Utjecaj hrapavosti površine na Knoopovu tvrdoću Al2O3 keramike

Banožić, Vinko

Master's thesis / Diplomski rad

2011

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: University of Zagreb, Faculty of Mechanical Engineering and Naval Architecture / Sveučilište u Zagrebu, Fakultet strojarstva i brodogradnje

Permanent link / Trajna poveznica: https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:235:840242

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2025-01-12

Repository / Repozitorij:

Repository of Faculty of Mechanical Engineering and Naval Architecture University of Zagreb





Sveučilište u Zagrebu

Fakultet strojarstva i brodogradnje

Utjecaj hrapavosti površine na Knoopovu tvrdoću Al₂O₃ keramike DIPLOMSKI RAD

Vinko Banožić

Sveučilište u Zagrebu

Fakultet strojarstva i brodogradnje

Utjecaj hrapavosti površine na Knoopovu tvrdoću Al₂O₃ keramike

DIPLOMSKI RAD

Voditelj rada:

Doc.dr.sc. Danko Ćorić

Vinko Banožić

Sažetak

Površinska hrapavost je sveukupnost mikrogeometrijskih nepravilnosti na površini predmeta (koje su mnogo puta manje od površine cijelog predmeta), a uzrokovane su postupkom obrade ili nekim drugim utjecajima. U ovom radu analiziran je utjecaj hrapavosti površine na vrijednosti izmjerene tvrdoće aluminij oksidne keramike (Al₂O₃). Pri određivanju tvrdoće korištena su opterećenja 49,03 N (HK 5), 4,903 N (HK 0,5) i 0,4903 N (HK 0,05). Tvrdoća je mjerena za četiri različita stanja hrapavosti površine. Uzorci su brušeni brusnim papirima različite kvalitete odnosno polirani dijamantnim pastama različite veličine abraziva. Dobiveni rezultati mjerenja statistički su obrađeni i analizirani te su na osnovi njih doneseni određeni zaključci o načinu keramografske pripreme keramičkih uzoraka u svrhu mjerenja tvrdoće.

SADRŽAJ:

POPIS SLIKA POPIS TABLICA POPIS OZNAKA

1	Uvo	bd		11		
1.	.1	Pov	ijest keramike			
1	.2	Proi	izvodnja tehničke keramike			
1	.3	Pod	iela tehničke kermike			
2.	Alu	mini	jeva oksidna keramika			
3.	Tvr	doća	J			
3	.1	Pod	iela tvrdoće			
3	.2	Mat	tematički modeli			
3	.3	Vic	kersova metoda			
3	.4	Kno	popova metoda			
3	.5	Prol	blemi kod mjerenja tvrdoće			
	3.5.	1	Mjeritelj			
	3.5.	2	Okolina			
	3.5.	3	Priprema uzorka			
4.	Hra	pavo	st tehničkh površina	40		
5.	Ker	amog	grafija	44		
6.	Eks	perin	nentalni dio	46		
6	.1	Uvc	od	46		
6	.2	Plar	n eksperimenta			
6	.3	Prip	orema uzorka	47		
	6.3.	1	Brušenje			
	6.3.	2	Poliranje			
6	.4	Ispi	tivanje hrapavosti			
	6.4.	1	Rezultati mjerenja hrapavosti			
6	.5	Mje	erenje tvrdoće			
	6.5.	1	Ispitni uzorak	63		
	6.5.	2	Mjerni uređaj			
	6.5.	3	Rezultati mjerenja	67		
7.	Analiza dobivenih rezultata					
8.	Zaključak					
9.	LITERATURA:					

POPIS SLIKA:

Slika 1. Počeci pečenja keramike	12
Slika 2. Lončarije iz stare Grčke	12
Slika 3. Utjecaj na svojstva keramike	15
Slika 4. Postupci oblikovanja keramike	16
Slika 5. Sinteriranje praha: a) spajanje dvaju zrnaca, b) smanjenje poroznosti	17
Slika 6. Mikrostruktura aluminijeva oksida (99,7% kristala)	22
Slika 7. Al ₂ O ₃ kuglični ležaj	23
Slika 8. Zubna navlaka a) prije sinteriranja b) nakon sinteriranja	23
Slika 9. Keramički kuk (lijevo) i pravi kuk (desno)	24
Slika 10. Izgled otisaka pri mjerenju mikrotvrdoće	26
Slika 11. Utjecaj opterećenja na tvrdoću	27
Slika 12. Prikaz izbora kuta od 136°	29
Slika 13. Utiskivanje Vickersovog indentora i izgled otiska	
Slika 14. Geometrija Vickersove piramide i mogući oblici otisaka nakon rasterećenja	
Slika 15. Geometrija Knoopove piramide i izgled otiska	34
Slika 16. Otisak kod Knoopove metode	
Slika 17. Ponovljivost rezultata	37
Slika 18. Obnovljivost rezultata	
Slika 19. Neparalelnost i valovitost površine	40
Slika 20. Izbrazdenost i hrapavost površine	40
Slika 21. Rezultanata svih vrsta deformacija	40
Slika 22. Prostorni prikaz deformirane površine	41
Slika 23. Površinska hrapavost	41
Slika 24. Određivanje maksimalne visine profila Rz	42
Slika 25. Odrađivanje srednje linije hrapavosti oblika	42
Slika 26. Određivanje srednjeg aritmetičkog odstupanja Ra	43
Slika 27. Određivanje kontaktne površine Mr	43
Slika 28. Dijagram toka pripreme uzorka za keramografiju	45
Slika 29. Zaliveni keramički uzorak	
Slika 30. DAP – W STERUERS	48
Slika 31. Površina nakon brušenja brusnim papirom zrnatosti 1200	50
Slika 32. Površina nakon brušenja brusnim papirom zrnatosti 4000	50
Slika 33. Površina nakon poliranja dijamantnom pastom veličine abraziva 15 µm	52
Slika 34. Površina nakon poliranja dijamantnom pastom veličine abraziva 1 µm	52

Slika 35.	. Uređaj za mjerenje hrapavosti površine	54
Slika 36.	. 2D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom	
	zrnatosti 1200	55
Slika 37.	. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom	
	zrnatosti 1200	56
Slika 38.	. 2D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom	
	zrnatosti 4000	57
Slika 39.	. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom	
	zrnatosti 4000	58
Slika 40.	. 2D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom	59
Slika 41.	. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom	60
Slika 42	. 2D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom	61
Slika 43.	. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom	62
Slika 44.	. Ispitni uzorak s mjernim mjestima	63
Slika 45.	. Tvrdomjer Zwick	64
Slika 46.	. Utezi za opterećivanje	65
Slika 47.	. Prikaz polužnog mehanizma u obliku vage	66
Slika 48.	Otisci Knoopovog indentora na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 1200	69
Slika 49.	. Otisci Knoopovog indentora na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 4000	71
Slika 50.	. Otisci Knoopovog indentora na površini poliranoj dijamantnom pastom	73
Slika 51.	. Otisci Knoopovog indentora na površini poliranoj dijamantnom pastom	75
Slika 52.	. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom	
	zrnatosti 1200	76
Slika 53.	. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom	
	zrnatosti 4000	76
Slika 54.	. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom pastom	
	veličine abraziva 15 μm	77
Slika 55.	. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom pastom	
	veličine abraziva 1 μm	77
Slika 56.	. Ovisnost Knoopove tvrdoće o stanju obrade površine	78
Slika 57.	. Ovisnost Knoopove tvrdoće o veličini ispitnog opterećenja	78
Slika 58.	. Ovisnost Knoopove tvrdoće o parametru hrapavosti R _a	79
Slika 59.	. Ovisnost Knoopove tvrdoće o parametru hrapavosti R_z	79
Slika 60.	. Grafički prikaz ovisnosti log F o log d prema Meyerovom zakonu	80
Slika 61.	. Grafički prikaz ovisnosti F/d o d prema modelu otpornosti	81
Slika 62.	. Grafički prikaz ovisnosti F o d prema modificiranom modelu	
	otpornosti razmjernom svojstvima uzorka	82

POPIS TABLICA:

Tablica 1. Razvoj keramike kroz povijest	14
Tablica 2. Orijentacijske vrijednosti svojstava nekih vrsta konstrukcijske keramike	22
Tablica 3. Vrijednosti sila opterećivanja kod Vickersove metode [14	32
Tablica 4. Ispitne sile kod Knoopove metode	35
Tablica 5. Parametri brušenja	49
Tablica 6. Paramatri poliranja	51
Tablica 7. Rezultati mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 1200	55
Tablica 8. Rezultati mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 4000	57
Tablica 9. Rezultati mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom	59
Tablica 10. Rezultati mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom	61
Tablica 11. Vrijednosti parametara Ra i Rz za četiri stanja površine	62
Tablica 12. Osnovne karakteristike tvrdomjera	64
Tablica 13. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 1200	68
Tablica 14. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 4000	70
Tablica 15. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom	
pastom veličine abraziva 15 μm	72
Tablica 16. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom	
pastom veličine abraziva 1 μ m	74

POPIS OZNAKA

MJERNA OZNAKA JEDINICA ZNAČENJE

	NI / marine	Koeficijent vezan uz prividnu tvrdoću
aı	IN/IIIII	(elastičnost)
	N/mm^2	Koeficijent vezan uz "stvarnu" tvrdoću
a ₂	1N/111111	(plastičnost)
C		Konstanata indentora kod Knopoove
C_k	-	metode
d _v	mm	Veličina dijagonale kod Vickersa
4	mm	Duljina dulje dijagonale kod Knoopove
u _k	111111	metode
Ε	N/mm ²	Modul elastičnosti
F	Ν	Sila opterećivanja
g _n	m/s^2	Lokalno ubrzanje Zemljine sile teže
h	mm	Debljina uzorka
ha	mm	Dubina prodiranja kod Rockwellove
п <u>к</u>	111111	metode
HV	-	Tvrdoća po Vickersu
НК	-	Tvrdoća po Knoopu
HS	-	Tvrdoća po Shoreu
L _c	mm	Jedinična dulj. ticala
L _m	mm	Ukupna mjerna duljina
М	_	Kontaktna površina odnosno udio
TAT ^L	_	nosivog materijala
Pz	-	Broj vrhova
R _a	μm	Srednje aritmetičko odstupanje
R _k	μm	Dubina jezgre hrapavosti
R _z	μm	Srednja visina neravnina
R _e	N/mm ²	Granica razvlačenja
R _{p0,2}	N/mm ²	Konvencionalna granica razvlačenja
R _m	N/mm ²	Vlačna čvrstoća
R _{pk}	μm	Reducirana visina vrhova
R_{vk}	μm	Reducirana dubina dolova
R	-	Pearsonov koeficijent korelacije
r^2	-	Koeficijent determinacije
S	mm^2	Površina otiska
V	m/s	Brzina otpuštanja indentora
Х	N/mm ²	Stupanj opterećenja
Z _p	μm	Najveća visina vrha profila
Z _v	μm	Najveća dubina dna profila

IZJAVA :

Izjavljujem da sam ja – student Vinko Banožić, JMBG 0402986330063, matični broj 1191205211, upisan u X. semestar akademske godine 2010/2011, radio ovaj rad samostalno koristeći se znanjem stečenim tijekom obrazovanja, te uz stručnu pomoć i vođenje mentora Doc.dr.sc. Danka Ćorića kojemu se ovim putem zahvaljujem.

Vinko Banožić

ZAHVALA

Najveća hvala mojim roditeljima i cijeloj obitelji na razumijevanju i podršci tijekom svih ovih godina studiranja. Ovaj diplomski rad posvećujem Vama.

1. Uvod

Keramika dolazi od grčke riječi (keramos) koja označava glinu za lončarske predmete. Keramički materijali su općenito anorganski materijali sastavljeni od metalnih i nemetalnih elemenata spojenih ionskim i/ili kovalentnim vezama. Kemijski sastav keramičkih materijala znatno se mijenja od jednostavnih spojeva do smjesa mnogih kompleksnih faza. U pravilu su oblikovani pri sobnoj temperaturi iz sirove mase te postižu svoja tipična svojstva nakon postupka pečenja, odnosno sinteriranja, pri visokim temperaturama i tlakovima. Svojstva keramičkih materijala zbog različitosti u načinu vezivanja također značajno variraju. Primjerice, keramika ima negativan predznak temperaturnog koeficijenta električke otpornosti, što je glavni pokazatelj granice između metala i keramike. Općenito, keramički materijali su tvrdi i krhki s malom žilavošću i duktilnošću. Obično su dobri električni i toplinski izolatori zbog odsutnosti vodljivih elektrona. Keramika se najčešće upotrebljava u elektrotehničkoj industriji (izolatori), no često je susrećemo u automobilskoj i svemirskoj industriji zbog dimenzijske postojanosti na visokim temperaturama. Koristi se i u metalurgiji, te zavarivačkoj i toplinskoj tehnici.

Keramika ima visoko talište i veliku kemijsku postojanost u odnosu na mnoge agresivne sredine zbog stabilnosti njenih jakih veza. Zbog ovih, ali i drugih povoljnih svojstava, keramički materijali sve su više zastupljeni u inženjerskim primjenama. Međutim, samo manji dio keramičkih materijala može se koristiti u konstrukcijske svrhe. Ti su materijali poznati kao tehnička keramika, inženjerska keramika ili konstrukcijska keramika. [1]

1.1 Povijest keramike

Keramička industrija jedna je od najstarijih na zemlji. Od kada su ljudi otkrili glinu, te je formirali u različite oblike tako što su je miješali sa vodom, a potom i pekli, nastala je nova grana industrije. Oko 24000 godina prije Krista od keramike se izrađuju figure ljudskog i životinjskog oblika koje su formirane od gline te pečene u pećima djelomično zakopane u zemlju (*slika 1*).



Slika 1. Počeci pečenja keramike [2]

Gotovo 10000 tisuća godina kasnije, s pojavom ljudskih nastambi, javljaju se na području Mezopotamije i Indije prvi blokovi opeke. U razdoblju od 9000 do 1000 godine prije Krista javlja se keramička lončarija za pohranjivanje hrane i pića. (*slika 2*). Prve keramičke posude u srednjoj Europi izrađuju se prije 7000 do 8000 godina.



Slika 2. Lončarije iz stare Grčke [3]

Razvoj sintetičkih vatrootpornih materijala, oko 1550. godine, bio je glavni temelj za industrijsku revoluciju i preduvjet za korištenje tehnike taljenja metala i stakla, te za proizvodnju koksa, cementa i keramike. U gradnji talioničkih peći u metalurškoj tehnici rabio se prirodni pješčenjak s kaolinskim ili SiO_2 vezivom.

U drugoj polovici 19. stoljeća važan pokretač industrijskog razvoja bila je elektrokeramika. Glavni problemi vezani uz električnu izolaciju bili su riješeni uporabom materijala na bazi porculana. Osim toga porculan je otporan na kiseline tako da je dugo vremena bio najvažniji korozijski postojani materijal. Danas se on nadomješta kemijski postojanim čelicima i emajlom, ali također i oksidnom, nitridnom i karbidnom keramikom. Do prijelaza 19. u 20. stoljeće razvoj keramike imao je pretežno empirijski karakter. Razvoj temeljen na znanstvenim metodama započeo je tek početkom 20. stoljeća.

S poboljšanjem proizvodnih postupaka kvarcnog porculana prvi put je postignuta savojna čvrstoća veća od 100 MPa. 60-ih godina 20. stoljeća posebno je važan bio razvoj porculana povećane čvrstoće na osnovi glinice. To je dovelo do znatnih ušteda u masi velikih izolatora za napone veće od 220 kV.

Širenjem radiotehnike 20-ih godina 20. stoljeća javlja se potreba za specijalnim keramičkim izolatorima kako bi se spriječila prekomjerna pregrijavanja uzrokovana visokofrekventnim poljima. To je potaklo razvoj novih vrsta keramičkih materijala na bazi aluminijeva oksida. Osim dobrih izolacijskih svojstava ovi materijali su imali veću toplinsku vodljivost, veću čvrstoću i otpornost na toplinske šokove, manje dielektrične gubitke i ne manje bitno, manju plinsku difuzivnost od porculanskih materijala. U tom razdoblju nastaju kondenzatorski materijali na temelju titanova oksida te započinju istraživanja feroelektričnih i piezoelektričnih svojstava perovskita (BaTiO₃). Na taj je način stvorena široka paleta materijala s poluvodičkim svojstvima koji se koriste za senzore, dijelove za selekciju frekvencija, kondenzatore s velikim površinskim kapacitetom i sl.

Daljnji važan korak bio je uvođenje izolatora svjećica od sinteriranog korunda (Siemens 1929.). S razvojem mikroelektronike rasla je i potreba za materijalima na temelju aluminijeva oksida. Primjer za to su nosivi materijali za supstrate i kućišta.

Prvi konstrukcijski keramički materijali sastojali su se od aluminijeva oksida, a kasnije od cirkonijeva oksida. Krajem 60-ih godina 20. stoljeća razvijaju se i koriste materijali s kovalentnom vezom na temelju silicija (silicijev karbid, silicijev nitrid, SIALON itd.). Istraživanja ovih materijala aktualna su još i danas.

Daljnji razvoj keramike biti će usmjeren na poboljšanje postojećih materijala te razvijanje i otkrivanje novih područja primjene. Nove i bitno poboljšane tehnologije izrade i proizvodnje osigurat će bolju kvalitetu i time veću sigurnost u primjeni.

U tablici 1 ukratko je sažet prikaz razvoja keramike kroz povijest.

Godina	Razvoj		
24000 god. P.K.	Keramičke figurice		
14000 god. P.K.	Prvi keramički dijelovi napravljeni u Mezopotamiji i Indiji		
9000 do 10000 god. P.K.	Razvoj lončarstva		
5000 do 8000 god. P.K.	U Egiptu otkrivene ostakljene površine na pečenoj glini		
1500 god. P.K.	Izrađeni prvi stakleni predmeti		
1500. god.	Otkriveni sintetički vatrostalni materijali		
1800. god.	Porculan kao električni izolator; žarulje sa žarnom niti		
1920. god.	Porculan visoke čvrstoće ojačan kvarcom; svjećice, stakla za automobile		
1940. god.	Kondenzatori i magnetski feriti		
1960. god.	Keramički izolatori za napone preko 220 kV; primjena karbida i nitrida		
1970. god.	Keramičke prevlake za katalizatore i filtere čestica Diesel motora		
1980. god.	Visokotemperaturni supervodiči		

Tablica 1. Razvoj keramike kroz povijest [3]

1.2 Proizvodnja tehničke keramike

Tehnička keramika proizvodi se postupkom sličnim onomu za oblikovanje ostalih vrsta keramike poput porculana i kamenina (sličan porculanu ali lošije kvalitete). Osnovna sirovina je prah koji mora biti visoke čistoće. Na osnovna svojstva keramičkih materijala bitno utječe odabir sirovine (čistoće praha) i načina postupka proizvodnje (*slika 3*).



Slika 3. Utjecaj na svojstva keramike

U proizvodnji praha primjenjuju se slijedeći postupci:

- atomizacija (pretvaranje u prah),
- mehaničko drobljenje,
- kemijska redukcija,
- elektrolitičko taloženje.

Tako dobiveni prah dalje se može preraditi u gotovi keramički dio kroz nekoliko faza:

1. priprava sirovine:

- utvrđivanje sastava,
- miješanje i granuliranje.

2. oblikovanje sirovca:

Oblikovanje sirovca može se podijeliti u dvije glavne skupine, prešanje i lijevanje. Kod tehničke keramike najčešće se koristi prešanje koje može biti u obliku:

- suhog prešanja (< 8 % vode); tlak je veći 30 Mpa,
- hladnog izostatičkog prešanja; tlak je oko 400 Mpa, postiziva gustoća je do 85 % teorijske gustoće,
- injekcijskog prešanja; koristi se kod velikog broja sitnih dijelova složenog oblika.



Na slici 4 prikazani su najčešće primjenjivani postupci oblikovanja tehničke keramike.

Slika 4. Postupci oblikovanja keramike [4]

Kod prešanja se koriste postupci:

- suho prešanje (< 8 % vode); tlak je > 30 Mpa,
- hladno izostatičko prešanje; tlak je oko 400 Mpa, te se postiže i do 85 % teorijske gustoće,
- injekcijsko prešanje; koristi se kod velikog broja sitnih dijelova složenog oblika.

3. sinteriranje:

Sinteriranje je najvažnija operacija u proizvodnji dijelova od tehničke keramike. Tijekom ovog postupka dolazi do spajanja čestica praha reakcijama u čvrstome stanju. Pokretačka sila za reakciju je vrlo velika površinska energija, a ovisno o temperaturi djeluju adhezija, površinska te volumna difuzija. Budući da je temperatura sinteriranja kod jednokomponentnih sustava oko 0,8 T_t (T_t – temperatura tališta) prevladava difuzija. Na mjestu dodira dviju kuglica praha dolazi do njihovog povezivanja stvaranjem vrata, a time do smanjenja površine i površinske energije (*slika 5*). Konačan rezultat sinteriranja je postignuće maksimalno moguće gustoće (smanjenje poroznosti) i uporabnih mehaničkih svojstava keramičkog izratka. Površine s malim polumjerom zakrivljenosti rastu brzo. Točke dodira imaju najmanji promjer i prve rastu. Atomi difundiraju na ta mjesta dok se praznine kreću u suprotnom smjeru od međupovršine. To kretanje omogućuje veće približavanje čestica i kroz to smanjenje veličine pora, što dovodi do porasta gustoće. Brzina difuzije ovisi o temperaturi, adhezijskoj energiji, difuzijskoj konstanti i početnoj veličini čestica praha. [1]



Slika 5. Sinteriranje praha: a) spajanje dvaju zrnaca, b) smanjenje poroznosti [1]

Najvažniji su sljedeći postupci sinteriranja:

- sinteriranje u različitim atmosferama,
- reakcijsko sinteriranje,
- sinteriranje uz vruće prešanje (HP Hot Pressing),
- sinteriranje uz vruće izostatičko prešanje (HIP Hot Isostatic Pressing).

4. završna obrada:

- brušenje dijamantnim alatima,
- lepanje,
- honanje,
- poliranje,
- elektroerozija,
- rezanje i obrada laserom.

1.3 Podjela tehničke keramike

Tehnička keramika može se podijeliti prema sastavu na slijedeće skupine:

- oksidna kermika,
- neoksidna keramika,
- silikatna keramika.

Pod *oksidnom keramikom* podrazumijeva se materijal koji se sastoji od jednokomponentnih i jednofaznih metalnih oksida (> 90%). Sirovine se dobivaju sintetičkim putem i imaju visoki stupanj čistoće. Ovi materijali nemaju staklenu fazu ili je udio izuzetno nizak. Pri visokim temperaturama sinteriranja nastaje vrlo ujednačena mikrostruktura koja je odgovorna za poboljšana svojstva.

Primjeri jednokomponentnih sustava oksidne keramike su:

- aluminijev oksid (Al₂O₃),
- magnezijev oksid (MgO),
- cirkonijev oksid (ZrO₂),
- titanov oksid (TiO₂).

Primjeri višekomponentnih sustava oksidne kermike:

- mješana oksidna keramika
 - aluminijev titanat,
 - olovni cirkonij titanat
- kompozitna keramika
 - aluminijev oksid ojačan cirkonijevim oksidom.

Oksidna keramika se primjenjuje u elektrotehnici i elektronici (dobar izolator), vrlo često kao konstrukcijska keramika i za neelektrične primjene. Ima dobru otpornost na trošenje i visoke temperature, dobru korozijsku postojanost i dobru lomnu žilavost.

Neoksidna keramika se proizvodi isključivo od sintetičkih sirovina. Za izvanredne kombinacije svojstava zaslužne su kovalentne veze u karbidnim i nitridnim kristalnim strukturama. Velik udio kovalentnih veza omogućuju primjenu pri visokim temperaturama, osigurava veliku čvrstoću i tvrdoću, veliki modul elastičnosti, te dobru otpornost na puzanje, trošenje i koroziju. U neoksidnu keramiku spadaju materijali na temelju spojeva silicija (Si), dušika (N), bora (B) i ugljika (C). Postupak dobivanja gotovog proizvoda skuplji je nego kod oksidne keramike. Sirovina mora biti izuzetno fino mljevena, proces izgaranja zahtjeva atmosferu bez kisika, tako da se obično izvodi u vakuumu ili inertnom plinu u hermetički zatvorenim komorama. Temperature sinteriranja su više od 2000 °C.

Najvažniji predstavnici neoksidne keramike su:

- silicijev karbid (SiC),
- silicijev nitrid (Si₃N₄),
- aluminijev nitrid (AlN),
- borov karbid (B₄C).

Silikatna keramika je najstarija vrsta keramike. Ima veliku primjenu u termotehnici, mjernoj i regulacijskoj tehnici, u tehnici visokog i niskog napona (izolatori, osigurači, kućišta i katalizatori), procesnoj tehnici, a često se koristi i kod izrade elektroinstalacija i vatrostalnih proizvoda. U silikatnu keramiku se ubraja tehnički porculan, steatit, kordijerit i mulit. Glavna sirovina iz koje se dobiva je materijal bogat silicijem, poput gline i kaolina te glinenca i talka (milovka). Za dodatna svojstva poput visoke čvrstoće, upotrebljavaju se i druge komponente kao što su cirkonij i glinica. Sinterirani izradak sadrži osim kristalnih faza i velik udio staklene faze (>20%) čiji je glavni sastojak silicijev oksid (SiO₂). Silikatna keramika je mnogo jeftinija od oksidne i neoksidne zbog niskih temperatura sinteriranja, dobre kontrole procesa i velike dostupnosti prirodnih sirovina.

Osim prema kemijskom sastavu tehnička keramika se dijeli prema namjeni na slijedeće skupine:

- funkcionalna keramika,
- visokokvalitetna keramika,
- konstrukcijska keramika (tehnička, inženjerska),
- elektrokeramika,
- rezna keramika,
- biokeramika.

• Funkcionalna keramika je visokokvalitetan materijal čija se svojstva koriste za određenu aktivnu funkciju (npr. keramički dijelovi koji iskazuju posebna električna, magnetska, dielektrična ili optička svojstva).

• **Visokokvalitetna keramika** se definira kao visokorazvijen, visokokvalitetan keramički materijal koji je pretežno nemetalan i anorganski te posjeduje određena ciljana svojstva.

• Konstrukcijska keramika (industrija i inženjerska) podrazumijeva materijale koji u bilo kojem obliku moraju izdržati mehanička opterećenja, kao što su ona savojna i tlačna.

• Elektrokeramika je visokokvalitetna keramika koja se, na temelju svojih specifičnih svojstava, primjenjuje u elektrotehnici i elektronici. Pri tome elektrotehnika rabi njena izolacijska i mehanička svojstava.

• **Rezna keramika** je visokokvalitetna keramika koju karakterizira otpornost na trošenje i visoke temperature, te je prikladna za izradu alata za obradu odvajanjem čestica (tokarenje, bušenje, glodanje).

• **Biokeramika** je visokokvalitetna keramika koja se koristi u medicini (za nadomjeske, izradu i popravak tvrdog tkiva, kostiju, zubi itd.).

2. Aluminijeva oksidna keramika

Aluminijev oksid (Al₂O₃) je najvažniji materijal iz grupe oksidne keramike, izuzetno široke primjene.

Najistaknutija svojstva gusto sinteriranog aluminijevog oksida jesu:

- visoka gustoća (obzirom na druge vrste keramike),
- niska žilavost,
- visoka čvrstoća i tvrdoća,
- temperaturna stabilnost,
- velika otpornost abrazijskom trošenju,
- otpornost na inertne atmosfere (osim vlažne fluorne atmosfere),
- dobar električni izolator,
- korozijska postojanost pri povišenim temperaturama (osim fluorovodične i fosforne kiseline).

U primjeni se najčešće koristi sintetički materijal s udjelom aluminijeva oksida od 80 % do 99 %. Ovisno o udjelu aluminijeva oksida, aditiva, nečistoća i samog procesa sinteriranja mogu se postići različite strukture, a time i različita svojstva ove vrste keramike. Osnovu aluminijeve oksidne keramike čine fini kristali rastaljene glinice. Aluminijev oksid je materijal koji se nalazi u prirodi (korund). Dodatkom Al_2O_3 (u kristalnom obliku) gliničnoj keramici dolazi do njezina ojačanja, a homogenost materijala se postiže pravilnom raspodjelom i ujednačenom veličinom zrna (*slika 6*).



Slika 6. Mikrostruktura aluminijeva oksida (99,7% kristala) [5]

Usporedbom svojstava aluminijeve oksidne keramike s drugim vrstama konstrukcijske keramike (*tablica 2*) jasno su vidljiva vrlo povoljna svojstva aluminijeva oksida.

Vrsta	Vrsta Kristalna ρ struktura kg/m ³ toplnska rastezljivost α, 10 ⁻⁶ /K		toplinska vodljivost λ, W/mK	spec. topl. Kapacitet C _p ,J/kgK	Knoo p tvrdo ća	E kN/mm ²	
Al ₂ O ₃	h	3600 3990	7,28,6	27,2 pri 400 K i 5,8 pri 1400 K	1088	1800 .2300	275393
Al ₂ TiO ₅		3000	2,4	2			26
djelomično stabiliziran ZrO2	k, m, t	5700 5750	8,910,6	1,82,2	400	1000 .1100	205
potpuno stabiliziran ZrO ₂	k	5560 6100	13,5	1,71,9	502 pri 400 K i 670 pri 2400 K	1000 .1500	97207
plazmatski naštrcan ZrO2	k , m, t	5560 5700	7,610,5	0,72,4			48
SiC - sinteriran	a - h	3210	4,35,6	63155 pri 400 K	6201046	2000 .3000	207483
Si3N4 - sinteriran	a - h	3180	3	930 pri 400 K	4001600	800 1900	304

Tablica 2. Orijentacijske vrijednosti svojstava nekih vrsta konstrukcijske keramike

* - heksagonska; k – kubna; m – monoklinska; t – tetragonska

Zbog vrlo povoljnog omjera cijene i kvalitete te univerzalnih svojstava aluminijeva oksidna keramika se primjenjuje u sljedećim područjima:

- industriji sanitarija za brtvene elemente,
- elektrotehnici za izolacijske dijelove,
- elektronici za supstrate,
- strojogradnji za dijelove otporne na trošenje (slika 7),



Slika 7. Al₂O₃ kuglični lež j [2]

- kemijskoj industriji za dijelove otporne na koroziju, otporne pri visokim temperaturama na pare, taljevinu i trosku,
- mjernoj tehnici za zaštitne cijevi termoelemenata za mjerenja pri visokim temperaturama,
- medicini:
 - o za zubne navlake i proteze (slika 8),



Slika 8. Zubna navlaka a) prije sinteriranja b) nakon sinteriranja [5]

o za izrade umjetnih koštanih elementa, tetiva i ligamenata (slika 9),



Slika 9. Keramički kuk (lijevo) i pravi kuk (desno)[6]

- o za kardiovaskularne upotrebe (umjetni zalisci),
- o za perkutane i dermatološke upotrebe,
- za kirurške upotrebe (izrada skalpela i drugih kirurških alata)
- za visokotemperaturnu primjenu kao što su sapnica plamenika i nosive cijevi grijača.

3. Tvrdoća

3.1 Podjela tvrdoće

S obzirom na veličinu primijenjene sile utiskivanja tvrdoća se može definirati kao makrotvrdoća, semi-mikrotvrdoća, mikrotvrdoća i nanotvrdoća. Makrotvrdoća se mjeri s opterećenjima jednakim ili većim od 49,03 N. Često se koristi za kontrolu kakvoće raznih postupaka površinske obrade. Ispitivanje može biti statičko i dinamičko s time da statičke metode imaju prednost, jer se lakše ponavljaju, dok se dinamičke metode (Shore) provode ručno uz pomoć jednostavnijih uređaja. Mjerenje semi-mikrotvrdoće zahtijeva opterećenja jednaka ili veća od 1,961 N, a manja od 49,03 N. Ispitivanje mikrotvrdoće koristi se kod ispitivanja vrlo tankih uzoraka ili dijelova malih dimenzija. S obzirom da se radi o vrlo malim silama utiskivanja, koje su niže od 1,961 N, otisci su veoma mali što otežava ispitivanje i zahtijeva specijalne mjerne mikroskope u sklopu tvrdomjera da bi se mogla odrediti veličina otiska. Ispitivanje mikrotvrdoće se može koristiti i pri metalografskim ispitivanjima kada se određuje tvrdoća mikrokonstituenata ili uključaka, odnosno površinskih modificiranih slojeva.

Pri ispitivanju mikrotvrdoće, ovisno o obliku indentora, razlikuju se:

- mikrotvrdoća po Vickersu,
- mikrotvrdoća po Knoopu.

Ispitivanje mikrotvrdoće se u osnovi ne razlikuje od ispitivanja makrotvrdoće. Koristi se isti indentor, redoslijed operacija mjerenja je nepromijenjen i rezultati se određuju na isti način, a jedino je razlika u veličini primijenjene sile utiskivanja. Kako se radi o silama utiskivanja manjim od 1,96 N otisak je vrlo mali, veličine od samo nekoliko mikrometara, *slika 10* [9].



Slika 10. Izgled otisaka pri mjerenju mikrotvrdoće [9]

Nanotvrdoća koja se dobiva nanoutiskivanjem je relativno nova metoda koja se koristi za karakterizaciju mehaničkih svojstava materijala, tankih filmova, prevlaka i podloga vrlo male debljine. Mogu se ispitivati uzorci duljine manje od 100 nm i tanki filmovi debljine manje od 5 nm. Sila opterećivanja je izrazito mala i kreće se ~100 μ N. Metode ispitivanja uključuju utiskivanje za komparativno i kvantitativno mjerenje tvrdoće te struganje za evaluaciju otpornosti na trošenje i adheziju tankih filmova. Ovim postupkom mogu se vrlo brzo odrediti svojstva, kao što su tvrdoća, Youngov modul elastičnosti, te mnoga druga svojstva za gotovo svaki materijal: mekan, tvrd, krhak ili duktilan. Nanoutiskivanje se provodi uz pomoć elektronskog mikroskopa. Mikroskopom se locira ispitivano područje, i nakon nanoutiskivanja određuje se veličina otisaka. Kao indentor koristi se trostrana dijamantna prizma sa čeonim kutovima od 65.3° koja se utiskuje u površinu sve dok sila ne dostigne traženu vrijednost.

3.2 Matematički modeli

Brojna istraživanja pokazuju da tvrdoća ovisi o opterećenju. Utjecaj opterećenja na tvrdoću zamijećen je kod metalnih materijala, anorganskog stakla i keramičkih materijala (monokristali i polikristali) i kod polimernih materijala. Utjecaj opterećenja na tvrdoću shematski prikazuje *slika 11*.



Opterećenje

Slika 11. Utjecaj opterećenja na tvrdoću [10]

Kod većine materijala tvrdoća se smanjuje povećanjem opterećenja (normalan utjecaj opterećenja na tvrdoću), odnosno ISE (indentation size effect), dok kod nekih materijala tvrdoća raste s opterećenjem (obrnuti utjecaj opterećenja na tvrdoću). Kod ISE efekta pri vrlo malim opterećenjima prividna tvrdoća je funkcija primijenjenog opterećenja, dok pri visokim opterećenjima (područje bez utjecaja opterećenja na tvrdoću) tvrdoća ima konstantnu vrijednost. Prema literaturnim podacima tvrdoća koja ne ovisi o opterećenju naziva se "stvarnom" tvrdoćom.

Danas je poznato nekoliko objašnjenja o porijeklu utjecaja opterećenja na tvrdoću. Najčešća tumačenja se odnose na nastanak pogrešaka koje proizlaze zbog ograničene rezolucije leće objektiva i osjetljivosti mjerne ćelije, zatim zbog elastičnog povrata otiska nakon rasterećenja, omjera elastične i plastične deformacije tijekom formiranja otiska, gibanja površinskih dislokacija, djelovanja granica zrna, otvrdnjavanja tijekom utiskivanja, pojave zaostalih površinskih naprezanja uslijed brušenja i poliranja itd. [10, 11].

Postoji nekoliko matematičkih modela koji se koriste u svrhu kvantitativnog određivanja ovisnosti primijenjenog opterećenja i veličine otiska nakon rasterećenja:

- Meyerov zakon,
- model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka,
- modificirani model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka.

Meyerov zakon je empirijski model koji opisuje povezanost između primijenjene sile F i veličine dijagonale baze otiska d kojeg ostavi Vickersova piramida u materijalu. Prema nekim literaturnim podacima vrijednosti Meyerova indeksa n, kreće se u rasponu od 1,5 do 2,0. Ako je Meyerov indeks n<2 tada tvrdoća ovisi o primijenjenom opterećenju, a ako je n=2 onda primijenjeno opterećenje nema utjecaja na izmjerenu tvrdoću. Matematički oblik Meyerovog zakona glasi:

$$F=k \cdot d^n$$
.

gdje je:

F [N] – primijenjena sila,

k - konstanta materijala,

n - Meyerov indeks,

d - dijagonala otiska.

Kao alternativa Meyerovom zakonu koristi se i **model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka** (PSR model). PSR model su razvili znanstvenici Li i Bradt. Kod ovog modela, primijenjeno opterećenje *F* i veličina otiska *d* povezani su u matematičkim izrazom sljedećeg oblika:

$$F=a_1\cdot d+a_2\cdot d^2.$$

U gornjem izrazu a_1 i a_2 predstavljaju koeficijente koji se odnose na prividnu tvrdoću ispitnog uzorka (elastičnost) odnosno "stvarnu" tvrdoću uzorka (plastičnost). a_1 se izražava u jedinici N/mm, a a_2 u N/mm².

PSR model lako se može transformirati u sljedeću jednadžbu:

$$F/d = a_1 + a_2 \cdot d.$$

Parametri a_1 i a_2 mogu se ocijeniti iz linearne regresijske analize odnosa F/d i d.

Gong i suradnici predložili su modificirani PSR matematički model, koji uključuje utjecaj strojne obrade (brušenje, poliranje) na pojavu zaostalih naprezanja na ispitnoj površini. Tako je nastao **modificirani model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka**:

$$F = F_0 + a_1 \cdot d + a_2 \cdot d^2$$

gdje je F_0 konstanta koja se odnosi na zaostala površinska naprezanja nastala uslijed brušenja i poliranja površine uzorka. [18]

3.3 Vickersova metoda

Tvrdoća keramike najčešće se mjeri Vickersovom ili Knoopovom metodom.

Vickersovom metodom moguće mjeriti i najtvrđe materijale, a tvrdoća izmjerena s opterećenjima većim od 49,03 N nije ovisna o primijenjenoj sili utiskivanja. To se postiže uporabom dijamantnog indentora u obliku jednakostrane četverostrane piramide s kutom između stranica od 136°. Ovakav kut nije odabran nasumce, već zbog činjenice da takva geometrija indentora jamči vrijednosti makrotvrdoće neovisne o primijenjenom opterećenju. Ovo je važno jer se tvrdoća mekanih i tvrdih materijala može mjeriti primjenom iste sile, kao što se tvrdoća istog materijala može mjeriti s različitim opterećenjima. Kut od 136° zatvaraju tangencijalne ravnine na Brinellovu kuglicu pri optimalnoj veličini otiska $d_b = 0,375 \cdot D$ (*slika 12*).



Slika 12. Prikaz izbora kuta od 136° [12]

Utiskivanjem Vickersovog indentora u materijalu ostaje otisak oblika šuplje piramide, slika 13.



Slika 13. Utiskivanje Vickersovog indentora i izgled otiska [13]

Kod Vickersove metode tvrdoća se računa na osnovi veličine otiska. Pomoću mjernog mikroskopa potrebno je izmjeriti veličinu dijagonala d_{v1} i d_{v2} kvadratne baze piramide otisnute u materijalu.

Otisak koji ostavi Vickersova piramida nije uvijek idealnog kvadratnog oblika, već može doći do njegova iskrivljenja uzrokovanog elastičnim efektom. Na *slici 14c* prikazan je otisak koji je deformiran uslijed elastičnog povrata nakon rasterećenja čime je došlo do njegova skupljanja. Na *slici 14d* otisak je također deformiran, ali u ovom slučaju proširen uslijed plastične deformacije materijala. Stoga otisci Vickersovog indentora mogu biti jednakih dijagonala, ali bitno različitih površina ($d_1=d_2=d_3$; $S_1<S_2<S_3$), *slika 14e*.



Slika 14. Geometrija Vickersove piramide i mogući oblici otisaka nakon rasterećenja [18]

Po definiciji, tvrdoća po Vickersu izražava se izrazom:

$$Vickersova tvrdoća = Konstanta \cdot \frac{Ispitna sila}{Površina otiska}$$

gdje konstanta predstavlja recipročnu vrijednost ubrzanja Zemljine sile teže:

Konstanta =
$$\frac{1}{g_n} = \frac{1}{9,80665} \approx 0,102$$

Stoga Vickersovu tvrdoću opisuje sljedeća jednadžba:

$$HV = \frac{F \cdot 0,102}{S}$$

pri čemu je:

- F [N] ispitna sila,
- S [mm²] površina šuplje piramide otisnute u materijalu.

Kada se površina otisnuća izrazi pomoću veličine dijagonale baze otiska Vickersova tvrdoća slijedi iz izraza:

Vickersova tvrdoća = 0,102
$$\cdot \frac{2F\sin\frac{136^{\circ}}{2}}{d_{Vsr}^2} \approx 0,1891 \frac{F}{d_{Vsr}^2}$$

pri čemu je:

- F [N] ispitna sila,
- d_{Vsr} [mm] srednja vrijednost dvije izmjerene dijagonale baze otiska.

Primijenjena sila kod Vickersove metode može se kretati u rasponu od 49,03 N (5 kp) do 980,07 N (100 kp). U određenim uvjetima može se primijeniti i manja sila. Mikrotvrdomjeri koji rade po Vickersovoj metodi raspolažu silama utiskivanja od 0,09807 N (0,01 kp) do 0,9807 N (0,1 kp). Ukoliko se opterećenje kreće u rasponu od 1,961 N do uključivo 49,03 N, radi se o semimikrotvrdoći. Mjerenje semi-mikrotvrdoće provodi se prvenstveno pri ispitivanju tanjih uzoraka i prevlaka. Nadalje, primjenom malih sila utiskivanja moguće je mjeriti tvrdoću pojedinih zrna (kristala). Tada se govori o mikrotvrdoći. Za mjerenje mikrotvrdoće primjenjuju se opterećenja manja od 1,961 N. Tada za mjerenje veličine otiska nije dovoljno mjerno povećalo već mjerni mikroskop koji povećava nekoliko stotina puta. Vrijednosti sila opterećivanja za Vickersovu metodu prikazane su u *tablici 3*.

Konvenci	ionalna tvrdoća ¹⁾	Semi	-mikrotvrdoća	Mikrotvrdoća ²⁾		
Oznaka	Ispitna sila F [N]	Oznaka	Ispitna sila F [N]	Oznaka	Ispitna sila F [N]	
HV 5	49,03	HV 0,2	1,961	HV 0,01	0,09807	
HV 10	98,07	HV 0,3	2,942	HV 0,015	0,1471	
HV 20	196,1	HV 0,5	4,903	HV 0,02	0,1961	
HV 30	294,2	HV 1	9,807	HV 0,025	0,2452	
HV 50	490,3	HV 2	19,61	HV 0,05	0,4903	
HV 100	980,7	HV 3	29,42	HV 0,1	0,9807	
 ¹⁾ Može se primijeniti ispitna sila veća od 980,7 N ²⁾ Ispitna sila za mikrotvrdoću je preporučena 						

Tablica 3. Vrijednosti sila opterećivanja kod Vickersove metode [14]

Tvrdoća izmjerena po Vickersu općenito se označava simbolom HV uz koji se navodi i veličina primijenjenog opterećenja u kp. Primjerice 400 HV5 znači da je tvrdoća iznosa 400 HV izmjerena silom utiskivanja od 5×9,81 N (5 kp).

Vrijeme potrebno da se ispitni uzorak potpuno optereti ispitnom silom ne smije biti manje od 2 s niti veće od 8 s. Kod mjerenja mikrotvrdoće ovo vrijeme ne smije preći 10 s. Trajanje ispitne sile treba biti između 10 i 15 s, a za iznimno mekane materijale može se i produljiti. Ukoliko je trajanje utiskivanja produljeno, to je potrebno navesti u oznaci (npr. 150 HV10/50 znači da je izmjerena tvrdoća 150 HV, sila utiskivanja 10×9,81 N, a trajanje utiskivanja 50 sekundi).

Brzina kojom se indentor primiče ispitnoj površini ne smije biti veća od 0,2 mm/s. Mjerenje se provodi pri temperaturi 10 °C do 35 °C, dok optimalni uvjeti ispitivanja podrazumijevaju temperaturu od 23±5 °C. Za vrijeme mjerenja ne smije biti nikakvih vibracija. Kod više uzastopnih mjerenja, razmak između središta dva susjedna otisaka mora biti trostruko veći od srednje dijagonale otiska (d_v), kako bi se izbjeglo mjerenje u već očvrsnutom dijelu materijala. Ovo vrijedi za čelike, bakar i bakrene legure, dok u slučaju lakih metala, olova, kositra i njihovih legura otisci moraju biti razmaknuti minimalno $6 \times d_v$. Debljina ispitnog uzorka mora iznositi barem $1,5 \times d_v$. Ispitna površina na kojoj se provodi mjerenje treba biti brižljivo pripremljena, grubo i fino brušena te polirana.

Prednosti i nedostaci Vickersove metode općenito se mogu sažeti kako slijedi:

prednosti metode:

- makrotvrdoća je neovisna o primijenjenoj sili utiskivanja,
- moguće je mjerenje tvrdoće i najtvrđih materijala,
- primjenom male sile utiskivanja moguće je mjerenje tvrdoće vrlo tankih uzoraka i tvrdoće mikrostrukturnih konstituenata,
- Vickersova metoda jedina je primjenjiva u znanstveno istraživačkom radu,
- otisak je vrlo malen pa ne oštećuje površinu (važno pri mjerenju tvrdoće gotovih proizvoda)

nedostaci:

- potrebna brižljiva priprema ispitne površine,
- za mjerenje veličine otiska potreban je mjerni mikroskop.

Ispitivanje tvrdoće po Vickersu propisano je, temeljem Zakona o normizaciji, normom HRN EN ISO 6507-1:2000 [15].

3.4 Knoopova metoda

Knoopovoa metoda razvijena je 1939. godine u Nacionalnom Uredu Standarda (NIST-National Bureau of Standards) u SAD-u kao inačica Vickersove metode. Kao indentor koristi se dijamantna piramida s kutovima α i β između nasuprotnih ploha 172,5°, odnosno 130° u odnosu na uzdužnu os indentora (*slika 15*).



Slika 15. Geometrija Knoopove piramide i izgled otiska [16]

Ovakva dijamantna piramida ostavlja u materijalu otisak oblika romba čija je veća dijagonala 7 puta dulja od kraće, *slika 16*.



Slika 16. Otisak kod Knoopove metode [16]

Knoopova tvrdoća se određuje na temelju veličine dulje dijagonale otiska. Budući da se radi o relativno plitkom otisku ovom se metodom uglavnom mjeri tvrdoća krhkih materijala poput keramike i stakla.

Za utiskivanje Knoopovog indentora rabe se sile u rasponu od 0,09807 N (0,01 kp) do 19,614 N (2 kp). Preporučene sile utiskivanja dane su u *tablici 4*.

Oznaka	Primijenjena sila utiskivanja			
Оглака	Ν	kp		
HK 0,01	0,09807	0,010		
НК 0,02	0,1961	0,020		
НК 0,025	0,2452	0,025		
НК 0,05	0,4903	0,050		
НК 0,1	0,9807	0,100		
НК 0,2	1,961	0,200		
НК 0,3	2,942	0,300		
НК 0,5	4,903	0,500		
HK 1	9,907	1,000		
HK 2	19,614	2,000		

Tablica 4. Ispitne sile kod Knoopove metode [16]

Knoopova tvrdoća koja se označava sa HK definirana je omjerom sile utiskivanja i projicirane površine otiska:

Konstanta indentora (ck) je funkcija geometrije piramide. Izračunava na sljedeći način:

$$c_{k} = \frac{\tan\frac{\beta}{2}}{2\tan\frac{\alpha}{2}}; (idealno: c_{k} = 0,07028)$$

gdje su α i β [°] kutovi između nasuprotnih vršnih rubova dijamantne piramide.

Konstanta c_k povezuje projeciranu površinu otiska sa kvadratom dužine dulje dijagonale:

$$HK = 0.102 \cdot \frac{F}{c_k d_k^2} = 1.451 \cdot \frac{F}{d_k^2}$$

gdje je:

- F [N] sila utiskivanja,
- C_k konstanta indentora,
- d_k [mm] dužina dulje dijagonale otiska.
Vrijednost Knoopove tvrdoće može se očitati iz tablica na osnovu veličine dulje dijagonale i primijenjenog opterećenja. Veličine dijagonale d_k kreću se od 0,02 do 0,25 mm s obzirom na primijenjenu silu utiskivanja.

Vrijeme trajanja opterećenja treba biti 10 do 15 sekundi, ako nije drugačije specificirano. Za određene materijale ovo vrijeme može biti i dulje čime se postižu konzistentni rezultati.

Knoopova tvrdoća navodi se tako da uz izmjerenu vrijednost stoji slovni simbol HK te veličina primijenjenog opterećenja u kp. Primjer jedne takve oznake je 450 HK 0,5 gdje 450 označava vrijednost tvrdoće, HK Knoopovu metodu, a 0,5 silu utiskivanja 0,5×9,81 N. Ukoliko je trajanje opterećenja dulje od 15 sekundi vrijeme se dodatno navodi u oznaci. Tako primjerice 450 HK 0,5/20 označava da je vrijeme utiskivanja iznosilo 20 s [16].

Priprema ispitnog uzorka zahtijeva specijalnu pažnju zbog male dubine otiska Knoopovog indentora. Ispitni uzorak mora biti polirane površine koja je glatka i ravna te ne smije sadržati okside niti strane tvari i mora biti odmašćen. Uzorak se prvo brusi kako bi se uklonile inicijalne nečistoće, a potom polira korištenjem specijalnih dijamantnih pasta ili se primjenjuje tehnika elektropoliranja da bi se postigla što manja hrapavost ispitne površine. Završna obrada treba omogućiti točno određivanje veličine dijagonale otiska. Kod pripreme ispitnog uzorka potrebno je voditi računa da se izbjegnu bilo kakve varijacije površinske tvrdoće koje mogu nastati uslijed zagrijavanja ili hladnog očvrsnuća.

Optimalni uvjeti mjerenja podrazumijevaju temperaturu od 23 ± 5 °C. Ako se ispitivanje provodi izvan propisanog temperaturnog područja, to se mora napomenuti u izvještaju. Za vrijeme mjerenja trebaju se izbjeći bilo kakve vibracije koje bi mogle štetno utjecati na rezultate mjerenja. Brzina kojom se indentor približava ispitnoj površini treba biti u rasponu od 15µm/s do 70 µm/s.

Minimalna udaljenost između granica dva susjedna otiska, orijentirana postrance treba biti najmanje 2,5 puta veća od duljine kraće dijagonale. Za otiske orijentirane vrh do vrha minimalna udaljenost između granica dva susjedna otiska treba iznositi barem jednu dužinu dulje dijagonale. Ako su dva otiska različite veličine, najmanji razmak između njih bazira se na kraćoj dijagonali većeg otiska. Minimalna udaljenost između ruba otiska i kraja ispitnog dijela mora biti barem 3 puta veća od kraće dijagonale otiska.

Ispitivanje tvrdoće po Knoopu propisano je normom ISO 4545-1:2005 [16].

3.5 Problemi kod mjerenja tvrdoće

Uređaji za mjerenje tvrdoće u principu su vrlo osjetljivi, posebice kada je riječ o tvrdomjerima koji rade s malim opterećenjima. Veličina ispitne sile mora se točno prenijeti na indentor koji mora dati kvalitetan otisak kako bi rezultat mjerenja bio vjerodostojan.

Općenito kod mjerenja tvrdoće potrebno je obratiti pažnju na tri čimbenika:

- točnost,
- ponovljivost i
- obnovljivost.
- •

Točnost – mogućnost instrumenta da "dobro" očita tvrdoću standardnog etalona (tj. da uređaj bude umjeren) i da to svojstvo može prenijeti na drugi ispitni uzorak.

Ponovljivost – predstavlja usko slaganje između rezultata uzastopnih mjerenja tvrdoće izvedenih u istim uvjetima koji podrazumijevaju :

- isti mjerni postupak,
- istog mjeritelja,
- isto mjerilo upotrebljavano u istim uvjetima,
- isto mjerno mjesto,
- ponavljanje u kratkom vremenu.

Ponovljivost se može izraziti količinski s pomoću značajki rasipanja rezultata (slika 17).



Slika 17. Ponovljivost rezultata

Obnovljivost – opisuje rasipanje rezultata mjerenja dobiveno od strane većeg broja mjeritelja pri višestrukom mjerenju na istom uzorku uz korištenje istog ili različitog mjernog instrumenta (*slika* 18).



Slika 18. Obnovljivost rezultata

Obnovljivost u najvećoj mjeri određuje utjecaj mjeritelja u varijaciji mjernog sustava.

Da bi rezultat mjerenja bio valjan i pouzdan on mora sadržati *mjernu nesigurnost*. Mjerna nesigurnost je parametar, pridružen rezultatu mjerenja, koji opisuje rasipanje vrijednosti koje bi se opravdano moglo pripisati mjerenoj veličini. Niti jedno mjerenje nije savršeno kako zbog utjecaja slučajnih faktora (trenutna promjena temperature, tlaka i vlage ili neiskustvo mjeritelja, nesavršenost uređaja i osjetila) tako i zbog ograničenih mogućnosti korekcije sustavnih djelovanja (promjena karakteristike instrumenta između dva umjeravanja, utjecaj mjeritelja pri očitavanju analogne skale, nesigurnost vrijednosti etalona itd.). Stoga mjerna nesigurnost uključuje djelovanja slučajnih utjecaja kao i ograničenih mogućnosti korekcije sustavnih djelovanja.

Na veličinu mjernu sigurnosti utječu:

- mjerni uređaj (tvrdomjer),
- mjeritelj,
- okolina,
- ispitni uzorak.

3.5.1 Mjeritelj

Mjeritelj je važan čimbenik pri mjerenju tvrdoće. On mora posjedovati znanje, vještine, mirnoću te mnogo strpljenja, jer broj mjerenja može biti jako velik i zamoran. Dva različita mjeritelja gotovo nikad neće dobiti iste rezultate mjerenja makar su radili na istom uređaju i na istome uzorku. Uzrok tome je vrijeme u kojem obavljaju mjerenja. Primjerice jedan može raditi u podne pod kvalitetnim danjim svjetlom, a drugi navečer pod umjetnim i za oči zamarajućim svjetlom. Pogreške od strane mjeritelja mogu biti uzrokovana i mjerenjima blizu ruba ispitnog uzorka ili na određenim kritičnim mjestima koje rezultiraju velikim nesigurnostima. Kako bi se utjecaj mjeritelja sveo na što manju mjeru sve više mjerenja danas se provodi automatski, ali bez obzira na to mjeritelj još uvijek ima važnu ulogu u postupku uspješnog mjerenja. S tog gledišta osobito su bitni praksa i stečeno iskustvo te u manjoj mjeri psihološke reakcije i ponašanje individualne osobe koja obavlja mjerenje. Zbog takvih se primjera sve više uvode automatska i računalno upravljana ispitivanja, kako bi se individualne pogreške svele na najmanju moguću mjeru [20].

3.5.2 Okolina

Okolina u kojoj se provode mjerenja mora imati optimalne uvjete. Temperatura i vlažnost zraka, pa i količina svjetlosti moraju se održavati konstantnim. Propisana temperatura kreće se u rasponu od 10 °C do 35 °C s time da je optimalna temperatura 21°C. Prilikom mjerenja ne smije doći do pojave vibracija te postolje, tvrdomjer i sami temelji moraju bit što krući. Utjecaj vibracija posebno je izražen kod malih opterećenja, gdje i mali udar o mjerni stol može stvoriti priličnu grešku mjerenja.

3.5.3 Priprema uzorka

Debljina ispitnog uzorka značajno može utjecati na veličinu mjerne nesigurnosti. Ako je uzorak pretanak može doći do značajne pogreške mjernog rezultata. Debljina uzorka ovisi i o metodi kojom se mjeri tvrdoća. Što je otisak indentora veći debljina uzorka u pravilu mora biti veća. Ako je uzorak pretanak može se oštetiti sami utiskivač, jer se javlja efekt "nakovnja". Stanje površine uzorka također može utjecati na mjerne rezultate. Primjerice kvaliteta obrade koja određuje hrapavost ili sadržaj nečistoća (masti, ulja), oksida, prašine i dr. može utjecati na odstupanja rezultata od stvarne vrijednosti.

4. Hrapavost tehničkih površina

Tehničke površine su sve one površine strojnih dijelova koje su dobivene nekom od obrada odvajanjem čestica ili obradom bez odvajanja čestica. One su tijekom obrade, ali i eksploatacije izložene djelovanju različitih vrsta oštećenja uzrokovanih primjerice mehaničkim, toplinskim, električnim, kemijskim ili biološkim utjecajima. Najznačajnija su mehanička opterećenja i djelovanja kemijski agresivne okoline, a njihova česta posljedica su deformacije te pojava trošenja i korozije.

Osnovne vrste deformacija površine mogu se sažeti u slijedeće skupine:

- *makroneravnine* (*slika* 19):
 - neparalelnost površine,
 - valovitost



Slika 19. Neparalelnost i valovitost površine [7]

- *mikroneravnine* (*slika 20*):
 - izbrazdanost,
 - hrapavost.

Slika 20. Izbrazdenost i hrapavost površine[7]

- nanoneravnine
- rezultanta deformacija (slika 21):

Slika 21. Rezultanata svih vrsta deformacija [7]

Na slici 22 dan je jedan zorni prostorni prikaz deformirane površine na kojoj je istovremeno uočljivo više različitih oblika deformacije.



Slika 22. Prostorni prikaz deformirane površine [7]

Tehničke površine nisu idealno glatke geometrijske plohe, nego su to, mikroskopski gledano, hrapave plohe karakterizirane nizom neravnina raznih veličina, oblika i rasporeda.

Veličina hrapavosti može utjecati na:

- smanjenje dinamičke izdržljivosti, odnosno smanjenje čvrstoće oblika,
- pojačano trenje i trošenje opterećenih površina,
- smanjenje prijeklopa kod steznih spojeva, a time i smanjenje nosivosti steznog spoja,
- ubrzavanje korozije.

Osnovni pojmovi o hrapavosti definirani su normom ISO 4287. *Površinska hrapavost* predstavlja sveukupnost mikrogeometrijskih nepravilnosti na površini predmeta (koje su mnogo puta manje od površine cijelog predmeta), a uzrokovane su postupkom obrade ili nekim drugim utjecajima (*slika 23*).



Slika 23. Površinska hrapavost [7]

Bitne veličine koje opisuju hrapavost površine jesu:

- R_a prosječno odstupanje profila hrapavosti,
- R_z maksimalna visina neravnina,
- M_r kontaktna površina odnosno udio nosivog materijala.

Maksimalna visina profila R_z je zbroj duljine najveće visine vrha profila Z_p i najveće dubine dna profila Z_v na određenoj dužini vrednovanja [7]. Određivanje maksimalne visine profila R_z prikazano je *slikom 24*.



Slika 24. Određivanje maksimalne visine profila Rz [7]

Srednje aritmetičko odstupanje mjerenog profila R_a predstavlja aritmetički prosjek apsolutne ordinatne vrijednosti Z(x) na dužini uzorka, te se može iskazati formulom:

$$\mathbf{R}_{\mathbf{a}} = \frac{1}{l} \int_{0}^{l} |Z(x)| dx \qquad \text{ili} \qquad \mathbf{R}_{\mathbf{a}} = \frac{1}{l} \int_{0}^{l} |Zx_{i}| dx$$

gdje je n broj ordinata Zx koraka Δx .

Kod izračunavanja srednjeg aritmetičkog odstupanja profila R_a potrebno je snimiti najveće visine vrha profila Z_p i najveće dubine dna profila Z_v i potom odrediti srednju liniju hrapavosti profila kao što je prikazano *slikom 25*.



Slika 25. Odrađivanje srednje linije hrapavosti oblika [7]

Potom se određuje srednje aritmetičko odstupanje R_a koje predstavlja ravninu koja najbolje aproksimira površine koje se nalaze iznad i ispod linije R_a , slika 26.



Slika 26. Određivanje srednjeg aritmetičkog odstupanja Ra [7]

Kontaktna površina M_r je definirana kao udio površine nalijeganja (na određenoj liniji) prema ukupnoj površini (*slika 27*).



Slika 27. Određivanje kontaktne površine Mr [7]

Prema gornjoj slici kontaktna površina slijedi iz izraza:

$$M_{\rm r} = \frac{1}{l_m} (L_1 + L_2 \dots L_m) \times 100\%$$

5. Keramografija

Keramografija je područje znanosti o keramici unutar kojeg se proučava struktura keramike, te razvoj i primjena tehnika i postupaka izrade uzoraka za analizu. Time se dobiva bolji uvid u strukturu i svojstva [8].

Pod pojmom keramografija podrazumjeva se analiza mikrostrukture keramike reda veličine približno 0,1 do 100 µm. Područje od oko 100 µm je granica razlučivanja ljudskog oka bez pomagala. Razina strukture koja je veća od 100 µm naziva se makrostrukturom.

Mikrostruktura keramike uključuje:

- kristalna zrna,
- granice zrna,
- sekundarne faze,
- pore,
- mikropukotine.

Kvalitetno pripremljen keramografski uzorak važan je segment mikrostrukturne analize. Zadovoljavajuća priprava uzorka je osnovni preduvjet za uspješnu provedbu mikrostrukturnog ispitivanja. Ispitni uzorak koji mora vjerodostojno predstavljati materijal treba biti ravan, gladak i sjajne površine. Priprema uzorka započinje utvrđivanjem mjesta s kojeg se uzorak uzima. Nakon toga slijedi **rezanje** kojim se izdvaja reprezentativni uzorak iz keramičke komponente, uzorak prikladan za brušenje, poliranje i promatranje pod mikroskopom te svakako zanimljiv za istraživanje. Rezanje uzorka se obavlja na uređaju za rezanje (rezalica) koji sadrže metalni disk koji rotira velikim brojem okretaja (2000 do 5000 okretaja u minuti). Sile rezanja kreću se u rasponu od 4,9 N do 9,81 N. Za veće brzine rezanja povoljnije je povećati brzinu okretanja diska nego opterećenje, iz razloga što veća opterećenja uzrokuju veća oštećenja ispitnog uzorka. Rezanje se provodi uz obavezno intenzivno hlađenje. Sredstvo za hlađenje mora biti inertno prema materijalu uzorka.

Nakon uzimanja uzorka slijedi njegova priprava koja se odvija kroz faze:

- zalijevanje,
- brušenje,
- poliranje,
- nagrizanje.

Faze keramografske priprave uzorka prikazane su dijagramom toka na slici 28.



Slika 28. Dijagram toka pripreme uzorka za keramografiju [19]

Zbog malih dimenzija, nepravilnog oblika, ali i lakšeg rukovanja kod daljnje priprave uzorci se prije brušenja **zalijevaju u polimernu masu.** Zalijevanje uzoraka može biti toplo i hladno. Toplo se zalijeva prešanjem praha pri povišenim temperaturama do 180 °C i tlaku do 4 bara. Za hladno zalijevanje koriste se dvo- ili tro-komponentna sredstva.

Brušenje uzoraka je postupak kojim se uklanjaju tragovi rezanja, uzorci se ravnaju te se čisti površina. Brušenje se obavlja brusnim pločama različite veličine abraziva. Uzorci se mogu brusiti ručno ili automatski. Ručnim brušenjem se postiže bolja kontrola dubine brušenja nego automatskom obradom. Za brušenje keramike koriste se abrazivi od dijamanta, ali se također primjenjuje i brusni papir sa silicij karbidom (SiC) te ploče kubičnog bor nitrida (BN).

Po završetku operacije brušenja slijedi **poliranje** uzorka dijamantnim pastama različite veličine abraziva. U poliranom stanju moguće je odrediti udio pora, prisutnost mikropukotina, sekundarne faze te se provodi mjerenje mikrotvrdoće.

Prema potrebi keramički uzorak se dalje **nagriza** toplinskim ili kemijskim putem da bi se odredila veličina i oblik kristalnog zrna.

6. Eksperimentalni dio

6.1 Uvod

U eksperimentalnom dijelu rada želi se pokazati kako stanje površine tj. njena hrapavost utječe na vrijednosti izmjerene tvrdoće. Stoga su provedena ispitivanja tvrdoće na uzorku aluminij oksidne keramike (Al₂O₃) koji je različito keramografski pripremljen: brušen odnosno poliran kako bi se ostvarile različite površinske hrapavosti. Na temelju dobivenih rezultata ispitivanja i njihove analize pokušat će se odrediti optimalno stanje pripreme keramičkog uzorka u svrhu točnog i valjanog mjerenja tvrdoće.

6.2 Plan eksperimenta

Eksperimentalni dio rada sadrži mjerenje tvrdoće aluminij oksidne keramike Knoopovom metodom uz tri različita opterećenja: 0,4903 N (0,05 kp), 4,903 N (0,5 kp) i 49,03 N (5 kp). Ova se mjerenja provode u Laboratoriju za ispitivanje mehaničkih svojstava na Fakultetu strojarstva i brodogradnje, Zavod za materijale. Tvrdoća se ispituje za četiri različita stanja hrapavosti površine keramičkog uzorka. Zato se uzorak brusi brusnim papirima različite kvalitete odnosno polira dijamantnim pastama različite veličine abraziva. Brušena stanja uključuju brušenje SiC brusnim papirom zrnatosti 1200 odnosno 4000 s pripadajućom veličinom zrna 10 µm i 5 µm, dok su polirana stanja ostvarena dijamantnim pastama veličine abraziva 15 µm i 1 µm. Za potrebe keramografske pripreme uzorka korištena je oprema Laboratorija za materijalografiju na Katedri za materijalei tribologiju. Za svako brušeno i polirano stanje načinjena su mjerenja površinske hrapavosti, a uzorak je slikan kako bi se i vizualno prikazalo stanje površine te izgled otisaka Knoopovog indentora. Mjerenja hrapavosti su obavljena u Zavodu za kvalitetu, Katedra za mjerenje i kontrolu. Svi dobiveni rezultati statistički su obrađeni i i detaljno analizirani kako bi donijeli određeni zaključci o načinu keramografske pripreme keramičkih uzoraka u svrhu ispitivanja tvrdoće.

Plan eksperimenta se može sažeti po fazama kako slijedi:

- brušenje keramičkog uzorka brusnim papirom zrnatosti 1200, veličine abraziva 10 μm,
- ✓ mjerenje hrapavosti keramičkog uzorka,
- ✓ mjerenje tvrdoće Knoopovom metodom uz tri različita opterećenja,
- ✓ slikanje otisaka i stanja površine,
- ✓ brušenje keramičkog uzorka brusnim papirom zrnatosti 4000, veličine abraziva 5 μm,
- ✓ mjerenje hrapavosti keramičkog uzorka,
- ✓ mjerenje tvrdoće Knoopovom metodom uz tri različita opterećenja,
- ✓ slikanje otisaka i stanja površine,
- ✓ poliranje keramičkog uzorka dijamantnom pastom veličine abraziva 15 μm,
- ✓ mjerenje hrapavosti keramičkog uzorka,
- ✓ mjerenje tvrdoće Knoopovom metodom uz tri različita opterećenja,
- ✓ slikanje otisaka i stanja površine,
- ✓ poliranje keramičkog uzorka dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μm,
- ✓ mjerenje hrapavosti keramičkog uzorka,
- ✓ mjerenje tvrdoće Knoopovom metodom uz tri različita opterećenja,
- ✓ slikanje otisaka i stanja površine,
- ✓ obrada rezultata i njihova analiza,
- ✓ donošenje određenih zaključaka o utjecaju pripreme površine na izmjerenu tvrdoću.

6.3 Priprema uzorka

Aluminij oksidna keramika (Al₂O₃) na kojoj je provedeno ispitivanje izrađena je u tvrtci Applied Ceramics, Inc., Fremont, Kalifonija, SAD.

Za potrebe planiranih ispitivanja potrebno je uzorak aluminij oksidne keramike odgovarajuće pripremiti. Priprema uzorka jedan je od najvažnijih čimbenika za dobivanje valjanih rezultata mjerenja. Pod pripremom se podrazumijeva brušenje i poliranje po točno razrađenim postupcima prilagođenim keramičkim materijalima.

Na početku procesa pripreme uzorak se zalijeva u "Duro Fix – 2 Kit" masu (*slika 29*) kako bi se njime lakše rukovalo. Masa "Duro Fix – 2 Kit" sastoji se od praha i tekućine koji su pomiješani u omjeru 1:2. Samo zalijevanje se vrši na hladno tako da se masa ulijeva kalup u kojem se nalazi uzorak. Nakon što odstoji 20 minuta tako zaliveni uzorak može se dalje pripremati.



Slika 29. Zaliveni keramički uzorak

6.3.1 Brušenje

Brušenje je jedan od najzastupljenijih postupaka obrade odvajanjem čestica. Njime se otklanjaju tragovi nastali grubim obradama i smanjuje hrapavost površine što je vrlo bitno kod mjerenja tvrdoće, posebice kada se radi o Knoopovoj metodi koja je korištena u ovom radu. Kao i svakom obradom tako se i brušenjem na površini uzorka mogu stvoriti zaostala naprezanja koja mogu uzrokovati greške kod mjerenja tvrdoće. Kod brušenja duktilnih materijala (čelik, aluminij, bakar itd.) dolazi do plastične deformacije klizanjem materijala po kliznim ravninama, a kod brušenja krhkih materijala (keramika, minerali itd.) čestice se odvajaju mehanizmom krhkog loma. Međutim pri finom brušenju krhkih materijala također se jedan mali dio materijala odvaja plastičnom deformacijom.

Brušenje uzorka ispitivane aluminij oksidne keramike obavljano je uređaju DAP – W STERUERS (*slika 30*).



Slika 30. DAP – W STERUERS

Slijed brušenja po fazama prikazan je prikazan u *tablici 5*. Prije postavljanja uzorka na brusnu ploču, istu je potrebno prvo navlažiti. Samo brušenje se odvija u nekoliko faza, a nakon svake faze uzorak je potrebno isprati u vodi kako bi se uklonila zaostala zrna abraziva. U početnoj fazi uzorak se brusi s pomoću dijamantnih brusnih ploča različite finoće zrna. Za potrebe ovog rada korištene su brusne ploče oznaka grit 220 i grit 600 s veličinom abraziva 65 µm odnosno 20 µm. Broj okretaja brusne ploče je iznosio 300 o/min, a sila pritiska 75 N. U narednim fazama brušenje je provedeno s pomoću brusnih papira (SiC) zrnatosti 1200, 2400 i 4000. Svaka faza brušenja otprilike je trajala 5 min i pri tom se uzorak hladio vodom kako ne bi došlo do neželjenih mikrostrukturnih transformacija.

	faza 1	faza 2	faza 3	faza 4	faza 5
Podloga	Grit 220	Grit 600	Brusni papir	Brusni papir	Brusni papir
Abraziv	Dijamant	Dijamant	SiC	SiC	SiC
Finoća zrna	220	600	1200	2400	4000
Sila pritiska, N	75	75	75	75	75
Vrijeme, min	5	5	5	5	5
Sredstvo za hlađenje	voda	voda	voda	voda	voda
Brzina vrtnje, o/min	300	300	300	300	300

Tablica 5. Parametri brušenja

Prvo stanje pripreme uzorka ostvareno je brušenjem relativno grubim brusnim papirom zrnatosti 1200. Za ovo stanje poroznost uzorka je vrlo velika, a uzrok tomu je kidanje keramičkih zrna u površinskom sloju materijala pod djelovanjem SiC abraziva. SiC zrna uzrokuju učestalu pojavu krhkog loma na površini keramičkog uzorka. *Slika 31* prikazuje površinu nakon brušenja ovim brusnim papirom, snimljenu uz povećanja 50 (slika lijevo) odnosno 200 puta (slika desno).



Slika 31. Površina nakon brušenja brusnim papirom zrnatosti 1200

Drugo stanje pripreme uzorka postignuto je brušenjem papirom zrnatosti 4000. Iz *slike 32* koja prikazuje izgled površine jasno je vidljivo da je ona sada znatno finija i sadrži mnogo manje pora. Razlog tome su sitnija zrna brusnog papira (5µm) koja su uzrokovala značajno manje lomljenje keramičkih zrna na površini uzorka.



Slika 32. Površina nakon brušenja brusnim papirom zrnatosti 4000

6.3.2 Poliranje

Poliranjem se skidaju tragovi nastali brušenjem i preostali deformirani površinski sloj. Po završetku obrade polirana površina mora biti ravna, glatka i bez ogrebotina.

Posljednja dva stanja pripreme površine postignuta su poliranjem dijamantnim pastama različite veličine abrazivnih čestica. Poliranje je obavljeno sukladno STRUERS-ovim smjernicama za Al_2O_3 keramiku. Postupak poliranja po fazama prikazan je u *tablici 6*. Nakon brušenja dijamantnim pločama uzorak je poliran dijamantnim pastama granulacije abraziva 15, 6, 3 i 1 μ m. Poliranje je na automatskoj polirki provedeno je pri broju okretaja od 150 o/min uz tlačnu silu 250 N.

Uzorak se prvo polira dijamantnom pastom veličine abraziva 15 μ m nakon čega se ispire vodom, a potom i u etilnom alkoholu. Na taj način postignuto je i treće stanje pripreme površine. Četvrto stanje podrazumijevalo je poliranje najfinijom dijamantnom pastom. Stoga je uzorak morao proći sve faze obrade od 1 do 6 da bi se na kraju završno polirao dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μ m.

	faza 1	faza 2	faza 3	faza 4	faza 5	faza 6	
Podloga	Grit 220	Grit 600	Pan-W	DP-Plan	DP-Mol	OP-Chem	
Abraziv	Dijamant	nt Dijamant Dijamantna pasta		Dijamantna pasta	Dijamantna pasta	Dijamantana pasta	
Finoća zrna	na 220 600 15μm		15µm	6 µm	3µm	1µm	
Sila pritiska, N	75	75	250	250	250	250	
Vrijeme, min	nin 5 5 5		5	5	5	5	
Lubrikant	rikant Blue Blue Blue		Blue	Blue	Blue	Blue	
Brzina vrtnje, o/min	300	300	150	150	150	150	

Tablica 6. Paramatri poliranja

Na *slici 33* prikazana je površina Al_2O_3 uzorka polirana dijamantnom pastom finoće abraziva 15 μ m. Udio pora u površinskom sloju sada je nešto manji nego kod brušenja papirom 4000, ali još uvijek je prilično visok. Snimke površine načinjene su uz povećanja 50x (lijevo) i 200x (desno).



Slika 33. Površina nakon poliranja dijamantnom pastom veličine abraziva 15 µm

Slika 34 prikazuje konačno stanje površine keramičkog uzorka. Ono je dobiveno poliranjem dijamantnom pastom finoće 1µm. Očito je da se na ovaj način znatno smanjio udio pora, što će zasigurno olakšati samo mjerenje tvrdoće.



Slika 34. Površina nakon poliranja dijamantnom pastom veličine abraziva 1 µm

6.4 Ispitivanje hrapavosti

Mjerenje hrapavosti površine uzorka provedeno je za svako stanje keramografske pripreme. Ovim ispitivanjima određeni su parametri hrapavosti R_a i R_z nakon brušenja odnosno poliranja s ciljem da bi se odredio utjecaj stanja površine na vrijednosti tvrdoće. Osim hrapavosti na površini su prisutna i druga odstupanja poput valovitosti oblika te površinske greške u obliku pora. Hrapavost se može definirati kao sveukupnost mikrogeometrijskih nepravilnosti na površini predmeta. Ove nepravilnosti posljedica su postupaka obrade ali i nekih drugih utjecaja.

Parametri hrapavosti općenito mogu biti:

- vertikalni,
- horizontalni,
- hibridni.
- a) Vertikalni parametri hrapavosti:

 $R_y = R_{max} - najveća visina neravnina profila$ $R_a - srednje aritmetičko odstupanje profila$ $R_z - visina neravnina profila u 10 točaka$

b) Horizontalni parametri hrapavosti:

 $R_m = 5*m - srednji$ korak neravnina profila $P_c - broj$ vrhova profila

c) Hibridni parametri hrapavosti:

 R_{pk} – reducirana visina vrhova R_k – dubina jezgre hrapavosti R_{vk} – reducirana dubina dolova

Za ispitivanja u ovom radu u obzir su uzeti vertikalni parametri hrapavosti R_a i R_z . Parametar R_a predstavlja srednje aritmetičko odstupanje profila. To znači da se na jediničnoj dužini površine od ukupnih iznosa amplituda hrapavosti izračuna srednja vrijednost. Parametar R_z predstavlja visinu neravnina profila u 10 točaka. To znači da se na jediničnoj dužini površine uzima 5 točaka najvišeg brijega i najdublje doline te se iz njih računa srednja vrijednost koja predstavlja R_z [10].

Površinska hrapavost uzorka je mjerena u Laboratoriju za precizna mjerenja duljina, Zavod za kvalitetu. Uređaj na kojem su mjerenja provedena oznake je MU2-127, *slika 35*. Za mjerenja se koristi ticalo koje prelazi preko površine i time mjeri odstupanja na proizvoljno odabranim mjestima. Po završetku mjerenja svi se podaci statistički obrađuju te prikazuju u obliku dvodimenzionalnih (2D) ili trodimenzionalnih (3D) dijagrama.



Slika 35. Uređaj za mjerenje hrapavosti površine

6.4.1 Rezultati mjerenja hrapavosti

Parametri hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 1200 prikazani su u *tablici 7*. Mjerna površina na kojoj su određeni parametri hrapavosti iznosila je 5,6 mm × 5,6 mm. Mjerenja su provedena uz 5 ponavljanja (N=5). Svi parametri statistički su obrađeni i iskazani u obliku srednje vrijednosti (X) standardne devijacije (S) te maksimalne (MAX) i minimalne (MIN) vrijednosti.

Za površinu brušenu papirom granulacije 1200 maksimalna visina neravnina (R_z) iznosi 7,26 μ m, a srednje aritmetičko odstupanje profila (R_a) 0,88 μ m.

Tablica 7. Rezultati mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 1200

	Perthen T 5.600 MM LM 4.000 MM UB 62.50 YM	za pi Fakui I	LABORATORIJ ZA PRECIZNA MJERENJA DUZINA FAKULTET STROJARSTVA I BRODOGRADNJE ZAGREB				OBJEKT:UZORAK NR.:2 NAME:HABEK MESSNR.: 5 T2 RHT 6-50 50 14			
	KENNWERT Ľc ⁷ gs 0.80	X	STAT	ISTIN R	< N Max	= ! Min	5	TH		
12345678	RMAX RZ RA RP RPM WT RT PT	ҮМ ҮМ ҮМ ҮМ ҮМ ҮМ	11.29 7.26 0.88 1.87 1.34 3.42 11.33 13.07	2.31 1.12 0.13 0.61 0.28 1.53 2.30 1.15	5.16 2.71 0.29 1.46 0.76 3.54 5.08 2.75	13.76 8.91 1.03 2.58 1.77 4.86 13.76 14.54	8.60 6.20 0.74 1.12 1.01 1.31 8.67 11.80			

Na *slici 36* predočen je dvodimenzionalni prikaz rezultata mjerenja. Simbol L_c na slici označava jediničnu duljinu koju ticalo prolazi iznosa 0,8 mm za sva mjerenja, dok se ukupna mjerna duljina L_m koja odgovara 4 mm dobiva tako da se horizontalni parametar (250 μ m) pomnoži s brojem podjela. Vertikalni pomak koji iznosi 3,144 μ m označava visinu kvadrata na slici.



Slika 36. 2D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 1200

Trodimenzionalan prikaz rezultata mjerenja predočen je *slikom 37*. Prikazani su tragovi 13 mjerenja na površini $5,6 \text{ mm} \times 5,6 \text{ mm}$.



Slika 37. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 1200

Tablica 8 sadrži rezultate mjerenja hrapavosti površine obrađene finijim brusnim papirom zrnatosti 4000. U ovom slučaju izmjerene vrijednosti parametara R_a i R_z su manje te redom iznose 0,2 µm (R_a) i 3,725 µm (R_z).

Tablica 8. Rezultati mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 4000

LT 5.600 MM LM 4.000 MM UB 12.50 YM	LABORATORIJ ZA PRECIZNA MJERENJA DUZINA FAKULTET STROJARSTVA I BRODOGRADNJE ZAGREB				OBJEKT: NR.:1 NAME:HABEK MESSNR.: 5 T2 RHT 6-50 50 3			
KENNWERT	0 MM	X	STAT	ISTIN	< N MAX	= : min	5	TH
1 RMAX 2 RZ 3 RA 4 RP 5 RPM 6 WT 7 RT 8 PT	үм үм үм үм үм үм	7.837 3.725 0.200 0.626 0.300 1.078 7.859 8.258	4.841 1.141 0.092 0.459 0.134 0.825 4.821 4.832	12.71 2.918 0.227 1.127 0.340 2.006 12.67 12.70	15.61 5.484 0.336 1.376 0.502 2.377 15.61 15.96	2.898 2.566 0.110 0.249 0.162 0.371 2.940 3.262		

Dvodimenzionalni prikaz rezultata za ovo stanje površine dan je na *slici 38*. Vertikalni pomak iznosi 1,278 µm, a horizontalni 250 µm.



Slika 38. 2D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 4000

Slika 39 sadrži 3D prikaz rezultata mjerenja. Prikazano je 16 mjerenja na površini 5,6 mm × 5,25 mm.



Slika 39. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine brušene SiC papirom zrnatosti 4000

Vrijednosti parametara hrapavosti za površinu poliranu dijamantnom pastom veličine abraziva 15 µm prikazane su *tablicom 9*.

Tablica 9. Rezultati mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom

LT 5.600 MM LM 4.000 MM VB 12.50 YM	LABORATORIJ ZA PRECIZNA MJERENJA DUZINA FAKULTET STROJARSTVA I BRODOGRADNJE ZAGREB			JA VA	OBJEKT: NR.: NAME: MESSNR.: 5 T2 RHT 6-50 50 14			
	амм	v	STATISTIK N = 5					
1 RMAX 2 RZ 3 RA 4 RP 5 RPM 6 WT 7 RT 8 PT	УМ УМ УМ УМ УМ УМ УМ	5.220 2.604 0.112 0.377 0.231 0.833 5.244 5.667	4.150 1.824 0.070 0.195 0.108 0.331 4.150 4.000	10.01 4.645 0.170 0.379 0.259 0.860 10.03 9.624	12.48 5.624 0.237 0.589 0.415 1.151 12.49 12.74	2.465 0.980 0.066 0.210 0.156 0.291 2.465 3.119		

Veličina površine na kojoj su mjerenja obavljena iznosila je 5,6 mm \times 5,6 mm. Za ovo stanje obrade parametar R_a iznosi 0,112 μ m, dok je vrijednost R_z 2,604 μ m. U poredbi s brušenim stanjima sada su vrijednosti parametara R_a i R_z značajno manje.

Na *slici 40* prikazan je dvodimenzionalni prikaz rezultata mjerenja hrapavosti na poliranoj površini. Vertikalni pomak iznosi 0,654 µm, a horizontalni 250 µm. Ovaj dijagram zorno prikazuje značajno manju hrapavost nego za brušena stanja.



Slika 41 sadrži 3D prikaz 13 mjerenja iz kojeg je jasno vidljivo da vrhova gotovo i nema te su većinom prisutne udubine (doline) što upućuje na fino obrađenu, poliranu površinu. I ova mjerenja provedena su na ispitnoj površini 5,6 mm \times 5,6 mm.



Slika 41. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom veličine abraziva 15 μm

Za najfinije pripremljenu površinu, poliranu dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μ m, maksimalna visina neravnina R_z iznosi 2,249 μ m, a srednje aritmetičko odstupanje profila hrapavosti R_a iznosa je 0,066 μ m, *tablica 10*.

Tablica 10. Rezultati mjen	renja hrapavosti površine po	lirane dijamantnom pastol	n
(Mahr)	LABORATORIJ	OBJEKT:]

Perti	hen	ZA PI	RECIZNA MJERENJA DUZINA			NR.:			
Т М В	5.600 MM 4.000 MM 12.50 YM	Fakui I	FAKULTET STROJARSTVA I BRODOGRADNJE ZAGREB			HESSNR 11 RHT 6	2.: 5-50	50	5 6
KENI	IWERT		STAT	ISTI	K N	-	5	1	
LC	ĠS 🕐 0.80	X	S	R	Max	MIH	NH	TH	
RMA) RZ RA RP RPM WT RT PT	<	3.712 2.249 0.066 0.180 0.117 0.390 3.730 3.897	2.226 1.336 0.037 0.109 0.068 0.295 2.236 2.387	5.079 2.854 0.092 0.283 0.175 0.756 5.103 5.578	6.277 3.453 0.114 0.352 0.229 0.899 6.322 6.800	1.199 0.599 0.021 0.069 / 0.054 0.143 1.219 1.222			

Navedeni rezultati i dijagramski su prikazani na slikama 42 i 43. Kod 2D prikaza na slici 42 vertikalni parametar iznosi 1,581 µm, dok horizontalni pomak ostaje nepromijenjen 250 µm.



Slika 42. 2D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom veličine abraziva 1 µm

Na *slici 43* predočen je 3D model s 13 provedenih mjerenja. Slika jasno pokazuje da je hrapavost ovako pripremljene površine vrlo mala.



Slika 43. 3D prikaz rezultata mjerenja hrapavosti površine polirane dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μm

6.4.2 Usporedba rezultata hrapavosti

Na površini brušenoj papirom zrnatosti 1200 izmjerena je najveća hrapavost dok je na površini poliranoj dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μ m hrapavost najniža što se moglo i očekivati. U *tablici 11* dane su vrijednosti parametara hrapavosti R_a i R_z za sva četri stanja pripreme površine.

Vrsta obrade	Brušeno brusnim papirom zrnatosti 1200Brušeno brusnim papirom zrnatosti 4000		Polirano dijamantnom pastom granulacije 15 µm	Polirano dijamantnom pastom granulacije 1 μm	
$R_a [\mu m]$	0,880	0,200	0,112	0,066	
R_{z} [µm]	7,260	3,725	2,604	2,249	

Tablica 11. Vrijednosti parametara Ra i Rz za četiri stanja površine

6.5 Mjerenje tvrdoće

6.5.1 Ispitni uzorak

Sva mjerenja tvrdoće su provedena na uzorku aluminij oksidne keramike (Al_2O_3) . Uzorak pravokutnog oblika zaliven je u kalup duromernom masom kako bi se njime lakše rukovalo. Tvrdoća se mjerila Knoop-ovom metodom s tri različita opterećenja: 0,4903 N (HK 0,05), 4,903 N (HK 0,5) i 49,03 N (HK 5). Izgled uzorka s ucrtanim mjernim mjestima predočen je *slikom 44*.



Slika 44. Ispitni uzorak s mjernim mjestima

6.5.2 Mjerni uređaj

Za potrebe mjerenja tvrdoće korišten je tvrdomjer proizvođača Zwick, čije su osnovne karakteristike prikazane *tablicom 12*. Na ovom tvrdomjeru moguće je mjeriti mikrotvrdoću uporabom vrlo malih opterećenja, ali i makrotvrdoću pod djelovanjem većih opterećenja utiskivanja indentora.

Proizvođač	Zwick (Njemečka)
Tip	3212001
Serijski broj	115696
Metoda mjerenja	Analogna
Masa	oko 50 kg
Dimenzije	600 x 400 x 350
Vrijeme utiskivanja	010 s
Maksimalna visina mjernog uzorka	300 mm
Opterećenja	od 0,09807 N (0,01 kp) do 98,067 N (10 kp)
Povećanja	100x / 400x

Tablica 12. Osnovne karakteristike tvrdomjera

Na slici 45 prikazan je tvrdomjer s osnovnim dijelovima.



Slika 45. Tvrdomjer Zwick

Radni stol služi za prihvat ispitnog uzorka. Sadrži dva utora pomoću kojih se uzorak, prema potrebi, može učvrstiti. Mikrometarskim vijcima omogućeno je pomicanje radnog stola u x i y smjeru. Osim toga moguće je i zakretanje radnog stola za određeni kut.

Sustav za opterećivanje je direktnog tipa što znači da se sila ostvaruje pomoću niza utega poznatih masa. Opterećenja koja se postižu kombinacijom utega različitih masa mogu varirati od 0,09807 N (0,01 kp) do 98,067 N (10 kp). *Slika 46* prikazuje utege za mjerenje semi-mikrotvrdoće i makrotvrdoće. Za potrebe mjerenja ovi se utezi postavljaju na cilindar koji je povezan s ručicom za opterećivanje. Masa samog cilindra zajedno s indentorom iznosi 200 grama tako da je na ovaj način moguće ostvariti opterećenja veća ili jednaka od 1,961 N.



Slika 46. Utezi za opterećivanje

Ukoliko su potrebne manje sile utiskivanja indentora na tvrdomjer je potrebno postaviti polužni mehanizam u obliku vage (*slika 47*) koji sadrži protu-uteg kako bi se djelomično poništilo osnovno opterećenje koje iznosi 1,961 N odnosno 0,2 kp.



Slika 47. Prikaz polužnog mehanizma u obliku vage

Optički mjerni mikroskop koji se nalazi u sklopu tvrdomjera služi za povećanje otiska i mjerenje dijagonala otiska. Za tu svrhu na raspolaganju je okular povećanja 10 puta i dva objektiva povećanja 10 i 40 puta. Time ukupno povećanje mjernog mikroskopa iznosi 100 odnosno 400 puta.

Mjerni mikroskop i sustav za opterećivanje čine jednu cjelinu povezanu u stup koji se može okomito pozicionirati ovisno o veličini uzorka, ali i zakretati lijevo/desno čime je omogućeno utiskivanje indentora u ispitni uzorak te mjerenje veličine otiska.

Princip mjerenja na ovom tvrdomjeru je sljedeći :

- utezi odgovarajućih masa postavljaju se na cilindar ili polužnu vagu sustava za opterećivanje;
- laganim spuštanjem ručice za opterećivanje indentor se utiskuje u ispitivani materijal;
 Polaganim otpuštanjem izbjegavaju se nagli udari utiskivača u površinu uzorka, što može štetno utjecati na točnost mjerenja.;
- nakon utiskivanja sustav za opterećenje se pomiče u desno kako bi na njegovo mjesto došao mjerni mikroskop;
- pomoću mjernog mikroskopa, uporabom odgovarajućeg povećanja, pronalazi se otisak;
- donji vrh otiska postavlja se na jednu od nepokretnih linija mjerne skale;
- linija koja je najbliža gornjem vrhu otiska i leži sa njegove donje strane okretanjem mikrometarskog vijka dovodi se na sam vrh;

- nakon toga se očitava broj punih polja koje otisak zahvaća te vrijednost na mjernoj skali dobivena okretanjem mikrometarskog vijka te se na osnovi ovih dviju vrijednosti, uzimajući u obzir povećanje, računa veličina dijagonale;
- računsko ili tablično određivanje tvrdoće na temelju izmjerene dijagonale i primijenjene sile utiskivanja.

6.5.3 Rezultati mjerenja

U tablicama 13 do 16 navedeni su pojedinačni rezultati mjerenja tvrdoće Al_2O_3 keramike Knoopovom metodom. Tvrdoća je ispitana za četiri različita stanja površine, dva brušena i dva polirana. Brušena stanja su dobivena obradom brusnim papirom zrnatosti 1200 i 4000, a polirana su ostvarena pomoću dijamantne paste veličine abraziva 15 µm i 1 µm. Za svako stanje površine tvrdoća je mjerena uporabom tri različita opterećenja: 0,4903 N (0,05 kp), 4,903 N (0,5 kp) i 49,03 N (5 kp) s time da je za svaku silu utiskivanja napravljeno po 20 otisaka.

Redni br. mjerenja		HK 0,05	HK 0,5	HK 5	Redni br. mjerenja		HK 0,05	HK 0,5	HK 5
1	d [mm]	0,024	0,0715	0,278	11	d [mm]	0,0237	0,0725	0,28
1	HK	1235	1392	921	11	HK	1267	1354	908
2	d [mm]	0,0219	0,0705	0,302	10	d [mm]	0,0237	0,065	0,282
Δ	HK	1483	1432	780	12	HK	1267	1684	895
2	d [mm]	0,0216	0,075	0,316	12	d [mm]	0,0242	0,064	0,28
5	HK	1525	1265	713	15	HK	1215	1737	907
4	d [mm]	0,022	0,07	0,314	14	d [mm]	0,0207	0,0725	0,26
4	HK	1470	1452	722	14	HK	1661	1354	1053
5	d [mm]	0,0205	0,0725	0,311	15 -	d [mm]	0,0215	0,075	0,262
5	HK	1694	1354	736		HK	1539	1265	1073
6	d [mm]	0,021	0,075	0,322	16	d [mm]	0,02	0,075	0,282
0	HK	1614	1265	686	10	HK	1779	1265	895
7	d [mm]	0,024	0,071	0,274	17	d [mm]	0,0205	0,0705	0,268
/	HK	1235	1412	948	17	HK	1694	1432	991
0	d [mm]	0,021	0,069	0,291	19	d [mm]	0,021	0,066	0,27
0	HK	1614	1495	840	10	HK	1614	1634	976
0	d [mm]	0,0205	0,073	0,272	10	d [mm]	0,0195	0,062	0,282
9	HK	1694	1335	962	19	HK	1872	1851	895
10	d [mm]	0,023	0,068	0,274	20	d [mm]	0,0207	0,065	0,314
10	HK	1345	1539	948	20	HK	1661	1685	722
					Srednja	d [mm]	0,0217	0,0701	0,2867
					vrijednost	HK	1524	1460	879

Tablica 13. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 1200

Na *slici 48* prikazani su otisci Knoopovog indentora na površini brušenoj papirom granulacije 1200 za ispitne metode: HK 0,05, HK 0,5 i HK 5. Vidljivo je da se otisci protežu preko velikog broja pora koje su rezultat loma brojnih kristalnih zrna na površini uslijed djelovanja SiC abraziva.



Slika 48.Otisci Knoopovog indentora na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 1200

Rezultati mjerenja tvrdoće Al₂O₃ keramike nakon brušenja papirom granulacije 4000 prikazani su u tablici 14.

Redni br. mjerenja		HK 0,05	HK 0,5	HK 5	Redni br. mjerenja		HK 0,05	HK 0,5	HK 5
1	d [mm]	0,0205	0,066	0,2495	11	d [mm]	0,0215	0,0695	0,2575
1	HK	1693	1633	1142	11	HK	1539	1473	1073
2	d [mm]	0,0215	0,069	0,242	12	d [mm]	0,02	0,068	0,259
Δ	HK	1539	1494	1214	12	HK	1779	1593	1060
2	d [mm]	0,0245	0,0655	0,2375	12	d [mm]	0,0195	0,0655	0,237
5	HK	1185	1658	1261	15	HK	1871	1658	1266
4	d [mm]	0,025	0,0688	0,239	14	d [mm]	0,0227	0,0635	0,2335
4	HK	1138	1503	1245	14	HK	1381	1764	1304
5	d [mm]	0,0205	0,0715	0,2425	15	d [mm]	0,0218	0,0675	0,235
	HK	1693	1391	1209		HK	1497	1562	1288
6	d [mm]	0,022	0,0688	0,248	16	d [mm]	0,02	0,0665	0,2385
0	HK	1470	1503	1156	10	HK	1779	1609	1250
7	d [mm]	0,0205	0,0688	0,2375	17	d [mm]	0,0215	0,068	0,242
/	HK	1693	1503	1261	17	HK	1539	1539	1214
8	d [mm]	0,02	0,0658	0,2475	18	d [mm]	0,0195	0,0688	0,2455
0	HK	1779	1604	1161	10	HK	1871	1503	1180
0	d [mm]	0,0225	0,0683	0,245	10	d [mm]	0,0205	0,0695	0,254
,	HK	1405	1525	1185	17	HK	1693	1473	1102
10	d [mm]	0,0205	0,0693	0,2495	20	d [mm]	0,022	0,0658	0,238
10	HK	1693	1481	1142	20	HK	1470	1604	1256
					Srednja	d [mm]	0,0213	0,0677	0,2439
					vrijednost	HK	1585	1554	1198

Tablica 14. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 4000

Slika 49 prikazuje otiske Knoopove piramide na površini brušenoj brusnim papirom zrnatosti 4000. Iako je površina kvalitetnije pripremljena udjel pora još je uvijek velik tako da otisci i dalje zahvaćaju određen broj pora, posebno kada je riječ o većim opterećenjima.



Slika 49. Otisci Knoopovog indentora na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 4000
Tablica 15 sadrži rezultate mjerenja tvrdoće na poliranoj površini obrađenoj dijamantnom pastom veličine zrna 15 μm.

Redni br. mjerenja		HK 0,05	HK 0,5	HK 5	Redni br. mjerenja		HK 0,05	HK 0,5	HK 5
1	d [mm]	0,021	0,0625	0,24	11	d [mm]	0,0192	0,0667	0,236
2	HK	1613	1822	1236	11	HK	1931	1600	1278
	d [mm]	0,0207	0,0625	0,236		d [mm]	0,019	0,0666	0,2372
2	HK	1661	1822	1278	12	HK	1972	1604	1265
	d [mm]	0,0197	0,0712	0,239		d [mm]	0,018	0,0645	0,244
3	HK	1834	1404	1246	13	HK	2197	1711	1195
	d [mm]	0,02	0,0685	0,24		d [mm]	0,0212	0,0641	0,246
4	HK	1779	1517	1236	14	HK	1584	1732	1176
	d [mm]	0,019	0,0625	0,259		d [mm]	0,018	0,0677	0,237
5	HK	1971	1822	1061	15	HK	2196	1600	1267
	d [mm]	0,0177	0,0642	0,253		d [mm]	0,0216	0,0634	0,237
0	HK	2259	1727	1112	10	HK	1525	1771	1267
	d [mm]	0,0205	0,066	0,244		d [mm]	0,022	0,0642	0,232
9	HK	1694	1634	1195	17	HK	1470	1727	1322
	d [mm]	0,0192	0,0635	0,2388		d [mm]	0,0182	0,0627	0,2384
8	HK	1931	1765	1248	10	HK	2149	1810	1252
	d [mm]	0,0197	0,0667	0,2354		d [mm]	0,018	0,0687	0,2384
9	HK	1834	1600	1284	20	HK	2197	1508	1252
	d [mm]	0,0211	0,0635	0,245		d [mm]	0,0185	0,0687	0,236
10	HK	1598	1765	1186	20	HK	2080	1508	1278
					Srednja	d [mm]	0,0196	0,0654	0,2406
					vrijednost	HK	1874	1672	1232

Tablica 15. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom pastom veličine abraziva 15 μm

Na *slici 50* prikazani su otisci Knoopovog indentora na površini poliranoj pastom veličine abraziva 15 µm.







Slika 50. Otisci Knoopovog indentora na površini poliranoj dijamantnom pastom veličine abraziva 15 μm

U zadnjoj tablici br. 16 predočene su vrijednosti tvrdoća izmjerene na fino poliranoj površini obrađenoj dijamantnom pastom veličine zrna 1 µm.

Redni br. mjerenja		HK 0,05	HK 0,5	HK 5	Redni br. mjerenja		НК 0,05	HK 0,5	HK 5
1	d [mm]	0,018	0,0665	0,2346	11	d [mm]	0,019	0,0655	0,252
	HK	2196	1609	1239		HK	1971	1659	1403
2	d [mm]	0,0205	0,0665	0,2306	12	d [mm]	0,0197	0,0647	0,221
	HK	1694	1609	1338		HK	1833	1700	1457
3	d [mm]	0,0207	0,0637	0,236	13	d [mm]	0,0178	0,0616	0,23
	HK	1660	1754	1278		HK	2246	1875	1345
4	d [mm]	0,0212	0,0667	0,242	14	d [mm]	0,0175	0,0645	0,244
	HK	1584	1600	1215		HK	2323	1710	1195
5	d [mm]	0,0195	0,063	0,225	15	d [mm]	0,0187	0,065	0,228
	HK	1871	1793	1406		HK	2035	1684	1369
6	d [mm]	0,0195	0,0633	0,233	16	d [mm]	0,019	0,0629	0,241
	HK	1872	1776	1311		HK	1972	1799	1225
7	d [mm]	0,0205	0,0622	0,2384	17	d [mm]	0,018	0,0665	0,23
	HK	1694	1840	1252		HK	2196	1609	1345
8	d [mm]	0,0178	0,0652	0,2364	18	d [mm]	0,0205	0,0625	0,2312
	HK	2246	1674	1274		HK	1694	1822	1331
9	d [mm]	0,0205	0,0641	0,222	19	d [mm]	0,0201	0,0612	0,2264
	HK	1694	1732	1444		HK	1761	1900	1389
10	d [mm]	0,0207	0,0654	0,2286	20	d [mm]	0,0177	0,0623	0,234
	HK	1661	1664	1362		HK	2272	1834	1300
					Srednja	d [mm]	0,0193	0,0641	0,2332
					vrijednost	HK	1923	1732	1324

Tablica 16. Rezultati mjerenja tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μm

Za površinu poliranu dijamantnom pastom veličine abraziva 1 µm na *slici 51* predočeni su otisci Knoopove piramide nastali primjenom različitih sila utiskivanja. Uočljiv je značajno manji broj pora što se odrazilo na točnije i kvalitetnije mjerenje tvrdoće. Dobiveni otisci su vrlo jasni i pravilnog oblika tako da je njihove dimenzije moguće odrediti s visokom točnošću.



Slika 51. Otisci Knoopovog indentora na površini poliranoj dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μm

7. Analiza dobivenih rezultata

Nakon provedenih ispitivanja provedena je analiza rezultata mjerenja tvrdoće s time da su oni razmatrani s obzirom na hrapavost površine i veličinu sile utiskivanja. Na *slikama 52, 53, 54* i *55* prikazane su srednje vrijednosti tvrdoća za određena stanja površine izmjerene s opterećenjima 0,4903 N (HK 0,05), 4,903 N (HK 0,5) i 49,03 N (HK 5). Na površini brušenoj papirom zrnatosti 1200 tvrdoće za metode HK 0,05, HK 0,5 i HK 5 redom iznose 1524, 1460 i 879 HK, *slika 52*.



Slika 52. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 1200

Na *slici 53* predočene su srednje tvrdoće izmjerene s opterećenjima 0,4903 N, 4,903 N i 49,03 N nakon brušenja površine finijim brusnim papirom veće granulacije brusnog zrna.



Slika 53. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini brušenoj SiC papirom zrnatosti 4000

Srednje vrijednosti tvrdoća na poliranoj površini obrađenoj dijamantnom pastom 15 μm prikazuje *slika 54*, a one izmjerene na površini poliranoj pastom 1 μm ilustrirane su *slikom 55*.



Slika 54. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom pastom veličine abraziva 15 μm



Slika 55. Dijagramski prikaz Knoopove tvrdoće na površini poliranoj dijamantnom pastom veličine abraziva 1 µm

Za najfinije pripremljenu površinu, poliranu dijamantnom pastom veličine abraziva 1 μ m, vrijednosti srednjih tvrdoća iznose: 1923 HK 0,05, 1732 HK 0,5 i 1324 HK 5. U odnosu na površinu brušenu papirom granulacije 1200 ove su tvrdoće veće za 26,1 % (HK 0,05), 18,6 % (HK 0,5) odnosno čak 50,6 % kada je riječ o metodi HK 5.

Na *slici 56* dan je zbirni prikaz srednjih vrijednosti Knoopovih tvrdoća za različita stanja površine i tri ispitna opterećenja. Oznake P1200 i P4000 odnose se na površinu uzorka brušenu papirom zrnatosti 1200 i 4000, dok oznake DP15 i DP 1 označuju stanje površine nakon tretiranja dijamantnim pastama veličine abraziva 15 i 1 μ m. Za sva stanja površine vrijednosti tvrdoća se smanjuje primjenom većih sila utiskivanja indentora.



Slika 56. Ovisnost Knoopove tvrdoće o stanju obrade površine

Slika 57 prikazuje Knoopove tvrdoće izmjerene s opterećenjima 0,4903 N (0,05 kp), 4,903 N (0,5 kp) i 49,03 N (5 kp) na različito pripremljenoj površini uzorka.



Slika 57. Ovisnost Knoopove tvrdoće o veličini ispitnog opterećenja

Za svako od primijenjenih opterećenja vrijednosti tvrdoće su najniže kada se radi o brušenoj površini obrađenoj papirom 1200. Nešto veće tvrdoće se dobivaju nakon brušenja papirom granulacije 4000, još veće nakon poliranja dijamantnom pastom veličine abraziva 15 μm, a najviše tvrdoće su zabilježene nakon poliranja pastom 1 μm.

Slike 58 i 59 predočavaju promjenu Knoopove tvrdoće ovisno o parametrima hrapavosti R_a i R_z. Jasno je vidljivo da vrijednosti izmjerenih tvrdoća opadaju povećanjem parametara R_a i R_z. Ovakvi rezultati posljedica su lakšeg prodiranja indentora u hrapaviju površinu čime se dobiva veći otisak koji daje nižu tvrdoću.



Slika 58. Ovisnost Knoopove tvrdoće o parametru hrapavosti R_a



Slika 59. Ovisnost Knoopove tvrdoće o parametru hrapavosti R_z

Na sljedećim slikama prikazani su dijagrami koji opisuju ovisnost između primijenjenog opterećenja (F) i veličine otiska (d). Jedan od najpoznatijih modela koji se koristi za prikazivanje eksperimentalnih podataka mjerenja tvrdoće keramičkih materijala je Meyerov zakon:

$$F=k \cdot d^n$$
.

gdje je k konstanta materijala, a n Meyerov indeks. Koeficijent n koji predstavlja mjeru utjecaja opterećenja na tvrdoću slijedi iz logaritamskog prikaza ovisnosti sile o dijagonali, *slika 60*. Nagib pravca predstavlja Meyerov indeks n, a odsječak na osi ordinata predstavlja log k.



Slika 60. Grafički prikaz ovisnosti log F o log d prema Meyerovom zakonu

Dobivene linearne ovisnosti i vrijednosti faktora korelacije R^2 ukazuju da je Meyerov model prikladan za opisivanje utjecaja opterećenja na tvrdoću Al₂O₃ keramike za sva ispitivana stanja površine. Vrijednosti parametara *k* i *n*, određene linearnom regresijskom analizom, gotovo su identične kada je riječ o obradi poliranjem odnosno brušenjem papirom granulacije 4000. Za ova stanja obrade vrijednosti parametara su sljedeće:

- $\log k = 2,8 \text{ do } 2,9;$
- n = 1,8 do 1,9.

Nešto drugačija linearna ovisnost zabilježena je za najgrublju površinu tretiranu brusnim papirom granulacije 1200. Međutim, i ovdje su vrijednosti parametara log k i n vrlo blizu onima za ostala stanja.

Za sva četiri stanja površine dobivene vrijednosti Meyerovog indeksa n manje su od 2, što ukazuje da primijenjeno opterećenje utječe na tvrdoću.

U opisivanju utjecaja opterećenja na tvrdoću primjenjuje se i model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka (*slika 61*) koji u transformiranom obliku glasi:

$$F/d = a_1 + a_2 \cdot d.$$

Parametri a_1 i a_2 jesu koeficijenti vezani uz prividnu odnosno stvarnu tvrdoću. Ovi se parametri mogu ocijeniti iz linearne regresijske analize odnosa F/d i d gdje a_2 predstavlja nagib pravca, a a_1 odsječak pravca na ordinati. Za površinu poliranu dijamantnim pastama odnosno brušenu papirom 4000 vrijednosti parametara a_1 i a_2 vrlo su bliske i kreću se u rasponu od 12,2 do 15,6 za parametar a_1 odnosno 780 do 844 za a_2 . U slučaju površine brušene papirom 1200 pravac koji opisuje linarnu ovisnost odnosa F/d i d je nešto položeniji tako da parametar a_2 iznosi 532, dok je parametar a_1 20,8.



Slika 61. Grafički prikaz ovisnosti F/d o d prema modelu otpornosti razmjernom svojstvima uzorka

Izračunate vrijednosti koeficijenta korelacije R^2 ukazuje na to da je i ovaj model prikladan za opisivanje utjecaja opterećenja na tvrdoću aluminij oksidne keramike.

Treći model koji se koristi u svrhu kvantitativnog određivanja ovisnosti primijenjenog opterećenja i veličine otiska je modificirani model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka:

$$F = F_0 + a_1 \cdot d + a_2 \cdot d^2.$$

gdje je F_0 konstanta koja se odnosi na zaostala površinska naprezanja dok su a_1 i a_2 koeficijenti vezani uz prividnu tvrdoću (elastičnost) odnosno stvarnu tvrdoću (plastičnost).

Na *slici 62* prikazana je grafička ovisnost odnosa sile (*F*) i dijagonale otiska (*d*) za aluminij oksidnu keramiku različite kvalitete ispitne površine. Vrijednosti parametara F_0 , a_1 i a_2 dobivene su na osnovi polinomnih krivulja drugog stupnja. Njihove vrijednosti, za poliranu i fino brušenu površinu, iznose:

- $F_0 = -0,47 \text{ do } -0,53;$
- $a_1 = 32,9 \text{ do } 36,4;$
- $a_2 = 698 \text{ do } 760,$

dok u slučaju grubo brušene površine obrađene brusnim papirom 1200 vrijednosti ovih parametara su slijedeće:

- $F_0 = -0,84;$
- $a_1 = 52,1;$
- $a_2 = 425$.



Slika 62. Grafički prikaz ovisnosti F o d prema modificiranom modelu otpornosti razmjernom svojstvima uzorka

Dobiveni koeficijenti korelacije R^2 ukazuju na to da je i ovaj modificirani model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka također prikladan za opisivanje utjecaja opterećenja na tvrdoću Al₂O₃ keramike.

8. Zaključak

Na temelju provedenih ispitivanja može se zaključiti slijedeće:

- Vrijednosti Knoopove tvrdoće značajno variraju s obzirom na stanje hrapavosti ispitne površine. Za sve tri ispitne metode vrijednosti tvrdoće padaju porastom parametara hrapavosti R_a i R_z. Tvrdoće izmjerene na brušenoj površini su niže nego one dobivene na poliranoj površini. Najniže tvrdoće zabilježene su u slučaju obrade površine brusnim papirom granulacije 1200, a najviše kod polirane površine završno obrađene dijamantnom pastom veličine abraziva 1 µm. Niže tvrdoće na brušenoj površini posljedica su lakšeg prodiranja indentora u jednu hrapaviju, izbrazdanu površinu čime se dobiva veći otisak i time naravno manja tvrdoća. Kod fino polirane i stoga glake površine situacija je obrnuta jer indentor pod djelovajem određene sile utiskivanja ostavlja u takvom "kompaktnom" materijalu manji otisak što implicira višu tvrdoću.
- ✓ Postupak keramografske pripreme Al₂O₃ keramike izrazito je važan kod mjerenja tvrdoće, posebice kada je riječ o Knoopovoj metodi. Zbog male dubine prodiranja Knoopovog indentora osobitu pažnju je potrebno posvetiti pravilnoj pripremi uzorka. Uzorak nije dovoljno izbrusiti brusnim papirom, već se on nakon brušenja mora obraditi dijamantnim pastama sve do završnog stadija koji uključujuje fino poliranje. Površina uzorka nakon poliranja mora biti ravna i glatka, bez prisutnosti oksida i stranih tvari te u potpunosti odmašćena. Fina završna obrada omogućuje točno određivanje veličine dijagonale otiska i time valjano mjerenje tvrdoće. Pripremu uzorka treba provesti na takav način da se izbjegne bilo kakvo površinsko otvrdnjavanje uslijed zagrijavanja ili hladnog deformiranja. Osobito je nepovoljna obrada površine SiC papirom zrnatosti 1200 kada dolazi do krhkog loma velikog broja kristalnih zrna na površini što uvjetuje pojavu brojnih pora i time onemogućava mjerenje.
- ✓ Vrijednosti Knooppove tvrdoće smanjuju se porastom sile utiskivanja indentora. Stoga su najviše tvrdoće zabilježene kod metode HK 0,05, a najniže za metodu HK 5.
- ✓ U svrhu kvantitativnog određivanja utjecaja opterećenja na tvrdoću aluminij oksidne keramike mogu se primijeniti sva tri modela korištena u ovom radu:
 - Meyerov zakon,
 - model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka,
 - modificirani model otpornosti razmjeran svojstvima uzorka.

9. LITERATURA:

- [1] Tomislav Filetin, Franjo Kovačićek i Janez Indof: Svojstva i primjena materijala
- [2] http://practicalmaintenance.net/wp-content/uploads/Bloomery.jpg
- [3] http://www.depauw.edu/acad/art/faculty/dherroldweb/pages/histp3.htm
- [4] http://www.p-wholesale.com/upimg/19/733a1/ceramic-ball-bearing-626.jpg
- [5] Jasna Vešligaj, Ivana Vučinac, Doc .dr. sc. Marko Jakovac: Laboratorijski postupci u izradi potpuno keramičkog rada od aluminijoksidne keramike
- [6] http://htmlimg4.scribdassets.com/9c24y4rte39y9ds/images/10-8bc6204580/000.jpg
- [7] http://www.fsb.hr/elemstroj/pdf/design/2007/hrapavost_tehnickih_povrsina.pdf
- [8] Ćurković, L. : Prezentacija Keramika, beton i drvo I. dio, Zagreb, 2008./2009
- [9] Vinko Banožić, Odrađivanje tvrdoće Knoopovom metodom uz različita opterećenja, Završni rad
- [10] Kolemen, U.: Analysis of ISE in microhardness measurements of bulk MgB2 superconductors using different models, J. Alloys Compd. 425, 429-435 (2006).
- [11] Sahin, O.; Uzun, O.; Kolemen, U.; Ucar, N.: Vickers microindentation hardness studies of -Sn single crystal, *Mater. Characterization*, 58, 197-204 (2007).
- [12] Alar T.: Analiza utjecajnih faktora na mjernu nesigurnost etalonskog tvrdomjera, Doktorska disertacija, Zagreb, 2008
- [13] http://www.twi.co.uk/twiimages/jk74f3.gif
- [14] Državni zavod za mjeriteljstvo: Metalni materijali, Ispitivanje tvrdoće prema Vickersu, Narodne novine, Zagreb, 2000
- [15] http://www.vorax.hr/dokumenti/hr/mjer_tvr_hr.html
- [16] http://www.instron.us/wa/applications/test_types/hardness/knoop.aspx
- [17] http://bama.ua.edu/~mwear/courses/MechBeh/M02a.pdf
- [18] L. Čurković, M. Lalić, S. Šolić: Analysis of indention size effect on hardness od almunia ceramics using different models
- [19] L. Ćurković, V. Rede, P. Panjan, M. Fudurić Jelača i M. Lalić: Mikrostruktura toplinski nagrižene aluminij oksidne keramike
- [20] http://www.fsb.hr/atlantis/upload/newsboard/17_06_2008_9070_DOKTORAT_Alar.pdf
- [21] Nino Grgić: Korozijska stabilnost zubne keramike
- [22] http://www.kemet-met.co.uk/_downloads/ZHV10-HardnessTester.pdf