共熔法制备超高温陶瓷基复合材料

杨金华^{1,2} 刘占军³ 郭全贵³

(1 中国航发北京航空材料研究院,先进复合材料国防科技重点实验室,北京 100095)

(2)中国航发北京航空材料研究院,航空材料先进腐蚀与防护航空科技重点实验室,北京 100095)

(3 中国科学院山西煤炭化学研究所,中国科学院炭材料重点实验室,太原 030001)

文 摘 首次采用共熔法制备超高温陶瓷基复合材料,三个样品初始组分分别为 ZrB₂与鳞片石墨,ZrB₂、 TaB₂、SiC 及鳞片石墨,ZrB₂、MoSi₂与鳞片石墨。研究结果表明,共熔法制备的复合材料中各相分散均匀,产物 中的石墨高度有序,石墨层间距分别为 0.335 4、0.335 9 与 0.337 7 nm,且三者的微晶厚度分别为 63.4、51.5 及 68.7 nm,拉曼光谱结果表明硼已经掺杂进入了石墨的网格结构。所制得的超高温陶瓷基复合材料样品中均存 在一定的孔隙率,且制备的超高温陶瓷基复合材料的热导率较低。该方法为一种新型、快速、一步法制备超高 温陶瓷基复合材料工艺。

关键词 二硼化锆,超高温陶瓷,陶瓷基复合材料,共熔 中图分类号:TB33 DOI:10.12044/j.issn.1007-2330.2018.01.007

Ultra-High Ceramic Matrix Composites Made by Eutectic Method

YANG Jinhua^{1,2} LIU Zhanjun³ GUO Quangui³

(1 Aviation Key Laboratory of Science and Technology on Advanced Corrosion and Protection for Aviation Materials,

AECC Beijing Institute of Aeronautical Materials, Beijing 100095)

(2 National Key Laboratory of Advanced Composites, AECC Beijing Institute of Aeronautical Materials, Beijing 100095)

(3 Key Laboratory of Carbon Materials, Institute of Coal Chemistry, Chinese Academy of Sciences, Taiyuan 030001)

Abstract Ultra-high temperature ceramic matrix composites were firstly made by eutectic method. The composites were made from ZrB_2 and flake graphite, ZrB_2 , TaB_2 , SiC and flake graphite, or ZrB_2 , $MoSi_2$ and flake graphite, respectively. Results shows that different phases distribute uniformly in these composites, and the graphite phases in the composites were highly ordered. The d_{002} values of the graphite in the composites were 0.335 4, 0.335 9 and 0.337 7 nm, and the L_c values were 63.4, 51.5 and 68.7 nm, respectively. Boron had already doped into the carbon net, as indicated by the Raman analysis, and some amount of pores existed in the composites. Also, thermal conductivity coefficient of the composites were not very high. Eutectic method could be a promising method for making ultra-high temperature ceramic matrix composites.

Key words ZrB₂, Ultra-high ceramics, Ceramic matrix composites, Eutectic

0 引言

随着航空航天、先进武器、原子能及冶炼技术的 发展,对于高温结构材料提出了越来越苛刻的要求。 超高温陶瓷凭借优异的性能而成为高温结构材料的 重要发展方向。目前,超高温陶瓷材料常用的制备方 法有常压烧结法^[1-2]、热压烧结法^[3]、常压自烧结 法^[4-5]与放电等离子烧结法^[6]等。常压烧结法工艺 适宜于材料的批量化生产及材料尺寸的放大,但生产 工艺周期相对较长;热压烧结法工艺成本较高,而且 制备的材料尺寸有限,因此普遍应用受到一定的限 制;常压自烧结法需采用长时间研磨工艺,一般适宜 于制备细颗粒碳/陶复合材料;放电等离子法在实际

收稿日期:2017-07-20

第一作者简介:杨金华,1985年出生,博士,工程师,主要从事陶瓷基复合材料的研究工作。E-mail: yangjinhua08@163.com

应用中对于大尺寸样品烧结温度的不均匀分布制约 了此技术的应用。目前的超高温陶瓷材料的成型工 艺均存在一定的局限性,并且往往需要大量的机械加 工后处理以符合材料的使用尺寸要求,因此开发新 型、快速、一步法超高温陶瓷材料成型技术具有重要 意义。

石墨的熔点为(4 527±100) ℃^[7],通常情况难以 使其达到液体状态,难熔金属硼化物与碳存在共熔 点,其共熔温度仅为 2 500 ℃左右。本文采用直接共 熔法制备超高温陶瓷基复合材料,并详细地表征了所 制备材料的微观结构。

1 实验

1.1 样品的制备过程

表1为选用的原材料规格及牌号。将鳞片石墨 与陶瓷粉末按比例进行配制,进而将粉末置于球磨罐 中,加入酒精进行湿混,其中粉末与玛瑙球的体积比 例为1:1,湿混时间为10h。将样品置于室温下干 燥,待酒精挥发完毕后,将粉末与玛瑙球分离,再将粉 末置于真空干燥箱中100℃干燥2h。将干燥后的粉 末置于石墨坩埚,并在石墨化炉中进行热处理,加热 温度为2550℃,恒温时间为40min,升温速率5℃/ min。分别将组分为ZrB₂(体积分数87%)与鳞片石 墨(体积分数13%)的样品命名为ZRB-1;将初始组 分为ZrB₂(体积分数45%)、TaB₂(体积分数10%)、 SiC(体积分数15%)及鳞片石墨(体积分数30%)的 样品命名为ZRB-2,将初始组分为ZrB₂(体积分数 55%)、MoSi₂(体积分数15%)与鳞片石墨(体积分数 30%)的样品命名为ZRB-3。

表 1 原材料的规格参数及生产厂家 Tab.1 Properties of raw materials and their manufacturers

日午午初	粒径	纯度	亡去
床仍科	/µm /	%(质量分数)) 豕
二硼化锆	< 74	99.5	北京有色金属研究总院
二硼化钽	< 74	99.5	北京有色金属研究总院
碳化硅	1	99.0	北京有色金属研究总院
二硅化钼	2	99.5	北京王用科技有限公司
鳞片石墨	<380	99.8	山东青岛石墨有限公司

样品从坩埚中取出后,采用线切割技术进行切 割。将切割后的样品用丙酮进行去油处理,再将表面 用砂纸打磨,以去除线切割对表面造成的影响。对所 制得的样品再依次用丙酮、酒精及蒸馏水进行超声清 洗,并置于 130 ℃烘箱中烘干处理。

1.2 样品表征测试

— 38 —

采用 JSM-7001F 型的场发射扫描电子显微镜对 材料的形貌进行分析,同时采用附带的 X 射线能谱 仪(EDX;Bruker)进行成分鉴定。采用美国 Micromeritics 公司制造的 AUTOPORE 9500 IV 型压汞仪,对 材料的开孔率、孔径分布等进行表征。

采用 Brucker D8 Advance 型的 X 射线粉末衍射 仪(CuK_α, λ =0.154 06 nm,40 KV,40 mA),在衍射角 为 5°~90°的范围内扫描,得出衍射角与峰强度的关 系。石墨层间距(d_{002})由布拉格方程计算得到: d_{002} = $\lambda/2sin\theta$,式中: λ 为 X 射线的波长, θ 为石墨(002)峰 对应的衍射角。微晶厚度 L_e 由谢乐公式计算得到: L_e = $K\lambda/(\beta cos \theta)$,式中: λ 为 X 射线的波长,形状因子 K 取 1^[8], θ 为石墨(002)峰对应的衍射角, β 为衍射峰 对应的半峰宽。

材料的拉曼光谱在 Jobin-Yvon 公司的 Labram HR 800 型光谱仪上进行测定。首先将样品在显微镜 下聚焦,然后在计算机屏幕上采集谱图,激发线波长 为 532.25 nm,激光功率为 1 mW,扫描范围 1 000~3 500 cm⁻¹,扫描环境为室温空气气氛。

材料的热扩散系数(α)在 LFA447 NanoflashTM 型(耐驰仪器制造公司,德国)激光热导仪上测定,样 品尺寸为10 mm×10 mm×3 mm;比热容(c_p)采用 DSC 200F3(耐驰仪器制造公司,德国)进行测试。

2 结果与讨论

2.1 形貌分析

ZrB₂与石墨可以在高温下形成共熔体^[9]。图 1 给出了 **ZRB-1** 样品的微观形貌。



图 1 ZRB-1 样品的微观形貌 Fig.1 SEM images of sample ZRB-1

图 1(a)、(c)为样品截面磨平后的二次电子图像,图 1(b)、(d)为对应的背散射电子图像。背散射电子图像中明亮部分为 ZrB2或 ZrC 相,而黑色区域为 宇航材料工艺 http://www.yhclgy.com 2018年 第1期

石墨相。从图中可以看出,ZrB₂相与石墨相在基体中 均匀分布。从图 1(e)、(f)为断裂面处石墨片层的微 观形貌,可以看出,断面处石墨表面光滑,并且存在由 于热胀系数不匹配引起的褶皱^[10-12]。

图 2 给出了 ZRB-1 的面扫描结果,可以看出,除 Zr、B 与 C 外,少量的 Si 元素亦被检测到,这可能是由 于高温下其他样品中碳化硅分解而引入的部分杂质。 面扫描结果同样表明 ZrB₂/ZrC 相与石墨相均匀分布。





图 3 给出了 ZRB-2 样品的微观形貌图。其中, 图 3(a)、(c)为二次电子图像,图 3(b)、(d)为背散 射电子图像。背散射电子图像中明亮部分为 ZrB₂ (TaB₂)或 ZrC(TaC),灰色部分为碳化硅,黑色部分 为石墨,这是由于锆(钽)的原子序数最大,硅次之, 进而是碳。微观形貌图片表明,碳化硅相均匀分布于 ZrB₂(TaB₂)或 ZrC(TaC)相中,所形成的的混合相又 与石墨相均匀分散。图 3(e)、(f)为断裂面处石墨的 微观形貌。从图中可以看出,断裂面处石墨表面光 滑,并且有大量的褶皱形成。在 ZrB₂基复合材料中 加入 SiC 主要是基于提高材料中高温抗氧化能 力^[13]。TaB₂与 ZrB₂有着相同的晶型结构,二者可以 形成固溶体,氧化后形成的 Ta₂O₅在相同温度下比 ZrO,具有更好的流动性^[14]。

宇航材料工艺 http://www.yhclgy.com 2018 年 第1期



图 3 ZRB-2样品的微观形貌图 Fig.3 SEM images of sample ZRB-2 图 4 给出了 ZRB-2 样品的面扫描图片,可以看 出 Zr、Ta、Si、C 与 B 的元素分布。



图 4 样品 ZRB-2 的面扫描图谱 Fig.4 EDX mapping of sample ZRB-2

— 39 –

Ta 元素的分布与 Zr 元素的分布区域相同, 目 Ta 元素未发生聚集,这是由于 ZrB,与 TaB,具有相同的 晶型结构,在加热过程中形成了固溶体。从图中可以 看出,碳化硅与ZrB₂(TaB₂)/ZrC(TaC)均匀分散,形 成的混合相又与石墨相均匀分散,同样各相的分散为 微米级分散。

图 5 给出了样品 ZRB-3 的微观形貌图像,其中 图 5(a)、(c)为二次电子图像,图 5(b)、(d)为对应 的背散射电子图像。(e)为断裂面处石墨片层形貌: (f)为(e)中蓝色方框处放大图像。

ZRB-3样品的初始组成为 ZrB,、MoSi,及鳞片石 墨,从图中可以看出,反应后产物中各种不同相间均 匀分布。在ZrB,基复合材料中加入 MoSi,有助于提 高材料中高温抗氧化能力[15]。



图 5 样品 ZRB-3 的微观形貌图像 Fig.5 SEM images of sample ZRB-3

图 6 给出了样品 ZRB-3 的面扫描图谱,从图谱 中可以看出 Zr_{Mo} 、Si 与 C 的元素分布。其中 Mo 与 Si的元素分布并不一致,表明初始材料中加入的 Mo-Si,在加热过程中发生反应。

通过以上的微观结构分析可以看出,所制得的样 品主要由高温陶瓷相与石墨相互相贯穿形成,并且各 相交叉分布。各相间的均匀分散有利于材料整体抗 氧化/耐烧蚀性能的发挥。

— 40 —



2.2 样品孔结构分布

通过材料的微观结构图片(图1、图3、图5)可以 看出制备的样品中均存在孔洞.孔洞的存在不利于材 料的抗氧化/耐烧蚀性能发挥,因为一方面孔洞的存 在增加了活性位点,另一方面孔洞的存在使得氧气可 以进入材料内部而引起氧化。为此,对样品的孔结构 及其成因进行了分析。图7给出了样品的孔结构分 布曲线,表2给出了材料密度及孔隙率等参数。共熔 法制备的超高温陶瓷基复合材料均有一定的孔隙率。 其孔隙来源主要有以下几点:(a)由于样品在氩气气 氛而非真空状态下进行烧结,有一部分氩气在烧结过 程中,被封堵在颗粒之间;(b)由于样品经过10h的 球磨分散,造成原材料的粒径大大减小,尤其是鳞片 石墨的尺寸,致使原材料的表面积大量增加,而大量 的表面积会吸附大量的气体,这些吸附的气体同样会 成为孔的来源。ZRB-1样品仅仅由 ZrB,与石墨粉组 成,本文作者曾采用 ZrB,粉体在石墨及等静压炭块 表面制备涂层[11-12],形成的涂层均非常致密,但图7 却表明 ZRB-1 存在大量的孔隙,并目其孔径分布范

宇航材料工艺 http://www.yhclgy.com 2018 年 第1期

围非常宽。造成这种现象的主要原因是由于 ZrB₂与 鳞片石墨经过长时间研磨后,反应活性大大增加,在 高温下二者发生反应生成一定量的碳化硼,而碳化硼 的分解造成了部分孔洞的形成。此假设的主要依据 是,研究同样处理步骤但不同配比的 ZrB₂与鳞片石 墨(ZrB₂体积分数为 8%)时发现,热处理后样品的体 积大大增加,并且扫描电镜观察发现,有大量石墨被 膨开,呈蠕虫石墨状,如图 8 所示。



表 2 复合材料的孔结构参数

Tab.2 Parameters of the pore structure of the composites

1 .	bulk density	apparent density	porosity	average pore
sample	$/g \cdot cm^{-3}$	$/g \cdot cm^{-3}$	/%	diameter/nm
ZRB-1	4.34	4.70	7.6	69.2
ZRB-2	4.72	5.22	9.7	175.8
ZRB-3	4.48	5.08	11.8	118.1



(a) 二次电子图片
(b) 背散射电子图片
图 8 ZrB₂体积分数为 8%时样品的微观形貌
Fig.8 Microstructure of sample with content of 8 vol% ZrB₂
宇航材料工艺 http://www.yhclgy.com 2018 年 第1期

对于样品 ZRB-2,表 2 表明,其孔隙率为 9.7%, 除与 ZRB-1 相同的孔隙成因外,由于添加有碳化硅, 且采用的加热温度为 2 550 ℃,已经接近碳化硅的分 解温度,碳化硅的部分分解也造成了少量孔隙的形 成^[16],因此高温下碳化硅的分解也是其孔隙来源之 一。样品 ZRB-3 初始粉末组成为鳞片石墨、二硅化 钼及 ZrB₂。由于二硅化钼的熔点仅有 2 030 ℃,因此 在所加热温度二硅化钼已经熔融,并且部分已经蒸发 及分解,因此会产生孔隙。同时,二硅化钼与石墨生 成一定量的碳化硅,而碳化硅的分解也是孔隙来源之 一。

2.3 XRD 结果分析

图 9 给出了 ZrB₂基复合材料的组成。样品 ZRB -1 产物由 ZrB₂及石墨组成,未检测到 ZrC 的存在。 ZRB-1 的初始组分质量分数为 95%的 ZrB₂与 5%的 鳞片石墨,此组成恰好为共熔组成,因此未检测到 ZrC 的存在。



图 9 ZrB₂基复合材料的 XRD 谱图

Fig.9 XRD spectra of ZrB2 based ceramic composites

而当初始组分质量配比为 20:80 时, XRD 中检 测到 ZrC 的存在, 如图 10 所示。这表明, ZrB₂与石墨 的初始组成对于产物有重要的影响, 当初始组成中碳 的含量恰为共熔组成时, 产物中仅有共晶体结构的形 成; 当初始组分的碳含量为过量时, 由于 Zr 与 C 原子 有较强的结合力, 会有一部分 ZrC 的形成^[17]。ZRB-2 中检测不到产物中 ZrB₂或 TaB₂的存在, 这是由于 二者晶格参数相匹配, 已经形成固溶体。ZRB-3 的 初始组成为 ZrB₂、二硅化钼及石墨, 通过对产物进行 XRD 分析可以看出, 产物中存在 ZrB₂, 并检测到碳化 硅的存在, 而未检测到含钼相。这可能是由于二硅化 钼熔点较低, 有相当一部分二硅化钼发生蒸发或分 解。此外, 有一部分钼可能转变为钼的碳化物及钼的 硼化物, XRD 的通常检测下限为 5%, 而由于这部分 产物量较少, 因此 XRD 难以检测出。表 3 表明 ZrB₂

— 41 —

基复合材料中石墨晶格高度有序,ZRB-1样品中石 墨的 dom 值为 0.335 4 nm. 同单晶石墨的层间距相同. ZRB-2 样品中石墨的 d_m为 0.335 9 nm, ZRB-3 样品 中石墨层间距为 0.337 7 nm, 且三者的 L。值分别为 63.4、51.5 及 68.7 nm。复合材料中石墨完善的晶格 结构有利于提升材料的高温结构稳定性及材料的耐 烧蚀性能。



图 10 ZrB,质量分数为 20% 时样品的 XRD 图谱



表 3	复合材料的 XRD 参数	

Tab.3 Parameters of XRD of composites

Sample	d_{002} /nm	$L_{\rm c}/{\rm nm}$
ZRB-1	0.3354	63.4
ZRB-2	0.3359	51.5
ZRB-3	0.3377	68.7

2.4 Raman 结果分析

ZrB,基复合材料的拉曼光谱如图 11 所示,拉曼

光谱中显示出较强的 D 峰、G 峰及较弱的 2D 峰,并 目 D'峰明显。通过这些明显的特征可以看出硼已经 掺杂进入石墨的碳网格结构中^[1,2,11]。表4表明ZrB。 基复合材料的 G 峰相对于无缺陷的石墨发生了明显 的偏移(ZRB-11588.1 cm⁻¹: ZRB-21588.6 cm⁻¹: ZRB-31587.8 cm⁻¹).并目较高的 D 峰与 G 峰的强 度比(ZBB-10.87:ZBB-20.81及ZBB-30.77)也表 明碳网格中硼的掺杂。

尽管 XRD 及微观形貌表明复合材料中石墨具有 高度有序性,但拉曼光谱的结果表明 B 已经掺杂进 入了石墨的碳网格。由于 B 的原子半径与 C 的相 近,因此在晶格结构中 B 往往以替代 C 原子的形式 出现.B的替代并不会改变石墨的层间距或对有序结 构产生破坏^[1,2,11]。



图 11 ZrB,基复合材料的 Raman 谱图

Raman spectra of ZrB₂ based ceramic composites Fig.11

 Tab.4Parameters of Raman spectra of composites									
Sample	D band ∕cm ⁻¹	FWHM /cm ⁻¹	G band ∕cm ⁻¹	FWHM /cm ⁻¹	D′ band ∕cm ^{−1}	FWHM /cm ⁻¹	D band area	G band area	$\mathrm{R} \left(I_{\mathrm{D}} / I_{\mathrm{G}} \right)$
ZRB-1	1362.3	42.4	1588.1	25.2	1615.9	7.0	328900	378400	0.87
ZRB-2	1363.2	41.1	1588.6	23.2	1617.5	6.8	288800	354700	0.81
ZRB-3	1361.9	40.4	1587.8	21.1	1618.3	6.6	251300	326700	0.77

表 4 复合材料的 Raman 参数

2.5 热导率测试

— 42 —

制备的超高温陶瓷基复合材料的热物理参数如 表5所示。结果表明此类材料在室温下的热导率较 低。一方面是由于制备的样品中存在一定的孔隙率, 另一方面,由于复合材料中多相微米级分散,形成了 大量的相界面,不利于声子的散射。此外,尽管材料 中石墨高度有序,但是硼的掺杂降低了其热导率[16]。

超高温陶瓷复合材料的热物理参数(25℃) 表 5

Tab.5 Thermophysical parameters of ultra-high

ceramic composites (25 °C)

sample	bulk density	specific heat	thermal diffusion	λ
	∕g•cm ⁻³	$/J \cdot (g \cdot K)^{-1}$	$\text{coefficient}/\text{mm}^2 \boldsymbol{\cdot} \text{s}^{-1}$	$/W \cdot (m \cdot K)^{-1}$
ZRB-1	4.34	0.481	17.1	35.8
ZRB-2	4.72	0.428	17.1	34.6
ZRB-3	4.48	0.482	23.6	51.1

宇航材料工艺 http://www.yhclgy.com 2018 年 第1期

3 结论

首次采用共熔法制备了超高温陶瓷基复合材料, 详细表征了形成的复合材料的微观结构,并取得了一 系列的成果。

(1)制备的 ZrB₂基复合材料中,ZRB-1 由 ZrB₂ 与石墨组成,样品中两相均匀分散;ZRB-2 中 ZrB₂与 TaB₂以固溶体形式存在,且材料中各相分布均匀; ZRB-3 样品由于二硅化钼在加热温度下具有强反应 性,使得产物比较复杂,但通过背散射电子图片及面 扫描可以看出,样品中各相均匀分散。

(2)孔结构分析表明,所制得的超高温陶瓷基复 合材料样品中均存在一定的孔隙率,并且孔结构分布 较宽。

(3) XRD 结果表明 ZrB₂基复合材料中石墨晶格 高度有序, ZRB-1、ZRB-2 与 ZRB-3 样品中石墨的 *d*₀₀₂值分别为 0.335 4、0.335 9 与 0.337 7 nm, 且三者 的 *L*. 值分别为 63.4、51.5 及 68.7 nm。

(4)所制备的超高温陶瓷基复合材料的热导率 较低,需要进一步优化工艺条件,如采用真空烧结,以 制备出性能更加优异的超高温陶瓷基复合材料。

参考文献

[1] WANG H, GUO Q, YANG J, et al. Microstructure and thermophysical properties of B_4 C/graphite composites containing substitutional boron [J]. Carbon, 2013,52(0):10-16.

[2] WANG H, GUO Q, YANG J, et al. Microstructural e-volution and oxidation resistance of polyacrylonitrile-based carbon fibers doped with boron by the decomposition of B_4C [J]. Carbon, 2013,56(0):296-308.

[3] 翟更太,宋永忠,宋进仁,等.碳/陶复合密封材料的 研究 [J].宇航材料工艺,2001,31(6):17-19.

[4] GUO Q, SONG J, LIU L, et al. Factors influencing oxidation resistance of B_4C/C composites with self-healing properties [J]. Carbon, 1998,36(11):1597-1601.

[5] GUO Q, SONG J, LIU L, et al. Relationship between oxidation resistance and structure of B_4C -SiC/C composites with self-healing properties [J]. Carbon, 1999,37(1):33-40.

[6] DING Y, DONG S, HUANG Z, et al. Fabrication of

short C fiber-reinforced SiC composites by spark plasma sintering [J]. Ceramics International, 2007,33(1):101-105.

[7] SAVVATIMSKIY A I. Measurements of the melting point of graphite and the properties of liquid carbon (a review for 1963–2003) [J]. Carbon, 2005,43(6):1115–1142.

[8] IWASHITA N, PARK C R, FUJIMOTO H, et al. Specification for a standard procedure of X-ray diffraction measurements on carbon materials [J]. Carbon, 2004, 42(4):701-714.

[9] ZHOU C. The effect of additives and processing conditions on properties of sintered mesocarbon microbeads [D]. University of Notre Dame, Doctor of Philosophy, 2007.

[10] AMINI S, KALAANTARI H, GARAY J, et al. Growthof graphene and graphite nanocrystals from a molten phase [J]. J Mater. Sci., 2011,46(19):6255-63.

[11] YANG J, LIU Z, WANG J, et al. The structure of MB₂-MC-C (M=Zr, Hf, Ta) multi-phase ceramic coatingson graphite [J]. Journal of the European Ceramic Society, 2014,34: 2895-2904.

[12] 杨金华,刘占军,王立勇,等. TiB₂/ZrB₂-C 自生复 合材料涂层的制备与表征 [J].新型炭材料,2016,31(2):188 -198.

[13] MONTEVERDE F, BELLOSI A, SCATTEIA L. Processing and properties of ultra-hightemperature ceramics for space applications [J]. Mater. Sci. Eng. A, 2008,485(1/2):415-21.

[14] WUCHINA E, OPILA E, OPEKA M, et al. UHTCs: ultra-high temperature ceramic materials for extreme environment applications [J]. The Electrochemical Society Interface, 2007, 16:30-36.

[15] TIAN X, GUO X. SUN Z. et al. Oxidation resistance comparison of MoSi₂ and B-modified MoSi₂ coating on pure Mo prepared through pack cementation [J]. Materials and Corrosion, 2015,66(7):681-687.

[16] 刘占军. 炭基面对等离子体材料的制备及其结构和 性能研究[D]. 中国科学院山西煤炭化学研究所, 2008.

[17] PIERSON H O. Carbides of group IV: titanium, zirconium, and hafniumcarbides [M]. Handbook of refractory carbides and nitrides. Westwood, NJ:William Andrew Publishing, 1996:55 -80.