطالعه نشان داد مدل توانایی شناسایی مهاجرت ذرات یـونی، گـذار فعـال و غیرفعـال، شناسایی ذرات رسوبی، حرکت مرزدانهها و در نهایت شکل حفره در زمان مشخص را دارد. ویجایاراقاوان و همکاران [۲۷]، مکانیسم خوردگی آلیاژ منیزیم (AZ۳۱) را بر پایه مدلسازی

فیزیکی – شیمیایی بررسی کردند. از دادههای فیزیکی و شیمیایی آزمایشگاهی مثل استحکام، خستگی، زمان واماندگی، نرخ خوردگی، قطبیت، pH الکترولیت به عنوان ورودی برای نرمافزار المان محدود آباکوس استفاده شد. برای شبیهسازی نیز از مدل خرابی مواد ترکیبی تغییر یافته استفاده شد<sup>۲</sup>. دادههای خروجی نرمافزار، ورودی الگوریتم ژنتیک در استخراج یک فرمول محاسباتی بهینه برای یافتن بهترین شرایط کارکرد آلیاژ است.

پدرام و پورسعیدی [۲۸] به تخمین عمر پره کمپرسور با در نظر گرفتن زمان ایجاد و رشد حفره خوردگی و تبدیل به ترک خوردگی تنشی و نرک خستگی و در نهایت وامانـدگی، پرداختند. پورسعیدی و پدرام [۲۹ و ۳۰] ایجاد ترک خوردگی تنشی و ترک خستگی از حفره خوردگی را در پـره کمپرسـور بــا جــنس EUSTOM ۴۵۰، بــا اســتفاده از تصـاویر SEM و محاسبه فاکتور شدت تنش بررسی کردند. شبیهسازی پره کمپرسور با وجود حفره خوردگی با استفاده از نرمافزار آباکوس برای مطالعه مقدار توزیع تنش در حفره خـوردگی در شرایط کارکرد پره نیز انجام شد. ملاپـور و همکـاران [۳۱] بـا استفاده از نرمافزار کامسول، فرایند خوردگی حفرهای آلیاژ CUSTOM ۴۵۰ را در محلول استیک اسید و استات سدیم شبیهسازی کردند و تغییرات غلظت یونها، پتانسیل و چگالی جریان را برحسب عمق حفره خوردگی بهدست آوردند. پدرام و همکاران [۳۲] رفتار حفرهدار شدن آلیاژ ۲۵۰ CUSTOM را با استفاده از آزمایش های الکتروشیمیایی و ادی کارنت<sup>۲۹</sup>، بررسی کردند. همچنین به محاسبه زمان و پتانسیل حفرهدار شدن و اندازه گیری عمق حفره پرداختند. بنابراین مطالعات زیادی برای بررسی رفتار حفرهدار شدن به روشهای تجربی و عددی شده است. در کارهای پیشین به پیشبینی جهت رشد حفره و محاسبه کرنش درون حفره و ارتباط با روند رشـد آن اشاره نشده است. با توجه به متناسب بودن کرنش موضعی با نرخ خوردگی درون حفره، محاسبه کرنش در حفرهها و اطلاع از زمان بیشینه مقدار آن نقش بسیار مهمی در تبدیل حفره بـه ترک دارد.



شکل ۱– الف) پره شکسته شده، ب) برشی از پره و ج) نمونه تنش دار و بدون تنش (رنگی در نسخه الکترونیکی)

کمپرسور	اول	رديف	متحرک	پرہ	، ماده	شيميايى	تحليل	۱- نتيجه	جدول
---------	-----	------	-------	-----	--------	---------	-------	----------	------

Fe	V	Co	Р	Si	W	Cu	Mn	С	Mo	Cr	Ni	نام
Balance	0/10 <b>F</b>	•/• <b>۴</b> ٩۴	۰/۰۲۰۹	۰/۲۷۳	۰/۰۱۹۳	١/۴	۰/۷۱۴	°/°74٣	۰/۷۰۶	14/17	۶/۴۹	درصد
												وزنى

شکلهای (۱- الف) و (۱- ب) نمایش داده شده است. ترکیب شیمیایی فولاد ضد زنگ ۴۵۰ CUSTOM و ریزساختار آن در جدول (۱) و شکلهای (۲) و (۳) ارائه شده است. نمونه به ابعاد ۵/۰×۷۴×۵ میلیمتر با دستگاه برش سیم<sup>۳۱</sup> از پره برش یافت و بهترتیب با سنباده کاربید سیلیسیم با شماره ۱۰۰، ۲۴۰، درجه زبری ۲۸ استاندارد کار بر سد سپس با الکل شسته شد. بهعلت وجود سدیم و کلر در تحلیل طیفسنجی پراش انرژی پرتو ایکس<sup>۳۳</sup> پره شکسته [۳۰] از محلول سدیم کلرید ۲/۵ بهعنوان درصد وزنی مطابق با استاندارد ASTM G ۴۴ بهعنوان در کار حاضر از روش همبستگی تصاویر دیجیتال<sup>۳</sup> برای محاسبه کرنش در حفره های خوردگی استفاده شده است. استفاده از روش تجربی غیرتماسی برای محاسبه کرنش حفره ها برای تخمین زمان کرنش بیشینه و شبیه سازی عددی فرایند الکتروشیمیایی حفره دار شدن به منظور بررسی غلظت محصولات خوردگی، تغییرات پتانسیل و جریان درون حفره از نقاط قوت کار حاضر است.

۲ – مواد و آزمونها
 ۲ – ۱ – آمادهسازی نمونه
 پره از جنس ۴۵۰ CUSTOM و نمونه برش داده شده از آن در

روش های عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰



جدول ۲- خواص فیزیکی و مکانیکی آلیاژ ۲۵۰ CUSTOM [۳۴ و ۳۵]

[MPa] تنش تسليم	نسبت پواسون	مدول الاستيسيته [GPa]	چگالی [kg/m]	نام
1080	۰/۲۹	700	VA o o	۴۵∘CUSTOM



شکل ۴- نمونه خمش دو نقطهای [۳۳]

برای شرایط تنش دار، نمونه تحت خمش دو نقطهای<sup>۳۳</sup> (ASTM G ۳۹) با فاصله تکیه گاهی ۶۸ سانتی متر قرار گرفت (شکل ۱-ج). برای محاسبه تنش کششی در محل خمش بیشینه، طبق استاندارد ۹۳ ASTM [۳۳] از رابطه (۱) استفاده شده است (شکل ۴). هدف از این کار اثبات این است که نمونه در حالت خمش دو نقطهای در حالت است که نمونه در حالت خمش دو نقطهای در حالت شرایط کارکرد پره در محدوده الاستیک نمی شود؛ زیرا بدین منظور، خصوصیات فیزیکی و مکانیکی مورد نیاز در جدول (۲) در نظر گرفته و شرایط مرزی برای خم شدن دو

نقطهای اعمال میشود.

$$L = \left(\frac{ktE}{\sigma}\right) \sin^{-1}\left(\frac{H\sigma}{ktE}\right)$$
(1)

که در آن L طول نمونه، σ تنش کششی در محل خمش بیشینه، E مدول الاستیسیته، H فاصله دو تکیه گاه، t ضخامت نمونه و k ثابت تجربی (برابر با ۱/۲۸) است. برای نمونه مورد مطالعه در این پژوهش، مقدار تنش کششی در محل خمش بیشینه حدود ۸۴۰ مگاپاسکال است که کمتر از تنش تسلیم برای ۲۵۰ CUSTOM است؛ بنابراین نمونه در این شرایط رفتاری الاستیک دارد.

ترکیب شیمیایی پره با استفاده از روش تحلیل طیفسنجی پراش انرژی پرتو ایکس تعیین شد. بدین منظور بخشی از پره شکسته شده پس از برشکاری مورد آزمایش قرار گرفت. تحلیل شیمیایی به روش EDX توسط میکروسکوپ الکترونی نشان داد که در محلهای حفرات مقادیر زیادی عناصری نظیر گوگرد، کلر و سدیم وجود دارد. در شکل (۵) و جدول (۳) نتایج تحلیل EDX ارایه شده است.



جدول ۳– نتیجه تحلیل شیمیایی پره بهصورت درصد وزنی عناصر شناسایی شده

Element	С	Ο	Ni	Na	Mg	Al	Si	S	Cl	Cr	Fe	Total
At%	۵۸/۹۱	۲۳/۷۹	৽/१९	°/9¥	•/9•	•/۶¥	١/٨٠	7/71	1/5V	٣/٥٥	۶۷/۵	100
Wt%	۳۸/۵۲	۲۰/۷۳	•/۶۱	°/۶۴	•/ <b>\</b> •	৽/ঀ۴	۲/۷۵	٣/٨۶	۲/۴۵	٨/۶٢	17/70	100

استفاده از دستگاه اوریگافلکس ۵۰۵<sup>۳</sup> در آزمایشگاه شیمی دانشگاه زنجان در دمای اتاق انجام شد. این دستگاه قابلیتهای بالایی برای انجام انواع آزمایش های خوردگی از جمله خوردگی حفرهای داشت. اندازهگیری ها با استفاده از روش معمول سه الکترودی انجام شد. کالومل تجاری بهعنوان الکترود مرجع، پلاتین بهعنوان الکترود کمکی و نمونه نوار مرجع، پلاتین بهعنوان الکترود کمکی و نمونه نوار در محل خمش بیشینه بهعنوان الکترود کار هستند (شکل ۶). بهجز بخش تحت خوردگی در محل خمش بیشینه و محل اتصال به دستگاه، قسمتهای دیگر نمونه با چسب برق عایق شد. بخش متصل به دستگاه کاملاً از محلول بیرون بود. بنابراین



شکل ۶- نمای نمونه تحت آزمایش پتانسیو استاتیک

۲- ۲- روند انجام آزمونهای الکتروشیمیایی
آزمایشهای الکتروشیمیایی مطابق با استاندارد ASTM G ۵ با

روشهای عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰



شکل ۷– چیدمان آزمایش مشاهده لحظهای حفرهدار شدن و ترک خوردگی تنشی (رنگی در نسخه الکترونیکی)

نمونه را به هنگام آزمایش نمی توان به صورت افقی داخل محلول در زیر میکروسکوپ قرار داد. پس برای اینکه بتوان نمونه را عمودی داخل محلول حین روند آزمایش مشاهده کرد، میکروسکوپ به صورت افقی مطابق شکل (۷) بر روی میز قرار داده شد. با این ایده در چیدمان، سطح در حال خوردگی در محل بیشینه خمش به کمک میکروسکوپ فیلم برداری شد. در ادامه، آزمونها تشریح می شوند. هر آزمون حداقل پنج مرتبه تکرار شد و نتایج مشابه حاصل گشت.

۲- ۳- مشاهده رشد حفره و ترکخوردگی تنشی برای بهدست آوردن محدوده پتانسیل مورد نیاز برای روبش در آزمون پتانسیو دینامیک، باید پتانسیل مدار باز بهدست آید. در آزمون پتانسیل مدار باز بهترتیب برای نمونههای بدون تنش و تنشدار، پتانسیل بعد از چهار دقیقه در پتانسیل <sup>۳۵</sup>mVSCE مواجع در پتانسیل ۲۵۰ سال دقیقه در پتانسیل ۲۵۰ سالف و ۹- الف). بنابراین بهترتیب محدودههای ۲۵۰ سال الف و ۹- الف). بنابراین بهترتیب محدودههای ۲۵۰ سال مونههای دهونههای نمونههای حفره بدون تنش و تنشدار بهعنوان بازههایی احتمالی پتانسیل حفره

پتانسیل حفرهدار شدن برای نمونه بدون تنش mVsce و برای نمونه تنشدار mVsce ابهدست آمد. بنابراین برای دستیابی به تعدادی حفره با ابعاد قابل قبول در زمان محدود آزمایشگاهی، پتانسیل ۳۵۰ mVsce بهعنوان پتانسیل ثابت اعمالی در آزمونهای بعدی در نظر گرفته شد تا با گذشت اندکی از زمان اعمال پتانسیل (نه در ابتدا)، نمونه شروع به حفرهدار شدن نماید. بنابراین نمونه تنشدار در آزمون پتانسیو استاتیک تحت پتانسیل عیمmVsce قرار گرفته و از سطح آن فیلمبرداری شد. شکل (۱۰) روند رشد حفرهها را نمایش میدهد.

روشهای عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰





تنشدار در محلول ۳/۵ درصد وزنی سدیم کلرید



شکل ۱۰– رشد حفرهها برای نمونه تنش دار تحت پتانسیل ۳۵۰ mVsce

	•			•	
درصد وزني	سرى	اتم	درصد وزنى	سرى	اتم
36/20	K	كربن	٨/۶٢	К	آهن
۲/۸۶	Κ	كروم	۵1/AV	L	نايوبيوم

جدول ۴- ترکیب شیمیایی رسوبها

جدول ۵- ترکیب شیمیایی زمینه فریتی اطراف رسوبها

درصد وزني	سرى	اتم	درصد وزنى	سرى	اتم
١/٨٨	Κ	مس	14/20	Κ	كروم
٣/٢٧	L	نايوبيوم	١	Κ	منگنز
۰/۲۳	L	موليبدن	VW/WD	Κ	آهن
			4/82	Κ	نيكل



شکل ۱۱– حفره رشد یافته و ترک خوردگی تنشی عرضی، طولی و مورب ایجاد شده بر روی سطح پس از ۲۰۰۰ ثانیه تحت پتانسیل ۳۵۰ mVsce (رنگی در نسخه الکترونیکی)

> با استفاده از روش طیف سنجی پراش انرژی پرتو ایکس، شناسایی رسوبهای مورد مطالعه و بررسی ترکیب شیمیایی آنها انجام شد. در جدول (۴) میتوان ترکیب این رسوبها را مشاهده کرد. در فصل مشترک زمینه و رسوبها نیز تحلیل شیمیایی صورت گرفت که نتیجه در جدول (۵) نشان داده شده است.

> شکل (۱۱) بخشی از سطح خورده شده را با بزرگنمایی بیشتر نشان میدهد. با از بین بردن محصولات خوردگی از اطراف دهانه حفره، وجود ترکهای خوردگی تنشی به وضوح نمایان شده است. رشد ترکها بهصورت عرضی، طولی و

مورب مشاهده می شود. دو حفره مجاور با ترک طولی به هم متصل شدهاند. ترک خوردگی تنشی به صورت عرضی و مورب از دهانه حفره ایجاد و رشد یافته است.

# ۳- محاسبه کرنش با استفاده از روش همبستگی تصاویر دیجیتال

برای محاسبه توزیع کرنش اطراف حفره در حال رشـد از نرمافزار GOM Correlate استفاده شد. مراحـل اسـتفاده از ایـن نرمافزار به شرح زیر است: - تهیه لیست تصاویر متوالی و مؤلفـه زمـانی هـر یـک از آنهـا

روشهای عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰



شکل ۱۲– استخراج بردار جابهجایی از روابط نقاط قبل و بعد از تغییر شکل [۳۶]

– وارد کردن تصاویر به نرمافزار – آنالیز دادهها برای یافتن جابهجایی و کرنش و نمایش نتایج در قالب گراف یا نمودار

برای اینکه بتوان از نتایج تئوری الاستیسیته در این روش استفاده کرد، فرض می شود که ابعاد پیکسل به اندازه کافی کوچک باشد. به گونهای که بتوان از روابط به دست آمده از تئوری الاستیسیته در یک نقطه برای یک پیکسل استفاده کرد. همبستگی تصاویر دیجیتال در دو بعد براساس تعیین ارتباط محلی نقاط در دو تصویر است. این دو تصویر، قبل و بعد از اعمال جابه جایی تهیه می شوند. در این روش از توزیع نقاط در سطح نمونه جهت تشخیص رابطه بین دو تصویر استفاده می شود [۳۶].

اگر P و Q دو نقطه از عکس قبل از بارگذاری باشند، <sup>\*</sup>P و <sup>\*</sup>Q نقاط متناظر آنها در عکس بعد از بارگذاری هستند. براساس شکل (۱۲) و طبق مرجع [۳۶]، روابط تئوری (۲) تا (۱۷) استخراج می شود

$$P = \left(x_{p}, y_{p}\right) \tag{7}$$

$$P^{*} = \left(x_{p}^{*}, y_{p}^{*}\right) = \left(x_{p} + u_{p}, y_{p} + v_{p}\right)$$
(\*)

$$Q = \left(x_p + dx, y_p + dy\right) \tag{(4)}$$

$$Q^{*} = \left(x_{p}^{*} + dx^{*}, y_{p}^{*} + dy^{*}\right)$$
 ( $\delta$ )

$$dx^* = u_Q - u_p + dx \tag{9}$$

$$dy^* = v_Q - u_p + dy \tag{V}$$

$$d\mathbf{x} = \mathbf{x}_{\mathbf{Q}} - \mathbf{x}_{\mathbf{p}} \tag{(A)}$$

$$dy = y_Q - y_p \tag{9}$$

با ترکیب روابط فوق، \*dx و \*dy محاسبه میشود

$$dx^* = \left(1 + \frac{\partial u_p}{\partial x}\right) dx + \frac{\partial u_p}{\partial y} dy + \dots$$
 (1 • )

$$dy^{*} = \left(1 + \frac{\partial v_{p}}{\partial x}\right) dx + \frac{\partial v_{p}}{\partial y} dy + \dots$$
(11)

اندازه دو بردار  $\overline{PQ}$  و  $\overline{PQ}$  با استفاده از روابط (۱۲) و (۱۳) بهدست می آید

$$\left| PQ \right|^{\gamma} = \left( ds \right)^{\gamma} = \left( dx \right)^{\gamma} + \left( dy \right)^{\gamma}$$
(17)

$$|P^*Q^*|^{r} = (ds^*)^{r} = (dx^*)^{r} + (dy^*)^{r}$$
  
=  $(u_Q - u_p + dx)^{r} + (v_Q - u_p + dy)^{r}$  (17)

و در نتیجه کرنش در جهت x با استفاده از رابطه (۱۴) محاسـبه میشود

$$\varepsilon_{xx} = \frac{\left| P^* Q^* \right|^{r} - \left| P Q \right|^{r}}{\left| P Q \right|^{r}} \tag{14}$$

در حالت دوبعدی روابط (۱۵) تا (۱۷) صادق است.

$$\varepsilon_{\rm XX} = \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{1}{\gamma} \left[ \left( \frac{\partial u}{\partial x} \right)^{\gamma} + \left( \frac{\partial v}{\partial x} \right)^{\gamma} \right]$$
(10)



$$\varepsilon_{yy} = \frac{\partial v}{\partial y} + \frac{1}{r} \left[ \left( \frac{\partial u}{\partial y} \right)^r + \left( \frac{\partial v}{\partial y} \right)^r \right]$$
(19)

$$\varepsilon_{xy} = \frac{1}{r} \left( \frac{\partial u}{\partial y} + \frac{\partial v}{\partial x} \right) + \frac{1}{r} \left( \frac{\partial u}{\partial x} \frac{\partial u}{\partial y} + \frac{\partial v}{\partial x} \frac{\partial v}{\partial y} \right)$$
(1V)

با استفاده از تصاویر نمایش داده شده در شکل (۱۰)، و روش همبستگی تصاویر دیجیتال میتوان توزیع کرنش اطراف حفره در حال رشد را بهدست آورد. در روش همبستگی تصاویر دیجیتال که به کمک قسمت پردازش تصویر نرمافزار GOM انجام میشود، نرمافزار بین تصاویر ارتباط برقرار کرده و پس از محاسبه ماکزیمم جابهجایی به بیشینه کرنش دست مییابد.

## ۴– شبیهسازی حفرهدار شدن ۴– ۱– روند شبیهسازی

از بخش الکتروشیمی نرمافزار کامسول ویرایش ۵/۴ می توان مدلسازی تغییرات پتانسیل و توزیع جریان در سلول الکتروشیمیایی را انجام داد. این بخش تأثیر انتقال جرم و فعال سازی<sup>۳۹</sup> در رفتار الکتروشیمیایی سیستم را تخمین می زند. برای مدلسازی سلولهای الکتروشیمیایی عمومی برای توزیع جریان نوع سوم نرمافزار کامسول در شاخه نرنست پلانک، حاوی رابطهایی<sup>۳۷</sup> با گزینههای مختلف بقای ذرات باردار است. رابطها، توزیع جریان و پتانسیل را در یک سلول الکترومکانیکی که انتقال مجزا گونههای ذرات باردار (یونها) در الکترولیت همراه با سینتیک واکنش انتقال ذره باردار را به حساب می آورد، الکتروشیمیایی حفرهدار شدن نمونه بدون تینش ۵۰۴ الکتروشیمیایی حفرهدار شده نمونه بدون تینش ۵۰۴ میشود. حفره مدنظر در نرمافزار کامسول به صورت تک بعدی می شود. حفره مدنظر در نرمافزار کامسول به صورت تک بعدی

(عمق حفره بهصورت یک خط در نظر گرفته شده است) و نوع حل پایدار شبیهسازی شد (شکل ۱۳). چون عمق فرضی حفره ۲۰۰ میکرومتر است با اندازه المان ۱۰ میکرومتر، به ۲۰ المان تقسیم می شود (این تعداد المان با استفاده از آزمون همگرایی انتخاب شد). از رابط توزیع جریان درجه سوم<sup>۲۸</sup> برای انجام عملیات مربوط به پتانسیل الکترولیت (تحلیل الکتروشیمیایی) استفاده شده و اجزای واکنشها (واکنش دهندهها و فرآوردهها) با استوکیومتری مشخص، به نرمافزار وارد می شود. شرایط اولیه مربوطه و شرایط مرزی مربوط به پتانسیل الکترولیت در حفره به نرمافزار اعمال و پس از انجام عملیات مش بندی با اندازه بیشینه المان <sup>۵–</sup>۱۰ متر، شبیهسازی تحت شرایط غیرخطی اجرا شد. نتایج حاصل از شبیهسازی در بخش ۵ ارائه شده است.

# ۲ – ۲ – معادلات مربوط به حفرهدار شدن ۴۵۰ CUSTOM با ۳ تشکیل محصولات یونی و رسوبی

مقاومت به خوردگی فولادهای زنگنزن به پایداری و حفظ یکنواختی لایه غیرفعال روی سطح در معرض خوردگی وابسته است. پایداری لایه غیرفعال برای مقاومت در برابر حفرهدار شدن توسط عدد معادل مقاومت به حفرهدار شدن<sup>۳۹</sup> مشخص می شود [۳۸].

 $PRE_{N} = Cr\% + r/rMo\% + 19N\%$ (1A)

با توجه به عناصر ساختاری آلیاژ ۲۵۰ CUSTOM (۳۵ و ۳۵]، دو عنصر کروم و مولیبدن با رابطه (۱۸)، اشتراک دارند (یعنی در رابطه (۱۸) دو عنصر کروم و مولیبدن با رابطه های (۱۹) تا (۲۷) اشتراک دارند). با توجه به جدول (۵) برخی عناصر رسوب های زمینه از نظر درصدی آنقدر کم هستند که در خوردگی ناشی از شکست لایه روئین و خوردگی محلی

114

		-			-		
مرجع	واحد	مقدار	ضريب نفوذ	مرجع	واحد	مقدار	ضريب نفوذ
[477]	متر مربع بر ثانیه	1/V-1°×7°°	(Na <sup>+</sup> )	[47]	متر مربع بر ثانیه	۱/۹–۱ •×۳۸	(Cl <sup>-</sup> )
[44]	متر مربع بر ثانیه	$\Delta/4-1 \circ \times T \circ$	$(OH^{-})$	[477]	متر مربع بر ثانیه	•/V-1•×V•	$(\mathrm{Fe}^{^{\mathrm{Y}+}})$
[46]	متر مربع بر ثانیه	$\Delta/1 \circ - 1 \circ \times 4\Delta$	$(Cr^{r+})$	[47]	متر مربع بر ثانیه	۹/V-۱ °×۳ °	$(\mathrm{H}^{+})$
	متر مربع بر ثانیه	\/ <b>\</b> -\ •ו •	$(Mo^{r+})$	[40]	متر مربع بر ثانیه	$1/V-1 \circ \times \circ \circ$	(FeOH <sup>+</sup> )
				[44]	متر مربع بر ثانيه	1/9-1 °×1 °	(FeCl <sup>+</sup> )

جدول ۶- ضرایب نفوذ یون های موجود در محلول

 $Mo^{r+}(aq) + Cl^{-}(aq) \rightarrow MoCl_{r}(s)$   $K_{v} = 1/ \cdots \times 10^{10}$ (YV)

۴– ۳– مقادیر اولیه و پارامترهای مورد نیاز نرمافزار

در این بخش معادلات (۱۹) تا (۲۷) و واکنشهای الکتروشیمیایی یعنی تشکیل کاتیونها، در نرمافزار اعمال شده و فرایند خوردگی حفرهای شبیه سازی می شود. معادلات استوکیومتری، ضریب نفوذ، غلظت اولیه و پتانسیل اعمالی مواردی هستند که باید بهعنوان داده های ورودی اعمال شوند. شبیه سازی به صورت یک بعدی در عمق انجام شده است. محدوده عمق حفره مطابق با عمق سنجی در کار پیشین [۳۲] به دست آمده است. بنابراین عمق حفره در این شبیه سازی ۲۰۰ میکرومتر و مطابق با اندازه المان مذکور به ۲۰ المان تقسیم بندی شد.

الـف- ضـريب نفـوذ (D): در جـدول (۶) ضـرايب نفـوذ يونهاي ايجاد شده ارائه شده است.

ب- ثابت تعادل (K): در قسمت معادلات به همراه مرجع ارائه شده است.

پ- غلظت اولیه (C): غلظت اولیه یـونهـا بـه تفکیـک در ذیل ارائه شده است.

- غلظت اولیه یون <sup>+۲</sup> Fe<sup>۲</sup> مقدار m<sup>m</sup> m<sup>m</sup>
- غلظت اولیه یون +H با توجه به فرمول محاسبه pH بهدست می آید. در ابتدا قبل از تشکیل +H و اسیدی شدن محلول و کاهش pH مقدار خنثی ۷ در نظر گرفته شده است. بنابراین

بهصورت حفره در حضور یون کلرید عملا بی تأثیر هستند. بنابراین عناصر تأثیرگذار برای حفرهدار شدن ۴۵۰ CUSTOM، آهن، کروم و مولیبدن است. K ثابت تعادل یا ثابت انحلال پذیری مربوط به معادلات است که برای واکنش های دارای یون محلول تعریف شده است و محتمل بودن وقوع هر واکنش های مقایسه با واکنش دیگر را مشخص میکند. واکنش های الکتروشیمیایی یعنی تشکیل کاتیون های مورد استفاده در معادلات ( +Fe<sup>\*</sup>) و <sup>+۳</sup>OM) قطعی بوده و انجام می شود ولی در اینجا لیست نشدهاند. لذا معادلات شیمیایی (۱۹) تا ولی در اینجا لیست نشدهاند. لذا معادلات شیمیایی (۱۹) تا فرایند حفرهدار شدن این آلیاژ را در محیط کلریدی با تشکیل محصولات یونی و رسوبی توصیف میکند [۲۴، ۲۱–۳۹].

$$Fe^{\mathsf{r}+}(aq) + \mathsf{r}Cl^{-}(aq) \to FeCl_{\mathsf{r}}(s)$$

$$K_{\lambda} = \mathsf{r} / \mathfrak{s} \times \lambda^{0}$$
(14)

$$\begin{split} &H_{\gamma}O(l) \rightarrow H^{+}(aq) + OH^{-}(aq) \\ &K_{\gamma} = 1/ \cdots \times 1 \circ^{-\Lambda} \end{split} \ (\Upsilon \circ )$$

$$Fe^{\gamma_{+}}(aq) + \gamma OH^{-}(aq) \rightarrow Fe(OH)_{\gamma}(s)$$

$$K_{\gamma} = \Delta / \Delta \circ \times 1 \circ^{1^{\gamma}}$$
(71)

$${}^{\mathsf{r}} \mathrm{Fe}^{\mathsf{r}+}(\mathrm{aq}) + \mathrm{O}_{\mathsf{r}}(\mathrm{g}) + {}^{\mathsf{r}} \mathrm{H}_{\mathsf{r}} \mathrm{O}(\mathrm{I}) \rightarrow {}^{\mathsf{r}} \mathrm{Fe}_{\mathsf{r}} \mathrm{O}_{\mathsf{r}}(\mathrm{s}) + \wedge \mathrm{H}^{+}(\mathrm{aq})$$

$$\mathrm{K}_{*} = {}^{\mathsf{o}}/{}^{\circ} {}^{\circ} {}^{\times} {}^{\circ} {}^{}$$

$$\begin{aligned} \text{NaCl}(s) &\to \text{Na}^+(aq) + \text{Cl}^-(aq) \\ \text{K}_{\scriptscriptstyle 0} &= \texttt{MOVP} \circ \texttt{K} \end{aligned} \tag{(YT)}$$

$$*Cr(s) + *O_{\gamma}(g) \to *Cr_{\gamma}O_{\gamma}(s)$$
(7\*)

 $\mathsf{YMo}(s) + \mathsf{YO}_{\mathsf{Y}}(g) \to \mathsf{YMoO}_{\mathsf{Y}}(s) \tag{YD}$ 

$$Cr^{r+}(aq) + Cl^{-}(aq) \to CrCl_{r}(s)$$

$$K_{\varsigma} = 1/rr \times 1 \circ^{rr}$$
(79)

روشهای عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰



شکل ۱۴– مجموعه حفرههای در حال رشد

طبق رابطه (۲۸) غلظت اولیه یون <sup>+</sup>H بهدست می آید. لازم <u>mol</u> بهذکر است در فرمول محاسبه pH غلظت بر حسب <u>lit</u> است که به <u>mol</u> تبدیل شده است.

$$pH = v = -Log\left[H^{+}\right] \rightarrow \left[H^{+}\right] = v e^{-\tau} \frac{mol}{m^{\tau}}$$
(7A)

 غلظت اولیه [OH] با توجه به فرمول محاسبه ثابت تعادل بهدست میآید. طبق رابطه (۲۰) و مقدار K مربوطه، غلظت اولیه قابل محاسبه است.

$$\mathbf{K}_{\mathbf{\gamma}} = \left[\mathbf{H}^{+}\right] \times \left[\mathbf{OH}^{-}\right] \rightarrow \left[\mathbf{OH}^{-}\right] = \mathbf{v}^{-\mathbf{\gamma}} \frac{\mathrm{mol}}{\mathbf{m}^{\mathbf{\gamma}}} \tag{29}$$

مقدار آهن در ۲۵۰ CUSTOM، ۷۵ درصد، کروم ۱۵/۷ درصد و مولیبدن ۷۹/۰ درصد است [۳۴، ۳۵]. با توجه به غلظت اولیه آهن و درصد عناصر موجود، مقادیر غلظت اولیه کروم و مولیبدن قابل محاسبه است.

ت – محاسبه پتانسیل ورودی به نرمافزار: پتانسیل بر اساس الکترود استاندارد هیدروژنی<sup>۴۰</sup> به نرمافزار داده میشود. چون آزمونهای پتانسیو استاتیک در پتانسیل ۳۵۰ mV<sub>SCE</sub> انجام می شود با تبدیل پتانسیل کالومل به پتانسیل هیدروژن، مقدار ۱۱۰ mV<sub>SHE</sub>

 $V_{SHE} = V_{SCE} - \cdot / \gamma r = \cdot / \eta V_{SHE}$  (7 • )

۵- نتایج و بحث
۵-۱-ارائه رابطه برای محاسبه کرنش حفرهها در زمانهای مختلف
نمونه تنشدار به مدت ۲۰۰۰ ثانیه در آزمون پتانسیو استاتیک
تحت پتانسیل ۳۵۰۳Vsce قرار گرفت و از سطح آن فیلم

برداری شد. پس از گذشت ۶۰۰ ثانیه حین فیلم برداری از سطح عکس گرفته شد. ۸ عکس به فاصله زمانی ۲۰۰ ثانیه نیز تهیه شد تا به کمک آن روند رشد حفره ها بررسی شود. پس از وارد کردن عکس های رشد حفره به نرمافزار می توان کرنش حفرههای در حال رشد را به دست آورد. به منظور بررسی کرنش حفرههای موجود بر سطح، شکل (۱۰) به پنج ناحیه تقسیم بندی شده است (شکل ۱۴).

شکل (۱۵) توزیع کرنش اطراف حفرههای در حال رشد را تحت پتانسیل GOM در نرمافزار GOM در زمانهای مختلف نمایش می دهد. مقادیر کرنش و محل بیشینه در هر تصویر به وضوح نمایان است. رشد نواحی ۱ و ۲ نسبت به ۳، ۴ و ۵ بیشتر است و این امر در تحلیل نرمافزار GOM در شکل (۱۵) با مقادیر بیشتر کرنش در نواحی ۱ و ۲ نسبت به ۳، ۴ و مشاهده می شود. بیشینه کرنش در نواحی ۱ و ۲ پس از ۲۰۰۰ ثانیه رشد برابر ۹/۸ درصد و در نواحی ۳، ۴ و ۵ برابر ۳ درصد گزارش شده است؛ این یعنی کرنش در جهت عرضی مقادیر بیشتری را دارا است. همچنین رشد حفرهها به صورت عرضی بیشتر است (در جهت کرنش بیشینه) و حفرهای نواحی ۱ و ۲ بودن جهت نیروی کشش (یعنی جهت طولی) بر جهت رشد حفره و همچنین مقادیر کرنش بیشتر است.

براساس جدول (۷) ارتباط بین زمان رشد حفرهها و بیشینه کرنش در حفرهها برای نمونه بهدست میآید. شکل (۱۶) و رابطه (۳۲) حاصل برازش منحنی نقاط موجود در جدول (۷) است که به کمک آن میتوان با تقریب خوبی در هر لحظه از

روش های عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰



شکل ۱۵– توزیع کرنش اطراف حفرههای در حال رشد در آزمون پتانسیو استاتیک تحت پتانسیل ۳۵۰ mVsce (رنگی در نسخه الکترونیکی)

جدول ۷- ماکزیمم کرنش حفرهها در زمانهای مختلف

كرنش	زمان (ثانيه)	كرنش	زمان (ثانيه)
•/• <b>\</b> ٩	1400	•/•VY	600
৽/৽ঀ٣	1800	۰/۰۷۶	Λ۰۰
۰/۰۹۷	١٨٠٠	•/• <b>\</b> ¥	1000
٥/٥٩٨	7000	•/•AA	1700

۵- ۲- نتـایج حاصــل از شــبیهســازی حفــرهدار شــدن CUSTOM ۴۵۰

با توجه به معادلات (۱۹) تا (۲۷) موارد زیر را میتوان بیان کرد

رشد حفره میزان بیشینه کرنش حفرهها را بهدست آورد. Δ-(۳۲) ε=۰/۰۱۳۲t<sup>°/۲۶۴۹</sup> که در آن ع کرنش واقعی<sup>۴۱</sup> و <sub>۱</sub>t زمان برحسب ثانیه است. یا تو

روشهای عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰

۱۱۷



در محلول سدیم کلرید ۳/۵ درصد وزنی، غلظت یون سدیم در محلول سدیم کلرید [Cl<sup>-</sup>] برابر و طبق رابطه (۳۳) بهدست می آید [Na<sup>+</sup>] = [Cl<sup>-</sup>] =  $\frac{\pi/a}{\delta/\delta} \times \frac{\text{Imol}}{1 \circ \cdot \text{oml}}$ (۳۳)  $\times \frac{1 \circ \cdot \cdot \text{oml}}{\text{lit}} \times \frac{1 \circ \cdot \cdot \text{lit}}{\text{Im}^{\text{r}}} = 69\Lambda \frac{\text{mol}}{\text{m}^{\text{r}}}$ بنابراین <sup>۲</sup>( $\frac{\text{mol}}{\pi}$ ) محاسبه است.

- H<sup>+</sup> و <sup>-1</sup>C درون حفره موجب افزایش انحلال آندی فولاد می شود و از دوباره غیرفعال شدن جلوگیری می کند و موجب افزایش نرخ مهاجرت <sup>-C1</sup>C می شود. این فرایند با M<sup>+</sup> گذشت زمان ادامه می یابد و در نهایت به دلیل افزایش <sup>+</sup>H داخل حفره، pH درون حفره را کاهش می دهد.
- با توجه به رابطه (۲۱)، <sup>+</sup>Fe<sup>۲</sup> با <sup>-</sup>OH واکنش میدهـد و رسوب ایجاد میکند و بـهصـورت <sub>۲</sub>(OH) از محلـول خارج میشود.
- با توجه به رابطه (۲۲)، اکسایش بیشتر Fe<sup>۲+</sup> باعث زنگ
   زدگی به صورت Fe<sub>r</sub>O<sub>r</sub> می شود.
- براساس رابطه (۱۸) و درصد عناصر کروم و مولیبدن در آلیاژ ۴۵۰ CUSTOM (۳۵ و ۳۵]، مولیبدن موجب افزایش
   ۱۵–۱۰ درصدی مقاومت به حفرهدار شدن می شود. به منظور

کاهش یون (aq) CI<sup>-</sup>(aq) برای جلوگیری از تخریب لایه غیرفعال، یون (Mo<sup>r+</sup>(aq) با (aq) CI<sup>-</sup>(aq) ترکیب شده و OI<sup>-</sup>(aq) را بهصورت جامد (MoCl<sub>r</sub>(s از محلول خارج میکند.

م تشکیل اکسید کروم مطابق رابطه (۲۴) موجب مقاوم شدن آلیاژ در برابر حملههای شیمیایی می شود. به واسطه حضور یون های کلرید در الکترولیت لایه غیر فعال (s) ۲۹-Cr شکسته و (aq) + Cr<sup>۳+</sup> با (aq) - Cl واکنش داده و به صورت رسوب (crCl<sub>r</sub>(s) بطبق رابطه (۲۶) جزء محصولات خور دگی از محلول خارج می شود.

٥- ٢- تغييرات غلظت يونها در داخل حفره

در شکل (۱۷) تغییرات غلظت یونهای تولیدی حاصل از واکنشهای (۱۹) تا (۲۷) در داخل حفره نمایش داده شده است. با توجه به شکل (۱۷)، غلظت سدیم داخل حفره بهطور چشمگیری پایین آمده است. پس از تجزیه سدیم کلرید، در الکترولیت یون +Na و -CT تولید می شود. از آنجایی که در سطح الکترود، Fe به صورت یون +Fe اکسایش یافته است، در دهانه حفره تمایل به جذب یون با بار منفی، بیشتر است.



شکل ۱۷- تغییرات غلظت یون ها در داخل حفره برای ۴۵۰ CUSTOM با تشکیل محصولات یونی و رسوبی (رنگی در نسخه الکترونیکی)

خارج می شود. تشکیل رسوبهای ۲۰۲۱ و ۲۰۵۰ نیز علت کاهش یونهای ۲۰۳<sup>۳</sup> و ۲۰<sup>۳</sup> Mo است. تشکیل این رسوبها حین فیلمبرداری لحظه به لحظه قابل مشاهده است. در ابتدا بر روی سطح و بعد از حفره خارج می شوند. ادامهدار بودن خوردگی حتی با سرعت کم نشان از جدا شدن کروم از سطح و از بین رفتن لایه غیرفعال حین خوردگی حفرهای و تشکیل رسوب شامل کروم است. روند تغییرات غلظت یونها در موارد مشترک مشابه با مرجع [۵۱] است که تاییدی بر نتایج شبیه سازی است.

### ۵– ۳– تغییرات چگالی جریان در داخل حفره به هنگام تغییر از حالت غیرفعال به فعال

در شکل (۱۸) تغییرات چگالی جریان درون حفره برحسب عمق حفره نمایش داده شده است. انتقال از حالت غیرفعال به فعال در داخل حفره نزدیک به دهانه رخ میدهد. در ابتدا در حالت غیرفعال، یعنی سطح غیرفعال بیشتر از فعال است بنابراین در یک جریان مشخص، سطح فعال کمتر و چگالی جریان در سطح درونی حفره بیشتر میشود. به مرور با فعال شدن حفره و بنابراین یون <sup>-</sup>Cl به سمت دهانه حفره و داخل آن جـذب مـی شود و بالعکس <sup>+</sup>Na در الکترولیت در دهانه باقی مانـده و بـه درون حفره راه نمییابد و بهمرور از غلظت آن در عمق حفره کاسته میشود. يون Fe<sup>۲+</sup> بهصورت Fe(OH)، ، FeCl و FerOr طبق روابط (۱۹)، (۲۱) و (۲۲) از محلول الکتروليت خارج شده و رسوب می کند [۵۰-۴۷]. بنابراین غلظت این یون به مرور با حرکت به سمت عمق حفره کاهش می یابد. به همین دلیل از سرعت خوردگی در عمق حفره کاسته شده و تمایل رشد حفره بهصورت سطحی (نه در عمق) در آزمایش حفره خوردگی مشاهده می شود. یون Fe<sup>۲+</sup> ایجاد شده در الکترولیت مدتی زمان نیاز دارد تا واکنشهای فوق را انجام دهد و رسوب تشکیل شود، افزایش کم آن در میانه های عمق حفره به همین دلیل است. دلیل نزولی بودن و کاهش یـونهـای Cl<sup>-</sup> و OH نیز، خروج آنها بهترتیب بهصورت FeCl<sub>۲</sub> و Fe(OH) است. طبق روابط (۲۰) و (۲۲) یون <sup>+</sup>H تولید و مقـدار آن در حفـره افزایش می یابد و بر خلاف OH روندی صعودی در عمق حفره دارد. افت بیشتر یون Cl<sup>-</sup>، مصرف بیشتر آن توسط واکنش های (۲۶) و (۲۷) است که به صورت رسوب از محلول



شکل ۱۹- تغییرات پتانسیل بر حسب عمق حفره

یعنی درون حفره با عمق کم پتانسیل بیشتری نسبت به حفره با عمق بیشتر دارد و این به علت وقوع واکنش های شیمیایی و خوردگی بیشتر در نواحی نزدیک به سطح حفره است. بنابراین علت کند شدن رشد حفره در عمق، کمتر بودن پتانسیل درون آن نیز است. همچنین تغییرات پتانسیل در انتهای حفره مستقل از دهانه حفره است و تغییرات در دهانه بیشتر است.

۵- ۴- تغییرات pH در داخل حفره در شکل (۲۰) تغییرات pH در داخل حفره نمایش داده شده است. غلظت یون <sup>+</sup>H به مرور با حرکت از دهانه به سمت بیشتر شدن مساحت سطح فعال درون حفره، در جریان مشخص، چگالی جریان داخل حفره کاهش مییابد. با توجه به شکل (۱۸) بیشترین چگالی جریان (mA/cm<sup>۲</sup>۶۲) و در عمق ۱۸ میکرومتری دهانه حفره رخ داده است. بنابراین بیشترین نرخ خوردگی در حفره و عمق مربوط به آن محاسبه و مشخص شد.

۵- ۳- تغییرات پتانسیل خوردگی در داخل حفره در شکل (۱۹) تغییرات پتانسیل الکتریکی آهن به مرور با حرکت از سطح به درون حفره نمایش داده شده است. پتانسیل به مرور با حرکت از دهانه به سمت درون حفره کاهش می یابد

روشهای عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰

DOI: 10.47176/jcme.40.1.8251 ]



درون حفره افزایش مییابد و با توجه به رابطه (۲۸) تغییرات pH برحسب عمق حفره نزولی خواهد بود و عمق حفره اسیدی میشود.

#### ۶- جمعبندی و نتیجه گیری

در این مقاله به بررسی عددی و تجربی رشد حفره خوردگی در فولاد زنگ نزن ۴۵۰ CUSTOM پرداخته شد. با ترکیب روش همبستگی تصاویر دیجیتال و آزمونهای الکتروشیمیایی برای تولید حفره، جهت رشد حفره با محاسبه کرنش بیشینه بررسی شد. با ارائه رابطهای حاصل از کار آزمایشگاهی، کرنش در حفره ها در شرایط خوردگی پیشبینی شد. همچنین با شبیهسازی فرایند خوردگی حفرهای، بدون نیاز به امکانات پیشرفته آزمایشگاهی برای روبش و تحلیل سطح، اطلاعات مفیدی از شرایط خوردگی سطح بهدست آمد. خلاصه نتایج به شرح زیر است:

۱- با توجه به آزمایش رشد حفره و تحلیل آن با نرمافزار GOM، مشاهده شد که رشد حفره در محلهایی با کرنش بیشتر اتفاق میافتد. کرنش بیشینه در جهت عرضی مطابق با تنش بیشینه است. در آزمایش ها حفره ها نیز به صورت عرضی رشد کردند. بنابراین مشاهدات آزمایشگاهی از سطح نمونه حین حفرهدار شدن و رشد آن با محاسبه کرنش به روش همبستگی تصاویر دیجیتال تطابق خوبی

باهم داشته و تأیید کننده یکدیگرند. ۲- رشد حفرهها بهصورت عرضی بیشتر است؛ دلیل آن، عمود بودن جهت نیروی کشش (یعنی جهت طولی) بر جهت رشد حفره است.

- ۳- به کمک روش همبستگی تصاویر دیجیتال رابطهای برای محاسبه کرنش حفرهها در زمانهای مختلف ارائه شد که با استفاده از آن میتوان کرنش بیشینه را در هر زمانی در پتانسیل خاص محاسبه کرد.
- ۴- تغییرات غلظت برای ترکیبهای مختلف موجود در داخل حفره شامل ترکیبات سدیمی، آهنی، هیدروژنی و غیره نشان داده شد. حضور یونهای کلرید در الکترولیت موجب شکست لایه غیرفعال (s) ۲۰٫۵٫۳۵ شده و خوردگی حفرهای آغاز می شود. بدین ترتیب (cr<sup>(</sup> (aq) با (aq) <sup>-</sup>Cl واکنش داده و به صورت رسوب (s) ۲۰۲۰ از محلول خارج می شود.
- ۵- پتانسیل به مرور با حرکت از دهانه بـه سـمت درون حفـره کاهش می یابد و همچنین تغییرات پتانسیل در انتهـای عمـق حفره نسبت به دهانه حفره کمتر است.
- ۶- بیشترین نرخ خوردگی در حفره و عمق مربوط به آن
   محاسبه و مشخص شد که در پتانسیل ۳۵۰ mV<sub>SCE</sub>
   بیشترین چگالی جریان (mA/cm<sup>۲</sup>۶۲) و در عمق ۸۸
   میکرومتری حفره رخ داده است.

روش های عددی در مهندسی، سال ۴۰، شماره ۱، تابستان ۱۴۰۰

- 1. pitting corrosion
- 2. potentiodynamic polarization curve measurements
- 3. electrochemical impedance spectroscopy (EIS)
- 4. in situ
- 5. ex situ
- 6. scanning electron microscopy (SEM)
- 7. atomic force microscopy (AFM)
- 8. scanning tunneling microscopy (STM)
- 9. scanning eletrochemical cell microscopy (SECCM)
- 10. confocal laser scanning microscopy (CLSM)
- 11. scanning electrochemical microscopy (SECM)

- 12. Izquierdo
- 13. electrochemical current noise (ECN)
- 14. damage mechanics
- 15. thiosulfate
- 16. x-ray diffraction (XRD)
- 17. x-ray spectroscopy (EDS)
- 18. slow strain rate tensile (SSRT)19. ABAQUS
- 20. Stress Corrosion Cracking (SCC)
- 21. cohessive model
- 22. ANSYS
- 23. adaptive
- 24. cohesive zone approach
- 25. COMSOL multiphysics
- 26. nernst-planck equation
- 27. multiphysic

28. modified constitutive material damage model

واژەنامە

- 29. eddy current
- 30. digital image correlation (DIC)
- 31. wire cut
- 32. energy dispersive x-ray (EDX)
- 33. two point bending
- 34. origaflex multi-channel 500
- 35. saturated calomel electrode (SCE)
- 36. activation
- 37. interfaces
- 38. tertiary current distribution
- 39. pitting resistance equivalent number (PRE<sub>N</sub>)
- 40. standard hydrogen electrode (SHE)
- 41. true strain

مراجع

- 1. Haskell, R. W., "Gas Turbine Compressor Operating Environment and Material Evaluation", *ASME International Gas Turbine and Aeroengine Congress and Exposition. American Society of Mechanical Engineers Digital Collection*, Vol. 79177, pp. V005T11A002,1989.
- Lorenz, W. J., and Mansfeld, F., "Determination of Corrosion Rates by Electrochemical DC and AC Methods", *Corrosion Science*, Vol. 21, No. 9, pp. 647-672, 1981.
- Chen, J. F., and Bogaerts, W. F., "The Physical Meaning of Noise Resistance", *Corrosion Science*, Vol. 37, No. 11, pp. 1839-1842, 1995.
- Frankel, G. S., "Electrochemical Techniques in Corrosion: Status, Limitations and Needs", *Journal* of *Testing and Evaluation*, Vol. 42, No. 3, pp. 517-538, 2014.
- Martins, M. and Casteletti, L. C., "Microstructural Characteristics and Corrosion Behavior of a Super Duplex Stainless Steel Casting", *Materials Characterization*, Vol. 60, No. 2, pp. 150-155, 2009.
- Boissy, C., Alemany-Dumont, C. and Normand, B., "EIS Evaluation of Steady-State Characteristic of 316L Stainless Steel Passive Film Grown in Acidic Solution", *Electrochemistry Communications*, Vol. 26, pp. 10-12, 2013.
- 7. Invernizzi, A. J., Sivieri, E., and Trasatti, S. P., "Corrosion Behaviour of Duplex Stainless Steels in Organic Acid Aqueous Solutions." *Materials Science*

and Engineering: A, Vol. 485, No. 1, pp. 234-242, 2008.

- Massoud, T., Maurice, V., Klein, L. H., and Marcus, P., "Nanoscale Morphology and Atomic Structure of Passive Films on Stainless Steel", *Journal of The Electrochemical Society*, Vol. 160, No. 6, pp. 232, 2013.
- Maurice, V., Yang, W. P., and Marcus, P., "X-Ray Photoelectron Spectroscopy and Scanning Tunneling Microscopy Study of Passive Films Formed on (100) Fe-18Cr-13Ni Single-Crystal Surfaces." *Journal of the Electrochemical Society*, Vol. 145, No. 3, pp. 909, 1998.
- Zuo, M. F., Chen, Y. L., Mi, Z. L., and Jiang, H. T., "Effects of Cr Content on Corrosion Behaviour and Corrosion Products of Spring Steels." *Journal of Iron* and Steel Research International, Vol. 26, No. 9, pp. 1000-1010, 2019.
- 11. Zhang, Z., Hu, Z. F., He, L., Zhang, X. B., Fang, X. X., Zhang, B. S., and Ba, Z. X., "Effects of Chloride on Electrochemical and Stress Corrosion Cracking Behavior of 9Cr Ferritic–Martensitic Steel", *Journal of Iron and Steel Research International*, pp. 1-13, 2019.
- 12. Izquierdo, J., Eifert, A., Souto, R. M., and Kranz, C., "Simultaneous Pit Generation and Visualization of Pit Topography Using Combined Atomic Force– Scanning Electrochemical Microscopy", *Electrochemistry Communications*, Vol. 51, pp. 15-18, 2015.

- Izquierdo, J., Eifert, A., Kranz, C., and Souto, R. M., "In Situ Investigation of Copper Corrosion in Acidic Chloride Solution Using Atomic Force—Scanning Electrochemical Microscopy", *Electrochimica Acta*, Vol. 247, pp. 588-599, 2017.
- 14. Izquierdo, J., Eifert, A., Kranz, C., and Souto, R. M., "In Situ Monitoring of Pit Nucleation and Growth at an Iron Passive Oxide Layer by Using Combined Atomic Force and Scanning Electrochemical Microscopy", *ChemElectroChem*, Vol. 2, No. 11, pp. 1847-1856, 2015.
- Wang, Y., and Cheng, G., "Quantitative Evaluation of Pit Sizes for High Strength Steel: Electrochemical Noise, 3-D measurement and image-Recognitionbased Statistical Analysis", *Materials & Design*", Vol. 94, pp. 176-185, 2016.
- 16. Orlikowski, J., Jazdzewska, A., Mazur, R., and Darowicki, K., "Determination of Pitting Corrosion Stage of Stainless Steel by Galvanodynamic Impedance Spectroscopy", *Electrochimica Acta*, Vol. 253, pp. 403-412, 2017.
- 17. Lu, J. Z., Han, B., Cui, C. Y., Li, C. J., and Luo, K. Y., "Electrochemical and Pitting Corrosion Resistance of AISI 4145 steel subjected to massive laser Shock Peening Treatment with Different Coverage Layers", *Optics & Laser Technology*, Vol. 88, pp. 250-262, 2017.
- Zhang, J., Shi, X. H., & Soares, C. G., "Experimental Analysis of Residual Ultimate Strength of Stiffened Panels with Pitting Corrosion under Compression", *Engineering Structures*, Vol. 152, pp. 70-86, 2017.
- Mohammed, S., Hua, Y., Barker, R., and Neville, A., "Investigating Pitting in X65 Carbon Steel Using Potentiostatic Polarisation", *Applied Surface Science*, Vol. 423, pp. 25-32, 2017.
- 20. Tian, H., Wang, X., Cui, Z., Lu, Q., Wang, L., Lei, L., Li, Y., and Zhang, D., "Electrochemical Corrosion, Hydrogen Permeation and Stress Corrosion Cracking Behavior of E690 Steel in Thiosulfate-Containing Artificial Seawater", *Corrosion Science*, Vol. 144, pp. 145-162, 2018.
- Asadi, Z. S., and Melchers, R. E., "Clustering of Corrosion Pit Depths for Buried Cast Iron Pipes", *Corrosion Science*, Vol. 140, pp. 92-98, 2018.
- 22. Wenman, M. R., Trethewey, K. R., Jarman, S. E., and Chard-Tuckey, P. R., "A Finite-Element Computational Model of Chloride-Induced Transgranular Stress-Corrosion Cracking of Austenitic Stainless Steel", *Acta materialia*, Vol. 56, No. 16, pp. 4125-4136, 2008.
- Scheider, I., Pfuff, M., and Dietzel, W., "Simulation of Hydrogen Assisted Stress Corrosion Cracking Using the Cohesive Model", *Engineering Fracture Mechanics*, Vol. 75, No. 15, pp. 4283-4291, 2008.
- 24. Huzni, S., Ridha, M., & Ariffin, A. K., "Stress Distribution Analysis on Four Types of Stress

Corrosion Cracking Specimen", *Key Engineering Materials*, Vol. 462, pp. 194-199, 2011.

- Simonovski, I., and Cizelj, L., "Towards Modeling Intergranular Stress Corrosion Cracks on Grain Size Scales", *Nuclear Engineering and Design*, Vo. 246, pp. 107-114, 2012.
- 26. Salleh, S., "Modelling Pitting Corrosion in Carbon Steel Materials", *Doctoral dissertation, The University of Manchester (United Kingdom)*, 2013.
- 27. Vijayaraghavan, V., Garg, A., Gao, L., and Vijayaraghavan, R., "Finite Element Based Physical Chemical Modeling of Corrosion in Magnesium Alloys", *Metals*, Vol. 7, No. 3, pp. 83, 2017.
- Pedram, O., and Poursaeidi, E., "Total Life Estimation of a Compressor Blade with Corrosion Pitting, SCC and Fatigue Cracking", *Journal of Failure Analysis and Prevention*, Vol. 18, No. 2, pp. 423-434, 2018.
- 29. Pedram, O., and Poursaeidi, E., "Pitting Corrosion as the Main Cause of Crack Initiation in a Compressor Blade", 3rd International Conference on Mechanical and Aerospace Engineering, Tehran, Imam Khomeini International University - Iranian Association of Thermal and Refrigeration Engineering, 2018.
- 30. Pedram, O., and Poursaeidi, E., "An Outrun Competition of Corrosion Fatigue and Stress Corrosion Cracking on Crack Initiation in a Compressor Blade", *International Journal of Engineering*, Vol. 27, No. 5, pp. 785-792, 2014.
- 31. Mollapour, Y., Pedram, O., Poursaeidi, E., Khamedi, R., "Numerical Study of Pitting Corrosion CUSTOM 450 in Acetic Acid and Sodium Acetate Solution", *The 27th Annual International Conference of the Iranian Association of Mechanical Engineers*, *Tehran, Iranian Association of Mechanical Engineers*, 2019 (in Persian).
- 32. Pedram, O., Mollapour, Y., Shayani-jam, H., Poursaeidi, E., and Khamedi, R., "Pitting Corrosion Behavior of CUSTOM 450 Stainless Steel Using Electrochemical Characterization", *Metals and Materials International*, pp. 1-11, 2020.
- 33. ASTM G39, Standard Practice for Preparation and Use of Bent-Beam Stress-Corrosion Test Specimens.
- 34. Poursaiedi, E., and Salarvand, A., "Effect of Coating Surface Finishing on Fatigue Behavior of C450 Steel CAPVD Coated with (Ti, Cr) N", *Journal of Materials Engineering and Performance*, Vol. 25, No. 8, pp. 3448-3455, 2016.
- 35. Technical datasheet, CUSTOM 450 Stainless, *CARPENTER*, pp. 1-12, 2009.
- Winter, D., Optische Verschiebungsmessung nach dem Objektrasterprinzip mit Hilfe eines flächenorientierten Ansatzes. na, 1993.
- 37. COMSOL Multiphysics Reference Guide V. 5.4, Editor. 2018.

DOI: 10.47176/jcme.40.1.8251

- 38. Thulukkanam, K., *Heat exchanger design handbook*, CRC press, 2013.
- 39. Database llnl: Jim Johnson, "thermo.com.V8.R6.230" Lawrence Livermore National Laboratory, in Geochemist's Workbench format. Converted to PhreeqC format by Greg Anderson with help from David Parkhurst (llnl.dat 4023 2010-02-09 21:02:42Z dlpark)
- Taylor, P., and Derrek G. Owen., Oxidation of magnetite in aerated aqueous media. No. AECL-10821. Atomic Energy of Canada Ltd., 1993.
- 41. Database minteq: J. D. Allison, D. S. Brown, K. J. Novo-Gradac: MINTEQA2/PRODEFA2, A Geochemical Assessment Model for Environmental Systems, Version 3.0, User's Manual, EPA/600/3-91/021, March 1991.
- 42. Tang, A., and Sandall, O. C., "Diffusion Coefficient of Chlorine in Water at 25-60 degree. °C." *Journal of Chemical and Engineering Data*, Vol. 30, No. 2, pp. 189-191, 1985.
- 43. Buffle, J., Zhang, Z., and Startchev, K., "Metal Flux and Dynamic Speciation at (bio) Interfaces. Part I: Critical Evaluation and Compilation of Physicochemical Parameters for complexes with Simple Ligands and Fulvic/Humic Substances", *Environmental Science & Technology*, Vol. 41, No. 22, pp. 7609-7620, 2007.
- 44. Oltra, R., Louis, J., Vuillemin, V., and Cottis, R. A., "Use of a General Purpose Finite Element Package for Modeling of Crevice Corrosion", In *CORROSION 2004*. NACE International, 2004.
- 45. Robie, R. A., Hemingway, B. S., and Fisher, J. R., "Thermodynamic Properties of Minerals and Related Substances at 298.15 K and 1 bar (105 Pascals)

Pressure and at Higher Temperatures. US Geol", *Survery Bulletin*, Vol. 2131, p, 461, 1995.

- 46. Maurice, V., Yang, W. P., and Marcus, P., "X-Ray Photoelectron Spectroscopy and Scanning Tunneling Microscopy Study of Passive Films Formed on (100) Fe-18Cr-13Ni Single-Crystal Surfaces", *Journal of the Electrochemical Society*, Vol. 145, No. 3, pp. 909, 1998.
- 47. Isaacs, H. S., Davenport, A. J., Jeong-Hwan, C., Rivers, M. L. and Sutton, S. R., "Application of in Situ Scanning x-ray Fluorescence to Study the Concentration of Metal Ions in Simulated Pits", (No. BNL-48706; CONF-9309150-3). Brookhaven National Lab., Upton, NY (United States), 1993.
- 48. Sharland, S. M. and Tasker, P. W., "A Mathematical Model of Crevice and Pitting Corrosion-I. The Physical Model", *Corrosion Science*, Vol. 28, No. 6, pp. 603-620, 1988.
- 49. Toney, M. F., Davenport, A. J., Oblonsky, L. J., Ryan, M. P. and Vitus, C. M., "Atomic Structure of the Passive Oxide Film Formed on Iron", *Physical Review Letters*, Vol. 79, No. 21, pp. 4282, 1997.
- 50. Rayment, T., Davenport, A. J., Dent, A. J., Tinnes, J. P., Wiltshire, R. J., Martin, C., Clark, G., Quinn, P. and Mosselmans, J. F. W., "Characterisation of Salt Films on Dissolving Metal Surfaces in Artificial Corrosion Pits Via in Situ Synchrotron X-ray Diffraction", *Electrochemistry Communications*, Vol. 10, No. 6, pp. 855-858, 2008.
- 51. Walton, J. C., "Mathematical Modeling of Mass Transport and Chemical Reaction in Crevice and Pitting Corrosion", *Corrosion Science*, Vol. 30, No. 8-9, pp. 915-928, 1990.