

РД 24.200.04-90

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

ШВЫ СВАРНЫХ СОЕДИНЕНИЙ

**Металлографический метод контроля
основного металла и сварных соединений
химнефтеаппаратуры**

РД 24.200.04—90

УДК 621.791.05.08

Группа В09

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

РД 24.200.04—90

Швы сварных соединений Металлографический метод контроля основного металла и сварных соединений химнефтеаппаратуры

ОКСТУ 3609

Дата введения 01.07.91 г.

Настоящий руководящий документ устанавливает методику металлографического исследования (контроля) основного металла и сварных соединений, выполненных сваркой плавлением из низкоуглеродистых, низколегированных среднелегированных, высоколегированных и двухслойных сталей, а также цветных металлов (меди, алюминия, серебра, титана) при изготовлении сосудов и аппаратов, предназначенных для работы в нефтеперерабатывающей, нефтехимической, химической и газовой отраслях промышленности.

1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. С целью выявления возможных внутренних дефектов (трещин, непроваров, пор и др.), а также участков металла со структурой, отрицательно влияющей на служебные свойства, сварные соединения подвергаются ме-

таллографическому контролю, состоящему из макро- и микроструктурного анализов.

1.2. Необходимость и объем металлографического контроля определяются требованиями ОСТ 26-291, а также требованиями чертежа или технических условий на изготовление изделий.

1.3. Металлографическое исследование проводят в качестве арбитражного при контроле качества сварных соединений просвечиванием рентгеновскими или гамма-лучами, ультразвуковым или магнитным методами.

1.4. Металлографическое исследование проводят в качестве арбитражного метода при испытании сварных соединений на стойкость против межкристаллитной коррозии или когда невозможен загиб образцов согласно ГОСТ 6032.

1.5. Металлографическое исследование согласно ОСТ 26-291 допускается при определении α -фазы в металле шва или наплавленном металле, содержащих ее более 5%.

1.6. Металлографический контроль должен производиться на образцах (шлифах) из контрольных сварных соединений или производственных сварных соединений, вырезаемых из изделия и являющихся контрольными.

1.7. Металлографические макроисследования необходимо проводить на одном образце от каждого контрольного соединения.

1.8. Макро- и микроструктурный анализы можно проводить последовательно на одном и том же образце (шлифе).

1.9. Металлографические исследования сварных соединений сосудов и аппаратов, должны проводиться на контрольных сварных соединениях, подвергающихся термообработке совместно с изделием.

2. ОТБОР ОБРАЗЦОВ

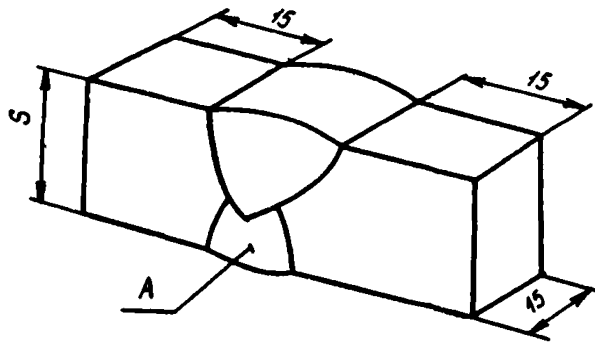
2.1. Образцы (шлифы) для макро- и микроисследований должны быть вырезаны из контрольных сварных соединений поперек шва на расстоянии 20—30 мм от начала или конца шва во избежание контроля участков с неустановившимся режимом сварки.

2.2. Контролируемая поверхность макрошлифа должна включать сечение шва, зону термического влияния с прилегающими к ней участками основного металла, не находившимися под термическим воздействием сварки, а также подкладное кольцо, если оно применялось при сварке и не подлежало удалению (черт. 1).

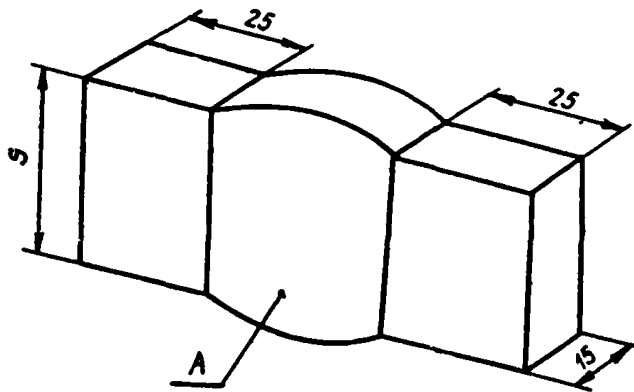
2.3. Размеры макрошлифа при толщине стенки изделия до 30 мм должны соответствовать размерам макрошлифа. Если толщина стенки более 30 мм, контролируемая поверхность должна включать лишь часть сечения площадью не более $40 \times 40 \text{ мм}^2$ (черт. 2).

2.4. При микроисследовании сварных соединений изделий, толщина стенки которых более 40 мм, допускается вырезка макрошлифа по высоте шва параллельно поверхности основного металла.

2.5. Вырезка заготовок под шлифы для металлографического контроля должна проводиться способом, установленным инструкцией предприятия-изготовителя, в зависимости от спецификации свариваемого материала.



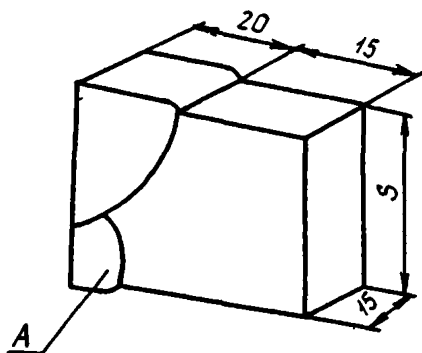
a



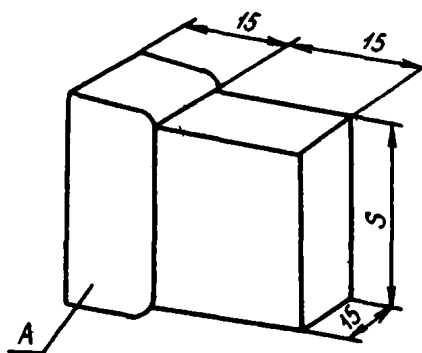
б

Черт 1. Образец сварного соединения для макроисследования:

a — выполненного ручной, полуавтоматической или автоматической дуговой сваркой; *б* — выполненного электрошлаковой сваркой; *A* — исследуемая поверхность макрошлифа, *S* — толщина стенки изделия



a



б

Черт. 2. Образец сварного соединения для микросследования при толщине стенки изделия 30—40 мм:
a — часть сварного соединения, выполненного ручной, полуавтоматической или автоматической сваркой; *б* — часть сварного соединения, выполненного электрошлаковой сваркой; *A* — исследуемая поверхность микрошлифа; *S* — толщина стенки изделия

В случае применения газовой резки припуск на механическую обработку согласно ГОСТ 7564 составляет на каждую сторону: не менее 20 мм при толщине стенки изделия до 60 мм и не менее 30 мм при толщине стенки более 60 мм. При воздушно-дуговой, кислородно-флюсовой или плазменной резках припуск на механическую обработку, должен быть не менее 4 мм на каждую сторону.

2.6. Образцы (шлифы) для металлографического анализа должны быть маркированы по системе, установленной соответствующей инструкцией предприятия-изготовителя.

3. МАКРОСТРУКТУРНЫЙ АНАЛИЗ

3.1. Макроструктурный анализ проводят на макрошлифах невооруженным глазом или при увеличении до 30^х с помощью лупы или микроскопа МБС.

3.2. С помощью макроанализа выявляют:

возможные внутренние дефекты сварных соединений — трещины всех видов и направлений; непровары и несплавления, расположенные в сечении сварного соединения; свищи и поры; шлаковые и другие включения; подрезы, наплывы, провисание и незаплавленные кратеры; смещение и совместный увод кромок свариваемых элементов, а также смещение основного и плакирующего слоев в сварных соединениях двухслойных сталей;

кристаллиты металла шва;

зону термического влияния.

3.3. Изготовление макрошлифа.

3.3.1. Контролируемая поверхность макрошлифа после удаления припуска на механическую обработку. (п. 2.5) обрабатывается на плоскошлифовальном станке с обязательным охлаждением эмульсией, а затем шлифовальной шкуркой различной зернистости. При смене шкурок необходимо менять направление шлифования на 90° и применять водяное охлаждение во избежание прожога поверхности шлифа.

3.3.2. Для обработки макрошлифа без охлаждения или с применением смазочно-охлаждающих жидкостей на основе масла, керосина или уайт-спирита должны использоваться круги зернистостью 160—200 по ГОСТ 3647 и бумажные шлифовальные шкурки по ГОСТ 6456 или водостойкие зернистостью 12—4 по ГОСТ 10054.

3.3.3. Обработка макрошлифа шлифовальной шкуркой должна производиться на шлифовальных станках с частотой вращения диска до 1400 об/мин.

3.3.4. Шероховатость контролируемой поверхности Rz должна быть не более 6,3 мкм по ГОСТ 2789.

3.3.5. Обработанную поверхность макрошлифа очищают от грязи водой, протирают ватным тампоном, пропитанным спиртом, и осушают фильтровальной бумагой или сухим воздухом.

3.4. Травление макрошлифа.

3.4.1. Травление макрошлифа должно проводиться химическим способом в соответствующем реактиве погружением шлифа или протиркой контролируемой поверхности ватным тампоном, пропитанным в реактиве, до четкого выявления линии сплавления и макроструктуры металла шва.

3.4.2. Реактив для травления макрошлифа должен выбираться в зависимости от материала сварного соединения.

Состав и назначение рекомендуемых реактивов, а также правила травления приведены в табл. 1 Приложения 1.. Допускается применение и других реактивов.

3.4.3. Для нейтрализации и удаления реактива после травления контролируемая поверхность макрошлифа должна промываться водным содовым раствором, затем водой, протираться ватным тампоном, пропитанным спиртом, и затем тщательно осушается фильтровальной бумагой или сухим воздухом.

4. МИКРОСТРУКТУРНЫЙ АНАЛИЗ

4.1. С помощью микроанализа выявляют: возможные внутренние дефекты сварных соединений; микротрещины всех видов и направлений, непровары или несплавления, расположенные в сечении сварного соединения между отдельными вилками или основным металлом и металлом шва; свищи и поры; шлаковые и другие неметаллические включения;

микроструктуру металла шва; зоны термического влияния и основного металла, не находившегося под термическим воздействием сварки; дефекты микроструктуры;

межкристаллитную коррозию и другие виды коррозионного поражения.

4.2. Изготовление микрошлифа.

4.2.1. Контролируемая поверхность микрошлифа должна обрабатываться шлифовальным кругом на плоскошлифовальном станке с обязательным охлаждением эмульсией, затем шлифовальной шкуркой и алмазной пастой в несколько проходов (не менее 4) с переходом последовательно от крупнозернистого к мелкозернистому абразивному материалу. При этом необходимо менять направление шлифования на 90° и применять охлаждение во избежание прижога поверхности шлифа.

4.2.2. При смене зернистости абразивного материала микрошлиф должен быть тщательно промыт, чтобы исключить возможность загрязнения мелкозернистого материала частицами предыдущего более крупного абразива.

4.2.3. Для обработки микрошлифа должны использоваться шлифовальные круги зернистостью 8-M14 по ГОСТ 10054; алмазные пасты зернистостью АСМ 14/10 НОМ; АСМ 7/5 НОМ; АСМ 5/3 НОМ; АСМ 3/2 НОМ по ГОСТ 25593.

4.2.4. Обработка поверхности образца шлифовальной шкуркой и алмазной пастой должна производиться на шлифовальных станках с частотой вращения диска до 1400 об/мин.

4.2.5. Шлифование абразивным материалом каждого номера должно быть завершено, если удалены все гребешки и риски от обработки предыдущим более крупнозернистым материалом.

4.2.6. После шлифования контролируемая поверхность микрошлифа обязательно обрабатывается на полировальном станке с частотой вращения диска 800—1000 об/мин.

4.2.7. Полирование должно производиться на плотном, хорошего качества сукне (или фетре) туго натянутом на горизонтальный диск станка и пропитанном полирующей жидкостью.

4.2.8. Перед полированием, а также периодически в процессе работы сукно необходимо тщательно промывать горячей водой без моющих средств.

4.2.9. Полировочную жидкость готовят, размешивая в 1 л дистиллированной воды 10—20 г окиси хрома Cr_2O_3 или окиси алюминия Al_2O_3 . Наиболее тонкий равномерной зернистости абразив получается при отстаивании смеси в течение 6 ч.

4.2.10. В течение всего процесса полирования сукно необходимо смачивать полирующей жидкостью, шлиф не прижимать к диску с усилием во избежание прижога его поверхности.

4.2.11. Направление полирования должно быть перпендикулярно рискам на микрошлифе, оставшимся после шлифования, кроме микрошлифов из двухслойной стали.

4.3. Травление микрошлифа.

4.3.1. Травление микрошлифа производят химическим или электролитическим способом в соответствующем реактиве до четкого выявления микроструктуры металла шва, зоны термического влияния и основного металла.

4.3.2. Реактив для травления микрошлифа выбирают в зависимости от материала сварного соединения. Состав и назначение рекомендуемых реактивов, а также правила травления приведены в табл. 2 Приложения 1. Допускается применение других реактивов.

4.3.3. Выявление микроструктуры химическим способом должно осуществляться методом погружения в реактив или протиркой контролируемой поверхности ватным тампоном, пропитанным реактивом. При травлении методом погружения необходимо, чтобы смачиваемая поверхность микрошлифа полностью покрывалась реактивом во избежание окисления при попадании воздуха.

4.3.4. Электролитическое травление рекомендуется применять для высоколегированных сталей.

4.3.5. Для получения более четкой микроструктуры рекомендуется травление шлифа 2—4 раза с полированием на станке после каждого травления.

4.3.6. Травление микрошлифов разных сталей должно производиться последовательно: сначала травят с полированием основной металл низкоуглеродистой и низколегированной сталей до получения четкой структуры, затем — высоколегированный плакирующий слой и шов электролитическим способом в соответствующем реактиве.

4.3.7. Реактив с микрошлифа после травления удаляют водой, затем протирают ватным тампоном, пропитанным спиртом, и сушат с помощью фильтровальной бумаги или сухим воздухом.

4.4. Исследование микрошлифа производится с помощью металлографических микроскопов МИМ-7, МИМ-8 или других при увеличении:

100^x для выявления микродефектов и определения величины зерна;
 (100—500)^x для классификации структурных составляющих;
 (500—1000)^x для выявления дисперсности закалочных структур, карбидов, нитридов и интерметаллидных фаз;
 (250—400)^x для выявления межкристаллитной коррозии.

5. ОЦЕНКА КАЧЕСТВА СВАРНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ПО РЕЗУЛЬТАТАМ МЕТАЛЛОГРАФИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ

5.1. Оценку качества должны производить в соответствии с требованиями ОСТ 26-291, а также чертежа или технических условий на изготовление изделий.

5.2. Качество и контроль сварных соединений из разных сталей должны соответствовать требованиям РТМ 26-298 и РТМ 26-378.

5.3. В зоне термического влияния и в основном металле сварного соединения при необходимости проверяют:

загрязненность неметаллическими включениями по ГОСТ 1778;

микроструктуру по ГОСТ 5640; ГОСТ 8233;

величину зерна по ГОСТ 5639;

содержание α -фазы (в высоколегированных сталях) по ГОСТ 11878 ;

склонность к межкристаллитной коррозии по ГОСТ 6032.

5.4. Содержание α -фазы в металле шва или наплавленном слое следует определять при наличии указаний в техническом проекте или технических условиях на изделие (сборочную единицу).

5.5. Предельное допустимое содержание α -фазы должно соответствовать для сосудов, работающих при температуре более 350°C, требованиям ОСТ 26-3, а для других сосудов — указаниям технического проекта.

5.6. Определение содержания α -фазы в металле, наплавленном аустенитными электродами, должно производиться объемным магнитным методом в соответствии с ГОСТ 9466. Содержание феррита определяется ферритометром (ГОСТ 26364).

5.7. Допускается определять количество феррита альфа-фазометром пондеромоторного действия (магнитно-отрывной способ), а при содержании его более 5% — методами количественной металлографии.

5.8. Если получены неудовлетворительные результаты металлографического исследования, допускается повторное испытание на удвоенном количестве образцов, вырезанных из того же контрольного стыка или сварного соединения сборочной единицы или детали. В случае неудовлетворительных результатов при повторном металлографическом исследовании швы считаются непригодными.

5.9. Результаты металлографического исследования по оценке качества сварных соединений или основного металла должны быть зафиксированы в соответствующих документах: специальном журнале или сопроводительном заключении (справке, протоколе), подписанных инженером или лаборантом, выполнявшим исследование, а также заведующим (начальником) металлографической лабораторией или ЦЗЛ.

5.10. Примеры типичных макро- микроструктур и дефектов сварных соединений приведены в Приложении 2.

Рекомендуемые формы справок о результатах металлографического контроля приведены в Приложении 3.

6. ТРЕБОВАНИЯ ПО ТЕХНИКЕ БЕЗОПАСНОСТИ ПРИ ВЫПОЛНЕНИИ МЕТАЛЛОГРАФИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ

6.1. Изготовление макро- и микрошлифов.

6.1.1. Площадь обрабатываемой поверхности микрошлифа должна быть не более 1600 мм², а высота не более 15 мм в целях предупреждения вырыва шлифа при шлифовании и полировании.

6.1.2. При включении электродвигателей станков следует убедиться в исправности привода, системы передач и рабочих дисков, надежности крепления абразивного камня после предварительного его испытания, защитного кожуха и опорного стола в заточном станке. Камень должен быть тщательно отбалансирован и без большой выработки; зазор между камнем и столом должен быть не менее 3 и не более 10 мм.

6.1.3. При работе на заточном станке необходимо пользоваться защитными очками или прозрачным щитком. На боковой поверхности станка зажимные фланцы не должны касаться обрабатываемого шлифа.

6.1.4. При механическом шлифовании и полировании шлиф необходимо держать в руке и слегка прижимать к вращающемуся диску во избежание вырыва шлифа. При этом шлиф должен устанавливаться так, чтобы вращение диска по шлифу шло от себя.

6.1.5. При заточке и шлифовании образцов должна работать вытяжная и отсасывающая вентиляция.

6.1.6. При механической обработке макро- и микрошлифов запрещается: работать одновременно двум рабочим на одном станке; шлифовать или полировать несколько образцов одновременно без использования стружки.

6.1.7. При перерыве в подаче электрического тока станок следует немедленно отключить от сети.

6.1.8. Обезжиривание поверхности шлифов необходимо проводить керосином или растворителем (спиртом, ацетоном и др.) вдали от открытого пламени и электронагревательных приборов.

6.2. Работа с химическими реактивами.

6.2.1. Использование химической посуды или стеклотары для пищи и питья запрещается.

6.2.2. Все химические реактивы необходимо содержать в закрытых стеклянных банках с притертыми пробками или с завинчивающимися крышками в специальном шкафу.

6.2.3. Сосуды с кислотами должны иметь притертые пробки и храниться в вытяжном шкафу в поддонах.

6.2.4. Плавиковая кислота должна храниться в полиэтиленовом сосуде в вытяжном шкафу.

6.2.5. На всех сосудах с реактивами должны быть этикетки с четко написанными названиями реактивов.

6.2.6. Количество кислоты (азотной, серной, соляной и др.), хранимой в препаративной лаборатории, не должно превышать десятидневной потребности или не более 1 л.

6.2.7. Все ядовитые вещества должны храниться в специальных шкафах и сейфах под замком и plombой.

6.2.8. При работе с едкими щелочами и концентрированными кислотами необходимо пользоваться очками и работать в халате, резиновых перчатках и сапогах.

6.2.9. При разбавлении кислот, особенно серной, следует подливать кислоту в воду или спирт небольшими порциями по стеклянной палочке, постоянно помешивая.

6.2.10. Набирать в пипетку кислоту, растворы щелочи и цианистых солей только с помощью резиновой груши. Всасывать ртом в пипетку запрещается. При переливании кислоты пользоваться сифоном с грушей.

6.2.11. Щелочь в твердом виде брать только щипцами. Раствор щелочи готовить в фарфоровом стакане.

6.2.12. На рабочем месте, где хранятся, готовятся и используются травящие реактивы, должны находиться нейтрализующие растворы: 2%-ный питьевой соды; 1%-ный (по объему) соляной кислоты; 2%-ный марганцевоокислого калия; насыщенной борной кислоты.

6.2.13. При травлении макрошлифов в подогретых растворах уровень раствора в ванне должен быть не выше 2/3 ее высоты в целях предупреждения возможности переливания раствора через край при вскипании.

6.2.14. Погружать и извлекать из раствора макрошлифы можно только с помощью щипцов.

6.2.15. В случае проливания кислот или их растворов необходимо данный участок засыпать песком, собрать образовавшуюся массу металлическим соаком в эмалированное ведро; облитый участок вымыть раствором соды и водой.

6.2.16. При попадании кислоты или щелочи на поверхность тела пораженное место необходимо тщательно промыть водой, затем в случае попадания кислоты нейтрализовать 2%-ным раствором питьевой соды, щелочи или 1%-ным раствором соляной кислоты.

В случае появления после ожога красноты промыть пораженное место 2%-ным раствором марганцевоокислого калия.

В случае попадания кислоты в глаза или полость рта промыть (прополоскать) насыщенным раствором борной кислоты.

После оказания первой помощи обратиться в медпункт.

6.2.17. Нагревать легколетучие, воспламеняющиеся и взрывоопасные вещества (бензин, бензол, спирт, ацетон, масло, уксусную кислоту и др.) можно только на водяной бане на плитах с закрытой спиралью в вытяжном шкафу.

6.2.18. По окончании работ с кислотами и щелочами рабочее место необходимо привести в порядок, а руки тщательно вымыть.

6.3. Работа с электроприборами.

6.3.1. При работе с электроприборами — муфельными печами, моторами станков и другими необходимо строго следить за исправностью изоляции проводов и состоянием розеток, вилок и рубильников. При обнаружении дефектов немедленно сообщить об этом дежурному электрику.

6.3.2. Корпуса выпрямителей установок электролитического полирования и травления, станки и микроскопы должны быть надежно заземлены.

6.3.3. При работе на установках электролитического полирования и травления необходимо обращать внимание на исправность контактов в рукоятках зажимных пинцетов. Замеченные неисправности должны быть устранены немедленно.

6.3.4. По окончании операции электролитического полирования и травления выпрямитель должен быть выключен поворотом рубильника в положение «Выключено».

6.3.5. При работе на установках электролитического полирования и травления необходимо пользоваться резиновыми ковриками. Прикасаться руками к токоведущим частям приспособления при включенной установке запрещается.

6.3.6. При работе на микроскопах необходимо соблюдать меры предосторожности, предусмотренные при работе с электроосветительными при-

борами, следить за исправностью штепсельных розеток, вилок и токоведущей проводки.

6.3.7. Перед уходом с работы следует проверить все ли электроприборы, моторы станков и вентиляторы вытяжных шкафов отключены от сети.

6.4. В соответствии с настоящим руководящим документом, действующими инструкциями и правилами руководитель подразделения обязан:

1. Разработать для каждого рабочего места инструкцию по технике безопасности.

2. Систематически проводить инструктаж и техническое обучение всех работающих по технике безопасности с обязательной проверкой знаний.

3. Постоянно следить за соблюдением работающими правильных и безопасных приемов работы; выполнением требований техники безопасности, изложенных в инструкции; применением предохранительных приспособлений, спецодежды и других средств индивидуальной защиты.

6.5. При порезах ожогах и других травмах необходимо немедленно обращаться за помощью в медицинский пункт или к старшему по работе.

6.6. В помещении металлографической лаборатории должна быть аптечка, комплектность которой определяется медицинской службой.

Таблица 1

Реактивы и режимы травления для выявления макроструктуры сварных соединений

Номер реактива	Состав реактива	Правила травления	Назначение
1	10%-ный водный раствор надсернистого аммония	Пользоваться свежеприготовленным раствором температурой 40—70°C. Поверхность шлифа протереть ватным тампоном, смоченным в растворе, до четкого выявления структуры. Потемневший шлиф осветлить в 30%-ном водном растворе азотной кислоты	Для низкоуглеродистых, низколегированных и среднелегированных сталей
2	100 мл концентрированной соляной кислоты + 100 мл воды	Опустить шлиф в раствор температурой 70°C до четкого выявления структуры. После травления шлиф осветлить 5%-ным спиртовым раствором азотной кислоты	То же
3	200 г хлорного железа + 300 мл концентрированной азотной кислоты + 100 мл воды	Опустить шлиф в раствор температурой 60—70°C. Поверхность шлифа протереть ватным тампоном, смоченным в растворе, до четкого выявления структуры. После травления осветлить в 30%-ном водном растворе азотной кислоты	»
4	10 мл концентрированной соляной кислоты + 1 мл концентрированной азотной кислоты + + 10 мл воды + 2,5 г двуххромовокислого калия	Протереть поверхность шлифа ватным тампоном, смоченным в растворе, до четкого выявления структуры	»
5	100 мл концентрированной азотной кислоты + 300 мл концентрированной соляной кислоты	Опустить шлиф в раствор температурой 60—70°C или протереть поверхность шлифа ватным тампоном, смоченным в растворе, до четкого выявления структуры	Для высоколегированных сталей
6	50 мл концентрированной соляной кислоты + 70 мл концентрированной серной кислоты + + 180 мл воды	Опустить шлиф в кипящий раствор до четкого выявления структуры	То же

7	70—80 мл концентрированной азотной кислоты + 30—20 мл воды	Опустить шлиф в раствор или протереть поверхность шлифа ватным тампоном, смоченным в растворе, до четкого выявления структуры	Для меди и ее сплавов
8	0,5 г хлорного железа + 50 мл концентрированной соляной кислоты + 100 мл воды	Опустить шлиф в раствор. Продолжительность травления 30—50 с. Полировать	То же
9	10—15%-ный водный раствор щелочи NaOH	Опустить шлиф в раствор температурой 60—80°C до образования темной пленки, затем промыть водой и осветлить в 20—30%-ном растворе азотной кислоты. Продолжительность травления 10—90 с	Для алюминия и его сплавов
10	25 г хлорного железа + 50 мл соляной кислоты + 25 мл воды	Перед травлением раствор выдерживают в течение 1—2 суток. Протереть поверхность шлифа ватным тампоном, смоченным в растворе. Продолжительность травления 5—40 с	То же
11	Концентрированная азотная кислота	Опустить шлиф в реактив до четкого выявления структуры	Для серебра
12	3 ч. насыщенного водного раствора аммиака + 1 ч. концентрированной перекиси водорода + 1 ч. воды	То же	То же
13	5 мл плавиковой кислоты + 35 мл соляной кислоты + 60 мл воды	»	Для титана
14	1 ч. концентрированной азотной кислоты + 3 ч. концентрированной соляной кислоты	Опустить шлиф в кипящий раствор до четкого выявления структуры	Для никеля и высоконикелевых сплавов

Таблица 2

Реактивы и режимы травления для выявления микроструктуры сварных соединений сталей, цветных металлов и сплавов

Номер реактива	Состав реактива	Правила травления	Назначение
1	2—4%-ный раствор азотной кислоты в этиловом спирте	Опустить шлиф в раствор. Продолжительность травления от нескольких секунд до 1 мин	Для низкоуглеродистых, низколегированных и среднелегированных сталей
2	4%-ный раствор пикриновой кислоты в этиловом спирте	Опустить шлиф в раствор или протереть ватным тампоном, смоченным в растворе	То же
3	10—15%-ный водный раствор хромового ангидрида	Травление электролитическое: напряжение 1,5—2 В; плотность тока 1—1,5 А/см ² ; продолжительность 5—30 с. Материал катода — нержавеющая сталь	Для высоколегированных сталей аустенитного класса
4	10%-ный водный раствор щавелевой кислоты	Травление электролитическое; напряжение 3—6 В; плотность тока 0,4—0,8 А/см ² ; продолжительность 5—30 с. Материал катода — нержавеющая сталь	Для высоколегированных сталей аустенитного и аустенитно-ферритного классов
5	4 г сернистой меди + 20 мл концентрированной соляной кислоты + 20 мл воды	Опустить шлиф в раствор, продолжительность травления 10—15 с	Для выявления мартенсита в аустенитных швах
6	10%-ный водный раствор едкой щелочи	Травление электролитическое; напряжение 1,5—2 В; плотность тока 1—1,5 А/см ² ; продолжительность 20—30 с	Для выявления α-фазы в шве, ЗТВ и основном металле сталей аустенитного и аустенитно-ферритного классов
7	5%-ный спиртовой раствор соляной кислоты	То же	То же

8	10 г красной кровяной соли + + 100 г едкого натра + 100 мл воды	Опустить шлиф в кипящий раствор. Продолжитель- ность травления 2—2,5 мин	
9	10%-ный водный раствор ук- суснокислого свинца	Травление электролитическое: напряжение 3 В; продолжительность 5 с	Для выявления структурных составляющих высоколегиро- ванных сталей методом ок- рашивания: σ -фаза — пур- пурно-красного цвета, карби- ды — рыжевато-коричневого основа — светлая
10	Концентрированная азотная ки- слота	Травление электролитическое: напряжение 3 В, продолжительность 10 с	Для выявления σ -фазы вы- соколегированных сталей
11	5 мл насыщенного водного раст- вора аммиака + 3—5 капель концентрированной перекиси во- дорода	Пользоваться свежеприготовленным раствором Опустить шлиф в раствор. Продолжительность травления 2—4 с	Для меди, латуни, бронзы .
12	430 мл ортофосфорной кислоты плотностью 1,71 г/см ³ + 1 л во- ды	Травление электролитическое: напряжение 1,5— 1,8 В; плотность тока 0,06 А/см ² ; продолжитель- ность 10—15 мин. Материал катода — медь	То же
13	1 ч. концентрированной азотной кислоты + 1—2 ч. плавиковой кислоты + 3 ч глицерина	После электролитического полирования в хлорно- уксусном реактиве: опустить шлиф в раствор. Про- должительность 1—3 мин. Затем промыть струей во- ды и просушить	Для алюминия и его сплавов
14	0,5 мл концентрированной азот- ной кислоты + 30 мл концентри- рованной соляной кислоты + + 70 мл уксусной кислоты	Опустить шлиф в раствор Продолжительность 10—15 с	Для никеля и высоконикеле- вых сплавов

Номер реактива	Состав реактива	Правила травления	Назначение
15	0,5%-ный водный раствор плавиковой кислоты	Опустить шлиф в раствор или протереть ватным тампоном, смоченным в растворе. Продолжительность травления 10—20 с. Затем промыть струей воды и просушить	Для выявления σ -фазы высоколегированных сталей
16	3 ч. насыщенного водного раствора аммиака + 1 ч. концентрированной перекиси водорода	Опустить шлиф в раствор. Продолжительность травления 2—4 с	Для серебра
17	10 мл азотной кислоты + 100 мл соляной кислоты + 100 мл воды	Опустить шлиф в кипящий раствор. Для получения лучших результатов необходимо двух-трехкратное полирование	Для никеля
18	1 ч. плавиковой кислоты + 1 ч. глицерина	Опустить шлиф в раствор. Продолжительность травления 1—20 мин	Для титана и его сплавов

Приложение 2
Справочное

**КЛАССИФИКАТОР
ТИПИЧНЫХ МАКРО-, МИКРОСТРУКТУР
И ДЕФЕКТОВ СВАРНЫХ СОЕДИНЕНИЙ
СТАЛЕЙ И ЦВЕТНЫХ МЕТАЛЛОВ
И ИХ ХАРАКТЕРИСТИКА**

1. МАКРОСТРУКТУРЫ СВАРНЫХ СОЕДИНЕНИЙ СТАЛЕЙ СВАРКОЙ РАЗЛИЧНЫХ ВИДОВ

1.1. Ручная дуговая сварка

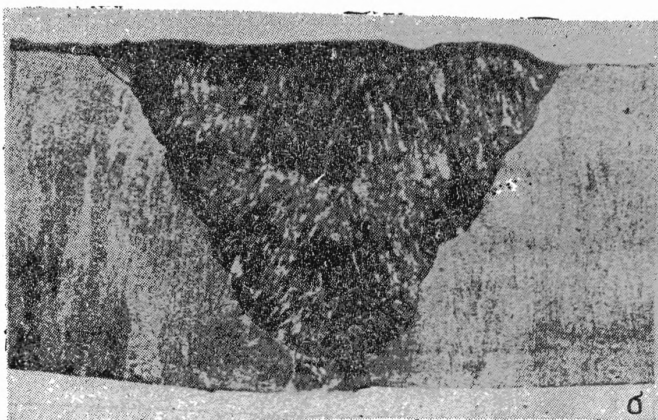
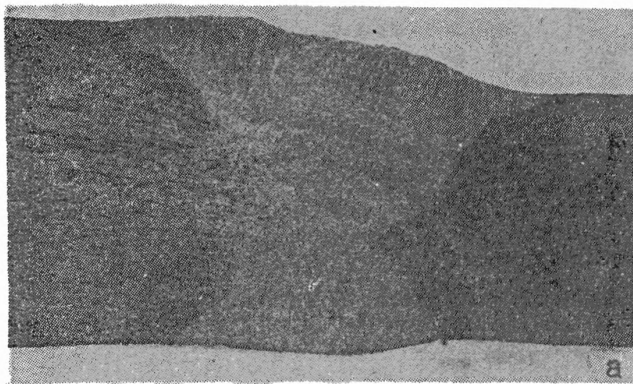


Рис. 1. Стыковое соединение:
a — стали 16ГСг электрод УОНИ-13/55, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1), $2\times$; *б* — стали 20Х20Н35СЛ (центробежное литье), электрод 05Х14Н65, корневой шов, электрод 01Х20Н70, травление в реактиве № 14 (см. табл. 1), $2\times$

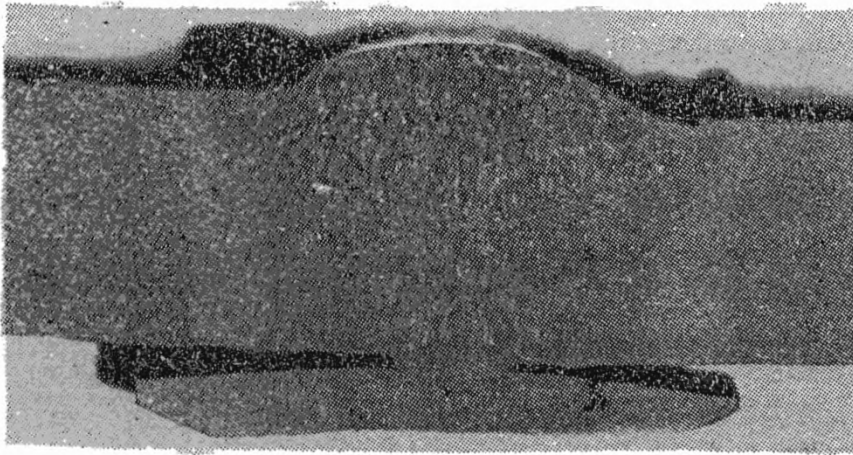


Рис. 2. Стыковое соединение на подкладном кольце стали 15Х5М, электрод ЦЛ-17-63, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), $3\times$

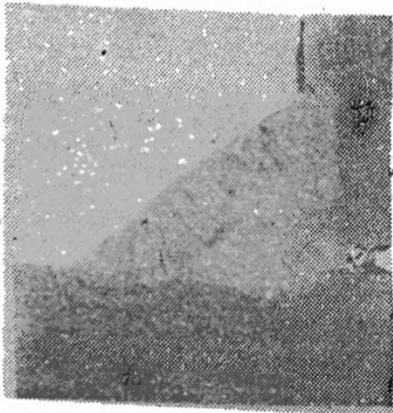


Рис. 3. Угловое соединение стали 09Г2С, электрод УОНИ-13/45; травление в реактиве № 2 (см. табл. 1)

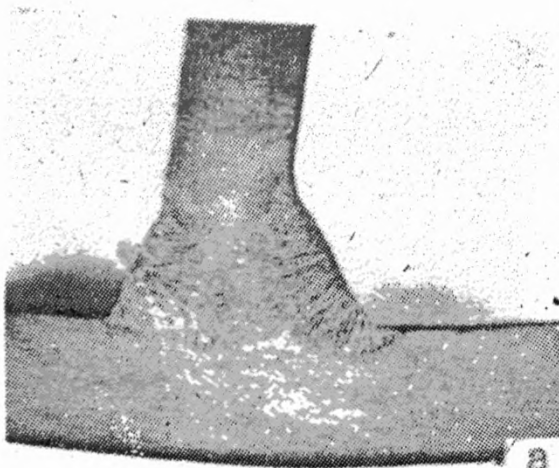


Рис. 4. Тавровое соединение стали 20ЮЧ, электрод УОНИ-13/55; травление в реактиве № 4 (см. табл. 1); толщина листа:
а — 16 мм; б — 40 мм

1.2. Автоматическая дуговая сварка под флюсом

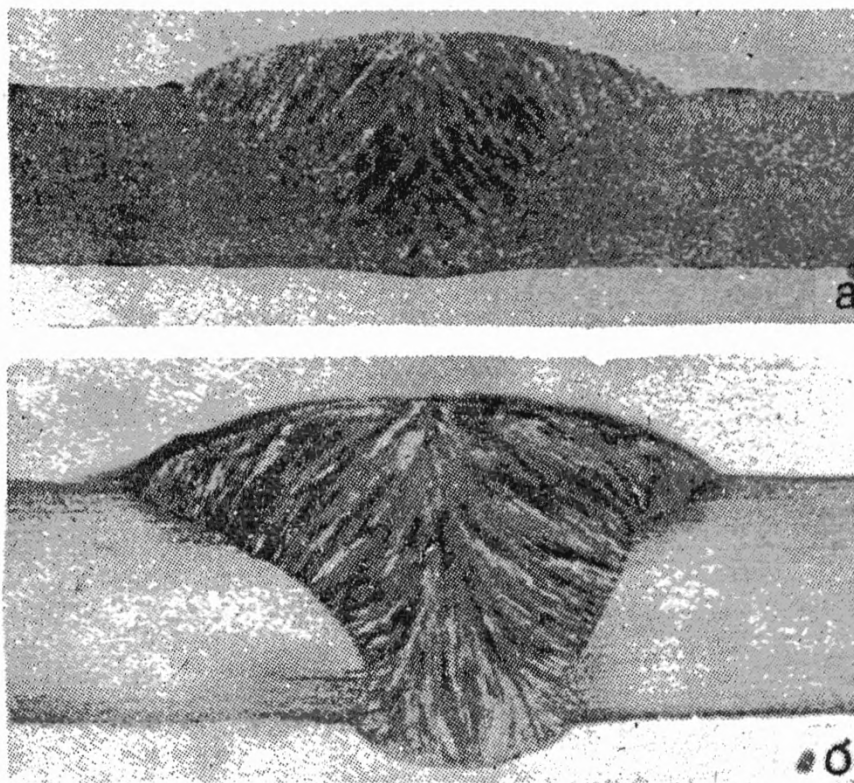


Рис. 5. Сварка в один проход стыкового соединения:
a — стали Ст.Зсп, проволокой Св-08Г2С под флюсом АН-348; травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), $3\times$; *б* — стали 10Х17Н13М2Т, проволокой Св-08Х19Н10М3Б под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $3\times$

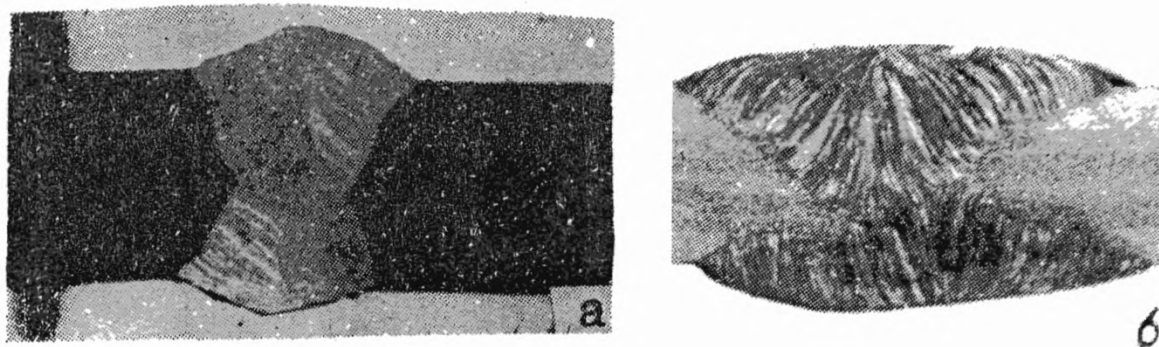
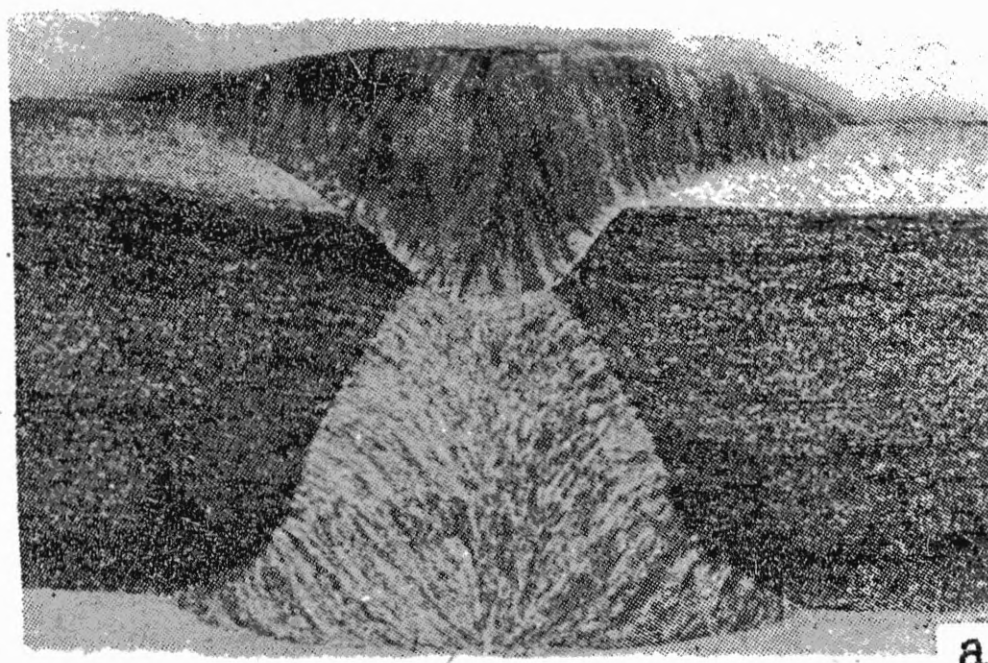
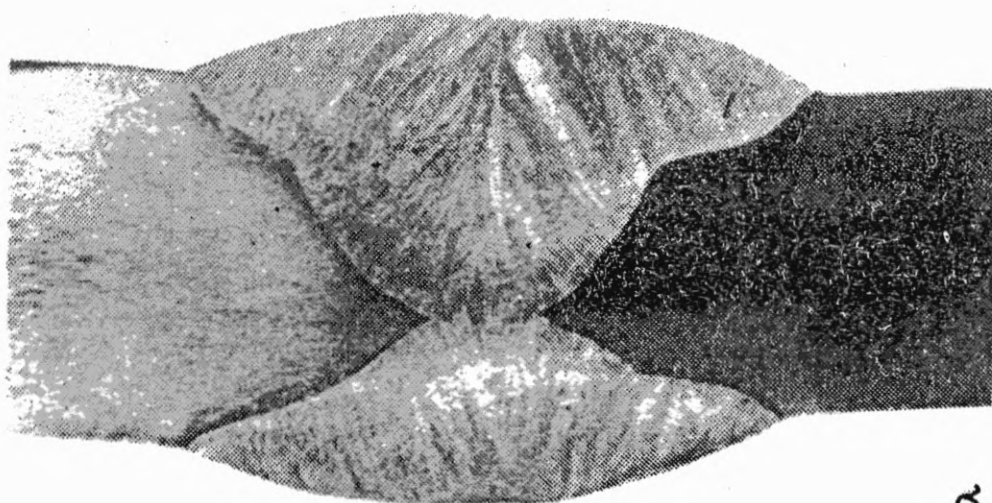


Рис. 6. Сварка в два прохода стыкового соединения:
a — стали 16ГС проволокой Св-08Г2С под флюсом АН-348, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1); *б* — стали 12Х18Н10Т проволокой Св-06Х19Н9Т под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $3\times$

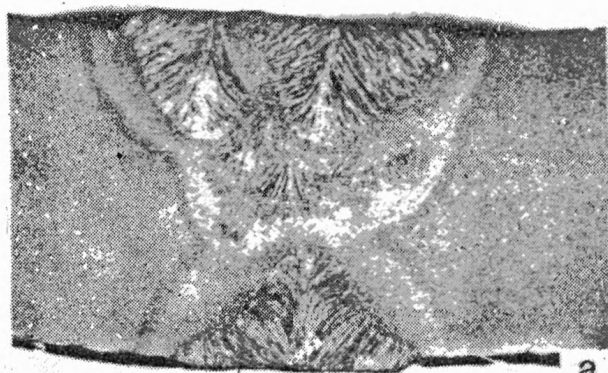


а

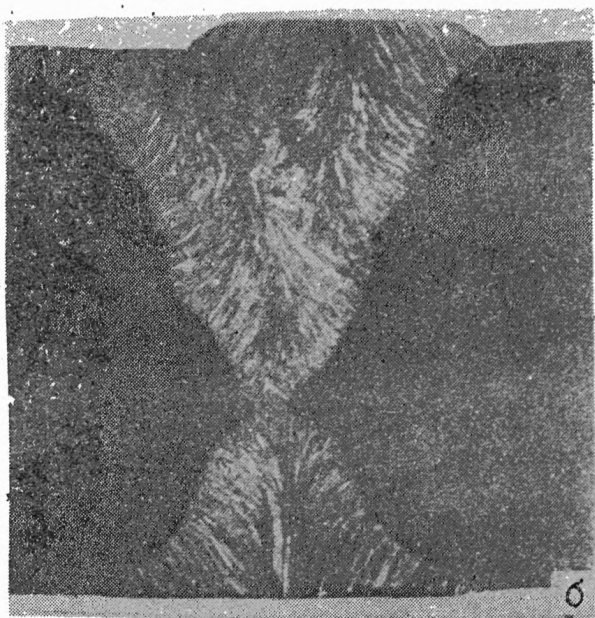


б

Рис. 7. Сварка в два прохода стыкового соединения:
 а — двухслойной стали 20К+10Х17Н13М2Т, основного слоя — проволокой Св-08А под флюсом АН-348, плакирующего слоя — проволокой Св-06Х19Н10М3Т под флюсом АН-26, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), $3\times$; б — сталей 09Г2С+12Х18Н10Т проволокой Св-10Х16Н25АМ6 под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $3\times$



а



б

Рис. 8. Многопроходная сварка стыкового соединения:
а — стали 20ЮЧ проволокой Св. 10НЮ под флюсом АН-348, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1); б — стали 10Х17Н13М2Т проволокой Св. 08Х19Н10М3Б под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), 5^х

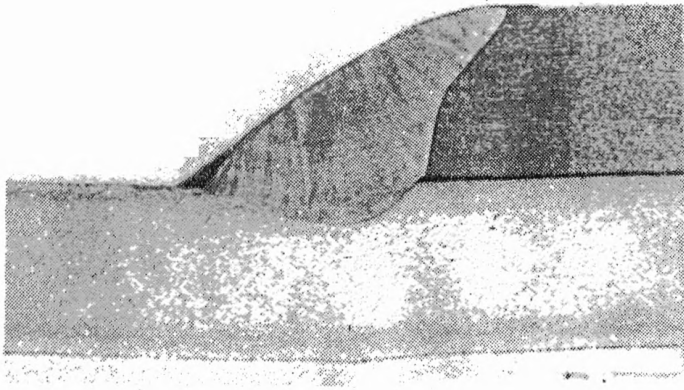


Рис. 9. Соединение внахлестку сталей Ст.3сп+12Х18Н10Т проволокой Св-05Х30Н40М6ТБ под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), 3^х

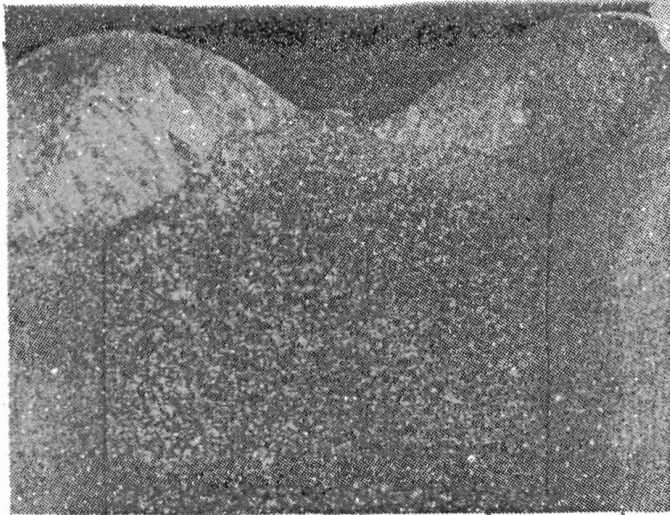


Рис. 10. Торцовое соединение трубы из стали 08Х18Н10Т и трубной решетки из стали 06Х18Н11 проволокой Св-08Х25Н13БТЮ под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), 8^х

1.3. Автоматическая дуговая сварка в защитном газе

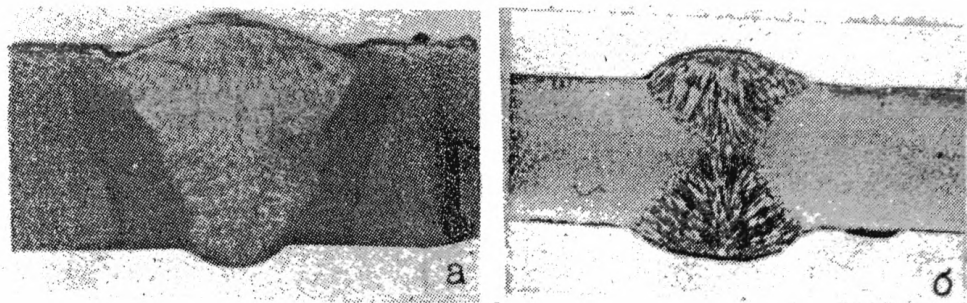


Рис. 11. Стыковое соединение, выполненное сваркой:
a — в углекислом газе стали 35ХМ проволокой Св-08ХГСМА, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), $2\times$; *b* — в аргоне стали 12Х18Н10Т проволокой Св-07Х25Н13, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $2\times$

1.4. Электрошлаковая сварка

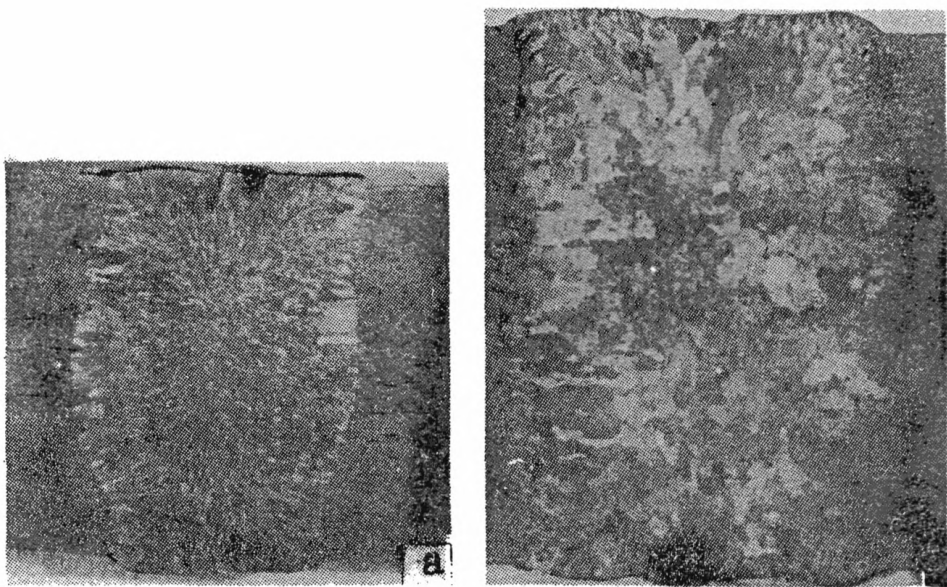


Рис. 12. Сварка встык:
a — стали 16ГС, проволока Св-08ГС диаметром 5 мм под флюсом АНФ-6, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1); *b* — стали, 10Х17Н13М2Т проволока ЭП-690 под флюсом АН-18, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $1,5\times$

1.5. Комбинированная сварка

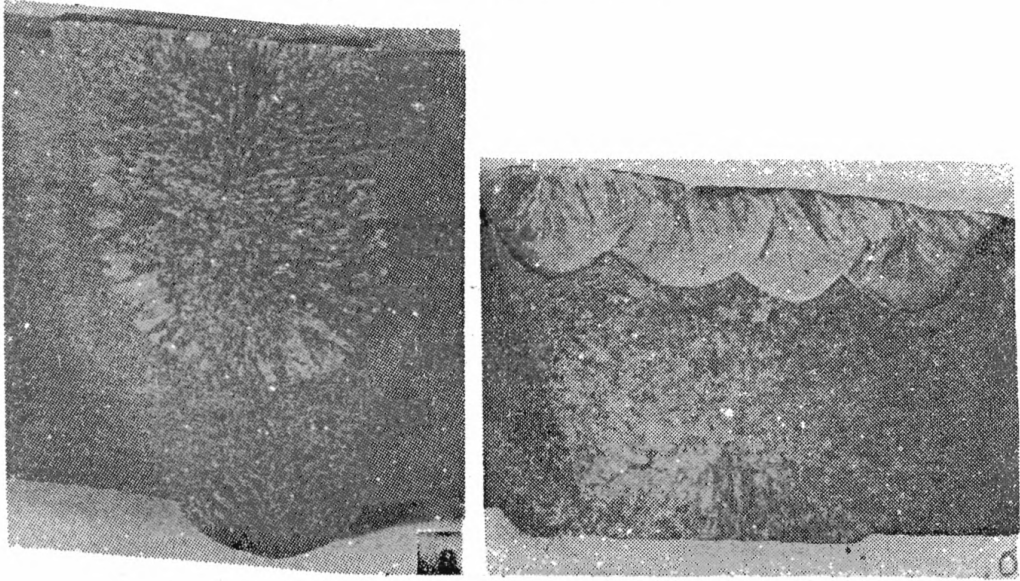


Рис. 13. Соединение:
а — стали 16ГС выполнено ЭШС, проволокой Св -08ГС под флюсом АН-8 + автоматическая сварка проволокой Св -08ГА под флюсом АН-348, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1); *б* — двухслойной стали 12ХМ+08Х13 — основной слой выполнен ЭШС проволокой Св -08ХМ под флюсом АН-8, плакирующий — автоматической сваркой проволокой Св -05Х30Н40М6ТБ под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1)

1.6. Электронно-лучевая сварка

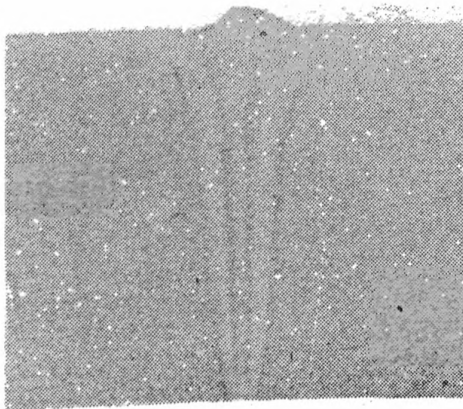


Рис. 14. Стыковое соединение трубы из стали 10Г2 без скоса кромок, зазора и присадочного металла, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1)

2. МАКРОСТРУКТУРЫ СВАРНЫХ СОЕДИНЕНИЙ ЦВЕТНЫХ МЕТАЛЛОВ

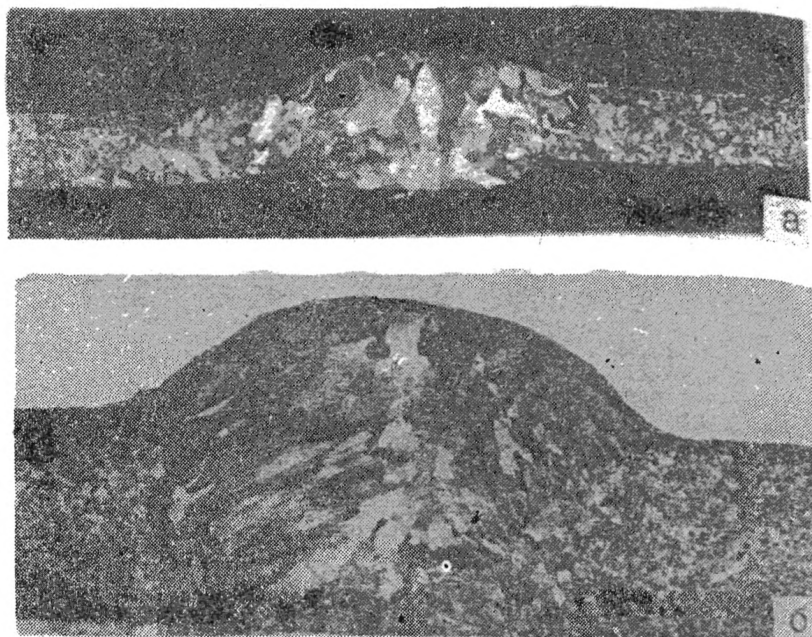


Рис. 15. Стыковое соединение меди Мр3, выполненное:
a — полуавтоматической сваркой неплавящимся электродом в аргоне,
толщина листа 2 мм, травление в реактиве № 7 (см. табл. 1), $5\times$; *б* — ав-
томатической сваркой плавящимся электродом в азоте проволокой
МНЖКТ, толщина листа 5 мм, травление в реактиве № 7 (см. табл. 1), $5\times$



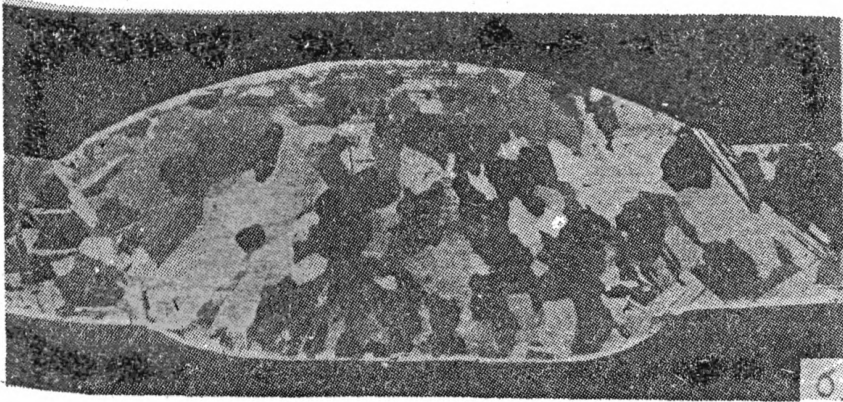


Рис. 16. Стыковое соединение серебра Ср 999,9, выполненное аргоно-
дуговой сваркой неплавящимся электродом:
а — травление в реактиве № 11 (см. табл. 1), $10\times$; *б* — с присадкой
проволоки СрЛа, травление в реактиве № 11 (см. табл. 1), $10\times$

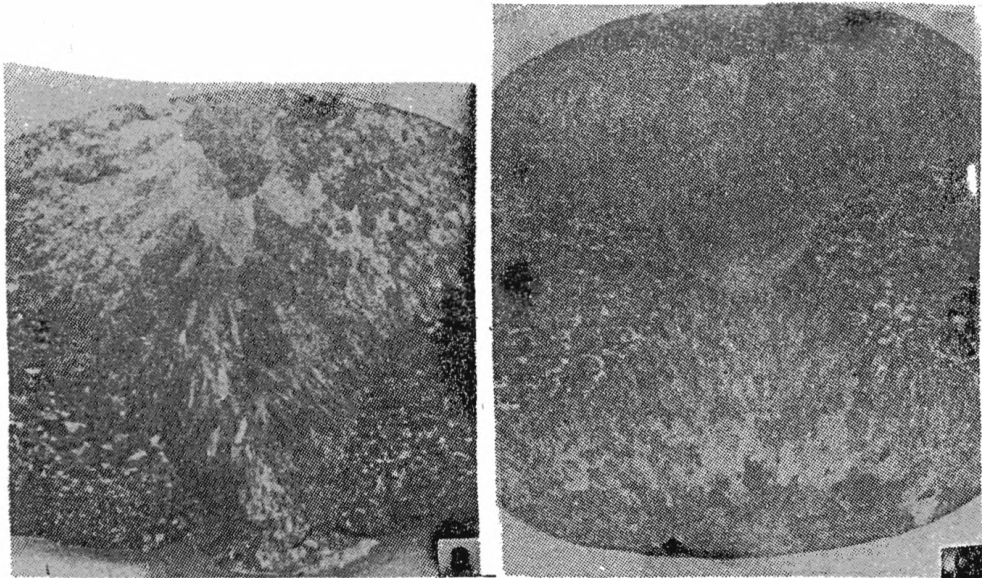


Рис. 17. Стыковое соединение алюминиевого сплава АДО, выполненное:
а — аргонодуговой сваркой плавящимся электродом и проволокой А85Т,
травление в реактиве № 9 (см. табл. 1), $5\times$; *б* — импульсно-дуговой сваркой пла-
влящимся электродом в аргоне проволокой А85Т диаметром 2,5 мм на медной
подкладке, травление в реактиве № 9 (см. табл. 1), $5\times$

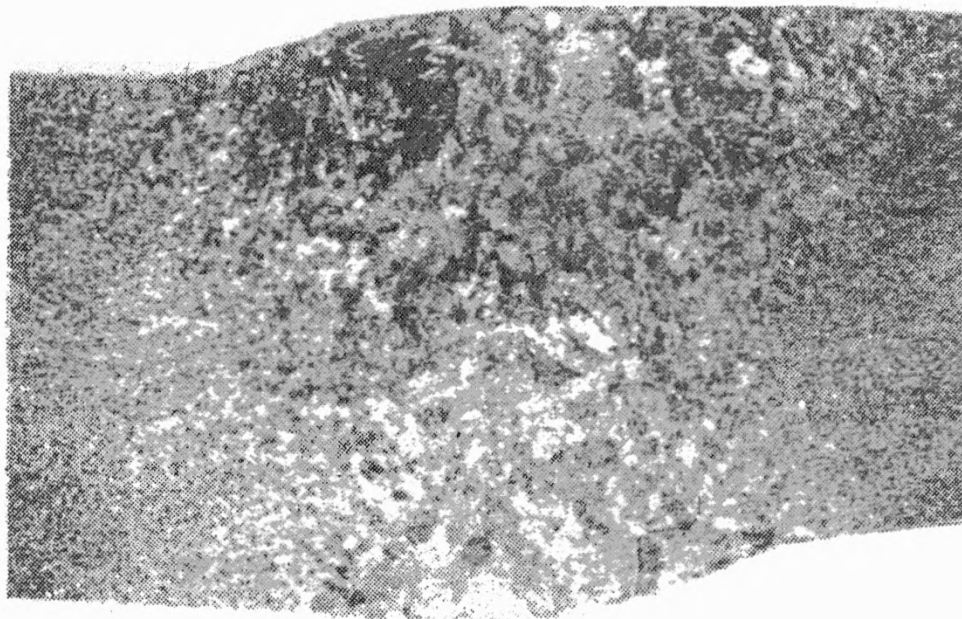


Рис. 18. Стыковое соединение титана ВТ-1, выполненное аргонодуговой сваркой неплавящимся электродом, травление в реактиве № 13 (см. табл. 1); $5\times$

3. ДЕФЕКТЫ СВАРНЫХ СОЕДИНЕНИЙ (характеристику дефектов сварных соединений см. в таблице с. 80)

3.1. Кристаллизационные трещины в металле шва

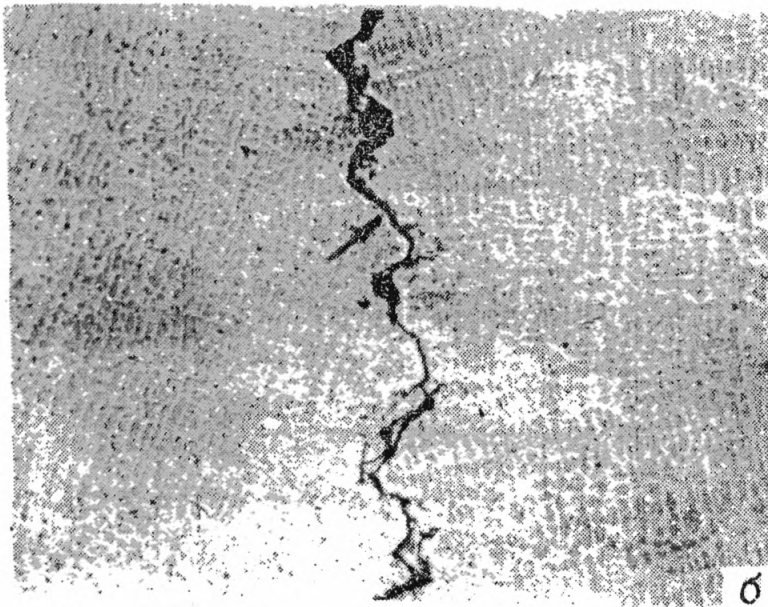
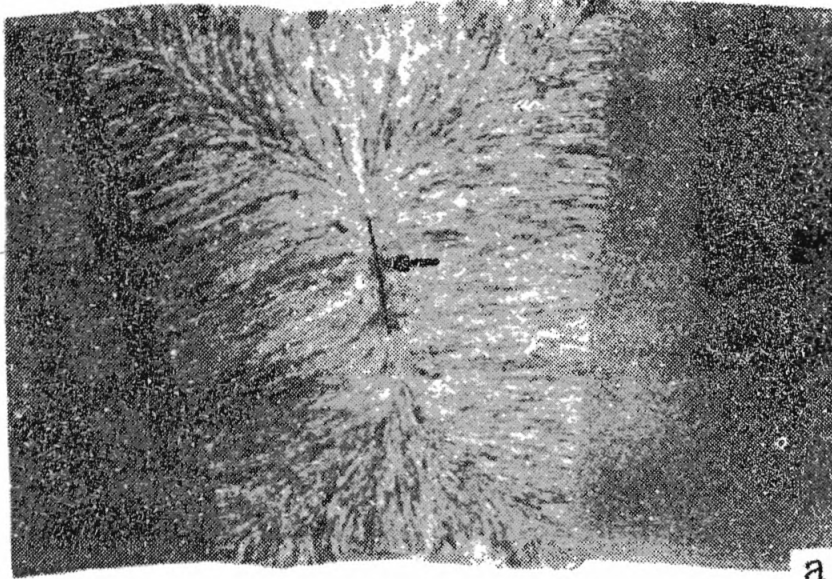


Рис. 19. Макротрещины по плоскости слабины при:
а — электрошлаковой сварке стали 16ГС проволокой Св.08ГС под флюсом АНФ-6, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1);
б — автоматической сварке биметалла — стали Ст.3сп+08Х13 проволокой ЭИ-960, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2).
100 \times

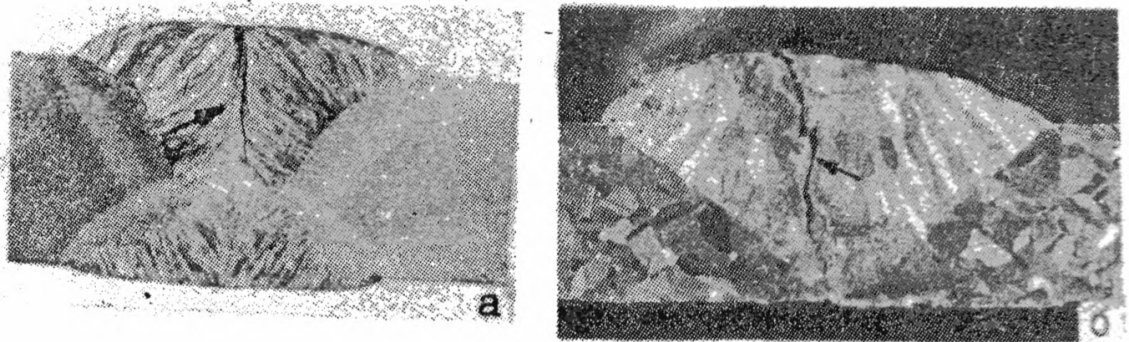


Рис. 20. Межкристаллитные макротрещины при:
a — автоматической дуговой сварке стали 09Г2С проволокой Св-08ГА, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1), $1,5\times$; *б* — ручной дуговой сварке меди Мр3 неплавящимся электродом в аргоне, травление в реактиве № 7 (см. табл. 1), $5\times$

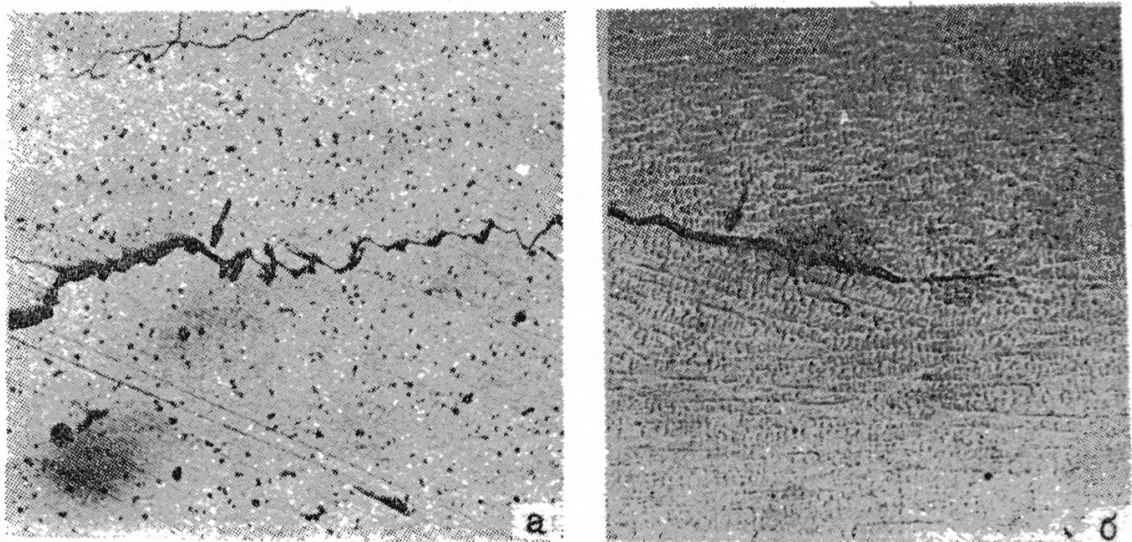


Рис. 21. Микротрещины при автоматической дуговой сварке:
a — двухслойной стали Ст.3сп+10Х17Н13М2Т проволокой Св-08Х19Н10М3Б под флюсом АН-28; *б* — стали 10Х17Н13М2Т проволокой Св-08Х19Н10М3Б под флюсом АН-28, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), $100\times$

3.2. Холодные трещины

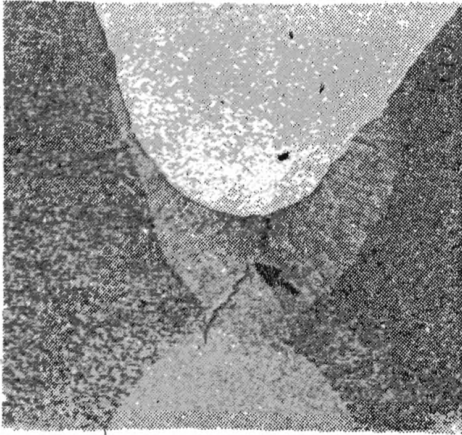


Рис. 22. Продольная макротрещина при ручной дуговой сварке стали 15ГСХМФ электродом УОНИ-13/55, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1), $3\times$

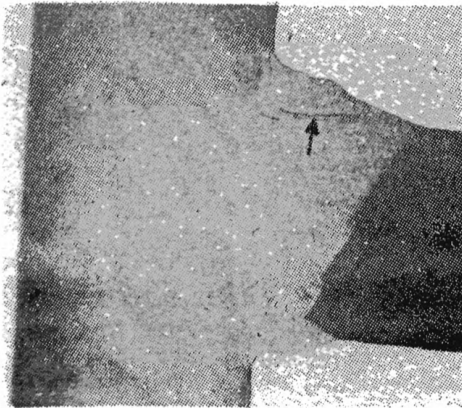


Рис. 23. Поперечная макротрещина при ручной дуговой сварке стали 10Г2П электродом АНО-10, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1)



Рис. 24. Микротрещина в металле шва при автоматической дуговой сварке стали 10Г2ФР проволокой Св-08ГСМТ в газовой смеси CO_2 (85%) + O_2 (15%), травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), $100\times$

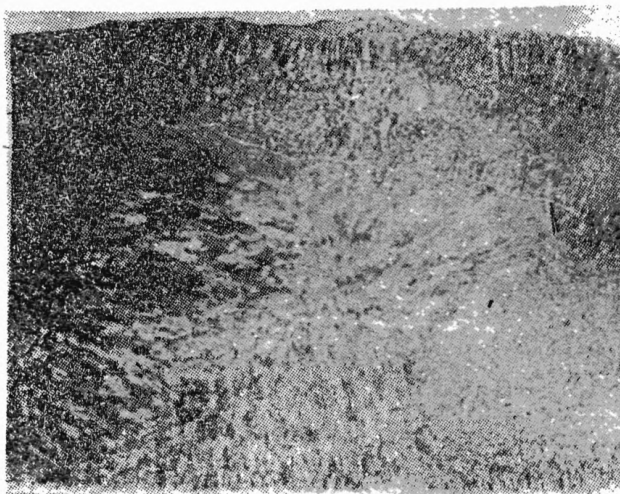


Рис. 25. Макротрещина в зоне термического влияния при комбинированной сварке стали 15ГСХМФР (ЭШС проволокой Св-10Г2 под флюсом АН-8 + автоматическая дуговая проволокой Св-08А под флюсом АН-22), травление в реактиве № 2 (см. табл. 1)

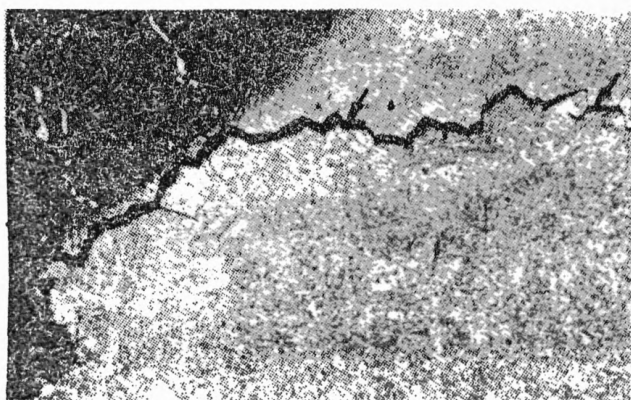


Рис. 26. Микротрещина в зоне термического влияния при автоматической дуговой сварке стали 15Х5М проволокой Св-10Х5М под флюсом АН-26, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100^x

3.3. Коррозионные трещины

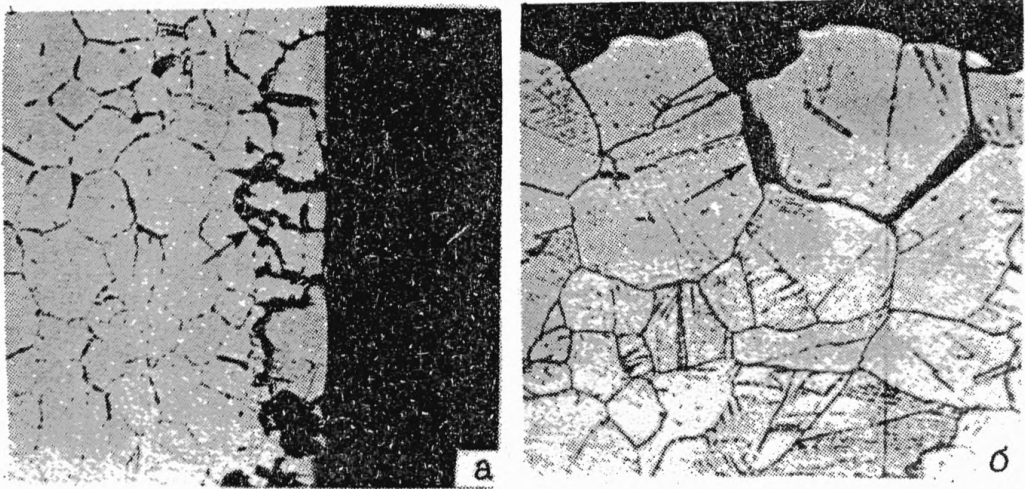


Рис. 27. Сталь 0X18АН6 после испытания на межкристаллитную коррозию:
а — нетравленный шлиф, 200 \times ; *б* — после травления в реактиве № 3 (см. табл. 2), 500 \times

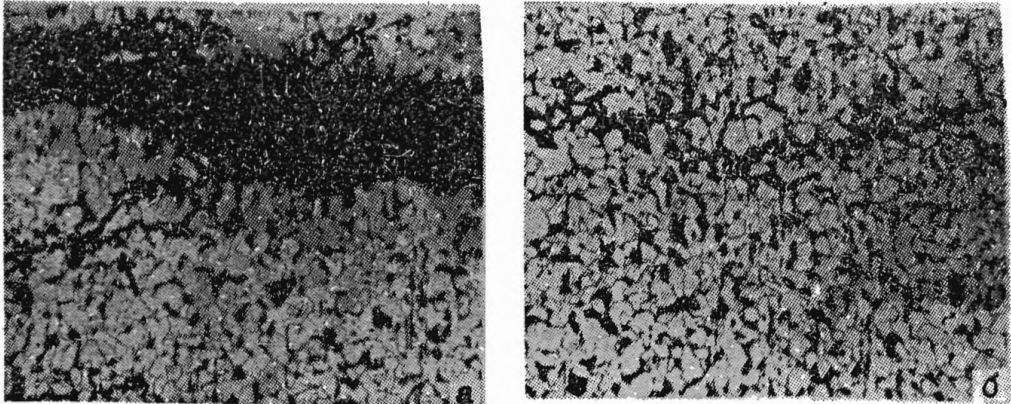


Рис. 28. Сероводородное коррозионное растрескивание стали 09Г2ДТ в пентано-амиленовой рабочей среде, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100 \times .
а — трещины на внутренней поверхности аппарата;
б — по толщине стенки аппарата

3.4. Усадочная раковина

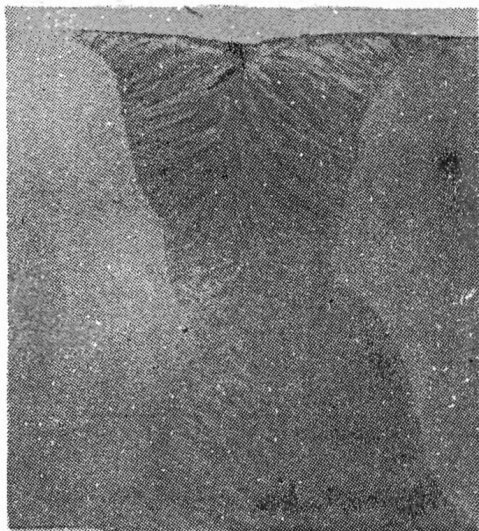


Рис. 29. При автоматической сварке стали 10X17H13M2T проволокой Св-08X19H10M3Б под флюсом АН-28, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), 1,5^х

3.5. Микрорыхлоты

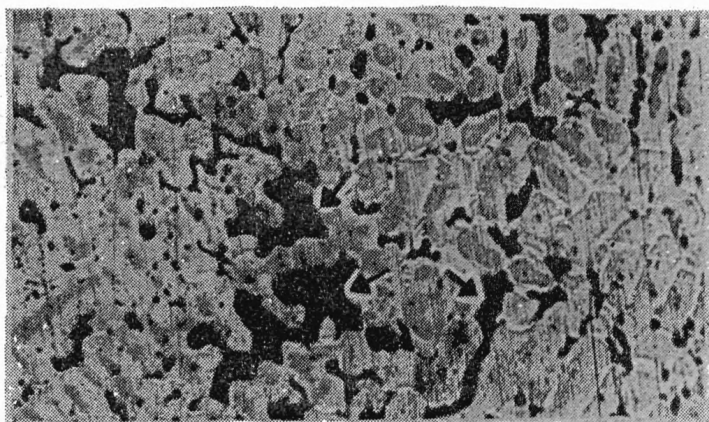


Рис. 30..При автоматической сварке стали 10X17H13M2T проволокой Св-08X9H10M3Б под флюсом АН-28, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), 200^х

3.6. Свищи

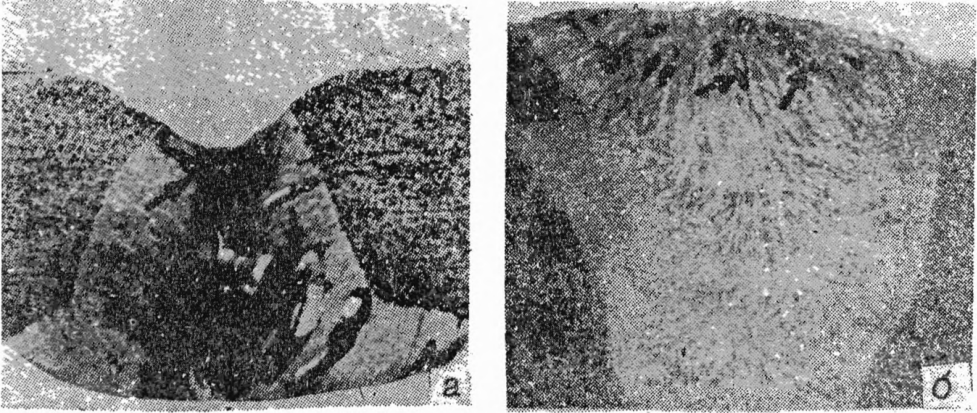


Рис. 31. Свищ при:
 а — автоматической дуговой сварке двухслойной стали Ст.Зсп+12Х18Н10Т: основного слоя — проволокой Св-08А в углекислом газе, плакирующего — проволокой ЭП-389 под флюсом АН-26; б — автоматической дуговой сварке стали 16ГС проволокой Св-08Г2С в газовой смеси CO_2 (85%) + O_2 (15%), травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), $3\times$

3.7. Поры

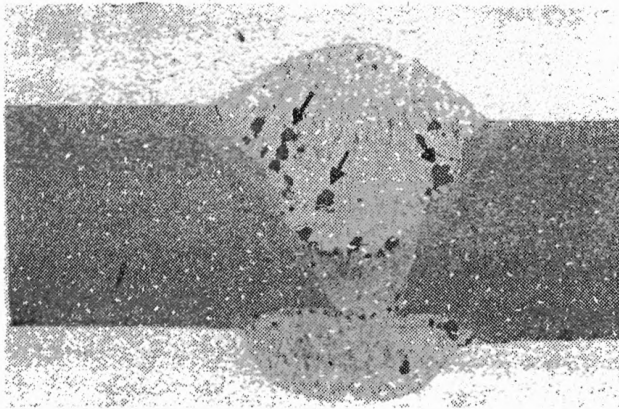


Рис. 32. Макропоры при автоматической дуговой сварке стали 09Г2С проволокой Св-08Г2С в углекислом газе травление в реактиве № 2 (см. табл. 1)

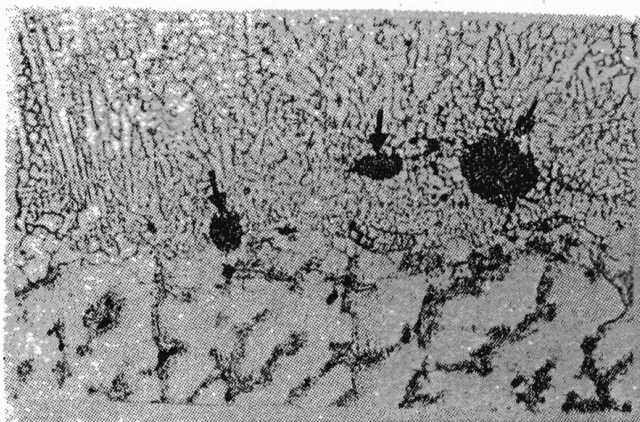


Рис. 33. Микропоры при автоматической дуговой сварке стали 45Х25Н20С2 проволокой Св -13Х25Н18 под флюсом АН-26, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), 100^х

3.8. Непровар

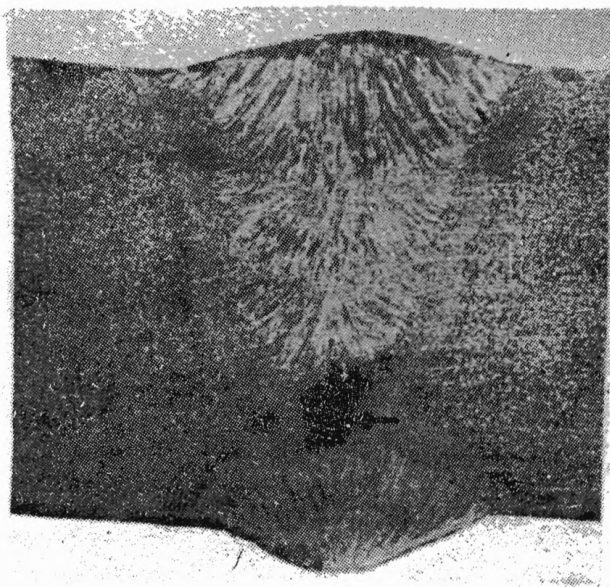


Рис. 34. Непровар корня шва при автоматической дуговой сварке стали 16ГС проволокой Св -08Г2С в газовой смеси CO_2 (85%) + O_2 (15%), травление в реактиве № 4 (табл. 1), 3^х

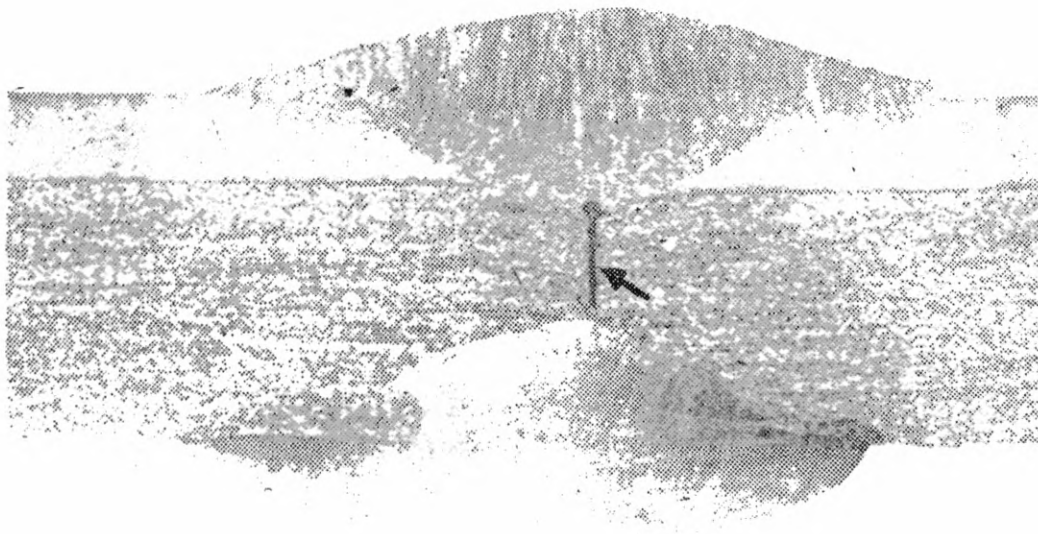


Рис. 35. Непровар по толщине основного металла при автоматической дуговой сварке двухслойной стали Ст.3сп+08Х13 проволокой ЭП-829, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $3\times$

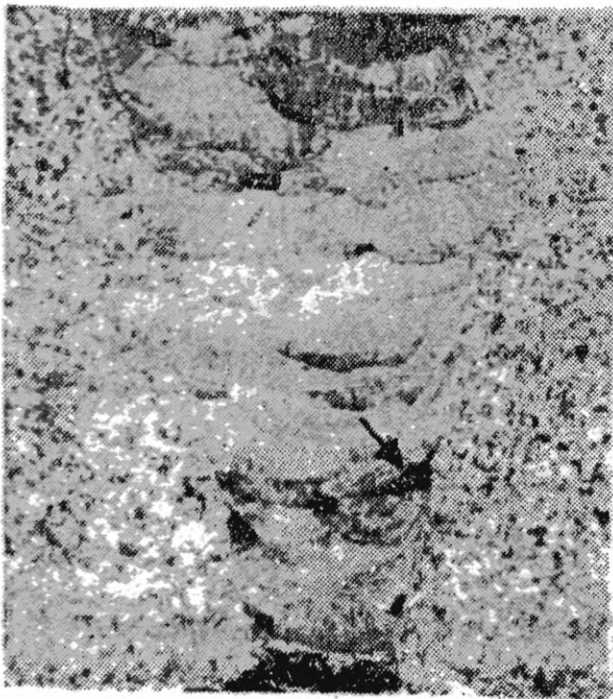


Рис. 36. Непровар между валиками при автоматической дуговой сварке стали 06Х20Н8МЗД2Л проволокой ЭЧ-902 в углекислом газе, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1)

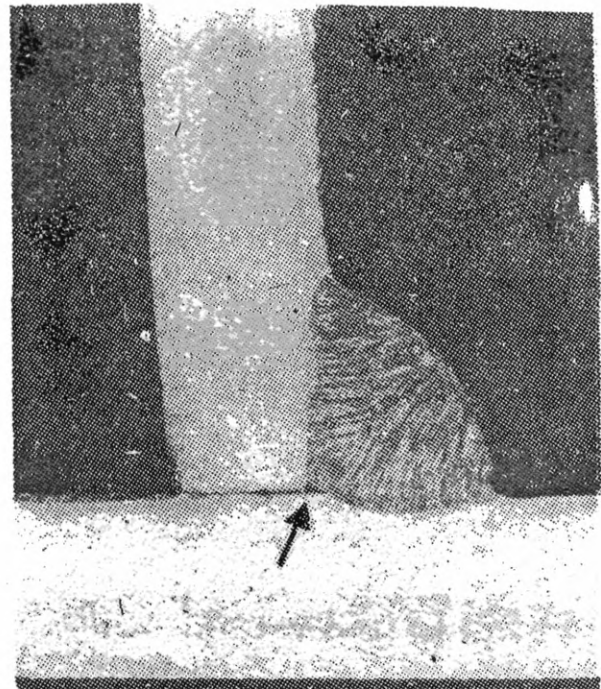


Рис. 37. Непровар вершины угла при автоматической дуговой сварке стали 12Х18Н10Т проволокой ЭП-765 в аргоне, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $3\times$

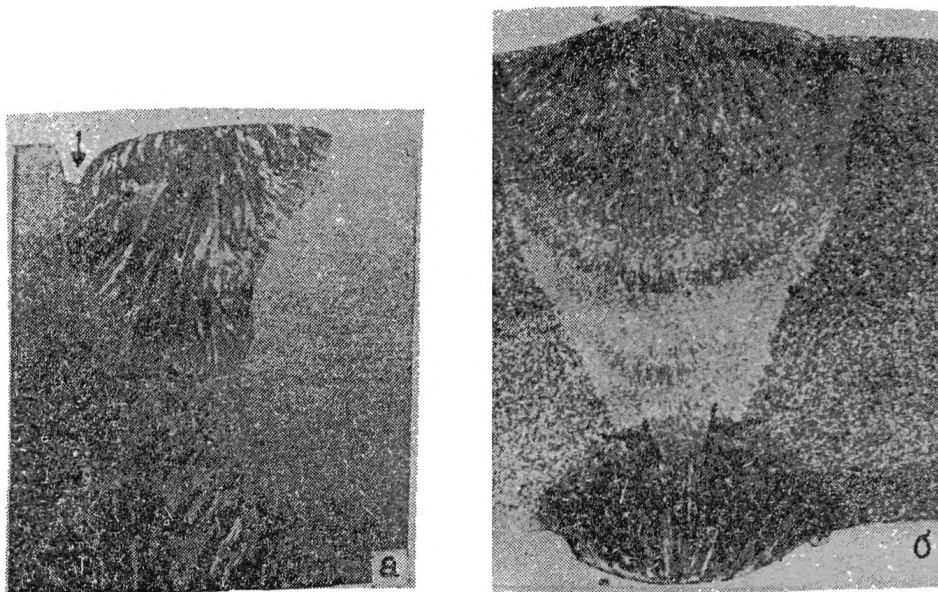


Рис. 38. Непровар по кромке при:
а — автоматической дуговой сварке стали 10Х17Н13М2Т проволокой Св-08Х19Н10М3Б под флюсом АН-18, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), 1,5^х;
б — автоматической дуговой сварке стали 16ГС проволокой Св-08Г2С в газовой смеси CO₂ (85%) + O₂ (15%), травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), 3^х

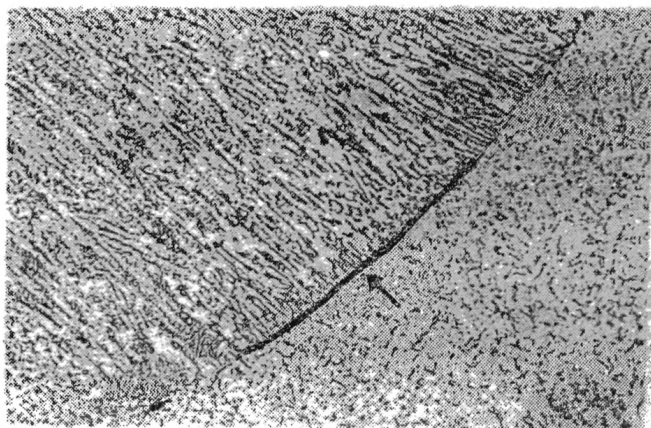


Рис. 39. Микронепровар по кромке при автоматической дуговой сварке стали 12Х18Н10Т проволокой Св-07Х19Н10Б под флюсом АН-26, травление в реактиве № 4 (см. табл. 2), 200^х

3.9. Неметаллические включения

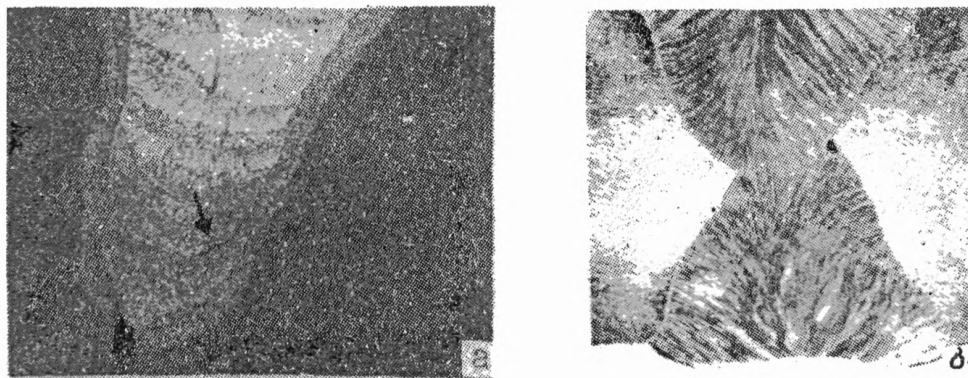


Рис. 40. Шлаковые макровключения при:
a — автоматической дуговой сварке стали 15ГСХМФР проволокой Св-08А под флюсом АН-22, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1), $0,5\times$; *б* — автоматической дуговой сварке стали 10Х17Н13М2Т проволокой Св-08Х19Н10М3Б под флюсом АН-18, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $1,5\times$

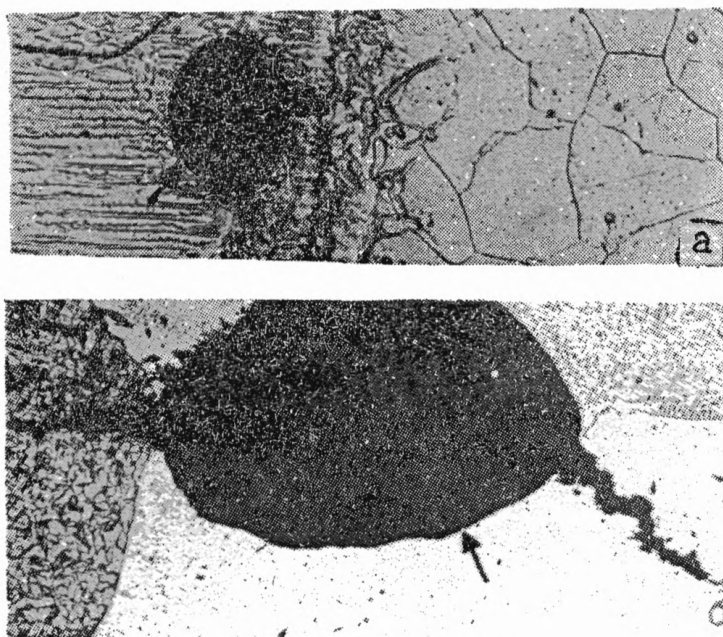


Рис. 41. Микровключения при:
a — автоматической дуговой сварке стали 08Х17Н15М3Т проволокой Св-10Х16Н25АМ6 под флюсом АН-26, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), $200\times$; *б* — автоматической дуговой сварке двухслойной стали Ст.Зсп+12Х18Н10Т проволокой Св-05Х30Н140М6ГБ под флюсом АН-26, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), $100\times$

3.10. Подрез

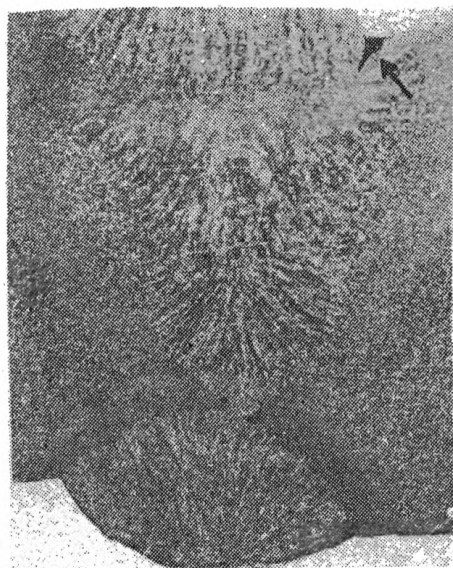


Рис. 42. При автоматической дуговой сварке стали 16ГС проволокой Св-08Г2С в газовой смеси CO_2 (85%) + O_2 (15%), травление в реакторе № 4 (см. табл. 1), $3\times$

3.11. Наплыв

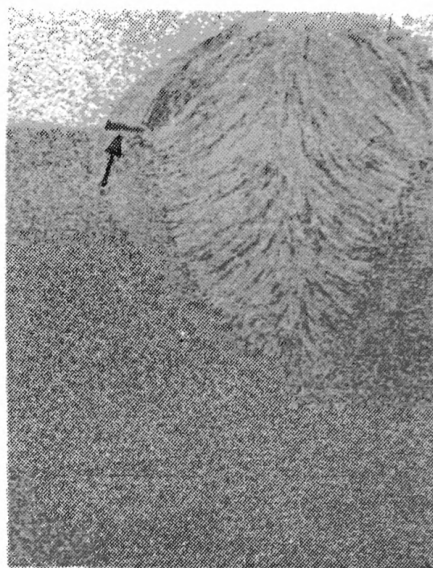


Рис. 43. При автоматической дуговой наплавке на сталь 16ГС проволокой Св-08ГС в углекислом газе, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), $3\times$

3.12. Кратер

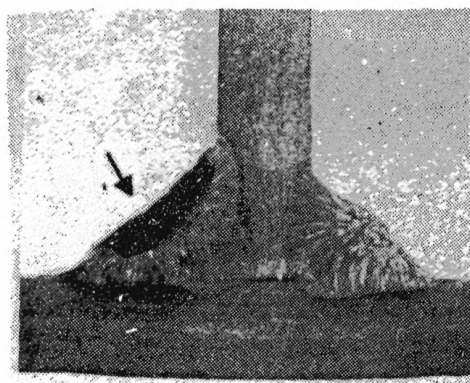


Рис. 44. При импульсно-дуговой сварке стали 12Х18Н10Т проволокой Св-07Х25Н13 в аргоне, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $3\times$

3.13. Неплавленное сопряжение и превышение усиления

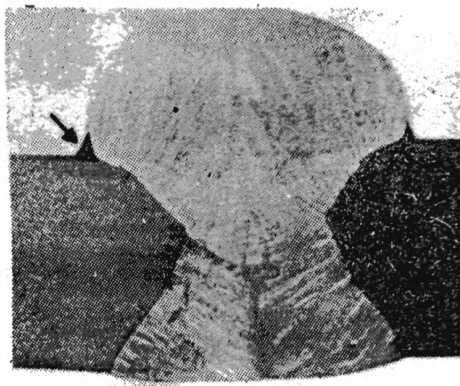


Рис. 45. При автоматической дуговой сварке стали Ст.3сп проволокой Св-08Х21Н10Г6 под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), $3\times$

3.14. Занижение размеров сечения сварного шва

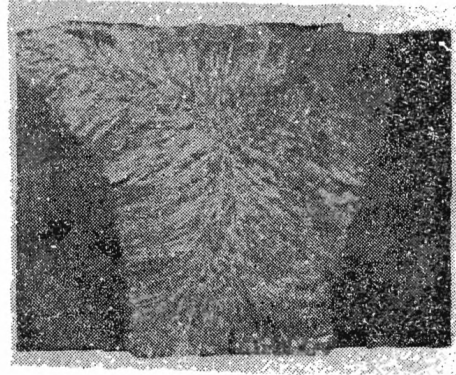


Рис. 46. При ЭШС стали 16ГС проволокой Св-08ГС под флюсом АНФ-6, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1)

3.15. Превышение проплава

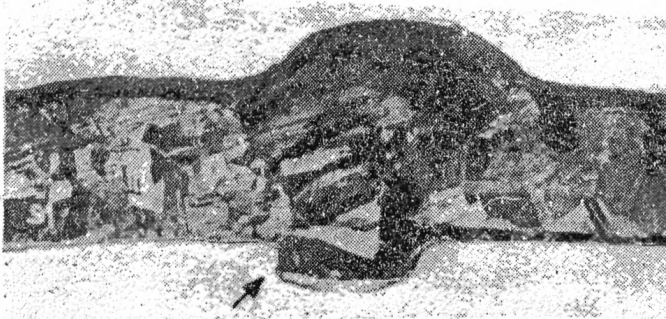


Рис. 47. При автоматической дуговой сварке меди Мр3 неплавящимся электродом в аргоне, травление в реактиве № 7 (см. табл. 1), 5^х

3.16. Смещение кромок

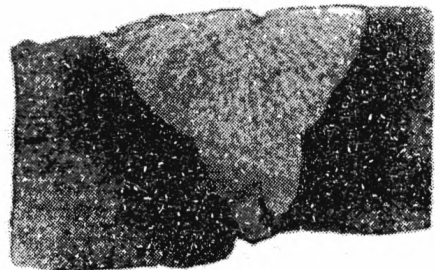


Рис. 48. При ручной дуговой сварке стали 15X5М электродом ЦЛ-17-63, травление в реактиве № 4 (см. табл. 1), 3^х

3.17. Смещение осей швов

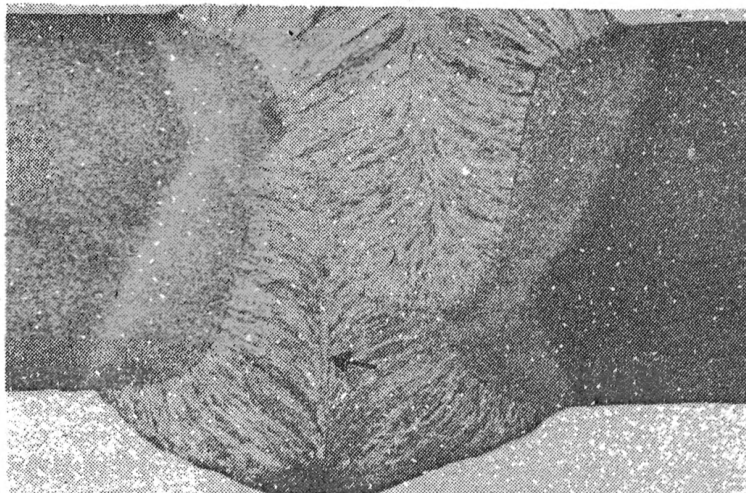


Рис. 49. При автоматической дуговой сварке стали 09Г2С проволокой Св-08МХ под флюсом АН-47, травление в реактиве № 2 (см. табл. 1), 1,5^х

3.18. Плоскость (зона) слабости

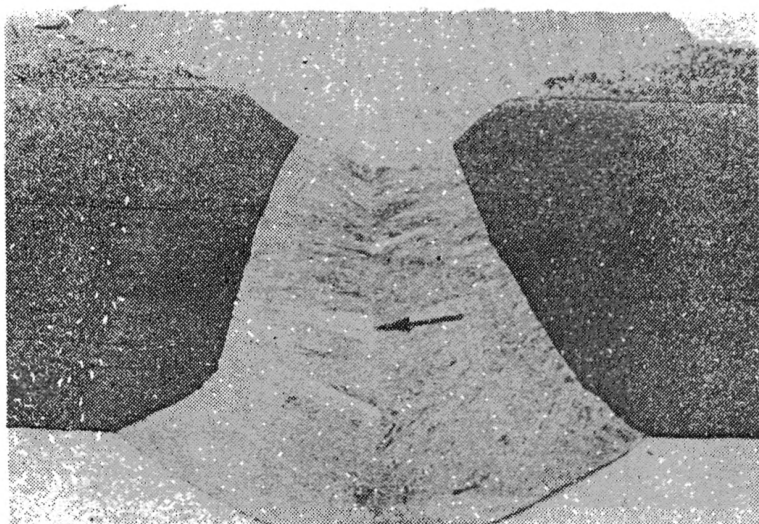


Рис. 50. При автоматической дуговой сварке двухслойной стали Ст.3сп+12Х18Н10Т проволокой Св-05Х30Н40М6ТБ под флюсом АН-26, травление в реактиве № 5 (см. табл. 1), 3^х

4. МИКРОСТРУКТУРА МЕТАЛЛА СВАРНЫХ СОЕДИНЕНИЙ

4.1. Низкоуглеродистые стали

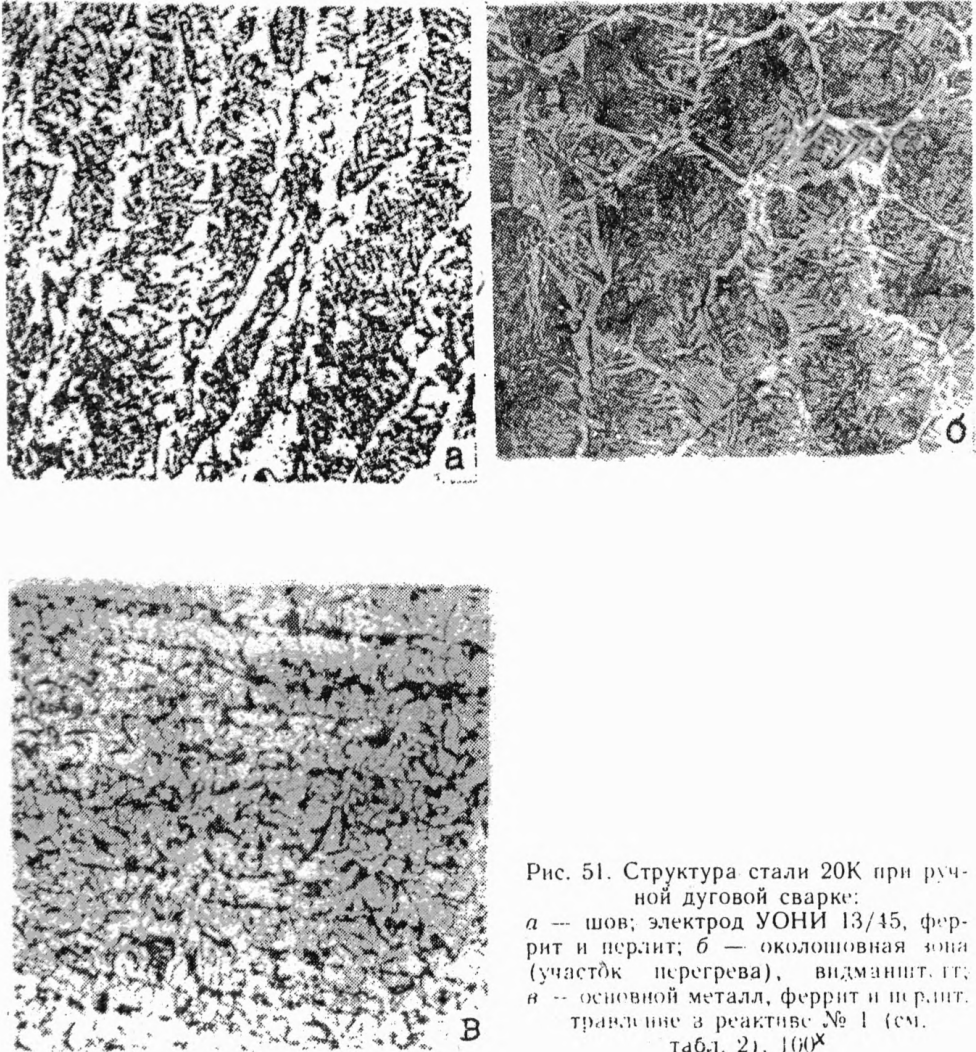


Рис. 51. Структура стали 20К при ручной дуговой сварке:
а — шов; электрод УОНИ 13/45, феррит и перлит; *б* — околошовная зона (участок перегрева), видманшт. гг.; *в* — основной металл, феррит и перлит. травление в реактиве № 1 (см. табл. 2). 100 \times

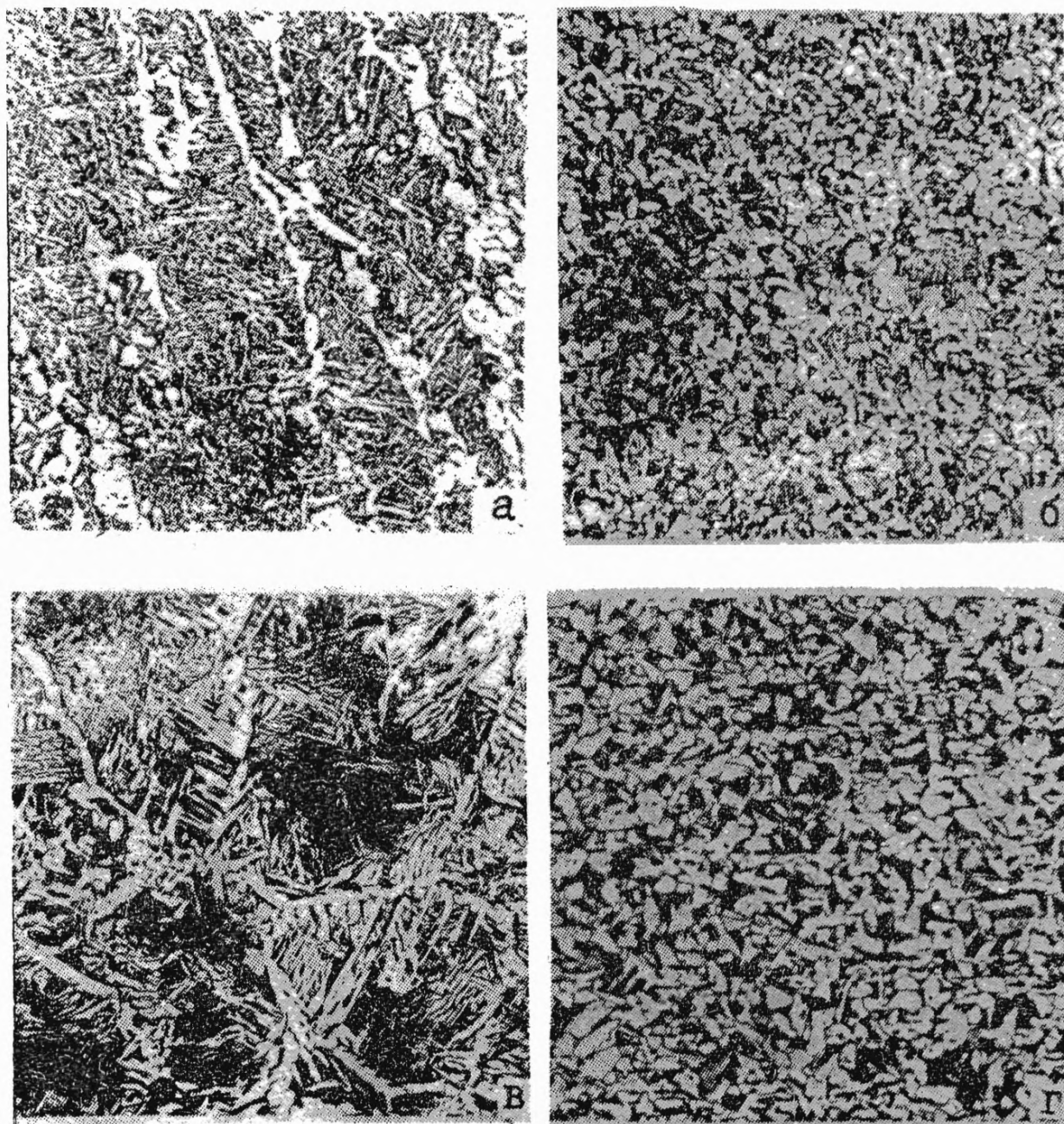


Рис. 52. Структура стали Ст.3сп при автоматической дуговой сварке: а — основной шов; проволока Св.-08ГА, флюс АН-348А; феррит и перлит; б — подварочный шов; феррит и перлит; в — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт; г — основной металл; феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100^х

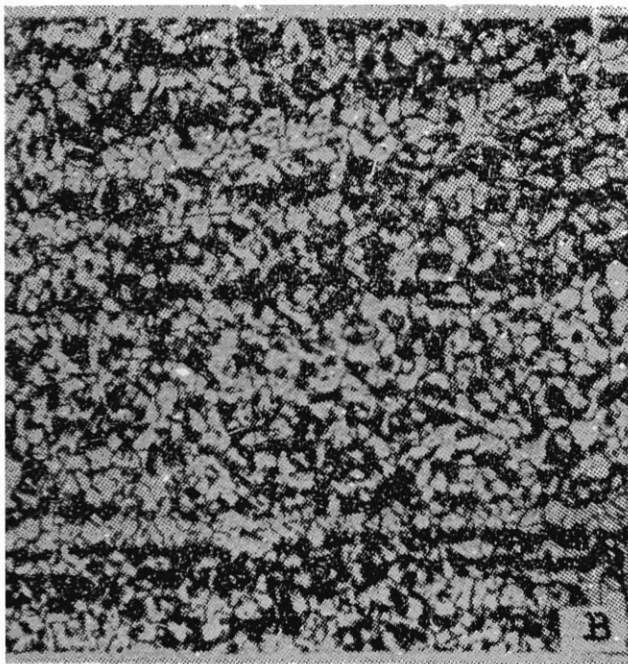
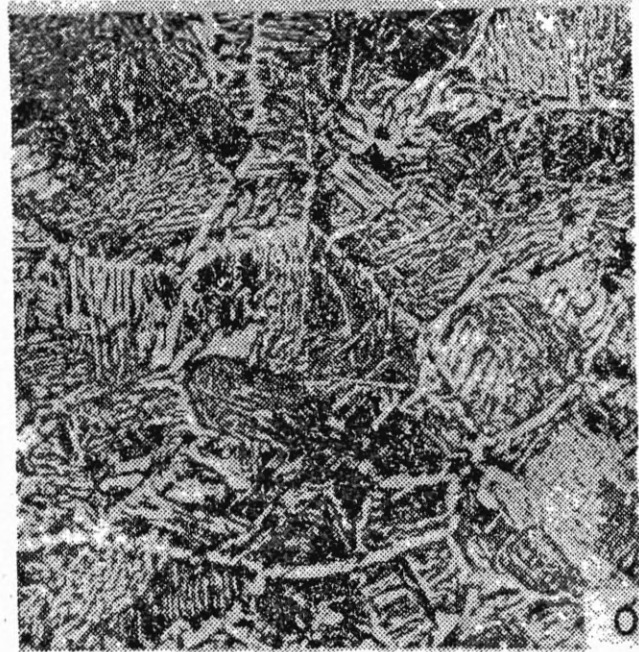
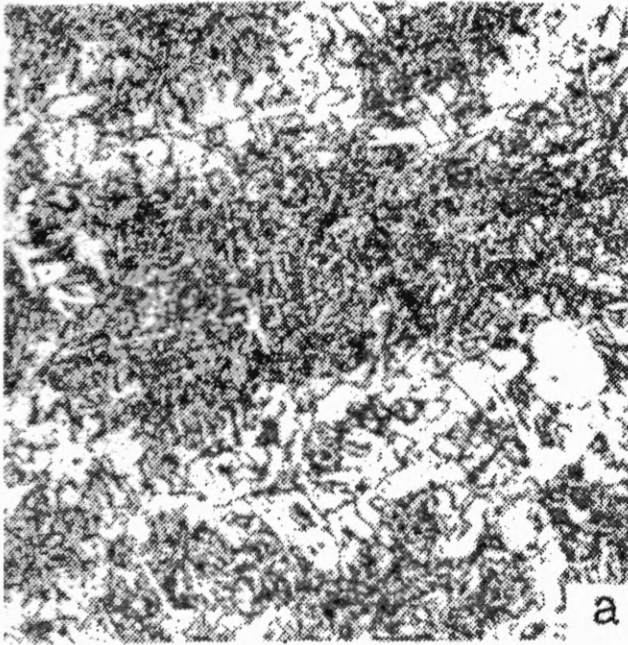


Рис. 53. Структура стали 20ЮЧ при автоматической дуговой сварке:
а — шов, проволока Св-10НЮ, феррит, перлит и бейнит; *б* — околошовная зона (участок перегрева); игольчатый феррит и перлит (видманштетт); *в* — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), $100\times$

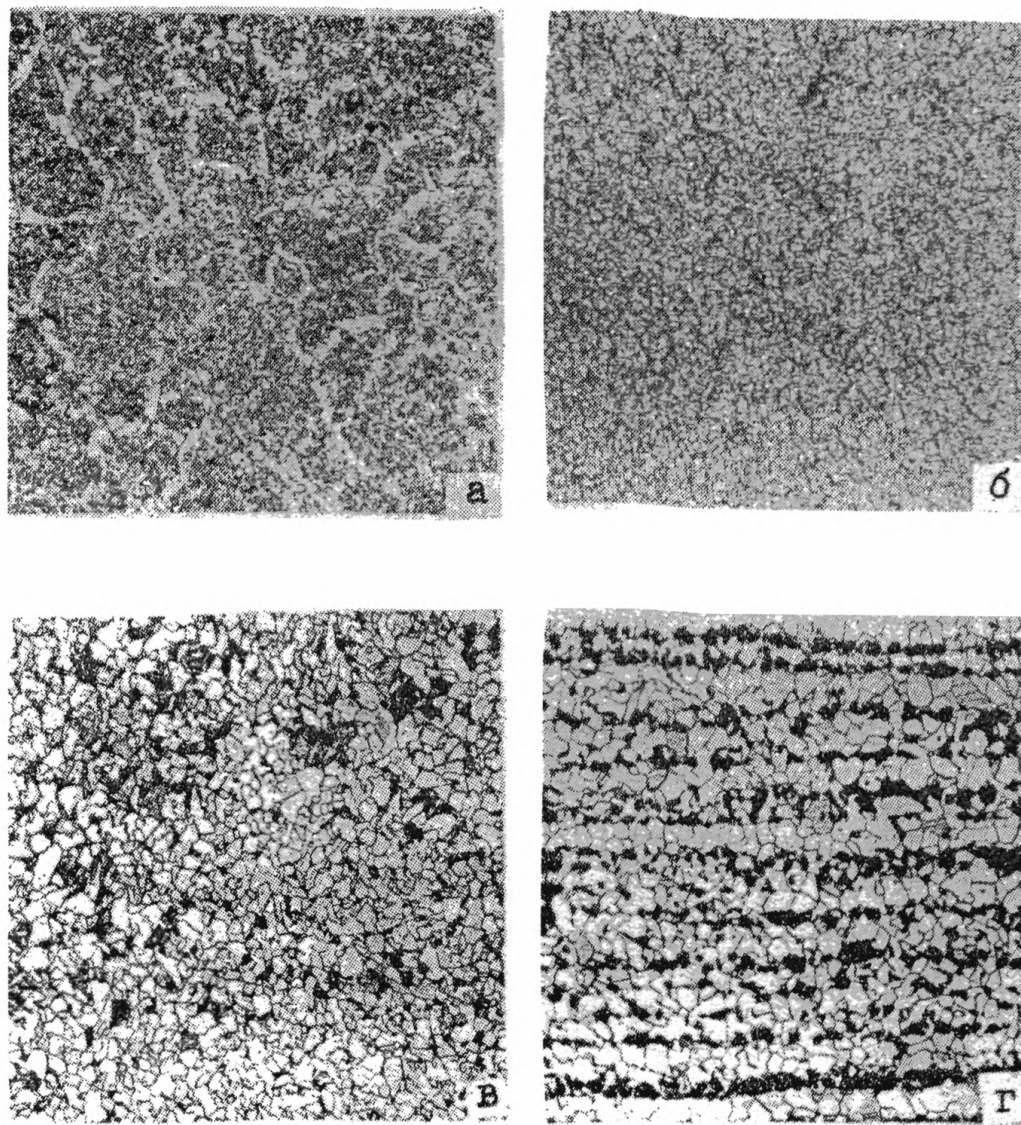


Рис. 54. Структура стали 20Ю4 при ручной дуговой сварке:
а — шов, электрод УОНИ-13/55, феррит, перлит и бейнит (доэвтектоидный феррит по границам бывших аустенитных зерен); *б* — шов, электрод ВП-4, феррит, перлит (тонкая перлитная сетка); *в* — шов, электрод ВП-7, феррит (сорбитообразный), перлит; *г* — основной металл, феррит и перлит; травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100^х

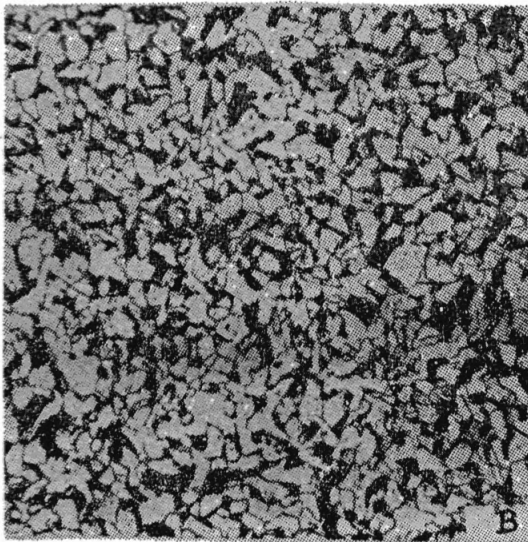
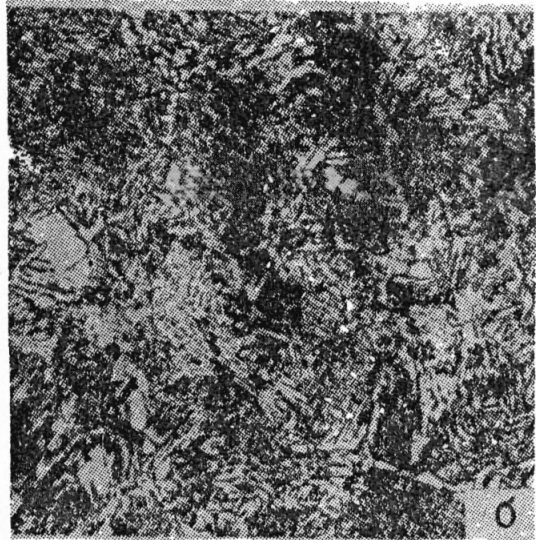
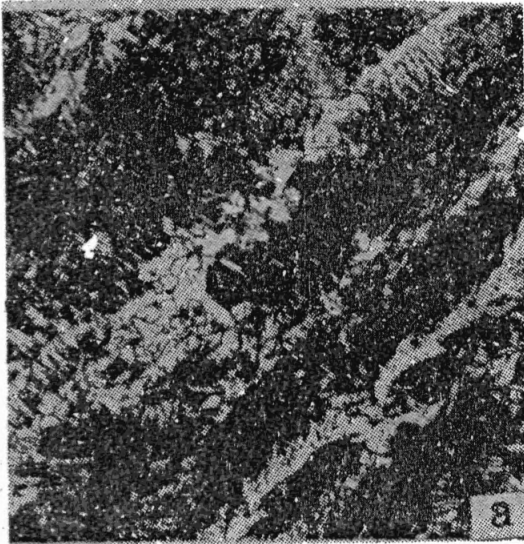


Рис. 55. Структура стали 20Ю4 при сварке в защитном газе (аргоне): *a* — шов, проволока Св-10НЮ, феррит, перлит и бейнит; *b* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт; *v* — основной металл, феррит и перлит; травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100 \times

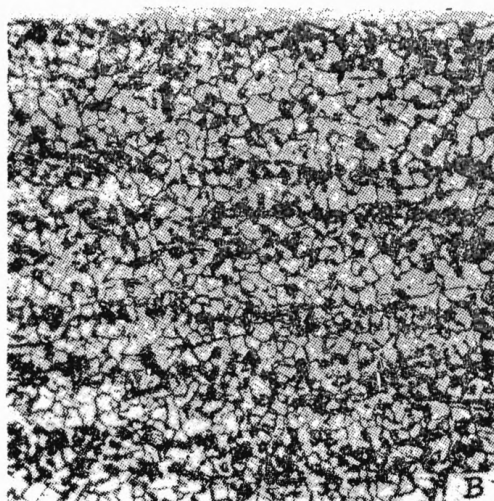
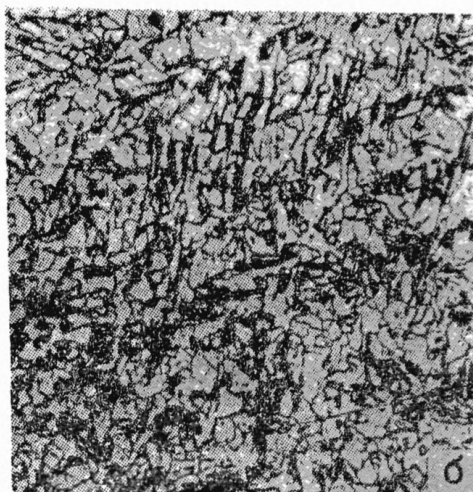
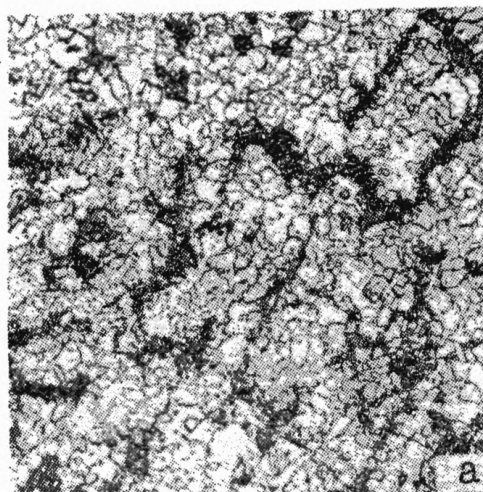


Рис. 56. Структура стали 20ЮЧ при электрошлаковой сварке (после нормализации и высокого отпуска):

а — шов, проволока Св-10НЮ, феррит и перлит в виде сетки; *б* — околошовная зона (участок перегрева), феррит с ориентацией по закалочной структуре и перлит; *в* — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100 \times

4.2. Низкоуглеродистые низколегированные стали

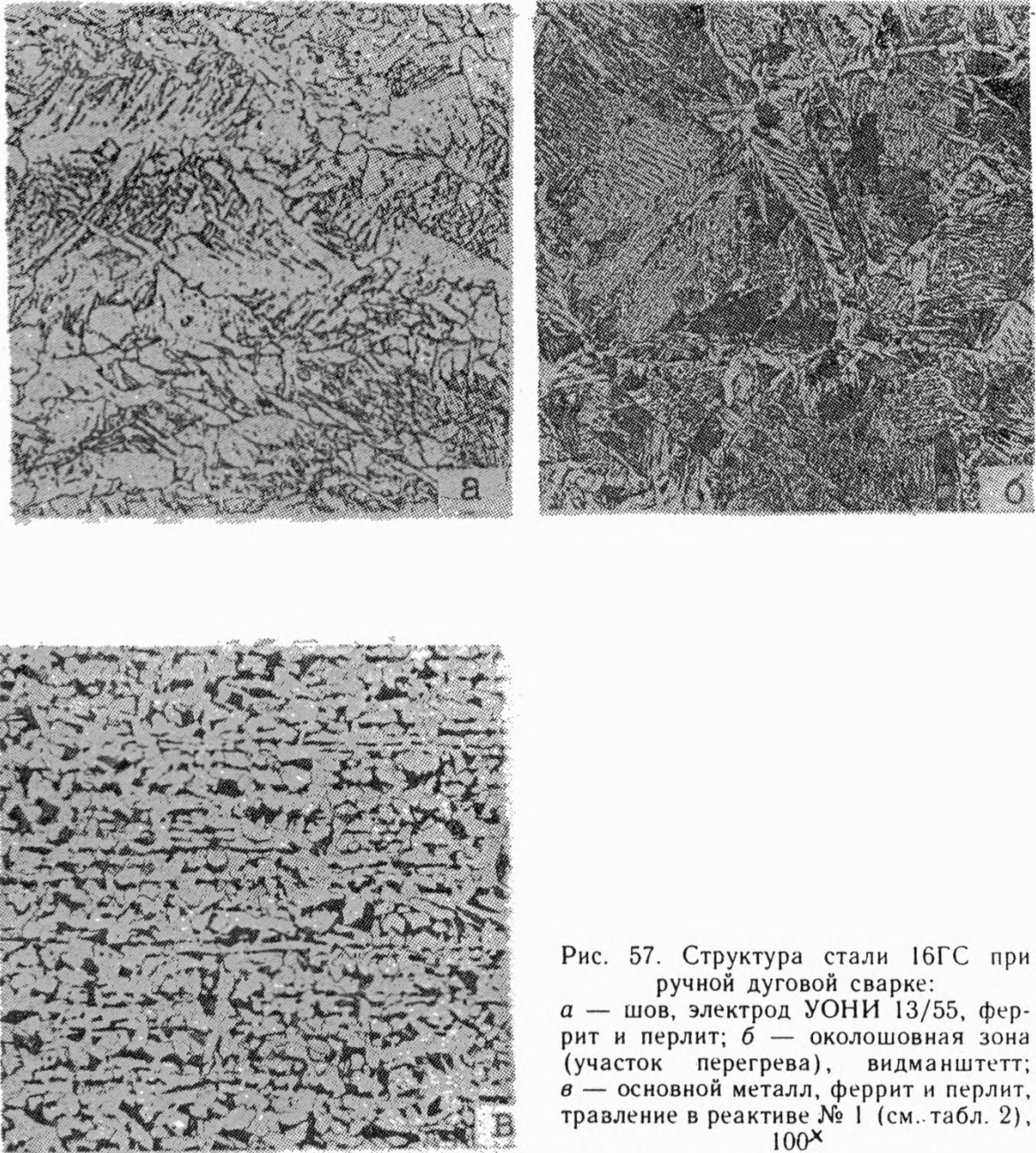


Рис. 57. Структура стали 16ГС при ручной дуговой сварке:
a — шов, электрод УОНИ 13/55, феррит и перлит; *б* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт; *в* — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100^x

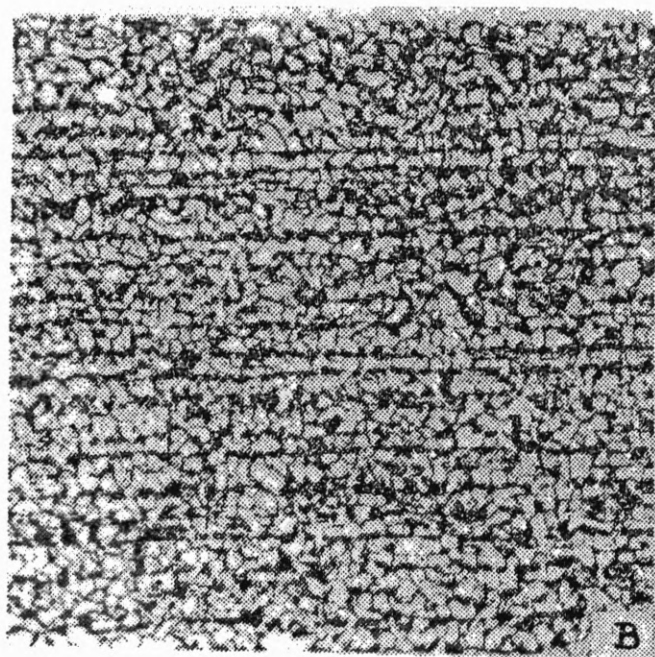
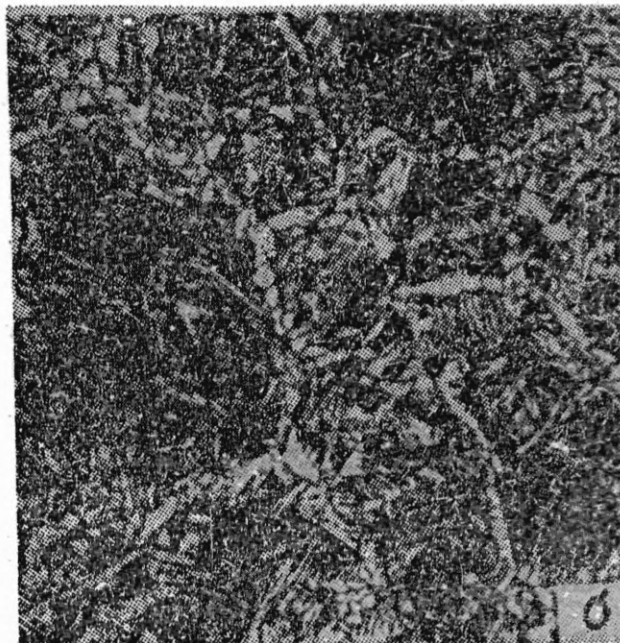
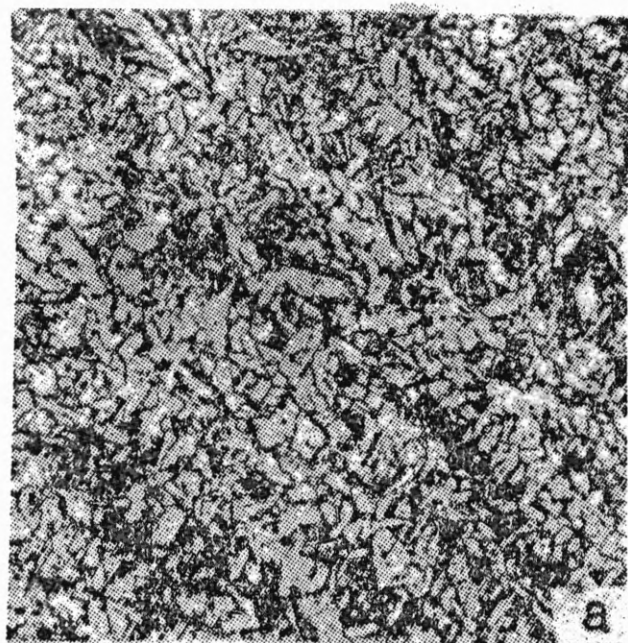


Рис. 58. Структура стали 16ГС при автоматической дуговой сварке:
а — шов, проволока Св-08ГА, флюс ОСЦ-45, феррит и перлит; *б* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт; *в* — основной металл, феррит и перлит; травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), $100\times$

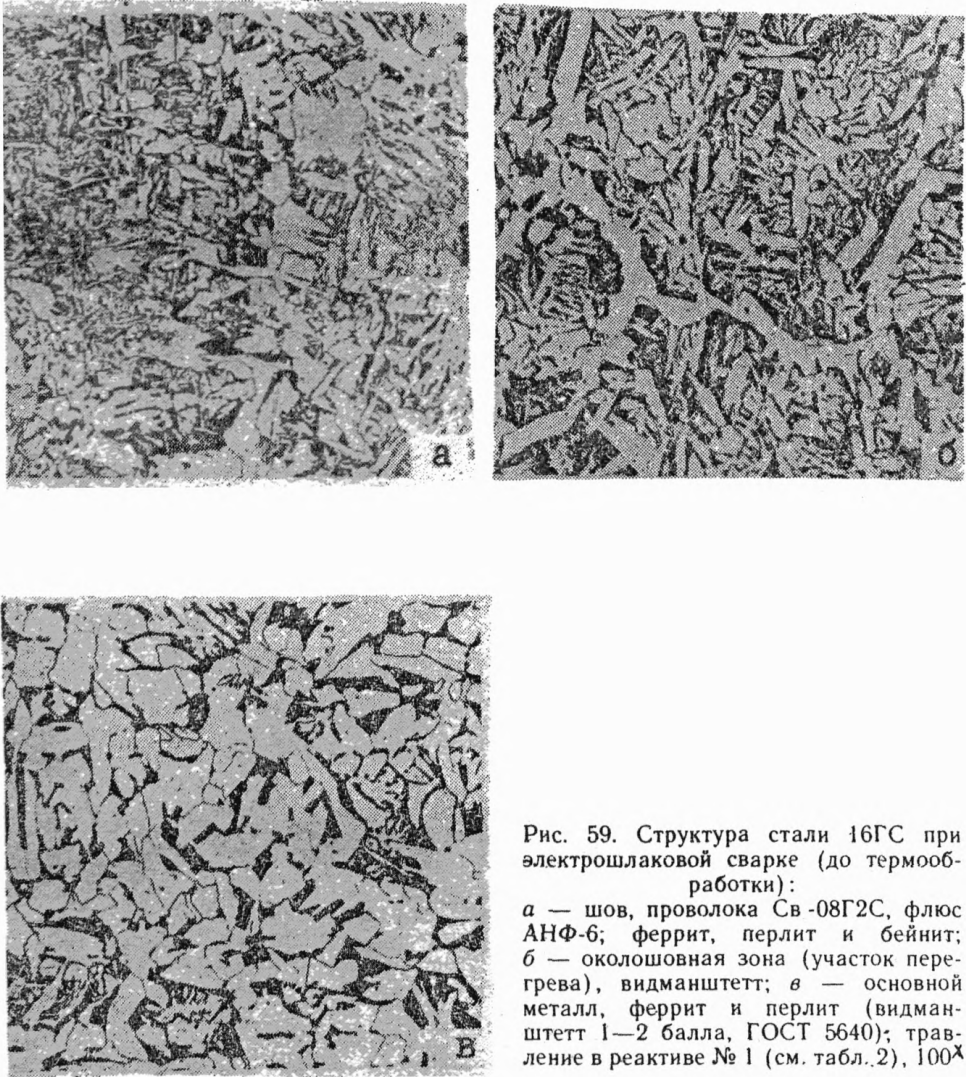


Рис. 59. Структура стали 16ГС при электрошлаковой сварке (до термообработки):

a — шов, проволока Св-08Г2С, флюс АНФ-6; феррит, перлит и бейнит; *b* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт; *v* — основной металл, феррит и перлит (видманштетт 1—2 балла, ГОСТ 5640); травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), $100\times$

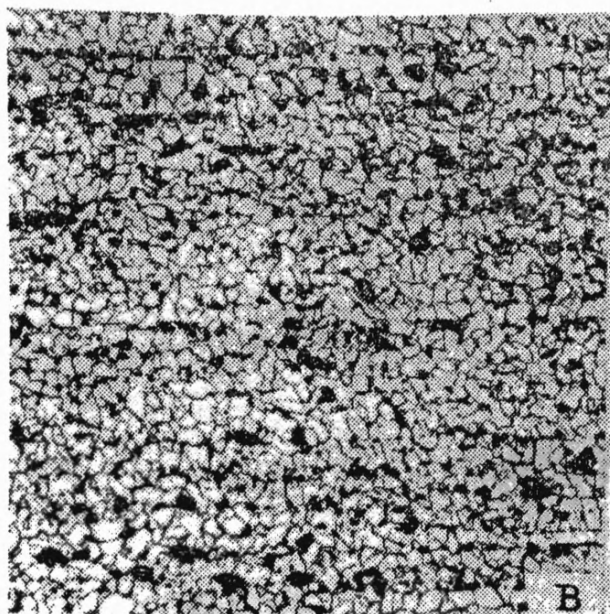
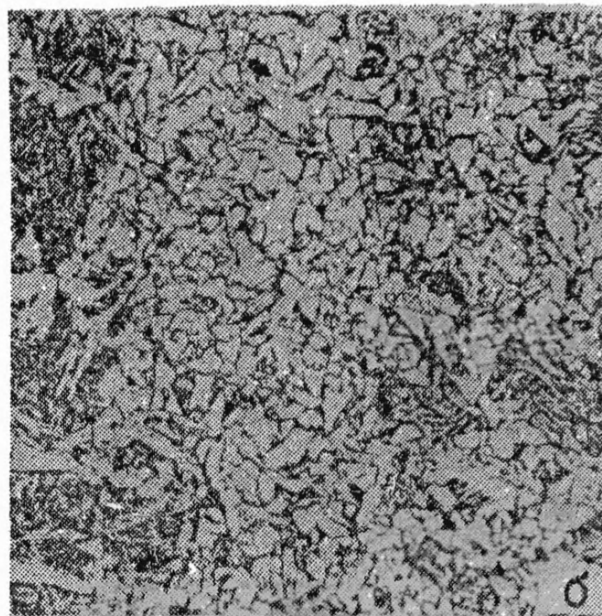
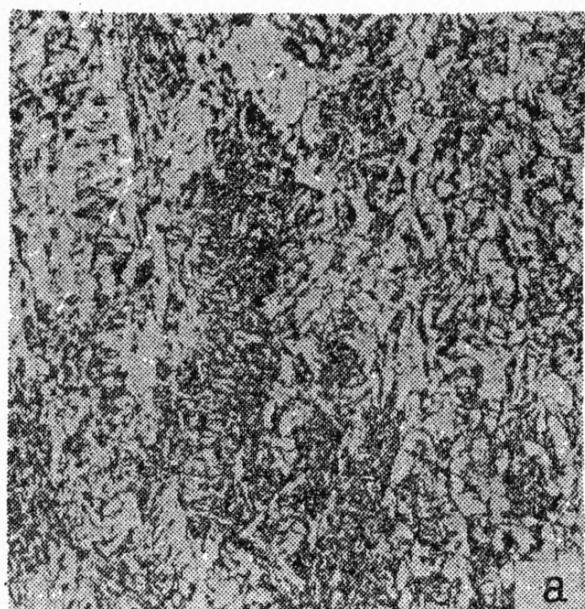


Рис. 60. Структура стали 09Г2С при ручной дуговой сварке:
а — шов, электрод ВП-4, феррит, перлит и бейнит; *б* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт, *в* — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100^х

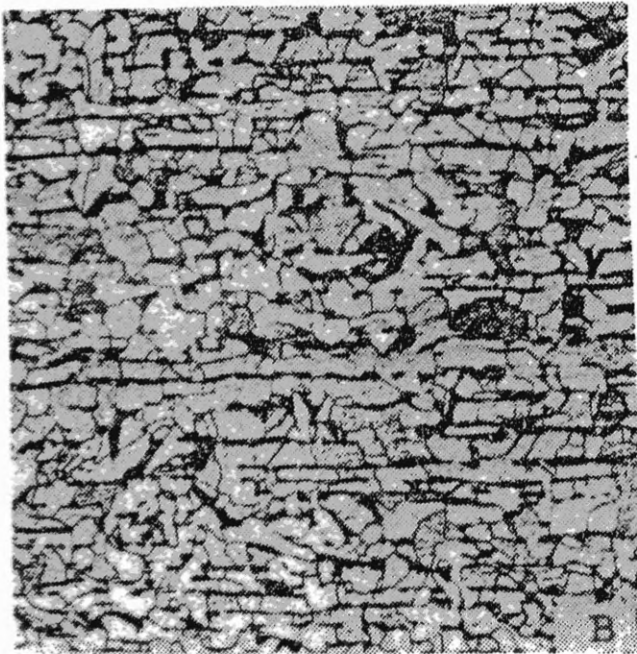
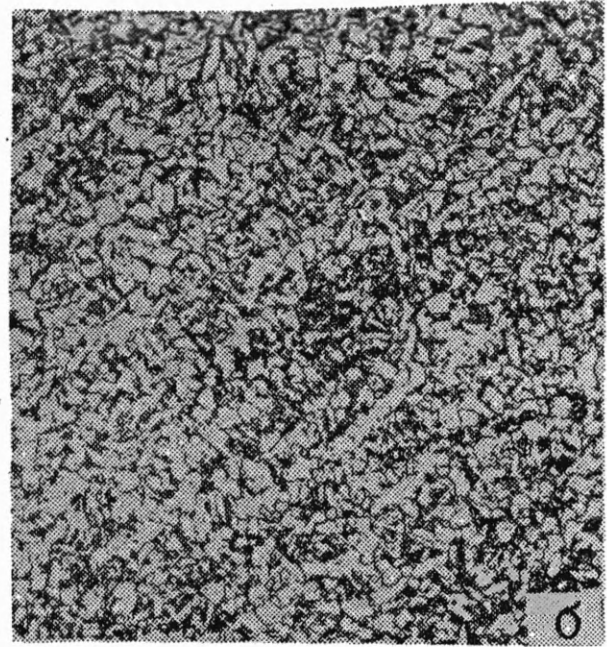
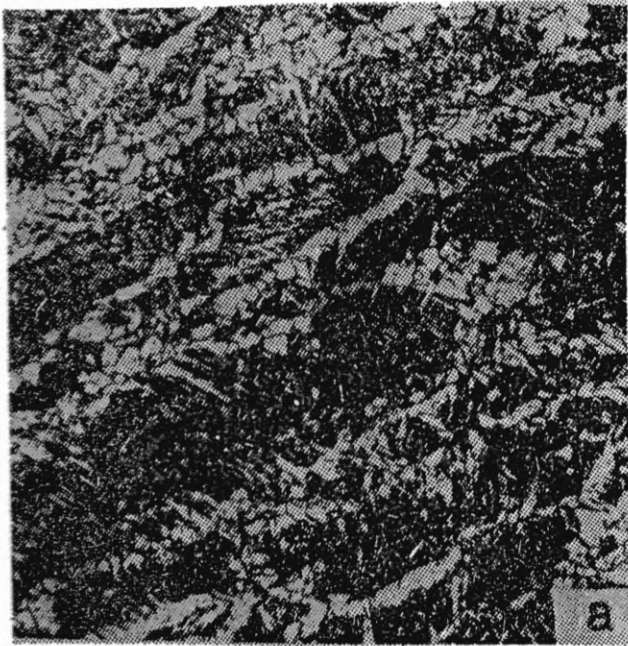


Рис. 61. Структура стали 09Г2С при ручной дуговой сварке:
а — основной шов, электрод УОНИ 13/55, феррит, бейнит и перлит,
б — подварочный шов, феррит, перлит и бейнит;
в — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), $100\times$

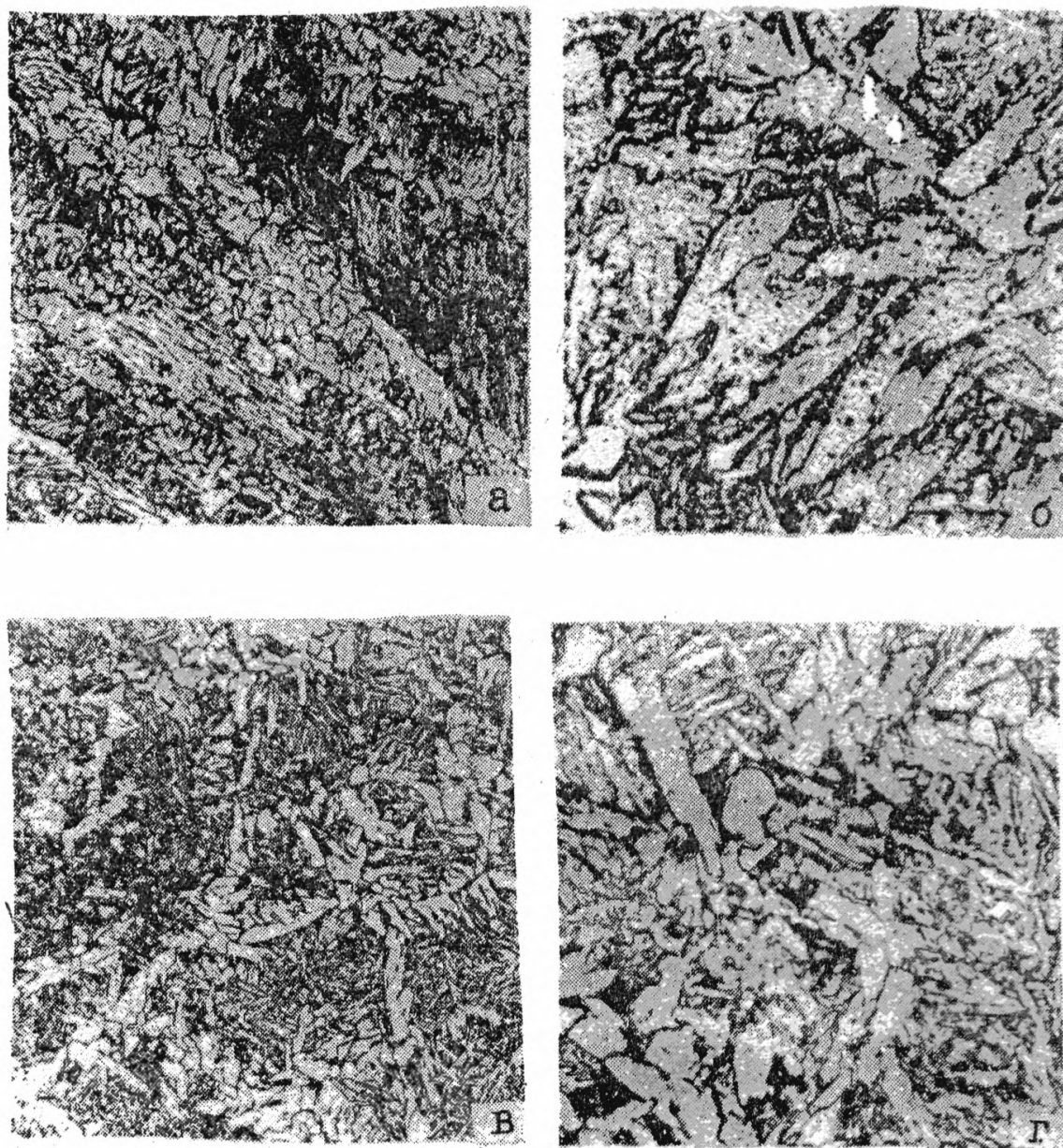


Рис. 62. Структура стали 09Г2С при автоматической дуговой сварке:
а — шов, проволока, Св-10НЮ, 100 ; *б* — шов, проволока Св-10НЮ, феррит, пер-
лит, бейнит, 500^х; *в* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт,
100^х; *г* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт, 500^х; травление
в реактиве № 1 (см. табл. 2)

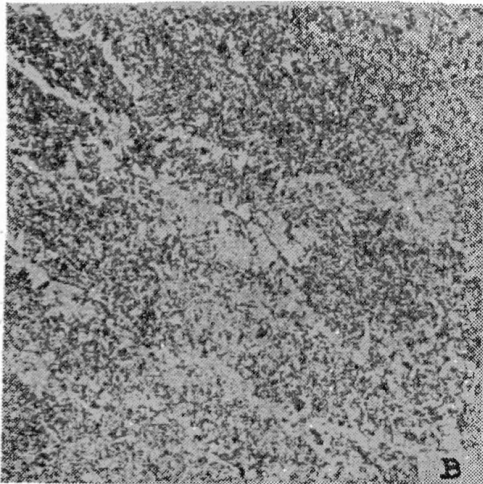
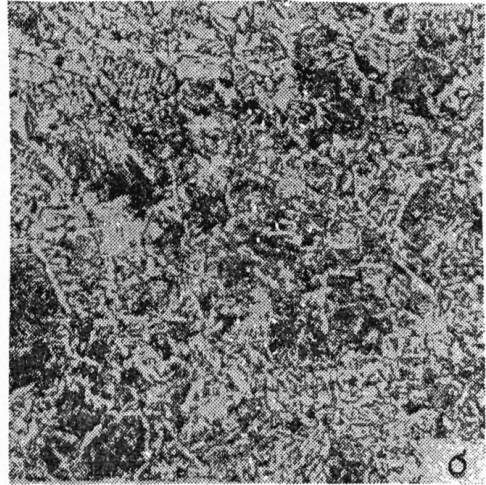
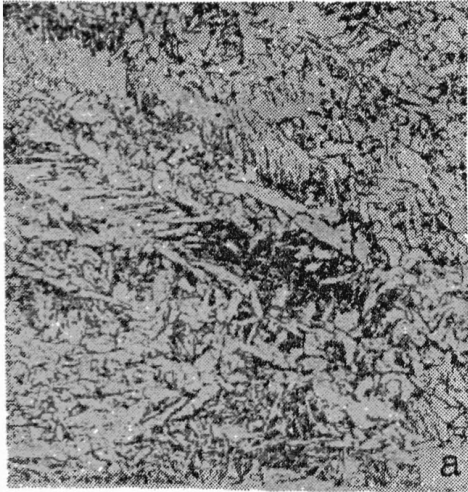


Рис. 63. Структура стали 09Г2С при автоматической дуговой сварке: *а* — шов, проволока Св-10НМА, феррит, перлит и бейнит; *б* — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт; *в* — шов, проволока Св-08Г2СНТЮР, феррит, сорбит и бейнит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100^х

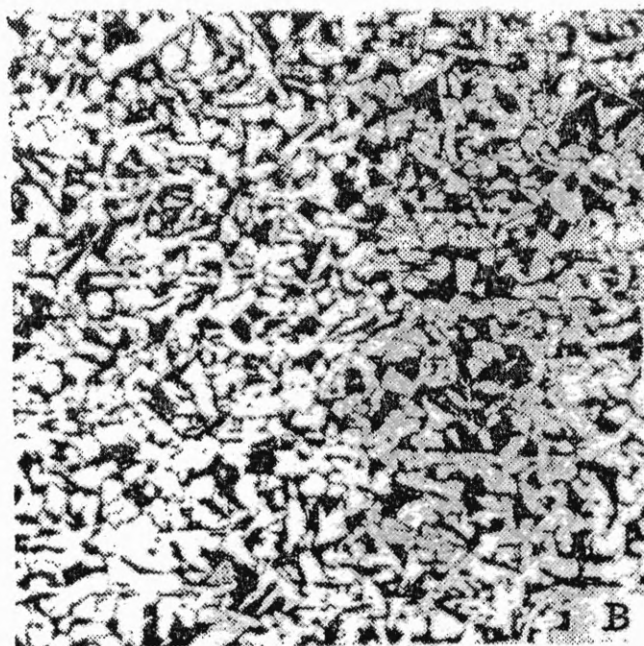
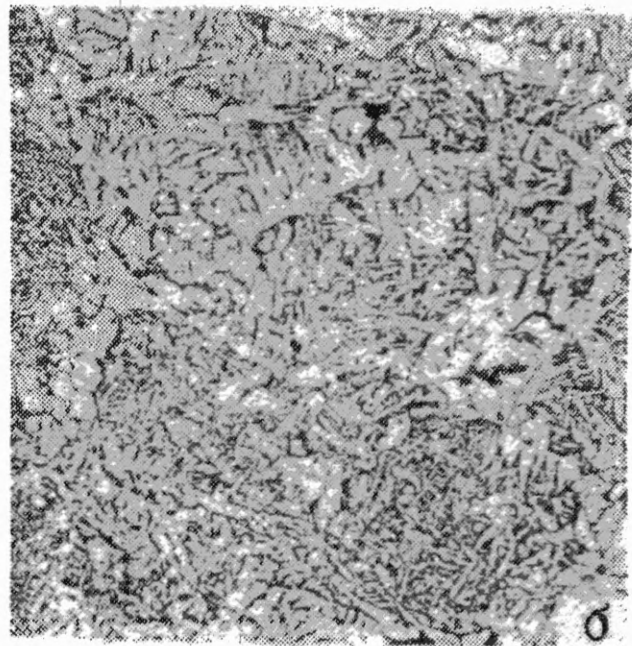
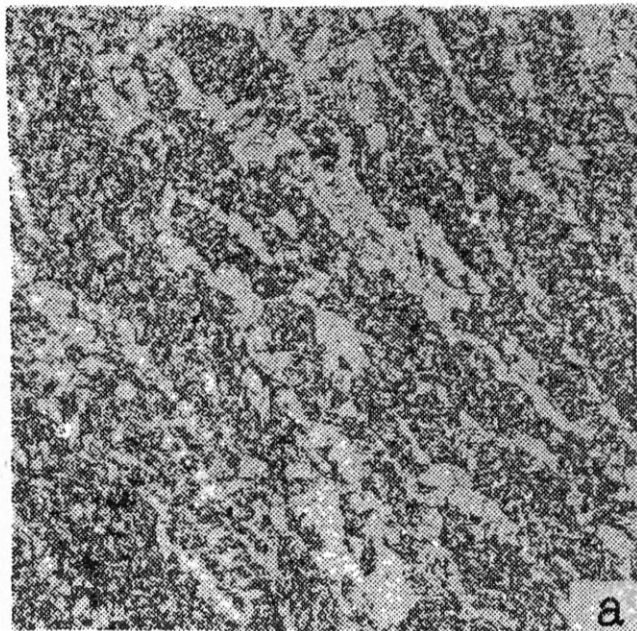


Рис. 64. Структура стали 09Г2С при автоматической дуговой сварке:
а — шов, проволока Св -08Г2СМТЮР, флюс АН-67, феррит, перлит и бейнит;
б — околошовная зона (участок перегрева), видманштетт;
в — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100 \times .

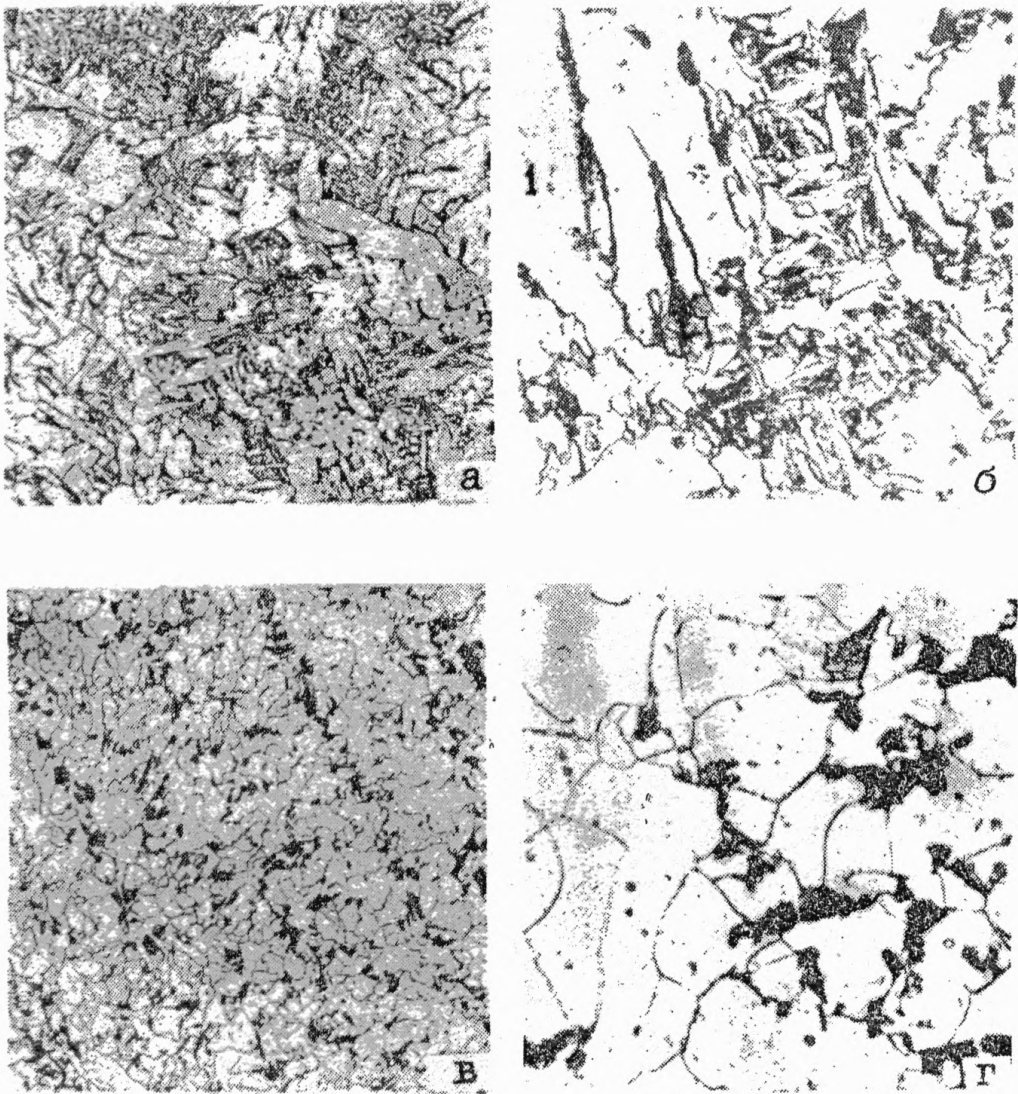


Рис. 65. Структура стали 09Г2С при электрошлаковой сварке:
а — шов до термообработки, проволока Св-08Г2С, 100 ; *б* — шов до термообработки, проволока Св-08Г2С, феррит, перлит, бейнит, 500 ; *в* — шов после нормализации, проволока Св-08Г2С, 100 ; *г* — шов после нормализации, проволока Св-08Г2С, феррит, перлит, 500^х; травление в реактиве № 1 (см. табл. 2)

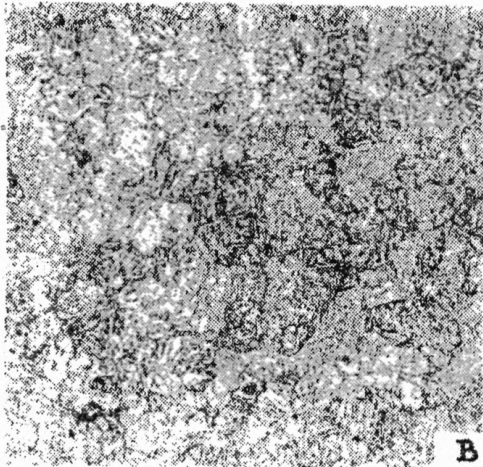
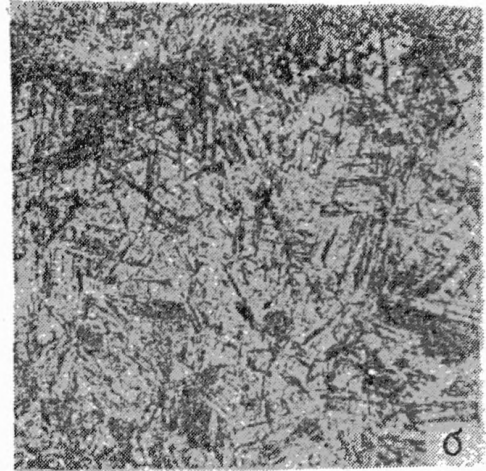
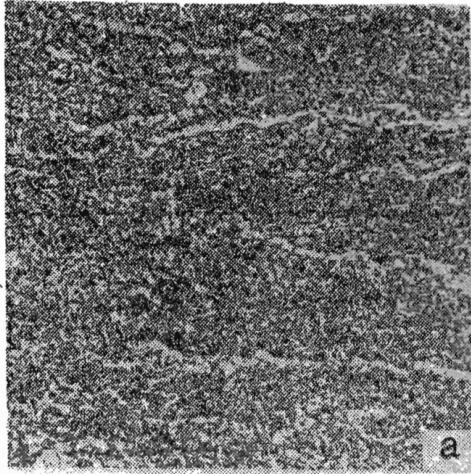


Рис. 66. Структура стали 10Г2ФР при автоматической дуговой сварке:
a — шов, проволока Св.-10НМ, флюс АН-22, феррит, перлит и бейнит; *б* — околосшовная зона (участок перегрева), бейнит; *в* — основной металл, сорбит с ориентацией феррита по игольчатой структуре, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), $100\times$

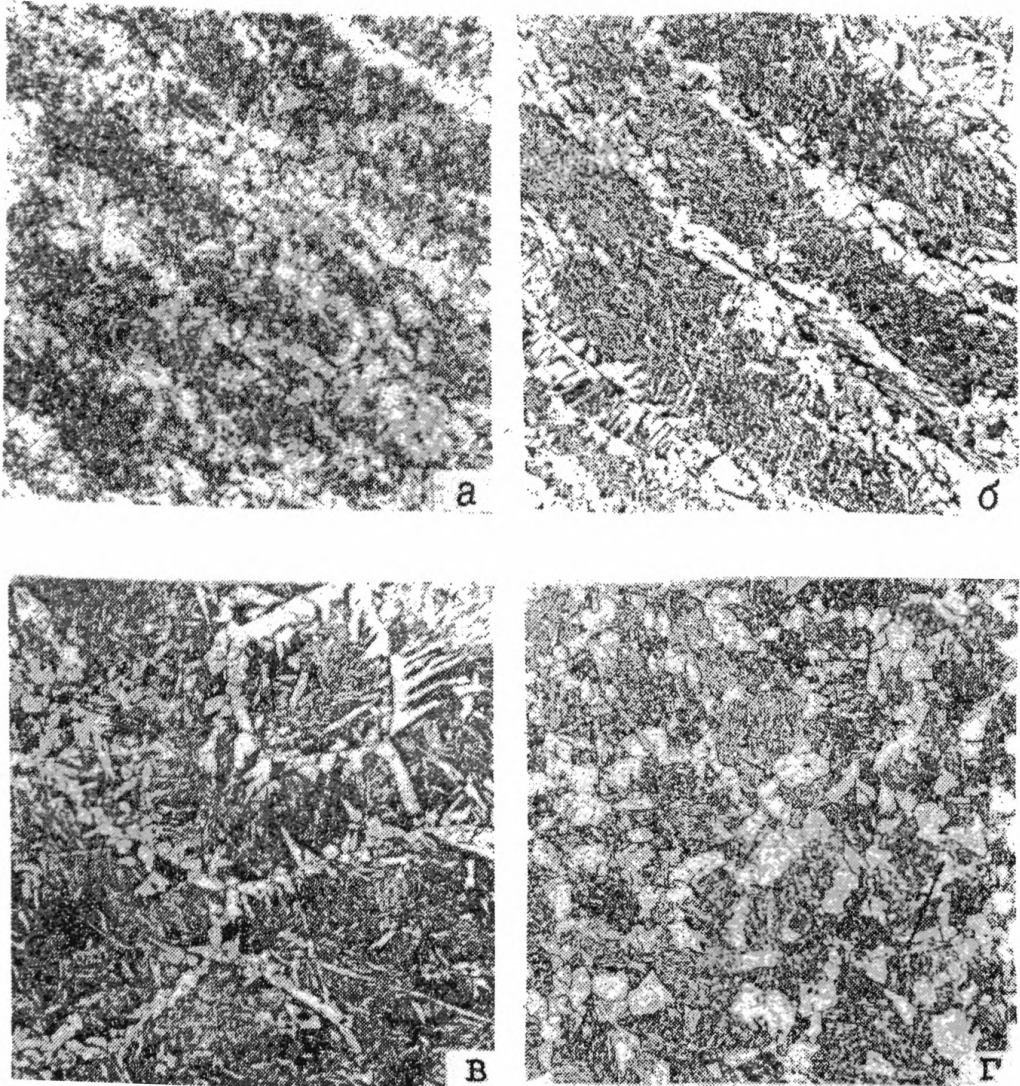


Рис. 67. Структура стали 15Г2СФ при автоматической дуговой сварке:
а — шов, проволока Св-10НМА, феррит, перлит и бейнит; *б* — шов, проволока Св-08ГА, феррит, перлит и бейнит; *в* — околошовная зона (участок перегрева), феррит и бейнит; *г* — основной металл, феррит и сорбитообразный перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100 \times

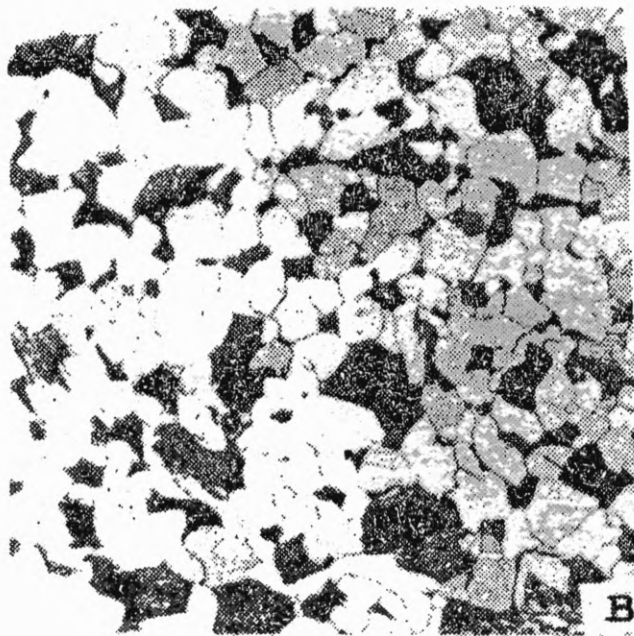
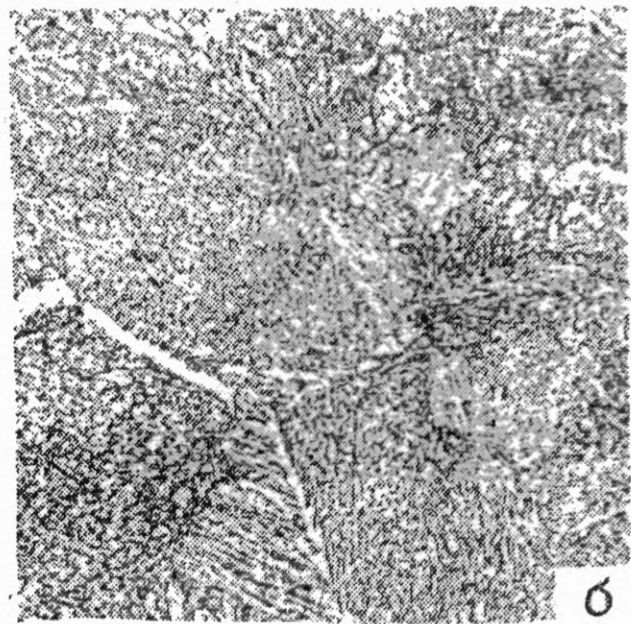
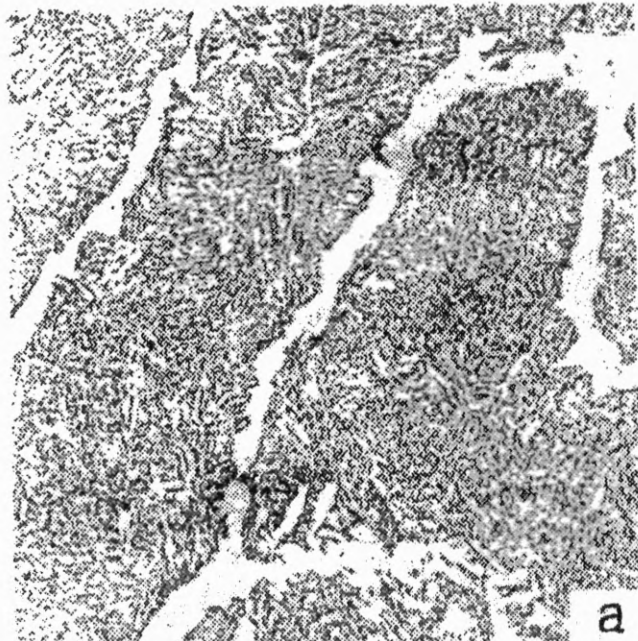


Рис. 68. Структура стали 12ХМ при автоматической дуговой сварке:
а — шов, проволока Св-08ХМ, флюс АН-348, феррит и сорбит; *б* — околошовная зона (участок перегрева), феррит, сорбит и бейнит; *в* — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2). 100X

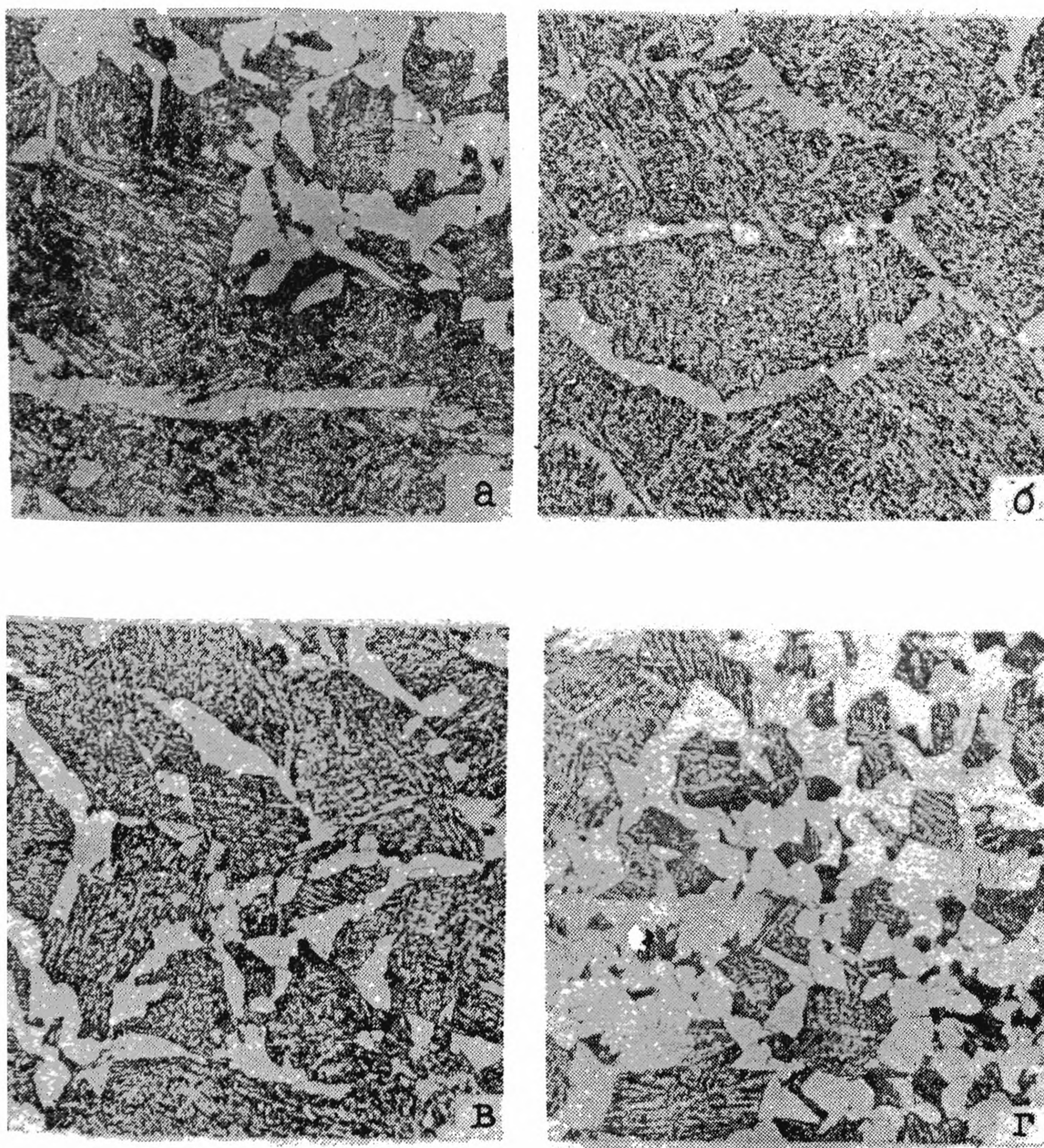


Рис. 69. Структура стали 12ХМ при электрошлаковой сварке:
 а — шов, проволока Св -08ХМ, флюс АН-8, феррит, сорбит и бейнит; б — шов, проволока Св -04Х2МА, флюс АН-8, феррит, сорбит и бейнит; в — околошовная зона (участок перегрева), феррит, сорбит и бейнит; г — основной металл, феррит и перлит, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 100^х

4.3. Среднелегированные стали

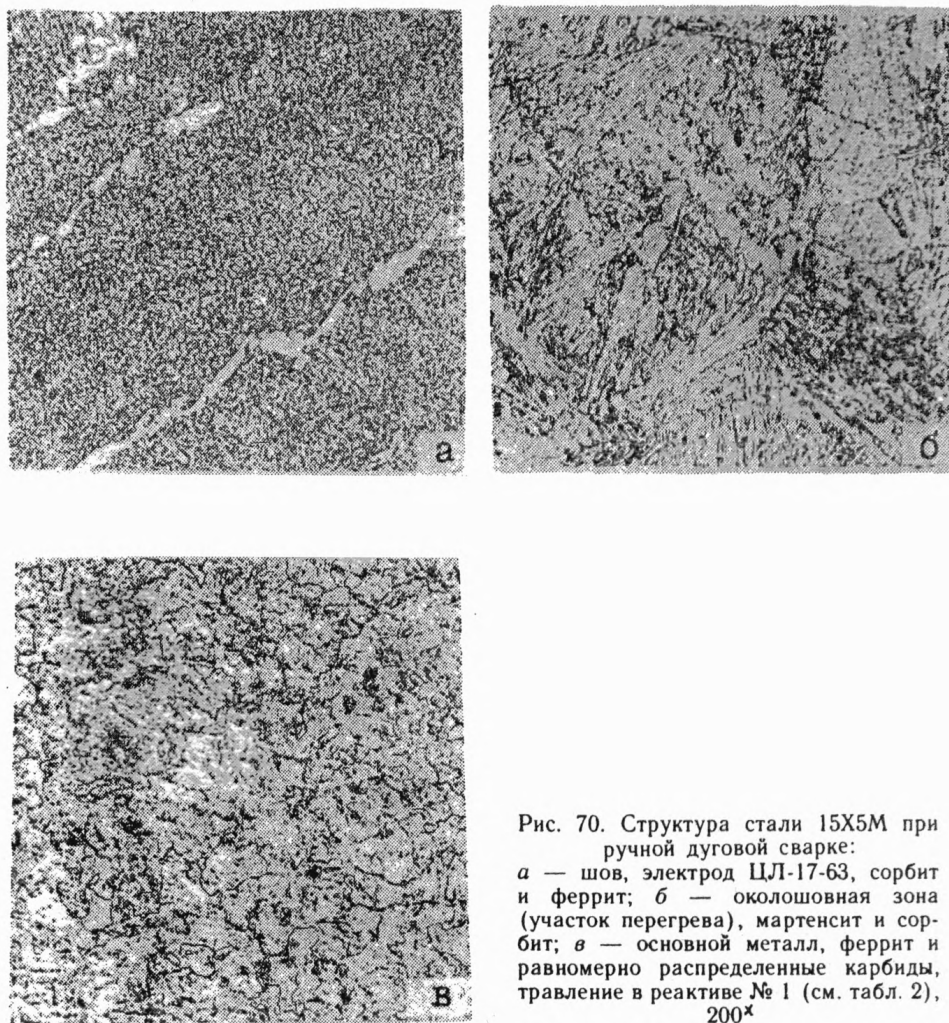


Рис. 70. Структура стали 15X5M при ручной дуговой сварке:
а — шов, электрод ЦЛ-17-63, сорбит и феррит; *б* — околошовная зона (участок перегрева), мартенсит и сорбит; *в* — основной металл, феррит и равномерно распределенные карбиды, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 200^х

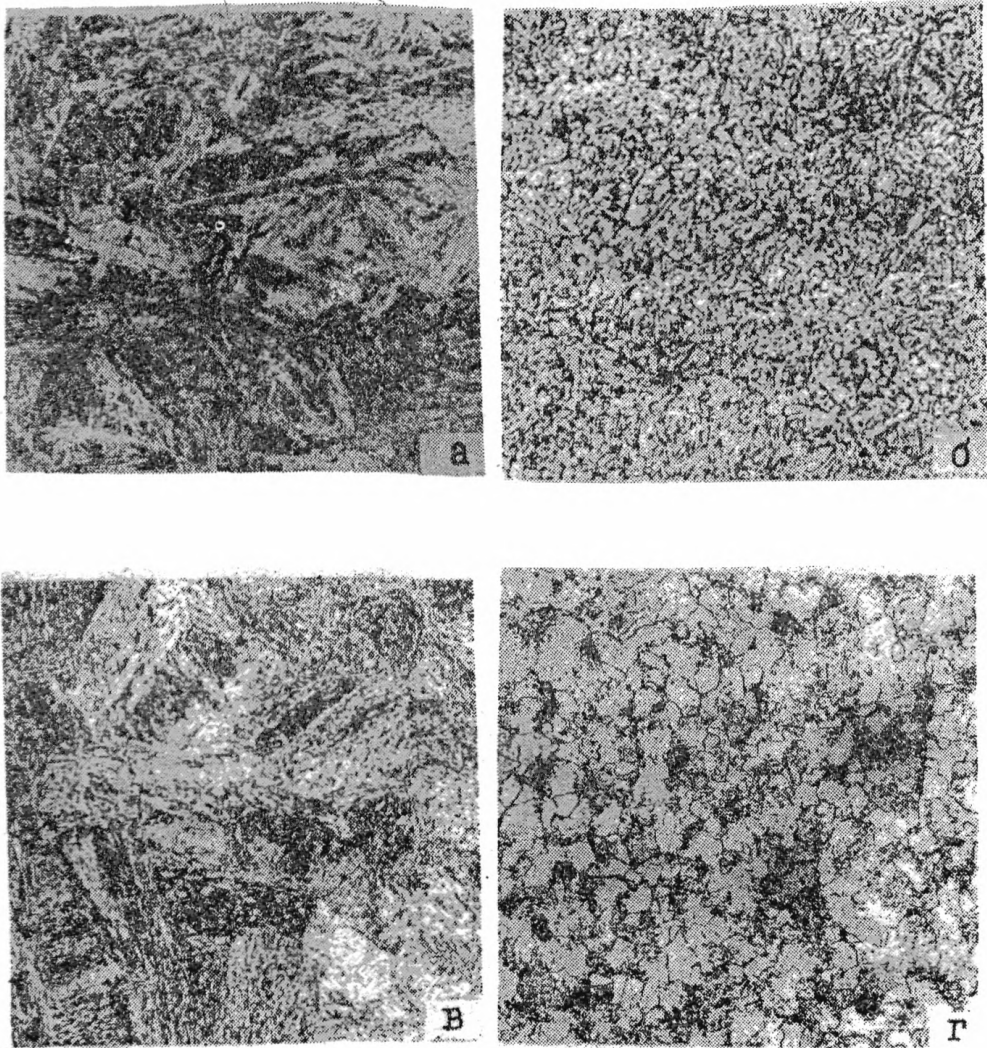


Рис. 71. Структура стали 15ХМ при автоматической дуговой сварке: а — шов (верхний слой), проволока Св-10Х5М, флюс АН-26, мартенсит; б — шов (корневой слой), бейнит; в — околошовная зона (участок перегрева), мартенсит и бейнит; г — основной металл, феррит и неравномерно распределенные карбиды, травление в реактиве № 1 (см. табл. 2), 200X

4.4. Высокохромистые стали

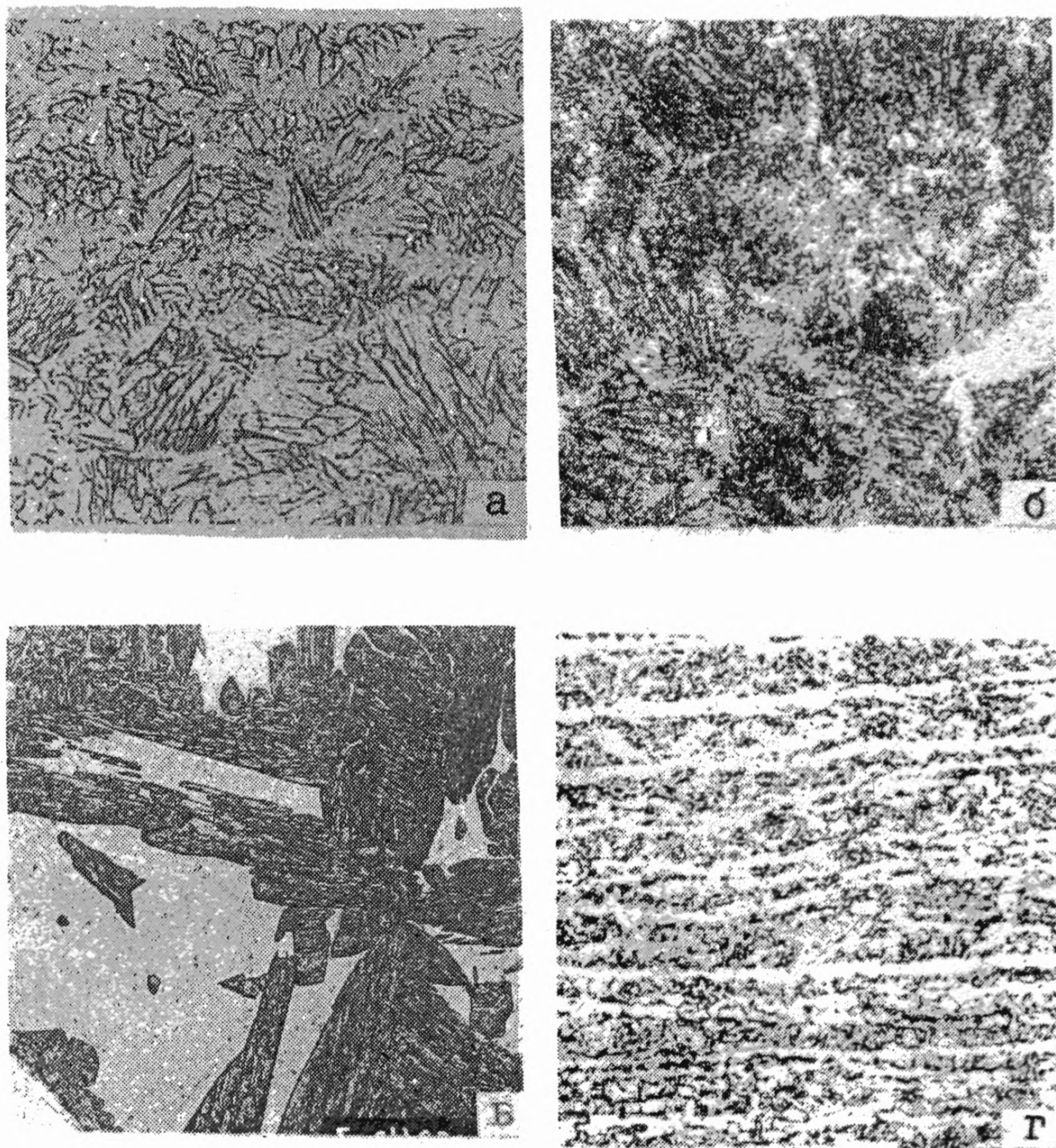


Рис. 72. Структура стали 08X13 при импульсно-дуговой сварке в аргоне:
а — шов, проволока Св -07X25Н13, мартенсит и аустенит; *б* — то же, травление в реактиве № 5 (см. табл. 2); *в* — околошовная зона (участок перегрева), феррит и мартенсит; *г* — основной металл, феррит и карбиды, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2)
200^к

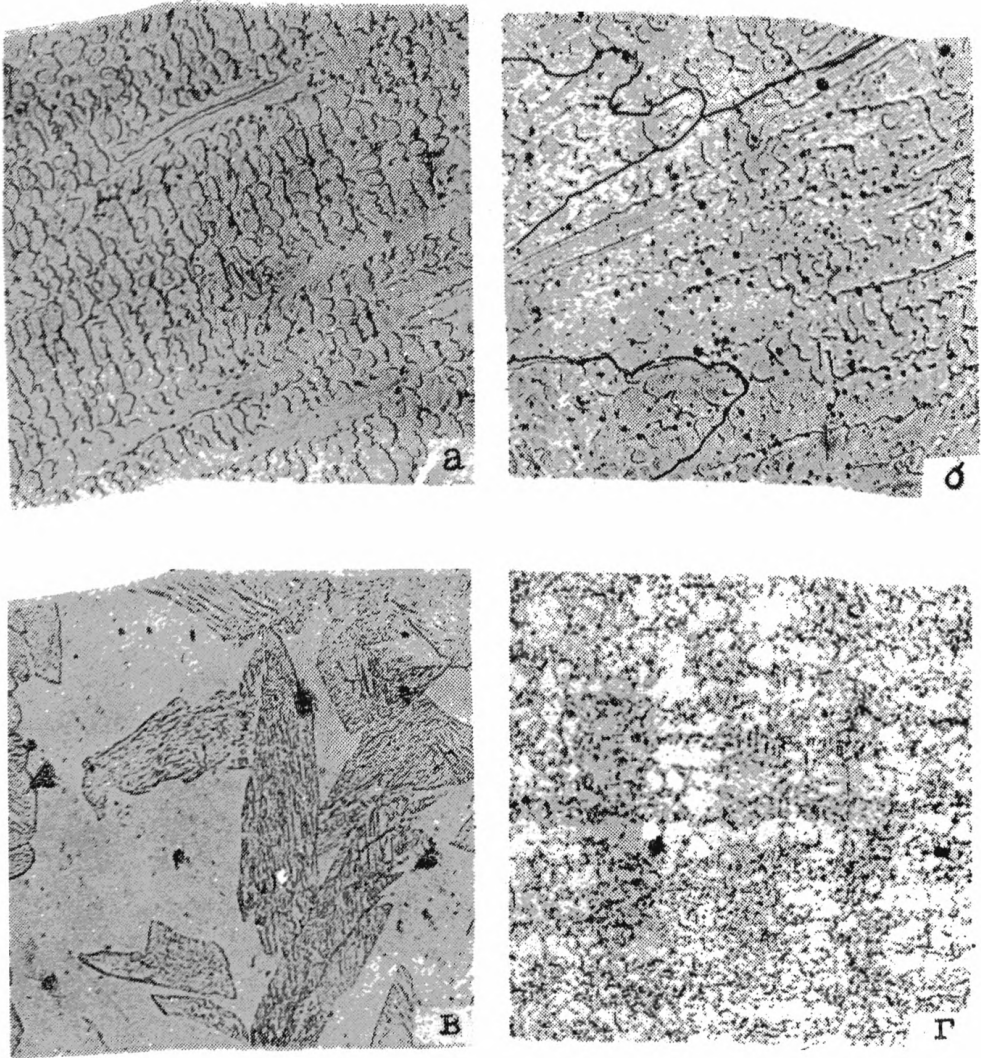


Рис. 73. Структура стали 08X13 при автоматической дуговой сварке:
а, б — шов, проволока Св-05Х30Н40М6ТБ, флюс АН-26, аустенит и карбиды; *в* —
околошовная зона (участок перегрева), феррит и мартенсит; *г* — основной металл,
феррит и карбиды, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), 200^х

4.5. Высоколегированные стали

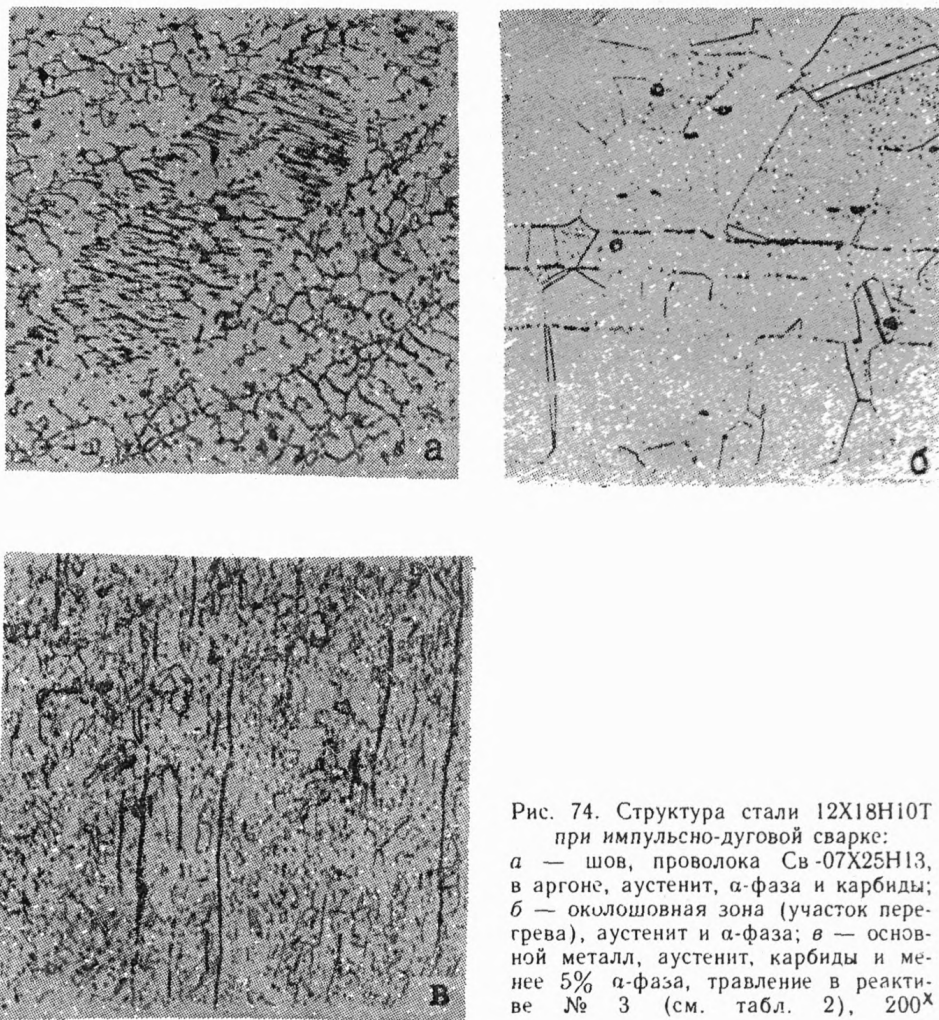


Рис. 74. Структура стали 12X18H10T при импульсно-дуговой сварке:
а — шов, проволока Св-07Х25Н13, в аргоне, аустенит, α -фаза и карбиды;
б — околошовная зона (участок перегрева), аустенит и α -фаза; *в* — основной металл, аустенит, карбиды и менее 5% α -фаза, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), $200\times$

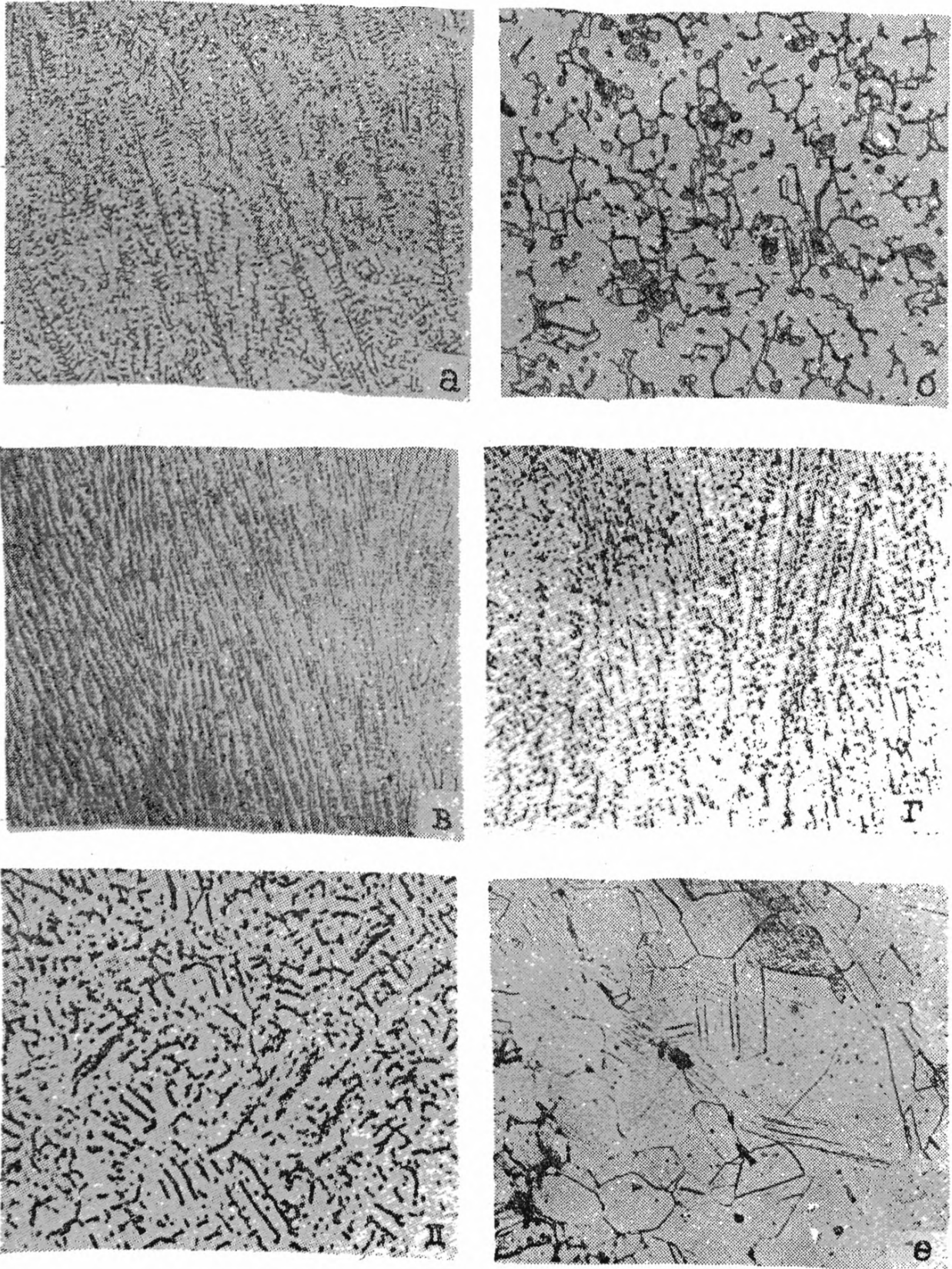


Рис. 75. Структура стали 12X18H10T при автоматической дуговой сварке: а — шов, проволока Св -06X19H9T; аустенит и α -фаза; б — шов, проволока Св -08X25H15BTЮ; аустенит и α -фаза; в — шов, проволока Св -08X21H10Г6; аустенит и 8—10% α -фаза; г — шов, проволока Св -07X19H10Б; аустенит и α -фаза; д — шов, проволока Св -07X19H10Б, флюс АН-26; корневой слой; аустенит и α -фаза; е — околошовная зона, участок перегрева; аустенит и α -фаза, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2). 200*

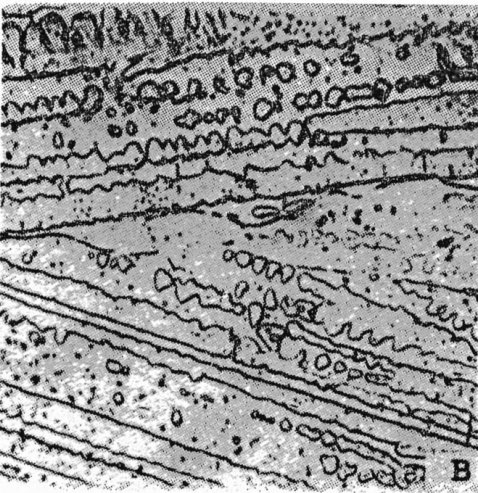
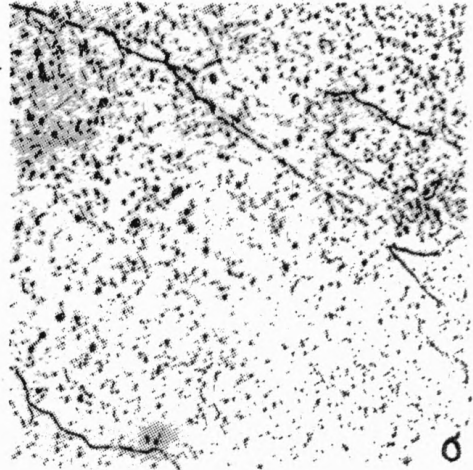
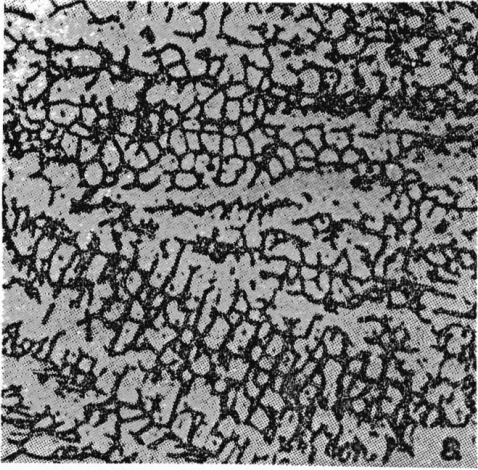


Рис. 76. Структура стали 12X18N10T при автоматической дуговой сварке:
a — шов, проволока Св -05X19N9Ф3С2, флюс АН-26; аустенит и α -фаза;
б, в — шов, проволока Св -05X40N30M6ТБ, флюс АН-26; аустенит и карбиды (*б* — химическая неоднородность и границы аустенитных зерен; *в* — химически неоднородный аустенит), травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), $200\times$

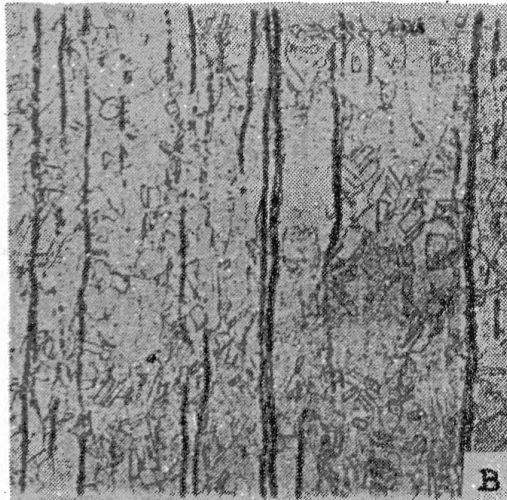
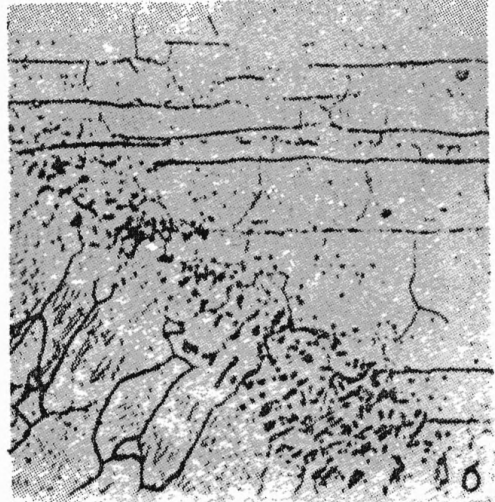
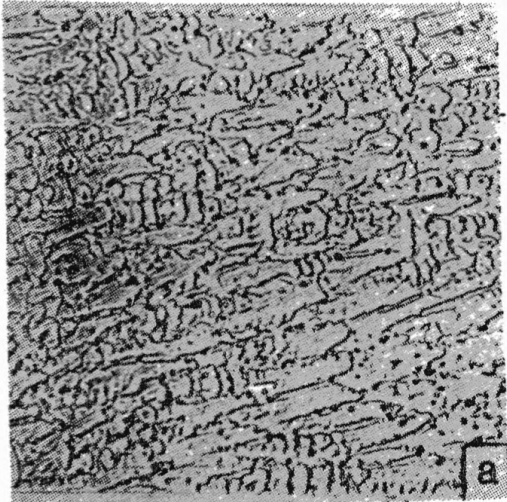


Рис. 77. Структура стали 12X18H10T при аргонодуговой сварке:
a — шов, неплавящийся электрод с присадкой проволоки Св-10X16H25AM6; химически неоднородный аустенит и карбиды; *b* — околошовная зона (участок перегрева); аустенит и α -фаза; *v* — основной металл; аустенит, карбиды и 8—10% α -фаза, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), 200^x

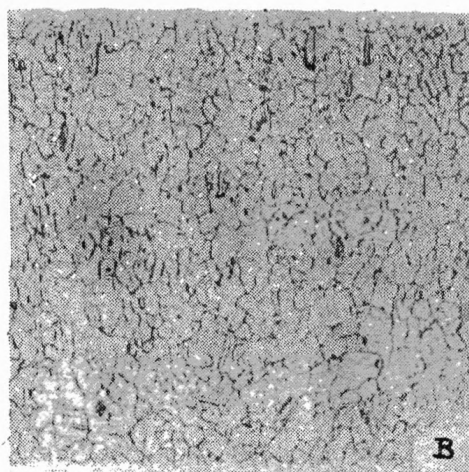
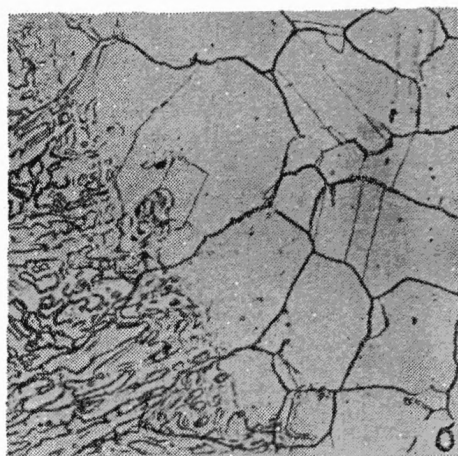
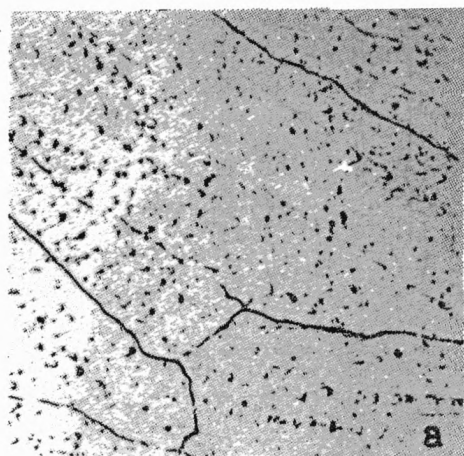


Рис. 78. Структура стали 10X17H13M2T при автоматической дуговой сварке: а — шов, проволока, Св -10X16H25AM6, флюс АН-26, аустенит и карбиды (химическая неоднородность и границы аустенитных зерен); б — околошовная зона (участок перегрева), аустенит и α -фаза; в — основной металл, аустенит и карбиды, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), 200 \times

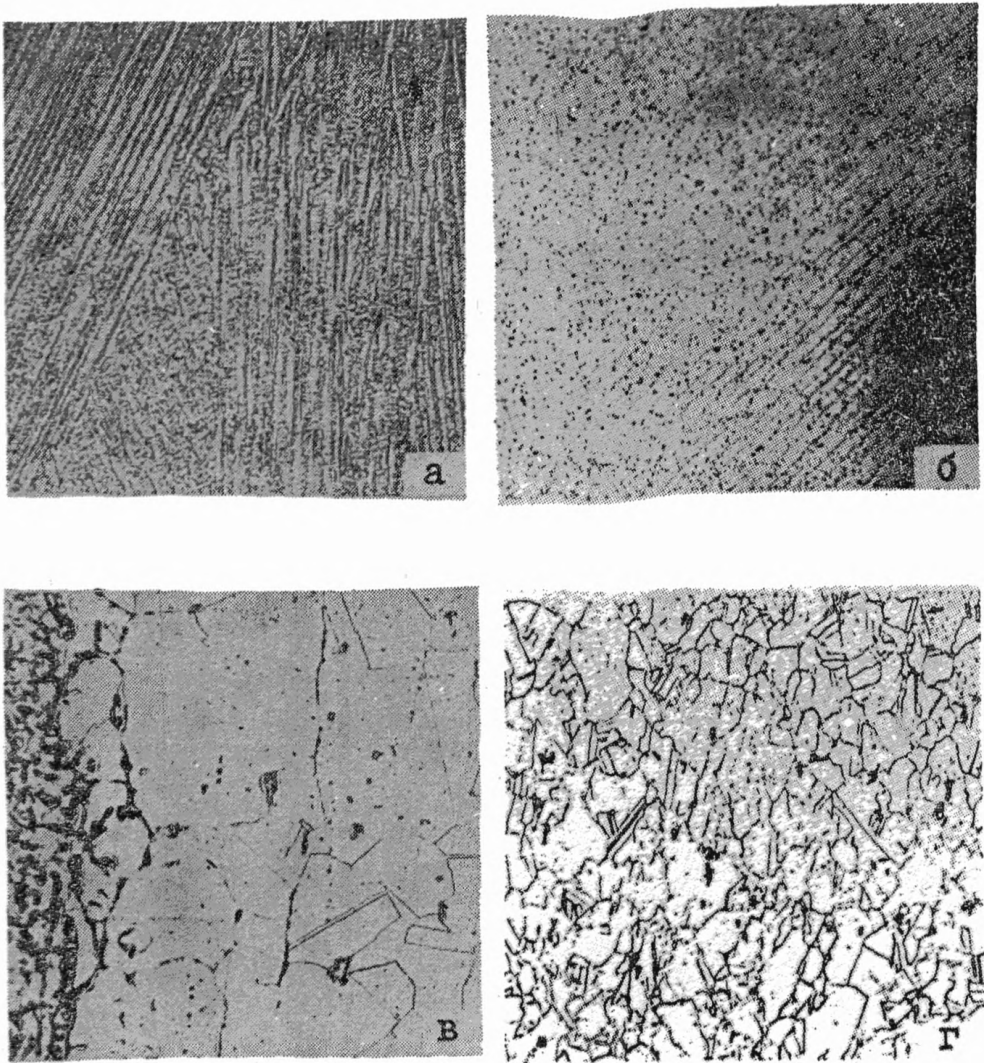


Рис. 79. Структура стали 10X17N13M2T при автоматической дуговой сварке:
а — шов, проволока Св-08X19N10M3Б, аустенит и карбиды; *б* — шов, проволока Св-02X17N10M2В, аустенит и карбиды; *в* — околошовная зона, участок перегрева, аустенит, α -фаза и карбиды; *г* — основной металл, аустенит и карбиды, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2), 100 \times

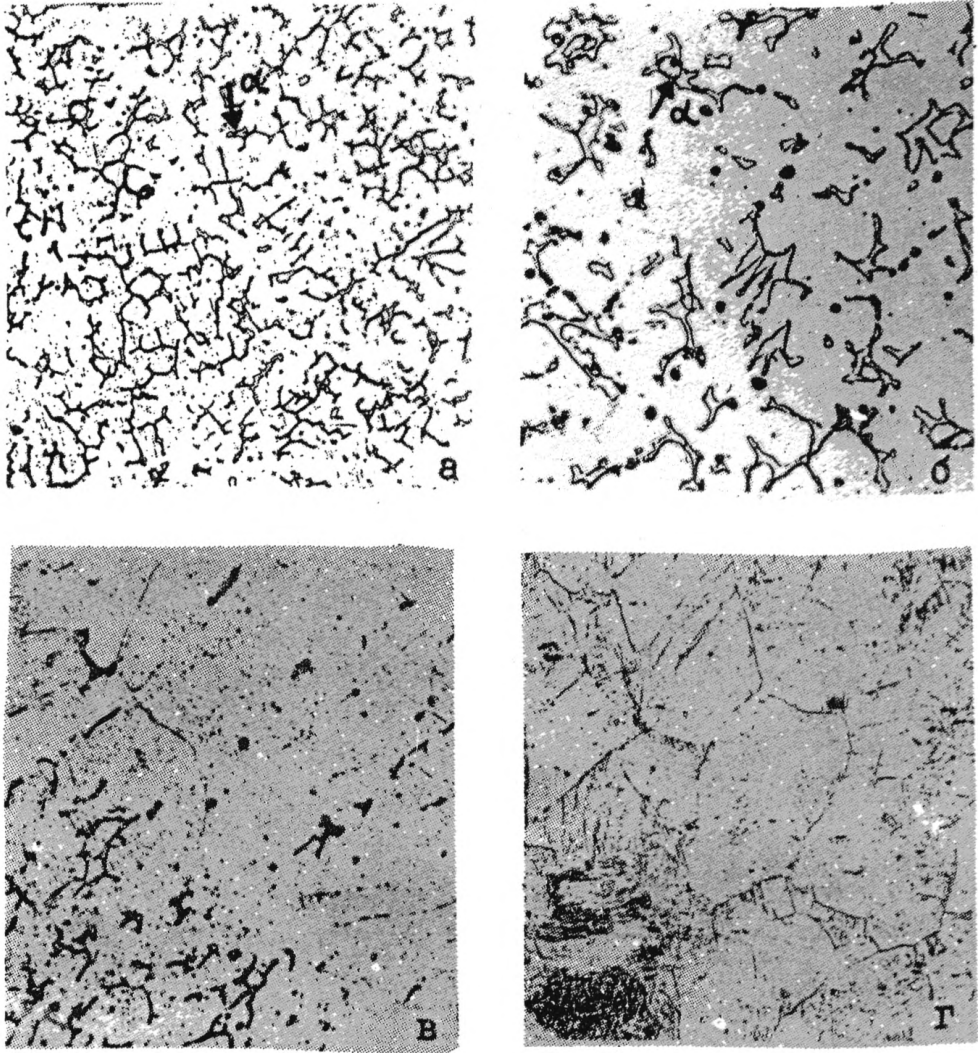


Рис. 80. Структура стали 10X17H13M2T при электрошлаковой сварке: а — шов, проволока Св-08X19H10M3Б, флюс АН-26, аустенит и α -фаза, 100 \times ; б — шов, проволока Св-08X19H10M3Б, флюс АН-26, аустенит и α -фаза, 500 \times ; в — околошовная зона, участок перегрева, аустенит и α -фаза, 100 \times ; г — основной металл, аустенит и карбиды, травление в реактиве № 3 (см. табл. 2)

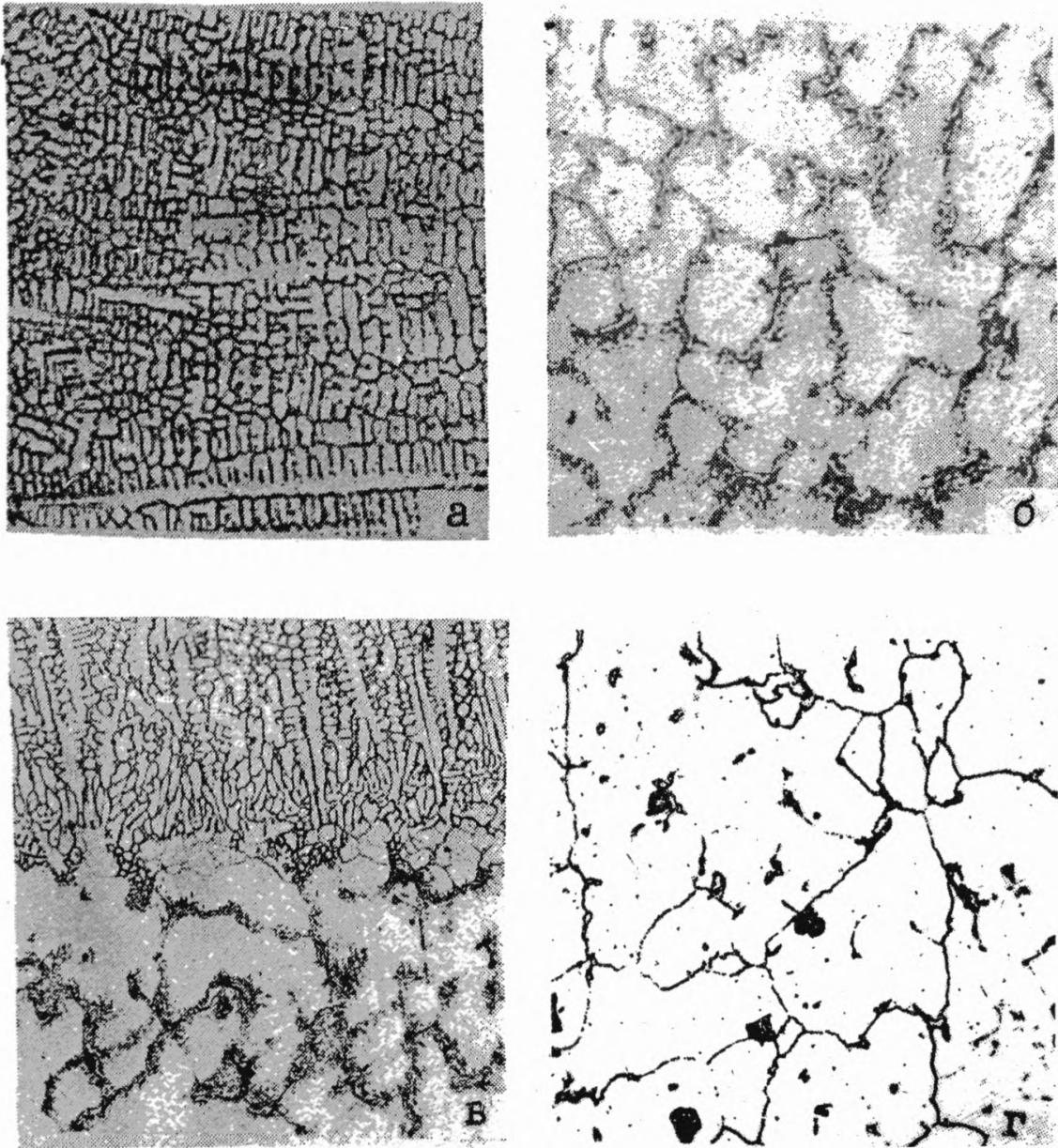


Рис. 81. Структура стали 45X25H20C2 при ручной дуговой сварке:
a, б — шов, электрод КТИ-7-62; аустенит и карбидная эвтектика (*a* — 100^x; *б* — 500^x);
в — околошовная зона (участок перегрева), аустенит и карбидная эвтектика; *г* — ос-
 новной металл, структура литая — аустенит и карбидная эвтектика, травление в реак-
 тиве № 5 (см. табл. 1), 100^x

4.6. Двухслойные стали

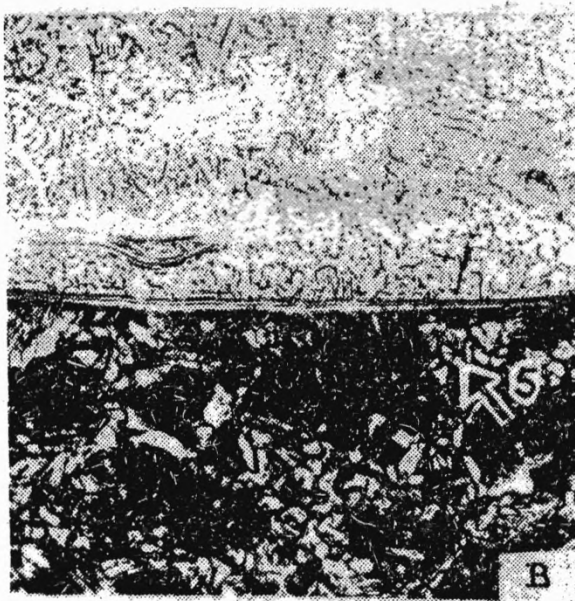
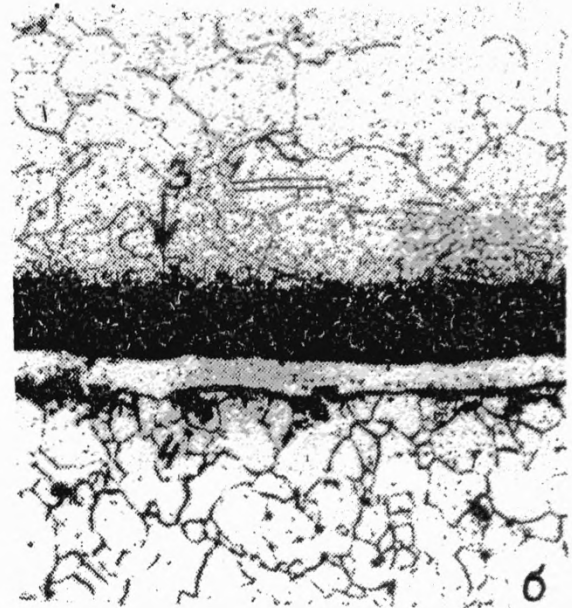
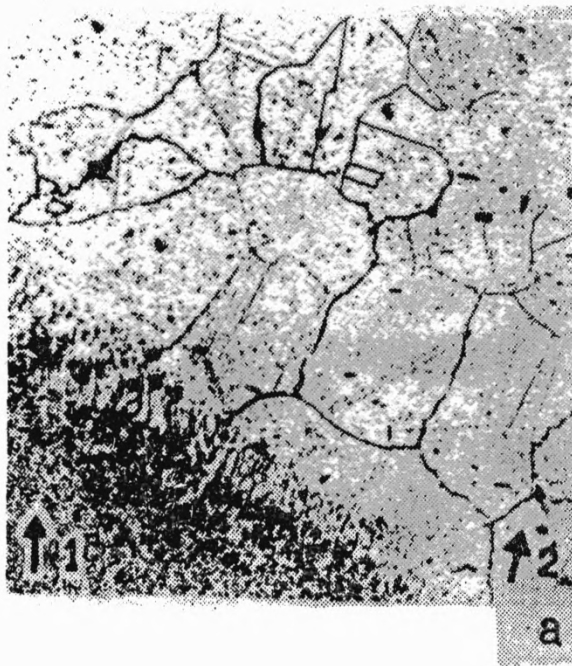


Рис. 82. Структура биметалла 16ГС+10Х17Н13М2Т при автоматической дуговой сварке:

а — зона сплавления плакирующего шва с плакирующим слоем (*1* — шов, аустенит и карбиды; *2* — участок перегрева, аустенит); *б* — зона сплавления плакирующего слоя с основным слоем (*3* — науглероживание в наплавке у линии сплавления; *4* — обезуглероживание основного слоя); *в* — зона сплавления плакирующего шва с основным швом (*5* — участок перегрева, видманштетт), травление в реактиве № 2, затем в реактиве № 3 (см. табл. 2), 100^х

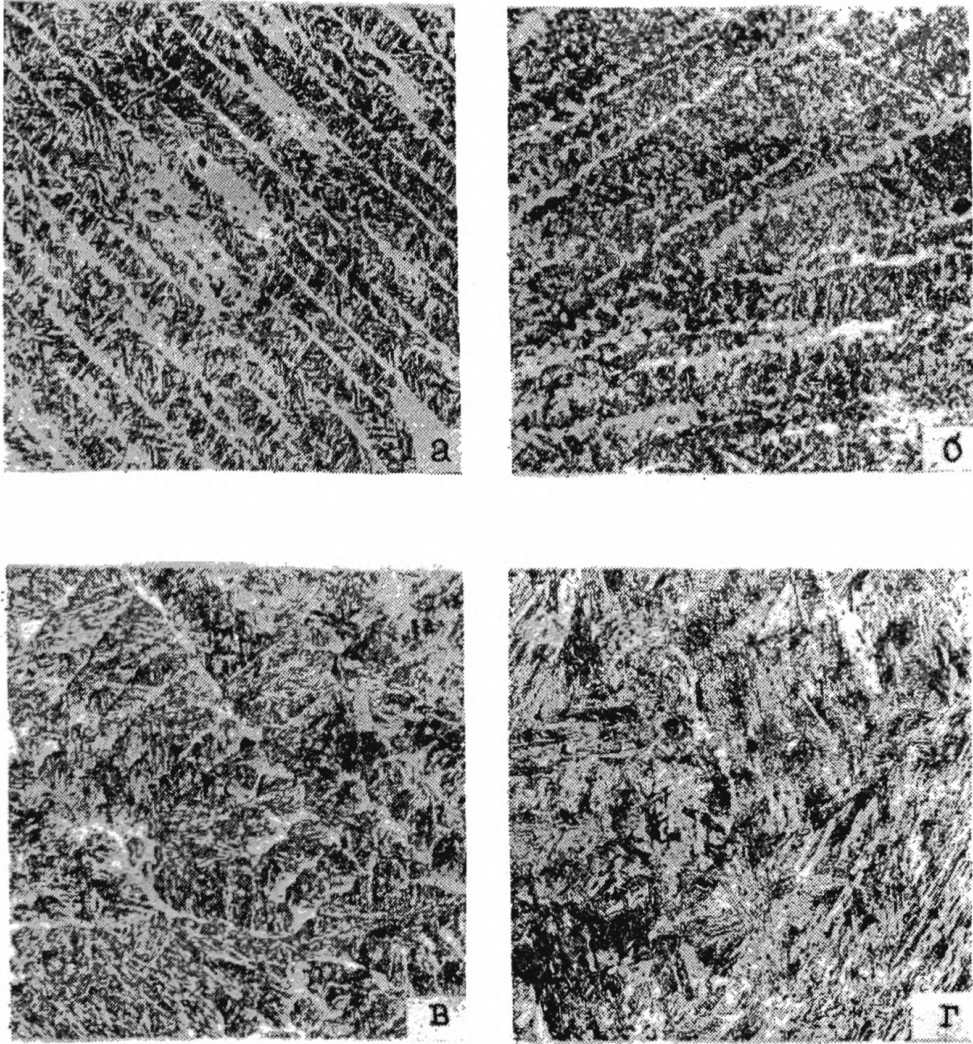


Рис. 83. Структура плакирующего шва при нарушении режима автоматической дуговой сварки двухслойных сталей:
а — шов, биметалл 20К+12Х18Н10Т, проволока Св-08Х21Н10Г6, флюс АН-26, аустенит и 50% мартенсит, *б* — шов, аустенит и 60—70% мартенсит; *в* — шов, биметалл 09Г2С+12Х18Н10Т, проволока Св-08Х25Н13БТЮ, флюс АН-26, аустенит и 60—70% мартенсит; *г* — шов, аустенит и 80—90% мартенсит, травление в реактиве № 5, (см. табл. 2), 200^х

4.7. Цветные металлы и их сплавы

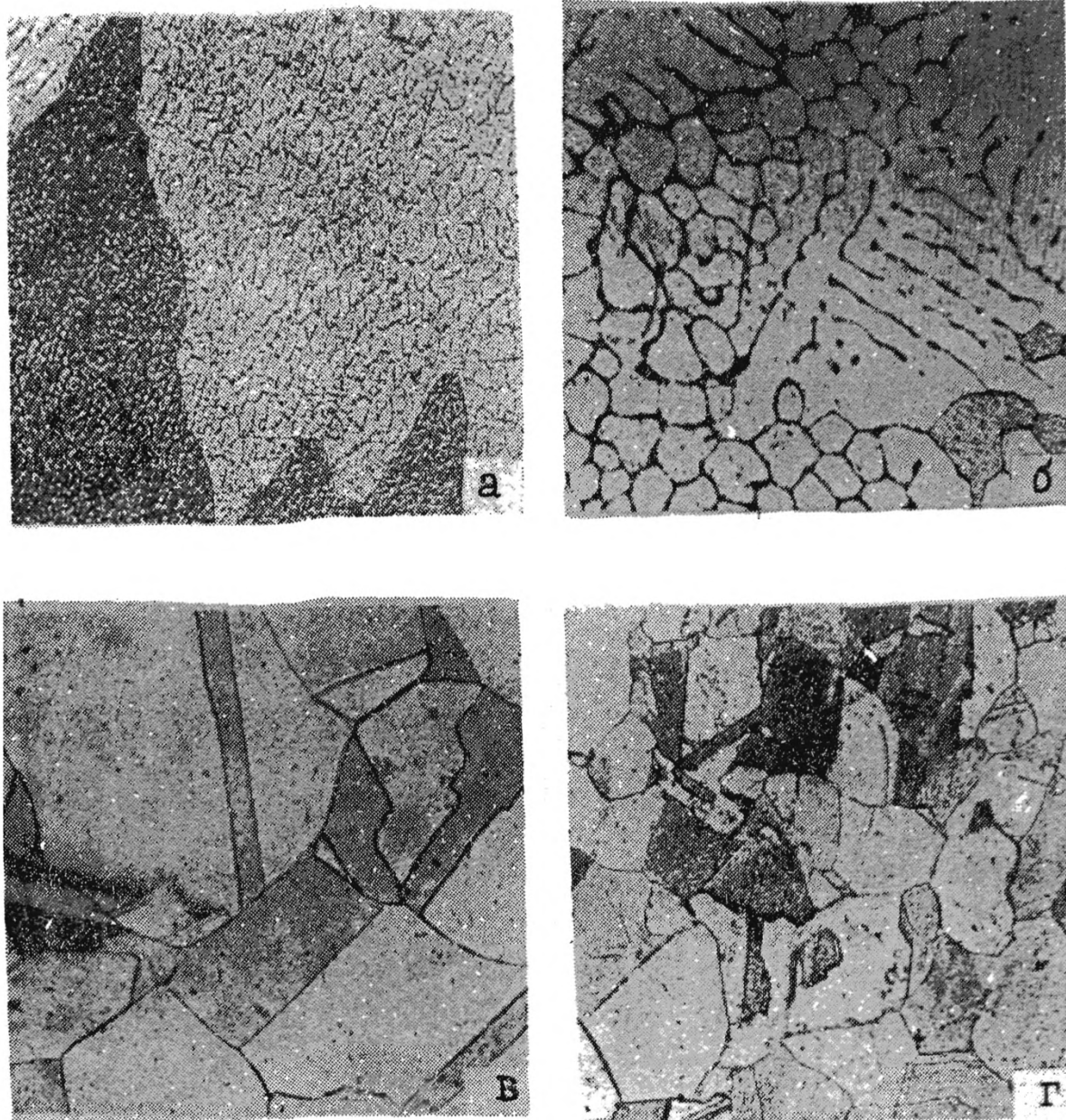


Рис. 84. Структура меди МЗр при полуавтоматической сварке неплавящимся электродом в аргоне
а — шов, литая ячеисто-дендритная; *б* — шов, кислородная эвтектика (недостаточная защита зоны сварки); *в* — околошовная зона (участок перегрева), α -фаза; *г* — основной металл; α -фаза, травление в реактиве № 9 (см. табл. 2), $200\times$

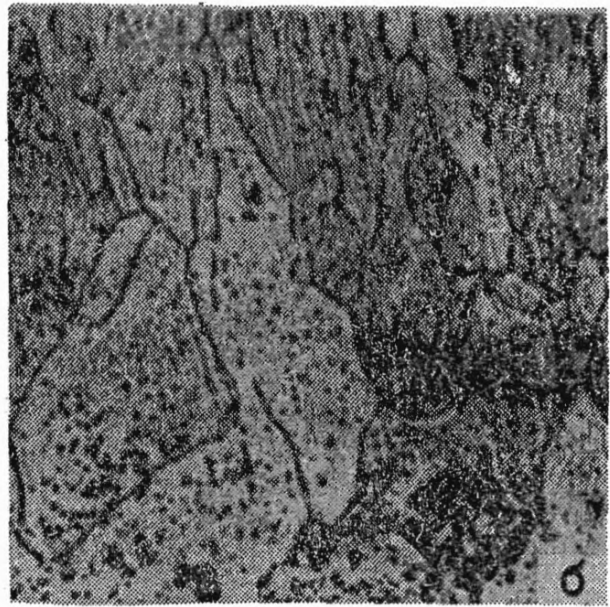
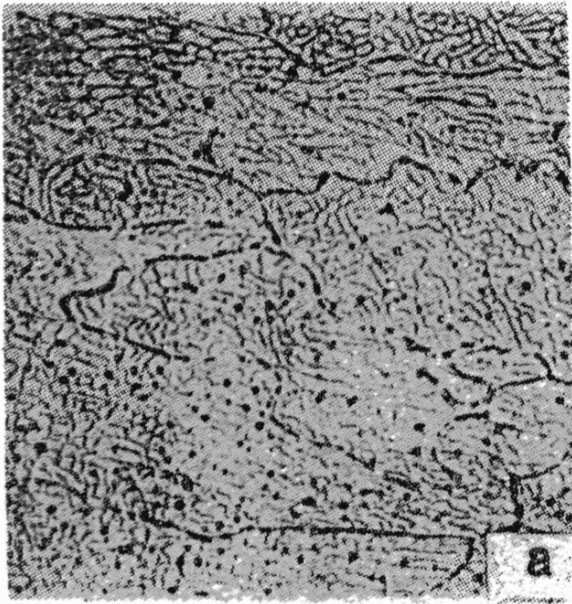


Рис. 85. Структура алюминия АДО при аргонодуговой сварке плавящимся электродом:
а — шов, проволока А85Т, ячеистая литая; *б* — околошовная зона (участок перегрева); *в* — основной металл, травление в реактиве № 11 (см. табл. 2) 200^х

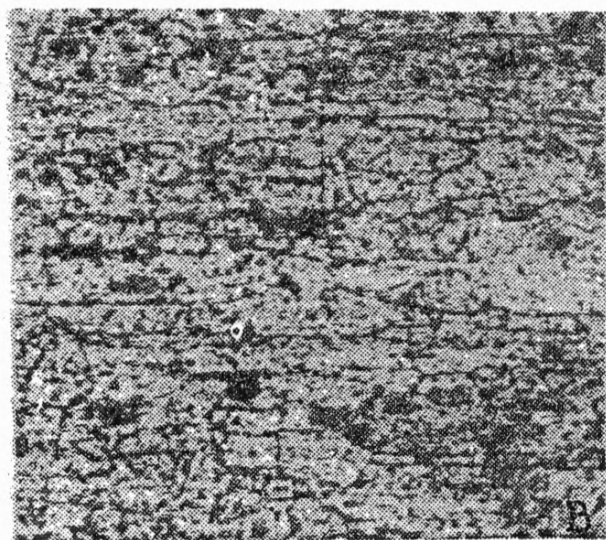
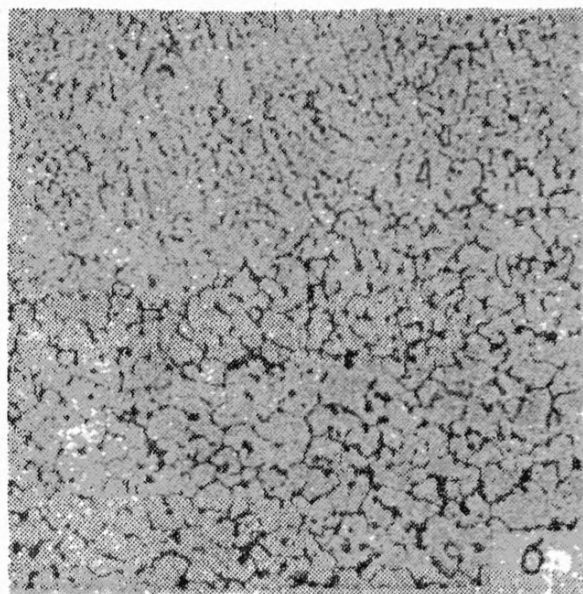
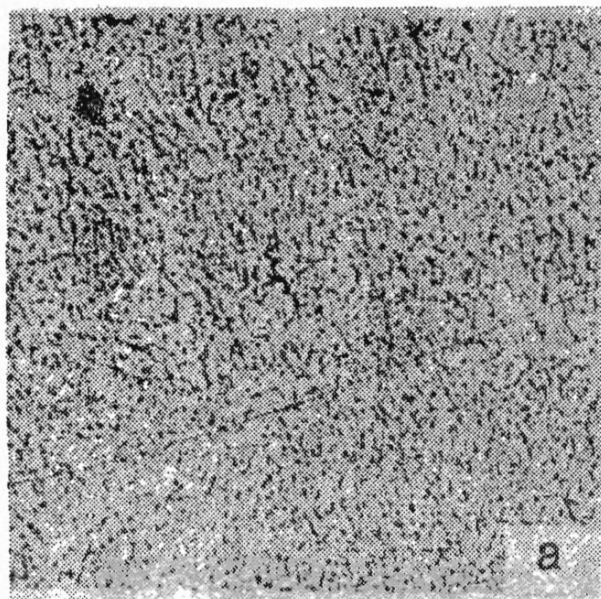


Рис. 86. Структура алюминиевого сплава АМгЗ при импульснодуговой сварке: а — шов, проволока АМг6; ячеистая; б — околошовная зона (участок перегрева); в — основной металл, травление в реактиве № 11 (см. табл. 2), 200^x

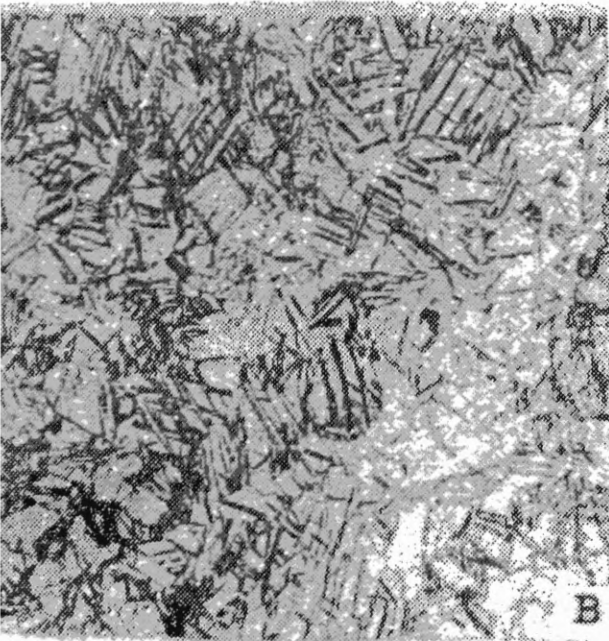
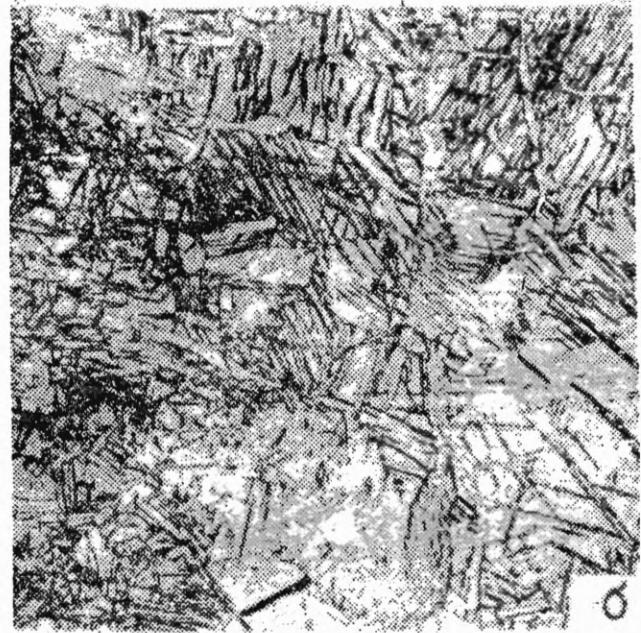
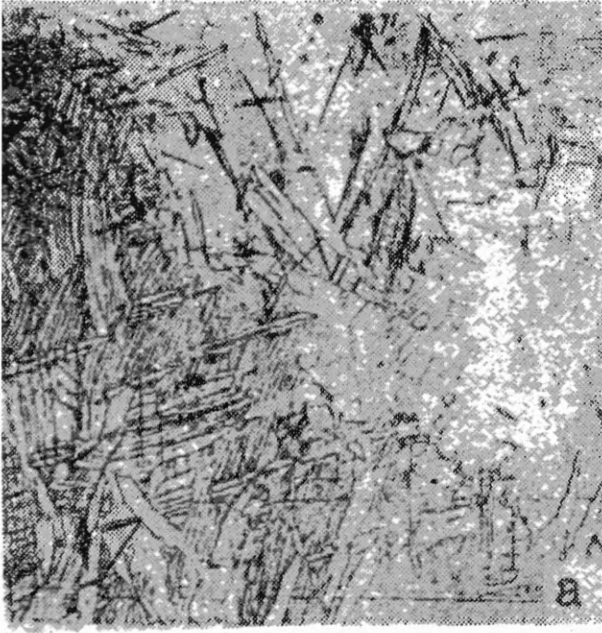


Рис. 87. Структура титанового сплава VT-1 при аргонодуговой сварке неплавящимся электродом:
a — шов, α' -фаза; *б* — околошовная зона (участок перегрева), α' -фаза; *в* — основной металл, $(\alpha+\alpha')$ фаза, травление в реактиве № 18 (см. табл. 2), $100\times$

Характеристика дефектов сварных соединений

Наименование дефекта	Определение	Характеристика	Номер рисунка
3.1. Трещины	Разрыв в сварном шве и (или) прилегающих к нему зонах	Трещины возникают под действием напряжений при кристаллизации или фазовых превращениях в металле шва, ЗТВ или основном металле. По расположению трещины подразделяются на продольные (ориентированные параллельно оси сварного шва), поперечные (ориентированные перпендикулярно продольной оси шва), сетку трещин (группу пересекающихся трещин). По протяженности — макро- и микротрещины	19—30
Кристаллизационные	То же	Горячие трещины образуются в сварных соединениях после кристаллизации. Различают трещины, залегающие в плоскости слабины и межкристаллитные. Поверхность этих трещин всегда покрыта окисной пленкой. Горячие трещины наиболее часто поражают металл шва и реже околошовную зону	19—25
3.2. Холодные	»	Трещины, образующиеся преимущественно при нормальной температуре, а также при температуре ниже 200°С. Чаше поражают околошовную зону и реже металл шва	22—26
3.3. Коррозионные	»	Трещины, образующиеся под действием агрессивной среды и распространяющиеся по границам зерен	27—28
Межкристаллитная коррозия	»	Трещины, образующиеся под воздействием коррозионной среды и напряжения	27
Коррозионное растрескивание	»		28
3.4.5 Усадочная раковина и рыхлоты	Полости или впадины, образованные при усадке металла шва в условиях отсутствия питания жидким металлом	Воронкообразное углубление, образующееся в верхней части шва при его кристаллизации в результате того, что жидкий металл имеет больший объем, чем закристаллизовавшийся, сопровождающийся рыхлотами	29—30
3.6. Свищ	Воронкообразное углубление в сварном шве	Представляет собой удлиненную полость в шве, часто выходящую на его поверхность	31
3.7. Поры	Полость округлой формы, заполненная газом	Возникают при кристаллизации металла сварочной ванны в результате выделения газов, располагаются по оси шва или по его сечению цепочкой или отдельными группами. По величине, делятся на макро- и микропоры	32—33

3.8. Непровар	Несплавления сварного соединения вследствие неполного расплавления кромок или поверхностей, ранее выполненных валиков сварного шва	Непровары в большинстве случаев заполнены шлаком	34—39
Непровар корня шва	То же	То же	34
Непровар по толщине основного металла	>	>	35
Непровар между валиками	>	>	36
Непровар вершины угла	>	>	37
Непровар по кромке	Зазор между основным металлом и металлом шва	Несплавление наблюдается по части периметра, а иногда и по всему периметру шва, обычно заполненного затекшим в него шлаком	38—39
3.9. Неметаллические включения	Наличие неметаллической частицы в металле шва	Делятся на шлаковые, окисные, сульфидные и др.; по величине — на макро- и микровключения	40—41
3.10. Подрез	Углубления по линии сплавления сварного шва с основным металлом	Подрезы, как правило, заполнены шлаком, затекшим в образовавшуюся полость	42
3.11. Наплыв	Натекание металла шва на поверхность основного металла или ранее выполненного валика без сплавления с ним	—	43
3.12. Кратер	Углубление на поверхности шва в месте обрыва дуги или в конце шва	В кратере обнаруживаются усадочные рыхлоты, часто переходящие в трещину	44
3.13. Превышение усиления	Избыток расплавленного металла в валике	—	45
3.14. Занижение размеров сечения сварного шва	—	—	46
Неплавное сопряжение	Резкий переход поверхности сварного шва к основному металлу	—	45

Наименование дефекта	Определение	Характеристика	Номер рисунка
3.15. Превышение проплава	Выступ с обратной стороны шва, образованный расплавленным металлом, вытекающим из нижней части шва под действием силы тяжести	—	47
3.1. Смещение кромок	Несовпадение сваренных кромок по высоте из-за некачественной сборки сварного соединения	—	48
3.17. Смещение осей шва	—	—	49
3.18. Плоскость (зона) слабину	Ослабленный стык зон столбчатых кристаллитов, растущих навстречу друг другу от линии сплавления	—	50

**ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ
МЕТАЛЛОГРАФИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ**

Для ОТК завода

Форма № 1

Металлографическая лаборатория ЦЗЛ

**СПРАВКА № _____
о результатах металлографического исследования**

Цеху _____

Заказ _____

Наименование изделия _____

Марка стали _____

Вид сварки, сварочные материалы _____

Термическая обработка после сварки _____

Результаты макроанализа _____

Результаты микроанализа _____

Заключение лаборатории _____

Заведующий (начальник)
металлографической
лабораторией _____ (Подпись)

Инженер (техник, лаборант) _____ (Подпись)

Дата « » 19 г.

Для технологических служб завода

Форма № 2

Металлографическая лаборатория ЦЗЛ

И С С Л Е Д О В А Н И Е №

Отделу _____

Объект исследования _____

Исходные данные (марка стали, вид сварки, сварочных материалы, термическая обработка после сварки и т. д.) _____

Цель исследования _____

Результаты исследования _____

Примечание. В результатах исследования дается описание микро-структуры сварного соединения в следующей последовательности:

наличие и расположение микродефектов;

степень загрязненности металла шва и основного металла неметаллическими включениями;

структура металла шва и ее изменение по сечению;

структура металла зоны термического влияния (непосредственно у линии сплавления, в зонах перегрева, нормализации и высокого отпуска);

структура основного металла, не подвергающегося воздействию термического цикла сварки.

Заведующий (начальник)
металлографической лабораторией

(Подпись)

Инженер (техник, лаборант)

(Подпись)

Дата « » 19 г.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН ВНИИПТхимнефтеаппаратурой
РАЗРАБОТЧИК:
Г. Ю. Арчакова (руководитель темы); М. И. Поликарпов, канд. техн. наук;
В. Н. Заруцкий; В. Л. Мирочник, канд. техн. наук; И. П. Мединская,
канд. техн. наук
2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ указанием Минтяжмаша СССР
от 21.11.90 № ВА-002-1-11125
3. СВЕДЕНИЯ О СРОКАХ И ПЕРИОДИЧНОСТИ ПРОВЕРКИ ДОКУ-
МЕНТА
Срок первой проверки 1996 г.
Периодичность проверки 5 лет
4. ВЗАМЕН ОСТ 26-1379—76
5. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначения НТД, на которые дана ссылка	Номер пункта, подпункта, перечис- ления, приложения
ГОСТ 1778—70	5.3
ГОСТ 2601—84	Приложение 2
ГОСТ 2789—73	3.3.4
ГОСТ 3647—80	3.3.2
ГОСТ 5639—82	5.3
ГОСТ 5640—68	5.3
ГОСТ 6032—84	1.6; 5.3
ГОСТ 6456—82	3.3.2
ГОСТ 7564—73	2.6
ГОСТ 8233—56	5.3
ГОСТ 9466—75	5.6
ГОСТ 10054—82	3.3.2
ГОСТ 11878—66	5.3
ГОСТ 26364—84	5.6
ОСТ 26-3—87	1.2.5.5
ОСТ 26-291—87	1.2; 1.7; 1.11; 5.1
РТМ 26-298—78	5.2
РТМ 26-278—81	5.2

СОДЕРЖАНИЕ

1. Общие положения	1
2. Отбор образцов	2
3. Макроструктурный анализ	5
4. Микроструктурный анализ	6
5. Оценка качества сварных соединений по результатам металлографического контроля	8
6. Требования по технике безопасности при выполнении металлографического контроля	8
Приложение 1. Реактивы и режимы травления для выявления макроструктуры сварных соединений	12
Приложение 2. Классификатор типичных макро- микроструктур и дефектов сварных соединений сталей и цветных металлов и их характеристика	17
Приложение 3. Оформление результатов металлографического контроля	83

Набрано на ФА 500

Ответственный за выпуск И. С. Лампеко

Технический редактор Т. К. Буракова

Корректор Т. Н. Реброва

Подписано в печать 20.06.91 г.

Усл. печ. л. 6.

Уч.-изд. л. 5,02

Тираж 1000 экз. Заказ № 390. Изд. № 9259. Формат 60×90¹/₁₆. Цена договорная

ИЗДАТЕЛЬСТВО «Химнефтемашина» 119048, Москва, 1-й пр. Доватора, 12