نشریهٔ مهندسی متالورژی و مواد

سال بیست و هشتم، شماره دو، ۱۳۹۲

## بررسی تجربی و عددی ایجاد دانه سر گردان در فرآیند رشد تکبلور سوپرآلیاژ پایه نیکل\*

محسن قنبري حقيقي ( ) سعيد شبستري ( ) محمدرضا ابوطالبي ( )

### چکیدہ

جوانهزنی دانههای سرگردان در فرآیند رشد تکبلور به روش بریجمن در سرعت رشد ۳، ۵ و ۷ میلیمتر بر دقیقه مورد ارزیابی قرار گرفت. بررسیها نشاندهنده کاهش گرادیان دمایی در اثر افزایش سرعت حرکت نمونه از کوره و جوانهزنی دانههای سرگردان در جلوی جبهه رشد دانههای ستونی است. بررسیهای عملی رشد تکبلور سوپرآلیاژ پایه نیکل نشان داد که سرعت رشد ۳ میلیمتر بر دقیقه منجر به ایجاد ساختار تکبلور با جهت بلوری نزدیک به <۰۰۱ در راستای خروج حرارت میشود. در سرعتهای رشد بیش از ۳ میلیمتر بر دقیقه مورد ارزیابی قران گرفت. دانه هم محور رخ می دهد.

واژههای کلیدی رشد تکبلور، دانههای سرگردان، گرادیان دمایی، سرعت رشد، شبیهسازی عددی.

### Numerical and Experimental Evaluation of Stray Grains Formation During Single Crystal Growth

M. Ghanbari S. G. Shabestari M. H

M. R. Aboutalebi

#### Abstract

Stray grain formation during single crystal growth with growth rates of 3, 5 and 7 mm/min has been assessed. The results revealed that increasing the growth rate resulted in the decrement of thermal gradient in the solidification front and caused stray grain formation in the solidification front of the columnar grain growth. Experimental and numerical results showed that a well-oriented <001> single crystal structure is obtained at a growth rate of 3 mm/min in Ni-based superalloy. Stray grain formation occurred at growth rates greater than 3 mm/min, as a result of high growth rate and low thermal gradient.

Key words Single Crystal Growth, Stray Grains Formation, Thermal Gradient, Growth Rate, Numerical Simulation.

DOI: 10.22067/ma.v28i2.35238

<sup>\*</sup> نسخهٔ نخست مقاله در تاریخ ۹۳/۲/۲۷ و نسخهٔ پایانی آن در تاریخ ۹۳/٦/۱ به دفتر نشریه رسیده است.

 <sup>(</sup>۱) نویسنده مسئول: دانشجوی دکترا، قطب علمی فناوری آلیاژهای با استحکام بالا، دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه علم و Email: ghanbari@iust.ac.ir

<sup>(</sup>۲) استاد، قطب علمی فناوری آلیاژهای با استحکام بالا، دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه علم و صنعت ایران.

<sup>(</sup>۳) استاد، قطب علمی فناوری آلیاژهای با استحکام بالا، دانشکده مهندسی مواد و متالورژی، دانشگاه علم و صنعت ایران.

مقدمه

پرههای تکبلور، ازجمله قطعات کلیدی در ساخت توربین های گازی هوایی و نیروگاهی با توان بالا محسوب می شود. تولید قطعات تکبلور به سبب دو ویژگی مهم موردتوجه است. نخست، در مقایسه با ساختارهای چندبلوری هممحور و جهتدار، ساختار تکبلور دارای مقاومت خزشی بالایی است. این امر به سبب حذف مرزدانه در راستای عمود بر اعمال تنش اتفاق می افتد. از سوی دیگر، ایجاد ساختار تکبلور با جهت بلوری <۰۰۱> در راستای طولی نمونه، سبب کاهش تخریب ناشی از خستگی حرارتی می شود. این امر به دلیل کمینه بودن مدول الاستیک در این راستا است [1-3].

به منظور ایجاد ساختار جهتدار، جبهه انجماد در یک گرادیان دمایی معین یک سویه با سرعت مشخص حرکت داده می شود. در این وضعیت، دانههای غیر مرجح نسبت به راستای خروج حرارت، در برخورد با دانههای با جهتگیری مرجح، متوقف می شوند. این پدیده تحت عنوان مکانیسم رشد رقابتی شناخته می شود و منجر به ایجاد یک بافت بلوری <۰۰۱> می گردد. در ساختارهای مکعبی، دانهها تمایل دارند در راستایی رشد کنند که جهت بلوری <۰۰۱> در آنها به موازات راستای خروج حرارت قرار گیرد. این جهت بلوری به عنوان جهت مرجح رشد در ساختارهای مکعبی شناخته می شود [٥].

به منظور ایجاد ساختار تک بلور، ابتدا یک ساختار ستونی با جهت بلوری مرجح و با مکانیسم رشد رقابتی ایجاد می شود. این بخش در قسمتی از قالب به نام بلوک آغازگر (starter block) انجام می شود. در ادامه، با استفاده از انتخاب کننده بلور، یک دانه با جهت بلوری مشخص از میان دانه های ستونی در حال رشد انتخاب شده و در گرادیان دمایی کنترل شده، دانه مذکور تا انتهای فرآیند انجماد رشد داده می شود [1-۹].

یکی از عیوب رایج در ریختهگری قطعات تکبلور، ایجاد دانههای سرگردان در نمونه است که موجب افـت

خواص مکانیکی قطعه در دمای بالا می گردد. در سوپر آلیاژهای نسل سوم، با افزودن عناصر مقاوم ساز مرزدانهای، نظیر کربن، مرزدانههای ناخواسته مستحکم می گردد و بدین صورت افت خواص مکانیکی کاهش می یابد [۱۰، ۱۱]. بااین وجود، جلوگیری از تشکیل دانه-های سرگردان در فر آیند رشد تکبلور سوپر آلیاژهای پایه نیکل به جهت جلوگیری از افت خواص مکانیکی اهمیت بسزایی دارد.

ساختار نمونههای منجمد شده در فرآیند انجماد جهتدار متأثر از گرادیان دمایی و سرعت رشد است [۱۲]. گرادیان دمایی ایجادشده در جبهه انجماد و همچنین سرعت سرد شدن متأثر از عوامل فرآیندی نظیر سرعت حرکت نمونه، دمای کوره، میزان خروج حرارت از مبرد و تابش در بخش سرد کوره است. تحقیقات نشان میدهد که با افزایش سرعت حرکت نمونه، گرادیان دمایی در مایع جلوی جبهه انجماد کاهش می-یابد. همچنین با افزایش دمای بخش داغ کوره، گرادیان دمایی درون مذاب افزایش مییابد [۱۲].

یکی از مواردی که سبب تشکیل دانههای سرگردان در رشد تکبلور می گردد، تبدیل رشد ستونی به هم-محور است. تبدیل رشد ستونی به هممحور به عواملی نظیر ترکیب آلیاژ، ابعاد قطعه ریختگی، فوق گذار، ضریب انتقال حرارت فصل مشترک جامد/ فلز و حضور عوامل جوانهزا بستگی دارد [۱۳–۱۵].

هانت و همکارانش مدلی برای تبدیل رشد ستونی به هممحور پیشنهاد کردهاند که بر پایه تحت تبرید در مذاب جلوی جبهه انجماد بوده و تأثیر ترکیب آلیاژ، دانسیته محلهای جوانهزنی، گرادیان دمایی در مذاب و سرعت رشد نوک دندریت را بررسی میکند. وانگ و بکرمن نیز یک مدل تئوری برای محاسبه موقعیت تبدیل رشد ستونی به هممحور ارائه کردهاند [17].

در تعدادی از آزمایش ها که در مقالات گزارش شده است، تبدیل رشد ستونی به هممحور هنگامی رخ میدهد که گرادیان دمایی در مذاب به یک مقدار کمینه بحرانی برسد [18]. سوری و همکارانش انجماد

سال بیست و هشتم، شماره دو، ۱۳۹۲

۱٥

محسن قنبری حقیقی- سعیا۔ شبستری- محما۔رضا ابوطالبی

جهتدار آلیاژ آلومینیوم- مـس را بـا مبردهـای مسـی و فولاد زنگ نـزن و در محـدوده وسـيعي از فـوقگـذار موردمطالعه قرار دادهاند. آنها پس از مقایسه محل های تبدیل رشد ستونی به هممحور با مقادیر متناظر گرادیان دمایی و سرعت رشد، اظهار کردهاند کـه تحـول زمـانی رخ می<br/>دهد که  $G_L < 0.74 \ V_L^{0.64}$  باشد [۱۳].

بر اساس معیار هانت، در منطقه تحت تبرید مایع جلوی دندریتهای ستونی، دانههای هممحور می توانند جوانهزنی و رشد کنند. اگر کسر حجمی اشغال شده توسط دانههای هممحور بهاندازه کافی بزرگ باشد، جبهه رشد دانههای ستونی متوقف می شوند. رابط ۱) بیانگر معیار هانت برای تبدیل رشد ستونی به هممحور است:

 $f_{g} = n_{g} \frac{4\pi}{81} \frac{\alpha^{3}}{(GR)^{3}} ((\frac{R}{\alpha})^{\frac{3}{2}} - \Delta T_{n}^{3})^{3}$ (1)

که در این رابطـه fg کسـر حجمـی جوانـههای بـه وجود آمده در مذاب است. α, R, G, ΔT، n<sub>g</sub> به ترتيب عبارت از بیشینه دانسیته جوانه در مذاب، بیشینه تحت تبريد جوانەزنى، گراديان دمايى، سرعت پيشروى جبھە انجماد و ضریب سینتیکی رشد دندریت است [۱۲]. بنابراین، با توجه به این امر که G و R به عنوان عوامل فرآيندي قابل كنترل است، بـا انتخـاب مناسـب ايـن دو پارامتر برای یک آلیاژ با ترکیب شیمیایی مشخص، جلوگیری از تشکیل دانههای هممحور ممکن می شود. همچنین تأثیر ترکیب شیمیایی آلیاژ بر فرآیند تبدیل ستونی به هممحور ناشی از تـأثیر ترکیـب شـیمیایی بـر ضریب سینتیکی رشد است. برای یک سیستم آلیاژی معین با افزایش غلظت عنصر آلیاژی، مقدار عددی α کاهش یافته و تبدیل رشد ستونی به هـمحـور ترغیـب می شود. بر این اساس، موارد زیر سبب ترغیب تشکیل دانههای هممحور می گردد: ۱. کاهش گرادیان دمایی (G) ۲. افزایش سرعت پیشروی جبهه انجماد (R) ۳. کاهش ضریب سینتیکی رشد دنـدریت (α) ناشـی از تركيب شيميايي آلياژ

ΔT<sub>n</sub>). كاهش تحت تبريد جوانهزني (ΔT<sub>n</sub>).

جهت جلوگیری از بروز تبدیل رشد ستونی به هم-محور در یک آلیاژ با ترکیب شیمیایی مشخص، کنترل عوامل فرآیندی ازجمله G و R اهمیت دارد. معیار هانت بهعنوان ابزاری جهت تعیین شرایط بهینه رشد تکبلور، شامل گرادیان دمایی و سرعت رشد، بهمنظ ور جلوگیری از تشکیل دانههای سرگردان مورداستفاده قرار می گیرد. در این تحقیق شرایط بهینه رشد تکبلور سوپرآلیاژ پایے نیکل GTD-111 بےا استفادہ از روش شبیهسازی عددی تعیین و با نتایج حاصل در فرآیند تجربی رشد بلور مورد ارزیابی قرار گرفته است. بەمنظور شبيەسازى عـددى فرآينـد رشـد تـكبلـور، از روش تركيب المان محدود و سلول هاى خودكار (CAFE) استفاده شده است. روش عددي مـذكور در مطالعـات محققـان در پـيش بينـي سـاختار انجمادي ألياژهاي مختلف بهطور وسيع مورد استفاده قرار گرفته است [۱۷–۲۱].

# روش تحقيق

یکی از اهداف مهم در این تحقیق بررسی توسعه ساختار انجمادی با استفاده از مدل محاسباتی CAFE (Cellular Automaton Finite Element) است. روش مذکور بهشدت وابسته بـه سـينتيک رشـد دانـه بـوده و نسبت به تغییرات دمایی حین فرآیند حساس است [۱۸، ۱۸]. بدین منظور تعیین تغییرات دمایی در میدان محاسباتی با دقت مناسب جهت دستیابی به نتایج مطلوب در بخش ریزساختاری ضروری است.

در این تحقیق، جهت تعیین توزیع دما در میدان محاسباتی از روش مدلسازی عددی به روش المان محدود استفاده شد. برای این منظور از نرمافزار المان محدود Procast بهره برده شد. نرمافزار مـذكور جهـت تعیین دما در میدان محاسباتی، معادله حاکم بر انـرژی و مومنتوم را با توجه به خواص فیزیکی و حرارتـی مـواد موجود، شرایط مرزی مناسب و ضرایب انتقال حرارت در اثر تابش در نظر گرفته شده است. نرمافزار المان محدود توانایی شبیه سازی انتقال حرارت تابشی بین جداره کوره و قالب با محاسبه زوایای دید را دارا است. برای این منظور از رابطه استفان-بولتزمن جهت محاسبه انتقال حرارت تابشی بهره برده می شود [۲۲]. در تحلیل تبادل پرتو برای سطوح غیر سیاه لازم است این واقعیت در نظر گرفته شود که سطوح گوناگون انعکاس و جذب های متفاوتی دارند. مطابق رابطه (۱) شار انرژی خالص نشر شده توسط یک سطح به صورت مجموع انرژی نشر شده از این سطح و انرژی جذب شده از انرژی نشر شده از این سطح و انرژی جذب شده از

$$q_{\text{out},k} = \varepsilon_k \sigma T_k^4 + \rho_k q_{\text{in},k} \tag{(1)}$$

در این رابطه q<sub>out,k</sub>، شار انرژی نشر شده از سطح k، ε<sub>k</sub>،ضریب نشر سطح σ، k ثابت بولتزمن، q<sub>in,k</sub> شار انرژی جذب شده از محیط پیرامون است.

محاسبات تبادل پرتو میان سطوح با تعریف ضریب دید، F<sub>jk</sub> ، میسر می گردد که با این تعریف می توان کسر پرتو تابیده شده توسط یک سطح و دریافت شده توسط سطح دوم را یافت. ضریب دید F<sub>jk</sub> کسری از انرژی نشر شده توسط سطح k است که توسط سطح j جذب شده است.

بخشهای مختلف میدان محاسباتی در مدلسازی عددی، بـر اسـاس اجـزای سیسـتم اصـلی رشـد بلـور موردبررسی در این تحقیق طراحی گردید (شکل (۱)).

انتقال حرارت بین مذاب و مبرد در فصل مشترک بلوک آغازگر و مبرد مسی آبگرد انجام میشود. با توجه به این امر که وضعیت فصل مشترک مذکور حین انجماد تغییر مینماید، ضریب انتقال حرارت در این فصل مشترک با دما متغیر در نظر گرفته میشود. به منظور تعیین ضرایب انتقال حرارت در فصل مشترک نمونه/مبرد و نمونه/قالب سرامیکی از روش عددی مدلسازی معکوس نرمافزار Procast استفاده شد. بدین در فصل مشترکها، به روش تکرار و بـر اسـاس معيـار همگرايي تعيينشده حل مينمايد.

برای تعیین دما (T) در هر گره و درنتیجه تعیین توزیع دما در میدان محاسباتی در بازه زمانی مشخص، معادله انرژی مطابق رابطه (۲) و با آگاهی از تغییرات ظرفیت گرمایی ویژه (Cp)با استفاده از روش گسسته سازی المان محدود حل می گردد. با توجه به عدم وجود تلاطم در مذاب، از حل معادلات مومنتوم صرفنظر شده است.

$$\rho \frac{\partial H}{\partial t} = \nabla (k \nabla T) + Q \tag{(Y)}$$

H که در آن ρ دانسیته، k ضریب هدایت حرارتی و میانگین حجمی آنتالپی در هر سلول محاسباتی است. مقدار آنتالپی در بررسی انتقال حرارت درون مذاب از روابطی که در ادامه اشاره می شود، به دست می آید: ۱. میانگین حجمی آنتالپی برای فاز جامد: H<sub>s</sub> =  $\int_{-\infty}^{T} C_{ps} dT$  (۳)

۲. میانگین حجمی آنتالپی برای فاز مذاب:  
H<sub>1</sub> = 
$$\int_{T_0}^{T} C_{p,l} dT + L_f$$
 (٤)

که در رابطه ذکرشده، C<sub>p.1</sub> و C<sub>p.s</sub> و L<sub>f</sub> به ترتیب برابر گرمای ویژه در حالت مذاب و جامد و گرمای نهان گداز است [۱٦]. ۳. میانگین حجمی آنتالهی برای ناحیه دوفازی (خمیری) از رابطه (٥) حاصل می شود:

$$H = f_{1}H_{1} + (1 - f_{1})H_{s}$$
 (0)

که در رابط و فوق f<sub>l</sub> برابر کسر مذاب است و تغییرات آن با در نظر گرفتن مدل انجمادی مناسب با استفاده از دادههای ترمودینامیکی نرمافزار محاسبه می-شود. در محاسبات انجام شده در این پژوهش، از مدل انجمادی نفوذ برگشتی (back diffusion) بر اساس سرعت سرد شدن حاصل از اندازه گیری تجربی تغییرات دما، جهت بررسی تغییرات کسر جامد استفاده شده است.

مقدار Q در رابطه (۲)، گرمای مبادله شده با محیط

منظور ابتدا با استفاده از آنالیز حرارتی تغییرات دمای دو نقطه درون مذاب در فواصل ۲ و ۸۰ میلی متری از سطح مبرد (مطابق شکل (۲)) با استفاده از ترموکوپل کالیبره اندازه گیری شد. منحنی سرد شدن حاصل به صورت فایل متنی قابل بازخوانی توسط نرمافزار ذخیره شد. ضرایب انتقال حرارت در میدان محاسباتی با استفاده از روش تکرار و با در نظر گرفتن یک مقدار اولیه برای ضریب انتقال حرارت، ماه با اختلاف کمتر از ۵ واحد مورد محاسبه قرار گرفت.

انتقال حرارت بین دیواره خارجی قالب سرامیکی و دو بخش داغ و سرد کوره در طول فرآیند، با توجه به زاویه دید دو سطح و بر اساس مکانیسم تابش انجام میشود. به سبب جابجایی نسبی نمونه و کوره، زاویه دید در طول فرآیند متغیر است. همچنین دما در بخش داغ و سرد کوره ثابت در نظر گرفته میشود. در بررسی انجامشده در این تحقیق ضریب انتقال حرارت بین نمونه و قالب سرامیکی ثابت و برابر <sup>1-1</sup>.K

جهت انجام محاسبات عددی انتقال حرارت همراه انجماد به روش المان محدود، مش سطحی مثلثی و مش حجمی چهاروجهی بر میدان محاسباتی اعمال گردید. مش اعمالی در بخشهایی که انجماد در آنها صورت می گیرد (شامل بلوک آغازگر، انتخاب کننده بلور و نمونه استوانهای) ظریفتر انتخاب شد. پس از بررسی های انجام گرفته با سعی و خطا و ارزیابی عملکرد مدل عددی با استفاده از نتایج تجربی موجود مش اعمالی به منظور عدم وابستگی نتایج به مش بندی، مش اعمالی به منظور عدم وابستگی نتایج به مش بندی، قالب سرامیکی و مبرد مسی آبگرد ٥ میلی متر در نظر گرفته شد. در شکل (۲) نمونه مش بندی اعمالی و نقاط موردبررسی دمایی در نمونه مش خده است.



شکل ۱ اجزای میدان محاسباتی در شبیهسازی عددی انتقال حرارت و انجماد



شکل ۲ الف) نمونه مش بندی چهاروجهی المان محدود؛ ب) نقاط موردبررسی دمایی جهت تعیین گرادیان دمایی و سرعت سرد شدن نمونه

در این پژوهش به منظور شبیه سازی عددی ساختار انجمادی از روش سلول های خود کار (CA) استفاده شده است. بر اساس آنچه هیسیلبارت و گوبل جهت شبیه سازی تشکیل دانه در فرآیند تبلور مجدد ارائه نمودهاند، مدل CA از قواعد زیر تبعیت میکند [۸۸]: ۱. فضا به بخش های مساوی (سلول ها) تقسیم می شود. در یک مدل CA دوبعدی، سلول ها به شکل مربع و یا شش ضلعی هستند.

شود.

۳. هر سلول با یک سری متغیر تعریف می شود (برای مثال دما و جهت بلوری ). همچنین برای هر سلول یک حالت فیزیکی (مایع و یا جامد) تعیین می شود.
۶. قوانین گذار (برای مثال گذار از مایع به جامد) که وضعیت سلول را در یک بازه زمانی تعیین می کند، توسط متغیرها و یا حالات اختصاص یافته به همسایگان مجاور تعیین می شود.

بهمنظور شبیهسازی تشکیل دانهها در فرآیند انجماد توسط CA، ابتدا شبکهبندی منظم در میدان محاسباتی صورت میگیرد. ابعاد سلولهای مربعی شکل مورداستفاده در این پژوهش برابر ۱۰۰ میکرومتر در نظر گرفته شد.

در سادهترین شبیه سازی انجام شده توسط CA، ارتباط بین نزدیک ترین همسایگان، برای هر سلول مدنظر قرار داده می شود. برای سلول های مربعی در دو بعد، همسایگان در چهار جهت شمال، جنوب، غرب و شرق قرار دارند. از آنجاکه برای شبیه سازی انتقال حرارت در فرآیند، از روش المان محدود استفاده می-شود، ابتدا میدان محاسباتی به منظور محاسبه توزیع دما مش بندی می گردد. بنابراین هر المان می تواند متشکل از چندین سلول باشد. (شکل (۳)) سلول هایی که درون یک المان قرار دارند طبیعتاً دارای دمای واحدی برابر دمای آن المان می باشند.



شکل ۳ ارتباط میان سلولها و المانهای محدود در میدان محاسباتی [۱۸] در ابتدای فرآیند، به تمام سلولها دمایی برابر و

بالاتر از دمای منحنی مایع، اختصاص داده می شود. همچنین یک عدد مشخصه که تعیین کننده حالت هر سلول است (صفر و یک به ترتیب برای حالات مایع و جامد) به سلول تخصیص داده می شود. در ابتدای فر آیند حالت تمامی سلول ها مایع است و بنابراین به همه آن ها عدد صفر اختصاص داده می شود. با آغاز شبیه سازی و با هر بازه زمانی، دمای هر سلول با استفاده از محاسبات انتقال حرارت توسط روش عددی المان محدود محاسبه می شود. به محض رسیدن دما در یک سلول به دمای منحنی مایع، وضعیت سلول از مایع به جامد تغییر می کند. مکان های جوانه زنی درون مذاب به صورت اتفاقی و مطابق آنچه در ادامه توضیح داده می شود، تشکیل می شوند. همچنین فر آیند رشد دانه با رویه مونت کارلو صورت می گیرد.

در یک بازه زمانی، δt، دمای هر سلول به اندازه δT افت میکند. بنابراین مقدار تحت تبرید به اندازه (ΔT) افزایش می یابد. بر این اساس، دانسیته دانههای جدید که در حجم مذاب به وجود می آیند، با استفاده از رابطه (۷) حاصل می شود [۸]:

$$\delta n_{v} = n_{v} [\Delta T + \delta(\delta T)] - n_{v} (\Delta T) = \int_{\Delta T}^{[\Delta T + \delta(\delta T)]} \frac{dn_{v}}{d(\Delta T')} d(\Delta T')$$
  
$$\delta n_{v} \cdot v = \delta N_{v} \qquad (V)$$

که در این معادلات، <sub>n</sub> تعداد جوانهها در واحد حجم و <sub>N</sub> تعداد کل جوانهها در حجم مذاب، V ، است. جهت تعیین مکان جوانهها در بین سلولها، ابتدا یک عدد تصادفی، r، بین صفر و یک به هر سلول اختصاص داده می شود. سپس بر اساس معادله جوانه-زنی که در بالا ارائه شد، یک عدد احتمالی تعیین می-شود [۱۸]:

$$p_{v} = \frac{\delta N_{v}}{N_{CA}} = \delta n_{v} \cdot V_{CA} \tag{A}$$

که در این رابطه، N<sub>CA</sub> و V<sub>CA</sub> به ترتیب تعـداد کـل سلولها و حجم کل سـلولهـا اسـت. در ایـن حالـت، چنانچه r<pv باشد، وضـعیت از مـایع بـه جامـد تغییـر نموده و یک جوانه به وجود میآیـد. هنگـامیکـه یک جوانه جدید به وجود آمد، یک عدد طبیعی کـه معـرف

نشریهٔ مهندسی متالورژی و مواد

جهت بلوری است و به صورت تصادفی انتخاب می-شود. در مختصات دوبعدی، ٤٨ جهت بلوری می توان در نظر گرفت که اختلاف آن ها کمتر از ۲ درجه است [۱۸].

به منظور شبیه سازی ریز ساختار با استفاده از مدول CAFE، دانسیته جوانه به وجود آمده در فصل مشترک بین مبرد و مذاب، از رابطه (۹) که توسط الدفیلد ارائه شده است، با میزان تحت تبرید مرتبط می شود [۲٤]: n( $\Delta T$ )  $\int_{0}^{\Delta T} \frac{dn_{v}}{d(\Delta T')} d(\Delta T')$ 

با در نظر گرفتن از بین رفتن مکانهای جوانـهزنـی پیشین توسط جوانـههـای بـه وجـود آمـده، رابطـه (۹) بهصورت رابطه (۱۰) ارائه میشود [۱٦]:

$$n(\Delta T) = \int_0^{\Delta T} \frac{dn_v}{d(\Delta T')} [1 - f_s(T')] d(\Delta T')$$
 (1.1)

که در آن  $f_s 2$  کسر حجمی مذاب منجمد شده است و از مدل انجمادی نفوذی متناسب با سرعت سرد شدن به دست می آید. سرعت سرد شدن بر اساس نتایج تجربی حاصل از آنالیز حرارتی استنتاج می شود. جهت انتگرال-گیری از رابطه (۹)، معمولاً یک تابع توزیع گوسی استفاده می شود. این تابع دارای سه پارامتر است که عبارتاند از: میزان تحت تبرید بیشینه ( $\Delta T_{max}$ )، چگالی نهایی دانه ها(n) و انحراف معیار ( $\Delta T_{6}$ ) [17]. بر اساس منابع مطالعاتی و برای آلیاژ موردبررسی در این تحقیق مقادیر فوق به ترتیب ۷ درجه سانتی گراد، <sup>۹</sup> ۱ × ۱ دانه بر متر مکعب و 0/۰ درجه سانتی گراد منظور گردید.

سرعت رشد دندریت با توجه به مدل ارائه شده توسط KGT) Kurz-Giovanola-Trivedi) که در [۲۵] ارائه شده است، در یک مذاب با میزان تحت تبرید آن بهصورت رابطه (۱۱) در مدول CAFE مورداستفاده قرار می گیرد [۲۵].

Cr	Со	Мо	W	Al	Ti	Та	Zr
13.5	9.41	1.68	3.69	3.40	4.88	3.90	0.01
С	Cu	S	Р	Mn	Si	Nb	Fe
0.09	0.012	0.001	0.003	0.001	0.02	0.05	0.02

(11)  

$$v = \alpha_2 \Delta T^2 + \alpha_3 \Delta T^3$$

$$\sum P_{\alpha_2} \Delta T^2 + \alpha_3 \Delta T^2$$

$$R = 2\pi \sqrt{\left(\frac{\Gamma}{mG_{c}\xi_{c} - G}\right)}$$
(17)

$$Pe = \frac{Rv}{2D}$$
(12)

که در این روابط  $\Omega$ ، فوق اشباع، $C_0$ ، ترکیب اولیه،  $C_0$ ، غلطت نوک دندریت، k، ضریب توزیع تعادلی و  $(\Gamma)$ ، تابع ایوانستف عدد Pe است. همچنین  $\Gamma$ ،  $(\Gamma)$ ، تربع گیبس–تامسون،  $G_0$ ، گرادیان غلظتی در نوک مریب گیبس–تامسون،  $G_0$ ، گرادیان غلظتی در نوک دندریت، G، گرادیان دمایی در مذاب، G، ضریب نفوذ در مذاب، G، شیب منحنی مایع و J تابعی از Pe که در سرعت رشد آهسته برابر واحد است. میزان تحت تبرید (16) با فوق اشباع،  $\Omega$ ، مرتبط است

$$\Delta T = mc_0 \left[ 1 - \frac{1}{1 - \Omega(1 - k)} \right]$$
 (10)

با در نظر گرفتن روابط (۱۲) الی (۱۵) و محاسبات مربوطه توسط نرمافزار Procast، مقادیر  $\alpha_2$  و  $\alpha_3$  برای سوپرآلیاژ پایه نیکل GTD-111 با ترکیب شیمیایی ارائهشده در جدول (۱) به ترتیب برابر  $m.s^{-7}m.s^{-1}K^{2}$ ارائهشده قرار گرفت.

کوره انجماد جهتدار مورد استفاده، از یک بخش داغ تشکیل شده است. بخش مذکور از یک لوله از جنس گرافیت فشرده تهیه شده است. یک کویل القایی RF سبب گرمایش گرافیت تا دمای حدود ۱۲۰۰ درجه سانتی گراد شده و تابش بین کوره و قالب صورت می گیرد. قالب سرامیکی از جنس آلومینا بر روی یک پایه مبرد آبگرد قرار گرفته و مجموعه قالب و مبرد قابلیت حرکت در راستای Z با سرعت معین را دارد. سرد شدن نمونه توسط مبرد آبگرد و همچنین تابش بین دیواره قالب با اطراف انجام می شود.

بررسی های ریزساختاری نمونه های تکبلور سوپر آلیاژ پایه نیکل با استفاده از میکروسکوپ نوری (مدل MEIJI) انجام شد. جهت آشکارسازی ریزساختار از محلول ماربل با ترکیب شیمیایی 10grCuSO<sub>4</sub> +50cc HCl +50cc H<sub>2</sub>O

به منظور ارزیابی جهات کریستالی تک بلور نهایی در راستای بلوری مشخص از آنالیز الگوی پراش الکترون-های برگشتی (EBSD) استفاده شد. بدین منظور از آشکارساز نصب شده بر روی دستگاه میکروسکوپ الکترونی روبشی مدل Zeiss و نرمافزار HKL جهت آنالیز تصاویر قطبی و نقشه جهات بلوری استفاده شد. جهت آماده سازی نمونه به منظور بررسی جهات بلوری با استفاده از EBSD، نمونه ها پس از سنباده زنی با نمد پولیش و خمیر الماس تا سایز ۲۰۰ نانومتر پولیش شد. الکتروپولیش در الکترولیتی از اسید فسفریک، گلیسیرین و آب در ولتاژ مناسبی که به صورت تجربی حاصل شد، پولیش گردید.

### نتايج و بحث

در شکل (٤) تغییرات کسر حجمی منجمد شده نمونه سوپرآلیاژ پایه نیکل در سرعت حرکت۳، ٥ و ۷ میلیمتر بر دقیقه در دو زمان ۲۰۰ و ۱٤۰۰ ثانیه به عنوان نمونه ارائه شده است.

مطابق شکل (٤) در سرعت حرکت بالاتر، کسر

حجمی جامد بیشتری در زمان های کوتاهتر حاصل می-شود. این امر نشاندهنده ایجاد سرعت سرد شدن بالاتر در سرعتهای حرکت بیشتر است. همچنین تغییرات سرعت سرد شدن نمونه (Tیا G.R) و گرادیان دمایی (G) مطابق آنچه از محاسبات حاصل شده است، در ادامه ارائه شده است. نمونه موردبررسی بهمنظور حصول گرادیان دمایی لازم برای مدتزمان ۱۵ دقیقه در فوق گداز ۲۰۰ درجه سانتی گراد نگهداری شده است. این پدیده ناشی از تأثیر بیشتر پدیده تـابش در دماهـای بالا است. بدین معنا که با افزایش دما، میزان گرمای منتقل شده توسط تابش افزایش یافته و درنتیجه سبب کاهش سرعت سرد شدن نمونه حتی در تماس با مبرد آبگرد می گردد. شکل (٥) مقایسهای بین نتایج تجربی و محاسبه شده تغییرات منحنی سرد شدن در بلوک آغازگر و نمونه استوانهای را ارائه نموده است. نتایج، نشاندهنده نزدیک بودن دادههای تجربی و محاسبه شده پس از اصلاح ضرایب انتقال حرارت است.



شکل ٤ روند تغییرات کسر جامد برای سه سرعت ۳، ۵ و ۷ میلیمتر بر دقیقه در زمانهای ۲۰۰ و ۱٤۰۰ ثانیه



شکل ۵ مقایسه نتایج تجربی و شبیهسازیشده حین سرد شدن سوپرآلیاژ پایه نیکل در دو نقطه درون بلوک آغازگر و نمونه استوانهای

در شکل (٦) نتایج حاصل از بررسی تغییرات گرادیان دمایی و همچنین سرعت سرد شدن نمونه (G.R) در سرعتهای ۳، ۵ و ۷ میلیمتر بر دقیقه در فواصل مختلف از سطح مبرد مطابق شکل (۲) ارائه شده است. همان گونه که در شکل (٦- الف) مشاهده می شود، گرادیان دمایی در بخش بلوک آغازگر، چندان متأثر از سرعت رشد نبوده و برای همه سرعتهای حرکت نمونه، تقریباً عددی یکسان است. در بخشهای بالایی نمونه، گرادیان دمایی با افزایش سرعت حرکت نمونه كاهش مي يابد. همچنين نمودار (٦-ب) نشاندهنده آن است، که با افزایش سرعت حرکت نمونه، سرعت سرد شدن در یک مکان مشخص از نمونه، افزایش می یابد. این مسئله به سبب خروج بیشتر حرارت از نمونه به شيوه تابش بين بخش منجمد شده و محيط سرد با افزايش سرعت حركت نمونه است. درواقع افزایش سرعت حرکت نمونه منجر به افزایش زاویه دید بین نمونه و محیط سرد می گردد.

بر اساس نتایج ارائه شده در شکل (٦- الف)، با افزایش فاصله از سطح مبرد، گرادیان دمایی کاهش مییابد. این امر به سبب کاهش قدرت سردکنندگی از قسمتهای پایینی نمونه است. براساس تحقیقات

انجام شده، این مسئله سبب می گردد تا در قطعات بزرگ فرآیند رشد با مشکل جوانهزنی دانههای سرگردان مواجه شود [۲٦]. به منظور جبران این ضعف، فرآیند رشد تک بلور به روش سرد کردن در حمام مذاب فلز (Liquid Metal Cooling) توسعه یافته و مورد استفاده قرار می گیرد. در این روش دستیابی به گرادیان-های دمایی بیشتر جهت کاهش عیوب ساختاری و همچنین بهبود خواص نهایی امکان پذیر است [۲٦].



شکل ٦ نتایج شبیهسازی شده الف) تغییرات گرادیان دمایی؛ ب) سرعت سرد شدن (G/R) در سرعتهای سرد شدن ۳، ٥ و ۷ میلیمتر بر دقیقه در نقاط مختلف نمونه

افزایش گرادیان دمایی جهت حصول به ساختار تکبلور مناسب، ضروری است. چنانچه گرادیان دمایی کافی در جبهه انجماد حاصل نشود، امکان جوانهزنی

سال بیست و هشتم، شماره دو، ۱۳۹۲

### نشریهٔ مهندسی متالورژی و مواد

دانههای جدید و ایجاد دانههای سرگردان محتمل است. کاهش گرادیان دمایی در اثر افزایش سرعت رشد و یا کاهش دمای کوره، سبب کاهش گرادیان دمایی و متعاقباً سبب جوانهزنی دانههای سرگردان خواهد شد [۲۷، ۲۸].

آنچه در این تحقیق به عنوان معیاری به منظور تعیین کمترین گرادیان دمایی لازم جهت فرآیند رشد بلور ضرورت دارد، معیار هانت (رابطه ۱) برای تعیین شرایط تبدیل دانه های ستونی به هم محور است [۱٦]. شکل (۷) نشان دهنده تغییرات fg برای سوپر آلیاژ پایه نیکل برحسب سرعت رشد برای گرادیان های دمایی نشان داده شده است. شکل (۷) درواقع نمود ترسیمی از معادله (۱) است. جهت جلوگیری از جوانهزنی دانه جدید در جلوی جبهه انجماد، مقدار عددی fg باید



شکل ۷ نمودار تغییرات f<sub>g</sub> برحسب سرعت رشد برای مقادیر مشخص شده گرادیان دمایی که از رابطه (۱) و برای سوپر آلیاژ پایه نیکل استخراج شده است

بنابر نمودار شکل (۷)، برای سوپر آلیاژ پایه نیکل در گرادیان دمایی ۲۰ الی ۳۰ درجه بر سانتیمتر، سرعت رشد نباید از ۳ میلیمتر بر دقیقه تجاوز نماید. همانگونه که در شکل (٦) مشاهده می شود، گرادیان دمایی در سرعت رشد بیش از ۳ میلیمتر بر دقیقه به کمتر از ۳۰ درجه بر سانتیمتر افت می کند. این پدیده در فواصل

بالاتر نسبت به سطح مبرد بیشتر به وجود می آید. به منظور بررسی تحلیل ارائه شده، نتایج شبیه سازی عددی ریز ساختار انجمادی و همچنین نتایج تجربی رشد تک بلور سوپر آلیاژ پایه نیکل موردبررسی قرار گرفته است. همان گونه که پیشتر نیز اشاره شد، جهت شبیه سازی ساختار انجمادی، اطلاع از سرعت رشد نوک دندریت از اهمیت بالایی بر خوردار است. بر اساس مقادیر حاصل از محاسبه ضریب سینتیکی رشد، نمودار تغییرات سرعت رشد دندریت بر حسب میزان مودار تغییرات سرعت رشد دندریت بر حسب میزان شبیه سازی عددی رشد دانه به روش عددی CAFE بر اساس منحنی ارائه شده در این شکل صورت می گیرد.



شکل ۸ تغییرات سرعت نوک دندریت برحسب میزان تحت تبرید در نوک دندریت

تکرار متعدد شبیهسازی عددی با مدول CAFE برای سوپرآلیاژ پایه نیکل در سرعتهای بیش از ۳ میلیمتر بر دقیقه نشان میدهد که دستیابی به تکبلور در سرعتهای مذکور ممکن نیست. در شکل (۹) نتایج شبیهسازی دانهبندی ایجادشده برای دو نمونه با سرعتهای حرکت نمونه ۳ و ۵ میلیمتر بر دقیقه ارائه شده است.



شکل ۹ نتایج شبیهسازی ریزساختار انجمادی سوپر آلیاژ پایه نیکل در دو سرعت رشد ۳ و ۵ میلیمتر بر دقیقه

همان گونه که در این تصاویر مشاهده می شود، در مورد نمونه با سرعت حرکت ۵ میلی متر بر دقیقه تکبلور حاصل نشده است. در مورد نمونه با سرعت حرکت ۳ میلی متر بر دقیقه ساختار تکبلور حاصل شده است. در تصویر (۱۰) نیز تصاویر قطبی حاصل از شبیه سازی عددی برای دو نمونه نشان داده شده، ارائه شده است. این تصاویر نشان دهنده ایجاد دو دانه با انحراف ۱۰ و ۲۹ درجه در نمونه رشد داده شده با سرعت حرکت ۵ میلی متر بر دقیقه و تشکیل تکبلور با انحراف ۱۱ درجه نسبت به راستای <۰۰۰ در نمونه با سرعت حرکت ۳ میلی متر بر دقیقه است. دانه با اختلاف سرعت حرکت ۳ میلی متر بر دقیقه است. دانه با اختلاف مرعت می کردان با انحراف زیاد نسبت به راستای مرجح، یک دانه مرکر می بالا می شود و سبب افت خواص مکانیکی در دمای بالا می شود.



به منظور بررسی صحت نتایج شبیه سازی عددی ریز ساختار انجمادی، ریز ساختار نمونه های سوپر آلیاژ پایه نیکل در شکل (۱۱) ارائه شده است. در شکل (۱۱– الف) ساختار نمونه آلیاژ رشد داده شده با سرعت ۳ میلی متر بر دقیقه مشاهده می شود. همان گونه که در این شکل مشاهده می شود، مرز قابل تشخیص که نشان دهنده دانه سرگردان باشد، مشاهده نمی شود. ریف منظم دندریت ها در راستای بلوری <۰۰۱ در این تصویر مشاهده می شود. در شکل (۱۱– ب) ریز ساختار نمونه آلیاژ رشد داده شده با سرعت ۵ میلی-متر بر دقیقه ارائه شده است. دو دانه با مرز مشخص در این تصویر مشخص شده است. مرزدانه در این تصویر با استفاده از پیکانهای مشکی مشخص شده است.



شکل ۱۱ ریزساختار نمونه سوپر آلیاژ پایه نیکل که با سرعت الف) ۳ میلیمتر بر دقیقه؛ ب) ٥ میلیمتر بر دقیقه رشد داده شده است

شکل (۱۲) نقشه جهات بلوری و تصویر معکوس قطبی در مقطع عرضی نمونه آلیـاژ تـکبلـور را کـه بـا

سرعت ۳ و ۵ میلی متر بر دقیقه رشد داده شده است، ارائه می نماید. نقشه جهات بلوری نمونه رشد داده شده با سرعت ۳ میلی متر بر دقیقه عدم وجود مرزدانه مشخص را نشان می دهد. لیکن در مورد نمونه با سرعت رشد ۵ میلی متر بر دقیقه وجود دو دانه به طور مشخص قابل تشخیص است. تصاویر معکوس قطبی نیز مؤید این مطلب است که در نمونه با سرعت رشد ۵ میلی متر بر دقیقه دو دانه با اختلاف جهت گیری زیاد قابل مشاهده است.

همانگونه در مورد نمونه رشد داده شده در سرعت ۳ میلیمتر بر دقیقه مشاهده میشود، یک دانه متمایل بـه قطب <۰۰۱> و دارای انحرافی برابر ۹ درجه بـه وجـود آمده است.



شکل ۱۲ نقشه جهات بلوری و تصویر قطبی معکوس نمونه تکبلور سوپر آلیاژ پایه نیکل در سرعت رشد الف) ۳ میلیمتر بر دقیقه؛ ب) ۵ میلیمتر بر دقیقه

## نتيجه گيري

بررسی نتایج حاصل از شبیهسازی عددی انتقال حرارت و ریزساختار و مقایسه آن با نتایج تجربی، نشاندهنده همخوانی مناسب نتایج مدل عددی توسعه داده شده برای سوپر آلیاژ پایه نیکل با یافتههای آزمونهای تجربی

است. مطالعات پارامتریک انجامشده با استفاده از مدل عددی توسعهیافته در این تحقیق نشاندهنده کاهش گرادیان دمایی با افزایش سرعت رشد نمونه در فرآیند انجماد جهتدار است. برای مثال، افزایش سرعت رشد از ۳ به ۵ میلی متر بر دقیقه، گرادیان دمایی در نقطهای به فاصله ۸۰ میلیمتر از مبرد، از ۳۲ به ۲۸ درجه سانتی گراد بر سانتیمتر کاهش می یابد. همچنین نتایج بررسیهای نشاندهنده کاهش گرادیان دمایی در نمونه با افزایش فاصله از سطح مبرد است. این مسئله به سبب کاهش تأثیر سرمایش ناشی از خروج حرارت از مبرد با فاصله گرفتن از آن است. بنا بر معیار هانت، تبدیل رشد ستونی به هممحور و جوانهزنی و رشد دانههای سرگردان، متأثر از گرادیان دمایی و سرعت رشد نمونه و همچنین سینتیک رشد دانه است. سینتیک رشـد دانـه نيز بهنوبه خود متأثر از تركيب شيميايي آلياژ است. محاسبات انجامشده با استفاده از مدل ارائه شده توسط α<sub>3</sub> مقادير α<sub>2</sub> مقادير (KGT) Kurz-Giovanola-Trivedi (ضرایب سینتیکی رشد دندریت) برای سوپرآلیاژ پایه  $m.s^{-1}.K^3$   $u.s^{-1}.K^2$   $u.s^{-1}.K^2$   $u.s^{-1}.K^2$   $u.s^{-1}.K^2$ <sup>-7</sup> 6.6×10 مورد محاسبه قرار گرفت.

براساس محاسبات صورت گرفته برای سوپر آلیاژ پایه نیکل و بر مبنای معیار تبدیل رشد ستونی به هممحور که توسط هانت ارائه شده است، جهت جلوگیری از تشکیل دانههای سرگردان در نمونه آلیاژ مذکور در فرآیند رشد تکبلور، در گرادیان دمایی بین مذکور در فرآیند رشد تکبلور، در گرادیان دمایی بین مذکور در فرآیند رشد تکبلور، در گرادیان عمایی بین رشد میبایست در حدود ۳ میلیمتر بر دقیقه اعمال گردد. نتایج شبیهسازی عددی و همچنین نتایج عملی رشد تکبلور سوپرآلیاژ پایه نیکل نیز مؤید این مطلب است.

بررسی های انجام شده نشاندهنده این امر است، که برای سوپرآلیاژ پایه نیکل در فرآیند رشد تکبلور، در سرعت سرد شدن بیش از ۲۰ درجه بر ثانیه امکان جوانهزنی دانه سرگردان وجود دارد.

#### مراجع

- 1. Reed R.C., "The Superalloys: Fundamentals and Applications", *Cambridge University Press*, Cambridge, (2006).
- 2. Ross E.W., Sims C.T., "Superalloy", John Wiley & Sons, New York, (1987).
- 3. Gell M., Duhl D.N., Giamei A.F., "Superalloys", *American Society for Metals*, Metals Park, OH, (1980).
- 4. McLean M., "Directionally Solidified Materials for High Temperature Service", *The Metals Society*, (1983).
- Versnyder F., Shank F.E., "The Development of Columnar Grain and Single Crystal High Temperature Materials through Directional Solidification", *Materials Science and Engineering*, Vol. 6, pp. 213-247, (1970).
- Zhou Y.Z., Green N.R., "Mechanism of Competitive Grain Growth In Directional Solidification Of A Nickel-Base Superalloy", *Acta Materialia*, Vol. 56, pp. 2631–263, (2010).
- Meng X.B., Lua Q., Zhang X.L., Li J.G., Chen Z.Q, Wang Y.H., Zhou Y.Z., Jin T., Sun X.F., Hu Z.Q., "Mechanism Of Competitive Growth During Directional Solidification Of A Nickel-Based Superalloy In A Three-Dimensional Reference Frame", *Acta Materialia*, Vol. 60, pp. 3965–3975, (2012).
- Xinbao Zh., Lin L., Weiguo Zh., Min Q., Jun Zh., Hengzhi F., "Analysis of Competitive Growth Mechanism of Stray Grains of Single Crystal Superalloys during Directional Solidification Process", *Rare Metal Materials and Engineering*, Vol. 40, 9 -13, (2011).
- Zhou Y.Z., Green N.R., "Mechanism of Competitive Grain Growth in Directional Solidification of A Nickel-Base Superalloy", *Acta Materialia*, Vol. 56, pp. 2631–2637, (2011).
- Zhou Y., Volek A., "Effect Of Carbon Additions On Hot Tearing Of A Second Generation Nickel-Base Superalloy", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 479, pp. 324-332, (2009).
- Cutler E.R., Wasson A.J., Fuchs G.E., "Effect Of Minor Alloying Additions On The Solidification Of Single-Crystal Ni-Base Superalloys", *Journal of Crystal Growth*, Vol. 311, pp. 3753–3760., (2009).
- Gunduz M., Adirli E.C., "Directional Solidification of Aluminium–Copper Alloys", *Materials Science and Engineering A*, Vol. A327, pp. V, (2002).
- Ares A.E., Gueijman S.F., Schvezov C.E., "An Experimental Investigation of The Columnar-To-Equiaxed Grain Transition In Aluminium–Copper Hypoeutectic And Eutectic Alloys", *Journal of Crystal Growth*, Vol. 312, pp. 2154–2170, (2010).
- Willers B., Eckert S., Michel B., Haase I., Zouhar G., "The Columnar-To-Equiaxed Transition In Pb– Sn Alloys Affected By Electromagnetically Driven Convection", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 402, pp. 55-65, (2005).
- 15. Dong Q., Zhang J., Dong J., Xie H., Li Zh., Dai Y., Liu Y., Sun B., "In Situ Observation of

۲٥

Columnar-To-Equiaxed Transition In Directional Solidification Using Synchrotron X-Radiation Imaging Technique", *Materials Science and Engineering A*, Vol. 530, pp. 271-276, (2011).

- 16. Dantzig J.A., Rappaz M., "Solidification", EPFL Press, (2009).
- Rappaz M., "Probabilistic Modeling of Microstructure Formation in Solidification Processes", *Acta Metallurgica Materialia*, Vol. 41, pp. 345-360, (1993).
- Lin Zh., Cai-bei Zh., "Two-Dimensional Cellular Automaton Model for Simulation Structure Evolution of Binary Alloys during Solidification", *Transactions of nonferrous metals society of China*, Vol. 16, pp. 1410-1416, (2006).
- Ying L., Qingyan L., Baicheng L., "A Modified Cellular Automaton Method for The Modelling Of Dendritic Morphology Of Binary Alloys", *Tsinghua Science and Technology*, Vol. 11, pp. 495-500, (2006).
- Gandin Ch., Rappaz M., "a coupled finite element cellular automaton model for the prediction of the dendritic grain structure in solidification processes", *Acta Metallurgica Materialia*, Vol. 42, No. 7, pp. 2233-2246, (1994).
- Gandin Ch., Desbioles J., Rappaz M., Thevez Ph., "A three-dimensional cellular automaton-finite element model for prediction of solidification grain structures", *Metallurgical and Materials Transactions A*, Vol. 30A, pp. 3153-3165, (1999).
- Toloraiy, V.N., Orekhov N.G., Kablov E.N., "Advanced Method for Single Crystal Casting Of Turbine Blades For Gas Turbine Engines And Plants", *Metal Science and Heat Treatment*, Vol. 44, No. 7 – 8, pp.11-16 (2002).
- 23. Poirier D.R, "Transport phenomena in materials processing", ed. TMS. (1994).
- 24. Kurz W., Fischer D.J., "Fundamentals of Solidification", Trans Tech Publications, (1986).
- 25. Kurz W., Giovanola B., Trivedi R., "Theory of Microstructural Development during Rapid Solidification", *Acta Metallurgica Materialia*, Vol. 34, No. 5, pp. 823.-830, (1986).
- Elliott, A.J., Tin S., King W.T., Huang S.C, Gigliotti M.F., Pollock T.M., "Directional Solidification of Large Superalloy Castings with Radiation and Liquid-Metal Cooling: A Comparative Assessment", *Metallurgical and Materials Transactions A*, Vol. 35A, pp. 3221-3231, (2004).
- Li, X., Fautrelle Y., Ren Zh., Gagnoud A., Zhang Y., Esling C., "Morphological instability of interface, cell and dendrite during directional solidification under strong magnetic field", *Journal of Crystal Growth*, Vol. 318, pp. 23–27, (2011).
- Zhou, Y., "Formation of stray grains during directional solidification of a nickel-based superalloy", *Scripta Materialia*, Vol. 65, pp. 281–284, (2011).