Comprehensive Electrochemical Evaluation of Protective Coatings Properties by Sol-Gel Route for Stainless Steel Corrosion

Mohammed Hussein J. Al –Atia Ministry of science and technology/Baghdad Email:mohammed57online@yahoo.com

Received on: 14/12/2011 & Accepted on: 4/10/2012

ABSTRACT

Sol gel nano ceramic coatings have been applied on stainless steel to develop their biological characteristics and increase resistance to corrosion and wear. In this work nine electrochemical parameters were calculated, adopted to set a comprehensive evaluation map for protective properties of the coatings obtained based on occurrence degree of cracks, porosity, general and localized corrosion by using d.c. Potentiostate utilized for measuring the polarization curve in 3.5% NaCl solution at 25°C for a single alumina layer deposited on stainless steel specimens by the dipping technique from four solutions containing different alumina concentration 0.25, 0.26, 0.61 and 0.93 mole/liter prepared by dissolving aluminum isopropoxide in water, the coats were then heat treated to 600°C. The results showed the possibility of obtaining clear protective properties that facilitate the comparison between the types of thin coatings deposited on the surfaces of the stainless steel by sol gel method.

Key words: Sol-gel, Coatings, Corrosion, Thin films, Alumina, Electrochemical Polarization, Porosity.

التقييم الكهر وكيميائي الشامل لخصائص الطلاء بطريقة المحلول الجلاتيني لحماية الفولاذ المقاوم للصدأ من التآكل

الخلاصة

استخدمت المحاليل الجلاتينية في ترسيب طبقة طلاء سير اميكية نانومترية على سطح الفولاذ المقاوم للصدأ بغية تطوير خصائصه البايولوجية وزيادة قابليته على مقاومة التآكل و البلي ، في هذا البحث تم احتساب تسعة متغيرات كهروكيميائية طوّعت لوضع تقيم شامل لخصائص الحماية المستحصلة على أساس مديات حصول التصدعات والفجوات والتآكل العام والموضعي من خلال قياس منحى الاستقطاب الكهروكيميائي باستخدام جهاز المجهاد الساكن بطريقة التيار المستمر في

https://doi.org/10.30684/etj.31.4A15

2412-0758/University of Technology-Iraq, Baghdad, Iraq

This is an open access article under the CC BY 4.0 license http://creativecommons.org/licenses/by/4.0

مجلة الهندسة والتكنولوجيا، المجلد ٣١ ، العدد ٢٠١٣ ،

محلول 3.5% NaCl عند ⁰25م لطبقة طلاء مفردة من الألومينا, إذ رسبّت هذه الطبقة على نماذج من الفولاذ المقاوم للصدأ بتقنية التغطيس من أربعة محاليل جلاتينية حضرت بإذابة

أيزوبروكسايد الألمنيوم في الماء لتحوي على تراكيز مختلفة من الألومينا 0.25 و0.36 و0.61 و0.93 مول \ لتر, بعدها تم معاملة الطلاء حراريا" لدرجة 600⁰م, بينت النتائج إمكانية الحصول على خصائص حماية واضحة تسهل المقارنة بين أنواع الطلاء الرقيق المترسب على أسطح الفولاذ المقاوم للصدأ بطريقة المحلول الجلاتيني.

المقدمة

يستخدم الفولاذ المقاوم للصدأ في كثير من التطبيقات الصناعية والطبية [1-3] مع أنه يعاني من مختلف أشكال التاكل مثل النقري والإخدودي وبين الحبيبات والإجهادي وغير ها [4-6] ولغرض حماية سطحه ُدرست بشكل واسع إمكانية وضع طبقة طلاء سير اميكية بطريقتين ، الأولى جافة وتشمل عملية الترسيب من الحالة البخارية كيميائيا" Chemical vapor deposition وفيزيائيا" Physical vapor deposition والرش بالبلازما Plasma spraying [7-11] ، أما الطريقة الثانية فتكون رطبة وُتنفذ بصورة رئيسية باستخدام المحاليل الجلاتينية Sol-Gel لترسيب طبقة من الألومينا [12] وغيرها من المواد السير اميكية [13] بسمك يصل إلى 200 نـانوميتر، هذه الطريقة تمتاز بمقاومتها للتأكل [14-18] والبلي [19] والخصـائص الكهربائية العالية [21,20] وانخفاض درجة حرارة تنفيذها وقلة كلفتها ، مما جعلها من أكثر الطرق توجها" في أنتاج طبقة طلاء واقية لسطح الفولاذ المقاوم للصدأ والأحلال محل الطرق المتسمة بالخطورة والتي لها تأثيرات بيئية مثل محاليـل الطـلاء بـالكروم السداسـي وغير هـا [22-22] ، كـذلك سـهولة تنفيــذها بتقنيـة الـرش Spraying أو التغطيس Dipping ، ولكن من الصعوبة استخدامها في أنتاج طبقة رقيقة من الطلاء بسمك يصل إلى بضعة مايكرومترات عندها ُيلجأ إلى إضافة مسحوق سيراميكي كمادة مالئة - Filler materials [12] أو إضافة المواد الرابطة الفوسفاتيةPhosphate binder [19] أو إضافة عوامل استحلاب Surfactant [25] لزيادة لزوجة محلول الطلاء وبالتالي زيادة سمك الطلاء المترسب لأقل من بضعة مايكروميترات أو أكثر . أن مـن أهـم العـوامل الحاكمـة فـي عمليـة الطـلاء بتقنيـة التغطيس تقادم محلول الطلاء Aging of the sols ولزوجته Viscosity ومعدل سحب النموذج من المحلول Withdrawal rate والمعاملة الحرارية لطبقة الطلاء Thermal treatment [26] وخصائص ترطيب السطح Wetting properties [27] ودالة الحموضة PH [12] وتركيز المواد السير اميكية في المحلول ، هذا العامل لم يلقى در اسة و افية بالرغم من أن أحدث الدر اسات أشارت للتوصل إلى تحضير المحاليل الجلاتينية القابلة للتخفيف بالماء بأي نسبة Water-dilutable sol-gel [29,28] . في هذه الورقة يتم عرض تقيّم شامل للسلوك الكهروكيميائي Electrochemical evaluation لمدى الحماية التي توفرها طبقة طلاء الألومينا المترسبة على سطح الفولاذ المقاوم للصدأ بطريقة المحلول الجلاتيني Sol-gel route بدلالة تركيز الألومينا في المحلول ومقارنتها مع نموذج الفولاذ قبل الطلاء من خلال تسعة معطيات تستحصل من منحى الاستقطاب Polarisation curve باستخدام جهاز المجهاد الساكن Potentiostat ، إذ إن التقييم التقليدي المتعارف عليه يبنى فقط على مقدار معدل التأكل العام المحسوب من قيمة تيار التأكل عند نقطة تقاطع مستقيمي تافل الأنودي والكاثودي واللذان ُيجتهد في رسمهما يدويا" على أصل منحي الاستقطاب مما يجعل دقة النتائج المستحصلة محدودة .

التجربة

تم تحضير المحلول الجلاتيني بإضافة 25.5 غام من مسحوق أيزوبروبوكسايد الألمنيوم Fluka AG,CH-9470) Aluminum isopropoxide) تدريجيا" إلى 250 مللترمن الماء المقطر الساخن بدرجة 80م وخلطه بشدة عند درجة حرارة 90-950م لمدة 24 ساعة مع إضافة حامض النتريك المركز لتعديل دالة حموضة المحلول pH بين 3 و5 [12] باستخدام مسخن خلاط

مجلة الهندسة والتكنولوجيا، المجلد ٣١ ، العدد ٢٠١٣ ،

متغير السرعة ومزود بمسيطر للحرارة حتى إتمام عملية التحلل المائي وفق التفاعل في المعادلـة الآتية [30] ، عندها يكون تركيز الألومينا في محلول الطلاء 0.25 مول/ لتر :

$2[(CH3)_2CHO]_3Al + (3 + n) H_2O = Al_2O_3 . nH_2O + 6(CH3)_2CHOH$

لقد تم تجزئة المحلول الناتج إلى أربعة أجزاء متساوية ، بعدها تم تركيز ها بالتسخين لدرجة 80°م وصولا"إلى تراكيز مختلفة للألومينا بلغت 0.27 و 0.39 و 0.67 و 1.0 مول / لتر ، ولتحسين التداخل بين المحلول وسطح النموذج تم إضافة كحول البيوتانول Butanol بكمية تكافىء 10%من حجم كل محلول ليصبح تركيز الألومينا في المحاليل الأربعة على التوالي 0.25 و0.36 و0.61 و0.93 مول / لتر إذ إن هذه الإضافة تعمل على التقليل من تأثير قطبية الماء العالية مقابل القطبية الواطئة لسطح النموذج المعدني وبالتالي بلوغ الترطيب الكافي لحصىول طلاء بتغطية كاملة ومتجانسة Full surface covarage وقوة التصاق عالية [25] ، وبذلك تكون هذه المحاليل الأربعة جاهزة لترسيب طبقة طلاء فوق نماذج من الفولاذ المقاوم للصدأ (UNSS20400) بأبعاد25x15x1 ملم ، هذه النماذج تم تهيئتها بجلي سطحها بورق تجليغ Emery paper بدرجة 600بعدها ُغسلت بالماء المقطر وجففت ثم نظفت بـالكحول الأثيلي C₃H5OH لمدة نصف سـاعة في حوض الموجات فوق الصوتية Ultrasonic bath ومن ثم طلائها بتقنية التغطيس Dipping إذ ُيغمر النموذج لمدة دقيقتين بشكل عمودي بغية بلوغ حالة من التوازن بين السطح والمحلول [25] Substrate-sol phase equilibrium ، ثم يسحب بمعدل 10 ملم / دقيقة ويجفف لمدة نصف ساعة عند 800م ليكون جاهزا" لأجراء المعاملة الحراريةعند 6000م في فرن صندوقي مبرمج لمعدل تسخين يبلغ 10⁰م / دقيقة . أجريت الفحوص الكهروكيميائية Electrochemical tests في خلية فحـص التأكـل القياسـية التـى احتـوت علـى محلـول 3.5% NaCl والبلاتـين كقطـب الخليـة الشانويAuxiliary platinum electrode والكالوميل القياسي كقطب دلالة Reference electrode(SCE) وأستخدم جهاز المجهاد الساكن Potentiostat من النوع Potentiostat لقياس إستقطاب نماذج الفحص وإظهار المنحني لكل طبقة طلاء تم ترسيبها من المحاليل الأربعة المحضرة بتراكيز ألومينا مختلفة ثم مقارنها مع المنحى المستحصل لنموذج الفولاذ قبل طلائه . ولوضع تقيّم شامل لمدى الحماية التي توفر ها طبقة الطلاء بدلالة تركيز الألومينا في محلول الطلاء, يتم احتساب جهد وكثافة تيار التأكل ومقاومة الاستقطاب الخطية Liner polarization Tafel slope ونسبة الفجوات النافذة خلال طبقة الطلاء resistance وعلاقة تافل الأنودية Through-coating porosity بطريقتين مع اختيار قيم للتيار الكاثودي عند جهد مناسب وكذلك جهد كهروكيميائي أنودي عند كثافة تيار مناسبة تقابل مدخل انكسار السلبية , كذلك احتساب جهد الدائرة الكهر وكيميائية المفتوحة بعد ساعة تعرض لمحلول الفحص للوقوف على مدى حصول التصدعات Cracks من عدمها في طبقة الطلاء نتيجة التعامل الحراري بغية عمل مقارنة لقابلية طبقة الطلاء بأنواعها المختلفة في الحماية من التأكل الموضعي.

النتائج والمناقشة

خصائص الحماية بدلالة جهد وتيار التآكل:

أن مقارنة قيم جهد التآكل E_{corr} المستحصلة من تجربة تعريض جميع نماذج الفحص لمحلول Open circuit potential لمدة ساعة واحدة بدرجة حرارة 25⁰م في دائرة مفتوحه Open circuit potential تظهر وكما يبينها الشكل رقم(1) حصول زيادة في قيم جهد التآكل تصل لحدود +75 ملي فولت مقابل زيادة تركيز الألومينا في محلول الطلاء من 0.25 لغاية 0.93 الزيادة في جهد التآكل يمكن اعتبارها نتيجة لانخفاض حجم وكمية التصدعات المتولدة في طبقة الطلاء نتيجة التعامل الحراري وبالتالي تحسن أدائها في الحماية من التآكل ، فمن المعروف أن رتفاع النسبة بين المساحة المتاحة للتفاعل الكاثودي إلى الأنودي والتي يسببها إنحسار التصدعات يؤدي إلى زيادة الجهد الكهروكيميائي للتأكل [31] هذه الزيادة في الجهد قد تكون ملحوظة لمقدار أقل من +100 ملي فولت [32] وقد تصل لحدود +250 ملي فولت [25] كما في حالة تجربة الطلاء السيراميكي متعدد الطبقات وبأنواع مختلفة وتبعا" لعلاقة تغيّر نضعها كالآتي:

$(\mathbf{A}_{\mathbf{c}} / \mathbf{A}_{\mathbf{a}}) \boldsymbol{\alpha} \mathbf{E}_{\mathbf{corr}} \qquad \dots (1)$

حيث أن A_c مساحة التفاعل الكاثودي ، A_a مساحة المعدن الظاهر من خلال التصدعات والشقوق في طبقة الطلاء و Ecorr جهد التأكل ، إلا أن زيادة تركيز الألومينا في محلول الطلاء والمعاملة الحرارية لطبقة الطلاء بعد ترسيبها على سطح النماذج نتج عنهما أمرين ، الأول: تغير واضح في جهد التآكل بالمقارنة مع الفولاذ قبل عملية طلائـه حيث بلغت هذه الزيـادة وكمـا يبينهـا الشكل رقم (1) حدود 200 ملي فولت لتؤشر مدي فعالية الطلاء في تحسين أداء الفولاذ لمقاومة التآكل ، والأمر الثاني: انخفاض كثافة تبار التآكل المستحصل من منحني الاستقطاب بمقدار ثلاثة مرات عما كان عليه الفولاذ قبل عملية الطلاء ، هذه الدالـة يوضحها الشكل رقم(2) ، ومن جهة أخرى ، فان جهد التآكل المقابل لكثافة تيار التآكل المستحصل من منحنيات إستقطاب جميع نماذج الفحص والذي يبينها الشكل رقم (3) ، أشر أيضا" زيادة ملحوظة بالمقارنة مع الفولاذ المقاوم للصدأ قبل عملية الطلاء بلغت حدود المعدل 135-178 ملي فولت مما يعضّد مدى الحماية التي توفر ها طبقات الطلاء لسطح الفولاذ . أن ربط النتيجتين المتحققة في الدالتين المبينة في الشكل (1) و(2) تلخص أن طبقة الطلاء المترسبة من محاليل الطلاء الأربعة تقل عيوبهما التكوينية من التصدعات والفجوات مع زيادة تركيز الألومينا فيها ، هذه الزيادة تؤدي أيضا" إلى تحسن كثافة الطلاء وبالتالي بلوغ تحسن لمدي حمايتها لسطح الفولاذ ، ومما يشير لذلك تصرف منحني استقطاب الفولاذ المقاوم للصدأ ومنحنيات استقطاب طلاء الألومينا المترسب من المحاليل الجلاتينية بتراكيز الألومينا المختلفة وكما ُيظهرها الشكل رقم (3) ، إذ أن كـلا" من قيم التيار المستقطب الأنودي والكاثودي تنحسر مع زيادة تركيز الألومينا في محلول الطلاء مما يشير إلى تحسن عام في اتجاه الحماية من التآكل بهيئاته المختلفة.

خصائص الحماية بدلالة التآكل الموضعي (النقري) ونسبة الفجوات:

للتوصل إلى فهم سلوكية طبقة الطلاء وتقييم مدى فعاليتها في تحجيم كثافة تيـار التاكـل سـوف نعتمد المتغيرات الكهروكيميائية التالية :

- كثافة التيار المستحصل من الجزء الكاثودي Cathodic current density لمنحى الاستقطاب عند الجهد الكهروكيميائي البالغ -750 ملي فولت (i 750m) والذي نظرحه كمقياس دال لتغير نسبة الفجوات Porosity percent في طبقة الطلاء وللاعتبارات التالية :
- Cathodic polarization الاستقطاب Cathodic polarization المستحصلة الجزء الكاثودي لمنحنيات الاستقطاب Cathodic polarization المستحصلة لجميع النماذج المبينة في الشكل رقم (3) نجد أن المعدل الحسابي التقريبي للجزء الخطي من المنحى يبلغ عند حدود -750 ملي فولت وهذا يتفق مع السلوك العام لإستقطاب الفولاذ المقاوم للصدأ في المحاليل الملحية [34,33,25].
- حسب نظرية الجهد المختلط theory المعامة [35] فأن كلا" من التفاعلات الأنودية والكاثودية تعامل كتفاعلين منفصلين وأن جميع الألكترونات المتحررة من التفاعل الأنودي على سطح الفولاذ تستهلك بالكامل في التفاعل الكاثودي والذي تكون عنده عملية انتقال كتلة الأوكسجين وأيونات الكلورايد المذابه في محلول الفحص الملحي المستخدم في التجربة عبر طبقة الطلاء وصولا" إلى mudح الفولاذ الخطوة المحدده الرئيسية الأبطأ لمدى حصول هذا التفاعل عدو والذي تتبط عملية انتكال كانت طبقة الطلاء كثيفة وقليلة الفجوات المتصلة خلالها محدود وبالتالى تتبط عملية التأكل تبعا" لهذه المحدودية ، وبالعكس أذا كانت طبقة محدود وبالتالى تناط عملية التأكل تبعا" لهذه المحدودية ، وبالعكس أذا كانت طبقة محدود وبالتالي تنبط عملية التأكل تبعا" لهذه المحدودية ، وبالعكس أذا كانت طبقة

الطلاء عالية الفجوات فهذا يسمل لعملية انتقال الكتلة أن تتم بيسر وبالتالي تكون درجة حمايتها لسطح الفولاذ أقل ، و هكذا نستطيع المفاضلة بين أنواع وطبيعة الطلاء المستخدم في حماية السطوح المعدنية معتمدين على دالة تغيّر معدل قيم كثافة التيار الكاثودي لمنحنيات الاستقطاب المستحصلة من التجربة لكل حالة طلاء ، وقد بينا هذه الدالة في الشكل رقم (4) والتي تظهر أن طبقة الطلاء المترسبة من المحلول الحاوي على تركيز %0.61 مول/لتر ألومينا يمتاز بكونه الأكثف وبأقل نسبة فجوات وبالتالي يُظهر أفضل حماية لسطح الفولاذ .

مراجعة الشكل رقم (3) 'نظهر أن الجهد الكهروكيميائي الأنودي المستقطب المقابل لكثافة تيار أنودي مقداره 20μA/cm² (E 20μA/cm2) يمثل معدل أدنى جهد لشروع التآكل الموضعي المتمثل غالبا" بالنوع النقري Pitting potential والذي يحدث عادة " في المحيطات الحاوية على أيونات الكلور ايد مثل محلول الفحص المستخدم في التجربة ، هذا النوع من التآكل لا يحدث بوجود الطلاء إلا عند الإستقطاب العالي للجهد الكهروكيميائي فكلما بلغ هذا الجهد قيمة أعلى قبل بلوغ جهد الاستقطاب العالي الجهد الكهروكيميائي النوع من التآكل لا يحدث بوجود الطلاء إلا عند الإستقطاب العالي للجهد الكهروكيميائي فكلما بلغ هذا الجهد قيمة أعلى قبل بلوغ جهد الانكسار Break-down potential النوع من التآكل لا يحدث بوجود الطلاء إلا عند الإستقطاب العالي الجهد الكهروكيميائي فكلما بلغ هذا الجهد قيمة أعلى قبل بلوغ جهد الانكسار Break-down potential الفولاذ وبالتالي استبقاء سطح الفولاذ لمدى اكبر من الاستقطاب الأنودي عند حالة السلبية Passivity وهذا الفولاذ المدى اكبر من الاستقطاب الأنودي عند حالة السلبية وا. 0.6) مول / لتر، وهكذا يتم الوقوف على ترتيب الطلاء حسب درجة أهليته في حماية الومينا 1.60 مول / لتر، وهكذا يتم الوقوف على ترتيب الطلاء حسب درجة أهليته في حماية سطح الفولاذ المقاوم الصدأ من التكل الموضعي تبعا" لتغيّر قيمة هذا الجهد وكما مبين في الشكل رقم (5) بعد أن تم عرض ترتيب الطلاء حسب درجة أهليته في حماية سطح الفولاذ المقاوم للصدأ من التأكل الموضعي تبعا" لتغيّر قيمة هذا الجهد وكما مبين في الشكل رقم (5) بعد أن تم عرض ترتيب الطلاء حسب درجة أهليته في حماية سطح الفولاذ المقاوم للصدأ معار من التأكل العام General corrosion current density من الرغر (2).

هذين المتغيرين أستخدما من قبل فريق بحثي بولوني [34,33,25] كمدخل لتقيم أداء الطلاء المترسب من المحاليل الجلاتينية على سطح الفولاذ المقاوم للصدأ والمقارنة بين أنواعه والوقوف على مدى فعالية تعدد طبقات الطلاء في تعضيد الحماية من التأكل وقد أطلق عليهما بـالقيم العشوائية ، ونوضح هذا أن هذا الاتجاه ليس عشوائي الاختيار وإنما ُيدرس لكل حالة بظروفها وُيفهم من أسس وتطبيقات نظرية الجهد المختلط لعملية التآكل وأسس انتقال الكتلة Mass transfer concepts عبر طبقة الطلاء وأليات التأكل بهيئاته المختلفة Corrosion forms وأهمها العام والموضعي ونوع كلا" من الطلاء ومحلول الفحص ، فعلى سبيل المثال أن مدخل كثافة تيار التنقر اعتمدت في تجربتنا 20 مايكروأمبير/ سم² وفق ما أفرزته نتائج قياس الإستقطاب الأنودي لنماذج الفحص ولكن في در اسة الفريق البولوني أنف الذكر ومن خلال ظروف تجربتهم والتي أعتمدت محلول ريكر الملحي Ringer's solution وطلاء من نوع آخر كانت قيمة معدل كثافة هكذا تيار2 مايكروأمبير/ سم² . الشكل رقم (6) يؤشر قيم i -_{750 m}y و E _{20μA/cm2} المستحصلة من منحنيات الإستقطاب المبينة في الشكل رقم (3) لجميع النماذج إضافة" إلى نموذج الفولاذ المقاوم للصدأ قبل الطلاء ويتبين من خلاله أن أفضل خصائص الحماية تظهر ها طبقة الطلاء التي تؤدي أقل قيمة لكثافة نيار التأكل الكاثودي (أقل نسبة فجوات) وأعلى جهد كهروكيميائي لسطح النموذج قبل الانكسار (أكثرمقاومة للتآكل الموضعي) وتحتل مساحة الزاوية العليا يسار الشكل وان أسوء خصائص الحماية تكون عندما تؤدي طبقة الطلاء أكبر قيمة لكثافة تيار التأكل الكاثودي وأقل جهد كهروكيميائي وتحتل مساحة الزاوية السفلي يمين الشكل ، لقد أفرزت النتائج الدالمة في الشكل رقم (6) في أن احتواء محلول الطلاء على تركيز ألومينا %0.61 مول / لتر ينتج عنه ترسيب طبقة طلاء تؤدي أفضل حماية لسطح الفولاذ مع أن بقية التراكيز ينتج عنها أيضا" طبقة طلاء تؤدي حماية بدرجـة أقل ، هذا المؤشر مع مؤشر انحسار كثافة تيـار التاكل i_{corr} المبين في الشكل رقم(2) يتفقان في أن زيادة تركيز الألومينا في محلول الطلاء عامل مهم في ترسيب طبقة طلاء مثبطة لعملية التآكل ، هذه الزيادة تؤدي إلى ارتفاع كثافة المحلول وبالتالي لزوجته وهنا يجب الفصل مع تلك الزيادة في اللزوجة الناتجة عن تغيّر دالة الحموضة pH أثناء عملية تحضير المحلول الجلاتيني ، حيث يلجأ إلى تعديل اللزوجة بتغيّر دالة الحموضة دون التأثير على تركيز الألومينا في المحلول ، هذا التغيّر في دالة الحموضة يكون مؤثرا" بشكل كبير عند بلوغ قيم أكبر من 5 ليؤدي إلى زيادة كبيرة في اللزوجة تصل غالبا" إلى 800 مرة بسبب حصول تفاعلات تكثيفية متعددة ولي الزيادة في اللزوجة تصل غالبا" إلى 800 مرة بسبب حصول تفاعلات عند اضافة مساحيق معدنية للريليوم والنيكل مثلا" [36] أو مساحيق سير اميكية مثل أكاسيد الألمنيوم والزركونيوم والسيلكون والفيناديوم و غير ها بدرجات نعومة مختلفة تصل إلى المعدل النانومتري وبذلك ستزداد نسبة المادة غير العضوية في المحلول التكون خليط من هذه الأضافات اللاعضوية مع المحتوى العصوي الموجود أصلا" في المحلول التكون خليط من هذه الأضافات اللاعضوية مع المحتوى العضوي الموجود أصلا" في المحلول التكون خليط من منه الأضافات اللاعضوية مع المحتوى العضوي الموجود أصلا" في المحلول التكون خليط من منه الأضافات اللاعضوية مع المحتوى العضوي الموجود أصلا" في المحلول المحتيني المحضر من أصول عضوية[21] المحلول البلاتيني [25,19] أو تأتي الزيادة في اللزوجة أيضا" بإضافة مزيد من الزوجة المحلول الماني المواد الرابطة الفوسفاتية مثل فوسفات الأستر Phosphate ester ليزيد من الزوجة المحلول الساخن عند تحضيره لبلوغ تصلده وتحوله إلى مادة شفافة عند تبريده لدرجة الحرارة الاعتيادية[30].

خصائص الحماية بدلالة مقاومة الاستقطاب

لتقييم طبقات الطلاء المترسبة بدلالة تركيز الألومينا في محاليل الطلاء في مدى حمايته لسطح الفولاذ نستخدم أيضا" مقاومة الاستقطاب Polarization resistance للاستدلال بقيمتها فكلما كانت عالية فأن الحماية التي توفرها طبقة الطلاء تكون أعلى , ولاحتساب قيم مقاومة الإستقطاب الخطية Linear Polarization resistance لنماذج الطلاء الأربعة ونموذج الفولاذ ، تم إستخدام النتائج المتحققة لمنحيات الإستقطاب المبينه في الشكل (3) عند منطقة التحول من الجهد الكهروكيميائي الكاثودي إلى الأنودي أي عند قيمة الجهد Ecorr وقيمة تيار التآكل Icorr = 0 ، حيث تم تقريب علاقة تغيّر الجهد بدلالة تيار التآكل وليس كثافته لتكون خطية مستعينين بخدمة مايكر وسوفت أكسل Microsoft excel-2003 لاحتساب ميل هذه الدالة (ΔΕ/ΔΙ) ليمثل مقاومة الإستقطاب الخطية R_{PS} لنموذج الفولاذ وR_P لنماذج الطلاء . الشكل رقم (7) يعرض تغيّر فيّمها بدلالـة تركيز الألومينا في محلول الطلاء ويبين أن درجة الحماية التي توفر ها طبقة الطلاء لسطح الفولاذ تزداد بشكل سريع لتستقر عند التركيز 0.61 مول/لتر , هذه الزيادة في درجة الحماية إما أن تكون نتيجة لزيادة سمك طبقة الطلاء أو انخفاض نسبة الفجوات خلالها وفي كلا الحالتين هما نتاج لزيادة تركيز الألومينا في محلول الطلاء وبالتالي كثافة الطلاء المترسب ، هذه الزيادة في كثافة طبقة الطلاء ُتعتبر ظاهرية Apparent density وأن تغيّر ها يُقرأ بدلالة الكثافة الحقيقية density التالية [37] : Real للألومينا المترسبة ونسبة الفجوات من خلال العلاقة

(2) ... (2) الكثافة الظاهرية = الكثافة الحقيقية (1- نسبة الفجوات)

إن الكثافة الحقيقية لطلاء الألومينا المترسبة على سطح النماذج لم تتغير خلال التجربة ، وعلية فأن كثافة طبقة الطلاء الظاهرية ستتغير فقط مع نسبة الفجوات .

احتساب نسبة الفجوات في طبقة الطلاء :

تقع الفجوات عمليا" في ثلاثة أنواع وكما يبينها الشكل رقم (8) ، النافذة Passing through والمسدودة النهاية Blind والنوع الثالث المعلقة Closed internal [38] ، إذ أن النوع الذي يؤدي إلى إضعاف طبقة الطلاء في حمايتها للسطح المعدني هو النوع الأول باعتباره منفذ متصل للمحيط التآكلي يصل خلاله إلى السطح المعدني [39] وعليه فأن قيم كثافة تيار التآكل المستحصلة تقابل نوع وسعة ونسبة هذه الفجوات ولغرض احتساب هذه النسبة نضع اتجاهين لذلك معتمدين على أسس نظرية الجهد المختلط للتآكل والتي تم الإشارة إليها سابقا" (38] الأول: في اعتماد قيم مقاومة الاستقطاب الخطية للطلاء والفولاذ المقاوم للصدأ ، في هذه الحالة تتحسب نسبة الفجوات %P والتي تمثل نسبة مساحة الفجوات إلى مجموع مساحة السطح المتعرض للمحيط التآكلي من خلال تطبيق العلاقة الآتية [42-40] والتي وجدنا أشارة لمصدر ها يرجع إلى العام 1989 حيث استخدمت في احتساب نسبة الفجوات في الطلاء المنفذ بطريقة الترسيب الكيميائي CVD والفيزيائي PVD [43] والتي عادة يعتبر طلاء رقيق Thin film كالطلاء المستحصل بطريقة المحلول الجلاتيني :

$$P\% = (R_{PS}/R_{P}) \times 10^{-[\Delta E \operatorname{corr} / ba]} \dots (3)$$

إذ أن RP و RP مقاومة استقطاب الفولاذ المقاوم للصدأ ومقاومة استقطاب الطلاء الخطية على التوالي (الشكل رقم7), ΔE_{corr} الفرق بين قيمة جهد التآكل للفولاذ قبل وبعد عملية الطلاء (الشكل رقم3)) مقرمة معل تافل Tafel slope وتحسب بيانيا" من معادلة مستقيم تافل الأنودي في منحى الاستقطاب الأنودي للفولاذ قبل وبعد عملية الملاء (الشكل رقم3)) منحى المتقطاب الأنودي للفولاذ المقاوم للصدأ قبل الطلاء وكانت قيمتة المستحصلة 0.176 منحى الاستقطاب الأنودي الفولاذ وي الستقطاب الأنودي في منحى الاستقطاب الأنودي الفولاذ المقاوم للصدأ قبل الطلاء وكانت قيمتة المستحصلة 0.176 منحى الاستقطاب الأنودي الفولاذ المقاوم للصدأ قبل الطلاء وكانت قيمتة المستحصلة 1.760 منحى الاستقطاب الأنودي الفولاذ المقاوم الصدأ قبل الطلاء وكانت قيمتة المستحصلة 0.176 من ي إن العاملين على الطلاء بطريقة الرش الحراري وخصوصا" بالطريقة المعروفة High غير إن العاملين على الطلاء بطريقة الرش الحراري وخصوصا" بالطريقة المعروفة للمالاح ولى النولا النولا الملاء وكانت قيمتة المستحصلة 0.176 من ولا التعاملين على الطلاء بطريقة الرش الحراري وخصوصا" بالطريقة المعروفة High غير إن العاملين على الطلاء بطريقة المعروفة الفلاء والذي ينتج عنه طلاء كثيف وسميك لهم ملاحظاتهم حول استخدام هذه العلاقة لاحتساب نسبة الفجوات لكون عملية التآكل تحدث في طبقة الطلاء وعلى مطح الفولاذ معا" بسبب وجود فرق كبير في الجهد الكهر وكيميائي بين السطح المعدني والمحلول التآكلي خارج الطلاء ، هذا الفرق في الجهد يعرّف بهبوط الجهد والمجهد والمحلول التآكلي خارج الطلاء ، هذا الفرق في الجهد يعرّف بهبوط الجهد والمالاء المعاد مالاء مالاء والمالي المالاء والمالاء والمالاء والمالاء مالاه والمالاء ما يجعل دالة احتساب الاستخلام هذه المالاء والمحلول التأكلي خارج الطلاء مالاء مالاء والمالاء مالاء والمالاء والمالي الفولاء في طبقة الطلاء مالي والمحلول التأكلي خارج الطلاء والمالي في الجهد يعرّف بهبوط الجهد والمالاء المالاء والمالاء والمالول المالاء والمالاء والمالاء والمالي المالي المالي المالاء والمالي المالي الما

$\eta_{\text{total}} = \eta_{\text{conc}} + \eta_{\text{act}} + IR \qquad \dots (4)$

إذ أن η_{act} الاستقطاب التنشيطي Ronc ، Activation polarisation تمثل الاستقطاب التركيزي n_{act} ، Ohmic drop ، وعليه فان احتساب نسبة الفجوات سيكون ليس بدقة احتسابها للطلاء الرقيق والذي تعتمد عملية وعليه فان احتساب نسبة الفجوات سيكون ليس بدقة احتسابها للطلاء الرقيق والذي تعتمد عملية التأكل خلاله على فرضية كون المعدن الأكثر فعالية في خلية التأكل الكهروكيميائية يكون الطرف الأنودي والأقل فعالية يكون الطرف الأنودي والأقل فعالية يكون الطرف الجدول رقم () التشريف والذي تعتمد عملية الأنودي والأقل فعالية يكون الطرف الكاثر فعالية في خلية التأكل الكهروكيميائية يكون الطرف الأنودي والأقل فعالية يكون الطرف الكاثودي .الجدول رقم () يبين نتائج احتساب قيم %P من العلاقة (3) حيث يتضح أن نسبة الفجوات تقل بشكل واضح مع ازدياد مقاومة الاستقطاب الخطي الطبقة الطلاء التبلغ 2.32% عند أقصى قيمة لمقاومة استقطاب الطلاء الحلية البلاء الحلية البلاء مع مع ازدياد مقاومة البالغة 3.5% للعبق الخلي الخلي الخلي ي من من أو من من أو من من أو من أو

الاتجاه الثاني: في اعتماد الاستقطاب الكاثودي Cathodic polarization لاحتساب نسبة الفجوات في طبقة الطلاء [46,25] ، إذ تُعَرف نسبة الفجوات المتصلة coating porosity على أنها النسبة بين كثافة التيار الكاثودي لطبقة الطلاء وكثافة التيار للفولاذ المقاوم للصدأ بدون الطلاء في حدود معدل المنطقة الخطية للجزء الكاثودي من منحى الاستقطاب هذه المنطقة في تجربتنا ، وكما أشرنا لها سابقا" ، تكون بحدود - 750 ملي فولت تقريبا" وتحسب نسبة الفجوات من خلال العلاقة الآتية[25]:

$\mathbf{P}_{0}^{*} = \mathbf{I}_{1} / \mathbf{I}_{2} \times \mathbf{100} \qquad \dots (5)$

إذ إن I_I وI_I كثافة التيار الكاثودي لنماذج الطلاء والفولاذ المقاوم للصدأ على التوالي عند قيمة الجهد -750 ملي فولت وتحسب قيم I_I من منحنيات الاستقطاب المبينة في الشكل رقم (3) والشكل رقم (4) ، أما بالنسبة إلى قيمة I₂ فتحسب من الشكل رقم (3) وتكون قيمته (µA /cm2)

٣١٠ ، الجدول رقم (2) يبين نتائج احتساب قيم P% لنماذج الفحص بدلالة تركيز الألومينا في محلول الطلاء ، هذه النتائج لا تثفق مع القيم المستحصلة من العلاقة (3) والخاصبة باعتماد مقاومة الاستقطاب الخطية في الاحتساب ولغرض المقارنة وضعنا النتيجتين في نفس الجدول . إن مفهوم العلاقة (5) نعتقده شامل ويصبح في الحالات التي يكون فيها وجود عالى لانحدار الجهد IR وموازي للمفهوم الذي أشرنا اليه في العلاقة (4) ولأجل المقارنة مع الاتجاه الأول في احتساب نسبة الفجوات في طبقة الطلاء علينا معرفة قيمة التيار الكاثودي المحدود Limting current i_L Cathodic concentration polarization density المقابل للاستقطاب الكاثودي التركيزي هذا التوجه يجب إن يقرن بفرضية إن الاستقطاب الكاثودي هو المحرك لعملية التأكل أي أن التفاعل على سطح الفولاذ محكوم بانتقال كتلة الأيونات من المحلول عبر الفجوات المتصلة في طبقة الطلاء وان هذه الطبقة رقيقة لا تفرض إنحدار مؤثر للجهد وان مقاومة الطلاء أكبر منها للمحلول وبذلك تكون وحدها العاملة في تحديد قيمة تيار التأكل الكاثودي المستقطب المار عبر ها ، ولأجل ذلك وضعنا طريقة بيانية لاحتساب قيمة هذا التيار i_L تتلخص في أن رسم العمود النازل من نقطة تقاطع امتداد الجزء الخطى المستقيم لمنحنى الاستقطاب الكاثودي لجميع نماذج الفحص المبينة في الشكل رقم (3) مع مستقيم تافل الأنودي يمثل الاستقطاب التركيزي وأن مقدار كثافة التيار الكاثودي عنده يمثل كثافة التيار المحدود i_L وعليه أعدنا صياغة العلاقة (5) مستخدمين قيمةi_L وليس قيمة التيار الكاثودي الكلي لتقرأ كالأتي:

$$\mathbf{P}\% = \mathbf{i}_{\rm L} / \mathbf{I}_2 \, \mathbf{x} \, \mathbf{100} \qquad \dots \, (6)$$

لقد بينت نتائج الاحتساب المبينة في الجدول رقم (2) الآتي :

- أدنى نسبة للفجوات أظهرتها طبقة الطلاء المترسبة من المحلول الحاوي على تركيز ألومينا 0.61 مول / لتر والبالغة %2.26 (الجدول رقم 2).

الاستنتاجات

◄ طلاء الفولاذ المقاوم للصدأ بطبقة منفردة من الألومينا بطريقة المحلول الجلاتيني أظهر تحسين خصائصه التأكلية وانخفاض كثافة تيار التأكل المستحصل من منحنى الاستقطاب بمقدار ثلاثة مرات تقريبا" عما كانت عليه للفولاذ قبل عملية الطلاء .

◄ تركيز الألومينا في محاليل الطلاء الجلاتينية دالة غير خطية Non linear function لخصائص الحماية من التآكل التي توفر ها طبقة الطلاء المترسبة من هذه المحاليل ، إذ أن الطبقة المترسبة من المحلول بتركيز ألومينا 0.61 مول / لتر أظهر تفوقا" ملحوظا" في الأداء من حيث قلة التصدعات والفجوات والتآكل الموضعي مقارنة" بالطلاء المترسب من المحاليل الثلاثة الأخرى المستخدمة في التجربة .

◄ بينت النتائج إن خارطة التقييم الكهروكيميائي الشامل الموضوعة والتي تعتمد على قياس منحنيات إستقطاب الطلاء والسطح المعدني وقراءتها لاحتساب جهد وكثافة تيار التآكل ومقاومة الاستقطاب الخطية وعلاقة تافل الأنودية والتيار الكاثودي المحدود ونسبة الفجوات النافذة خلال طبقة الطلاء مع اختيار قيم للتيار الكاثودي عند جهد مناسب وكذلك جهد كهروكيميائي أنودي عند كثافة تيار مناسبة تقابل مدخل انكسار السلبية اضافة" إلى احتساب جهد التآكل عند الدائرة الكهروكيميائية المفتوحة ، تكفي كعوامل تقيم ومقارنة شاملة للسلوك التآكلي وخصائص الحماية التي توفر ها أنواع الطلاء المختلفة على أسس مديات حصول التآكل العام والموضعي والتصدعات والفجوات .

المصادر

[1]. Shek,Lo,K.H., C.H.,Lai, J.K.L., "Recent developments in stainless steels" Materials Science and Engineering, R65, pp39–104, 2009.
[2]. Wang, G.; Zreiqat, H., "Functional coatings or films for hard-tissue",

Applications Materials, Vol.3, pp3994-4050, 2010.

[3]. Linderback P., Areva S., Aspenberg P., Tengvall P., "Sol–gel derived titania coating with bisphosphonate enhances screw fixation in rat tibia", Journal of Biomedical Materials Research, Vol.94A, Issue 2,

[4]. Garner A.,"2010 Frank newman speller award lecture: identifying the critical damage mechanism", Corrosion ,Vol.67, Issue 6,

- Corrosion science, 2011.
- [5]. Shreir L.L.,"Corrosion", Vol.1,Newnes-Butterworths ,London, 2nded., pp8:47,1976.
- [6]. Xiaofei Y.,Shenhao C.,Ying L. and Fengfeng R.,"A study of intergranular corrosion of austenitic stainless steel by electrochemical potentiodynamic reactivation, electron back-scattering diffraction and cellular automaton", Corrosion Science,Vol.52, Issue 6,

pp1939-1947,2010.

[7]. Mahan, F., John, E., "Physical vapor deposition of thin films, New York, John Wiley & Sons., 2010.

[8]. Dumitrescu, L.,and Maury, F.,"Al₂O₃ coatings on stainless steel from Al metal-organic chemical vapor deposition and thermal treatments",Surface and Coatings Technology,Vol.125, Issues1-3, pp419-423,2000.

[9].Yu Y., Akihiko I., Rong, T.and Takashi, G.,"Low-temperature deposition of α -Al₂O₃ films by laser chemical vapor deposition using a diode laser", Applied Surface Science, Vol.256,Issue12,pp3906-3911,2010.

- [10]. Muhsin, A.E.,"Chemical vapor deposition of aluminium oxide (Al_2O_3) and beta iron disilicide (β -FeSi₂) thin films",Doctor engineer approved dissertation, Faculty of engineering, Department of Mechnical Engineering, University of Duisburg-Essenger,Germam,2007.
- [11]. Zykova1, A., Safonov, V., Walkowich, J., Rogowska, R. and Yakovin, S.,"Corrosion properties of nitride,oxide and multilayer coatings on stainless steel and titanium-based",16th International Summer School on Vacuum, Electron, and Ion Technologies (VEIT 2009), Journal of Physics:

Conference Series 223(2010) 012024,2010.

[12]. Troczynski, et al., "Process for making chemically bonded composite hydroxide ceramics", U.S. Patent No.6284682 B1,2001.

[13]. Xi Feng Hou, Peng, Yan Gai Liu, Ming Hao Fang and Zhao Hui Huang,"Preparation of Y₂O₃-Al₂O₃-ZrO₂ nano-ceramic coatings on metal substrate by Sol-gel",Advanced Materials Research,Vol.105 -106, pp459-462,2010.

pp389–395,2010.

- [14]. Carbajal-dela Torre G., "Study of ceramic and hybrid coatings produced by the Sol-gel method for corrosion protection", The Open Corrosion Journal, Vol.2, pp197-203,2009.
- [15]. Chou T. P., Chandrasekaran C., Limmerngu yen S., Nguten G.Z.Cao, "Organic-inorganic sol-gel coating for corrosion protection of stainless steel", Journal of materials science letters, Vol 21,pp251–255,2002.
- [16] Akid R.,and Wang H., "Application of sol gel technology for anti-corrosion coatings and surface pre-treatments", Galvanotechnik, Vol.79,
- Issue 9, pp2098-2109,**2006**.
- [17] Wang, D.,and Bierwagen, G. P., "Sol-gel coatings on metals for corrosion protection", Progress in Organic Coatings, Vol.64, Issue 4, pp327-338,2009.
- [18] Zheludkevich, M. L., Salvado, I. M. and Ferreira M. G. S., "Sol-gel coatings for corrosion protection of metals", J. Mater. Chem., Vol.15, pp5099–5111,2005.
- [19] Hübert, T., Schwarz, J., Oertel B., "Sol-gel alumina coatings on stainless steel for wear protection", J.Sol-Gel Sci. Techn., Vol 38, pp179–184, 2006.
- [20] Vanbesien, K., Promotor,: Patrick De Visschere,"Al₂O₃ films made with solgel technology for electroluminescent displays",Sixth firW PhD,Faculty of symposium Engineering,Ghent university, paper No.093,2005.
- [21] Vanbesien, K., P. Devonshire P., Smut P.F., Perelman D., "Electrical properties of Al₂O₃ films for TFEL-devices made with Sol-Gel technology", Thin Solid Films, Vol.514, Issue1-2, pp 323-328, 2006.
- [22] Wang H.M., Akid R., Metcalf J.E.P," Sol-Gel Al₂O₃-based thick two-step coatings on metals for the replacement of Cr" ICEPAM 2004 Conference, Oslo, Norway 16-18th June,2004.
- [23] Pinali M., Amoriello S., Eusebio L., Gronchi P., "Low carbon coating technologies by hybrid Inorganic/organic Films", Chemical Engineering Transactions, Vol. 19, pp67-72, 2010.

[24] Wittmar A., Caparrotti H., Wittmar M., Veith M., "Simple preparation routes for corrosion protection hybrid sol-gel coatings on AA 2024", Surface Interface Analysis, in press, DOI: 10.1002/sia.3771,2011.

[25] Checmanowski J.G., Gluszek J., Masalski J.,"The effect of sequence of sol-gel multilayer coatings deposition on corrosion behaviour of stainless steel 316L", Materials Science, Vol.21, No.4, pp387-396,2003.

[26] Parola S., Verdenelli M., Sigala C., Scharff J.P., Velez K, Veytizou C., and Quinson J.F., "Sol-gel coatings on non-oxide planar substrates and fibers: a protection barrier against oxidation and corrosion", Journal of Sol-Gel Science and Technology, Vol.26, No.1-3, pp 803-806, 2003.

[27] Feigl M., Nofz M., Sojref R., and Kohl A.,"Improved wetting of bare and precoated steels by aqueous alumina sols for optimum coating success", Journal of Sol-Gel Science and Technology, Vol.55, No.2,

pp191-198,2010.

[28] Standkes S., and Burkhard S., "Water-dilutable Sol-Gel composition", United States Patent Application No.20090022898, 2009.

[29] Bruckmann R.,"Water-dilutable concentrates for the coating of various substrates", United States Patent Application No. 20100203312,2010.

[30] Masalski J., Gluszek J., Zabrzeski J., Nitsch K., Gluszek.,

"Improvement in corrosion resistance of the 316l stainless steel by means of Al_2O_3 coatings deposited by the sol-gel method", Thin Solid Films, No.349, pp186-190,**1999**.

[**31**] West J.M., "Basic Corrosion and Oxidation", 2nd ed., J. Wiley & Sons, NY, pp85-94, **1986**.

[**32**] Tiwari S.K.,Mishra T.,Gunjan M.K.,Bhattacharyya A.S., Singh T.B.,Singh R.,"Development and haracterization of sol–gel, silica–alumina composite coatings on AISI 316L for implant applications", Surface & Coatings Technology,Vol 201,pp7582–7588,**2007**.

[**33**] Gluszek J., Masalski J., Kucharczyk B., Golubski Z., "Role of water, EBH and temperature in preparation of hybrid coatings obtained through the sol-gel process" Inż.Mat.(Materials Engineering), Vol.5, pp355, **2002**.

[**34**] Jacek G. Checmanowski and Bogdan S.,"The influence of sol composition on the corrosion behaviour of 316L stainless steel with Al2O3 ceramic sol-gel coatings", Ochrona przed Korozją (Corrosion Protection), Vol.49, No.4, pp103-107,**2006**.

[**35**] Fontana M.G., and Green N.D., "Corrosion Engineering", McGraw-. Hill, New York, NY, pp313,**1978**.

[**36**] Truyen D., "Catalytic coatings on stainless steel prepared by sol-gel route", Thin Solid Films", Vol.495, Issues1-2, pp257-261, **2006**.

[**37**] Paul A.W.,"Volume and Density Determinations for Particle Technologists", Micromeritics Instrument Corp., U.S.A, **2001**.

[38] Plachenov T., and Kolosencev S., "Prometry", Chimija(Rus), Leningrad, 1988.

[**39**] Ahn S.H., Lee J.H., Kim H.G., Kim J.G., "A study on the quantitative determination of through-coating porosity in PVD-grown coatings", Applied Surface Science, Vol.233, Issues1-4, pp105-114, **2004**.

[40] Creus J.,Mazille H.,"Porosity evaluation of protective coatings onto steel through electrochemical techniques",Surface and Coatings Technology,Vol.130,Issues2-3,pp224-232,2000.

[41] Maeng S., "Corrosion behaviour of magnetron sputtered a- and b-Ta coatings on AISI 4340 steel as a function of coating thickness", Corrosion Science, No.48, pp2154–2171, 2006.

[**42**] Garcı'a C., Cere'S., Dura'n A.,"Bioactive coatings prepared by sol-gel on stainless steel 316L", Journal of non-crystalline solids,Vol.348, pp218–224,**2004**.

[43] Elsener, B., Rota, A.,Böhni, H.,"Impedance study of PVD and CVD titanium nitride coatings". Materials Science Forum, Vol.44/45,

pp29-38,**1989**.

[44] Kawakita J., Kuroda S., Kodama T., "Evaluation of through-porosity of HVOF sprayed coating", Surface and Coatings Technology, Vol. 166, pp17-23, 2003.

[45]Yekehtaz M.,"Evaluation of porosity and corrosion protection ability of Sol-Gel deposited oxide thin films on magnesium", Department of Materials and Geosciences, Technical University of Darmstadt, PhD thesis, **2010**.

[46] Teixeira C.H.S.B., Alvarenga E.A., Vasconcelo W.L., Lins V.F.C.,"Effect of porosity of phosphate coating on corrosion resistance of galvanized and phosphated steels Part II: Evaluation of corrosion resistance", Materials and Corrosion, Vol.62, Issue9, pp853–860, 2011.



AL₂O₃ in coating sol. (mole/liter)

الشكل رقم (1) يبين الدالة المستحصلة من تجربة تعريض جميع نماذج الفحص لمحلول 3.5%NaCl لمدة ساعة واحدة بدرجة الحرارة الأعتيادية 25⁰م وُيلاحظ زيادة جهد التآكل مقابل زيادة تركيز الألومينا في محلول الطلاء لغاية 0.93 مول/لتر.



AL₂O₃ in coating sol. (mole/liter)



الشكل رقم (2) تغيّر كثافة تيار تآكل الفولاذ المقاوم للصدأ المستحصلة من منحنيات أستقطاب كل طبقة. طلاء تم ترسيبها من المحاليل الأربعة المحضّرة بتراكيز ألومينا مختلفة.

Log i (Amper/cm²)

الشكل رقم (3) يبين منحنيات إستقطاب نموذج الفولاذ المقاوم للصدأ ونماذج الطلاء المترسبة من محاليل الشكل رقم (3)



الشكل رقم (4) يبين كثافة التيار الكاثودي عند الجهد 750mV- بدلالة تركيز الألومينا في



محلول الطلاء هذه الدالة تظهر تغيّر درجة حماية طبقة الطلاء المترسبة لسطح الفولاذ تبعا" لقيمة التيار الكاثودي.







الشكل رقم (6) تصنيف طلاء الألومينا المترسب من محاليل الطلاء بتراكيز ألومينا مختلفة بدلالة المتغيرات الكهروكيميائية i -750 mV و ε 20μA/cm2 حيث تمثل جهة الزاوية العليا يسار الشكل أفضل أداء

لطبقة الطلاء في حماية سطح الفولاذ المقاوم للصدأ وجهة الزاوية السفلى يمين الشكل تمثل الأسوأ ويتدرج الأداء بينهما.



 AL_2O_3 Conc. in coating sol. (mole/liter)

الشكل رقم (7) تغيّر قيمة مقاومة الاستقطاب الخطية للتآكل بدلالة زيادة تركيز الألومينا في محلول الشكل رقم (7) تغير الطلاء ويلاحظ أن أقصى قيمة بلغت عند تركيز ألومينا 0.61 مول/لتر.



الجدول رقم (1) يبين قيم R_{PS} و R_P ونسبة الفجوات %P لجميع الطلاء المترسب من محاليل الطلاء الجدول رقم (1) يبين قيم المستخدمة في التجربة بنسب ألومينا مختلفة.

AL ₂ O ₃ Conc.	R _{PS}	R _P	E _{CORR1}	E _{CORR2}	ΔE_{CORR}	ba	Р
in coating sol	kΩcm ²	$(k\Omega cm^2)$	(V)	(V)	(V)	(V)	(%)
(m/l)	0)					
0.0	4.21			0.4949		0.176	
0.25		5.25	0.3230		0.1719		8.46
0.36		10.65	0.3568		0.1381		6.49
0.61		17.58	0.3165		0.1784		2.32
0.91		17.36	0.3270		0.1679		2.70

الجدول رقم (2) يبين نتائج احتساب نسبة الفجوات في الطلاء P% من ثلاث طرق , العلاقة (3) و(5)

AL ₂ O ₃	I_1	I_2	P%	P%	$\mathbf{i}_{\mathbf{L}}$	P%	% error
Conc.	(µA/c	(μΑ	Fro	Fro	(µA/c	From	between
In	m2)	/cm2)	m	m	m2)	eq. (6)	eq. (6) & (3)
coating			eq.	eq.			
sol.			(5)	(3)			
(mol/l.)							
0.25	80	310	25.81	8.46	26	8.39	0.83
0.36	65		20.97	6.49	20	6.45	0.62
0.61	35		11.29	2.32	7	2.26	2.26
0.93	53		17.10	2.70	9	2.90	7.40

والعلاقة المصححة رقم(6) .