Vol.45 No.02

Feb. 2024

# ● 前沿进展 Research Progress ●

DOI:10.16410/j.issn1000-8365.2024.3307

# 低层错能 CrCoNi 基(中)高熵合金的 强化方法研究

张琳冰<sup>1</sup>,王 军<sup>2,3</sup>,闫 娜<sup>3</sup>,李泽洲<sup>1,4,5</sup>,余雨宸<sup>1,6</sup>,张 帆<sup>1,4,5</sup>,王 琳<sup>1,5</sup>,程兴旺<sup>1,4,5</sup> (1. 北京理工大学材料学院,北京100081; 2. 西北工业大学凝固技术国家重点实验室,陕西 西安710072; 3. 西北工业 大学,陕西 西安710072; 4. 北京理工大学 唐山研究院,河北 唐山 063000; 5. 北京理工大学 冲击环境材料技术国家级 重点实验室,北京100081; 6. 清华大学材料学院,北京100084)

摘 要:低层错能的 CrCoNi 基(中)高熵合金在室温或低温下具有优异的断裂韧性。同时,在冲击条件下变形机理 的多样性使 CrCoNi 基(中)高熵合金具有优异的抗变形能力,有望作为抗冲击结构材料被应用于极端环境中。然而,金 属材料"强度-塑性"的倒置关系在 CrCoNi 基(中)高熵合金中依然存在,低的屈服强度限制了 CrCoNi 基(中)高熵合金的 潜在应用。因此,选择合适的强化方法,提高 CrCoNi 基(中)高熵合金的屈服强度,同时保持高塑性,成为目前高熵合金 研究的热点。本文从固溶元素、晶内缺陷、相结构 3 个方面介绍了目前应用在 CrCoNi 基(中)高熵合金中的强化方法,从 固溶原子、间隙原子、位错、孪晶、相变、梯度结构等多方面讨论了强韧化机制,并以 CrCoNi 基(中)高熵合金的变形机理 为切入点,分析了不同方法对合金性能的提升机理,为低层错能高强韧合金的设计提供了思路。

关键词:CrCoNi基(中)高熵合金;低层错能;变形机理;强化方法

中图分类号: TG113.25 文献标识码:A 文章编号:1000-8365(2024)02-0099-15

Research Progress on Strengthening Methods for CrCoNi-based Medium- or

# High-entropy Alloys with Low Stacking Fault Energy

ZHANG Linbing<sup>1</sup>, WANG Jun<sup>2,3</sup>, YAN Na<sup>3</sup>, LI Zezhou<sup>1,4,5</sup>, YU Yuchen<sup>1,6</sup>, ZHANG Fan<sup>1,4,5</sup>, WANG Lin<sup>1,5</sup>, CHENG Xingwang<sup>1,4,5</sup>

(1. School of Materials Science and Engineering, Beijing Institute of Technology, Beijing 100081, China; 2. State Key Laboratory of Solidification Processing, Northwestern Polytechnical University, Xian 710072, China; 3. Northwestern Polytechnical University, Xian 710072, China; 4. Tangshan Research Institute, Beijing Institute of Technology, Tangshan 063000, China; 5. National Key Laboratory of Science and Technology on Materials Under Shock and Impact, Beijing Institute of Technology, Beijing 100081, China; 6. School of Materials Science and Engineering, Tsinghua University, Beijing 100084, China)

Abstract: CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys with low stacking fault energy have excellent fracture toughness at room temperature or low temperature. Moreover, under impact conditions, the variety of deformation mechanisms imparts excellent deformation ability to CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys, which can be used as impact-resistant structural materials in extreme environments. However, the dilemma of "strength-plasticity" in metallic materials is still observed in CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys, and the low yield strength limits the potential application of CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys. Therefore, selecting appropriate strengthening methods to improve the yield strength of CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys while maintaining their high plasticity has become a hotspot in the research of high-entropy alloys at present. This article introduced the strengthening methods

#### 收稿日期: 2023-12-15

基金项目:科技基础加强计划(6142902210104);凝固技术国家重点实验室开放课题(SKLSP202301);北京理工大学学术启动计划

(3090012222205);海外高层次青年人才计划(3090012222302);冲击环境材料技术国家级重点实验室基金(WDZC2022-1) 作者简介:张琳冰,1999年生,女,博士.研究方向为材料动态力学行为响应.Email:3120235724@bit.edu.cn 通讯作者:李泽洲,1991年生,博士,教授.研究方向为先进金属材料制备与动态力学行为研究工作.Email:zezhouli@bit.edu.cn

程兴旺,1976年生,博士,教授.研究方向为材料动态力学行为和微结构演化机制研究工作.Email:chengxw@bit.edu.cn 引用格式:张琳冰,王军,闫娜,等.低层错能 CrCoNi 基(中)高熵合金的强化方法研究[J].铸造技术,2024,45(2):99-113.

ZHANG L B, WANG J, YAN N, et al. Research progress on strengthening methods for CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys with low stacking fault energy[J]. Foundry Technology, 2024, 45(2): 99-113.

currently applied in CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys from three aspects: solid element, lattice defects, and phase structure. Various strengthening and toughening mechanisms, such as solid solution elements, interstitial atoms, dislocations, twinning, phase transformations, and gradient structures, were reviewed. By learning from the deformation mechanisms of CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys, the different strengthening mechanisms and their impact on the increase in mechanical properties were analysed, providing ideas for the design of high-strength and high-toughness alloys with low stacking fault energy.

Key words: CrCoNi-based medium- or high-entropy alloys; low stacking fault energy; deformation mechanisms; strengthening methods

传统的合金设计方法是以一种或两种金属元 素为主,通过添加少量其他元素来调控合金的性 能。随着科研水平的快速发展,人们对高性能合金 的需求迫切,传统合金设计方法的局限性也日益明 显。高熵合金的出现打破了传统合金设计的桎梏, 提供了一种全新的合金设计思路<sup>[1-11]</sup>。Cantor 等<sup>[2]</sup>与 Yeh 等<sup>[3]</sup>在 2004 年同时提出高熵合金的概念,多种 元素按照(近)等原子比例混合可以得到简单的固溶 体结构,合金性能由多种元素共同决定,具有"鸡尾 酒效应"[12]。在高熵合金中,最突出的一类是基于 CrCoNi体系的单相面心立方(fcc)结构合金,受到科 学家关注<sup>[5-8]</sup>。低层错能的 CrCoNi 基(中)高熵合金凭 借其优异的冲击韧性、超高的疲劳性能有望成为新 一代结构防护材料的佼佼者,应用于能源动力、武 器装甲、航空航天器等抗冲击结构件中[13-18]。 Liu 等<sup>[14]</sup>对 CrCoNi 中熵合金进行了 20 K 下的 低温断裂韧性测试,在抗拉强度~1 GPa的情况下 仍保持极高的断裂韧性。由图 1a 可以看出,在 20 K 低温下,CrCoNi中熵合金的断裂韧性更加优异,达 到 415 MPa·m<sup>1/2</sup>。图 1b 和 c 显示出 CrCoNi 中熵合 金在 20 K 低温下,裂纹尖端区域中的裂纹扩展方向 以及伴随着裂纹拓展所形成的变形组织。在裂纹尖 端附近的塑性区域内,应变高度集中,局部区域的 应变可以达到 60%~100%, 高应变诱导变形晶粒内

产生了大量的纳米孪晶。同时,CrCoNi中熵合金具 有极低的层错能,仅为(18±4) J/m<sup>2</sup>,低层错能有利于 变形过程中堆垛层错的形成,大量层错可以促进孪 晶形核[19-20]。在变形严重区域,形变产生的密排六方 相,与孪晶一起将原本晶粒分割为小晶粒,进一步增 加位错运动的阻力;多种变形机理协同进行,有效提 高 CrCoNi 合金的断裂韧性。在具有低层错能的 CrCoNi 基(中)高熵合金中,位错滑移、层错形成、纳 米孪晶和相变4种强化机制共同作用,实现了高熵合 金的强韧性能大幅度提升,从而扩大了 CrCoNi 基 (中)高熵合金的应用范围。但CrCoNi基(中)高熵合金 屈服强度仍然较低,仅有~360 MPa<sup>[5]</sup>,如何提升合金 强度的同时保持其高韧性成为目前研究热点。本文 将强韧化方法按照原子(固溶元素、间隙原子)、纳米 (浓度波、短程有序、析出相)、微米(位错、孪晶、相变、梯 度结构、层状复合)3个尺度分类并展开讨论。

# 1 原子尺度

# 1.1 固溶强化

固溶强化方法作为最简单且有效的强化手段被 广泛应用于合金中,虽然高熵合金多主元的特点使 其各组成元素无法像传统的以一种元素为主的合金 那样,存在严格的溶剂与溶质之分,但金属原子半径 的差异和原子之间不同的结合力依然会使合金内部



图 1 CrCoNi 基合金的优异断裂韧性 :(a) CrCoNi 基合金与传统合金的断裂韧性–屈服强度 Ashby 图,(b~c) CrCoNi 中熵合金的 电子背散射衍射图像衬度图和反极图,显示出 CrCoNi 中熵合金在 20 K 下的裂纹拓展方向和裂纹尖端的变形组织<sup>[14]</sup> Fig.1 The excellent fracture toughness of the CrCoNi-based alloy: (a) Ashby map of the fracture toughness, *K*<sub>c</sub>, versus the yield strength, *σ*<sub>y</sub>, for a broad class of materials, (b~c) EBSD quality map and inverse pole figure (IPF) map, showing the fracture path of the crack and accompanying deformation behavior of the CrCoNi alloy at 20 K<sup>[14]</sup>

产生严重的晶格畸变,在不同大小的畸变区域均产生 固溶强化效应[3,21]。晶格畸变会影响位错的运动,畸 变所产生的应力场与位错相互作用,在高熵合金中 产生不均匀的应变场, 增大了位错滑移的派纳力, 使位错运动变得困难,固溶强化的效果得以实现[22-24]。 晶格畸变效应[23]、高熵效应[7]、鸡尾酒效应[12]以及扩 散迟滞效应[25]共同构成了高熵合金的4大效应[26], 其中晶格畸变在 CrCoNi 基(中)高熵合金的强化方 法中发挥重要作用,可以提高合金强度[17,27-29]。 Bracq 等<sup>[28]</sup>改变 CrMnFeCoNi 高熵合金中不同元素 的含量,通过纳米压痕硬度测试以及固溶强化模 型研究了不同元素对合金硬度的影响。合金硬度的 增加随 Co、Cr 元素含量提高的程度较小(图2a~b); 纯铁硬度较低,所以 Fe 元素含量的增加反而使合 金硬度下降(图 2c); Mn、Ni 元素的规律都是随原子 比的增加,合金硬度先增大后下降(图 2d~e),合金硬度 在成分为 CrMnCoNi 时达到最大值(图 2f)<sup>[28]</sup>,晶格 参数和硬度随成分变化是连续的。固溶强化模型式 (1)<sup>[30]</sup>表明, CrCoNi 基(中)高熵合金中组元含量影响 固溶强化的效果, 晶格畸变程度越大合金硬度越

# 1.2 间隙原子强化

少量金属元素的添加使 CrCoNi 基(中)高熵合 金通过固溶方式提高强度,当添加非金属原子时,因 为非金属原子的半径远小于金属原子的半径,高熵 合金中添加的 C、N、O 等非金属原子进入到金属的 晶格间隙中,成为合金中的间隙原子,由此产生间隙 原子强化效果,间隙原子导致的晶格畸变远高于置 换原子。小半径原子进入合金原子间隙所产生的晶格畸变 与合金中的位错相互作用,提高了合金的强度<sup>[31-32]</sup>。此 外,间隙原子与合金中的某些金属原子间具有较大的 结合力,在Cr<sub>19.84</sub>Mn<sub>19.84</sub>Fe<sub>19.84</sub>Co<sub>19.84</sub>Ni<sub>19.84</sub>Co<sub>8</sub>合金中,C 和 Cr 之间易产生短程有序结构,短程有序结构会影 响合金中的位错滑移机制,减少交滑移,加强位错的 平面滑移,加工硬化效果随之增强[33-34]。间隙原子的 加入也会影响高熵合金的相稳定性和层错能,从而使 合金的变形机制发生改变<sup>[35]</sup>。C、N、O等小半径的非 金属原子与其他元素结合可以形成析出相沉淀到合 金中, 使合金中的固溶强化效果增强。Li 等<sup>[33]</sup>向 CrMnFeCoNi 合金中掺入不同原子比的碳元素,在 室温下进行拉伸试验,研究了碳含量对CrMnFeCoNi

高,但是该模型并未考虑原子尺度有序结构的影响。  $\tau_{y0}$ 为0K下的流变应力, $\Gamma$ 为单位位错线张力的总能量, $w_c$ 为原子固溶所引起的势能波动最小值(由势能函数 $\Delta \widetilde{E}_p(w_c)$ 确定, $w_c$ 的值越大,晶格畸变程度越大),b为位错的伯氏矢量( $b=a/\sqrt{2}, a$ 为晶格常数)。

$$\tau_{y0} = 1.01 \left( \frac{\Delta \widetilde{E}_{p}^{4}(w_{c})}{\Gamma \boldsymbol{b}^{5} w_{c}^{5}} \right)^{\overline{3}}$$
(1)

高熵合金力学性能的影响。对于同一工艺处理的合金, 含碳量越高,合金的屈服强度和抗拉强度越高,含碳 量为 0.8%(原子百分数,下同)的合金屈服强度高达 1 030 MPa,抗拉强度达到 1 170 MPa (图 3d)。在含 碳量均为 0.8%的情况下,均匀化后又冷轧退火的高 熵合金具有高达 1 GPa 的屈服强度(图 3c)。由图 3a<sub>1</sub> 和 b<sub>1</sub> 可以看出,0.8% C 合金中晶粒比 0.2% C 合金晶 粒度更加细小。在两种合金的再结晶区域均出现纳 米级的沉淀析出相,为富 Cr 的碳化物,含量随碳含



图 2 CrMnFeCoNi 合金在一种元素含量变化,其余元素等比例情况下的纳米硬度变化图:(a~e) 多种 CrMnFeCoNi 合金纳米硬 度的预测值与实验值,(f) 多种 CrMnFeCoNi 合金纳米硬度的实验值<sup>[28]</sup>

Fig.2 The nanohardness of CrMnFeCoNi alloy under the condition that only one element proportion is changed and the other elements are present in equal proportions: (a~e) predicted and experimental nanohardness of CrMnFeCoNi alloys, (f) experimental values of the nanohardness of CrMnFeCoNi alloys<sup>[28]</sup>

#### FOUNDRY TECHNOLOGY



图 3 添加 C 的 CrMnFeCoNi 合金在室温下的原始组织图、局部应变下的变形组织图及其力学性能:(a1) 碳含量 0.2 %的合金冷 轧退火后的电子通道对比成像图,(a2~a3)局部应变分别为10%和120%时的变形组织,(a3)中的红色箭头指向为变形孪晶,白色 箭头指向为变形带,(b1)碳含量 0.8%的合金冷轧退火后的电子通道对比成像图,(b2~b3) 0.8% C 含量的合金在局部应变为 30% 情况下裂纹附近的变形组织,(c)含碳量 0.8%的合金在不同工艺下应力应变曲线图,(d)不同碳含量合金在相同冷轧退火工艺下 的应力应变曲线图[3]

Fig.3 Original microstructure of the CrMnFeCoNi alloy with C added at room temperature, deformation microstructure under local strain, and mechanical properties: (a1) electron channel contrast (ECC) image of the alloy with a carbon content of 0.2 at. % after cold rolling and annealing,  $(a_2 \sim a_3)$  deformed structure of the alloy under local strains of 10% and 120%. The red and white arrows in  $(a_3)$ indicate mechanical twins and microbands, respectively, (b1) ECC image of the partially recrystallized interstitial HEA with a nominal carbon content of 0.8 at. % without homogenization, showing the finer grains with increasing carbon content, (b<sub>2</sub>~b<sub>3</sub>) deformation microstructure in the annealed interstitial HEAs (non-homogenized) with a nominal carbon content of 0.8 at. %. The local strain ( $\varepsilon_{loc}$ ) level is 30%. Near the crack, large areas contain deformation twins, and carbides appear in the recrystallization area, (c) typical tensile stress-strain curves of HEAs with a nominal carbon content of 0.8 at. % under varying processing conditions. The homogenized+annealed HEA has the highest strength, (d) typical tensile stress-strain curves of the homogenized and annealed HEAs with varying nominal carbon contents. The HEA with a nominal carbon content of 0.8 at. % has the highest strength<sup>[33]</sup>

量的增加而增加。间隙溶质原子通过形成溶质气氛与 晶界表现出强烈的相互作用,由沉淀物所产生的阻碍 作用,阻碍了晶界的迁移,导致退火过程中回复和再结 晶的能垒变高<sup>161</sup>,含碳量高的合金再结晶粒度小。

由图 3a2~a3 和图 3b2~b3 对比发现,含碳量为 0.8%的合金在冷轧过程中所形成的细小变形孪晶 得以保留,相比于含碳量低的合金在变形过程中产 生的变形孪晶,冷轧所产生的变形孪晶数量更多, 在拉伸变形过程中发挥出更加显著的强化作用,合 金强度得到进一步提高。

#### 纳米尺度 2

2.1 浓度波强化

相较于传统合金,高熵合金为多组元合金,内

部元素随机分布,当原子半径近似、电负性相近时, 原子分布相对均匀。但高熵合金中依旧存在元素分 布的不均匀性, 当高熵合金中的某种元素与其他元素 的原子尺寸、电负性差异都比较大时,合金中的元素 分布出现明显的不均匀性, 表现为强烈的不均匀波动 和局部聚集,原子的不均匀分布被定义为浓度波[37-38]。 浓度波比短程有序具有更大的尺度[39],通常被认为 涉及原子在几个相邻原子的规则排列, 重复长度尺度 小于 0.5 nm。浓度波波动程度取决于合金内部元素 分布的不均匀性,元素分布的不均匀性越高,原子 出现聚集的倾向越大,浓度波的波动值越高。合金 中元素的聚集导致合金明显的化学不均匀性,进而 导致晶格应变的不均匀性,固溶强化的效果进一步 被提高。合金中明显的浓度波阻碍位错运动,产生位

错钉扎效应,位错堆积层的形成促进了交叉滑移<sup>[40]</sup>。 由于初始滑移面上浓度波的存在,产生的位错运动阻 力较大,位错堆积层中的许多位错开始发生交叉滑移。 交叉滑移位错又发生二次交叉滑移,导致复杂的位 错相互作用四。频繁的交叉滑移和位错相互作用促进 了应变硬化,为合金强度提升提供了强有力的支 持。Ding 等[4]用 Pd 元素代替 Mn 元素,探究了浓度 波对 CrCoNi 基高熵合金的影响。图 4a 显示在相近的 晶粒尺寸下(~130 µm), CrFeCoNiPd 高熵合金在室 温下的屈服强度达到 410 MPa, 远高于 CrMnFeCoNi 的180MPa,同时实现了在更高应力下连续且稳定的应 变硬化。晶粒变细(~5µm),CrFeCoNiPd 高熵合金在 室温下的屈服强度提高到 600 MPa, 低温 77 K 下屈 服强度达到~900MPa (图 4b)。图 4c 为CrFeCoNiPd、 CrMnFeCoNi、Cr<sub>10</sub>Mn<sub>30</sub>Fe<sub>50</sub>Co<sub>10</sub>3种高熵合金在粗晶 粒尺寸和细晶粒尺寸下的屈服强度对比图,在接近 细晶粒尺寸情况下(~5 μm), CrFeCoNiPd 合金的屈 服强度(600 MPa)明显高于其他两种高熵合金(400、 360 MPa)。由图 4d 可以看出, CrMnFeCoNi 合金中 原子应变场分布均匀,而 CrFeCoNiPd 合金则存在 较大的原子应变波动。虽然原子应变场的分布在纳 米尺度上是随机的<sup>[19]</sup>,但拉伸应变场和压缩应变场

的交替存在导致了较大的局部内应力,从而阻碍位 错的滑动,使合金的强度显著提高。调控成分使高熵 合金中元素分布不均匀性突出,产生了强烈的浓度 波强化效应,有效提高了合金的强度,浓度波作为独 特的强化方法也受到更多关注。

## 2.2 短程有序强化

正如 2.1 中所述, 高熵合金中元素分布的不均 匀性主要有两种表现形式,除了浓度波,另一种表现 形式为合金中的短程有序结构。浓度波通过波动大 小对位错行为和力学性能产生影响, 短程有序结构 同样对合金的力学性能产生影响<sup>[42-44]</sup>。Ding 等<sup>[45]</sup>的 工作表明,通过调整 CrCoNi 中熵合金中的局部化 学序构,可以使合金的层错能在一定范围内变化。Li 等149通过分子动力学模拟方法,证明了 CrCoNi 合金 中短程有序结构的稳定性,同时表明了短程有序的 出现使位错运动的激活能增加。Zhang 等[47]通过透 射电镜实现了短程有序结构的可视化表征,揭示了 短程有序结构对 CrCoNi 中熵合金屈服强度的提升 作用。通过控制热处理工艺,水冷淬火的 CrCoNi 合金中短程有序结构被抑制,而在1000℃下时效 120h的CrCoNi合金中出现大量短程有序结构。由 图 5a~b 可以看出, 淬火 CrCoNi 合金中的元素均匀



图 4 添加 Pd 的 CrFeCoNiPd 合金与其他 CrCoNi 基高熵合金的力学性能对比图 :(a) 平均晶粒尺寸约为 130 μm 的 CrFeCoNiPd (Pd HEA)和 CrMnFeCoNi (Mn HEA)在室温(293 K)和液氮温度(77 K)下测得的单轴拉伸应力-应变曲线,(b) 平均晶粒尺寸约为 5 μm 的 Pd HEA 和 Mn HEA 高熵合金力学性能曲线,(c) CrFeCoNiPd 合金与其它相关高熵合金的屈服强度对比图,(d) CrFeCoNiPd 和 CrMnFeCoNi 合金基于高角环形暗场像和相应的水平正应变(ε<sub>x</sub>)、垂直正应变(ε<sub>y</sub>)和剪切应变(ε<sub>y</sub>)图<sup>[41]</sup>
Fig.4 Comparison of the mechanical properties between CrFeCoNiPd alloy with Pd and other CrCoNi-based high-entropy alloys:
(a) uniaxial tensile stress-strain curves measured at room temperature (293 K) and liquid nitrogen temperature (77 K) for CrFeCoNiPd (marked as Pd HEA) and CrMnFeCoNi (marked as Mn HEA) with an average grain size of approximately 130 μm,
(b) mechanical properties of Pd HEA and Mn HEA with an average grain size of approximately 5 μm, (c) comparison of yield strength between the CrFeCoNiPd alloy and other related HEAs, which have the pure fcc phase or combined fcc and hcp phases,
(d) comparison of the atomic strain distributions between the CrFeCoNiPd and CrMnFeCoNi alloys, based on high-angle annular dark-field images and corresponding maps of horizontal normal strain (ε<sub>x</sub>), vertical normal strain (ε<sub>y</sub>) and shear strain (ε<sub>x</sub>).

分布, 而时效 CrCoNi 合金中出现原子分布特征明 显的短程有序区域,其中 Cr-Cr 化学键更加容易结 合。在温度高的情况下,原子迁移率高,可以充分运 动,容易生成短程有序结构。之后,对两种合金进行 压缩试验,分析变形后合金内部的位错形态,如图 5c~d 所示, 淬火样品中的位错呈现随机分布状态, 而时效样品中则出现局部位错的平面结构,并且出 现位错对。图 5e~h 表明,时效合金的屈服强度提高 到 255 MPa,比淬火合金的 205 MPa 增加了 24.4%, 时效合金的初始加工硬化率是水淬试样的2倍,延 伸性没有明显变化。短程有序结构影响中熵合金中位 错运动,促进位错的平面滑移,增强加工硬化[48-49]。 Chen 等<sup>[50]</sup>和 Wang 等<sup>[51]</sup>通过透射电子显微镜直接观 察到了中熵合金中的短程有序现象,并且证明了短 程有序结构阻碍位错运动,导致位错缠结,增强应 变硬化效果。因此,通过控制短程有序结构生成,也是 提高 CrCoNi 基(中)高熵合金强度的一种有效手段。 2.3 纳米析出相强化

与相变产生的第二相不同,设计合金成分时, 向高熵合金中添加少量沉淀相形成元素,基体中会 发生析出沉淀,生成第二相。析出相的晶粒尺寸数 量级远低于基体的晶粒尺寸,在高熵合金中,会产 生多组元的纳米颗粒析出相,析出相颗粒分布在基 体中,位错运动需要切过或者绕过颗粒,位错运动 的阻力提高[34,52-54]。当析出相与基体之间的界面保持 共格关系时,位错将会切过析出颗粒进行滑移,实现不 破坏合金强度的同时增强合金韧性的目的[55-56],因此, 通过调控合金成分使高熵合金中产生纳米析出相, 可以同步产生增强、增韧效果。Yang 等[57]向 FeCoNi 高熵合金中加入不同比例的 Al 和 Ti 两种元素。通过 实验发现,(FeCoNi)86-Al7Ti7(Al7Ti7)合金的强度和 延展性都得到了极大提升。由图 6a 可以看出,Al7Ti7 的屈服强度高达1GPa,是FeCoNi合金的5倍,伸长率 达到 50%。Al 和 Ti 元素的加入,使 FeCoNi 合金中析出 了L12结构的多组元金属间纳米颗粒(图 6b~c)。原子 探针成分分析表明,纳米颗粒的成分为(Ni43.3Co23.7Fe8)3-(Ti<sub>144</sub>Al<sub>86</sub>Fe<sub>2</sub>)。多组元金属间纳米颗粒和基体界面之 间的共格关系,保证了析出相在纳米尺度上稳定且 分布均匀,不发生非均质粗化,有效降低了局部应 力应变集中,抑制了变形过程中微裂纹的形核<sup>[56]</sup>。多 组元金属间纳米颗粒有效地阻止位错运动,同时提 高合金的位错储存密度。合金的强度明显提高,延 展性也得到提高,相比于基体合金,纳米析出相强 化合金的屈服强度提高了400%, 拉伸伸长率提高 了 67%。纳米析出相有利于提高合金的强度,由式 (2)<sup>[58]</sup>可知,提高共格析出相的体积分数可以使合金 表现出更高的屈服强度。



图 5 短程有序对 CrCoNi 中熵合金产生的强化效果:(a~b) 淬火和时效样品的能量滤波暗场像,(c~d) 水淬和 1 000 ℃时效样品的双光束明场图像,(e~f) 水淬试样和 1 000 ℃时效试样的拉伸试验结果,(g~h) 由真应力-应变曲线得出的两种合金的加工硬化 率曲线<sup>[47]</sup>

Fig.5 Strengthening effect of short-range order on CrCoNi MEA: (a~b) energy-filtered dark-field images for quenched and aged samples, respectively. The aperture positions are marked by the *g* vectors (white arrows), (c~d) two-beam bright-field image of both water-quenched and 1 000 °C aged samples. The representative wavy configuration of dislocations in the water-quenched sample is shown in (c), where the white arrow with the *g* vector marks the utilized two-beam diffraction condition. The representative planar configuration (marked by the parallel white lines) of dislocations in the 1 000 °C aged sample is shown in (d), where the leading dislocation pair is marked by the white arrow and the white arrow with the *g* vector marks the two-beam condition, (e~f) tensile testing results of the water quenched samples and 1 000 °C aged samples, respectively, showing that the yield strength of the water quenched samples is 255 MPa, (g~h) work hardening rate of two alloys obtained from the true stress-strain curves, with black arrows indicating the necking point<sup>[47]</sup>



图 6 (FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>8</sub>Ti<sub>6</sub>、(FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> 与 FeCoNi 合金在室温下的强度-延展性结合以及 FeCoNiAl<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> 的形貌特征:(a) 工程应 力-应变曲线及断口表征,(b) (FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> 合金的 TEM 图,插图为相应的选区电子衍射花样,(c) 高分辨 TEM 图像证实界 面的共格性<sup>[57]</sup>

1.1.4 > 1.111 1===

Fig.6 Exceptional strength-ductility property achieved in the (FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>8</sub>Ti<sub>6</sub>, (FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> and FeCoNi alloys at ambient temperature and microstructural characterizations of the(FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> alloy: (a) engineering stress-strain curves of (FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>8</sub>Ti<sub>6</sub>, (FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> HEAs compared with the FeCoNi base alloy. The Al<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> alloy exhibits ductile dimpled structures without macroscopic necking, (b) TEM image of the (FeCoNi)<sub>86</sub>-Al<sub>7</sub>Ti<sub>7</sub> alloy showing the nanostructured precipitates. The inset shows the corresponding selected-area electron diffraction pattern, (c) representative high-resolution TEM image confirming the interfacial coherence<sup>[57]</sup>

$$\Delta \sigma_{\rm os} = M0.81 \frac{\gamma_{\rm APB}}{2b} \left(\frac{3\pi f}{8}\right)^{1/2}$$
(2)

式中, Δσ<sub>os</sub> 为有序析出相带来的屈服强度提高值; M 为泰勒因子; b 为伯氏矢量; γ<sub>APB</sub> 为析出相的反相边 界能; f 为析出相的体积分数。

# 3 微米尺度

## 3.1 位错强化

除了在原子尺度上对合金成分进行调控实现高 熵合金的强化手段,通过控制合金内部缺陷的形态、 数量等产生结构变化也是另一类手段。研究表明,合 金的变形主要依靠位错的运动来实现,位错的滑移、 分解、攀移等一系列行为影响合金的变形,通过改变 位错的运动行为可以提高合金的强度和韧性<sup>[34]</sup>。对 合金施加应力,位错沿着特定的滑移系开动,合金发 生变形过程,在滑移面上运动的位错会与穿过该滑 移面的其他位错交割,位错之间相互缠结或者堆积 在一起,其他位错需要绕过或者切过阻碍点才能运 动,增大了位错运动的难度,提高合金的强度。

在 CrCoNi 基的(中)高熵合金中,位错诱导的塑

性通常出现在变形的前期阶段, 在施加应力导致合 金变形的过程中,高密度的位错为变形后续阶段的 孪晶诱导塑性提高了应力以及相变诱导塑性提供了 能量,在塑性变形的整个过程中持续发挥作用[5,59]。 Zhao 等<sup>[60]</sup>对等原子比的 CrMnFeCoNi 合金进行旋 转锻造预变形处理,向晶粒中引入大量位错。通过图 7a的 EBSD 反极图可以看出,合金内部存在着明显 的滑移带。预变形试样的透射显微图(图 7b)显示出,晶 粒内部大量位错堆积在一起形成了高密度的位错缠 结结构,并有少量堆垛层错。合金的屈服强度随应变 速率的增加而显著提高(图 7c),在 1×10-3 s-1 速率的 准静态压缩下,屈服强度已经达到 800 MPa,在受迫剪 切的高应变速率~105s1下,屈服强度提升到~2GPa。 通过锻造引入的位错在变形中发挥了重要的强化 作用,使得等原子比的 CrMnFeCoNi 合金的屈服强 度产生明显提升,并且合金显示很强的变形能力。通 过锻造向低层错能的 CrMnFeCoNi 合金(~26.5 J/m<sup>2</sup>) 中引入高密度位错,也为激发多种变形机制提供了 可能。由图 7d 可知,当施加的应力超出合金的弹性 极限时,合金的塑性变形机制依次为位错诱导塑性、

#### FOUNDRY TECHNOLOGY



# Feb. 2024



图 7 锻造态 CrMnFeCoNi 高熵合金的初始微观结构、力学响应以及塑性变形机制:(a) 初始组织的 EBSD 图, (b)变形样品的 TEM 显微照片,(c) CrMnFeCoNi 高熵合金在单轴准静态压缩( $\dot{\epsilon}=10^{-1} \text{ s}^{-1}$ ),高应变率压缩( $\dot{\epsilon}=1700 \text{ s}^{-1}$ )和动态剪切变形( $\dot{\gamma}=6\times10^{5} \text{ s}^{-1}$ ) 下的力学响应,(d) CrCoNi 基高熵合金在极端变形条件下的多重变形机制[60]

Fig.7 Initial microstructure, mechanical response and diagram of the plastic deformation mechanism in the as-swaged CrMnFeCoNi HEA: (a) EBSD map of the initial microstructure showing deformed grains with a grain size of  $\sim 100 \,\mu m$ , (b) TEM micrograph of the as-swaged sample showing a high density of dislocation structures. On both the EBSD and TEM images, only very few stacking-faults can be observed, (c) mechanical response, expressed as the equivalent stress versus equivalent strain of the as-swaged CrMnFeCoNi HEA subjected to uniaxial quasi-static compression ( $\dot{\varepsilon} = 10^{-1} \text{ s}^{-1}$ ), high strain-rate compression ( $\dot{\varepsilon} = 1700 \text{ s}^{-1}$ ) and dynamic shear deformation ( $\dot{\gamma}=6\times10^5$  s<sup>-1</sup>), (d) proposed hierarchical deformation mechanism for CrCoNi-based HEAs subjected to extreme deformation<sup>[60]</sup>

孪晶诱导塑性、相变诱导塑性,当合金中的缺陷密度 错线之间的夹角;dat 为部分位错之间的实际距离。 足够高时,变形中有可能发生非晶化转变,进一步提 低的层错能使合金在变形过程中更容易形成层

高强塑性[61-62]。通过提高位错的密度,进一步激发相 变强化效应,有望进一步提高高熵合金的强塑性。

# 3.2 孪晶强化

位错在面心立方结构的 CrCoNi 基(中)高熵合 金中可通过肖克莱分解方式分解为两个不全位错, 不全位错滑移过程中,很容易产生层错。另一方面, CrCoNi 中熵合金有较低的层错能,合金在受到外加 应力变形时,晶粒内部容易形成层错,层错为孪生过 程提供了形核位置<sup>[20]</sup>。孪晶是晶体内部一种具有特 殊位向关系的结构, 两部分晶体之间沿孪晶界形成 镜像对称的位向关系。孪晶的形成与层错密切相关, 层错给孪晶提供了有利形核位置,促进孪晶形成。同 时,孪晶界对位错的运动阻碍和存储,使合金中产生 高密度的位错堆积[63-64]。不同孪晶界之间相互交错, 形成立体分层孪晶网络结构,可以提高合金的强度 和塑性<sup>[19,42,65]</sup>。Huang 等<sup>[66]</sup>保持 CrCoNi 合金中 Cr 元 素的含量不变,调整 Co 和 Ni 元素的比例,设计出富 Co贫Ni的Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub>和Cr<sub>33</sub>Co<sub>42</sub>Ni<sub>25</sub>合金,通过实 验测定肖克莱部分位错的宽度,结合下式(3)69,计 算了 Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> 合金的层错能,约为 12 J/m<sup>2</sup>, 仅为 CrCoNi 合金层错能(24 J/m<sup>2</sup>)的 1/2(图 8h)。

$$\gamma = \frac{G \boldsymbol{b}_{\mathbf{p}}^{2}}{8\pi d_{\mathrm{act}}} \left(\frac{2-\nu}{1-\nu}\right) \left(1 - \frac{2\nu \cos\beta}{2-\nu}\right) \tag{3}$$

式中, y 为层错能; G 为剪切模量; v 为泊松比; b, 为 部分位错的伯氏矢量;β为全位错的伯氏矢量与位 错,层错为孪生和相变提供了有利的形核位置,容易 产生孪生诱导塑性和相变诱导塑性, 使合金的强度和 延展性同时得到提高<sup>67</sup>。由图 8 中的 EBSD相分析图 (图 8a1~c3) 可以看出, CrCoNi 合金在变形过程中几 乎没有出现 hcp 相, 而 Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> 和Cr<sub>33</sub>Co<sub>42</sub>Ni<sub>25</sub> 合金 在应变超过 30%后开始出现 hcp 相,并且随着应变 的提高,hcp相的比例也提高。在图 8d~f中,可以明 显观察到层错和孪晶的存在,Cr33Co38Ni29 合金的 应变为30%,其在室温下的抗拉强度达到了839 MPa, 伸长率达到了 83.57%,高于 CrCoNi 合金的 809 MPa 和 78.93%(图 8g)。 孪晶和位错协同作用带来了合金 的高强度,同时纳米孪晶在变形中均匀分布使合金 的延展性提高。

# 3.3 相变强化

研究发现,对 CrCoNi 基中(高)熵合金施加足够 大的应力,应变高度集中,合金内部可能发生相转 变。在实际的晶体结构中, 面心立方结构的原子密 排面{111}按照 ABCABC…的规律一层一层堆垛起 来,密排六方结构的密排面{0001}按照 ABAB…的 顺序堆垛<sup>[22,68-69]</sup>。通过调整 CrCoNi 基中(高)熵合金的 成分,制备低层错能 CrCoNi 基中(高)熵合金,在变 形过程中容易出现层错。在 CrCoNi 基中(高)熵合金 中,不全位错运动产生层错,堆叠的层错可作为 hcp 相的形核位置,当相变的驱动力大于相变阻力时, fcc 相容易形成 hcp 相<sup>[70]</sup>。在变形过程中, 堆垛层错



图 8 通过调整 Co、Ni 两种元素比例来降低 CrCoNi 合金的层错能:(a<sub>1</sub>~a<sub>3</sub>) CrCoNi 在不同拉伸应变下的 EBSD 相图,(b<sub>1</sub>~b<sub>3</sub>) Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> 在不同拉伸应变下的 EBSD 相图,(c<sub>1</sub>~c<sub>3</sub>) Cr<sub>33</sub>Co<sub>42</sub>Ni<sub>25</sub> 在不同拉伸应变下的 EBSD 相图,(d~f) Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> 合金在 30% 拉伸应变下的明场(BF)和暗场(DF) TEM 照片及选取衍射斑点,(g) 工程应力-应变曲线,(h) CrCoNi 和 Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> 合金的 d<sub>act</sub>,

 $\beta$  值以及层错能对比图<sup>60</sup>

Fig.8 The stacking fault energy of the CrCoNi alloy reduced by adjusting the ratio of Co to Ni: (a<sub>1</sub>~a<sub>3</sub>) EBSD phase map of CrCoNi under different tensile strains, (b<sub>1</sub>~b<sub>3</sub>) EBSD phase map of Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> under different tensile strains, (c<sub>1</sub>~c<sub>3</sub>) EBSD phase map of Cr<sub>33</sub>Co<sub>42</sub>Ni<sub>25</sub> under different tensile strains, (d~e) bright-field (BF) and dark-field (DF) TEM images of Co<sub>38</sub>Cr<sub>33</sub>Ni<sub>29</sub> alloy with 30% tensile strain, and the corresponding selected area diffraction pattern (SADP), (g) typical engineering stress-strain curves of three alloys and mechanical properties of CrCoNi and Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> compared in detail, (h) the d<sub>act</sub>, β values and the SFE values of CrCoNi and Cr<sub>33</sub>Co<sub>38</sub>Ni<sub>29</sub> HEAs<sup>[66]</sup>

为促进 fcc→hcp 相转变提供能量<sup>[68,70-71]</sup>。相转变引入 新的相界面对位错滑移产生了阻碍,提高了合金的 加工硬化率。Li 等<sup>[72]</sup>制备了纳米结构的 (fcc+hcp)双 相高熵合金,打破了强度和塑性之间的制约。由图 9a~b 可以看出,双相高熵合金 Fe<sub>50</sub>Mn<sub>30</sub>Co<sub>10</sub>Cr<sub>10</sub>的力 学性能优于 fcc 结构或 hcp 结构的单相高熵合 金,在相近的晶粒尺寸下,Fe50Mn30Co10Cr10 合金的 强度和延展性都得到了明显提高,粗晶粒(45 µm)的 Fe50Mn30Co10Cr10 合金的加工硬化率已达到细晶粒 (6 µm)的单相高熵合金 Fe20Mn20Ni20Co20Cr20 水平。图 9c 为随着变形程度的增加 Fe<sub>50</sub>Mn<sub>30</sub>Co<sub>10</sub>Cr<sub>10</sub> 合金变 形机制变化图,随着局部应变的不断增加,一部分 fcc 相转变为 hcp 相;在变形过程中,层错密度明显 增加,说明层错诱导塑性也在变形中发挥作用。随着 应变增加,在hcp相中观察到机械纳米孪晶的密度 增加,孪晶的形成不断引入新的界面,导致晶粒破碎 细小[73],阻止位错在变形过程中的运动,提高强度, 产生动态"霍尔-佩奇效应"[63,7475]。根据 Hall-Petch 公 式可知,晶粒细化提高合金的强度,应变硬化效果增

强[76-77]。

$$\sigma = \sigma_0 + K d^{-1/2} \tag{4}$$

式中, *σ* 为多晶体的屈服强度; *σ*<sub>0</sub> 为单晶体的屈服强度; *K* 为常数; *d* 为晶粒尺寸。hcp 相内通过多种变形机制(包括位错滑移、层错和孪晶)在变形后期的塑性调节和硬化中起到重要作用。CrCoNi 基中(高)熵合金变形过程中的变形孪晶形核和马氏体相变形核受层错能影响很大,随着层错能的降低,合金变形机制由位错滑移主导依次演变为位错滑移+变形孪晶、位错滑移+变形孪晶+马氏体相变等多种机制联合主导。合理调控层错能、晶粒尺寸等参数,可使不同强化机制在变形过程中产生"接力"效果,在较大应变范围内保持稳定的加工硬化率,推迟塑性失稳的发生, 从而提高合金强度和韧性。

## 3.4 梯度结构强化

传统的合金强化手段聚焦于微纳米尺度,关注 微观结构变化对合金性能的影响。最近的研究表明, 控制合金宏观层次的结构变化,也会使合金发生强 化。很多生物材料在化学组成或者结构上表现出空

### FOUNDRY TECHNOLOGY



图 9 相变诱导塑性的双相结构高熵合金 (Fe50Mn30Co10Cr10)与单相面心立方结构的高熵合金的力学性能对比:(a) 拉伸性能, (b) 应变硬化响应, (c) 室温下 TRIP-DP-HEA 中变形机制随拉伸应变增加的示意图[72]

Fig.9 Comparison of the mechanical properties between the dual-phase Fe<sub>50</sub>Mn<sub>30</sub>Co<sub>10</sub>Cr<sub>10</sub> HEA with phase transformation induced plasticity and the single phase fcc HEA: (a) tensile properties, (b) strain-hardening response, (c) schematic drawing of the deformation mechanisms in TRIP-DP-HEA at room temperature as the tensile strain increases<sup>[72]</sup>

密集片层束穿过位错壁,将稳定的位错结构细化,形 成稳定的三维网络结构(图 10c~e),这与空间上的化 学成分波动结合,产生位错滑移的强大障碍,层错 和孪晶与位错之间的强烈相互作用促进了加工硬 化[8485]。同时,梯度结构的塑性变形产生了梯度变 化的应力-应变状态,并且产生了背应力,背应力强化 使合金的屈服强度得到极大的提高,图 10j~k 显示 出平面滑移导致位错平行排列。分层的纳米级非均 匀梯度位错胞结构,使 Al<sub>0.1</sub>CrFeCoNi 合金即使在 低拉伸应变下也会产生大量的层错和孪晶(图10f~ g), 这是保持高加工硬化率和提高拉伸延展性的 最主要原因。这项研究表明,梯度结构可以实现材 料强度和塑性的同步提高,未来可以将成分和结 构两种梯度相结合,实现高熵合金强塑性的进一 步提升。

间梯度的特征,比如人骨和树木,梯度结构使生物材 料的性能得到提升,并赋予材料特殊的功能。金属材 料一直存在着"强度提高,塑性下降"的制约规律,为 了打破金属材料"强度-塑性"之间的制约,科学家 将空间梯度结构引入到金属材料中,制备出了外强 内韧的金属材料。Fang 等<sup>[78]</sup>率先通过表面塑性摩擦 技术制备出梯度结构铜合金,表现出优异的拉伸性 能。梯度结构是合金的组织结构由内到外或者是成分 的由外到内过渡,相比于纳米金属材料以牺牲塑性 为代价提高合金强度的强化方式,梯度结构合金在 提高强度的同时,依旧可以保持良好的塑性,实现了 强度和塑性的同步增加<sup>[79-82]</sup>。Pan 等<sup>[79]</sup>设计了梯度结 构的 Alo1 CrFeCoNi 合金,采用循环扭转加工变形, 在 20°的循环扭转角下,得到了非均匀梯度位错胞结 构合金。Alo1CrFeCoNi 高熵合金依旧为等轴晶结构, 晶粒形貌呈多面形,晶粒尺寸不变(~46 µm),取向随 机。在持续的扭转应变作用下,晶粒内的位错密度发 生了梯度变化,合金中的全位错滑移,全位错的多系 滑移增强了位错之间的相互作用,位错堆积在一起,形 成了位错胞结构<sup>[83]</sup>。图 10a~b显示了Al<sub>0.1</sub>CrFeCoNi 高 熵合金在3%的拉伸应变下的表层的变形组织,图 10h~i显示芯部的组织形貌,次表层的晶胞内低角 度晶界明显减少,表层晶胞内出现了纳米尺度的层 错和孪晶组成的片层束,从表面到芯部晶粒尺寸未 发生变化。在拉伸变形过程中,层错和孪晶界形成的

# 3.5 层状复合强化

近年来,科学家通过研究发现含有不同成分金 属层的复合金属材料具有优异的综合力学性能,可 以同步实现强度和塑性的增加<sup>[86]</sup>。Chen 等<sup>[87]</sup>采用真 空热轧和时效处理工艺制备出一种具有良好力学性 能的新型马氏体时效钢 C300/CrCoNi 复合材料,有 效综合了 CrCoNi 中熵合金的高应变硬化能力和马 氏体时效钢的高屈服强度。将 60 层 0.5 mm 厚度的 片状合金交错叠层,在真空高温环境1200℃中保 温 30 min,并采用热轧工艺使其厚度减小到 4 mm。图



图 10 Al<sub>0.1</sub>CrFeCoNi 高熵合金在 3%拉伸应变下的变形组织图:(a~b, h~i) 断面 EBSD 图像显示了距表面~1.2 mm 深度范围内

晶粒尺度的形貌、取向和三种不同取向差角度的边界,(h,i)与(a)和(b)相同,但为拉伸后的核心结,(c~e)对应的 SEM 和明场 TEM 图像,(f~g)从位错胞壁附近位错密度较低的束团中拍摄的经像差校正的高角度环形暗场扫描透射电子显微镜 (HAADF-STEM)图像,近距离 HAADF-STEM 图像显示了大量的纳米尺度的堆垛层错或孪晶片层,实线和虚线分别表示堆垛层 错或孪晶界,(j~k)对应于芯部的 SEM 和 TEM 图像<sup>[79]</sup>

Fig.10 Deformation microstructure of the Al<sub>0.1</sub>CrFeCoNi high-entropy alloy under 3% tensile strain: (a~b, h~i) cross-sectional EBSD images showing the grain-scale morphology, orientation, and three types of boundaries with different misorientation angles within a depth of ~1.2 mm from the surface. (h, i) are the same as (a) and (b) but for the core structure after tension, (c~e) corresponding SEM and bright-field TEM images, which indicate the widespread occurrence of dense stacking-fault bundles (tens of micrometers in length), marked by the white arrows that cut through multiple dislocation cell structures. The inset in (e) is the corresponding SAED pattern that contains parallel streaks (along the [111] direction, denoted by the white arrow) from stacking-faults. The two-headed arrow in (c) denotes the loading axis. The two-headed arrow in (d) denotes the spacing of adjacent stacking-fault bundles, (f~g) an aberration-corrected high-angle annular dark-field scanning transmission electron microscopy (HAADF-STEM) image taken from bundles in the vicinity of dislocation cell walls with a relatively low dislocation density, revealing an ultrahigh density of stacking faults and twin-boundaries. The close-up HAADF-STEM image exhibits numerous nanoscale stacking faults or twin segments. The solid and dashed lines in (f) and (g) denote stacking faults and twin boundaries, respectively, (j~k) corresponding SEM and TEM images of the core, respectively, indicating planar-slip-induced parallel dislocation morphologies<sup>[79]</sup>

11b~c分别显示出热轧后和时效后复合材料的层与 层之间的组织形貌图,层与层之间过渡层厚度约为 3 μm。图 11d~e显示出时效处理后的马氏体时效钢 片层中出现了棒状纳米析出相为 η-Ni<sub>3</sub>Ti 相,同时 过渡层也出现了许多微小尺度的 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 相和 TiN 相 (图 11f~g),第二相也使界面得到强化<sup>[58,75,88]</sup>。由于具 有低层错能,CrCoNi 层在退火后出现退火孪晶(图 11h)。图 11i~l显示出微米级 Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 相和 TiN 相在界 面的元素分布。对复合材料、马氏体时效钢以及 CrCoNi 合金分别进行室温拉伸试验,力学性能曲线 如图 11a 所示。复合材料的屈服强度达到 1 151 MPa, 相比于 CrCoNi 合金的屈服强度 269 MPa 有明显的 提升;断裂伸长率比 C300 马氏体钢大有提升,高达 24%。时效处理促进了合金元素在复合界面处的扩散,实现了强界面结合<sup>[89-90]</sup>;退火孪晶增强了 CrCoNi 合金的变形能力;纳米析出相在 C300 马氏体内增多,位错难以越过晶界进行滑移,堆积在析出晶界处增加了强度。强界面、退火孪晶、纳米析出相 3 种结构的复合,实现了 C300/CrCoNi 复合材料的高强韧性能,拉伸伸长率为 24%,屈服强度超过 1 GPa。高熵合金与其它结构材料的复合有利于拓宽其在不同温度、冲击、辐照等环境下的应用。

# 4 总结与展望

低层错能的 CrCoNi 基(中)高熵合金凭借其优 异的综合力学性能,特别是优异的断裂韧性,在航

·110 ·

#### FOUNDRY TECHNOLOGY



图 11 C300/CrCoNi 复合材料的拉伸性能及合金形貌:(a) 马氏体时效钢 C300、CrCoNi 合金及复合材料的拉伸力学性能,(b) 热 轧处理后复合材料的 SEM 图像,(c) 热轧和时效处理后层状材料的 SEM 图像,(d) Ni<sub>3</sub>Ti 相的透射图像和衍射花样,(e) (d)中纳 米析出相的衍射花样,(f) Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 相的 TEM 图像和衍射图样,(g) TiN 相的 TEM 图像和衍射花样,(h) 时效多层马氏体/CoCrNi 复 合材料中的退火孪晶,(i~l) 时效后晶界过渡区 Al、O、Ti、N 元素分布图<sup>[86]</sup>

Fig.11 Mechanical properties and microstructural characterization of C300/CrCoNi composite materials: (a) mechanical property of martensitic aged steel C300, CrCoNi alloy, and composites under tension, (b) SEM images of composite materials after hot rolling treatment, (c) SEM image of layered materials after hot rolling and aging treatment, (d) TEM image and diffraction patterns of the Ni<sub>3</sub>Ti phase, (e) diffraction patterns of nanoprecipitates in (d), (f) TEM image and diffraction patterns of the Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> phase, (g) TEM image and diffraction patterns of the TiN phase, (h) annealing twins in the aged multilayer maraging/CoCrNi composite,

(i~l) elemental distribution map of Al, O, Ti, and N in the transition zone of the grain boundary after aging<sup>[86]</sup>

空、航天、极地等领域具有应用潜力,受到了科研者 的广泛关注。但其仍然受传统合金的"强度-塑性" 之间的平衡约束, 屈服强度较低这一问题严重限制 了 CrCoNi 合金的应用范围。为了强化 CrCoNi 合 金,科学家尝试了调控成分、引入预变形等多种手 段,力求在不损失韧性的情况下,提高 CrCoNi 合金 的屈服强度,设计出又强又韧的 CrCoNi 基(中)高熵 合金。本文从原子、纳米、微米三个尺度展开论述, 总结了 CrCoNi 基(中)高熵合金的强化方法,表1中 展示出了应用上述强化方法制备合金的强度和总伸 长率,纳米析出强化的(FeCoNi)86-Al7Ti7高熵合金具 有最优的强塑性组合,在屈服强度为1074 MPa的 情况下,依旧可以达到51%的断裂伸长率。虽然现 有研究可以制备出屈服强度较高的 CrCoNi 基(中) 高熵合金,但"强度-塑性"的制约关系依旧很难打 破,同时存在加入合金元素价格昂贵、工艺要求较高 等问题。因此,未来在(中)高熵合金的强韧性能提高 问题上,可以采用多种强化手段,在元素成分调控、 机械热处理工艺等方面进一步进行探索,设计并制 备出价廉且强韧性能兼具的(中)高熵合金及其他成 分的低层错能合金。

# 表1不同强化方式下 CrCoNi 基高熵合金的屈服强度和总 伸长率

Tab.1 Yield	strength ar	d total	elongation	of CrCoN	Ni-based
high-entrop	y alloys un	der diff	erent stren	gthening	methods

CrCoNi-based HEA	Strengthening methods	$\sigma_{0.2}$ /MPa	${m {\cal E}}_{ m total}/\%$
CrCoNi <sup>[47]</sup>	None	201	53
$Cr_{19.84}Mn_{19.84}Fe_{19.84}Co_{19.84}$ - Ni $_{19.84}C_{0.8}^{[33]}$	Interstitial atom	1 030	13
CrFeCoNiPd <sup>[41]</sup>	Concentration fluctuation	410	57
CrCoNi <sup>[47]</sup>	Short-range order	255	54
Cr <sub>33</sub> Co <sub>38</sub> Ni <sub>29</sub> <sup>[59]</sup>	Twin strengthening	420	93
$Cr_{10}Mn_{30}Fe_{50}Co_{10}^{[65]}$	Phase transition	347	74
(FeCoNi) <sub>86</sub> -Al <sub>7</sub> Ti <sub>7</sub> <sup>[76]</sup>	Nano-precipitated phase	1 074	51
Al <sub>0.1</sub> CrFeCoNi <sup>[79]</sup>	Gradient structure	539	66
C300/CrCoNi <sup>[87]</sup>	Laminate composite	855	30

Note:  $\sigma_{0.2}$ —uniaxial tensile yield strength of CrCoNi-based highentropy alloy,  $\varepsilon_{total}$ —uniaxial tensile total elongation of CrCoNi-based high-entroy alloy

# 参考文献:

- ZHANG Y, ZUO T T, TANG Z, et al. Microstructures and properties of high-entropy alloys[J]. Progress in Materials Science, 2014, 61: 1-93.
- [2] CANTOR B, CHANG I T H, KNIGHT P, et al. Microstructural

development in equiatomic multicomponent alloys [J]. Materials Science and Engineering: A, 2004, 375-377: 213-218.

- [3] YEH J W, CHEN S K, LIN S J, et al. Nanostructured high-entropy alloys with multiple principal elements: Novel alloy design concepts and outcomes[J]. Advanced Engineering Materials, 2004, 6(5): 299-303.
- [4] GEORGE E P, RAABE D, RITCHIE R O. High-entropy alloys[J]. Nature Reviews Materials, 2019, 4(8): 515-534.
- [5] LAPLANCHE G, KOSTKA A, REINHART C, et al. Reasons for the superior mechanical properties of medium-entropy CrCoNi compared to high-entropy CrMnFeCoNi[J]. Acta Materialia, 2017, 128: 292-303.
- [6] GUAN H Q, JING Y M, HUANG S. Atomic study of hydrogen behaviors at ∑3(111) grain boundary in equiatomic CoCrNi and CoCrNiFe alloys [J]. Tungsten, 2022, 4: 239-247.
- [7] TSAI M H, YEH J W. High-entropy alloys: A critical review [J]. Materials Research Letters, 2014, 2(3): 107-123.
- [8] 贾晨,翟秋亚,吕海峰,等.高塑性高熵合金的设计与制备[J].铸造技术,2010,31(9):1170-1172.
  JIA C, ZHAI Q Y, LV H F, et al. Design and preparation of higher ductile and high etropy alloy[J]. Foundry Technology, 2010, 31(9): 1170-1172.
- [9] 焦东,袁子洲,张香云. 面心立方结构高熵合金研究进展[J]. 铸造技术,2019,40(9):1008-1011.
  - JIAO D, YUAN Z Z, ZHANG X Y. Research progress on high entropy alloy with FCC structure [J]. Foundry Technology, 2019, 40(9): 1008-1011.

[J]. Entropy. 2014: 494-525.

- [19] OTTO F, DLOUHY A, SOMSEN C, et al. The influences of temperature and microstructure on the tensile properties of a CoCrFeMnNi high-entropy alloy[J]. Acta Materialia, 2013, 61(15): 5743-5755.
- [20] LIU S F, WU Y, WANG H T, et al. Stacking fault energy of face-centered-cubic high entropy alloys [J]. Intermetallics, 2018, 93: 269-273.
- [21] GUO S, NG C, LU J, et al. Effect of valence electron concentration on stability of fcc or bcc phase in high entropy alloys[J]. Journal of Applied Physics, 2011, 109(10): 103505.
- [22] LAURENT-BROCQ M, AKHATOVA A, PERRIÈRE L, et al. Insights into the phase diagram of the CrMnFeCoNi high entropy alloy[J]. Acta Materialia, 2015, 88: 355-365.
- [23] SENKOV O N, WILKS G B, MIRACLE D B, et al. Refractory high-entropy alloys[J]. Intermetallics, 2010, 18(9): 1758-1765.
- [24] YEH J W, CHANG S Y, HONG Y D, et al. Anomalous decrease in X-ray diffraction intensities of Cu-Ni-Al-Co-Cr-Fe-Si alloy systems with multi-principal elements[J]. Materials Chemistry and Physics, 2007(1): 103.
- [25] TSAI K Y, TSAI M H, YEH J W. Sluggish diffusion in Co-Cr-Fe-Mn-Ni high-entropy alloys[J]. Acta Materialia, 2013, 61 (13): 4887-4897.
- [26] YEH J W. Recent progress in high-entropy alloys [J]. European
- [10] ZHANG W R, LIAW P K, ZHANG Y. Science and technology in high-entropy alloys[J]. Science China Materials, 2018, 61(1): 2-22.
- [11] 陈海华,张先锋,刘闯,等. 高熵合金冲击变形行为研究进展[J]. 爆炸与冲击,2021,41(4):30-53.
  CHEN H H, ZHANG X F, LIU C, et al. Research progress on impact deformation behavior of high-entropy alloys[J]. Explosion
  - and Shock Waves, 2021, 41(4): 30-53.
- [12] RANGANATHAN S. Alloyed pleasures: Multimetallic cocktails[J]. Current Science, 2003, 85(10): 1404-1406.
- [13] HE J Y, LIU W H, WANG H, et al. Effects of Al addition on structural evolution and tensile properties of the FeCoNiCrMn high-entropy alloy system[J]. Acta Materialia, 2014, 62: 105-113.
- [14] LIU D, YU Q, KABRA S, et al. Exceptional fracture toughness of CrCoNi-based medium- and high-entropy alloys at 20 kelvin[J]. Science, 2022, 378(6623): 978-983.
- [15] GLUDOVATZ B, HOHENWARTER A, CATOOR D, et al. A fracture-resistant high-entropy alloy for cryogenic applications[J]. Science, 2014, 345(6201): 1153-1158.
- [16] GLUDOVATZ B, HOHENWARTER A, THURSTON K V S, et al. Exceptional damage-tolerance of a medium-entropy alloy CrCoNi at cryogenic temperatures[J]. Nature Communications, 2016, 7(1): 10602.
- [17] MIRACLE D B, SENKOV O N. A critical review of high entropy alloys and related concepts [J]. Acta Materialia, 2017, 122: 448-511.
- [18] MIRACLE D B, MILLER J D, SENKOV O N, et al. Exploration and development of high entropy alloys for structural applications

Journal of Control, 2006, 31: 633-648.

 [27] 杨勇,赫全锋.高熵合金中的晶格畸变[J].金属学报,2021,57(4): 385-392.
 VANC V, HE O F, Lettice distortion in high entremy alloca [I].

YANG Y, HE Q F. Lattice distortion in high-entropy alloys [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2021, 57 (4): 385-392.

- [28] BRACQ G, LAURENT-BROCQ M, VARVENNE C, et al. Combining experiments and modeling to explore the solid solution strengthening of high and medium entropy alloys[J]. Acta Materialia, 2019, 177: 266-279.
- [29] WU Z G, GAO Y F, BEI H B. Thermal activation mechanisms and Labusch-type strengthening analysis for a family of high-entropy and equiatomic solid-solution alloys [J]. Acta Materialia, 2016, 120: 108-119.
- [30] VARVENNE C, LUQUE A, CURTIN W A. Theory of strengthening in fcc high entropy alloys[J]. Acta Materialia, 2016, 118: 164-176.
- [31] THOMAS G. The effect of short-range order on stacking fault energy and dislocation arrangements in f.c.c. solid solutions [J]. Acta Metallurgica, 1963, 11(12): 1369-1371.
- [32] SAENARJHAN N, KANG J H, KIM S J. Effects of carbon and nitrogen on austenite stability and tensile deformation behavior of 15Cr-15Mn-4Ni based austenitic stainless steels [J]. Materials Science and Engineering: A, 2019, 742: 608-616.
- [33] LI Z M. Interstitial equiatomic CoCrFeMnNi high-entropy alloys: Carbon content, microstructure, and compositional homogeneity Effects on deformation behavior [J]. Acta Materialia, 2019, 164: 400-412.
- [34] GEROLD V, KARNTHALER H P. On the origin of planar slip in f.c.c. alloys[J]. Acta Metallurgica, 1989, 37(8): 2177-2183.
- [35] LI Z, KÖRMANN F, GRABOWSKI B, et al. Ab initio assisted

design of quinary dual-phase high-entropy alloys with transformation-induced plasticity[J]. Acta Materialia, 2017, 136: 262-270.

- [36] SOUSSAN A, DEGALLAIX S, MAGNIN T. Work-hardening behaviour of nitrogen-alloyed austenitic stainless steels[J]. Materials Science and Engineering: A, 1991, 142(2): 169-176.
- [37] 余倩,陈雨洁,方研.高熵合金中的元素分布规律及其作用[J]. 金属学报,2021,57(4):393-402. YU Q, CHEN Y J, FANG Y. Heterogeneity in chemical distribution and its impact in high-entropy alloys[J]. Acta Metallurgica Sinica, 2021, 57(4): 393-402.
- [38] GYORFFY B L, STOCKS G M. Concentration waves and fermi surfaces in random metallic alloys [J]. Physical Review Letters, 1983, 50(5): 374-377.
- [39] ZHANG F X, ZHAO S T, JIN K, et al. Local structure and short-range order in a NiCoCr solid solution alloy[J]. Physical Review Letters, 2017, 118(20): 205501.
- [40] TAMM A, AABLOO A, KLINTENBERG M, et al. Atomic-scale properties of Ni-based FCC ternary, and quaternary alloys[J]. Acta Materialia, 2015, 99: 307-312.
- [41] DING Q Q, ZHANG Y, CHEN X, et al. Tuning element distribution, structure and properties by composition in high-entropy alloys[J]. Nature, 2019, 574(7777): 223-227.
- [42] CHEN X F, WANG Q, CHENG Z Y, et al. Direct observation of chemical short-range order in a medium-entropy alloy [J].

route to high-strength magnesium alloys [J]. Nature, 2017, 545 (7652): 80-83.

- [53] WU Z, BEI H, PHARR G M, et al. Temperature dependence of the mechanical properties of equiatomic solid solution alloys with face-centered cubic crystal structures[J]. Acta Materialia, 2014, 81: 428-441.
- [54] 孙士杰,田艳中,张哲峰. 析出强化 Fe<sub>53</sub>M<sub>15</sub>Ni<sub>15</sub>Cr<sub>10</sub>Al<sub>4</sub>Ti<sub>2</sub>C<sub>1</sub>高熵 合金强韧化机制[J]. 金属学报, 2022, 58(1): 54-66. SUN S J, TIAN Y Z, ZHANG Z F, et al. Strengthening and toughening mechanisms of precipitation-hardened Fe<sub>53</sub>M<sub>15</sub>Ni<sub>15</sub>Cr<sub>10</sub>-Al<sub>4</sub>Ti<sub>2</sub>C<sub>1</sub> high-entropy alloy[J]. Acta Metallurgica Sinica, 2022, 58 (1): 54-66.
- [55] WANG Z W, BAKER I, CAI Z H, et al. The effect of interstitial carbon on the mechanical properties and dislocation substructure evolution in Fe<sub>40.4</sub>Ni<sub>11.3</sub>Mn<sub>34.8</sub>Al<sub>7.5</sub>Cr<sub>6</sub> high entropy alloys [J]. Acta Materialia, 2016, 120: 228-239.
- [56] 吕昭平,蒋虽合,何骏阳,等.先进金属材料的第二相强化[J].金 属学报,2016,52(10):1183-1198. LU Z P, JIANG S H, HE J Y, et al. Second phase strengthening in advanced metal materials [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2016, 52 (10): 1183-1198.
- [57] YANG T, ZHAO Y L, TONG Y, et al. Multicomponent intermetallic nanoparticles and superb mechanical behaviors of complex alloys [J]. Science, 2018, 362(6417): 933-937.

- Nature, 2021, 592(7856): 712-716.
- [43] FERRARIA, KÖRMANN F, ASTA M, et al. Simulating short-range order in compositionally complex materials[J]. Nature Computational Science, 2023, 3(3): 221-229.
- [44] 丁俊,王章洁.高熵合金中的局域化学有序[J].金属学报,2021, 57(4): 413-424.
  - DING J, WANG Z J. Local chemical order in high-entropy alloys [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2021, 57(4): 413-424.
- [45] DING J, YU Q, ASTA M, et al. Tunable stacking fault energies by tailoring local chemical order in CrCoNi medium-entropy alloys [J]. Proceedings of the National Academy of Sciences, 2018, 115 (36): 8919-8924.
- [46] LI Q J, SHENG H, MA E. Strengthening in multi-principal element alloys with local-chemical-order roughened dislocation pathways [J]. Nature Communications, 2019, 10(1): 3563.
- [47] ZHANG R, ZHAO S T, DING J, et al. Short-range order and its impact on the CrCoNi medium-entropy alloy[J]. Nature, 2020, 581 (7808): 283-287.
- [48] SENKOV O N, MIRACLE D B, CHAPUT K J, et al. Development and exploration of refractory high entropy alloys-A review[J]. Journal of Materials Research, 2018, 33(19): 3092-3128.
- [49] MIRACLE D B. High entropy alloys as a bold step forward in alloy development[J]. Nature Communications, 2019, 10(1): 1805.
- [50] CHEN X F, WANG Q, CHENG Z Y, et al. Direct observation of chemical short-range order in a medium-entropy alloy[J]. Nature, 2021, 592(7856): 712-716.
- [51] WANG L, DING J, CHEN S S, et al. Tailoring planar slip to achieve pure metal-like ductility in body-centred-cubic multiprincipal element alloys[J]. Nature Materials, 2023, 22: 950-957.
- [52] WU G, CHAN K C, ZHU L, et al. Dual-phase nanostructuring as a

- [58] LIU L Y, ZHANG Y, HAN J H, et al. Nanoprecipitate-strengthened high-entropy alloys[J]. Science Advances, 2021, 8: 2100870.
- [59] SMITH T M, HOOSHMAND M S, ESSER B D, et al. Atomicscale characterization and modeling of 60° dislocations in a high-entropy alloy[J]. Acta Materialia, 2016, 110: 352-363.
- [60] ZHAO S T, LI Z, ZHU C, et al. Amorphization in extreme deformation of the CrMnFeCoNi high-entropy alloy [J]. Science Advances, 2021, 7(5): eabb3108.
- [61] MACHON D, MEERSMAN F, WILDING M C, et al. Pressureinduced amorphization and polyamorphism: Inorganic and biochemical systems[J]. Progress in Materials Science, 2014, 61: 216-282.
- [62] DEBSK, WILDINGM, SOMAYAZULUM, et al. Pressure-induced amorphization and an amorphous-amorphous transition in densified porous silicon[J]. Nature, 2001, 414(6863): 528-530.
- [63] HYUN O, DUANCHENG M, GERARD L, et al. Lattice distortions in the FeCoNiCrMn high entropy alloy studied by theory and experiment[J]. Entropy, 2016, 18(9):1-9.
- [64] MEYERS M A, VÖHRINGER O, LUBARDA V A. The onset of twinning in metals: A constitutive description[J]. Acta Materialia, 2001, 49(19): 4025-4039.
- [65] GUTIERREZ-URRUTIA I, RAABE D. Dislocation and twin substructure evolution during strain hardening of an Fe-22wt.% Mn-0.6wt.% C TWIP steel observed by electron channeling contrast imaging [J]. Acta Materialia, 2011, 59(16): 6449-6462.
- [66] HUANG D, ZHUANG Y X, WANG C H. Advanced mechanical properties obtained via accurately tailoring stacking fault energy in Co-rich and Ni-depleted Co<sub>x</sub>Cr<sub>33</sub>Ni<sub>67-x</sub> medium-entropy alloys [J]. Scripta Materialia, 2022, 207: 114269.
- [67] CHANG R B, FANG W, YAN J H, et al. Microstructure and

mechanical properties of CoCrNi-Mo medium entropy alloys: Experiments and first-principle calculations[J]. Journal of Materials Science and Technology, 2021, 62: 25-33.

- [68] WANG M, TASAN C, PONGE D, et al. Nanolaminate transformation-induced plasticity-twinning-induced plasticity steel with dynamic strain partitioning and enhanced damage resistance[J]. Acta Materialia, 2015, 85: 216-228.
- [69] ZHAO S J, STOCKS G M, ZHANG Y. Stacking fault energies of face-centered cubic concentrated solid solution alloys [J]. Acta Materialia, 2017, 134: 334-345.
- [70] ZHAO J Q, TIAN H, WANG Z, et al. FCC-to-HCP phase transformation in CoCrNix medium-entropy alloys[J]. Acta Metallurgica Sinica (English Letters), 2020, 33(8): 1151-1158.
- [71] HERRERA C, PONGE D, RAABE D. Design of a novel Mn-based 1 GPa duplex stainless TRIP steel with 60% ductility by a reduction of austenite stability [J]. Acta Materialia, 2011, 59(11): 4653-4664.
- [72] LI Z M, PRADEEP K G, DENG Y, et al. Metastable high-entropy dual-phase alloys overcome the strength-ductility trade-off [J]. Nature, 2016, 534(7606): 227-230.
- [73] 卢磊, 卢柯. 纳米孪晶金属材料[J]. 金属学报, 2010, 46(11): 1422-1427.
  - LU L, LU K. Metallic materials with nano-scale twins [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2010, 46(11): 1422-1427.

exceptional cryogenic strain hardening in gradient cell-structured alloy[J]. Science, 2023, 382(6667): 185-190.

- [81] GUO W, PEI Z R, SANG X, et al. Shape-preserving machining produces gradient nanolaminate medium entropy alloys with high strain hardening capability [J]. Acta Materialia, 2019, 170: 176-186.
- [82] 卢磊,赵怀智.异质纳米结构金属强化韧化机理研究进展[J].金 属学报,2022,58(11):1360-1370. LU L, ZHAO H Z. Progress in strengthening and toughening mechanisms of heterogeneous nanostructured metals [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2022, 58(11): 1360-1370.
- [83] XU X D, LIU P, TANG Z, et al. Transmission electron microscopy characterization of dislocation structure in a face-centered cubic high-entropy alloy Al<sub>0.1</sub>CoCrFeNi[J]. Acta Materialia, 2018, 144: 107-115.
- [84] 卢磊, 尤泽生. 纳米孪晶金属塑性变形机制[J]. 金属学报, 2014, 50(2): 129-136. LU L, YOU Z S. Plastic deformation mechanisms in nanotwinned metals [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2014, 50(2): 129-136.
- [85] WANG F, BALBUS G H, XU S, et al. Multiplicity of dislocation pathways in a refractory multiprincipal element alloy[J]. Science, 2020, 370(6512): 95-101.
- [86] 张金钰,屈启蒙,王亚强,等.金属/高熵合金纳米多层膜的力学 性能及其辐照效应研究进展[J]. 金属学报, 2022, 58(11): 1371-1384.
- [74] BELADI H, TIMOKHINA I B, ESTRIN Y, et al. Orientation dependence of twinning and strain hardening behaviour of a high manganese twinning induced plasticity steel with polycrystalline structure[J]. Acta Materialia, 2011, 59(20): 7787-7799.
- [75] CHEN J X, LI T, CHEN Y, et al. Ultra-strong heavy-drawn eutectic high entropy alloy wire[J]. Acta Materialia, 2023, 243: 118515.
- [76] ARMSTRONG R W. The (cleavage) strength of pre-cracked polycrystals[J]. Engineering Fracture Mechanics, 1987, 28(5): 529-538.
- FIGUEIREDO R B, KAWASAKI M, LANGDON T G. Seventy 771 years of hall-petch, ninety years of superplasticity and a generalized approach to the effect of grain size on flow stress[J]. Progress in Materials Science, 2023, 137: 101131.
- [78] FANG T H, LI W L, TAO N R, et al. Revealing extraordinary intrinsic tensile plasticity in gradient nano-grained copper[J]. Science, 2011, 331(6024): 1587-1590.
- [79] PAN Q S, ZHANG L X, FENG R, et al. Gradient cell-structured high-entropy alloy with exceptional strength and ductility [J]. Science, 2021, 374(6570): 984-989.
- [80] PAN Q S, YANG M S, FENG R, et al. Atomic faulting induced

- ZHANG J Y, QU Q M, WANG Y Q, et al. Research progress on irradiation effects and mechanical properties of metal/high-entropy alloy nanostructured multilayers [J]. Acta Metallurgica Sinica, 2022, 58(11): 1371-1384.
- [87] CHEN C X, GE Y F, FANG W, et al. Multilayer maraging/CoCrNi composites with synergistic strengthening-toughening behavior[J]. Frontiers in Materials, 2021, 7: 1-7.
- [88] SLONE C E, CHAKRABORTY S, MIAO J, et al. Influence of deformation induced nanoscale twinning and FCC-HCP transformation on hardening and texture development in medium-entropy CrCoNi alloy [J]. Acta Materialia, 2018, 158: 38-52.
- [89] INOUE J, NAMBU S, ISHIMOTO Y, et al. Fracture elongation of brittle/ductile multilayered steel composites with a strong interface [J]. Scripta Materialia, 2008, 59(10): 1055-1058.
- [90] MIAO J, SLONE C, SMITH T M, et al. The evolution of the deformation substructure in a Ni-Co-Cr equiatomic solid solution alloy[J]. Acta Materialia, 2017, 132: 35-48.