
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р ИСО
643—
2015

СТАЛЬ

Металлографическое определение наблюдаемого размера зерна

ISO 643:2012
Steel — Micrographic determination of the apparent grain size
(IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2016

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным унитарным предприятием «Центральным научно-исследовательским институтом черной металлургии им. И.П. Бардина» на основе собственного аутентичного перевода на русский язык международного стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 145 «Методы контроля металлопродукции»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 16 октября 2015 г. № 1568-ст

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 643:2012 «Сталь. Металлографическое определение наблюдаемого размера зерна» (ISO 643:2012 «Steels — Micrographic determination of the apparent grain size»).

Наименование стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2012 (подраздел 3.5).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных стандартов соответствующие национальные стандарты Российской Федерации и межгосударственные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ДА

5 ВЗАМЕН ГОСТ Р ИСО 643—2011

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 ежемесячного 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 (www.gost.ru)

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	1
4 Обозначения	3
5 Сущность метода	4
6 Отбор и подготовка образцов	4
7 Методы определения размера зерна	8
8 Протокол испытаний	11
Приложение А (справочное) Обзор методов выявления границ зерен феррита, аустенита и исходного аустенита в сталях	12
Приложение В (обязательное) Определение размера зерна. Эталонные шкалы	13
Приложение С (обязательное) Метод оценки	28
Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных стандартов национальным стандартам Российской Федерации (и действующим в этом качестве межгосударственным стандартам)	32

СТАЛЬ

Металлографическое определение наблюдаемого размера зерна

Steels. Micrographic determination of the apparent grain size

Дата введения — 2016—08—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 использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ИСО 3785 Сталь. Обозначения осей испытываемого образца (ISO 3785, Steel — Designation of test piece axes)¹⁾

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

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

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены 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 подразделяют на два типа:

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

3.1.2 **ферритное зерно** (ferritic grain): Кристалл с объемноцентрированной кубической кристаллической структурой, который никогда не содержит двойников отжига²⁾.

3.2 **номер зерна** (index): Положительное, нулевое или отрицательное значение номера зерна G , которое определяется из среднего числа зерен m , подсчитанных на 1 мм^2 площади микрошлифа.

Примечание — По определению $G = 1$, если $m = 16$, остальные номера зерен определяют по формуле $m = 8 \times 2^G$.

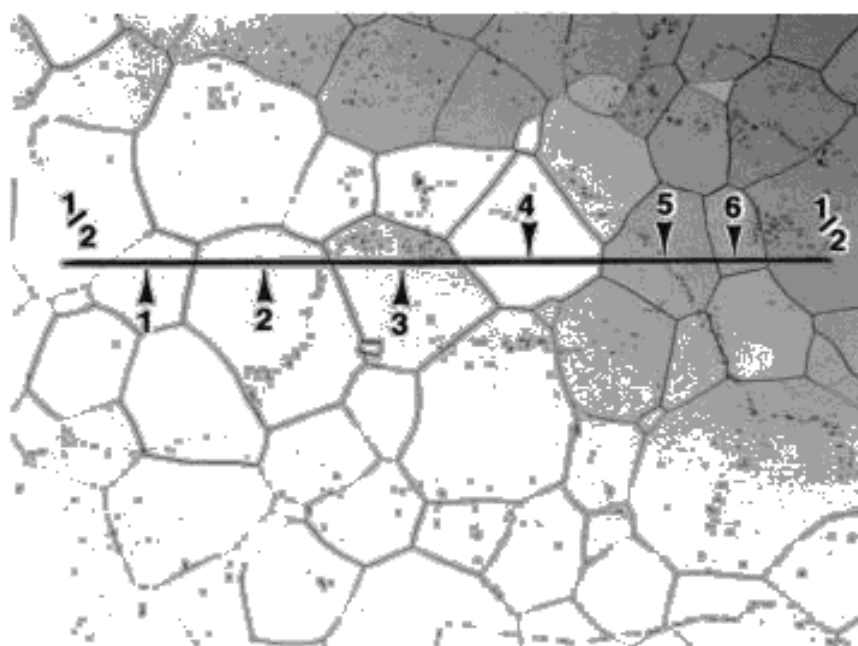
¹⁾ Действует ИСО 3785:2006 «Материалы металлические. Обозначение осей испытательных образцов относительно текстуры изделия».

²⁾ Размер зерна феррита обычно оценивается для нелегированных сталей с содержанием углерода 0,25 % или менее. Если в структуре присутствуют островки перлита, размер которых идентичен размеру зерен феррита, то эти островки также учитывают как ферритные зерна.

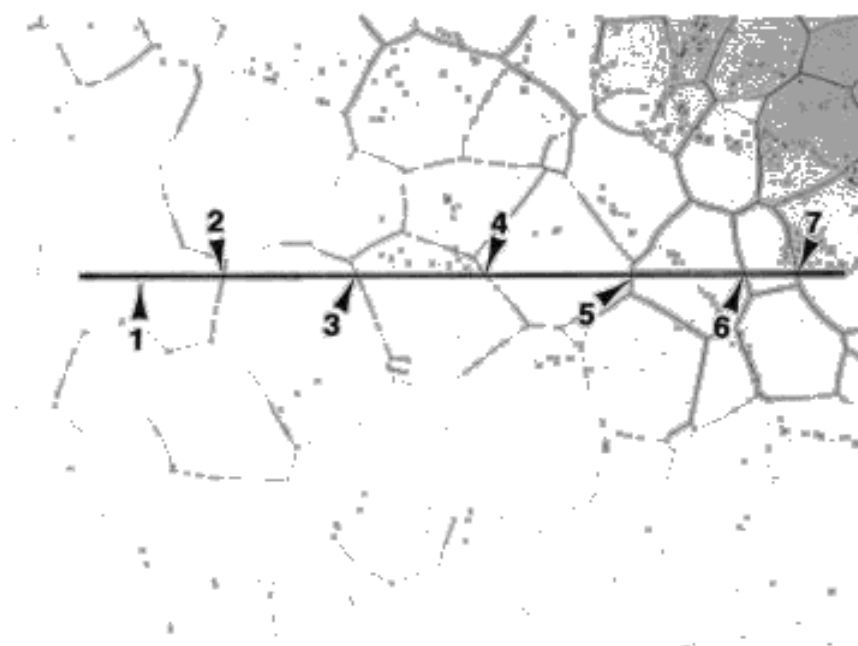
3.3 пересечение зерна N (intercept): Число зерен, пересеченных прямой или криволинейной измерительной линией (см. рисунок 1).

Примечание — Прямые измерительные линии обычно оканчиваются внутри зерна. Такие конечные отрезки прямых линий учитывают как $1/2$ пересечения. \bar{N} обозначает среднее значение ряда подсчетов числа зерен, пересеченных измерительной линией, беспорядочно приложенной в различных местах. \bar{N} делится на истинную длину линии L_T , измеряемую обычно в миллиметрах, с целью определения числа пересечений зерен на единицу длины измерительной линии \bar{N}_L .

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



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 ($2 \times 1/2 = 1N$) 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

Примечание — \bar{P} обозначает среднее значение ряда подсчетов границ зерен, пересеченных измерительной линией, беспорядочно приложенной в различных местах. \bar{P} делится на истинную длину линии L_T , измеряемую обычно в миллиметрах с целью определения числа зерен на единицу длины линии \bar{P}_L .

4 Обозначения

Использованные обозначения приведены в таблице 1.

Таблица 1 — Обозначения

Обозначение	Определение	Значение
\bar{a}	Средняя площадь зерна в квадратных миллиметрах	$\bar{a} = \frac{1}{m}$
A_f	Наблюдаемая площадь образца в квадратных миллиметрах	—
\bar{d}	Средний диаметр зерна в миллиметрах	$\bar{d} = \frac{1}{\sqrt{m}}$
D	Диаметр окружности на экране из матового стекла микроскопа или на микрофотографии, ограничивающей изображение эталонной поверхности образца	79,8 мм (площадь = 500 мм ²)
g	Линейное увеличение (выбранное в качестве эталонного) микроскопического изображения	Обычно 100 ^x
G	Номер зерна	—
K	Коэффициент перехода от линейного увеличения g^x к линейному увеличению 100 ^x	$K = \frac{g}{100}$
l	Средняя длина линейного пересечения, выражаемая обычно в миллиметрах	$l = 1/\bar{N}_L = 1/\bar{P}_L$
L_T	Действительная длина измерительной линии, деленная на увеличение, в миллиметрах	—
m	Число зерен на квадратном миллиметре поверхности образца для исследованной площади	$m = 2 n_{100}$ (увеличение 100 ^x) $m = 2K^2 n_g$ (увеличение g^x)
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 g^x)	—
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 100 ^x)	$n_{100} = n_1 + \frac{n_2}{2}$
\bar{N}	Среднее число зерен, пересеченных измерительной линией длиной L	—
\bar{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*	—
N_y	Число пересечений зерен на один миллиметр в поперечном направлении*	—

Окончание таблицы 1

Обозначение	Определение	Значение
N_z	Число пересечений зерен на один миллиметр в направлении перпендикулярном к толщине *	—
\bar{D}	Среднее число пересечений границ зерен измерительной линией, беспорядочно приложенной в различных местах	—
\bar{P}_L	Среднее число пересечений границ зерен на единицу длины измерительной линии	$P_L = P/L_T$

* Обозначения направлений соответствуют стандарту ИСО 3785.

5 Сущность метода

Размер зерна выявляют 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:

- a) либо номером зерна, полученным:
 - обычно путем сравнения с эталонными шкалами для измерения размера зерна;
 - или путем подсчета с целью определения среднего числа зерен на единице площади;
- b) либо средним значением длины пересечения зерна.

6 Отбор и подготовка образцов

6.1 Место отбора

Если в заказе или стандарте на металлопродукцию не оговаривается количество 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 количества 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 зерен аустенита

6.3.1 Общая информация

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 используют 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 требуемой информации:

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

Примечание — Первые три метода используют 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. Его используют 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 последующей термической обработки обычно не требуется. В противном случае термическая обработка необходима.

Если режим термической обработки образца не указан в международном стандарте на продукцию и в нормативной документации отсутствуют иные требования, то для конструкционных углеродистых и низколегированных сталей, подвергаемых термической обработке, следует использовать следующие режимы:

- 1,5 ч при температуре (850 ± 10) °С — для сталей с содержанием углерода более 0,35 %;
- 1,5 ч при температуре (880 ± 10) °С — 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 — Продолжительность травления может изменяться от нескольких минут до более одного часа. Нагрев реактива до 60 °С может улучшить его травящее действие и уменьшить продолжительность травления.

Для достижения достаточно контрастного выявления границ зерен в образце иногда необходимо проведение нескольких последовательных операций травления и полирования образца. В случае стали, подвергнутой сквозной закалке, перед вырезкой образца может быть проведен отпуск изделия.

Предупреждение — При нагревании растворов, содержащих пикриновую кислоту, следует не допускать полного испарения раствора, так как пикриновая кислота может стать взрывоопасной.

6.3.2.4 Результат

После выявления границ исходного зерна аустенита образец следует немедленно исследовать под микроскопом.

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 сразу исследован под микроскопом.

Примечания

1 Окисление образца может быть проведено без использования инертной атмосферы.

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 см³;
- этиловый спирт — 100 см³.

6.3.3.3 Результат

Избирательное окисление границ выявляет сетку границ 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 ДИК (дифференциального интерференционного контраста).

6.3.4 Метод науглероживания при 925 °С

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 непригоден 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 заэвтектидной поверхностной зоне науглероженного образца.

Науглероживание следует проводить путем выдержки образца при (925 ± 10) °С в течение 6 ч. Для этого в науглероживающей камере печи обычно поддерживают температуру (925 ± 10) °С в течение 8 ч, 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 заэвтектидной зоны науглероженного слоя.

Каждый раз следует использовать свежий карбюризатор.

6.3.4.3 Подготовка образцов

Науглероженный образец обычно следует разрезать перпендикулярно к 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 см³.

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

- b) спиртовой раствор азотной кислоты:
 - азотная кислота от 2 до 5 см³;
 - этиловый спирт до получения 100 см³.

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 применяют 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 выявляют 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 °С до 720 °С, а затем охлаждать в воде.

Примечания

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

2 В случае легированных сталей для получения равномерного превращения во время изотермической обработки целесообразно использовать образец размерами 12 × 6 × 3 мм.

6.3.5.3 Полирование и травление

Следует отрезать, отполировать и протравить образцы для металлографического исследования. Для травления следует использовать соответствующий реактив, например, содержащий соляную кислоту или 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 применяют 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:

a) 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;

b) 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 подвергают 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 дозвектоидного 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 методы¹⁾ должны быть указаны в технических условиях на продукцию.

7 Методы определения размера зерна

7.1 Оценка номером зерна

7.1.1 Формула

Номер зерна определяют в соответствии с 3.2 по формуле

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

Эта формула может быть представлена в виде

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

или

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

7.1.2 Оценка методом сравнения со стандартными эталонными шкалами

Изображение, полученное на экране (или микрофотографии), сравнивают с рядом стандартных изображений²⁾ 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 100^x пронумерованы цифрами от 00 до 10 таким образом, что их номер равен номеру зерна G .

Примечание — Все стандартные изображения, приведенные в приложении В, даны при увеличении 10^x. Для номеров зерна от 00 до 2,5 и от 3,0 до 10 использованы окружности различного диаметра. Стандартное изображение для зерна номер 1,0 соответствует такому же стандартному изображению для зерна номер 3,0, увеличенному в 2 раза, что согласуется с формулой (1).

По эталонной шкале может быть определено стандартное изображение для номера зерна, наиболее близкого 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 не равно 100^x, то номер зерна G определяют по номеру M наиболее близкого стандартного изображения, используя следующую функцию отношения увеличений

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

В таблице 2 приведена зависимость между номерами зерна для обычно используемых увеличений.

¹⁾ К таким методам относятся:

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

²⁾ Эти эталонные шкалы приведены в стандарте ASTM E 112 [(шкалы 1A и 1B) (приложение В) (выбранные шкалы следует использовать в течение всего исследования)].

Т а б л и ц а 2

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

7.1.3 Планиметрический метод

Этот метод оценки описан в приложении С.

7.1.4 Оценка точности определения номера зерна

Как при оценке методом сравнения, так и при оценке методом подсчета точность определения номера зерна 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 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.

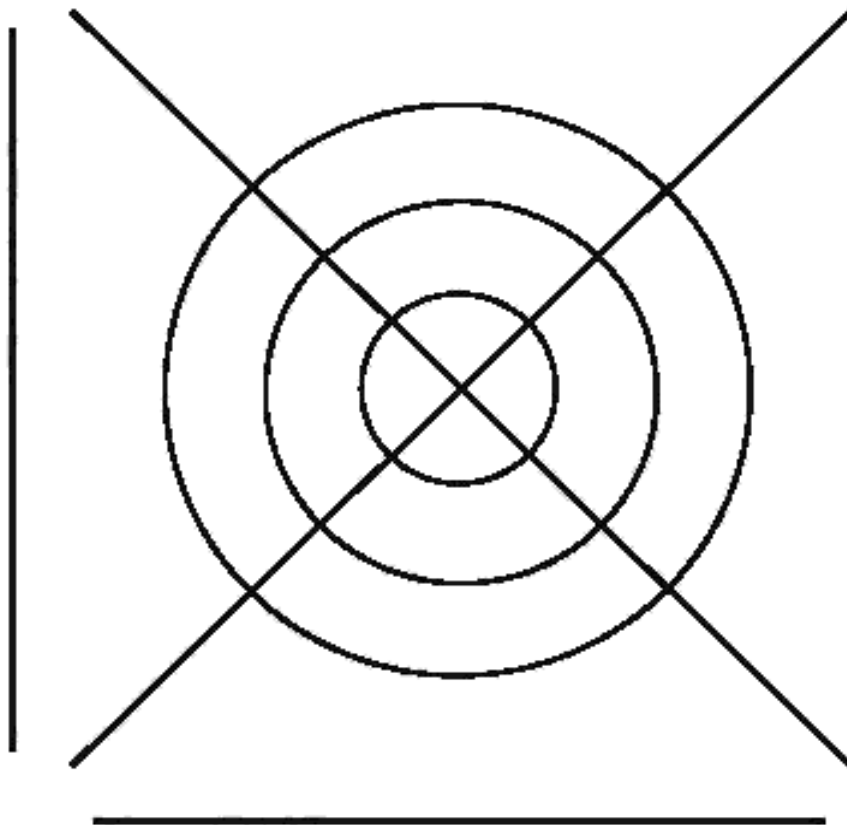


Рисунок 2 — Рекомендуемая измерительная сетка для метода пересечений

Измерительную сетку следует накладывать 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. Общая длина трех концентрических окружностей равна 500 мм. Использование окружностей позволяет усреднить изменения формы равноосных зерен и исключить проблему линий, оканчивающихся внутри зерен. На рисунке 2 показаны 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 на продольно ориентированной полированной плоскости горизонтальная линия была параллельна оси деформации (а вертикальная соответственно перпендикулярна к оси деформации) [см. 7.2.3, перечисление с)].

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

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 равно 1;
- если измерительная линия оканчивается внутри зерна, N равно 0,5;
- если измерительная линия касается границы зерна, N равно 0,5.

7.2.1.3 Когда подсчитывают число пересечений границ зерен P :

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

Примечание — Метод «Снайдер-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 используют 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, происходящие в местах стыка трех зерен, вместо 1,5 пересечения следует учитывать их как два 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.

Определяют среднее значение числа пересечений зерен \bar{N} или пересечений границ зерен \bar{P} .

Если L_T действительная длина измерительной линии, то $\bar{N}_L = \bar{N}/L_T$ и $\bar{P}_L = \bar{P}/L_T$.

В случае неравноосных зеренных структур может быть проведен подсчет числа пересечений зерен N или границ зерен 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 к толщине образца).

Среднее число пересечений зерен на миллиметр \bar{N}_L или среднее число пересечений границ на миллиметр \bar{P}_L определяют как корень кубический из 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 (см. ИСО 14250).

б) Зерна с двойниками

Если не оговорено иное, то эти зерна подсчитывают как одно зерно, т. е. двойниковые границы не учитывают (рисунок 3).

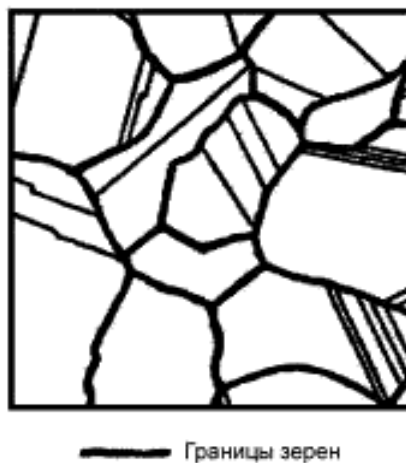


Рисунок 3 — Оценка числа зерен (зерна с двойниками)

с) Неравноосные зерна

Форму зерна можно оценить по величине отношения средней длины его линейного пересечения в направлении деформации к средней длине линейного пересечения перпендикулярного к 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.

8 Протокол испытаний

Протокол испытаний должен содержать:

- марку исследованной стали;
- тип определенного зерна;
- использованный метод, условия испытаний, метод оценки (т. е. ручной метод или автоматический анализ);
- 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 водным раствором пикриновой кислоты (6.3.2)	Стали со структурой мартенсита, отпущенного мартенсита или бейнита, содержащие $\geq 0,005$ % фосфора
Метод контролируемого окисления (6.3.3)	Углеродистые и низколегированные стали
Метод науглероживания при 925 °С (6.3.4)	Цементируемые 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 углеродистые стали с приблизительно эвтектоидным содержанием углерода, т. е. 0,7 % C — 0,8 % C
Метод сенсibilизации границ зерен (6.3.7)	Нестабилизированные аустенитные или двухфазные коррозионно-стойкие стали с содержанием углерода $> 0,025$ % ^{а)}
Метод закалки и отпуска (6.3.8)	Углеродистые стали
Непосредственное травление с использованием соответствующего реактива (6.2)	Все однофазные стали
^{а)} В аустенитных марганцевых сталях происходит выделение мелких карбидов по границам зерен во время старения при температурах между 550 °С и 600 °С.	

Приложение В
(обязательное)

Определение размера зерна. Эталонные шкалы¹⁾

Шкала 1А. Зерна без двойников (равномерное травление) 100[×]

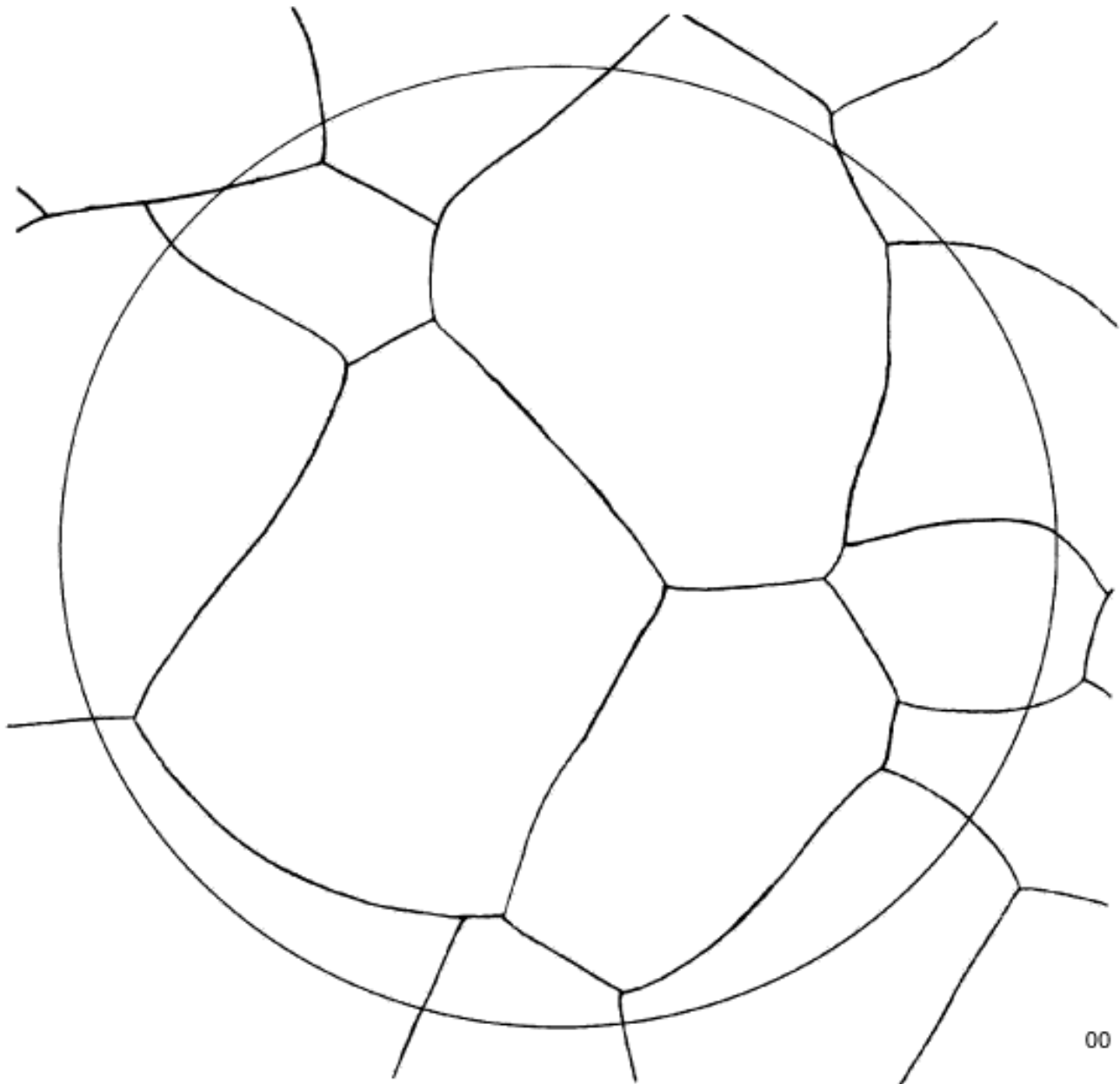


Рисунок В.1 — Шкала 1А. Зерна без двойников (равномерное травление) при увеличении 100[×]

¹⁾ Эти шкалы воспроизведены из ASTM E 112.

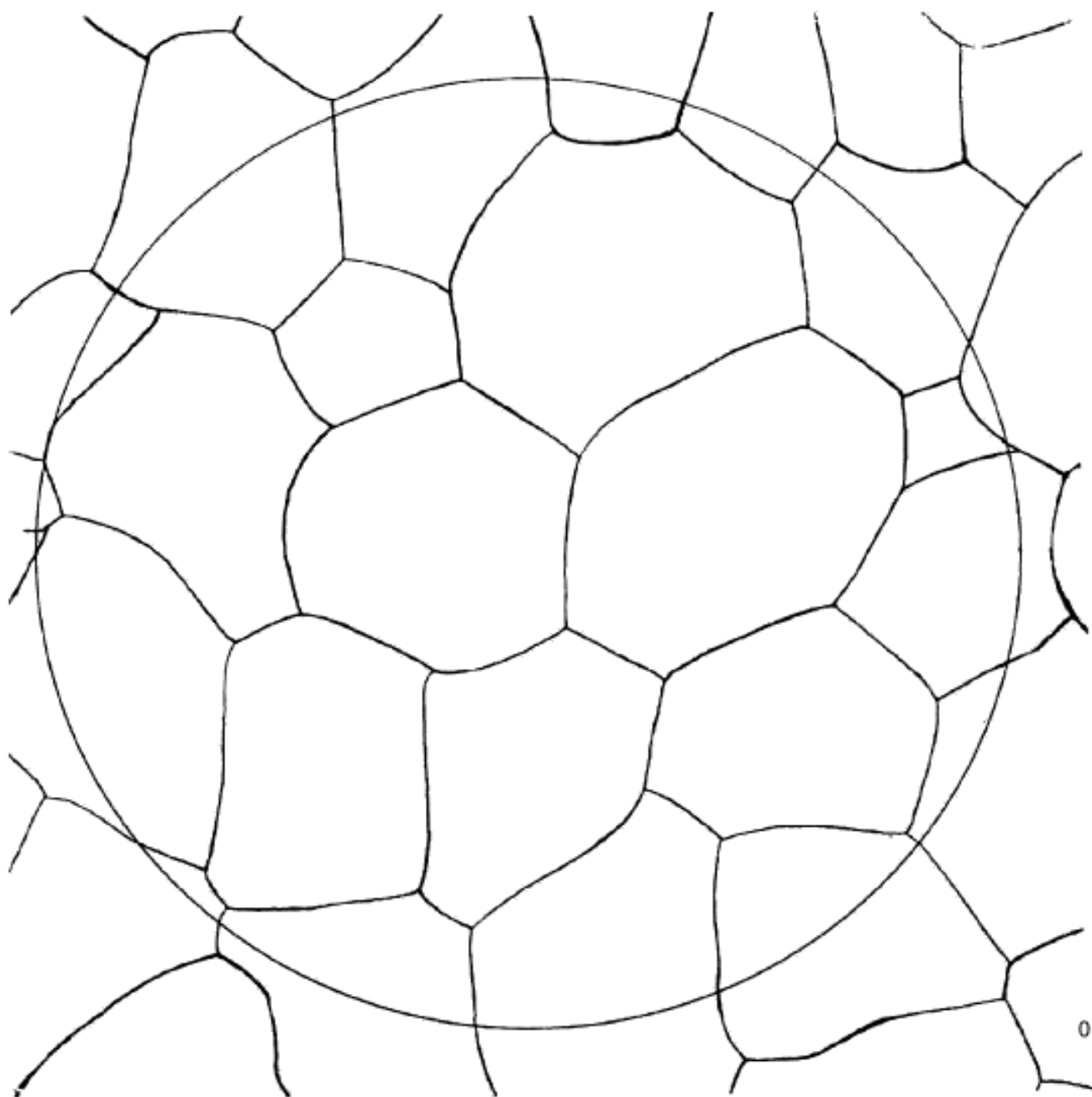
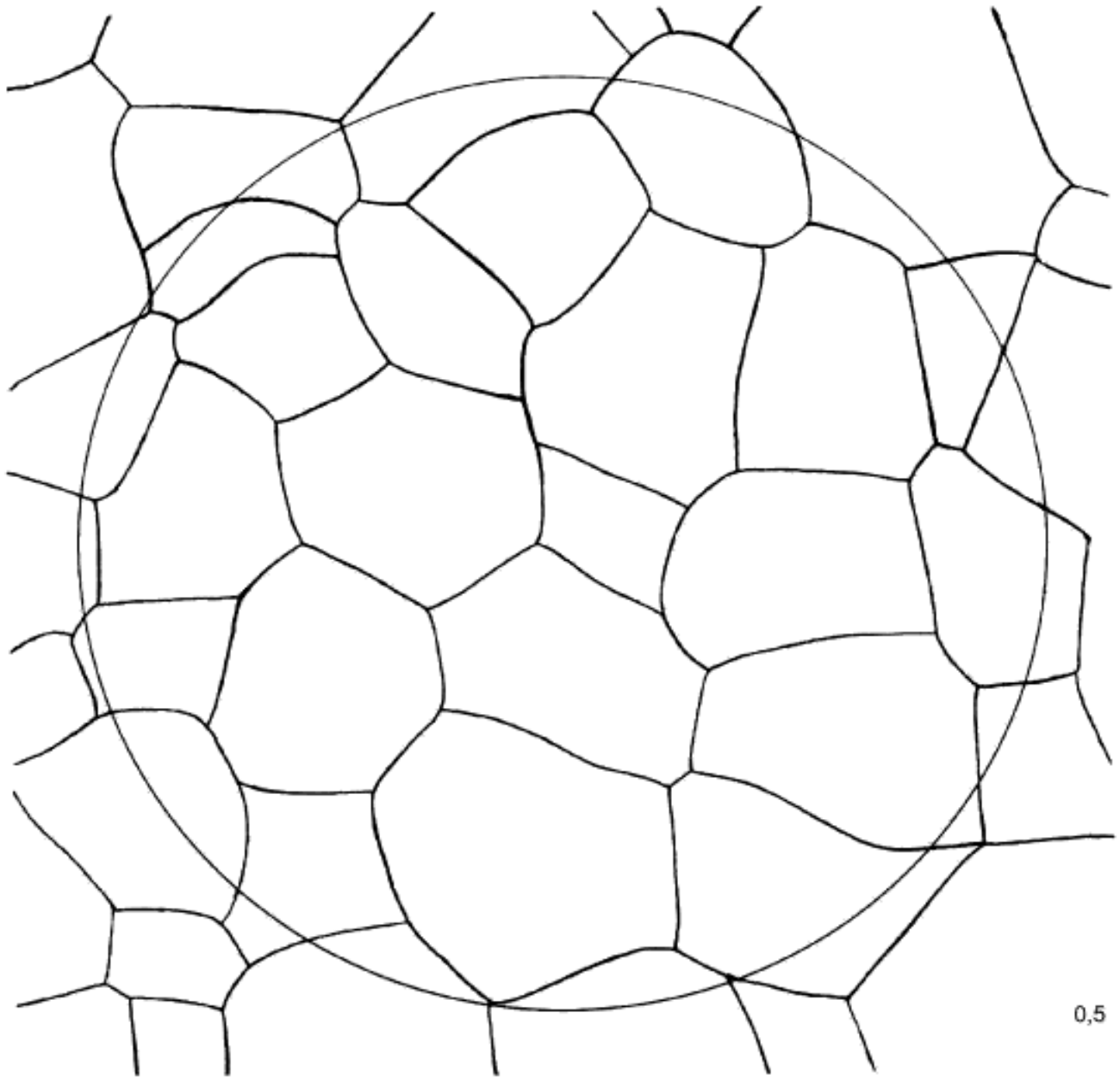


Рисунок В.1, лист 2



0,5

Рисунок В.1, лист 3

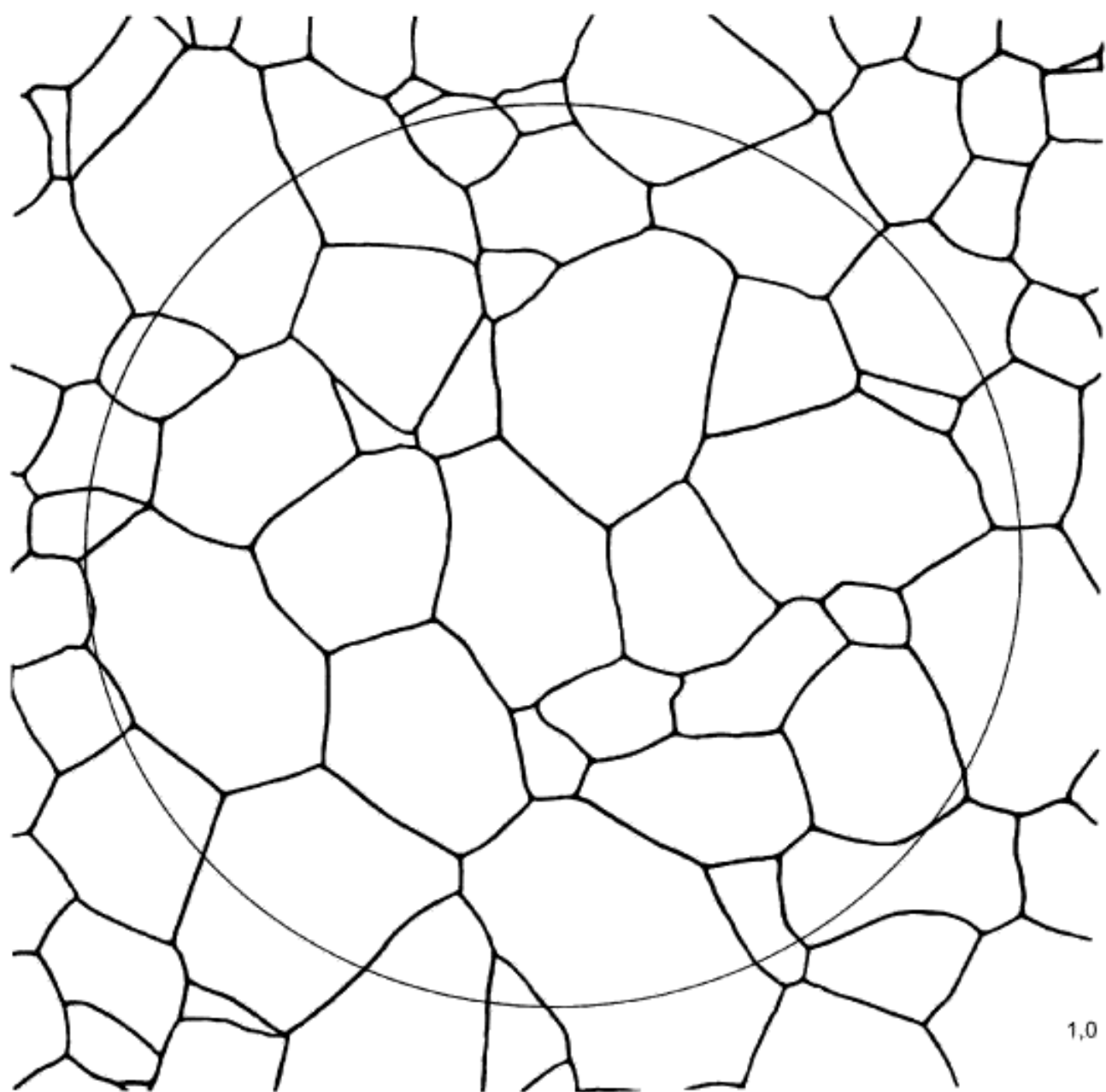
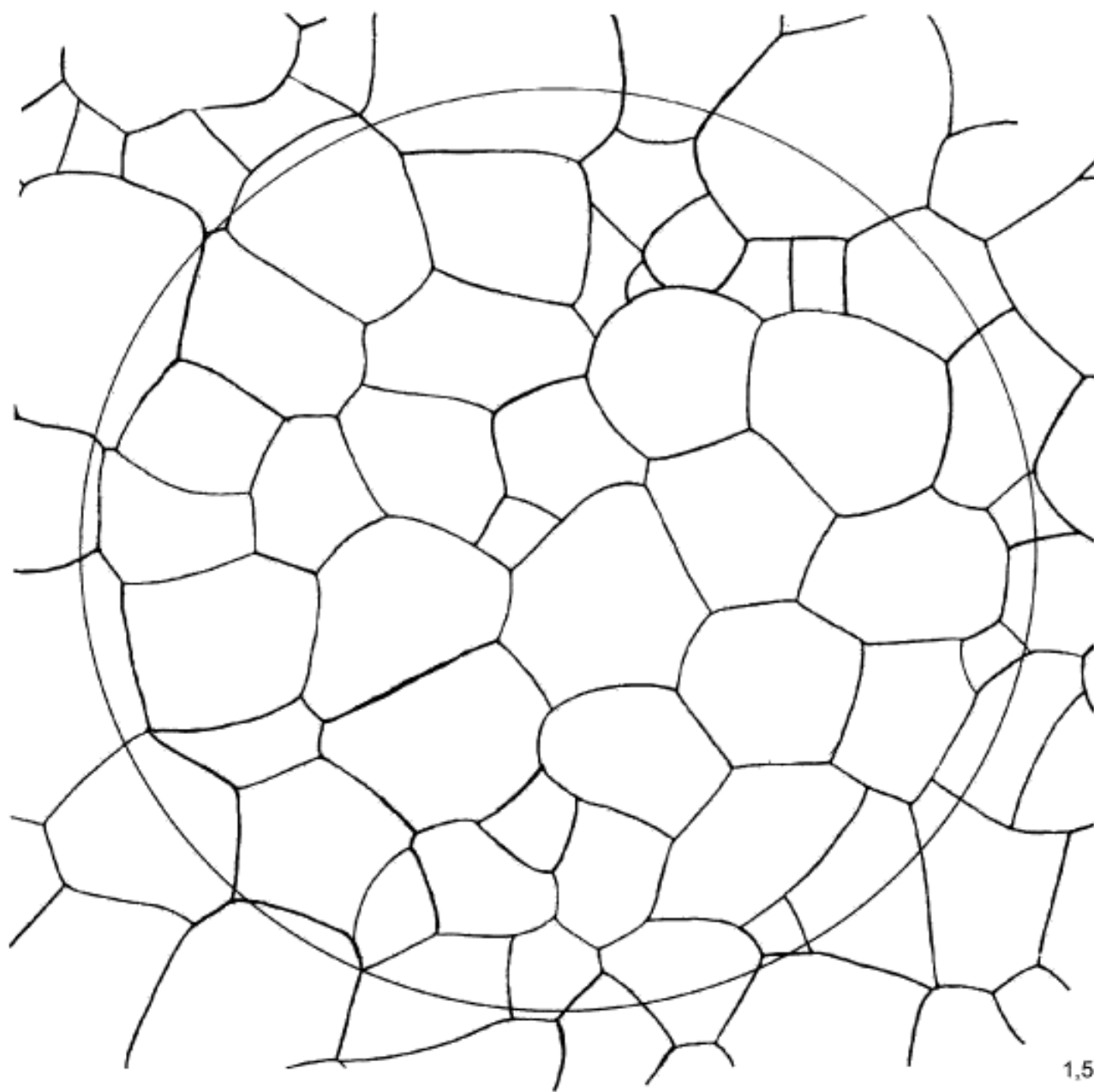


Рисунок В.1, лист 4



1,5

Рисунок В.1. лист 5

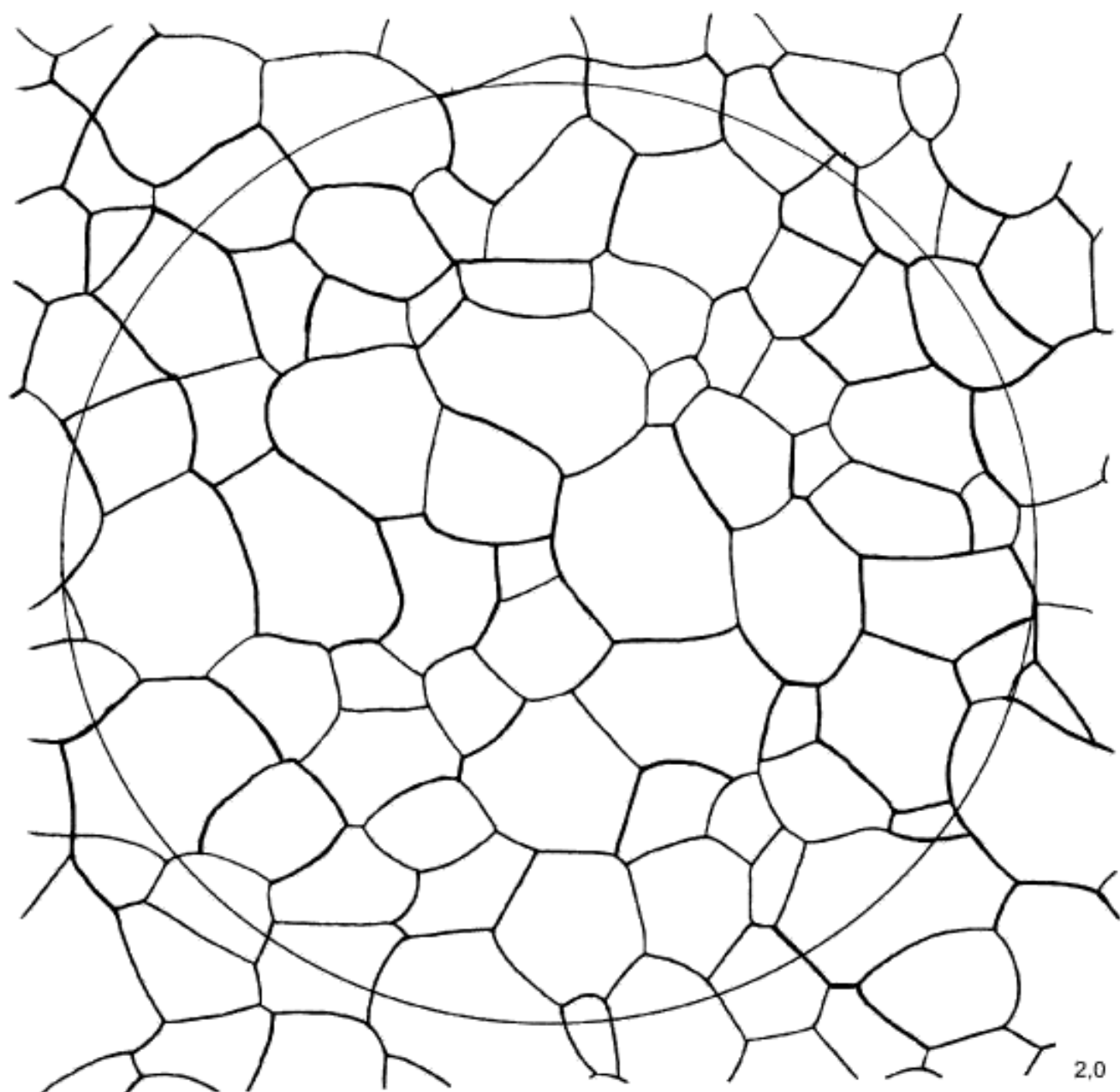


Рисунок В.1, лист 6

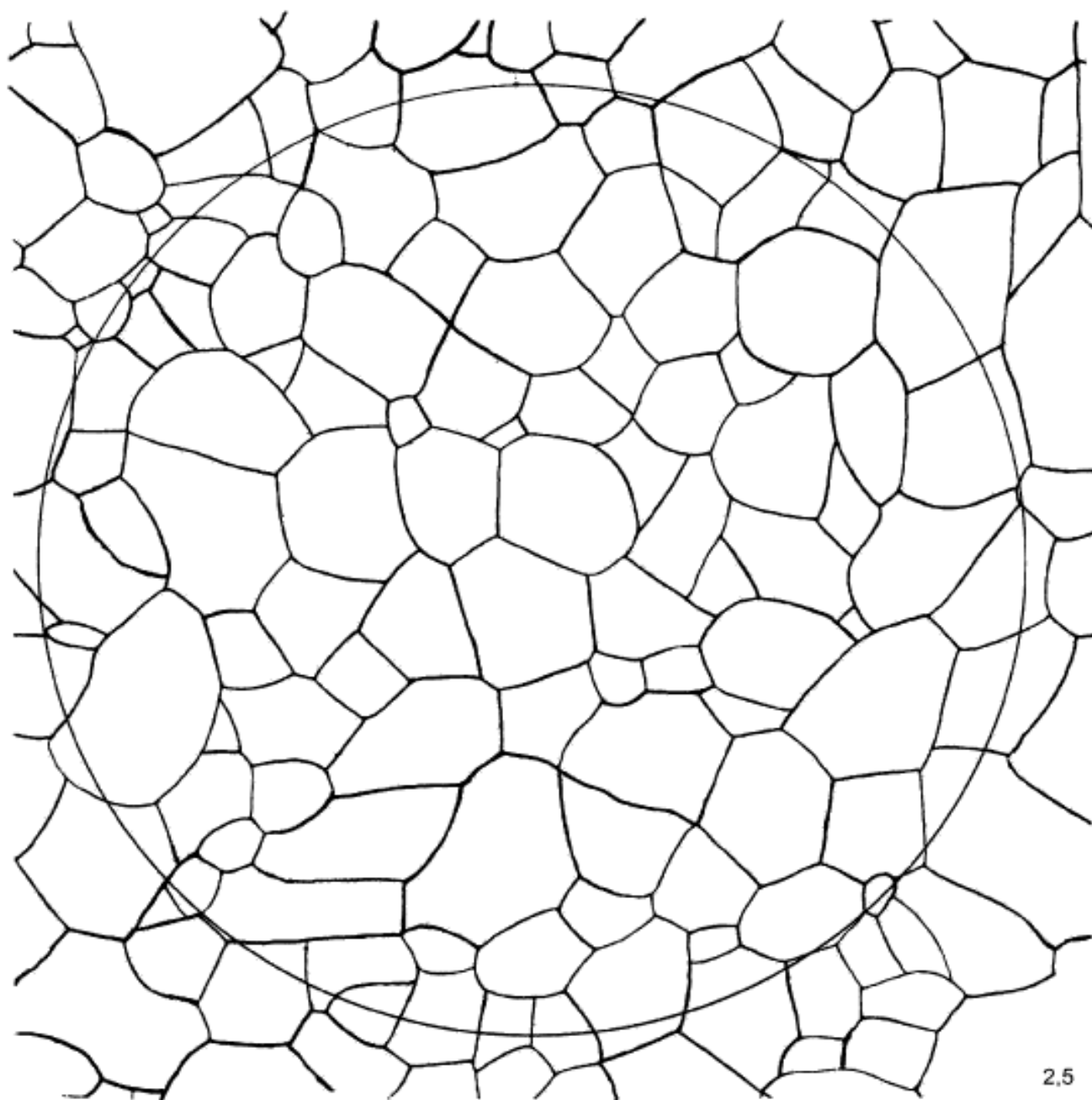
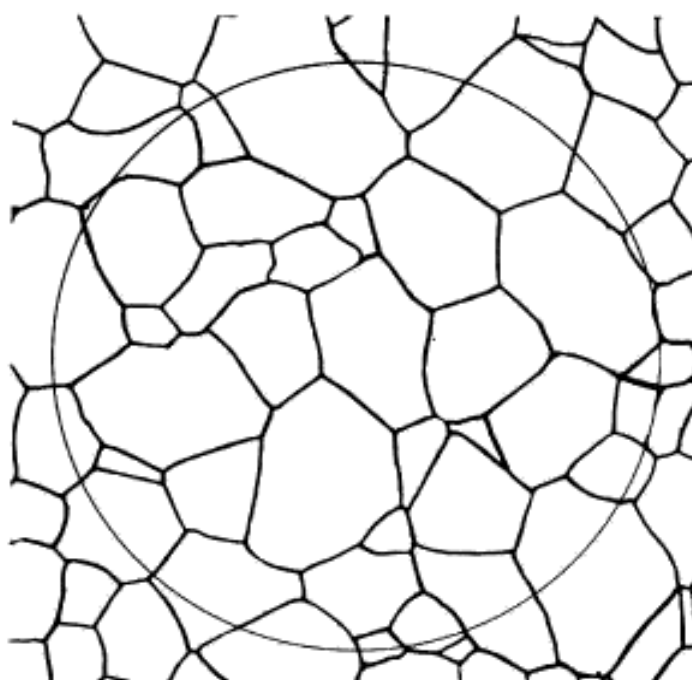
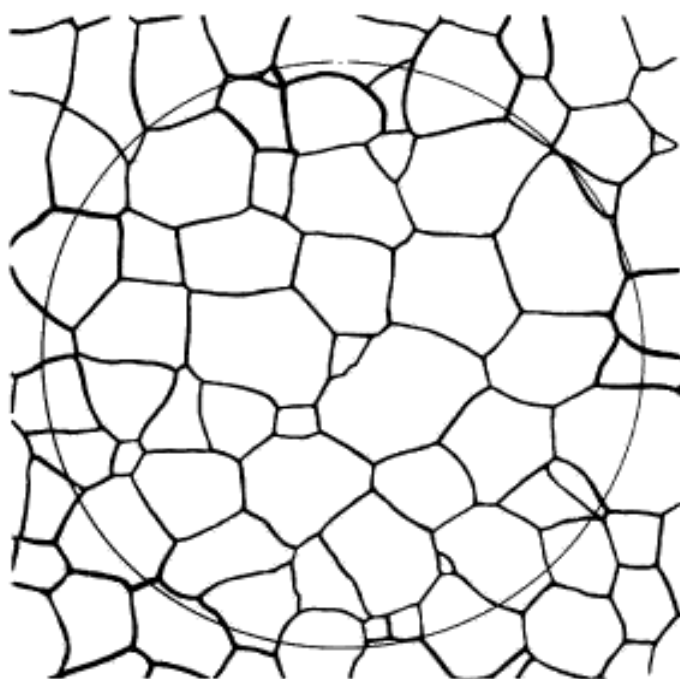


Рисунок В.1, лист 7

Шкала 1В. Зерна без двойников (равномерное травление) 100[×]

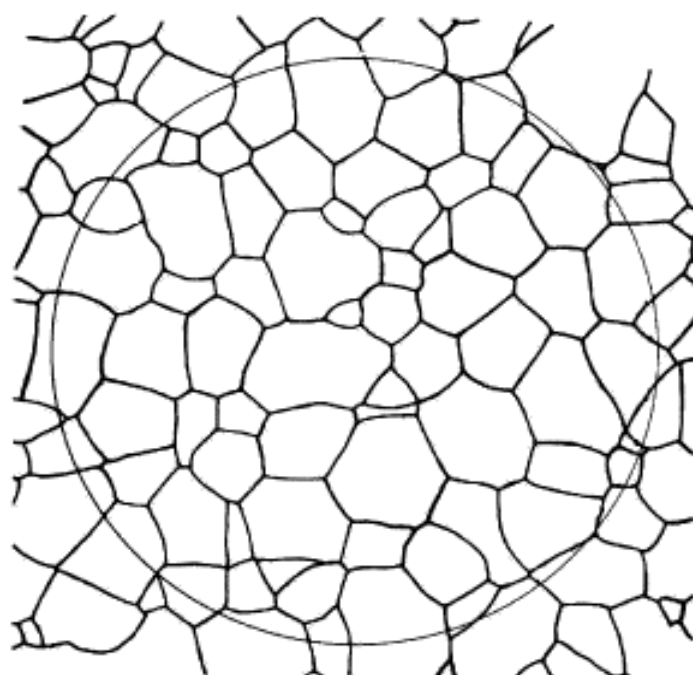


3,0

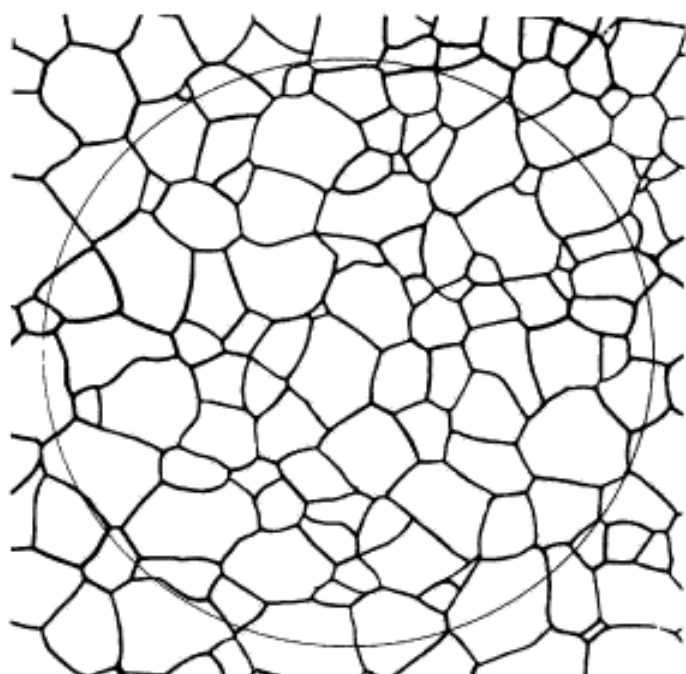


3,5

Рисунок В.2 — Зерна без двойников (равномерное травление)

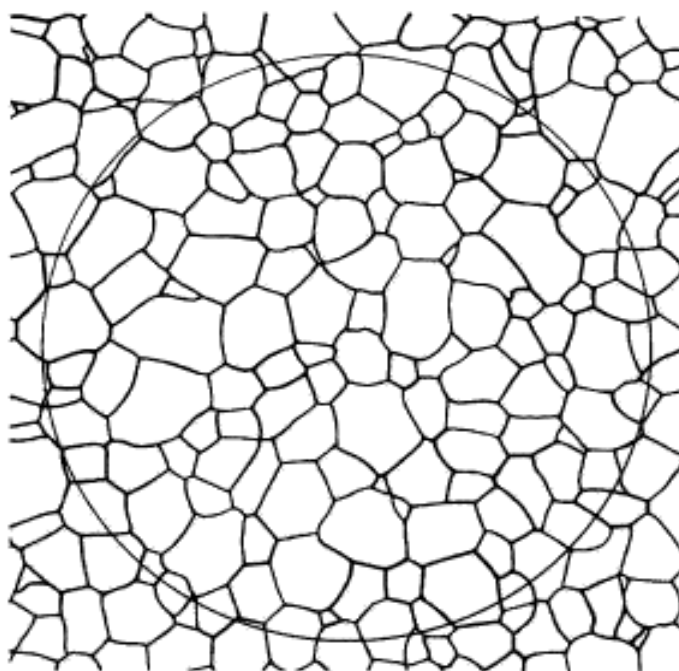


4,0

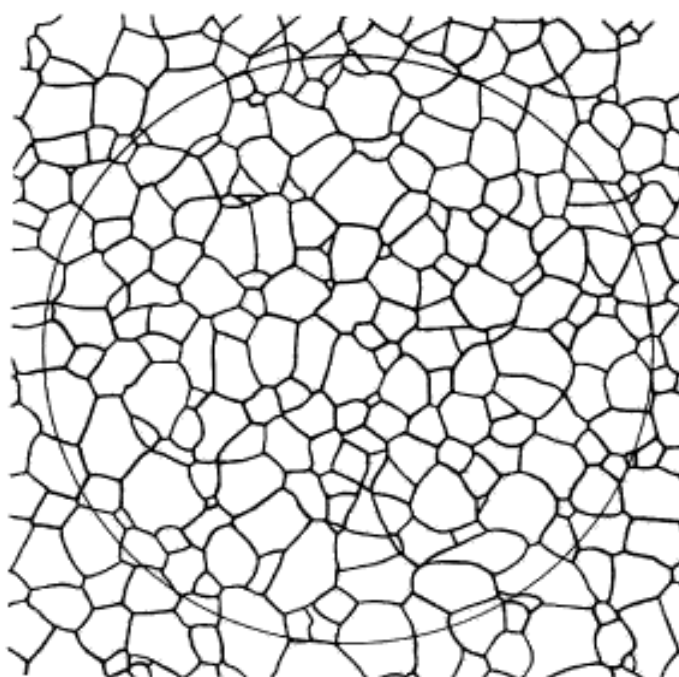


4,5

Рисунок В.2, лист 2

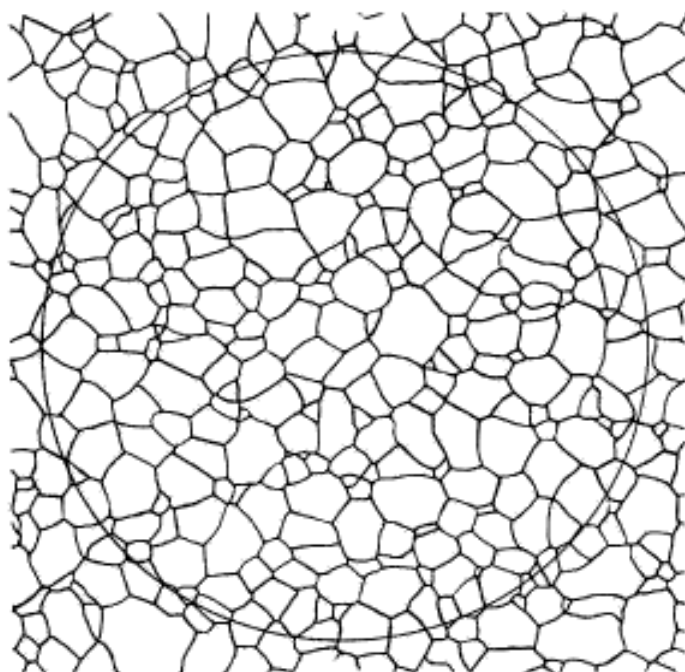


5,0

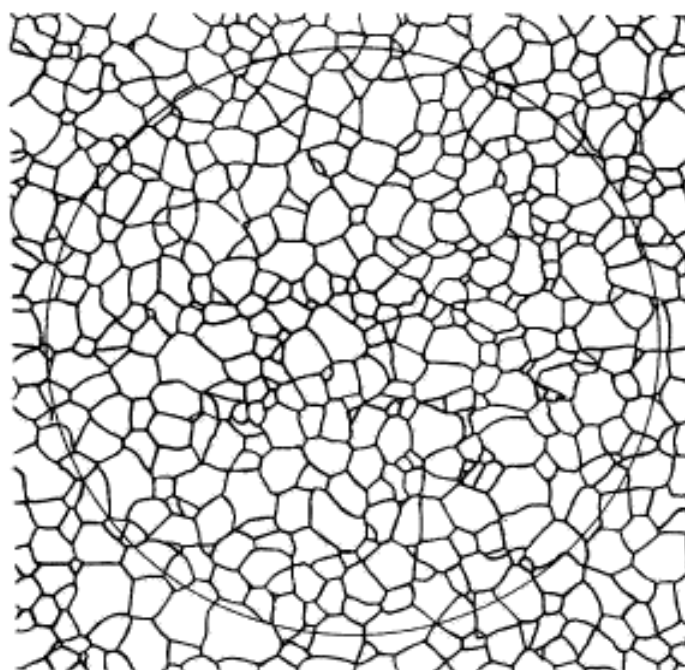


5,5

Рисунок В.2, лист 3

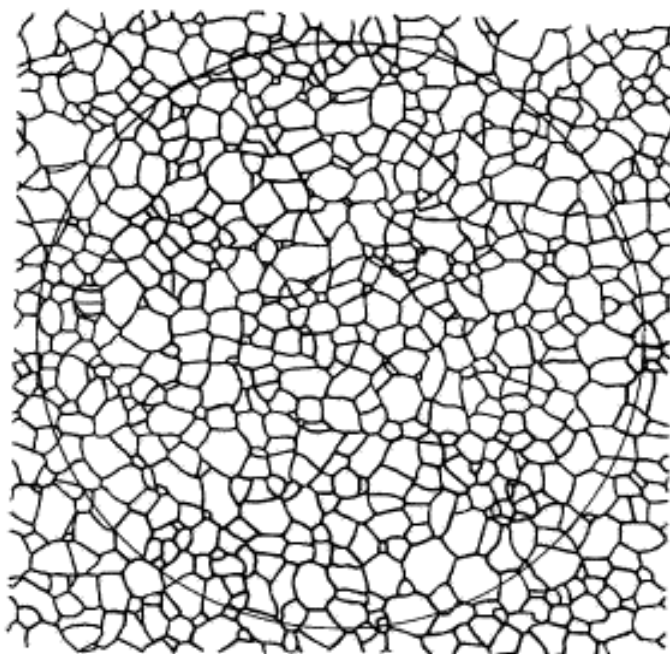


6,0

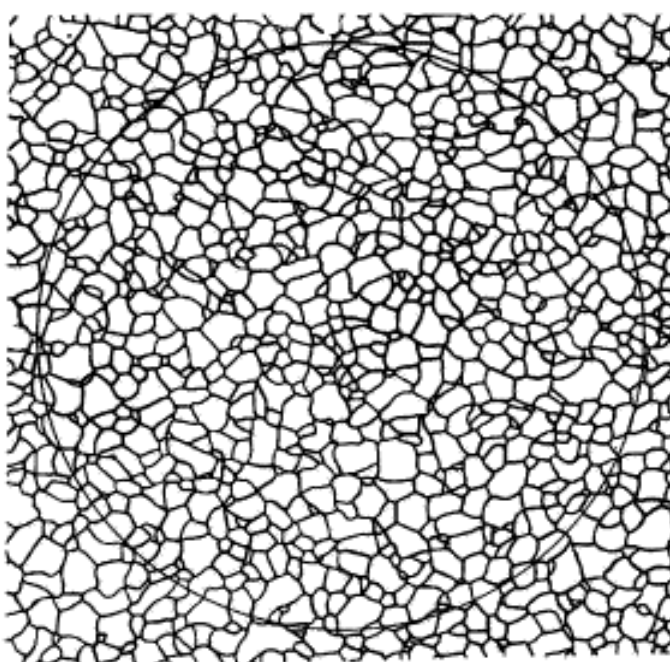


6,5

Рисунок В.2, лист 4

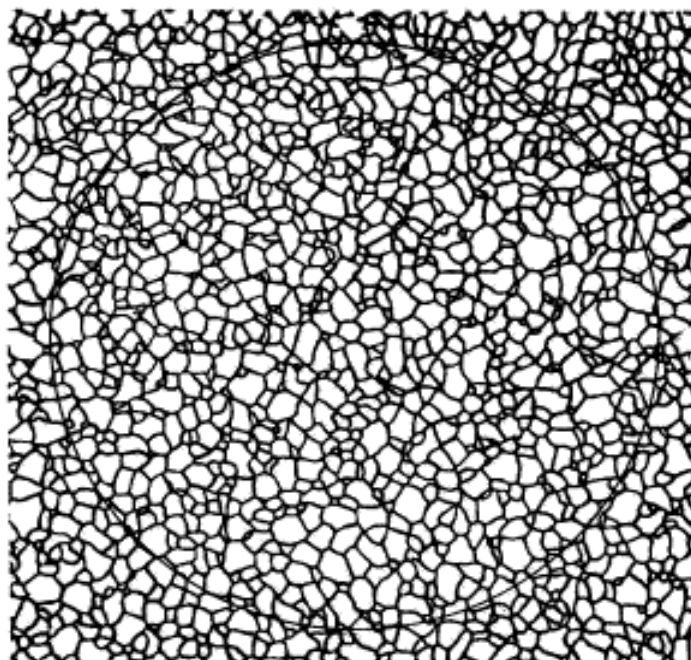


7,0

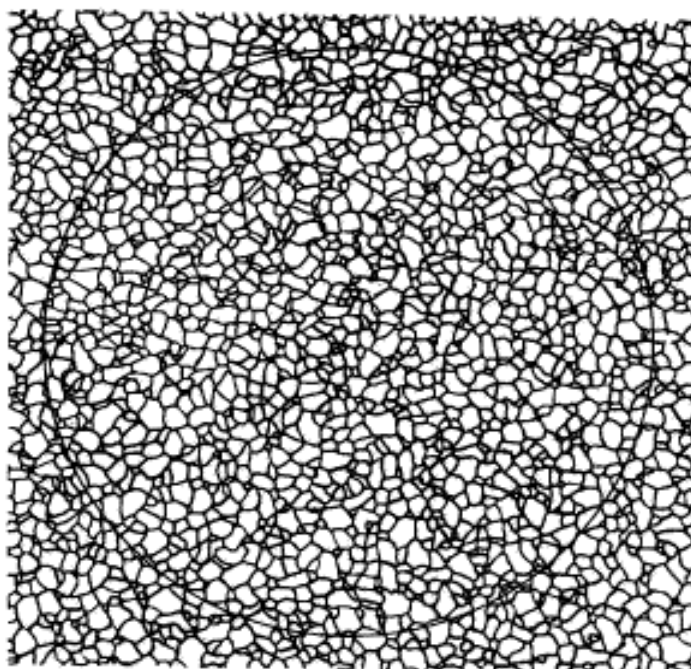


7,5

Рисунок В.2, лист 5

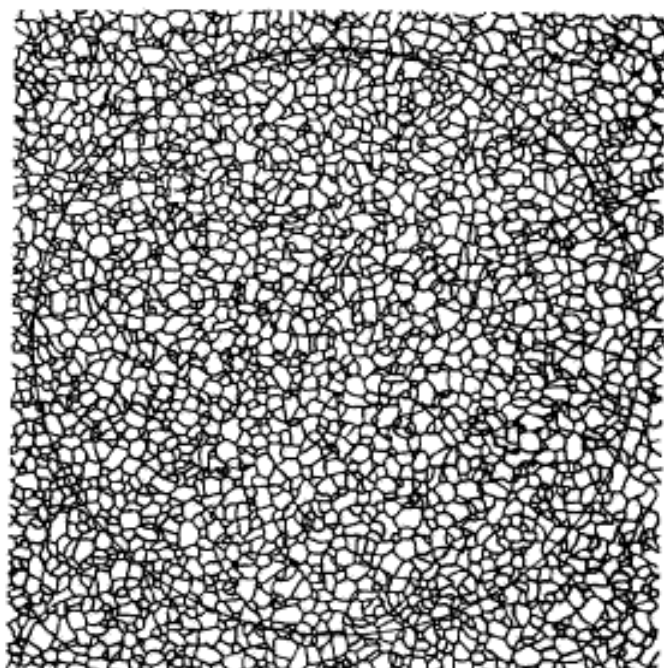


8,0

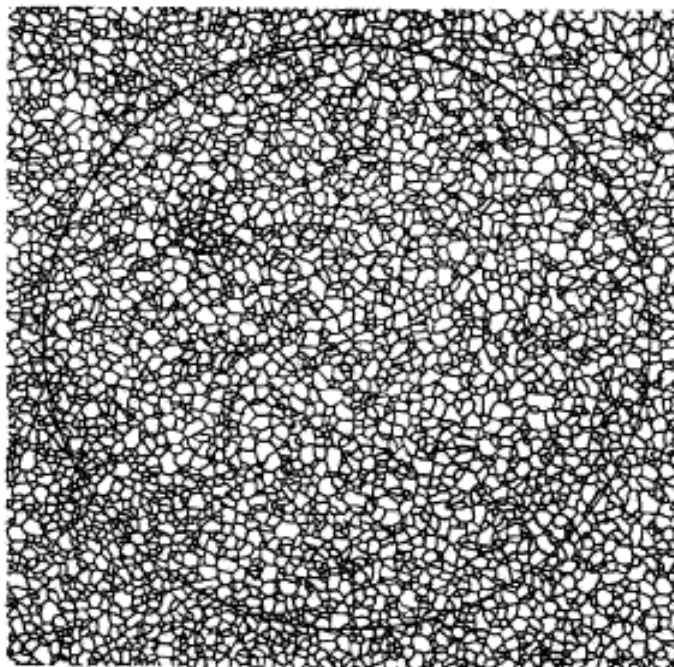


8,5

Рисунок В.2, лист 6

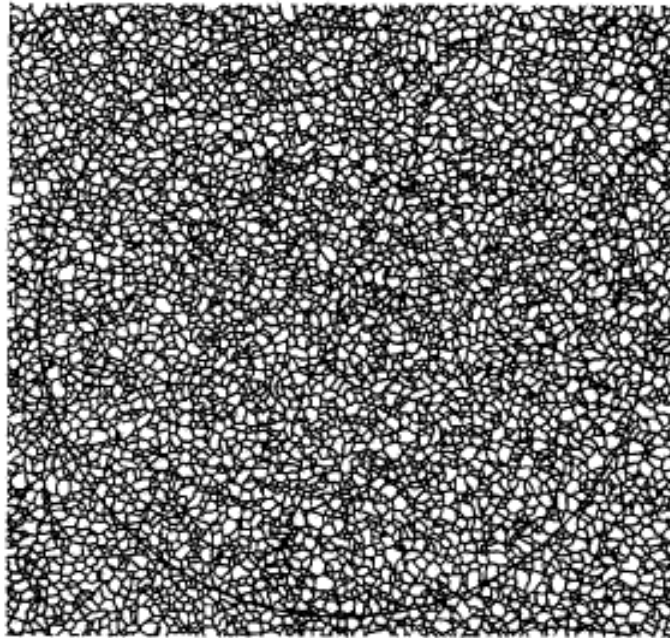


9,0



9,5

Рисунок В.2, лист 7



10,0

Рисунок В.2, лист 8