Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶合金的 高温氧化和晶化机理^{*}

张响1) 宋英杰1) 刘海顺1)† 熊翔2) 杨卫明3) 韩陈康1)

1) (中国矿业大学材料与物理学院, 徐州 221116)

2) (中南大学粉末冶金国家重点实验室,长沙 410083)

3) (中国矿业大学力学与土木工程学院, 徐州 221116)

(2025年1月24日收到; 2025年2月15日收到修改稿)

铁基非晶合金具有高的饱和磁感应强度及低的矫顽力和损耗,是高频变压器和扼流圈铁芯等器件的理想材料.然而,该类合金晶化温度低并容易氧化,其在高温环境中的应用受到限制.铜和铌的添加可抑制晶核长大、提高热稳定性,但对合金的高温抗氧化性能及结构演化的影响尚不明确.本文利用静态空气氧化实验研究了 $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ 非晶合金高温氧化后微纳尺度结构的演变及其对合金性能的影响.微纳结构演化揭示硅和铌在 650 °C 氧化过程中快速扩散至氧化区域并形成致密氧化层,进而阻碍氧元素向合金内部扩散;合金内部则形成以铁元素为主的 α -Fe(Si)相,其晶粒尺寸随着氧化时间而缓慢长大.热动力学行为表明氧化过程中硅和铌的偏析能提高合金体系热力学稳定性,抑制晶化过程中形成多种金属间化合物.磁滞回线结果表明,经 650 °C 氧化后,合金的饱和磁感应强度保持不变;同时,氧化时间为 5 min 时,矫顽力约为 0.3 Oe,氧化时间延长至 0.5 h 后,矫顽力逐渐增大至 61 Oe.

关键词:铁基非晶合金,高温氧化,晶化机理,磁性能 PACS: 81.65.Mq, 81.05.Kf, 64.70.dg, 81.40.Rs CSTR: 32037.14.aps.74.20250112

DOI: 10.7498/aps.74.20250112

1 引 言

随着航空、航天系统的快速发展,涡轮发动机 中非接触磁力轴承、无人驾驶飞行器的发动机部 件、多电力飞行器的集成动力装置和供电系统等要 求软磁材料不仅要具有高的饱和磁感应强度和低 的低矫顽力及损耗,而且 400 ℃ 及以上的高温工 作环境还要求其具有良好的抗氧化和耐腐蚀性 能^[1-3].目前,用于高温环境的软磁合金主要有 FeCo 系、FeSi 系、FINEMET 系 (Fe-Si-B-Cu-Nb)、 NANOPERM 系 (Fe-Zr-Cu-B) 以及 HITPERM 系 (Fe-Co-Zr-Cu-B)等^[4-8].其中,FeCo系和FeSi系 合金具有高居里温度 (>700 ℃)和高饱和磁感应 强度 (~2 T);但是,以上两系合金的矫顽力较高 (>2 Oe),而且高温下的抗氧化性能比较差^[9,10]. NANOPERM和 HITPERM 系合金的居里温度相 对 FeCo和FeSi 合金较低,但通过高温退火、添加 稀土元素以及调控微观结构 (纳米晶析出)等,可 以同时满足低矫顽力 (<1 Oe)和高饱和磁感应强 度 (>1.3 T)的要求^[11,12].

Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶合金是典型的 FINE-MET 系合金,具有优异的磁学性能,如低矫顽力 (<0.3 Oe)、高饱和磁感应强度 (~1.4 T) 和高磁导

^{*} 国家自然科学基金 (批准号: 52304388, 52371167) 和中南大学粉末冶金国家重点实验室基金 (批准号: Sklpm-KF-008) 资助的课题.

[†] 通信作者. E-mail: Liuhaishun@cumt.edu.cn

^{© 2025} 中国物理学会 Chinese Physical Society

率 (>10000) 等 [13,14]. 然而, 非晶合金处于热力学 亚稳态,较低的晶化温度限制了其在高温环境下的 应用[15]. 提高非晶合金工作温度的常用方法有: 1) 引入与 Fe 元素等 (近) 原子比的 Co 或者 Ni 等 元素,然后通过晶化退火或磁场辅助退火,在非晶 合金中原位形成具有高温稳定性的 α -FeCo(Si) 或 α -FeCoNi(Si)的纳米晶,以提高居里温度和高温 磁学性能[16,17]; 2) 借助高熵概念, 引入等摩尔比 的、具有强玻璃形成能力的金属元素,进而提高 非晶合金居里温度和高温磁学性能[18,19]; 3) 引入 少量稀土元素,如 Nb, Hf 等,高温退火后以形成 稳定的析出相,提高合金的高温下结构和磁学性 能的稳定性^[20,21]. 例如, Shi 等^[16] 研究了 Co 和 Ni 元素对 Fe73.5Si13.5B9Cu1Nb3 非晶合金高温磁导率 的影响,并发现当 Fe 与 Co 物质的量比为 1:1 时, (Fe_{0.5}Co_{0.5})_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶合金在 600 ℃ 时磁导率>1000, 经 560 ℃ 退火后的纳米晶合金 仍保持接近甚至更高的磁导率. Wang 等^[22]研究 了退火工艺对 Fera 5Si15 5B7Cu1Nb3 合金微观结构 演化和磁学性能的影响,发现560 ℃退火1h后, 合金内部形成大量纳米晶,但矫顽力未发生明显变 化 (0.5-1 A/m), 饱和磁感应强度由 125 emu/g 提升至 135 emu/g. 由此可见, FINEMET 系合金 具备良好的高温磁学性能,有望应用于400 ℃以 上的高温环境.

除磁学性能以外,高温环境还要求软磁材料必 须具备良好的抗氧化性能.然而,目前针对 FINE-MET 系合金高温软磁材料 (400 °C 及以上) 抗氧化 性能的研究还十分有限,仅少量文献报道其在空气 中的热重曲线和碱性溶液中的耐腐蚀性能^[23-26], 以及 HITPERM 合金在空气中的氧化行为和 Nb, Zr 等金属对合金抗氧化性能的影响^[27,28].因此,本文 针对高温用变压器等铁芯材料的服役温度要求, 即 500 °C 连续工作 3000 h^[3],选择 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁ Nb₃ 非晶合金,借助范特霍夫规则 ((1) 式)^[29],通 过高温短时氧化模拟中温长时间氧化:

$$k_{(T+10 \text{ K})}/k_T \approx 2-4,$$
 (1)

式中, *T* 为化学反应的温度, *k*_T 为温度为*T* 时的化学反应速率.

假定铁基非晶合金在 500—650 ℃ 的温度范 围内温度每升高 10 ℃, 其氧化和晶化速率提高 1倍, 那么可认为 650 ℃ 氧化 5.5 min 后铁基非晶 合金样品的微观结构与 500℃ 连续氧化 3000 h 后 的微观结构基本相同. 随后, 通过 X 射线衍射分 析 (XRD)、差式扫描量热法 (DSC)、扫描电子显微 镜 (SEM)、透射电子显微镜 (TEM) 以及配套的能 量散射 X 射线谱 (EDS) 等手段对非晶合金的微观 结构演化进行了表征, 研究了该合金在静态空气中 的高温氧化和晶化机理, 此外, 本文还对比了氧化 后铁基非晶合金、 $Fe_{70}W_9Cr_5Mo_3Ni_3Si_4B_4C_1Mn_1$ 非 晶合金 (标记为 FeWCr) 和 FeSi_9Al₅ 的磁学性能, 发现 $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ 非晶合金经过 650 ℃ 氧 化 5 min 后的矫顽力和饱和磁感应强度分别约为 0.3 Oe 和 140 emu/g, 与非晶合金条带接近, 优于 市售 FeWCr 以及 FeSi_9Al₅ 粉末.

2 实验方法

本实验所用铁基非晶合金条带 (Fe_{73.5}Si_{13.5} B₉Cu₁Nb₃) 购自江苏集萃安泰创明先进能源材料 研究院有限公司.高温氧化实验利用箱式电炉 (KYS-1100 C-S),首先将电炉温度设定为目标氧 化温度,温度达到 650 ℃后,将铁基非晶条带放入 箱式电炉的坩埚中,分别保持1 min, 3 min, 5 min 后取出.获得的样品标记为 650-1,650-3 和 650-5, 未经过热处理的原始条带 (As-received) 标记为 AR.为方便 DSC, XRD 及磁学性能分析,并获取 更准确的测试结果,氧化后的样品通过玛瑙研钵破 碎和研磨,然后对研磨后的粉末进行以上测试.

铁基非晶合金以及高温氧化后合金粉末的 结晶放热过程采用差式扫描量热分析仪 (DSC, NETZSCH STA449F5) 表征, 氩气保护气氛, 升温 速率为 10 ℃/min. 饱和磁感性强度和矫顽力采 用振动样品磁强计 (VSM, LakeShore-7404/8604) 测试, 施加磁场强度为±20 kOe. 物相组成采用 X 射线衍射 (XRD, D8Advance) 表征, X 射线源 为 Cu 靶材的 Kα 特征射线, 波长为 1.541 Å, 扫描 步长为 0.02°, 2θ 衍射角 25°—95°, X 射线管电压 和电流分别为 35 kV 和 30 mA, 对市售铁基非晶 合金条带不做破碎和研磨, 直接进行衍射表征. 铁 基非晶条带经高温氧化后, 析出纳米晶 α-Fe(Si) 的平均晶粒尺寸由 Scherrer 公式^[30] 计算:

$$D_{hk_l} = \frac{K\lambda}{\beta_{h\kappa_l} \cos\theta},\tag{2}$$

其中, D_{hk1} 为平均粒径, K 为常数, 取值 0.94; λ 为

使用特征 X 射线的波长, $\beta_{h\kappa_l}$ 为衍射峰的半高宽, θ 为入射角.

表面及断面形貌利用场发射扫描电子显微镜 (SEM, MAIA3LMH)结合配套能谱分析 (EDS, OXFORD instruments Ultim-Max) 进行观察; 样 品内部的微纳结构利用透射电子显微镜 (TEM, FEI Tecnai G2F20) 进行分析, 采用圆片冲样器从 条带中心切出Φ3 mm 的圆形薄片, 然后利用 PIPS II-695 型精密离子减薄仪进一步制样,具体减薄过 程如下:使用6kV 氩离子在小角度(±6°)从两侧 对样品开始减薄,当样品中心产生贯穿孔后,降低 离子电压至3 kV,使用±3°从样品两侧继续减薄 20 min; 使用 1 kV 氩离子从±1°清洗样品表面 15 min, 以消除样品表面因离子减薄残留的损伤. 经过高温氧化后的铁基非晶样品,由 ImageJ 软件 测量透射电子显微镜明场像 (bright-field, BF) 和 暗场像 (dark-field, DF) 照片中晶粒尺寸, 统计不 少于 1000 颗晶粒后得到. 此外, 样品内部纳米晶 和元素分布由扫描透射模式下的高角环形暗场像 (high-angel annular dark-field, HAADF) 和选区 电子衍射 (selected area electron diffraction, SAED) 分析.

3 实验结果与讨论

利用 TEM 明场像、HAADF 以及 SAED 分析 淬态 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶合金的微纳结构特 征,如图 1 所示.可见,淬态非晶合金内结构均匀, 没有明显的纳米晶、晶界以及元素偏聚现象;同时, SAED 花样显示为非晶晕环的特点,进一步证明了 淬态非晶合金内无长程周期性原子排布结构.该结 果与 XRD 数据吻合.

为探究氧化对非晶合金热动力学稳定性的影 响, 图 2 给出了淬态和 650 ℃ 氧化后合金的升温 DSC 曲线, 其升温速率为 10 ℃/min. 由图 2 可知, 淬态非晶合金的晶化过程包含两个放热峰, 说明其 在高温下会有对应的两个或以上晶化相析出, 其 中, 第 1 个晶相对应 α -Fe(Si) 析出过程, 其晶化起始 温度 (T_{x1}) 约为 501 ℃, 峰值温度 (T_{p1}) 为 535.0 ℃; 第 2 个晶化 (或晶相转变) 起始温度 (T_{x2}) 约为 682 ℃, 峰值温度 (T_{p2}) 为 698.8 ℃^[31]. 对照淬态非 晶合金和其氧化后的 DSC 曲线可以看出, 经历 650 ℃ 氧化 1 min 的合金与淬态合金的热流轨迹 相同, 说明氧化 1 min 后, 合金中开始析出 α -Fe(Si) 相,但合金中仍然存在大量非晶相;当氧化时间延 长至 5 min 时, 合金的 DSC 曲线仅显示一个在 687 ℃ 左右的析晶 (或晶相转变) 放热峰, 该氧化 条件下合金中的 α-Fe(Si) 相已完全析出^[22]. 值得 注意的是,随着氧化时间延长,合金的晶化(或晶 相转变)放热峰均向低温方向移动,这一现象与 FeSiBCuNb 系非晶合金中 Si 含量降低对非晶合 金晶化温度的影响相同^[32,33], 如 T_{p1}从 535 ℃降 至 525.8 ℃, 说明氧化过程中除了晶化析出外, 合 金中可能还发生了元素偏析,使得剩余的非晶合金 晶化温度明显降低. 结合非晶条带经 650 ℃ 氧化 后断面 SEM 和 EDS 分析结果可知, Fe735Si135B9 Cu₁Nb₃ 非晶合金经过 650 ℃ 氧化后, 合金中 Si 元 素会发生偏析, 生成的富 Si 层及其氧化物会降低 合金中 Si 元素的含量, 进而导致合金的晶化温度 向低温方向偏移.



图 1 淬态 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶薄带的 TEM 图像 (a) 明场像和 (b) 高角环形暗场像, 插图为选区电子衍射 花样 (SAED)

Fig. 1. TEM images of as-quenched $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ amorphous ribbon: (a) Bright-field image and (b) high-angel annular dark-field image, the inset corresponds to the selected area electron diffraction pattern.



图 2 淬态和经 650 ℃氧化后 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃合金 的 DSC 曲线

Fig. 2. DSC curves of as-quenched $\rm Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ amorphous ribbon and $\rm Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ alloys after oxidation at 650 °C.

图 3 为合金氧化后粉末的 XRD 物相分析结 果, 与淬态样品相比, 经 650 ℃ 氧化 1 min 后, 衍 射角 $2\theta = 44.8^{\circ}$ 附近观察到衍射峰. 随氧化时间延 长, 析出相在 65.8°和 83.3°附近也形成明显的衍射 峰,以上三个衍射峰分别与体心立方 α-Fe(Si)相 的 (110), (200) 及 (211) 晶面相对应 [34]; 当 650 ℃ 氧化1h时,样品中未发现第2析出相或者氧化物 的衍射峰,此现象一方面说明合金中仅生成少量氧 化物,具备良好的抗氧化性能,同时也表明氧化过 程中析出了 α -Fe(Si) 相后, 合金体系在热力学上 更稳定, 与 650 ℃ 真空中退火 20 min 不同^[30], 氧 化后的样品中并没有大量形成 FeaSi, B[Fe, Si]a等 析出相. 计算合金中晶粒平均尺寸之前, 对 XRD 图谱中的衍射峰进行了高斯拟合,得到衍射峰的位 置和半高宽 (FWMH); 随后, 使用 Scherrer 公式计 算晶粒尺寸, 见表 1. 当氧化时间为 1 min 时, α -Fe(Si) 晶粒的平均粒径约为 9.35 nm, 随着氧化 时间延长,平均粒径略有生长,经1h氧化后, α -Fe(Si) 的平均粒径增长至 21.66 nm.



图 3 淬态和经过 650 ℃ 氧化的 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 合金 的 XRD 曲线

Fig. 3. X-ray diffraction patterns of as-quenched $\rm Fe_{73.5}Si_{13.5}$ B₉Cu₁Nb₃ amorphous ribbon and FeSiBCuNb alloys after oxidation at 650 °C for different times.

表 1 650 ℃ 高温氧化不同时间后非晶条带析出 纳米晶晶粒尺寸计算结果

Table 1. The calculated grain size of newly formed nanograins in $\mathrm{Fe}_{73.5}\mathrm{Si}_{13.5}\mathrm{B}_{9}\mathrm{Cu}_{1}\mathrm{Nb}_{3}$ amorphous ribbons after oxidation at 650 °C for different times.

Sample No.	Oxidation time at 650 $^{\circ}\!\! C/{\rm min}$	$\mathrm{FWHM}/(^{\circ})$	$2\theta/(°)$	D_{hkl}/nm
650-1	1	0.960	44.7696	9.35
650-3	3	0.647	45.1310	13.89
650 - 5	5	0.564	45.1976	15.94
650 - 30	30	0.464	45.1826	19.37
650-60	60	0.415	45.1820	21.66

为进一步直观表征氧化后合金内部的微观组 织和纳米晶粒尺寸,利用 TEM 明场像、暗场像以 及 HAADF 分析了经过 650 ℃ 氧化 3 min 后的合 金内部结构及元素分布信息,如图 4 和图 5 所示. 结合 TEM 明场像和暗场像,可以看出经过氧化后 的合金内部形成了数量众多且分布均匀的纳米晶 粒,该区域纳米晶的选区电子衍射花样为大量衍射 点组成的衍射环,证实了该样品由大量细小的纳米 晶组成,其衍射环经标定后为体心 α-Fe(Si) 相,如 图 4(c) 所示.



图 4 经过 650 ℃ 氧化 3 min 后 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶 条带内部纳米晶的 TEM 表征 (a) 明场像; (b) 暗场像; (c) 选 区电子衍射花样; (d) 晶粒尺寸分布图

Fig. 4. The TEM characterization of newly formed nanograins in the amorphous ribbon after oxidation at 650 °C for 3 min: (a) Bright-field image; (b) dark-field image; (c) selected area electron diffraction pattern; (d) grain size distribution.

图 4(d) 为使用 ImageJ 软件分析 TEM 明场 像和暗场像后得到纳米晶粒径分布图, 经高斯分布 拟合后可知, 650 ℃ 氧化 3 min 后的纳米晶平均粒 径约为 (11.1 ± 0.1) nm, 与 Scherrer 公式计算的 平均粒径 (13.89 nm) 接近, 其中 2.7 nm 的差别可 能来自于样本数量较小引入的误差, TEM 样品仅 为几个微米, 而 Scherrer 公式的结果是从 0.2 g 粉 末测得的 X 射线衍射花样计算得来, 相较 TEM 更 能反应样品的整体特征.

HAADF 图像和 EDS 面扫结果显示,样品内 铜和铌元素分布均匀,在整个区域原子含量分别 为 3.04% 和 1.46%,与非晶合金氧化前两种元素的



图 5 经过 650 ℃氧化 3 min 后 $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ 条带内部的高角环形暗场像及其对应的 Fe, Si, Nb 和 Cu 元素的分布图 Fig. 5. High-angel annular dark-field image combined elemental distribution maps of Fe, Si, Nb, and Cu among the $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ ribbon after oxidation at 650 °C for 3 min.



图 6 经过 650 ℃ 氧化后 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶条带断面的二次电子显微图像 (a)—(c) 氧化 1 min 后未形成氧化层; (d)—(f) 氧化 1 min 后已形成氧化层; (g)—(i) 氧化 3 min 后的典型断面

Fig. 6. SEM images of the fracture surface of $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ amorphous ribbons after oxidation at 650 °C: (a)–(c) 1 min, showing no obvious oxide layer, (d)–(f) 1 min, exhibiting oxide layer, and (g)–(i) 3 min.

名义含量相当.由于纳米晶平均粒径仅为十几纳 米,在 TEM 图像中可能存在纳米晶粒重叠的现象, 使得 EDS 分析结果中铁元素仅与部分纳米晶的位 置对应;硅元素在图像中间区域有偏聚现象,在 TEM 样品中原子含量为 32.77%,高于非晶合金中 硅的名义含量,分析认为硅元素的偏聚可能来自 于 α-Fe(Si) 纳米晶析出时,引起过剩的硅元素聚 集. 此外, 因为 EDS 对低原子序数硼元素的检测 结果存在较大误差, 故本文分析结果中没有考虑硼 元素, 也可能引起硅元素测量偏高.

图 6(a), (d) 分别显示了 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 合金经 650 ℃ 氧化 1 min 后表面未明显氧化和已 形成氧化层的断面形貌. 在未明显氧化的区域, 合 金断面整体光滑、无裂纹等缺陷, 进一步放大后可 在合金内部的断裂区域观察到放射状脉络条纹,如 图 6(b), (c) 所示, 此类结构通常被认为是具有一 定韧性的金属玻璃经压缩剪切断裂后形成的典型 形貌^[35].该处放射状条纹的延伸方向与样品表面 成约 45°夹角, 进一步说明该形貌的形成是受压缩 剪切应力所致.

经 650 ℃ 氧化 1 min 后, $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ 合金形成氧化层的断面处可见明显的衬度差异, 结 合图 7(a) EDS 分析结果可知, 合金表面形成了一 层平均厚度 1—2 μ m、最大厚度可达 6 μ m 的富 Si 和 Nb 元素的层状结构, 连接着最外层厚度约几 百纳米至 1 μ m 的氧化层, 如图 6(e), (f) 所示. 随 着氧化时间延长至 3 min, 合金中氧化层厚度显著 增加至 4—5 μ m, 并且在氧化层中可以观察到明显 的脆性断裂和裂纹等缺陷, 如图 6(g)—(i) 所示. 通 过 EDS 元素分析可知, 合金经 650 ℃ 氧化 3 min 后形成的氧化层可以分为富 Si 和 Nb 的氧化层以 及 Si 耗尽的氧化层两部分, 其元素分布如图 7(b) 所示. 分析认为合金中 Si 和 Nb 元素的迁移和分 布特征与 SiC 陶瓷氧化时 Si 元素的行为特征相似, 主要受不同温度和氧分压下 Si 的主动和被动氧化 机理控制^[36].

图 8 给出了 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 合金经 650℃ 氧化 1—30 min 后的磁滞回线、饱和磁感应强度以 及矫顽力,并与气雾化 FeWCr 和 FeSi₉Al₅ 粉末进 行了对比. 由图可见, 经过 650 ℃ 氧化 1—5 min 的 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 合金矫顽力未发生显著变 化,维持在 0.2—0.3 Oe 的范围,说明高温短时氧 化后,样品内部未形成高矫顽力的铁氧化物,可能 是 Si 和 Nb 元素在样品表面快速形成的致密氧化



图 7 经过 650 °C 氧化后 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 合金断面的特征区域显微结构和能谱分析结果 (a) 氧化 1 min; (b) 氧化 3 min Fig. 7. The SEM images and EDS maps from the typical fracture surface of Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ alloy after oxidation at 650 °C for (a) 1 min and (b) 3 min.



图 8 经过 650 ℃氧化后 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶条带粉末、铁硅粉末和铁硅铝粉末 (a)—(c) VSM 曲线, 其中 (b), (c) 为 VSM 曲线局部放大图; (d) 饱和磁感应强度和矫顽力对比

Fig. 8. (a)–(c) VSM curves, (d) M and H_c of Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ amorphous powders after oxidation at 650 °C for different times, compared by FeWCr and FeSi₉Al₅ powders.

层,有效减缓了合金内部氧化,并且样品内部析出 的 α-Fe(Si) 纳米晶在短时高温条件下能够保持细 小的晶粒尺寸^[37].随着高温氧化时间延长,氧元素 进一步向内部扩散,样品中生成的氧化颗粒对磁畴 的钉扎效应增强,并且合金内部的 α-Fe(Si) 晶粒 逐渐长大,使得合金的矫顽力快速增长至 61 Oe.

经过 650 ℃ 氧化 1—30 min 后, Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉ Cu₁Nb₃ 合金的饱和磁感应强度 (M_s) 基本维持 不变 (136—140 emu/g), 并且显著高于 FeSi₉Al₅ (123.3 emu/g) 和 FeWCr 粉末 (80.6 emu/g), 该 结果表明 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 合金的 M_s 受高温 氧化的影响不明显^[23]. 虽然软磁材料的 M_s 主要受 其化学成分的影响, 但该合金经过 650 ℃ 氧化后 饱和磁感应强度和矫顽力的变化仍可以说明该合 金内部未大量生成具有高矫顽力和较低 M_s 的铁氧 化物, 这一结果与 XRD 物相分析结果吻合. 由此 可见, 该铁基非晶合金在 650 ℃ 及以下的温度下 短时氧化 (~5 min)并不会明显改变其 M_s 和矫顽 力; 同时, 通过范特霍夫法则可以估算出 650 ℃ 高 温氧化 5 min 与 500 ℃氧化 2730 h 相当,即 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃合金具备在 500 ℃ 大气环境 中应用的潜力.

4 结 论

本文从集成动力装置和供电系统对软磁材料 的高温性能要求出发,通过静态空气氧化实验,研 究了 Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶合金 650 ℃ 氧化后 微纳尺度结构演变及其对合金磁学性能的影响,具 体结论如下.

1) Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶合金高温氧化时, 氧化区域形成富 Si 和富 Nb 的致密层,能有效减 缓 O 元素向内部扩散;氧化过程中 Si 和 Nb 的偏 析能提高合金体系的热力学稳定性,抑制合金中形 成多种金属间化合物.

2) $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ 非晶合金在 650 ℃ 静态氧化过程中快速形成以 Fe 元素为主并且结构稳 定性良好的 α -Fe(Si) 纳米晶,在 650 ℃ 保温 1 h 后平均晶粒尺寸仅增长至 21.66 nm. 3) Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ 非晶合金经 650 ℃ 短时间氧化后 (≤5 min),其矫顽力仍保持在较低 水平 (0.2—0.3 Oe);氧化 10—30 min 后,其矫顽 力由 9.1 Oe 逐渐增大至 61 Oe,受高温氧化影响 显著.

参考文献

- Lang R Q, Chen H Y, Zhang J R, Li H P, Guo D F, Kou J Y, Zhao J, Fang Y K, Wang X Q, Qi X W, Wang Y D, Ren Y, Wang H Z 2024 Adv. Sci. 11 2402162
- [2] Panda A K, Mohanta O, Mitra A, Jiles D C, Lo C C H, Melikhov Y 2007 J. Magn. Magn. Mater. 316 e886
- [3] Dong Z, Chen G J, Peng W F 2005 Met. Funct. Mater. 12 35 (in Chinese) [董哲, 陈国钧, 彭伟锋, 高温应用软磁材料 2005 金属功能材料 12 35]
- [4] Xiong Z W, Yang J, Wang Y, Yang L, Guan X, Cao L H, Wang J, Gao Z P 2022 Acta Phys. Sin. 71 157502 (in Chinese) [熊政伟, 杨江, 王雨, 杨陆, 管弦, 曹林洪, 王进, 高志 鹏 2022 物理学报 71 157502]
- [5] Silveyra J M, Ferrara E, Huber D L, Monson T C 2018 Science 362 80
- [6] Zhang R, Zhou C, Chen K Y, Cao K Y, Zhang Y, Tian F H, Murtaza A, Yang S, Song X P 2021 Scr. Mater. 203 114043
- [7] Santhosh Kumar R, Rashmi, Sundara Rajan J 2022 IEEE International Conference on Nanoelectronics, Nanophotonics, Nanomaterials, Nanobioscience & Nanotechnology (5NANO) Kottayam, India, April 28–29, 2022 p1
- [8] Knipling K E, Daniil M, Willard M A 2009 Appl. Phys. Lett. 95 2
- [9] Luo Z G, Fan X A, Zhang Y L, Yang Z J, Wang J, Wu Z Y, Liu X, Li G Q, Li Y W 2021 J. Alloy. Compd. 862 158595
- [10] Du T, Varaprasad B S D C S, Guo Z, Gellman A J, Zhu J G, Laughlin D E 2021 J. Magn. Magn. Mater. 539 168347
- [11] Wu L C, Li Y H, He A N, Zhu Z W, Zhang H F, Zhang W 2023 Intermetallics 163 108040
- [12] Yu R H, Basu S, Ren L, Zhang Y, Parvizi-Majidi A, Unruh K M, Xiao J Q 2000 *IEEE Tran. Magn.* 36 3388
- [13] Corodeanu S, Hlenschi C, Chiriac H, Óvári T A, Lupu N 2023 IEEE International Magnetic Conference Sendai, Japan, May 15–19, 2023
- [14] Zhou J, Li X S, Hou X B, Ke H B, Fan X D, Luan J H, Peng H L, Zeng Q S, Lou H B, Wang J G, Liu C T, Shen B L, Sun B A, Wang W H, Bai H Y 2023 Adv. Mater. 35 2304490

- [15] Ma Y, Wang Q, Zhou X Y, Hao J M, Gault B, Zhang Q Y, Dong C, Nieh T G 2021 Adv. Mater. 33 2006723
- [16] Shi R M, Wang Z, Han Y M 2019 AIP Adv. 9 055222
- [17] Fu P X, Shi J L, Shi R C, Zhang Y Y, Qi J T, Yang Y Z 2023 Mater. Today Commun. 36 106685
- [18] Wu Y, Dai Z K, Liu R R, Zhou H T 2024 J. Alloy. Compd. 981 173713
- [19] Zhang Y K, Zhu J, Li S, Wang J, Ren Z M 2022 J. Mater. Sci. Technol. 102 66
- [20] Kowalczyk M, Ferenc J, Liang X B, Kulik T 2006 J. Magn. Magn. Mater. 304 e651
- [21] Han L L, Maccari F, Soldatov I, Peter N J, Souza Filho I R, Schafer R, Gutfleisch O, Li Z M, Raabe D 2023 Nat. Commun. 14 8176
- [22] Wang Y F, Xu J, Liu Y J, Liu Z W 2022 Mater. Charact. 187 111830
- [23] Silveyra J M, Illeková E 2014 J. Alloy. Compd. 610 180
- [24] Shivaee H A, Golikand A N, Hosseini H R M, Asgari M 2010 J. Mater. Sci. 45 546
- [25] García J A, Pierna A R, Elbaile L, Crespo R D, Vara G, Marzo F F, Tejedor M 2006 J. Non-Cryst. Solids 352 5118
- [26] Zhu Z H, Yin L, Hu Q, Song H 2014 Rare Metal Mat. Eng. 43 1037
- [27] Blázquez J S, Conde C F, Conde A, Roth S, Güth A 2006 J. Magn. Magn. Mater. 304 627
- [28] May J E, Oliveira M F, Kuri S E 2003 Mater. Sci. Eng. A 361 179
- [29] Stuart F A F C 1912 Huygens Institute-Royal Netherlands Academy of Arts and Sciences (KNAW) Amsterdam, Netherlands, March 30, 1912 p1159
- [30] Yu X D, Liu H S, Xue L, Zhang X, Yang W M 2024 Acta Phys. Sin. 73 98801 (in Chinese) [余秀冬, 刘海顺, 薛琳, 张响, 杨卫明 2024 物理学报 73 98801]
- [31] Liu H S, Du Y W, Miao X X, Han K, Shen X P, Bu W K 2008 Rare Metals 27 545
- [32] Luo T, Liu H L, Huang C M, Yue G, Hou F T, Yang Y Z 2023 J Mater. Sci. Mater. Electron. 34 2167
- [33] Jonghee H, Seoyeon K, Sungwoo S, Jan S, Haein C Y 2020 Metals 10 1297
- [34] Guo Q, Deng Z W, Zhu Q K, Chen F H, Hu Y, Zhang K W 2020 Foundry Technology 41 1005 (in Chinese) [郭琦, 邓志旺, 朱乾科, 陈峰华, 胡勇, 张克维 2020 铸造技术 41 1005]
- [35] Zhang Z F, Qu R T, Liu Z Q 2016 Acta Metall. Sin. 52 1171 (in Chinese) [张哲峰, 屈瑞涛, 刘增乾 2016 金属学报 52 1171]
- [36] Lu L, Du P C, Jiang T X, Zhou T C, Wen Q B, Wang Y L, Zeng Y, Xiong X 2025 J. Eur. Ceram. Soc. 45 116885
- [37] Sun Y, Li J W, Xie L, He A N, Dong Y Q, Liu Y X, Wang C J, Zhang K W 2021 J. Non-Cryst. Solids 566 120839

High-temperature oxidation and crystallization mechanism of Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ amorphous alloy^{*}

ZHANG Xiang¹⁾ SONG Yingjie¹⁾ LIU Haishun^{1)†} XIONG Xiang²⁾ YANG Weiming³⁾ HAN Chenkang¹⁾

1) (School of Materials Science and Physics, China University of Mining and Technology, Xuzhou 221116, China)

2) (State Key Laboratory of Powder Metallurgy, Central South University, Changsha 410083, China)

3) (School of Mechanics and Civil Engineering, China University of Mining and Technology, Xuzhou 221116, China)

(Received 24 January 2025; revised manuscript received 15 February 2025)

Abstract

Fe-based amorphous alloys are widely used in electronic devices such as high-frequency transformers and choke cores due to their low coercivity, low loss, and high saturation magnetic induction intensity. However, these alloys have a relatively low crystallization temperature and are prone to oxidation, which limits their applications in high-temperature environments. The addition of copper and niobium elements can suppress the growth of crystal nuclei and improve thermal stability. However, the influences on the alloy's high-temperature oxidation resistance and structural evolution are still unclear. In this work, static air oxidation is used to oxidation and its influence on magnetic properties. Besides, long-time oxidation, say, 3000 hours or longer at 500 °C, is generally hard to perform in the laboratory. Thus, the Van't Hoff's rule is used to evaluate outcomes under the condition of the long-time and relatively low-temperature oxidation through using rapid hightemperature oxidation. Based on Van't Hoff's rule, the oxidation at 650 °C for 5 min will show similar or more severe oxidation effects on the microstructure of $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ alloy after oxidation at 500 °C for 2730 h. The microstructure evolution reveals that silicon and niobium in this alloy will quickly diffuse toward the sample surface during oxidation at 650 °C, and these two elements will form a dense layer to impede oxygen diffusion. Meanwhile, an α -Fe(Si) phase, mainly composed of iron elements, will be generated in the alloy, with its grain size slowly increasing in the oxidation process. Thermodynamic analysis indicates that the segregation of silicon and niobium can preserve the thermodynamic stability of the alloy system during oxidation and suppress the formation of intermetallic compounds during crystallization. The magnetic hysteresis loop results show that the coercivity of $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ alloy after 5-min oxidation at 650 °C will stay at approximately 0.3 Oe, suggesting that the $Fe_{73.5}Si_{13.5}B_9Cu_1Nb_3$ alloy may be a candidate for operating at 500 °C for more than 2700 h. Subsequently, its coercivity gradually increases to 61 Oe as the oxidation time rises to 0.5 h, while its saturation magnetic induction intensity remains unchanged ($\sim 140 \text{ emu/g}$).

Keywords: Fe-based amorphous alloys, high-temperature oxidation, crystallization mechanism, magnetic properties

PACS: 81.65.Mq, 81.05.Kf, 64.70.dg, 81.40.Rs

DOI: 10.7498/aps.74.20250112

CSTR: 32037.14.aps.74.20250112

^{*} Project supported by the National Natural Science Foundation of China (Grant Nos. 52304388, 52371167) and the State Key Laboratory of Powder Metallurgy, Central South University, China (Grant No. Sklpm-KF-008).

[†] Corresponding author. E-mail: Liuhaishun@cumt.edu.cn



Ø

Institute of Physics, CAS

Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃非晶合金的高温氧化和晶化机理 张响 宋英杰 刘海顺 熊翔 杨卫明 韩陈康
High-temperature oxidation and crystallization mechanism of Fe_{73.5}Si_{13.5}B₉Cu₁Nb₃ amorphous alloy
ZHANG Xiang SONG Yingjie LIU Haishun XIONG Xiang YANG Weiming HAN Chenkang
引用信息 Citation: Acta Physica Sinica, 74, 088101 (2025) DOI: 10.7498/aps.74.20250112
CSTR: 32037.14.aps.74.20250112
在线阅读 View online: https://doi.org/10.7498/aps.74.20250112
当期内容 View table of contents: http://wulixb.iphy.ac.cn

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

退火时间对FegoSioB10Cu1非晶合金纳米尺度结构不均匀性和磁性能的影响

Effects of annealing time on nanoscale structural heterogeneity and magnetic properties of Fe₈₀Si₉B₁₀Cu₁ amorphous alloy 物理学报. 2022, 71(15): 156102 https://doi.org/10.7498/aps.71.20220446

铁基非晶条带催化降解性能的退火晶化调控机理

Annealing crystallization control mechanism of catalytic degradation properties of Fe-based amorphous ribbons 物理学报. 2024, 73(9): 098801 https://doi.org/10.7498/aps.73.20240249

基板温度对激光选区熔化制备铁基非晶合金晶化的影响

Effects of substrate temperature on crystallization of Fe-based amorphous alloy prepared by selective laser melting 物理学报. 2025, 74(1): 017501 https://doi.org/10.7498/aps.74.20240662

钆含量对Fe-B-Nb-Gd非晶合金磁学性能和氧化机制的影响规律 Influence of gadolinium content on magnetic property and oxidation mechanism of Fe-B-Nb-Gd metallic glass 物理学报. 2024, 73(9): 097102 https://doi.org/10.7498/aps.73.20232040

Ti含量对TiB₂-SiC-Ti材料制备和性能的影响

Effect of Ti content on preparation and properties of TiB2-SiC-Ti materials

物理学报. 2022, 71(19): 192801 https://doi.org/10.7498/aps.71.20220530

Fe掺杂对Ni-Mn-Ti全d族Heusler合金马氏体相变和磁性能影响的研究 Effects of Fe doping on Martensitic Transformation and magnetic properties of Ni-Mn-Ti All-d-metal Heusler Alloy 物理学报. 2023, 72(4): 046301 https://doi.org/10.7498/aps.72.20222037