

PACS: 81.40.Pq, 64.60.My

Н.Б. Эфрос<sup>1</sup>, Л.В. Лоладзе<sup>1</sup>, С.Б. Эфрос<sup>2</sup>, Л.Г. Коршунов<sup>2</sup>, Б.М. Эфрос<sup>1</sup>

## ТРИБОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА НАНОКРИСТАЛЛИЧЕСКИХ ХРОМОМАРГАНЦЕВЫХ СПЛАВОВ

<sup>1</sup>Донецкий физико-технический институт им. А.А. Галкина НАН Украины  
ул. Р. Люксембург, 72, г. Донецк, 83114, Украина

<sup>2</sup>Институт физики металлов УрО РАН  
ул. С. Ковалевской, 18, г. Екатеринбург, 620041, Россия

*Исследовано влияние  $\varepsilon$ -мартенсита на трибологические свойства хромомарганцевых аустенитных сплавов. Показано, что  $\varepsilon$ -фаза в хромомарганцевых метастабильных сплавах характеризуется большей способностью к упрочнению в условиях трения и абразивной износостойкостью, чем  $\varepsilon$ -фаза в железомарганцевом сплаве типа Г20.*

**Ключевые слова:** хромомарганцевые аустенитные сплавы, поверхностный слой с нанокристаллической структурой, интенсивность адгезионного изнашивания, абразивная износостойкость

Известно, что фрикционное воздействие может приводить к образованию нанокристаллических структур (НКС) в поверхностном слое различных металлических материалов [1]. Формирование НКС обусловлено интенсивной пластической деформацией материала, которая осуществляется по ротационному механизму.

Ранее было показано, что как присутствие  $\varepsilon$ -мартенсита в структуре железомарганцевых сплавов, так и их легирование азотом являются причиной значительного снижения коэффициента трения и интенсивности адгезионного изнашивания данных сплавов [1,2]. Поскольку  $\varepsilon$ -мартенсит (как и атомы азота) присутствует и в хромомарганцевых метастабильных, и стабильных аустенитных сплавах, представляет определенный научный и практический интерес вопрос влияния данных факторов на трибологические свойства технически важных материалов.

### **Материалы и методика исследования**

Химический состав исследуемых сплавов приведен в табл. 1. Параллельно с хромомарганцевыми аустенитными сплавами испытывали железомарганцевый сплав Г20, содержащий в структуре кроме аустенита ~ 45%  $\varepsilon$ -мартенсита, и нержавеющий сплав 12Х18Н9, метастабильный к  $\gamma \rightarrow \alpha$ -мартенситному

**Таблица 1**  
**Химический состав исследованных сплавов**

Сплав	Содержание элементов, mass%					
	C	Mn	Cr	Si	Ni	Ti
03Г16Х11Н	0.02	16.2	11.5	0.3	0.7	0.06
20Г20Х7Т	0.20	20.4	7.4	0.3	—	0.40
30Г17Х10Т1	0.30	17.2	9.7	0.3	—	1.40
40Г20Х11Т2	0.40	19.6	10.9	0.2	—	1.90
Г20	0.03	20.4	—	0.3	—	—
12Х18Н9	0.12	—	17.6	0.3	9.1	0.3
40Х25Н20	0.42	—	25.8	0.3	20.1	—

превращению при пластической деформации, а также нержавеющий аустенитный стабильный сплав 40Х25Н20. Слитки всех сплавов гомогенизировали при 1100°C в течение 8 h и ковали в прутки сечением 10 × 10 mm с последующей закалкой от 1100°C в воде. Из прутков после термообработки изготавливали образцы для трибологических и структурных исследований.

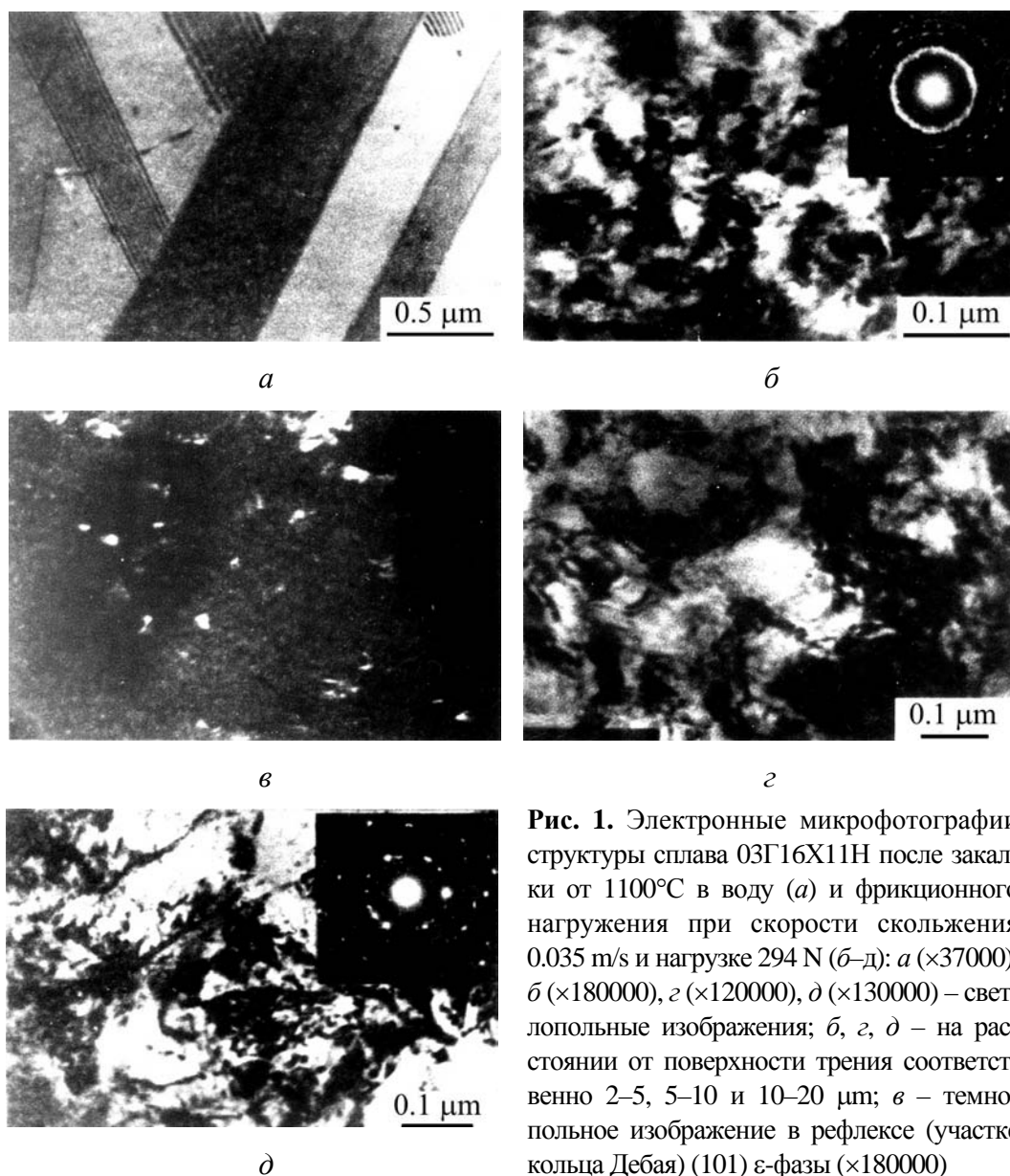
Трибологические испытания сплав-стали и сплав-абразива проводили на лабораторных установках в условиях трения скольжения. Адгезионное изнашивание осуществляли по схеме палец–пластина (сталь 45) без смазки при средней скорости скольжения 0.035 m/s и нагрузке 294 N. В данных условиях трения объемная средняя температура в поверхностном слое не превышала 40°C.

Структуру сплавов исследовали металлографическим, рентгеноструктурным и электронно-микроскопическим методами [3,4].

### Результаты исследования и обсуждение

После закалки структура сплава 03Г16Х11Н состояла из аустенита и некоторого количества (до 15%) ε-мартенсита (рис. 1,*a*). В аустените присутствуют дефекты упаковки, что связано с низкой энергией дефектов упаковки матрицы сплава. Воздействие трения приводит к формированию в поверхностном слое сплава (толщиной ≤ 10 μm) НКС, состоящей в основном из кристаллитов ε-фазы размером 10–100 nm (рис. 1,*б,в*). Кроме ε-мартенсита, НКС содержит небольшое количество аустенита. С увеличением расстояния от поверхности трения до ~ 10 μm размеры фрагментов НКС сплава 03Г16Х11Н существенно возрастают (рис. 1,*г*), что обусловлено уменьшением интенсивности пластической деформации по глубине активного слоя образца. На расстоянии 10–20 μm от поверхности трения кристаллиты ε-фазы становятся еще больше и уже имеют вид деформированных пластин (рис. 1,*д*).

В табл. 2 приведены результаты испытаний исследованных аустенитных сплавов на адгезионное и абразивное изнашивание. В условиях сухого трения скольжения образцов изученных сплавов по стали 45 наиболее интенсивное адгезионное изнашивание ( $I_h = 5 \cdot 10^{-6}$ ) и максимальный коэффициент



**Рис. 1.** Электронные микрофотографии структуры сплава 03Г16Х11Н после закалки от 1100°C в воду (*a*) и фрикционного нагружения при скорости скольжения 0.035 м/с и нагрузке 294 Н (*б*–*д*): *а* ( $\times 37000$ ), *б* ( $\times 180000$ ), *в* ( $\times 120000$ ), *д* ( $\times 130000$ ) – светлопольные изображения; *б*, *в*, *д* – на расстоянии от поверхности трения соответственно 2–5, 5–10 и 10–20 μм; *е* – темнопольное изображение в рефлексе (участке кольца Дебая) (101) ε-фазы ( $\times 180000$ )

трения ( $K = 0.42$ ) наблюдаются у стабильного аустенитного сплава 40Х25Н20. У метастабильного аустенитного сплава 12Х18Н9 сопротивление адгезионному изнашиванию в 5 раз выше, чем у сплава 40Х25Н20. Однако по своим трибологическим параметрам ( $Ih$ ,  $K$ ) сплав 12Х18Н9 существенно уступает хромомарганцевым аустенитным сплавам и сплаву Г20 (табл. 2). Из данных табл. 2 видно, что хромомарганцевый аустенитный сплав 03Г16Х11Н и сплав Г20 характеризуются близкими малыми значениями интенсивности адгезионного изнашивания и коэффициента трения. Рентгеноструктурный анализ показал, что на поверхности трения данных материалов формируется ε-мартенсит, который способствует значительно более высоким трибологическим свойствам, чем у метастабильного аустенитного сплава 12Х18Н9. Так, например, у сплава 03Г16Х11Н величина  $K$  в 1.6 раза, а величина  $Ih$

почти в 3 раза выше, чем у сплава 12Х18Н9, который имеет более высокий уровень микротвердости на поверхности трения вследствие образования в слое толщиной 5  $\mu\text{m}$  до 90%  $\alpha$ -мартенсита (табл. 2). Наличие в продуктах изнашивания сплава 03Г16Х11Н значительного количества  $\alpha$ -мартенсита свидетельствует о протекании в сплаве мартенситного  $\epsilon \rightarrow \alpha$ -превращения, которое, по-видимому, реализуется на стадии разрушения поверхности и отделения частиц износа. Однако интенсивность протекания данного превращения в сплаве 03Г16Х11Н заметно ниже, чем в сплаве Г20.

Таблица 2

**Интенсивность адгезионного изнашивания  $Ih$ , коэффициент трения  $K$ , микротвердость  $H$ , абразивная износостойкость  $\epsilon$  и количество  $\epsilon$ - и  $\alpha$ -мартенсита в исследованных сплавах**

Сплав	$Ih \times 10^7$	$K$	$\epsilon$	$H$ , МПа		Количество мартенсита после трения	
				закалка	трение	слой ~ 5 $\mu\text{m}$	продукты изнашивания
03Г16Х11Н	3.5	0.25	1.7	2600	6230	90% $\epsilon$	80% $\epsilon$ + 20% $\alpha$
20Г20Х7Т	4.0	0.30	1.8	2800	6770	75% $\epsilon$	70% $\epsilon$ + 20% $\alpha$
30Г17Х10Т1	4.1	0.27	1.8	3260	6550	90% $\epsilon$	75% $\epsilon$ + 20% $\alpha$
40Г20Х11Т2	3.2	0.35	1.8	3700	6770	60% $\epsilon$ + 10% $\alpha$	40% $\epsilon$ + 40% $\alpha$
Г20	3.1	0.28	1.5	3300	5500	90% $\epsilon$	> 90% $\alpha$
12Х18Н9	10.0	0.40	1.9	1600	7100	90% $\alpha$	> 90% $\alpha$
40Х25Н20	50.0	0.42	1.5	2100	6200	—	—

Таким образом, образующийся в сплаве 03Г16Х11Н  $\epsilon$ -мартенсит по характеру своего влияния на трибологические свойства не отличается от  $\epsilon$ -мартенсита в сплаве Г20. Однако следует отметить, что микротвердость  $\epsilon$ -мартенсита, образующегося на поверхности трения сплава 03Г16Х11Н, заметно выше микротвердости  $\epsilon$ -мартенсита, образующегося в сплаве Г20 при рассматриваемых условиях нагружения (табл. 2). Этот факт можно объяснить положительным влиянием хрома на способность  $\epsilon$ -мартенсита к деформационному упрочнению.

Из данных табл. 2 видно, что исследованные хромомарганцевые сплавы характеризуются примерно одинаковым уровнем абразивной износостойкости ( $\epsilon = 1.7$ –1.8), который заметно выше уровня износостойкости сплава Г20 и стабильного аустенитного сплава 40Х25Н20 ( $\epsilon = 1.5$ ), но несколько ниже, чем в сплаве 12Х18Н9 ( $\epsilon = 1.9$ ). Положительным влиянием хрома на прочностные свойства  $\epsilon$ -мартенсита можно, по-видимому, объяснить более высокую абразивную износостойкость сплава 03Г16Х11Н по сравнению со сплавом Г20 (табл. 2). Однако в общем случае влияние  $\gamma \rightarrow \epsilon$ -превращения на абразивную износостойкость метастабильного аустенита относительно невелико в сравнении с влиянием данного превращения на параметры адгезионного изнашивания исследованных сплавов.

## **Выводы**

На поверхности трения хромомарганцевых аустенитных сплавов, метастабильных к  $\gamma \rightarrow \epsilon$ -мартенситному превращению, формируется нанокристаллическая структура  $\epsilon$ -мартенсита, кристаллы которого имеют размеры 10–100 nm.

Образующийся в хромомарганцевых аустенитных сплавах  $\epsilon$ -мартенсит по своему воздействию на трибологические свойства подобен  $\epsilon$ -мартенситу в железомарганцевых сплавах. Данная мартенситная фаза обусловливает заметно меньший коэффициент трения и большее сопротивление адгезионному изнашиванию по сравнению с хромоникелевыми стабильным аустенитным сплавом 40Х25Н20 и аустенитным сплавом 12Х18Н9, метастабильным к  $\gamma \rightarrow \alpha$ -мартенситному превращению при трении.

Кроме того,  $\epsilon$ -мартенсит в хромомарганцевых аустенитных сплавах характеризуется большими величинами абразивной износостойкости и деформационного упрочнения при изнашивании, чем  $\epsilon$ -мартенсит в железомарганцевых.

1. *Л.Г. Коршунов, Б.М. Эфрос, Н.Л. Черненко, Ю.Н. Гойхенберг, ФТВД 11, № 1, 75 (2001).*
2. *N. Efros, L. Korshunov, B. Efros, N. Chernenko, Nanostructured materials by high pressure severe plastic deformation, Y. Zhu, V. Varyukhin (eds.), 212, 271 (2006).*
3. *Я.С. Уманский, Ю.А. Саков, А.И. Иванов, Л.Н. Расторгуев, Кристаллография, рентгенография и электронная микроскопия, Металлургия, Москва (1982).*
4. *Н.Б. Эфрос, Л.В. Лоладзе, Т.П. Заика, Н.В. Шишкова, В.С. Тютенко, Б.М. Эфрос, В.Н. Варюхин, ФТВД 17, № 1, 141 (2007).*

*Н.Б. Ефрос, Л.В. Лоладзе, С.Б. Ефрос, Л.Г. Коршунов, Б.М. Ефрос*

## **ТРИБОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ НАНОКРИСТАЛІЧНИХ ХРОМОМАРГАНЦЕВИХ СПЛАВІВ**

Досліджено вплив ГПУ  $\epsilon$ -мартенситу на трибологічні властивості хромомарганцевих аустенітних сплавів. Показано, що  $\epsilon$ -фаза в хромомарганцевих метастабільних сплавах характеризується більшою здатністю до зміцнення в умовах тертя та абразивною зносостійкістю, ніж  $\epsilon$ -фаза в залізомарганцевому сплаві типу Г20.

**Ключові слова:** хромомарганцеві аустенітні сплави, поверхневий шар з нанокристалічною структурою, інтенсивність адгезійного зношування, абразивна зносостійкість

*N.B. Efros, L.V. Loladze, S.B. Efros, L.G. Korshunov, B.M. Efros*

## TRIBOLOGICAL PROPERTIES OF NANOCRYSTALLINE CHROMIUM-MANGANESE ALLOYS

The influence of  $\varepsilon$ -martensite on tribological properties of chromium-manganese austenitic alloys has been studied. It is shown that in the chromium-manganese metastable alloys the  $\varepsilon$ -phase is characterized by a better ability to hardening under friction and abrasive wear resistance as compared to  $\varepsilon$ -phase in the iron-manganese alloy of the Г20 type.

**Keywords:** chromium-manganese austenitic alloys, surface layer of nanocrystalline structure, adhesive-wear intensity, abrasive wear resistance

**Fig. 1.** Electron microphotographs of the structure of 03Г16Х11Н alloy after water quenching from 1100°C (*a*) and friction loading at a sliding velocity of 0.035 m/s and a load of 294 N ( $\delta$ – $\partial$ ): *a* ( $\times 37000$ ),  $\delta$  ( $\times 180000$ ),  $\varepsilon$  ( $\times 120000$ ),  $\partial$  ( $\times 130000$ ) – light-field images;  $\delta$ ,  $\varepsilon$ ,  $\partial$  – at a distance of 2–5, 5–10 and 10–20  $\mu\text{m}$  from friction surface;  $\sigma$  – dark-field image in reflex (section of Debye ring) (101) of  $\varepsilon$ -phase ( $\times 180000$ )