

高品質鋳物製造へ向けての不純物除去技術の開発 (平成25年度 共同研究プロジェクト成果)

メタデータ	言語: jpn					
	出版者: 室蘭工業大学地域共同研究開発センター					
	公開日: 2016-07-05					
	キーワード (Ja):					
	キーワード (En):					
	作成者: 木口, 昭二, 清水, 一道					
	メールアドレス:					
	所属:					
URL	http://hdl.handle.net/10258/00008987					



高品質鋳物製造へ向けての不純物除去技術の開発(平成25年度 共同研究プロジェクト成果)

著者	木口 昭二,清水 一道
雑誌名	室蘭工業大学地域共同研究開発センター研究報告
巻	25
ページ	19-24
発行年	2015-02
URL	http://hdl.handle.net/10258/00008987

高品質鋳物製造へ向けての不純物除去技術の開発

木口 昭二*1,清水 一道*2

1 はじめに

わが国で鋳鉄溶解の主源材料が銑鉄から鋼屑に移っ たのは1970年代の後半である¹⁾. その主因は溶解炉が キュポラから誘導電気炉(以下誘導炉と略記する)に移 ったことによる. すなわち、キュポラ溶解では出湯組 成は主として使用する原材料(銑鉄と鋼屑の配合比)と, コークス比に依存している. 誘導炉では鋼屑 100%の溶 解も可能となり、鋼屑の方が銑鉄よりも安価なことも 原因して,鋼屑主体の溶解が普及した.誘導炉の普及 により鋼層配合率の増大が可能となり、これに伴って 鋼屑による不純物元素として Cr, Al, Ti など¹⁾の問題, そして加炭材による N, S の問題が生じた²⁾. また, そ の後、わが国の乗用車にメッキ鋼板が多量に使用され るようになり、鋼板による Zn、Pb^{1,3}が問題になって きた. 乗用車の燃費向上の要請から、軽量化を目的と して高強度鋼板(ハイテン)の使用が加速し、新たに Mn^{4,5)}, B^{6,7)}の問題が生じてきた.時代と共に鋳鉄溶解 に対する課題は変化し続けていることがわかる. そし て、この主原因は鋼屑の大量使用であり、常にこの問 題は鋳鉄鋳物生産上の主要な課題となり続けている. これを避けるためには銑鉄使用率の増大か、精錬技術 の開発による新しい除去技術の開発か、それら元素の 無害化の検討が不可欠な時代になった⁸⁾.

そこで、本研究では、不純物元素の中から Mn と S に着目した.これまでに黒鉛形状が鋳鉄の多孔質化処理(脱炭処理)に及ぼす影響について報告し^{9,10)},化学組成、黒鉛の大きさ、処理温度、処理時間などによる影

響についていくつかの知見を得てきた. この中でSを添加すると多孔質化処理に大きく影響を与えることがわかった. 片状黒鉛鋳鉄におけるSの役割は,組織及び機械的性質に関しては中江¹¹⁾,千田ら¹²⁾によって報告されている. 鋳鉄中に含まれているSはMnと共存するとMnSのような安定した硫化物になりやすい. 従来,硫化物を形成するMnとSの相関関係はMn%=1.71S%¹³⁾で知られている.本研究では以上のようなSとMnの相互作用を考慮し,S及びMnの含有量を変化させることによってS及びMnが片状黒鉛鋳鉄の多孔質化処理に与える影響について検討する.また,これら不純物元素の無害化手法と,有効活用について述べる.

2 実験方法

2.1 供試材の溶製

これまでの研究報告^{9, 10, 15, 10}と同様に,基本組成は 片状黒鉛鋳鉄で、多孔質化処理における黒鉛の大きさ 及び酸化物の生成を考慮して、Cを3.60mass%(以下,% と略す),Siを3.0%とした.S含有量は電気炉溶解で生 成される工業材料及びキュポラ溶解で生成される工業 材料を想定し、0.02%、0.10%、またそれらと比較する 上で0.30%の3水準に、Mn含有量はMn%=1.7×S%+ 0.25とし、0.28%、0.42%、0.76%の3水準とMn含有量 が極めて少ない0.10%以下の計4水準とした。

供試材は、10kg 高周波炉を用い、 φ 30mm×150mm の丸棒試験片(炭酸ガス型)に溶製した. Table1 に溶製し た供試材の化学分析値を示す. また,それぞれの顕微

^{*1:}近畿大学理工学部 機械工学科 教授

^{*2:}もの領域材料工学ユニット

鏡組織を Fig.1 に示す. S の含有量が少ない 0.02S 試料 では, Mn の含有量が少なくても黒鉛の大きさは Fig.2 に示す ISO945 の 3~4 と大きいが, 0.10S, 0.30S の試 料のように, S と Mn が科学量論的に平衡な値よりも S 含有量が過剰な試料になると黒鉛はより細かくなって いくことがわかる.

No.	С	Si	Mn	Ρ	S
0.10Mn0.02S	3.63	3.24	0.041	0.088	0.027
0.10Mn0.10S	3.67	3.19	0.036	0.091	0.100
0.10Mn0.30S	3.66	3.06	0.032	0.088	0.303
0.28Mn0.02S	3.75	3.31	0.306	0.096	0.035
0.28Mn0.10S	3.56	3.16	0.236	0.084	0.103
0.28Mn0.30S	3.72	2.86	0.295	0.085	0.320
0.42Mn0.02S	3.58	3.39	0.542	0.086	0.019
0.42Mn0.10S	3.43	3.49	0.456	0.070	0.112
0.42Mn0.30S	3.62	3.49	0.483	0.076	0.329
0.76Mn0.02S	3.55	3.51	0.782	0.075	0,026
0.76Mn0.10S	3.49	3.36	0.757	0.077	0.110
0.76Mn0.30S	3.65	3.37	0.815	0.078	0.318

Table 1 Chemical composition of specimens. (mass%)



Fig. 1 Microstructure of specimens. (as cast)



Fig. 2 Graphite size. (ISO 945)

2.2 一方向凝固処理

それぞれの供試材から約 22g を切り出し,炉内温度 1623K,昇降速度 0.002mm/s にて一方向凝固処理を行っ た.一方向凝固処理後の化学組成は,Table1 と大きく 変わらないと想定した.それぞれの顕微鏡組織を Fig.3 に示す.各試料の黒鉛の大きさは 0.10Mn 0.02S, 0.28Mn0.30S を除き ISO945 の 1~2 の間にあることが わかる.上記の2 試料を除き,黒鉛の大きさは多孔質 化処理を行うのに十分粗大であり,一方向凝固試料の 多孔質化速度は,黒鉛の大きさの差異による影響を考 慮しなくてもよいといえる.



Fig. 3 Microstructure of specimens. (unidirectional solidification)

2.3 多孔質化処理

铸放し試料は φ 30mm×10mm に加工後, さらに扇形 状に 4 等分し, 一方向凝固処理した試料は, ∮ 13mm× 10mm に加工後, さらに 2 等分した. 次に, 各試料を それぞれエミリー紙で研磨後, スーパーカンタル炉中 で高温酸化することによって多孔質化処理を行った. 処理条件は, 処理温度 1123K, 処理時間を 6, 9, 12h の 3 水準で変化させて行った. 多孔質化処理後, 表面 と内部の酸化物の生成状況及び多孔質層の生成状況を 調べるために試料を研磨, バフ琢磨し, 光学顕微鏡に より組織観察を行った.

3 実験結果および考察

3.1 多孔質化処理(鋳放し試料)

鋳放し試料を多孔質化処理した結果の顕微鏡組織の 一例を Fig.4~6 に示す. Fig.4~6 は処理時間 12h, Mn 含有量が 0.28%, S 含有量がそれぞれ 0.02%, 0.10%, 0.30%の試料である. Fig.4~6 から, 多孔質層深さは S

含有量が増加すると明らかに減少していくことがわか り,酸化層深さはS含有量が増加すると逆に増加した. 0.10Mnの試料においては、S含有量が違っても、それ ぞれの処理時間において多孔質層の生成量に大きな差 は無く、しかも外部酸化層・内部酸化層は S 含有量、 処理時間に係わらずともにこれまでの研究の結果より も多量に生成されることがわかる.一方, 0.28Mn や 0.42Mnの試料では、それぞれの処理時間においてSの 含有量が多いほど多孔質層の生成量が少なく、酸化層 も多量に生成される.特に, Mn と S と平衡して存在 する状態よりもSが過剰なほど多孔質層の生成量が少 なくなることがわかる. また, Mn が S に対して過剰 に含有されている 0.76Mn の試料では、多孔質層の生成 量は S 含有量の違いに係わらず全体的に多かった. し かしながら、これまでの研究から多孔質層の生成速度 は黒鉛の大きさに大きく影響を受けることがわかって いるので、黒鉛の大きさの影響も考慮しなければなら ない. 鋳放し試料での黒鉛の大きさは, ISO945 でいう 3~5 とばらつきが大きい. したがって, 鋳放し試料で の多孔質層の生成速度の大きさの違いが S や Mn の影 響であるのか、または黒鉛の大きさの影響であるのか を判別することはできない.

Outside oxide Inside oxide layer Pored layer Matrix Matrix Inside oxide layer Inside oxide layer Matrix Inside oxide layer Inside oxide layer Matrix Inside oxide layer Inside oxide layer Inside oxide layer Inside oxide oxide layer Inside oxide oxide oxide oxide layer Inside oxide oxide oxide layer Inside oxide o

Fig. 4 Micostructure of decarburized flake graphite cast iron. (as cast, 0.28Mn 0.02S, holding time; 12h)



Fig. 5 Micostructure of decarburized flake graphite cast iron. (as cast, 0.28Mn 0.10S, holding time; 12h)

3.2 多孔質化処理(一方向凝固試料)

黒鉛の大きさの影響を極力抑えるために、一方向凝 固処理を行うことによって各試料の黒鉛の大きさをで きる限りそろえた. 一方向処理後の各試料を多孔質化 処理し、前項と同様に外部酸化層、内部酸化層、多孔 質層の深さを測定した.多孔質層の生成速度及び酸化 層の生成量は鋳放し試料の結果と同様の傾向を示した. 一方向凝固処理を行った試料は、黒鉛の大きさが全て 揃っているとはいえないが, ISO945 でいう 1~2 と鋳 放し試料に比べて十分粗大であり、多孔質化処理にお いて黒鉛の大きさの影響を受けにくいと考えられる. ここで、黒鉛の大きさと多孔質層の深さとの関係を Fig.7 に示す. 鋳放し試料では,確かに S 含有量が多い ほど多孔質層の生成量は少ないが、黒鉛の大きさも3 ~5 と大きいため、SやMnの影響であるのか区別でき ない.一方,一方向凝固試料では,黒鉛の大きさがほ ぼ同じであるにも関わらず、多孔質層の生成量に大き く差が出た. したがって, これは S 及び Mn の影響と 考えられる.

Initial surface Outside oxide layer Pored layer Matrix Initial surface Pored layer Matrix Initial surface Pored layer Matrix

Fig. 6 Micostructure of decarburized flake graphite cast iron. (as cast, 0.28Mn 0.30S, holding time; 12h)



Fig. 7 Relationship between pored layer and graphite size. (holding time; 12h)

3.3 硫黄及びマンガンの影響

S 及び Mn がどのように多孔質化処理に影響を及ぼ しているのかを検討する. 鋳鉄中でS及び Mn が共存 している状態では、凝固時に MnS のような安定した硫 化物になりやすい.加えて, MnS の融点は1800K 以上 と非常に高い.本研究における多孔質化処理温度 1123K付近では、MnSが分解し、基地中に溶解すると 考えるのは困難である. すなわち, 鋳鉄中の MnS が多 孔質化処理に影響を及ぼすことは考えにくい. したが って、Mn 及びSは鋳鉄中でMnSとして存在する以外 では、基地組織中にそれぞれ固溶しているので、多孔 質化処理に及ぼす要因としては、基地組織中に固溶し ている溶存 S, 溶存 Mn の影響が考えられる. 一般的 に鋳鉄中でSは、一定量までは黒鉛化促進元素として 作用するが、一定量を超えると逆に黒鉛化阻害元素と して作用すると言われている^{12,16}.本研究においても, Mn 含有量に対して S 含有量が過剰な状態では、黒鉛 形態が細かくなっていくことが確認された. したがっ て、黒鉛形態の影響をなるべく排除するために、一方 向凝固処理した試料を用いて多孔質化処理した試料に おいて, 溶存 S と多孔質層の生成速度との関係を検討 した. Fig.8 に溶存Sと多孔質層の生成速度との関係を 示す. 溶存Sは, 全S含有量からMnSのS%を引いた 量であり, [溶存 S]=S- | (Mn-0.25)/1.7 | とした. なお, Mn×Sの値が 0.01 を超えないならば, MnS は生成しな いことが確認されている^{14,15)}. したがって, 0.10Mn

いことが確認されている いろ. したかって、0.10Mn の試料では、MnS が生成されないとし、溶存 S=全 S 含有量とした.

Fig.8 において横軸は溶存 S 量を示しているが,実際 には溶存 S 量がマイナスになることはない. Fig.8 にお けるマイナス領域というのは,S 含有量に対して MnS を生成するのに必要以上の Mn 含有量が存在する領域, つまり,S 含有量に対して Mn 含有量が過剰に存在す る状態を示している.なお,このマイナス領域におい ても S はすべて MnS として存在せず,溶存 S としてわ ずかに存在していることは確認されている¹⁴.

また、プラスの領域は Mn 含有量に対して S 含有量が 多量に存在している状態を示している. Fig.8 から溶存 S が多いほど、つまり S 含有量に対して Mn 含有量が 少ないほど多孔質化層の生成速度が小さいことがわか る.また、溶存 S がマイナスの試料、つまり S 含有量 に対して Mn 含有量が過剰に存在している試料におい ては、一定量までは Mn 含有量が多くなるにしたがっ て多孔質層の生成速度も大きくなっていくことがわか る.したがって、Mn 含有量は S 含有量に対して、MnS を生成する以上に多量に存在することが望ましいこと

がわかる. では、なぜ Mn 含有量に対して S 含有量が 過剰に存在すると多孔質化処理に影響するのかを検討 する. Fig.9 に示す酸化還元平衡図からわかるように, 通常, 1123K における鋳鉄中の酸化還元反応では, Si, Mn, C, CO, Fe, FeO, S, Fe₃O₄の順に酸化還元反 応が起こる. その中でもSiは,優先酸化されることに よって鉄基地の酸化を抑制する.本実験では3%含有し ているので十分に鉄基地の酸化を抑制することによっ て、単位時間当たりの鉄基地の酸化に消費される酸素 を抑制し、C の酸化を促進する. しかしながら、S 含 有量が多量であると、硫黄化合物が生じ、金属の酸化 を促進することが知られている¹⁷⁾. したがって, S 含 有量の増加に伴って金属酸化物が優先的に、しかも多 量に生成される.この時、金属酸化物を生成するのに 必要な酸素量は増加するが、単位時間当たりに供給さ れる酸素の量は変わらないので、単位時間当たりに C が酸化するための酸素量は当然減少する. すなわち, S 含有量があまりない状態では、酸素はSi, Mn, Cを酸 化することに主として使用されたが、S を多量に含有 すると、Si, Mn を酸化する酸素の量は同じであるが、 それに加えて Fe を酸化することに大部分が消費され るため、C を酸化する酸素の量が減少し、C の酸化量 が減少したと考えられる.したがって、S 含有量が多 いほど多孔質層の生成速度が小さくなることがわかる.



Fig. 8 Relationship between pored layer and retained S. (unidirectional solidification, holding time; 12h)



Fig. 9 The redox equilibrium diagram.

4.1 化合物化による無害化

有害不純物元素は単体で溶湯中に存在することで害 をなす.例えば,Mnはパーライト化元素であり,Sも パーライト化元素である.しかし,MnとSが化合し てMnSを形成すると両者の合金作用は消失し,パーラ イト化作用はなくなり,無害化(フェライト化)できる. また,MgとSが反応してMgSを形成すると,Mgの 球状化作用は消失する.これと同様に,RE添加による Bの無害化にはLaB₆,CeB₆,PrB₆,NdB₆,SmB₆,GdB₆, CaB₆,TbB₆などが,Nによる無害化にはBNが考えら れる.前述したフィッシャー欠陥の発生防止にTiが有 効なのもTiNを形成することによっている.一方で, TiSの無害化にはTiS,TiN,TiCN等があり,Pbの無害 化にはPbF₂,La₂Pb,LaPb,LaPb₂などが報告¹⁸⁾されて いるが,これらの効果は明白にはされていない.

4.2 合金効果の打ち消しによる無害化・有効活用

Mn と B は共にパーライト安定化元素である.しか し、特殊な条件下 (高 Mn 球状黒鉛鋳鉄で)では、B は フェライト生成元素として作用する⁷⁾.そこで、両者 を同時に組み合わせるせることで、それぞれの効果の 打ち消しが考えられる.すると、高 Mn 組成でも FCD350 クラスの高い延性を備えた B 添加球状黒鉛鋳 鉄製造の可能性も考えられる.また、晴山ら¹⁹⁾、小綿 ら²⁰⁾は、鋼屑の Mn が増大することを逆手にとって、 高強度鋳鉄の開発を提案している.

さらに、例えばチャンキー黒鉛の生成防止手段として、Siの無害化に Sn²¹、Ce の無害化に Sb²²などが用いること知られているが、その原因は明確にはされていない.これらは工業的に有効な手段として用いられている.

4.3 結晶粒微細化による無害化

一つの結晶粒が大きいと、その粒界への偏析は微細 な結晶に比べて大きくなる.すると、結晶粒の微細化 も偏析量の低減を介して一種の希釈効果を有すると考 えるべきであろう.黒鉛粒数の増加がチャンキー黒鉛 の防止に有効であるとする説²³、接種によるステダイ ト生成量の低減などはこの機構でも説明できる.また、 ブルスアイ組織を有する球状黒鉛鋳鉄では、黒鉛粒数 を増大させるとフェライト面積率が増大する.これな ども結晶粒微細化の効果といえよう.この様に、結晶 粒の微細化も有害元素の無害化手段として有効である.

5 おわりに

黒鉛の大きさを変化させる元素である S と, S と結 合して硫化物を形成する Mn について考察し,一方向 凝固実験を混じえて,片状黒鉛鋳鉄の多孔質化処理に ついて検討し,また除去技術についても調査研究した. その結果,以下の結論が得られた.

- (1) 鋳放し試料においても一方向凝固試料においても, Mn 含有量に対してS含有量が多くなると,酸化層 が多量に生成される.
- (2) S 量が MnS を生成する以上に含有されるほど,多 孔質層の生成速度は小さくなる.
- (3) 片状黒鉛鋳鉄における多孔質層の生成速度の違い は、黒鉛の大きさによる影響よりもむしろ S によ る影響のほうが大きい.
- (4) S の含有量が増加すると,単位時間あたりに供給される酸素は,鉄基地の酸化に主として消費されるので多孔質層の生成速度が小さくなる.
- (5) 不純物元素の除去を目的とした製錬炉の組み合わせなどを考える必要がある.新しい製錬・溶解炉の開発すなわち、真空・バブリング炉、新しい回転炉や、新しい合金添加法の開発(RE や微量元素の添加)、例えばワイヤーインジェクションなどのプロセス制御が考えられる.

文 献

- (1) 中江秀雄, 菅野利猛, 川崎道夫 鋳造工学 68, 1996, p348
- (2) 岡田千里, 中江秀雄, 祖父江昌久, 横井和明 鋳物 45,
- 1973, p896 (3) 坂元哲夫,奥田洋一郎, 今埼正典 鋳物 59, 1987, p133
- (4) 小綿利憲, 堀江皓, 晴山巧, 相田平, 三宅誠 鋳造工学 75, 2003, p743
- (5) 堀江皓,小綿利憲,畠山智宏,鈴木克己,柿崎みな子 鋳 造工学 78, 2006, p351
- (6) 梅原弘道,吉田明,館野博,新垣雄太,岡内曠爾 鋳造 工学会 146 全国大会,2005, p60
- (7) 伊豆井省三,古宮尚美,堀江皓,小綿利憲,高橋稔彦 鋳 物 66, 1994, p745
- (8) 中小企業庁調査報告 我が国重要産業の国際競争力強 化に向けた鋳造技術の高度化の方向性等に係る基礎調 査, 2006, p46
- (9) Y. Yamaguchi, S. Kiguchi, H. Smimoto, T. Sato J.JFS74, 2002, p512
- (10) Y. Yamaguchi, S. Kiguchi, H. Shiro, H. Smimoto, T. Sato CAST METAL RESERCH16, 2003, p137
- (11) H. Nakae, H. Kiyosuke, S. Okada J JFS49, 1977, p216
- (12) A. Chida, S. Kimura J JFS45, 1973, p414
- (13) M. Ibaraki, T. Okamoto, H. Matsumoto J JFS38, 1966, p808
- (14) 日本鉄鋼協会編 鋼鋳物・鋳鉄鋳物, 1979, p179

- (15) Y.Yamachi, S. Kiguchi, H. Shiro, Y. Kobayashi, H. Sumitomo, T. Sato J JFS75, 2004, p15
- (16) Y.Yamachi, S. Kiguchi, Y. Kobayashi, H. Sumitomo, T. Sato T. Ishikawa J JFS76, 2005, p26
- (17) Y. Saito, T. Atake, T. Maruyama 金属の高温酸化, 1986, p158
- (18) C.E.Bates, J.F.Wallace AFS Report, 1966
- (19) 晴山巧, 小綿利憲, 堀江皓, 雷富軍, 平塚貞人, 山田亨 鋳造工学 75, 2003, p331
- (20) 小綿利憲, 堀江皓, 晴山巧, 相田平, 三宅誠 鋳造工学 75, 2003, p743
- (21) S.I.Karsay, E.Campomanes AFS Trans 78, 1970, p85
- (22) E.Campomanes Giesserei 65, 1978, p535
- (23) 中江秀雄 鋳造工学 76, 2004, p107