## ارزیابی ظرفیت عایقسازی حرارتی پوششهای سد حرارتی پایه زیرکنیایی پاشش پلاسمایی شده

حسین جمالی، رضا مظفری نیا، رضا شجاع رضوی و راحله احمدی پیدانی دانشکاره مهنارسی مواد، دانشگاه صنعتی مالک اشتر ( دریافت : ۹۰/۰۲/۲۶ – یذیرش مقاله : ۹۰/۰۵/۰۵)

#### چکیدہ

پوششهای سد حرارتی (TBCs) پایه زیرکنیایی به طور گسترده ای جهت حفاظت و عایق سازی حرارتی قطعات فلزی مقاطع داغ موتورهای توربینی گازی، مورد استفاده قرار می گیرند. از این رو، هدایت حرارتی پایین از مهمترین ویژگی های این پوشش ها به شمار می رود. هدف از این پژوهش، بررسی تأثیر ریز ساختار و نوع پایدار کننده بر ظرفیت عایق سازی حرارتی پوشش های سد حرارتی پایه زیرکنیایی است. برای این منظور، سه نوع پوشش زیرکنیای پایدار شده با ایتریا (YSZ) متداول، زیرکنیای پایدار شده با سریا و ایتریا (CYSZ) متداول و زیرکنیای پایدار شده با ایتریا نانو ساختار، روی زیرلایه اینکونل ۷۳۸ پوشیده شده با آستری NicoCrAIY، به کمک فرآیند پاشش پلاسمایی اتمسفری (APS) رسوب داده شد. مشخصه یابی ریز ساختاری و فازی نمونه ها به کمک میکرو سکپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FESEM) و پراش سنج پرتو ایکس (XDD) انجام گرفت. نتایج نشان داد که استفاده از پایدارکننده سریا و نیز ایجاد سایی ایدانی (ESEM) و پراش سنج پرتو ایکس (ZDD) انجام زیرکنیایی را بهبود می بخشد.

واژه های کلیدی: پوشش سد حرارتی، زیرکنیای پایدار شده، پاشش پلاسمایی اتمسفری، ریزساختار، نانوساختار، ظرفیت عایقسازی حرارتی.

# Evaluation of thermal insulation capability of plasma-sprayed zirconia based thermal barrier coatings

#### H. Jamali, R. Mozafarinia, R. Sh. Razavi and R. Ahmadi Pidani

Materials Engineering Department, Malek-Ashtar University of Technology (Received 16 May 2011, accepted 27 July 2011)

#### Abstract

Zirconia based thermal barrier coatings (TBCs) are extensively used in gas turbines engines to protect and provide thermal insulation for hot-section metal components. Consequently, the key parameter of these coatings is low thermal conductivity. The present paper deals with evaluation of effect of the microstructure and stabilizer type on zirconia based TBCs thermal insulation capability. For this scope, three type of coatings including conventional yttria stabilized zirconia (YSZ), conventional ceria and yttria stabilized zirconia (CYSZ) and nanostructured yttria stabilized zirconia have been prepared by atmospheric plasma spraying (APS) on NiCoCrAlY-coated Inconel 738 substrates. Microstructural evaluation and phase analysis were performed using field emission scanning electron microscope (FESEM) and X-ray diffractometry (XRD) respectively. Results revealed that with employing of ceria stabilizer and fabrication of nano-structure in coating, the thermal insulation capability of zirconia based TBCs were enhanced.

Keywords: Thermal Barrier Coating, Stabilized Zirconia, Atmospheric Plasma Spray, Microstructure, Nanostructure, Thermal Insulation Capability.

E-mail of corresponding author: h.jamali@mut-es.ac.ir

مقدمه

٧٨

کارایی و راندمان موتورهای توربینی گازی، مستقیماً وابسته به دمای کاری است [۱]. از اینرو، افزایش دمای ورودی توربین منجر به بهبود قابل توجه عملکرد و راندمان موتور خواهد شد [۲]. این نیازمندی می تواند با عایقسازی حرارتی و به کارگیری پوششهای سد حرارتی (TBCs) مرتفع شود [۳ و ۴]. پوشش سد حرارتی به صورت یک ساختار دولایه، شامل پوشش رویی سرامیکی عایق حرارت و آستری فلزی مقاوم به اکسیداسیون است [۵ و ۶]. یوشش رویی معمولاً از جنس زیرکنیا (ZrO<sub>2</sub>) و یوشش فلزی، یک آلومیناید نفوذی یا یک یوشش روکشی ٔ با ترکیب عمومی NiCoCrAlY است [۷]. معمولاً، پوشش های زیرکنیای پایدار شده با ایتریا<sup>۳</sup> (YSZ)، به دلیل توازن فوقالعادهای از تمام خواص مورد نیاز، بیشترین استفاده را به عنوان پوشش سد حرارتی دارند [۸]. در عمل، زیرکنیای پایدار شده با شش تا هشت درصد وزنی ایتریا، به دلیل پایداری بالا در برابر سیکلهای حرارتی، پرکاربردترین ترکیب برای پوششهای سد حرارتی است [۹–۱۳]. با این وجود، کاربرد سیستم YSZ به دلیل خوردگی داغ ناشی از نمکهای خورنده موجود در سوختهای کیفیت پایین، با مشکلاتی همراه است [۱۴]. تلاش های فراوانی به منظور بهبود مقاومت به خوردگی داغ این یوشش ها انجام گرفته است. امیدبخش ترین رویکرد، جایگزینی ایتریا با مواد پایدار کننده بسیار اسیدی نظیر سریا (CeO<sub>2</sub>) است [۱۴–۱۶]. با این حال، زیرکنیای پایدار شده با سریا، پایداری فازی پایینتری نسبت به YSZ دارد [۱۶ و ۱۷] و در طی فرآیند پاشش، CeO<sub>2</sub> تمایل به احیاء به Ce<sub>2</sub>O<sub>3</sub> دارد [۱۸]. مطالعات نشان میدهد که استفاده ترکیبی از پایدارکنندههای سریا و ایتریا میتواند یک محلول سازشی که تضمین کننده ویژگیهای خوب هر دو پایدارکننده با اثرات اشتراکی احتمالی است را ارایه نماید [۱۶ و ۱۷]. بنابراین، انتظار می رود که زیرکنیای پایدار شده با سریا و ایتریا<sup>†</sup> (CYSZ) برآورده کننده اکثر نیازهای یک پوشش سد حرارتی باشد.

در سالهای اخیر، پوششهای سد حرارتی نانوساختار رسوب داده شده به کمک فرآیند پاشش پلاسمایی، به دلیل برخی خواص ممتاز در مقایسه با پوششهای سد حرارتی متداول، به طور گستردهای مورد توجه قرار گرفتهاند. این پوششها، پتانسیل امیدبخشی را برای کاهش هدایت حرارتی [۲۹–۲۳] و بهبود طول عمر سیکل حرارتی [۲۳–۲۵] در مقایسه با پوششهای متداول نشان میدهند.

وظیفه اصلی پوشش های سد حرارتی جلوگیری از انتقال جریان گرمایی به زیرلایه است. بنابراین، قابلیت عایق سازی حرارتی به عنوان یکی از مهم ترین فاکتورها در ارزیابی عملکرد و توسعه کاربردی این پوشش به شمار می رود. هدف از این پژوهش، به دست آوردن فهم بهتری از ریز ساختار پوشش های سد حرارتی پایه زیرکنیایی متداول و نانو ساختار پاشش پلاسمایی شده و ارزیابی تأثیر ریز ساختار و نوع پایدار کننده بر ظرفیت عایق سازی حرارتی این پوشش ها است.

## روش تحقيق

در این تحقیق از سوپرآلیاژ پایه نیکل اینکونل ۷۳۸ که در ساخت پرههای چرخشی توربین مورد استفاده قرار می گیرد [۲ و ۲۶]، به عنوان زیرلایه استفاده شد. فرآیند پوشش دهی با استفاده از دستگاه پاشش پلاسمایی اتمسفری<sup>۵</sup> (APS) پلاسما تکنیک مدل AOOOS، مجهز به تفنگ AF4-MB، ساخت شرکت سولزر - متکو<sup>2</sup> انجام گرفت. به منظور بهبود چسبندگی پوشش، سطح زیرلایه قبل از انجام فرآیند پوشش دهی توسط ذرات آلومینا ذرهپاشی شد. در فرآیند پاشش پلاسمایی اتمسفری، از پودر فلزی تجاری (ABS 6883) پاک NiCoCrAly (22 SN 6883) یا SZ اتمسفری، از پودر فلزی تجاری (Metco 205NS) به عنوان منبع متداول (Metco 204NS)، CYSZ متداول (Nanox S4007) و تغذیه پوشش رویی استفاده شد. مشخصات پودرها و تغذیه پوشش رویی استفاده شد. مشخصات پودرها و ارایه شده است.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>- Thermal Barrier Coatings

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>- Overlay coating

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>- Yttria Stabilized Zirconia

<sup>4-</sup> Ceria and Yttria Stabilized Zirconia

<sup>5-</sup> Atmospheric Plasma Spray

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>- Sulzer-Metco

ريخت	اندازه ذره (μm)	ترکیب شیمیایی ( wt.%)	شركت توليدي	نام تجارى
كروى	۳۸-۷۵	52Ni-23Co-18Cr-6Al-1Y	S.N.M.IAvignon	22 SN 6883
كروى	11-170	ZrO <sub>2</sub> -8Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Sulzer-Metco, USA	Metco 204NS
كروى	18-9.	ZrO <sub>2</sub> -25CeO <sub>2</sub> -2.5Y <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Sulzer-Metco, US	Metco 205NS
کروی- نانوساختار آگلومره شده	10-10.	$ZrO_2-7Y_2O_3$	Inframat, USA	Nanox S4007

جدول ۱. مشخصات پودرهای مورد استفاده در این تحقیق.

Nanox S4007	Metco 205NS	Metco 204NS	NiCoCrAlY	واحد	پارامتر
۶	۶	۶	۶	А	جريان
٧٢	۶۱	۶۱	٧۵	V	ولتاژ
۳۵	۳۵	۳۵	۶۵	SLPM*	نرخ شارش گاز آرگون
۱.	١٢	١٢	14	SLPM	نرخ شارش گاز هيدروژن
٣/۵	۲/۶	۲/۶	۲/۳	SLPM	نرخ شارش گاز حامل پودر (اَرگون)
١٨	۴.	۴.	۴.	gr/min	نرخ تغذيه پودر
17.	17.	17.	17.	mm	فاصله پاشش

جدول ۲. پارامترهای مورد استفاده برای پاشش پلاسمایی اتمسفری.

\*: Standard Liter Per Minute

یک دقیقهای ثبت و نمودار دما بر حسب زمان، رسم شد. در نهایت، ظرفیت عایقسازی حرارتی به صورت میانگین افت دمایی از میان پوشش سد حرارتی (ΔT = T<sub>1</sub>-T<sub>2</sub>) برای ۲۰ داده انتهایی آزمون به دست آمد.

به منظور بررسی ریزساختاری و فازی به ترتیب از دستگاه میکروسکپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FESEM) هیتاچی مدل S-4160 و دستگاه پراش سنج پرتو ایکس بروکر مدل ADVANCE و دستگاه پراش سنج پرتو ایکس توسط استفاده شد. فازشناسی الگوهای پراش پرتو ایکس توسط نرمافزار Pert HighScore انجام گرفت.

## نتايج و بحث

تصاویر میکروسکپی الکترونی روبشی گسیل میدانی پودرهای مورد استفاده در این تحقیق در شکلهای ۲ و ۳ نشان داده شده است. همانگونه که مشاهده می شود، ذرات این پودرها به صورت کروی است. از آنجایی که در فرآیند پاشش پلاسمایی، جرم پایین و اینرسی کم نانو ذرات منفرد، منجر به افت شدید راندمان رسوب دهی [۲۷ و ۲۸] و عدم تولید پوشش با چسبندگی مطلوب [۲۹] می شود،

افت دما در طول ضخامت سیستم پوشش سد حرارتی معیاری از ظرفیت عایقسازی حرارتی پوشش است. برای اندازهگیری این افت دمایی، آزمون ظرفیت عایقسازی حرارتی، به شیوهای ابتکاری، طراحی و اجرا شد. نمای واقعی و تصویر طرحوار این آزمون در شکل ۱ نشان داده شده است. برای اجرای این آزمون، در کوره با یک نسوز مولایتی جایگزین شد. نمونه پوشش داده شده به نحوی که سطح پوشش، داخل کوره و انتهای بدون پوشش در معرض هوای آزاد باشد، درون نسوز مولایتی جاسازی شد. به منظور حذف اثر زیرلایه در افت دما، خنک شدن پشت نمونهها به وسیله هوا و خطاهای ابزاری، از یک نمونه مشابه بدون پوشش به عنوان نمونه شاهد استفاده شد. فضاهای باز بین نسوز/ کوره و نسوز/ نمونه با استفاده از آببند دما بالا مسدود شد. برای اندازهگیری دمای سطح در معرض هوای نمونه پوششدار (T<sub>1</sub>) و نمونه شاهد (T<sub>2</sub>)، از دو ترموکوپل متصل به ترمومتر استفاده شد. پس از نصب تجهیزات، کوره با نرخ متوسط ۱۵°C/min تا دمای C گرم و به منظور پایدار شدن شرایط و همدما شدن سطح نمونهها با کوره، به مدت ۴۰ دقیقه در این دما نگه داشته شد. T<sub>0</sub> (دمای کوره)، T<sub>1</sub> و T<sub>2</sub> از ابتدای آزمون در بازههای زمانی T<sub>0</sub>

پودرهای نانو اندازه به ذرات بزرگ میکرونی، آگلومره میشوند. بر اساس شکل ۳، ذرات پودرNanox S4007 به واسطه آگلومراسیون نانو ذرات منفرد YSZ، به شکل ذرات

کروی و دارای توزیع اندازه ذره مناسب برای استفاده در فرآیند پاشش پلاسمایی تجدید ساخت شدهاند.



شکل ۱. الف) نمای واقعی و ب) تصویر طرحوار از آزمون ظرفیت عایقسازی حرارتی.



شکل ۲. تصاویر میکروسکپی الکترونی روبشی گسیل میدانی از الف) پودر(NiCoCrAlY (22 SN 6883). ب) پودر YSZ متداول (Metco 204NS) و ج) پودرCYSZ متداول (Metco 205NS).



**شکل ۳.** تصاویر میکروسکپی الکترونی روبشی گسیل میدانی از الف) ریخت بیرونی و ب) ریخت داخلی پودر SZZ نانوساختار آگلومره شده (Nanox S4007).

رویی سرامیکی پایه زیرکنیایی به نحو مطلوب وبا توزیع تخلخل مناسب روی زیرلایه سوپرآلیاژی به کمک فرآیند APS رسوب داده شده است. پوشش رویی به عنوان عایق حرارت ایفای نقش میکند و آستری، یک پوشش با مقاومت شکل ۴، تصاویر میکروسکپی الکترونی روبشی گسیل میدانی از سطح مقطع پولیش شده سه نمونه پوشش سد حرارتی پاشش پلاسمایی شده را نشان میدهد. بر اساس این شکل، لایههای سیستم سد حرارتی شامل آستری فلزی و پوشش

خوب در برابر اکسیداسیون است که انطباق بین لایه رویی سرامیکی و ساختار فلزی زیرلایه را به عنوان یک واسطه فراهم میسازد [۳۰]. بر اساس ارزیابیهای ضخامتسنجی به

کمک ریزساختارهای الکترونی مقاطع پوشش، ضخامت نسبی آستری و پوشش رویی در همه موارد مشابه و به ترتیب برابر ۱۲۵±۲۵ و ۲۵±۲۶۵ میکرون به دست آمد.



**شکل ۴**. تصاویر میکروسکپی الکترونی روبشی گسیل میدانی از سطح مقطع پولیش شده سیستم سد حرارتی؛ الف) YSZ متداول، ب) CYSZ متداول و ج) YSZ نانوساختار.

اسپلتها به یکدیگر [۷] و حفرات بین اسپلتی به دلیل رسوب دهی تصادفی [۳۲] و عدم هم پوشانی کامل هر اسپلت با اسپلت مجاور [۳۳] تشکیل می شوند. تشکیل ترکهای درون اسپلتی، منسوب به تنشهای پسماند تولید شده در طی فرآیند رسوب دهی است [۷ و ۳۲]. بنابراین، ریز ساختار پوششهای سرامیکی پایه زیرکنیایی پاشش پلاسمایی شده متداول، شامل اسپلتهای روی هم قرار گرفته تقریباً موازی سطح زیر لایه، همراه با حفرات، ترکهای بین اسپلتی و ریز ترکهای درون اسپلتی است. چنین ریز ساختاری، از ویژگی های اصلی پوشش های سد حرارتی پاشش پلاسمایی شده است که در تحقیقات دیگر [۳۴–۳۷] نیز به آن اشاره شده است. در فرآیند پاشش پلاسمایی از انرژی حرارتی یک جت پلاسما برای ذوب و پرتاب مواد با سرعت بالا روی زیرلایه استفاده میشود [۳۱]. بر این اساس، ذرات پودری تزریق شده به داخل پلاسما، در طی گذر از میان آن، ذوب شده و با سرعت زیاد به سمت زیرلایه پرتاب میشوند. این ذرات با برخورد به سطح، پهن شده و با سرعت سرمایش بسیار بالا به شکل اسپلت<sup>۱</sup>، منجمد میشوند [۷]. شکل ۵، سطح مقطع شکست پوشش های سرامیکی YSZ و CYSZ متداول پاشش پلاسمایی شده را نشان میدهد. همان طور که مشاهده میشود، پوشش ها دارای ساختار لایهای و شامل اسپلتهای دانه ستونی، حفرات و ترکهای بین اسپلتی و درون اسپلتی هستند. ترکهای بین اسپلتی به دلیل چسبندگی نسبتاً ضعیف



**شکل ۵**. تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل میدانی از سطح مقطع شکست پوشش رویی الف) YSZ متداول و ب) CYSZ متداول.

نکته بسیار مهم در فرآیند پاشش پلاسمایی پودرهای نانوساختار آگلومره شده، چگونگی کنترل فرآیند پاشش، به نحوی که ساختار نانو بتواند در پوشش حفظ شود، است. از طرف دیگر، در طی فرآیند پاشش پلاسمایی سرامیکها با استفاده از رویکردهای مرسوم، درجهای از ذوب ذرات پودری به منظور ایجاد چسبندگی، امری ضروری است [۲۹ و ۳۸]. بنابراین، دمای ذرات پودری باید به نحوی حفظ شود که در طی این فرآیند، تنها بخشی از ذرات پودری ذوب و بخشی از ساختار نانوی پودر اولیه به صورت ذوب نشده در پوشش جاسازی شود. شکل ۶- الف، سطح مقطع شکست پوشش رویی تولید شده با استفاده از ذرات YSZ نانوساختار آگلومره شده را نشان میدهد. بر اساس این شکل، ریزساختار پوشش شامل دو ناحیه متمایز است. ناحیه اول، حاصل از انجماد مجدد بخش ذوب شده پودرهای نانوساختار آگلومره شده بوده و مشخصه اصلي آن، ساختار كريستالي دانه ستوني است این بخش از پوشش، نقش چسب و اتصالدهنده را ايفا كرده و بىعيبى پوشش را حفظ مىكند. ناحيه دوم، شامل بخش ذوب نشده یا به طور جزیی ذوب شده پودر است. شکل ۶- ب، تصویر این ناحیه را در بزرگنمایی بالاتر نشان میدهد. میتوان مشاهده کرد که ریخت این ناحیه، مشابه ريخت پودر نانوساختار آگلومره شده اوليه (شکل ۳- ب) است. در این ساختار، ذرات بسیار کوچک با اندازه کمتر از ۱۰۰ نانومتر به خوبی قابل مشاهده است. نواحی مشابه آنچه در شکل ۶– ب نشان داده شده است، به "نانو نواحی" موسومند. این نانو نواحی حاوی کسر حجمی بالایی از تخلخلهایی با اندازههای چند ده تا چند صد نانومتر هستند. بنابراین توزیع ذرات ذوب نشده و یا به طور جزیی ذوب شده حاوی ساختار دست نخورده پودر (نانو نواحی) در زمینه حاصل از انجماد مجدد ذرات ذوب شده، ریزساختار دوگانه پوشش سد حرارتی نانوساختار پاشش پلاسمایی شده را تشکیل میدهد. سایر تحقیقات انجام گرفته در زمینه پاشش پلاسمایی پودرهای نانوساختار آگلومره شده [۲۱–۲۳ و ۳۸–۴۱] نیز به تشکیل چنین ریز ساختاری اشاره کر دهاند.



شکل ۶. تصاویر میکروسکوپی الکترونی روبشی گسیل میدانی از الف) سطح مقطع شکست پوشش رویی YSZ نانوساختار و ب) نانوذرات ذوب نشده (نانو نواحی) موجود در پوشش.

الگوهای پراش پرتو ایکس سه نوع پوشش سرامیکی پاشش پلاسمایی شده در شکل ۷ نشان داده شده است. بر اساس این الگوها، پوششهای زیرکنیای پایدار شده، تنها حضور فاز تتراگونال استحالهناپذیر را نشان میدهند. فاز تتراگونال استحالهناپذیر، فاز معمول زیرکنیای پاشش پلاسمایی شده است که در نتیجه سرمایش سریع ذرات مذاب برخوردی به سطح شکل می گیرد [۷ و ۴۲].

شکل ۸، نمودارهای دمای ثبت شده کوره الکتریکی  $(T_0)$ ، پشت نمونه پوشش داده شده  $(T_1)$  و پشت نمونه بدون پوشش  $(T_2)$  را بر حسب زمان برای پوششهای XSZ و میشود که با افزایش دمای کوره  $(T_0)$ ، دماهای T و  $T_2$ میشود که با افزایش دمای کوره  $(T_0)$ ، دماهای T و  $T_1$ افزایش مییابند. با رسیدن دمای کوره به  $2^{\circ} \cdot \cdot \cdot$ ، دماهای  $T_1$ و  $T_2$  پس از گذشت حدود ۱۰ دقیقه ثابت شده است. بر این اساس، متوسط افت دما در ۲۰ دقیقه آخر آزمون در طول ضخامت پوششهای سد حرارتی XSZ متداول،  $2^{\circ} \cdot \cdot \cdot$ متداول و XSZ نانوساختار به ترتیب حدود  $2^{\circ} \cdot \cdot \cdot$ 

فنونها افزایش می یابد [۴۳]. هدایت حرارتی پایین حجم زیرکنیای پایدار شده، ناشی از هدایت حرارتی ذاتاً پایین زیرکنیا و افزودن عناصر پایدار کننده (ایتریا و سریا) به شبکه کریستالی آن است [۱۰]. افزودن ایتریا به ساختار کریستالی زیرکنیا منجر به ایجاد جاهای خالی <sup>-0</sup>2 (برای حفظ خنثی بودن الکتریکی شبکه یونی) و حوزههای کرنشی موضعی در ساختار آن میشود. این حوزههای کرنشی و جاهای خالی، به طور مستقیم پراکندگی فنونی را در شبکه افزایش و در نتیجه هدایت حرارتی را کاهش میدهند [۱۰، ۴۳ و ۴۴]. زمانی که زیرکنیا حاوی عناصری با وزن اتمی سنگینتر یا شعاع اتمی بزرگتر باشد، هدایت حرارتی کمتر خواهد بود. از اینرو، پوشش CYSZ در مقایسه با پوشش YSZ دارای ظرفیت عایقسازی حرارتی بالاتری است؛ چرا که سریم نسبت یه ایتریم دارای وزن اتمی بالاتر (۱۴۰ نسبت به ۸۸) و شعاع يوني بزرگتري (۱٬۲۷ نسبت به ۰/۸۹) است [۱۹]. از سوی دیگر، در مقایسه با پوشش YSZ، مقدار عنصر پايدار كننده پوشش CYSZ، بسيار بالاتر است. اين امر پراکندگی فنونی بیشتر و در نتیجه افزایش عایقسازی حرارتی را برای پوشش CYSZ در پی خواهد داشت. در مورد پوشش YSZ نانوساختار، کاهش اندازه ذره و در نتیجه افزایش مرزها به پراکندهسازی بیشتر فنونها کمک خواهد کرد [۱۹، ۲۸، ۴۳، ۴۵ و ۴۶]. از طرف دیگر، با افزایش پراکندگی فنونی، احتمال رخ دادن برهم کنش های فنون- فنون افزایش می یابد. این امر منجر به پراکندگی بیشتر فنونی و در نتیجه کاهش هدایت حرارتی خواهد شد [۴۳].

ب) ریزساختار حاصل از فرآیند پاشش پلاسمایی: ریزساختار پوششهای پاشش پلاسمایی شده حاوی شبکهای از ریزترکها و تخلخلها است. مجموعهای از این ریزترکها و تخلخلها که موازی سطح زیرلایه و ناشی از اتصال ضعیف بین اسپلتهای رسوب یافته هستند، ناپیوستگیهایی را عمود بر شار حرارتی ایجاد کرده و به طور مؤثری مانع انتقال حرارت میشوند [۷، ۳۴ و ۳۶]. پوششهای سرامیکی پاشش حرارتی شده، یک توزیع تخلخل دوگانه، شامل تخلخلهای درشت ناشی از پر کردن ناقص شکافهای میان ذرات قبلاً



شکل ۷. الگوهای پراش پرتو ایکس پوشش الف) YSZ متداول، ب) CYSZ متداول و ج) SZZ نانوساختار.

۵٬۵۲۵ به دست آمد. حصول چنین افت دمایی بالایی برای این پوششها، منسوب به ویژگیهای ساختار کریستالی زیرکنیای پایدار شده و ریزساختار حاصل از فرآیند پاشش پلاسمایی است. تأثیر هر یک از این فاکتورها به طور جداگانه در زیر تشریح شده است:

الف) ساختار کریستالی: از آنجایی که در دماهای زیر C°۱۲۰۰ مکانیزم حاکم هدایت حرارتی از میان زیرکنیا، انتقال فنون است، هدایت حرارتی سرامیکهای پایه زیرکنیایی وابسته به پراکندگی فنونی است. در ساختارهای کریستالی واقعی، پراکندگی فنونها در نتیجه برهمکنش با عیوب شبکهای نظیر جاهای خالی، مرزدانهها، اتمهای جرمهای متفاوت و دیگر



٨۴

نمونه پوشش داده شده بر حسب زمان برای سیستم سد حرارتی الف) YSZ متداول، ب) CYSZ متداول و ج) YSZ نانوساختار.

رسوبیافته و تخلخلهای ظریف ناشی از تماس ناقص بین دو اسپلت روی هم قرار گرفته را نشان میدهند [۴۷]. بر اساس شکلهای ۴- ج و ۶، مشاهده میشود که پوشش YSZ نانوساختار پاشش پلاسمایی شده، یک توزیع تخلخل سهگانه شامل توزیع تخلخل دوگانه

تشریح شده، به اضافه تخلخلهای وابسته به نانو نواحی (شکل ۶- ب) را نشان میدهد. توزیع این منبع اضافی تخلخل در پوشش نانوساختار، ظرفیت عایقسازی حرارتی را افزایش داده است. تأثیر چنین تخلخلهایی بر کاهش هدایت حرارتی پوششهای سد حرارتی نانوساختار پاشش پلاسمایی شده توسط محققان دیگر [۲۲ و ۲۹] نیز تأیید شده است.

نتيجه گيري

۲) ریزساختار پوششهای سد حرارتی YSZ و CYSZ و CYSZ
متداول پاشش پلاسمایی شده شامل اسپلتهایی با دانههای
میکروستونی بود؛ در حالی که پوشش سد حرارتی YSZ
نانوساختار پاشش پلاسمایی شده، یک ریزساختار منحصر به
فرد دوگانه شامل ذرات نانواندازه باقیمانده از پودر
(نانو نواحی) و دانههای میکروستونی حاصل از انجماد مجدد
بخش ذوب شده پودر را نشان داد.

۲) پوشش CYSZ متداول در مقایسه با پوشش YSZ متداول، به دلیل مقدار پایدارکننده بالاتر و حضور Ce با وزن اتمی بالاتر و شعاع یونی بزرگتر نسبت به Y، ظرفیت عایقسازی حرارتی بالاتری را نشان داد.

۳) کاهش اندازه ذره و حضور شبکه نانوتخلخل وابسته به نانونواحی در پوشش، افزایش ظرفیت عایقسازی حرارتی پوشش سد حرارتی YSZ نانوساختار را در مقایسه با پوششهای متداول در پی داشت.

## تشکر و قدردانی

از مدیریت محترم صنعت ساخت قطعات و موتورهای توربینی (سمت)، جناب آقای مهندس حسین زمانی و مسئول محترم آزمایشگاه پوشش دهی دانشگاه صنعتی مالک اشتر تهران، جناب آقای مهندس ضیاء والفی قدردانی می شود. منابع

- 1. R. Taylor and J. R. Brandon, *Microstructure,* composition and property relationships of plasma sprayed thermal barrier coatings, Surface and Coatings Technology,50(1992)141-149.
- 2. R. C. Reed, *The superalloys, fundamentals and applications*, Cambridge University Press, Cambridge, (2006).
- 3. M. F. J. Koolloos, *Behaviour of low porosity microcracked thermal barrier coatings under thermal loading*, PhD Thesis, Technische Universiteit Eindhoven, (2001).
- 4. H. Dimigen, *Surface engineering*, Euromat 99, Willey-VCH, 11(2000).
- 5. Y. Liu, C. Persson, S. Melin, and J. Wigren, Long crack behavior in a thermal barrier coating upon thermal shock loading, Journal of Thermal Spray Technology,14(2005)258-263.
- 6. Y. Wang and G. Sayre, *Commercial thermal* barrier coatings with a double-layer bond coat on turbine vanes and the process repeatability, Surface & Coatings Technology,203(2009)2186-2192.
- 7. S. Bose, *High Temperature Coatings*, Elsevier Science & Technology Books, Connecticut, USA, (2007).
- U. Schulz, O. Bernardi, A. E. Stahl, R. Vassen and D. Sebold, *Improvement of EB-PVD thermal barrier coatings by treatments of a vacuum plasma-sprayed bond coat*, Surface & Coatings Technology, 203(2008)160-170.
- 9. H. W. Grunling and W. Mannsmann, *Plasma* sprayed thermal barrier coatings for industrial gas turbines: morphology, processing and properties, Journal de Physiqui IV, 3(1993)903-912.
- 10. D. D. Hass, *Directed vapor deposition of thermal barrier coatings*, PhD Dissertation, Department of Materials Science School of Engineering and Applied Science, University of Virginia, (2000).
- S. Guo and Y. Kagawa, Isothermal and cycle properties of EB-PVD yttria-partiallystabilized zirconia thermal barrier coatings at 1150 and 1300 ℃, Ceramics International, 33(2007)373-378.
- 12. J. R. Brandont and R. Taylor, *Phase stability* of zirconia-based thermal barrier coatings *Part I. zirconia-yttria alloys*, Surface and Coatings Technology, 46(1991)75-90.

- M. Leoni, R. L. Jones and P. Scardi, *Phase stability of scandia–yttria-stabilized zirconia TBCs*, Surface and Coatings Technology, 108/109(1998)107-113.
- S. Y. Park, J. H. Kim, M. C. Kim, H. S. Song and C. G. Park, *Microscopic observation of degradation behavior in yttria and ceria stabilized zirconia thermal barrier coatings under hot corrosion*, Surface & Coatings Technology, 190(2005)357-365.
- 15. G. M. Ingo and T. D. Caro, *Chemical aspects* of plasma spraying of zirconia-based thermal barrier coatings, Acta Materialia, 56(2008)5177-5187.
- R. D. Maschio, P. Scardi, L. Lutterotti and G. M. Ivgo, Influence of Ce<sup>3+</sup>/Ce<sup>4+</sup> ratio on phase stability and residual stress field in ceria-yttria stabilized zirconia plasmasprayed coatings, Journal of Materials Science, 2(1992)5591-5596.
- B. Ma, Y. Li and K. Su, Characterization of ceria-yttria stabilized zirconia plasmasprayed coatings, Applied Surface Science, 255(2009)7234-7237.
- P. Ramaswamy, S. Seetharamu, K. B. R. Varma and K. J. Ra, *Evaluation of CaO-CeO<sub>2</sub>-partially stabilized zirconia thermal barrier coatings*, Ceramics International, 25(1999)317-324.
- W. B. Gong, C. K. Sha, D. Q. Sun and W. Q. Wang, Microstructures and thermal insulation capability of plasma-sprayed nanostructured ceria stabilized zirconia coatings, Surface & Coatings Technology, 201(2006)3109-3115.
- L. Feng, Y. Y. Guang, J. X. Liang, Z. K. Li, R. X. Jing and L. Z. Duo, *Microstructures* and properties of nanostructured TBCs fabricated by plasma spraying, The Chinese Journal of Nonferrous Metals, 16(2006)482-487.
- 21. R. S. Lima and B. R. Marple, *Toward highly* sintering-resistant nanostructured  $ZrO_2$ - $7wt.\%Y_2O_3$  coatings for TBC applications by employing differential sintering, Journal of Thermal Spray Technology, 17(2008)846-852.
- R. S. Lima and B. R. Marple, Nanostructured YSZ thermal barrier coatings engineered to counteract sintering effects, Materials Science and Engineering A, 485(2008)182-193.

- 23. J. Wu, H. Guo, L. Zhou, L. Wang and S. k. Gong, *Microstructure and thermal properties* of plasma sprayed thermal barrier coatings from nanostructured YSZ, Journal of Thermal Spray Technology,(2010), doi:10.1007/s11666-010-9535-7.
- C. Liu, Z. Zhang, X. Jiang, M. Liu and Z. Zhu, Comparison of thermal shock behaviors between plasma-sprayed nanostructured and conventional zirconia thermal barrier coatings, Trans. Nonferrous Met. Soc. China, 19(2009)99-107.
- 25. C. Zhou, N. Wang and H. Xu, *Comparison of thermal cycling behavior of plasma-sprayed nanostructured and traditional thermal barrier coatings*, Materials Science and Engineering A, 452-453(2007)569-574.
- 26. P. W. Schilke, *Advanced gas turbine materials and coatings*, General Electric Company, New York, (2004).
- 27. L. Pawlowski, Suspension and solution thermal spray coatings, Surface & Coatings Technology, 203(2009)2807-2829.
- 28. X. Jiang, C. Liu and F. Lin, *Overview on the Development of Nanostructured Thermal Barrier Coatings*, Journal of Material Science Technology, 2(2007)449-456.
- 29. R. S. Lima and B. R. Marple, *Thermal spray* coatings engineered from nanostructured ceramic agglomerated powders for structural, thermal barrier and biomedical applications: a review, Journal of Thermal Spray Technology, 16(2007)40-63.
- 30. G. Moskal, Thermal barrier coatings: Part 1-characteristics of microstructure and properties, generation and directions of development of bond, Archives of Materials Science, 28(2007)100-112.
- 31. F. W. Bach, A. Laarman and T. Wenz, *Modern surface technology*, Wiley-VCH, Germany, (2006).
- 32. A. Kucuk, C. C. Berndt, U. Senturk and R. S. Lima, *Influence of plasma spray parameters* on mechanical properties of yttria stabilized zirconia coatings. II: acoustic emission response, Materials Science and Engineering A, 284(2000)41-50.
- 33. L. Wang, Y. Wang, X. G. Sun, J. Q. He, Z. Y. Pan, Y. Zhou and P. L. Wu, *Influence of pores on the thermal insulation behavior of thermal barrier coatings prepared by atmospheric plasma spray*, Materials and Design, 32(2011)36-47.

- 34. I. O. Golosnoy, A. Cipitria and T. W. Clyne, Heat transfer through plasma-sprayed thermal barrier coatings in gas turbines: a review of recent work, Journal of Thermal Spray Technology, 18(2009)809-821.
- S. Paul, A. Cipitria, S. A. Tsipas and T. W. Clyne, Sintering characteristics of plasma sprayed zirconia coatings containing different stabilisers, Surface & Coatings Technology, 203(2009)1069-1074.
- 36. A. Cipitria, I. O. Golosnoy and T. W. Clyne, A sintering model for plasma-sprayed zirconia TBCs. Part I: free-standing coatings, Acta Materialia, 57(2009)980-992.
- 37. O. Racek and C. C. Berndt, *Mechanical* property variations within thermal barrier coatings, Surface & Coatings Technology, 202(2007)362-369.
- R. S. Lima and B. R. Marple, Enhanced ductility in thermally sprayed titania coating synthesized using a nanostructured feedstock, Materials Science and Engineering A, 395(2005)269-280.
- 39. Q. Zhang, C. J. Li, Y. Li, S. L. Zhang, X. R. Wang, G. J. Yang and C. X. Li, *Thermal failure of nanostructured thermal barrier coatings with cold-sprayed nanostructured NiCrAlY bond coat*, Journal of Thermal Spray Technology, 17(2008)838-845.
- 40. H. Chen, Y. Hao, H. Wang and W. Tang, Analysis of the microstructure and thermal shock resistance of laser glazed nanostructured zirconia TBCs, Journal of Thermal Spray Technology, 19(2010)558-565.
- 41. N. Wang, C. Zhou, S. Gong and H. Xu, *Heat* treatment of nanostructured thermal barrier coating, Ceramics International, 33(2007)1075-1081.
- 42. R. S. Lima, A. Kucuk and C. C. Berndt, Integrity of nanostructured partially stabilized zirconia after plasma spray processing, Materials Science and Engineering A, 313(2001)75-82.
- 43. J. R. Nicholls, K. J. Lawson, A. Johnstone and D. S. Rickerby, *Methods to reduce the thermal conductivity of EB-PVD TBCs*, Surface and Coatings Technology, 151/152(2002)383-391.
- 44. P. Molian, Laser nanostructuring of EB-PVD thermal barrier coatings for ultra-low thermal conductivity, Journal of Material Science, 42(2007)9491-9494.

- 45. D. R. Clarke and S. R. Phillpot, *Thermal* barrier coating materials, Materialstoday, (2005)22-29.
- 46. P. G. Klemens and M. Gell, *Thermal* conductivity of thermal barrier coatings, Materials Science and Engineering A, 245(1998)143-149.
- 47. R. McPherson, A review of microstructure and properties of plasma sprayed ceramic coatings, Surface Coating Technology, 39/40(1989)173-181.