● 试验研究 Experimental Research ●

DOI:10.16410/j.issn1000-8365.2023.3221

铸渗自放热陶瓷颗粒前驱体的制备工艺研究

于文臻¹,王怡然¹,高义民¹,施庆峰²,高尚君²

(1. 西安交通大学 金属强度国家重点实验室,材料科学与工程学院,陕西 西安 710049; 2. 中铁宝桥集团有限公司,陕西 宝鸡 721006)

摘 要:材料磨损现象主要发生在表面区域,对表面进行局域强化能够更加有效地提升材料的耐磨性能。陶瓷颗粒 通常作为增强相会设计并制备成前驱体,并通过铸渗法制备金属基复合材料,进而达到局域强化的目的。前期研究结果 证实了通过向前驱体中引入自放热粉体能够改善复合材料铸造质量。本文从前驱体黏合剂种类、用量、自放热粉体用量 入手,对铸渗自放热陶瓷颗粒前驱体的制备工艺进行研究。结果表明,有机黏合剂 PVAL 和无机黏合剂水玻璃均不会影 响放热反应的发生,但无机黏结剂水玻璃更适合于铸渗法;质量分数少于 5%粉体用量时会导致部分颗粒表面明显无粉 体包裹,而超过 20%粉体用量时会导致包裹层内混合不均,在自放热时反应剧烈并出现较多孔洞;采用 Al-ZnO 10%(质 量分数)活性粉体,黏合剂为 1 g:1 mL 的水玻璃制备前驱体性能最佳。

关键词:金属基复合材料:自放热活性粉体;铸造前驱体

中图分类号: TG223 文献标识码:A

文章编号:1000-8365(2023)10-0899-10

Preparation Process of Cast Infiltrated Self-exothermic Ceramic Particle Precursors

YU Wenzhen¹, WANG Yiran¹, GAO Yimin¹, SHI Qingfeng², GAO Shangjun²

(1. State Key Laboratory for Mechanical Behavior of Materials, School of Materials Science and Engineering, Xi'an Jiaotong University, Xi'an 710049, China; 2. China Railway Baoji Bridge Group Co., Ltd., Baoji 721006, China)

Abstract: Wear phenomenon primarily occurs on the surface of materials, making the localized strengthening of the surface crucial for improving wear resistance. Typically, ceramic particles are employed as reinforcing agents to design and create precursors. Metal matrix composites are then formed through the casting infiltration method, achieving the desired localized strengthening. Previous studies have demonstrated that the introduction of self-exothermic powders into precursors enhances the casting quality of composites. This paper investigates the preparation process of a cast and infiltrated self-exothermic ceramic particle precursor, considering factors such as the type and amount of precursor binder, as well as the dosage of self-exothermic powder. The results indicate that the occurrence of the exothermic reaction is unaffected by the organic binder PVAL and the inorganic binder sodium silicate. However, the inorganic binder water glass is more suitable for the cast infiltration method. The inclusion of 5%(mass fraction) powder leads to noticeable absence of powder coverage on some particle surfaces, while a 20% dosage results in uneven mixing in the reaction layer, causing violent exothermic reactions and the formation of more voids. The best-performing precursor is prepared using 10%(mass fraction) Al-ZnO active powder and 1 g:1 mL sodium silicate as a binder.

Key words: metal matrix composites; self-exothermally active powders; casting precursor

钢铁基耐磨材料作为最早研制和应用的耐磨 材料得到了工程机械领域的广泛应用。随着施工条 件变得愈加复杂,对高性能钢铁基耐磨材料的需求 就变得更加迫切^[1-2]。向耐磨钢铁中加入硬质陶瓷相 颗粒能够有效提升材料的耐磨性能,更加符合工程 领域的实际使用^[3-6]。由于强化体和基体的性质通常

收稿日期: 2023-08-25

基金项目:国家重点研发计划(2021YFB3701204);中国博士后科学基金面上项目(2021M692516)

作者简介:于文臻,1996年生,博士生.研究方向为钢铁基复合材料制备与磨损性能研究.Email:wtwe113234@stu.xjtu.edu.cn 通讯作者:王怡然,1989年生,助理教授.研究方向为金属减摩耐磨材料.Email:wangyiran@xjtu.edu.cn

引用格式:于文臻,王怡然,高义民,等.铸渗自放热陶瓷颗粒前驱体的制备工艺研究[J].铸造技术,2023,44(10):899-908.

YU W Z, WANG Y R, GAO Y M, et al. Preparation process of cast infiltrated self-exothermic ceramic particle precursors[J]. Foundry Technology, 2023, 44(10): 899-908.

具有较大差异,因而如何将强化体和基体结合起来 制备成整体化的复合材料成为了困扰研究者的一 大难题[7-10]。铸渗法因其流程简单,设备简易,成本和 对材料特性要求较低等诸多优点,成为制备金属基 复合材料的常用方法[11-14]。由于磨损现象主要发生 在材料的局部表面,对材料进行有设计的局部强 化,能够更加有效提升材料的耐磨性能[15-16]。因而在 传统铸渗法制备金属基复合材料时,将强化体制备 成设计形状的前驱体,能够很好地达到局部强化的 设计目的[17-18]。同时在铸渗过程中,由于强化体陶瓷 颗粒的密度大多小于铸造金属熔体,在铸渗过程中 存在陶瓷颗粒漂浮移位的现象。且铸渗过程中金属 熔体对型腔内部存在冲刷作用,也会导致强化颗粒 的移位。将强化体制成具有一定强度的前驱体,能 够在型腔内定位固定,从而抵抗金属熔体所带来的 冲刷力和浮力,更加贴合设计目标。同时,构型化设 计的大孔洞也能扩大基体区范围,对复合区产生钉 扎效应,从而使得构型化钢铁基复合耐磨材料具有 宏微观双阴影效应,展现出比陶瓷均匀分布钢铁基 复合耐磨材料更为优异的耐磨性能[19-20],因而将强 化体制成前驱体,能够较好地提升复合材料的耐磨 性能[21-22]。

Tang 等^[20]采用浆料涂挂后烧结的方式制备出 表面包覆 Ni-Ti 复合金属过渡层的 Al₂O₃ 前驱体,并 用此前驱体真空铸渗了耐磨钢铁基复合材料,使得 复合材料耐磨性相比 Cr15 基体,提升了 15 倍。Li 等^[23]则通过将 ZTA 颗粒表面金属化,使其表面包覆 致密的 Ni-Cr 金属层,从而改善颗粒表面浸润性,确 定在 1 350 ℃+1 h 的烧结过程后,包裹金属层的预 制体有着 27.8%孔隙率和 35.0 MPa 的抗压强度。郑 开宏等^[24]利用铸造碳化钨颗粒与还原铁粉为原料,采 用松装烧结工艺制备具有蜂巢状结构的多孔陶瓷 预制体,发现高温烧结过程中还原铁粉中的 Fe 与 CTCP 中的 W₂C 发生反应,在 CTCP 表面形成了烧 结壳层,壳层相互连接使预制体具有较高强度,铸 渗过程中高强度的预制体能够抵抗高温液态金属 的热冲击。Ru 等^[25]则在 ZTA 表面化学镀 Ni 后,采 用黏合剂制备复合材料前驱体,其镍镀层厚度约为 7~10 μm,采用该前驱体制备的复合材料没有铸造 裂纹或收缩,陶瓷与基体之间的结合紧密,复合材料 冲击磨损性能优于基体。但以上方法均是通过对颗 粒表面进行金属化,改善熔体浸润性,提高熔体流动 驱动力,使得铸渗熔体能够有更长时间与强化颗粒 进行接触,从而改善界面结合性,进而提升复合材料 性能。但是金属化的强化体作为等效冷源,会对金属 液凝固产生影响,导致复合材料制备时会产生较多 铸渗缺陷。

本文先前提出向陶瓷颗粒增强钢铁基耐磨复合 材料中引入自放热活性粉体界面的方法对复合材料 进行改良,利用其放热特性对材料铸渗过程进行热量 补偿,提升材料铸渗深度,改善复合材料铸造质量^[26-27]。 但由于自放热活性粉体改良表面与表面金属化陶瓷 表面性质相差过大,采用直接烧结的方式难以获得 较高强度的前驱体,因而其前驱体制备方式大相径 庭^[23,28-29]。为提升自放热活性界面钢铁基耐磨复合材 料的铸造质量,同时为后续构型化设计提供实验依 据,本课题从前驱体黏合剂种类,黏合剂用量,自放 热粉体用量因素入手,对自放热活性界面钢铁基耐 磨复合材料前驱体制备工艺进行研究,使之能够满 足陶瓷颗粒增强钢铁基复合材料的铸渗制备需求。

1 实验材料与方法

实验所用原料如图 1 所示。选用的耐磨强化陶瓷 颗粒为氧化锆增韧氧化铝陶瓷颗粒(zirconia toughened alumina, ZTA),其中 ZrO₂含量为 20%(质量分数, 下同)。自放热粉体采用 Al-ZnO 自放热活性粉体,其 中 A1含量为 20%,ZnO 为 80%。由于自放热粉体中 氧化物含量较高,且因其特性无法进行加热处理,故 无法采用传统的松装烧结方式,亦即前驱体制备需 要采用黏合剂的加入使其保有一定强度。本实验选 用有机与无机两类黏合剂来进行研究,其中有机黏 合剂选用 PVAL,黏度为 7000 cps,无机黏合剂选用



图 1 前驱体制备原料:(a) 有机黏合剂 PVAL, (b) 无机黏合剂水玻璃,(c) 耐磨陶瓷 ZTA 颗粒 Fig.1 Raw materials for precursor preparation: (a) organic binder PVAL, (b) inorganic binder sodium silicate, (c) wear-resistant ceramic ZTA particles

水玻璃,模数 3.4,黏度为 200 cps。

前驱体采用冷压凝固成型方式制备。首先将自放热粉体与黏合剂及 ZTA 陶瓷颗粒混合,采用机械搅拌方式将其混匀,使陶瓷颗粒表面被自放热粉体 裹满;再将包裹完毕的 ZTA 陶瓷颗粒放入设计好的 模具中压实送入恒温烘箱中,烘干凝固,最后脱模 得到前驱体。

为分析各种处理后不同样品的物相状态,使用X 射线衍射仪(XRD, D/Max-2400X, Rigaku, diffraction angle 20°~90°)对样品进行了衍射实验;采用同步热 分析仪(TG-DSC, STA449F3, Netzsch, 10 ℃/min, 200~1 300 ℃, Ar 气氛)对实验样品升温过程中热量 和质量变化进行表征;采用扫描电子显微镜(SEM, Sirion 200, FEI) 对实验样品的表面微观形貌、表面 成分和组织结构等进行分析;采用电子探针表面分 析仪(EPMA, JXA-8230, JEOL)对样品元素分布情况 进行表征。

根据上文提到的影响复合材料前驱体构型的 主要影响因素,设计如下实验,研究4个主要因素 对复合材料构型工艺产生的具体影响。

主 1 后人社则关照任何权开南大安

	衣丨复百的科刖驱冲刑留听九刀杀									
	Tab.1 Preparation of precursors for composites									
	陶瓷颗粒	活性粉体	前驱体	黏结剂	粉体比例					
		基体	黏结剂	用量	mass fraction/%					
					5					
	ZTA	Al	PVAL	1 g:0.5 mL	10					
	(20%ZrO ₂)	(1 µm)	水玻璃	1 g:1 mL	15					
					20					

2 实验结果及讨论

2.1 前驱体黏合剂种类研究

众所周知,前驱体制备工艺会对前驱体性能产 生较大影响,强化陶瓷颗粒需要通过制备工艺来固 定黏结成块,从而达到构型化设计的目的,因而对于 前驱体黏合剂的选择非常重要。

图 2 为采用有机黏合剂 PVAL 制备的 Al-ZnO 自放热粉体构型化前驱体,可以看到,使用 PVAL 黏 合剂可以在 ZTA 颗粒表面获得较为均匀的粉体包 裹层。但由于 PVAL 自身高达 7 000 cps 的黏度,在 混合含有较多密度较低的 ZnO 的 Al-ZnO 自放热粉 体后,所制备的前驱体出现了较为明显的孔隙堵塞 情况,这对于复合材料重力铸渗时,钢铁熔体的流入 是极为不利的。同时,在制备过程中,PVAL 的干燥 固化过程主要依靠其内部的有机溶剂挥发来达到干 燥固化的效果,但由于其自身黏度较高,在块体芯部 和模具底部的 PVAL 难以快速的干燥固化。且由于 PVAL 在超过 75 ℃的环境下会发生内部溶剂汽化, 产生发泡现象,失去黏合固化前驱体的作用,因而无 法通过鼓风烘箱加速其成型速度和脱膜质量。

图 3 为自放热粉体发生反应后,使用 PVAL 制备的 Al-ZnO 自放热粉体构型化前驱体。从差热曲线的结果中可以看到,使用 PVAL 这一黏合剂在 ZTA 表面包裹的自放热粉体的 627 ℃固相间典型 反应峰与 854 ℃的固液相界面反应峰均存在,仅有 铝的熔化吸热峰消失,说明 PVAL 这一黏合剂对自



图 2 PVAL 黏合 Al-ZnO 粉体构型化前驱体:(a) Al-ZnO 10%(质量分数)构型化前驱体,(b) Al-ZnO 20%(质量分数)构型化前驱体,(c) ZTA 颗粒表面包裹层,(d) 包裹层 Zn 面扫

Fig.2 PVAL bonded Al-ZnO powder conformational precursors: (a) Al-ZnO 10%(mass fraction) conformational precursor, (b) Al-ZnO 20%(mass fraction) conformational precursor, (c) surface inclusions of ZTA particles, (d) Zn mapping of inclusions



图 3 PVAL 黏合 Al-ZnO 粉体构型化前驱体反应后:(a) 差热曲线,(b) XRD 曲线,(c) Al-ZnO 10%(质量分数)前驱体反应后, (d) Al-ZnO 20%(质量分数)前驱体反应后,(e) 10%(质量分数)前驱体反应后微观形貌,(f) 20%(质量分数)前驱体反应后微观形貌 Fig.3 PVAL bonded Al-ZnO powder conformational precursors after reaction: (a) DSC curves, (b) XRD patterns, (c) Al-ZnO 10% (mass fraction) precursor after reaction, (d) Al-ZnO 20%(mass fraction) precursor after reaction, (e) microscopic morphology 10% (mass fraction) precursor after reaction, (f) microscopic morphology 20%(mass fraction) precursor after reaction

放热粉体的反应没有明显影响。从 XRD 曲线中可 以看到,包裹自放热粉体的陶瓷颗粒反应前后仅有 和 Al-ZnO 自放热粉体一样的反应产物变化,不存 在明显的有机物存留,说明 PVAL 作为有机黏结剂 在高温状态下发生了分解反应。观察反应后的前驱 体,发现其均发生了溃散现象。其界面微观形貌为 ZTA 表面出现了 Zn 相对聚合比较紧密的反应界面 层,在更外侧则是松散的反应生成粉体,没有金属 烧结的过程,没有形成致密的烧结颈。由于 PVAL 在高温会反应分解,自放热粉体内部又无法发生金 属烧结过程,ZTA 颗粒之间不存在较强的结合,因 而使得前驱体强度出现明显下降,出现溃散现象。

图 4 为采用无机黏合剂水玻璃所制备的Al-ZnO 自放热粉体构型化前驱体,可以看到,使用水玻璃 黏合剂也可以在 ZTA 颗粒表面获得较为均匀的粉 体包裹层。且由于水玻璃 200 cps 这一较低的黏度, 使得制备的前驱体孔隙堵塞明显改善。水玻璃的高温 稳定性对于其干燥固化过程有较好的促进作用,在 前驱体制备时,可以通过 120 ℃鼓风烘箱烘干 4 h, 来为水玻璃干燥固化,同时提供溶剂挥发和二氧化 碳反应的环境来促进干燥固化,从而快速获得质量 稳定容易脱模的前驱体。

图 5 为自放热粉体发生反应后,使用水玻璃制 备的 Al-ZnO 自放热粉体构型化前驱体。从差热曲 线的结果中可以看到,和 PVAL 一样,水玻璃对自放 热粉体的反应也没有明显影响。但不同的是在 XRD 曲线中,包裹自放热粉体的陶瓷颗粒在反应后出现 较多和 Al-ZnO 自放热粉体不同的衍射峰,亦即高 温下稳定的水玻璃残留产物。观察反应后的前驱体, 发现其溃散的现象相比 PVAL 黏合制备的前驱体有 明显改善。结合界面微观形貌分析可知,虽然 ZTA 表面也没有发生金属烧结的过程,没有形成致密的 烧结颈,但由于水玻璃的高温稳定性,使得前驱体依 旧保有较高强度。

表 2 总结了 2 种前驱体黏合剂的各项典型特征,可以看到,即便 PVAL 黏合剂有着反应后几乎无 残留的优秀特性,但由于 PVAL 的干燥固化过程较 难控制且 PVAL 黏合制备的前驱体反应后结合强度



图 4 水玻璃黏合 Al-ZnO 粉体构型化前驱体:(a) Al-ZnO 10%(质量分数)构型化前驱体,(b) Al-ZnO 20%(质量分数)构型化前驱体,(c) ZTA 颗粒表面包裹层,(d) 包裹层 Zn 面扫

Fig.4 Sodium silicate bonded Al-ZnO powder conformational precursors: (a) Al-ZnO 10%(mass fraction) conformational precursor, (b) Al-ZnO 20%(mass fraction) conformational precursor, (c) surface inclusions of ZTA particles, (d) Zn mapping of inclusions



图 5 水玻璃黏合 Al-ZnO 粉体构型化前驱体反应后:(a) 差热曲线,(b) XRD 曲线,(c) Al-ZnO 10%(质量分数)前驱体反应后, (d)Al-ZnO 20%(质量分数)前驱体反应后,(e)10%(质量分数)前驱体反应后微观形貌,(f) 20%(质量分数)前驱体反应后微观形貌 Fig.5 Sodium silicate bonded Al-ZnO powder conformational precursors after reaction: (a) DSC curves, (b) XRD patterns, (c) Al-ZnO 10%(mass fraction) precursor after reaction, (d) Al-ZnO 20%(mass fraction) precursor after reaction, (e) microscopic morphology 10% (mass fraction) precursor after reaction, (f) microscopic morphology 20%(mass fraction) precursor after reaction

下降过大,导致前驱体完全溃散,使得 PVAL 难以 作为自放热粉体构型化前驱体黏合剂使用。反观水 玻璃作为黏合剂,因其较易控制的干燥固化过程与 较好的高温稳定性,较为适合作为自放热粉体构型

	表 2	前驱体	砅黏	合剂对比	
Tab.2	Comp	arison	of	precursor	binder

黏合剂	PVAL	水玻璃					
种类	有机	无机					
固化方式	有机溶剂挥发	反应生成硅酸盐					
性状	黏稠	较稀薄					
孔洞堵塞	严重	轻微					
反应阻碍	无	无					
高温稳定性	差	好					
高温残留	无	硅酸盐					
反应后强度	低	高					

化前驱体的黏合剂来使用。后续的研究黏合剂均以 水玻璃为研究对象。

2.2 黏合剂用量

确定黏合剂种类之后,需要对黏合剂用量进行 研究。由于黏合剂用量与粉体用量直接相关,过多 的水玻璃黏合剂虽可强化前驱体强度,但是亦会在 前驱体界面处引入较多的对于自放热反应和界面 改善均无益处的硅酸盐,因而需要对水玻璃黏合剂 的用量进行研究。 图 6 为自放热粉体质量与水玻璃用量为 1 g: 0.5 mL 时制备的 Al-ZnO 自放热粉体构型化前驱 体。可以看到与比值为 1g:1 mL 时制备的前驱体(图 4~5)相比,减少水玻璃的用量能够明显改善前驱体 孔隙堵塞问题,且对于干燥固化条件没有明显影响, 120 ℃烘干 4 h 依旧可以稳定获得容易脱模的构型 化前驱体。但是从前文中可以得知,反应后的前驱 体强度主要由水玻璃来提供,比值为 1g:0.5 mL 时, 由于水玻璃用量的减少,前驱体的强度有着明显的 下降,在反应后出现了明显的溃散现象。因而后续 工作的水玻璃用量均为 1g:1 mL,不再采用 1g:0.5 mL 的用量。

2.3 粉体用量

由于粉体添加的多少与反应程度密切相关,且 不同粉体含量的前驱体也会呈现不同的制备状态, 因而需要对粉体最佳用量进行探究。

图 7 为 Al-ZnO 自放热粉体含量为 5%时制备 的复合材料构型化前驱体,可以看到,5%的粉体加 入之后,在颗粒表面能够包裹较为均匀的粉体包裹



图 6 不同粉体含量 1 g:0.5 mL 水玻璃黏合 Al-ZnO 粉体构型化前驱体:(a) 5%(质量分数)前驱体反应前,(b) 5%(质量分数)前驱体反应后,(c) 10%(质量分数)前驱体反应前,(d) 10%(质量分数)前驱体反应后,(e) 15%(质量分数)前驱体反应前,(f) 15%(质量分 数)前驱体反应后,(g) 20%(质量分数)前驱体反应前,(h) 20%(质量分数)前驱体反应后

Fig.6 Al-ZnO powders conformational precursors bonded with 1 g: 0.5 ml of sodium silicate with different powder contents: (a) 5% (mass fraction) precursor before reaction, (b) 5% (mass fraction) precursor after reaction, (c) 10% (mass fraction) precursor before reaction, (d) 10% (mass fraction) precursor after reaction, (e) 15% (mass fraction) precursor before reaction, (f) 15% (mass fraction) precursor after reaction, (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction, (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction) precursor after reaction, (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction, (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction, (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction) precursor after reaction (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction) precursor after reaction (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction) precursor after reaction (h) 20% (mass fraction) precursor after reaction (h) 20% (h)



图 7 Al-ZnO 粉体含量 5%(质量分数)构型化前驱体:(a) 前驱体反应前,(b) 前驱体反应前 Al 面扫,(c) 前驱体反应前 Zn 面扫, (d) 前驱体反应后,(e) 前驱体反应后 Al 面扫,(f) 前驱体反应后 Zn 面扫

Fig.7 Al-ZnO powders 5%(mass fraction) conformational precursors: (a) precursors before reaction, (b) Al mapping before reaction, (c) Zn mapping before reaction, (d) precursors after reaction, (e) Al mapping after reaction, (f) Zn mapping after reaction

层,在反应结束后,也可以获得相对均匀的反应层。 但反应后,在粉体包裹区出现了较多的灰色团聚,结 合之前工作粉体方面的分析和能谱结果,可知灰色 团聚区域为 Al 的聚团,说明在较少粉体添加量和黏 合剂存在的环境下,自放热粉体之间依然可以进行 较为明显的元素扩散行为。反应前包裹层混合较为 均匀,各层内元素分布较为均匀,粉体层和颗粒之间 的界限清楚。而在反应之后,粉体层的元素出现了 集中的现象,粉体层与陶瓷颗粒接触的位置出现了 Zn 的集中层,同时该层内 Al 的含量有明显下降, 说明反应在颗粒表面生成了较为良好集中的反应

过渡层。

图 8 为 Al-ZnO 自放热粉体含量为 20%(质量 分数,下同)时制备的复合材料构型化前驱体,可以 看到,20%的粉体加入之后,在颗粒表面包裹的自放 热粉体层出现了较为明显的混合不均匀现象。反应 后,也可以看到粉体层出现了较多的 10 µm 以上的 孔洞,同时也出现了较为明显的团聚,说明在粉体 添加量上升时,受影响较小的元素扩散现象会导致 反应更加剧烈,产生较大孔洞。

图 9 为 Al-ZnO 粉体构型化前驱体的物理性能 测试结果,可以看到,随着粉体和黏合剂的用量上



图 8 Al-ZnO 粉体含量 20%(质量分数)构型化前驱体:(a) 前驱体反应前,(b) 前驱体反应前 Al 面扫,(c) 前驱体反应前 Zn 面扫, (d) 前驱体反应后,(e) 同前驱体反应后 Al 面扫,(f) 前驱体反应后 Zn 面扫

Fig.8 Al-ZnO powders 20%(mass fraction) conformational precursors: (a) precursors before reaction, (b) Al mapping before reaction, (c) Zn mapping before reaction, (d) precursors after reaction, (e) Al mapping after reaction, (f) Zn mapping after reaction



图 9 Al-ZnO 粉体构型化前驱体物理性能:(a) 1 g:0.5 mL 水玻璃黏合致密度,(b) 1 g:1 mL 水玻璃黏合致密度,(c) 压溃强度 Fig.9 Physical characteristics of Al-ZnO powders conformational precursors: (a) density of precursors bonded with 1 g:0.5 mL of sodium silicate, (b) density of precursors bonded with 1 g:0.1 mL of sodium silicate, (c) crushing strength

升,前驱体的致密度有明显上升,孔隙率明显下降。 而反应后,由于经历了高温过程,水玻璃干燥固化更 加完全,使得致密度下降,孔隙率上升。从压溃强度 的测试结果中可以看到,1g:0.5 mL的水玻璃用量 会导致压溃强度有着明显的下降,但是在致密度孔 隙率方面却没有明显的提升,更加印证了之前对于 黏合剂用量的推断。综合之前的表征结果与物理性 能的测试结果,采用1g:0.5 mL的水玻璃添加量,粉 体含量为10%的前驱体综合性能最优,之后将采用 这一参数来进行研究。

2.4 重力铸渗结果

图 10 为采用 Al-ZnO 粉体构型化前驱体重力 铸渗制备的 ZTA 增强高铬铸铁复合材料,可以看到, 在铸渗过程中,高温的高铬铸铁熔体会诱发 Al-ZnO 粉体的反应,粉体的反应放热能够很好的补偿铸造 过程中的热量耗散,使得金属熔体能够进入更加细 小的陶瓷颗粒缝隙中,提升复合材料的铸造质量。图 10b 中可以看到,粉体包裹层在铸渗过程后,形成了 界面过渡层,提升了陶瓷颗粒的界面结合强度。根据 面扫结果可以看到,过渡层中主要是 Al 元素,即反



图 10 重力铸渗 ZTA 增强高铬铸铁复合材料:(a) 前驱体强化颗粒,(b) 强化颗粒界面,(c) 界面处 Al 面扫,(d) 界面处 Zn 面扫, (e) 界面处 Al 线扫,(f) 界面处 Zn 线扫

Fig.10 Gravity-casting ZTA/HCCI wear-resistant composites: (a) precursor reinforcing particles, (b) reinforcing particle interface, (c) Al mapping at interface, (d) Zn mapping at interface, (e) Al linear scanning at interface, (f) Zn linear scanning at interface

应后生成的 Al₂O₃ 和未反应的 Al, 而 Zn 含量出现了 明显的下降。进一步利用线扫对过渡层进行分析, 可 以看到在过渡层的两侧, 出现了明显的 Zn 富集。这 与单独前驱体反应不同, 复合材料铸造过程中, Zn 的 扩散过程更加剧烈, 会明显的向包裹层外扩散。

3 结论

(1)有机黏合剂 PVAL,高温反应后无杂质残留, 但前驱体强度极低;无机黏合剂水玻璃,高温反应 后存在杂质残留,但前驱体具有一定强度;两种黏 合剂均不会影响放热反应的发生,但无机黏结剂水 玻璃更适合铸渗使用。

(2)黏合剂用量 1 g:0.5 mL 时可以改善孔隙堵塞, 但前驱体强度较低;1 g:1 mL 用量时颗粒表面包裹 均匀,且前驱体强度较高;5%(质量分数,下同)粉体 用量时反应后可以获得明显的金属化过渡层,但部 分颗粒表面明显无粉体包裹;20%粉体用量时会导 致包裹层内混合不均,反应剧烈出现较多孔洞。

(3)Al-ZnO 活性粉体包裹层反应后可以获得较为明显的金属层,且反应后无明显孔洞形成。采用 Al-ZnO 10%活性粉体,黏合剂为1g:1 mL 的水玻璃 制备的前驱体性能最佳。通过重力铸渗验证,包裹 层能使金属熔体进入 1~3 μm 陶瓷颗粒缝隙中,具 有良好的铸造性能效果。

参考文献:

- 【1】 崔蓬勃,沈彤,陈上海,等.新型土压平衡盾构机刀具磨损检测 系统研究[J]. 江苏建筑职业技术学院学报,2018,18(1): 49-52.
 CUI P B, SHEN T, CHEN S H, et al. Study on wear detection system of new EPB shield machine cutter [J]. Journal of Jiangsu Jianzhu Institute, 2018, 18(1): 49-52.
- [2] 李烨飞,李书文,王怡然. 国内铁基耐磨材料研究简述[J]. 铸造 技术,2022,43(6): 389-400.
 LI Y F, LI S W, WANG Y R. Brief review on domestic research in iron-based wear-resistant materials[J]. Foundry Technology, 2022, 43(6): 389-400.
- [3] 李茂林.我国金属耐磨材料的发展和应用[J]. 铸造,2002,51(9): 525-529.

LI M L. Development and application of wear resistant metal materials in China[J]. Foundry, 2002, 51(9): 525-529.

[4] 王颖. 土压平衡盾构机刀具配置、维修以及管理探索[J]. 设备管 理与维修,2021(10): 127-128.

WANG Y. Exploration on tool configuration, maintenance and management of soil pressure balance shield machine [J]. Plant Maintenance Engineering, 2021(10): 127-128.

analysis of particle reinforced metal matrix composites[J]. Foundry

[5] 董晓蓉,郑开宏,袁贤辉,等. 颗粒增强金属基复合材料国内专利分析[J]. 铸造技术,2018,39(1): 249-255.
 DONG X R, ZHENG K H, YUAN X H, et al. Domestic patent

Technology, 2018, 39(1): 249-255.

- [6] 李烨飞,高义民,史芳杰,等.硬质合金颗粒增强铁基复合材料的三体磨料磨损性能[J].西安交通大学学报,2009,43(5):56-60. LI Y F, GAO Y M, SHI F J, et al. Three-body abrasive wear behavior of iron matrix composite reinforced with cemented carbide particles[J]. Journal of Xi'an Jiaotong University, 2009, 43(5): 56-60.
- [7] 李荣久. 陶瓷-金属复合材料[M]. 北京:冶金工业出版社,1995.
 LI R J. Ceramic-metal composites [M]. Beijing: Metallurgical Industry Press, 1995.
- [8] 肖杰,张贞贞,沈伟,等. 陶瓷与金属的连接方法[J]. 硅酸盐通报, 2017, 36(5): 1623-1627.
 XIAO J, ZHANG Z Z, SHEN W, et al. Bonding technique of ceramics to metals[J]. Bulletin of the Chinese Ceramic Society, 2017, 36(5): 1623-1627
- [9] 缪喆宇,高义民,王怡然,等.搭接率与二次重熔对激光熔覆石墨/铜自润滑复合材料组织的影响[J].铸造技术,2022,43(6):433-438.

MIAO Z Y, GAO Y M, WANG Y R, et al. Effect of lap ratio and secondary cladding on laser cladding graphite/copper self-lubricating composite[J]. Foundry Technology, 2022, 43(6): 433-438.

- [10] 王怡然,高义民. Ti 元素对 Ti₃SiC₂ 在铜基复合材料中的分解抑 制研究[J]. 铸造技术,2022,43(6):410-416.
 WANG Y R, GAO Y M. Effect of Ti in inhibiting the decomposition of Ti₃SiC₂ in copper matrix composites[J]. Foundry Technology, 2022, 43(6): 410-416.
- [11] 高义民. 陶瓷颗粒增强铁基表面复合材料的研究现状与最新进展[J]. 铸造,2012,61(9):985-990.
 GAO Y M. Status and recent progress of research on ceramic particles reinforced iron matrix surface composite[J]. Foundry, 2012,61 (9):985-990.
- [12] 王娟,郑开宏. ZTA 颗粒增强铁基复合材料的高温磨料磨损性 能研究[J]. 热加工工艺,2018,47(10): 101-105, 109.
 WANG J, ZHENG K H. Study on high temperature abrasive wear properties of ZTA particle reinforced iron matrix composites [J]. Hot Working Technology, 2018, 47(10): 101-105, 109.
- [13] 郑开宏,高义民,陈亮,等. 颗粒增强铁基复合材料的三体磨料 磨损性能[J]. 摩擦学学报,2012,32(2):176-182.
 ZHENG K H, GAO Y M, CHEN L, et al. Three-body abrasive wear behavior of iron matrix composites reinforced with tungsten carbide particles[J]. Tribology, 2012, 32(2): 176-182.
- [14] ZHENG K H, GAO Y M, TANG S L, et al. Interface structure and wear behavior of Cr26 ferrous matrix surface composites reinforced with CTCP[J]. Tribology Letters, 2014, 54: 15-23.
- [15] LI Y F, GAO Y M. Three-body abrasive wear behavior of CC/high-Cr WCI composite and its interfacial characteristics[J]. Wear, 2010, 268(3-4): 511-518.
- [16] LI Y F, GAO Y M, XIAO B, et al. Theoretical study on the electronic properties and stabilities of low-index surfaces of WC polymorphs[J]. Computational Materials Science, 2011, 50(3): 939-948.
- [17] LI Y F, LI C, TANG S L, et al. Interfacial bonding and abrasive wear behavior of iron matrix composite reinforced by ceramic particles[J]. Materials, 2019, 12(22): 3646.
- [18] ZHENG K H, GAO Y M, LI Y F, et al. Three-body abrasive wear resistance of iron matrix composites reinforced with ceramic parti-

cles[J]. Journal of Engineering Tribology, 2013, 228(1): 3-10.

- [19] LI C, SHI J, LI Y H, et al. Interfacial bonding and abrasive wear behaviours of the iron matrix composites[J]. Materials Science and Technology, 2022, 38(13): 965-976.
- [20] TANG S L, GAO Y M, LI Y F, et al. Preparation and interface investigation of Fe/Al₂O_{3P} composite activated by Ni and Ti[J]. Advanced Engineering Materials, 2016, 18(11): 1913-1920.
- [21] XU R J, CHONG X Y, ZHOU Y X, et al. Temperature and stress field analysis of solidification process in high chromium cast iron matrix composite reinforced by ZTA ceramic particles[J]. Materials Research Express, 2019, 6: 106551.
- [22] XUE D, JIA Y W, ZHANG X Z, et al. Effect of ZTA volume fractions on the microstructure and properties of ZTAp/high manganese steel composites[J]. Materials Research Express, 2019, 6: 046535.
- [23] LI C, LI Y F, SHI J, et al. Interfacial characterization and erosive wear performance of zirconia toughened alumina ceramics particles reinforced high chromium white cast irons composites[J]. Tribology International, 2022, 165: 107262.
- [24] 郑开宏,高义民,李烨飞,等.具有钉扎效应的CTC_P/Cr26复合 材料制备及界面结构[J].稀有金属材料与工程,2014,43(3): 698-702.

ZHENG K H, GAO Y M, LI Y F, et al. Preparation and interface structure of $CTC_p/Cr26$ composites with the pinning effect [J]. Rare Metal Materials and Engineering, 2014, 43(3): 698-702.

- [25] RU J J, HE H, JIANG Y H, et al. Fabrication and interaction mechanism of Ni-encapsulated ZrO₂-toughened Al₂O₃ powders reinforced high manganese steel composites [J]. Advanced Powder Technology, 2019, 30(10): 2160-2168.
- [26] YU W Z, GAO Y M, WANG Y R. Research on reaction characteristics and mechanisms of Al-ZnO system powder [J]. Materials Chemistry and Physics, 2023, 309: 128359.
- [27] WANG S, LI Y M, WANG J, et al. Effect of in-situ (Ti&W)C multiphase particles on three-body abrasive wear of high chromium cast iron[J]. Materials Chemistry and Physics, 2023, 295: 127161.
- [28] TANG S L, LI Y F, GAO Y M, et al. First-principles investigations of the structural, anisotropic mechanical, thermodynamic and electronic properties of the AlNi₂Ti compound [J]. Crystals, 2018, 8 (2): 93.
- [29] LI C, LI Y F, SHI J, et al. Interfacial characteristics and wear performances of iron matrix composites reinforced with zirconia-toughened alumina ceramic particles [J]. Ceramics International, 2022, 48(1): 1293-1305.