
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
ИСО 643—
2011

СТАЛЬ

Металлографическое определение
наблюдаемого размера зерна

ISO 643:2003

Steels — Micrographic determination
of the apparent grain size

(IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2014

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения».

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН И ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 145 «Методы контроля металлопродукции» на основе собственного аутентичного перевода на русский язык международного стандарта, указанного в пункте 4

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2011 г. № 650-ст.

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 643:2003 «Сталь. Металлографическое определение наблюдаемого размера зерна» (ISO 643:2003 «Steels — Micrographic determination of the apparent grain size»).

Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации ссылочным международным стандартам приведены в дополнительном приложении ДА

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Правила применения настоящего стандарта установлены в ГОСТ Р 1.0—2012 (раздел 8). Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (gost.ru)

© Стандартиформ, 2014

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии.

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины, определения	1
4 Обозначения	4
5 Сущность метода	5
6 Отбор и подготовка образцов	5
7 Методы определения размера зерна	9
8 Протокол испытаний	13
Приложение А (справочное) Обзор методов выявления границ зерен феррита, аустенита и исходного аустенита в сталях	14
Приложение В (обязательное) Определение размера зерна. Эталонные шкалы ⁴⁾	15
Приложение С (обязательное) Метод оценки размера зерна	30
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов ссылочным национальным стандартам Российской Федерации (и действующим в этом качестве межгосударственным стандартам)	34

СТАЛЬ

Металлографическое определение наблюдаемого размера зерна

Steels. Micrographic determination of the apparent grain size

Дата введения — 2013—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает металлографический метод определения наблюдаемого размера ферритного или аустенитного зерна в сталях. В нем описаны методы выявления границ зерен и оценки среднего размера зерна в образцах с унимодальным распределением размеров зерен. Хотя зерна имеют трехмерную форму, плоскость микрошлифа может пересекать зерно в любой точке от угла зерна до максимального диаметра зерна, создавая таким образом широкий диапазон размеров зерна, наблюдаемых на двумерной плоскости даже в образце с идеально совпадающими размерами зерен.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использована нормативная ссылка на следующий стандарт:

ИСО 14250 Сталь. Металлографическая оценка дуплексного размера зерна и его распределения (ISO 14250 Steel — Metallographic characterization of duplex grain size and distributions);

ИСО 3785 Материалы металлические. Обозначение осей испытательных образцов относительно текстуры изделия (ISO 3785 Metallic materials -- Designation of test specimen axes in relation to product texture);

ASTM E112 Стандартные методы испытаний для определения среднего размера зерна (ASTM E112 Standard Test Methods for Determining Average Grain Size)

3 Термины, определения

В настоящем стандарте использованы следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 **зерно (grain)**: Замкнутая полигональная фигура с более или менее криволинейными сторонами, которая может быть выявлена на плоском сечении образца, подготовленном для металлографического исследования

Зерно подразделяется на два типа:

3.1.1 **аустенитное зерно (austenitic grain)**: Кристалл с гранецентрированной кубической кристаллической структурой, который может содержать или не содержать двойники отжига.

3.1.2 **ферритное зерно (ferritic grain)**: Кристалл с объемноцентрированной кубической кристаллической структурой, который никогда не содержит двойников отжига¹.

3.2 **номер зерна (index)**: Положительное, нулевое или отрицательное значение номера зерна G, которое определяется из среднего числа зерен, подсчитанных на 1 мм² площади микрошлифа.

¹ Размер зерна феррита обычно оценивается для нелегированных сталей с содержанием углерода 0,25 % или менее. Если в структуре присутствуют островки перлита, размеры которых идентичны размерам зерен феррита, то эти островки также учитываются как ферритные зерна.

П р и м е ч а н и е — По определению $G = 1$, если $m = 16$; остальные номера зерен определяются по формуле

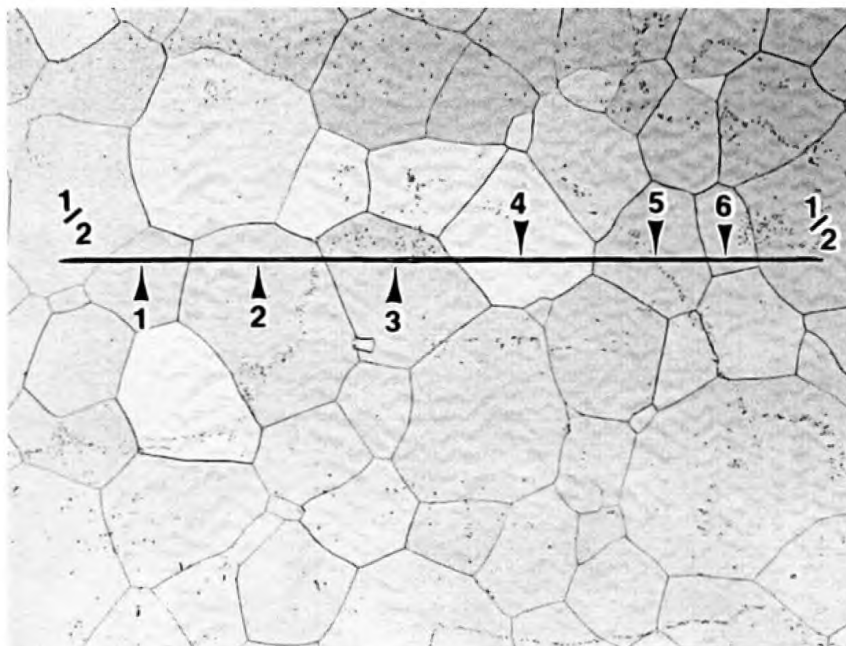
$$m = 8 \times 2^G$$

3.3 пересечение зерна N (intercept): Число зерен, пересеченных прямой или криволинейной измерительной линией (рисунок 1).

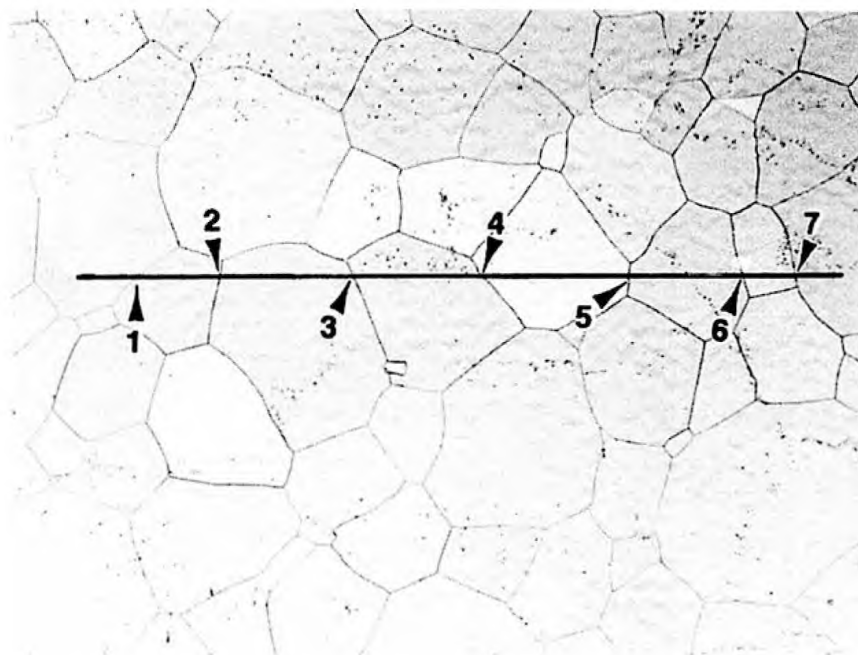
П р и м е ч а н и е — Прямые измерительные линии обычно оканчиваются внутри зерна. Такие конечные отрезки прямых линий учитываются как $1/2$ пересечения N , что обозначает среднее значение ряда подсчетов числа зерен, пересеченных измерительной линией, беспорядочно приложенной в различных местах. N делится на истинную длину линии, L_T , измеряемую обычно в миллиметрах, в целях определения числа пересечений зерен на единицу длины измерительной линии \bar{N}_L .

3.4 пересечение границы P (intersection): Число точек пересечения границ зерен прямой или криволинейной измерительной линией (рисунок 1).

П р и м е ч а н и е — P обозначает среднее значение ряда подсчетов границ зерен, пересеченных измерительной линией, беспорядочно приложенной в различных местах. P делится на истинную длину линии L_T , измеряемую обычно в миллиметрах в целях определения числа границ зерен на единицу длины линии P_L .



Подсчет пересечений зерен N для прямой линии на однофазной зеренной структуре, где стрелки указывают 6 пересечений зерен, а цифры $1/2$ — два линейных отрезка, оканчивающихся внутри зерен ($2 \times 1/2 = 1 N$) и $N = 7$.



Подсчет пересечений границ P для прямой линии, помещенной на однофазную зеренную структуру, где стрелки указывают 7 пересечений границ и $P = 7$.

Рисунок 1 — Примеры подсчета пересечений границ P и пересечений зерен N .

4 Обозначения

Использованные обозначения приведены в таблице 1.

Таблица 1 — Обозначения

Обозначения	Определение	Значение
a	Средняя площадь зерна, мм ²	$\bar{a} = \frac{1}{m}$
A_F	Наблюдаемая площадь образца, мм ²	—
d	Средний диаметр зерна, мм	$\bar{d} = \frac{1}{\sqrt{m}}$
D	Диаметр окружности на экране из матового стекла микроскопа или на микрофотографии, ограничивающей изображение эталонной поверхности образца, мм	79,8 (площадь = 500 мм ²)
G	Линейное увеличение (выбранное в качестве эталонного) микроскопического изображения	Обычно $\times 100$
G	Номер зерна	—
K	Коэффициент перехода от линейного увеличения $\times g$ к линейному увеличению $\times 100$	$K = \frac{g}{100}$
L	Средняя длина линейного пересечения, мм	$l = 1/\bar{N}_L = 1/\bar{P}_L$
L	Длина измерительной линии, деленная на увеличение, мм	—
L_T	Действительная длина измерительной линии, деленная на увеличение, мм	—
M	Число зерен на квадратном миллиметре поверхности образца для исследованной площади	$m = 2 n_{100} (\text{увеличение} \times 100)$ $m = 2K^2 n_g (\text{увеличение} \times g)$
M	Номер ближайшего эталонного изображения стандартной шкалы, когда g не равно 100	—
n_g	Полное эквивалентное число зерен, подсчитанных на изображении диаметром D (при увеличении $\times g$)	—
N_1	Число зерен, полностью находящихся внутри окружности диаметром D	—
N_2	Число зерен, пересеченных окружностью диаметром D	—
N_{100}	Полное эквивалентное число зерен, подсчитанных на изображении диаметром D (при увеличении $\times 100$)	$n_{100} = n_1 + \frac{n_2}{2}$
N	Среднее число зерен, пересеченных измерительной линией длиной L	—

Окончание таблицы 1

Обозначения	Определение	Значение
N_L	Среднее число пересечений зерен на единицу длины измерительной линии	$\bar{N}_L = \bar{N} / L_T$
N_x	Число пересечений зерен на один миллиметр в продольном направлении ^{a)}	—
N_y	Число пересечений зерен на один миллиметр в поперечном направлении ^{a)}	—
N_z	Число пересечений зерен на один миллиметр в направлении, перпендикулярном толщине ^{a)}	—
P	Среднее число пересечений границ зерен измерительной линией, беспорядочно приложенной в различных местах	—
P_L	Среднее число пересечений границ зерен на единицу длины измерительной линии	$P_L = P / L_T$
^{a)} Метод определения направления в соответствии с ИСО 3785		

5 Сущность метода

Размер зерна выявляется путем микроскопического исследования полированного образца, подготовленного соответствующим методом в зависимости от типа стали и требуемой информации.

Примечание — Если в заказе или стандарте на продукцию не указывается метод выявления зерна, то выбор такого метода предоставляется на усмотрение изготовителя.

Определяемый средний размер зерна характеризуется либо

а) номером зерна, полученным

- обычно путем сравнения с эталонными шкалами для измерения размера зерна;
- или путем подсчета в целях определения среднего числа зерен на единице площади;

б) либо средним значением длины пересечения зерна.

Если в технических условиях на металлопродукцию или в соглашении с покупателем не оговорено иное, то полированная плоскость образца должна быть продольной, т. е. параллельной главной оси деформации в деформированной продукции. Измерения размера зерна на поперечной плоскости будут приводить к ошибкам, если форма зерен не является равноосной.

6 Отбор и подготовка образцов

6.1 Место отбора

Если в заказе или стандарте на металлопродукцию не оговариваются число образцов и места, в которых они должны быть отобраны от металлопродукции, то этот вопрос предоставляется на усмотрение изготовителя, хотя было показано, что точность определения размера зерна возрастает с увеличением числа оцененных образцов. Поэтому рекомендуется оценивать два образца или более. При этом следует иметь в виду, что образцы должны быть представительными для основной части продукции (т. е. исключать участки сильно деформированного материала, находящиеся, например, у концов некоторых видов продукции или в тех местах, где для вырезки образцов были использованы ножницы, и т.д.). Образцы должны быть отполированы в соответствии с обычно применяемыми методами.

Если в стандарте на продукцию или в соглашении с покупателем не оговорено иное, то полированная плоскость образца должна быть продольной, т. е. параллельной главной оси деформации в деформированной продукции. Измерения размера зерна на поперечной плоскости будут приводить к ошибкам, если форма зерен не является равноосной.

6.2 Выявление границ ферритного зерна

Ферритные зерна следует выявлять травлением в 2 % — 3 %-ном растворе азотной кислоты в этиловом спирте или другим подходящим реактивом.

6.3 Выявление границ действительного и исходного зерна аустенита

6.3.1 Общие положения

В том случае, если стали имеют однофазную или двухфазную аустенитную структуру (зерна δ -феррита в аустенитной матрице) при комнатной температуре, зерно следует выявлять путем травления. Для однофазных аустенитных коррозионно-стойких сталей наиболее часто используемыми реактивами для химического травления являются раствор царской водки в глицерине, реактив Каллинга (№ 2) и реактив Марбле. Наилучшим вариантом электролитического травления для однофазных и двухфазных коррозионно-стойких сталей является использование 60 %-ного водного раствора азотной кислоты при напряжении 1,4 В в течение 60 — 120 с, поскольку такое травление выявляет границы зерен, но не выявляет границы двойников. Обычно используется 10 %-ный водный раствор щавелевой кислоты при напряжении 6 В и времени травления до 60 с, однако этот реактив менее эффективен, чем 60 %-ный раствор HNO_3 .

Для других сталей следует использовать тот или иной из перечисленных ниже методов в зависимости от требований потребителя:

- метод травления насыщенным водным раствором пикриновой кислоты (6.3.2);
- метод контролируемого окисления (6.3.3);
- метод науглероживания при 925 °C (6.3.4);
- метод сенсibilизации границ зерен (6.3.7);
- другие методы, согласованные между изготовителем и потребителем.

Примечание — Первые три метода используются для выявления границ исходного зерна аустенита, а остальные методы — для аустенитных марганцевых сталей или аустенитных коррозионно-стойких сталей (приложение А).

При проведении сравнительных испытаний для различных методов необходимо использовать одинаковые режимы термической обработки. Результаты испытаний могут значительно отличаться при переходе от одного метода к другому.

6.3.2 Метод травления насыщенным водным раствором пикриновой кислоты

6.3.2.1 Область применения

Этот метод позволяет выявить границы зерен аустенита, образовавшиеся во время термической обработки образца. Он используется для образцов, имеющих мартенситную или бейнитную структуру. Такое травление оказывается эффективным, если содержание фосфора в стали составляет не менее 0,005 %.

6.3.2.2 Подготовка образцов

Реактив обычно применяется для термообработанных стальных образцов. Если образец имеет мартенситную или бейнитную структуру, то последующая термическая обработка обычно не требуется. В противном случае термическая обработка необходима.

Если режим термической обработки образца не указан в стандарте на данную продукцию и в нормативных документах отсутствуют иные требования, то для конструкционных углеродистых и низколегированных сталей, подвергаемых термической обработке, необходимо использовать следующие режимы:

- 1,5 ч при $(850 \pm 10)^\circ\text{C}$ для сталей с содержанием углерода более 0,35 %;
- 1,5 ч при $(880 \pm 10)^\circ\text{C}$ для сталей с содержанием углерода менее или равным 0,35 %.

После указанных режимов нагрева образец следует охладить в воде или масле.

6.3.2.3 Полирование и травление

Плоская поверхность образца должна быть отполирована для проведения металлографического исследования. Затем она подвергается травлению в течение соответствующего времени в насыщенном водном растворе пикриновой кислоты с добавкой не менее 0,5 % алкилсульфоната или другого подходящего поверхностно-активного вещества.

Примечание — Время травления может изменяться от нескольких минут до более одного ч. Нагрев реактива до 60° C может улучшать его травящее действие и уменьшать время травления.

Для достижения достаточного контраста между границами зерен и общим фоном образца иногда необходимо проведение нескольких последовательных операций травления и полирования. В случае стали, подвергнутой сквозной закалке, перед вырезкой образца может быть проведен отпуск изделия.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ — При нагреве растворов, содержащих пикриновую кислоту, следует не допускать полного выкипания раствора, так как пикриновая кислота может стать взрывоопасной.

6.3.2.4 Результат

После выявления границ исходного зерна аустенита образец следует немедленно исследовать на микроскопе.

6.3.3 Метод контролируемого окисления

6.3.3.1 Область применения

Этот метод позволяет выявить сетку границ зерен аустенита, образовавшуюся в результате избирательного окисления границ во время аустенитизации при температуре данной термической обработки.

6.3.3.2 Подготовка образцов

Одна поверхность образца должна быть отполирована. На остальной части его поверхности не должно наблюдаться никаких следов окисления. Образец следует поместить в лабораторную печь, в которой либо поддерживается вакуум на уровне 1 Па, либо циркулирует инертный газ (например, очищенный аргон). Термическая обработка образца должна соответствовать методике аустенитизации, указанной заказчиком или приведенной в стандарте на данную продукцию.

В конце указанного периода нагрева в печь следует подавать воздух в течение 10 — 15 с.

Затем образец следует охладить в воде. После этого образец обычно может быть непосредственно исследован на микроскопе.

Примечание 1 — Окисление образца может быть проведено без использования инертной атмосферы.

Примечание 2 — Оксиды, наблюдаемые на предварительно отполированной поверхности, следует удалить путем легкого полирования с использованием мелкозернистого абразива, обеспечивая при этом сохранение оксидной сетки, которая образовалась по границам зерен; затем полирование следует завершить, используя обычные методы. После этого следует провести травление образца реактивом, содержащим:

- пикриновую кислоту — 1 г;
- соляную кислоту — 5 мл;
- этиловый спирт — 100 мл.

6.3.3.3 Результат

Избирательное окисление границ показывает картину аустенитных зерен.

Если подготовка образца выполнена правильно, то на границах зерен не должны наблюдаться глобулярные оксиды.

В некоторых случаях для более четкого выявления границ может оказаться необходимым использование методов косого освещения или дифференциального интерференционного контраста (ДИК).

6.3.4 Метод науглероживания при 925 °C

6.3.4.1 Область применения

Этот метод предназначен для цементуемых сталей и показывает границы зерен аустенита, образующиеся во время науглероживания этих сталей. Метод обычно не пригоден для выявления границ, образующихся во время других видов термической обработки.

Примечание — Может быть также использована методика «имитации науглероживания». Образец подвергается такой же термической обработке, но при отсутствии атмосферы с высоким содержанием углерода. После этого он подвергается термической обработке, которая соответствует термической обработке исследуемой продукции. Для выявления границ зерен используется реактив, указанный в 6.3.2.

6.3.4.2 Науглероживание образцов

На образцах не должно быть никаких следов обезуглероживания или поверхностного окисления. Любая предшествующая обработка: холодная, горячая, механическая и т. д. — может оказать влияние на форму полученных зерен. В тех случаях, когда рекомендуется учитывать эти соображения, в технических условиях на продукцию следует указывать обработку, которая должна быть проведена перед определением величины зерна.

После науглероживания образец следует охлаждать с достаточно низкой скоростью, чтобы обеспечить выделение цементита по границам зерен в заэвтектоидной поверхностной зоне науглероженного образца.

Науглероживание следует проводить путем выдержки образца при $(925 \pm 10)^\circ\text{C}$ в течение 6 ч. Для этого в науглероживающей камере печи обычно поддерживают температуру $(925 \pm 10)^\circ\text{C}$ в течение 8 часов, включая время подогрева. В большинстве случаев глубина науглероженного слоя составляет приблизительно 1 мм. После науглероживания образец следует охладить с достаточно низкой скоростью, чтобы обеспечить выделение цементита по границам зерен заэвтектоидной зоны науглероженного слоя.

Каждый раз следует использовать свежий карбюризатор.

6.3.4.3 Подготовка образцов

Науглероженный образец обычно следует разрезать перпендикулярно его науглероженной поверхности. На одной из плоскостей реза должен быть приготовлен шлиф для металлографического исследования, который следует травить, используя реактивы а) или б):

а) щелочной пикрат натрия

- пикриновая кислота — 2 г;

- едкий натр — 25 г;

- вода — 100 мл.

Травление проводится путем погружения образца в реактив, нагретый до 100°C , не менее чем на 1 мин или электролитического травления при комнатной температуре и напряжении 6 В в течение 60 с.

б) спиртовой раствор азотной кислоты:

- азотная кислота — от 2 до 5 мл;

- этиловый спирт — до получения 100 мл.

Можно использовать и другие реактивы, дающие такие же результаты.

6.3.4.4 Результат

Границы зерен исходного аустенита в заэвтектоидном науглероженном поверхностном слое будут очерчены избыточным цементитом.

6.3.5 Метод сетки доэвтектоидного феррита

Примечание — Рекомендации по использованию этого метода в зависимости от микроструктуры стали приведены в приложении А.

6.3.5.1 Область применения

Метод применяется для углеродистых сталей с содержанием углерода приблизительно от 0,25 % до 0,6 % и для таких низколегированных сталей, как марганцево-молибденовые, 1 %-ная хромистая, 1,5 %-ная хромистая с молибденом и 1,5 %-ная никелевая с хромом. Границы зерен исходного аустенита выявляются в виде сетки доэвтектоидного феррита.

6.3.5.2 Подготовка образцов

Следует использовать условия аустенитизации, указанные в стандарте на продукцию. В случае углеродистых сталей или других сталей с низкой прокаливаемостью следует охлаждать образцы на воздухе, вместе с печью или в условиях частичного изотермического превращения таким образом, чтобы зерна аустенита были очерчены ферритом.

В случае легированных сталей образцы после аустенитизации следует подвергать изотермическому охлаждению в условиях частичного превращения при соответствующей температуре в интервале от 650°C до 720°C , а затем охлаждать в воде.

Примечание 1 — Время, необходимое для превращения, изменяется в зависимости от химического состава стали, но обычно достаточное количество феррита выделяется за время от 1 мин до 5 мин, хотя в некоторых случаях могут потребоваться более длительные промежутки, достигающие 20 мин.

Примечание 2 — В случае легированных сталей для получения равномерного превращения во время изотермической обработки целесообразно использовать образец с размерами $12 \times 6 \times 3$ мм.

6.3.5.3 Полирование и травление

Образцы для металлографического исследования отрезают, полируют и травят. Для травления следует использовать соответствующий реактив, например содержащий соляную кислоту и пикриновую кислоту (6.3.3.2).

6.3.6 Метод закалки на бейнит или градиентной закалки

Примечание — Указания по использованию этого метода, в зависимости от микроструктуры стали, приведены в приложении А.

6.3.6.1 Область применения

Этот метод применяется для сталей, состав которых близок к эвтектоидному, т. е. содержащих 0,7 % масс. или более углерода. Границы зерен исходного аустенита выявляются в виде тонкой сетки перлита или бейнита, очерчивающей зерна мартенсита.

6.3.6.2 Подготовка образцов

Образец нагревают до температуры, превышающей точку A_{C3} не более чем на 30° С (т. е. температуры, при которой завершается превращение феррита в аустенит во время нагрева), чтобы обеспечить полную аустенитизацию.

Образец охлаждают с контролируемой скоростью для получения частично упрочненной структуры тонкой прослойки перлита или бейнита, очерчивающей зерна мартенсита.

Такая структура может быть получена одним из следующих способов:

а) путем закалки в воде или масле (как более целесообразно) прутка с такими размерами поперечного сечения, которые обеспечивают полную закалку у поверхности образца, но лишь частичную закалку в его середине.

б) путем градиентной закалки по длине прутка с диаметром или стороной квадрата от 12 до 25 мм в результате погружения в воду только части длины прутка.

После указанных операций образец подвергается полированию и травлению.

6.3.7 Сенсibilизация аустенитных коррозионно-стойких и марганцовистых сталей

Границы зерен могут быть выявлены в результате выделения карбидов при нагреве в интервале температур сенсibilизации от 482 °С до 704 °С. Для выявления карбидов можно использовать любой подходящий реактив.

Примечание — Этот метод не следует использовать для аустенитных сталей с очень низким содержанием углерода.

6.3.8 Другие методы выявления границ зерен исходного аустенита

Для некоторых сталей после простой термической обработки (отжига, нормализации, закалки и отпуска и т. д.) границы зерен аустенита могут проявляться при микроскопическом исследовании в следующем виде: сетка доэвтектоидного феррита, окружающая зерна перлита; сетка очень тонкого перлита, окружающего зерна мартенсита, и т. д. Аустенитные зерна могут быть также выявлены путем термического травления в вакууме (не обязательно сопровождаемого окислением). В таких случаях эти упрощенные методы должны быть указаны в технических условиях на продукцию.

7 Методы определения размера зерна

7.1 Оценка номером зерна

7.1.1 Формула

Номер зерна определяется в соответствии с 3.2 из формулы

$$m = 8 \times 2^G. \quad (1)$$

Эта формула может быть представлена в виде

$$G = \frac{\lg m}{\lg 2} - 3 \quad (2a)$$

или

² К таким методам относятся:

- образование выделений по границам зерен во время охлаждения;
- метод градиентной закалки и т. д.

$$G = \frac{\lg m}{0,301} - 3. \quad (2b)$$

7.1.2 Оценка методом сравнения с эталонными шкалами

Изображение, полученное на экране (или микрофотографии), сравнивается с рядом стандартных изображений³ или прозрачных накладок (могут быть также использованы окулярные вставки, предназначенные для измерения размера зерна, если они соответствуют национальным или международным стандартам). Стандартные изображения при увеличении $\times 100$ пронумерованы цифрами от 00 до 10 таким образом, что их номер равен номеру зерна G . Стандартные изображения приведены на шкалах 1А и 1В Приложения В. Этими эталонными шкалами следует пользоваться в течение всего исследования.

В результате такого сравнения может быть определено стандартное изображение с размером зерна, наиболее близким к размеру зерна на исследованных полях зрения образца. На каждом образце следует оценить не менее трех случайно выбранных полей зрения.

Если увеличение g изображения на экране или фотографии отлично от $\times 100$, то номер зерна G определяется по номеру M наиболее близкого стандартного изображения, с использованием следующей функции отношения увеличений:

$$G = M + 6,64 \times \lg \frac{g}{100}. \quad (3)$$

В таблице 2 приведена зависимость между номерами зерна, определенными при различных увеличениях.

Таблица 2 — Зависимость между номерами зерна для обычно используемых увеличений

Увеличение изображения	Номер зерна металла для соответствующего стандартного изображения							
25	-3	-2	-1	0	1	2	3	4
50	-1	0	1	2	3	4	5	6
100	1	2	3	4	5	6	7	8
200	3	4	5	6	7	8	9	10
400	5	6	7	8	9	10	11	12
500	5,6	6,6	7,6	8,6	9,6	10,6	11,6	12,6
800	7	8	9	10	11	12	13	14

7.1.3 Планиметрический метод

Этот метод оценки приведен в приложении С.

7.1.4 Оценка точности определения номера зерна

Как при оценке методом сравнения, так и при оценке методом подсчета полученная точность редко превышает половину единицы. Полученный номер зерна следует округлять до целого числа.

7.2 Оценка методом пересечений

Подсчитывают число зерен N или число границ зерен P , пересеченных измерительной линией известной длины на проекционном экране микроскопа, окулярной вставке, мониторе телевизионного

³ Эти стандартные изображения установлены в стандарте ASTM E 112 [рисунки 1А и 1В, приложение В]. Выбранные стандартные изображения должны применяться в течении всего исследования

типа или микрофотографии, представительной для основной площади образца при известном увеличении g .

Измерительная линия может быть прямой или окружностью. Измерительная сетка, приведенная на рисунке 2, показывает рекомендуемые типы измерительной линии.

Измерительная сетка должна накладываться на исследуемое поле только один раз. Для получения обоснованного подсчета она накладывается произвольно на соответствующее число полей.

Размеры трех окружностей в миллиметрах должны быть следующими:

Диаметр	Длина окружности
79,58	250,0
53,05	166,7
25,53	83,3
Суммарная длина	500,0

7.2.1 Метод линейных пересечений

7.2.1.1 На рисунке 2 показана сетка линий, которая может быть использована для измерения размера зерна методом пересечений. Три concentric окружности имеют суммарную длину 500 мм. Использование окружностей позволяет усреднить изменения формы равноосных зерен и исключить проблему линий, оканчивающихся внутри зерен.

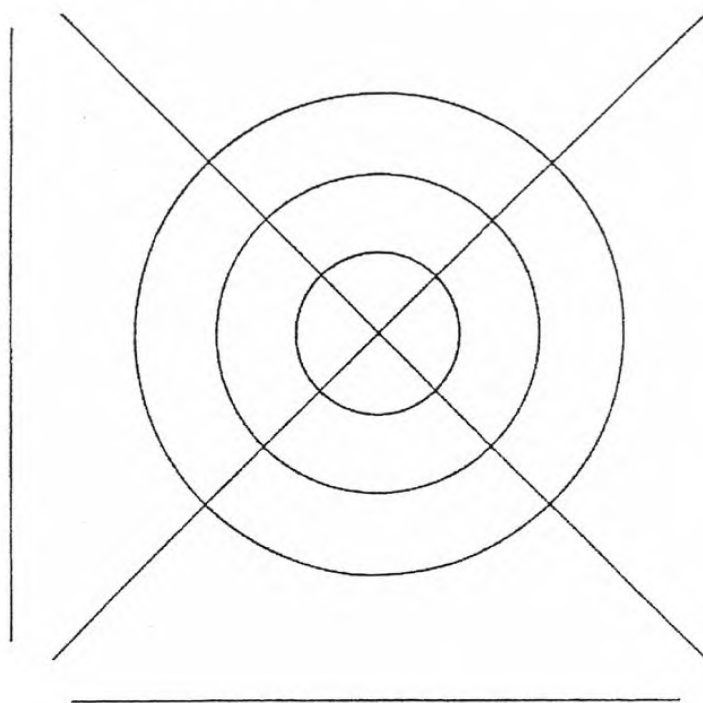


Рисунок 2 — рекомендуемая измерительная сетка для метода пересечений.

Рисунок 2 содержит также четыре прямые линии; две линии ориентированы диагонально, одна вертикально и одна горизонтально. Длина каждой диагональной линии равна 150 мм, а горизонтальная и вертикальная линии имеют длину 100 мм каждая. Прямые линии также усредняют изменения формы равноосных зерен. С другой стороны, если степень вытяжки зерен представляет интерес, то подсчет зерен можно проводить, используя только вертикальную и горизонтальную линии (отдельно), располагая их таким образом, чтобы горизонтальная линия была параллельна оси деформации (а вертикальная перпендикулярна оси деформации соответственно) на продольно ориентированной полированной плоскости (7.2.3, перечисление с)).

Увеличение следует подбирать таким образом, чтобы в каждом поле зрения было не менее 50 пересечений зерен. Должно быть оценено не менее пяти случайно выбранных полей при суммарном числе пересечений не менее 250.

Примечание — Если размер зерна образца требует изменения увеличения для получения необходимого числа пересечений зерен, то длина измерительных линий также может быть изменена при условии, что ориентация измерительных линий учитывает влияние анизотропии.

При подсчете пересечений зерен и границ зерен в однофазных зеренных структурах с использованием прямых измерительных линий соблюдают следующие правила:

7.2.1.2 Когда подсчитывают число пересечений зерен N :

- если измерительная линия проходит через зерно, $N = 1$;
- если измерительная линия оканчивается внутри зерна, $N = 0,5$;
- если измерительная линия касается границы зерна, $N = 0,5$.

7.2.1.3 Когда подсчитывается число пересечений границ зерен P :

- если измерительная линия проходит через границу, $P = 1$;
- если измерительная линия касается границы зерна, $P = 1$;
- если измерительная линия проходит через точку стыка трех зерен, $P = 1,5$.

Примечание — Метод Снайдера-Граффа, описанный в приложении С, представляет собой метод линейных пересечений для инструментальной стали (быстрорежущих сталей).

7.2.2 Метод пересечения отрезками окружности

Рекомендуется использовать окружности, показанные на рисунке 2.

Измерительная линия состоит из трех концентрических окружностей, показанных на рисунке 2, или из одной окружности.

Суммарная длина трех окружностей рекомендуемой измерительной сетки, показанной на рисунке 2, составляет 500 мм. Увеличение или диаметр окружности следует выбирать таким образом, чтобы при наложении измерительной сетки на исследуемое поле число пересечений зерен составляло от 40 до 50.

В случае одной окружности используется окружность наибольшего диаметра длиной 250 мм. В этом случае следует использовать увеличение, обеспечивающее подсчет не менее 25 пересечений зерен.

При использовании метода пересечений отрезками окружности получаются немного более высокие значения длины отрезков, пересекающих зерна, и, следовательно, немного более низкое число пересечений границ зерен. Чтобы компенсировать эти неточности, пересечения границ в местах стыка трех зерен следует учитывать как два пересечения вместо 1,5 пересечения, как это принято при использовании метода пересечений линейными отрезками.

7.2.3 Оценка результатов

Подсчитывают число пересечений зерен N или границ зерен P на ряде случайно выбранных полей. Затем вычисляют среднее значение числа пересечений зерен \bar{N} или пересечений границ зерен \bar{P} .

Если L_T действительная длина измерительной линии, то

$$\bar{N}_L = \bar{N} / L_T \text{ и } \bar{P}_L = \bar{P} / L_T.$$

В случае неравноосных зеренных структур может быть проведен подсчет числа пересечений зерен N или пересечений границ P используя прямые линии, ориентированные параллельно трем главным направлениям. Эти три направления могут быть найдены на любых двух или трех главных плоскостях образца (продольной, поперечной и перпендикулярной толщине образца).

Среднее число пересечений зерен на миллиметр \bar{N}_L или среднее число пересечений границ на миллиметр \bar{P}_L определяется как кубический корень произведения результатов измерений в трех указанных направлениях:

$$\bar{N}_L = (\bar{N}_{Lx} \times \bar{N}_{Ly} \times \bar{N}_{Lz})^{1/3} \text{ и } \bar{P}_L = (\bar{P}_{Lx} \times \bar{P}_{Ly} \times \bar{P}_{Lz})^{1/3},$$

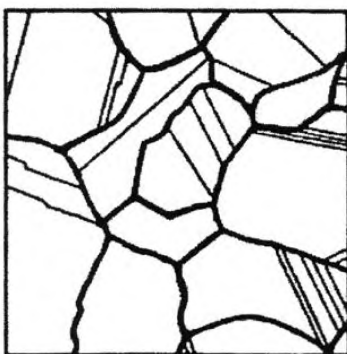
где черточки над величинами указывают, что они являются средними значениями ряда измерений, а x , y и z указывают главные направления (продольное, поперечное и параллельное толщине).

а) Зерна, соответствующие различным номерам зерна — в некоторых случаях исследуемый образец может содержать зерна, относящиеся к двум или более номерам зерна. Это может быть обнаружено по присутствию нескольких зерен, значительно отличающихся по размерам от остальных зерен (ИСО 14250).

б) Зерна с двойниками — если не оговорено иное, то эти зерна подсчитываются как одно зерно, т. е. двойниковые границы не учитываются (рисунок 3).

с) Неравноосные зерна — форму зерна можно оценить по величине отношения средней длины его линейного пересечения в направлении деформации к средней длине линейного пересечения, перпендикулярного направлению деформации, используя продольно ориентированный образец. Это отношение называют коэффициентом вытяжки зерен или коэффициентом анизотропии.

д) Современные методы измерения размера зерна — для определения размера зерна в соответствующих материалах могут быть использованы ультразвуковые методы, автоматический анализ изображений и т. д. при условии, что точность этих методов была предварительно подтверждена результатами тщательных корреляционных испытаний.



— Границы зерен

Рисунок 3 — Оценка числа зерен (зерна с двойниками)

8 Протокол испытаний

Протокол испытаний должен содержать следующую информацию:

- а) марку исследованной стали;
- б) тип определенного зерна;
- с) использованный метод, условия испытаний, метод оценки (т. е. ручной метод или автоматический анализ);
- д) номер зерна или значение среднего диаметра зерна.

Приложение А
(справочное)

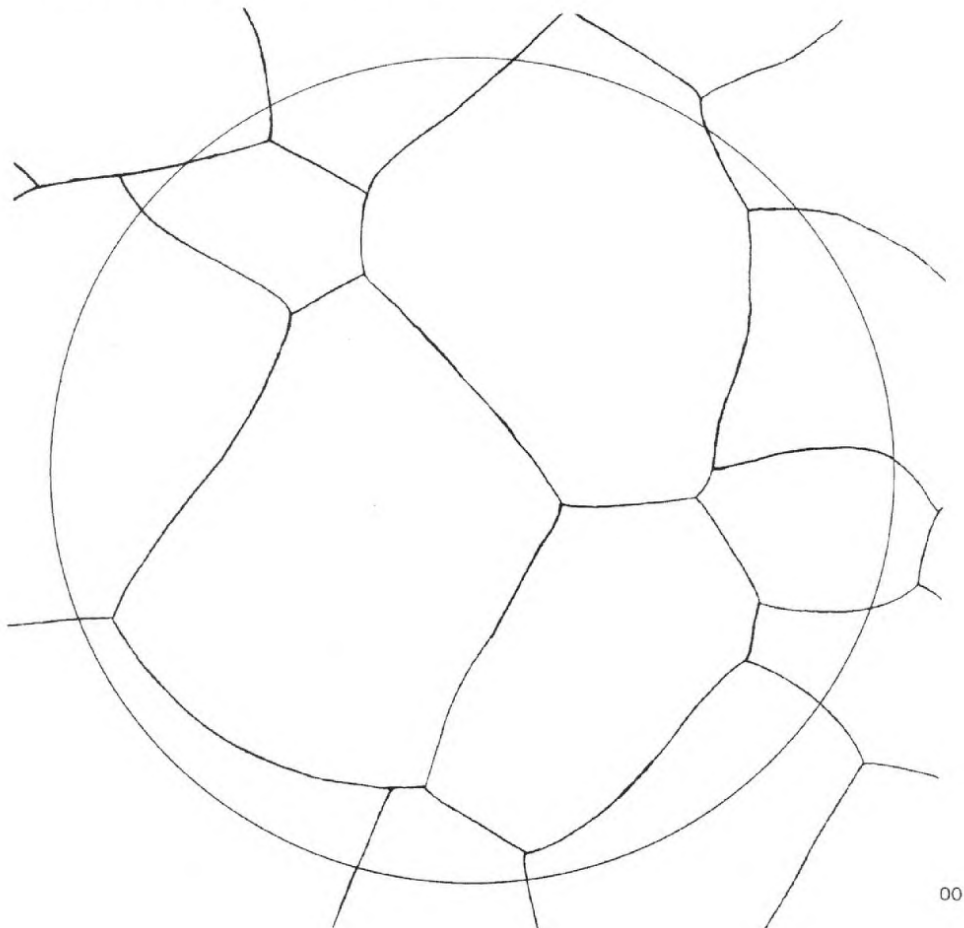
**Обзор методов выявления границ зерен феррита, аустенита
и исходного аустенита в сталях**

Метод	Область применения
Метод травления насыщенным раствором пикриновой кислоты (6.3.2)	Стали со структурой мартенсита, отпускаемого мартенсита или бейнита, содержащие $\geq 0,005$ % фосфора
Метод контролируемого окисления (6.3.3)	Углеродистые и низколегированные стали
Метод науглероживания (6.3.4)	Цементуемые стали
Метод имитации науглероживания (6.3.4)	
Метод очерчивания границ зерен доэвтектоидным ферритом (6.3.5)	Крупнозернистые углеродистые стали с содержанием углерода между 0,26 % и 0,6 %, а также низколегированные стали типа Mn-Mo, 1 % Cr, 1 % Cr-Mo и 1,5 % Cr-Ni
Метод закалки на бейнит или градиентной закалки (6.3.6)	Крупнозернистые стали с приблизительно эвтектоидным содержанием углерода, т. е. 0,7% — 0,8 % C
Метод сенсibilизации границ зерен (6.3.7)	Нестабилизированные аустенитные или двухфазные коррозионно-стойкие стали с содержанием углерода $> 0,025$ % ^{a)}
Метод закалки и отпуска (6.3.8)	Углеродистые стали
Непосредственное травление с использованием соответствующего реактива (6.2)	Все однофазные стали
^{a)} В аустенитных марганцевых сталях происходит выделение мелких карбидов по границам зерен во время старения при температурах между 550 °C и 600 °C.	

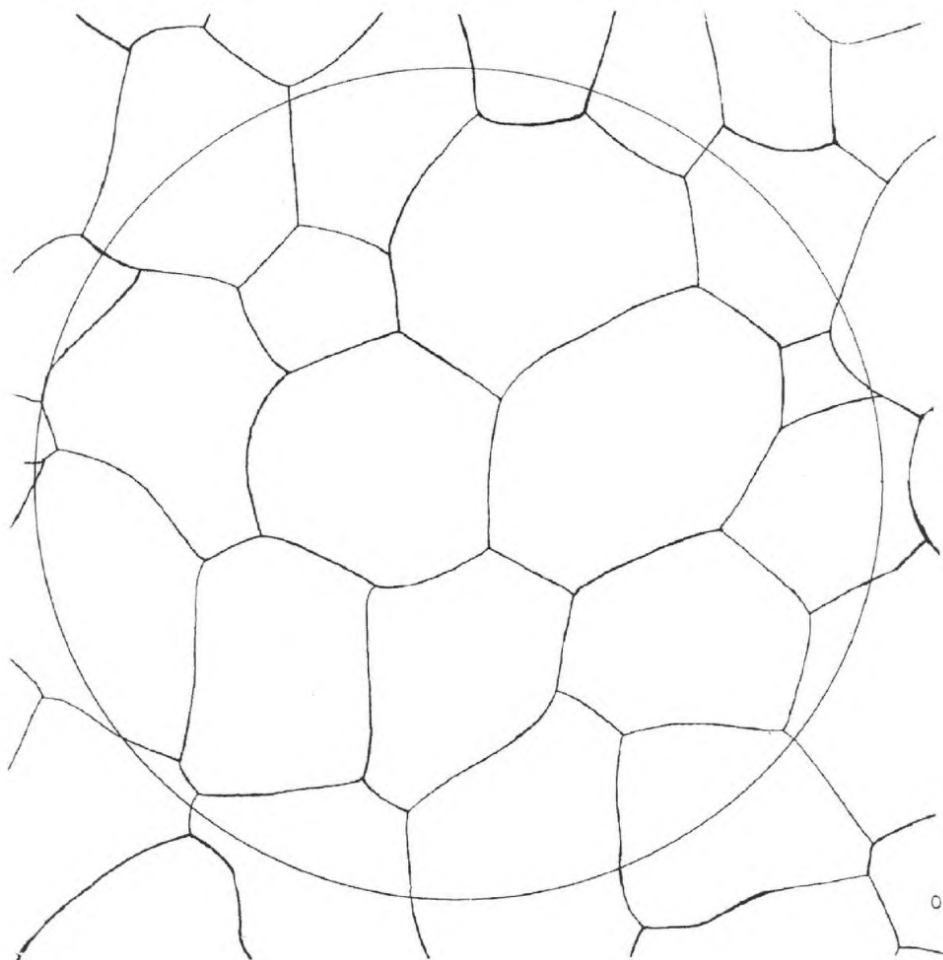
Приложение В
(обязательное)

Определение размера зерна. Эталонные шкалы⁴

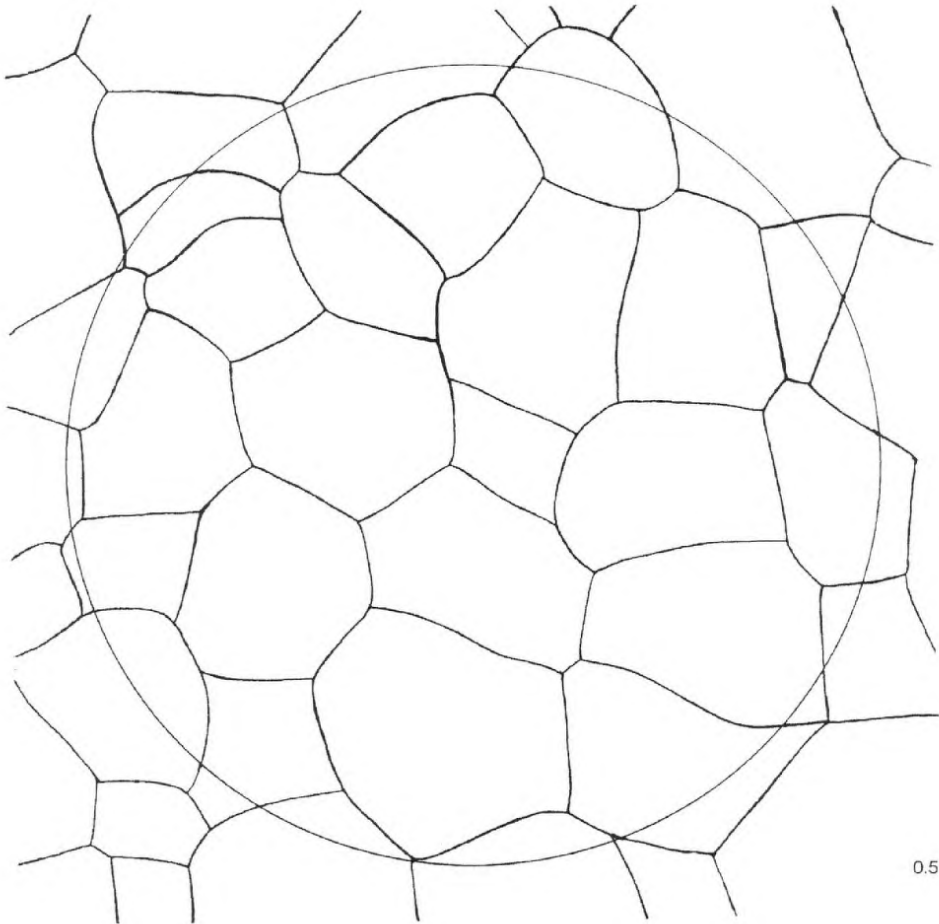
Шкала 1А — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$



⁴ Эти шкалы воспроизведены из ASTM E 112.

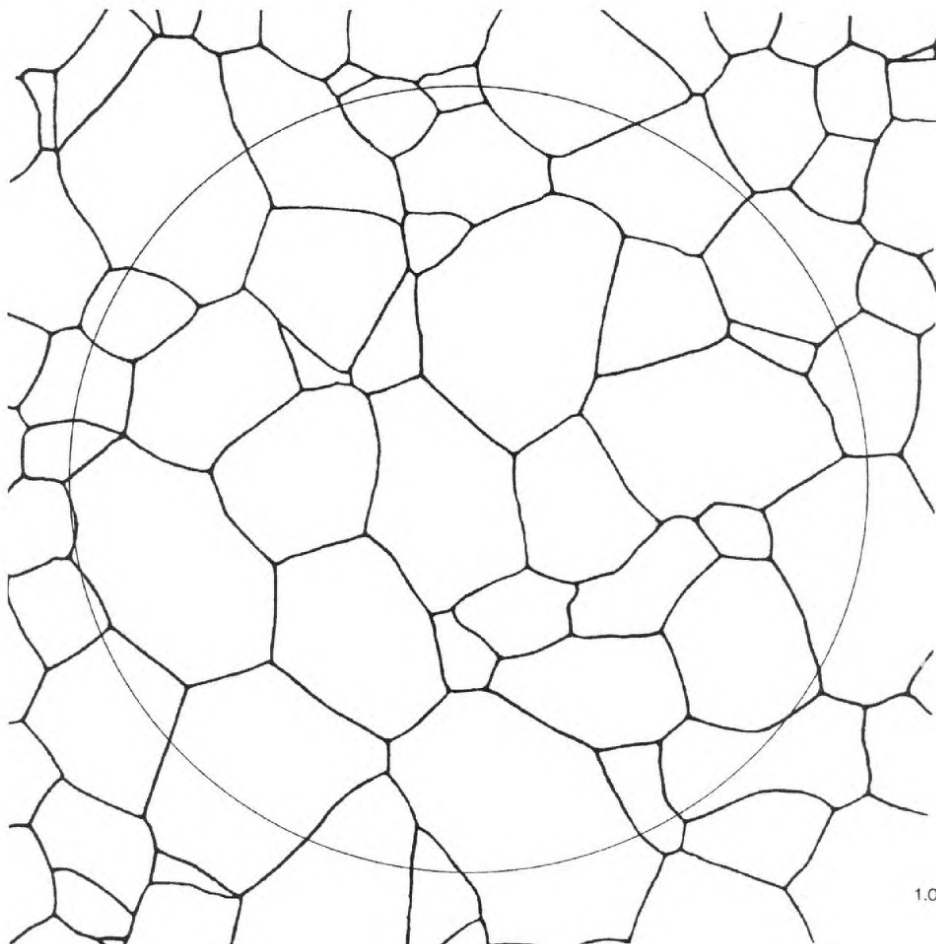


Шкала 1A (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$



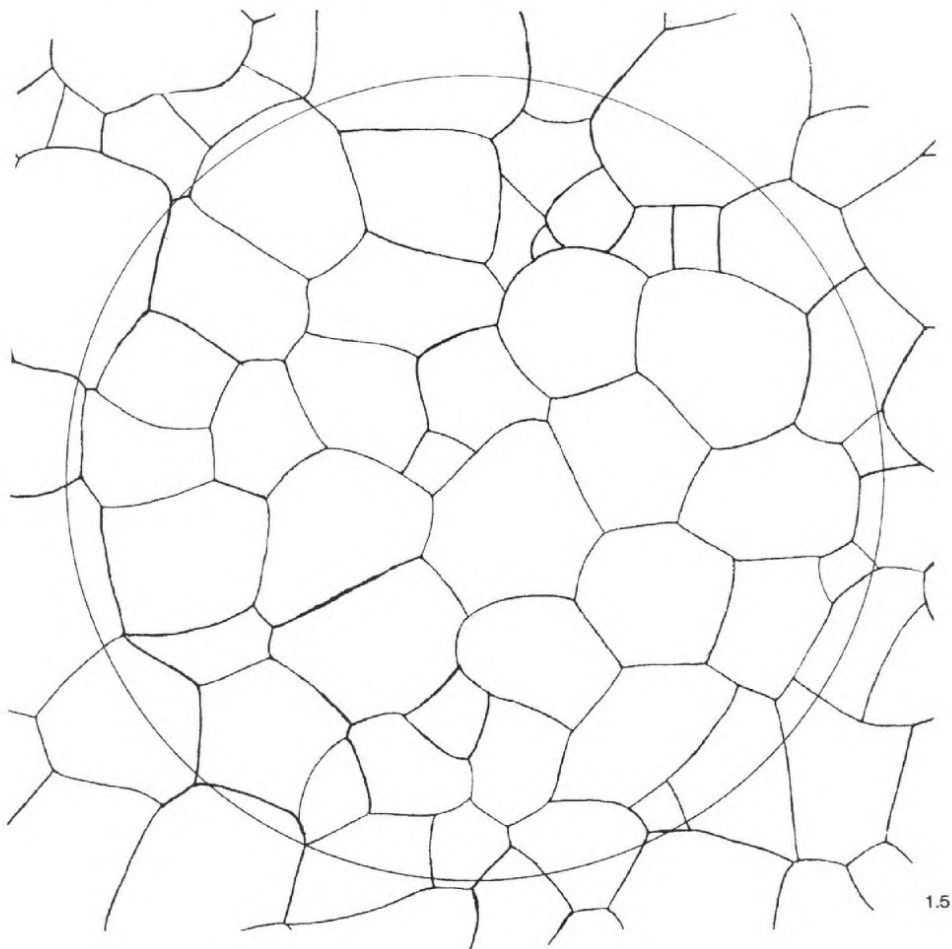
0.5

Шкала 1А (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$



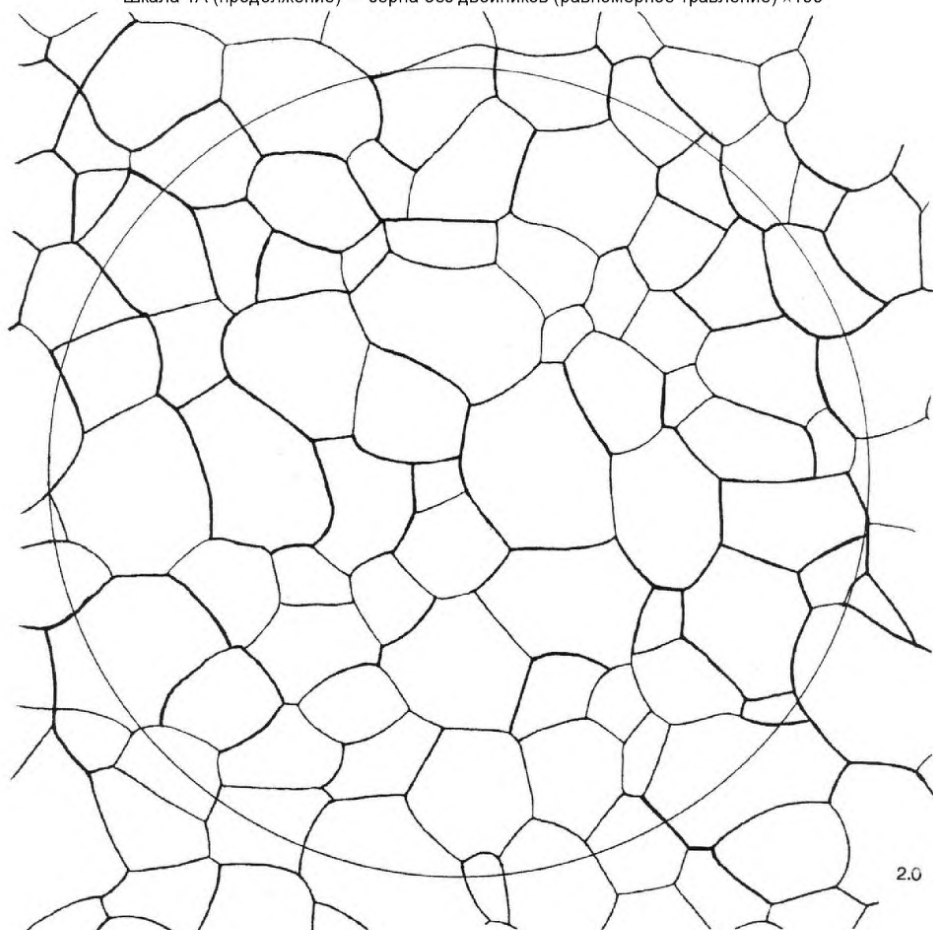
1.0

Шкала 1А (продолжение) — зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

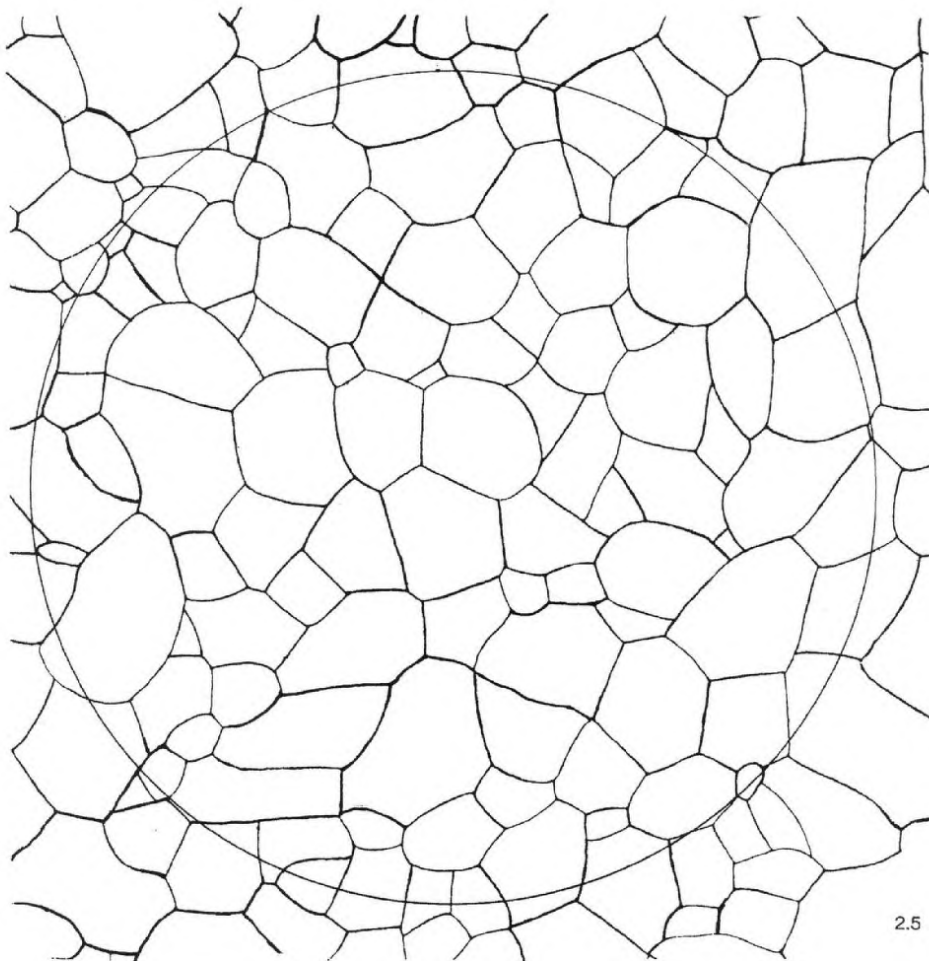


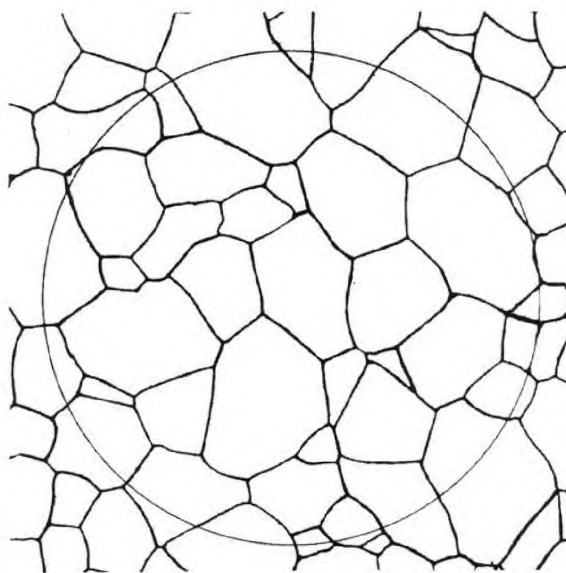
1.5

Шкала 1А (продолжение) — зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

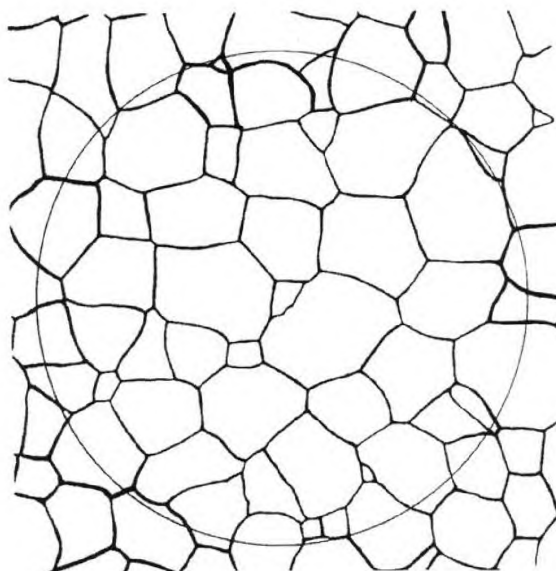


Шкала 1А (продолжение) — зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$



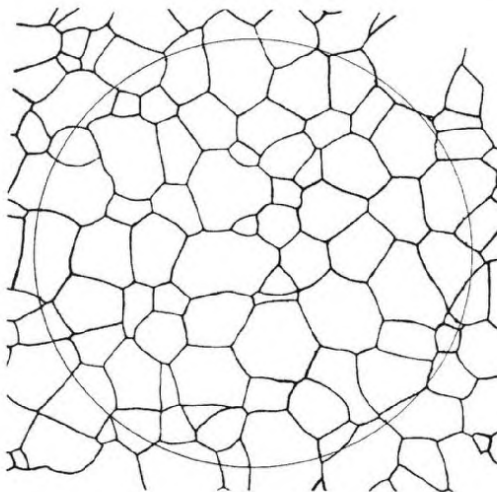


3.0

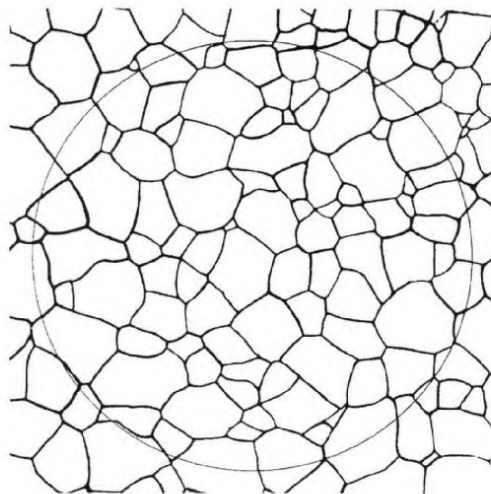


3.5

Шкала 1В (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

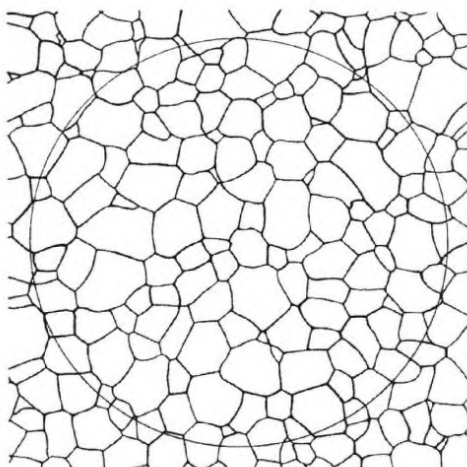


4.0

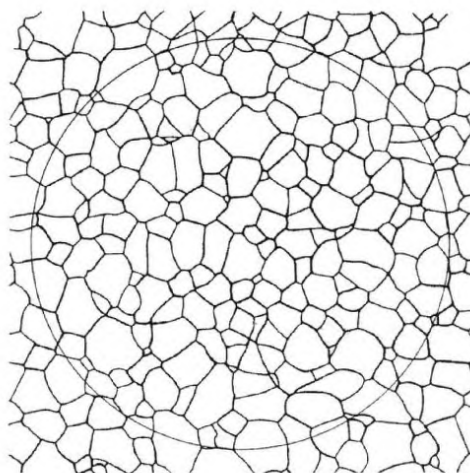


4.5

Шкала 1В (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

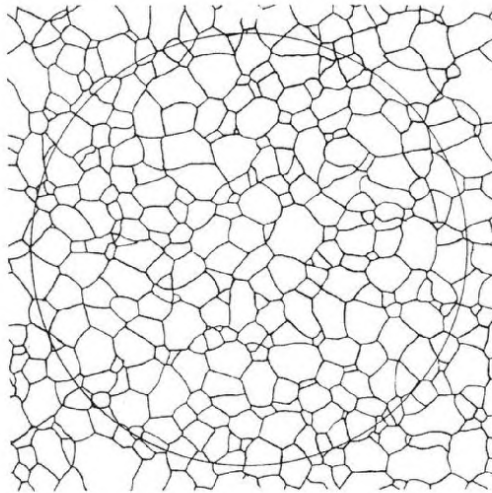


5.0

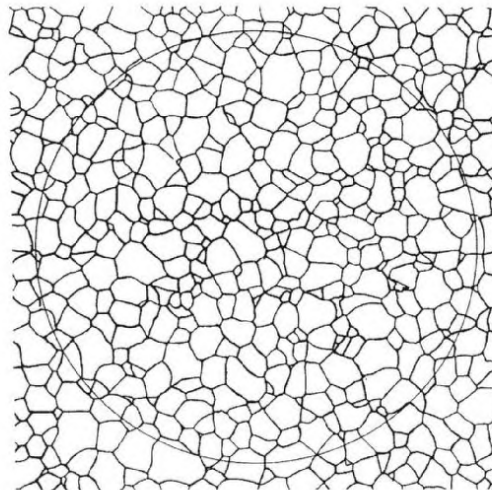


5.5

Шкала 1В (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

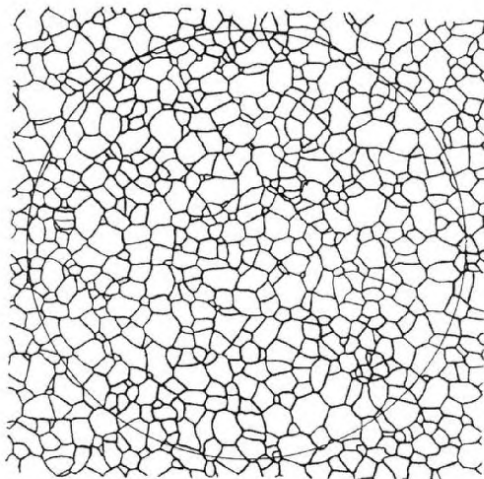


6.0

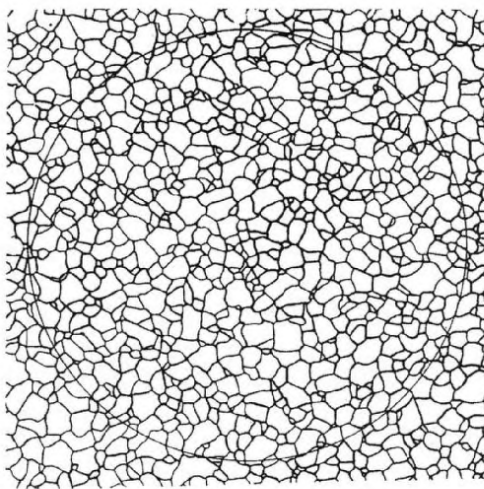


6.5

Шкала 1В (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

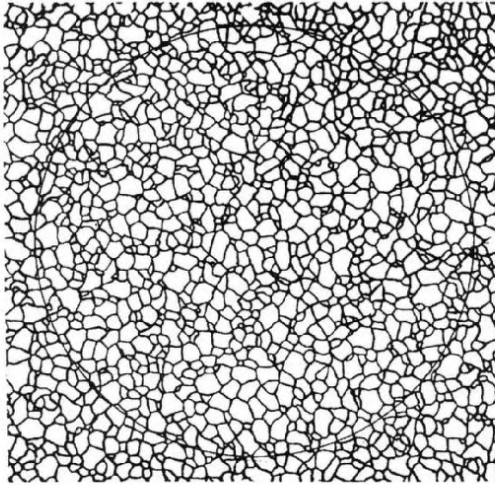


7.0

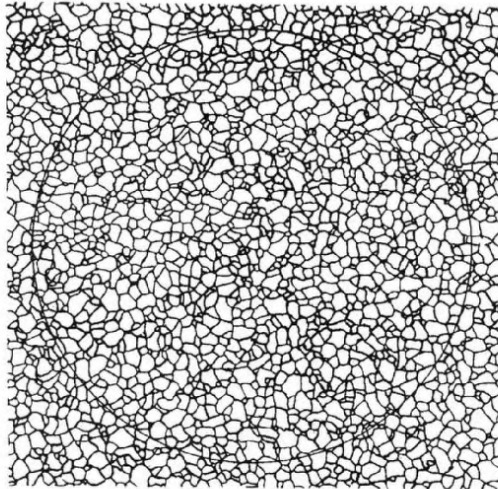


7.5

Шкала 1В (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

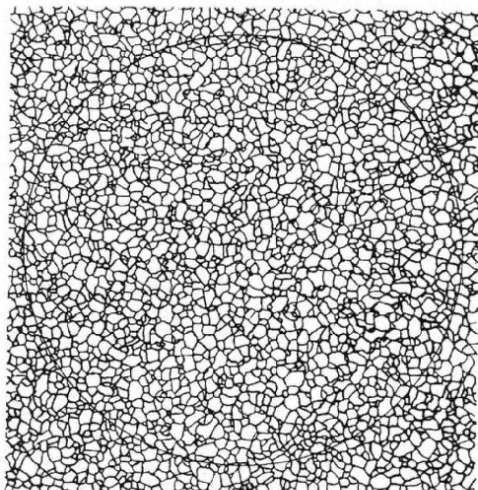


8.0

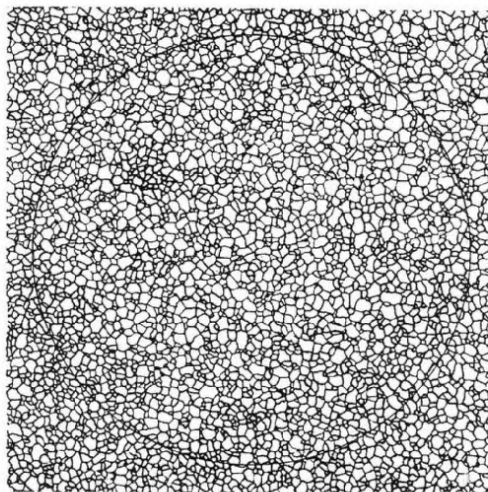


8.5

Шкала 1В (продолжение) — Зерна без двойников (равномерное травление) $\times 100$

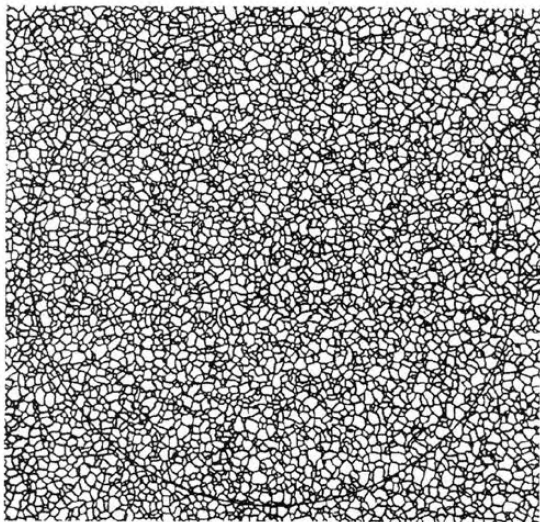


9.0



9.5

Шкала 1В (окончание) — Зерна без двойников (равномерное травление) ×100



10.0

Приложение С
(обязательное)

Метод оценки размера зерна

С.1 Принцип планиметрического метода

Традиционно измерительную окружность диаметром 79,8 мм чертили или накладывали на микрофотографию или изображение, спроецированное на экран из матового стекла. Увеличение выбирали таким образом, чтобы площадь круга содержала не менее 50 зерен. Эта рекомендация имела целью свести к минимуму ошибку подсчета, связанную с круглой оцениваемой площадью.

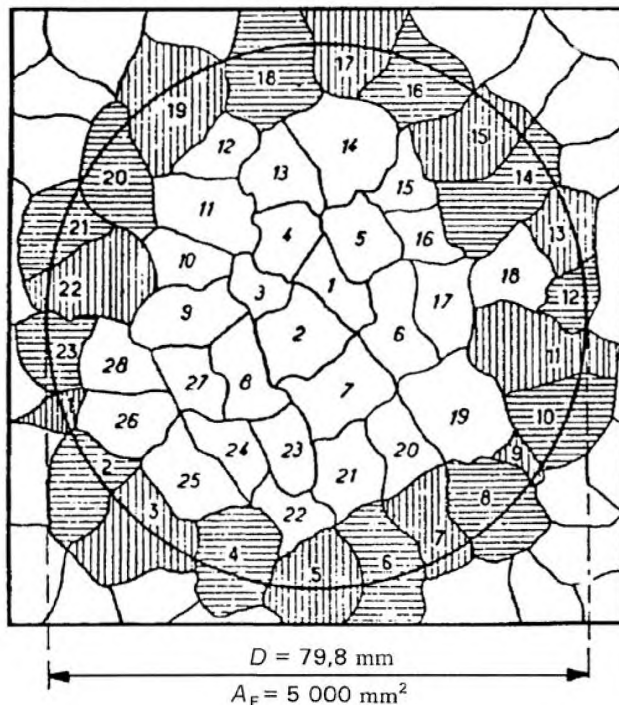


Рисунок С.1 — Оценка числа зерен на площади, ограниченной окружностью

Производятся два подсчета: n_1 — число зерен, полностью находящихся внутри окружности, и n_2 — число зерен, пересеченных окружностью.

Полное число эквивалентных зерен составляет

$$n_{100} = n_1 + \frac{n_2}{2} \quad (\text{С.1})$$

Число зерен на мм^2 поверхности образца, m , определяется из выражения

$$m = 2n_{100} \quad (\text{С.2})$$

или в случае любого увеличения g

$$m = (g^2/5000)n_g, \quad (\text{С.3})$$

де 5000 — площадь круга, ограниченного измерительной окружностью, мм^2 .

Такой подход предполагает, что в среднем половина зерен, пересеченных измерительной окружностью, находится внутри окружности, а другая половина — снаружи окружности. Это допущение справедливо для пря-

мой линии, проходящей через зеренную структуру, но не для кривой линии. Ошибка, обусловленная этим допущением, возрастает с уменьшением числа зерен, находящихся внутри измерительной окружности. Если внутри измерительной окружности находится не менее 50 зерен, то ошибка составляет около 2 %.

Простым способом исключения этой ошибки, независимо от числа зерен внутри измерительной окружности, является использование квадрата или прямоугольника. Однако в этом случае методику подсчета следует немного изменить. Во-первых, предполагается, что зерна, пересекающие каждый из четырех углов, находятся в среднем на 1/4 внутри фигуры и на 3/4 вне ее. Таким образом, четыре угловых зерна вместе учитываются как одно зерно внутри измерительной фигуры.

Пропустив четыре угловых зерна, проводят подсчет числа зерен, полностью находящихся внутри прямоугольника n_1 и числа зерен, пересеченных четырьмя сторонами прямоугольника, n_2 (рисунок С.1). Выражение С.1 в этом случае примет вид:

$$n_{100} = (n_1 + 0,5 n_2 + 1). \quad (\text{С.4})$$

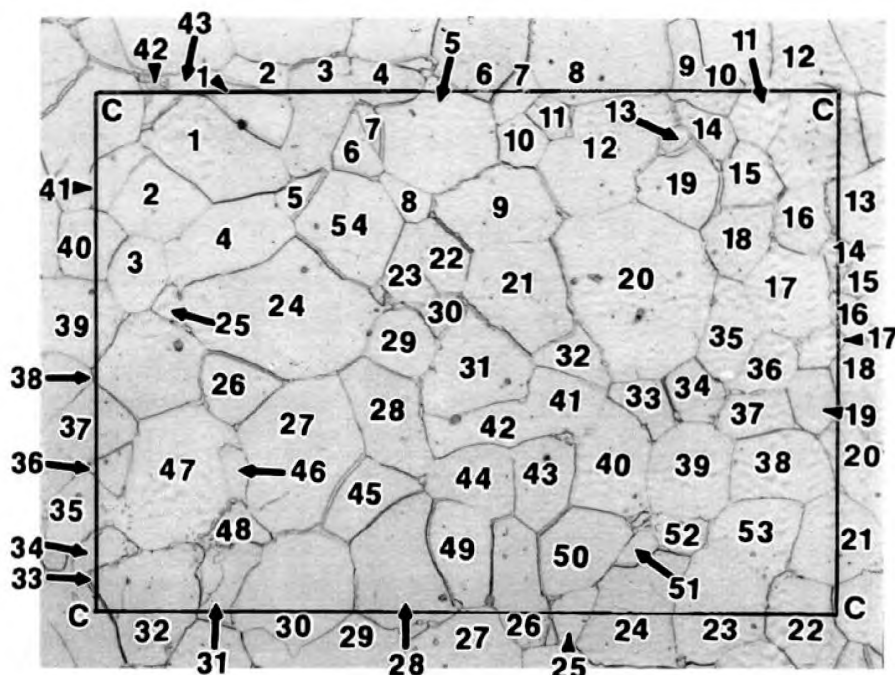


Рисунок С.2 — Оценка числа пересечений зерен и границ зерен

Количество зерен на одном квадратном миллиметре поверхности образца, m , составляет:

$$m = (g^2/A_F) n_{100} \quad (\text{С.5})$$

где A_F — наблюдаемая площадь фигуры, использованной для подсчета числа зерен, мм². Средняя площадь зерна в квадратных миллиметрах определяется из выражения

$$\bar{a} = \frac{1}{m}. \quad (\text{С.6})$$

Общепринятым методом вычисления среднего диаметра зерна было использование приведенного ниже выражения. Однако использование такого подхода не рекомендуется, поскольку он предполагает, что зерна являются квадратными в поперечном сечении, что не соответствует действительности.

$$\bar{d} = \bar{a}^{-1/2}. \quad (\text{С.7})$$

Номинальное значение m соответствует каждому значению G . В таблице С.1 приведены значения m , вычисленные по формулам (С.2) или (С.3) для значений G , соответствующих целым числам в выбранных пределах.

С.2 Метод Снайдер-Граффа⁵⁵⁾**С.2.1 Область применения**

Этот метод применяется для определения размера зерна исходного аустенита в закаленных и отпущенных быстрорежущих сталях с использованием метода пересечений зерен прямыми линиями.

С.2.2 Подготовка образцов

Образец, который обычно отбирается от изделия после его закалки и отпуска, не подвергается какой-либо дополнительной термической обработке.

После полирования образец следует протравить в 10%-ном растворе азотной кислоты в этиловом спирте. Травление должно быть достаточно продолжительным для четкого выявления границ зерен исходного аустенита. Могут потребоваться несколько последовательных циклов полирование/травление. Поверхность образца становится более или менее окрашенной в зависимости от типа термической обработки, которой подвергалось изделие.

С.2.3 Измерение

При увеличении $\times 1000$ должно быть подсчитано число зерен, пересеченных измерительной линией длиной 125 мм. Следует выполнить пять подсчетов при различной ориентации измерительной линии на случайно выбранных полях.

С.2.4 Результат

Если в технических условиях нет иных указаний, то размер зерна характеризуется средним арифметическим числа зерен, пересеченных при пяти подсчетах. Из этого значения может быть определена средняя величина пересечения зерна.

Таблица С.1 — Определение номера зерна в зависимости от различных параметров

Номер зерна, G	Число зерен на 1 мм ² , M			Средний диаметр зерна d, мм	Средняя площадь зерна A, мм ²	Средняя длина пересечения зерна l, мм	Среднее число пересечений зерен на 1 мм измерительной линии
	Номинальное значение	Предельные значения					
		от (искл.)	до (включ.)				
-7	0,0625	0,046	0,092	4	16	3,577	0,279
-6	0,125	0,092	0,185	2,828	8	2,529	0,395
-5	0,25	0,185	0,37	2	4	1,788	0,559
-4	0,50	0,37	0,75	1,414	2	1,265	0,790
-3	1	0,75	1,5	1	1	0,894	1,118
-2	2	1,5	3	0,707	0,5	0,632	1,582
-1(00)	4	3	6	0,500	0,25	0,447	2,237
0	8	6	12	0,354	0,125	0,320	3,125
1	16	12	24	0,250	0,0625	0,226	4,42
2	32	24	48	0,177	0,0312	0,160	6,25
3	64	48	96	0,125	0,0156	0,113	8,84
4	128	96	192	0,0884	0,00781	0,080	12,5
5	256	192	384	0,0625	0,00390	0,0566	17,7
6	512	384	768	0,0442	0,00195	0,0400	25,0
7	1024	768	1536	0,0312	0,00098	0,0283	35,4
8	2048	1536	3072	0,0221	0,00049	0,0200	50,0
9	4096	3072	6144	0,0156	0,000244	0,0141	70,7
10	8192	6144	12288	0,0110	0,000122	0,0100	100

⁵⁵⁾ Snyder R.W., Graff H.F. — Изучение размера зерна упрочненных быстрорежущих сталях — Metall Progress, 1938, april, pp 377-80

Окончание таблицы С.1

Номер зерна, G	Число зерен на 1 мм ² , M			Средний диаметр зерна d, мм	Средняя площадь зерна A, мм ²	Средняя длина пересечения зерна l, мм	Среднее число пересечений зерен на 1 мм измерительной линии
	Номинальное значение	Предельные значения					
		от (искл.)	до (включ.)				
11	16384	12288	24576	0,0078	0,000061	0,00707	141
12	32768	24576	49152	0,0055	0,000030	0,00500	200
13	65536	49152	98304	0,0039	0,000015	0,00354	283
14	131072	98304	196608	0,0028	0,0000075	0,00250	400
15	262144	196608	393216	0,0020	0,0000037	0,00170	588
16	524288	393216	786432	0,0014	0,0000019	0,00120	833
17	1048576	786432	1572864	0,0010	0,00000095	0,00087	1149
Примечание — В данной таблице приведены значения различных параметров для равноосных зерен							

С.3 Альтернативная система определения размера зерна

С.3.1 Общая характеристика

Помимо системы определения размера зерна, описанной в настоящем стандарте, существует другая система, используемая в США.

В этой системе (ASTM E 112) размер зерна определяется индексом G называемым номером зерна ASTM, как показано в С.3.2 и С.3.3.

С.3.2 Метод средней длины линейного пересечения зерна

Номер зерна $G(\text{ASTM}) = 0$ соответствует средней длине линейного пересечения зерна 32,0 мм, измеренной при увеличении $\times 100$.

Выражения для определения других номеров зерна в зависимости от

- средней длины линейного пересечения зерна

$$G(\text{ASTM}) = -3,2877 - 6,6439 \lg l \quad (\text{С.8})$$

- среднего числа пересечений зерен на единицу длины (мм)

$$G(\text{ASTM}) = -3,2877 + 6,6439 \lg \bar{N}_L \quad (\text{С.9})$$

С.3.3 Метод подсчета

По определению номер зерна $G(\text{ASTM}) = 1$ соответствует 15,5 зернам на единице площади (квадратном миллиметре).

Зависимость других номеров от числа зерен на единице площади (квадратном миллиметре) имеет вид

$$G(\text{ASTM}) = -2,9542 + 3,3219 \lg m \quad (\text{С.10})$$

С.3.4 Численные соотношения между различными показателями размера зерна в случае регулярных структур

Номер зерна ASTM соответствует несколько большему размеру зерна, чем такой же номер зерна, определенный по настоящему стандарту, однако эта разница не превышает 1/20 единицы номера. Эта разница пренебрежимо мала, поскольку точность оценки размера зерна обычно не может превышать половины единицы даже при наиболее благоприятных условиях.

Выражения (2а) и (2b), приведенные в 6.1, могут быть представлены в виде

$$G = -3 + 3,3219 \lg m \quad (\text{С.11})$$

Сравнение этого выражения с выражением (С.10) показывает, что

$$G(\text{ASTM}) - G = 0,0458$$

Приложение ДА
(справочное)**Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов
ссылочным национальным стандартам Российской Федерации
(и действующим в этом качестве межгосударственным стандартам)**

Т а б л и ц а ДА.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ИСО 14250 «Сталь. Металлографическая оценка дуплексного размера зерна и его распределения»	—	*
ИСО 3785 Материалы металлические. Обозначение осей испытательных образцов относительно текстуре изделия	—	*
АСТМ Е112 Стандартные методы испытаний для определения среднего размера зерна	—	*
*Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта. Перевод данного международного стандарта находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.		

УДК 669.14:620.2:006.354

ОКС 77.080.20

Ключевые слова: стали, метод металлографический, определение размера зерна

Подписано в печать 02.10.2014. Формат 60x84½.
Усл. печ. л. 4,65. Тираж 78 экз. Зак. 4152

Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»,
123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru