УДК 669.713/3

АКТИВНАЯ ЗАЩИТА ФУТЕРОВКИ АЛЮМИНИЕВОГО ЭЛЕКТРОЛИЗЕРА ОТ РАСПЛАВА АЛЮМИНИЯ

В.Е. Овчаренко, С.Г. Псахье, О.В. Лапшин

Институт физики прочности и материаловедения СО РАН. г. Томск E-mail: ove45@mail.ru

Рассмотрена возможность повышения эффективности защитных покрытий из особотугоплавких химических соединений на углеграфитовой подине алюминиевого электролизера. С целью предотвращения проникновения расплава алюминия через дефекты и места разрушения защитного покрытия предложено использовать в качестве подложки этого покрытия дополнительный слой из никель-алюминиевого сплава. Применительно к реальному температурному режиму эксплуатации алюминиевого электролизера проведены количественные оценки ресурса работы такого двухслойного покрытия. Показано, что двухслойные покрытия способны к самовосстановлению при взаимодействии с расплавом алюминия и позволяют значительно увеличить ресурс работы электролизера.

Введение

Предотвращение взаимодействия различных материалов с расплавами металлов является актуальной задачей в различных отраслях техники и, в первую очередь, в металлургии черных и цветных металлов. Так, например, одной из основных проблем, связанных с увеличением ресурса работы алюминиевого электролизера, является проблема предотвращения проникновения криолит-глиноземного и алюминиевого расплавов в цокольную часть электролизера. Из физико-химических представлений о характере взаимодействия криолит-глиноземного расплава и расплава алюминия с углеграфитовым материалом можно констатировать, что процесс деградации углеграфитового слоя подины определяется, в первую очередь, процессами взаимодействия последнего с алюминиевым расплавом. Другими словами, предотвращение или снижение взаимодействия алюминиевого расплава с углеграфитовой футеровкой означают увеличение времени эксплуатации электролизера. В настоящее время принято считать, что наиболее перспективными в качестве защитных покрытий на углеграфитовой подине электролизера являются покрытия из особотугоплавких химических соединений, таких как диборид титана, карбид титана, карбид гафния и карбид циркония. Особое предпочтение отдается дибориду и карбиду титана, как наиболее стойким в расплаве алюминия, с одной стороны, и имеющим достаточно высокую электропроводность, с другой стороны.

Применение защитных покрытий на рабочей поверхности подины алюминиевого электролизера из особотугоплавких химических соединений затруднено не только технологическими трудностями их нанесения, но и физико-механическими проблемами, связанными с поведением таких покрытий в условиях механического и термомеханического нагружения покрытий как в процессе их нанесения, так и в процессе эксплуатации электролизера (корпус электролизера в процессе его эксплуатации претерпевает значительные деформации из-за значительных градиентов температуры в рабочей зоне). Эти проблемы обусловлены высокой хрупкостью покрытий и наличием в них дефектов строения, обусловленных неидеальностью структуры

поверхности углеграфитовой футеровки, особенностями морфологии исходного порошкового материала, технологическими режимами нанесения покрытия на подину электролизера и т.п. Преждевременное механическое разрушение (растрескивание) покрытия может происходить уже в процессе первоначального разогрева электролизера.

Результаты и обсуждение

С целью повышения термомеханической устойчивости и химической стабильности барьерного покрытия в контакте с алюминиевым расплавом предлагается применение активного покрытия в виде двухслойной композиции, способной адекватно реагировать на растрескивание верхнего слоя из особотугоплавкого соединения путем заполнения образующихся разрывов продуктом химического взаимодействия нижнего слоя покрытия с алюминиевым расплавом.

В качестве указанного активного покрытия можно рассматривать покрытие из диборида или карбида титана на подложке из никель-алюминиевого сплава. Подложка из никель-алюминиевого сплава в двухслойном покрытии играет двоякую роль: демпфирует термомеханические воздействия на хрупкий внешний слой покрытия как со стороны расплава, так и со стороны подины электролизера и одновременно является активным реагентом, обеспечивающим образование продукта химического взаимодействия с расплавом алюминия в непосредственно местах разрушения верхнего слоя защитного покрытия.

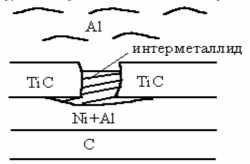


Рис. 1. Схема "залечивания" образовавшейся трещины в слое из карбида титана двухслойного покрытия на углеграфитовой подине электролизера

Предположим, что во внешнем слое покрытия из карбида титана образовалась трещина, через которую расплав алюминия проникает к слою из никель-алюминиевого сплава. В результате химического контакта расплава алюминия с твердым никель-алюминиевым сплавом на поверхности их контакта образуется интерметаллическое соединение никеля с алюминием (рис. 1).

Схему взаимодействия расплава алюминия с никель-алюминиевым сплавом можно представить следующим образом (рис. 2): на границе раздела компонентов происходит рост интерметаллической прослойки, граница раздела никель-алюминиевого сплава с интерметаллидной прослойкой (r_1) движется в сторону никель-алюминиевого подслоя, граница интерметаллид — расплав алюминия (r_2) — в сторону алюминиевого расплава. Уравнения движения межфазных границ r_1 и r_2 запишутся в виде:

$$(c_0 - c_1) \frac{dr_1}{dt} = D(T) \frac{\partial c}{\partial r} \Big|_{r \to 0}, \tag{1}$$

$$(c_p - c_2) \frac{dr_2}{dt} = D(T) \frac{\partial c}{\partial r} \Big|_{r_2 = 0} - D_p(T) \frac{\partial c}{\partial r} \Big|_{r_2 = 0}, \quad (2)$$

где c_0 — концентрация никеля в исходном никельалюминиевом сплаве; c_1 , c_2 — граничные концентрации области гомогенности образующегося интерметаллида; c_p — предельная концентрация насыщения расплава алюминия никелем; D(T) — коэффициент взаимной диффузии никеля и алюминия; $D_p(T)$ — коэффициент диффузии никеля с поверхности интерметаллида в расплав; c — текущая концентрация никеля в интерметаллической прослойке; r — пространственная координата; T — температура; t — время.

Уравнение диффузии никеля в интерметаллической прослойке:

$$\frac{\partial c}{\partial t} = D(T) \frac{\partial^2 c}{\partial r^2},\tag{3}$$

с граничными условиями: $c(r_1)=c_1$, $c(r_2)=c_2$.

Начальные условия запишутся в виде:

$$r_1 = r_2 = r_0$$
, $c(r) = c_0$.

Здесь $r_0 = \eta$ — начальное положение межфазных границ, η — исходная толщина никель-алюминиевого сплава, c_0 — исходная концентрация никеля в никель-алюминиевом слое.

По мере диффузионного взаимодействия никель-алюминиевого сплава с расплавом алюминия происходит наращивание интерметаллического продукта взаимодействия, при этом наращивание продукта взаимодействия будет происходить непосредственно в канале трещины особотугоплавкого слоя покрытия.

Одновременно с процессом образования интерметаллического соединения должно происходить его растворение в расплаве алюминия. Последнее и будет определять ресурс работы защитного покрытия подины электролизера.

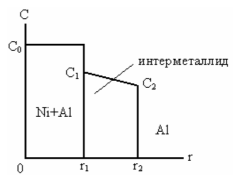


Рис. 2. Схема взаимодействия никель-алюминиевого сплава с расплавом алюминия

Проведем некоторые количественные оценки перспективности применения двухслойного защитного покрытия для предотвращения нежелательного взаимодействия расплава алюминия с подиной электролизера. Полагаем, что образование интерметаллического продукта реакции взаимодействия алюминиевого расплава с никель-алюминиевым слоем покрытия происходит в квазистационарных условиях диффузии $(\partial c/\partial t \approx 0)$. Т.к. объем расплава алюминия можно считать бесконечным, то концентрация растворенного в нем никеля будет пренебрежимо малой $(c\approx 0)$. Тогда в ур. (2) можно положить $D_p(T)\frac{\partial c}{\partial r}\Big|_{r_2+0}\approx -c_pK(T)$ (где

 $K(T)=D_p(T)/\delta$, δ — толщина диффузионного слоя, за пределами которого концентрация никеля в расплаве постоянна [1]). Затем из (1) и (2) можно записать уравнение для скорости роста интерметаллического слоя, имеющего толщину $l=r_2-r_1$:

$$\frac{dl}{dt} = \frac{D(T)}{l}G + \frac{K(T)c_p}{c_p - c_2},\tag{4}$$

где
$$G = \frac{(c_2 - c_1)(c_0 - c_1 - c_p + c_2)}{(c_p - c_2)(c_0 - c_1)}.$$

Предположим, что образование и рост интерметаллической прослойки происходят при определенной характерной температуре реакции T^* , равной температуре ванны. Отсюда, интегрируя (4), получаем следующую зависимость:

$$l\frac{(c_{p}-c_{2})}{c_{p}K(T^{*})} - \frac{D(T^{*})G(c_{p}-c_{2})^{2}}{K(T^{*})^{2}c_{p}^{2}} \times \left[1 + \frac{c_{p}K(T^{*})}{(c_{p}-c_{2})D(T^{*})G}l\right] = t.$$
 (5)

Используя (4) производим в (1) соответствующую замену, затем интегрируя полученное выражение, запишем:

$$r_{1} - r_{0} = \frac{D(T^{*})(c_{p} - c_{2})(c_{2} - c_{1})}{K(T^{*})(c_{0} - c_{1})c_{p}} \times \ln \left[1 + \frac{K(T^{*})c_{p}}{D(T^{*})G(c_{p} - c_{2})}l\right], \tag{6}$$

где r_0 — координата первоначального положения межфазной границы.

Соответственно, связь координат r_2 и r_0 имеет следующий вид:

$$\begin{split} r_2 - r_1 &= l + \frac{D(T^*)(c_p - c_2)(c_2 - c_1)}{K(T^*)(c_0 - c_1)c_p} \times \\ &\times \ln \left[1 + \frac{K(T^*)c_p}{D(T^*)G(c_p - c_2)} l \right]. \end{split}$$

Полное время процесса образования интерметаллического продукта на границе раздела с алюминиевым расплавом в условиях одновременного его растворения в алюминиевой ванне определим следующим образом. Пусть η — исходная толщина никельалюминиевого сплава, тогда r_0 =h. Из (6) находим значение толщины интерметаллической прослойки l^* в момент r_1 =0, что соответствует полному превращению никель-алюминиевого подслоя защитного покрытия в интерметаллическое соединение:

$$l^* = \frac{D(T^*)G(c_2 - c_p)}{K(T^*)c_p} \times \left\{ \exp \left[-\frac{\eta K(T^*)(c_0 - c_1)}{D(T^*)(c_2 - c_1)(c_p - c_2)} \right] - 1 \right\}.$$
 (7)

Подставляя (7) в (5), находим время t^*

$$t^* = \frac{\eta(c_0 - c_1 - c_p + c_2)}{K(T^*)c_p} + \frac{D(T^*)G(c_p - c_2)^2}{K(T^*)^2 c_p^2} \times \left\{ \exp \left[-\frac{\eta K(T^*)(c_0 - c_1)}{D(T^*)(c_2 - c_1)(c_p - c_2)} \right] - 1 \right\}.$$
(8)

В дальнейшем локальное взаимодействие защитного покрытия с расплавом алюминия непосредственно в трещине верхнего слоя покрытия заключается в растворении интерметаллического продукта в расплаве. Используя (2) нетрудно получить, что растворение интерметаллида подчиняется следующему линейному соотношению:

$$\frac{dl}{dt} = \frac{K(T^*)c_p}{c_p - c_2},\tag{9}$$

начальные условия для которого находятся из (7) и (8): $t=t^*$, $l=t^*$.

Из (9) определим время растворения интерметаллида в расплаве алюминия (или, другими словами, время проникновения расплава алюминия к углеграфитовой подине электролизера):

$$t_k = t^* + \frac{l^*(c_2 - c_p)}{c_p K(T^*)}.$$

Считаем, что температура алюминиевого расплава составляет $T \approx 800$ °C, никель-алюминиевый подслой в защитном покрытии достаточно обеднен по алюминию ($c_0 \approx 1$), а образующейся в результате взаимодействия никель-алюминиевого сплава с расплавом алюминия интерметаллической фазой

является фаза NiAl (как наиболее стабильная в системе никель-алюминий). Тогда (из [1] и [2]): c_1 =0,78, c_2 =0,63, D(T) = 10^{-8} exp $\left(-\frac{100000}{8,31(T+273)}\right)$, м²/с.

Константу скорости растворения оценим из следующих соображений. Для достижения эффекта "залечивания" трещин в карбидном слое защитного покрытия интерметаллическим продуктом реакции взаимодействия никель-алюминиевого подслоя с расплавом алюминия необходимо, чтобы скорость образования (роста) прослойки интерметаллического продукта была бы не ниже скорости растворения продукта в расплаве алюминия. Скорость роста интерметаллического соединения оценим из параболического закона: $dl/dt \sim D/l$ [2]. Приняв, что толщина образовавшейся интерметаллической прослойки составляет ~ 1 мм, получаем: $dl/dt \sim 10^{-10}$ м/с. Отсюда следует, что значение константы скорости растворения не должна превышать величину 10^{-10} м/с.

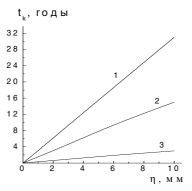


Рис. 3. Зависимость времени сохранности никель-алюминиевого слоя под образовавшейся трещиной от его исходной толщины: 1) $K=10^{-10}$, 2) $5\cdot10^{-11}$, 3) 10^{-11} м/с

На рис. 3 представлены расчетные зависимости времени существования никель-алюминиевого подслоя (t_k) от его толщины в защитном покрытии в условиях локального (в трещине верхнего слоя защитного покрытия) образования интерметаллического соединения NiAl при взаимодействия никель-алюминиевого подслоя с расплавом алюминия при различных значениях константы растворения интерметаллида в расплаве алюминия (К). Уменьшение величины константы растворимости интерметаллида в микротрещине карбидного слоя с 10^{-10} до 10^{-11} приводит к увеличению времени жизни двухслойного защитного покрытия примерно в 10 раз и при толщине никель-алюминиевого подслоя 2 мм время эффективной защиты подины электролизера от алюминиевого расплава может увеличиться на 5-6 лет.

Выводы

Применение для защиты подины электролизера от расплава алюминия двухслойных барьерных покрытий, состоящих из особотугоплавкого верхнего слоя и подложки из никель-алюминиевого сплава, позволяет в значительной мере активизировать защитные свойства покрытия за счет инициирования

реакции образования интерметаллического соединения непосредственно в образующихся трещинах верхнего слоя. Другими словами, двухслойное покрытие способно адекватно реагировать на изменение

внешних условий (образование в покрытии трещин, изменение температуры ванны электролизера), что, оценочно, может позволить увеличить ресурс работы электролизера по меньшей мере в 2 раза.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Самсонов Г.В., Винницкий И.М. Тугоплавкие соединения. Справочник. – М.: Металлургия, 1976. – 556 с.

 Найбороденко Ю.С., Итин В.И., Белозеров Б.П., Ушаков В.П. Природа фаз и кинетика реакционной диффузии в смеси порошков никеля и алюминия // Известия вузов. Физика. — 1973. — № 11. — С. 34—40.

УДК 621.039.74

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ПАРАМЕТРОВ БИОЛОГИЧЕСКОЙ ЗАЩИТЫ КОНТЕЙНЕРА ДЛЯ ДОЛГОВРЕМЕННОГО ХРАНЕНИЯ АМПУЛЬНЫХ НЕЙТРОННЫХ ИСТОЧНИКОВ

В.А. Азаров, М.Е. Силаев

Национальный ядерный центр Республики Казахстан E-mail: nnc@nnc.kz

Рассмотрены особенности изотопного нейтронного источника как комплексного излучателя. Определены основные требования к контейнеру для долговременного хранения нейтронных источников. На основании нормативных требований выполнен расчетно-экспериментальный анализ биологической защиты для двухцелевого контейнера. Проведена оптимизация размеров биологической защиты. Определена степень активации бетона при долговременном (до 50 лет) хранении ампульных нейтронных источников в контейнере. Внесены предложения для проектирования контейнера.

Введение

В настоящее время в Национальном ядерном центре Республики Казахстан (РГП НЯЦ РК) на стендовом комплексе "Байкал-1" введено в эксплуатацию единственное в республике специализированное хранилище для долговременного хранения ампульных источников ионизирующих излучений (АИИИ). Ежегодно в это хранилище поступают сотни АИИИ, непригодных для дальнейшей эксплуатации, в том числе значительное количество ампульных нейтронных источников (АНИ). Совместное размещение на долговременное хранение АНИ с другими АИИИ невозможно по следующим причинам:

- АНИ являются источниками нейтронного излучения, которое приводит к регенерации части АИИИ и увеличению общей активности хранящихся совместно источников;
- жесткое γ-излучение от АИИИ может индуцировать дополнительное нейтронное излучение нейтронных источников за счет (γ, n) реакции;

Кроме того, собранные в одном месте АНИ являются потенциальным источником ядерной опасности, так как содержат в своем составе делящиеся материалы (например, Pu²³⁹ и Cf²⁵²) в значимых количествах.

В РГП НЯЦ РК проведены работы по проектированию хранилища для компактного размещения АНИ. Обязательным условием при проектировании хранилища является соблюдение правил и норм ядерной и радиационной безопасности. Поэ-

тому экспериментально-расчетное обоснование параметров биологической защиты является одним из обязательных условий при выполнении проекта.

1. Основные требования к контейнеру и его биологической защите

Элементарной ячейкой хранилища является единичный контейнер с АНИ. Разработка контейнера для долговременного хранения АНИ является первым этапом для создания проекта хранилища. Предполагается, что контейнер может быть использован также в качестве транспортного.

Основные требования к контейнеру:

- Контейнер должен удовлетворять требованиям радиационной и ядерной безопасности, предъявляемым при хранении и транспортировке ядерных делящихся и радиоактивных материалов.
- 2. Конструкция контейнера должна быть технологичной в изготовлении и обращении, то есть, по возможности, состоять из простых деталей, обладающих сравнительно небольшим весом и габаритными размерами.
- 3. Контейнер должен иметь как можно более низкую стоимость.
- 4. Конструкция контейнера должна обладать необходимым запасом прочности, устойчивостью к воздействиям внешней среды, термостойкостью и радиационной стойкостью, а также соответствующей технологичностью при проведении погрузочно-разгрузочных операций при