Otapanje aluminijeve oksidne keramike u otopinama kloridne kiseline

Marinković, Martina

Master's thesis / Diplomski rad

2008

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:235:089056

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2024-12-27

Repository / Repozitorij:

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





SVEUČILIŠTE U ZAGREBU FAKULTET STROJARSTVA I BRODOGRADNJE

DIPLOMSKI RAD

Martina Marinković

Zagreb, 2008.

SVEUČILIŠTE U ZAGREBU FAKULTET STROJARSTVA I BRODOGRADNJE

DIPLOMSKI RAD

OTAPANJE ALUMINIJEVE OKSIDNE KERAMIKE

U OTOPINAMA KLORIDNE KISELINE

Mentor: Prof. dr. sc. Lidija Ćurković

Martina Marinković

Zagreb, 2008.

Izjava

Izjavljujem da sam diplomski rad na temu "Otapanje aluminijeve oksidne keramike u otopinama kloridne kiseline" izradila samostalno koristeći navedenu literaturu i znanje stečeno tijekom studija.

Stručnu pomoć u odabiru literature, definiranju postupaka te korisnim savjetima prilikom izrade pružila mi je mentorica prof. dr. sc. Lidija Ćurković.

SADRŽAJ:

1.	Uvod	1
2.	Teorijski dio	2
	2.1. Definicija i podjela keramičkih materijala	2
	2.2. Podjela tehničke keramike	3
	2.3. Aluminijeva oksidna keramika (Al ₂ O ₃)	4
	2.3.1. Svojstva aluminijeve oksidne keramike	. 4
	2.3.2. Struktura aluminijeve oksidne keramike	. 7
	2.4. Postupci proizvodnje tehničke keramike	9
	2.4.1. Oblikovanje	10
	2.4.2. Sinteriranje	. 11
	2.5. Korozija	. 15
	2.5.1. Metodologija ispitivanja kemijske postojanosti	16
	2.5.2. Kemijski mehanizmi korozije keramike	17
	2.5.2.1. Kongruentno otapanje uz jednostavnu disocijaciju	. 17
	2.5.2.2. Kongruentno otapanje uz kemijsku reakciju sa otapalom	18
	2.5.2.3. Inkongruentno otapanje uz nastajanje kristalne faze kao produ	ıkta
	reakcije	19
	2.5.2.4. Inkongruentno otapanje uz nastajanje amorfnih slojeva	19
	2.5.2.5. lonska izmjena	. 20
	2.5.3. Brzina korozijske reakcije keramike sa kristalnom strukturom	21
	2.5.4 Vrste korozije	. 22
	2.5.4.1 Ispitivanje otpornosti na koroziju u kapljevitoj fazi	22
	2.5.5 Korozija aluminijeve oksidne keramike	. 24
	2.6. Primjena	29

3.	Eksperimentalni dio	33
	3.1 Određivanje kemijskog sastava sirovine i praha aluminijeva oksida	33
	3.2 Priprema uzoraka za ispitivanje kemijske postojanosti	33
	3.3 Ispitivanje kemijske postojanosti aluminijeve oksidne keramike	34
4.	Rezultati i diskusija	35
	4.1. Kemijski sastav sirovine i keramičkog praha Al ₂ O ₃	35
	4.2 Rezultati ispitivanja kemijske postojanosti Al ₂ O ₃ keramike	35
	4.2.1. Količina eluiranih iona iz AI_2O_3 keramike	35
	4.2.2. Konstanta brzine korozije AI_2O_3 keramike u vodenoj otopini HCI	38
	4.2.3. Stupnjevi otapanja kemijskih elemenata	40
5	Zaključci	48
6.	Literatura	49

SAŽETAK

U radu je ispitiana kemijska postojanost aluminijeve oksidne keramike u kloridnoj kiselini uz tri različite koncentracije kiseline ovisno o vremenu kontakta kloridna kiselina - aluminijeva oksidna keramika. Sva ispitivanja provedena su paralelno sa 10 uzoraka.

Prije i nakon kontakta uzoraka keramike sa kiselim medijem svim uzorcima određena je masa i ukupna površina.

U mediju nakon djelovanja kiseline izmjerena je količina eluiranih iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺, Si⁴⁺ i Fe³⁺.

Da bi se dobio uvid u topljivost pojedinih sastojaka uzorka iz količine eluiranih iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺ Si⁴⁺ i Fe³⁺ izračunati su stupnjevi otapanja za svaki kemijski element.

Rezultati izmjerenih količina eluiranih iona, izračunatih vrijednosti konstanti brzine korozije i stupnjeva otapanja svih elemenata ukazuju da ispitivana aluminijeva oksidna keramika pokazuje dobru kemijsku postojanost u otopinama kloridne kiseline.

POPIS SLIKA:

- Slika 1. Aluminijeva oksidna keramika
- Slika 2. Aluminijeva oksidna keramika
- Slika 3. Mikrostruktura mikroskristalne aluminijeve oksidne keramike [2]
- Slika 4. Mikrostruktura grubokristalne aluminijeve oksidne keramike [2]
- Slika 5. Struktura α-Al₂O₃ (KB=4, O²⁻: gusta heksagonska jedinična ćelija (HCP); Al³⁺: u oktaedarskim prazninama) [5]
- Slika 6. Utjecaji na mikrostrukturu [2]
- Slika 7. Zgušnjavanje mase oblikovanjem za daljnu obradu (sinteriranje)
- Slika 8. Rast zrna tijekom procesa sinteriranja [1]
- Slika 9. Suho sinteriranje [5]
- Slika 10. Mokro sinteriranje [5]
- Slika 11. Shematski prikaz dva moguća načina kojima čestice uslijed sinteriranja mogu sniziti svoju energiju: a) zgušnjavanje, b) okrupnjavanje[5]
- Slika 12. Faze koje su uključene u procijenu kemijske postojanosti [7]
- Slika 13. Kongruentno otapanje uz ravnomjerno povlačenje površine koja se otapa [7]
- Slika 14. Kongruentno otapanje uz kemijsku reakciju sa otapalom ravnomjerno

povlačenje površine koja se otapa [7]

- Slika 15. Inkongruentno otapanje uz pojavu produkata kemijske reakcije na površini [7]
- Slika 16. Korozija površine uz kemijsku reakciju između otapala i površine materijala [7]
- Slika 17. Izlučivanje natrija iz aluminosilikatnog stakla [7]
- Slika 18. Primjeri proizvoda od aluminijeve oksidne keramike
- Slika 19. Primjena u strojogradnji
- Slika 20. Mlaznice, brtvene pločice, vodilice konca [3]
- Slika 21. Visokotlačne brtve
- Slika 22. Primjena u biomehanici
- Slika 23. Izolacijske perforirane cijevi [2]
- Slika 24. Izolacijski dijelovi [2]

- Slika 25. Primjena u elektronici
- Slika 26. Supstrati [2]
- Slika 27. Sinterirani uzorak za ispitivanje kemijske postojanosti
- Slika 28. Količine eluiranih Al³⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline
- Slika 29. Količine eluiranih Ca²⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline
- Slika 30. Količine eluiranih Na⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline
- Slika 31. Količine eluiranih Fe³⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline
- Slika 32. Količine eluiranih Mg²⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline
- Slika 33. Količine eluiranih Si⁴⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline
- Slika 34. Ovisnost ukupne količine eluiranih iona (zbroj količine eluiranih iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺, Si⁴⁺ i Fe³⁺) iz Al₂O₃ keramike o vremenu pri različitim masenim koncentracijama HCl otopine
- Slika 35. Linearna ovisnost kvadrata ukupne količine eluiranih iona u HCl kiselini o vremenu, za određivanje vrijednosti parabolne konstante brzine reakcije
- Slika 36. Odnos stupnja otapanja pojedinih elemenata ovisno o vremenu izloženosti u 2 % -tnoj otopini HCI
- Slika 37. Odnos stupnja otapanja pojedinih elemenata ovisno o vremenu izloženosti u 10 % -tnoj otopini HCl
- Slika 38. Odnos stupnja otapanja pojedinih elemenata ovisno o vremenu izloženosti u 20 % -tnoj otopini HCl
- Slika 39. Promjena stupnja otapanja ovisno o koncentraciji kloridne kiseline HCI i vremenu izloženosti za Al³⁺ (A); Ca²⁺ (B); Na⁺ (C); Fe³⁺ (D); Mg²⁺ (E);Si⁴⁺ (F)

POPIS TABLICA:

- Tablica 1. Usporedba svojstava keramike, metala i polimera
- Tablica 2. Usporedba vrijednosti svojstava tehničke keramike s aluminijem i čelikom
- Tablica 3. Neke uobičajne strukture keramike [5]
- Tablica 4 Udjel ionskog karaktera veze za neke keramičke materijale
- Tablica 5. Skupljanje nekih keramičkih materijala [1]
- Tablica 6. Tipične temperature sinteriranja keramičkih materijala [1]
- Tablica 7. Gubitci zbog korozije pojedinih vrsta keramike u različitim medijima [8]
- Tablica 8. Kemijska postojanost aluminijeve oksidne keramike [2]
- Tablica 9. Kemijska postojanost Al₂O₃ i SiC u otopinama kiselina [9]
- Tablica 10. Količina eluiranih iona aluminijeve oksidne keramike nakon 110 dana u HCI [7]
- Tablica 11. Uvjeti mjerenja koncentracije iona Al³⁺, Ca²⁺, Na⁺, Fe³⁺, Mg²⁺ i Si⁴⁺ AAS metodom
- Tablica 12. Kemijski sastav uzorka sirovine i granulata aluminijevog oksida (Al₂O₃)
- Tablica 13. Vrijednosti parabolne konstante brzine korozije (K_p) za Al₂O₃ keramiku u različitim koncentracijama otopine kloridne kiseline (HCI)
- Tablica 14. Vrijednosti ionskih radijusa Mg, Ca, Si, Na, Fe i Al.
- Tablica 15. Razlika u veličini radijusa elemenata u odnosu na aluminij i valencija (naboj).

1. UVOD

Aluminijeva oksidna keramika (Al₂O₃) smatra se najvažnijim materijalom iz grupe oksidne keramike. Odlikuje se najširom primjenom od svih oksidnih keramika zbog svojih odličnih svojstava, poput visoke čvrstoće i tvrdoće, dobre temperaturne stabilnosti, velike otpornosti na trošenje te odlične kemijske postojanosti pri povišenim temperaturama.

Pod pojmom kemijske postojanosti keramike smatra se otpornost keramike na kemijski utjecaj nekog medija. Svi keramički materijali smatraju se skoro sasvim kemijski postojanima, ali samo zato što je brzina korozije kod keramika znatno niža nego kod metala, a sam korozijski proces nije elektrokemijski kao kod metalnih materijala. Keramika nije vodljivi materijal pa je korozija kod keramike posljedica topljivosti u različitim agresivnim medijima.

U diplomskom radu će se ispitati stupanj otapanja aluminijeve oksidne keramike, čistoće 99,8%, u kloridnoj (HCI) kiselini. Ispitivanja će se provesti u tri otopine kloridne kiseline različitih koncentracija kiseline i to u otopinama 2%, 10% i 20% HCI. Ispitivanje se provodi paralelno na 30 sinteriranih uzoraka aluminijeve oksidne keramike, odnosno po 10 uzoraka za svaku koncentraciju otopine, ovisno o vremenu kontakta kloridna kiselina – aluminijeva oksidna keramika.

Prije i nakon izlaganja keramike otopinama kiselina, svim uzorcima odredit će se masa i ukupna površina. Kemijska postojanost aluminijeve oksidne keramike pratit će se mjerenjem količine eluiranih iona Al³⁺, Ca²⁺, Na⁺, Fe³⁺, Mg²⁺, Si⁴⁺ u ispitivanim otopinama različitih koncentracija kloridne kiseline.

Otapanje aluminijeve oksidne keramike u otopinama kloridne kisline 2 % HCl, 10 % HCl, 20 % HCl najbolje se opisuje stupnjevima otapanja. U diplomskom radu izračunat će se stupnjevi otapanja za svaki kemijski element te će se dobiti uvid u topljivost pojedinih sastojaka uzorka aluminijeve oksidne keramike.

2. TEORIJSKI DIO

2.1. DEFINICIJA I PODJELA KERAMIČKIH MATERIJALA

Keramički materijali su anorganski i nemetalni čvrsti spojevi, koji postižu svoja tipična svojstva pod utjecajem visoke temperature ili ponekad pod utjecajem temperature i tlaka [1]. Takvi čvrsti spojevi uključuju barem dva elementa pod uvjetom da je barem jedan od njih nemetal.

Anglosaksonski jezici pod pojmom 'ceramics' podrazumijevaju uz keramiku i staklo, emajl, staklokeramiku te anorganska vezivna sredstva (cement, vapno, gips). *[2]* Keramička industrija u Njemačkoj dijeli keramiku prema veličini zrna na grubu keramiku (granična veličina zrna iznosi od 0,1 mm do 0,2 mm) i na finu keramiku (ako su sastavni dijelovi strukture manji od 0,1 mm i nisu vidljivi okom, neovisno o materijalu) *[2]*.

U grubu keramiku ubraja se opeka i ostali uobičajeni vatrostalni materijali. U sitnozrnatu, odnosno, finu keramiku ubrajaju se keramika za kuhinjsko posuđe, keramika za sanitarije, ukrasna keramika te zidne i podne pločice. Najvažniji predstavnik fine keramike je tehnička keramika.

Tehnička keramika je skupni naziv za sve keramičke materijale i proizvode za tehničku primjenu. Takva keramika se opisuje različitim pojmovima poput visokokvalitetne keramike, konstrukcijske, industrijske, inženjerske, funkcionalne, rezne keramike, elektrokeramike i biokeramike *[2]*. Primjeri proizvoda od aluminijeve oksidne keramike prikazani su na slikama 1 i 2.



Slika 1. Aluminijeve oksidna keramika



Slika 2. Aluminijeva oksidna keramika

2.2. PODJELA TEHNIČKE KERAMIKE

Tehnička keramika je sitnozrnata keramika za tehničku primjenu. Može se podijeliti prema mineralnom, odnosno kemijskom, sastavu na silikatnu, oksidnu i neoksidnu keramiku.

SILIKATNA KERAMIKA je najstarija vrsta keramike. Ona je najzahvalnija po pitanju cijene te je i pristupačnija od oksidne i neoksidne keramike zbog brojnih proizvodnih zahtjeva koje zadovoljava. Glavne sirovine kod njezine proizvodnje su glina, kaolin i talk. U silikatnu keramiku se ubrajaju porculan, steatit, kordijerit i mulit. Primjena ove keramike je u termotehnici, mjernoj i regulacijskoj tehnici, procesnoj tehnici te za izradu elektroinstalacija i vatrostalnih proizvoda *[2]*.

NEOKSIDNA KERAMIKA je skupan naziv za keramičke materijale na temelju spojeva bora, ugljika, dušika i silicija. U ovu skupinu se ne ubrajaju ugljični proizvodi od amorfnog grafita. Najvažniji predstavnici ove skupine su silicijev karbid, silicijev nitrid, aluminijev nitrid, bor nitrid i bor karbid. Najčešća primjena neoksidne keramike je pri visokim temperaturama (dijelovi turbina i motora, dijelovi filtera i izmjenjivača topline). Koristi se kod alata za izvlačenje žica i cijevi te kod dijelova pumpi za agresivne medije u kemijskoj industriji i kod lonaca u metalurgiji za taljenje aluminijevih i bakrenih legura [4].

OKSIDNA KERAMIKA obuhvaća grupu materijala čiji sastav su uglavnom jednokomponentni i jednofazni metalni oksidi. Oksidna keramika ima izuzetno nizak ili nikakav udio staklene faze. Sirovine, visokog stupnja čistoće, proizvode se sinteriranjem pri čemu se dobiva ujednačena mikrostruktura. Predstavnici jednokomponentnih sustava su aluminijev oksid, magnezijev oksid, cirkonijev oksid i titanov oksid. Višekomponentni sustavi dijele se na miješanu oksidnu keramiku (aluminijev titanat, olovni cirkonij titanat [piezokeramika]) i na kompozitnu keramiku (aluminijev oksid ojačan cirkonijevim oksidom). Primjena oksidne keramike je u elektrotehnici i elektronici, ali se primjenjuje i u neelektrične svrhe, na primjer, u industriji papira ili tekstilnoj industriji.

2.3. ALUMINIJEVA OKSIDNA KERAMIKA (Al₂O₃)

2.3.1. Svojstva aluminijeve oksidne keramike

Aluminijeva oksidna keramika zauzima u grupi oksidne keramike najvažnije mjesto *[4]*. Najčešće se primjenjuje keramika s udjelom aluminijeva oksida Al₂O₃ u rasponu od 80% do 99 %. Slika 3 prikazuje mikrostrukturu aluminijeve oksidne keramike koja ima sitna zrna.



Slika 3. Mikrostruktura mikroskristalne aluminijeve oksidne keramike[2]

Tehnička keramika razlikuje se od metala i polimera po nekim svojstvima. Tablica 1 prikazuje usporedbu svojstava materijala.

	Keramika	Metal	Polimeri
Tvrdoća	$\widehat{\Box}$	\square	\Box
Modul elastičnosti	$\hat{\Box}$	$\hat{\mathbf{U}}$	\square
Otpornost na visoke temperature	$\hat{\Box}$	\square	\Box
Toplinska rastezljivost	\square	①	①
Duktilnost	\square	$\hat{\mathbf{U}}$	①
Otpornost na koroziju	$\hat{\Box}$	\square	\square
Otpornost na trošenje	$\hat{\Box}$	\square	\square
Električna vodljivost	$\hat{\mathbf{L}}$	①	\square
Gustoća	Ţ	$\hat{\mathbf{U}}$	\Box
Toplinska vodljivost	$\widehat{\mathbf{U}}$	$\hat{\mathbf{U}}$	\square
1 Tendencija k višim vrijednostima	Tendencija k nižim vrijednostima		

Tablica 1. Usporedba svojstava keramike, metala i polimera

Prema podacima iz tablice 1 vidi se da je tvrdoća keramike veća od polimera i od metala. Ista prednost keramičkih materijala naspram metala i polimera uočava se i kod modula elastičnosti, otpornosti pri visokim temperaturama, kemijske postojanosti, ali i ostalih svojstava.

Sljedeća tablica 2 prikazuje svojstva nekih vrsta tehničke keramike, među kojima se ističu vrijednosti aluminijeve oksidne keramike. Svojstva keramike se mogu usporediti sa svojstvima općeg konstrukcijskog čelika i samog aluminija. Predstavnici silikatne keramike su porculan i steatit, a oksidnu keramiku predstavljaju aluminijeva oksidna keramika, koja ima više od 99% Al₂O₃ u svojoj strukturi i PSZ - djelomično stabiliziran cirkonijev oksid sa MgO, CaO ili Y₂O₃. Od neoksidnih keramika u tablici se nalaze vrijednosti svojstava HPSN - vruće prešanog silicijeva nitrida i SiSiC - silicijev karbid sa slobodnim Si.

Svojstva materijala		Silikatna keramika		Oksidna keramika		Neoksidna keramika		Opći	
		Porculan	Steatit	Al ₂ O ₃ (>99%)	ZrO ₂ (PSZ)	Si₃N₄ (HPSN)	SiSiC	čelik	AI
Gustoća	g/cm ³	2,3	2,7	3,94	6,00	3,40	3,12	7,87	2,80
Savojna čvrstoća (25°C)	MPa	110	140	520	1000	900	450	550	160
Modul elastičnosti	kN/mm ²	70	110	360	210	800	350	210	70
Lomna žilavost	MNm ^{-3/2}	-	-	5,5	> 8	8,5	5,0	-	-
Toplinska rastezljivost (20 - 1000°C)	10 ⁻⁶ K ⁻¹	8,0	9,0	8,0	5,0	3,3	10,0	13	21

Tablica 2. Usporedba vrijednosti svojstava tehničke keramike s aluminijem i čelikom

Aluminijeva oksidna keramika razlikuje se od ostalih materijala po sljedećim svojstvima: visoka gustoća, niska žilavost, visoka čvrstoća i tvrdoća, dobra otpornost abrazijskom trošenju, otporna prema djelovanju agresivne okoline, osim ograničene otpornosti prema lužinama, dobar električni izolator, niska otpornost toplinskom umoru i niska cijena sirovine. [3]

Aluminijeva oksidna keramika postaje prozirna uz odgovarajuću preradu te se zato može uspješno rabiti u optičkoj industriji. Nedostatak ove keramike je smanjena žilavost koja se može povećati kod Al₂O₃ kompozita gdje je druga faza TiC ili ZrO₂, ili pak SiC visker. *[3]*

Aluminijeva oksidna keramika posjeduje neka posebna svojstva u odnosu na druge materijale, poput savojne čvrstoće, otpornosti na trošenje i otpornosti na visoke temperature te se zato uvelike primjenjuje u uvjetima mehaničkog opterećenja pri visokim temperaturama.

Važno je spomenuti da se svojstva aluminijeve oksidne keramike razlikuju u ovisnosti o strukturi keramike. Aluminijeva oksidna keramika može imati grubokristalnu ili mikrokristalnu strukturu [2]. Mikroskristalna struktura prikazana je na slici 3, a grubokristalna struktura na slici 4.



Slika 4. Mikrostruktura grubokristalne aluminijeve oksidne keramike [2]

2.3.2. Struktura aluminijeve oksidne keramike

Struktura čvrstih (krutih) tvari ovisi o načinu slaganja strukturnih jedinica i o vrsti veza, koje su ostvarene između strukturnih jedinica. *[4]* Strukturne jedinice mogu biti atomi, ioni, molekule, makromolekule.

Obzirom na način slaganja strukturnih jedinica moguće je ostvariti kristalnu strukturu, koja ima pravilan raspored strukturnih jedinica dugog dosega, zatim, amorfnu strukturu, koja nema pravilan raspored strukturnih jedinica dugog dosega, te kombinaciju kristalne i amorfne strukture. Kristalna struktura karakteristična je za metale, legure i keramiku, dok je amorfna karakteristična za staklo i voskove. Kombinacija kristalne i amorfne strukture karakteristična je za polimerne materijale.

Sve kristalne strukture mogu se prikazati u 14 vrsta Bravaisovih rešetki razvrstanih u 7 osnovnih kristalnih sustava. Jedinična čelija je temeljna strukturna jedinica iz koje se slaganjem može izgraditi čitav kristal ponavljanjem jedinične ćelije po kristalografskim osima. Jediničnoj ćeliji pripada određeni broj atoma (pripadni broj atoma – PBA). Atomi (kationi i anioni) imaju određeni koordinacijski broj, tj. broj atoma, koji "dodiruju" pojedini atomi, ili broj najbližih susjednih atoma.

Tablica 3 prikazuje uobičajene strukture keramičkih materijala, koji kristaliziraju u kubičnom i heksagonskom sustavu. Jedinične ćelije, koje se javljaju u tim kristalima su jednostavna kubična ćelija (eng. simple cubic SC), plošno centrirana kubična ćelija (eng. face-centereted cubic FCC) te gusto slagana heksagonska ćelija (eng. hexagonal close-packed HCP).

Struktura	Jedinična ćelija	Opća formula
Cezij klorid (CsCl)	SC	MX
Natrij klorid (NaCl)	FCC	MX
Fluorit (CaF ₂)	FCC	MX ₂
Silikati (SiO ₂)	FCC	MX ₂
Korund (Al ₂ O ₃)	Heksagonska (HCP)	M ₂ O ₃
Perovskit (CaTiO ₃)	SC	M`M``X₃
Spinel (MgAlO ₄)	FCC	M`M``X ₄

Tablica 3. Neke uobičajene strukture keramike [5]

Najstabilniji kristalni oblik AI_2O_3 je mineral korund (α - AI_2O_3). Pored AI_2O_3 keramike, istu strukturu imaju Fe_2O_3 , Cr_2O_3 , Ti_2O_3 , V_2O_3 . Struktura korunda se zasniva na heksagonskom gustom slaganju kisikovih iona (ABABABAB) sa ionima aluminija smještenim u 2/3 oktaedarskih interstijcijskih mjesta (slika 5) [6].



Slika 5. Struktura α -Al₂O₃ (KB = 4, O²⁻: gusta heksagonska jedinična ćelija (HCP); Al ³⁺: u oktaedarskim prazninama) [6]

Keramički materijali dijele se u dvije grupe kristala na osnovi primarnih (međuatomskih, kemijskih) veza [5] na ionsku i kovalentnu keramiku.

lonski kristali sastoje se od pozitivno (kationa) i negativno (aniona) nabijenih iona, koji se međusobno elektrostatski privlače. Ioni u kristalu slažu se tako da se oko svakog kationa smjesti što više aniona i obratno. Broj aniona (koordinacijski broj, KB), koji se može smjestiti oko pojedinog kationa, određen je omjerom ionskih radijusa kationa i aniona (r_{kationa}/r_{aniona}) [5]. Udjel ionskog karaktera veze za neke keramičke materijale prikazan je u tablici 4.

Materijal	Udjel ionskog karaktera veze, %
Si ₃ N ₄	30
Al ₂ O ₃	63
SiC	12

Tablica 4 Udjel ionskog karaktera veze za neke keramičke materijale [5]

2.4. POSTUPCI PROIZVODNJE TEHNIČKE KERAMIKE

Proizvodnja tehničke keramike odvija se u nekoliko koraka. Upravo tim koracima u postupku proizvodnje utječe se na temeljna svojstva. Osim postupaka oblikovanja i sinteriranja, na strukturu, odnosno, na svojstva keramike važnu ulogu ima i odabir praha za proizvodnju. Sljedeća slika 6 prikazuje te utjecaje na mikrostrukturu keramičkih materijala [1].



Slika 6. Utjecaji na mikrostrukturu [2]

U cjelokupnom kompleksnom procesu proizvodnje, određeni prah, oblikovanje i proces sinteriranja zajedno utječu na stvaranje presudno važne mikrostrukture i time željenih svojstava proizvoda.

Keramički materijali dobivaju se tehnološkim procesom, koji se sastoji od sljedećih postupaka:

- Priprava keramičkog praha za oblikovanje
- Oblikovanje (dobivanje sirovca)
- Obrada sirovca
- Sinteriranje (pečenje sirovca)
- Završna obrada
- Kontrola kvalitete proizvoda
- Čišćenje proizvoda
- Pakiranje proizvoda

Najvažniji postupci u proizvodnji keramičkog materijala su priprava keramičkog praha, oblikovanje (dobivanje sirovca), a posebno je značajan postupak sinteriranja (pečenja sirovca).

2.4.1. Oblikovanje

Kod postupka oblikovanja ne smiju se stvarati različiti gradijenti gustoće i teksture, jer takve nesavršenosti kod sinteriranja dovode do deformacija i pojave zaostalih napetosti [2].

Izbor postupka oblikovanja najčešće se obavlja prema ekonomskim kriterijima što podrazumijeva broj komada u seriji, troškove procesa i kvalitetu sirovine. Ali, naravno, izbor ovisi i o tehničkim karakteristikama poput geometrije i veličine proizvoda.

Prilikom postupka oblikovanja dobiva se sirovac, odnosno, sirovi keramički proizvod spreman za pečenje. Masa za oblikovanje se sastoji od sirovine, pomoćnog sredstva za sinteriranje (uglavnom anorganske tvari, poput MgO), te sredstava za oblikovanje, što su uglavnom orgranske tvari, poput sredstva za tečenje, sredstva za plastificiranje i sredstva za ojačanje [1].

Mase za oblikovanje se dijele prema udjelu vlage na suspenzije (udio vlage oko 60 – 70%), keramička tijesta (udio vlage oko 25 – 30%) i granulat (keramički prah) (udio vlage oko 5%). Suspenzije se oblikuju lijevanjem folija ili suspenzijskim lijevanjem dok se keramička tijesta oblikuju plastično, odnosno, ekstrudiranjem ili injekcijskim prešanjem.

Pri dobivanju proizvoda od aluminijeve oksidne keramike, cilj je dobiti granulat, odnosno, keramički prah, koji ima najmanji udio vlage, oko 5%. Takva masa za oblikovanje se preša, mokro ili suho, nakon punjenja kalupa. Prešanje može biti jednosmjerno te hladno ili vruće izostatičko prešanje.

Oblikovanjem se postiže zgušnjavanje mase čime se dobiva dovoljna čvrstoća i oblik, koji omogućuju daljnu obradu (slika 7). Pri postupcima oblikovanja važno je da se dobiju sirovci, koji imaju jednaku gustoću i teksturu po cijelom presjeku. Ako bi prilikom oblikovanja dobili sirovce, koji imaju različitu gustoću postupkom pečenja (sinteriranja), pojavit će se naprezanje i doći će do deformacije [1].



Slika 7. Zgušnjavanje mase oblikovanjem za daljnu obradu (sinteriranje)

2.4.2. Sinteriranje

Nakon postupaka oblikovanja proizvedeni sirovci se još nazivaju i zelenim izratcima. Svi sastojci, koji bi mogli izgorjeti ili ishlapiti pri visokim temperaturama, moraju se ukloniti iz sirovaca prije postupka pečenja.

Budući da oblikovana masa sadrži vodu prvi postupak je uklanjanje vlage sušenjem, čime se smanjuje volumen, što se naziva skupljanje zbog sušenja. Što je veći sadržaj vlage u sirovcu, skupljanje će biti veće. Ono ovisi o vrsti sirovine, o veličini zrna i o postupku oblikovanja.

Sušenje se mora provoditi polagano i prilagoditi se pojedinim keramičkim izradcima, jer pri prebrzom sušenju može doći do deformacije ili pojava pukotina.

Nakon sušenja se uklanjaju preostala sredstva za plastificiranje, tečenje i očvršćivanje. To se obavlja uz određeno vrijeme, temperaturu, tlak i atmosferu.

Prije sinteriranja se provodi proces prožarivanja (pretpečenja). Prožarivanje se obavlja uz malu brzinu skupljanja čime se povećava čvrstoća. Uzorci dobiveni nakon prožarivanja imaju bolja mehanička svojstva od sirovca, a lošija od sinteriranog materijala što omogućuje lakšu strojnu obradu.

Keramička veza, a time i veća čvrstoća, postiže se tek pečenjem pri visokim temperaturama (sinteriranjem) budući da u sirovom izratku postoje slabe veze između čestica.

Sinteriranje je postupak pečenja sirovca pri kojem nastaje pravi keramički materijal. Uz oblikovanje i prah, ovaj postupak ima treći glavni utjecaj na svojstva, odnosno, na mikrostrukturu keramike, kako je prikazano na slici 6.

Polazna struktura kod sinteriranja je vrlo porozna. Slika 8 prikazuje proces srašćivanja zrna prilikom njihova rasta pod utjecajem visokih temperatura.



Slika 8. Rast zrna tijekom procesa sinteriranja [1]

Tokom tog spajanja čestica pri visokoj temperaturi (slika 8) smanjuje se poroznost i volumen keramičkih materijala, što se naziva skupljanje zbog pečenja. Skupljanje je vrlo različito za pojedine keramičke materijale. Tablica 5 prikazuje literaturne podatke o skupljanju zbog pečenja za različite vrste keramičkih materijala. Procesom sinteriranja povećava se gustoća, čvrstoća i tvrdoća keramičkih materijala, a smanjuje volumen.

Keramički materijal	Skupljanje, S
SiSiC*	~ 0%
Porozni kordijerit	~ 3%
Porculan od glinice	~ 13 – 16%
Al ₂ O ₃	~18%
ZrO ₂	~ 25%

Tablica 5. Skupljanje nekih keramičkih materijala [1]

* SISIC - reakcijski povezan silicijev karbid s infiltriranim silicijem

Sinteriranje se definira kao proces spontanog zgušnjavanja poroznog tijela pri visokim temperaturama pri kojima se smanjuje poroznost isprešanog praha uz istovremeno skupljanje otpreska i povećanje njegove mehaničke čvrstoće tijekom zagrijavanja. Osnovna pokretačka sila, koja djeluje pri skupljanju, je razlika u kemijskom potencijalu između atoma, koja može biti potaknuta temperaturom, tlakom ili temperaturom i tlakom (npr. pri vrućem prešanju).

Sinteriranje se provodi u visokotemperaturnim pećima s kontrolom temperature u odgovarajućoj atmosferi. Takve peći mogu biti električne ili plinske te mogu postepeno grijati ili hladiti što je kod sinteriranja vrlo važno da ne bi došlo do deformacija ili zaostalih naprezanja.

Tablica 6 prikazuje vrijednosti temperatura sinteriranja za različite keramičke materijale.

Temperature sinteriranja su ispod temperatura tališta (cca. 2/3 T_t), tako da je izradak još u krutom stanju, ali je olakšana difuzija atoma. Veza među česticama ostvaruje se stvaranjem "vrata" na mjestu kontakta (slika 8).

Keramički materijal	Temperatura sinteriranja, °C
Kvarcni porculan	oko 1300
Steatit	oko1350
Kordijerit	1350 – 1400
Al ₂ O ₃	1600 – 1800
RSIC	2300 – 2500
Si ₃ N ₄	oko 1700

Tablica 6. Tipične temperature sinteriranja keramičkih materijala [1]

Općenito, procesi pri sinteriranju keramičkih izradaka su vrlo kompleksni i odvijaju se različito brzo, ovisno o čistoći sirovina, veličini zrna, gustoći i atmosferi.

Komponente od oksidne keramike s visokim stupnjem čistoće (poput aluminijeve oksidne keramike) sinteriraju se u čvrstoj fazi (suho sinteriranje) te su zato temperature sinteriranja vrlo visoke (oko 1600°C) u odnosu na keramike, koje se sinteriraju u prisustvu tekuće faze.

Prema broju komponenata i prisutnih faza sinteriranje može biti sinteriranje jednokomponentnih ili višekomponentnih sustava, suho sinteriranje (slika 9) ili mokro sinteriranje (slika 10).



Slika 9. Suho sinteriranje [5]



Slika 10. Mokro sinteriranje [5]

Suho sinteriranje je postupak sinteriranja, odnosno, pečenja sirovca, kod kojeg se reakcija odvija u čvrstoj fazi. Pokretačka sila tijekom suhog sinteriranja je redukcija površinske energije.

Smanjenje površinske energije može se postići na dva načina [5], a to su redukcija na ukupnoj površini porastom prosječne veličine zrna, što vodi procesu **okrupnjavanja** i/ili uklanjanjem sučelja kruto/plinovito i stvaranjem granica zrna iza čega slijedi rast zrna što vodi procesu **zgušnjavanja**. (Slika 11)

Obično su oba mehanizma u kompeticiji. Ako je proces zgušnjavanja dominantniji, pore će postajati manje i s vremenom će nestati i rezultirat će kompaktnim skupljanjem. Ako je proces okrupnjavanja brži, s vremenom će i pore i zrna postati veće.



Slika 11. Shematski prikaz dva moguća načina kojima čestice uslijed sinteriranja mogu sniziti svoju energiju: a) zgušnjavanje, b) okrupnjavanje[5]

2.5 KOROZIJA

Kemijska postojanost ili korozijska otpornost definira se kao sposobnost materijala da se suprotstavi razaranju uslijed fizikalnih ili kemijskih promjena izazvanih djelovanjem okolnog medija (plina, kapljevina ili krutih agresivnih čestica).

Pod pojmom korozije (lat. corrodere znači oglodati ili nagristi) se podrazumijeva reakcija materijala sa njegovom okolinom, koja uzrokuje mjerljive ili vidljive promjene materijala i može dovesti do korozijskog oštećenja (DIN 50 900). Pojam korozije se primarno odnosi samo na metale i legure, ali pored metala, korozivnom razaranju podliježu i nemetali (staklo, keramika, beton i druge vrste građevinskog materijala) i tvari organskog podrijetla (drvo, plastične mase, premazi, tekstil i drugi materijali).

Četiri grupe tehničkih materijala su metali i legure (kovine i slitine), polimeri, keramika i kompoziti. Materijali iz grupa tehničkih materijala imaju različitu strukturu i svojstva. Korozija opisuje kemijski utjecaj nekog medija na materijal.

Za razliku od metala, keramički materijali se smatraju korozijski postojanim, zato što je brzina korozije znatno niža nego kod metala.

Korozija kod metala i legura je elektrokemijski proces. Budući da keramika nije vodljivi materijal, korozija kod keramike najčešće je posljedica topljivosti u različitim agresivnim medijima. To znači da dolazi do izmjene iona ili atoma između keramičkog materijala i agresivnog medija. *[3]*

Za karakterizaciju korozijskih procesa kod anorganskih materijala treba uzeti u obzir sljedeće pojavne oblike korozije:

Površinska korozija (odvija se ravnomjerno po površini uzorka), selektivna korozija (iz materijala se izlučuju lakše topljivi sastojci), točkasta korozija (mjesta napada su nesavršenosti na površini, poput nečistoća, napuklina, pora) i interkristalna korozija (korozija napreduje duž granica zrna).

Kemijska postojanost materijala anorganskog podrijetla ovisi o:

- njihovom kemijskom i mineraloškom sastavu,
- poroznosti,
- strukturi,
- svojstvima i sastavu agresivnog medija,
- ➤ temperaturi,
- tlaku,
- brzini kretanja agresivnog medija.

Između grupa keramičkih materijala (silikatna, oksidna i neoksidna keramika), kao i između pojedinih materijala, postoje značajne razlike u ponašanju u uvjetima korozije, kao i u korozijskoj postojanosti.

2.5.1. Metodologija ispitivanja kemijske postojanosti

Dvije glavne komponente u svim korozijskim ispitivanjima su ispitni uzorak i ispitna okolina, odnosno, medij. [7] Na slici 12 prikazane su četiri faze procjene kemijske postojanosti, a to su odabir materijala i priprema uzorka, izlaganje agresivnom mediju, karakterizacija te odabir podataka i analiza istih. [7]



Slika 12. Faze, koje su uključene u procjenu kemijske postojanosti [7]

2.5.2 Kemijski mehanizmi korozije keramike

Postoji pet glavnih kemijskih mehanizama korozije kristalnih materijala: [7]

- kongruentno otapanje uz jednostavnu disocijaciju,
- kongruentno otapanje uz kemijsku reakciju sa otapalom,
- inkongruentno otapanje uz nastajanje kristalne faze kao produkta reakcije,
- inkongruentno otapanje uz nastajanje amorfnih slojeva,
- ionska izmjena.

2.5.2.1 Kongruentno otapanje uz jednostavnu disocijaciju

"Kongruentno" znači da je odnos kemijskih elemenata konstituenata u otopini isti kao u čvrstoj tvari, koja se otapa.

Primjer je vruće prešana monofazna keramika MgF₂, koja se koristi kao optički materijal u vidljivom i bližem infracrvenom području. MgF₂ otapa se u vodi uz jednostavnu reakciju disocijacije:

$$MgF_2 \Leftrightarrow Mg^{2+} + 2 F^{-}$$
 (2.1)

Reakcija ne ovisi o pH vrijednosti. Kako se kristal otapa, površina kristalnih zrna se povlači (otapanje ne mora biti ravnomjerno), a na površini ne dolazi do formiranja zaštitnog sloja (slika 13).



Slika 13. Kongruentno otapanje uz ravnomjerno povlačenje površine, koja se otapa [7]

2.5.2.2 Kongruentno otapanje uz kemijsku reakciju sa otapalom

Otapanje je kiselo-bazna reakcija ili reakcija hidrolize. Produkti kemijske reakcije nisu čvrste tvari i povlačenje površine je bez formiranja površinskih slojeva (slika 14).

Kao primjer može poslužiti otapanje vatrostalnog materijala MgO u kiseloj otopini, koji je otporan na visoke temperature:

$$MgO + 2 H^{+} \Leftrightarrow Mg^{2+} + H_{2}O$$
 (2.2)

MgO je nestabilan u prisutnosti vode, zbog toga dolazi i do kongruentne reakcije:

$$MgO + H_2O \Leftrightarrow Mg(OH)_2$$
 (2.3)

Mg(OH)₂ se opet otapa u kiseloj otopini: Mg(OH)₂ + 2H⁺ \Leftrightarrow Mg²⁺ + 2H₂O (2.4)

Kod niskih pH vrijednosti odvijat će se reakcija po jednadžbi 2.2, a u neutralnom području reakcija hidrolize po jednadžbi 2.3. Brzina i mehanizam kemijske reakcije ovisi o pH vrijednosti. Površina koja se otapa povlači se ravnomjerno (kao i za kongruentno otapanje uz jednostavnu disocijaciju) (slika 14).



Slika 14. Kongruentno otapanje uz kemijsku reakciju sa otapalom – ravnomjerno povlačenje površine, koja se otapa [7]

2.5.2.3 Inkongruentno otapanje uz nastajanje kristalne faze kao produkta reakcije

Tijekom inkongruentnog otapanja dolazi do reakcije keramičkog materijala sa otopinom uz formiranje nove čvrste faze različitog sastava. Koncentracija otopljene tvari ne javlja se u istoj količini kao u izvornoj čvrstoj tvari, a nastaje manje topljiv produkt reakcije, koji se može i ne mora akumulirati na otopljenoj površini formirajući sloj kao zaštitnu barijeru.

Primjer inkongruentnog otapanja: $SrTiO_3 + 2 H^+ \Leftrightarrow Sr^{2+} + TiO_2 + H_2O$ (2.5)

Dobro kristalizirani stroncijev titanat reagira sa vodenom otopinom uz otpuštanje iona stroncija u otopinu, a preostali titan pretvara se u teško topljivi TiO₂ (slika 15). Ako na površini nastaje produkt reakcije, koncentracija stroncija naglo pada na nulu na reakcijskoj površini, a koncentracija titana postaje veća u odnosu na originalnu površinu.



Slika 15. Inkongruentno otapanje uz pojavu produkata kemijske reakcije na površini [7]

2.5.2.4 Inkongruentno otapanje uz nastajanje amorfnih slojeva

Produkt reakcije razlikuje se po kemijskom sastavu od polaznog keramičkog materijala (slika 16).

Na površini aluminosilikatnog materijala nastaju parcijalno hidrolizirani i polimerizirani spojevi silicija i aluminija. Produkt kemijske reakcije je često amorfne strukture i naziva se "gel sloj". Kemijski modificirana površina može ostati netaknuta. Naglašena je promjena u kemijskom sastavu kroz sloj "gela" uz dodatne promjene u gustoći i teksturi.

Natrij aluminosilikat je tipičan primjer:

$$2NaAISi_{3}O_{8} + 2H^{+} + 9 H_{2}O \Leftrightarrow 2Na^{+} + AI_{2}Si_{2}O_{5}(OH)_{4} + 4H_{4}SiO_{4}$$
(2.6)



Slika 16. Korozija površine uz kemijsku reakciju između otapala i površine materijala [7]

2.5.2.5 Ionska izmjena

Reakcije ionske izmjene su one u kojima se pokretni ioni izlučuju iz jako otpornog keramičkog materijala ostavljajući osnovni materijal više manje netaknut (slika 19).

Ponovno kao primjer može poslužiti natrij aluminosilikat.

$$NaAlSi_{3}O_{8} + H_{3}O^{+} \Leftrightarrow (H_{3}O)AlSi_{3}O_{8} + Na^{+}$$
(2.7)

Nema oštre granice između otapanja površine uz kontinuirano formiranje gel sloja i reakcija ionske izmjene. Kao popratna reakcija prisutno je i neznatno kongruentno otapanje. Za albit to može biti sljedeća reakcija:

$$NaAlSi_{3}O_{8} + 4H_{3}O^{+} \Leftrightarrow Na^{+} + Al^{3+} + 3H_{4}SiO_{4}$$
(2.8)

Ukupna brzina korozije je zbroj brzina svih kemijskih reakcija. Važno je da li je ili nije čvrsta faza u ravnoteži sa otopinom.



Slika 17. Izlučivanje natrija iz aluminosilikatnog stakla [7]

Originalna površina je sačuvana (više ili manje) sa istim omjerom Si/Al. Prisutan je kontinuirani gubitak natrija, koji se izlučuje kroz površinski sloj.

2.5.3 Brzina korozijske reakcije keramike sa kristalnom strukturom

Modeli otapanja keramike i kristala temelje se na tradicionalnoj teoriji kinetike kemijske reakcije.

Na površini između otopljenih kristala i vodene otopine dolazi do heterogenih reakcija. Reakcije se sastoje od sljedećih koraka:

- a) prijenos reaktanata na površinu materijala,
- b) adsorpcija reaktanata,
- kemijska reakcija između agresivnih adsorbiranih vrsta i nekih dijelova površine kristalne strukture,
- d) desorpcija produkata reakcije i
- e) prijenos produkata reakcije u otopinu.

Najsporiji korak određuje ukupnu brzinu kemijske reakcije. Brzina reakcije je kontrolirana ili prijenosnim mehanizmom (koraci pod a i e) ili brzinom reakcije na površini (korak pod c).

2.5.4 VRSTE KOROZIJE

Kod keramike se pojavljuju tri vrste korozije ovisno o agregatnom stanju medija kojem je izložen keramički dio. Ovisno o vrsti korozijskog medija u praksi se razlikuju tri tipa korozije keramike /2/.

- korozija u kapljevitoj fazi,
- korozija u talinama,
- korozija uzrokovana vrućim plinovima.

2.5.4.1 Ispitivanje otpornosti na koroziju u kapljevitoj fazi

Korozija u kapljevitoj fazi najčešće se pojavljuje kod keramičkih materijala, koji imaju primjenu u strojogradnji ili gradnji postrojenja. Pod kapljevitom fazom podrazumijeva se medij u tekućem agregatnom stanju, koji djeluje na keramiku. Takav medij može biti otopina kiselina, lužina ili soli, ali i morska, slatka ili destilirana voda.

Poseban je slučaj hidrotermalna korozija, što znači, korozija u vodi ili vodenoj pari pri temperaturama višim od 100 °C i povišenom tlaku.

Za ispitivanje kemijske postojanosti (otpornosti na koroziju) keramičkih materijala nema propisanih normi.

Prema literaturnim podacima ispitivanja otpornosti na koroziju u kapljevitoj fazi se najčešće provode u sljedećim uvjetima:

- izlaganjem ispitnih uzoraka korozivnom mediju pri sobnoj temperaturi (vrijeme ispitivanja 10 do 100 dana),
- izlaganjem ispitnih uzoraka korozivnom mediju pri povišenim temperaturama (vrijeme ispitivanja 5 do 50 dana),
- izlaganjem ispitnih uzoraka korozivnom mediju u autoklavima pri povišenoj temperaturi i tlaku (vrijeme ispitivanja 1 do 5 dana).

Za određivanje intenziteta korozije u kapljevitoj fazi primjenjuju se sljedeći postupci [2]:

a) Ispitivanje penetrantima

Nakon izlaganja uzorak se pere i suši te uranja u obojenu otopinu. Veličina obojenja je mjera za veličinu korozije. Na uzorcima, koji su odrezani okomito na površinu, može se odrediti dubina prodiranja otopine. Metoda ispitivanja penetrantima nije potpuno pouzdana stoga ju je potrebno kombinirati s drugim metodama ispitivanja.

b) Promjene dimenzija

Određivanje promjena dimenzija npr. debljina stijenki, primjenjuje se u slučaju površinske korozije, ali se ne može primjeniti u slučaju interkristalne korozije.

c) Gubitak mase ∆m

Jedna od metoda ispitivanja intenziteta korozije je određivanje gubitka mase (Δm) iskazane u gramima po cm² ispitnog uzorka.

U tablici 7 prikazani su gubitci zbog korozije nekih vrsta keramike u različitim medijima. Na temelju navedenih vrijednosti gubitka mase moguće je odrediti primjenjivost pojedinih vrsta keramike za određenu tehničku namjenu.

		Gubitak mase, mg/cm ² god					
Medij ⁽¹⁾ , masena koncentracija, %	T, °C	Si/SiC kompoziti (12 % Si)	Volfram karbid (WC) (6 % Co)	Aluminijev oksid (Al ₂ O ₃ > 99 %)	Silicij karbid (SiC)		
98 % H ₂ SO ₄	100	55,2 ⁽²⁾	> 1000	65	1,8		
50 % NaOH	100	> 1000	5,0	75,0	2,5		
53 % HF	25	7,9	8,0	20,0	< 0,2		
85 % H ₃ PO ₄	100	8,8	55,0	> 1000	< 0,2		
70 % HNO ₃	100	0,5	> 1000	7,0	< 0,2		
45 % KOH	100	> 1000	3,0	60,0	< 0,2		
25 % HCI	70	0,9	85,0	72,0	< 0,2		

Tablica 7	Gubitci zbog	korozije	noiedinih	vreta	koromiko	u različitim	mediiima	78 7
Taplica T.	Gubilci zbog	KUIUZIJE	pojeanim	visia	Kerannke	uTaziiCiliiII	meuijima	[0]

(1) Vrijeme ispitivanja: 125 do 300 h uz neprekidno miješanje medija

Ako je gubitak mase zbog korozije:

>1000 mg/cm² god – potpuno uništenje unutar jednog dana

100 - 999 mg/cm² god – ne preporučuje se za uporabu dulje od jednog mjeseca

50 – 100 mg/cm² god – ne preporučuje se za uporabu dulje od godine dana

10 – 49 mg/cm² god – nužan oprez, ovisno o specifičnoj primjeni

 $0,3 - 9,9 \text{ mg/cm}^2 \text{ god} - \text{preporučuje se za dulju uporabu}$

< 0,2 mg/cm² god – preporučuje se za dulju uporabu, bez korozije.

d) Smanjenje savojne čvrstoće ∆Rs

Smanjenje savojne čvrstoće ukazuje na utjecaj procesa korozije na mehaničku otpornost, a time i na vijek trajanja keramičkih dijelova.

e) Smanjenje tvrdoće ⊿HV

Posljedica korozije ispitnih uzoraka je primjetno smanjenje tvrdoće. No izmjerene vrijednosti tvrdoće jako osciliraju, te se iz njih ne mogu izvući pouzdani zaključci.

f) Otpornost na trošenje

Tribološka ispitivanja na korodiranim uzorcima omogućuju procjenjivanje trajnosti dijelova u korozijskim medijima.

g) Ispitivanje optičkim mikroskopom i pretražnim elektronskim mikroskopom

Ispitivanjem korodiranih uzoraka optičkim mikroskopom i pretražnim elektronskim mikroskopom može se pratiti proces i mehanizam korozije tijekom vremena.

2.5.5 KOROZIJA ALUMINIJEVE OKSIDNE KERAMIKE

Korozija kod tehničke keramike razlikuje se od korozije metala u samom mehanizmu gubitka materijala zato što se radi o topljivosti materijala u agresivnoj sredini te dolazi do izmjene iona ili atoma između keramičkog materijala i agresivnog medija.[9]

Tehnička keramika je kemijski postojanija zato što je proces korozije puno sporiji nego kod metala ili čak i polimera. Tajna njezine postojanosti je u njenoj mikrostrukturi i kemijskom sastavu.[2]

Kod aluminijeve oksidne keramike dolazi najčešće do pojave točkaste i interkristalne korozije. Do točkaste dolazi zbog aditiva, koji se dodaju u suspenziju prilikom proizvodnje keramike. Točkasta korozija nije kritična kod ove vrste keramike zato što do reakcija dolazi na površini pa su veća oštećenja prisutna samo u površinskom dijelu. No kritično za keramički dio može biti posljednji stadij koji dovodi do loma ako se iz točkaste korozije razvije kroz mikrostrukturu interkristalna korozija.

Kod aluminijeve oksidne keramike obično se dodaju mali udjeli Na₂O, CaO, Fe₂O₃ i MgO. Aditivi Na₂O i MgO stvaraju pojedinačne kristale u strukturi sastava MgO \cdot Al₂O₃ (spinel) ili Na₂O \cdot 11Al₂O₃, koji se još označava kao β -Al₂O₃.

Interkristalna korozija kod keramike javlja se najčešće na granicama zrna i/ili na staklenoj/kristalnoj fazi koja se izlučuje na granicama zrna. Karakteristična je za keramike,

koje se sinteriraju u prisustvu tekuće faze, poput aluminijeve oksidne keramike s udjelom aluminijeva oksida Al₂O₃ manjim od 99,5%.

Kemijska postojanost keramike odnosi se na cjelokupnu mogućnost keramike da izdrži destruktivno djelovanje agresivnog medija. Ona ovisi o svojstvima takvog medija, kemijskom sastavu i mikrostrukturi keramike te o uvjetima procesa korozije, posebno o kontaktu same keramike i medija.

Faktori, koji utječu na kemijsku postojanost, dijele se na unutarnje i vanjske. Unutarnji faktori obuhvaćaju stanje površine, sastav i mikrostrukturu keramike, dok se vanjskim faktorima smatra sastav, temperatura i brzina toka agresivnog medija te odnos između količine medija i keramičke površine.[6]

Kod keramičkih materijala ističu se dva tipa kemijske postojanosti, a to su otpornost na koroziju u kiselinama i u lužinama.

Aluminijeva oksidna keramika s udjelom aluminijeva oksida Al₂O₃ većim od 99,5% ima najmanju brzinu korozije u kiselinama i lužinama. Pri normalnim temperaturama ova vrsta keramike obično je odlično otporna na koroziju. Povišenjem temperature smanjuje se kemijska postojanost.

Sljedeća tablica 8 prikazuje neke podatke o otpornosti na koroziju aluminijeve oksidne keramike s udjelom Al_2O_3 većim od 99,7% u kiselom ili lužnatom mediju.

	Materijal		Al ₂ O ₃	(>99,7 %)
Medij	Formula	Koncentracija	NT	50 °C
Aluminijev klorid	AICI ₃	10 %	++	++
Amonijak	NH₄OH	koncentrirano, 25 %	++	++
Amonijev nitrat	NH₄NO ₃	50 %	++	++
Borna kiselina	H ₃ BO ₃	hl. zasić. otop.	++	++
Željezo-III-klorid	FeCl ₃	45 %	++	++
Fluoridna kiselina	HF	koncentrirano, 40 %	++	-
Kalijev nitrat	KNO ₃	20 %	++	++
Kalijev permanganat	KMnO₄	5 %	++	++
Kloridna-nitratna kiselina	HCI-HNO ₃	koncentrirano	++	-
Bakar-II-sulfat	CuSO ₄	25 %	++	++
Magnezijev sulfat	MgSO ₄	4 %	++	++
Natrijev klorid	NaCl	hl. zasić. otop.	++	++

Tablica 8. Kemi	ijska postojanost	t aluminijeve	oksidne k	eramike [21
				- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

	Al ₂ O ₃ (>99,7 %)			
Medij	Formula	Koncentracija	NT	50 °C
Natrijev peroksid	Na ₂ O ₂	10 %	++	++
Natrijeva lužina	NaOH	10 %	++	+
Fosfatna kiselina	H ₃ PO ₄	koncentrirano, 85 %	++	-
Nitratna kiselina	HNO ₃	koncentrirano, 65 %	++	+
Kloridna kiselina	HCI	koncentrirano, 36 %	++	++
Sulfatna kiselina	H ₂ SO ₄	50 %	++	+

NT – normalna temperatura ++ - otporno + - djelomično otporno - - neotporno

Otpornost na koroziju u kiselinama i lužinama može se mjeriti pomoću gubitka mase (mg/cm² god.).

Tablica 9, koja slijedi, daje konkretne literaturne podatke kemijske postojanosti aluminijeve oksidne keramike i silicijeva karbida u sulfatnoj, fosfatnoj, kloridnoj i fluoridnoj kiselini, a rezultati su iskazani kao gubitak mase u mg/cm² u jednoj godini.

			Gubitak ma	se, (mg / cm² god.)		
Medij	Maseni udio, %	Temperatura, °C	Rekristalizirani silicijev karbid	Gusto sinteriran aluminijev oksid (>99 % Al₂O₃)		
H_2SO_4	98	100	1,8	65,0		
H_3PO_4	85	100	< 0,2	< 1000		
HCI	25	70	< 0,2	72,0		
HF	53	25	< 0,2	20,0		

Tablica 9. Kemijska postojanost Al₂O₃ i SiC u otopinama kiselina [9]

Aluminijeva oksidna keramika s udjelom Al₂O₃ većim od 99,9% podložna je koroziji na temperaturama većim od 100 °C. A vrijednosti u tablici 5 pokazuju je da je u usporedbi kloridne, sulfatne i fosfatne kiseline najagresivniji medij fosfatna kiselina.

Ako se pogledaju vrijednosti u tablici 5 i usporede s oznakama kemijske postojanosti iz prethodne tablice 4, uočava se neusporedivost podataka o kemijskoj postojanosti keramike, koji su prikupljeni od različitih ispitivača. Ta nemogućnost usporedbe rezultata prisutna je zbog primjene različitih metoda ispitivanja. Pa se navedeni podaci iz literature

u ovom radu smatraju samo smjernicama i okvirnim pokazateljima ponašanja aluminijeve oksidne keramike u kiselom mediju.

Aluminijeva oksidna keramika poznata je po svojoj kemijskoj postojanosti u korozivnim vodenim otopinama pri sobnoj temperaturi. No kemijska postojanost takve keramike opada s povišenjem temperature. Podaci, dani u sljedećoj tablici 10, dobiveni su nakon 110 dana izlaganja gusto sinteriranog aluminijeva oksida kloridnoj kiselini. Prema dobivenim rezultatima vidi se porast eluiranih elemenata iz sastava keramike u mediju porastom temperature. Uočava se i da se količina eluiranih iona smanjuje s povećanjem koncentracije kloridne kiseline. Dakle, temperatura i koncentracija otopina najviše utječu na topljivost aluminijeve oksidne keramike.

Temp.,	Koncetracija otopine HCI.	Kol	Količina otopljenih iona iz gusto sinteriranog aluminijeva oksida; w, %						
°C	%	Al	Са	Fe	К	Mg	Na	Ti	
50	20	0,006	0,003	NP	0,0001		0,0011		
70	20	0,410	0,206	0,00139	0,0072	0,0060	0,0429	0,0086	
90	20	0,693	0,327	0,00383	0,0123	0,0245	0,0672	0,00121	
70	30	0,295	0,159	0,00112	0,0053	0,0050	0,0313	0,00067	

Tablica 10. Količina eluiranih iona aluminijeve oksidne keramike nakon 110 dana u HCl [7]

lako različiti znanstvenici donose različite rezultate, svi se slažu da na kemijsku postojanost aluminijeve oksidne keramike najviše utječe čistoća materijala te segregacija nečistoća na granicama zrna tijekom sinteriranja. Kod aluminijeve oksidne keramike dolazi do stvaranja staklene faze bogate silikatima na granicama zrna zbog prisutnosti SiO₂ u sastavu. Staklena faza podložnija je utjecaju kiselina. Nadalje, poroznost i mikrostruktura keramičkih materijala važni su faktori kemijske postojanosti.

Aluminijeva oksidna keramika sa zatvorenim porama i većim zrnima mnogo je postojanija u kiselom korozivnom mediju. Prema tome, korozija aluminijeve oksidne keramike u vodenim otopinama kiselina određena je topljivošću aluminijeva oksida kao i topljivošću faza na granicama zrna. *[10]*

Korozija aluminijeve oksidne keramike u vodenim otopinama određena je topljivošću Al₂O₃ i topljivih faza na granicama zrna. Kemijski sastav granice zrna važan je za procjenu utjecaja granice zrna na korozijsku otpornost keramičkih materijala.

Raspodjela nečistoća određena je topljivošću kationa u kristalnoj rešetci aluminija (stvaranje čvrste otopine). Ove topljivosti su male zbog razlika u naboju i ionskom radijusu

 Mg^{2+} (72 pm), Ca^{2+} (100 pm), Si^{4+} (42 pm), Fe^{3+} (64 pm) i Na⁺ (98 pm) u odnosu na naboj i ionski radijus Al³⁺ (53,5 pm) [11]. Ako je prekoračena granica topljivosti kationa u Al₂O₃, oni se izdvajaju (segregiraju) na granici zrna keramičkih materijala. Literaturni podaci pokazuju u svojim istraživanjima da ako je u strukturi uz Ca²⁺ prisutan Mg²⁺ tada je gomilanje Ca²⁺ manje i njegova raspodjela je jednolična [12, 13].

Pokazano je i da prisutnost Mg²⁺ u polikristalnoj Al₂O₃ keramici sprečava koncentriranje Si⁴⁺ na granici zrna porastom topljivosti u rešetki aluminija. Ako je prekoračena granica topljivosti Si⁴⁺, Ca²⁺, Mg²⁺ i Na⁺, oni se koncentriraju na granici zrna kao amorfna, staklena sekundarna faza. Za granice zrna istraživanih keramika može se zaključiti da se u aluminijevoj oksidnoj keramici, zbog malog sadržaja nečistoća, odvija segregacija Si, Na, Ca, Fe i Mg na granici zrna, ali koncentracija nije dovoljna da se formira faza na granici zrna. Budući da Fe³⁺ nosi isti naboj kao i Al³⁺ i nije značajno veći (ionski radijus Fe³⁺ je 64 pm , Al³⁺ je 53,5 pm), očekuje se vrlo slaba prisutnost Fe na granici zrna.

Obogaćivanjem granice zrna kationima, čiji su naboji i radijusi različiti od aluminija, kao što su Si⁴⁺, Na⁺, Ca²⁺ i Mg²⁺, uzrokuje napetost rešetke aluminij oksida. S porastom sadržaja nečistoća smanjuje se energije vezivanja. To olakšava napad korozivnog medija na tim mjestima. Dominantni korozijski mehanizmi su interkristalni napad i otapanje Al₂O₃. [10-13]

Xue-Mei Yue [14] i suradnici proučavali su korozijsko ponašanje monokristalne aluminijeve oksidne keramike u argonu, zraku i atmosferi vodene pare kod 1700–2000 °C u razdoblju od 10 sati. Nakon izlaganja korozivnoj atmosferi masa i volumen su ostali nepromijenjeni, a pojavile su se bijele točke. Početna temperatura na kojoj su se pojavile bijele točke za argon i zrak bila je 1800 °C, za argon i vodenu paru 1900 °C a za zrak i vodenu paru 2000 °C. Veličina ovih točaka je različita kada je materijal izložen različitim korozijskim uvjetima. Ispitivanjem bijelih točaka uočeno je da osim Al i O koji su jedini elementi detektirani na cijeloj površini, na bijelim su točkama također detektirani Ca, Na, Mg i Si koji pripadaju nečistoćama u kristalnom materijalu. Jedino nije detektirana prisutnost Fe.

Nečistoće uključene u monokristale difundiraju van, reagiraju sa površinom Al₂O₃ keramike i srastaju na površini materijala pri visokim temperaturama. Odsutnost Fe u bijelim točkama možda je posljedica neizlaska Fe iz kristalne rešetke Al₂O₃ keramike i slabije pokretljivosti. Nečistoće u bijelim točkama su u amorfnom (staklenom) stanju. Korozijska oštećenja unutar materijala nisu primijećena.

Vidljivo je da na početku korozijskog procesa nečistoće imaju važan utjecaj na korozijsko ponašanje monokristalne aluminijeve oksidne keramike formiranjem bijelih točaka na površini materijala. Međutim, daljnjim izlaganjem korozivnoj sredini, bijele mrlje otparavaju i materijal pokazuje dobru korozijsku otpornost i zato nisu vidljiva korozijska oštećenja u unutrašnjosti materijala nakon korozije od 10 sati kao i nakon 30 sati. Rezultat je potpuno različit od onog za polikristalnu aluminijevu oksidnu keramiku, u kojoj nečistoće skupljene na granici zrna imaju važnu ulogu u korozijskom ponašanju tako što povećavaju dubinu korozije u keramičkom materijalu. Korozijska oštećenja u polikristalnoj aluminijevoj oksidnoj keramici postaju mnogo ozbiljnija s povećanjem vremena ekspozicije.

Savojna čvrstoća (otpornost na savijanje) monokristalne aluminijeve oksidne keramike nakon korozijskog ispitivanja vidljivo je povećana i ne može se dovesti u vezu sa korozijskim uvjetima. Čvrstoća se neznatno mijenja do 1400 °C. Daljnjim povećanjem temperature čvrstoća se povećava. Porast čvrstoće toplinskom obradom može se pripisati zatvaranju pukotina koje su nastale strojnom obradom uzoraka.

2.6 PRIMJENA

Aluminijeva oksidna keramika odlikuje se najširom primjenom od svih oksidnih keramika zbog svojih svojstava opisanih u prethodnim poglavljima. Primjeri proizvoda od aluminijeve oksidne keramike prikazani su na slici 18.



Slika 18. Primjeri proizvoda od aluminijeve oksidne keramike

Najznačajnija svojstva gusto sinteriranog aluminijeva oksida su velika čvrstoća i tvrdoća, temperaturna stabilnost, velika otpornost na trošenje i kemijska postojanost pri povišenim temperaturama.[2]

Zahvaljujući takvim prednostima, aluminijeva oksidna keramika primjenjuje se:

- **U kemijskoj industriji** se koristi za nosače katalizatora, filtere i za dijelove pumpi za agresivne medije.
- U strojogradnji i postrojenjima aluminijeva oksidna keramika se koristi za dijelove reznih alata (pločice), kotačiće za vučenje i vođenje žice, trnove za proširivanje kod prerade metala, za prsten za izvlačenje kod prerade metala, prevlake kod opreme za usitnjavanje i za posude betonskih miješalica (slika 19).



Slika 19. Primjena u strojogradnji

 U tekstilnoj industriji ova vrsta keramike pogodna je za vodilice i kotačiće, za tarne pločice i za sapnice za otplinjavanje. Slika 20 prikazuje navedenu primjenu aluminijeve oksidne keramike u tektilnoj industriji.



Slika 20. Mlaznice, brtvene pločice, vodilice konca [3]

 u industriji sanitarija aluminijeva oksidna keramika se primjenjuje za ležišta i brtve ventila za vodu (slika 21).



Slika 21. Visokotlačne brtve

 u biomehanici, zahvaljujući svojoj dobroj kemijskoj postojanosti, koristi se za implantate u ljudskom organizmu (na primjer, umjetni kuk) ili kao spremnici za čipove za praćenje životinja, koji se stavljaju životinjama pod kožu. Takve cjevčice prikazane su na sljedećoj slici 22.



Slika 22. Primjena u biomehanici

• u elektrotehnici se primjenjuje za izolacijske dijelove (slika 23 i 24).



Slika 23. Izolacijske perforirane cijevi[2]



Slika 24. Izolacijski dijelovi [2]

- . pri visokim temperaturama koristi se za sapnice plamenika i nosivih cijevi grijača
 - **u mjernoj tehnici** se primjenjuje za zaštitne cijevi termoelemenata za mjerenja pri visokim temperaturama
- **u elektronici** se od aluminijeve oksidne keramike proizvode supstrati, kućišta i izolacijska tijela (slika 25 i 26).



•

Slika 25. Primjena u elektronici



Slika 26. Supstrati [2]

3. EKSPERIMENTALNI DIO

3.1 ODREĐIVANJE KEMIJSKOG SASTAVA SIROVINE I PRAHA ALUMINIJEVA OKSIDA

Priprema praha (granulata) aluminijevog oksida (Al₂O₃), oblikovanje uzoraka i sinteriranje obavljeno je u tvrtki Applied Ceramics, Inc., Fremont, Kalifornija, SAD.

Kemijsku analizu sirovine aluminijevog oksida obavio je proizvođač sirovine (Alcan, Kanada), a rezultate kemijske analize keramičkog praha aluminijeva oksida proizvođač praha aluminijeva oksida (Applied Ceramics, Inc., Kalifornija, SAD). Sadržaj nečistoća u sirovini i keramičkom prahu aluminijeva oksida određen je spektrometrijskom metodom induktivno spregnutom plazmom (ICP).

3.2. PRIPREMA UZORAKA ZA ISPITIVANJE KEMIJSKE POSTOJANOSTI

Za ispitivanje kemijske postojanosti aluminijeve oksidne keramike u Applied Ceramics, Inc, napravljeno je 30 kockica dimenzija 0,8 x 1,0 x 2,0 cm.

Jedan takav keramički uzorak za ispitivanje kemijske postojanosti prikazan je na sljedećoj slici 27.



Slika 27. Sinterirani uzorak za ispitivanje kemijske postojanosti

Sinterirani uzorci u obliku kockica, navedenih dimenzija 0,8 x 1,0 x 2,0 cm, oprani su destiliranom vodom u ultrazvučnoj kupelji te su se sušili u sušioniku 4 sata na temperaturi od 150 \pm 5°C. Zatim se određivala masa te ukupna površina uzorka (cm²). Masa uzoraka određena je na preciznoj analitičkoj vagi s točnošću mjerenja 10⁻⁵ g (Ohaus, Analytical plus).

3.3. ISPITIVANJE KEMIJSKE POSTOJANOSTI ALUMINIJEVE OKSIDNE KERAMIKE

Pažljivo pripremljen keramički uzorak prenesen je u polipropilensku (PP) epruvetu, te mu je dodano po 5 ml otopine korozivnog medija tako da je uzorak bio posve okružen korozivnim medijem.

Ispitivanje kemijske postojanosti aluminijeve oksidne keramike provedeno je u vremenu od 24, 48, 72, 120, 168, 240 sata, odnosno, u vremenu od 1, 2, 3, 5, 7 i 10 dana. Sva ispitivanja provedena su paralelno na 10 uzoraka u otopinama kloridne kiseline koncentracije 2 % HCl, 10 % HCl i 20 % HCl.

Težište eksperimentalnog ispitivanja kemijske postojanosti aluminijeve oksidne keramike je na količini eluiranih iona, što su pokazali i literaturni podaci.

Nakon isteka navedenih vremenskih intervala otopina je odijeljena od keramike. Uzorci keramike su isprani destiliranom vodom te osušeni na temperaturi od 150 °C i izmjerena im je masa. Budući da nije bilo mjerljivih promjena mase uzoraka keramike (mjerenjem mase analitičkom vagom s točnošću od 10⁻⁵ g) u izdvojenim eluatima određena je masena koncentracija iona Al³⁺, Ca²⁺, Na⁺, Fe³⁺, Mg²⁺ i Si⁴⁺.

Masena koncentracija navedenih iona određena je atomskim apsorpcijskim spektrofotometrom (AAS, AA-6800, Shimadzu).

Uvjeti određivanja koncentracije iona Al³⁺, Ca²⁺, Na⁺, Fe³⁺, Mg²⁺ i Si⁴⁺ u eluatima nakon procesa korozije prikazani su u tablici 11.

Kemijski element	Valna duljina, λ , nm	lzvor zračenja	Gorivi plin
Aluminij (Al)	309,3	šuplja katoda od Al	Acetilen + dušični oksidul
Kalcij (Ca)	422,7	šuplja katoda od Ca	Acetilen + zrak
Natrij (Na)	589,0	šuplja katoda od Na	Acetilen + zrak
Željezo (Fe)	248,3	šuplja katoda od Fe	Acetilen + zrak
Magnezij (Mg)	285,2	šuplja katoda od Mg	Acetilen + zrak
Silicij (Si)	251,6	šuplja katoda od Si	Acetilen + dušični oksidul

Tablica 11. Uvjeti mjerenja koncentracije iona	э АІ ³⁺ ,	Ca ²⁺ , Na ⁺ ,	, Fe ³⁺ , Mg	1 ²⁺ i Si ⁴⁺	AAS metodom
--	----------------------	--------------------------------------	-------------------------	------------------------------------	-------------

4. REZULTATI I DISKUSIJA

4.1. KEMIJSKI SASTAV SIROVINE I KERAMIČKOG PRAHA Al₂O₃

Rezultati kemijske analize sirovine aluminijevog oksida prema deklaraciji proizvođača sirovine (Alcan, Kanada) i keramičkog praha prema deklaraciji proizvođača keramičkog praha aluminijeva oksida (Applied Ceramics, Inc., Kalifornija) prikazani su u tablici 12.

uzorak Al ₂ O ₃	Maseni udio w, %								
	MgO	Fe ₂ O ₃	SiO ₂	Na ₂ O	CaO	TiO ₂	ZnO	LiO ₂	Al ₂ O ₃
Sirovina	0,049	0,01	0,02	0,03					ostatak
Granule	0,066	0,015	0,02	0,05	0,013	0,002	0,001	0,005	ostatak

Tablica 12. Kemijski sastav uzorka sirovine i granulata aluminijevog oksida (Al₂O₃)

Na temelju rezultata kemijske analize keramičkog praha aluminijeva oksida (tablica 8) može se uočiti da prah sadrži 99,8 % Al₂O₃.

4.2. REZULTATI ISPITIVANJA KEMIJSKE POSTOJANOSTI Al₂O₃ KERAMIKE

Ispitan je utjecaj koncentracija otopine kloridne kiseline na količinu eluiranih iona Al³⁺ iz aluminijeve oksidne keramike ovisno o vremenu. Sva ispitivanja su provedena u otopinama kloridne kiseline već navedenih masenih koncentracija: 2 %, 10 %, 20 % HCl.

4.2.1. Količina eluiranih iona iz Al₂O₃ keramike

Grafički prikaz ovisnosti količine eluiranih iona Al³⁺, Ca²⁺, Na⁺, Fe³⁺, Mg²⁺, Si⁴⁺ iz aluminijeve oksidne keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim masenim koncentracijama kloridne kiseline prikazani su na slikama 28-33.

Prikazani rezultati pokazuju da količina eluiranih iona rase s porastom vremena i najizraženija je u prvih 24 sata, a zatim se proces usporava.



Slika 28. Količine eluiranih Al³⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline



Slika 29. Količine eluiranih Ca²⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline



Slika 30. Količine eluiranih Na⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline



Slika 31. Količine eluiranih Fe³⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline



Slika 32. Količine eluiranih Mg²⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline



Slika 33. Količine eluiranih Si⁴⁺ iona iz Al₂O₃ keramike ovisno o vremenu kontakta pri različitim koncentracijama HCl kiseline

Na temelju rezultata prikazanih na slikama 28-33 može se uočiti da su se tijekom izloženosti otopinama kloridne kiseline različitih masenih koncentracija eluirali ioni Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺ Si⁴⁺ i Fe³⁺.

Pored iona Al³⁺, koji pripadaju osnovnom materijalu, u eluatima su određeni i ioni Ca²⁺, Na⁺ Si⁴⁺ i Fe³⁺, koji pripadaju nečistoćama, te ioni Mg²⁺, koji se dodaju u obliku MgO kao pomoćno sredstvo za sinteriranje.

Može se uočiti da količina eluiranih iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺ Si⁴⁺ i Fe³⁺ ovisi o koncentraciji korozivnog medija i vremenu izloženosti. Najveća količina eluiranih iona izmjerena je u kloridnoj kiselini najniže masene koncentracije (2 % HCl), a s povećanjem koncentracije (10 % HCl i 20 % HCl) se smanjuje.

Općenito, sklonost koroziji (količina eluiranih iona Al³⁺, Ca²⁺, Na⁺, Fe³⁺, Mg²⁺, Si⁴⁺) Al₂O₃ keramike raste s porastom vremena korozije, a smanjuje se povećanjem koncentracije kiselina. [15-17]

4.2.2. Konstanta brzine korozije Al₂O₃ keramike u vodenoj otopini HCl

Kako je pokazano prijašnjim dijagramima, količina eluiranih iona linearno raste u prva 24 sata, a onda se proces usporava. Ta ovisnost količine pojedinih eluiranih iona o vremenu kontakta keramike s agresivnim medijem može se prikazati kao mjera brzine korozije. Brzina korozije u kloridnoj kiselini slijedi zakon parabole.

Brzina korozije aluminijeve oksidne keramike u različitim masenim koncentracijama HCI kiseline, u kojima je provedeno ispitivanje, može se iskazati jednostavnim oblikom parabolnog zakona, koji se često koristi u obradi rezultata korozijskog procesa [7]:

$$\left(\sum \mu g M^{n+} / cm^2\right)^2 = K_p \cdot t$$

- K_p (μg^2 cm⁻⁴ s⁻¹) parabolna konstanta brzine korozije,

- t (s) vrijeme izlaganja djelovanju korozivne otopine,

- $\sum \mu g M^{n+} / cm^2$ ukupna količina eluiranih iona (Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺, Si⁴⁺ i Fe³⁺) po jedinici površine.

Na slici 34 prikazana je ukupna količina svih eluiranih iona (zbroj količine eluiranih iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺ Si⁴⁺ i Fe³⁺) iz aluminijeve oksidne keramike u određenim vremenima u otopinama kloridne kiseline.



Slika 34. Ovisnost ukupne količine eluiranih iona (zbroj količine eluiranih iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺ Sl⁴⁺ i Fe³⁺) iz Al₂O₃ keramike o vremenu pri različitim masenim koncentracijama HCl otopine

Prikaže li se grafički ovisnost kvadrata ukupne količine eluiranih iona o vremenu izloženosti dobiva se linearan odnos (pravac). Iz nagiba pravca dobivene su vrijednosti parabolne konstante brzine korozije (slika 35).



Slika 35. Linearna ovisnost kvadrata ukupne količine eluiranih iona u HCl kiselini o vremenu, za određivanje vrijednosti parabolne konstante brzine reakcije

Vrijednosti parabolne konstante brzine korozije kao i pripadajući koeficijenti korelacije dati su u tablici 13.

Medij	Masena koncentracija otopine, %	<i>Konstanta brzine</i> <i>korozije K</i> _p , μg² cm ⁻⁴ s ⁻¹	Koeficijent korelacije R ²
	2 %	23,6 · 10 ⁻⁵	0,98
HCI	10 %	15,7 · 10 ⁻⁵	0,97
	20 %	7,1 · 10 ⁻⁵	0,96

Tablica 13. Vrijednosti parabolne konstante brzine korozije (K_p) za Al₂O₃ keramiku u različitimkoncentracijama otopine kloridne kiseline (HCl)

Konstanta brzine korozije je najveća u otopini najniže koncentracije, odnosno, u vodenoj otopini masene koncentracije 2 % HCI.

Porastom koncentracija navedenih medija konstante brzine reakcija opadaju.

4.2.3. Stupnjevi otapanja kemijskih elemenata

Da bi se dobio uvid u topljivost pojedinih sastojaka keramičkog uzorka iz količine eluiranih iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺ Si⁴⁺ i Fe³⁺, izračunat je **stupanj otapanja** za svaki kemijski element prema sljedećem izrazu [18]:

$$\chi_i = \frac{A}{B}$$

A- masa pojedinog eluiranog iona u korozivnom mediju (izmjereno na AAS),

B – masa pojedinog iona u keramičkom materijalu,

i – pojedini kemijski element.

Na slikama 36, 37 i 38 prikazan je odnos stupnja otapanja pojedinih elemenata ovisno o vremenu izloženosti u različitim koncentracijama kloridne kiseline HCI.



Slika 36. Odnos stupnja otapanja pojedinih elemenata ovisno o vremenu izloženosti u 2 % -tnoj otopini HCl



Slika 37. Odnos stupnja otapanja pojedinih elemenata ovisno o vremenu izloženosti u 10 % -tnoj otopini HCI



Slika 38. Odnos stupnja otapanja pojedinih elemenata ovisno o vremenu izloženosti u 20 % -tnoj otopini HCl

Na slici 39 prikazana je promjena stupnja otapanja ovisno o koncentraciji kloridne kiseline HCl i vremenu izloženosti za eluirane ione Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺ Si⁴⁺ i Fe³⁺.













Slika 39. Promjena stupnja otapanja ovisno o koncentraciji kloridne kiseline i vremenu izloženosti za Al³⁺ (A); Ca²⁺ (B); Na⁺ (C); Fe³⁺ (D); Mg²⁺ (E) i Sl⁴⁺ (F)

Neovisno o koncentracijama kloridne kiseline najveći stupanj otapanja ima kalcij, potom slijede silicij, natrij, željezo i magnezij, dok najmanji stupanj otapanja ima aluminij.

Dobiveni rezultati (slika 36, 37, 38 i 39) pokazuju da se korozija aluminijeve oksidne keramike uglavnom može pripisati otapanju MgO, SiO₂, CaO, Na₂O i Fe₂O₃, dok je otapanje samog aluminija iz AI_2O_3 beznačajno u usporedbi sa ostalim komponentama. Dobiveni rezultati mogu se objasniti razdiobom komponenata u aluminijevoj oksidnoj keramici [15-20].

Raspodjela magnezija, kalcija, natrija, silicija i željeza u aluminijevoj oksidnoj keramici određena je njihovom sposobnošću ugradnje u strukturu aluminijeve oksidne keramike. Sposobnost stvaranja čvrste otopine ovisi o razlici naboja i ionskog radijusa Mg, Ca, Na, Si, Fe i Al (tablica 14).

Tablica 14. Vrijednosti ionskih radijusa Mg, Ca, Si, Na, Fe i AlIonski radijus, AI^{3+} Mg^{2+} Ca^{2+} Na^+ Si^{4+} Fe^{3+}

106

98

26

67

Da bi nastale čvrste otopine sa potpunom topljivošću između dvije komponente,

79

57

1. Tip strukture

Obje komponente moraju imati istu strukturu.

pm

moraju biti zadovoljeni sljedeći uvjeti [5]:

2. Faktor valencije (naboj)

Obje komponente moraju biti iste valencije (naboj). Ako ovaj uvjet nije zadovoljen pojavit će se kristalni defekti u kristalnoj rešetki osnovne komponente (otapala).

3. Faktor veličine iona

Razlika u veličini radijusa iona otapala i otopljene tvari ne smije biti veća od ± 15 %.

4. Kemijski afinitet

Komponente ne smiju imati preveliki kemijski afinitet (prekomjernu razliku u koeficijentu elektronegativnosti) jedna prema drugoj jer u tom slučaju mogu nastati kemijski spojevi.

Razlika u veličini radijusa pojedenih elemenata (otopljenih tvari) u odnosu na aluminij (otapalo) računa se prema sljedećem izrazu:

- npr.
$$\Delta R$$
 (Mg-Al) = $\frac{R (Mg) - R (Al)}{R (Al)} \cdot 100 = \frac{79-57}{57} \cdot 100 = +39 \%$

Razlike u veličini radijusa (R) pojedinih elemenata u odnosu na aluminij kao i njihova valencija (naboj) prikazani su u tablici 15.

Kemijski element	∆R, %	Valencija
AI	0	+3
Mg	+ 39	+2
Са	+ 86	+2
Na	+ 72	+1
Si	- 54	+4
Fe	+ 18	+3

Tablica 15. Razlika u veličini radijusa elemenata u odnosu na aluminij i valencija (naboj)

Usporedbom naboja i ionskih radijusa Mg, Ca, Na, Si i Fe sa nabojem i ionskim radijusom Al vidljivo je da kalcij ima najveću razliku u veličini radijusa u odnosu na aluminij pa je za očekivati da će on imati i najmanju topljivost u strukturi aluminijeva oksida. Budući da su razlike u veličini radijusa svih elemenata (Mg, Ca, Na, Si, Fe) u odnosu na Al veće od ± 15 % navedeni elementi uglavnom se neće otopiti u kristalnoj rešetki aluminijeva oksida.

Zbog navedenih razlika u veličini naboja i ionskih radijusa Mg, Ca, Na Si i Fe (u obliku oksida) segregirani su po granicama zrna keramičkog materijala [17, 18].

Budući da je ukupni udio MgO, CaO, Na₂O, SiO₂ i Fe₂O₃ u aluminijevoj oksidnoj keramici vrlo nizak (samo 0,164 %), to nije dovoljno da se po granicama zrna formira nova faza [15-20] pa su segregirani po granicama zrna sa neuređenom strukturom.

Kako je najveći stupanj otapanja izmjeren za elemente, koji su segregirani po granicama zrna (koji nemaju uređenu strukturu), može se zaključiti da će u procesu korozije najprije biti napadnute granice zrna (mjesta sa neuređenom strukturom). Dobiveni rezultati su u skladu sa literaturnim podacima [21-24].

5. ZAKLJUČCI

Na temelju rezultata provedenih ispitivanja može se zaključiti sljedeće:

- Rezultati ispitivanja kemijske postojanosti pokazuju da je u kloridnoj kiselini HCI izmjerena određena količina iona Al³⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺, Si⁴⁺ i Fe³⁺. Ioni Mg²⁺, Ca²⁺, Na⁺, Si⁴⁺ i Fe³⁺ pripadaju nečistoćama ili sredstvima koja se dodaju pri sinteriranju.
- Najveća količina ukupno izlučenih iona određena je u otopini kloridne kiseline najniže koncentracije, 2 % HCl, i smanjuje se s porastom koncentracije kloridne kiseline.
- > Najveća brzina korozije je zabilježena pri najnižoj koncentraciji otopine, a to je 2 % HCI.
- Količina eluiranih iona raste s porastom vremena i najizraženija je u prvih 24 sata, a zatim se proces polagano usporava.
- Brzina korozije aluminijeve oksidne keramike u različitim masenim koncentracijama HCI kiseline može se iskazati jednostavnim oblikom parabolnog zakona.
- Analizirajući stupnjeve otapanja pojedinog elementa može se zaključiti da najveći stupanj otapanja u otopinama kloridne kiseline svih koncentracija ima kalcij, stupanj otapanja pojedinih elemenata pada ovim slijedom:

- Može se zaključiti da se korozija odvija otapanjem MgO, CaO, Na₂O, SiO₂ i Fe₂O₃ na granici zrna, odnosno, kongurentnim otapanjem.
- Iz izmjerenih količina eluiranih iona, izračunatih vrijednosti konstanti brzine korozije i stupnjeva otapnja svih elemenata može se zaključiti da ispitivana aluminijeva oksidna keramika pokazuje dobru kemijsku postojanost u otopinama kloridne kiseline.

6. LITERATURA

- 1. M. W. Barsoum, Fundamentals of ceramics, McGraw Hill 1997.
- 2. T. Filetin, I. Kramer, Tehnička keramika, Fakultet strojarstva i brodogradnje, 2005.
- keramika_korema92.pdf Svojstva i primjena tehničke keramike, prof. dr. Tomislav Filetin
- 4. D. Španiček, L. Ćurković, Materijali I -1. dio, Interna skripta, FSB, Zagreb, 2007.
- 5. M. W. Barsoum, Fundamentals of Ceramics, McGraw-Hill, 2003.
- D.R. Askeland, P.P. Phule, The Science and Engineering of Materials, Thomson, Brooks/Cole, USA, 2003.
- D. E. Clark, K. Zoitos, Corrosion of Glass, Ceramics and Ceramic Superconductors, Noyes Publications, Park Ridge, NJ, 1992.
- 8. T. Filetin, Izbor materijala pri razvoju proizvoda, Fakultet strojarstva i brodogradnje, Zafreb, 2000.
- B. L. Krasnyi, V. P. Tarasovskii, E. V. Rakhmanova, V. V. Bondar, Chemical resistance of ceramic materials in acids and alkalis, *Glass and Ceramics*, **61** (9-10), 227-339 (2004).
- L. Ćurković, M. Fudurić Jelača, Stanislav Kurajica, Corrosion behavior of alumina ceramics in aqueous HCI and H2SO4 solutions, Corrosion Science, 50, 872-878 (2008).
- R. W.Grimes, Solution of MgO, CaO, and TiO₂ in α-Al₂O₃, *J. Am. Ceram. Soc.*, **77** (2), 378–84 (1994).
- R. F. Cook, A. G. Schrott, Calcium Segregation to Grain Boundaries in Alumina, J. Am. Ceram. Soc., 71 (1), 50–58 (1988).
- 13. W. C. Johnson, D.F. Stein, Additive and impurities distributions at grain boundaries in sintered alumina. *J. Am. Ceram. Soc.*, **58**, 485–488 (1975).
- X. M. Yue, G. J. Zhang, T. Watanabe, and W. P. Tai, Corrosion Behavior of Single-Crystal Alumina in Argon, Air, and Water Vapor Atmospheres at 1700 – 2000 °C, *J. Am. Ceram. Soc.*, 82 (9), 2560 – 2562 (1999).

- 15. M. Fudurić, L. Ćurković, S. Mahović, M. Marinković, Investigation of high purity of alumina ceramics corrosion in acid and basic aqueous solutions by measuring surface roughness, 11th International Research/Expert Conference: «Trends in the Development of Machinery and Associated Technology», TMT 2007, Hammamet, Tunisia, 363-366 (2007).
- L. Ćurković, S. Kurajica, M. Fudurić Jelača, M. Marinković, Corrosion Behaviour of Alumina Ceramics in Aqueous HCI Solution, 12. Conference on Materials, Processes, Friction and Wear, MATRIB 2007, Vela Luka, 32-39 (2007).
- 17. L. Ćurković, M. Fudurić Jelača, S. Kurajica, Kinetic study of the corrosion of alumina ceramics in sulphuric acid aqueous solution, Prague, Czech Republic, (2007).
- Q. Fang, P. S. Sidki and M. G. Holcking, The Effect of Corrosion on Ceramic Materials, *Corrosion Science*, **39** (3), 511-527 (1997).
- L. Miller, A. Avishai, W.D. Kaplan, Solubility limit of MgO in Al₂O₃ at 1600 °C, *J. Am. Ceram. Soc.*, **89** (1), 2841-2844 (2006).
- C. Greskovich, J.A. Brewer, Solubility of Magnesia in Polycrystalline Alumina at High Temperatures, *J. Am. Ceram. Soc.* 84 (2), 420-425 (2001).
- M. Schacht, N. Boukis, E. Dinjus, Corrosion of alumina ceramics in acidic aqueous solutions at high temperatures and pressures, *J. Mater. Sci.*, **35** (24), 6251-6258 (2000).
- J. Živko-Babić, L. Ćurković, T. Ivaniš, J. Pandurić, D. Bronić, Chemical stability of feldspatic and hydrothermal ceramics, In Proceeding of 24th Annual Conference EPA 2000, 93 (2000).
- A.J. Gelenberg, J.M. Kane, M.B. Keller, P. Lavori, J.F. Rosenbaum, K. Cole, Comparison of standard and low serum levels of litium for maintance treatment of dipolar disorder, *N. Engl. J. Med.*, **321**, 1489-1493 (1989).
- 24. J. Živko-Babić, D. Lisjak, L. Ćurković, M. Jakovac, <u>Estimation</u> of Chemical Resistance of Dental Ceramics by Neural Network, *Dental Materials*, 24, 18-27 (2008).