文章编号:1004-0609(2011)05-1009-07

热镀锌钢表面铈转化膜的表征与腐蚀电化学行为

吴海江¹,卢锦堂²

(1. 湖南科技大学 机电工程学院, 湘潭 411201; 2. 华南理工大学 材料科学与工程学院, 广州 510640)

摘 要:将热镀锌钢在 20 g/L Ce(NO₃)₃·6H₂O 溶液(pH=4,25)中处理 10 s~24 h,获得铈转化膜试样。应用极化曲线和电化学交流阻抗谱(EIS)研究铈转化膜试样和空白热镀锌试样在 5% NaCl 溶液中的耐蚀性能。利用扫描电镜(SEM)和 X 射线光电子能谱(XPS)研究转化膜的形貌和组分。结果表明:经硝酸铈溶液处理后的镀锌钢板, 其腐蚀电流密度下降,极化电阻升高,同时,锌腐蚀过程中的阳极和阴极反应受到抑制,腐蚀保护效率显著提高; 低频阻抗值随成膜时间的增加而先增大后减小,表明腐蚀电解质在转化膜层孔隙中扩散的难易程度先增加后下降;当成膜时间在 30 min~1 h之间时,所得转化膜的阻抗值最大可达 8~9 kΩ·cm²,耐蚀性最佳。铈转化膜随处理时间的增加首先在锌晶粒晶界附近发生开裂,逐渐形成"干涸的河床"样形貌。铈转化膜含铈、锌、氧等元素, 主要由 CeO₂、Ce(OH)₄(或 CeO₂·2H₂O)、ZnO 和少量 Ce₂O₃、Ce(OH)₃(或 Ce₂O₃·2H₂O)等混合组成。 关键词:热镀锌;铈转化膜;XPS;电化学行为;耐蚀性能

Characterization and electrochemical corrosion behavior of cerium conversion coating on hot-dip galvanized steel

WU Hai-jiang¹, LU Jin-tang²

(1. College of Electromechanical Engineering, Hunan University of Science and Technology, Xiangtan 411201, China;

2. School of Materials Science and Engineering, South China University of Technology, Guangzhou 510640, China)

Abstract: The cerium conversion coatings were prepared on hot-dip galvanized (HDG) steel sheets treated in 20 g/L Ce(NO₃)₃·6H₂O solution (pH = 4, 25). The corrosion electrochemical behavior of the cerium conversion coatings was compared with that of blank hot-dip galvanized sample in 5% NaCl solution using polarization curves and electrochemical impedance spectra (EIS). The morphology and composition of the coatings were investigated by scanning electron microscopy (SEM) and X-ray photoelectron spectroscopy (XPS). The results show that the corrosion current density of the HDG decreases and the polarization resistance increases after cerium nitrate conversion treatment. While the cerium conversion coatings can markedly restrain the anodic and cathodic reaction during the zinc corrosion process, thereby its corrosion protective efficiency remarkably increases. It is also found that the low-frequency impedance initially increases and then decreases with the treatment time increasing, which demonstrates clearly that the resistance to the migration of electrolyte through the conversion coatings initially increases and subsequently decreases with the treatment time increasing. When the treatment time is prolonged from 30 min to 1 h, the maximal impedance of the conversion coating is up to $8-9 \ k\Omega \cdot cm^2$ and its corrosion resistance is optimal. The cerium conversion coating is apt to crack in the vicinity of zinc grain boundaries, and the dry riverbed morphology gradually forms with the treatment time increasing. The cerium conversion coating is composed of Ce, Zn and O elements, which mainly consists of CeO₂, Ce(OH)₄ (or CeO₂·2H₂O), ZnO and a small quantity of Ce₂O₃, Ce(OH)₃ (or Ce₂O₃·2H₂O).

Key words: hot-dip galvanizing; cerium conversion coating; XPS; electrochemical behavior; corrosion resistance

基金项目:湖南省教育厅资助科研项目(08C330)

收稿日期:2010-02-01;修订日期:2011-03-28

通信作者:吴海江,讲师,博士;电话:0731-58290847;E-mail:haijiang_wu@126.com

热浸镀锌能够显著提高钢铁耐大气腐蚀的能力, 广泛应用于汽车、建筑、电力、交通及日常民用等行 业。为防止在潮湿环境或贮运过程中镀锌层产生"白 锈",通常进行铬酸盐钝化处理。但是,铬酸盐溶液中 的六价铬有剧毒且致癌^[1],严重危害人体和环境,欧 盟 WEES 和 RoHS 指令明确提出限制其使用,对产品 提出了更高的环保要求,为了提高企业的竞争力,加 快研发镀锌板新型绿色无铬处理工艺已迫在眉睫。

稀土转化处理工艺无毒无污染,受到国内外研究 者越来越多的关注,他们陆续开展了针对钢、锌、镀 锌钢、铝合金、镁合金等基体的研究^[2-12]。 ARAMAKI^[5-6]将 Zn 电极用硝酸铈溶液浸渍处理,结 果表明,在羟基化的锌表面吸附形成了一层水合的或 羟基化的富铈层,构成Ce2O3骨架,抑制了阴极反应。 MONTEMOR 等^[10-11]认为,当镀锌钢试样浸入硝酸铈 溶液中时, 阴极氧化还原反应使阴极附近溶液的 pH 升高,从而产生氧化铈/氢氧化铈沉淀,且成膜过程中 包含一个从 Ce(III)到 Ce(IV)的氧化步骤,导致表面可 能存在 CeO2。率先将稀土转化处理应用于铝合金与金 属锌的 HINTON 等^[2-3]认为,稀土转化膜的存在,尤 其是膜对阴极反应活性部位的覆盖,阻碍了氧和电子 在金属表面和溶液之间的转移和传递,从而有效地抑 制了阴极还原反应,导致金属腐蚀速率降低。但也有 研究者认为转化膜的存在不仅抑制了阴极反应,对阳 极过程也有抑制作用,据此提出了阴极和阳极共同抑 制的机理^[11]。因此,关于热镀锌钢表面稀土转化膜的 成膜与耐蚀机理还没有较统一的认识,仍然有待深入 研究。

本文作者将热镀锌钢经过环境友好的硝酸铈溶液 简单浸渍而在其表面制备了一层铈转化膜,借助扫描 电镜(SEM)和 X 射线光电子能谱(XPS)等观察分析铈 转化膜的微观形貌、成分及膜中元素的价态,并通过 电化学测试方法重点考察铈转化膜在5% NaCl溶液中 的腐蚀电化学行为。

1 实验

先将 Q235 冷轧钢板加工成尺寸为 40 mm × 30 mm × 2 mm 的试样,经脱脂、除锈、氯化锌铵溶液助 镀后烘干,然后浸入 450 的熔融纯锌浴中 1 min, 缓慢提出锌液面,立即水冷,即获得实验所需热镀锌 钢板试样,放入干燥器中备用。热镀锌所用 Zn 为 GB99.995 级纯 Zn 锭(99.995% 质量分数),用 STH-1

型测厚仪测得镀锌层厚度约为 50 µm。

铈转化处理液配方及工艺参数如下: Ce(NO₃)₃· 6H₂O, 20 g/L; H₂O₂, 20 mL/L; pH 值, 4; 成膜温度, 25 ; 成膜时间, 10 s~24 h。所有试剂均为分析纯, 用去离子水调配,成膜时将试样浸入处理液中,取出 后自然干燥。

电化学测试在 CHI604B 电化学工作站(上海辰华 仪器公司生产)上进行,采用三电极体系,参比电极为 饱和甘汞电极(SCE),辅助电极为 10 cm²的大铂片电 极,工作电极为待测试样,用环氧树脂涂封后有效暴 露面积为 10 mm × 10 mm,腐蚀介质为 5% NaCl 溶 液,在室温、不除气的条件下且待腐蚀电位稳定后进 行。极化曲线测量的动电位扫描速度为 1 mV/s,电化 学阻抗谱(EIS)测量在开路电位下进行,激励信号为幅 值 5 mV 的正弦波,频率范围为 10⁻²~10⁵ Hz。

采用荷兰 PHILIPS XL-30-FEG 型扫描电镜(SEM) 观察铈转化膜的表面微观形貌。利用英国 KRATOS 公司生产的 XSAM800 型光电子能谱仪对膜层表面成 分及价态进行 XPS 分析,以 Mg K_a X 射线(K_a=1 253.6 eV)为激发源, X 射线源的功率为 200 W,采用 Ar⁺束 溅射,能谱采用 C1s(284.86 eV)进行校正,结合能标 定误差为±0.1 eV。

2 结果与讨论

2.1 极化曲线

图 1 所示为空白热镀锌试样(HDG)和经过硝酸铈 溶液转化处理不同时间的热镀锌试样在 5% NaCl 溶液 中的极化曲线。从图 1 可以看出,与 HDG 相比,经 过硝酸铈溶液处理的试样具有更高的腐蚀电位和较低 的腐蚀电流密度。铈转化膜使得阳极和阴极的反应速 度都下降,阳极分枝和阴极分枝均向低电流密度方向 移动。处理时间强烈地影响试样的耐蚀能力,随着处 理时间的增加,试样的耐蚀能力逐渐增强,处理时间 为1h时,试样的耐蚀能力最好,而处理时间为30min 时,试样的耐蚀能力稍差一些,不过成膜效率要高一 些。当处理时间超过1h后,试样的耐蚀能力又逐渐 下降。耐蚀能力的强弱通过腐蚀电流密度的大小在图 上很清晰地表现出来,处理时间为 30 min~1 h 时,试 样的阴极分枝向负方向移动的幅度很大,说明在铈转 化膜抑制腐蚀过程中,这时候 O2 的去极化反应能力最 强,同时也可以反映出氧和氧化锌减少了^[13]。

表1所列为图1中极化曲线经过电化学工作站自

带处理软件拟合所得的相关电化学腐蚀参数。从表 1 可以看出,所有经硝酸铈溶液处理的试样的腐蚀电势 Ecorr 均有不同程度的正移,腐蚀电流密度 Jcorr 明显下 降,极化电阻 R,提高了数倍,甚至十几倍。处理时间 为1 h 时的试样具有最低的腐蚀电流密度和最大的极 化电阻,与 HDG 相比,其 J_{corr}减小约 90%, R_p增大 14 倍多, 说明该试样的耐蚀性能最佳。从热力学角度 分析,试样的腐蚀电势越正,越不易发生腐蚀;从动 力学角度分析,即腐蚀电流密度的分析,铈转化膜试 样的腐蚀电流密度低于空白热镀锌试样的。这说明铈 转化膜层在含Cl⁻环境中对热镀锌钢材料有保护作用。 从表 1 中还可以看出,处理时间为 30 min 的试样与处 理时间为1h试样相比,两者耐蚀性能相差不大。由 以上的分析可知,不同处理时间的铈转化膜的耐蚀性 能由强到弱的顺序为:1h>30 min>10h>10 min> $24 \text{ h} > 1 \text{ min} > 10 \text{ s} > \text{HDG}_{\circ}$



图 1 空白热镀锌试样(HDG)及 20 g/L 硝酸铈溶液处理不同 时间 HDG 在 5% NaCl 溶液中的极化曲线

Fig.1 Polarization curves in 5% NaCl solution for blank hot-dip galvanized sample(HDG) and HDG treated with 20 g/L cerium nitrate solution for different times

表1 图1极化曲线的拟合结果

 Table 1
 Fitting results from polarization curves in Fig.1

Specimen	Ecorr(vs SCE)/mV	$J_{\rm corr}/(\mu {\rm A} \cdot {\rm cm}^{-2})$	$R_{\rm p}/({\rm k}\Omega{\cdot}{\rm cm}^2)$
HDG	-1 061	13.0	0.583
10 s	-1 055	9.18	0.826
1 min	-1 046	6.13	1.54
10 min	-1 049	5.03	2.26
30 min	-1 049	1.37	8.49
1 h	-1 044	1.36	8.94
10 h	-1 045	4.87	3.08
24 h	-1 050	5.58	2.01

铈转化膜对热镀锌钢板在 5% NaCl 溶液中的腐蚀 保护效率 P 可用下式来表示^[14]:

$$P = 100 \left(1 - J_{\rm corr} / J_{\rm corr}^0 \right) \tag{1}$$

式中: J_{corr}^{0} 和 J_{corr} 分别表示硝酸铈溶液处理前后的热 镀锌钢试样在 5% NaCl 溶液中的腐蚀电流密度,详见 表 1。根据表 1 和式(1)可以计算出铈转化膜的腐蚀保 护效率随不同成膜处理时间的变化,见图 2。由图 2 可见,铈转化膜的腐蚀保护效率首先随处理时间的增 加而增加,在 30 min~1 h 时达到最大值;不过,处理 时间超过 1 h 后,铈转化膜的腐蚀保护效率开始下降。



Fig.2 Corrosion protection efficiency as function of cerium conversion processing time

2.2 电化学阻抗谱

图 3 所示为开路电位下热镀锌钢试样与经硝酸铈 溶液处理不同时间获得的铈转化膜试样在 5% NaCl 溶 液中的 Nyquist 图。从图 3 可以看出, HDG 试样的阻 抗图谱由 3 部分组成: 高频容抗弧, 低频容抗弧和低 频感抗弧。在含 CI 腐蚀环境中, 锌表面易形成碱式 氯化锌和氧化锌等腐蚀产物。高频容抗弧的产生与腐 蚀产物的形成有关,它们的存在抑制了电荷的转移过 程;低频容抗弧的出现与电解质在腐蚀产物膜层孔隙 中的扩散有关;低频感抗弧归因于锌层的溶解^[15]。热 镀锌钢试样经铈盐溶液转化处理后,其电化学阻抗值 增加。处理时间太短(10 s)时, 铈转化膜试样的阻抗图 谱形状与 HDG 试样的相似,低频感抗弧仍然存在, 说明所形成的铈转化膜未能很好地抑制锌层的溶解; 但处理时间超过1 min 后,低频感抗弧消失,铈转化 膜显著抑制了锌层的溶解。此时,试样的阻抗图谱由 两部分组成:高频容抗弧和低频容抗弧。高频容抗弧

代表铈转化膜;低频容抗弧与电解质在铈转化膜层孔 隙中的扩散有关[15-16]。总的来说,随着处理时间的延 长,膜层的阻抗先是增加而后下降。铈转化膜试样的 阻抗较 HDG 的高,它们之间的差异可能是由于锌层 表面转化膜的存在,减小了其活性表面积。成膜处理 时间过短,会导致形成的膜层较薄且不完整,处理10 s的试样与空白热镀锌钢试样相比,阻抗增加不明显, 不能有效成膜,尽管此时肉眼可见热镀锌层表面已呈 现浅黄色,但耐蚀性的提高有限;成膜处理时间过长, 则由于转化处理液呈酸性而造成后期热镀锌层腐蚀快 于成膜,导致长时间处理破坏了初期形成的铈转化膜, 甚至促进锌层的阳极溶解。当成膜处理时间在 30 min~ 1 h 之间时,所得转化膜的阻抗值最大,为 8~9 kΩ·cm², 试样的耐蚀性最好。另外,处理时间超过 30 min 后, 膜层的阻抗虽然增加,但增幅不很明显。因此,从成膜 效率的角度考虑,处理时间为 30 min 比较合适。

图 4 所示为铈转化膜试样的低频阻抗值 Z_{LF} 随处 理时间的变化。一般地,低频阻抗值能够说明电解质



图 3 HDG 与 20 g/L 硝酸铈溶液处理不同时间的 HDG 试样 浸泡在 5% NaCl 溶液中的 Nyquist 图

Fig.3 Nyquist plots in 5% NaCl solution for HDG and HDG treated with 20 g/L cerium nitrate solution for different times: (a) HDG, 10 s, 1 min, 10 min; (b) 30 min, 1 h, 10 h, 24 h

在膜层孔隙中的扩散情况,常用来评价膜层的耐蚀性 能。低频阻抗值越大,电解质在膜层孔隙中的扩散将 受到更强的阻碍,表明膜层具有较低的孔隙率或者电 解质扩散到锌表面经过的路径更长,也就是说,膜层 更有效地抑制了基体金属腐蚀的发生和发展。与此相 反,低频阻抗值越小,电解质在膜层孔隙中的扩散就 变得越容易,基体金属将更直接和快速地遭受侵蚀[15]。 从图 4 可以看出,低频阻抗值随成膜处理时间的延长 先增大再减小;处理时间为1h时,低频阻抗值达到 最大值,与处理时间为30min的相差不多。这表明热 镀锌钢试样经成膜处理 30 min 后,便获得良好的耐蚀 性能。随着盐水浸泡时间的继续延长,溶液中 Cl-的 存在使得膜层溶解,生成更多孔隙和缺陷,电解质在 膜层孔隙中更加容易扩散, Zn 溶解的可能性大大增 加,低频阻抗值就逐渐下降。从低频阻抗值的数值来 看,试样耐蚀性由强到弱的顺序为:1h>30 min>10 $h > 10 min > 24 h > 1 min > 10 s > HDG_{o}$



图 4 HDG 与 20 g/L 硝酸铈溶液处理不同时间的 HDG 试样 在 5% NaCl 溶液中的低频阻抗值 Z_{LF} 随浸泡时间的变化 **Fig.4** Variation of low frequency impedance value Z_{LF} with immersion time in 5% NaCl solution for HDG and HDG treated with 20 g/L cerium nitrate solution for different times

2.3 膜的微观形貌

用肉眼观察时,热镀锌钢试样表面铈转化膜呈现 黄色。通过扫描电子显微镜的观察,不同成膜处理时 间的铈转化膜的表面微观形貌如图5所示。由图5可 见,处理时间很短(10s)时,膜层较薄、不完整,试样 表面无明显变化,可看到锌层凝固时形成的锌晶界, 图中出现的平行线状特征是因为钢板热镀锌后未进行 机械吹抹等任何处理而留下的褶皱(见图5(a));当处理 时间延长至10min时,可观察到锌晶界附近局部膜层 开裂和翘起(见图5(b));当处理时间继续延长至30min



Fig.5 SEM images of cerium conversion coatings on hot-dip galvanized steel treated with 20 g/L cerium nitrate solution for different times: (a) 10 s; (b)10 min; (c) 30 min; (d) 10 h

时,膜层开裂和翘起加剧,并出现明显的脱落,不过 由于硝酸铈溶液对锌层表面的化学抛光作用以及转化 膜不断增厚,令表面更加平坦,锌晶粒的晶界已不再 显现(见图 5(c));当处理时间更长(10 h)时,整个转化 膜表面已完全布满裂纹,形如"干涸的河床",裂纹的 最宽处可达几十个 μm,且膜层下出现了二次裂纹(见 图 5(d))。根据文献[12],铈转化膜的耐蚀性能受膜厚 和裂纹联合控制,起初随处理时间增加,膜厚不断增 加,耐蚀能力增加;然而处理时间增加, 膜层开裂渐 成主导控制因素,随处理时间增加,耐蚀性下降。

2.4 XPS 分析

利用 X 射线光电子能谱(XPS)对成膜 30 min 的铈 转化膜的组成进行分析,结果见图 6。图 6(a)所示为 铈转化膜的 XPS 全元素扫描谱图。由图 6(a)可知,转 化膜中含有氧、铈、锌和碳等元素。由于在热镀锌和 成膜过程中没有特意加入碳元素,所以碳元素应该是 膜层表面的污染元素,也就是说,转化膜所含元素主 要包括铈、锌和氧。

为了详细了解转化膜中各元素的价态,从而弄清 楚它们之间的键合状态,采用 XPS 高分辨技术进行了 分析。图 6(b)所示为 O1s 的高分辨谱图。由图 6(b)可 见,O1s 峰的半高宽很大,约为 3 eV,表明有不同的 化合物峰交叠在一起,经过谱图解析发现存在 3 个峰, 分别位于结合能 529.7、531.3 和 532.5 eV 处。 KOBAYASHI和 FUJIWARA^[17]认为,铈氧化物中 O1s 的结合能变化范围为 529.6~530.3 eV,这取决于膜层 中 Ce⁴⁺—O 键与 Ce³⁺—O 键之间的比例。据此,结合 能 529.7 eV 处的峰应该主要是由四价铈氧化物(即 CeO₂)中 Ce—O 键产生^[4, 18];531.3 eV 处的峰归属于 Ce—OH 键和 Zn—O 键中的氧^[4, 7, 17–18];532.5 eV 处的 峰对应于吸附水中的氧^[4, 7]。

图 6(c)所示为 Zn2p 的高分辨谱图。从图 6(c)可以 看出,峰值对应的结合能是 1 022.2 eV,它与 ZnO 的 Zn2p_{3/2}(1 022.5 eV)一致。

图 6(d)所示为 Ce3d 的 XPS 高分辨谱图。从图 6(d)可以看出, Ce3d 谱主要包含两个特征区域:结合能 880.0~890.0 eV,与 Ce3d_{5/2}相关;结合能 890.0~910.0 eV,为 Ce3d_{5/2}和 Ce3d_{3/2}的混合区域。具体谱图中各 谱峰的归属见表 2。其中 882.7、901.0 和 907.5 eV 处 的谱峰是四价铈化合物存在的标志^[4,7,17];而 885.3 和 904.8 eV 处的谱峰是三价铈化合物的主线,也是三价 铈化合物存在的标志^[7,17]。由于 Ce₂O₃是白色的,而 CeO₂是黄色的,从转化处理后膜层呈黄色来看,说明



图 6 热镀锌试样表面铈转化膜的 XPS 全谱图与膜中所含元素的高分辨谱图

Fig.6 Survey and high resolution XPS spectra of major elements in cerium conversion coating: (a) Survey; (b) O1s; (c) Zn2p; (d) Ce 3d

表 2 Ce 3d 谱图中各谱峰的归属

Table 2Ce 3d characteristic peaks (as depicted in Fig.6(d))

Binding energy/eV	Species	
882.7	Ce()–Ce $3d_{5/2}$	
885.3	Ce()–Ce $3d_{5/2}$	
899.1	Ce()–Ce $3d_{5/2}$	
901.0	Ce()–Ce $3d_{3/2}$	
904.8	Ce()–Ce $3d_{3/2}$	
907.5	Ce()–Ce $3d_{3/2}$	

铈转化膜中主要存在四价铈氧化物或其水合氧化物。

实验表明, Ce(NO₃)₃ 水溶液是无色透明的, 当添加强氧化性的 H₂O₂ 后,溶液会变成橙黄色,这是因为部分 Ce³⁺被氧化成 Ce⁴⁺。将热镀锌试样置于其中时, 表面即发生微电池反应。在微阳极区发生锌的溶解而产生 Zn²⁺, 在微阴极区由于吸氧产生 OH⁻⁻, 导致固/液界面附近的 pH 值升高,在镀锌层表面沉积产生 Ce(OH)₃、Ce(OH)₄和 Zn(OH)₂。当转化膜逐渐长厚时, 表面发生氧化反应: $2Ce(OH)_3+2OH^ 2CeO_2+$ 4H₂O+2e^[10]。Ce(OH)₃、Ce(OH)₄和 Zn(OH)₂在随后的 干燥过程中会进一步分解成 Ce₂O₃、CeO₂和 ZnO,最 终在镀锌层表面形成了一层主要由 CeO₂、Ce(OH)₄(或 CeO₂·2H₂O)、ZnO 和少量 Ce₂O₃、Ce(OH)₃(或 Ce₂O₃·2H₂O)等组成的转化膜层,其中,CeO₂比 Ce₂O₃ 具有更好的阻挡性,在铈转化膜中起着至关重要的作 用^[19]。

3 结论

1) 在 5% NaCl 溶液中的电化学实验结果表明,用 硝酸铈溶液处理热镀锌钢板,腐蚀保护效率明显增大, 铈转化膜同时抑制了锌腐蚀过程中的阳极和阴极反 应,降低了腐蚀电流密度;随着处理时间的增加,铈 转化膜的低频阻抗值先是增大,后又减小,当成膜处 理时间在 30 min~1 h 之间时,所得转化膜的阻抗值最

吴海江,等:热镀锌钢表面铈转化膜的表征与腐蚀电化学行为

大,达 $8 \sim 9 \text{ k}\Omega \cdot \text{cm}^2$,耐蚀性最好,且从成膜效率的角 度考虑, 30 min 的处理时间较为合适。

 2) 随处理时间延长, 铈转化膜首先在锌晶粒晶界 附近发生开裂, 并逐渐蔓延到整个膜层表面, 形成"干 涸的河床"状显微形貌, 这种表面特征将直接与其耐 蚀性能相关。

3) XPS 分析表明, 铈转化膜含铈、锌和氧等元素,
 主要由 CeO₂、Ce(OH)₄(或 CeO₂·2H₂O)、ZnO 和少量
 Ce₂O₃、Ce(OH)₃(或 Ce₂O₃·2H₂O)等组成。

REFERENCES

- 曾振欧, 邹锦光, 赵国鹏, 肖正伟. 锌酸盐镀锌层的三价铬溶 液钝化[J]. 中国有色金属学报, 2007, 17(3): 492-497.
 ZENG Zhen-ou, ZOU Jin-guang, ZHAO Guo-peng, XIAO Zheng-wei. Trivalent chromium passivation based on zincate plating[J]. The Chinese Journal of Nonferrous Metals, 2007, 17(3): 492-497.
- [2] ARNOTT D R, RYAN N E, HINTON B R W, SEXTON B A, HUGHES A E. Auger and XPS studies of cerium corrosion inhibition on 7075 aluminium alloy[J]. Applications of Surface Science, 1985, 22/23(1): 236–251.
- [3] HINTON B R W, WILSON L. The corrosion inhibition of zinc with cerous chloride[J]. Corrosion Science, 1989, 29(9): 967–985.
- [4] WANG C, JIANG F, WANG F. The characterization and corrosion resistance of cerium chemical conversion coatings for 304 stainless steel[J]. Corrosion Science, 2004, 46(1): 75–89.
- [5] ARAMAKI K. Treatment of zinc surface with cerium() nitrate to prevent zinc corrosion in aerated 0.5 M NaCl solution[J]. Corrosion Science, 2001, 43(11): 2201–2215.
- [6] ARAMAKI K. A self-healing protective film prepared on zinc by treatment in a Ce(NO₃)₃ solution and modification with Ce(NO₃)₃[J]. Corrosion Science, 2005, 47(5): 1285–1298.
- [7] PARDO A, MERINO M C, ARRABAL R, VIEJO F, MUNOZ J A. Ce conversion and electrolysis surface treatments applied to A3xx.x alloys and A3xx.x/SiCp composites[J]. Applied Surface Science, 2007, 253(6): 3334–3344.
- [8] 陈东初,李文芳,龚伟慧,吴桂香,黄铭深,梁奕清. 铝合金
 表面无铬化学转化膜的制备及其性能[J]. 中国有色金属学报, 2008, 18(10): 1839–1845.
 CHEN Dong-chu, LI Wen-fang, GONG Wei-hui, WU Gui-xiang,

HUANG Ming-shen, LIANG Yi-qing. Preparation of chrome-free chemical conversion coating on aluminum alloy and its performance[J]. The Chinese Journal of Nonferrous Metals, 2008, 18(10): 1839–1845.

- [9] MONTEMOR M F, SIMÕES A M, FERREIRA M G S, CARMEZIM M J. Composition and corrosion resistance of cerium conversion films on the AZ31 magnesium alloy and its relation to the salt anion[J]. Applied Surface Science, 2008, 254(6): 1806–1814.
- [10] MONTEMOR M F, SIMÕES A M, FERREIRA M G S. Composition and behaviour of cerium films on galvanised steel[J]. Progress in Organic Coatings, 2001, 43(4): 274–281.
- [11] MONTEMOR M F, SIMÕES A M, FERREIRA M G S. Composition and corrosion behaviour of galvanised steel treated with rare-earth salts: The effect of the cation[J]. Progress in Organic coatings, 2002, 44(2): 111–120.
- [12] LU J, WU H, KONG G, CHE C, XU Q. Growth and corrosion behavior of rare earth film on hot-dip galvanized steel[J]. Transactions of Nonferrous Metals Society of China, 2006, 16(6): 1397–1401.
- [13] HAMLAOUI Y, PEDRAZA F, TIFOUTI L. Comparative study by electrochemical impedance spectroscopy (EIS) on the corrosion resistance of industrial and laboratory zinc coatings[J]. American Journal of Applied Sciences, 2007, 4(7): 430–438.
- [14] ARAMAKI K. Protection of zinc from corrosion by coverage with a hydrated cerium(III) oxide layer and ultrathin polymer films of a carboxylate self-assembled monolayer modified with alkyltriethoxysilanes[J]. Corrosion Science, 2007, 49(4): 1963–1980.
- [15] LIN B L, LU J T, KONG G. Effect of molybdate post-sealing on the corrosion resistance of zinc phosphate coatings on hot-dip galvanized steel[J]. Corrosion Science, 2008, 50(4): 962–967.
- [16] KOUISNI L, AZZI M, DALARD F, MAXIMOVITCH S. Phosphate coatings on magnesium alloy AM60 Part 2: Electrochemical behaviour in borate buffer solution[J]. Surface and Coatings Technology, 2005, 192(2/3): 239–246.
- [17] KOBAYASHI Y, FUJIWARA Y. Chemical deposition of cerium oxide thin films on nickel substrate from aqueous solution[J]. Journal of Alloys and Compounds, 2006, 408/412: 1157–1160.
- [18] BEXELL U, GREHK M, OLSSON M, GELIUS U. XPS and AES characterization of hydrolysed γ-mercaptopropyltrimethoxysilane deposited on Al, Zn and Al-43.4Zn-1.6Si alloy-coated steel[J]. Surface and Interface Analysis, 2004, 36(7): 624–631.
- [19] 邵敏华,黄若双,付燕,胡融刚,林昌健. Al 合金表面 Ce 转 化膜成膜机理研究[J].物理化学学报,2002,18(9):791-795.
 SHAO Min-hua, HUANG Ruo-shuang, FU Yan, HU Rong-gang, LIN Chang-jian. Investigation on the formation mechanism of Ce conversion films on 2024 aluminum alloy[J]. Acta Physico-Chimica Sinica, 2002, 18(9): 791-795.

(编辑 何学锋)