SiC 对 Ni-W 镀层耐蚀耐磨性能的强化作用

李保松,张文,环宇星,张薇薇

(河海大学, 江苏 南京 211100)

摘 要:为提高严苛海洋环境下金属机件的服役性能,通过电沉积方法制备了 Ni-W 和 Ni-W/SiC 复合镀层。利用扫描 电子显微镜(SEM)、能谱分析(EDS)和 X 射线衍射(XRD)等技术研究了 SiC 对 Ni-W 镀层微观结构和性能的影响, 采用电化学方法研究了复合镀层在 3.5% NaCl 溶液中的耐蚀性能,以探讨其海水综合防护性能。研究表明,经表面处 理的 SiC 可诱导形核促进晶体生长,使 Ni-W 合金晶粒变细,镀层完整致密。SiC 纳米颗粒均匀分布在 Ni-W/SiC 中, 可有效提高镀层硬度及耐磨性,同时 Ni-W/SiC 也具有比 Ni-W 镀层更好的耐蚀性能。在多因素交互作用的海洋环境中 将具有更长的防护寿命。

关键词:电沉积; SiC; Ni-W/SiC; 耐蚀性; 纳米复合镀层 中图法分类号: O646.5; TQ153.2 文献标识码: A

随着国家对海洋工程安全性和服役寿命提出更高 的要求,开发防护性能更好的长效防护材料的需要更 加迫切。Ni-W 合金电沉积层具有高熔点、高硬度、优 良的耐蚀性和耐磨性,已成为海工金属机件在多因素 交互作用的严苛海洋环境中应用的重要防护涂层,可 用于海水环境中轴承、活塞、轮机、叶片等重要机械 零件的防护^[1-4]。20世纪 90 年代, Lee 等^[5-7]采用电沉 积方法制备了 Ni-W 合金并研究了作为镀层的物理和 化学性能。随后 Kumer^[8]研究了水杨醛对电沉积 Ni-W 合金结构形貌及耐腐蚀性能的影响。龚睿^[9]通过在 Cu 基体上电沉积制备 Ni-W 合金,发现随 W 含量增加, Ni-W 合金耐蚀性明显提高。Elias^[10]通过 SEM 和电化 学方法研究了甘油和柠檬酸三钠对镀层结构及耐蚀性 能的影响。至今 Ni-W 镀层的研究已经很多,但 Ni-W 合金镀层在恶劣环境下长效防护性能依然不足[11-13], 迫切需要研究其在多因素耦合环境下的耐磨、耐蚀综 合性能。纳米 SiC 具有高强度、耐高温、耐磨等优点 可强化镀层硬度及耐磨性,提高服役寿命^[14-16], Ni-W/SiC 纳米复合镀层研究已受到广泛关注,极具研 究价值。本实验采用纳米 SiC 对 Ni-W 合金进行改性, 制备 Ni-W/SiC 纳米复合镀层,探讨纳米 SiC 对镀层结 构及性能的影响,研究复合镀层的耐蚀耐磨性能,为 Ni-W/SiC 在海洋长效防护领域的应用提供科学基础。

1 实 验

文章编号: 1002-185X(2017)10-3129-06

Ni-W 合金电解液组成为: NiSO₄ 6H₂O 100 g/L, Na₂WO₄ 2H₂O 20~50 g/L, Na₃C₆H₅O₇ 2H₂O 80 g/L, NH₄Cl 25 g/L, H₃BO₃ 10 g/L, 十二烷基硫酸钠 0~3 g/L。 所有试剂均为分析纯, 镀液采用去离子水配制。在搅 拌下向上述电解液中加入 0.3~10 g/L、粒径 120 nm 的 SiC,充分搅拌分散,即为Ni-W/SiC 电解液。基材采 用铜片,经打磨-抛光-清洗-除油-干燥等步骤得到表面 平整、光亮的待镀基体并干燥保存。电沉积时仅工作 面接触电解液,非工作部位用绝缘胶密封绝缘。采用 CHI660E 电化学工作站和 DKKII 试验电源为电沉积直 流电源,以镍板为阳极,经前处理的铜板为阴极,两 极距离为35 mm,于自制的250 mL 电解槽中,在机 械和超声分散下进行电沉积。电流密度 1.0~4.0 A/dm²,水浴控温 35 ℃,用氢氧化钠或稀硫酸调节 pH 至 8.5。沉积时间 2~60 min,所制备涂层为 Ni-W, Ni-W/SiC 镀层。

采用 HITACHI-S3400N 型扫描电子显微镜观察镀 层表面形貌,扫描电压为15.0 kV,并通过 Oxford INCA EDS 电子能谱仪分析镀层组成。采用德国布鲁克 D8 Advance 型 X 射线衍射仪分析样品物相结构,辐射源 Cu Kα (λ=0.15405 nm),工作电压 40 kV,镍滤波,电 流 300 mA,扫描速率 5 %min,扫描范围(2θ) 20 ~ 100°。采用划痕试验判断结合力,采用维氏硬度计 (0.49 N)和磨损试验机评定硬度和磨损失重。电化 学实验采用三电极体系,研究电极面积为 10 mm×10

收稿日期: 2016-09-19

作者简介:李保松,男,1979年生,博士,副教授,河海大学力学与材料学院,江苏 南京 211100,电话:025-83786751,E-mail:bsli@hhu.edu.cn

基金项目: 国家自然科学基金 (51301061, 51679076); 中央高校基本业务费 (2013B32614)

mm, 铂片为辅助电极, 饱和甘汞电极 (SCE) 为参比 电极。实验前电极用金相砂纸抛光, 用乙醇、丙酮溶 液清洗, 再用 3.0%稀盐酸浸泡 30 s, 蒸馏水洗涤。实 验前通氮气除氧 20 min, 利用动电位极化和 EIS 法测 试样品在 3.5%NaCl 水溶液中的极化曲线, *E*_{ocp}-*t* 曲线 及 EIS 图谱, 以判断合金的耐蚀性能。EIS 测试频率 为 0.01 Hz~100 kHz, 扰动电位为 10 mV。TAFEL 扫 描速率为 0.5 mV/s, 均在室温下进行。

2 结果与讨论

2.1 Ni-W, Ni-W/SiC 镀层结构与形貌

图 1 为仅改变 Na₂WO₄ 2H₂O 含量,在 1.31 A/dm² 电流密度下沉积 3 min 所得 Ni-W 镀层的表面形貌。 因为沉积前期数据更便于研究镀层的初期成膜过程, 推导其生长机理,所以沉积了 3 min。由图 1 可知, 沉积 3 min 所得 Ni-W 合金表面成膜不完整,孔隙较 多,晶胞仍在生长过程中的初期。Na₂WO₄ 2H₂O 含量 为 20 g/L 时,镀层表面不均匀,不完整,晶粒生长还 未覆盖整个基底,存在大量凹陷。这些凹陷是由于 Ni-W 沉积速度较慢,晶粒生长和晶格排列还没来得及 充分铺展,膜层还比较薄,许多区域膜层还没填充凹 陷形成平整的膜。当 Na₂WO₄ 2H₂O 含量为 30 g/L 时 膜层逐渐完整,凹陷区域减小,但仍有凹陷,平整度 欠缺,这表明合金晶粒生长速度加快。当其含量在 40 g/L,镀层表面成膜完整,基本呈现均匀、平整的晶粒 分布。Na₂WO₄ 2H₂O 含量为 50 g/L 时,在相同的电流 密度和时间下,镀层已经均匀平整,完整致密,晶粒 尺寸变小,平整度增加。以上是除 W 组分含量不同外, 其他组分和沉积参数都相同的情况下得到的。可见, W⁶⁺可促进 Ni-W 合金的沉积,细化晶粒尺寸,改进膜 层平整性。一方面,适量的 W⁶⁺可加快合金的沉积生 长速度,另一方面,可细化晶粒,提高镀层平整度, 从而减少孔隙等缺陷,进一步提高镀层的耐蚀性能。 W⁶⁺可以诱发沉积过程,加快沉积速度,细化晶粒, 对 Ni 晶粒具有细化和促进沉积的作用。

图 2 为 Na₂WO₄ 含量 47 g/L 时,加入 2.5 g/L 纳 米 SiC 后在 1.31 A/dm² 沉积 3 min 所得的镀层形貌。 SiC 颗粒尺寸为 120 nm,沉积前对 SiC 的电解液机械 搅拌 2 h,超声波分散 30 min,以便溶液中的柠檬酸 钠与其充分润湿分散,使 SiC 均匀地悬浮于溶液中。 由图 2a 可知,镀层致密平整,无裂纹,镶嵌有大量 SiC 微粒。SiC 纳米颗粒在基体及表面均匀分散,加速 晶胞的生长,减少表面孔隙,形成更加均匀致密的镀 层。图 2b~2d 为不同放大倍数下 Ni-W/SiC 复合镀层 的微观形貌。可以看出,镀层表面 SiC 的分布基本均 匀,在局部区域有晶胞聚集,呈晶胞层叠状。结合 EDS 分析可知,晶胞中含有 SiC 纳米颗粒,晶胞聚集区 SiC 分布较多且优先受到外界磨损作用,对耐蚀性的提高 具有强化作用。

图 3 是电流密度为 2 A/dm²时,不同沉积时间 Ni-W/SiC 复合镀层的表面形貌。由图 3a 可知,沉积 5 min 所得镀层表面平整致密,无裂纹,晶胞细小均匀,



图 1 不同 Na₂WO₄ 2H₂O 含量的 Ni-W 镀层表面形貌

Fig.1 SEM images of Ni-W coatings at t=3 min, $i=1.31 \text{ A/dm}^2$, with different contents of Na₂WO₄ 2H₂O: (a) 20 g/L, (b) 30 g/L, (c) 40 g/L, and (d) 50 g/L



图 2 不同放大倍数的 Ni-W/SiC 复合镀层形貌 Fig.2 SEM images of Ni-W/SiC coatings with different magnifications (*t*=3 min, *i*=1.31 A/dm²)



图 3 不同沉积时间 Ni-W/SiC 复合镀层形貌

Fig.3 SEM images of Ni-W/SiC coatings at $i = 2 \text{ A/dm}^2$ for different deposition time: (a) 5 min, (b) 15 min, (c, d) 30 min

尺寸小于 0.15 μm,表面具有良好的金属光泽;当沉积 15 min 后晶胞明显增大(图 3b),局部出现大于 1 μm 的晶胞,晶胞中均匀分散有 SiC 微粒,表面无明显裂纹,具有一定的金属光泽;当沉积 30 min 后(图 3c),镀层明显发暗,晶胞尺寸进一步增大,部分晶胞超过5 μm,镀层表面呈现明显的层叠结构,可见镀层已明显增厚。图 3d 也为沉积 30 min 所得照片,晶胞尺寸明显大于图 3c,这可能是由于阴极电流分布不均匀,使不同区域具有不同的沉积速度,导致局部晶胞尺寸不同。

以上图中所示晶胞颗粒中 SiC 含量高,但晶胞并 非 SiC 颗粒,是 SiC 作为晶核粒子,引发和促进 Ni-W 合金晶粒的形成和长大,生成了 Ni-W/SiC 晶粒,SiC 加入显著改变了涂层表面的组织结构。从图 3 可以看 到,镀层中 SiC 分布均匀,这种均匀分布有利于镀层 耐蚀性、结合力及耐磨性的提高。对比图 1 和图 2、 图 3 可知,SiC 加入后相同条件下成膜更完整,表明 沉积速度更快,SiC 具有引发形核,促进生长的作用, 在相同时间及沉积电流下,后者的膜层更完整,致密。

2.2 复合镀层组成与结构

图 4 为镀层 EDS 能谱图。其中 4a 为 Na₂WO₄含量 47 g/L 时, 阴极电流密度 1.31 A/dm²沉积 3 min 所得的 Ni-W 镀层 EDS 图谱。由图 4a 可知, 镀层中 Ni 原子分数 70.38%, 质量分数 75.19%, W 原子分数 5.96%, 质量分数 19.94%。可见, 涂层含有 Ni, W 元素, 为 Ni-W 合金。部分少量的 C 可能是在电沉积过程中含碳络合物在镀层中的沉积夹杂形成的, Cu 是由于铜基材导致的。图 4b 为在上述 Ni-W 电解液中加入 2.5 g/L SiC 纳米陶瓷颗粒,在相同条件下沉积获得的 Ni-W/SiC 纳米复合镀层。由图可知,涂层含有 Ni, W, C, Si, Cu 元素,表明涂层为 Ni-W/SiC 复合涂层。SiC 纳米颗粒的加入对镀层中 W 元素的含量有一定影响。结合 SEM 分析可知, SiC 纳米颗粒在涂层内部和表面的分布并不是十分均匀,存在均匀分布区和聚集区。在晶粒聚集区,由于 SiC 颗粒的异质形核作用,可加



图 4 Ni-W 和 Ni-W/SiC 镀层 EDS 能谱图

Fig.4 EDS spectra of the Ni-W (a) and Ni-W/SiC (b) coatings

速 Ni-W 合金的沉积生长,形成较大的层叠聚集状 Ni-W/SiC 合金晶胞,该晶胞最凸出表面,在摩擦磨损 过程中,该晶胞最先受到磨擦作用。

图 5 为 Ni-W、Ni-W/SiC 复合镀层的 XRD 图谱。 Ni-W 和 Ni-W/SiC 复合镀层都表现出典型的面心立方 (fcc)晶体结构,且均以镍的面心立方(fcc)结构为 主^[17,18]。Ni-W 合金的形成是 W 置换了部分镍原子, 进入镍的原子晶格形成合金固溶体。结合图 4,图 5 可知,Ni 合金中 W、SiC 含量的增加将使涂层组成多 元化,使部分结构非晶化,从而利于耐蚀性的提高。 Ni-W/SiC 复合镀层主要由 Ni-W 合金固溶体和 SiC 组 成。SiC 纳米颗粒具有促进晶体生长的作用,可使晶 态结构增多,表面结晶更均匀,甚至形成非晶镶嵌纳 米晶相、纳米陶瓷 SiC 相的多相多尺度多界面结构。 伴随电沉积的进行,SiC 作为异质晶核,可增加形核 数目,促进结晶生长,提高了涂层的硬度,使其具有 更好的抗磨损性能。



图 5 合金镀层的 XRD 图谱 Fig.5 XRD patterns of Ni-W and Ni-W/SiC coatings

2.3 复合镀层硬度、耐磨性和耐蚀性

图 6 为上述条件下制备的 Ni, Ni-W, Ni-W/SiC 涂 层的硬度和磨损失重。由图 6a 可知, Ni 镀层硬度 2.82 GPa, 形成 Ni-W 合金后硬度大幅提升至 7.29 GPa, 镀 层中引入 SiC 纳米颗粒后 Ni-W 合金的硬度进一步提 升至 8.23 GPa, 但幅度小于 Ni-W 合金形成时的硬化 作用。可见, Ni-W/SiC 硬度的提升有两方面的作用, 一方面为 W 元素对 Ni 晶格的重构和强化作用, 另一 方面为硬质颗粒 SiC 对涂层硬度的提升和强化。图 6b 为涂层的磨损失重, 可见 Ni-W/SiC 的失重最小, 该结 果与硬度的测试结果一致。由于 SiC 较高的硬度及 W 元素对合金的强化作用, 提升了涂层的耐磨损性能, 因此其耐磨寿命也将会提升。当晶胞聚集区磨损后, 含有 SiC 的本体作为直接接触面承受摩擦载荷,将提 供更持久的耐磨性能,提升涂层耐磨性,从而延长涂 层使用寿命。

镀层结合力是镀层与基体金属表面的粘附力,服 役期内涂层界面结合力对其耐蚀耐磨性能具有重要影 响^[19-21]。结合力差伴随内应力大,存在裂纹或孔隙, 对纳米 SiC 作用的发挥也有负面作用。镀层与基体结 合力强, 镀层和镶嵌的 SiC 就不易因为脱落而导致防 护性能失效,因此结合力是影响镀层防护性能的关键 因素之一,能影响层下界面的电化学腐蚀过程。表 1 为结合力测试数据。可见 Ni-W 合金脱落率在 5%~15%,结合力等级为3B。Ni-W/SiC复合镀层的脱 落率在 5%以下,结合力等级为 4B,脱落率明显小于 Ni-W 合金镀层的 15%。SiC 纳米颗粒没有降低 Ni-W 合金的结合力,说明 SiC 能改变镀层晶粒结构,改善 镀层与金属基底之间的作用力,对镀层与金属基底的 结合力有明显的改进作用。由于 SiC 硬度高, 起到了 联接骨架的作用。SiC 为纳米尺寸,合金的晶胞尺寸 为微米级,远大于SiC颗粒,纳米SiC粒子可填充Ni-W



图 6 不同涂层的硬度及磨损失重

Fig.6 Hardness (a) and wear mass loss (b) of deposited Ni, Ni-W and Ni-W/SiC coatings

Tabla 1	Adhesion test results of the coatings
Table 1	Autresion test results of the coatings

Coating	Peeling rate/%	ASTM grade
Ni-W	5~15	3B
Ni-W/SiC	≤ 5	4B

晶粒间的孔隙,使镀层更致密,降低孔隙率,提高密 实性。

图 7 为镀层在 3.5%NaCl 溶液中浸泡不同时间的 电化学阻抗图,右侧镶嵌的图为腐蚀电位随时间的变 化。Nyquist 图谱显示,涂层的阻抗谱呈现一容抗弧。 由于容抗弧半径与涂层耐腐蚀性能有关,容抗弧半径 越大,涂层耐腐蚀性越高^[22-24]。由图 7a 可知,随着浸 泡时间的延长,涂层阻抗值逐渐减小,涂层耐腐蚀性 能逐渐降低。当浸泡时间相同时,Ni-W/SiC 复合镀层 容抗弧直径均大于 Ni-W 合金,可见 Ni-W/SiC 复合镀层 容抗弧直径均大于 Ni-W 合金,可见 Ni-W/SiC 复合镀层 容抗弧直径均大于 Ni-W 合金,可见 Ni-W/SiC 复合镜 层的耐蚀性得到提高,阻抗随时间的降低趋势也有所 减小,表明涂层服役稳定性好。SiC 纳米颗粒的加入 提高了涂层的耐腐蚀性能,Ni-W/SiC 复合镀层的微观 结构致密度得到提升,孔隙率降低,根据文献[25-27] 可知,该镀层含有非晶纳米晶复合结构,其耐蚀性明 显增强,具有更长的服役寿命。

图 8 为镀层在 3.5% NaCl 溶液中浸泡不同时间的 TAFEL 极化曲线。由图 8 可知,在浸泡过程中,镀层 腐蚀电位是不稳定的,这是由于镀层的不均一结构决



图 7 镀层在 3.5% NaCl 溶液浸泡不同时间的 EIS 图谱

Fig.7 EIS plots of coatings after immersion in 3.5%NaCl solution for different time: (a) Ni-W and (b) Ni-W/SiC



图 8 镀层在 3.5% NaCl 溶液中浸泡不同时间的 TAFEL 曲线

Fig.8 TAFEL polarization curves of coatings after immersion in 3.5% NaCl solution for different time: (a) Ni-W and (b) Ni-W/SiC

定的。由外推法计算得到 Ni-W 和 Ni-W/SiC 涂层相应的腐蚀电位(*E*_{corr})、腐蚀电流密度(*I*_{corr})和极化电阻(*R*_p) 值分别如表 2 和表 3 所示。可以看出,随着浸泡时间

表 2 Ni-W	镀层极化曲线拟合数据
----------	------------

Table 2 Fitting data of TAFEL curves of Ni-W coating

immersed in 3.5%NaCl solution for different ti				
t/d	$E_{ m corr/} { m V}$	$i_{\rm corr}$ /×10 ⁻⁷ A cm ⁻²	$R_{\rm p}/{\rm k}\Omega\cdot{\rm cm}^2$	
1	-0.2481	5.392	55.7	
7	-0.2489	6.485	44.6	
15	-0.2809	6.733	46.8	
20	-0.3203	6.873	45.7	
30	-0.3233	8.497	38.7	

表 3	Ni-W/SiC	镀层极化曲线拟合数据

Table 3 Fitting data of TAFEL curves of Ni-W/SiC coating immersed in 3.5% NaCl solution for different time

	minerseu in 5.5 /61/act solution for unterent time				
t/d	$E_{\rm corr/} V$	$i_{\rm corr} / \times 10^{-7} {\rm A cm^{-2}}$	$R_{\rm p}/{\rm k}\Omega\cdot{\rm cm}^2$		
1	-0.2523	1.616	166.9		
7	-0.2913	2.339	126.6		
15	-0.3086	2.154	118.0		
20	-0.3226	6.667	46.89		
30	-0.3527	8.41	39.2		

的增加,极化曲线向左上方移动,腐蚀电位逐渐降低, 腐蚀电流密度逐渐升高。表明随着浸泡时间的增加,2 种镀层在 3.5% NaCl 溶液中的耐腐蚀性逐渐降低。对 比 Ni-W 和 Ni-W/SiC 在浸泡不同时间的 TAFEL 曲线 参数,发现 Ni-W/SiC 复合镀层的腐蚀电流密度更低, 极化电阻更大。表明 SiC 纳米颗粒作为一种惰性物质 均匀分布在镀层中,减少 Ni-W 镀层的活性区域,降 低金属溶解的活性面积,同时因为 SiC 的高硬度、提 高了镀层的耐磨性,使 Ni-W/SiC 复合镀层具有更优异 的综合防护性能。

3 结 论

1) W 含量的增加可促进 Ni-W 沉积过程,加快沉积速度,使 Ni 沉积层晶粒变细,致密度增加并提高其耐蚀性。

2) SiC 纳米颗粒的存在可增加形核点,有利于镍晶的形核和生长。

3) SiC 进一步提升了 Ni-W 镀层的硬度和耐磨 性,有利于其综合防护性能的提高。

4) Ni-W/SiC 与基材的结合力良好,无明显裂纹, 在 3.5% NaCl 溶液中的耐蚀性优于 Ni-W,具有比 Ni-W 更优异的服役稳定性。

参考文献 References

- Hashemi M, Mirdamadi S, Rezaie H R. *Electrochimica Acta*[J], 2014, 138: 224
- [2] Wang J, Xu R, Zhang Y. Journal of Rare Earths[J], 2012, 30(1): 43

- [3] Yao Y, Yao S, Zhang L et al. Materials Letters[J], 2007, 61(1): 67
- [4] Donten M, Cesiulis H, Stojek Z. *Electrochimica Acta*[J], 2000, 45(20): 3389
- [5] Lee S H, Joo S K. Solar Energy Materials and Solar Cells[J], 1995, 39(2-4): 155
- [6] Garcia I, Fransaer J, Celis J P. Surface & Coatings Technology[J], 2001, 148(2-3): 171
- [7] Guo Yueping(郭跃萍), Li Jiangong(李建功), Sun Xiaojun(孙 晓军). Rare Metal Materials and Engineering (稀有金属材料 与工程) [J], 2009, 38(7): 1292
- [8] Kumar U P, Kennady C J, Zhou Q Y. Surface and Coatings Technology[J], 2015, 283: 148
- [9] Gong Rui(龚 睿), Liu Lin(柳 林). Rare Metal Materials and Engineering (稀有金属材料与工程) [J], 2008, 37(1): 130
- [10] Elias L, Hegde A C. Surface and Coatings Technology[J], 2015, 283: 61
- [11] Lima-Neto P, Silva G P, Correia A N. Electrochimica Acta[J], 2006, 51(23): 4928
- [12] Ogihara H, Wang H, Saji T. Applied Surface Science[J], 2014, 296: 108
- [13] Xu R D, Guo Z C, Pan J Y. Transactions of Nonferrous Metals Society of China[J], 2006, 16(3): 666
- [14] Wu Z, Shen B, Liu L. Surface and Coatings Technology[J], 2012, 206 (14): 3173
- [15] Beltowska-Lehman E, Indyka P, Bigos A et al. Surface and Coatings Technology[J], 2012, 211: 62

- [16] He Xinkuai(何新快), Hou Bolong(侯柏龙), Wu Luye(吴璐烨) et al. Rare Metal Materials and Engineering (稀有金属材料 与工程) [J], 2014, 43(7): 1742
- [17] Qin Liyuan(秦丽元), Lian Jianshe(连建设), Jiang Enchen(蒋恩臣) et al. The Chinese Journal of Nonferrous Metals (中国有色金属学报) [J], 2013, 23(10): 2846
- [18] Cai C, Zhu X B, Zheng G Q et al. Surface & Coatings Technology [J], 2011, 205(11): 3448
- [19] Sangeetha S, Kalaignan G P, Anthuvan J T. Applied Surface Science [J], 2015, 359: 412
- [20] Rudnik E, Burzynska L, Dolasinski L et al. Applied Surface Science[J], 2010, 256(24): 7414
- [21] Xia Fafeng(夏法锋), Jia Zhenyuan(贾振元), Wu Menghua(吴 蒙华) et al. Rare Metal Materials and Engineering (稀有金 属材料与工程) [J], 2008, 37(8): 1479
- [22] Yang Y, Cheng Y F. Electrochimica Acta[J], 2013, 109: 638
- [23] Sassi W, Dhouibi L, Ber ot P et al. Surface and Coatings Technology[J], 2012, 206(19-20): 4235
- [24] Beltowska-Lehman E, Indyka P, Bigos A et al. Materials & Design[J], 2015, 80: 1
- [25] Yang Y, Cheng Y F. Surface and Coatings Technology[J], 2011, 205(10): 3198
- [26] Bakhit B, Akbari A. Surface and Coatings Technology[J], 2012, 206(23): 4964
- [27] Xu Y, Zhu Y, Xiao G et al. Ceramics International[J], 2014, 40(4): 5425

Effect of SiC on Corrosion and Wear Resistance of Ni-W Coatings

Li Baosong, Zhang Wen, Huan Yuxing, Zhang Weiwei (Hohai University, Nanjing 211100, China)

Abstract: To improve the service performance of metal parts in harsh marine environment, the effects of SiC on the corrosion and wear resistance of the Ni-W coatings were investigated by scanning electron microscopy (SEM), energy spectrum analysis (EDS) and X-ray diffraction (XRD). The influences of SiC nanoparticles on Ni-W composite electrodeposition process and the electrochemical corrosion properties of Ni-W/SiC composite coatings were studied by EIS and Tafel methods. The results show that SiC after pretreatment is uniformly dispersed in compact Ni-W/SiC coating which can effectively improve the hardness and wear resistance. SiC nano particles can promote the nucleation and growth of Ni-W alloy and refine the grain size of the Ni-W alloy. Compared with Ni-W coatings, Ni-W/SiC coatings have excellent abrasion and corrosion resistance, and can provide comprehensive service performance for marine parts under the influence of multifactor interaction in seawater environment.

Key words: electrodeposition; SiC; Ni-W/SiC alloys; corrosion resistance; nano composite coatings

Corresponding author: Li Baosong, Ph. D., Associate Professor, Institute of Materials Science and Engineering, Hohai University, Nanjing 211100, P. R. China, Tel: 0086-25-83786751, E-mail: bsli@hhu.edu.cn