Эффект памяти формы в квазибинарных интерметаллических соединениях на основе ZrCu

Г.С.Фирстов

Институт металлофизики им. Г. В. Курдюмова НАН Украины

Рассмотрен эффект памяти формы (ЭПФ) в связи с переходом от нетермоупругого к термоупругому мартенситному превращению (МП) вдоль квазибинарного разреза Zr₂CuNi—Zr₂CuCo. Характеристические температуры МП измеряли с использованием калориметрии. Деформационное поведение при ЭПФ исследовали с применением дилатометрии после тестов на сжатие и по методике 3-точечного изгиба. Обсуждены ограничения по восстановлению формы при ЭПФ, обусловленные структурными характеристиками взаимодействующих мартенситов, образующихся в этих соединениях.

Введение

Известно, что квазибинарные интерметаллиды на основе ZrCu являются перспективными материалами с эффектом памяти формы (ЭПФ), в которых имеет место мартенситное превращение (МП) в широком температурном интервале (100—1200 К) [1—3]. Мартенситное превращение в этих соединениях носит большей частью нетермоупругий характер, проявляющийся особенно в соединении Zr₂CuNi в силу образования в одном температурном интервале двух взаимодействующих мартенситных фаз [1, 2, 4, 5]. Только соединение Zr₂CuCo отличает термоупругое МП при исключительном образовании B19' мартенсита [1, 2]. Таким образом, очевиден переход от нетермоупругого МП к термоупругому вдоль квазибинарного разреза Zr_2CuNi — Zr_2CuCo . Цель настоящей работы — выяснение влияния такого перехода на характеристики ЭПФ для данной группы интерметаллических соединений.

Методика эксперимента

Сплавы, исследованные в данной работе, выплавляли методом вакуумного дугового переплава в атмосфере аргона, очищенного плавкой геттера, с выливом в водоохлаждаемую изложницу. В качестве шихтовых материалов использовали йодидный цирконий, электролитические медь, никель и кобальт. Составы исследованных сплавов приведены в таблице.

Химическая гомогенность исследуемых материалов подтверждена данными рентгеновского микроанализа (JCXA-733). Характеристические температуры МП измеряли с использованием дифференциальной сканирующей калориметрии (ДСК) при помощи калориметров TA 2920 и Netzcsh 404 в температурных интервалах 170—800 К и 300—1200 К соответственно. Эффект памяти формы определяли с использованием метода трехточечного изгиба по количественному измерению ЭПФ с температурой [6] под статическим напряжением 120 МПа, приложенным выше температуры конца обратного МП (А_к) перед последующим

© Г. С. Фирстов, 2008

Составы (% (ат.)) исследованных сплавов и характеристические температуры (К) начала и конца прямого (M_{H} , M_{κ}) и обратного (A_{H} , A_{κ}) МП

Zr	Cu	Co	Ni	$M_{\scriptscriptstyle \rm H}$	M_{κ}	$A_{\scriptscriptstyle \rm H}$	A_{κ}
50,60	25,40	24,00	0,00	250	150	210	300
50,07	25,20	20,31	4,42	390	180	340	520
49,84	25,00	15,56	9,60	550	390	520	700
49,97	25,00	10,23	14,80	640	480	700	840
50,49	25,24	4,37	19,90	760	630	780	1000
50,85	24,05	0,00	25,10	880	780	960	1060

охлаждением ниже температуры конца прямого МП (М_к). Затем образцы разгружали при 77 К после накопления мартенситной деформации 0,2—0,5% для последующего, свободного от внешней нагрузки, восстановления формы при нагреве. Восстановление формы исследовали также при нагреве в дилатометре ТМА 943 после тестов на сжатие (INSTRON 1196) при комнатной температуре. Твердость по Виккерсу измеряли при нагрузке 30 кг на приборе ТП-2.

Результаты и их обсуждение

Результаты измерения температур МП приведены на рис. 1. Мартенситное превращение в указанных соединениях протекает с широким температурным гистерезисом (таблица, рис. 2) за счет образования и взаимодействия двух мартенситных фаз, моноклинная структура которых относится к P2₁/m (упорядочение по типу B19') и Ст пространственным группам [4]. Замена меди никелем в ZrCu приводит к повышению температур МП [3] и при стехиометрии Zr₂CuNi температура начала прямого мартенситного превращения (M_H) возрастает до 880 К по сравнению с 410 К для эквиатомного соединения при неизменно широком гистерезисе МП $\Delta T = 180$ К.

Замена Ni на Co вдоль разреза Zr₂CuNi—Zr₂CuCo приводит к понижению характеристических температур ($M_{\rm H} = 250$ K) и гистерезиса MII ($\Delta T = 55$ K) для Zr₂CuCo (таблица, рис. 2). Необходимо отметить, что петли гистерезиса MII (температурные зависимости электросопротивления, модуля Юнга, ветви накопления и восстановления формы при ЭПФ, дилатометрия) не обнаруживают четкой двухэтапности, несмотря на образование (исчезновение) двух мартенситных фаз [1, 2, 4, 5]. Только тщательный анализ данных калориметрии и высокотемпературной рентгеновской дифрактометрии для МП в ZrCu [5] позволил разделить температурные интервалы МП В2 \leftrightarrow B19' и B2 \leftrightarrow Cm. Оказалось, что сначала преимущественно образуется B19' мартенсит, но сразу после первых его порций обнаруживается вторая мартенситная фаза. Прямое МП при охлаждении из аустенитной области развивается путем совместного образования обеих фаз, причем B19' мартенсит (20% объемной доли по окончании прямого МП) заканчивает свое образование



Рис. 1. Температуры МП в зависимости от содержания Ni в сплавах $Zr_{50}Cu_{25}Co_{25-x}Ni_x: \diamond, \Delta - M_H и M_{\kappa};$ $\blacksquare, \Box - A_H и A_{\kappa}.$



Рис. 2. Гистерезис МП (\Box) и $K_{\Im\Pi\Phi}$ (•) в зависимости от содержания Ni в сплавах $Zr_{50}Cu_{25}Co_{25-x}Ni_x$.

раньше, чем Ст мартенсит, который в процессе завершения прямого МП заполняет собой оставшийся объем материала без видимых (методом рентгеноструктурного анализа) признаков остаточного В2 аустенита. Последующий нагрев приводит к обратному МП, причем, как и в случае прямого МП, первым начинает исчезать В19' мартенсит, а Ст исчезает при чуть более высоких температурах и именно его переход в В2 аустенит завершает обратное МП. Мартенситное превращение в Zr₂CuNi осуществляется таким же образом при той же объемной доле В19' мартенсита [2]. Эти факты свидетельствуют о нетермоупругом характере МП в ZrCu и Zr₂CuNi. Действительно, согласно Курдюмову и Хандросу, при термоупругом МП мартенситные кристаллы, образовавшиеся последними при прямом превращении, исчезают в первую очередь при обратном переходе [7]. Для МП в ZrCu и Zr₂CuNi такая очередность нарушается, что, по всей вероятности, и обусловливает широкий гистерезис. Добавки кобальта взамен никеля в Zr₂CuNi приводят к образованию исключительно В19' мартенсита при МП в Zr₂CuCo. Мартенситное превращение В2 ↔ В19' в этом соединении имеет все черты термоупругого, также как и в случае МП В2 ↔ В19' в TiNi [8] или высокотемпературного МП В2 ↔ В19 в TiPd [9]. Одна из таких черт узкий температурный гистерезис МП. Еще одной чертой является тот факт, что температура начала обратного МП (A_{μ}) ниже температуры начала прямого (М_н). Такая ситуация возможна в условиях существенного накопления упругой энергии, сдерживающей (затягивающей) протекание прямого МП путем установления термоупругого равновесия фаз. В этом смысле МП в Zr₂CuCo подобно термоупругим МП в сплавах на основе меди, где, как показано Тонгом и Вэйманом, влияние накопленных при МП внутренних напряжений особенно велико [10]. В случае ZrCu и Zr₂CuNi упругая энергия, судя по всему, расходуется на взаимодействие между двумя образующимися мартенситными фазами и термоупругого равновесия фаз не наблюдается. Также видно, что A_н ниже M_н до содержания ~10% (ат.) Ni (см. рис. 1).

Дальнейшее увеличение содержание никеля приводит к ситуации, когда $A_{\rm H}$ становится выше $M_{\rm H}$ и гистерезис существенно возрастает, проходя через максимум при 15—20% (ат.) Ni (рис. 2). Можно заключить, что для системы $Zr_{50}Cu_{25}Co_{25-x}Ni_x$ при содержании никеля до 10% (ат.) термически индуцированное МП имеет термоупругий характер, в то время как при увеличении содержания никеля очевидно нетермоупругое поведение при МП.

Результаты измерения ЭПФ по методу трехточечного изгиба приведены на рис. 2-4. Особенности формоизменения при данном эксперименте для сплава (% (ат.)) Zr-25,2Cu-20,31Co-4,42Ni показаны на рис. 3. Предварительно осуществляли нагрев ненагруженного образца выше температуры завершения обратного МП (Ак), которая для данного материала составила 520 К (таблица). При 550 К образец нагружали, при этом внешние напряжения составляли 120 МПа. После нагружения образец охлаждали под статической нагрузкой и при приближении к 400 К начинал появляться прогиб, который соответствует началу прямого МП (рис. 3). Деформация продолжала накапливаться при охлаждении до 200 К и оставалась неизменной при последующем охлаждении до температуры жидкого азота. Такое формоизменение практически совпадает по температурному интервалу с термически индуцированным, свободным от внешних напряжений, прямым МП и обусловлено накоплением мартенситной деформации. При температуре жидкого азота образец разгружали для последующего, свободного от внешних напряжений, восстановления формы при нагреве. Видно (рис. 3), что при нагреве имеет место восстановление формы в температурном интервале, совпадающем обратного МП. Для данного случая накопленная с интервалом деформация эквивалентна восстановленной, то есть происходит полное восстановление формы. После проведения таких экспериментов для всех исследованных сплавов была построена концентрационная зависимость степени восстановления формы $K_{\Im\Pi\Phi} = (\epsilon_{\rm B}/\epsilon_{\rm H}) \cdot 100\%$ $(\varepsilon_{\rm B}, \varepsilon_{\rm H})$ соответственно восстановленная и накопленная мартенситные деформации (см. рис. 2). Видно, что для соединения Zr₂CuCo форма восстанавливается



Рис. 3. Эффект памяти формы при 3-точечном изгибе для сплава (% (ат.)) Zr—25,2Cu—20,31Co—4,42Ni.



Рис. 4. Восстановленная деформация \mathcal{E}_B в зависимости от содержания Ni в сплавах $Zr_{50}Cu_{25}Co_{25-x}Ni_x$: • — 3-точечный изгиб; Δ — сжатие.



Рис. 5. Твердость по Виккерсу $HV_{30}(\circ)$ и предел текучести $\sigma_{02}(\blacktriangle)$ в зависимости от содержания Ni в сплавах $Zr_{50}Cu_{25}Co_{25-x}Ni_x$.



Рис. 6. Деформационное упрочнение соединений Zr₂CuNi (—) и Zr₂CuCo (—) (сжатие при комнатной температуре).

полностью, как и в случае сплава (% (ат.)) Zr—25,2Cu—20,31Co—4,42 Ni (рис. 3). Однако увеличение содержания никеля в системе $Zr_{50}Cu_{25}Co_{25-x}Ni_x$ приводит к снижению степени восстановления формы, которое проходит через минимум при 15—20% (ат.) Ni и несколько возрастает до 94% для соединения Zr_2CuNi (см. рис. 2). Очевидно, что наихудшее восстановление формы имеет место при наибольшем гистерезисе МП. Концентрационная зависимость абсолютных величин восстановленной деформации при измерении ЭПФ по методу трехточечного изгиба показана на рис. 4. Видно, что эта зависимость имеет максимум при содержании 5—10% (ат.) Ni.

Измерение твердости по Виккерсу показало линейную зависимость твердости для квазибинарного разреза $Zr_2CuCo-Zr_2CuNi$ (рис. 5). Замена Со на Ni приводит к почти двукратному увеличению твердости для Zr_2CuNi по сравнению с Zr_2CuCo .

Деформационное упрочнение сплавов системы Zr₅₀Cu₂₅Co_{25-x}Ni_x при механических испытаниях на сжатие при комнатной температуре показано на рис. 6. Предел текучести для соединения Zr₂CuCo, составляющий 250 МПа, значительно ниже, чем для соединения Zr₂CuNi (770 МПа). Концентрационная зависимость предела текучести приведена на рис. 5. Видно, что, по сравнению с твердостью, наблюдается нелинейное, почти четырехкратное увеличение предела текучести. Необходимо также отметить, что деформационное упрочнение имеет место для всех сплавов системы Zr₅₀Cu₂₅Co_{25-x}Ni_x. Причем если для Zr₂CuCo это упрочнение имеет линейный характер, то при увеличении содержания никеля линейное упрочнение сменяется параболическим, что особенно характерно для соединения Zr₂CuNi (рис. 6). Такую существенную смену характера деформационного упрочнения можно объяснить, принимая во внимание фазовый состав сплавов при комнатной температуре для системы Zr₅₀Cu₂₅Co_{25-x}Ni_x. Из анализа рис. 1 следует, что при комнатной температуре при механических испытаниях Zr₂CuCo деформируется В2 аустенит с образованием мартенсита деформации. Во всех остальных случаях при комнатной температуре сплав деформируется в мартенситном

состоянии. Таким образом, становится понятным, что нелинейное увеличение предела текучести (рис. 5) обусловлено не только твердорастворным упрочнением, но и изменением фазового состава (увеличением содержания никеля) при температуре деформирования для системы Zr₅₀Cu₂₅Co_{25-x}Ni_x.

Разгрузка образцов при механических испытаниях на сжатие приводит К остаточной деформации около 4% для всех исследованных сплавов (рис. 6). В случае Zr₂CuCo при разгрузке имеет место сверхупругое восстановление формы около 1%. После накопления деформации 4% образцы исследовали в дилатометре при нагреве до 1000 К. Величины деформации, восстановленной после такого нагрева, приведены на рис. 4. Видно, что степень восстановления формы К_{ЭПФ} для этого случая значительно ниже, чем для трехточечного изгиба, и составляет всего 25—35%, хотя абсолютные величины деформации, восстановленной при нагреве в дилатометре, не превышают 1,4% (см. рис. 4). В данном случае (при экспериментах на сжатие при комнатной температуре) все существенной пластической свидетельствует 0 деформации. сопровождающей мартенситную. При измерении ЭПФ при трехточечном мартенситной деформации практически изгибе накопление не сопровождается пластической, поскольку происходит при протекании прямого МП под статической нагрузкой 120 МПа. В таких условиях, по сути, имеет место мартенсит охлаждения, ориентированный внешней нагрузкой, в то время как при сжатии при комнатной температуре мартенсит деформации и/или переориентированный мартенсит, уже образовавшийся до деформации при охлаждении из аустенитной области. Несмотря на существенное отличие в режимах накопления деформации перед восстановлением формы и разницу в абсолютных величинах восстановленной деформации, концентрационные зависимости восстановления формы, полученные при трехточечном изгибе и сжатии, имеют подобный характер (см. рис. 4). Восстановленная деформация для исследуемой системы Zr₅₀Cu₂₅Co_{25-x}Ni_x проходит через максимум при 5% (ат.) Ni. Этот факт может быть объяснен наличием мартенситных фаз, образующихся при прямом МП для данной системы сплавов. Как показано в работе [2], в соединении Zr₂CuCo образуется исключительно В19' мартенсит. Увеличение содержания никеля до 15% (ат.) вдоль квазибинарного разреза Zr₂CuCo—Zr₂CuNi приводит к небольшому росту



содержания Ст мартенсита (не более 5%) (рис. 7). Дальнейшее увеличение содержания никеля кардинально меняет фазовый состав: уже при 20% (ат.) Ni объемная доля B19' мартенсита снижается до 45% за счет дообра-

Рис. 7. Перераспределение объемных долей мартенситных фаз, образующихся при прямом МП, в зависимости от содержания Ni в сплавах Zr₅₀Cu₂₅Co_{25-x}Ni_x [2].

зования второй мартенситной фазы, а в Zr₂CuNi по завершении прямого МП материал заполнен В19' мартенситной фазой (23%) и Ст мартенситом (77%) (рис. 7). Таким образом, при содержании 5% (ат.) Ni твердорастворное упрочнение приводит к повышению предела текучести, в то время как объемная доля второго мартенсита пренебрежимо мала и, как результат, восстановленная деформация (см. рис. 4) растет по сравнению с Zr₂CuCo. Дальнейшее увеличение объемной доли второго мартенсита ограничивает взаимную подвижность кристаллов разных мартенситных фаз при их переориентации и приводит к более существенной пластической деформации. Это особенно характерно лля концентрационного интервала 15—20% (ат.) Ni, для которого имеет место максимум гистерезиса МП, совпадающий с минимумом степени восстановления формы (см. рис. 2). В этом же интервале объемные доли образующихся мартенситных фаз сравнимы по величине (рис. 7). Можно заключить, что максимальная степень восстановления формы наблюдается у составов, в которых образуется практически исключительно В19` или Ст мартенсит, а наихудшее восстановление формы — при наибольшем гистерезисе МП при содержании 15—20% (ат.) Ni и характерно для смеси взаимодействующих мартенситных фаз.

Выводы

Обнаружено немонотонное изменение гистерезиса МП и степени восстановления формы при ЭПФ. Максимальная степень восстановления формы наблюдается у составов, в которых образуется практически исключительно В19` или Ст мартенсит, а наихудшее восстановление формы — при наибольшем гистерезисе МП при содержании 15—20% (ат.) Ni и характерно для смеси взаимодействующих мартенситных фаз.

Выявлено существенное упрочнение при легировании Ni. Так, предел текучести возрастает с 250 до 770 МПа.

Установлено изменение характера деформационного упрочнения при легировании. В то время как в Zr_2CuCo упрочнение имеет линейный характер, при легировании Ni появляется параболичность. Это объясняется тем, что в Zr_2CuCo деформирование осуществляется в аустенитной области с образованием мартенсита деформации, а в других случаях деформируется мартенситное состояние. Таким образом, характер деформационного упрочнения в квазибинарных интерметаллидах на основе ZrCu существенно зависит от фазового состояния.

Максимум восстановленной деформации при ЭПФ в исследованных объектах наблюдается при содержании 5% (ат.) Ni, что обусловлено твердорастворным упрочнением при легировании и небольшой объемной долей второй мартенситной фазы.

- 1. Koval Yu. N., Firstov G. S., Van Humbeeck J. et al. B2 intermetallic compounds of Zr. New class of the shape memory alloys // J. Phys. IV. 1995. C8, No. 5. P. 1103—1108.
- Firstov G. S., Koval Yu. N., Van Humbeeck J. Irreversible processes during martensitic transformation in Zr-based shape memory alloys // Ibid. — 1997. — C5, No. 7. — P. 549—554.
- 3. *Koval Yu. N., Firstov G. S., Delaey L., Van Humbeeck J.* The influence of Ni and Ti on the martensitic transformation and shape memory effect of the intermetallic compound ZrCu // Scripta Met. et Mat. 1994. **31**, No. 7. P. 799—802.

- Schryvers D., Firstov G. S., Seo J. W. et al. Unit cell determination in CuZr martensite by electron microscopy and x-ray diffraction// Scripta Mat. 1997. 36. P. 1119—1125.
- Firstov G. S., Van Humbeeck J., Koval Yu. N. Peculiarities of the martensitic transformation in ZrCu intermetallic compound – potential high temperature SMA // J. Phys. IV. — 2001. — Pr8, No. 11. — P. 481—486.
- 6. *Мартынов В. В., Хандрос Л. Г.* Влияние напряжений на эффект памяти формы в сплаве медь-алюминий-никель // Физика металлов и металловедение. 1975. **39**, № 5. С. 1037—1042.
- 7. *Курдюмов Г. В., Хандрос Л. Г.* О "термоупругом" равновесии при мартенситных превращениях // Докл. АН СССР. 1949. **66**, № 2. С. 211—214.
- Airoldi G., Rivolta B., Turco C. Heats of transformations as a function of thermal cycling in NiTi alloys// Proc. of the ICOMAT-86 (The Japan Institute of Metals, Sendai, 1987), Japan, Nara 26—30 August 1986. — P. 691—696.
- Lo Y. C., Wu S. K., Wayman C. M. Transformation heat as a function of ternary Pd additions in Ti₅₀Ni_{50-x}Pd_x alloys with x: 20—50% (at.) // Scripta Met. et Mat. 1990. 24. P. 1571—1576.
- 10. Tong H. C., Wayman C. M. Thermodynamics of thermoelastic martensitic transformations// Acta Met. 1975. 23. P. 209—215.