DOI:10.16410/j.issn1000-8365.2022.06.004

# 双相多尺度镀镍碳纤维和碳化锆颗粒增强铝基 复合材料制备及力学性能研究

周 璇<sup>1</sup>,高义民<sup>1</sup>,路向前<sup>1</sup>,赵四勇<sup>2</sup>

(1. 西安交通大学 金属材料强度国家重点实验室,材料科学与工程学院,陕西西安710049;2. 广西长城机械股份有限 公司,广西 贺州 542699)

摘 要:采用放电等离子体烧结制备了双相多尺度镀镍碳纤维和碳化锆颗粒增强铝基复合材料 (C<sub>r</sub>(Ni)-ZrC/2024Al)。为了提高碳纤维和基体的界面结合强度,对碳纤维进行了化学镀镍,研究了烧结工艺对复合材料的密度、显微硬度和拉伸强度的影响。结果表明,在烧结温度为480℃,烧结压力为30 MPa,保温时间为10 min 时,可以得到结构致密,性能优异的铝基复合材料。复合材料的密度仅为2.71 g/m<sup>3</sup>,显微硬度、拉伸强度和伸长率分别为105.6 HV、330 MPa 和10.2%,力学性能均高于2024Al 合金。力学性能的提高归因于表面化学镀碳纤维和基体良好的界面结合、ZrC 的网状分布结构、以及增强相和基体热膨胀系数不匹配导致的位错增强。

关键词:ZrC;碳纤维;铝基复合材料;显微硬度;拉伸性能 中图分类号:TB331 文献标识码:A

文章编号:1000-8365(2022)06-0417-06

# Preparation and Mechanical Properties of Two-phase Multi-scale Nickel-coated Carbon Fiber and Zirconium Carbide Particle Reinforced Aluminum Matrix Composites

### ZHOU Xuan<sup>1</sup>, GAO Yimin<sup>1</sup>, LU Xiangqian<sup>1</sup>, ZHAO Siyong<sup>2</sup>

(1. State Key Laboratory for Mechanical Behavior of Materials, School of Materials Science and Engineering, Xi'an Jiaotong University, Xi'an 710049, China; 2. Guangxi Great Wall Machinery Co., Ltd., Hezhou 542699, China)

**Abstract**: Two-phase multiscale nickel-coated carbon fiber and Zirconium carbide particle reinforced aluminum matrix composites( $C_t$ (Ni)-ZrC/2024Al) were prepared by spark plasma sintering. In order to improve the interfacial bonding strength between carbon fiber and matrix, electroless nickel plating was carried out on carbon fiber, and the effects of sintering process on the density, microhardness and tensile strength of the composite were studied. The results show that when the sintering temperature is 480 °C, the sintering prosesure is 30 MPa and the holding time is 10 min, the aluminum matrix composites with compact structure and excellent properties can be obtained. The density of the composite is only 2.71 g/m<sup>3</sup>, the microhardness, tensile strength and elongation are 105.6 HV, 330 MPa and 10.2%, respectively, and the mechanical properties are higher than 2024Al alloy. The improvement of mechanical properties is attributed to the good interfacial bonding between the carbon fiber and the substrate, the ZrC network distribution structure, and the dislocation enhancement caused by the mismatch of thermal expansion coefficient between the reinforcement phase and the substrate. **Key words**: ZrC; carbon fiber; aluminum matrix composites; microhardness; tensile properties

随着航空航天、汽车领域和军事领域的快速发展,研究者们致力于追求轻量化和高强度的复合材

- 基金项目:2021 年度国家重点研发计划(2021YFB3701204);广 东省重点领域研发计划(2019B010942001);广西创 新驱动发展专项资金项目(桂科 AA18242001)
- 作者简介:周 璇(1993—),博士生.研究方向:碳纤维和陶瓷颗 粒增强铝基复合材料微观结构、力学性能、增强机理. 电话:13679200595,Email:1135694410@qq.com
- 通讯作者:高义民(1957—),教授.研究方向:先进抗磨材料及材 料成形.

料。金属基复合材料由于其低密度、高比强度、高弹 性模量、化学性能稳定以及良好的耐磨性,在结构材 料和功能材料方面受到广泛关注。铝基复合材料由 于其较低的密度和优异的力学性能被广泛用于蒙 皮、刹车系统和发动机零部件<sup>[1-3]</sup>。通常一些硬质陶瓷 相<sup>[3-7]</sup>,例如:SiC、B<sub>4</sub>C、Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、TiB<sub>2</sub>,被用于增强铝基复 合材料。陶瓷颗粒通常能提高铝基复合材料的强度, 但往往使其韧性较差,这严重限制了铝基复合材料 的应用范围。为了在提高复合材料强度的同时兼固 韧性,采用双相多尺度的增强相增强铝基复合材料 是一种可行的办法,也有相关文献对比报道<sup>[8-9]</sup>。碳纤

收稿日期: 2022-03-15

维具有低密度、高比强度、高比模量和低热膨胀系数 等优异性能,是良好的纤维增强相。碳化锆陶瓷 (ZrC)具有高硬度、低磨损率和良好的化学稳定性, 被用作陶瓷颗粒增强相。由于碳纤维容易与铝基体 发生反应,生成脆性相Al<sub>4</sub>C<sub>3</sub>,这不利于复合材料的 力学性能,因此采用化学镀在碳纤维表面化学 镀镍,阻挡碳纤维和基体的反应,同时提高两者 的界面结合<sup>[10-11]</sup>。

本文采用球磨法和机械混粉法将镀镍碳纤维、 碳化锆和2024Al粉混合均匀,采用放电等离子体烧 结(Spark Plasma Sintering, SPS)将粉末进行固化,对 烧结工艺(烧结温度、烧结压力和保温时间)进行 探索。并对复合材料的密度、显微硬度和拉伸性能 进行测试,通过对性能的比较探索出最佳的烧结 工艺,并对碳化锆和镀镍碳纤维增强铝基复合材 料的拉伸机理进行阐明。

## 1 实验材料与方法

## 1.1 实验材料

选用的基体材料是2024Al铝合金粉,成分为 3.879% Cu、1.283% Mg、0.451% Mn、0.137% Zn、 0.123% Fe、0.088% Si,其余为Al。碳化锆颗粒纯度为 99.9%,粒径小于5 µm。碳纤维型号为T-300-12k,其基 本物理性能见表1。2024Al铝合金粉、碳化锆陶瓷 以及碳纤维的微观形貌如图1所示。

## 1.2 实验方法

首先对碳纤维表面进行镀镍,镀镍之前需对碳 纤维进行预处理,预处理过程包括除胶、粗化、敏 化、活化和还原。第一步,利用纯度为99.5%的丙酮 对碳纤维进行24h去胶处理,再采用抽滤的方法实 现碳纤维和液体的分离,然后用去离子水将碳纤维洗 涤至中性。将去胶处理后的碳纤维放入含120mL/L 的H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>和160g/L的(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>的粗化液中反应3h, 用去离子水将碳纤维洗涤至中性。将粗化处理后的 碳纤维放入含浓度为30g/L的SnCl<sub>2</sub>和40mL/L的浓 HCl的敏化液中,磁力搅拌15min后用去离子水 将碳纤维洗涤至中性,将敏化处理后的碳纤维放入 含浓度0.2g/L的PdCl<sub>2</sub>和15mL/L的浓HCl的活化液 中,活化时间为15min,活化后用去离子水将碳纤维 洗涤至中性,将其放入浓度为20g/L的NaH<sub>2</sub>PO<sub>2</sub>·H<sub>2</sub>O 水溶液中,磁力搅拌15min,还原后用去离子水将碳 纤维洗涤至中性。化学镀时所采用的镀液成分和浓度为 20 g/L NiSO4 ·6H<sub>2</sub>O、15 g/L NaH<sub>2</sub>PO<sub>2</sub> ·H<sub>2</sub>O、8 g/L Na<sub>3</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>O<sub>7</sub>·2H<sub>2</sub>O、16 g/L NH<sub>4</sub>Cl、10 g/L NaOH;在磁力 搅拌下将预处理后的碳纤维加入镀液中, 镀覆温 度为60 ℃,镀覆时间为7 min,pH值为12,镀覆完成 后抽滤得到镀镍碳纤维,再用去离子水将碳纤维洗 涤至中性。

接下来,采用行星式球磨机将碳化锆颗粒和 2024Al粉球磨混合均匀,球磨转速为150 r/min,球磨 的时间为7 h,所采用的磨球为Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>小球,球料比为 5:1。将镀镍碳纤维放入酒精溶剂中,机械搅拌至分 散均匀后,加入球磨处理后的碳化锆和铝合金粉,再 搅拌30 min,然后再抽滤得到混合均匀的镀镍碳纤 维、碳化锆和铝合金粉的混合物,其中镀镍碳纤维 和碳化锆的质量比为1:1,经真空烘干得到混合粉末。 将镀镍碳纤维、碳化锆和铝合金粉的混合物放入石 墨模具中进行 SPS烧结,烧结温度为440~480 ℃, 烧结压力为20~40 MPa,升温速率为50 ℃/min,保温 时间为5~15 min,烧结完成后随炉冷却,脱模得到镀 镍碳纤维和碳化锆增强铝基复合材料。

## 2 结果与分析

图1(a)是本研究所采用的基体2024A1,其形貌 为球形,尺寸小于40 μm;图1(b)是碳化锆陶瓷的 SEM图,从图中看到所使用的ZrC为不规则颗粒,粒 径小于5 μm;图1(c)是镀镍碳纤维的SEM图,从图中 可知碳纤维被镍涂层均匀覆盖,说明化学镀的镍涂 层均匀致密。

采用XRD对不同烧结温度下(440~500 ℃)制备的C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料的物相进行表征,见图2。从图2中看到,在不同烧结温度下,复合材料中均出现了C、ZrC、Al、Al<sub>2</sub>Cu以及Al<sub>2</sub>CuMg的衍射峰。 其中C和ZrC的衍射峰来源于基体中原材料碳纤维和碳化锆陶瓷颗粒。Al<sub>2</sub>Cu和Al<sub>2</sub>CuMg的出现是由于高温烧结时Cu和Mg元素在基体中固溶,冷却时又从基体中析出,形成析出相Al<sub>2</sub>Cu和Al<sub>2</sub>CuMg。在图2中并没有发现Al<sub>4</sub>C<sub>3</sub>的衍射峰,说明碳纤维表面的镍涂层可以阻碍碳纤维和铝基体发生反应,达到了实验目的。

图3是在烧结压力为30 MPa,保温时间为10 min 时,不同烧结温度下C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024A1复合材料的

Tab.1 Basic properties of the T-300SC-12 000 carbon fiber							
样品名称	直径 /μm	密度 /(g/cm³)	拉伸强度 /MPa	弹性模量 /GPa	热膨胀系数 /(10℃)	伸长率 /%	
T-300SC-12k	6~7	1.8	4 900	230	0.2	2.1	

主 1 〒 2005C 12 000 瑞红维的甘木姓氏



(a) 2024 A1粉

(b) ZrC

(c)镀镍碳纤维





图 2 不同烧结温度下 C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al 复合材料的 XRD 图 Fig.2 XRD patterns of C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al composites at different sintering temperatures

微观结构SEM图。图3(a)~(d)是不同烧结温度下复 合材料微观结构的低倍扫描电镜图,从图中可以看 到,在任何烧结温度下,镀镍碳纤维在铝基体中均匀 分布,并且碳纤维周围有一圈白色的物质,说明烧结 温度并不会对碳纤维的分布产生影响,但是随着烧 结温度的升高,碳纤维周围的白圈变厚,说明随着 温度的升高镍涂层与基体的反应加剧。图3(e)~ (f)为不同烧结温度下复合材料微观结构的高倍扫 描电镜图,当烧结温度为440℃时,可以看到一些 微观孔隙(箭头标记),其右上角的插图再次证明了 孔隙的存在,但是随着温度的升高,肉眼可见的孔隙 消失,说明烧结温度越高,粉体的流动性越好,复合 材料的致密性越好。并且烧结温度对复合材料中析 出相的尺寸和分布状态都有影响,随着温度的升高 析出相的尺寸逐渐减小, 析出相的分布由均匀分布 转变成网状分布。除此之外,碳纤维周围的白圈也随 着温度的升高而变厚,这与前面在低倍扫描电镜下 观察到的一致,并且碳纤维和基体的界面结合良好, 无任何孔洞。当烧结温度为480℃时,复合材料中 表现出明显的准连续网状分布结构。图3(g)右上 角的插图为480 ℃烧结时制备的C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024A1 复合材料局部放大图,对复合材料中的各相进行 EDS点扫描,扫描结果如图4所示。图4(a)是Al、Cu的 衍射峰;图4(b)出现Al、Cu、Mg的衍射峰;图4(c)有Zr 和C峰的出现,其他衍射峰Al、Cu、Mg来自基体的影 响;结合图2的XRD衍射图,可知析出相A和B分别为 Al<sub>2</sub>Cu和Al<sub>2</sub>CuMg, 物相C为ZrC。

在烧结压力为30 MPa,保温时间为10 min时,对 不同烧结温度下C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料的力学 性能和密度进行测试,见表2。随着温度升高,复合材 料的密度逐渐升高,这与图3中所观察到的微观结构



图 3 不同烧结温度下 C<sub>t</sub>(Ni)-ZrC/2024Al 复合材料的微观结构 SEM 图(P=30 MPa,t=10 min) Fig.3 SEM images of C<sub>t</sub>(Ni)-ZrC/2024Al composites at different sintering temperatures (P=30 MPa, t=10 min)





表2 不同烧结温度下C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料的 力学性能和密度

Tab.2	Mechanical	properties	and density	of C <sub>f</sub> (Ni)–ZrC/
2024	Al composite	es at differe	ent sintering	temperatures

样品	烧结温度	基体硬度	界面硬度	拉伸强度	伸长率	密度
序号	/°C	(HV)	(HV)	/MPa	/%	$/(g \cdot cm^{-3})$
1	440	88.5	97.7	255	5.9	2.61
2	460	100.0	111.8	301	7.4	2.67
3	480	105.6	126.5	330	10.2	2.71
4	500	104.8	132.6	319	8.9	2.72

是一致的。在镀镍碳纤维增强的复合材料中,镍涂层 会与基体反应生成界面过渡层,过渡层的硬度与基 体的硬度存在很大差别,因此界面区域的硬度和基 体中的硬度被分开测试,界面区域测试的位置如图5 所示,显微硬度的测试结果展示在表2中。由表2可 知,基体的显微硬度随着温度的升高而增加,但当温 度超过480℃时,基体的显微硬度下降,这是因为温 度升高,粉体的流动性变大,材料的致密度增高,而 当温度过高时,材料中的析出相长大,析出相强化效 果减弱,硬度下降。随着温度的升高,界面的显微硬 度逐渐增大,说明温度提高了镍涂层和基体的反应 程度,这种生成的金属间化合物比基体的硬度更 高。对其拉伸性能进行测试,测试结果见表2,其拉 伸应力-应变曲线见图6。当烧结温度为480 ℃时,C<sub>f</sub> (Ni)-ZrC/2024Al复合材料的拉伸强度和伸长率最 高,这主要是由于在该烧结温度下,复合材料的致密



图 5 碳纤维和基体界面处的硬度测试压痕 Fig.5 Indentation of hardness test at the interface between carbon fiber and matrix

度最好,并且基体中的析出相在该温度下没有发生 明显地长大。

一定烧结温度和烧结时间下烧结压力对C<sub>f</sub>(Ni) -ZrC/2024Al复合材料微观结构的影响,如图7所示。 该图为烧结温度480 ℃,烧结时间10 min不同烧结 压力下的C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料的拉伸应力-应变曲线从这些扫描电镜图中看出,当烧结压力较 低时,*P*=20 MPa,复合材料中存在肉眼可见的微观 孔隙,图7(a)中右上角的插图能明显说明这一问题, 说明低压力下复合材料的致密度不好,这是低压力 下粉体的流动性差引起的。压力继续增加到30 MPa 和40 MPa时,复合材料中并无肉眼可见的微观孔 隙,说明材料的致密性好,但在烧结压力为40 MPa 时,碳纤维周围的白圈消失,这是由于较大压力下, 使得镍的扩散速率增加,导致镍元素扩散到铝基体 中。由于镍的扩散,碳纤维与基体的界面结合变差, 在碳纤维和基体的界面结合处有微观孔隙存在。

当烧结温度为480 ℃,保温时间为10 min时,对 不同烧结压力下制备得到的C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合 材料的力学性能和密度进行测试,见表3。从表中 看到,烧结压力由20 MPa增加到40 MPa时,复合材 料的密度先增加后下降,当烧结压力为30 MPa时, 复合材料的密度最高,密度的变化趋势与图7中复合 材料微观结构中的孔隙变化趋势一致。由表3知,C<sub>f</sub> (Ni)-ZrC/2024Al复合材料的基体硬度逐渐增大,界



图 6 不同温度烧结的 C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al 复合材料的拉伸应力-应变曲线(*P*=30 MPa, *t*=10 min) Fig.6 Tensile stress-strain curves of C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al composites sintered at different temperatures (*P*=30 MPa, *t*=10 min)



(a) P=20 MPa

(b) P=30 MPa

(c) P=40 MPa



表3 不同烧结压力下C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料的 力学性能和密度

Tab.3 Mechanical properties and density of C<sub>t</sub>(Ni)–ZrC/ 2024Al composites under different sintering pressures

样品	烧结压力	基体硬度	界面硬度	拉伸强度	伸长率	密度
序号	/MPa	(HV)	(HV)	/MPa	/%	/(g/cm <sup>3</sup> )
1	20	90.8	106.1	265	3.5	2.63
2	30	105.6	126.5	330	9.8	2.71
3	40	116.8	114.5	280	5.2	2.67

面硬度先增加后下降。基体硬度增大时由于复合材料的致密性越来越好,而烧结压力过大造成的基体和碳纤维界面结合有孔隙,会使界面处的硬度下降。图8是烧结温度为480℃,保温时间为10 min时,不同烧结压力下复合材料的应力-应变图,从图中可知当烧结压力为30 MPa时,复合材料的拉



图 8 不同烧结压力下的 C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al 复合材料的拉伸 应力-应变曲线(*T*=480 ℃, *t*=10 min) Fig.8 Tensile stress-strain curves of C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al composites sintered at different pressures(*T*=480 ℃, *t*=10 min) 伸强度和伸长率最好,这得益于复合材料良好的致 密度以及镀镍碳纤维和基体良好的界面结合。

保温时间是烧结过程中一个非常重要的参数,本 实验也对保温时间进行了探索,当烧结温度为480 ℃, 压力为30 MPa时,保温时间对C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al 复合材料微观结构的影响见图9。从图中看到,保 温时间主要对碳纤维周围的白圈厚度和析出相的尺 寸有影响。随着保温时间的延长,碳纤维周围的白 圈逐渐变厚,当保温时间为15 min时,碳纤维周围 的白圈明显变厚,析出相的尺寸明显变大。碳纤维和 基体的界面层过厚不利于力从基体传递到碳纤维, 这对复合材料的力学性能不利,而且粗大的析出相 也不利于复合材料力学性能提高。

表4是当烧结温度为480 ℃,压力为30 MPa时, 不同保温时间下C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料的力学 性能和密度。当保温时间为5 min时,复合材料的密 度较低,仅为2.6 g/cm<sup>3</sup>;当保温时间增加,复合材料

表4 不同保温时间下Cr(Ni)-ZrC/2024Al复合材料的
力学性能和密度

Tab.4 Mechanical properties and density of C<sub>f</sub>(Ni)–ZrC/ 2024Al composites under different holding time

	样品	保温时间	基体硬度	界面硬度	拉伸强度	伸长率	密度
	序号	/min	(HV)	(HV)	/MPa	/%	/(g/cm <sup>3</sup> )
	/1	5	92.5	105.8	303	6.5	2.60
	2	10	105.6	126.5	330	10.2	2.71
	3	15	110.7	130.4	308	8.5	2.73
4	2024Al	10	84.2		237	3.1	2.70



(a)  $t=5 \min$ 

(b) *t*=10 min

(c)  $t=15 \min$ 

图 9 不同保温温时间下 C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al 复合材料的微观结构 SEM 图 Fig.9 SEM images of C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al composites at different holding temperatures

的密度增加,在保温时间为15 min时,复合材料的密 度最高为2.73 g/cm<sup>3</sup>,这与纯2024Al合金的密度几乎 相近,说明加入镀镍碳纤维和碳化锆陶瓷后,复合 材料的密度仍保持在较低的水平。除此之外,对复 合材料的界面区域硬度和基体硬度进行测试,在不 同保温时间下复合材料硬度变化如图10(a)所示。结 合表4和图10(a)可知,加入增强相的复合材料显微 硬度都得到了极大提高,基体和界面区域的显微硬 度都随着保温时间的增加而增加。本研究中2024Al 合金的硬度为84.2 HV,C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料基 体硬度为105.6 HV,界面硬度为126.5 HV。基体的硬度 逐渐增加是由于复合材料的密度增加,界面区域的 硬度提高是由于延长保温时间,镍和基体的反应增 多,生成的金属间化合物有较高的硬度。同时对复 合材料的拉伸性能进行了测试,其拉伸应力-应变



如图10(b)所示,可见当保温时间为10 min时,复合材料的强度最高,伸长率也最好。在本研究中用同样工 艺制备得到的2024A1合金,其拉伸强度和伸长率分 别为237 MPa和3.1%,而C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024A1复合材 料拉伸强度和伸长率分别为330 MPa和10.2%,提 高了39.2%和229%。复合材料拉伸强度和伸长率的 提高主要有以下几点原因:①碳纤维和基体良好 界面结合,当基体承受力的时候,力可以从基体传 递到碳纤维,碳纤维的拔出和剥离会改变裂纹的 扩展路径,消耗大量的断裂能;②ZrC陶瓷的准连续 网状结构使裂纹沿着网状结构扩展,增加了裂纹扩 展路径,网格内的基体对裂纹扩展有钝化作用;③碳 纤维和基体以及ZrC与基体的热膨胀系数相差较 大,在烧结时会产生大量位错,位错对晶粒的滑移起 阻碍作用,从而使位错增强。



图 10 C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al 复合材料的力学性能 Fig.10 Mechanical properties of C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al composites

# 3 结论

(1)当烧结温度为480 ℃,烧结压力为30 MPa,保 温时间为10 min时,可以得到密度较高,显微硬度和 拉伸性能优异的C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料,在此 条件下,复合材料的密度为2.71 g/cm<sup>3</sup>,基体显微硬度 为105.6 HV,拉伸强度为330 MPa,伸长率为10.2%, 比纯2024Al合金,显微硬度提高了25.4%,拉伸强度 提高了39.2%,伸长率提高了229%。

(2)C<sub>f</sub>(Ni)-ZrC/2024Al复合材料拉伸性能的提高 主要得益于碳纤维和基体良好的界面结合,碳化锆 陶瓷的网状分布结构以及由于增强相和基体热膨胀 系数不匹配产生的位错增强。

#### 参考文献:

- [1] 苗静.纳微米混杂增强铝基复合材料及其应用[J].西安工业 大学学报,2012,32(4):126.
- [2] 段忠英,赵科,刘金铃.不同体积分数纳米Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>颗粒增强铝基复合材料的力学性能探究[J].机械研究与应用,2021,3(34):

55-66.

- [3] 金延文,曲彦平,王东,等.SiC与球形石墨颗粒混杂增强铝基复合材料的摩擦磨损性能研究[J].摩擦学学报,2021,3(41):334-343.
- [4] 张少卿,崔岩.无压浸渗制备的 SiC/Al 复合材料的微观组织研究[J].材料工程,2000(10): 3-6.
- [5] 游江. 粉末挤压成形 SiCp/2024 铝基复合材料的显微组织和力 学性能[D]. 广州: 华南理工大学, 2014.
- [6] 原国森,李明科,王振永,等.碳化硅体积分数对SiCp/6061Al复 合材料组织和性能的影响[J]. 热加工工艺, 2018, 47(16):130-132.
- [7] 陈东,乐永康,白亮,等.原位 TiB<sub>2</sub>/7055 铝基复合材料的力学 性能与阻尼性能[J].功能材料,2006(10): 1599-1602.
- [8] 叶想平,李英雷,翁继东,等.颗粒增强金属基复合材料的强化 机理研究现状[J].材料工程,2018,46(12):28-37.
- [9] 高红霞,王蒙,樊江磊,等. 混杂颗粒增强铝基复合材料的研究 进展[J]. 粉末冶金工业,2019,29(3):1-7.
- [10] 赵看看,张柯,刘平,等. 镀铜石墨烯铝基复合材料的制备及性 能研究[J]. 有色金属材料与工程,2020,41(1): 1-8.
- [11] 孔亚茹,郭强,张荻.颗粒增强铝基复合材料界面性能的研究[J]. 材料导报,2015,29 (5): 34-36.