С.В.Бобырь, Г.В.Левченко, Е.Г.Дёмина, Д.В.Лошкарев

ОСОБЕННОСТИ СТРУКТУРООБРАЗОВАНИЯ ПРИ ОХЛАЖДЕНИИ НИЗКОЛЕГИРОВАННЫХ СТАЛЕЙ ДЛЯ ШТАМПОВ ГОРЯЧЕГО ДЕФОРМИРОВАНИЯ

Целью работы является анализ особенностей структурообразования в процессе охлаждения низколегированных сталей 20ХФ и 15ХСТ для штампов горячего деформирования. В работе исследованы особенности структурообразования при охлаждении низколегированных сталей 20ХФ и 15XCT, построены термокинетические диаграммы распада переохлаждённого аустенита. Установлено. что поверхностных слоях штампа в распал переохлаждённого аустенита происходит, в основном, в бейнитной области. Определено, что температура нагрева под закалку штампов из стали 15ХСТ должна составлять 900-910°С.

низколегированная сталь, штамп, структурообразование, распад аустенита, температура нагрева под закалку

Современное Штампы состояние вопроса. горячего деформирования, работающие при повышенных температурах в условиях переменного многократного нагрева и охлаждения рабочего слоя, динамических нагрузок, часто выходят из строя из-за образования и развития термических трещин. В результате ранее выполненных исследований установлено, что определённые добавки хрома и титана при содержания углерода в составе стали повышают eë снижении термоциклическую стойкость [1,2]. Поэтому в качестве материала для штампов горячего деформирования в изготовления **VCЛОВИЯХ** интенсивного охлаждения применены сталь 20XФ и новая сталь 15XCT. что способствует повышению стойкости и является экономически целесообразным.

Для повышения долговечности инструмента, испытывающего воздействие тепловых циклических нагрузок, он должен подвергаться термической обработке [3]. Окончательный комплекс свойств, сталь для изготовления штампов горячего деформирования, приобретает после закалки и отпуска. Режим закалки и соответствующую среду охлаждения выбирают с учётом экспериментальных данных о структурообразовании штампов, закалённых с различных температур нагрева.

Материал и методика исследований. Материалом исследования являлись образцы штампов из низколегированных сталей 20ХФ и 15ХСТ (табл.1). Определение фазового состава образца исследованных сталей выполнено на микроскопе «Axiovert 200 M MAT» производства фирмы «Carl Zeiss» в программе «AxioVision 4.6.3». Алгоритм съёмки образца по слоям был следующий: для определения глубины распространения структур с игольчатой морфологией фотографировали одно поле зрения

при увеличении × 100, для определения объёмной доли фаз – три поля зрения при увеличении × 500.

Сталь	Содержание элементов, % масс.									
	С	Si	Mn	Cr	Ni	V	Ti	Al		
20ХФ	0,16	0,34	0,56	0,63	0,06	0,048	-	0,027		
15XCT	0,15	0,97	0,48	0,65	_	-	0,11	0,049		

Таблица 1. Химический состав исследованных сталей

Измерения микротвёрдости выполнены на ПМТ–3 при нагрузке на индентор 20 Г в соответствии с ГОСТ 9450. Термическая обработка: нагрев до температуры 860 °С и охлаждение в различных средах (вода, масло, воздух) выполнена в лабораторных условиях в муфельной печи Л 120 производства VEB Elektro Bad Frankenhausen (DDR). Температуру в рабочем пространстве печи регулировали с помощью хромель–алюмелевой термопарой по показаниям вольтметра (МПП–254М). Построение термокинетических диаграмм распада переохлаждённого аустенита выполнено с использованием разработанного в ОСС программного обеспечения и учётом влияния основных легирующих элементов, в том числе ванадия и титана.

Результаты исследований. Для детального анализа особенностей структурообразования расчётным путём определены критические точки и построены термокинетические диаграммы распада переохлаждённого аустенита сталей 20ХФ и 15ХСТ (рис.1). Карбидообразующие элементы (Cr, V, Ti), присутствующие в анализируемых сталях, увеличивают инкубационный период распада переохлаждённого аустенита, сдвигая линии С-образных кривых на диаграммах вправо [4]. Хром, ванадий и титан обусловливают чёткое разделение областей перлитного и бейнитного превращения с появлением области повышенной устойчивости аустенита между ними. Диаграмма стали 20ХФ отличается более широкой областью повышенной устойчивости аустенита, особенно в температурном интервале перлитного превращения, по сравнению с диаграммой стали 15XCT, содержащей 0,97 % Si. Легирование кремнием ускоряет процесс образования избыточного феррита, несколько замедляя при этом распад аустенита на феррито-карбидную смесь. При совместном легировании низкоуглеродистой стали хромом, кремнием и титаном (15XCT) несколько понижаются температура начала бейнитного превращения (~ 50°C) и продолжительность инкубационного периода распада переохлаждённого аустенита по сравнению со сталью с близким содержанием углерода $(20X\Phi)$, легированной хромом и ванадием.

Закалка штампов (размеры Ø680×185 мм) в масле приводит к тому, что распад переохлаждённого аустенита в поверхностных слоях изделия происходит в температурном интервале между феррито–перлитным и мартенситным превращениями с образованием бейнитных структур (см.рис.1,а).



Рис.1. Термокинетические диаграммы распада переохлаждённого аустенита: а – сталь $20X\Phi$ (A₁ = 770 °C, A₃ = 855 °C), б – сталь 15ХСТ (A₁ = 785 °C, A₃ = 888 °C)

Результаты исследования фазового состава и изменения аддитивной твёрдости по сечению образца штампа из стали 20ХФ после окончательной термической обработки представлены на рис.2.



Рис.2. Изменение фазового состава слоя (а) и аддитивной твёрдости (б) по сечению закаленного слоя образца штампа из стали 20ХФ.

Выявлено, что рабочая поверхность штампа имеет градиентную структуру, состоящую из верхнего и частично из нижнего бейнита и избыточного феррита в количестве до 5,0 %. Наличие этих фаз наблюдается на расстоянии до 8059 мкм (до 8,0 мм) от поверхности образца. По мере увеличения толщины образца количество доэвтектоидного феррита постепенно увеличивается, а объёмная доля структур игольчатой морфологии уменьшается. На расстоянии более 8,0 мм от поверхности в структуре образца стали 20ХФ наряду со структурами игольчатой морфологии появляется перлитная составляющая – троостит (см.рис.2,а), количество которого вместе с объёмной долей доэвтектоидного феррита постепенно увеличивается при продвижении к центральным слоям.

Понижение скоростей диффузионного перераспределения легирующих элементов и углерода, а также перехода $\gamma \to \alpha$ во многих случаях (особенно при легировании в нашем случае такими карбидообразующими элементами, как Cr и V) затрудняет перлитное превращение ниже 620...500 ⁰C. Возникает температурная зона устойчивости аустенита (рис.1,а). При дальнейшем понижении температуры включается механизм промежуточного превращения. Этот факт объясняет наличие, наряду с постоянным увеличением объёмной доли доэвтектоидного феррита и перлита, структур с игольчатой морфологией в слоях, находящихся на расстоянии 8,0...21,0 мм от поверхности штампа (рис.2,а).

Представляло интерес определить суммарную (аддитивную) твёрдость образца стали 20ХФ с учётом фазового состава. Аддитивная твёрдость сплава, состоящего из і–го количества фаз, определяется по формуле [5]:

$$H_{V} = \sum_{i=1}^{n} V_{i} H_{V_{i}}, \qquad (1)$$

где V_i, – объёмная доля і–ой фазы, %; H_V – микротвёрдость і–ой фазы, Н/мм².

Для образца штампа из стали 20XФ с учётом объёмной доли фаз аддитивную твёрдость рассчитывали по формуле:

$$H_V = V_{\varPhi} H_{V \varPhi} + V_{\pounds} H_{V \pounds} + V_{\Pi} H_{V \Pi} , \qquad (2)$$

где V_{Φ} , V_{E} , V_{Π} – объёмные доли феррита, бейнита и перлита, %; $H_{V\Phi}$, H_{VE} , $H_{V\Pi}$ – микротвёрдость феррита, бейнита и перлита, H/MM^2 .

Изменение аддитивной твёрдости по сечению анализируемого образца показано на рис.2,6. В поверхностных слоях значение твёрдости не превышает 4000 Н/мм². На расстоянии от 4,0 до 8,0 мм от поверхности её значения резко падают, затем на расстоянии от 8,0 до 20,0 мм происходит плавное понижение твёрдости. Начиная с 20,0 мм от поверхности образца значения аддитивной твёрдости практически не изменяются, т.е. структуры с игольчатой морфологией ещё присутствуют в составе стали 20ХФ, но наибольшее влияние на её значение оказывает преобладающая в данных слоях фаза – доэвтектоидный феррит, микротвёрдость которой для данной стали составляет 1850 Н/мм².

Кроме вышесказанного, необходимо добавить, что в реальных изделиях – штампах – полная аустенитизация структуры при нагреве до 900⁰С может происходить только в поверхностных слоях. По мере увеличения расстояния от поверхности к центру изделия температура нагрева снижается и может достигать температур двухфазной области ($\gamma + \alpha$), что существенно повлияет на структурообразование стали при охлаждении. В связи с этим, исследованы особенности структурообразования сталей 20ХФ и 15ХСТ при охлаждении в различных средах от температуры закалки 860⁰С. Полученные структуры в последующем сравнивались с реальными структурами стали, получаемыми после закалки на различной глубине

штампа. Микроструктура образцов сталей 20ХФ и 15ХСТ после закалки представлена на рис.3. Металлографический анализ показал, что после закалки в воде микроструктура образцов представляет собой бейнит и доэвтектоидный феррит, объёмная доля которого больше в микроструктуре стали 15ХСТ (табл.2). 15XCT

20XΦ

охлажление в воле





охлажление в масле



охлаждение на воздухе



Рис.3. Микроструктура сталей 20ХФ и 15ХСТ после охлаждения от температуры 860° С различных средах, × 500

Определённые расчётным путём температуры А₁ и А₃ (см.рис.1) позволяют заключить, что сталь 15XCT отличается от стали 20XФ более широкой (на ~ 20^{0} C) двухфазной ($\gamma + \alpha$) областью. Принимая во внимание расчётную температуры А3 можно полагать, что закалка образцов стали 20ХФ осуществлялась из аустенитной области, т.е. 7,5 % феррита – это то количество данной фазы, которое образовалось при охлаждении. Для образца стали 15ХСТ температура нагрева 860⁰С соответствует температуре двухфазной области (рис.1,б). Это объясняет увеличение количества избыточного феррита в микроструктуре стали.

Микротвёрдость структуры, образовавшейся в результате охлаждения в воде, составляет порядка 4000 Н/мм², что подтверждает наличие как верхнего, так и нижнего бейнита. При охлаждении в воде (см.рис.3) преобладающей является микроструктура верхнего бейнита, имеющего так называемую «перистую» структуру с отдельными светлыми пластинами, толщина которых, в среднем, составлет 1,3 мкм. Кроме этого, микротвёрдость данной закалочной структуры в стали 15ХСТ на 200 Н/мм² выше микротвёрдости таковой в стали 20ХФ.

Микротвёрдость феррита в стали 15ХСТ составляет 1900 Н/мм² и несущественно отличается от его микротвёрдости в стали $20X\Phi - 1850 \text{ H/mm}^2$. Это показывает, что в обеих анализируемых системах легирующие элементы (Si,Cr,V) способствуют упрочнению α -твёрдого раствора железа. Непосредственное влияние на повышение прочности феррита связано с искажением кристаллической решётки.

Упрочнение твёрдого раствора растёт по мере увеличения концентрации растворённого легирующего элемента и различия в атомных радиусах железа и этого элемента [6].

Марка стали	Среда	Объёмная доля фаз, %			Микротвёрдость, Н/мм ²			ΣΗν
	ОХЛ—	фер-	пер-	бей-	фер-	пер-	бей-	Н/мм ²
	ния	рит	ЛИТ	НИТ ¹⁾	рит	ЛИТ	HUT^{1}	
20ХФ	вода	7,5	—	92,5		_	3980	3770
	масло	38,0	$15,0^{2}$	47,0	1850	2940		2435
	воздух	63,0	23,0	10,0		2064	2320	1870
15XCT	вода	11,7	_	88,3		_	4200	3970
	масло	48,6	$45,7^{2}$	5,7	1900	3040		2470
	воздух	79,6	18,4	2,0		2380	2710^{3}	2060

Таблица 2. Фазовый состав и твёрдость образцов сталей 20ХФ и 15ХСТ после закалки от температуры 860°С в различных средах

Примечания: 1). Структуры с игольчатой морфологией; 2). Троостит закалки; 3). Микротвёрдость верхнего бейнита.

Аддитивную твёрдость образцов сталей 20ХФ и 15ХСТ с учётом фазового состава определяли по формуле (2). Суммарная твёрдость образца стали 15ХСТ после закалки в воде от температуры нагрева 860° С повысилась на 200 Н/мм², по сравнению с суммарной твёрдостью образца из стали 20ХФ (см.табл.2) По количеству доэвтектоидного феррита микроструктура образцов соответствует микроструктуре штампа, характерной для слоёв (см.рис.2,а), находящихся от его поверхности на расстоянии 2,6 мм и на 4,7 мм для сталей 20ХФ и 15ХСТ соответственно.

Микроструктура образцов сталей 20ХФ и 15ХСТ после охлаждения в масле от температуры нагрева 860°С имеет существенные отличия (рис.3). Для стали 20ХФ преобладающей фазой, как и после охлаждения в воде, остаётся бейнит (структура с игольчатой морфологией), наблюдаются участки троостита в количестве не более 15.0 %, а для стали 15XCT характерно наличие троостита в количестве ~ 45.0 % и в малом количестве ~ 5,0 % структур с игольчатой морфологией (табл.2). Это отличие по объёмной доле фаз может быть объяснено повышенной устойчивостью переохлаждённого аустенита в интервале температур перлитного превращения, которая характерна для стали 20ХФ (см.рис.1,а). Время охлаждения образцов в масле составило 100 секунд. В итоге, как показал металлографический анализ, при охлаждении со скоростью порядка 10°С/сек в структуре стали 20ХФ наблюдается только небольшое количество троостита закалки. В тоже время распад переохлажденного аустенита стали 15XCT при охлаждении со скоростью ~ 10°С/сек в значительной степени протекает в температурном интервале перлитного превращения, и в результате количество троостита закалки в микроструктуре образца увеличилось в 3 раза.

Закалка образцов сталей 15ХСТ и 20ХФ от температуры нагрева 860^{9} С в масле приводит к увеличению объёмной доли доэвтектоидного феррита в обеих сталях (табл.2). Считаем, что количество избыточного феррита при нагреве до температуры 860^{9} С составляет 7,5 % и 11,7 % для сталей 20ХФ и 15ХСТ соответственно. Поэтому объёмная доля образовавшегося в результате закалки в масле феррита составила ~ 30,0 % в микроструктуре стали 20ХФ и 37,0 % 15ХСТ (см. рис.3). По количеству доэвтектоидного феррита микроструктура образцов после охлаждения в масле соответствует микроструктуре штампа, характерной для слоёв (см. рис.2,а), находящихся на расстоянии от его поверхности 9,0 мм и 11,3 мм для сталей 20ХФ и 15ХСТ соответственно.

Микротвёдость закалочных структур стали 15ХСТ на 100 Н/мм² выше, чем в стали 20ХФ. При этом, несмотря на повышенное содержание феррита и троостита, за счёт упрочнения феррита и структур с игольчатой морфологией в стали 15ХСТ, аддитивная твёрдость образцов сравниваемых сталей находится на одном уровне и составляет 2400 Н/мм². Поэтому в реальных производственных условиях, применяя рассматриваемый режим нагрева под закалку в масле штампов горячего деформирования, достичь необходимую твёрдость в поверхностных слоях (4000 Н/мм²) не представляется возможным.

После охлаждения на воздухе микроструктура образцов состоит из феррита, перлита и верхнего бейнита (см.рис.3). В микроструктуре стали 20ХФ количество перлитной составляющей больше, чем в стали 15ХСТ (табл.2). Это объясняется тем, что ванадий является более сильным карбидообразующим элементов, чем титан [7]. Ванадий увеличивает количество цементита, а следовательно, и перлитной составляющей в большей мере, чем титан. При охлаждении на воздухе образцы остывали до температуры окружающей среды за 14 минут, скорость составляла ~ $1,0^{0}$ С/сек. Температурные интервалы распада переохлаждённого аустенита в перлитной и бейнитной областях смещены на ТКД стали 20ХФ вправо сильнее, температура начала бейнитного превращения в данной стали выше, чем в стали 15ХСТ. В результате охлаждения на воздухе количество бейнитной составляющей в 5 раз больше в микроструктуре стали 20ХФ, чем в микроструктуре стали 15ХСТ (см.табл.2). По количеству объёмной доли доэвтектоидного феррита микроструктура стали 20ХФ соответствует микроструктуре штампа горячего деформирования, которая находится на расстоянии 20,8 мм от его поверхности. Объёмная доля феррита в образце стали 15ХСТ составляет 79,6 %, при равновесном его содержании 81,25 % для Fe–C сплава с 0,15 % углерода, т.е. микроструктура стоям штампа, но которая ещё не совсем достигла равновесного состояния.

Для стали 15ХСТ после охлаждения на воздухе характерно повышение микротвёрдости верхнего бейнита и перлита, в среднем на 300 H/мм², по сравнению с микротвёрдостью этих фаз в стали 20ХФ. Суммарная твёрдость стали 15ХСТ на 190,0 H/мм² выше, чем твёрдость стали 20ХФ. Полученные значения аддитивной твёрдости образцов стали 20ХФ после охлаждения в различных средах хорошо согласуются со значениями твёрдости (H_v) стали 15ХФ, представленными в работе [8]. Таким образом, для эффективной работы штампов горячего деформирования из сталей 20ХФ и 15ХСТ целесообразно проведение термической обработки – улучшения. Для достижения уровня твёрдости в поверхности порядка 4000 H/мм², температура нагрева под закалку штампов из стали 15ХСТ, согласно диаграмме (см. рис.1.б) A_{C3} +50⁰С должна составлять 900 – 910⁰С. При данной температуре избыточный феррит полностью растворится, а благодаря микролегированию титаном, структура аустенита будет мелкозернистой.

При проведении термической обработки штампов следует также учитывать особенности их структурообразования по сечению.

Выводы. С использованием программного обеспечения, разработанного в ОСС, определены критические точки и построены термокинетические диаграммы распада переохлаждённого аустенита сталей 20ХФ и 15ХСТ. Установлено, что сталь 15ХСТ имеет более высокую температуру $\alpha \rightarrow \gamma$ – перехода (A₃ = 888^oC), чем сталь 20ХФ (A₃ = 855^oC).

1. Исследованы особенности структурообразования при охлаждении штампа горячего деформирования из стали 20ХФ. Выявлено, что рабочая поверхность штампа имеет градиентную структуру, распад переохлаждённого аустенита происходит, в основном, в бейнитной области.

2. Изучено влияние охлаждения в различных средах образцов сталей 20ХФ и 15ХСТ на их структурообразование. Выявлено, что охлаждение в воде и на воздухе приводит к образованию структур, сопоставимых с набором структур в поверхностных и центральных слоях реального изделия.

3. Установлено, что при охлаждение в масле стали 15ХСТ на 30,0 % увеличивается количество избыточного феррита, при этом уровень твёрдости образцов ниже твёрдости поверхностных слоёв штампа (4000 H/мм²). Для достижения уровня твёрдости в поверхности порядка 4000 H/мм², температура нагрева под закалку штампов из стали 15ХСТдолжна составлять 900 – 910⁰С.

- 1. Тылкин М.А. Штампы для горячего деформирования металлов. / М.А.Тылкин, Д.И.Васильев, А.М.Рогалев и др. М.: Высшая школа, 1977. 496с.
- 2. Тылкин М.А. Справочник термиста ремонтной службы. М.: Металлургия, 1981. 648с.
- 3. Гуляев А.П. Металловедение. М.: Металлургия, 1977. 646с.
- 4. Гольдитейн М.И., Грачёв С.В., Векслер Ю.Г. Специальные стали. М.: Металлургия, 1985. 408с.
- 5. Григорович В.К. Твёрдость и микротвёрдость металлов, 1976. М.: Наука. С.142–147.
- 6. *Арзамасов Б.Н., Макарова В.И., Мухин Г.Г. и др.* Материаловедение. М.: Изд–во МГТУ им. Н.Э. Баумана, 2001. 648с.
- 7. Гольдитейн Я.Е., Мизин В.Г. Модифицирование и микролегирование чугуна и стали. М.: Металлургия, 1986. 272с.
- Попов А.А., Попова Л.Е. Справочник термиста. Изотермические и термокинетические диаграммы распада переохлаждённого аустенита. – Москва– Свердловск: Машиностроительная литература, 1961. – 430с.

Статья рекомендована к печати канд.техн.наук А.И.Бабаченко

С.В.Бобирь, Г.В.Левченко, К.Г.Дьоміна, Д.В.Лошкарев.

Особливості структуроутворення при охолодженні низьколегованих сталей для штампів гарячого деформування

Метою роботи є аналіз особливостей структуроутворення в процесі охолоджування низьколегованих сталей 20ХФ і 15ХСТ для штампів гарячої деформації. У роботі досліджені особливості структуроутворення при охолоджуванні низьколегованих сталей 20XΦ i 15XCT. побудовано термокінетичні діаграми розпаду переохолодженого аустеніту. Встановлено, що в поверхневих шарах штампу розпад переохолодженого аустеніту відбувається, в основному, в бейнітній області. Визначено, що температура нагріву під гартування штампів із сталі 15ХСТ повинна складати 900–910°С.