

No. 2, 1385/2006 Fall & Winter



## SPEX mechanical milling preparation of the Al metal matrix composite powders, reinforced by nanometer size SiC particles

M. R. Dashtebayazi<sup>1</sup>, A. Shekoohfar<sup>1</sup>, M. R. Alinejad<sup>2</sup>

Faculty of mechanical engineering, KNT university of Tehran, IRAN.
2- Dept of physics, Ferdowsi university of Mashad, IRAN.
3- E-mail: alinejad@ferdowsi.um.ac.ir

(Received:2/3/2005, received in revised form:17/5/2006)

**Abstract:** The effect of SPEX mechanichal milling on a mixture of Al-SiC composites has been investigated. Results of XRD, SEM and commulative size distribution analysis show that the size of crystallites is decreased as milling time increases to 12 hours, while lattice strains are increased. Meanwhile the crytallite size increases with increasing miling time between 12 and 24 hours, but the lattice strains decreas. In addition, average particle size of the composite decreases at initial 6 hours but increases for longer milling times. SEM and TEM micrographs of the productions indicate homogeneous distribution of 50 nm size SiC particles into Al matrix, where the homogeneouty increases with increasing milling time.

**Keywords:** *Metal matrix composit, Mechanichal mixing, SPEX milling. Al-SiC.* 

[ Downloaded from ijcm.ir on 2025-06-07 ]



شمارهٔ ۲، پاییز و زمستان ۸۵، از صفحهٔ ۲۷۹ تا ۲۹۴



# تهیهٔ پودر مادهٔ مرکب زمینه آلومنیوم تقویت شده با ذرات نانومتری SiC به روش آسیابکاری مکانیکی SPEX

محمدرضا دشت بياضى ، على شكوەفر ، محمدرضا علىنژاد ً

۱ - دانشگاه صنعتی خواجه نصیرالدین طوسی، دانشکده مهندسی مکانیک، آزمایشگاه تحقیقاتی مواد پیشرفته و نانوتکنولوژی ۲ - دانشگاه فردوسی مشهد، دانشکده علوم، گروه فیزیک، آزمایشگاه تحقیقاتی حالت جامد پست الکترونیکی: alinejad@ferdowsi.um.ac.ir

(دریافت مقاله۱۳۸۴/۱۲/۱۱، دریافت نسخه نهایی۱۳۸۵/۲/۲۷)

چکیده: مخلوط مادهٔ مرکب زمینه آلومنیوم تقویت شده با SiC به روش آسیابکاری SPEX تهیه و اثر زمان آسیابکاری بر اندازهٔ بلورکها، کرنش شبکه و اندازه ذرات بررسی شده است. نتایج به دست آمده نشان میدهند که افزایش زمان آسیابکاری تا حدود ۱۲ ساعت موجب کاهش اندازهٔ بلورکها و افزایش کرنش شبکه، و از ۱۲ تا ۲۴ ساعت باعث افزایش اندازهٔ بلورکها و کاهش کرنش شبکه میشود. همچنین در ۶ ساعت اولیه آسیابکاری، اندازهٔ ذرات مادهٔ مرکب کاهش مییابد، در حالی که تداوم آسیابکاری تا ۲۴ ساعت، کلوخهای شدن و افزایش اندازهٔ ذرات را به دنبال دارد. بررسی ریزساختار نمونهها با تصاویر TEM نمونههای آسیاب شده، نشان دهندهٔ نفوذ همگن ذرات SiC با قطر حدود nm ۵۰ در فاز زمینهٔ AI است که میزان همگنی با افزایش زمان آسیابکاری بهبود مییابد.

واژههای کلیدی: مادهٔ مرکب زمینه فلزی، مخلوط سازی مکانیکی، آسیاب کاری Al-SiC «SPEX

مقدمه

مواد مرکب زمینه فلزی'، ترکیبهای دو فازی متشکل از یک فاز فلزی (ویا آلیاژی) همراه با ذرات ریز سرامیکی هستند که خواص مکانیکی و فیزیکی بهینهای دارند [۱]. مادهٔ مرکب متشکل از فلز آلومنیوم همراه با ذرات سرامیکی SiC، که نقش تقویت کننده<sup>۲</sup> را بر عهده دارند، نمونهای از مواد مرکب زمینه فلزی است که کاربردهای گستردهای در صنایع هوا - فضا و خودروسازی دارد. از جمله مهمترین خواص این مادهٔ مرکب عبارتند از: استحکام و ثابت کشسانی کمناسب، پایداری در دماهای بالا، ضریب انبساط دمایی پایین، و مقاومت خوب در برابر سایش [۲]. مواد مرکب زمینه آلومینیم، یا به روش واکنش در فاز جامد (مانند متالورژی پودر) و یا استخراج از فاز مذاب (مانند ریختهگری) تهیه می شوند. با توجه به همگنی پایین و امکان حضور فازهای ناخالص (مثل Al<sub>f</sub>C<sub>۳</sub>) در نمونههای ساخته شده به روش ذوبی، معمولاً روش واکنش در فاز جامد ترجیح داده میشود [۳ و ۴]. روش واکنش در فاز جامد معمولاً مبتنی بر فرایند متالورژی پودر است که از مراحل مخلوط کردن، فشردهسازی و شکل دادن، تشکیل می شود که مرحلهٔ مخلوط کردن نقشی اساسی را بر عهده دارد. با این وجود، مخلوط كردن مستقيم ذرات بسيار ريز تقويت كننده با زمينه، با مشكلاتي همراه بوده است [۵]. در واقع نتايج نشان دادهاند كه با كاهش اندازهٔ دانهها يا بلوركها و با افزايش همگني، و نيز افزایش کرنش در شبکهٔ بلوری آلومنیوم که بیشتر تابعی از روش مخلوط کردن هستند، خواص فيزيكي مادة مركب Al+SiC بهبود مييابد [8]. در مرحلة مخلوطكردن، علاوه بر زمان، سرعت و محیط آسیاب کاری، نوع آسیاب نیز اهمیت دارد [۷]. در این کار پژوهشی، اثر زمان آسیاب کاری با استفاده از یک آسیاب پرانرژی نوع SPEX بر مخلوط مادهٔ مرکب آلومنیوم تقویت شده با SiC مطالعه شده است.

در یک آسیاب پرانرژی SPEX، مخلوط پودری فاز فلزی (Al) همراه با ذرات سرامیک تقویت کننده (SiC) در معرض برخورد گلولههای فولادی قرار می گیرند. با انتخاب آسیابی با سرعت مشخص و انتخاب گلولههایی با جرم مناسب، ذرات فاز نرم Al در اثر ضربهٔ گلولهها پی در پی دستخوش تغییر شکل شدید پلاستیکی شده، شکسته می شوند، و جوش می خورند، که ساختار لایهای و چین دار، از جمله مشخصات ظاهری ذرات فاز نرم پس از این مرحله است [۸].

2- Reinforcement

3- Specific stiffness

<sup>1-</sup> Metal Matrix Composites

این در حالی است که، ذرات فاز تقویت کننده SiC که یک فاز ترد است، تنها شکسته شده و به تدریج به اندازهٔ کمینهای با بیشترین سختی می سند. در شرایط بهینه انتظار می ود که ذرات ریز فاز تقویت کننده بدون واکنش شیمیایی، به تدریج بین لایههای فاز فلزی نرم محبوس شوند. در این شرایط، تداوم آسیاب کاری منجر به تشکیل پودری یکنواخت از ذرات ریز SiC در زمینهٔ A1 خواهد شد که قطعات ساخته شده از آن خواص فیزیکی و مکانیکی بهینه ای خواهند داشت [۹]. گر چه نتایج عملیات مخلوط سازی مکانیکی مادهٔ مرکبAl-SiC با استفاده از آسیابهای سیاره ای در مراجع دیده می شود [۱۰]، اما اثر آسیاب کاری به وسیلهٔ آسیاب پرانرژی SPEX بر این ماده تاکنون گزارش نشده که در این کار پژوهشی بررسی شده است. با توجه به انرژی زیاد حین برخورد گلولهها در این نوع آسیاب، در صورت انتخاب شرایط بهینه می توان ریز Sic در مقیاس نانومتری در معایسه با سایر روشهای دیگر به دست آورد که در آن ذرات بسیار ریز Sic در مقیاس نانومتری در بدنهٔ دانههای فاز زمینه (A1) نفوذ کردهاند. در ادامه پس از شرح روش آزمایشها، اثر زمان آسیاب کاری SPEX در محیط آرگون بر اندازهٔ بلور کها، کرنش

#### روشهای تجربی

برای تهیه پودری همگن از ذرات AI و SiC پودر آلومینیم با خلوص ۹۹٬۹۹ درصد و ذراتی به قطر متوسط ۳۲ میکرون با پودر سرامیک SiC با خلوص ۹۹ درصد و ذراتی به قطر متوسط ۲۱ میکرون به وسیلهٔ مخلوطکن به مدت ۲۰ دقیقه مخلوط شدند. نسبت وزنی پودر زمینه (Al) به پودر تقویتکننده (SiC) برابر با ۹ به ۱ انتخاب شد. به منظور جلوگیری از جوشخوردن ذرات فاز زمینه و کلوخهای شدن آنها، ۱/۵ درصد وزنی اسید استئاریک به عنوان عامل کنترل کنندهٔ فرآیند به مخلوط اولیهٔ پودر مادهٔ مرکب اضافه کردیم.

مخلوط همگن پودرهای اولیه همراه با ۶۰ گلولهٔ فولادی با قطر ۸ میلیمتر (نسبت وزنی گلوله به پودر ۸ به ۱ بوده است)، در محیط گاز آرگون در ظرف فولادی مخصوص آسیاب قرار داده شدند و درپوش ظرف با نوار تفلون کاملاً آببندی شد. سپس ظرف محتوی مواد و گلولهها در محل خود در آسیاب پرانرژی SPEX قرار داده شدند و عملیات آسیاب کاری با موتور ۱۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۲۴ ساعت انجام گرفت. در این نوع آسیاب، عملیات آسیاب کاری با حرکت ارتعاشی ظرف آسیاب در سه جهت عمود بر هم به صورت دورانی و رفت و برگشتی انجام میشود. برای جلوگیری از افزایش بیرویهٔ دمای ظرف، آسیاب کاری پس از هر نیم ساعت به مدت ۱۵ دقیقه متوقف میشد تا ظرف آسیاب سرد شود. به منظور بررسی تغییرات ریزساختاری و اندازهٔ ذرات مادهٔ مرکب، پس از ۶٬ ۱۲، ۱۸ و ۲۴ ساعت آسیابکاری، نمونههائی را از محفظهٔ آسیاب در محیط گاز خنثی آرگون خارج کردیم. ضمن این که برای حفظ نسبت وزنی گلوله به پودر در مقدار ۸ به ۱، پس از هر مرحلهٔ نمونهبرداری به مقدار مناسب از تعداد گلولهها کاسته میشد.

بررسیهای ریزساختاری و آنالیز فازی نمونهها با پراش پرتو ایکس زیر تابش  $Cu-K_{\alpha}$  میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) در دانشگاه تربیت مدرس تهران، و نیز میکروسکوپ الکترونی تراگسیلی (TEM) در دانشگاه فردوسی مشهد انجام شد. توزیع اندازهٔ ذرات با استفاده از دستگاه لیزری آنالیز شد و اندازه و توزیع ذرات مدل Fritsch به دست آمد. این دستگاه قادر است توزیع اندازه ذرات را در بازهٔ ۲۰۱۱ میکرون با دقتی در حدود ۲۰۱۱ میکرون برسی کند.

#### نتايج

نقشهای پراش پرتو X به دست آمده از مخلوط همگن اولیه و آسیابکاری شده به مدت ۶، ۱۲، ۱۸ و ۲۴ ساعت در شکل ۱ نشان داده شدهاند. شکل ۲ که در آن نقش پراش پرتو X نمونهٔ آسیابکاری شده به مدت ۲۴ ساعت رسم شده است، نشان میدهد که فازهای ناخالص (مثل SiC و Al ا مرکب متشکل از Al و Al ا مرکب متشکل از Al و Al  $A_rO_r$ است. شکل ۱ نشان میدهد که با افزایش زمان آسیابکاری، پهنای قلههای پراش مربوط به هر یک از دو فاز Al و SiC افزایش و شدت آنها کاهش مییابد. این مهم میتواند ناشی از کاهش اندازهٔ بلورکها و نیز افزایش کرنش در شبکهٔ بلوری باشد. برای بررسی این مسئله، اندازه بلورکها و کرنش شبکه به روش ویلیامسون و هال تعیین شدند [۱۱]. بدین منظور، نخست به پودر آلومینیم به اندازهٔ کافی گرما داده شد، به طوری که انتظار میرفت شبکهٔ بلوریاش تحت کرنش قابل ملاحظهای نباشد، سپس نقش پراش پرتو X آن اندازه گیری شد. با اندازه گیری یهنای شدیدترین قلهٔ پراشی در نیم ارتفاع ( $\mathbf{B}_{\mathrm{o}}$  بر حسب رادیان)، خطای دستگاه مورد استفاده بر پهنای قلههای براگ به دست آمد. سپس، پهنای شدیدترین قلههای پراش در نیمارتفاع در الگوی پراش پرتو X هر یک از نمونهها اندازهگیری شد (B<sub>m</sub> بر حسب رادیان). در روش ويليامسون و هال، رابطهٔ تعميم يافتهٔ شرر به شكل خطى زير بازنويسي مي شود:  $Y = C Sin\theta + A$ (1)

که در آن، کمیتهای Y و A به شکل زیر بر حسب  $B_m$ ، $B_o$  طول موج پرتو X ( $\lambda$ ) و قطر بلورکها ( $d_c$ ) تعریف شدهاند:

$$\mathbf{Y} = \sqrt{\mathbf{B}_{\mathrm{m}}^{\mathbb{B}} - \mathbf{B}_{\mathrm{o}}^{\mathbb{B}}} \qquad \mathbf{A} = \frac{\mathbf{F}_{\mathrm{o}}}{\mathbf{d}_{\mathrm{c}}} \qquad (7)$$

کمیتهای  $\theta$  و C در رابطهٔ ۱ به ترتیب نشان دهندهٔ زاویه براگ قلهٔ پراش با پهنای  $B_m$  بر حسب رادیان و کرنش شبکهٔ بلوری هستند. در عمل با اندازه گیری  $B_m$  و  $\theta$  شدیدترین قلههای پراش موجود در نقش پراش هر نمونه و ترسیم مقادیر Y بر حسب  $\theta$  و قطبیق رابطهٔ ۱ با آنها، شیب و عرض از مبدا خط که به ترتیب نشان دهندهٔ کرنش شبکه و اندازهٔ بلورکها هستند به دست میآیند. خطوط رسم شده به این ترتیب بر اساس قلههای پراش مربوط به فاز AI در شکل ۳ نشان داده شدهاند. تغییر اندازهٔ بلورکها به دست آمده به این روش در شکل ۴ نشان می دهد که با افزایش مدت آسیاب کاری، اندازهٔ بلورکهای AI در ۲۲ ساعت اول آسیاب کاری کاهش و از ۱۲ تا ۲۴ ساعت کمی افزایش مییابد. به علاوه، مقادیر کرنشها در شکل ۴ نشان می دهند که کرنش شبکهٔ بلوری AI در ۲۲ ساعت اول آسیاب کاری در می دهند که کرنش شبکهٔ بلوری AI در ۲۲ ساعت اول آسیاب کاری در حدود ۸۲/۰٪ افزایش و پس از آن با ادامهٔ آسیاب کاری تا ۲۴ ساعت در حدود ۲۰٬۰۰٪ کاهش مییابد.



**شکل ۱** نقشهای پراش پرتو ایکس از نمونههای Al + SiC اولیه (a)، و آسیابشده به مدت (b) ۶ ساعت، (c) اساعت، (c) ۱۲ ساعت، (d) ۸ ساعت، (c) ۲۴ ساعت، (c) ۲۰ ساعت (c) ۳۶ ساعت (c) ۲۰ سا



شکل ۲ نقش پراش پرتو ایکس از پودر مادهٔ مرکب Al + SiC که به مدت ۲۴ ساعت آسیابکاری شده است.



شکل ۳ نمودار ویلیامسون و هال برای نمونههای Al + SiC اولیه و آسیاب شده.



شکل ۴ تغییرات کرنش و اندازهٔ بلورکهای Al + SiC ماده مرکب Al + SiC با زمان آسیابکاری.

نمودار توزیع تجمعی اندازهٔ ذرات در هر یک از نمونهها در شکل ۵ نشان داده شده است. برخی مقادیر عددی حاصل از این نمودارها در جدول ۱ ارائه شدهاند. نماد  $D_x$  در این جدول معرف این است که x درصد از ذرات دارای قطری کوچکتر از D هستند. تغییر مقادیر .D که به عنوان قطر متوسط ذرات در نظر گرفته میشود، بر حسب زمان آسیابکاری در شکل ۶ نشان داده شده است. دیده میشود که ۶ ساعت اول آسیابکاری با کاهش سریع اندازهٔ ذرات همراه است در حالی که با افزایش زمان آسیابکاری از ۶ تا ۲۴ ساعت، اندازهٔ متوسط ذرات کمی افزایش یافته است. بررسی نتایج ارائه شده در جدول ۱ نشان میدهد که به طور کلی اندازهٔ ذرات با ادامهٔ آسیابکاری طولانیتر از ۶ ساعت، افزایش یافته است.

شکل ۷ تصویر SEM پودرهای اولیه را نشان میدهد. ذرات آلومینیم که به روش بمباران اتمی تولید شدهاند دارای شکل تقریباً کروی با قطر متوسط حدود ۳۲ میکرون هستند. ذرات SiC گوشهدارند که اندازهٔ متوسط آنها در حدود ۲۱ میکرون است. چنانکه تصاویر میکروسکوپ الکترونی نمونههای آسیابشده در شکل ۸ نشان میدهد، در ۶ ساعت اول آسیابکاری ذرات شکسته شده و ریزتر میشوند، در حالی که با افزایش مدت آسیابکاری به بیش از ۶ ساعت ذرات به تدریج کلوخهای شده اندازهٔ آنها افزایش میابد. اندازهٔ متوسط ذرات به دست آمده از تحلیل این تصاویر توسط با Leica MW با نتایج حاصل از روش لیزری (شکل۶) همخوان است.



**شکل ۵** نمودار توزیع تجمعی اندازهٔ ذرات در نمونههای آسیابکاری شده با بازههای زمانی مشخص شده در شکل.

تصاویر TEM نمونهٔ آسیاب شده به مدت ۲۴ ساعت نشان دهندهٔ کاهش اندازهٔ ذرات SiC تا حدود ۵۰ نانومتر است که با لایه ای از فاز فلزی زمینه (Al) پوشیده شده اند. در تهیهٔ این تصاویر تلاش شد تا ذرات مختلف پودر که گمان می شد در مراحل متفاوت تغییر و تحول خود باشند انتخاب شوند. به این ترتیب، مجموعهٔ تصاویر حاصل، نفوذ تدریجی ذرات SiC به درون فاز Al در تصاویر TEM نمونه های آسیاب شده را در شکل ۹ نشان می دهند.

D <sub>90</sub> (µm)	D <sub>50</sub> (µm)	D <sub>10</sub> (μm)	زمان آسیابکاری (ساعت)
۵۷٬۲۶	۳۲٬۶۵	۱۱٬۵۶	صفر
۲۷٫۶۰	١٧٫۴٧	۸٫۶۳	۶
۳۴٬۱۸	۱۹٫۵۴	۲,۶۶	١٢
۳۵٬۷۰	۲۰٬۹۵	۷٫۸۴	١٨
۴۰ <i>٬</i> ۶۹	۲۳٬۰۶	٩٫۴٨	74

جدول ۱ اندازهٔ ذرات نمونه های ماده مرکب.



شکل ۷ تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از پودرهای اولیهٔ (a) آلومینیم و (b). SiC.



**شکل ۸** تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونههای Al + SiC آسیاب کاری شده به مدت (a) ۶، (b) ۲۱، (c) ۱۲، (c) ۲۱، (c) ۲۱، (c) ماعت.

#### بحث و برداشت

به طور کلی پهنای قلههای پراشی براگ در الگوهای پراش پرتو X میتواند ریشه در هر یک از عوامل زیر داشته باشد: (۱) کاهش اندازهٔ بلورکها، (۲) ایجاد کرنش در شبکهٔ بلوری، و (۳) خطای دستگاهی (مربوط به پهنای طول موج پرتو X و توان تفکیک آشکارساز) [۱۲]. در این کار پژوهشی، خطاهای دستگاهی با استفاده از روش ویلیامسون و هال حذف شدند. لذا افزایش پهنای قلههای پراش براگ باید ناشی از کاهش اندازهٔ بلورکها و افزایش کرنش شبکه باشد که در شکل ۴ دیده میشود. تغییرات مشاهده شده در این شکل را میتوان بر اساس نتایج بررسیهای انجام شده در زمینهٔ سازوکار تشکیل نانوساختارها در آلیاژسازی مکانیکی در مرجع [۱۳] توصیف کرد. بر اساس این نتایج، در مراحل اولیهٔ آسیابکاری که با تغییر شکلهای پلاستیکی شدید همراه است، نوارهای برشی به پهنای ۵٫۰ تا ۱ میکرومتر در ذرات ایجاد میشوند. گسترش این نوارها که حاوی چگالی بالایی از نابجاییها هستند، با افزایش کرنش در شبکهٔ بلوری نیز همراهی میشوند. با افزایش کرنش، انرژی کشسانی ذخیره شده در بلور افزایش مییابد. برای کاهش این انرژی کشسانی و رسیدن به پایداری بیشتر، تقارن بلوری در محل نوارها شکسته میشود و ریزدانهها شکل میگیرند که مرزدانههایی با زاویهٔ کوچک دارند. با تداوم آسیابکاری و رسیدن به بلورکهایی با اندازهٔ بحرانی، پیوندهای برشی به تدریج کنار هم جمع میشوند به نحوی که مرزدانههای زاویهٔ کوچک جانشین مرز دانههای با زاویه بزرگ میشوند. در نهایت بلورکهای نانومتری عاری از نابجائی شکل میگیرند. البته نمودارهای شکل ۴، کمی افزایش در اندازهٔ بلورکها و کاهش در کرنش را در مراحل پایانی آسیابکاری نشان میدهند. این پدیده میتواند ناشی از اثر متقابل افزایش چگالی نابهجائیها (حاصل از تغییر شکلهای پلاستیکی)، و فرایندهای بازگردان (حاصل از افزایش دما) باشد [۱۳].

برای توصیف تغییر اندازهٔ ذرات با زمان آسیاب کاری در شکل ۸ بایستی به سازوکار فرایند آلیاژسازی مکانیکی توجه کرد. فرایند آلیاژسازی مکانیکی متشکل از دو رخداد شکستهشدن و جوشخوردن ذرات است [۱۳]، که در شرایط تعادلی آهنگ جوشخوردن و شکستهشدن ذرات یکسان میشود [۸]. با توجه به انرژی زیاد تولید شده در آسیابهای نوع SPEX و چکشخوار بودن ذرات آلومنیوم، این ذرات تمایل زیادی به تجمع و کلوخهای شدن دارند. در این کار پژوهشی، برای کاهش احتمال جوشخوردن ذرات آلومینیم از اسید استئاریک به عنوان عامل کنترل کنندهٔ فرایند استفاده شد، که با نشستن بر سطح ذرات الا، انرژی سطحی آنها را کاهش داده و مانع چسبیدن آنها به هم میشود. به این ترتیب، احتمال شکستهشدن ذرات الا بیش از احتمال جوشخوردن آنهاست به نحوی که در مراحل اولیهٔ آسیابکاری شاهد کاهش اندازهٔ ذرات هستیم.

با افزایش زمان آسیاب کاری از ۶ تا ۲۴ ساعت، درصد اسید استئاریک به تدریج کاهش می یابد به نحوی که آهنگ جوش خوردن ذرات بیشتر از آهنگ شکسته شدن آنها شده و در نتیجه ذرات کلوخهای می شوند. کاهش عامل کنترل کنندهٔ فرایند می تواند ریشه در تبخیر تدریجی و اکسایش آن داشته باشد، ضمن این که تغییر درصد آن حین نمونه برداری را نباید از یاد برد. تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی ارائه شده در شکل ۱۰، کلوخهای شدن ذرات AI پس از ۲۴ ساعت آسیاب کاری را نشان می دهد. برآوردهای اولیه بر اساس نمودارهای توزیع تجمعی ذرات نشان می دهد که تا ۱۲ ساعت آسیاب کاری، کمتر از ۱۰ درصد ذرات کلوخهای می شود. گرچه با افزایش درصد عامل کنترل کنندهٔ فرایند، می توان پدیدهٔ کلوخهای شدن را کنترل کرد، اما نباید این عمل موجب آلودگی پودر و کاهش خواص آن شود. آزمای شهای انجام شده با بیش از ۱/۵ درصد اسید استار یک نشان دادند که این عمل موجب ناپایداری محصولات آسیابکاری می شود به نحوی که بلافاصله پس از خروج از ظرف آسیاب و قرارگرفتن در هوا، شعلهور و اکسید می شدند.

چنانکه تصاویر میکروسکوپ الکترونی تراگسیلی شکل ۹ نشان میدهند، مادهٔ مرکب نانومتری زمینهٔ فلزی Al-SiC آسیابکاری SPEX به طور موفقیت آمیزی ساخته شده است. بر اساس این تصاویر میتوان گفت که گرچه تداوم آسیابکاری در زمانهای طولایتر از ۶ ساعت موجب افزایش اندازهٔ ذرات Al میشود، اما با نفوذ بیشتر ذرات SiC و توزیع همگنتر آنها در فاز Al همراه است.



شکل ۹ تصاویر میکروسکوپ الکترونی تراگسلی از ذرات مختلف پودر آسیاب شده به مدت ۲۴ ساعت که سیر تحول تدریجی آمیخته شدن ذرات AI و SiC را نشان می دهند. تصویر a: ذرات شبه کروی AI بر سطح ذرات لبه دار SiC ، تصویر b: توزیع تقریباً همگن ذرات SiC در AI، تصویر b: تصویر منطقهٔ تاریک از لایه های AI بر روی ذرات SiC.



آسيابكاري.

### برداشتهای پایانی

۱- آسیابکاری SPEX میتواند روش مناسبی برای تولید مواد مرکب زمینه آلومینیم تقویت شده با ذرات سرامیکی SiC در مقیاس نانومتری باشد.

۲- با افزایش زمان آسیاب کاری تا ۱۲ ساعت، اندازهٔ بلورکها کاهش، و از ۱۲ تا ۲۴ ساعت اندکی افزایش می یابد که این افزایش ناشی از اثر متقابل پیدایش ناراستیها در شبکهٔ بلوری و فرایندهای باز گردانی است.

۳- با افزایش زمان آسیاب کاری تا ۱۲ ساعت، کرنش ذخیره شده در بلور کها افزایش و از ۱۲ تا ۲۴ ساعت کاهش می یابد.

۴- با افزایش زمان آسیاب کاری تا ۶ ساعت اندازهٔ ذرات مادهٔ مرکب تولیدی کاهش مییابد و توزیع آنها همگنتر میشود. ولی با تداوم آسیاب کاری به زمانهای طولانی تر از ۶ ساعت، افزایش اندازهٔ ذرات به علت سازو کار کلوخه ای شدن رخ می دهد.

۵- پس از ۲۴ ساعت آسیاب کاری، اندازهٔ ذرات SiC به حدود ۵۰ نانومتر کاهش مییابد، ضمن این که این ذرات در لایهای از فاز AI محبوس می شوند. افزایش زمان آسیاب کاری موجب توزیع همگن تر ذرات SiC در فاز زمینه خواهد شد.

مراجع

[1] S. Suresh, A. Mortensen, A. Needleman, "Fundamental of Metal Matrix Composites", Batterworth-Heineman (1993).

[2] J. W. Kaczmar, K. Pietrzak, W. Wlosinski, "*The Production and Application of Metal Matrix Composite Materials*", Journal of Materials Processing Technology 106 (2000) pp. 58-67.

[3] K. C. Ramesh, R. Sagar, *"Fabrication of Metal Matrix Composite Automotive Parts"*, International of Advanced Manufacturing Technology 15 (1999) pp. 114-118.

[4] J. C. Lee, J. I. Lee, H. I. Lee, "Methodologies to Observe and Charactrize Interfacial Reaction Products in  $(Al_2O_3)p/Al$  and  $SiC_p/Al$  Composites – using SEM, XRD, TEM", Scripta Materialia 35 (1996) pp. 721-726.

[5] S. J. Hong, P. W. Kao, "SiC-Rainforced Aluminum Composite Made by Resistance Sintering of Mechanically Alloyed Powders", Materials Science and Engineering, A119 (1989) pp. 153-159.

[6] M. S. El-Eskandarani, "Mechanical Alloying for Fabrication of Advanced Engineering Materiasl", Noyes Publications (2001).

[7] K. D. Woo, D. L. Zhang, "Fabrication of Al-7wt%Si-0.4wt%Mg/SiC Nanocomposite Powders and Bulk Nanocomposites by High Energy Ball milling and Powder Metallurgy", Cuurrent Applied Physics 4 (2004) pp. 175-178.

[8] J. S. Benjamin, T. E. Volin, *"The Mechanism of Mechanical Alloying"*, Metallurgical Transactions 5 (1974) pp. 1929-1934.

[9] M. S. El-Eskandarani, "Mechanical Solid State Mixing for Synthesizing of  $SiC_p/Al$  Nanocomposites", Journal of alloys and Compounds 279 (1998) pp. 263-271.

[10] L. Lu, M. O. Lai, C. W. Ng, *"Enhanced Mechanical Properties of an Al Based Metal Matrix Composite Prepared Using Mechanical Alloying"*, Materials Science and Engineering A252 (2003) pp. 203-211.

[11] L. Lu, M. O. Lai, "*Mechanical Alloying*", Kluwer Academic Publisher (1998).

[12] B. D. Cullity, S. R. Stock, S. Stock, *"Elements of X-Ray Diffraction (3rd Edition)"*, Prentice Hall (2001).

[13] C. Suryanarayana, *"Mechanical Alloying and Milling"*, Progress in Materials Science 46 (2001) pp. 1-184.