## 径向锻式应变诱发法制备半固态坯料的研究

王永飞,赵升吨,张晨阳

(西安交通大学, 陕西 西安 710049)

摘 要:采用径向锻式应变诱发法对铝合金 6063 挤压棒料进行处理,主要研究了径向锻对铝合金 6063 微观组织的影响,讨论分析了对铝合金 6063 直接半固态等温处理和先径向锻预变形后半固态等温处理 2 种方式下的半固态微观组织 演化过程。结果表明:随着断面收缩率的增加,径向锻后铝合金 6063 微观组织的紧密程度增加,但当断面收缩率高于 70%时,该变化趋势不明显;相比于半固态等温处理法,采用径向锻式应变诱发法能够获得较为理想的半固态坯料微观 组织。

关键词: 径向锻式应变诱发法; 半固态等温处理法; 半固态; 铝合金
 中图法分类号: TG146.2<sup>+</sup>1
 文献标识码: A
 文章编号: 1002-185X(2017)12-3875-07

半固态金属成形(semi-solid metal forming)是指 利用金属从固态向液态或从液态向固态两相转变过程 中具有的良好流变特性而进行的金属成形<sup>[1-3]</sup>。该技术 的核心是制备具有均匀、细小、近球状微观组织的半 固态坯料<sup>[4]</sup>,目前,半固态坯料的制备方法很多,如 机械搅拌法、电磁搅拌法、应变诱发熔化激活法 (SIMA)、半固态等温处理法(SSIT)、超声波振动法、 单棍旋转法、喷射沉积法、低过热度浇铸法、低过热 度浇注和弱电磁搅拌(LSPWES)复合制备工艺<sup>[5]</sup>、 电磁搅拌加机械振动复合(EMSCMV)方法<sup>[6]</sup>、近液 相线电磁半连续铸造法<sup>[7]</sup>、中频电磁振荡法<sup>[8]</sup>、低压 脉冲电流法<sup>[9]</sup>等。其中,SIMA法制备半固态坯料工艺 简单,制备的半固态坯料纯净、生产效率较高,因此 具有广泛的应用前景。

SIMA 法主要包括预变形和半固态等温处理,具体为:先对合金进行预变形,储存变形能;再将变形后的合金加热至半固态温度区间并保温,从而获得半固态坯料,其中,对合金进行预变形是该方法的关键。 Jiang 等<sup>[10]</sup>将等径角挤压(ECEA)引入SIMA法,制备出了具有理想微观组织的镁合金半固态坯料; Heidary 等<sup>[11]</sup>将单向压缩和轧制变形引入SIMA法,分别采用 2 种预变形的坯料制备了铝合金 A356 半固态 坯料,并得出采用轧制变形获得的微观组织更为理想; Zhao 等<sup>[12]</sup>将循环闭式模锻引入 SIMA 法,对铸态 AM60B 镁合金进行四道次变形并重熔后获得了理想的半固态组织; Chen 等<sup>[13]</sup>将循环反复镦粗-挤压引入 SIMA 法,对铸态 AZ80 镁合金进行八道次变形并重熔 后获得了理想的半固态组织;Yan 等<sup>[14]</sup>将楔横轧技术 引入SIMA法并制备了理想的铝合金A356.2半固态坯 料;Alipour 等<sup>[15]</sup>将细化剂Al-5Ti-1B引入SIMA法, 制备了理想的半固态坯料;王佳等<sup>[16]</sup>提出轧制-重熔的 SIMA法,并制备了理想的ZCuSn10合金半固态坯料。 尽管研究者们针对SIMA法提出了多种预变形工艺, 但这些工作大多都是在镦粗、挤压或轧制基础上的改 进,目前还很少发现在SIMA法的预变形阶段采用具 有连续局部塑性成形特点的径向锻技术的研究,因此, 研究将径向锻预变形工艺引入SIMA法制备金属半固 态坯料具有重要的意义。

径向锻的工作原理<sup>[17]</sup>如图1所示,利用对称分 布在棒料圆周方向的4个锤头沿径向对其进行高频 率往复锻打,棒料在轴向进给的同时进行旋转,随 着径向锻造的进行,棒料在产生多头螺旋式运动的 情况下被拔长变细,其变形程度可用断面收缩率来 表示,即:

$$\psi = \frac{A_0 - A_1}{A_0} \times 100\%$$
 (1)

其中, ψ 为断面收缩率, A<sub>0</sub> 为棒料径向锻造前的横截 面面积, A<sub>1</sub> 为棒料径向锻造后的横截面面积。

#### 1 实 验

以变形铝合金 6063 为实验材料,其状态为热挤压 后经固溶热处理加人工时效(T6),化学成分如表 1 所示。采用差示扫描量热法(DSC)确定 6063 铝合金 的固相线和液相线温度分别为 615 和 655 ℃。

收稿日期: 2016-12-20

基金项目:国家自然科学基金(51335009,51305334);国家04重大科技专项(2012ZX04004021)

作者简介: 王永飞, 男, 1988年生, 博士, 西安交通大学机械工程系, 陕西 西安 710049, E-mail: yongfeio@126.com

稀有金属材料与工程



图 1 径向锻的工艺流程图

Fig.1 Schematic of radial forging

表 1 铝合金 6063 的主要化学成分

Table 1Chemical composition of 6063 aluminum alloy ( $\omega$ /%)

Si	Fe	Cu	Mn	Mg	Zn	Ti	Al
0.61	0.38	0.11	0.07	0.95	0.06	0.02	Bal.

径向锻式应变诱发法的工艺流程图如图 2 所示,其 主要工艺过程为:先采用径向锻工艺对预热后的铝合金 6063 棒料进行预变形,并对预变形后的铝合金 6063 棒 料进行淬火处理;接着,对经过淬火处理的预变形后的 铝合金 6063 棒料进行半固态等温处理,且待半固态等 温处理结束后立即淬火处理,从而获得理想的半固态组 织。本研究中所采用的具体工艺参数为:(1)铝合金 6063 棒料:直径 120 mm,长度 1100 mm;(2)预热处 理:预热温度 300 ℃并保温 90 min;(3)径向锻后铝 合金的断面收缩率分别为 30%,50%,70%及 85%;(4) 半固态等温处理:保温温度 630 ℃,保温时间 10 min。

本研究中利用径向锻式应变诱发法制备铝合金 6063 半固态坯料时,在原始挤压态铝合金 6063 棒料 及径向锻后不同断面收缩率的铝合金 6063 棒料上分 别截取 10 mm×10 mm×12 mm 的长方体小块,并将其 放入通有保护气体的电阻炉内进行半固态等温处理, 炉温由紧邻试样的热电偶进行控制,温差控制在±1 ℃ 之内。待达到规定的保温时间后,将该长方体小块迅 速取出淬火,以保留其瞬态的显微组织。



图 2 径向锻式应变诱发法的工艺流程图



对淬火后的铝合金长方体小块进行嵌样、研磨、 抛光、腐蚀可得到金属试样,所用腐蚀剂为 5%的 HF 水溶液,腐蚀时间为 90~120 s。利用光学显微镜观察 金相组织,并借助 Image-Pro Plus 图像分析软件对金 相组织平均晶粒直径和形状因子进行定量分析,其计 算公式如下:

$$D = \frac{\sum_{N=1}^{N} \sqrt{4A/\pi}}{N} \tag{2}$$

$$F = \frac{\sum_{N=1}^{N} 4\pi A/P^2}{N} \tag{3}$$

其中, *D* 为晶粒的平均等效直径, *A* 为晶粒的平均面积, *P* 为晶粒的平均周长, *N* 为晶粒的数量, *F* 为晶粒的平均形状因子, 其值越接近 1, 表示晶粒越圆整。

## 2 结果与讨论

#### 2.1 原始挤压态铝合金 6063 的微观组织

图 3 所示为原始挤压态铝合金 6063 棒料的横截面 和纵截面制成金相试样的微观组织。由图 3 可见,原 始挤压态坯料的微观组织是由 Mg 元素在 Al 中的固溶 体 (α-Al)和β相(Mg<sub>2</sub>Si)组成,其中β相(Mg<sub>2</sub>Si) 主要是沿晶界分布,且不是连续的。对比图 3a 与 3b 可见,横截面的晶粒较均匀,而纵截面有明显的带状 组织及方向性,这是因为原始坯料是经过挤压过后的 棒料,因此,晶粒沿挤压方向被拉长,而相组织和杂 质等都沿挤压方向分布,整个组织具有一定的方向性。



图 3 原始挤压态铝合金 6063 的微观组织

Fig.3 Microstructures of as-extruded 6063 aluminum alloy under two conditions: (a) cross section and (b) longitudinal section

由图 3b 还可以看出,沿挤压方向分布着部分较大的黑色颗粒,为了确定这些颗粒是什么,将试样在扫描电镜下分别放大 200 倍和 1000 倍。图 4 所示为原始挤压态铝合金 6063 纵截面的 SEM 像,由图 4 中可见, 黑色大颗粒都是坑,其主要是由于腐蚀程度较大,使 得聚结在晶界处的 β 相 (Mg<sub>2</sub>Si)连同周围的部分基体 一体脱落而形成的。

### 2.2 原始挤压态铝合金 6063 的半固态微观演化

图 5 所示为取原始挤压态铝合金 6063 棒料的纵截 面在 630 ℃分别保温 5,10,15,20,25 及 30 min 后 制成的金相试样的微观组织。由图 5 可见,当保温时间 为 5,10,15,20,25 及 30 min 时,其相应微观组织 的平均晶粒尺寸分别为 371.91,207.33,315.03,397.2, 507.85,572.67 µm;其相应微观组的形状因子分别为 0.59,0.72,0.76,0.78,0.81,0.71。因此,随着保温 时间的增加,固相晶粒的平均晶粒尺寸先减小后增大; 其形状因子先增大后减小,如图 6 所示。

由图 5 及图 6 可见,图 5b 所示为对原始挤压态铝 合金 6063 采用直接半固态等温处理法(SSIT)制备半 固态坯料时获得的最佳微观组织。仔细分析图 5b,虽 然部分晶粒在一定程度上得到了球化,但是晶粒尺寸 还是偏大,且尺寸分布不均匀,其最大晶粒尺寸达到 400 μm 左右,最小晶粒尺寸不到 30 μm,同时,在晶 粒之间出现了一定体积分数的液相。这主要是由于原 始挤压态铝合金 6063 的挤压变形量很小,其经高温挤 压后获得的诱发应变较小,于是加热到半固态温度后 所获得的晶粒的细化程度和球化程度都不理想。因此, 对原始挤压态铝合金 6063 采用直接半固态等温处理 法(SSIT)制备半固态坯料微观组织无法满足金属半 固态成形的要求,应继续进行塑性变形以获得足够大 的诱发应变。



图 4 原始挤压态铝合金 6063 纵截面微观组织的 SEM 像 Fig.4 SEM images of as-extruded 6063 aluminum alloy under longitudinal section



图 5 原始挤压态 6063 铝合金在 630 ℃不同保温时间的微观组织

Fig.5 Microstructures of as-extruded 6063 aluminum alloy at 630 °C for different isothermal time: (a) 5 min, (b) 10 min, (c) 15 min, (d) 20 min, (e) 25 min, and (f) 30 min





Fig.6 Variations of the average grain size and shape factor with isothermal time after SSIT performed at 630 ℃

#### 2.3 径向锻对铝合金 6063 微观组织的影响

为了形象地分析径向锻对铝合金 6063 微观组织的影响,本工作采用 Deform-3D 软件对不同断面收缩 率下径向锻时铝合金 6063 的变形过程进行了模拟,其 简化仿真模型如图 7 所示,主要包括卡头,坯料及锤 头 3 部分。

图 8 所示为当断面收缩率分别为 30%, 50%, 70% 及 85%时, 径向锻后铝合金 6063 纵截面的等效应变 分布云图。由图 8 可见,断面收缩率是影响径向锻后 铝合金 6063 纵截面上等效应变大小的重要因素,且径 向锻后铝合金 6063 纵截面上的最大等效应变出现在 纵截面外侧,最小等效应变出现在纵截面中心位置处; 当断面收缩率分别为 30%, 50%, 70%及 85%时,相 应的最大等效应变值分别为 1.13, 4.5, 6.75 和 7.5; 最小等效应变值分别为 0.75, 1.5, 2 和 2.5。

图9所示为径向锻后铝合金6063纵截面上最大等

效应变和最小等效应变随断面收缩率变化的曲线。从 图 9 可以看出,当断面收缩率由 30%增大到 70%时, 最大等效应变快速增大,但当断面收缩率从 70%增大 到 85%时,最大等效应变的增大趋势减缓,这说明是 当断面收缩率为 70%时,径向锻后铝合金 6063 的微 观组织已经非常致密,而继续增大断面收缩率到 85% 对其致密性的影响并不是很明显;当断面收缩率由 30%增大到 85%时,最小等效应变也是先快速后缓慢 增长,且当断面收缩率增大到 50%,其最小等效应变 为 1.5,超过了断面收缩率为 30%时的最大等效应变 1.13,这表明当断面收缩率大于等于 50%时,径向锻 后铝合金 6063 的锻透性为 100%,即该条件下径向锻 后的铝合金 6063 均被锻透。

图 10 所示为断面收缩率分别为 30%,50%,70% 及 85%时,径向锻后铝合金 6063 的宏观形貌。由图 10 可见,随着断面收缩率的增大,径向锻后铝合金 6063 的直径减小,且不同断面收缩率下径向锻后铝合 金 6063 成形形状良好,坯料表面较为光滑,因此该径 向锻效果较好。







图 8 不同断面收缩率下径向锻后 6063 铝合金纵截面等效应变分布云图

Fig.8 Strain-effective distribution images of RF-deformed 6063 aluminum alloy with different area reductions: (a) 30%, (b) 50%, (c) 70%, and (d) 85%





# Fig.9 Variations of the max strain-effective and min strain-effective with area reduction

图 11 所示为分别取断面收缩率 30%, 50%, 70% 及 85%径向锻后的铝合金 6063 纵截面制成的金相试 样的微观组织。对比图 3b 与图 11a 可见,当断面收缩 率从 0%增大到 30%时,金相试样的微观组织发生了 明显的变化,晶粒破碎且沿径向锻方向被明显拉长, 形成了大量的紧密排列的纤维状组织;由图 11a~11d 可见,当断面收缩率由 30%增大到 70%时,晶粒产生 了更大程度的破碎,且相组织和杂质沿径向锻造方向 分布更加均匀,但是当断面收缩率越增大到 70%以上 时,可能应变能达到峰值,并且不易被超越,所以晶 粒变化程度不是很明显,这与数值模拟的结果相符。

2.4 径向锻后铝合金 6063 的半固态微观演化

图 12 所示为取断面收缩率为 70% 的径向锻后铝合 金 6063 纵截面在 630 ℃分别保温 5, 10, 15, 20, 25 及 30 min 后制成的金相试样的微观组织。由图 12a 可 见,当保温时间为5min时,晶界上的共晶组织就已经 发生熔化,开始出现液相,但是液相较低,晶界不清晰, 大部分晶粒仍粘在一起,分离还未完全发生;由图 12b 可见,当保温时间为10 min 时,液相增多,并沿固相 晶粒的高角度晶界发生熔渗,导致晶粒发生熔断破碎, 粘连的大晶粒被分割开来,晶粒尺寸减小并逐渐球化; 由图 12c 与 12d 可见, 当保温时间为 15~20 min 时, 液 相更多,但分布均匀性较差,部分小晶粒开始合并长大 成大晶粒,大晶粒数目增多,且晶粒的球化效果趋势有 所减缓;由图 12e 与 12f 可见,当保温时间为 25~30 min 时,随着液相分数进一步增高,固相晶粒的晶界变得清 晰,大晶粒继续长大且变得更加圆整,部分小晶粒逐渐 熔解甚至消失。此外,随着保温时间的增加,固相晶粒 内部出现很多较大的"液相熔池",这主要是由于固相 晶粒内部低熔点相的熔化或相邻晶粒在团聚合并长大 过程的包裹作用而形成的<sup>[18]</sup>。

图 13 所示为断面收缩率为 70%时,径向锻后铝 合金 6063 在 630 ℃保温不同时间后微观组织中的平 均晶粒尺寸及其形状因子随保温时间的变化。由图 13 可知,随着保温时间的增加,固相晶粒的平均晶粒尺



图 10 径向锻后 6063 铝合金在不同断面收缩率下的宏观形貌

Fig.10 Macrostructures of RF-deformed 6063 aluminum alloy with different area reductions: (a) 30%, (b) 50%, (c) 70%, and (d) 85%



图 11 径向锻后 6063 铝合金在不同断面收缩率下的微观组织

Fig.11 Microstructures of RF-deformed 6063 aluminum alloy with different area reductions: (a) 30%, (b) 50%, (c) 70%, and (d) 85%





Fig.12 Microstructures of RF-deformed 6063 aluminum alloy with 70% area reduction at 630 °C for different isothermal time: (a) 5 min, (b) 10 min, (c) 15 min, (d) 20 min, (e) 25 min, and (f) 30 min



图 13 固相晶粒平均尺寸和形状因子随保温时间的变化

Fig.13 Variations of average grain size and shape factor with isothermal time after SSIT performed at 630  $\,\,{}^\circ\!\mathrm{C}$ 

寸先从保温 5 min 的 129.15 μm 减小到保温 10 min 的 105.3 μm,随后依次增大为 15 min 的 139.02 μm, 20 min 的 162.34 μm, 25 min 的 187.56 μm, 30 min 的 200.51 μm,出现先减小后增大的趋势;随着保温时间的增加,固相晶粒的形状因子依次为 0.64,0.73,0.77,0.78,0.84,0.85,出现持续增大的趋势,但是当保温时间为 20 min 时,形状因子增大趋势略有减缓。

随着保温时间的增加,固相晶粒的平均晶粒尺寸出现"先减小后增大"趋势的主要原因是:(1)保温5min时,液相量相对较少,且晶粒之间呈相互粘连状态,于 是当采用平均晶粒直径表征固相晶粒尺寸时,计算的是 多个粘连小晶粒的平均直径,所以在保温时间 5 min 时 固相晶粒的平均晶粒尺寸较大;(2)保温 10 min 时液相 相对较多,能够迅速地将晶粒分隔开并开始熔化晶粒, 于是,固相晶粒的平均晶粒尺寸减小;(3)随着保温时 间的进一步增加,固相晶粒将发生合并长大及 Ostwald 熟化长大,因此,固相晶粒的平均晶粒尺寸逐渐增加。

随着保温时间的增加,固相晶粒的形状因子出现 "持续增大"的趋势,但是当保温时间为 20 min 时, 形状因子增大趋势略有减缓,其主要原因是:(1)在 保温刚开始阶段,由于析出的液相相对较少,晶粒之 间相互粘连导致晶粒形状很不规则,所以保温 5 min 时形状因子较小;(2)保温 10 min 时液相增多,迅速 地将晶粒分隔开并开始熔化晶粒,于是在形变能和表 面张力的作用下晶粒逐渐球化,因此,形状因子增大; (3) 当保温时间为 15~20 min 时,虽然液相更多,但 分布均匀性较差,部分小晶粒沉积到大晶粒上或者由 于晶界接触,经过粗化的晶粒发生合并长大,于是晶 粒的球化效果减缓,因此,形状因子的增大趋势略有 减缓;(4)随着保温时间延长至 20~30 min,液相分 数更高,且能够将晶粒很好地分割开来,晶粒合并长 大变得困难,则晶粒长大以 Ostwald 熟化机制为主, 即 Al 原子从 α-Al 相向液相扩散, Mg 和 Si 原子从液 相向 α-Al 相扩散,于是,在界面能和界面曲率的驱动 下,大晶粒继续长大且变得更加圆整,部分小晶粒逐 渐熔解甚至消失。

## 3 结 论

 对原始挤压态铝合金 6063 直接进行半固态等 温处理,能够制备出的最佳半固态微观组织(保温 10 min)的平均晶粒尺寸为 207.33 μm,形状因子为 0.72。 虽然该微观组织中的固相晶粒在一定程度上得到了球 化,但是晶粒尺寸偏大,且分布不均匀,所以无法满 足金属半固态成形的要求。

2)在径向锻预变形过程中,随着断面收缩率从
 30%增大到 70%,径向锻后铝合金 6063 微观组织的紧密程度不断增加,但是当断面收缩率越增大到 70%以上时,其微观组织变化程度不是很明显。

3)利用径向锻式应变诱发法对 70%断面收缩率 的径向锻后铝合金 6063 在 630 ℃保温 10 min 即可制 备出平均晶粒尺寸为 105.3 μm,形状因子为 0.73 的较 为理想的铝合金 6063 半固态坯料。因此,本研究提出 的以"径向锻预变形"及"半固态等温处理"为核心 的"径向锻式应变诱发法"能够制备出具有细小、均 匀、近球状微观组织的半固态坯料。

#### 参考文献 References

[1] Flemings M C. Metal Trans A[J], 1991, 22: 957

- [2] Kirkwood D H. International Materials Reviews[J], 1994, 39(5): 173
- [3] Zhao Zude(赵祖德), Luo Shoujing(罗守靖). The Light Metal Semi-solid Forming Technology(轻合金半固态成形技术)[M]. Beijing: Chemical Industry Press, 2007: 1
- [4] Cui Tijing(崔体静), Bai Dan(白 丹), Xiao Han(肖 寒).
  Special Cast Nonferrous Alloys(特种铸造及有色合金)[J], 2015, 35(2): 159

- [5] Liu Zheng(刘 政), Mao Weimin(毛卫民). Foundry(铸造)[J], 2011, 60(7): 623
- [6] Dao V L, Zhao S D, Lin W J et al. Solid State Phenomena[J], 2012, 192-193: 398
- [7] Wang Ping(王平), Liu Jing(刘静). Rare Metal Materials and Engineering(稀有金属材料与工程)[J], 2014, 43(8): 1969
- [8] Zhang Qi(张琦), Cao Miao(曹苗), Cai Jin(蔡进) et al. Rare Metal Materials and Engineering(稀有金属材料与工程)[J], 2014, 43(8): 1975
- [9] Zhou Quan(周 全), Chen Leping(陈乐平), Xiao Chengbo(肖程波) et al. Rare Metal Materials and Engineering(稀有金属材料与工程)[J], 2015, 44(3): 665
- [10] Jiang J F, Wang Y, Qu J J et al. J Alloy Compd[J], 2010, 497(1-2): 62
- [11] Heidary M H, Bigdeli M, Mahdavi A et al. Solid State Phenom[J], 2008, 141-143: 391
- [12] Zhao Z D, Chen Q, Tang Z J et al. J Alloy Compd[J], 2010, 497(1-2): 402
- [13] Chen Q, Zhao Z D, Zhao Z X et al. J Alloy Compd[J], 2011, 509(26): 7303
- [14] Yan G H, Zhao S D, Ma S Q et al. Mater Charact[J], 2012, 69:45
- [15] Alipour M, Aghdam B G, Rahnoma H E et al. Mater Design[J], 2013, 46: 766
- [16] Wang Jia(王 佳), Xiao Han(肖 寒), Wu Longbiao(吴龙彪) et al. Acta Metall Sin(金属学报)[J], 2014, 50(5): 567
- [17] Wang Yufeng(王玉凤), Li Fuguo(李付国), Xie Hanfang(谢 汉芳) et al. Rare Metal Materials and Engineering(稀有金属 材料与工程)[J], 2009, 38(12): 2136
- [18] Jiang J F, Wang Y, Atkinson H V. Mater Charact[J], 2014, 90: 52

## Semi-Solid Billets Prepared by Radial Forging Strain-Induced Melt Activation

Wang Yongfei, Zhao Shengdun, Zhang Chenyang (Xi'an Jiaotong University, Xi'an 710049, China)

**Abstract:** The radial forging strain-induced melt activation (RFSIMA) was adopted to process the as-extruded 6063 aluminum alloy. The influence of radial forging on the microstructure of as-extruded 6063 aluminum alloy was investigated. The semi-solid microstructural evolution generated by the directly semi-solid isothermal treatment, and initially radial forging predeformation followed by semi-solid isothermal treatment was analyzed. The results indicate that the compaction degree of RF-deformed 6063 aluminum alloy microstructure gradually increases as the area reduction increases. However, this increasing pattern is not obvious when the area reduction increases from 70% to 85%. In addition, more ideal semi-solid microstructure can be obtained through RFSIMA as compared with the directly semi-solid isothermal treatment.

Key words: radial forging strain-induced melt activation; semi-solid isothermal treatment; semi-solid; aluminum alloy

Corresponding author: Wang Yongfei, Ph. D., Department of Mechanical Engineering, Xi'an Jiaotong University, Xi'an 710049, P. R. China, E-mail: yongfeio@126.com