

Crecimiento y caracterización de láminas delgadas con memoria de forma de alta temperatura Ni-Ti-Zr mediante sputtering.

Autor: Fernando Del Fedele

Director: Lucio Isola

Codirector: Bruno Malvasio

Universidad Nacional de Rosario

27 de abril de 2021



Contenido I

1 Introducción

- Materiales con memoria de forma
- Materiales con memoria de forma de alta temperatura
- Objetivo
- Cristalización
- Transformación martensítica

2 Técnicas experimentales

- Deposición por magnetrón sputtering
- Microscopía electrónica de barrido
- Tratamientos térmicos
- Difracción por rayos X
- Microscopía electrónica de transmisión
- Calorimetría diferencial de barrido



Contenido II

- Resistividad por el método de cuatro puntas

3 Resultados obtenidos y discusión

- Deposición de las láminas
- Energía de activación
- Pobres en Ni
 - Fases obtenidas
 - Temperaturas de transformación
- Ricas en Ni
 - Fases obtenidas
 - Temperaturas de transformación

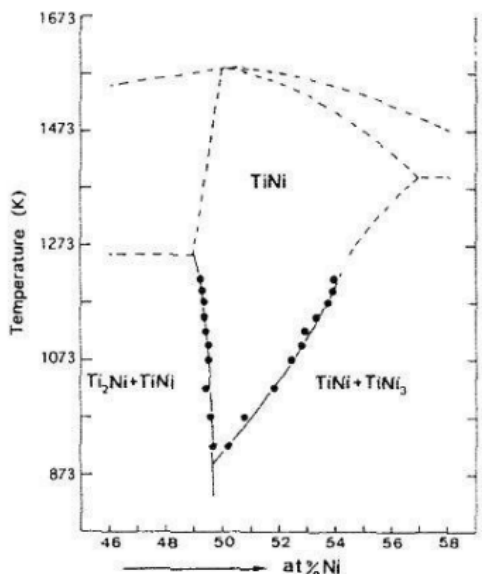
4 Conclusión

Materiales con memoria de forma

Las aleaciones con memoria de forma, conocidas como **SMA** (del inglés, **Shape Memory Alloys**) son aleaciones que pueden recuperar su forma original al ser calentadas luego de haber sufrido una deformación aparentemente plástica. Entre sus propiedades, se encuentran:

- Superelasticidad
- Alta capacidad de amortiguamiento
- Alta relación entre la potencia entregada y su peso

Aleación Niquel-Titanio



A las propiedades ya mencionadas, la aleación *NiTi* adicionalmente posee:

- Alta vida útil antes de sufrir fatiga
- Resistencia a la corrosión
- Biocompatible

Introducción

Técnicas experimentales

Resultados obtenidos y discusión

Conclusión

Materiales con memoria de forma

Materiales con memoria de forma de alta temperatura

Objetivo

Cristalización

Transformación martensítica



Materiales con memoria de forma de alta temperatura

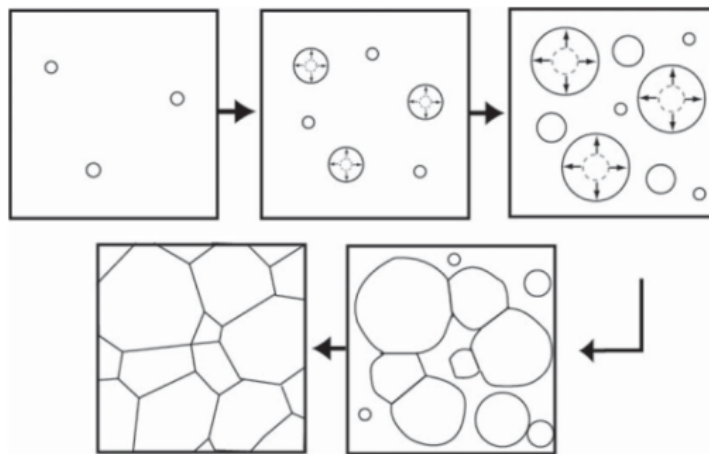
Las aplicaciones actuales de los SMA están limitadas por debajo de los 100°C . Los materiales con memoria de forma de alta temperatura, abreviados como **HTSMA** (del inglés, **H**igh **T**emperature **S**hape **M**emory **A**lloys) son aquellos en los cuales la transformación martensítica sucede a $T > 100^{\circ}\text{C}$.

Lo más común es a *NiTi* agregarle *Pd* o *Pt* en detrimento del *Ni*, pero recientemente se encontró que *Hf* o *Zr* en lugar del *Ti* tienen efectos aún mayores en la temperatura a menor costo relativo.

Objetivo

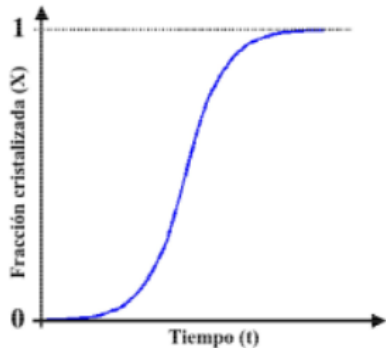
El objetivo del presente estudio es caracterizar láminas delgadas de $NiTiZr$, cuando estas son generadas mediante el método de magnetrón sputtering. En particular, se estudian las propiedades relacionadas con la transformación martensítica y con el proceso de cristalización.

Cristalización



Esquema de nucleación y crecimiento.

Ecuación de Johnson-Mehl



La ecuación de Johnson-Mehl es una primera aproximación a este funcionamiento:

$$X(t) = 1 - e^{-\frac{\pi}{3} V^3 l t^4} \quad (1)$$

Siendo l la velocidad de nucleación constante.

Esquema cristalización en función del tiempo

Modelo de Avrami

A valores cercanos de t a 0 recuperamos la ecuación de Johnson-Mehl, pero para valores altos, tendremos

$$X = 1 - \exp \left\{ -\frac{4}{3} \pi N_0 \nu^3 t^3 \right\}$$

Cuya forma genérica es de la forma

$$1 - e^{-(kt)^n}, k = f e^{-\frac{E_c}{RT}}$$

Siendo n el coeficiente de Avrami, f el factor de frecuencia y E_c la energía de cristalización.



Métodos de Kissinger y Augis-Bennet

Kissinger

$$\ln\left(\frac{\alpha}{RT_p^2}\right) = -\frac{E_c}{RT_p} + cte$$

Augis-Bennet

$$\ln\left(\frac{\alpha}{T_p - T_0}\right) = -\frac{nE_c}{RT_p} + cte$$

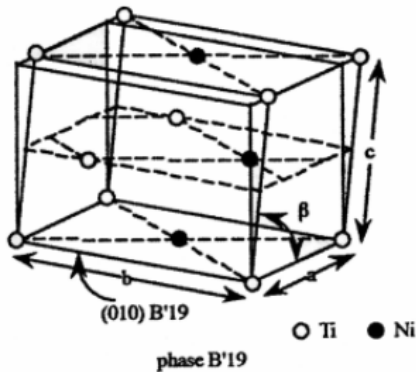
Siendo α la velocidad de calentamiento, T_p la temperatura del pico, T_0 la temperatura a la cual se comienza a calentar, R la constante de gases ideales y E_c la energía de activación de la cristalización.

Transformación martensítica

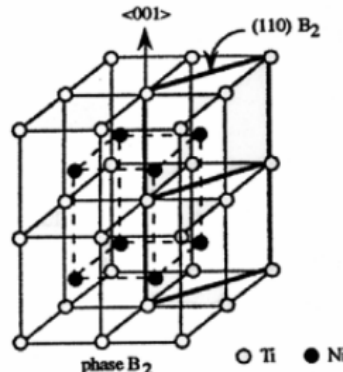
La causa del efecto de memoria de forma es la transformación martensítica. Sus propiedades son

- Transformación de estado sólido
- Primer orden
- Sin difusión atómica
- Desplazamiento de los átomos del orden de 1 \AA
- Los átomos mantienen relación con sus vecinos cercanos

Usualmente la fase existente a mayor temperatura, llamada fase matriz o austenita, es cúbica, mientras que la fase de menor temperatura, llamada martensita debe tener menor simetría que la fase matriz, esto es, debe ser monoclinica u ortorrómbica. En el caso de *NiTi* la austenita es la fase B2 y la martensita, la B19'.

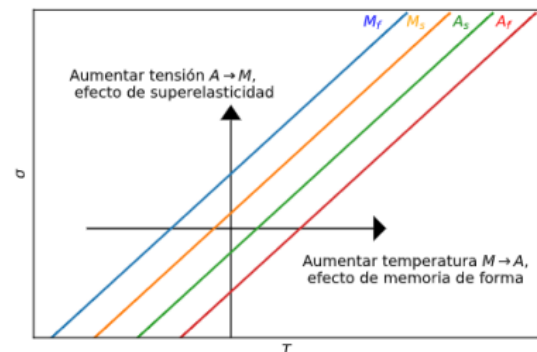
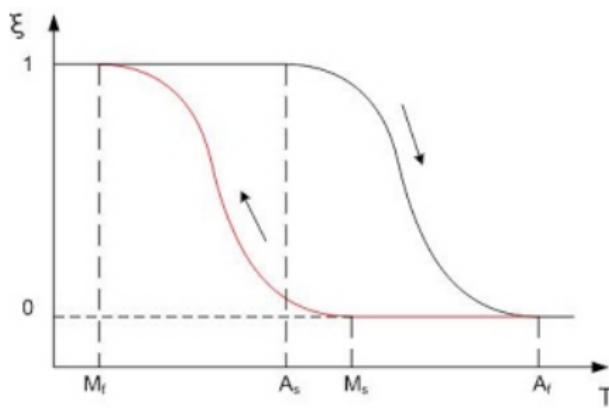


Fase B19'.



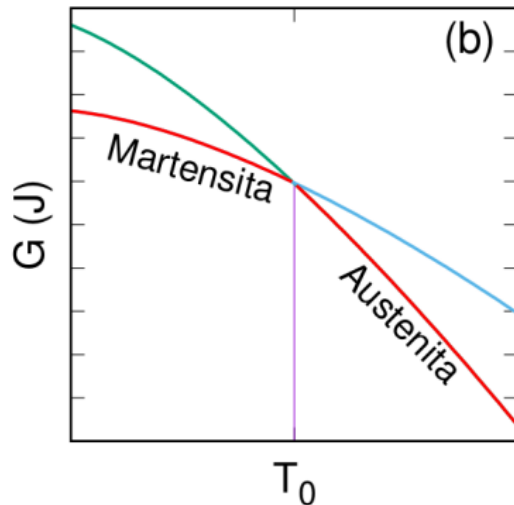
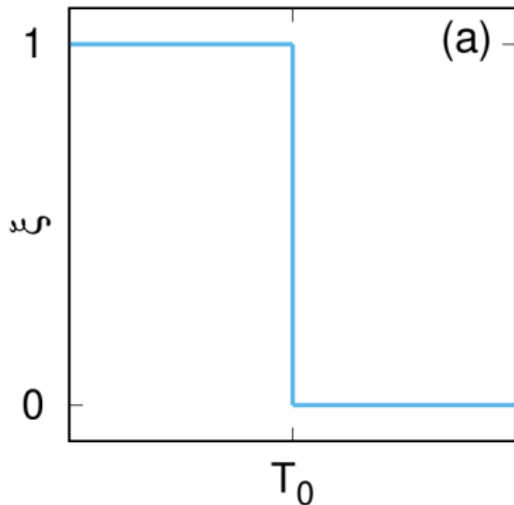
Fase B2.

Temperatura de la transformación

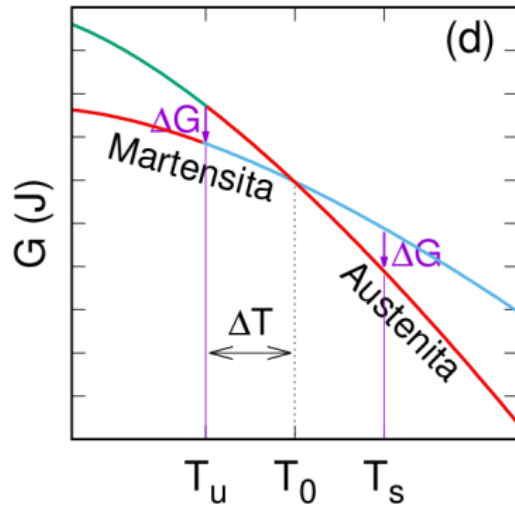
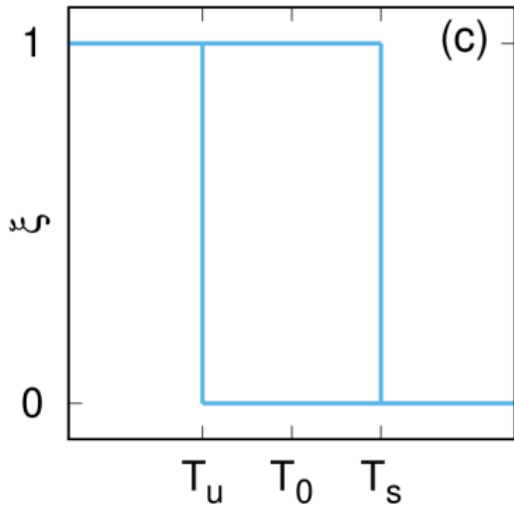


Esquema porcentaje de fases en función de la temperatura.

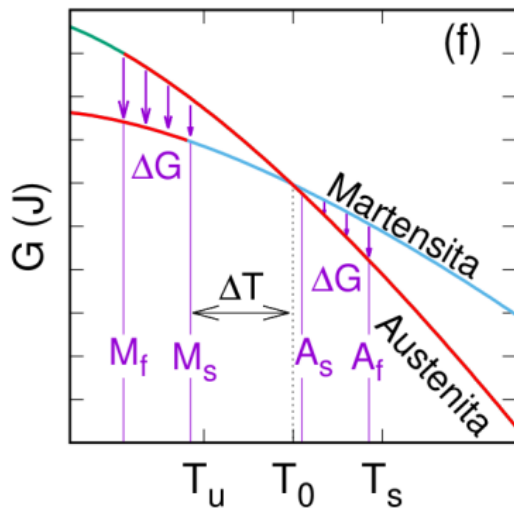
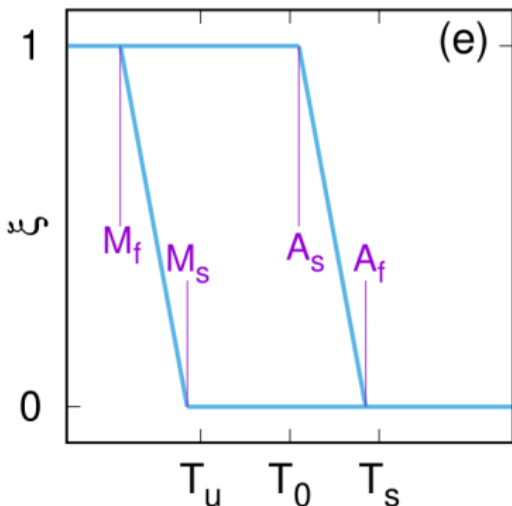
Esquema temperaturas de transformación en función de la tensión.



Si la transformación sucediera a la temperatura de equilibrio termodinámico.

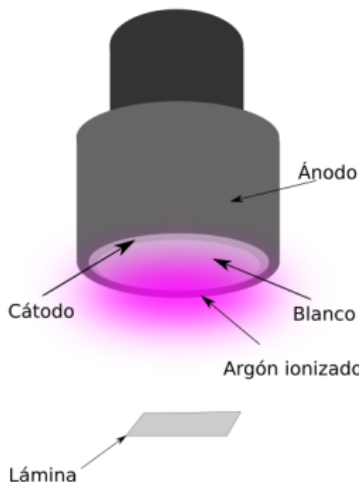


Si sólo hubiera trabajo de fricción.



Si hubiera tanto trabajo de fricción como trabajo elástico

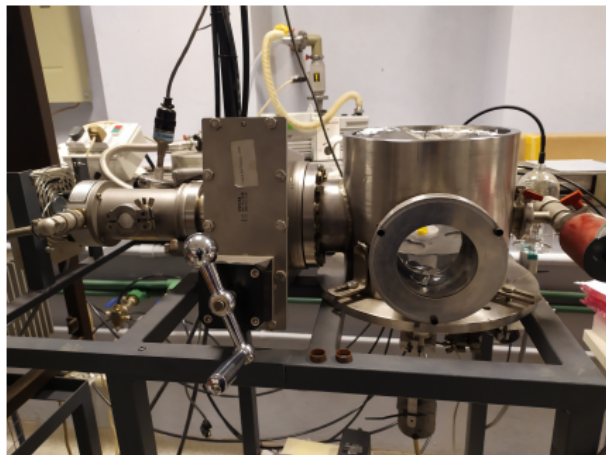
Deposición por magnetrón sputtering



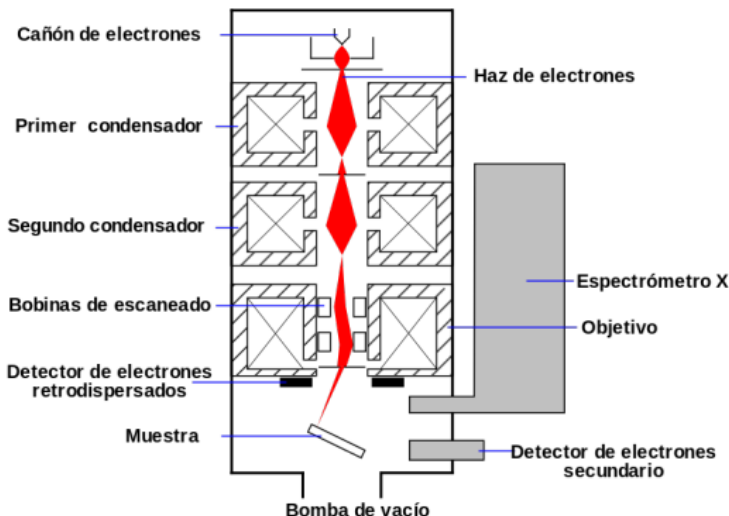
Introducción
Técnicas experimentales
Resultados obtenidos y discusión
Conclusión

Deposición por magnetrón sputtering
Microscopía electrónica de barrido
Tratamientos térmicos
Difracción por rayos X
Microscopía electrónica de transmisión
Calorimetría diferencial de barrido
Resistividad por el método de cuatro puntas

Cámara empleada



Microscopía electrónica de barrido

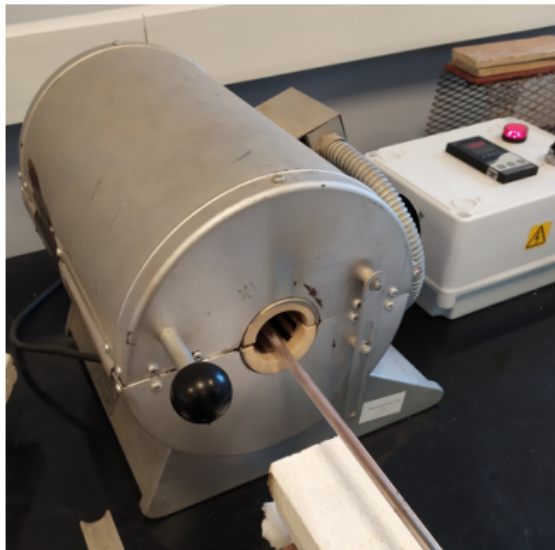


Esquema microscopio electrónico de barrido.

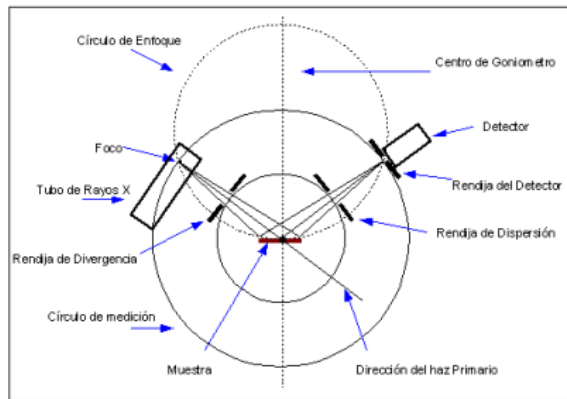
Introducción
Técnicas experimentales
Resultados obtenidos y discusión
Conclusión

Deposición por magnetrón sputtering
Microscopía electrónica de barrido
Tratamientos térmicos
Difracción por rayos X
Microscopía electrónica de transmisión
Calorimetría diferencial de barrido
Resistividad por el método de cuatro puntas

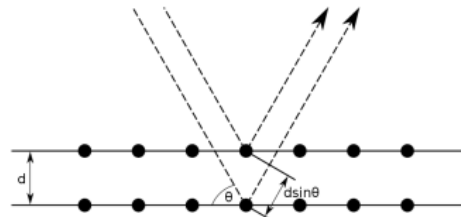
Tratamientos térmicos



Difracción por RX

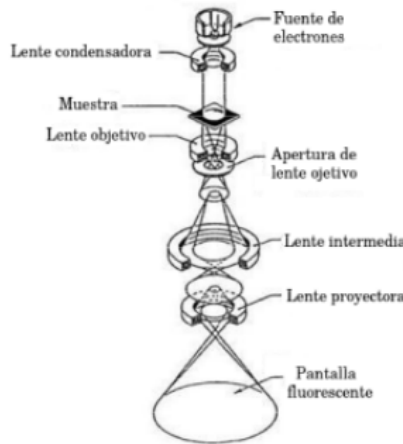


Esquema del dispositivo tipo Bragg-Brentano.



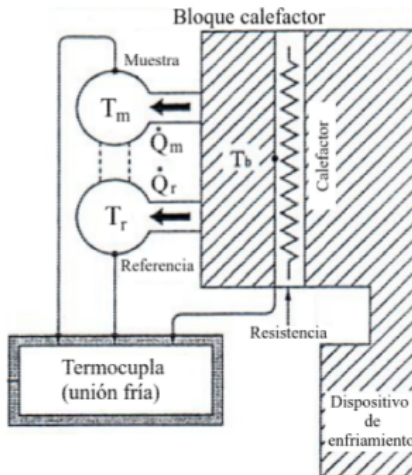
Reflexión de Bragg en planos atómicos. Los picos de interferencia sucederán cuando $2 d \sin\theta = n \lambda ; n \in \mathbb{N}$

Microscopía electrónica de transmisión



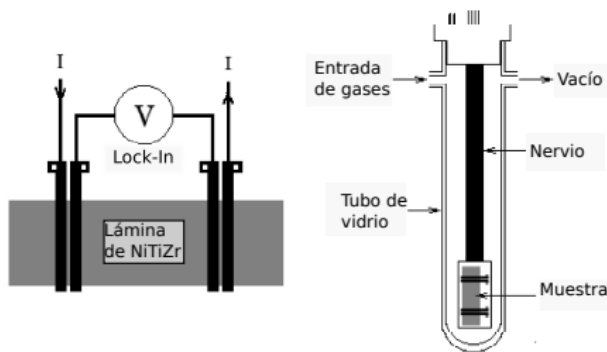
Esquema del tubo de un microscopio electrónico de transmisión.

Calorimetría diferencial de barrido



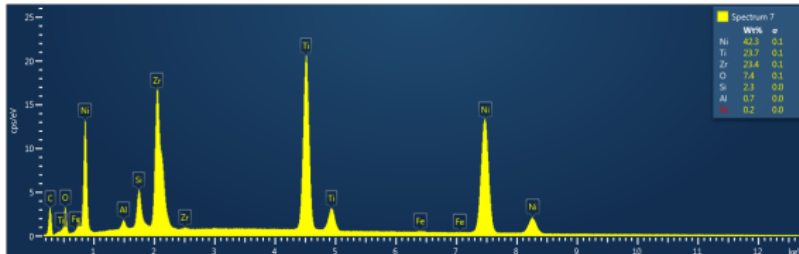
Esquema del DSC empleado.

Resistividad por el método de cuatro puntos



Introducción
Técnicas experimentales
Resultados obtenidos y discusión
Conclusión

Deposición de las láminas
Energía de activación
Pobres en *Ni*
Ricas en *Ni*

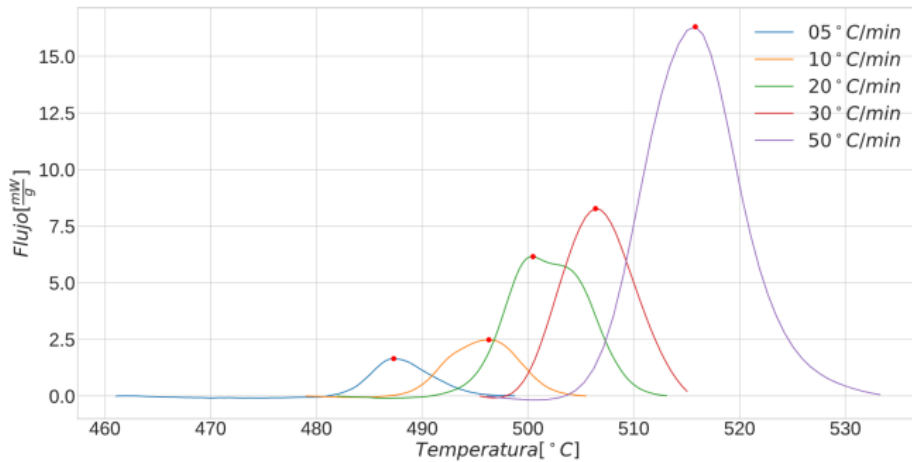


Resultados de una medición con SEM sin filtrar elementos.

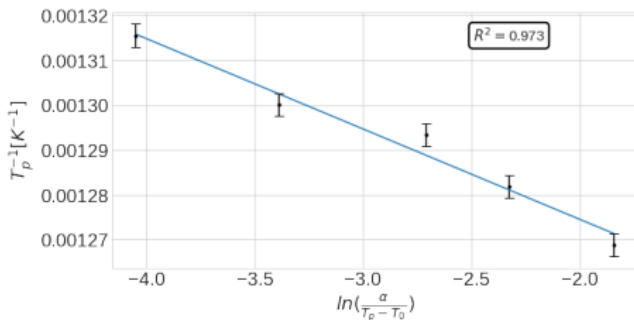
	Primera Deposición	Segunda Deposición
Ti[%at]	$30,8 \pm 0,6$	$33,2 \pm 0,5$
Ni[%at]	$50,4 \pm 0,2$	46 ± 1
Zr[%at]	$18,9 \pm 0,5$	$20,8 \pm 0,4$

Composición determinada para ambas deposiciones.

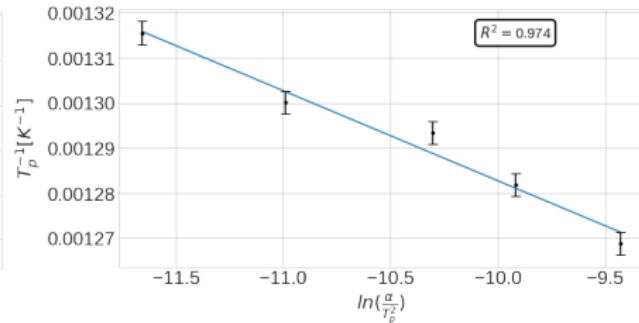
Energía de activación de la cristalización



Flujo de calores a distintas velocidades de calentamiento.



Regresión por el método de Augis-Bennet. $E_c = 410 \pm 30$ kJ

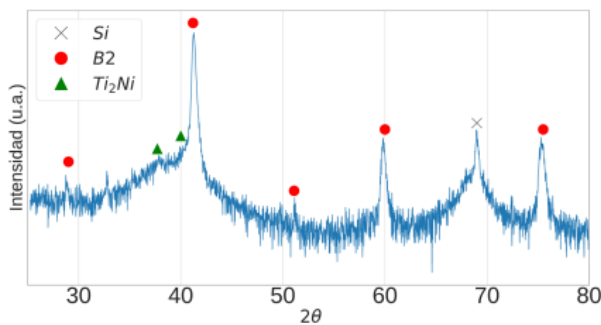


Regresión por el método de Kissinger. $E_c = 420 \pm 30$ kJ

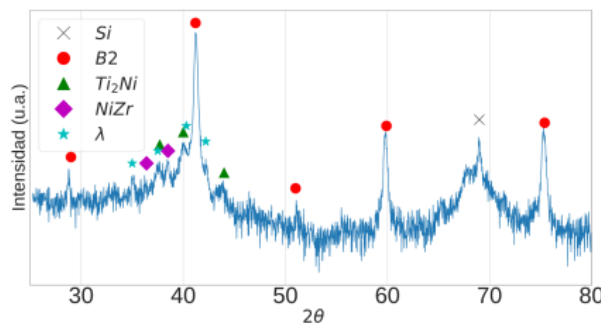
Composición	Energía de activacion [kJ/mol]	Método
$Ni_{48,89} Ti_{40,50} Zr_{10,61}$	417,2	composición en cinta
$Ni_{48,71} Ti_{35,59} Zr_{15,70}$	432,9	composición en cinta
$Ni_{48,25} Ti_{31,26} Zr_{20,49}$	482,4	composición en cinta
$Ni_{47,95} Ti_{26,72} Zr_{25,33}$	465,8	composición en cinta
$Ni_{49,40} Ti_{19,96} Zr_{30,64}$	445,7	composición en cinta
$Ni_{49,6} Ti_{30,9} Zr_{19,5}$	449 ± 5	melt spinning
$Ni_{54,2} Ti_{45,8}$	300 ± 30	magnetrón sputtering

Valores reportados por Xiaoyang Yi et al para la energía de activación para distintas composiciones en cinta.

Difracción por rayos X I

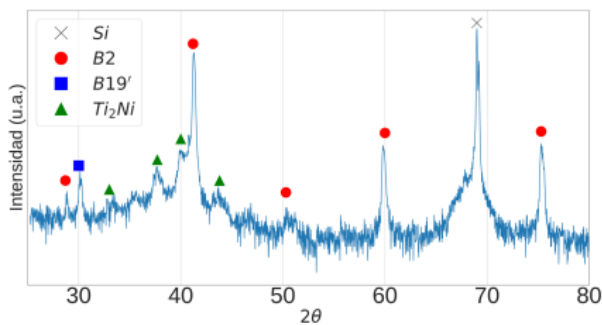


Muestra a $500^\circ C$

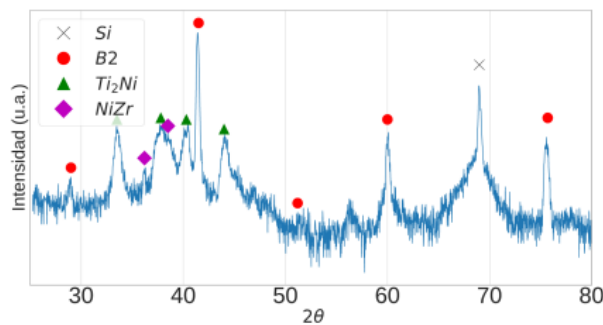


Muestra a $600^\circ C$

Difracción por rayos X II

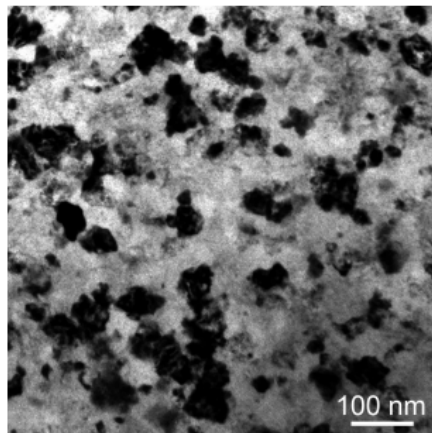


Muestra a $700^\circ C$

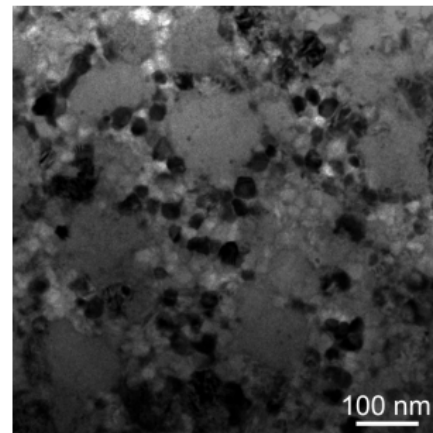


Muestra a $800^\circ C$

Imágenes obtenidas por TEM I



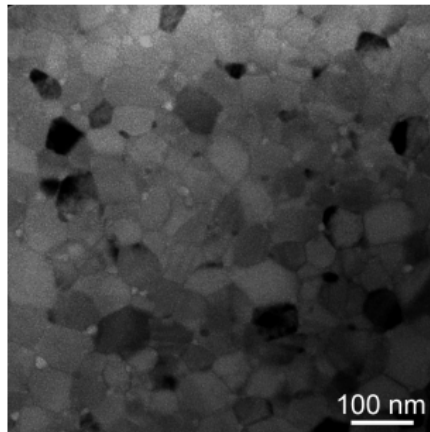
Muestra a $500^{\circ}C$



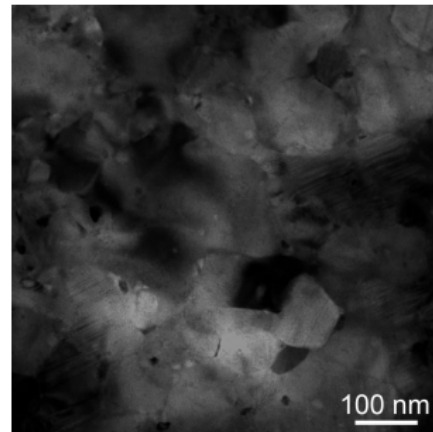
Muestra a $600^{\circ}C$

Imágenes de TEM para las muestras pobres en Ni.

Imágenes obtenidas por TEM II



Muestra a $700^{\circ}C$



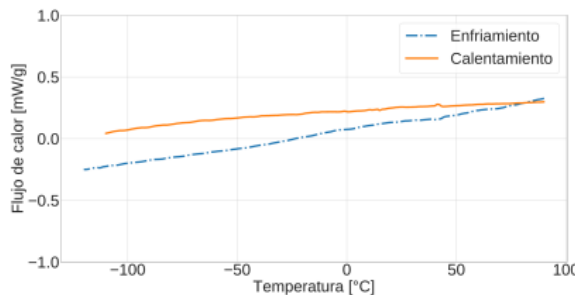
Muestra a $800^{\circ}C$

Imágenes de TEM para las muestras pobres en Ni.

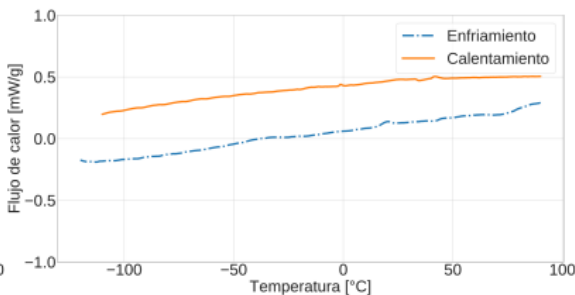
Temperatura del tratamiento [°C]	Fases halladas	Tamaño de grano [nm]
500	B2 - Ti_2Ni	10 a 50
600	B2 - Ti_2Ni - $NiZr$ - λ	110 a 140 - 10 a 30
700	B2 - Ti_2Ni - B19'	~ 90
800	B2 - Ti_2Ni - $NiZr$	20 a 130

Fases halladas y tamaño de grano para cada tratamiento térmico en la deposición pobre en Ni.

Curvas de DSC I

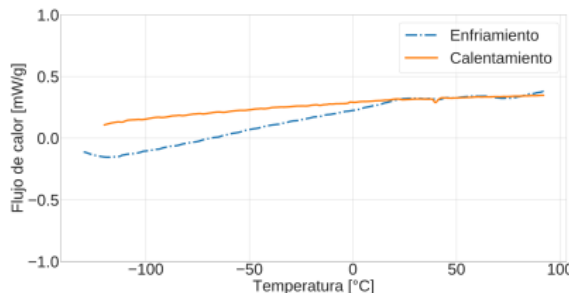


Muestra tratada a 500°C

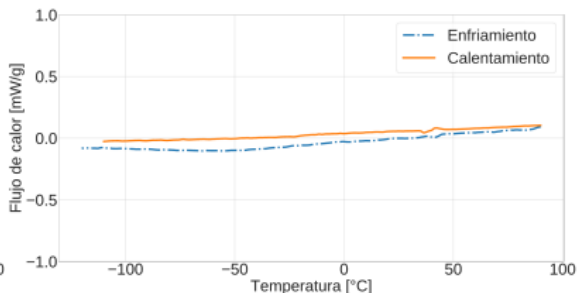


Muestra tratada a 600°C

Curvas de DSC II

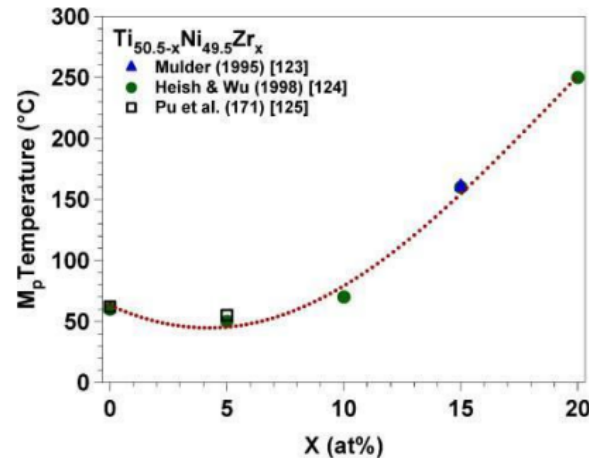
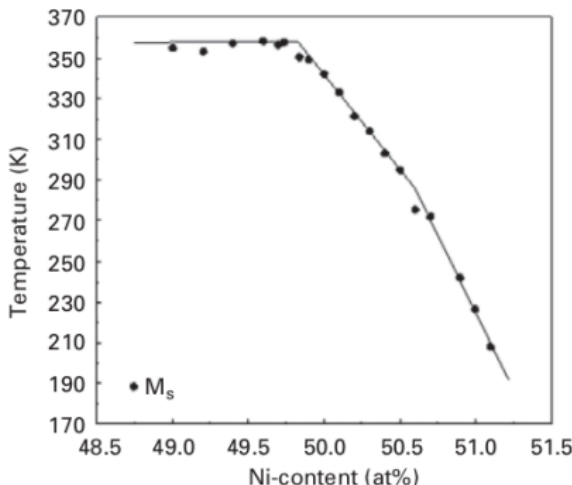


Muestra tratada a 700°C



Muestra tratada a 800°C

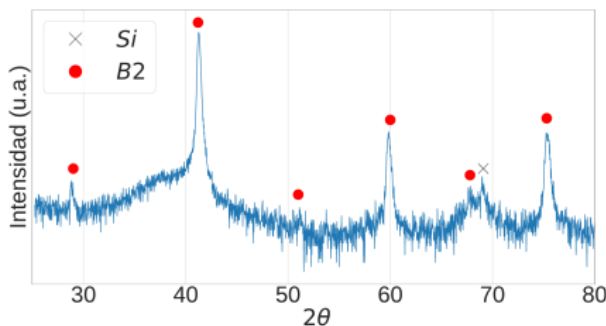
Curvas de DSC para las muestras pobres en *Ni*.



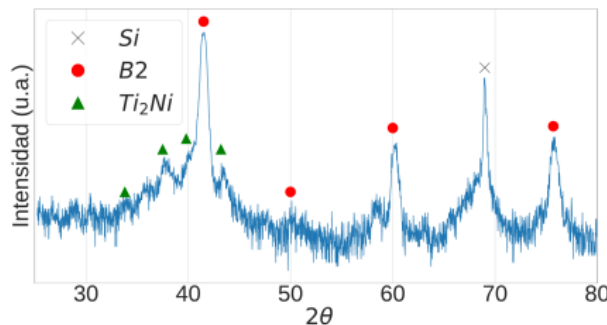
Efecto del porcentaje de Ni en la aleación NiTiZr.

Efecto del porcentaje de Zr en la aleación NiTiZr.

Difracción por rayos X I

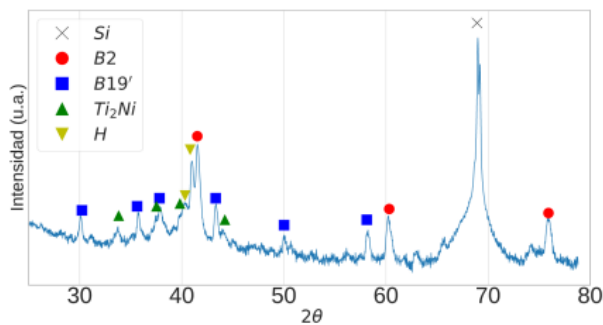


Muestra a $500^\circ C$

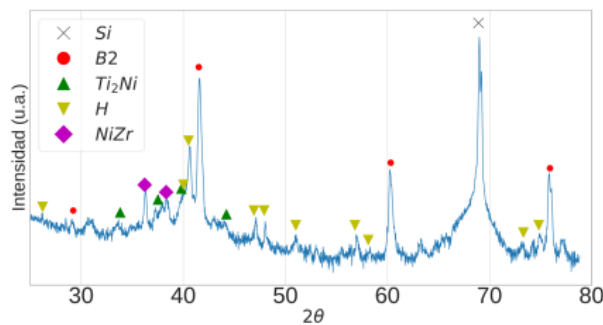


Muestra a $600^\circ C$

Difracción por rayos X II

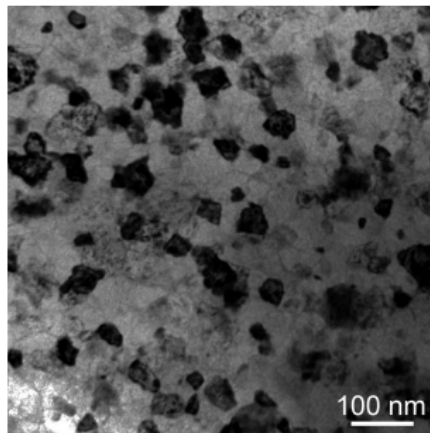


Muestra a $700^{\circ}C$

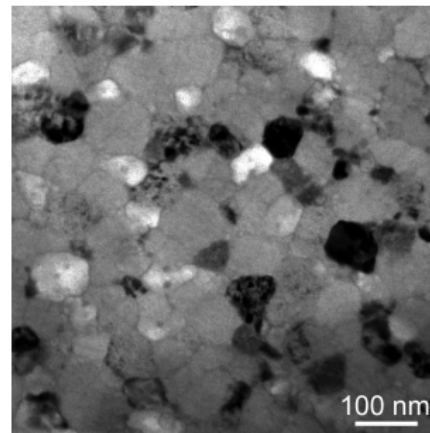


Muestra a $800^{\circ}C$

Imágenes obtenidas por TEM I



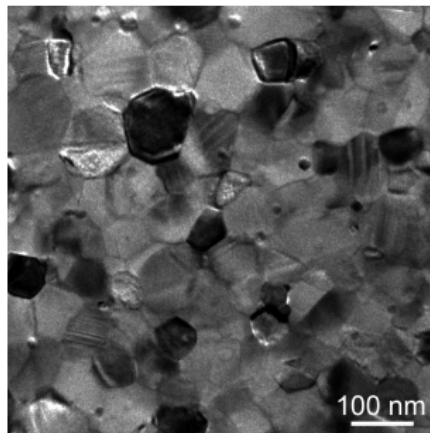
Muestra a $500^{\circ}C$



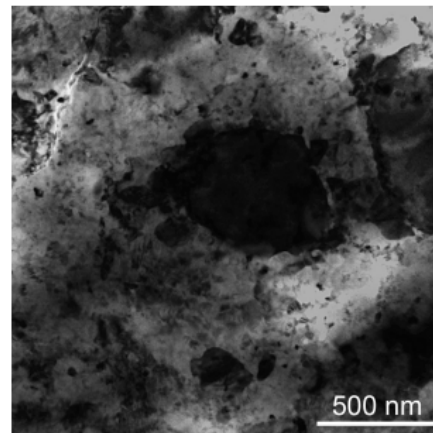
Muestra a $600^{\circ}C$

Imágenes de TEM para las muestras ricas en *Ni*.

Imágenes obtenidas por TEM II



Muestra a $700^{\circ}C$



Muestra a $800^{\circ}C$

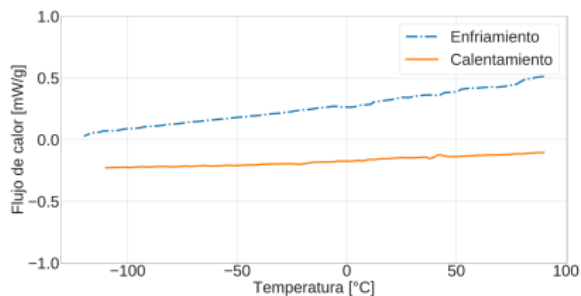
Imágenes de TEM para las muestras ricas en *Ni*.

Fases obtenidas

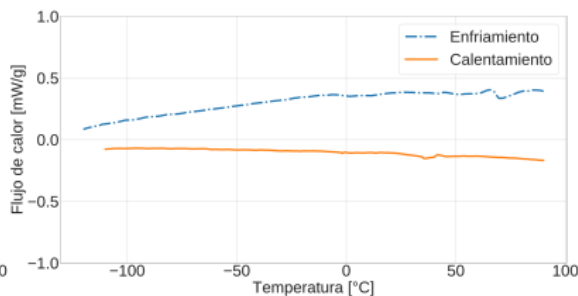
Temperatura del tratamiento [°C]	Fases halladas	Tamaño de grano [nm]
500	B2	~ 70
600	B2 - Ti_2Ni	~ 90
700	B2 - Ti_2Ni - B19' - H	~ 115
800	B2 - Ti_2Ni - H - NiZr	50 a 500

Fases halladas para cada tratamiento térmico en la deposición rica en *Ni*.

Curvas de DSC I

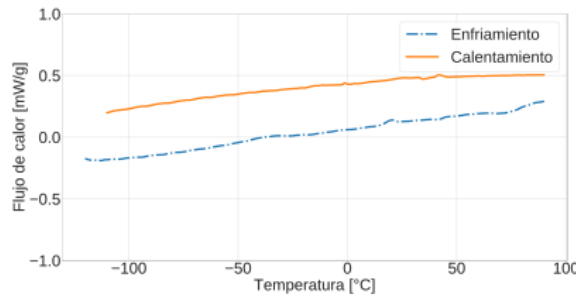


Muestra tratada a 500°C



Muestra tratada a 600°C

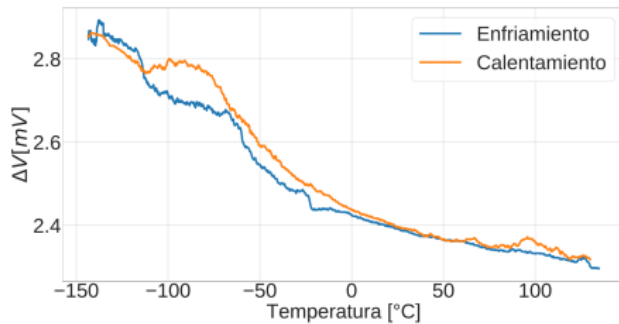
Curvas de DSC II



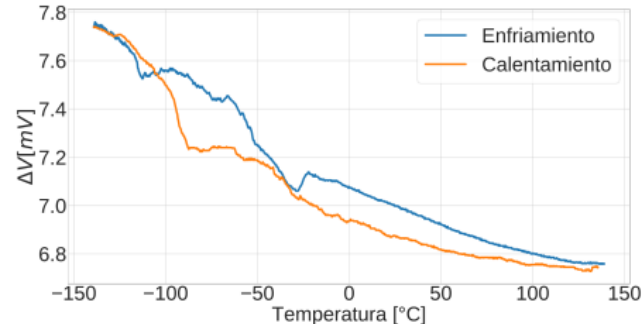
Muestra tratada a $700^{\circ}C$

Curvas de DSC para las muestras ricas en *Ni*.

Curvas de Resistividad ||

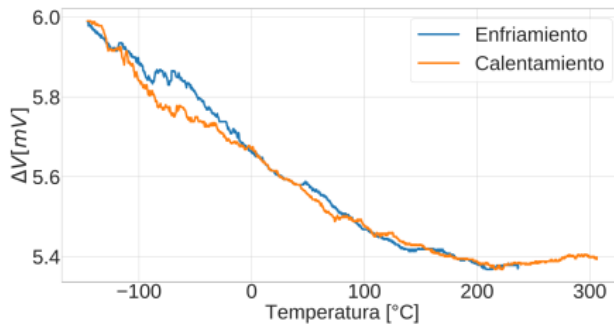


Muestra a $500^{\circ}C$



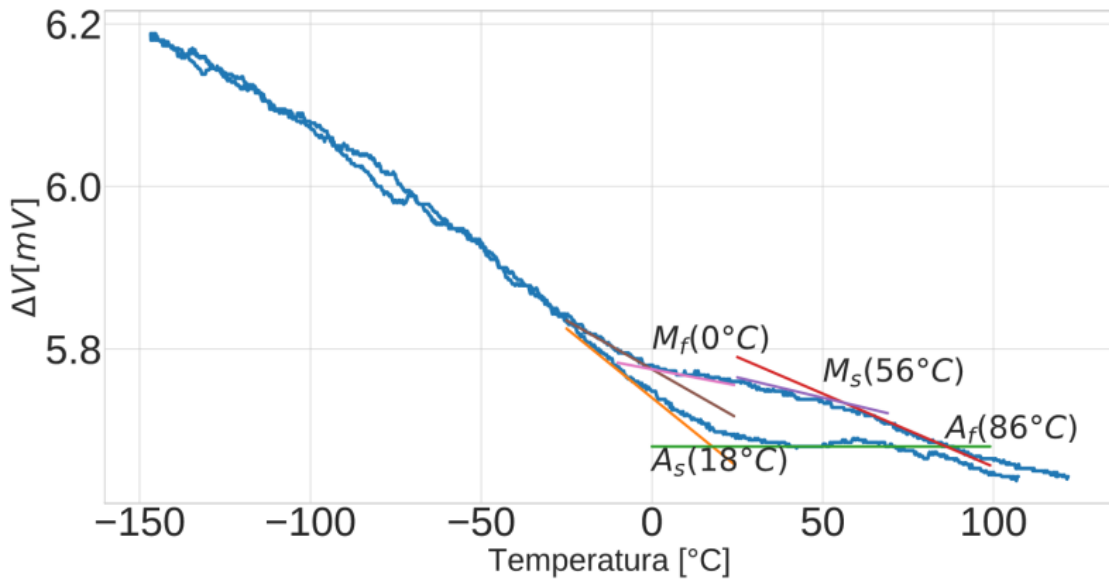
Muestra a $600^{\circ}C$

Curvas de Resistividad II



Muestra a $800^{\circ}C$

Mediciones de resistividad para muestras cuyas temperaturas de transformación no pudieron ser determinadas.



Curva medida por el método de resistividad de cuatro puntas para la muestra tratada a 700°C .

Conclusiones |

- Se obtuvieron 12 láminas delgadas de aproximadamente 8 mm x 25 mm c/u.
- Una deposición rica en Ni (50,4 at% Ni, 30,8 at% Ti y 18,9 at% Zr) y otra pobre en Ni(46 at% Ni, 33,2 at% Ti y 20,8 at% Zr).
- Por el método de Kissinger se obtuvo una energía de activación de (420 ± 30) kJ y por el de Augis-Bennet de (410 ± 30) kJ, ambos valores coincidentes entre sí y comparables con los informados por otros autores.
- Las muestras de ambas deposiciones fueron tratadas termicamente por una hora en vacío a $500^\circ C$, $600^\circ C$, $700^\circ C$ y $800^\circ C$.

Conclusiones II

- Mediante TEM y RX se hallaron para las muestras pobres en Ni las fases B2, $(Ti, Zr)_2Ni$ (o posiblemente $(Ti, Zr)_4Ni_2O$), λ y $NiZr$.
- Para las muestras ricas en Ni, adicionalmente, se halló la fase H, pero no la fase λ .
- Mediante DSC en ninguna muestra pudo ser detectada una transformación de fase.
- Mediante resistividad por el método de cuatro puntas, se determinaron las temperaturas de transformación para la muestra rica en Ni tratada a $700^\circ C$.

Conclusiones III

- Los motivos por los cuales las temperaturas de transformación fueron más bajas de lo esperado fueron por la presencia de fases adicionales que removían Zr y Ti de la fase matriz, sumado al bajo tamaño de grano, que requería un sobreenfriamiento mayor.

Perspectivas a futuro

En base a lo visto en este trabajo, se propone en futuros estudios la optimización de los tratamientos térmicos para seleccionar la microestructura con precipitados nanométricos en el interior de los granos de la fase matriz, de modo de endurecerla sin cambiar drásticamente su estequiometría. Se sugiere, en particular, continuar con el estudio de las láminas ricas en *Ni*, ya que está demostrado la eficiencia de la fase H para endurecer la fase matriz en las aleaciones producidas por métodos convencionales, sin embargo no hay estudios en láminas delgadas de dicha composición en la bibliografía.

Introducción
Técnicas experimentales
Resultados obtenidos y discusión
Conclusión

¡Muchas gracias!

