

Title	ステンレス鋼の連続鋳造法に関する研究
Author(s)	竹内, 英麿
Citation	大阪大学, 1985, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://hdl.handle.net/11094/651
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

The University of Osaka

# ステンレス鋼の連続鋳造法に関する研究

因 禊 闣

### ステンレス鋼の連続鋳造法に関する研究

### 昭和60年2月

竹 内 英 麿

第1	章	序	論	1
1	. 1	緒	言	1
1	. 2	従来	その研究の概要	2
	1. 2	2. 1	鋳造組織の改善・・・・・・	2
	1. 2	2. 2	表面品質の改善	3
1	. 3	本研	F究の目的と内容	4
笛の	一音	7 -	ーンレス細連結体ルブルーノの住在知識の改美	-
2 <del>تر</del> د م	· 早 1	へ) (女	シレス調連祝妍迫ノルームの鋳迫租職の以音	5 -
2	. 1	栢		5
2	2.2	电앱		5
	2. 2	2. 1	電磁かくはん装置	5
	2. 2	2. 2	電磁かくはん試験条件	6
2	. 3	電磁	なかくはんによるステンレス鋼ブルームの品質改善	6
	2. 3	8. 1	凝 固 組 織	6
	2.3	. 2	偏 析	11
	2. 3	. 3	中心部キャビティと割れ	18
2	. 4	結	言	21
筜 o	<del>고</del> 는	7 -	ンレッ鋼庫法住法フェブの住佐知嫌の力差	00
0 <del>הע</del>	早 1		シレス調連税務道スソノの新追租職の改善	22
3	. 1	稻		22
3	. 2	電磁	なかく はん装直 およひ 試験条件	22
	3. 2	. 1	電磁かくはん装置	22
	3. 2	. 2	電磁かくはん試験条件	23
	3. 2	. 3	等軸晶率測定方法	23
3	. 3	フェ	ライト系ステンレス鋼連続鋳造スラブの凝固組織におよぼす	
		電磁	かくはんの影響	25
	3. 3	. 1	凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響	25
	3. 3	. 2	電磁かくはんによる等軸晶生成機構	30
	3. 3	. 3	〔Ti〕添加による等軸晶率増大について	31
	3. 3	. 4	電磁かくはんによる溶鋼流動パターンの推定	31
	3. 3	. 5	凝固組織微細化による SUS430 冷延鋼板のリッジング性の改善	33

目

次

<ul> <li>3.4.1 凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響</li> <li>3.4.2 偏析におよぼす電磁かくはんの影響</li> <li>3.4.3 電磁かくはんによる厚板成品の品質向上</li> <li>3.5 結 言</li> <li>第4章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面品質の改善</li> <li>4.1 緒 言</li> <li>4.2 ステンレス鋼連鋳ブルームの表面没炭の実態</li> <li>4.2.1 酸洗したブルームの表面投炭の実態</li> <li>4.2.2 化学分析によるブルーム表面没炭深さおよび浸炭量</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.4 無炭素パウダーの開発</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> </ul>	··· 35 ··· 40 ··· 44 ··· 46 ··· 47 ··· 47
<ul> <li>3.4.2 偏析におよぼす電磁かくはんの影響</li> <li>3.4.3 電磁かくはんによる厚板成品の品質向上</li> <li>3.5 結 言</li> <li>第4章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面品質の改善</li> <li>4.1 緒 言</li> <li>4.2 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2.1 酸洗したブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2.2 化学分析によるブルーム表面浸炭深さおよび浸炭量</li> <li>4.3 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> </ul>	··· 40 ··· 44 ··· 46 ··· 47 ··· 47
<ul> <li>3.4.3 電磁かくはんによる厚板成品の品質向上</li> <li>3.5 結 言</li> <li>第4章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面品質の改善</li> <li>4.1 緒 言</li> <li>4.2 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2 ステンレス鋼連鋳ブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2.1 酸洗したブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2.2 化学分析によるブルーム表面浸炭深さおよび浸炭量</li> <li>4.3 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構</li> <li>4.3 直鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.4 無炭素パウダーの開発</li> <li>4.4 無炭素パウダーの開発</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS 304 ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響…</li> <li>5.2 エッンレージョンマークの影能</li> </ul>	<ul> <li>40</li> <li>44</li> <li>44</li> <li>46</li> <li>47</li> <li>47</li> </ul>
<ul> <li>3.5 結 言</li> <li>第4章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面品質の改善</li> <li>4.1 緒 言</li> <li>4.2 ステンレス鋼連続鋳ブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2.1 酸洗したブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2.2 化学分析によるブルーム表面浸炭深さおよび浸炭量</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.4 無炭素パウダーの開発</li> <li>4.4 無炭素パウダーの開発</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS 304 ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響…</li> <li>5.2 1 実験 方法</li> </ul>	·· 46 ·· 47 ·· 47
<ul> <li>第4章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面品質の改善</li></ul>	·· 47 ·· 47
<ul> <li>第4章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面品質の改善</li> <li>4.1 緒 言</li></ul>	$     \cdot \cdot 47     \cdot \cdot 47 $
<ul> <li>4.1 緒 言</li></ul>	•• 47
<ul> <li>4.2 ステンレス鋼連鋳ブルームの表面浸炭の実態</li> <li>4.2.1 酸洗したブルームの表面性状および局部浸炭</li> <li>4.2.2 化学分析によるブルーム表面浸炭深さおよび浸炭量</li> <li>4.3 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響</li> <li>5.2 ま、シレージョンマークの形態</li> </ul>	
<ul> <li>4.2.1 酸洗したブルームの表面性状および局部浸炭</li> <li>4.2.2 化学分析によるブルーム表面浸炭深さおよび浸炭量</li> <li>4.3 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>5 章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響</li> <li>5.2 大いレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響</li> <li>5.2 大いレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響</li> </ul>	•• 47
<ul> <li>4.2.2 化学分析によるブルーム表面浸炭深さおよび浸炭量</li></ul>	·· 47
<ul> <li>4.3 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構</li> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li> <li>4.3.2 浸炭の機構</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響</li> <li>5.2 オッシレージョンマーク世状におよぼす鋳型振動条件の影響</li> </ul>	·· 48
<ul> <li>4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能</li></ul>	•• 49
<ul> <li>4.3.2 浸炭の機構</li></ul>	. 49
<ul> <li>4.4 無炭素パウダーの開発</li> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と 溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響</li> <li>5.2.1 実験方法</li> </ul>	·· 52
<ul> <li>4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択</li> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響 …</li> <li>5.2.1 実験方法</li> </ul>	• 54
<ul> <li>4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響…</li> <li>5.2.1 実験方法</li> </ul>	·· 54
<ul> <li>溶融特性の改善</li> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響…</li> <li>5.2.1 実験方法</li> </ul>	
<ul> <li>4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304ブルーム鋳造結果</li> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響…</li> <li>5.2.1 実験方法</li> </ul>	• 57
<ul> <li>4.5 結 言</li> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li> <li>5.1 緒 言</li> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響…</li> <li>5.2.1 実験方法</li> </ul>	• 61
<ul> <li>第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善</li></ul>	• 65
<ul> <li>5.1 緒 言</li></ul>	• 66
<ul> <li>5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響…</li> <li>5.2.1 実験方法</li></ul>	• 66
5.2.1 実験方法	· 67
5 9 9 オッシレーションマークの形能	· 67
	· 70
5.2.3 オッシレーションマーク深さにおよぼす鋳型振動条件の影響	· 72
5.2.4 オッシレーションマーク低減方法	· 74
5.2.5 オッシレーションマーク生成機構	
5.3 オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク部の	· 75
表面偏析の実態とその生成機構	• 75

5. 3. 2	オッシレーションマーク部の表面偏析の実態	76
5. 3. 3	表面偏析帯生成におよぼす鋳型振動条件の影響	81
5. 3. 4	表面偏析帯の生成機構	84
5.4 ステ	ンレス鋼連鋳スラブの表面品質改善と無手入圧延	86
5. 4. 1	実験方法	86
5. 4. 2	オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの表面欠陥の種類と	
	冷延鋼板欠陥との対応	-87
5. 4. 3	ステンレス鋼連鋳スラブの表面品質改善	88
5. 4. 4	無手入圧延の実施	97
5.5 結	言	98
第6章 総	括	100
参考文献	]	104
本論文に関	連した公表論文	109
謝辞		11

第1章

論

序

#### 第1章 序 論

#### 1.1 緒 言

現在,西側世界におけるステンレス鋼の生産量は,約650万t/年であり,日本にお けるステンレス鋼の生産量の伸びは著しく,1970年には米国をしのいで世界首位とな り,1982年では220万t/年であり,西側世界生産量の1/3を占めるに至っている<sup>1)</sup>。

過去20年間におけるステンレス鋼の精錬および連続鋳造技術の進歩は著しく、これ らの生産を支える技術の発展と需要の増大が相俟って現在の生産量の伸びをもたらし たものであると考えられる。

特に、ステンレス鋼の連続鋳造法は、普通鋼分野に先立って1960年代から急速に普及し、1982年における日本のステンレス鋼の連鋳化比率は90%を越えたものと推定される<sup>2)</sup>

普通鋼分野に先立ってこのように急速にステンレス鋼の連鋳比率が上昇した理由と して、ステンレス鋼は、①ニッケル、クロムなど高価な原料を多量に使用しているた め溶鋼コストが高く歩留向上によるメリットが大きいことおよび②熱伝導率が低いの で、均熱在炉時間を長くとる必要があり設備能力面、省エネルギー面ともに分塊工程 省略のメリットが大きいことなどが挙げられる。

今日までステンレス鋼の連鋳比率は順調に拡大して来ているが,今後はさらに連鋳 適用鋼種の拡大および品質改善が残されている。

連続鋳造法によって製造されるブルームおよびスラブは,分塊工程を省略されるの で,当然鋳造状態から製品までの加工比および均熱時間は,従来の鋼塊-分塊法より 少ないため鋳造組織の最終製品品質へおよぼす影響は大きい。

そこで,ステンレス鋼連鋳鋳片から製造される最終製品の品質改善および鋳片のよ り高級な分野への適用拡大を目的としてステンレス鋼連鋳鋳片の鋳造組織の改善が今 後の大きな課題である。

一方,普通鋼分野では,省資源,省エネルギーの立場から連鋳鋳片の無手入が実施 されているが,ステンレス鋼連鋳鋳片の無手入圧延は普通鋼分野に比較して遅れてい るのが現状であり,今後のもう一つの大きな課題である。

本研究は,上述のステンレス鋼連続鋳造法の二つの問題点を解決すべく,ステンレ ス鋼連鋳鋳片の鋳造組織の改善および表面性状の改善に挑戦し,その改善対策を確立 したものである。

本論文は6章より成る。

第1章では、従来の研究概要および本研究の目的と内容を示した。

-1 - 1

第2章では,特に高度の内部品質が要求される熱間押出継目無鋼管用ステンレス鋼 連鋳ブルーム鋳造組織の改善を目的に,電磁かくはん技術を確立し,その改善効果を明ら かにした。

第3章では,ステンレス鋼連鋳スラブの凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響を明ら かにし,凝固組織等軸晶化のための電磁かくはん技術を確立した。その結果,フェライト 系ステンレス鋼 SUS 430 冷延鋼板のリッジング性の改善およびオーステナイト系ステ ンレス鋼厚板の品質改善を達成した。

第4章では、ステンレス鋼連鋳鋳片の表面浸炭を完全に防止することを目的に、浸 炭の原因および浸炭の原因となる連鋳パウダー中の炭素粒子の機能を明らかにし、そ の結果に基づき炭素粒子を含まない無炭素連鋳パウダーを開発した。

第5章では、オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの無手入圧延を目的として、 スラブ表面品質におよぼす鋳造条件、鋳型振動条件とパウダー特性の影響を明らかに し、その結果に基づき、無欠陥スラブ鋳造技術を確立した。

第6章では、本論文の総括をするとともに結論を述べた。

#### 1.2 従来の研究の概要

1.2.1 鋳造組織の改善

ステンレス鋼の連続鋳造法では鋼塊法と比較して分塊工程が省略され,圧下比が 小さくかつ均熱時間も短いため,最終製品品質が異方性の強い鋳造組織の影響を受 けやすい。

1) 熱間押出継目無ステンレス鋼管素材

継目無鋼管においては、鋼板と異なり、連鋳ブルーム内部が鋼管内面として露 出することから中心部割れ、中心部キャビティおよび偏析などの内部欠陥のない 均質なブルーム品質が要求される。特に、ユージン・セジュルネ熱間押出製管法 では、鋼管を押出す場合、冷間にて機械加工によって小径のガイド孔を開けた中 空材が使用されるため、中心部キャビティや割れなどの中心部性状改善が重要で あり従来連鋳化が最も遅れている分野である。これらの内部欠陥は、鋳片内部の 等軸晶帯を広くすればよいことは良く知られている。

2) フェライト系ステンレス鋼 SUS 430 冷延鋼板のリッジング性

連続鋳造で製造した SUS 430 冷延鋼板はリッジング現象が顕著である。その主 因は連続鋳造スラブに形成する柱状晶凝固組織が熱間圧延によって完全に破壊さ れずに残存するためであり<sup>3)</sup>、フェライト系ステンレス鋼の連鋳化の最大の問題で ある。凝固組織を柱状晶から等軸晶化することにより、リッジング性を改善でき

-2-

7) ることが明らかになっている。

3) オーステナイト系ステンレス鋼厚板のマクロパターン4),5),6)

オーステナイト系ステンレス鋼連続鋳造スラブから製造した厚板は、機械的性 質、表面性状および耐食性については鋼塊材と同等であるが、低加工比の場合、

柱状晶の凝固組織残存によるマクロパターンが発生し適用板厚が制限される。

上述のごとく,ステンレス鋼連続鋳造鋳片の鋳造組織の等軸晶化は,連続鋳造材 の品質改善にきわめて重要な課題である。

7),8) 8)~14) 連続鋳造鋳片の等軸晶帯を広げるために、低温鋳造法、核生成剤の添加法および 5),6),7) 電磁かくはん法が試みられている。

等軸晶の生成には低温鋳造が有力な手段であるが,操業上タンディッシュノズル 絞りの発生,介在物の増加および歩留低下などのマイナス面が多い。

9),10) 11),12),13) 核生成剤の添加法に関しては、鉄粉や鋼線の添加、稀土類元素の添加あるいは 14) Co – 硼化物の添加など多数の試みがなされたが連続鋳造に適用し工業化されたも のはほとんどない。

15),16),17) 連続鋳造への電磁かくはんの適用は,最も鋳造組織の改善に成果をあげている技 術であるが,最適なかくはん方式および装置のストランドへの設置位置,最適かく はん強度についてまだ不明の点が多く今後の発展がまたれている。

1.2.2 表面品質の改善

すべてのステンレス鋼に対して最も重要な品質は,良好な表面性状と高度な清浄 性である。

ステンレス鋼のみならず連続鋳造鋳片の表面性状および清浄性を高めたのは、パ 18)~23) ウダーキャスト法および完全無酸化鋳造法の開発であり、現在では連続鋳造の基本 的技術となっている。パウダーキャスト法および完全無酸化鋳造法の適用により、 介在物、ノロカミ、気泡および割れなどの表面欠陥は著しく改善され、ステンレス 鋼連続鋳造鋳片の手入歩留は向上し最終製品の表面欠陥も低位に安定して来ている。

ステンレス鋼連続鋳造鋳片の手入方法は,冷間グラインダー手入が行なわれてお り,省資源および省エネルギーの観点から鋳片の無手入化はステンレス鋼連続鋳造 法の重要な開発課題である。

普通鋼分野では連鋳鋳片の品質安定化に伴って, 無手入圧延および直送圧延が積 29,300 極的に推進されている。

しかしステンレス鋼分野では、より清浄な鋳片表面性状が要求されるために無手 入化は遅れている。その主原因は、ステンレス鋼連鋳鋳片の加熱炉におけるスケー ルオフ量が普通鋼に比し極めて少ないため普通鋼では表面欠陥とならない浸炭およ

31),32)

びオッシレーションマークそのものが最終欠陥として残存することである。

連続鋳造において、鋳型と凝固殻の間の摩擦を軽減し、焼付きを防止するため、 潤滑剤として炭素含有パウダーを使用すると同時に鋳型振動を行なっており、この ために、表面浸炭およびオッシレーション・マークが生成する。

ステンレス鋼連鋳鋳片の無手入化を行なうためには、オッシレーションマーク性 状におよぼす鋳型振動の影響を明らかにして、オッシレーションマーク性状改善の 研究が不可欠である。

#### 1.3 本研究の目的と内容

本研究の目的は、ステンレス鋼連続鋳造鋳片の鋳造組織および表面品質改善技術を 確立し、連続鋳造法のより高級な用途への適用拡大、連続鋳造法から製造された最終 製品品質の改善および表面無欠陥連続鋳造技術の確立によるステンレス鋼連鋳鋳片の 無手入化をはかろうとするものである。

ステンレス鋼連続鋳造鋳片の鋳造組織の改善に関しては、ステンレス鋼鋳造組織に およぼす電磁かくはんの影響を調査し、最も鋳造組織の改善に効果のある最適かくはん方式, 設置位置およびかくはん強度を明らかにし、ステンレス鋼電磁かくはん連続鋳造技術を開発し た。そして、ステンレス鋼連続鋳造ブルームの熱間押出継目無鋼管素材への適用拡大、 ステンレス鋼連続鋳造スラブから製造したフェライト系ステンレス鋼冷延鋼板のリッ ジング性の改善およびオーステナイト系ステンレス鋼厚板のマクロパターン改善を達 成した。

さらに、ステンレス鋼連続鋳造鋳片の表面品質改善に関しては、ステンレス鋼連続 鋳造鋳片の無手入化を目的として、無手入化を阻害する主要表面欠陥である浸炭およ びオッシレーションマークの実態および生成機構を明らかにした。それに基づき浸炭 防止のための全く新しい無炭素パウダーおよびオッシレーションマーク欠陥防止のた めの高サイクルー短ストローク最適鋳型振動鋳造法を開発し、ステンレス鋼連続鋳造 鋳片の無手入化を達成した。

### 第2章

### ステンレス鋼連続鋳造ブルームの 鋳造組織の改善

#### 第2章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの鋳造組織の改善

#### 2.1 緒 言

33) 34) 35) ステンレス鋼の鋳造品質におよぼす電磁かくはんの影響に関しては, 鋳造組織の微細化, 33) 内部割れ感受性の減少,中心部キャビティの分散減少および鋳造組織の熱間加工性の 34) 35) 改善など多くの鋳造品質改善効果が報告されている。

しかし、これらの多くは実験室的規模であり、苛酷な環境下での電磁かくはん機の 耐久性の問題、スケールアップに伴う設備的な問題および最適かくはん条件の選択の むつかしさのために連鋳工程に適用した工業規模での報告は少ない。

著者は,特に高度の内部品質が要求される熱間押出継目無鋼管用ステンレス鋼ブ ルーム連鋳に,電磁誘導かくはんを適用した結果,著しく鋳片内部品質が改善され, 連鋳化鋼種拡大を達成した。

#### 2.2 電磁かくはん装置および試験方法

2.2.1 電磁かくはん装置

本試験に使用した電磁かくはん装置の主要仕様を表2-1に示す。電磁誘導かく はん機の構造は,直接水冷形・集中巻・2相構造を有する2相回転磁界形かくはん 機である。この電磁かくはん装置を当所1ストランド垂直型ブルーム連鋳機に設置 した。ブルーム鋳造試験電磁かくはん機配置図を,図2-1に示す。

表2-1 電磁かくはん機仕様

	主任様	
	相数	2相
電源装置	周波数	60Hz
	容量	750 KVA
	ボール 数	2ポール
かくはん機	コア内容	260 mm
	コア高さ	150 mm
	磁場強度(最大)	1780 Oe



図 2 - 1 電磁かくはん機設置位置

2.2.2 電磁かくはん試験条件

表2-2に電磁かくはん試験条件範囲を示す。

表2-2 ステンレス鋼ブルームの連続鋳造および電磁かくはん条件

一個一種	電磁	かくは	鋳 造 条 件		
· 翊叫	かくはん機位置	かくはん パターン	かくはん強度*	鋳型サイズ	引抜速度
SUS 304 (18Cr-8Ni-0.05C)					
SUS 316 (18Cr-12Ni-2.5Mo-0.06C)		<b>D +</b>	4.5, 19,	010	1000
SUS 321 (18Cr-8Ni-0.5Ti-0.06C)		山虹	39, 214, 435 mm Fe	210 mm 9	$\sim 1200$ mm/min.
SUS 430 (18Cr-0.05C)					

\*かくはん強度は圧力で表わし,溶鋼静圧に換算 した推力(mr Fe)を用いた。

かくはん強度H(mmFe)は、凝固殻前面に働く推力を溶鋼静圧(mmFe)で表わした。

なお、かくはん強度H(mmFe)は次式により計算で求めた。

$$H = \alpha \cdot \frac{B m^2 \cdot r^2 \cdot \sigma \cdot f}{\gamma} \cdot F (G)$$

ててで,	B $m$	:rにおける磁束密度	α :装置定数
	σ	:溶鋼の電気伝導度	r :ブルーム中心からの距離
	r	:溶鋼の見掛の抵抗上昇率	F(G): 表皮効果による推力の減
	f	:電源周波数	少係数

#### 2.3 電磁かくはんによるステンレス鋼ブルームの品質改善

2.3.1 凝固組織

1) ステンレス鋼凝固組織の顕出法

ステンレス鋼凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響を調査する場合に重要な 問題は,顕出した組織が真のステンレス鋼凝固組織を示しているかどうかであり, これが不明確であると誤った結論に到達するおそれがある。

そこで,試験対象鋼種 SUS 304, 321, 430 について,凝固組織とマクロ組織の 比較検討を行なった。

写真 2-1, 2-2に SUS 304 および SUS 316 の無かくはんと電磁かくはんブルーム縦 断面のHCℓ+H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> マクロ腐蝕組織と FeCℓ<sub>3</sub> + CuCℓ<sub>2</sub> + HCℓ+C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH 腐蝕組織 を比較して示す。SUS 316 はマクロ腐蝕組織と凝固組織は一致しており、すなわ ちマクロ腐蝕組織の柱状晶および等軸晶域は、デンドライト組織の柱状デンドラ イトおよび等軸デンドライトに対応しているが、SUS304、321については、両者 はまったく対応せず、マクロ腐蝕組織は凝固組織と無関係であることがわかる。 <sup>36)</sup> 37) 33) これは、鈴木、Hultigen、B. Tarmann らにより指摘されているように、 SUS316 は、オーステナイト(γ)で凝固し変態しない一次組織であるのに対し、 SUS304、321は初晶がデルタ(δ)であり、凝固中に変態した二次組織であると考 えられる。以上の結果から、ステンレス鋼の凝固組織の顕出には、表2-3に示 す腐蝕条件によりデンドライト組織を観察した。



写真 2 - 1 SUS 304連鋳ブルームのマクロ組織とデンドライト組織との比較



写真2-2 SUS316連鋳ブルームのマクロ組織とデンドライト組織との比較

鋼 種 腐 液 表面仕上 凝固組織測定法 蝕 SUS 304 5gFeC13 300ml H<sub>2</sub>O 鏡面仕上 等軸デンドライト率 5gCuCl<sub>2</sub> 80mlC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH 321  $=\frac{\ell}{L} \times 100$  (%) 100mlHC1 SUS316 HC1 :  $H_2O$  :  $H_2O_2$ 320#研磨仕上 等軸晶率  $=\frac{\ell}{L} \times 100$  (%) = 1 : 1 : 1/12430

表2-3 ステンレス鋼の凝固組織顕出法

2) ステンレス鋼の凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響

(1) SUS304 と SUS321

写真 2 - 3 に SUS304 と SUS321の無かくはんブルームと電磁かくはんブ ルームの横断面凝固組織を示す。図 2 - 2 に SUS304 と SUS321の等軸デンド ライト率におよぼす $\Delta$ T(過熱温度;タンディッシュ内溶鋼温度-液相線温度) とかくはん強度の影響を示す。



左; 無かくはん 右; かくはん 写真 2 - 3 連鋳ブルームの凝固組織



図 2 - 2 SUS 304, 321 ブルームの等軸デンドライト率におよぼす 過熱温度(△T)とかくはん強度の影響

無かくはん鋳造において、△T30℃~50℃の場合, SUS304とSUS321 ともに中心部のみ粗大な等軸デンドライトが生成するのみであるが, SUS304 はかくはん強度19mm Fe以上, SUS321は4.5mm Fe以上でかくはん域内は柱 状デンドライトから等軸デンドライトに変化する。

SUS321は、 $\triangle$ T30℃~50℃の範囲で、 $\triangle$ Tの影響をほとんど受けず、 かくはん域内は100%等軸デンドライトに変化するが、SUS304は $\triangle$ Tが大 きくなるほど、かくはん域内部まで柱状デンドライトが成長し、等軸デンドラ イト生成時期が遅れてくる。SUS321が微細化しやすい傾向を示すのは、Ti添 38) 加によるTiNの核作用によるものと考えられる。

(2) SUS316 と SUS430

写真2-4にSUS316とSUS430の無かくはんブルームと電磁かくはんブ ルームの横断面凝固組織を、図2-3に等軸晶率におよぼす△Tとかくはん強 度の影響を示す。

び大きな等軸晶率を得るには,電磁かくはんを適用しても低温鋳造が不可欠で あると考えられる。



写真2-4 連鋳ブルームの凝固組織



2.3.2 偏 析

1) ホワイト・バンド

電磁かくはんステンレス鋼ブルームのかくはん位置に対応して凝固組織に,幅 5~10mmのホワイト・バンドが生成する。ホワイト・バンドは,かくはん強度が 大きくなるにつれて明瞭に現われてくる。ホワイト・バンド近傍を0.5mm間隔で 切削粉を採取し,全元素の化学分析値と取鍋分析値の比を偏析度(K)として整 理した結果を図2-4(a)(b)に示す。ホワイト・バンドは,負偏析帯であり,ホ ワイト・バンド生成開始位置で急激に負偏析を示し,そして,ゆるやかに偏析比 は上昇してホワイト・バンド終点後,わずかに正偏析を示す。



図 2 − 4 ステンレス鋼 210㎜ ダブルームのホワイトバンド部の偏析比



図 2 - 4 ステンレス鋼 210㎜ 🗊 ブルームのホワイトバンド部の偏析比

41)42)43) ホワイト・バンド部の負偏析度は、図2-5に示すように、平衡分配係数(K<sub>0</sub>) から推定される偏析傾向とよく一致する。したがって、電磁かくはんによって生 成するホワイト・バンドは、溶鋼のかくはんによって固液共存液の濃化溶鋼が洗 い出されて生成する負偏析帯である。

っぎにホワイト・バンド部のミクロ組織的特徴を述べる。SUS304は、〔C〕  $[Mn][Ni]などのオーステナイト形成元素が低くなるために、<math>\partial$ -フェライト が多量に生成しているのに対し、SUS316は、〔Cr〕[Mo〕のフェライト形成元 素と〔C〕[Ni〕[Mn]のオーステナイト形成元素が負偏析を示し、ホワイト・バ ンド部の $\gamma$ -ポテンシャルは301であり、他の部分は302とほとんど同じで あるため、 $\partial$ 量も変らない。これは、前述のSUS304とSUS316の凝固挙動の相 違を示すものと考えられる。SUS321 は, [Ti] [C] の負偏析のために, ホワイト・バンド部にはTi (CN) の生成は非常に少ない。なお, SUS321 の表層部には, モールド・パウダー中の炭素粒子による浸炭およびTiO<sub>2</sub>, TiN の捲込 みによる [Ti] の正偏析が認められる。

以上,ステンレス鋼電磁かくはんブルームに生成するホワイト・バンドの性状 について述べたが,最終成品である鋼管の品質には,問題はなかった。



図 2 - 5 ステンレス鋼ブルームのホワイトバンド部の偏析比(K) と平衡分配係数(Ko)との関係(210 mm ∮)

2) 2 次相

2次相として, SUS 304の ∂-フェライトおよび SUS 321の TiN をとりあげ, それらの形態と分布におよぼす電磁かくはんの影響を調査した。

(1)  $\delta - 7 \pm 5 + 7$ 

 $\delta - 7 \pm 5 1 + 0$  形態と分布におよぼす電磁かくはんの影響を図 2 - 6 と写 真 2 - 5 に示す。

オーステナイト系ステンレス鋼の鋳造状態でのδ-フェライトの分布は, 凝 固速度, 凝固偏析に影響され, 無かくはんブルームは, 表層から中心に向って 凝固速度が小さくなるにつれてδ-フェライト量は増加し, ブルーム中心部で 加速凝固のために減少している。これに対して、電磁かくはんブルームは、か くはん強度39mmFe以上のかくはんによって、かくはん域内は、比較的均一に 分布する傾向がある。ホワイト・バンド部は、[C][Ni][Mn]などのオース テナイト生成元素の負偏析帯であるために、多量のる-フェライトが生成して いる。無かくはん材とかくはん材のる-フェライトの形態を比較すると、無か くはん材は樹枝状に生成しているのに対し、かくはん材は円形群状にる-フェラ イトが生成し、その周囲は、る-フェライトの全然生成しないオーステナイト 相で囲まれている。この形態の相違は柱状デンドライトと等軸デンドライト組 織に対応しており、オーステナイト相で囲まれた群状る-フェライト生成粒は、 初晶として析出したものであり、その周囲のオーステナイト相は、それらの結 45)460 晶が生成後最終凝固した部分と考えられる。



図 2 - 6 SUS 304 210 mm ダブルーム断面の δ-フェライト分布



a) 無かくはん



白色部分オーステナイト

#### 写真 2 — 5 SUS 304 ブルームの $\delta$ ーフェライト

(2) Ti(CN)クラスター

Ti(CN)は群状に生成する傾向があり、最終成品において地疵欠陥となるので、Ti(CN)クラスターの防止対策は重要である。

Ti(CN)クラスターの代表的な形態を,光学顕微鏡像と電解抽出物の走査 電顕像とを対比させて,写真2-6に示す。

Ti (CN) クラスターの形態は,立方体集合型(A type)と小粒集合型 (B type)の2種類に大別され, B type の発生頻度は非常に少なく,A type が大部分を占める。A type に比較して B type のTi (CN)は〔C〕が富化 している。AおよびB type の発生頻度におよぼす電磁かくはんの効果は明ら かでない。

TiN生成開始温度を〔Ti〕と〔N〕の平衡濃度の実測値から求めると、約1560 Cとなり、供試材の液相線 1435 Cよりかなり高く、Ti(CN)は溶鋼段階で すでに析出すると考えられる。事実、1500 Cのタンディッシュ内溶 鋼中に Ti(CN)のクラスターは認められた。写真 2 - 6 からわかるように、Ti(CN) クラスターは、立方晶である Ti(CN)が、それぞれ 3 次元的に結合しており、 その結合の仕方はランダムである。粒子の結合は点あるいは線の接触ではなく 互いに食い込んだ結合を示している。以上の 2 点から Ti(CN)クラスターは <sup>48)49)</sup> 溶鋼中に析出した Ti(CN)が、溶鋼流動による衝突により結合し、結合後成 長してゆくものと推定することができる。



a) 立方体粒の集合 走査型電顕像 ×3000



光学顕微鏡像 ×500

走查型電顕像 ×3000

b) 球状粒の集合

写真 2-6 連鋳ブルームの Ti(CN) クラスターの形態

図 2 - 7 (a) (b) に Ti (CN) クラスターのブルーム断面分布におよぼす電磁かくはんの影響を示す。図 2 - 7 (a) より無かくはん材およびかくはん材と もに凝固速度の大きい範囲 (5 mm/mi以上,肌下75 mm以内)では,Ti(CN)クラス ター量はほぼ同じであり,非常に少ないが,凝固速度が小さく (5 mm/mi以下) になると,無かくはん材の Ti (CN) クラスターは,ほぼ直線的に増加している。 なお,凝固速度は,ブレークアウト鋳片より実測した凝固速度定数 K = 28より 求めた。凝固厚みが75 mmまでは,凝固速度が極めて大きいために過冷されて Ti (CN) は鋼中に均一に析出してくるものと推定される。 Ti(CN)クラスターは、かくはん強度が増加し、微細等軸デンドライトに なるにつれて均一分散化し、特に無かくはん材の中心部の粗大等軸デンドライ ト組織に比較して約5%に減少している。また電磁かくはんによってTi(CN) クラスターは微細化し、大きさは50~100 μが主体となっている。

 Ti (CN) クラスターの造塊時における低減対策としては、回転鋳造により

 50)

 Ti (CN) クラスターを浮上分離する方法およびTi (CN)の生成開始時期と

 溶鋼流動の激しい時期をずらしてTi (CN)の生成を低減する方法が報告され

 ている。

電磁かくはんによるTi(CN)クラスター低減の機構は,電磁かくはん材の 清浄度および〔Ti〕〔N〕が低いことは認められないので,浮上分離による低 減は考えられずTi(CN)クラスターの生成が抑制されたものと推定される。

以上の結果,電磁かくはんの適用によって,凝固組織を微細等軸デンドライ トとし,Ti(CN)クラスターの生成を抑制し得ることがわかったが,その抑 制機構については明らかでない。



図 2 - 7 SUS 321 210 mm ダブルーム断面の Ti(CN) クラスター分布



(b) Ti (CN) クラスターの大きさ分布

図 2 - 7 SUS 321 210 mm ダブルーム断面の Ti(CN) クラスター分布

2.3.3 中心部キャビティと割れ

1) 中心部キャビティ

ブルーム中心部から10mx×50mx×200mの試片を切り出し,X線ラジオグラフィ を取り,中心部キャビティの幅長さから評点0~評点5の6段階に分類し,写真 2-7に示す標準写真を作成した。これを基準にして,中心部キャビティにおよ ぼす電磁かくはんの影響を調査した。

SUS 304, SUS 321 と SUS 430 の中心部キャビティは,かくはん強度が強く,△T が小さくなり,凝固組織が微細化するにつれて管状空孔から分散した多孔質状に 変化した。

- 18 -



写真2-7 中心部キャビティ評点(X線透過写真)

ブルーム中心部キャビティ評点は、等軸晶率(あるいは等軸デンドライト率) が大きくなるにつれて良好となることが図 2 - 8 からわかる。しかし、その改善 程度は鋼種により異なり、SUS430 は低等軸晶率においても良好な中心部キャビ ティ性状を示す。この理由の一つとして、K. Beckius<sup>51)</sup>が示した鋼種による凝 固収縮率の差を挙げることができる。すなわち、凝固収縮率S(S= $\rho d - \rho w / \rho d \times$ 100%、S;凝固収縮率、 $\rho d$ ;健全部の鋳物の密度、 $\rho w$ ;全鋳物の見掛け密度) は、17%Cr鋼の場合に、約1%であるのに対し、18%Cr - 10%Ni鋼の場合は、



等軸晶率 (%)

図 2 - 8 SUS 304, 321, 430 ブルームの等軸晶率と 中心部キャビティとの関係

約2%であり、17% Cr 鋼の約2倍の凝固収縮率を示す。これはNiが入ることに より $\partial$ から $\Upsilon$ 凝固を起させ(b.c.cからf.c.cとなる)凝固収縮率を大きくす るためであると考えられる。

SUS 304, SUS 321 は60 %以上の等軸デンドライト率を得ることにより,通常 鋳造材に比較して2 ランクの向上が認められた。

中心部キャビティは、鋳造中の鋳造速度変動、局部的冷却および高温鋳造に起 因する凝固前面不均一成長による"bridging" によって生成することはよく知ら れている。電磁かくはんによって等軸晶化することにより、"bridging"の形成が 抑制され、中心部キャビティは、著しく改善される。

2) 中心部割れ

SUS 316 は通常鋳造の場合,写真2-4(a)に示すような中心部割れ(星状割 れ)を発生しやすい。SUS 316 ブルームの中心部割れは,ピンチロール加圧面に 直角方向のみに発生し,柱状晶間で割れており,割れ部には∂-フェライトおよ び炭化物をともなっているものもある。この原因は,①"brigde"形成により溶 鋼が供給されずに生ずる凝固収縮割れと②凝固末期の固液共存層に,ピンチロー ル圧力によって生ずる内部割れと推定される。

図2-9に, SUS316 ブルーム中心部割れ大きさと等軸晶率との関係を示す。 電磁かくはんによって等軸晶率が増加するほど,写真2-4(a)に示すように, 中心部割れは小さくなり改善された。



図 2-9 SUS 316 ブルームの等軸晶率と中心部割れ巾との関係

#### 2.4 結 言

ステンレス鋼連鋳ブルーム鋳造品質の改善を目的に、電磁かくはん鋳造試験を行な い、その改善効果を明らかにし、連続鋳造法によるステンレス鋼継目無鋼管製造プ ロセスを確立した。

- (1) 電磁かくはんによりステンレス鋼ブルームの凝固組織を微細化することが可能であり、かくはん強度が大きいほど、鋳造温度が低いほど等軸晶率は大きく、かつ等軸晶径は微細になった。等軸晶化は、SUS316,321,304,430の順に困難であり、SUS430がもっとも等軸晶化しにくい。
- (2) ステンレス鋼電磁かくはんブルームのホワイト・バンドの幅は、6~8 mmであり、
   溶質元素の負偏析帯である。
- (3) 電磁かくはんによって、中心部キャビティは管状空孔から分散した多孔質状に変化し、等軸晶率が増加するほど改善された。
- (4) 凝固組織の微細化によって SUS 316 の内部割れ感受性は低下した。
- (5) SUS304の ∂-フェライトおよび SUS321の Ti(CN) 析出相 は電磁かくはんに よって均一に分散化された。

### 第3章

## ステンレス鋼連続鋳造スラブの 鋳造組織の改善

#### 第3章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの鋳造組織の改善

#### 3.1 緒 言

連続鋳造法で製造したフェライト系ステンレス鋼 SUS430 冷延鋼板はリッジング現象が顕著である。その主因は、連続鋳造スラブに形成する柱状晶凝固組織が熱間圧延によって完全に破壊されずに残存するためであ<sup>3)</sup>、凝固組織を柱状晶から微細等軸晶にすることにより、リッジング性を改善できることが明らかになった。

また、オーステナイト系ステンレス鋼連続鋳造スラブから製造した厚板は、機械的 性質、表面性状および耐食性については鋼塊材と同等であるが、低加工比の場合、鋳 52)53)54) 造組織の残存によるマクロパターンが発生し、適用板厚が制限される場合がある。

そこで、フェライト系ステンレス鋼 SUS 430 冷延鋼板のリッジング性およびオース テナイト系ステンレス鋼連続鋳造スラブから製造した厚板のマクロパターンを凝固組 織微細化により改善することを目的として、連続鋳造スラブの凝固組織におよぼす電 磁かくはんの影響を調査した。

その結果,安定して高等軸晶率を得る電磁かくはん技術を確立し, SUS 430 冷延鋼板のリッジング改善効果および厚板のマクロパターン改善効果を確認した。

#### 3.2 電磁かくはん装置および試験条件

3.2.1 電磁かくはん装置

本試験に使用した電磁かくはん装置の主要仕様を 表3-1に示す。電磁かくはん機は周囲環境に耐え るため,全閉防塵防滴型構造を有する3相交流移動磁 界形かくはん機である。この電磁かくはん機を垂直

	項	目		住 様
電	源	容	量	720 KVA
端	末	電	圧	$360 \mathrm{V} \sim 420 \mathrm{V}$
電	·		流	1150 A ~ 1420 A
周	Ù	皮	数	60Hz
相			数	3
Э	ア	間	隔	$310  {\it mm} \sim 210  {\it mm}$
かく	はん	パタ	ーン	連続あるいは正々交番かくはん





図 3-1 電磁かくはん機設置位置

-22 -

型スラブ連鋳機の2nd ローラーエプロン内に設置した。 連鋳機への電磁かくはん 機の取付け状況を図3-1に示す。

3.2.2 電磁かくはん試験条件

表3-2(a)(b)にフェライト系ステンレス鋼およびオーステナイト系ステンレ ス鋼の鋳造条件範囲を示す。これらのフェライト系ステンレス鋼3鋼種およびオー ステナイト系ステンレス鋼5鋼種を鋳造し,連鋳スラブ凝固組織におよぼす鋳造条 件,電磁かくはん条件の影響を調査した。

表 3 - 2 (a) フェライト系ステンレス鋼スラブの連続鋳造および電磁かくはん条件

		鋳	造	条件	:	電磁かくに	はん条件
」	スラブサイズ	鋳造	温度	引抜速度	2次冷却水量	かくはん かくはん 機 位 置 パターン	かくはん強度
SUS 430 (18Cr-0.05C) YUS 430D (18Cr-0.01C-0.4T) SUS 434 (18Cr-0.05C-1Mo)	$mm^2$ 130 × 1060 130 × 1260 145 × 1060	(過熱 0~	温度) 50℃	700 ~ 1000mm/mü	1.7 ~ 2.5 ℓ∕kg	連続 上部 湯面下 1.1m 下部 湯面下 2.4m オン・タイ 3~30 se オフ・タイ 1~5 sec	27,51,62 74,143,172 205 mm Fe (スラブ中心)

表 3-2(b) オーステナイト系ステンレス鋼スラブの連続鋳造および電磁かくはん条件

		Ĵ	寿 造	条 /	件		電磁かくはん多	<b>杀件</b>
錮	種	スラブサイズ	鋳造温度	引抜速度	2次 冷却水量	かくはん 機 位 置	かくはんパターン	かくはん強度
SUS 3 SUS 3 SUS 3 SUS 3 SUS 3	804 804L 821 816 816L	mm² 130 × 1060 130 × 1260	△T: 20 ~ 50℃ (過熱温度)	mm∕min 850 ~ 1000	l∕kg 2.7∼3.1	上部下部	連続 正々交番 マー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	27~205㎜Fe (ス ラブ中心)

#### 3.2.3 等軸晶率測定方法

1) フェライト系ステンレス鋼

写真3-1に電磁かくはん SUS430 のスラブの凝固組織と等軸晶率測定法を示 す。スラブ横断面を320 #研磨し,常温でHCℓ:H<sub>2</sub>O:H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> = 1 : 1 : <sup>1</sup>/<sub>12</sub>の腐 蝕液で一次凝固組織を顕出した。等軸晶率は厚み比率で表した。



等軸晶率 =  $\frac{E}{D}$  × 100(%)

写真 3-1 等軸晶率測定法

2) オーステナイト系ステンレス鋼

試験対象鋼種についてマクロ組織と凝固組織の比較検討を行なった結果,オー ステナイト(ア)で凝固して変態しないSUS316とSUS316Lは,マクロ組織と 凝固組織は一致するのに対して,初晶がデルタ(∂)で凝固してに変態する SUS304, SUS304LとSUS321は,両者が対応せず,マクロ組織と凝固組織は 無関係であることがわかった。そこで,凝固組織の顕出は表3-3に示す条件で 行ない,SUS304系についてはデンドライト組織,SUS316系についてはマクロ 組織を観察した。等軸晶率は,厚み比率で表した。

表3-3 オーステナイト系ステンレス鋼スラブの凝固組織顕出法

鋼	種	腐	蝕	液	表面仕上法	凝固組織測定法
SUS	304 304 L 321	5gFeCl₃ 5gCuCl₂ 100mlHC	300m 80ml	lH₂O C₂H₅OH	鏡面仕上	等軸デンドライト率 = $\frac{E}{D} \times 100$ (%)
SUS	316 316 L	HC1 : H = 1	i₂O∶ ∶1	H₂O₂ : 1∕12	320 <sup>#</sup> 研磨仕上	等軸晶率 = $\frac{E}{D} \times 100$ (%)

#### 3.3 フェライト系ステンレス鋼連続鋳造スラブの凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響

3.3.1 凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響

1) 過熱温度 (△ T ℃), かくはん強度 (H mm Fe) の影響

上部電磁かくはんにおける等軸晶率におよぼす△T(過熱温度:タンディッシュ 内溶鋼温度 – 液相線温度)とH(かくはん強度mr Fe)の影響を立体的に図3-2 に示す。図3-2の扇形あるいは台形で囲んだ範囲が本実験条件範囲を示す。

Hが増大し、かつ $\triangle$ Tが低下するにつれて等軸晶化域は拡大する。図3-2を Hで整理した結果を図3-3に示す。等軸晶化は $\triangle$ Tの寄与が大きく、 $\triangle$ T<25 Cでは、Hが増大するにつれて等軸晶率は向上するが、 $\triangle$ T>25 Cでは電磁かく はんの効果は認められない。SUS430の等軸晶化は、 $\triangle$ T>25 C、H<140 m Fe では全然達成されず、柱状晶から等軸晶への急激に変化する $\triangle$ Tの臨界値が存在 する。

2) 引き抜き速度 (V mm / min) の影響

かくはん機位置上部および下部における等軸晶率におよぼす引き抜き速度の影響を図 3 - 4 に示す。等軸晶率は、V が小さい程向上する傾向が認められ、 $\triangle T$ ·が21 C ~ 25 C の範囲では 100 mm / mm の V 低下で等軸晶率が 10 % 増大するが、 $\Delta T < 20 C$  あるいは $\triangle T > 26 C$  では引き抜き速度との相関はほとんど認められない。



スラブサイズ	$130 \times 1000  \text{mm}^2$
引抜速度	$0.7 \sim 1.0 \ m$ / min.
2次冷却水量	2.1 ~ 2.5 ℓ / kg
かくはん機位置	上部
かくはんパターン	正々交番(3on~15″~1″off)

図 3 - 2 SUS430 スラブの等軸晶率におよぼす過熱温度 (△T)とかくはん強度の影響



スラブ中心部のかくはん強度(mmFe)

図 3 - 3 SUS 430 スラブの等軸晶率におよぼすかくはん強度の影響

かくはん機位置	$\Delta T$	
	15~20	21~25
上部	0	•
下部	۵	•

かくはん強度: 205mmFe パ タ ー ン: 3"~10"-1" 交番 スラブサイズ: 130mm×1000mm



図 3-4 SUS 430 スラブの等軸晶率におよぼす引抜速度の影響

3) かくはんパターンの影響

図 3 − 5 に、 $\Delta T = 20$  °C、V = 900 mm / mm における等軸晶率におよぼすかくは んパターンの影響を示す。かくはん機が上部である場合の方が、下部よりかくは んパターンの影響が大きい。

図3-5の上部かくはん機の位置の場合におけるかくはんパターンによるスラ ブ凝固組織の変化を写真3-2に示す。最大等軸晶率を得るためのかくはんパター ンは,正々交番パターンでかくはん時間5~10 sと推定される。

	かくはん機位置	かくはん強度	過熱温度 △T (℃)	引抜速度 Vmm.∕min
Δ	上 动刀	172mmFe	15∼25 °C	720
0		205 <i>mm</i> Fe	15∼25 °C	667 <b>~</b> 915
•	下 部	205 <i>mm</i> Fe	15∼25°C	950~960



図 3 - 5 SUS 430 スラブの等軸晶率におよぼす かくはんパターンの影響


**写真 3 - 2** SUS430連铸スラブの凝固組織におよぼすかくはんパターンの影響 (鋳造とかくはん条件:図3-5参照)

4) かくはん機位置の影響

図 3 - 6 に等軸晶率におよぼすかくはん機位置の影響を示す。SUS 430 連鋳ス ラブの凝固組織は、△Tの影響が大きく無かくはんの場合、△T<10℃の低温鋳 造により完全等軸晶組織が得られる。

等軸晶率は、かくはん機 位置が上部ほど、 $\triangle$ Tの影 響が大きく、かくはん機位 置を降下させることによっ て $\triangle$ Tの影響を緩和できる が、等軸晶率は低下する。 60%以上の高等軸晶率を得るためには、上部かくはん $機位置で、<math>\triangle$ T<22℃が必 要である。電磁かくはんし ない場合に比較して、電磁 かくはんにより60%以上の 等軸晶率を得る $\triangle$ Tは、約 10℃拡大できる。



図 3 - 6 SUS 430 スラブの等軸晶率におよぼす 過熱温度,かくはん機位置と[Ti]の影響

5) 成分の影響

SUS 430, SUS 434 および YUS 430 D (Ti 添加 17 Cr 鋼)の3 鋼種の鋳造試験により、 [Mo]および [Ti]の影響を調査した結果,等軸晶率におよぼす [Mo]の影響は認められないが、図3-6に示すように、 [Ti]の等軸晶帯拡大効果は著しく、 [TiN]の核作用により等軸晶化過熱温度域は $\Delta T = 40$  で大幅に拡大される。

写真3-3にSUS430と YUS430D(Ti添加17Cr鋼) のスラブ凝固組織を,図3-7 に粒径を比較して示すように, YUS430Dは△Tが大きいにも かかわらず, 微細等軸晶組織 が得られた。

6) 凝固組織形態

写真3-4に,電磁かくは んスラブの代表的な凝固組織 形態と鋳造条件を示す。凝固 組織形態は,大別してA,B およびCタイプの3つの形態 に分けられる。



**写真3-3** SUS430連铸スラブの凝固組織に およぼす[Ti]の影響 (鋳造とかくはん条件:図3-7参照)



図 3 - 7 SUS430 と YUS430 D スラブの等軸晶粒径比較

電磁かくはんスラブの凝固組織形態は,鋳 造条件特に△Tおよびかくはん条件特にかく はん強度により異なり,Aタイプは高温-弱 かくはん鋳造,Bタイプは高温-強かくはん 鋳造およびCタイプは低温-強かくはん鋳造 あるいはTi添加の場合に、それぞれ生成する。

無かくはんスラブに比較して,かくはんス ラブ凝固組織の特徴は,等軸晶と柱状晶の混 在した組織Bタイプを示すことである。この 凝固組織は,結晶粒の方位測定によれば(100) 〔001〕に近い方位を主方位としており,柱状 晶により近い結晶粒であると考えられるが, 現在までの研究結果では明確ではない。



3.3.2 電磁かくはんによる等軸晶生成機構 SUS430 連鋳スラブ凝固組織におよぼす電磁 かくはんの影響について調査して、得られた

×1/5 SUS430 電磁かくはん

スラブの代表的凝固

組織

かくはんの影響について調査して,得られた **写真3-4** 結果は次のとおりである。

- (1) 電磁かくはんの適用により、等軸晶化できる最大過熱温度(△T)を大きくすることが可能である。
- (2) 電磁かくはんの適用によっても等軸晶化は溶鋼過熱温度 (△T)の影響が最も大きい。
- (3) 電磁かくはん強度は、ある強度以上の強度が必要である。
- (4) かくはん機位置を鋳型直下から降下させるにつれて過熱温度(△T)の影響は 緩和されるが等軸晶率は低下する。

等軸晶生成機構については、多くの機構が提出されているが、大別すると、1) 56)57)58) 59)60)61) 不均質核生成に基づく等軸晶形成と2)結晶増殖に基づく等軸晶形成の考え方で 62) 63) ある。スラブ電磁かくはんによる等軸晶生成機構について川和らおよび田代ら は凝固界面での溶鋼流動により柱状晶の先端部あるいは柱状デンドライトアーム が溶断(melt off)あるいは機械的に分断(break off)し核生成が多くなるため であるとし、結晶増殖に基づく等軸晶形成の考え方をとっている。

これらの多量の結晶核あるいは等軸粒が流れ込んだ残溶鋼帯の温度条件,成分 条件が問題である。生成した結晶核が再溶解せずに安定して成長するための条件 <sup>63)</sup> として,田代らは残溶鋼温度は液相線温度以下にする必要があるとしている。ま <sup>62)</sup> た川和らは,かくはん流れの流入により温度条件および成分条件ともに等軸晶帯 の生成に有利な方向すなわち温度勾配の小の方向,濃度勾配が均一化方向になる と推定している。

本試験結果も、川和ら、田代らの等軸晶生成機構によって説明し得る。しかし、 かくはん流動によって、凝固界面の濃化溶鋼が、液相線温度のより高い bulk の 溶鋼と置換されることにより組成的過冷度がより大きくなる結果、組成的過冷に 基づく等軸晶生成の可能性も十分考えられる。また結晶増殖に基づく等軸晶生成 に関して、デンドライト枝の機械的分断によるものか、熱的溶断によるものか不 明である。

電磁かくはんによる等軸晶帯拡大の必要条件は見出されつつあるが,その機構 に関しては,いまだ不明の点が多く今後の研究に待たねばならない。

3.3.3 〔Ti〕添加による等軸晶率増大について

64)
 B. L. Brameitt は TiN と TiC は∂鉄に対して核生成剤として非常に効果的であ
 り、不均質核生成を促進することを見出した。

伊藤らは, SUS 430 の凝固組織におよぼす合金元素の影響を調査し, Ti 添加により著しく等軸晶化が起ることを見出し,その理由として, [TiN]の核作用であるとしている。本実験においても,電磁かくはんと[Ti]添加を組み合わせた結果,著しく等軸晶化過熱温度域が拡大され,かつ極めて微細な完全等軸晶組織が得られた。

フェライト系ステンレス鋼の溶鋼が凝固する際に, TiNの核生成が容易に起こ り,それがかくはん流れにより残溶鋼全域に流入し,かつTiN核は安定であるた め過熱温度に依存せず等軸晶化が起るものと考えられる。

 等軸晶を得るためには、TiNを液相線以上で析出させる必要がある。 溶鋼中の 66)
 [Ti], [N] 量とTiN析出温度との関係をW. A. Fischer らの平衡実験に基づいて
 計算した結果を図3-8に示す。図3-8より、[TiN]の核作用による等軸晶生成
 効果を得るための最小[Ti], [N] 量を推定することができる。

すなわち,通常のSUS430の〔N〕レベルは 100~200 ppmであるから,最小必要〔Ti〕量は, 0.13~0.30%であると推定される。

-31-



SUS 430 の [Ti], [N] 量と TiN 析出温度との関係 図 3 - 8

3.3.4 電磁かくはんによる溶鋼流動パターンの推定

69)

凝固が進行しているとき液体側に流動があると柱状晶が流れをさかのぼる方向に 67)68) 成長することが知られている。

高橋らは、溶湯流動をともなう場合のデンドライト偏向角度は流動速度の増加と ともに増加し、凝固速度の減少は偏向角度を大きくする要因となり、デンドライト の偏向角度と凝固速度が求められるならば、凝固過程での流動速度を予測すること ができると報告している。

70) 69) 岡野らは高橋らのデータを用いて、鋼の場合における柱状晶偏向角度と溶鋼流速 および凝固速度との間に次式の関係を見出した。

> $\ln V = \frac{\theta + 9.73 \, \ln f + 33.7}{1.45 \, \ln f + 12.5}$ V < 50 ......(1)  $ln V = \frac{\theta + 48.3 lnf + 7}{0.1 lnf + 5.4} \qquad V > 50 \quad \dots \quad (2)$ ここで、 $\theta$ :柱状晶偏向角度(°)

> > f:凝固速度(cm/s)

そこで, SUS 430 電磁かくはんスラブの柱状晶偏向角度をかくはんパターン正々 連続および正々交番について測定し、(1)(2)式がステンレス鋼にも使えると仮定して、 (1)(2)式と凝固速度式から、溶鋼流動速度と流動パターンを推定した。

写真3-5(a)(b)に示すように、スラブ幅方向3ケ所から採取した縦断面凝固 組織により柱状晶偏向角度 $\theta$ を求めた。凝固速度式は、写真3-5(a)-(A)の急 激な組織変化が見られる凝固厚47㎜の位置がかくはん機位置に相当するものと考え て算出した。

すなわち,凝固速度定数  $k = 0.38 \text{ cm} \cdot \text{S}^{-1/2}$  および凝固速度式  $f = k/2\sqrt{t}$ (cm/s)を用いた。図3-9に、かくはん機位置 2.4 m、かくはん強度 205 mm Fe でのかくはんパターン正々連続および正々交番の流動パターンを示す。かくはんパ ターン正々連続の場合、かくはん機位置から出た流れはスラブ短辺側凝固シェルに 衝突した後、シェルに沿って強い上下流に別れる。短辺側凝固シェルに衝突した後 の溶鋼上向流速は50 cm/s 、逆に吸引下向流速は20 cm/s 程度と推定される。



写真 3 - 5 SUS 430 スラブ縦断面凝固組織におよぼすかくはんパターンの影響

浸漬ノズルによる溶鋼噴流の影響は,強かくはんの場合,かくはん流に押し戻され湯面下 300 mm程度であり,かくはん域は湯面下 300 mmから残溶鋼全域におよんでいることが推定される。

かくはんパターン正々交番の場合,上方向への流れは正々連続パターンに比較し て弱く,浸漬ノズルによる噴流の影響は湯面下600 m程度まで達していると推定さ れる。下方向への流れは,等軸晶組織であったため測定不能であった。



図 3 - 9 連続と正々交番かくはんパターンによる流動パターンおよび SUS 430 スラブの縦断面凝固組織の模式図

3.3.5 凝固組織微細化による SUS 430 冷延鋼板のリッジング性の改善

電磁かくはん鋳造した SUS 430 スラブから冷延板を製造し,鋼板のリッジング性 におよぼす凝固組織の影響を調査した。

1) リッジング評価法

冷延鋼板幅方向中央よりサンプリングし, JIS 5 号試験片を作成し, 圧延方向 に引張試験機により16%の永久伸びを与えて発生したうねり高さを粗度計で全幅 測定し,最大うねり高さでリッジング性を評価した。

2) リッジング性改善

リッジング性と等軸晶率との関係を図 3 - 10に示す。等軸晶率が増大するにつ れてリッジングうねり高さは減少し、50%以上の等軸晶率の場合、うねり高さの  $\overline{X}$ ,  $\sigma$ ともに安定して小さくなった。鋼板リッジング性試験片の外観写真を、電 磁かくはん材と無かくはん材を比較して、写真 3 - 6 に示す。

以上の結果,安定して鋼塊材と同等のリッジング性を確保するには,50%以上 の等軸晶率が必要であると考えられる。







a) 無かくはん



b) かくはん ×1

写真 3 - 6 SUS430 鋼板に発生 したリジング外観

# 3.4 オーステナイト系ステンレス鋼連続鋳造スラブの凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響

3.4.1 凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響

1) 凝固組織形態

SUS 304 および SUS 316 の凝固組織を無かくはんとかくはんスラブを対比して 写真 3 - 7 および 3 - 8 に示す。







写真 3 - 8 SUS 316 連鋳スラブの凝固組織

- (1) SUS304 系スラブ:無かくはん鋳造の場合,表層から中心まで柱状デンドラ イトが成長し,スラブ中心部に一部粗大等軸デンドライトが生成しており,収 縮孔も認められる。デンドライト幹にδ-フェライトが生成している。かくは ん鋳造の場合,かくはん機位置に相当する凝固シェル厚に,ホワイト・バンド が生成し,かくはん域内は完全等軸デンドライト組織を示し,かつ中心部収縮 孔も消失している。δ-フェライトは,等軸デンドライト幹に円形群状に生成 している。
- (2) SUS316系スラブ:無かくはん鋳造スラブは、完全な柱状晶組織を示すのに対して、かくはん鋳造スラブは、かくはん域内は完全な等軸晶組織を示し、かつかくはん域外に生成する柱状晶の幅も細かくなっており、大幅な凝固組織の改善が達成された。
- 2) 過熱温度 (△ T ℃) とかくはん機位置の影響

SUS 304 および SUS 316 連鋳スラブの等軸晶率におよぼす過熱温度( $\Delta T C$ ) とかくはん機位置の影響を図 3 -11に示す。SUS 316 連鋳スラブは,無かくはん 鋳造の場合, $\Delta T > 10 C$ では等軸晶は全く生成せず,中心部まで柱状晶の成長し た凝固組織を示すのに対して,かくはん推力H>60 m Fe の電磁かくはんにより,  $\Delta T = 20 \sim 50 C$ の高温鋳造においても,上部かくはんで50~60%,また下部かく はんで30~40%の等軸晶率が得られた。



図 3-11 オーステナイト系ステンレス鋼スラブの等軸晶率に およぼす過熱温度とかくはん機位置の影響

SUS 304 連鋳スラブは, SUS 316 と同様に, かくはん推力H>60 mm Fe において, △T=35~55℃の範囲で△Tの影響はほとんど認められず, 上部かくはんで40~50%, 下部かくはんで30~35%の等軸晶が得られた。

3) かくはん強度の影響

SUS 304 と SUS 316 連鋳スラブの等軸晶率におよぼすかくはん強度の影響を図 3-12に示す。上部かくはんにおいて, SUS 304 はかくはん強度H>40 mm Fe, SUS 316 はH>50 mm Fe で,かくはん域内は完全等軸晶化した。かくはん強度が 低い場合,ほとんど等軸晶化しないかあるいは粗大等軸晶が中心部に認められる のみであり,柱状晶から微細等軸晶に急激に変化するかくはん強度の臨界値が存 在することが明らかになった。下部かくはんにおいて,かくはん強度160 <H < 200 mm Fe の強いかくはんにもかかわらず,かくはん域のみ等軸晶化し,上部方向 へのかくはん域の拡がりは非常に小さいことを示した。



およぼすかくはん強度の影響

4) かくはんパターンの影響

図3-13に SUS 316 スラブの等軸晶率におよぼすかくはんパターンの影響を示 す。連続的に一方向かくはんを行なう正々連続かくはんとかくはん方向を一定時 間ごとに逆転させる正々交番かくはんパターンの等軸晶率におよぼす影響は、ほ とんど認められない。しかし、SUS 316 スラブ断面の等軸晶率分布とかくはんパ ターンとの関係を図3-14に示すように,正々交番パターンは等軸晶率が断面均 一になるのに対して,正々連続かくはんパターンのスラブ等軸晶率は,スラブ両 端で約15%の差異を生じており,かくはん流の衝突する側で等軸晶率が増大している。





図 3-14 等軸晶率の分布とかくはんパターンとの関係

- 39 --

3.4.2 偏析におよぼす電磁かくはんの影響

1) ミクロ偏析

SUS 304 と SUS 316 電磁かくはんスラブのミクロ偏析挙動を, EPMA により 調査した。EPMAの測定ビーム径は1 µ である。

- (1) SUS304; SUS304のミクロ偏析挙動を凝固組織と対比して写真3-9(a)
   に示す。SUS304のミクロ偏析は、デンドライト軸では、Crが最大Niが最小
   濃度を示し、樹間ではCrが最小、Niが最大濃度を示し、デンドライト軸には
   δ-Feが析出し、Cr富化Ni 負化のミクロ偏析を形成している。
- (2) SUS316; SUS316のミクロ偏析挙動を写真3-9(b)に示す。 SUS316
   のCr, Ni, Mo 濃度は、デンドライト軸で最小となり、樹間で最大となり、Cr, Ni, Mo は同一の偏析挙動を示した。 SUS304と異なり、SUS316の∂-Fe は 樹間に析出しており、樹間にCr と Mo の正偏析とNi の負偏析 が認められた。 SUS316スラブの∂-Fe 相を除いたCr, Ni, Mo の偏析度(Is)を、無かく はんスラブと比較して図3-15に示す。



写真 3 - 9 SUS304 と SUS316 連鋳スラブのミクロ組織と溶質分布

ミクロ偏析度を Is = Cm/Cm で表した。

ただし, См: デンドライト樹間の最大元素濃度

Cm:デンドライト幹の最小元素濃度 である。

ミクロ偏析度におよぼす電磁かくはんの影響,すなわち凝固組織の影響は認められず,等軸晶域と柱状晶域でのミクロ偏析度は変らず, Cr, Ni の偏析度は, 1.1~1.2で小さいが, Moの偏析度は 2.0 - 2.5 を示した。

SUS304 と SUS316 のミクロ偏析挙動の相違は, 凝固形態の相違と密接に関 71) 係しており, Cr / Ni < 1.5 の SUS316 の場合, Fe - Cr - Ni 状態図から分か るように, 初晶はオーステナイト( $\Upsilon$ )であり, Cr と Ni の平衡分配係数(K<sub>0</sub>) は1以下である。一方, Cr / Ni > 1.5 の SUS304 は, 初晶は $\partial$  - フェライトで であり, K<sub>0</sub> cr > 1, K<sub>0</sub>Ni < 1 となる。したがって, Cr / Ni = 1.5 近傍を境 界にして, 同一成分偏析挙動を示す領域と, Cr と Ni の偏析傾向が逆転する領 域に分けられる。SUS304 と SUS316 のデンドライトと $\partial$  - フェライトの位置 関係の逆転も凝固形態の相違により説明される。



図 3-15 SUS 316 スラブ断面のミクロ偏析度

2) ホワイト・バンド

電磁かくはんスラブの凝固組織のかくはん位置にホワイト・バンドといわれる 負偏析帯が存在する。ホワイト・バンドは,既に述べたように,溶鋼のかくはん 流によって,固/液界面の濃化溶鋼が洗い出されて生成する負偏析帯であること はよく知られている。



図 3-16 ステンレス鋼スラブのホワイトパンド部の偏析度



図3-16 ステンレス鋼スラブのホワイトバンド部の偏析度

SUS304 および SUS316 電磁かくはんスラブ断面をエッチして,ホワイト・バンドを顕出させ,ホワイト・バンド近傍を1 mm間隔で切削粉を採取して化学成分分析を行ない,ホワイト・バンド部の負偏析状況を調査した結果を,図3-16 (a)(b)に示す。負偏析度は,ホワイト・バンド部の化学分析値と取鍋分析値の 比として表した。かくはんパターンが正々連続の場合,スラブが電磁かくはん機

— 43 —

コイル前面を通過する位置に相当する凝固厚み部分に、もっとも明瞭なホワイト・ バンドが生成し、その内側では溶質元素の濃化が認められた。ホワイト・バンド のプロフィルは、W型を呈し、2本の負偏析帯が認められた。内側のホワイト・ バンドは、かくはん溶鋼流のスラブ短辺からの反転流によるものと考えられる。 かくはんパターンが正々交番の場合、数本の細いホワイト・バンドが生成するが、 負偏析度は正々連続パターンと比較して軽度となり、かつ分散する。

ホワイト・バンド部の最大負偏析度とかくはん強度との関係を図3-17に示す。 負偏析度はかくはん強度が大きくなるにつれて大きくなり,元素偏析傾向はア中 73) における平衡分配係数から推定される順序にほぼ一致している。



図 3 -17 ステンレス鋼スラブのホワイトバンド部の 偏析度(K)とかくはん強度との関係

3.4.3 電磁かくはんによる厚板成品の品質向上

電磁かくはんによる厚板成品のマクロパターン改善効果を図3-18に示す。厚板 マクロパターン評点は、センターパーティション・ライン、ホワイト・バンドおよ び鋳造組織残存の観点から、写真3-10に示すA,B,CおよびDランクに分類した。

- 44 --

完全柱状晶組織からなる無かくはんスラブに比較して,30%以上の等軸晶を有す るかくはんスラブより製造した厚板は,低圧下比においてもマクロパターンは消失 し均一なマクロ組織が得られた。以上の結果,凝固組織微細化によって,低圧下比 においても厚板成品のマクロ組織は均一となり,オーステナイト系ステンレス鋼ス ラブの厚板適用拡大が達成された。



図 3-18 SUS 316 連鋳スラブから製造した厚板のマクロパターン におよぼす電磁かくはんの効果



写真3-10 オーステナイト系ステンレス鋼厚板のマクロパターン評点

#### 3.5 結 言

フェライト系ステンレス鋼 SUS430 冷延鋼板のリッジング性およびオーステナイト 系ステンレス鋼連鋳スラブから製造した厚板のマクロパターンを,凝固組織微細化に より改善することを目的として,連鋳スラブの凝固組織におよぼす電磁かくはんの影 響を明らかにした。

得られた結果は次のとおりである。

- 1) フェライト系ステンレス鋼連鋳スラブ
  - (1) かくはん強度が増大するにつれて等軸晶域は拡大されるが、等軸晶化は溶鋼過
     熱温度(△T)の影響が大きく、高等軸晶率(60%以上)を得るには、△T<25℃</li>
     が必要である。
  - (2) かくはんパターンの影響を調査した結果,正々交番パターンで最も高い等軸晶 率が得られた。
  - (3) かくはん機位置を降下させることによって△Tの影響を緩和できるが,等軸晶 率は低下する。
  - (4) Ti 添加鋼に電磁かくはんを適用すると、〔Ti N〕の核作用により等軸晶化過熱
     温度域は△T=40℃まで大幅に拡大され凝固組織も完全微細等軸晶が得られた。
     以上の結果、高等軸晶率スラブが安定して得られるようになった。
  - (5) 等軸晶率が増大するほどリッジング性は改善され,50%以上の等軸晶率で鋼塊 材と同等のリッジング性が安定して得られた。
- 2) オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブ
- (1) オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの凝固組織は、過熱温度20℃以上の高温鋳造においても、かくはん推力60 mm Fe 以上の電磁かくはんにより、かくはん 域内が等軸晶組織となり、等軸晶率30%以上のスラブが安定して得られた。
- (2) 電磁かくはんスラブに生成するホワイト・バンド(負偏析帯)の負偏析度は、 かくはん推力が増大するにつれて顕著になるが、かくはんパターンを正々交番に することにより分散化すると同時に軽減できる。
- (3) 等軸晶率30%以上を有するスラブから製造した厚板は,低圧下比においても均一な断面マクロ組織が得られ,適用板厚は大幅に拡大された。

# 第4章

# ステンレス鋼連続鋳造ブルームの 表面品質の改善

### 第4章 ステンレス鋼連続鋳造ブルームの表面品質の改善

#### 4.1 緒 言

オイル・キャスティング連鋳鋳片表面には,潤滑油に起因する浸炭が発生すること 74
75)
が,高速度鋼ビレット,0.05%C-3%Si鋼スラブおよび18Cr-8Niステンレス
76,77)
鋼で認められており,浸炭防止対策として,パウダー・キャストを行なうとよいとい
われている。しかし,連続鋳造パウダーは,一般に数%の炭素微粒子を含有する。炭
素含有パウダーを用いてステンレス鋼あるいは電磁鋼を鋳造する場合,鋳片表面浸炭
が発生し,手入歩留の低下および成品表面品質を悪化させ問題である。

著者は,ステンレス鋼連鋳鋳片の表面浸炭を完全に防止することを目的に,パウダ ー中の炭素粒子の機能を明らかにし,その結果に基づき,炭素粒子を含まない連鋳フ ラックス・パウダーを開発した。

#### 4.2 ステンレス鋼連鋳ブルームの表面浸炭の実態

4.2.1 酸洗したブルームの表面性状および局部浸炭

表4-1に示す鋳造条件により鋳造した SUS 304 (18 Cr -8 Ni) 210 ∮ ブルーム の酸洗後表面性状外観を写真4-1に示す。酸洗ブルーム表面に黒色部が見られ, 黒色部に残留付着した粉末を採取してX線回折により同定した結果,この粉末は Cr<sub>7</sub>C<sub>3</sub>と Cr<sub>23</sub>C<sub>6</sub>クロム炭化物であることが判明した。クロム炭化物を伴う局部浸炭部 (黒色部)はオッシレーション・マークを基点にしてブルーム・ボトム方向(鋳造 方向)に発生し,ブルーム・トップ方向で浸炭が停止しているのが特徴的である。



——— 引抜方向

黒色部分;浸炭部

#### 写真 4-1 SUS 304ブルームの酸洗表面性状

写真4-2(a), (b)にオッシレーション・マーク部断面マクロ組織, ミクロ組織お よびEMXによる[C]分析結果を示す。 オッシレーション・マーク部には, 300 ~ 500 μの深さの網目状クロム炭化物析出層が発生し, さらに深さ1.0 mmまで, δ-7 ェライトが消失しオーステナイト一相の浸炭層が存在している。



写真 4 - 2 SUS 304 210 mm ダブルーム浸炭部のマクロ組織とミクロ組織

4.2.2 化学分析によるブルーム表面浸炭深さおよび浸炭量

表4-1の鋳造条件により鋳造したSUS304・210 mm ∮ ブルームの表面から0.5 mm づつ切削サンプリングして[C]分析を行ない表面浸炭深さおよび浸炭量を調査した 結果を図4-1に示す。ブルーム肌下 2.0 mmの深さまで浸炭が認められ,浸炭量は, 肌下 0.5 mmで 0.020 ~ 0.045 %,肌下 2.0 mmで 0.008 %以下である。

表4-1 SUS304 210 mm ダブルームの鋳造条件とパウダー組成

鋳 造	条件		パ	ウ		ダ	-	_	組	成		(%)	)		消費量
引抜速度	鋳造温度	炭 カーボンブラック	素微粉	源 }コーク	(9 ス	6) 炭酸ソ	ーダロ	中の(C)	CaO	日 SiO2	利 Al <sub>2</sub> O3	粒 Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	子 Na+	F-	( <i>kg/</i> T)
1,200 mm/min	1,480 ∼1,500℃	2.0		3.0		1.0	~	1.5	33.6	30.5	3.6	2.0	9.1	7.4	0.8



表面からの距離(mm)

図4-1 ステンレス鋼連鋳ブルームの表面浸炭(SUS304,210mg)

#### 4.3 連鋳パウダー中炭素粒子の機能および浸炭機構

- 4.3.1 連鋳パウダー中の炭素粒子の機能
  - 1) 連鋳パウダーの構成

従来使用している連鋳パウダーの組成および炭素源は表4-1に示したように、 SiO<sub>2</sub>, CaO, A $\ell_2$ O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>を母剤とし, NaF, A $\ell$ F<sub>3</sub>をフラックスとし, 5%の炭素 粒子を骨材として混合した粉末である。全炭素量は, 6.0 ~ 6.5%であり,その内 訳はカーボンブラック2%, コークス微粉3%および母剤原料から1.0~1.5%で ある。写真4-3(a), (b)に母剤と母剤にカーボンブラックを添加したパウダー粒 子の走査電顕像を示す。カーボンブラックが, 母剤粒子の表面を完全に覆ってい る様子がわかる。

- 2) 連鋳パウダーの溶融特性におよぼす炭素量の影響
- (1) 鋳型内におけるパウダーの溶融過程

鋳型内における連鋳パウダーの溶融プロセスのモデル実験を行なった。鉄ル ツボ(40 ダ×120 mm)を,高周波誘導加熱により,1400 ℃に加熱し,その中 に,炭素量を種々変えて製造した80 gのパウダーを投入し,3 ml間加熱後冷却 し,鉄ルツボの縦断面を観察した。写真4-4(a),(b)に,連鋳パウダーの溶融

- 49 --

過程におよぼす炭素量の影響を示す。炭素源中カーボンブラック 1.0 %以下の パウダーは,完全に溶融しているのに対して,カーボンブラック 1.5 %以上の パウダーは,鉄片に接した側は完全に溶融しているが,大気側は粉末のままで あった。そして,溶融スラグと粉末層の中間層は,写真4-4(c)に拡大して示 すように,大きな粒子は溶けているが,その周囲を炭素粒子が覆い,溶融粒子 の凝集を抑制していることが観察された。



a) 母 剤 粒 子



b) カーボンブラック(骨格粒子)で覆われた母剤粒子

写真4-3 パウダーの走査型電顕像



#### 写真4-4 パウダーの溶融過程

(2) 溶融速度におよぼす炭素量の影響

内径 145 Ø MgOルツボの高周波溶解炉で, SUS 304 20 kgを溶解し,温度 1500 ℃に一定保持した湯面に,炭素量を種々変えて製造したパウダーを100 g添加した。そして,パウダーの完全溶融時間を測定し,パウダー溶融速度に およぼす炭素量の影響を調査した。その結果を,図4-2に示す。パウダー中 に含有される炭素質の中で,溶融速度調節機能骨格作用を有するのは,主とし てカーボンブラックであり,カーボンブラックが増加するにつれて,パウダー 溶融完了時間(溶融速度の逆数)は,長くなった。



図4-2 パウダーの溶融速度におよぼすカーボンブラックの影響

(3) 炭素粒子の機能および最小必要量

佐藤は、母剤とフラックスのみからなるパウダーを、鋳型内湯面に添加する と、湯面においてすべてパウダーが急速に溶融してしまい、表面からの輻射冷 却により凝固皮膜を形成し、焼結粒が浮遊し、その結果、捲き込み、肌荒れ、 ブリードなどの表面欠陥を生成するので、連鋳パウダーは、湯面のスラグ層が つねに断熱性の粉末層で覆われたスラグー粉末2層を構成する必要があること を指摘している。パウダー中の炭素粒子の機能は、母剤粒子を完全に覆い、溶 融スラグ粒子の接触、凝集を抑制し、溶融速度を調節すること(骨格作用)で あることが、パウダーの溶融過程および溶融速度と炭素量との関係から明らか となった。 必要炭素粒子量は,骨格粒子(炭素粒子)が母剤粒子表面を完全に覆うこと ができる量(W)と考えると,母剤粒子径(R)/骨格粒子径(r)比に依存し,図 4-3に示すように, R/rを大きくすることによって,炭素量を減少させる可 能性がある。



図4-3 WとR∕rとの関係

#### 4.3.2 浸炭の機構

写真4-4(c)に示したパウダー溶融モデルサンプルから,粉末層,中間層および スラグ層別に炭素分析した結果を図4-4に示す。また,炭素含有量の異なるパウ ダーの実操業中に鋳型から採取したスラグ中の炭素量を図4-5に示す。パウダー 溶融過程において,パウダー中の炭素粒子は,スラグ上部に集まり,スラグー粉末 層境界に,炭素濃化層を形成している。

鋳型内湯面上の溶融スラグ中の炭素量は、パウダー中の炭素量に無関係に、0.1 ~ 0.4 %の低値であり、これはCaO/SiO<sub>2</sub> = 1.1 スラグの炭素溶解度が低いことを示している。したがって鋳型-鋳片間に溶融スラグのみが流れ込む正常な鋳造時には表面浸炭は起り得ないと考えられる。

浸炭が発生するためには、パウダー層と溶融スラグ層の中間に生成する炭素濃化 層が鋳型-鋳片間にまきこまれるかあるいは凝固シェルと接触する必要がある。

写真4-1に示したように,表面浸炭はオッシレーション・マークを基点にして, 鋳片ボトム側に発生し,鋳片トップ側で停止している。

荒木らは, SUS430 (17 Cr) スラブの表面浸炭と湯面上昇速度との関係から, 表面浸炭は湯面上昇時に炭素濃化層を鋳型-鋳片間にまきこむことによって発生し, 引抜かれて湯面が低下すると浸炭が停止する機構を提出している。

-52-

SUS304 ブルームの表面浸炭も、上述の浸炭機構により、その特徴をよく説明できる。

さらに、もう一つの浸炭機構としては、メニスカスシェルと炭素濃化層との接触 が考えられる。鋳型振動が上昇運動のとき、メニスカスシェルの可撓性が不良の場 <sup>80)</sup> 合に、メニスカスシェルが湯面を越えて引き上げられ、湯面から突出した形状を呈 <sup>78)</sup> し、炭素濃化層に接触する結果、オッシレーションマーク部に、浸炭が発生すると 考えられる。





図 4-5 パウダー中の全炭素量と溶融スラグ中の炭素量との関係

-53-

浸炭防止のために,鋳造作業上留意すべきことは,湯面変動あるいは鋳型内をか きまぜることによる炭素濃化層の鋳型-鋳片間への押込みを避けることである。

#### 4.4 無炭素パウダーの開発

4.4.1 炭素粒子以外の骨格粒子の選択

1) 各種窒化物および酸化物微粒子のルツボ試験による選別

連鋳パウダーの溶融速度調節機能を有する粒子すなわち骨格粒子としては,現 78) 在カーボンブラックあるいはコークス粉のような炭素質粒子のみが知られている。 骨格粒子として具備すべき特性は、明確ではないが,その作用から考えて,a)溶 融スラグとの反応性が小さい,b)高融点物質である,c)微粒子であることを一応 の基準にして、8種類の窒化物と11種類の酸化物について、ルツボ試験により、

	骨格料	位子		るつぼ	実験結果			
,	組 成	添加量	融点	焼結性	ガス発生	評価		
	BN	1~5%	1,020	弱	中	0		
	AlN	"	1,030	中	強	×		
	Si3N4	"	1,020	弱	強	$\triangle$		
空化咖	TiN	"	1,040	弱	強	Δ		
至11.1初	Cr2N	"	1,060	中	強	×		
	MnN	"	1,030	中	弱	×		
	Fe₄ N	"	1,080	強	弱	×		
	ZrN	"	1,080	中	強	×		
	MgO	"	1,030	強	弱	×		
	$Mg_3Si_4O_{10}$	"	1,030	"	"	×		
	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	"	1,030	"	"	×		
	SiO2	"	1,030	"	"	×		
	CaO	"	1,030	"	"	×		
酸化物	TiO₂	"	1,030	"	"	×		
	Cr₂O₃	"	1,030	"	"	×		
	FeO	"	1,030	"	"	×		
	NiO	"	1,030	"	"	×		
	ZnO	"	1,030	"	"	×		
	BaO	"	1,030	"	"	×		

表4-2 るつぼ実験による骨格粒子の選択

\* ○:良 ×:悪

パウダーの焼結性,発泡性および融点変化の観点から選別した。その結果をまと めて表4-2に示す。

なおルツボ試験方法は、次のように行なった。表4-1に示したパウダー母剤 に、各種粒子を1~5%添加混合したパウダーを、フリケンタイトルツボ(7mm ダ×17mmH)に自然充塡し、大気雰囲気エレマ電気炉で、加熱温度900~1200 ℃、加熱時間10mmの条件で加熱後空冷し、ルツボ縦断面を観察した。パウダー融 点はルツボ縦断面のミクロ観察により一相となった温度とした。

窒化物粒子: BN粒子添加パウダーは, 焼結性および発泡性も小さく炭素粒子 添加パウダーに類似した様相を呈した。Si<sub>3</sub>N₄, TiN粒子添加パウダーは,焼結性 は小さいが, 発泡性が大きく, その他のパウダーは焼結性および発泡性とも大き かった。

酸化物粒子:酸化物粒子添加パウダーは、いずれも母剤溶融状況を変えず、焼 結性が大きかった。

2) BN粒子の骨格作用

本実験に供したBN粒子の性状を、黒鉛と比較して表4-3に示す。

本試験に使用したBN粒子は,高度に結晶化が進んだもので高純度であり,か つ粒径1 µ以下が57%を占める微粒子である。

BNは、黒鉛に類似した結晶構造および物理的性質を有している。

図4-6に、パウダー溶融速度におよぼすBN粒子の影響をカーボンブラック の影響と比較して示す。BN粒子は、カーボンブラックと同程度の溶融速度調節 機能すなわち骨格作用を有し、炭素質粒子以外の骨格粒子として使用可能である と考えられる。

粒子径 40 ~ 50 µ の母剤に, 骨格粒子として B N 粒子 2.0 %添加混合したパウ ダーの走査電顕像を, 写真 4 − 5 に示す。

写真4-3(b)に示した炭素含有パウダーと同様に、母剤がBN粒子により完全 に覆われている様子が認められる。

81) 表 4 - 3 BN 粉末の物理的性質

物	質	結晶構造	比	重	粒径(μ)	融 点(℃)	純度
窒化ほう素 (BN)		六方晶	2.26		0.5 ~ 3	2,000 昇 華	> 99.5
黒 鉛	(C)	六方晶	2.5	52		3,650	



図 4 - 6 パウダーの溶融速度におよぼす BN粒子と カーボンブラックの効果比較



### 写真 4-5 BN含有パウダーの走査型電顕像

4.4.2 BN粒子を骨格成分とする無炭素パウダーの基本成分設計と溶融特性の改善

1) パウダー溶融速度におよぼす母剤粒子径/BN粒子径比の影響

表4-1 に示す成分の粉末原料を,溶融点直下で,焼成し,冷却後団塊を粉砕 篩別して,粒径の異なる母剤を試作した。この母剤に,BN粒子を添加混合して 前述と同様の方法により,溶融速度におよぼす母剤粒径,母剤粒子径/BN粒子径 比の影響を調査した。その結果をまとめて図4-7に示す。

骨格粒子を含まない母剤のみの溶融速度は母剤粒径が大きくなるにつれて、小さくなり、粒径 50~60 μの母剤に比較して、粒径 1.0~1.5 mmの母剤の溶融速度は約 2/3 になっている。

また母剤粒子径/BN粒子径比が大きくなるにつれて,同一の溶融速度を得るのに要するBN粒子量は,減少する。

骨格粒子の溶融速度調節機能は、母剤粒子の接触と溶融凝集を防げるものであるから、必要骨格粒子量は、母剤粒子径/骨格粒子径比に依存すると考えられる。
 図4-7に、母剤表面を完全に覆うに要する計算必要骨格粒子量(W)と炭素粒子含有パウダーと同一溶融速度を得るに要するBN粒子量(w)とを比較して示す。
 Wとwは一致せず、連鋳パウダー中の最適骨格粒子添加量については、母剤および骨格粒子の形状、比表面積などを考慮してさらに検討する必要がある。

パウダー	. 母剤粒子		骨格粒子(w%)		D/r	W(O/)				
種 類	形状	粒径(mm)	カーボンブラック (%)	BN(%)	K/I	W(%)	W/W	浴融速度(g/mm)   100 200 300		
PC <sub>0</sub>		0.05-		—	—	<u> </u>				
PC <sub>1</sub>	粉 末	0.05~	1.5	—	1000	0.36	4.10			
$PB_1$			—	1.5	50	6.00	0.25			
F₁B₀		0.1~0.5 立 0.5~1.0		—		—				
$F_1B_1$				1.0	300	1.17	0.86			
$F_2B_0$	田兄 本子				-	· ·	_			
$F_2B_1$				0.5	750	0.48	1.04			
F <sub>3</sub> B <sub>0</sub>		10-15	_			_				
$F_3B_1$		1.0~1.5	_	0.4	1250	0.29	1.38			

 $R/r = \frac{母剤粒子径}{骨格粒子径}$ , W: 図4-3から計算した骨格粒子量

## 図 4 -- 7 パウダーの溶融速度におよぼす母剤粒子径と骨格粒子量の影響

#### 2) 溶融特性の改善

(1) 融点低下の防止

図4-8に、ルツボ試験により求めたBN粒子添加によるパウダー融点低下 状況を示す。BN粒子は、加熱温度が上昇するにつれて、

2 BN +  $3/2 O_2 \rightarrow B_2O_3 + N_2 \uparrow$ の酸化反応によって  $B_2O_3$ を生成し、 $B_2O_3$ がフ ラックス成分として作用して融点低下を招くことが、 BN粒子の高温酸化物の X線回折結果を示す図4-9から判明した。なお図4-9のBN粒子の高温酸 化実験は、BN粒子をルツボに入れて1000~1200℃の温度で、大気中10 mm間保持後X線回折に供した。







図 4-9 BN 粒子の高温酸化挙動

BN粒子添加パウダーの融点低下を防止し、パウダー融点まで、BN粒子の 骨格作用を維持させるためにBN粒子の酸化をパウダーの融点まで抑制する必 要がある。そこで、BN粒子の酸化防止剤として、AllあるいはCa - Si粉末 を添加した。AllあるいはCa - Si粉末の融点防止効果を図4 - 10に示す。 2%BN粒子添加パウダーの場合、 $3 \sim 5$ %All, Ca - Si粉末の添加により、 融点低下は防止され、かつ図4 - 6に示すように溶融速度も低くなった。



図 4-10 還元剤によるパウダーの融点防止効果

(2) 塩基度調整による粘性制御

溶融スラグの粘性は, 鋳片の表面性状と密接な関係があり, 溶融スラグの粘 性が低すぎると, 溶融スラグの過剰流入, 不均一流入を助長し, 鋳片の縦割れ, ブリード欠陥を発生しやすいことが知られている。

そこで、母剤塩基度(CaO/SiO<sub>2</sub>)を調整することにより、5種類の粘性の異なるBN粒子含有パウダーを試作し、SUS304ブルームの鋳造試験を行ない、 鋳片表面欠陥と粘性との関係を調査した結果から、CaO/SiO<sub>2</sub> = 0.9、1300  $^{\circ}$ における粘性 2.11 ~ 3.13 poise のパウダーを選択した。図4 -11にBN粒子添 加パウダーのCaO/SiO<sub>2</sub> 比と粘性の関係を示す。



図 4 - 11 2% BN を含む無炭素パウダーの粘性(η)と 塩基度 (Ca0/SiO<sub>2</sub>) との関係

3) BN 粒子含有無炭素パウダーの特性

BN粒子が,炭素粒子と同程度の溶融速度調節機能(骨格作用)を有すること を基本にして,BN粒子の最適添加量を溶融速度測定結果から母剤粒径/BN粒 径比ごとに決め,粘性および融点などの溶融特性を,Ca-Si粉末添加および塩 基度調整により適正化し,表4-4に示す特性を有する無炭素パウダーを開発し た。

表4-4 無炭素パウダーの構成と溶融特性

パウダー	骨格粒子	粉末	母	剤 粒	子		溶融特性	ŧ
種類	BN 量	Ca-Si	製法	粒径 (7777)	塩基度 (CaO/SiO <sub>2</sub> )	融 点 (℃)	粘 性 1,300℃	溶融速度 (g/mm)
PB1	1.5%	3.5	原料混合	$0.05 \sim 0.06$	0.90	1,030	2.5	120
$F_1B_1$	1.0	2.3	焼結後粉砕	0.1~0.5	0.90	1,030	2.5	122
$F_2B_1$	0.5	1.2	ふるいガリ	0.5~1.0	0.90	1,030	2.5	140
$F_3B_1$	0.4	1.0		1.0~1.5	0.90	1,030	2.5	140

4.4.3 BN粒子含有無炭素パウダーによるSUS304 ブルーム鋳造結果

1) 鋳造過程におけるスラグ中の〔B〕〔C〕の挙動および鋳片表面浸炭と浸ボロン

1.5% BN 粒子含有無炭素パウダーの鋳造過程におけるスラグベアと溶融スラグ 中の [C] [B]の変化を調査した結果,スラグベアとスラグ中の [C]は、炭素含有 パウダーに比較して低く、特にスラグ中には 0.05%以下であり、鋳造中において、 スラグ中 [B]は 0.35%であり濃縮は認められず一定であった。

図4-12にSUS304, 210 mm ∮ ブルーム深さ方向の〔C〕および〔B〕の分布を示 す。表面浸炭は,完全に防止されているが, 2~3 ppmのボロン吸収が発生した。 BN添加無炭素パウダー中の〔B〕は, BN粒子添加量 1.5 %の場合, 0.70 %であ り,溶融スラグ中の〔B〕は 0.35 %,パウダー使用量は 570 g/t・steelであるから, この差が,鋼中に移行したものとするとボロン量は, 2 ppmとなり,実測された 増加ボロン量とほぼ一致している。



図 4 -12 2% BN を含む無炭素パウダーで鋳造した SUS304 210 mg ブルーム表層の〔C〕と〔B〕の分布

2) 鋳片ブリード発生原因

BN粒子含有無炭素パウダーを,SUS304 210 mm ∮ ブルームに適用した結果, 完全無浸炭鋳片が得られたが,本パウダーの問題点は,鋳片表面に小さなブリー ドが発生することであった。そこで、ブリードの実態および原因を調査した。

写真4-6(a),(b)に,代表的なブリードの外観および断面凝固組織を示す。ブ リードは,湯面直下の薄い凝固シェルのオッシレーション・マーク部が破れて, その部分から流出した溶鋼が鋳型内で凝固したものであると考えられる。



ブリードは、ブルームの特定面に集中して発生しており、発生位置は、ブルーム面幅方向中心部である。ブリードの大きさは、幅60mm,長さ40mm以下が、発生個数中の90%以上を占めている。ブリード発生個数は1~2個/m<sup>2</sup>である。

ブリードの発生主原因としては,後述するように,湯面変動および不均一潤滑 であると考えられる。

(1) 湯面変動:湯面変動が小さい場合,浸漬ノズル残存肉厚は小さくなると考えて、ノズル残存肉厚とブリード発生率との関係を調査した結果を図4-13に示す。

湯面変動は,ブリード発生を助長しており,これは鋳型壁に生成したスラグ ベアが成長し,湯面が上昇した場合に,凝固シェルの成長が局部的に遅れるも のと考えられる。また湯面変動を引き起こすものとしてノズル噴流がある。浸 漬ノズルが傾いている場合,ノズル噴流による湯面の盛り上がりを生じ,その 面にブリードが多発する傾向が認められた。

(2) 不均一潤滑:鋳型と凝固シェル間の熱伝達を不均一にして局部的に薄い凝固 シェルを形成する原因としては、低粘性パウダーの過剰流入およびパウダーの <sup>83,84</sup> 溶解不均一により流入が均一に行なわれない場合がある。


図 4-13 鋳造後の浸漬ノズル残存厚みと ブリーディング発生数との関係

SUS 304 210 mm ∮ ブルームのブリード発生率とBN粒子含有無炭素パウダ ー特性との関係を図4-14に示す。ブリード発生率は,母剤の焼成顆粒化およ び整粒化によって著しく改善された。

BN粒子含有無炭素パウダー(安息角:40~45°)は、炭素パウダー(安息 角:32~37°)に比較して、パウダーの安息角が大きく鋳型にパウダーを添加 した時に鋳型内で山状を呈する傾向がある。そのために鋳型内溶融スラグ層厚 みが不均一となり、スラグ層の薄い部分は鋳型と凝固シェル間へのスラグ流入 量を確保できず部分的焼付き状態が発生し、オッシレーション・マーク部が砕 かれて溶鋼が流出しブリードを生成するものと考えられ、BN粒子含有無炭素 パウダーは鋳型内湯面に均一に添加する必要がある。

母剤を焼成しかつ顆粒径を整粒にすることにより安息角が変化しないにもか 85) かわらず著しくブリードが減少した理由は、橘らによって報告されているよう に均一溶解性の向上によるものと考えられる。

粉末原料混合母剤を使用した場合,原料より溶融スラグに到るまでに佐藤に よれば次の反応を経由することが知られている。

原料(3CaO·SiO<sub>2</sub>, SiO<sub>2</sub>, A $\ell_2O_3$ , NaCO<sub>3</sub>, Na<sub>2</sub>A $\ell$ F<sub>6</sub>)

→反応中間物質(Ca4Si2O2F2, NaAℓSiO4, Na2Ca2(SiO3)3, Ca2Aℓ2SiO7, CaSiO3)→溶融スラグ 粉末原料混合パウダーでは原料→反応中間物質→溶融スラグへと移行するの に対し、焼成顆粒を母剤としたパウダーでは反応中間物質→溶融スラグへの移 行しかなく均一溶解するものと考えられる。さらに前述のように、母剤粒子径 により溶融速度が異なるので、均一溶解性を向上させるためには、粒径を整え ることも必要である。



無炭素パウダーの種類

図 4 - 14 各種無炭素パウダーと ブリーディング発生数との関係

## 4.5 結 言

ステンレス鋼連鋳鋳片の表面浸炭防止を目的に,骨格粒子として B N 粒子を添加し た無炭素パウダーを開発した。

- (1) 炭素含有連鋳パウダー鋳造 SUS304 ブルームには鋳片肌下 2.0 mmまで浸炭が認め られ,とくにオッシレーション・マーク部にはCr - 炭化物を析出した局部浸炭が おこる。
- (2) 連鋳パウダー中の炭素粒子は母剤粒子の接触と溶融凝集を抑制し、パウダーの溶 融速度調節機能を有し、浸炭はパウダー溶融過程で生成する炭素濃化層と凝固シェ ルとの接触により発生することを明らかにした。
- (3) BN粒子が炭素粒子と同程度のパウダー溶融速度調節機能(骨格作用)を有する ことを見出し、これを基本にして、焼成顆粒母剤を用いて均一溶解性を改善した無 炭素パウダーを開発した。
- (4) BN粒子含有無炭素パウダーの適用によるステンレス鋼ブルーム鋳造の結果,鋳 造作業性および鋳片表面性状も良好であり完全無浸炭鋳片が得られた。

## 第5章

# ステンレス鋼連続鋳造スラブの 表面品質の改善。

## 第5章 ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善

#### 5.1 緒 言

25) ステンレス鋼連鋳スラブの表面性状は,パウダーキャスト法および完全無酸化鋳造 26)27) 法の適用により著しく改善され,スラブ手入歩留は向上し冷延鋼板の表面欠陥も低位 に安定してきている。

ステンレス鋼連鋳スラブの手入方法は,冷間グラインダー手入が行なわれており, 省資源および省エネルギーの観点から,スラブの無手入化は,ステンレス鋼連鋳法の 重要な開発課題である。

しかし、ステンレス鋼連鋳スラブの無手入化は、普通鋼連鋳スラブにおいて無手入 29) 30) 圧延および直送圧延の技術開発が積極的に推進されているのに対して、より清浄なス ラブ表面品質性状が要求されるために遅れている。その主原因は、ステンレス鋼連鋳 スラブの加熱炉におけるスケールオフ量が普通鋼に比し極めて少ないため、普通鋼で は欠陥とならないオッシレーションマークそのものが最終冷延鋼板の表面欠陥として 31) 32) 残存することである。

そこで,著者はオーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの無手入圧延化を目的と して,無手入化阻害主要欠陥であるオッシレーションマーク性状改善技術開発を行なった。

連続鋳造では,鋳型と凝固殻の間の摩擦を軽減し,焼付きを防止するために,潤滑 剤としてパウダーを使用すると同時に鋳型振動をさせる必要があり,そのためオッシ レーションマークが生成する。これらのオッシレーションマークを起点として,連鋳 <sup>87)</sup> 鋳片表面に縦割れあるいは横割れなどの欠陥が発生する場合がある。特に,ステンレ ス鋼連鋳鋳片表面に生成するオッシレーションマークは,微小割れ,パウダーの捲込 みおよび成分偏析を伴う欠陥であり,ステンレス鋼連鋳鋳片の無手入化を行なうため には,オッシレーションマーク谷部欠陥の軽減が不可欠である。

そこで,まず,ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響を,連鋳鋳型シミュレーターを用いて広範囲に実験調査し,オッシレーショ ンマーク性状を改善する適正鋳型振動条件を明らかにした。

オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブ表面に形成されるオッシレーションマー ク谷部に表面偏析が生成することを見出した。

連続鋳造鋳片の表面偏析に関して、アルミニウム合金において発汗帯あるいは帯状 91)~94) 偏析といわれる表面偏析現象が報告されているが、鋼では普通鋼のオッシレーション 89)95) マークに沿った割れを伴う P 偏析が報告されているのみである。

ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマークの谷部に生成する表面偏析は,

スラブを無手入圧延した場合,最終成品まで表面欠陥として残存するために,ステン レス鋼連鋳スラブの無手入化の重大な阻害要因となることが明らかとなった。

そこで,つぎに,表面偏析低減条件を見出すために,表面偏析の実態および鋳型振 動条件との関係を調査し,その生成機構を明らかにした。

最後に,以上のオッシレーションマーク性状改善技術を基礎にして,オーステナイ ト系ステンレス鋼連鋳スラブ表面品質改善技術開発およびスラブ無手入化技術開発を 行ない工業化した。

## 5.2 ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響

- 5.2.1 実験方法
  - 1) 実験装置

図5-1に連鋳鋳型シミュレーターの概略図を、表5-1に設備仕様を示す。 本実験装置は、溶鋼中に振動している水冷銅板を浸漬し、連鋳ダミーバーに相当 するキャップを降下させることにより銅板面での凝固殻の生成および引き抜きを 行なうもので、所定距離降下後鋳型に相当する水冷銅板とともに凝固殻を瞬間的 に引き上げてオッシレーションマークの生成状況を知ることができる。実験方法 を図5-2に示す。110 mm R の凸面を有する50×100mm<sup>2</sup> 断面の凸面鋳型に、鋳型 凸面部が露出するように窓を開けた箱型のキャップを挿入する。キャップは砂型



高周波炉

#### 図 5 - 1 連鋳鋳型シミュレーター概略図

表5-1 連鋳鋳型シミュレーターの仕様

凝固殻サイズ	100 × 300 mm
鋳型オッシレーション ストローク長 サイクル数 波 形	0~30 mm 0~500 cpm (<30 mm) 0~1000 cpm (<10 mm) サイン・カーブ
キャップ下降速度	0.5 ~ 5m/min
鋳型冷却水量	250 l/min
溶 鋼 量	750 kg (420mmø×800mm l)



キャップセット -----→ 溶鋼中に浸漬 → キャップ引抜 →鋳型引上げ

## 図5-2 実験方法

で被覆されている。キャップを挿入した鋳型を,一定厚みのパウダーで覆った溶 鋼中に浸漬し鋳型をサインカーブでオッシレーションさせながら,キャップを一 定速度で押し下げて鋳型面壁のメニスカスで凝固殻を生成させる。湯面を一定に 保つためにキャップと同断面積を有するダミーブロックをキャップの下降速度と 同期させて引き上げる。

キャップが約250 mm下降した時点で自動的に鋳型,キャップおよびダミーブロックを台車とともに溶鋼中から瞬時に引き上げて試験を完了する。

2) 実験条件

涛型速度および引抜速度(mm/mm)

-Vc 2

表 5 - 2 に実験条件を示す。SUS304 溶鋼を用い,引き抜き速度に相当する キャップ下降速度を1000 mm/mm 一定とし,オッシレーション条件は,サイクル数 を30~500 cpm,ストロークを3~8 mmと広範囲に変えて、オッシレーション条 件とオッシレーションマーク性状との関係を調査した。オッシレーション形式お よびオッシレーション条件の表示方式を,図5-3に示す。オッシレーション形式 式は,サインカーブ方式を採用し,ネガティブストリップ率(Ne) および ネガ ティブストリップ時間(tN)でオッシレーション条件を表示した。ただし,ネガ ティブストリップがない場合,数値化して分かりやすくするため, -πfS で線 対称にして, tN<sub>2</sub>を求めネガティブストリップ域で計算し負で表した。

表 5 一 2 実 験 条 件

细菇引	己坊演商		オッシレー	パウダー			
	川城陸陵	サイクル数	ストローク長	ネガティブ・ ストリップ率	ネガティブ・ス トリップ時間	粘性	融点
	mm / min	cpm	mm	%	sec	1.0	
SUS 304	1,000	$30 \sim 500$	3~8	-229~88	$0 \sim 0.25$	1.6 poise	1030 <b>℃</b>
				(時間比率)		at 1500C	

S: ストローク長 (mm)  
f: サイクル数 (cpm)  
Vm: 鋳型速度 (mm/min)  
Vc: 引抜速度 (mm/min)  
t<sub>N</sub>: ネガティブストリップ時間 (sec)  
Ne: ネガティブストリップ率  
tp: 鋳型下降時間 (sec)  
$$\pi f \cdot S$$
  
-Vm = { $\pi \cdot f \cdot Ssin(2\pi f \cdot \frac{t}{60})$ }  
  
Um = { $\pi \cdot f \cdot Ssin(2\pi f \cdot \frac{t}{60})$ }  
  
-Vc1  
-Vc1  
-Vc1  
-Vc1  
-Vc1

図 5-3 鋳型速度と引抜速度との関係

Ne < 0

- 69 -

ネガティブストリップのある場合とない場合のNeとtNの計算式を(1)(2)(3)と (4)式に示す。

① ネガティブストリップのある場合 ( $Vc_1/\pi fS \leq 1$ )

Ne = 
$$\frac{2}{\pi} \cdot \cos^{-1}\left(\frac{\operatorname{Vc}_1}{\pi f \operatorname{S}}\right) \times 100 \ (\%) \cdots (1)$$

② ネガティブストリップのない場合 (Vc<sub>1</sub>/ $\pi f$ S>1) Ne =  $-\frac{2}{\pi} \left\{ (n-2) + \cos^{-1} \left( n - \frac{Vc_2}{\pi fS} \right) \right\} \times 100 (\%)$  …… (3)

$$t_{\rm N} = 0 \quad \cdots \qquad (4)$$

ここで、
$$Vc: 引抜速度 (mm / mm)$$
  
 $f: オッシレーションサイクル (cpm)$   
 $S: オッシレーションストローク (mm)$   
 $n: Vc / \pi f S の切り上げ整数$ 

5.2.2 オッシレーションマークの形態

1) オッシレーションマーク外観形状と鋳型振動条件との関係

オッシレーションマーク外観形状におよぼすサイクル数の影響を写真5-1に, ストロークの影響を写真5-2に示す。オッシレーション間隔は,サイクル数が 大きくなる程小さくなる。ストロークが長くなるにつれてオッシレーションマー ク深さは,深くなる傾向が認められ,さらにオッシレーション間に小さな湯じは が観察された。写真5-1(a),(b)および写真5-2(a)に示すように,低サイクル



サイクル数a).50b).100c).200d).300cpmストローク長=3 mm,引抜速度=1000 mm/mm左:縦断面右:表面

写真 5-1 サイクル数によるオッシレーションマーク形状変化



写真 5 - 2 ストローク長によるオッシレーションマーク形状変化

ー短ストローク, すなわち, ネガティブストリップ時間(t<sub>N</sub>)が零, ネガティブ ストリップ率(Ne)が負の鋳型振動条件においても, 明瞭にオッシレーションマー クが生成しているのが注目される。

2) オッシレーションマーク部の凝固組織

写真 5 - 3 に,ステンレス鋼 SUS 304 の典型的なオッシレーションマーク谷部 の凝固組織と偏析状況を示す。SUS 304 のオッシレーションマーク谷部には,爪 状凝固組織およびその爪の外測にオーステナイト単相の粗大デンドライト異常凝



写真 5 - 3 SUS 304 オッシレーションマーク近傍の組織と偏析

固組織の生成が認められた。マイクロアナライザーによる線分析の結果,粗大デ ンドライト異常凝固組織は,偏析度1.1~1.2のNi正偏析層であることがわかる。 SUS304の正常な凝固組織では,初晶としてδ-フェライト(Ni負偏析,Cr正 偏析)が析出し,凝固中に下に変態するために,NiとCr濃度が相反する偏析挙 動を示すが,粗大デンドライト異常凝固組織部では,Ni濃化溶鋼から下単相凝 個したために,NiとCr濃度が同一の偏析挙動を示すものと考えられる。 SUS304 オッシレーションマーク部のNi濃化機構は,凝固前面に存在するNi濃 化溶鋼が鋳型下降中メニスカスの凝固殻先端に滞留し,鋳型上昇時にこれが爪状 凝固殻上に溢流して凝固したと考えられるが,この生成機構についてさらに詳細

な検討を5-3項で述べる。

5.2.3 オッシレーションマーク深さにおよぼす鋳型振動条件の影響

オッシレーションマーク深さにおよぼすサイクル数(f) とストローク(S) の 影響を図5-4に示す。オッシレーションマーク深さは、ネガティブストリップ率 (Ne)が正の領域では、fが大きいほど、Sが小さいほど浅くなるが、Ne < 0 の 領域では、Sが小さいほど浅くなるが、fの影響は小さい。

オッシレーションマーク深さとネガティブストリップ時間( $t_N$ )との関係を,図 5-5に示す。オッシレーションマーク深さは,Ne>0では,(2)式で示されるfと Sを組みこんだ  $t_N$ により統一的に精度よく説明できる。

しかし, Ne < 0 の領域, すなわち tN = 0 においても, オッシレーションマーク



サイクル数 (cpm)

図 5-4 オッシレーションマーク深さにおよぼす サイクル数とストローク長の影響

は生成し、その深さは、図5-6に示すように、Sにより整理されSが小さくなる ほど浅くなる傾向が認められた。









図 5 - 6 オッシレーションマーク深さとストローク長との関係(Ne<0)

5.2.4 オッシレーションマーク低減方法

オッシレーションマーク深さは、Ne > 0 の領域では、tN が小さくなるにつれて 浅くなる。tN と鋳型振動条件f とS との関係を図 5 - 7 に示す。引き抜き速度 一 定の場合、それぞれのSにおいて、tN が最高となるf がある。tN は、f が増加す ると急激に大きくなり、Ne = 50%で最大値を示す。Ne > 50%では、高サイクルー 短ストローク化により tN は小さくなる。0 < Ne < 50%の範囲では、f とSの微変 動により tN は大きく変動するため実操業では制御困難である。したがって、オッ シレーションマーク深さ低減、すなわち tN を小さくするためには、Ne > 50% に おいて、高サイクルー短ストローク化が有効である。



図 5 - 7 ネガティブストリップ時間 (t<sub>N</sub>)におよぼす ストローク長とサイクル数の影響

#### 5.2.5 オッシレーションマークの生成機構

連鋳鋳片のオッシレーションマーク生成機構については、ネガティブストリップ 時に、初期凝固殻が鋳型より圧縮を受け溶鋼側に屈曲し、ポジティブストリップ時 に凝固殻先端に溶鋼が溢流して生成し、オッシレーションマーク深さは、ネガティ <sup>97)98)</sup> ブストリップ時間(t<sub>N</sub>)が増大するほど大きくなり、t<sub>N</sub> = 0で オッシレーション  $^{97)99)}$ マークは消失することが報告されている。本実験結果においては、Ne > 0 の場合、  $^{98)}$ 川上ら および中戸らの結果と一致したが、Ne < 0 すなわち t<sub>N</sub> = 0 の場合でも オッシレーションマークは消失せず明らかに生成した。図5-8に、Ne > 0 およ び Ne < 0 の場合のオッシレーションマーク生成機構を比較して示す。

Ne < 0 の条件での オッシレーションマーク生成機構としては, 湯面は常に一定 であるため, 鋳型下降時に Ne > 0 の場合と同様に, 初期凝固殻はスラグベアや粘 稠溶融パウダーの外部応力により変形を受け, 鋳型下降速度が増加から減少に変わ る時点で溶鋼が変形を受けた凝固殻上に流れ込込み, オッシレーションマークが形 成されると考えられる。



## 図5-8 連鋳鋳片表面のオッシレーションマークの生成機構

## 5.3 オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク部の表面偏 析の実態とその生成機構

- 5.3.1 実験方法
  - 1) 鋳造条件

表5-3に供試スラブの鋳造条件を示す。1ストランド垂直型スラブ連鋳機に より、代表的な3鋼種のオーステナイト系ステンレス鋼を、鋳型振動条件を広範 囲に変えて、パウダーキャストした。なお、鋳型振動形式は、サインカーブ方式 を用い、ネガティブストリップ率(Ne)およびネガティブストリップ時間(t<sub>N</sub>) で鋳型振動条件を表示した。

				引抜速度	鋳型オッシレーション条件				
銏	種	主	成	分	(V)	サイクル数 (f)	ストローク長 (S)	ネガティブ ストリップ時間 ( t <sub>N</sub> )	
SUS	304	18Cr-	8Ni		mm / min	cpm	mm	sec	
SUS	316	17Cr-	12Ni —	2Mo	850	40 (	4	0	
YUS	5 27A	18Cr-6	5Ni-2	Cu	1000	150	8	0.25	

表5-3 実験条件

2) 調 査 方 法

表5-4に試料調整方法および調査方法を示す。スラブ表面から鋳造方向に平 行な短冊状試料を切り出し、プロフィルメーターによるオッシレーションマーク 形状、蓚酸エッチによる凝固組織およびEPMA による偏析を調査した。なお、 プロフィルメーターは、特殊作動針のついた差動変圧器を自動走行車にとりつけ たものであり、鋳片の鋳造方向に走行させオッシレーションマーク形状をX-Y レコーダーに記録させた。

5.3.2 オッシレーションマーク部の表面偏析の実態

1) オッシレーションマーク部の凝固組織

SUS 304 連鋳スラブ表面に生成するオッシレーションマーク部の代表的な断面 凝固組織を,写真 5 - 4 (a)(b)(c)に示す。オッシレーションマーク部を蓚酸エッチ して,凝固組織を検出すると,谷部に黒く腐蝕される粗大等軸デンドライトから なる異常凝固組織が観察される。

オッシレーションマーク部の凝固組織を分類すると、正常凝固組織、Aおよび Bタイプ異常凝固組織(それぞれ写真の(a), (b), (c)に対応)の3種類に大別できる。



## 表 5-4 試料調整法およびオッシレーションマーク調査方法



a: 正常組織 b: A-タイプ異常組織 c: B-タイプ異常組織

写真 5 - 4 SUS 304 スラブのオッシレーションマーク部の代表的凝固組織

正常凝固組織は,浅く平滑なオッシレーションマーク部に生成し,表層から内 部へ微細なデンドライトが成長している。異常凝固組織AおよびBタイプは,オッ シレーションマーク谷部に盛り付けたように生成し,正常凝固組織と異常凝固組 織とは,デンドライトの形態および成長方向も異なり明瞭に区分できる。異常凝 固組織Aタイプは,オッシレーションマーク部の正常凝固組織上に三角州状に生 成しており、メニスカスシェルを越えて,溶鋼が表面に溢流して凝固したように 観察される。異常凝固組織Bタイプは,正常凝固組織との境界が一部連絡してお り、シェルが破れて,その部分から溶鋼が渗み出て凝固したかのように見える。

オッシレーションマーク部の凝固組織形態別発生率とネガティブストリップ時間(tN)との間係を図5-9に示す。

tn が大きい場合, Aタイプが90%発生しているが, tn が小さくなるにつれて, Aタイプは減少し, 正常凝固組織が増加する。Bタイプは, tn に関係なく 10~ 15%発生した。



図 5 - 9 SUS 304 スラブのオッシレーションマーク部の 各種組織発生率とネガティブストリップ時間 (t<sub>N</sub>)との関係

## 2) 表面偏析帯の偏析調査結果

SUS304連鋳スラブのオッシレーションマーク部に生成した異常凝固組織Aタ イプと同一箇所の〔Ni〕,〔P〕EPMA組成像を対比して写真5-5に示す。異常 凝固組織と〔Ni〕,〔P〕のEPMA組成像とは全く一致し,異常凝固組織は,表面 偏析帯であることが明らかである。

写真 5 - 6 に SUS 304, SUS 316 と YUS 27 A の異常凝固組織および図 5 - 10 に その部分の EPMA 線分析結果を示す。 SUS 316, YUS 27 A も SUS 304 と同様に, [Ni], [Mo]および [Cu]の正偏析が, 異常凝固組織部に認められる。

オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの表面偏析の特微は,表面偏析帯と 正常部との境界が,凝固組織および成分分布ともに極めて明確に区分され不連続 であることである。

つぎに表面偏析の偏析度を〔Ni〕,〔Mo〕,〔Cu〕,〔Mn〕および〔Si〕について
 調査した。表面偏析度をK = Cs / Cn で表した。

ただし, Cs: 表面偏析帯の平均元素濃度

Cn:正常部の平均元素濃度 である。







a:SUS304 b:SUS316 c:YUS27A

写真 5 - 6 オーステナイト系ステンレス鋼スラブのオッシレーションマーク部の凝固組織



c) YUS 27A

## 図 5-10 オーステナイト系ステンレス鋼スラブの オッシレーションマーク部の表面偏析

SUS 304 表面偏析帯深さと〔Ni〕偏析度の関係を図 5 - 11に示す。 表面偏析帯 深さは、 50 ~ 600 µ あり、〔Ni〕偏析度は、その深さに関係なく 1.1 ~ 1.2 の 範囲にあった。

表面偏析度と平衡分配係数との関係を示す図 5 - 12から分かるように、表面偏 41)42) 析度は、平衡分配係数(K<sub>0</sub>)から推定される偏析傾向とよく一致し、[Ni],(Mo] (Mn]で1.1~1.3,[Si]で1.3~1.4である。このことからも表面偏析帯は、 凝固シェル前面の溶質濃化溶鋼が、凝固シェル表面に溢流して凝固したものであ ると考えられる。



図 5 -- 11 オッシレーションマーク部の表面偏析深さと [Ni] 偏析度(K)との関係(SUS304)

5.3.3 表面偏析帯生成におよぼす鋳型振動条件の影響

表面偏析帯の低減条件を見出すために,表面偏析帯の発生率および深さと鋳型振 動条件との関係を調査した。

表面偏析帯の発生率は、図5-13に示すように、オッシレーションマークが浅く なるにつれて減少する。なお、表面偏析帯発生率は、調査オッシレーションマーク 数と50 μ以上の深さの表面偏析帯を伴うオッシレーションマーク数との百分率で表 した。





いっぽう, オッシレーションマーク深さと tn との関係を, 連鋳鋳型シミュレー ターとの結果を比較して図 5 - 14に示すように, tn を小さくすることによりオッシ レーションマーク深さを浅くすることができるが, tn = 0 でもオッシレーションマー クは消失せず発生した。

-82-



表面偏析帯発生率および深さとtN との関係を図 5 - 15と図 5 - 16に示す。 tN が 小さくなるにつれて表面偏析帯発生率および深さともに減少した。 tN = 0 において 発生したオッシレーションマークは, tN = 0.15 において発生する オッシレーショ ンマークの深さ 150 ~ 300  $\mu$  と同程度であるが,表面偏析帯発生率および深さと もに小さく著しく改善されていることがわかる。

したがって,表面偏析を低減するためには,Ne < 0 の鋳造あるいはNe>0 の鋳造においては tN をできるかぎり小さく,すなわち高サイクルかつ短ストロークの鋳型振動条件が望ましい。



図 5-15 オッシレーションマーク部の表面偏析発生率と ネガティブストリップ時間(t<sub>N</sub>)との関係(SUS304)

— 83 —



図 5 --16 オッシレーションマーク部の表面偏析 深さとネガティブストリップ時間(t<sub>N</sub>) との関係(SUS 304)

5.3.4 表面偏析帯の生成機構

オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク部に生成す る表面偏析について,凝固組織および偏析の観点から実態調査し,得られた結果は 次のとおりである。

- 1) 表面偏析帯は、オッシレーションマーク部のみに生成し、その形態から、Aタ イプ:オーバーフロー型とBタイプ:ミニブリード型の2種類に分けられる。
- 2) 表面偏析帯の凝固組織は、粗大等軸デンドライトを示し、チル晶からなる正常 部と明瞭に区別される。
- 3) 表面偏析帯は,溶質元素濃化偏析帯であり,その偏析度は,平衡分配係数に 関係している。
- 4) 表面偏析帯の発生率および深さは、 tN が小さくなるほど小さくなる。

以上の結果をもとに、表面偏析帯の生成機構を考察する。

表面偏析帯は、メニスカス部凝固シェル前面の溶質濃化溶鋼が、オッシレーショ ンマーク部に移動して凝固生成したものと考えられる。

溶質濃化液相の鋳片表面への移動機構は、デンドライト樹間からの浸み出し、あ 100) 94) るいは押し出し、およびメニスカス部からの移動が考えられる。

Aℓ合金の金型鋳塊に生ずる表面偏析は, デンドライト樹間やセル境界の溶質濃 化液相が主として溶湯静圧により鋳塊表面に押し出されて生成すると考えられてお <sup>100)</sup> り,その形態は,ステンレス鋼の表面偏析を示す写真5-4(b)(c)とは異なり, 鋳塊 全表面が溶質濃化層で覆われている。 普通鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク部に生成する[P] 偏析線 は, ネガ ティブストリップ時にパウダーによりメニスカスシェルが屈曲し, その際デンドラ イト樹間から樹間濃化溶鋼が, メニスカスシェル面上に浸み出して生成するとされ ている。

これらの表面偏析あるいは偏析線は、オーステナイト系ステンレス鋼に生成する 表面偏析帯とは形態および溶質濃化溶鋼の移動経路において著しく異なるため、同 一の生成機構では説明がむつかしい。

オーステナイト系ステンレス鋼の表面偏析帯の生成機構をAタイプおよびBタイプの形態別に模式的に図 5-17に示す。

Aタイプ表面偏析帯は、オッシレーションがネガティブストリップからポジティ ブストリップに移行する時に、ネガティブストリップ時にパウダーリムにより押し 込まれたメニスカス凝固シェル前面の溶質濃化溶鋼が、スラブ表面にメニスカス部 からオーバーフローしてオッシレーションマーク谷部で凝固して形成されると考え られる。溶質濃化溶鋼のオーバーフロー量にオッシレーション条件が関係し、tNが



図 5-17 オーステナイト系ステンレス鋼スラブのオッシレーションマーク部 の表面正偏析の生成機構 小さいほどオーバーフロー量が少ないために表面偏析帯の生成を抑制するものと考えられる。

Bタイプ表面偏析帯は、ネガティブストリップ時に、パウダーリムにより溶鋼側 に押し込まれたメニスカス凝固シェル先端が鋳型から断熱され再溶解し、ポジティ ブストリップ時にオッシレーションマーク谷部で小さなブレークアウトが生じ、そ こからスラブ表面に凝固シェル前面の溶質濃化溶鋼が浸み出し再凝固した、すなわ ち微小ブリードにより生成したものと考えられる。ステンレス鋼表面偏析の低減条 件を見出したが、その機構、特に溶質濃化溶鋼の移動機構について不明の点が多く 今後の研究に待たねばならない。

#### 5.4 ステンレス鋼連鋳スラブの表面品質改善と無手入圧延

5.4.1 実験方法

試験鋳造条件範囲を表 5 - 5 に示す。 EF - AOD で溶解精錬した SUS 304 溶鋼を, 垂直型 1 ストランド・スラブ連鋳機 (CONCAST製) で鋳造した。鋳型振動は, 2 重偏芯クランク機構によるサインカーブ方式を用いた。鋳造試験に用いたモールド パウダー特性を表 5 - 6 に示す。モールドパウダーは粘性および炭素含有量を変え た 6 種類を用いた。

表5-5 スラブの連続鋳造条件

		3144-		鋳型オッシレーション条件				ダ	河岸		
鋿 種	サイズ	り扱 速度	鋳造温度	サイクル数	ストロ ーク長	ネガティブ ストリップ 率	ネガティブ ストリップ 時 間	耐火物	容量	堰	<u></u> 反頂   ノズル
	mn	mm⁄min	$\Im^{\circ} T \bigtriangleup$	cpm	тт	%	sec		Т		
SUS 304	130~ 160t × 800~ 1060w	850~ 1000	30~50	40~380	3~8	-22~81	0~0.25	レンガ または ボード	1.5 または 6.0	有 または 無	分割タイプ または 一体タイプ

オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの表面品質におよぼす鋳型振動条件, モールドパウダー特性の影響を調査した。スラブ表面品質を,無手入化の阻害要因 である表 5-7 に示す各種の表面欠陥別発生率で評価し,最適鋳造条件を求めた。得ら れた適正鋳造条件で鋳造したスラブを無手入まま手入スラブと同一条件で熱延 – 冷 延を行ない最終冷延鋼板の表面品質を比較調査した。

パウダー	組		成	₩	状	<b>步</b> 心泪度(20)	涼融温度(℃)	粘性	
種類	C (%)	BN(%)	CaO/SiO2	10	1/	秋化価度(し)	谷融値返しし	(porse at 1300℃)	
A	6.5	-	1.1	粉	末	1010	1030	3.4	
В	3.0		1.1	粉	末	1010	1030	2.2	
С	1.5		1.1	粉	末	990	1030	1.6	
D	0.3	0.2	1.26	顆	粒	950	1000	1.0	
Е	0.3	0.2	0.95	顆	粒	1010	1030	2.6	
F	0.3	0.2	0.83	顆	粒	1020	1078	3.4	

表5-6 パウダー特性

5.4.2 オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの表面欠陥の種類と冷延鋼板欠陥 との対応

ステンレス鋼連鋳スラブの無手入圧延を阻害する表面欠陥の種類とそれに起因す る冷延鋼板の表面欠陥を対応させて表 5 - 7 にまとめて示す。写真 5 - 7 にスラブ 無手入圧延した冷延鋼板に発生する代表的な表面欠陥の外観およびミクロ組織を示 す。

	スラブの表面	冷延鋼板の表面欠陥	
	オッシレー ションマーク	表面偏析 パウダー捲込み 微小割れ	酸洗むら
即下欠陥	浸 炭		
肌下欠陥	大型介在物	空気酸化生成物 パウダー スカム	線状疵
	気 泡		
表面欠陥	肌 荒 れ ノロカミ 表面縦割す	l	

表 5 – 7 ステンレス鋼連鋳スラブと冷延鋼板の表面欠陥



断面光学顕微鏡写真(b, c)

## 写真 5-7 無手入スラブから製造した冷延鋼板の代表的表面欠陥

オーステナイト系ステンレス鋼スラブのオッシレーションマークは, 偏析, パウ ダー捲込みおよび微小割れを伴い最終冷延鋼板表面性状をもっとも悪化させる欠陥 である。深いオッシレーションマークおよび浸炭欠陥は, オッシレーション模様と して, 肌下大型介在物と気泡はヘゲ疵と線状疵として, 冷延鋼板に残存し表面性状 を損なう。

ステンレス鋼連鋳スラブの無手入圧延を達成するためには,表5-7に示したス ラブ欠陥について低減対策を講ずる必要がある。

5.4.3 ステンレス鋼連鋳スラブの表面品質改善

1) 肌下欠陥

ステンレス鋼連鋳スラブは,普通鋼に比較してスラブ加熱炉でのスケール生成 量が少ないため普通鋼ではスケールオフされて欠陥とならない肌下1mm以内のオ ッシレーションマーク,表面浸炭,気泡および大型介在物などの肌下欠陥も,ス テンレス鋼連鋳スラブの無手入圧延の場合にはスケールオフされずに残存成長し て冷延鋼板の表面欠陥となる。

ここでは、これらの肌下欠陥の実態および防止対策について述べる。

(1) オッシレーションマーク

オーステナイト系ステンレス鋼 SUS 304 連鋳スラブのオッシレーションマー ク部の縦断面組織を写真 5-8 に示す。

ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク谷部は,表面偏析,パウ ダー捲込みおよび微小割れを伴う欠陥である。



(a) 表面偏析

表面偏析部の凝固組織は粗大等軸デンドライトを示し、チル晶からなる正 常部と明瞭に区別される。表面偏析は〔Ni〕偏析度 1.1~1.3、〔Si〕偏析度 1.3~1.4の溶質元素濃化偏析帯であり、その偏析度は平衡分配係数から推定 される。深さは100~500 μが大部分であるが1000 μを超える表面偏析が 生成する場合があり、これはスラブ加熱によって拡散消失せず、無手入圧延 した場合、冷延鋼板にオッシレーション模様として顕化し外観性状を損ねる。 (b) 微 小 割 れ

微小割れはオッシレーションマーク谷部の粗大等軸デンドライト樹間割れ であり,冷延鋼板では小さなヘゲ疵に成長する。 (c) パウダー捲込み

パウダー捲込みは、オッシレーションマーク爪部上部に発生しやすく、パ ウダーは不定形状を呈しており、その深さは100~300 µであり、冷延鋼板 では小さな線状疵として現われる。

オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク部欠陥の低減条件を見出すために各種欠陥発生率におよぼす鋳型振動条件および モールドパウダー特性の影響を調査した。鋳型振動条件は、ネガティブスト リップ時間(t<sub>N</sub>)で表示した。図5-18に、t<sub>N</sub>の影響を、図5-19にパウダ ー粘性(η)の影響を示す。

ネガティブストリップ率 Ne > 0 の場合,オッシレーションマーク深さお よび欠陥発生率は, $t_N$ が小さくなるにつれてすなわち高サイクルー短ストロ - ク化により浅く減少する傾向が認められる。Ne < 0, $t_N = 0$ の場合にお いてもオッシレーションマークは生成し,表面偏析は著しく改善されたがパ ウダー捲込み発生率が僅かに増加した。



図 5-18 オッシレーションマーク深さ,オッシレーションマーク 部欠陥発生率とネガティブストリップ時間との関係



図 5-19 オッシレーションマーク部欠陥発生率とパウダー粘性との関係

オッシレーションマーク欠陥別発生率とパウダー粘性との関係を示す図5 -19からわかるように、Ne>0、Ne<0の場合ともに、パウダーの低粘性 化により欠陥発生率は低下し特にスラブ無手入圧延に有害となる深さ200 μ 以上の表面偏析および100 μ以上のパウダー捲込み、微小割れはほとんど消 失した。以上の結果、t<sup>N</sup>の短縮すなわち高サイクルー短ストローク鋳型振動 および低粘性パウダーの組合せ適用によりオッシレーションマーク部性状は 著しく改善された。

(2) 浸 炭

モールドパウダーは、溶融速度をコントロールするために骨材として5~6 %の微粉コークスおよびカーボンブラックを含有している。炭素含有モールド パウダーを用いて低炭ステンレス鋼を鋳造すると表面浸炭が発生する場合があ り、無手入スラブから製造した冷延鋼板は局部的にクロムカーバイトが生成す るために酸洗むら模様を呈する。 表 5 - 6 に示す炭素量を 0.3 ~ 6.5 %まで変化させたモールドパウダーにより 鋳造したスラブの表面から 1 mm 切削サンプリングし, [C]分析を行ない, モール ドパウダー中の炭素量とスラブ表面平均浸炭量との関係を調査した結果を図 5 -20に示す。

モールドパウダー中の炭素量が低くなるにつれて、表面浸炭量は減少し、パ ウダー中炭素量が 1.5%以下で表面浸炭量は 0.005%以下となり、特に局部浸炭 が著しく減少した。炭素量 1.5%以下の低炭素パウダーの適用により表面浸炭 を防止した。



図 5-20 スラブ表面浸炭量におよぼすパウダー中の全炭素量の影響

## (3) 気泡と大型介在物

(a) 気泡の成因

気泡の成因を明らかにするために気泡中のガス成分分析を行なった結果を, 101) 表 5 - 8 に示す。気泡中ガス成分分析方法は次のとおりである。

スラブ表層から10mm厚の試料を切り出し,X線ラジオグラフィにより気泡 位置を検出し,高真空下で気泡部分をドリル(3mmø)により掘削し,抽出 されたガスを質量分析計で分析した。気泡中のガスは,70~90%Ar残りは H₂であり,気泡発生位置はオッシレーションマーク爪部に比較的多く発生し た。ガス成分分析結果から気泡の成因は,タンディッシュー浸漬ノズル間の シール用に用いているArガスが,溶鋼注入流とともに鋳型内に持ち込まれて メニスカスシェルに捕捉されたものと考えられる。

- 92 -

表5-8 気泡中のガス成分

住	进	ン	ガ	ス成分	(%)
쩟	鋳 道		Ar	H <sub>2</sub>	CO
八朝内	っ。這次	もノブル	79	21	0
刀割タイ	プ 刮タイノ 反頂ノスル			27	0
		<u>ر</u> پ	87	13	0

## (b) 大型介在物の成因

ステンレス鋼連鋳スラブの肌下大型介在物は、パウダーキャスト法,完全 26,270 無酸化鋳造法,上向高速流浸漬ノズルおよび鋳造温度制御の適用により著し く改善されている。しかし、鋳造初期スラブには大型介在物が多発し問題で ある。鋳造初期スラブの代表的大型介在物の形態およびEPMA分析結果を写 真5-9および表5-9に示す。

鋳造初期スラブの大型介在物は、空気酸化生成物である Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> を析出した MnO-SiO<sub>2</sub>系、モールドパウダーである Na を含む CaO-Aℓ<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-SiO<sub>2</sub>系 およびタンディッシュ・ライニング材の Aℓ<sub>2</sub>O<sub>3</sub> を含むためタンディッシュス カムと考えられる Aℓ<sub>2</sub>O<sub>3</sub>を析出した CaO-SiO<sub>2</sub>系介在物の 3 種類からなり、 その発生割合は、タンディッシュスカム起因の大型介在物が70%以上を占め る。以上の調査結果から鋳造初期スラブの大型介在物の主成因は、残留した タンディッシュスカムが鋳造初期に浮上せず鋳型内に入り鋳片表面に捕捉さ れたものと考えられる。



## 写真 5 - 9 スラブ肌下の代表的大型介在物

企在物の記酒	公托位署		化学組成 (%)					
「日初の起源	刀机位直	MnO	SiO <sub>2</sub>	CaO	MgO	$Cr_2O_3$	$A1_2O_3$	Na <sub>2</sub> O
a. 空気酸化生成物	地	6	11	—	_	64	—	
b.パウダー	地	<1	32	45	<1	< 1	3	5
C. ダンディッシュ	析出物	<1	13	<1	< 1	6	73	< 1
中のスカム	地	9	26	15	1	4	25	< 1

表 5 - 9 スラブ肌下大型介在物の E.P.M.A分析結果

上述の気泡および大型介在物の成因調査結果に基づきこれらの低減対策鋳 造法を図 5-21に示す。



図 5 - 21 気泡および大型介在物発生防止連続鋳造法

(a) 気泡低減対策と結果

タンディッシュと浸漬ノズルを1体化することによりArガスの鋳型内侵 入を防止した。気泡発生率と鋳造法との関係を図5-22に示す。気泡は1 体型内挿浸漬ノズルを用いシール用Arガスの使用中止により著しく減少した。





(b) 大型介在物低減対策と結果

残留タンディッシュスカムの侵入を防止するためにタンディッシュライ ニングをAℓ2O3レンガから鋳造毎に更新するMgOボード張りにし、かつ介 在物浮上分離促進のため堰付き大容量タンディッシュを適用した。鋳造初 期スラブの大型介在物低減効果を図5-23に示すように、低減対策鋳造法 により大型介在物は、従来法に比較して 1/5 に減少した。



図 5-23 大型介在物発生数と鋳造法との関係

2) 表面欠陥

ステンレス鋼連鋳スラブに発生する主な表面欠陥は、ノロカミ、肌荒れおよ び縦割れである。代表的な表面欠陥の形態と断面ミクロ組織を写真5-10に示 す。ステンレス鋼連鋳スラブの表面欠陥の実態および成因についての報告は多 102,103,104 くあるが、ここではオッシレーションマーク性状改善のために行なう高サイク ルー短サイクル鋳型振動鋳造条件における表面欠陥防止対策について述べる。 (1) ノ ロ カ ミ

成因を明らかにするために写真 5 -10(a)のノロカミ部を EPMA により同定 した結果、ノロカミは空気酸化生成物である Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> を析出した変質モールド パウダーであることがわかった。



写真 5-10 SUS 304連鋳スラブの表面欠陥

(2) 肌荒れおよび微小縦割れ

オッシレーションマークが一部消失あるいは不規則となっている部分を肌荒 れ欠陥と称する。肌荒れは、写真5-10(b)の断面ミクロ組織から分るように、 肌下に微小縦割れを伴っている場合が多く、無手入圧延冷延鋼板ではヘゲ疵に 成長する。肌荒れ部の微小割れ先端にはモールドパウダーが検出され、割れ内 面には高温酸化スケールが生成していることから、肌荒れおよび微小割れは鋳 型内で発生したものでありパウダーの潤滑不良によるものと考えられる。

高サイクルー短ストローク鋳型振動条件下におけるノロカミと肌荒れ発生率 におよぼすモールドパウダー粘性の影響を図5-24に示す。

パウダーの低粘性化によりノロカミと肌荒れ発生率ともに減少した。



図 5-24 表面欠陥とパウダー粘性との関係

5.4.4 無手入圧延の実施

高サイクルー短ストローク鋳型振動,低粘性低炭素モールドパウダー,MgOボー ド張り堰付き大容量タンディッシュおよび内挿型浸漬ノズルの開発適用によりオー ステナイト系ステンレス鋼スラブの表面性状は著しく改善された。そこで、これら の対策スラブ無手入圧延試験を実施した。

表面品質改善連鋳スラブを、グラインダー手入スラブと全く同一の工程で無手入 圧延し光輝焼鈍および酸洗仕上げ冷延鋼板を製造し、鋼板表面欠陥発生率を比較し た結果を図 5-25に示す。

— 97 —
スラブ無手入圧延鋼板の表面性状は,スラブ手入鋼板に比較し,表面欠陥発生率 および標準偏差ともに良好であった。





#### 5.5 結 言

オーステナイト系ステンレス鋼(SUS304)連鋳スラブの無手入圧延を目的として, スラブ表面品質におよぼす鋳造条件,鋳型振動条件とパウダー特性の影響を明らかに し,表面品質改善鋳造法およびスラブ無手入圧延技術を開発し工業化した。

まず,ステンレス鋼連鋳鋳片のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響を,連鋳鋳型シミュレーターにより広範囲に調査した。得られた結果は,次のとおりである。

- (1) SUS304 ステンレス鋼のオッシレーションマーク谷部に三日月状の爪状凝固組織 および爪の上部に Ni が正偏析した粗大デンドライト異常凝固組織が生成した。
- (2) オッシレーションマーク深さは、ネガティブストリップ率が正の条件ではネガティブストリップ時間(tx)が小さくなるにつれて浅くなる。

- (3) ネガティブストリップ率が負の条件すなわち tN = 0 においてもオッシレーションマークは生成し、その深さは、ストロークに比例する。
- (4) オッシレーションマーク深さ低減方法およびネガティブストリップ率が負の条
   件でのオッシレーションマーク生成機構を明らかにした。

つぎに、オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク 部に生成する表面偏析帯の実態を明らかにするとともに鋳型振動条件との関係を 調査し、オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの無手入化の最大の阻害要因 である表面偏析帯の低減方法を明らかにした。得られた結果は次のとおりである。

- (5) 表面偏析帯は、オッシレーションマーク部のみに生成し、その形態からオーバ -フロー型と微小ブリード型の2種類に分けられる。
- (6) 表面偏析帯は,溶質元素濃化偏析帯であり,その偏析度は,平衡分配係数から 推定され, [Ni], [Mn]で1.1~1.3, [Si]で1.3~1.4 である。
- (7) 表面偏析帯部の凝固組織は、粗大等軸デンドライトからなり、正常部凝固組織 と明瞭に区別される。
- (8) 表面偏析帯の発生率および深さは、 $t_N$  が小さくなるにつれて減少し浅くなるが、  $t_N = 0$ でも消失せず発生する。
- (9) 表面偏析帯の生成機構は、凝固シェル前面の溶質濃化溶鋼のスラブ表面へのメニスカス部からのオーバーフローおよびオッシレーションマーク谷部のブレークアウトによる浸み出しが考えられる。

最後に,オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの無手入圧延を目的として, スラブ表面品質におよぼす鋳造条件の影響を調査し,

- (10) オーステナイト系ステンレス鋼 (SUS304) 連鋳スラブの無手入圧延を阻害す る表面欠陥の実態を明らかにした。
- (11) 高サイクルー短ストローク鋳型振動および低粘性低炭素モールドパウダーの適用によりオッシレーションマーク性状の改善,表面浸炭防止およびノロカミ,肌荒れの低減を達成した。さらにMgOボード張り堰付き大容量タンディッシェおよび内挿型浸漬ノズルの適用により肌下気泡および大型介在物は著しく減少した。
- (12) スラブ表面品質の改善により無手入圧延鋼板の表面品質は従来の手入圧延鋼板 と同等でありスラブ無手入圧延が可能となった。

第6章

総

括

本研究の目的は,ステンレス鋼連続鋳造鋳片の鋳造組織および表面品質改善技術を確 立し,連続鋳造法のより高級な用途への適用拡大,連続鋳造法から製造された最終成品 の品質改善および連続鋳造鋳片の無手入化をはかろうとするものである。

ステンレス鋼連続鋳造鋳片の鋳造組織の改善に関しては、ステンレス鋼連続鋳造ブル ームの熱間押出継目無鋼管素材への適用拡大、ステンレス鋼連続鋳造スラブから製造し たフェライト系ステンレス鋼 SUS 430 冷延鋼板のリッジング性改善およびオーステナイ ト系ステンレス鋼厚板のマクロパターンの改善を目的として、鋳造組織におよぼす電磁かくは んの効果を明らかにして、鋳造組織の改善のための電磁かくはん連続鋳造技術を確立した。

さらに、ステンレス鋼連続鋳造鋳片の表面品質改善に関しては、ステンレス鋼連続鋳 造鋳片の無手入化を目的として、無手入化阻害表面欠陥である浸炭およびオッシレーシ ョンマーク欠陥の防止のために、無炭素パウダーの開発および高サイクルー短ストロー ク鋳造法の開発により無欠陥鋳片連続鋳造法を確立した。

#### 電磁かくはんによるステンレス鋼連鋳ブルームの品質改善

ステンレス鋼連鋳ブルーム鋳造品質の改善を目的に,電磁かくはん鋳造試験を行な い,その改善効果を明らかにし,連続鋳造法による熱間押出ステンレス鋼継目無鋼管 製造法を確立した。

- 電磁かくはんによりステンレス鋼ブルームの凝固組織を微細化することが可能であり、かくはん強度が大きいほど、鋳造温度が低いほど等軸晶率は大きくかつ等軸晶は微細になった。等軸晶化は、SUS316,321,304,430の順に困難であり、SUS430がもっとも等軸晶化しにくい。
- ステンレス鋼電磁かくはんブルームのホワイトバンドの幅は、6~8 mmであり、 溶質元素の負偏析帯である。
- 3) 電磁かくはんによって、中心部キャビティは管状空孔から分散した多孔質状に変化し、等軸晶率が増加するほど改善された。
- 4) 凝固組織の微細化によって SUS 316 の内部割れ感受性は低下した。
- 5) SUS 304 の δ − フェライトおよび SUS 321 の Ti (CN) 析出相は電磁かくはんによ って均一に分散した。

## ステンレス鋼連鋳スラブの凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響

ステンレス鋼連鋳スラブから製造したフェライト系ステンレス鋼 SUS430 冷延鋼板

のリッジング性およびオーステナイト系ステンレス鋼厚板のマクロパターンを凝固組 織微細化により改善することを目的に,連鋳スラブの凝固組織におよぼす電磁かくは んの影響を明らかにした。

フェライト系ステンレス鋼連鋳スラブに関して,

- かくはん強度が増大するにつれて等軸晶域は拡大されるが、等軸晶化は溶鋼過熱 温度の影響が大きく、高等軸晶率(60%以上)を得るためには△T°<25℃が必要である。</li>
- 2) かくはんパターンの影響を調査した結果,正々交番パターンで最も高い等軸晶率 が得られた。
- かくはん機位置を降下させることによって△Tの影響を緩和できるが等軸晶率は 低下する。
- 4) Ti添加鋼に電磁かくはんを適用すると、〔TiN〕の核作用により等軸晶化過熱温度 域は△T=40℃まで大幅に拡大され凝固組織も完全微細等軸晶が得られた。

以上のように、フェライト系ステンレス鋼連鋳スラブの凝固組織微細化電磁かく はん技術を確立した。

5) 等軸晶率が増大するほど SUS 430 冷延鋼板のリッジング性は改善され,50 %以上 の等軸晶率で鋼塊材と同等のリッジング性が安定して得られるようになり,従来適 用不可能であった深絞り用鋼板が連鋳法により製造できるようになった。

オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブに関して,

- 6) オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの凝固組織は、過熱温度20℃以上の高温鋳造においても、かくはん推力 60 mm Fe 以上の電磁かくはんにより、かくはん域内が等軸晶組織となり、等軸晶率30%以上のスラブが安定して得られた。
- 7) 電磁かくはんスラブに生成するホワイトバンド(負偏析帯)の負偏析度は、かくはん推力が増大するにつれて顕著になるが、かくはんパターンを正々交番にすることにより分散化すると同時に軽減できる。
- 8) 等軸晶率30%以上を有する連鋳スラブから製造した厚板は、低圧下比においても 均一な断面マクロ組織が得られ、従来の柱状晶からなる連鋳スラブに比較して、適 用板厚を大幅に拡大することができるようになった。

#### 連続鋳造用無炭素パウダーの開発

ステンレス鋼連鋳鋳片の表面浸炭を完全に防止することを目的に,パウダー中の炭 素粒子の機能を明らかにし,その結果に基づき,炭素粒子を含まない連鋳フラックス ・パウダーを開発した。

1) 炭素含有連鋳パウダー鋳造 SUS304 ブルームには鋳片肌下 2.0 mm まで浸炭が認め

られ、とくにオッシレーションマーク部にはCr-炭化物を析出した局部浸炭がおこる。

- 2) 連鋳パウダー中の炭素粒子は母剤粒子の接触と溶融凝集を抑制し、パウダーの溶 融速度を調節する機能を有し、浸炭はパウダー溶融過程で生成する炭素濃化層と凝 固シェルとの接触により発生することを明らかにした。
- 3) BN粒子が炭素粒子と同程度のパウダー溶融速度調節機能(骨格作用)を有する ことを見出し、これを基本にして、焼成顆粒母剤を用いて均一溶解性を改善した無 炭素パウダーを開発した。
- 4) BN粒子含有無炭素パウダー適用によるステンレス鋼ブルーム鋳造の結果,鋳造 作業性および鋳片表面性状が良好であり完全無浸炭鋳片が得られた。

### ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質の改善と無手入圧延

オーステナイト系ステンレス鋼(SUS304)連鋳スラブの無手入圧延を目的として, スラブ表面品質におよぼす鋳造条件,鋳型振動条件とパウダー特性の影響を明らかに し,スラブの表面品質改善鋳造法およびスラブ無手入圧延技術を開発し工業化した。

まず,ステンレス鋼連鋳スラブの無手入化の最大阻害要因であるオッシレーション マーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響を,連鋳鋳型シミュレーターにより広範囲 に調査した。

- 1) SUS304 ステンレス鋼のオッシレーションマーク部に三日月状の爪状凝固組織お よび爪の上部に〔Ni〕正偏析した粗大デンドライト異常凝固組織が生成した。
- オッシレーションマーク深さは、ネガティブストリップ率が正の条件ではネガティブストリップ時間(t<sub>N</sub>)が小さくなるにつれて浅くなる。
- ネガティブストリップ率が負の条件すなわち tx=0 においてもオッシレーション マークは生成し、その深さはストロークに比例する。
- オッシレーションマーク深さ低減方法およびネガティブストリップ率が負の条件
   でのオッシレーションマーク生成機構を明らかにした。

つぎに,オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク部に 生成する表面偏析帯の実態を明らかにするとともに鋳型振動条件との関係を調査し, オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの無手入化の最大の阻害要因であるオッシ レーションマーク部の表面偏析帯の低減方法を明らかにした。

- 5) 表面偏析帯は、オッシレーションマーク部のみに生成し、その形態からオーバー フロー型と微小ブリード型の2種類に分けられる。
- 6) 表面偏析帯は、溶質元素濃化偏析帯であり、その偏析度は平衡分配係数から推定

され, [Ni], [Mn]で1.1~1.3, [Si]で1.3~1.4である。

- 7) 表面偏析帯の発生率および深さは、 $t_N$ が小さくなるにつれて減少し浅くなるが、  $t_N = 0$ でも消失せず発生する。
- 8) 表面偏析帯の生成機構は、凝固シェル前面の溶質濃化溶鋼のスラブ表面へのメニ スカス部からのオーバーフローおよびオッシレーションマーク谷部でのブレーク・ アウトによる浸み出しが考えられる。

以上の結果を基礎にして,オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの表面品質改 善技術の開発およびスラブ無手入化技術の開発を達成した。

- 9) オーステナイト系ステンレス鋼(SUS 304)連鋳スラブの無手入圧延を阻害する 表面欠陥の実態を明らかにした。
- 10) 高サイクルー短ストローク鋳型振動および低粘性低炭素モールドパウダーの適用 によりオッシレーションマーク性状の改善,表面浸炭防止およびノロカミ,肌荒れ の低減を達成した。さらにMgOボード張り堰付き大容量タンディッシュおよび内挿 型浸漬ノズルの適用により肌下気泡および大型介在物は著しく減少した。以上の開 発技術の総合化により無欠陥スラブ鋳造技術を確立した。
- 11) 無欠陥スラブ鋳造技術の確立により,無手入圧延鋼板の表面品質は手入圧延鋼板 と同等でありスラブ無手入圧延が可能となった。

## 参考文献

1) ステンレス;昭和57年ステンレス鋼統計 P. 24 2) 日本鉄鋼連盟 統計資料(昭和58年) 3) M. Arakawa, S. Takemura, and T. Ooka; Proc ICSPPIS (1971), P.80 4) 小池伸吉,日景徹,渡部十四雄;鉄と鋼,55(1969)3,S115 5) 日本鉄鋼共同研究会 第38回特殊鋼部会資料(1969) 日本冶金工業㈱私信 6) 小池伸吉,山田桂三,府川仁,渡部十四雄;鉄と鋼,57(1971)11,S.644 7) 漆山信夫,大岡耕之,竹内英麿,池原康允,若松道生;鉄と鋼, 60(1974)11. S. 112 8) 鈴木(章), 鈴木(武), 野崎, 芝田; 鉄と鋼, 60(1974) A.87 9) S. S. Zatulovskii 他;鋼塊の問題 モスクワ≪ Metallurgiya≫ (1974) 10) S. M. Kutishshev他;鋼塊の問題 モスクワ≪Metallurgiya≫ (1974) 11) 浅野,大橋;鉄鋼基礎共同研究会凝固部会資料(1974·4) 12) T. Ohashi and K. Asano;第2回日独セミナー予稿集(1976・4), P.141 大橋,浅野;金属学会セミナー「凝固理論と連続鋳造」(1975・11), P.1 13) 14) 伊藤, 岡島;鉄鋼基礎共同研究会凝固部会資料(1974·8) 中谷元彦, 足立隆彦, 杉谷泰夫, 小林純夫, 吉原正裕, 石村進; 鉄と鋼, 15) 67 (1981) 8, P. 1287 16) 氏家義太郎,前出弘文,伊藤幸良,荻林成章,関博,和田要,伊藤裕雄;鉄と鋼, 67 (1981) 8, P. 1297 長谷川守弘,丸橋茂昭,村中裕,星記男,衣笠雅普;鉄と鋼,67(1981)8,P。1354 17) 18) D. Hall, A. Met; Brit, Foundryman, 56 (1963) 5, P. 226 19) 日本鉄鋼共同研究会 第45回特殊鋼部会資料(1972) 新日本製鉄㈱光 私信 20) N. T. Mills, L. F. Barnhardt; Proc, AIMME, Nat. OH, Basic Oxy, Steel Conf, 54 (1971), P. 303 21) 市川,岸田,南村;鉄と鋼, 57(1971) S.457 22) 栗田,池田,丸川;鉄と鋼、56(1970)4、S.56 池原,藤井;特殊鋼, 22(1973)10, P.13 23) 24) A. Mclean; J. Met, 20 (1968) 3, P.96 25) Mitsunobu Kurita, Takami Ikeda and Katsukiyo Marukawa; Trans, ISIJ, 11 (1971) P. 270 26) Shigeru Tamamoto, Kantaro Sasaki, Hiroshi Ichikawa, Masashi

-104 -

Takano and Satoru Ura; Trans, ISIJ, 16 (1976) P. 351 27) 武田雅男、柳井隆司、駒野忠昭、日野通;製鉄研究(1978)294。 P. 12504 28) 梶岡博幸,竹内英慶,片山裕之,大野剛正,佐藤信吾;製鉄研究(1977)291, P. 12196 喜多村実,副島利行,小山伸二,松田義弘,安封淳治,二宮嘉和,八百廉剛; 29) 鉄と鋼, 67 (1981) 8, P.1229 30) 宫下芳雄,鈴木幹雄,田口喜代美,内田繁孝,佐藤秀樹,山村稔;日本鋼管技報 (1982) 93, P.56 村中裕,安沢啓次,桑野知矩,川合裕,星記男,荻原拡;鉄と鋼、 31) 67 (1981) 12, S. 905 32) 安沢啓次,村中裕,桑野知矩,星記男,荻原拡;鉄と鋼, 68(1982)4,S.162 33) B. Tarmann and W. Poppmeier; Radex - Rundshau, 5 (1965), P.647 34) W. Poppmeier and B. Tarmann; J. Met, (1966), P. 1109 35) F. C. Langenberg and G. Pestel; J. Met, (1966), P.859 鈴木章;ステンレス鋼便覧, (1973), P.82 〔丸善〕 36) A. Hultigen; JISI, 70 (1929), P. 69 37) W. J. Jackson; Iron Steel, (1972), P.163 38) 39) 竹内英麿,漆山信夫,若松道生,今田武,池原康允;鉄と鋼, 60(1974)11, S. 458 竹内英麿,大岡耕之,漆山信夫,池原康允,若松道生;鉄と鋼, 60(1974)4, 40)S. 112 W. A. Fisher and M. Hishinuma; Arch. Eisenhüttenw., 31 (1960), 41) P. 365 J. Chipmann and J. F. Elliot; Electr. Furn. Steelmaking, 2(1963), 42) P.99 和田,和田;日本金属学会第61回大会講演概要集,(1967), P.174 43) Castro ; Metall., 63 (1968), P.654 44) 45) H. Fredriksson; Met. Trans, 3 (1972), P.565 G. Grunther and H. J. Schuller; Stahl. Eisen, 14 (1968), P.713 46) W. A. Fisher and H. Frye; Arch. Eisenhüttenw., 43 (1972), S. 291 47) 中西恭二, 矢野修也, 江島彬夫, 岩間昭二, 広瀬充郎; 鉄と鋼, 62(1976)4, 48) S. 125 日本鉄鋼共同研究会 第54回特殊鋼部会資料(1976)川崎製鉄㈱私信 49)

- 50) 谷口千之,田上豊助,中島正治,小谷良男;住友金属, 14 (1962) 4, P.56
- 51) K. Beckus ; 鋳物, 40 (1969) 9, P.736
- 52) 小池伸吉, 日景徹, 渡部十四雄; 鉄と鋼, 55 (1969) 3, S 115
- 53) 日本鉄鋼共同研究会 第38回特殊鋼部会資料(1969) 日本冶金工業㈱ 私信
- 54) 小池伸吉,山田桂三,府川仁,渡部十四雄;鉄と鋼, 57 (1971) 11, 8664
- 55) 竹内英麿,池原康允,柳井隆司,松村省吾;鉄と鋼,63(1977)8, P.1287
- 56) B. Chalmers; J. Aust. Inst. Met, 8 (1963), P.225
- 57) W. C. Winegard and B. Chalmers ; Trans. Amer. Soc. Met, 46(1954), P.1214
- 58) L. Beckerud and B. Chalmers ; Trans. Met, Soc. AIME, 245 (1969), P. 309
- 59) G. S. Cole; Trans. Met. Soc. AIME, 233 (1965), P.1568
- 60) K. A. Jackson, J. D. Hunt, D. R. Uhlmann, and T. P. Seward; Trans. Met. Soc. AIME, 236 (1966), P.149
- 61) T. Z. Kattamis, J. Cougilin, and M. C. Flemings; Trans. Met, Soc. AIME, 239 (1967), P.1504
- 62) 川上公成;学振 19 委員会第 3 分科会 凝固現象協議会資料 S. 48. 9. 26
- 63) 伊藤幸良,前出弘文,岡島忠治;鉄と鋼,62(1976)11, S463
- 64) B. L. Brameitt ; Met, Trans., 1 (1970) July P. 1987
- 65) 伊藤幸良,岡島忠治,高尾滋良;鉄と鋼, 60 (1974) 4, S 79
- 66) W. A. Fisher, H. Frye, H. Eleischer, und R. Baum; Arch. Eisenhüttenw., 43 (1972), 4, P.291
- 67) W. Roth and M. Schippen ; Z. Mettalk, 47 (1956), P.78
- 68) M. C. Fleming; Trans. AFS, 64 (1956), P.636
- 69) 高橋忠義,市川洌,工藤昌行,島原皓一;鉄と鋼, 61 (1975) 9, P.2198
- 70) 岡野忍, 西村隆, 大井浩, 平野達吉; 鉄と鋼, 61 (1975) 14, P.2982
- 71) H. J. Schuller ; Arch. Eisenhüttenw., 34 (1963), P.61
- 72) U. Siegel and M. Günzel; Neue Hutte, 18 (1973), 10, P.599
- 73) J. Chipman; Basic open hearth steelmaking, Iron and Steel Division, AIME (1951), P.621
- 74) B. H. C. Waters, W. H. Pritchard ; JISI, 190 (1958), P.233
- 75) N. A. Nikolaev ; Stalin Eng., (1963), P.361
- 76) D. Hall and T. Mchugh; Iron Steel Inst. Spec. Rep., 89 (1965), P.102

-106 -

- 77) B. Tarmann and W. Poppmeier ; Radex Rundchau (1965), Oct. P.647
- 78) 佐藤良吉;日本金属学会報, 12(1973), P.391
- 79) 荒木泰治,杉谷泰夫;鉄と鋼, 59(1973)2, A-17
- 80) 三好俊吉,田中駿一,伊藤雅治,内堀秀男,半明正之;日本鋼管技報, 66(1975) P.1
- 81) 山崎達也,石井正司;金属, 40 (1970) 19, P.85
- 82) 桐山良一,桐山秀子;構造無機化学工, (1965), P.196〔共立出版〕
- 83) 中戸参,江見俊彦,橘林三,江本寛治,馬田一,守脇広治;鉄と鋼, 61(1975)12, S 481
- 84) 江見俊彦,中戸参,鈴木康治,飯田義治,上田典弘;鉄と鋼, 60(1974)7, P.243
- 85) 橘林三,児玉正範,大西正之,江本寛治,馬田一,今井卓雄,中戸参,江見俊彦;鉄と鋼,62(1976)11,S542
- 86) 佐藤良吉;特開昭 51-94424
- 87) 桜谷敏和,江見俊彦,今井卓雄,江本寛治,児玉正範;鉄と鋼, 67 (1981)8, P.1220
- 88) 平山俊三,市橋弘行,木宮章吾,三崎晴夫,小嶋荘一;鉄と鋼, 63 (1977)4,S 149
- 89) 田中重典,三隅秀幸,溝口庄三,堀口浩;鉄と鋼, 67 (1981) 4, S172
- 90) 塗嘉夫、藤井博務、大橋徹郎、北村修;鉄と鋼、 65 (1979) 4, S241
- 91) W. J. Bergmann; J. Met., 25(1973), P.23
- 92) K. Buxmann; Metals, 31 (1977), P.163
- 93) K. Buxmann; Aluminium, 54 (1978), P. 685
- 94) J. G. Mcgubbin; Proc. 104 Ann. Meeting, AIME, (1975.2), P.137
- 95) 田中重典,三隅秀幸,木部寿夫,太田達夫,溝口庄三;鉄と鋼, 67(1981),S852
- 96) H. Fredrikson; Met, Trans., B3 (1972) 11, P.2989
- 97) 中戸参,垣生泰弘,江見俊彦,反町健一,越川隆生,小嶋英明;鉄と鋼, 67 (1981) 11, S 908
- 98) 川上公成,北川融,水上秀昭,内堀秀男,宮原忍,鈴木幹雄,白谷勇介;鉄と鋼, 67 (1981) 8, P. 1190
- 99) 石田寿秋,北川融,川和高穂,宮下芳雄,鉄と鋼, 64 (1978) 11, S655
- 100) 大中逸雄,西井光治,福迫達一;日本金属学会誌, 45(1981)4, P.414
- 101) 大坪孝至,後藤俊助,安田浩;鉄と鋼, 68 (1982)7, P.858
- 102) Y. Nakano, Y. Noguchi, F. Hoshi and Y. Muranaka; Iron making and

Steelmaking, (1977)6, P.361

103) C. A. Graham, R. G. Graham and R. H. Read ; Can. Met. Quart 7 (1968), 4 P.255

104) M. Kurita, H. Ichikawa and T. Kishida; Proc. ICSTIS, (1971) P.266

# 本論文に関連した公表論文

- H. Takeuchi ; CONCAST Metallurgical Seminar on Bloom Casting in Zurich, May, 8~9 (1974)
   "Evolution of Continuous Casting of Stainless Steel Blooms for Wire Rod and Seamless Tubes at Hikari Works"
- 2) 梶岡博幸,竹内英麿,片山裕之,大野剛正,佐藤信吾;製鉄研究,No.291(1977),

P. 61 ~ 73

" ステンレス鋼製造技術の進歩 一 精錬と鋳造 一 "

3) 竹内英麿,池原康允,柳井隆司,松村省吾;鉄と鋼, 63 (1977)8, P.1287 ~

1296

"電磁かくはんによるステンレス鋼連鋳ブルームの品質改善"

- 4) H. Takeuchi, Y. Ikehara, T. Yanai, S. Matsumura; Trans, ISIJ, vol. 18, (1978) P.352~360
  "Quality Improvement of Continuously Cast Stainless Steel Blooms through Electromagnetic Stirring"
- 5) 竹内英麿,森 久,西田祚章,柳井隆司,椋梨克己;鉄と鋼, 64 (1978) 10,
  P. 1548 ~ 1557
  \* 連続鋳造用無炭素パウダーの開発 "
- 6) H. Takeuchi, H. Mori, T. Nishida, T. Yanai, K. Mukunashi; Trans, ISIJ, vol. 19 (1979) P.274 ~ 282
  "Development of a Carbon free Casting Powder for Continuous Casting of Steels"
- H. Takeuchi ; CONCAST Metallurgical Seminor on Billet/Bloom Casting of Special Steel. Oct. 25~26 (1979)

"Continuous Casting of Stainless Steel Blooms for Seamless Tubes and Wire Rods at Hikari Works"

8) 竹内英麿,森 久,池原康允,駒野忠昭,柳井隆司;鉄と鋼, 66(1980)6,

P. 638 ∼ 646

"SUS430連続鋳造スラブの凝固組織におよぼす電磁かくはんの影響"

 9) H. Takeuchi, H. Mori, Y. Ikehara, T. Komano, T. Yanai ; Trans, ISIJ, vol. 21 (1981) P.109 ~ 116
 "The Effects of Electromagnetic Stirring on Solidification Structure

-109 -

of Continuously Cast SUS430 Stainless Steel Slabs"

 H. Takeuchi ; CONCAST Metallurgical Seminor on Bloom Casting. Oct. 27~28 (1982)

"Technical Developments in Continuous Casting of Stainless Steel Blooms"

- 11) 竹内英麿,松村省吾,池原康允,駒野忠昭,柳井隆司;鉄と鋼, 69(1983), 1,
   P.73~79
   \* オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブの凝固組織におよぼす電磁かくはんの
- 12) 竹内英麿,松村省吾,日高良一,長野裕,鈴木康夫;鉄と鋼, 69 (1983), 2,
   P.248~253

影響"

"ステンレス鋼のオッシレーションマーク性状におよぼす鋳型振動条件の影響"

- 13) 竹内英麿,松村省吾,池原康允;鉄と鋼, 69(1983), 16, P.1995~2001
  "オーステナイト系ステンレス鋼連鋳スラブのオッシレーションマーク部の表面偏 析の実態とその生成機構"
- 14) 竹内英麿,松村省吾,柳井隆司,池原康允;鉄と鋼,70(1984),7,P.687~693
  "ステンレス鋼連続鋳造スラブの表面品質改善"

本研究を遂行するにあたり終始かわらない御指導,御鞭撻を賜わりました大阪 大学産業科学研究所・岡本 平教授ならびに同工学部冶金工学科・荻野和已教授, 福迫達一教授,森田善一郎教授の諸先生方に深く感謝いたします。

本研究は新日本製鐵株式会社光製鐵所において行なわれたものであり,実験遂 行上の数々の御便宜,御指導を賜わりました光製鐵所所長取締役 中川 一氏, 副所長 戸田 龍氏に心から感謝いたします。また中央研究本部 森 久氏, 木村 勲氏,鈴木康夫氏には実験上の細目に亘る懇切な御指導をいただきました。 さらに実験結果の整理に際しては池原康允氏,柳井隆司氏,松村省吾氏はじめ同僚 先輩各位のご協力をいただきました。ここにあらためて厚く御礼申し上げます。