



Efecto de la sustitución de V por Ti sobre las temperaturas de transformación de fase y el desajuste de red matriz/ precipitado en la superaleación 76Fe-12AI-12V

Effect of V substitution by Ti on the phase transition temperatures and matrix/ precipitates lattice misfit of the 76Fe-12AI-12V superalloy

> Pedro Antonio Ferreirós^{1,2}, Paula Regina Alonso¹, Daniel Roberto Vega¹, Gerardo Héctor Rubiolo^{1,3}

¹ Comisión Nacional de Energía Atómica – Centro Atómico Constituyentes (CNEA-CAC) e Instituto Sabato (UNSAM-CNEA), Av. General Paz 1499, San Martín, Buenos Aires, Argentina

e-mail: ferreiros@cnea.gov.ar, pralonso@cnea.gov.ar

² Universidad Tecnológica Nacional, Facultad Regional General Pacheco (UTN-FRGP), Av. Hipólito Yrigoyen 288, Gral. Pacheco, Buenos Aires, Argentina

³ Consejo Nacional de Investigaciones Científicas y Técnicas (CONICET), Av. Rivadavia 1917, Buenos Aires, Buenos Aires, Argentina

e-mail: rubiolo@cnea.gov.ar

RESUMEN

Las aleaciones basadas en Fe-Al tienen un potencial considerable como materiales para aplicaciones estructurales en altas temperaturas. Sin embargo, su insuficiente resistencia a la termofluencia ha sido un obstáculo para su aplicación. La adición de un tercer aleante (Nb, Ti, Zr ó Ta) ha conseguido aumentar su resistencia a altas temperaturas, pero a costa de una baja ductilidad. En trabajos previos y con el fin de resolver estas deficiencias, investigamos aleaciones ferríticas de Fe-Al-V con precipitación coherente de la fase L21 (Fe₂AlV) sobre una matriz A2. Entre las posibles aleaciones, por presentar precipitados L_{2_1} de morfología esférica y sin efecto de coalescencia en alta temperatura, seleccionamos la superaleación 76Fe-12Al-12V. Buscamos ahora un cuarto aleante capaz de incrementar la temperatura de coexistencia del campo de dos fases A2+L21 y en consecuencia la máxima temperatura de aplicación. Encontramos que las secciones isotérmicas del rincón rico en Fe de los diagramas de fases ternarios Fe-Al-V y Fe-Al-Ti poseen campos de fases similares. Además, la relación entre las energías de formación calculadas para los intermetálicos L21 con Ti y V, permite predecir una temperatura de equilibrio mayor para el Fe₂TiAl que para el Fe₂VAl. Por lo tanto, seleccionamos al Ti como posible 4^{to} aleante en la superaleación 76Fe-12Al-12V. En este trabajo mostramos que la sustitución del vanadio por titanio incrementa levemente la temperatura máxima de existencia del campo A2 + L2₁, además el desajuste de red matriz/precipitado es anulado para un contenido de Ti entre 0,5 y 1 % atómico e incrementado en forma positiva a mayores porcentajes de Ti. Analizamos por otro lado la cinética de engrosamiento de los precipitados L2₁ hallando que la velocidad aumenta con el agregado de Ti y la morfología se modifica de esférica a cúbica.

Palabras clave: Superaleación ferrítica, Transformaciones de fase, Desajuste de red.

ABSTRACT

Fe-Al based alloys have a remarkable potential for high temperature structural applications, provided that the limitation of their low creep resistance is solved. Third element addition (Nb, Ti, Zr or Ta) has proven to perform the task, at the expense of a low ductility. In previous works we have investigated ferritic alloys in the

Autor Responsable: Pedro Antonio Ferreirós

Fe-Al-V system with coherent precipitation of the L_{2_1} phase (Fe₂AlV) in the A2 matrix. Among possible alloys, we chose the 76Fe-12Al-12V superalloy for filing a L_{2_1} precipitation with spherical morphology and void coalescence at high temperature. The new task is to find a fourth alloy element in order to increase the temperature equilibrium of the two phases A2+L2₁ field and consequently the maximum application temperature. Isothermal sections of the Fe rich corner on ternary Fe-Al-V and Fe-Al-Ti phase diagrams have similar phase fields. Besides, by comparing the formation energies between L2₁ intermetallics of Ti and V, it is expected a higher equilibrium temperature for the Fe₂TiAl than for Fe₂VAl. Therefore we select titanium as a possible 4th alloy element in the 76Fe-12Al-12V superalloy We show in this work that vanadium substitution by titanium slightly increases the temperature limit for the A2 + L2₁ phase field while cancelling the lattice misfit between matrix and precipitates for Ti content between 0.5 and 1 at. % and positively increasing it for Ti contents greater than 1 at. %. Besides, we demonstrate that coarsening rate is increased with Ti addition and morphology is modified from spherical to cubic.

Keywords: Ferritic superalloy, Phase transformation, Lattice misfit.

1. INTRODUCCIÓN

Los aluminuros de hierro para aplicaciones de alta temperatura han atraído significativamente la atención de los investigadores durante varias décadas. Sus atractivas propiedades incluyen baja densidad, alta resistencia a la oxidación y bajo costo de materias primas [1-5]. Sin embargo, la reducida resistencia a la termofluencia por encima de los 600 °C para las aleaciones binarias Fe-Al ha sido un obstáculo para su aplicación [6]. Para superar esta deficiencia sobre las fases intermetálicas, múltiples intentos fueron investigados utilizando terceros elementos de aleación. Sin embargo, este enfoque a menudo ha dejado al material con elevadas temperaturas de transición dúctil-frágil incluso cuando fue alcanzado el objetivo de incrementar la resistencia a la termofluencia [7-17]. El fortalecimiento de la solución sólida α -Fe (A2) por partículas intermetálicas coherentes fue menos intentado y podría ser una posible solución [18,19]. En trabajos previos y con el fin de resolver estas deficiencias, investigamos aleaciones ferríticas de Fe-Al-V con precipitación coherente de la fase L_{2_1} (Fe₂AlV) sobre una matriz A2 [19,20]. Entre las posibles aleaciones, por presentar precipitados L_{2_1} de morfología esférica y sin efecto de coalescencia en alta temperatura, seleccionamos la superaleación 76Fe-12Al-12V [20,21]. Buscamos ahora un cuarto aleante capaz de incrementar la temperatura de coexistencia del campo de dos fases A2+L2₁ y en consecuencia la máxima temperatura de aplicación. Encontramos que las secciones isotérmicas del rincón rico en Fe de los diagramas de fases ternarios Fe-Al-V y Fe-Al-Ti poseen similares campos de fases. Además, la relación de las energías de formación calculadas para los intermetáli- $\cos L2_1$ con Ti y V, permiten predecir una temperatura de equilibrio mayor para el Fe₂TiAl que para el Fe₂VAI [19]. Por lo tanto seleccionamos al Ti como posible 4^{to} aleante en la superaleación 76Fe-12Al-12V y estudiamos en este trabajo el efecto de la sustitución del vanadio por titanio sobre las temperaturas de transformación de fase.

Debido a que las propiedades mecánicas dependen fuertemente del desajuste de parámetro de red entre matriz y precipitado [22,23], es necesario estudiar paralelamente la influencia del agregado de Ti sobre este desajuste. Los valores reportados del parámetro de red del intermetálico de composición estequiométrica se encuentran en el intervalo: 0,5761-0,5774 nm [24-27]. La solución sólida de α -Fe en la aleación 76Fe-12Al-12V posee según el diagrama de equilibrio de fases un contenido atómico de Al de hasta 9,4% a 700 °C [20], y para dicho contenido de 9,4 % at. en la fase α -Fe puede estimarse un parámetro de red de 0,2882 nm a partir de la relación lineal obtenida en la Ref. [28] con una precisión de 10⁻⁴ nm. Según estos valores reportados, el parámetro de red del precipitado Fe₂AlV (estequiométrico) es 1,9996 veces el de la solución sólida A2 para la aleación 76Fe-12Al-12V, es decir prácticamente el doble. Debe ser aclarado que esta aproximación no tiene en cuenta factores como: el corrimiento de composición del intermetálico estequiométrico, el contenido de V en la fase matriz, la influencia de la temperatura, etc. Interesa entonces, conocer el efecto de la sustitución de V por Ti sobre el desajuste de red matriz/precipitado.

En este trabajo presentamos los resultados de mediciones de temperaturas de transformación de fases por el método de calorimetría diferencial de barrido y resultados de los parámetros de red de la matriz A2 y precipitado $L2_1$ por el método de difracción de rayos X, en seis aleaciones en las cuales se modifica progresivamente el contenido de Ti a expensas del de V hasta un máximo de 3 % at.

2. MATERIALES Y MÉTODOS

Se fundieron aleaciones de aproximadamente 12 g en un horno de arco eléctrico con electrodo no consumible de W, atmósfera de Ar y crisol de Cu refrigerado por agua. La pureza de los elementos utilizados fue 99,97 % Fe, 99,99 % Al, 99,7 % V y 99,7 % Ti. Las muestras envueltas en Ta y encapsuladas en un tubo de cuarzo con atmósfera de Ar fueron envejecidas térmicamente a 1100 °C por 136 h. La composición de las aleaciones fue medida por microsonda electrónica con un equipo Cameca SXFive. Los valores con sus des-

viaciones estándar fueron obtenidos del promedio de 50 mediciones puntuales a lo largo de una línea de 10 mm. Las muestras destinadas a calorimetría diferencial de barrido (DSC) fueron cortadas por electroerosión en cilindros de Ø3x3 mm. Las temperaturas de transformación de fase se midieron en un equipo DSC LABSYS evo a 5 °C/min y flujo de Ar de 4,2x10⁻⁷ m³/s.

Los resultados presentados se obtuvieron restándole una línea recta a la señal registrada, de forma tal que se anule la pendiente obtenida en la medición. La medición fue realizada en calentamiento, con un tratamiento previo de solubilización a 1100 °C por 900 s luego enfriamiento hasta 550 °C y finalmente la medición en calentamiento hasta alcanzar los 1100 °C. Los tratamientos de envejecimiento se realizaron en el DSC luego del cíclo de medición de temperaturas de transformaciones de fases, enfriando desde 1100 °C a -90 °C/min hasta 700 °C con un tiempo de permanencia de 1320 s y luego enfriando hasta temperatura ambiente. Las muestras envejecidas fueron observadas por microscopía electrónica de transmisión (TEM) en un Philips CM200 a 160kV. Se utilizó un porta muestras de doble inclinación, para observar las muestras en el plano {110} y se tomaron campos oscuros en la dirección <111> (estructura L2₁). Las láminas delgadas fueron cortadas por electroerosión, luego pulido con tela esmeril hasta espesores de 100 µm y finalmente adelgazamiento electrolítico en un Tenupol-5 Struers, con electrolito formado por una parte de ácido nítrico y dos partes de metanol a -30 °C. Los polvos para mediciones de difracción de rayos-X (XRD) fueron obtenidos por limadura manual y tamizados en granulometría menor a 90 µm. El polvo fue tratado térmicamente (solubilizado a 900 °C por 900 s y envejecido a 700 °C por 1320 s) en un contenedor de Ta dentro de un tubo de cuarzo con atmósfera de vacío. Las mediciones de XRD fueron realizadas en un equipo Panalytical Empyrean con detector PIXcel^{3D} y radiación de Cu Ka. Dos condiciones de medición fueron utilizadas 20°<20<120° y 29°<20 <33° en tiempos de 7200 s y pasos de 0,026° en ambos casos. Los patrones de XRD fueron analizados por el método de refinamiento de Rietveld [29], el procedimiento de ajuste utilizado fue realizado con el programa FULLPROF [30] y WinPLOTR [31].

La secuencia iterativa de refinamiento aplicada para poder utilizar la información de dos difractogramas tomados con tiempos por paso diferentes se describe a continuación. Debe aclararse que el objetivo en el presente trabajo es hallar los parámetros de red de las dos fases presentes y que las simplificaciones adoptadas prácticamente no afectan a dichos resultados. El primer paso fue refinar el difractograma medido entre $20^{\circ} < 20 < 120^{\circ}$, en esta operación se supuso una mezcla de fases de 21 % L2₁ y 79 % A2 (% peso) [20] y los parámetros de la fase L2₁ se fijaron para obtener el tamaño de cristalita observado por TEM. Para las composiciones de las fases se utilizó el intermetálico estequiométrico Fe₂AlV y α -Fe puro. El perfil de pico utilizado fue del tipo Thompson-Cox-Hastings Pseudo-Voigt y el ancho instrumental se definió por una medición a iguales condiciones sobre un patrón de silicio. Luego, se refinó el difractograma de 29°<20 <33° pero en este caso sólo con la fase L2₁ por contener únicamente su pico de difracción (200); en esta operación se impusieron los parámetros instrumentales y de forma del primer refinamiento, obteniendo como resultado del refinamiento el parámetro de red aproximado a_{L21}^{*} de la fase L2₁.

La secuencia siguiente fue repetir el primer refinamiento de $20^{\circ} < 20 < 120^{\circ}$ pero imponiendo ahora el resultado del parámetro de red a_{L21}^{*} . Resultaron nuevos valores de parámetros instrumentales y de forma de la fase L2₁, los cuales pudieron ser nuevamente refinados en el difractograma de $29^{\circ} < 20 < 33^{\circ}$. Esta secuencia de refinamientos se repitió hasta la convergencia de los parámetros de red de las dos fases. El intervalo de confianza del parámetro de red fue obtenido configurando la fracción en volumen como variable en el procedimiento de refinamiento [32] y utilizando el mayor valor de corrimiento del parámetro de red de todos los patrones de XRD analizados y de forma independiente para cada fase (caso más desfavorable).

3. RESULTADOS

3.1 Microestructura y transformaciones de fase

Utilizando como punto de partida la aleación 76Fe-12Al-12V, se fabricaron 6 aleaciones en las cuales el contenido de titanio va incrementándose y reemplazando al porcentaje de vanadio hasta un máximo de 3 at.%. La composición química medida en las aleaciones se presenta en la Tabla 1. Para observar los posibles cambios en la morfología de la precipitación $L2_1$ con la sustitución de pequeños porcentajes de V por Ti, se seleccionó de nuestro trabajo previo [21] el tratamiento térmico de envejecimiento que produce el máximo endurecimiento en la aleación ternaria sin Ti. El envejecimiento seleccionado se realiza a 700 °C por 1320 s con un previo estadio en un campo monofásico de alta temperatura donde se disuelve la fase $L2_1$, de esta forma el resultado obtenido debe ser una precipitación $L2_1$ de diámetro promedio 22 nm en una matriz A2. En la Figura 1 se muestran las imágenes de campo oscuro de TEM sobre las seis aleaciones con el tratamiento térmico de envejecimiento.

A partir de la sección del diagrama de equilibrio de fases presentado en [20], la aleación 76Fe-12Al-12V debe presentar cuatro campos de fases, los cuales mencionados de menor a mayor temperatura son: $(A2+L2_1)$, $(B2+L2_1)$, B2 y A2. Las tres temperaturas de transformación de fase de las aleaciones fueron medidas por DSC y en la Figura 2 se presentan las mediciones obtenidas. La temperatura de trasformación de segundo orden A2/B2 se presenta como una elevación de la señal (marcada con una línea punteada sobre la Figura 2).

7 11 1	a • • • •	<i>,</i> .	1.1	•	1 1	1 1 1	1 1	
Tahia I	• Composicio	n allimica	medida i	nor microsona	da electronica	sobre aleaciones	homogeneizadas	termicamente
I abla I	• Composicio	n quinneu	meanau	por microsom	au cicculonica	soore areactories	nonnogeneizadas	termieumente.

ALEACIÓN	Fe (%at.)	Al (%at.)	V (%at.)	TI (%at.)
76Fe-12Al-12V	75,83 ±0,18	11,89 ±0,15	12,28 ±0,13	-
76Fe-12Al-11,5V-0,5Ti	75,63 ±0,20	11,98 ±0,13	11,90 ±0,14	$0,50 \pm 0,02$
76Fe-12Al-11V-1Ti	75,30 ±0,18	12,42 ±0,12	11,26 ±0,11	1,02 ±0,02
76Fe-12Al-10,5V-1,5Ti	75,33 ±0,20	12,35 ±0,15	10,76 ±0,13	1,56 ±0,10
76Fe-12Al-10V-2Ti	75,24 ±0,20	12,38 ±0,16	10,30 ±0,12	2,07 ±0,04
76Fe-12Al-9V-3Ti	75,25 ±0,14	12,28 ±0,09	9,33 ±0,10	3,15 ±0,04



Figura 1: Imágenes TEM de campo oscuro mostrando los precipitados L2₁ (la matriz A2 se observa de color negro).



Figura 2: Medición por DSC en aleaciones Fe₇₆Al₁₂V_(12-x)Ti_x.

3.2 Desajuste de red matriz/precipitado

Como se mencionara en la introducción, la fase precipitada L_{2_1} posee aproximadamente el doble del parámetro de red de la fase matriz A2. A continuación se presentan las mediciones experimentales de los parámetros de red de ambas fases para las 6 aleaciones realizadas.

La fase ordenada $L2_1$ es una super-red de la fase desordenada A2 y la gran similitud entre sus parámetros de red producen una superposición en sus patrones de XRD. El patrón de la fase $L2_1$ posee todos los picos de la A2 y los picos adicionales son de una intensidad menor, especialmente en las aleaciones de este trabajo donde la fase $L2_1$ tiene baja fracción en volumen y tamaño de cristalita nanométrico. Por lo tanto en el patrón de XRD con ambas fases presentes, los picos de mayor intensidad tienen el aporte de ambas fases y únicamente los picos de super-red de la $L2_1$ se encuentran aislados pero con una muy baja intensidad. Debido a esta dificultad en la superposición de los patrones de XRD, se realizaron dos tipos de mediciones. La primera se realizó en un rango de 20 amplio (Figura 3), donde se observan los picos de ambas fases superpuestos. La segunda medición se realiza en el entorno del pico (200) de la fase $L2_1$, adquiriendo una gran cantidad de cuentas hasta alcanzar distinguirlo claramente (420.00 cuentas aprox.), Figura 4. Por lo mencionado anteriormente, el proceso convencional de refinamiento por Rietveld para el caso en estudio es difícil de aplicar.

Para obtener los parámetros de red de las fases A2 y L2₁, se utilizó un procedimiento de refinamiento que considera los datos medidos en ambos difractogramas. El procedimiento fue detallado en la sección Materiales y Métodos. En la Figura 3a, se puede observar que las posiciones de Bragg de ambas fases son muy similares, en cambio para la aleación con 3 % Ti de la Figura 3b, estas posiciones están más alejadas. En la ampliación del pico más intenso para la aleación sin Ti el pico (220)* se ubica a la derecha de la (110)' y con 3 % Ti se invierte dicha ubicación. En la Figura 4, el pico (200) de la fase L2₁ es desplazado hacia la izquierda con el agregado de Ti, lo cual marca el aumento del parámetro de red al agregar Ti.



Figura 3: Patrones de XRD medidos (Yobs) y calculados (Ycalc) en aleaciones: **a**) 76Fe-12Al-12V, **b**) 76Fe-12Al-9V-3Ti. El pico de mayor intensidad es ampliado y se grafica la contribución de ambas fases al patrón calculado (Ycalc=Ycalc*+Ycalc').



Figura 4: Patrones de XRD medidos y calculados en el pico (200) de la fase precipitada L21.

En la Figura 5a se presentan los parámetros de red de las fases A2 y L2₁ obtenidos en el refinamiento. El desajuste entre los parámetros de red de ambas fases (δ) se define como [33]:

$$\delta = \frac{2(a_A - a_B)}{a_A + a_B} \tag{1}$$

Donde *a* es el parámetro de red y el subíndice *A* y *B* indican las fases precipitada y matriz respectivamente. Sin embargo, en las aleaciones de este trabajo donde la relación de parámetros de red es de $\frac{1}{2}$, la Ecuación 1 debe ser modificada de acuerdo a la siguiente expresión:

$$\delta = \frac{2(a_{L21} - 2a_{A2})}{a_{L21} + 2a_{A2}} \tag{2}$$

El desajuste de red tratado en el presente trabajo corresponde al desajuste de red constreñido, es decir que difiere del obtenido en base a los parámetros de red de equilibrio de las fases individuales en estado relajado. En la Figura 5b se representa el porcentaje de desajuste de red entre las fases. En la Figura 5a se utilizó una relación de 1/2 entre los ejes de ordenadas del gráfico, por lo tanto el cruce de las curvas en x=0,6 % Ti, nos indica el punto donde δ se anula. Por encima o debajo de esta composición, las tensiones generadas por el δ cambian de signo. A su vez, se puede ver cómo el agregado de Ti incrementa más fuertemente el parámetro de red del precipitado L2₁, aumentando el desajuste hasta el valor de δ =2.5x10⁻³ para la aleación de 3 % Ti.



Figura 5: a) Parámetros de red de los precipitados L2₁ y la matriz A2. b) Desajuste de red en aleaciones $Fe_{76}Al_{12}V_{(12-x)}Ti_x$.

4. DISCUSIÓN

Al observar la microestructura obtenida en las seis aleaciones a igual tiempo de tratamiento térmico de envejecimiento (Figura 1), puede deducirse que el reemplazo de V por Ti en la aleación 76Fe-12Al-12V produce un incremento en el tamaño de los precipitados. Esta observación cualitativa indica que la cinética de engrosamiento de los precipitados se ve incrementada a mayores contenidos de Ti. Adicionalmente puede notarse un pequeño cambio en la morfología de los precipitados L2₁. Al incrementar el contenido de Ti la morfología esférica tiende a ser cúbica. En trabajos anteriores con aleaciones ternarias Fe-Al-Ti fueron observados precipitados L2₁ de morfología cúbica sobre una matriz A2 [19,34], por lo tanto la pérdida progresiva de morfología esférica de precipitación al incrementar el contenido de Ti concuerda con la tendencia hallada.

En la Figura 6 se presentan las temperaturas de transformación de fase medidas en calentamiento por DSC (Figura 2) en función del porcentaje de Ti de las aleaciones. El efecto obtenido al reemplazar progresivamente el contenido de V por Ti es incrementar las tres temperaturas de transformación de fases, aunque para la transformación de menor temperatura el efecto es mucho más leve. Esto indica que el Ti, al menos hasta el contenido máximo utilizado (3 %at.), no es un elemento que permita ampliar de forma práctica el rango de aplicación de la superaleación hacia mayores temperaturas.



Figura 6: Transformaciones de fase medidas por DSC (Figura 2) en aleaciones $Fe_{76}Al_{12}V_{(12-x)}Ti_x$. La línea rayada representa la transformación de segundo orden.

Es conocido hace tiempo que el mayor desajuste de red promueve el incremento en la cinética de en-

grosamiento de la precipitación [35] y la pérdida de la morfología esférica [36, 37]. Por lo tanto el aumento del δ obtenido en la Figura 5b para contenidos de Ti altos, concuerda con la mayor velocidad de engrosamiento y tendencia a la morfología cúbica observadas en la Figura 1.

5. CONCLUSIONES

Las mediciones experimentales indican que los efectos producidos al reemplazar V por Ti en la aleación 76Fe-12Al-12V son:

- a. Incrementar las tres temperaturas de transformación de fases, especialmente las (B2+L2₁)→B2 y B2→A2, y en menor medida la transformación de interés tecnológico (A2+L2₁)→(B2+L2₁).
- b. Incrementar la velocidad de engrosamiento de los precipitados L2₁.
- c. Tendencia a modificar la morfología de precipitados de esférica a cúbica.
- d. Anular el desajuste de red matriz/precipitado en contenidos de Ti entre 0,5 y 1 % at.
- e. Incrementar el desajuste de red de forma positiva por encima del 1% Ti.

Estos resultados son un aliciente para el estudio de las propiedades mecánicas de la aleación con agregado de Ti, en particular del endurecimiento y los posibles mecanismos en función del incremento del desajuste de los parámetros de red entre matriz y precipitado.

6. BIBLIOGRAFÍA

[1] DEEVI, S.C., SIKKA V.K., "Nickel and iron aluminides: an overview on properties, processing, and applications", *Intermetallics*, v. 4, pp. 357-375, 1996.

[2] DEEVI, S.C., SIKKA, V.K., LIU, C.T., "Processing, properties, and applications of nickel and iron aluminides", *Progress in Materials Science*, v. 42, pp. 177-192, 1997.

[3] STOLOFF, N.S., "Iron aluminides: present status and future prospects", *Materials Science and Engineering A*, v. 258, pp. 1-14, 1998.

[4] MORRIS, D.G., MUÑOZ-MORRIS, M.A., "Recent developments toward the application of iron aluminides in fossil fuel technologies", *Advanced Engineering Materials*, v. 13, pp.43-47, 2011.

[5] MITRA, R., "Structural Intermetallics and Intermetallic Matrix Composites", London, CRC Press, 2015.

[6] LAWLEY, A., COLL, J.A., CAHN, R.W., "Influence of crystallographic order on creep of iron aluminum solid solutions", *Transactions of the Metallurgical Society of AIME*, v. 218, pp.166-76, 1960.

[7] EUMANN, M., PALM, M., SAUTHOFF, G., "Alloys based on Fe₃Al or FeAl with strengthening Mo₃Al precipitates", *Intermetallics*, v. 12, pp. 625-633, 2004.

[8] FALAT, L., SCHNEIDER, A., SAUTHOFF, G., *et al.*, "Mechanical properties of Fe–Al–M–C (M=Ti, V, Nb, Ta) alloys with strengthening carbides and Laves phase", *Intermetallics*, v. 13, pp. 1256-1262, 2005.

[9] STEIN, F., PALM, M., SAUTHOFF, G., "Mechanical properties and oxidation behaviour of two-phase iron aluminium alloys with $Zr(Fe,Al)_2$ Laves phase or $Zr(Fe,Al)_{12} \tau_1$ phase", *Intermetallics*, v. 13, pp. 1275-1285, 2005.

[10] RISANTI, D.D., SAUTHOFF, G., "Strengthening of iron aluminide alloys by atomic ordering and Laves phase precipitation for high-temperature applications", *Intermetallics*, v. 13, pp. 1313-1321, 2005.

[11] SCHNEIDER, A., FALAT, L., SAUTHOFF, G., *et al.*, "Microstructures and mechanical properties of Fe₃Al-based Fe–Al–C alloys", *Intermetallics*, v. 13, pp. 1322-1331, 2005.

[12] KREIN, R., SCHNEIDER, A., SAUTHOFF, G., *et al.*, "Microstructure and mechanical properties of Fe₃Al-based alloys with strengthening boride precipitates", *Intermetallics*, v. 15, pp. 1172-1182, 2005.

[13] KREIN, R., PALM, M., "The influence of Cr and B additions on the mechanical properties and oxidation behaviour of L2₁-ordered Fe–Al–Ti-based alloys at high temperatures", *Acta Materialia*, v. 56, pp. 2400-2405, 2008.

[14] RISANTI, D.D., SAUTHOFF, G., "Microstructures and mechanical properties of Fe-Al-Ta alloys with strengthening Laves phase", *Intermetallics*, v. 19, pp. 1727-1736, 2011.

[15] MORRIS, D.G., REQUEJO, L.M., MUÑOZ-MORRIS, M.A., "A study of precipitation in DO₃ ordered Fe–Al–Nb alloy", *Intermetallics*, v. 13, pp. 862-871, 2005.

[16] MORRIS, D.G., MUÑOZ-MORRIS, M.A., "Room and high temperature deformation behaviour of a forged Fe–15Al–5Nb alloy with a reinforcing dispersion of equiaxed Laves phase particles" *Materials Science and Engineering A*, v. 552, pp. 134-144, 2012.

[17] KREIN, R., PALM, M., "Two-fold flow stress anomaly in L2₁-ordered Fe–Al–Ti-based alloys", *Materials Science and Engineering A*, v. 460-461, pp. 174-179, 2007.

[18] KREIN, R., PALM, M., HEILMAIER, M., "Characterization of microestructures, mechanical properties, and oxidation behavior of coherent A2+L2₁ Fe-Al-Ti.", *Journal of Materials Research*, v. 24, pp. 3412-3421, 2009.

[19] ALONSO, P.R., GARGANO, P.H., BOZZANO, P.B., et al., Intermetallics, v. 19, pp. 1157-1167, 2011.

[20] FERREIRÓS, P.A., ALONSO, P.R., GARGANO, P.H., *et al.*, "Characterization of microstructures and age hardening of Fe1-2xAlxVx alloys", *Intermetallics*, v. 50, pp. 65-78, 2014.

[21] FERREIRÓS, P.A., ALONSO, P.R., RUBIOLO, G.H., "Coarsening process and precipitation hardening in Fe₂AlV-strengthened ferritic Fe₇₆Al₁₂V₁₂ alloy", *Materials Science and Engineering A*, v. 684, pp. 394-405, 2017.

[22] MUGHRABI, H., "Microstructural aspects of high temperature deformation of monocrystalline nickel base superalloys: some open problems", *Materials Science and Technology*, v. 25, pp. 191-204, 2009.

[23] ZENK, C.H., NEUMEIER, S., STONE, H.J., *et al.*, "Mechanical properties and lattice misfit of γ/γ ' strengthened Co-base superalloys in the Co-W-Al-Ti quaternary system", *Intermetallics*, v. 55, pp. 28-39, 2014.

[24] NISHINO, Y., "Unusual electron transport in Heusler-type Fe₂VAl compound", *Intermetallics*, v. 8, pp. 1233-1241, 2000.

[25] KAWAHARADA, Y., KUROSAKI, K., YAMANAKA, S. J., "Thermophysical properties of Fe₂VAl", *Journal of Alloys and Compounds*, v. 352, pp. 48-51, 2003.

[26] VASUNDHARA, M., SRINIVAS, V., RAO, V,V., "Evidence for cluster glass behavior in Fe₂VAl Heusler alloys", *Physical Review B*, v. 78, 064401, pp. 1-10, 2008.

[27] SATO, K., NAKA, T., TAGUCHI, M., *et al.*, "Weak itinerant ferromagnetism in Heusler-type Fe₂VAl_{0.95}", *Physical Review B*, v. 82, 104408, pp. 1-8, 2010.

[28] TAYLOR, A., JONES, R.M., "Constitution and magnetic properties of iron-rich iron-aluminum alloys", *Journal of Physics and Chemistry of Solids*, v. 6, pp. 16-37, 1958.

[29] RIETVELD, H.M., "A profile refinement method for nuclear and magnetic structures", *Journal of Applied Crystallography*, v. 2, pp. 65-71, 1969.

[30] RODRIGUEZ-CARBAJAL, J., "Recent advances in magnetic structure determination by neutron powder diffraction" *Physica B: Condensed Matter*, v. 192, pp. 55-69, 1993.

[31] ROISNEL, T., RODRÍGUEZ-CARVAJAL, J., "WinPLOTR: a Windows tool for powder diffraction patterns analysis", *Materials Science Forum*, v. 378-381, pp. 118-123, 2001.

[32] COLLINS, D.M., YAN, L., MARQUIS, E.A., *et al.*, "Lattice misfit during ageing of polycrystalline nickel-base superalloy", *Acta Materialia*, v. 61, pp. 7791-7804, 2013.

[33] REED, R.C., RAE, C.M.F., "Physical Metallurgy of the Nickel-Based Superalloys", In: Laughlin, D.E., Hono, K., (eds), *Physical Metallurgy*, 5 ed., chapter 22, Vol. III, Elsevier, 2014.

[34] MENDIRATTA, M.G., EHLERS, S.K., LIPSITT, H.A., "DO₃-B2-α Phase Relations in Fe-Al-Ti Alloys", *Metallurgical Transactions A*, v. 18, pp. 509-518, 1987.

[35] MUGHRABI, H., "The importance of sign and magnitude of γ/γ " lattice misfit in superalloys-with special reference to the new γ '-hardened cobalt-base superalloys", *Acta Materialia*, v.81, pp. 21-29, 2014.

[36] RICKS, R.A., PORTER, A.J., ECOB, R.C., "The growth of γ " precipitates in nickel-base superalloys", *Acta Metallurgica*, v. 31, pp. 43-53, 1983.

[37] ROYER, A., BASTIE, P., BELLET, D., *et al.*, "Temperature dependence of the lattice mismatch of the Am1 superalloy influence of the γ 'precipitates' morphology", *Philosophical Magazine A*, v. 72, pp. 669-689, 1995.