_ ФИЗИЧЕСКАЯ ХИМИЯ ДИСПЕРСНЫХ СИСТЕМ ____ И ПОВЕРХНОСТНЫХ ЯВЛЕНИЙ

УДК 620.197.3

СУПЕРГИДРОФОБИЗАЦИЯ ПОВЕРХНОСТИ СПЛАВА Д16 ОРГАНИЧЕСКИМИ КИСЛОТАМИ И ЕГО ЗАЩИТА ОТ АТМОСФЕРНОЙ КОРРОЗИИ

© 2023 г. А. М. Семилетов^{*a*,*}, А. А. Куделина^{*a*,*b*}, Ю.И. Кузнецов^{*a*}

^аИнститут физической химии и электрохимии им. А.Н. Фрумкина РАН, 119071, Москва, Россия ^bРоссийский химико-технологический университет им. Д.И. Менделеева, 125047, Москва, Россия *e-mail: semal1990@mail.ru

Поступила в редакцию 07.06.2022 г. После доработки 07.06.2022 г. Принята к публикации 10.06.2022 г.

Рассматривается возможность получения супергидрофобных (СГФ) защитных пленок на поверхности алюминиевого сплава Д16. Показано, что лазерная обработка сплава и его последующая модификация в растворах карбоновых и фосфоновых кислот приводит к супергидрофобизации поверхности. Защитную способность СГФ-покрытий оценивали поляризационными измерениями и коррозионными испытаниями в камере соляного тумана и в условиях городской атмосферы. Электрохимические испытания образцов сплава Д16 в растворе хлорида натрия показали, что СГФ-пленки эффективно предотвращают его локальную депассивацию. Установлено, что СГФ-пленки, сформированные из растворов октадецилфосфоновой и стеариновой кислот, эффективно предотвращают коррозию сплава в атмосферных условиях.

Ключевые слова: алюминий и его сплавы, атмосферная коррозия, супергидрофобизация, карбоновые и фосфоновые кислоты

DOI: 10.31857/S0044453723020243, EDN: ELQAWA

Алюминий и его сплавы активно применяются в качестве конструкционных материалов в судостроении, авиа- и аэрокосмической отрасли благодаря хорошим механическим свойствам, электро- и теплопроводности, а также невысокому удельному весу.

На воздухе алюминий и его сплавы покрыты тонким слоем естественного оксида, который препятствует возникновению коррозии на поверхности. Однако во влажной атмосфере при наличии солевых загрязнений, например агрессивных анионов Cl⁻, естественно сформированный оксидный слой разрушается, что существенно сокращает срок службы металлоизделий и конструкций, а также вызывает отказы оборудования. Таким образом, в настоящее время существует большая потребность в создании эффективных ингибиторов коррозии и защитных покрытий на алюминии и его сплавах для расширения областей их применения и увеличения срока службы металлических изделий [1, 2].

В последние годы предложен ряд методов и технологий получения супергидрофобных (СГФ) антикоррозионных покрытий на алюминии и его сплавах [3–5]. СГФ-покрытия могут быть получены, учитывая одновременное действие двух факторов: создания определенного типа иерархической микронаноструктуры на поверхности металла и последующая ее модификация соединениями с низкой поверхностной энергией [6]. Механизм защитного действия получаемых СГФ-покрытий, основан на подавлении активационных процессов коррозии за счет наличия слоя воздуха, захваченного внутрь канавок текстурированной поверхности, который отделяет поверхность сплава от воздействия агрессивных ионов, растворенных в воде.

Известны различные методы изменения морфологии поверхности: золь-гель-технологии [7, 8], темплатный синтез [9], гидротермальная обработка [10], лазерное текстурирование [11, 12], травление [13, 14] и анодирование [15]. В работах [16, 17] изучено влияние различных методов (механические, термические и химические) изменения текстуры поверхности на размер и состав получаемых микро-наноструктур с последующей СГФ. Несколько из этих методов относительно просты и экономичны, но для некоторых из них характерны ограничения, связанные с низкой масштабируемостью получаемых микроструктур, длительной и сложной технологией подготовки и высокой стоимостью реактивов.

На практике эффективным методом изменения шероховатости металлической поверхности является лазерная абляция. Размер получаемых таким способом микроструктур может варьироваться регулировкой параметров лазерной обработки: мощность лазера, частота излучения, длительность импульса и скорость обработки. В [11] показано, что после лазерной обработки на поверхности алюминиевого сплава АМг3 формируются упорядоченные структуры оксида алюминия; дальнейшая модификация в растворе фторалкоксисилана приводит к формированию СГФ-покрытия с высоким значением краевого угла (Θ_c) 173.4° и малым углом скатывания 2.1°. Авторы [18] получили СГФ-покрытие триэтокси-1H,1H,2H,2H-перфтороктилсилана на сплаве Al-Mg-Si варьируя параметры наносекундной лазерной обработки при изменении микроструктурной шероховатости поверхности.

Несмотря на то, что фторсодержащие соединения оказываются весьма эффективными для снижения поверхностной энергии в достижении СГФ-состояния, они могут наносить вред окружающей среде и здоровью человека из-за токсичности [19]. Альтернативой использованию фторсодержащих соединений при получении СГФпокрытий являются нетоксичные высшие карбоновые [20-22] и фосфоновые кислоты [23-25]. Эффективность фосфоновых кислот может быть обусловлена взаимодействием с окисленной поверхностью металлов путем образования устойчивой Ме-О-Р-связи. По мнению Ю. Телегди с соавт. [26], другим фактором, влияющим на высокую противокоррозионную стойкость слоев фосфоновых кислот – их способность образовывать плотноупакованные молекулярные структуры. В то же время, доступность и невысокая стоимость карбоновых кислот делает их конкурентоспособными в возможности создания защитных СГФ-покрытий.

Антикоррозионные свойства покрытий на основе органических кислот зависят не только от реакционной способности функциональной (фосфоновой, карбоксильной) группы взаимодействовать с поверхностью металла, но также и от размера в молекуле гидрофобной части. Короткая углеродная цепь обеспечивает менее эффективное ингибирование, чем более длинная. Согласно [27], если функциональная группа находятся не только в α, но и ω-положении, защитная способность соединения может увеличиться. Однако в [28] обратили внимание на другую особенность адсорбции α , ω -дикарбоксилатов, которая, по-видимому, реализовалась на поверхности пассивного железа. Поскольку адсорбция может происходить через две разделенные между собой карбоксильные группы, то адсорбированный анион дикарбоксилата принимает "форму петли". Это препятствует плотной упаковке защитной пленки и, чтобы улучшить ее рекомендовали использовать, например себацинат натрия совместно с монокарбоксилатом, т.е. капринатом.

Полярные головные группы взаимодействуют с металлической подложкой путем хемосорбции или физической адсорбции. Другим фактором, определяющим формирование самоорганизующихся молекулярных слоев, является наличие водородных связей и Ван-дер-ваальсовых взаимодействий в монослое между гидрофобными частями молекул, главным образом, между длинными углеродными цепями [29]. Для формирования плотно упакованного монослоя необходимо минимум 11–12 атомов углерода в основной цепи молекулы, а любое нарушение в алкильной цепи, особенно вблизи головной группы, препятствует образованию упорядоченной наноструктуры [26].

Следует отметить, что рассмотренные выше работы по возможности придания поверхности алюминиевых сплавов СГФ-свойств показали, что разработка стабильных СГФ-покрытий может стать многообещающей технологией защиты от коррозии, и быть одной из альтернатив пассивации растворами высокотоксичных соединений шестивалентного хрома.

В настоящей статье приведены результаты исследования по формированию на алюминиевом сплаве Д16 СГФ-слоев, сформированных из этанольных растворов карбоновых и фосфоновых кислот, для его защиты от коррозии в условиях камеры солевого тумана (КСТ) и промышленной городской атмосферы, а также приведено сравнение эффективности получаемых покрытий.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Исследования проводили на алюминиевом сплаве Д16, состава (мас. %): Cu – 3.8-4.9, Fe – до 0.5, Si – до 0.5, Mn – 0.3-0.9, Cr – до 0.1, Ti – до 0.15, Mg – 1.2-1.8, Zn – до 2.5, Al – основа. Образцы сплава Д16, представляющие собой прямоугольные пластины размерами $30 \times 40 \times 2$ мм, зачищали наждачной бумагой различной зернистости (до 1500), далее их обезжиривали ацетоном, промывали дистиллированной водой и сушили на воздухе.

Для получения равномерно-неоднородной шероховатой поверхности образцы сплава Д16 подвергали обработке оптоволоконным лазерным маркировщиком с воздушным охлаждением XM-30 (Россия). При следующих параметрах лазерной обработки (ЛО): λ – длина волны 1.064 мкм, v – частота излучения (20 кГц), d – диаметр луча лазера (0.01 мм), l – расстояние между линейными траекториями (0.01 мм), v – скорость перемещения лазерного луча (1000 мм/с) и W – мощность лазера (12 Вт). Далее, для удаления металлической пыли, образующейся в процессе ЛО,



Рис. 1. Структурные формулы и названия исследованных органических кислот.

образцы промывали этанолом и сушили на воздухе при $t = 65^{\circ}$ C.

Микрофотографии поверхности сплава Д16 после механической полировки и ЛО были получены с помощью оптического микроскопа Биомед-3 (Россия) снабженного фотокамерой при ×100 увеличении.

Для оценки параметров неровности поверхности использовали профилометр модели 130 (АО "Завод ПРОТОН", Россия) и рассчитывали показатель — шероховатость поверхности по системе средних линий. Для каждого образца проводили не менее пяти измерений профиля поверхности (длина трассы измерения 12.5 мм). Класс шероховатости определяли согласно ГОСТ 2789-73 и рассчитывали средние значения параметров: высота неровности профиля R_z , мкм, максимальная высота неровности профиля R_{max} , мкм.

В качестве гидрофобных (ГФ) агентов использовали этанольные растворы карбоновых: лауриновой (ЛК; 98%), тридекановой (ТДК; 97.7%) и стеариновой (СК; Sigma Aldrich, 98.5%) кислот C = 10 ммоль/л, и фосфоновых с C = 1 ммоль/л: додецилфосфоновая (ДДФК; AlfaAesar, 95%) и октадецилфосфоновая (ОДФК; Sigma Aldrich, 97%), кислот (рис. 1). ГФ-обработку алюминиевых образцов проводили при комнатной температуре $t = 20 \pm 2^{\circ}$ С, далее образцы 1 ч сушили воздухом при 65°С и промывали дистиллированной водой для удаления физически адсорбированных слоев.

Для измерения значений краевого угла (Θ_c) статическим методом образцы помещали в лабораторную установку с встроенной фотокамерой Levenhuk M 1000 Plus (Китай) и наносили на исследуемую поверхность каплю дистиллированной воды (объемом 3–5 мкл). Определение Θ_c проводили из фотоизображений капли с помощью графического редактора "Corel R.A.V.E. 2.0". Для получения достоверной характеристики смачивания, начальные Θ_c измеряли через 5–10 с после посадки капли на пяти различных участках поверхности каждого образца. Среднее значение угла определялось для 10 последовательных изображений капли.

Исследования толщин сформированных СГФпленок проводили на ручном эллипсометре фирмы Гартнер с модуляцией светового пучка и усовершенствованной регистрацией светового излучения. Источником излучения служил твердотельный лазер с диодной накачкой, модель LSM-S-111-10-NNP25 с длиной волны $\lambda = 540$ нм. Угол падения 68.5°. Точность в определении углов поляризатора и анализатора составляла $\pm 0.05^{\circ}$. Экспериментально определялись углы сдвиг фаз Δ и угол восстановленной поляризации Ψ . Определение углов Δ и Ψ проводили по нулевой схеме: поочередно вращая поляризатор и анализатор, добивались минимума интенсивности



Рис. 2. Микрофотографии и профилограммы поверхности сплава Д16 после механической полировки (а) и ЛО (б).

на регистрирующем приборе. Величины Δ и Ψ вычисляли из угловых значений поляризатора и анализатора при минимуме интенсивности (в положении гашения).

Для описания экспериментальных данных пользовались изменениями углов: $\delta \Delta = \Delta - \Delta_0$ и $\delta \Psi = \Psi - \Psi_0$, где Δ_0 и Ψ_0 относятся к исходной поверхности Al-пластины, Δ и Ψ – величины углов после обработки гидрофобизирующими реагентами. Эти углы зависят от показателей преломления пластины (N_{Al}) и пленки (N_{nn}) на ее поверхности, а также толщины пленки, и связаны основным уравнением эллипсометрии. Решая основное уравнение эллипсометрии по стандартной программе Mak Кракина [30], определяли толщину покрытия d.

Поляризационные измерения образцов проводили в прижимной ячейке с помощью потенциостата IPC-Pro (Россия). Фоновым раствором при электрохимических испытаниях служил 0.05 M NaCl с pH 6.5. Потенциалы электрода (*E*) измеряли относительно насыщенного хлорид серебряного электрода и пересчитывали на нормальную водородную шкалу. Вспомогательный электрод – платина. Во избежание нарушения сформированной на поверхности СГФ-пленки, выдержку электрода в фоновом растворе до установления Екор не проводили, а сразу осуществляли анодную развертку потенциала. Защитные свойства СГФ-слоев оценивали по увеличению потенциала локальной депассивации Е_{пт} в сравнении с аналогичной величиной, измеренной в отсутствии СГФ-обработки электрода, $\Delta E_{\rm nr}$ =

$$= E_{\Pi T}^{C \Gamma \Phi} - E_{\Pi T}^{\Phi O H}.$$

Защитная способность сформированных СГФ-покрытий определялась ускоренными испытаниями образцов в КСТ Weiss SC/KWT 450 (Германия). В качестве солевого раствора в КСТ использовали 5% NaCl (pH 6.9). Камера работала непрерывно в циклическом режиме (один цикл – 15 мин распыления солевого раствора, затем 45 мин камера отключена, далее повторение цикла). Испытания проводили при $t = 35^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха 100%, осмотр образцов 3 раза в сутки для установления времени до появления первых признаков коррозии $\tau_{кор}$.

Натурные испытания образцов сплава Д16 с СГФ-покрытиями в атмосферных условиях проводили на московской коррозионной станции ИФХЭ РАН согласно ГОСТ 9.909-86. Образцы подвешивали на стенде в жалюзийном хранилище, осмотр проводили сначала один раз в месяц, а затем один раз в три месяца, при этом контролировали изменения в состоянии образцов (продолжительность испытаний – 1 год).

ОБСУЖДЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

На рис. 2 представлены микрофотографии поверхности сплава Д16, подвергнутого механической полировке и ЛО. На фотографии шлифованной поверхности сплава видны небольшие дефекты и следы от механической зачистки (а), высота неровности профиля полированных образцов $R_z = 0.78$ мкм, при максимальной высоте 1.05 мкм. После ЛО на поверхности сплава формируется шероховатая равномерно-неоднородная структура (б), согласно результатам профилометрических измерений высота неровностей по-

288

Таблица 1. Значения краевых углов (Θ_c) и изображения капель воды на гладкой и ЛО-поверхности образцов сплава Д16, модифицированных в этанольных растворах органических кислот

Ө _с , град				
Гладкая поверхность	Текстурированная поверхность			
Без обр	работки			
	0			
36				
Л	К			
107	155			
T	ĮK			
	0			
107	157			
C	K			
A	0			
109	159			
ДДФК				
0				
106	158			
ОД	ФК			
0				
114	159			

ЖУРНАЛ ФИЗИЧЕСКОЙ ХИМИИ том 97 № 2 2023

сле лазерного текстурирования R_z не превышает 8–12 мкм, а $R_{max} = 16.4$ мкм.

Поверхность сплава Д16 после механической полировки оказывается гидрофильной и характеризуется малым значением краевого угла $\Theta_c = 36^\circ$ (табл. 1). Адсорбционная способность органических соединений, зависит от гидрофобности молекулы, количественно характеризуемая логарифмом коэффициента распределения вещества в системе несмешивающихся жидкостей октанол-вода — $\lg P$. Величина $\lg P$ может быть получена как экспериментально, так и расчетным методом, с использованием *f*-констант гидрофобности заместителей [31]. Величины lg P, рассчитанные при помощи программы ACDLABS 12.0, для исследованных органических кислот приведены в табл. 2, таким образом, наиболее гидрофобной является CK $\lg P = 8.22$.

Нетрудно заметить, что гидрофобность молекул карбоновых кислот увеличивается в ряду ЛК < ТДК < СК, что обусловлено ростом длины алкила при переходе от ЛК к СК, аналогично это справедливо и для фосфоновых кислот, гидрофобные свойства ОДФК $\lg P = 7.01$ оказываются выше ДДФК $\lg P = 3.83$.

Модификация гладкой поверхности сплава Д16 этанольными растворами карбоновых кислот приводит к гидрофобизации поверхности (табл. 1), однако, величины Θ_c невысоки и не превышают 110°, даже для наиболее гидрофобной – СК, $\Theta_c = 109^\circ$. Гидрофобная обработка в растворе ОДФК оказывается эффективнее, $\Theta_c = 114^\circ$.

Эллипсометрическим методом определены толщины покрытий, сформированные на гладкой поверхности сплава из растворов СК и ОДФК (табл. 3). Величина слоя СК составляет $\approx 10.0 \pm 2.0$ нм, однако после ультразвуковой (УЗ) отмывки, толщина пленки снижается до $\approx 3.0 \pm \pm 0.5$ нм, что обусловлено частичным удалением физически адсорбированных молекул. Существенно, что воздействие УЗ на образцы с покрытием ОДФК практически не влияет на толщину слоев, что является косвенным доказательством о значительной необратимости ее адсорбции на поверхности сплава.

После ЛО поверхность алюминиевого сплава становится супергидрофильной (табл. 1). Обработка текстурированной поверхности сплава Д16 в растворах органических кислот приводит к его СГФ. Среди исследованных карбоновых кислот наибольшее значение $\Theta_c = 159^\circ$ наблюдается для СК, ЛК и ТДК немного уступают ей, а $\Theta_c = 155^\circ$ и 157°, соответственно. Полученные значения краевых углов согласуются с рассчитанным рядом величин lg *P*, свидетельствующим о большей гидрофобности СК. Модификация образцов в растворах фосфоновых кислот даже при их меньшей

Таблица 2. Значения lg *P* рассчитанные при помощи программы ACDLABS 12.0 для исследованных органических кислот

Название кислоты	ЛК	ТДК	СК	ДДФК	ОДФК
lg P	5.03	5.56	8.22	3.83	7.01

Таблица 3. Толщины пленок, сформированные на поверхности сплава Д16

Название	<i>d</i> , нм		
кислоты	Толщина покрытия, нм	Толщина покрытия после УЗ-отмывки, нм	
СК	10.0 ± 2.0	3.0 ± 0.5	
ОДФК	4.0 ± 1.5	3.5 ± 1.0	

концентрации C = 1 мМ не уступает наиболее гидрофобной СК, а $\Theta_c = 158 - 159^\circ$.

Для быстрой оценки защитной способности и устойчивости, формируемых СГФ-слоев, могут быть полезны результаты поляризационных измерений. На рис. 3 показаны анодные поляризационные кривые сплава Д16 в 0.05 М растворе NaCl. Начальный потенциал гладкой поверхности электрода сплава Д16 при погружении его в 0.05 М NaCl $E_{\rm H} = -0.41$ В, при наложении анодной поляризации происходит постепенное увеличение тока $i_{\rm a} = 6-8$ мкА/см², и далее, при $E_{\rm nrr} = -0.32$ В наблюдается быстрый рост $i_{\rm a}$ свидетельствующий об образовании питтинга на поверхности электрода.

ЛО сплава Д16 не приводит к смещению значения $E_{\rm H}$, а $E_{\rm nr}$ немного увеличивается, $\Delta E_{\rm nr} = 40$ мВ. Последующая СГФ-обработка сплава в этанольных растворах карбоновых кислот, снижает *i*_a в пассивной области $i_a \le 2$ мкА/см². После модификации сплава в растворах ЛК и ТДК $\Delta E_{nr} = 170$ и 190 мВ соответственно, а обработка в растворе СК оказывается эффективнее $\Delta E_{\rm nr} = 220$ мВ. Согласно результатам поляризационных измерений, модификация ЛО поверхности сплава в растворе ОДФК обеспечивает лучшую защиту сплава от воздействия хлоридов — величина $\Delta E_{\rm nr} = 270$ В, для ДДФК ниже $\Delta E_{\pi\pi} = 180$ мВ. Таким образом, электрохимические измерения в хлоридном растворе свидетельствуют о лучшей защитной способности СГФ-покрытий, сформированных из растворов фосфоновых кислот, чем карбоновых при одинаковых длинах гидрофобного хвоста. Возможно, это объясняется более сильным взаимодействием фосфоновой группы с поверхностью, по сравнению с карбоксильной, за счет большей полярности, что может иметь определяющее значение на устойчивость СГФ-слоев в условиях воздействия хлоридов.

Результаты ускоренных коррозионных испытаний образцов алюминиевого сплава в жестких условиях КСТ показывают его невысокую коррозионную устойчивость $\tau_{\text{кор}} = 2.5$ ч (рис. 4). Лазерное текстурирование и последующая модификация поверхности в растворах органических кислот значительно повышает его стойкость. Так, для образцов, модифицированных СК, время до появления первых коррозионных поражений составляет 16 сут для ЛК и ТДК $\tau_{\text{кор}}$ несколько меньше – 10 и 11 сут соответственно. ДДФК повышает



Рис. 3. Анодные поляризационные кривые сплава Д16 в 0.05 М NaCl, без (*1*) и предварительно подвергнутого ЛО (*2*) и затем модифицированного в этанольных растворах органических кислот: *3* – ЛК, *4* – ТДК, *5* – СК, *6* – ДДФК, *7* – ОДФК.



Рис. 4. Время до появления первых коррозионных поражений τ_{kop} на образцах сплава Д16 с СГФ-покрытиями в камере солевого тумана.



Рис. 5. Фотографии образцов сплава Д16 после 1 года натурных испытаний на Московской коррозионной станции.

 $\tau_{\text{кор}}$ до 24 сут, пленки ОДФК характеризуются наибольшей устойчивостью $\tau_{\text{кор}} = 27$ сут, таким образом, получаемые из растворов фосфоновых кислот СГФ-покрытия по защитным свойствам оказываются в 1.7–2.7 раза эффективнее, сформированных из растворов карбоновых. Интересно то, что ДДФК, уступая существенно в гидрофобности СК, формирует более устойчивые тонкие покрытия на сплаве, чем лучший карбоксилатный гидрофобизатор.

На рис. 5 представлены фотографии образцов сплава Д16 через 1 год натурных испытаний на Московской коррозионной станции. На поверхности образцов без СГФ-покрытия первые очаги коррозии обнаруживаются через 1 мес испытаний, во времени площадь и размер поражений увеличивается. На поверхности образцов с СГФ- покрытиями (СК и ОДФК) за год экспозиции в жалюзийной будке видимые коррозионные поражения не обнаружены, что свидетельствует о высокой защитной способности СГФ-слоев в условиях промышленной городской атмосферы. Измерения величин краевых углов свидетельствуют о сохранении СГФ-свойств покрытий во времени, даже через год испытаний для СК $\Theta_c = 154^\circ$, а для ОДФК $\Theta_c = 158^\circ$ соответственно.

выводы

1. СГФ-покрытия на поверхности алюминиевого сплава Д16 получены с использованием его лазерной обработки и последующей ее модификацией в этанольных растворах высших органических (карбоновых и фосфоновых) кислот. Согласно профилометрическим измерениям, высота неровностей после текстурирования поверхности сплава составляет 8–12 мкм.

2. Фосфоновые кислоты, особенно октадецилфосфоновая (ОЭДФК), эффективнее карбоновых, в том числе лучшую из них стеариновую кислоту (СК) в достижении СГФ-покрытий. Результаты эллипсометрических измерений доказали значительную необратимость адсорбции ОДФК на поверхности сплава.

3. Электрохимические испытания образцов сплава Д16 в хлоридном растворе показали, что СГФ-слои органических кислот эффективно препятствуют его локальной депассивации, причем лучшие результаты показывают ОЭДФК.

4. Результаты испытаний образцов с СГФ-покрытиями в камере солевого тумана подтверждают преимущество фосфоновых кислот, в первую очередь ОЭДФК, перед карбоновыми в антикоррозионной защите сплава Д16. Натурные испытания образцов со слоями СК и ОДФК демонстрируют сохранение СГФ-свойств покрытий в течение 1 года в условиях городской атмосферы.

Исследование выполнено в рамках НИОКТР (2022–2024 гг.): "Химическое сопротивление материалов, защита металлов и других материалов от коррозии и окисления" (регистрационный номер в ЕГИСУ 122011300078-1, инвентарный номер FFZS-2022-0013).

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Михайлов А.А., Панченко Ю.М., Кузнецов Ю.И. Атмосферная коррозия и защита металлов. Тамбов: Изд-во Першина Р.В., 2016. 555 с.
- Xhanari Kl., Finsgar M. // Arab. J. Chem. 2019. V. 12. № 8. P. 4646.
- Zhang D., Wang L., Qian H. et al. // J. Coat. Technol. Res. 2016. V. 13. P. 11.
- Ellinas K., Dimitrakellis P., Sarkiris P. et al. // Processes. 2021. V. 9. P. 666.
- Liu X., Wang P., Zhang D. et al. // ACS Appl. Mater. Interfaces. 2021. V. 13. P. 25438.
- 6. *Boinovich L.B., Emelyanenko A.M.* // Russ. Chem. Rev. 2008. V. 77. № 7. P. 583.
- Wankhede R.G., Morey S., Khanna A. et al. // Appl. Surf. Sci. 2013. V. 283. P. 1051.
- El Fouhaili B., Ibrahim A., Dietlin C. et al. // Prog. Org. Coat. 2019. V. 137. P. 105293.

- Sun J., LiY., Liu G. et al. // Langmuir. 2020. V. 36. P. 9952.
- Wang F., Guo Z. // J. Alloys Compd. 2018. V. 767. P. 382.
- 11. Boinovich L.B., Modin E.B., Sayfutdinova A.R. et al. // ACS Nano. 2017. V. 11. P. 10113.
- 12. *Trdan U., Sano T., Klobcar D. et al.* // Corr. Sci. 2018. V. 143. P. 46.
- Li X., Zhang Q., Guo Z. et al. // Appl. Surf. Sci. 2015. V. 342. P. 76.
- 14. *Li X., Zhang L., Shi T. et al.* // Mat. Corr. 2019. V. 70. P. 558.
- 15. *Zheng S.L., Li C., Fu Q.T. et al.* // Surf. Coat. Technol. 2015. V. 276. P. 341.
- *Zheng S., Li C., Fu Q. et al.* // Mater. Des. 2016. V. 93. P. 261.
- 17. *Xiang T., Han Y., Guo Z. et al.* // ACS Sustain. Chem. Eng. 2018. V. 6. P. 5598.
- Lei Z.L., Tian Z., Chen X. et al. // Surf. Coat. Technol. 2019. V. 361. P. 249.
- 19. *Bharti V.K., Giri A., Kumar K. et al.* // An Environ Sci Toxicol. 2017. V. 2. № 1. P. 21.
- 20. Semiletov A.M., Chirkunov A.A., Kuznetsov Yu.I. // Mat. Corr. 2020. V. 71. № 1. P. 77.
- 21. He T., Wanga Y., Zhang Y. et al. // Corr. Sci. 2009. V. 51. P. 1757.
- 22. Zang D., Zhu R., Zhang W. et al. // Ibid. 2014. V. 83. P. 86.
- 23. *Attavar S., Diwekar M., Linford M.R. et al.* // Appl. Surf. Sci. 2010. V. 256. № 23. P. 7146.
- 24. Zhao R., Rupper P., Gaan S. // Coatings 2017. V. 7. P. 133.
- 25. Luschtinetz R., Oliveira A., Duarte H.A. // J. In. Gen. Chem. 2010. V. 636. P. 1506.
- *Telegdi J.* // Int. J. Corros. Scale Inhib. 2016. V. 5. № 2. P. 183.
- 27. Felhosi I., Kalman E. // Corros. Sci. 2005. V. 47. № 3. P. 695.
- 28. Aramaki K., Shimura T. // Ibid. 2004. V. 46. P. 313.
- 29. Costa J.M., Mercer A.D. Progress in the understanding and prevention of corrosion. London: Institute of Materials, 1993. 844 p.
- McCrackin F.L. Fortran program for analisis of ellipsometer measurements // NBS Technical Note 479. National Bureau of Standards. 1969. P. 79.
- Hanch C., Leo A. Substituent constants for correlation analysis in chemistry and biology. New York: Wiley-Interscience, 1979. 339 p.