О природе "двойного" предела текучести в сплаве Ti₅₀Ni₂₅Cu₂₅ в условиях кручения под высоким давлением

А. М. Глезер^{a,b}, Л. С. Метлов^{c,d}, Р. В. Сундеев^{e_1}), А. В. Шалимова^b

^а Национальный исследовательский технологический университет "МИСиС", 119049 Москва, Россия

^b ФГУП ЦНИИчермет им. И.П. Бардина, 105005 Москва, Россия

^сДонецкий физико-технический институт им. А.А. Галкина, 83114 Донецк, Украина

^dДонецкий национальный университет, 83055 Донецк, Украина

^е Московский технологический университет (МИРЭА), 119454 Москва, Россия

Поступила в редакцию 1 февраля 2017 г.

Экспериментально и теоретически проанализировано аномальное явление "двойного" предела текучести, связанного с фазовым переходом "кристалл \Rightarrow аморфное состояние" в процессе кручения под высоким давлением в камере Бриджмена сплава $Ti_{50}Ni_{25}Cu_{25}$. Получено удовлетворительное соответствие теории и эксперимента.

DOI: 10.7868/S0370274X17050113

Явление аморфизации под давлением было случайно открыто в 1972 г. при барической обработке до 6.5 ГПа при температурах до 650 К соединения Gd₂(MoO₄)₃ [1]. Первоначальная идея эксперимента заключалась в том, чтобы под высоким давлением превратить метастабильную β' -фазу в более плотную стабильную α-фазу, однако вместо этого материал начал аморфизироваться. В 1995 г. уже вполне осознано для проверки закономерностей явления аморфизации были проведены эксперименты на более широком наборе соединений: $(Gd_2(MoO_4)_3,$ Tb₂(MoO₄)₃, Sm₂(MoO₄)₃, TbGd(MoO₄)₃) [2]. Было предложено несколько моделей, объясняющих данное явления [3, 4], в том числе и дислокационный механизм [5,6]. Очевидно, что в условиях негидростатичности, например, с использованием дополнительно больших сдвиговых деформаций, которые в литературе принято называть мегапластическими деформациями (МПД) [7], тенденция к аморфизации может только усиливаться. В последнее время большое внимание исследователей привлекает явление деформационной аморфизации, наблюдаемое в многокомпонентных металлических системах при различных механических воздействиях [8–11].

В работе [12] была экспериментально исследована аморфизация поликристаллического сплава с эффектом памяти формы Ti₅₀Ni₂₅Cu₂₅ при кручении под высоким давлением в наковальнях Бриджмена. Электронно-микроскопическим методом в режиме прямого разрешения атомной структуры было показано, что выделение аморфной фазы по мере роста величины МПД начинается на границах деформационных фрагментов и мартенситных кристаллов в результате реализации зернограничного проскальзывания. В процессе дальнейшей деформации толщина аморфного "зернограничного каркаса" плавно увеличивается. Далее он трансформируется в массивную аморфную фазу, занимающую все больший относительный объем. На заключительной стадии перехода "кристалл \Rightarrow аморфное состояние" кристаллиты приобретают "островковую" структуру с размером нанокристаллов до 4–5 нм.

В данной статье будут кратко изложены экспериментальные результаты аномального поведения деформирующего напряжения в процессе фазового перехода "кристалл \Rightarrow аморфное состояние" при МПД сплава $Ti_{50}Ni_{25}Cu_{25}$. Этот фазовый переход был реализован при комнатной температуре в камере Бриджмена и при давлении 6 ГПа и варьировании числа полных оборотов подвижной наковальни (*n*) и ее постоянной скорости вращения 0.67 об/мин. Далее будет приведена теоретическая интерпретация обнаруженной аномалии.

Исходное состояние сплава до деформации было как аморфным (закалка из расплава), так и кристаллическим (отжиг аморфного сплава по режиму 500 °C–0.5 ч.). На рис. 1 показаны кривые непрерывного изменения напряжения сдвига $\sigma(n)$ в хо-

 $^{^{1)}}$ e-mail: sundeev55@yandex.ru



Рис. 1. (Цветной онлайн) Экспериментальные зависимости $\sigma(n)$ сплава $\mathrm{Ti}_{50}\mathrm{Ni}_{25}\mathrm{Cu}_{25}$ при МПД: 1 – исходно кристаллическое и 2 – исходно аморфное состояния

де МПД исходно кристаллического (кривая 1) и исходно аморфного (кривая 2) сплавов. Мегапластическая деформация исходно кристаллического сплава $Ti_{50}Ni_{25}Cu_{25}$ до n = 2 (кривая 1 на рис. 1) не сопровождается сколько-нибудь заметным деформационным упрочнением. Однако, в интервале достаточно развитой деформации (n = 2-4) наблюдается резкое, почти двукратное аномальное возрастание $\sigma(n)$. Сопоставление зависимости $\sigma(n)$ для исходно аморфного сплава (кривая 2 на рис. 1) с участком кривой $\sigma(n)$ для исходно кристаллического сплава в интервале $2 \le n \le 8$ указывает на полную идентичность этих кривых. Напряжения сдвига при n = 4 (кривая 1 на рис. 1) увеличиваются до значения, равного пределу текучести исходного аморфного сплава, что можно квалифицировать как наличие "двойного" предела текучести, связанного с деформационным фазовым переходом. Более того, значения максимальных сдвиговых напряжений для кривых 1 и 2 (точки A и A' соответственно) совпадают (580 МПа). Это дает нам основания предполагать, что обнаруженная аномалия на кривой 1 связана с переходом кристаллического сплава Ti₅₀Ni₂₅Cu₂₅ в аморфное состояние.

Для объяснения наблюдаемых эффектов воспользуемся принципами неравновесной эволюционной термодинамики (НЭТ) [13, 14]. Этот метод был предложен ранее для описания кинетики генерации и аннигиляции дефектов в поликристаллических металлических материалах, подвергнутых МПД. Метод базируется на принципах неравновесной термодинамики и на идее эволюционных уравнений Ландау, заимствованных из феноменологической теории фазовых переходов. За счет явного учета основных каналов диссипации энергии удается корректно описать основное термодинамическое соотношение Гиббса для сильно неравновесных процессов в открытых системах, к которым, безусловно, относится МПД.

Решение задачи разбивается на два этапа. На первом этапе моделируется начальная стадия формирования аморфной фазы под действием МПД. На втором этапе моделируется эволюция композитной модели, состоящей из аморфной и кристаллической компонент. Поскольку рост аморфной фазы начинается на границах зерен [12], эту стадию можно моделировать в рамках НЭТ, приняв в качестве основной независимой переменной энергию границ зерен [14]. Избыточная энергия границы зерна зависит от степени неоптимальности укладки атомов в области, разделяющей два зерна, отличающейся от таковой в самом зерне, а также от размера области, охваченной такой неоптимальной укладкой атомов. Максимальная неупорядоченная структура границы зерна, очевидно, будет в случае, если атомы в области границы находятся в аморфном состоянии. Рост энергии границы зерна в этом случае будет связан с увеличением толщины границы зерна и в первом приближении будет ей пропорционален, а также будет приводить к увеличению аморфной прослойки на границах зерен, что и наблюдается в эксперименте [12].

Основными видами дефектов для поликристаллической фазы, как и прежде, будем считать, дислокации D и границы зерен g. Для описания ансамбля дислокаций в качестве независимой термодинамической переменной будем использовать плотность дефектов h_D , а для границ зерен – поверхностную плотность энергии φ_g .

Представление эффективной внутренней энергии U в базовых переменных для нашего случая имеет вид [14]:

$$U = U_0 + \varphi_{0D}h_D - \frac{1}{2}\varphi_{1D}h_D^2 + h_{0g}\varphi_g - \frac{1}{2}h_{1g}\varphi_g^2 - a_{gD}\varphi_g h_D,$$
(1)

где U_0 – часть внутренней энергии, не зависящей от дефектности, φ_{0D} , φ_{1D} , h_{0g} , h_{1g} , a_{gD} – константы представления.

Эволюционные уравнения для обеих независимых термодинамических переменных будут следующие:

$$\frac{\partial h_D}{\partial t} = \gamma_D (\varphi_{0D} - \varphi_{1D} h_D - a_{gD} \varphi_g), \qquad (2)$$

$$\frac{\partial \varphi_g}{\partial t} = \gamma_g (h_{0g} - h_{1g} \varphi_g - a_{gD} h_D), \qquad (3)$$

Письма в ЖЭТФ том 105 вып. 5-6 2017

где γ_D , γ_g – кинетические коэффициенты, определяющие скорость стремления соответствующих независимых переменных к равновесному (стационарному) значению.

В свою очередь коэффициенты для ансамбля дислокаций зависят от упругих деформаций ε_{ij}^e как от управляющих параметров [14]:

$$\varphi_{0D} = \varphi_{0D}^* + g_D \varepsilon_{ii}^e + \frac{1}{2} \bar{\lambda}_D (\varepsilon_{ii}^e)^2 + \bar{\mu}_D \varepsilon_{ij}^e \varepsilon_{ji}^e, \qquad (4)$$

$$\varepsilon_{1D} = \varepsilon_{1D}^* + e_D \varepsilon_{ii}^e, \tag{5}$$

где ε_{iD}^* , ε_{1D}^* , g_D , e_D , $\bar{\lambda}_D$, $\bar{\mu}_D$ – константы теории, ε_{ii}^e , $\varepsilon_{ij}^e \varepsilon_{ji}^e$ – первый и второй инвариант тензора упругих деформаций. Отметим, что упругая деформация – это та часть полной деформации, которая связана с действующими напряжениями σ_{ij} законом Гука

$$\varepsilon_{ij}^e = \frac{1}{2\mu}\sigma_{ij} - \frac{\lambda}{2\mu(3\lambda + 2\mu)}\sigma_{ii}\delta_{ij}.$$
 (6)

где λ , μ – постоянные Лане, δ_{ij} – дельта символ Кронекера.

Кроме того, между действующими максимальными сдвиговыми напряжениями τ и плотностью дислокаций h_D существует обратная связь в форме соотношения Тейлора (без учета напряжения трения) [15]:

$$\tau = \alpha \mu b \sqrt{h_D},\tag{7}$$

где
 α — константа взаимодействия дислокаций порядка 0.3—0.5,
 μ — модуль сдвига, b — длина вектора Бюргерса.

Результат моделирования по этим уравнениям представлен на рис. 2 (кривая 1) в форме зависи-



Рис. 2. Теоретические кривые МПД сплава $Ti_{50}Ni_{25}Cu_{25}$: 1 – исходно кристаллическое и 2 – исходно аморфное состояния

мости предела пластического течения, от времени, которое пропорционально числу оборотов в камере

Бриджмена. Кривая 1 стадия I демонстрирует относительно слабое упрочнение кристаллической фазы в процессе МПД по дислокационному механизму Тейлора.

В точке В образуется "бесконечный кластер", границы зерен сливаются, и их уже следует описывать как единую аморфную фазу. С этого момента необходимо учитывать вклад аморфной фазы, как отдельной компоненты (кривая 1 стадия II). Из рис. 2 видно, что упрочнение материала резко возрастает, по сравнению с предыдущей стадией. Кривая 1 стадия II достигает максимума, после которого начинают преобладать аккомодационные процессы, приводящие к ослаблению "композита". Для сравнения приведена кривая 2 материала, который с самого начала целиком находился в аморфной фазе. Мы видим, что кривые 1 стадия II и 2 подобны между собой, но кривая 1 стадия II за счет вклада кристаллической компоненты немного меньше по "амплитуде", и запаздывает во времени.

Подобие экспериментальных (см. рис. 1) и теоретических (см. рис. 2) кривых свидетельствует о том, что используемая теоретическая модель правильно определяет класс функций, которому принадлежат решения задачи. Конкретный вид кривых зависит от значений коэффициентов, входящих в выражение внутренней энергии (1), кинетических коэффициентов в (2), (3), коэффициентов, определяющих связь с управляющими параметрами задачи (4), (5), а также от параметров соотношения Тейлора (7). Все эти коэффициенты имеют ясный физический смысл и могут быть определены экспериментально при разработке соответствующих методик. Чисто подгоночными параметрами на данной стадии развития модели следует считать выбор точки В, начала изменения режима деформирования, а также выбор скорости деформирования, задающий горизонтальный масштаб на рис. 2.

Таким образом, расчеты показывают, что в рамках НЭТ можно качественно объяснить наличие деформационной аномалии ("двойного" предела текучести) при фазовом переходе "кристалл \Rightarrow аморфное состояние" в процессе МПД сплава $\rm Ti_{50}Ni_{25}Cu_{25}$.

Работа выполнена при финансовой поддержке РФФИ и Правительства Москвы в рамках научного проекта #15-38-70007 "мол_а_мос" и в рамках Государственного задания МОН #2014/113.

- 1. L.H. Brixner, Mat. Res. Bull. 7, 279 (1972).
- Е.Г. Понятовский, В.В. Синицын, Р.А. Диланян, Б.С. Редькин, Письма в ЖЭТФ 61, 217 (1995).

- S. M. Sharma and S. M. Sikka, Progress Mat. Science 40, 1 (1996).
- 4. P. Richet and P. Gilet, Eur. J. Mineral. 9, 907 (1997).
- K. J. Kingma, C. Mead, and H. K. Mao, Science 259, 666 (1993).
- 6. П. Н. Тимонин, Письма ЖЭТ
Ф ${\bf 76},\,43$ (2002).
- Э. В. Козлов, А. М. Глезер, Н. А. Конева, Н. А. Попова, И. А. Курзина, Основы пластической деформации наноструктурных материалов, Физматлит, М. (2016).
- J. Y. Huang, Y. T. Zhu, X. Z. Liao, and R. Z. Valiev, Phil. Mag. Lett. 84, 183 (2004).
- 9. R.V. Sundeev, A.M. Glezer, and A.V. Shalimova,

J. Alloy. Comp. 611, 292 (2014).

- E. V. Tatyanin, N. F. Borovikov, and V. G. Kurdyumov, Phys. Solid State 39, 1097 (1997).
- K. Inaekyan, V. Brailovski, S. Prokoshkin, A. Korotitskiy, and A. Glezer, J. Alloy. Comp. 473, 71 (2009).
- R. V. Sundeev, A. V. Shalimova, A. M. Glezer, E. A. Pechina, M. V. Gorshenkov, and G. I. Nosova, Mat. Sci. Eng. A 670, 1 (2017).
- 13. L.S. Metlov, Phys. Rev. Lett. 107, 165506 (2011).
- 14. L.S. Metlov, Phys. Rev. E 90, 022124 (2014).
- 15. G.I. Taylor, Proc. R. Soc. Lond. A 145, 362 (1934).