

§ 3. Пластмассы

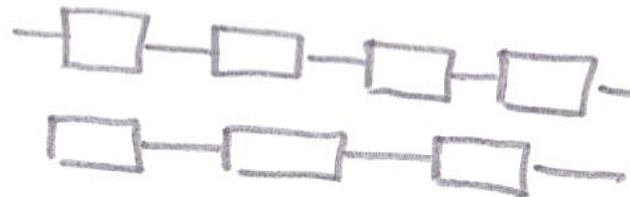
— это материалы на основе полимеров.

Полимеры — вещества, состоящие из макромолекул.

Макромолекула — длинная цепочка из одинаковых звеньев.

Полимеры бывают двух типов:

- полимеры с линейными гибкими макромолекулами
 - между звеньями связи сильные, а связи между молекулами слабые (или их отсутствуют);



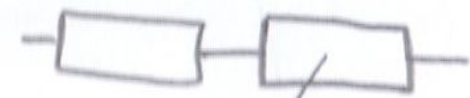
- такие полимеры размягчаются при нагреве, затвердевают при охлаждении; процесс обратим многократно;

На базе таких полимеров созданы термопластичные пластмассы (полиамид, полистирол, ПВХ, ...) ~ 80 % от всех пластмасс

достоинства: - очень удобная технология получения изделий
(нагреть размягчить приложить давление получить готовую деталь)

- усадка min (1-3 %);
- нет явной хрупкости.

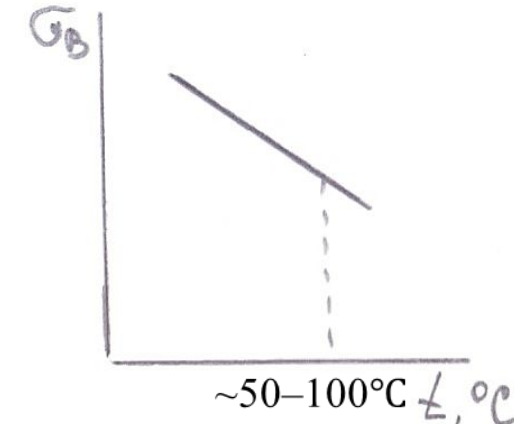
макромолекула



| состав | σ_y , МПа | $\sigma_{0,2}$, МПа | $\delta, \%$ | $\psi, \%$ | HB |
|------------|------------------|----------------------|--------------|------------|-----|
| отжиг | 220 | 75 | 50 | 75 | 55 |
| ПД, ε=80 % | 450 | | 3 | | 125 |

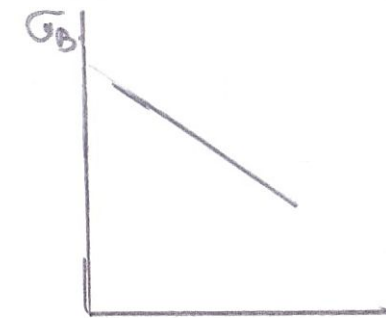
недостатки:

- прочность при нагреве не держится;



- деградация свойств во времени (!)

на бронежилете из
кевлара стоит срок
годности!



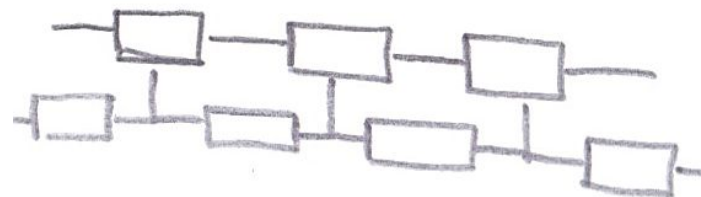
**Си менее прочна, чем
более пластична, чем
Fe ($\sigma_B = 250 \text{ МПа},$
 $\delta = 40 \%$, отжиг)
однофазные (α)
 $\leq 32 \% Zn$**

**Л96, Л90 (близкий к
золоту цвет, чеканка)**

**Л68 (!) $\delta \approx 60 \%$
(очень высокая
пластичность, для
холодной обработки
давлением, пластиин
дорогих радиаторов)**

полимеры с сетчатым строением

- в результате химической реакции устанавливаются сильные связи между молекулами, полимер затвердевает (сильная твёрдость) и больше не может размягчиться при нагреве;



На базе таких полимеров созданы термореактивные пластмассы

Примеры: смолы полиэфирные, полиуретановые, эпоксидные, ...

достоинства: - не нужно давление;

- свойства малочувствительны к температуре и ко времени (!).

недостатки: - сильная усадка 10-15 %;

- очень хрупкие.

} устраняются с помощью наполнителей

- сыпучие: песок, тальк, древесная мука или стружка;
- волокно: асбест, углерод, бор, ...
- слои: ткань, бумага

Пример:

| + волокна | | | У.П., км | удельная жёсткость, км |
|---------------|-----------|---------|----------|------------------------|
| бор | ~1000 | 2,0 | 50 | 13000 |
| углерод | ~1000 | 1,5 | 65 | 11500 |
| стекло (~80%) | ~2100 (!) | 2,2 (!) | 96 (!) | 3200 |

(!) для батискафа на дно океана

Выбор А.Ф.М.: по $f_{тр}$ и $P \cdot V$ – удельная мощность трения (P – давление на опору, Па; V – скорость вращения, м/сек)

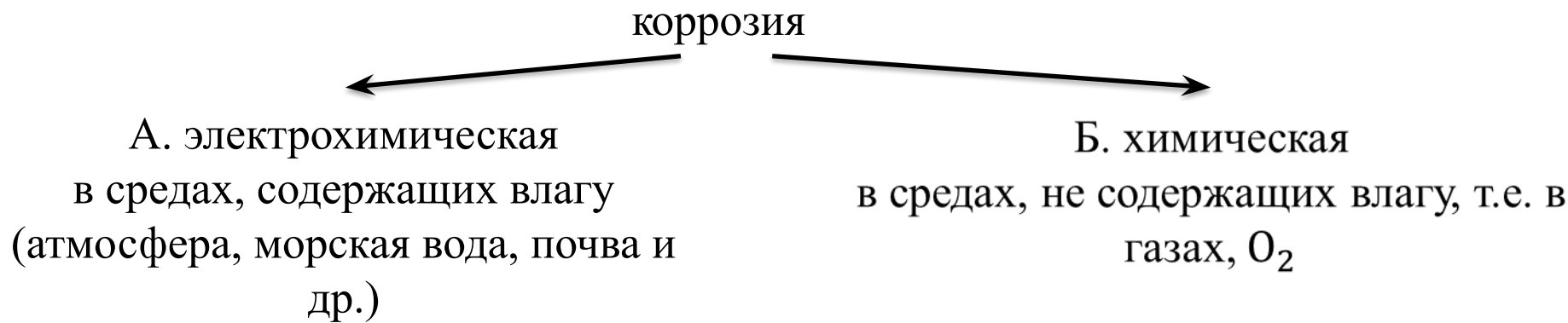
VI глава «Материалы, устойчивые к воздействию повышенной температуры и рабочей среды

§ 1. Материалы, устойчивые против агрессивной среды

Коррозия – процесс постепенного повреждения металла, в результате электрохимического взаимодействия со средой.

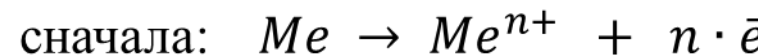
Материалы, устойчивые к коррозии разделяются по скорости коррозии (мм/год или $\text{г}/\text{м}^3 \cdot \text{час}$) на 10 баллов:

- совершенно стойкие – 1 балл ($v_{\text{кор}} < 0,001 \text{ мм/год}$; у Ti – 1 мкм/год);
-;
- нестойкие ($v_{\text{кор}} > 10 \text{ мм/год}$; стальная свая в зоне прибоя)

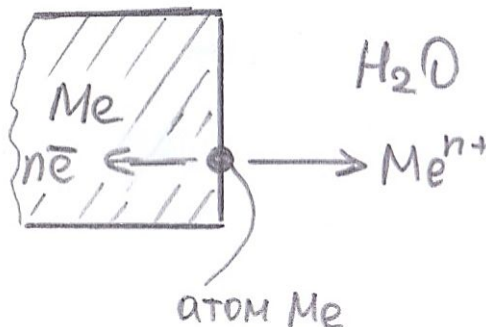


A. Электро-химическая коррозия

□ Особенности взаимодействия металла с электролитом



в раствор остаются на Me



затем:

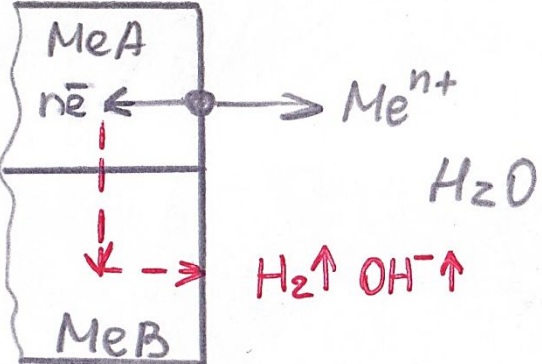
на металле происходит постепенное накапливание избыточных электронов, в результате процесс переходит в равновесную стадию



Потенциал, накопленный металлом к концу равновесия называется обратимым равновесным электродным потенциалом:

| Me | Mg | Al | Ti | Zn | Cr | Fe | Ni | Sn | H | Cu | Ag | Pt | Au |
|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|----|-------|------|-------|-------|----|
| -2,37 | -1,63 | -1,63 | -0,76 | -0,74 | -0,44 | -0,25 | -0,14 | 0 | +0,52 | +0,8 | +1,19 | +1,68 | |

- чем отрицательнее обратимый равновесный электродный потенциал, тем легче металл переходит в раствор;
- «+» означает, что атомы таких металлов (благородные) «добровольно» в раствор не переходят;
- процесс коррозии может продолжаться, только если избыточные электроны с металла снимать.



- Me A (более электроотрицательный)
 - источник электронов
 - $Me \rightarrow Me^{n+} + n \cdot \bar{e}$
 - анод «-»
 - повреждается

Me B (более электроположительный)

приёмник электронов

$2 \cdot \bar{e} + 2 \cdot H^+ \rightarrow H_2 \uparrow$

$4 \cdot \bar{e} + O_2 + 2 \cdot H_2O \rightarrow 4 \cdot OH^-$

катод «+»

не повреждается

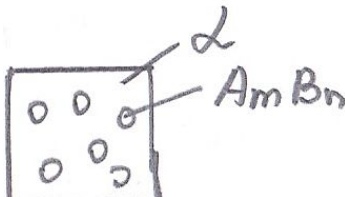
Итоги:

- при контакте двух металлов противоположно заряженные частицы начинают перемещаться по замкнутому контуру, т.е. идёт ток;
- наличие тока есть признак электро-химической коррозии (!);
- при таком контакте повреждается только металл анод (!!)

□ Разновидности электро-химической коррозии:

а) контакт двух металлов (повреждается анод)
при наличии влаги бронза+сталь использовать нельзя;

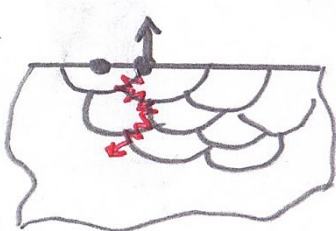
б) контакт двух фаз



матрица – А
частица – К
большая скорость коррозии
(дюралюмины Al + CuAl₂)

матрица – К
частица – А
небольшая скорость коррозии

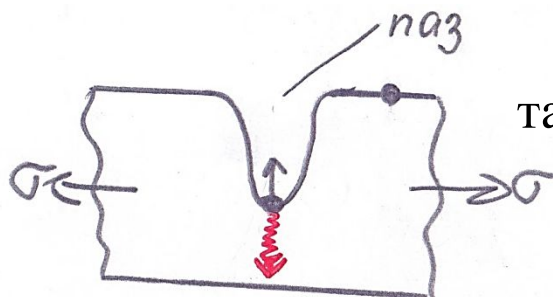
в) металл+вода



границы зёрен любого металла – анод

такая коррозия называется межкристаллитной (МКК)

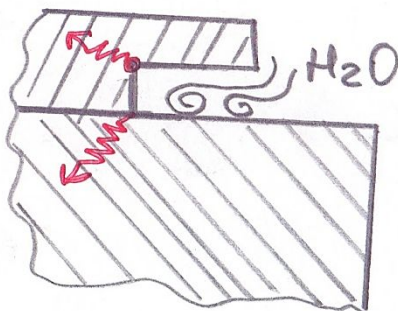
г) деталь+вода



зона концентрации напряжений всегда анодная

такая коррозия называется коррозионным растрескиванием
(KP)

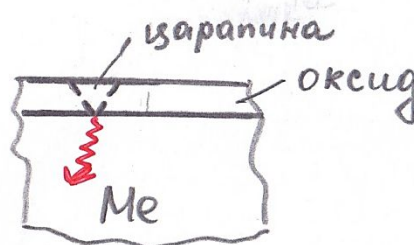
д) место застоя+электролит



зона застоя электролита всегда анодная

такая коррозия называется щелевой коррозией

е) царапина (повреждение) оксидной плёнки+электролит

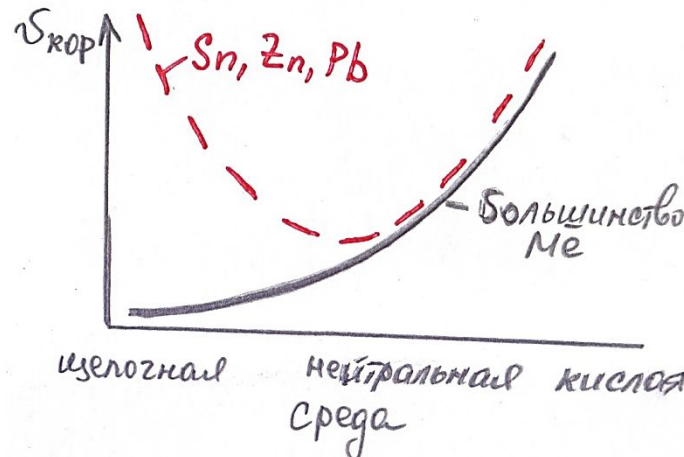


повреждение оксидной плёнки всегда анодное

такая коррозия называется точечной (или питтинговой)

→ Скорость электро-химической коррозии зависит от:

- разницы $V_{\text{обр}}$ катода и анода (чем больше эта разница, тем хуже);
- состава среды



- наличием или отсутствием стойкой плотно прилегающей оксидной плёнки: если такая плёнка образуется, то наступает явление пассивации (коррозия замедляется или полностью замедляется)

Ti Al Cr Ni Mo W

→ Материалы, устойчивые против электро-химической коррозии (коррозионно-стойкие):

a) - Cu, Ag, Pt, Au (благородные $V_{\text{обр}} > 0$; сами стойкие и в паре не повреждаются);

- Ti, Al, Cr, Ni, Mo, W (пассивирующиеся; всё зависит от стойкости окисла, например, TiO_2 - отличный, а Al_2O_3 - не стоит в морской воде);

б) при содержании Cr > 12 % сталь приобретает способность к пассивации и становится нержавеющей;

групп таких сталей всего две

% Cr

≈ 13 %

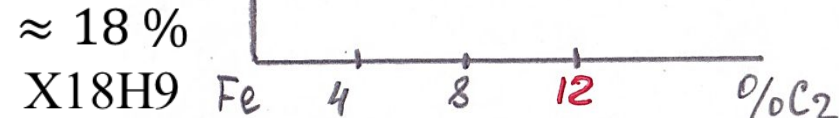
12Х13 – свариваемые, вытяжка;

20Х13, 30Х13 – конструкционные материалы;

40Х13 – медицинский инструмент (хороший нож);

65Х13 – лезвия

03
08 +
12



X18H9
X18H10
X18H10T

очень мало углерода;
А класса

стоят в морской воде;
 $\sigma_B \sim 600$ МПа, $\delta \sim 50\%$
18/10 – маркировка

немагнитны

Т.О.: закалка (1050 °C, воздух) + низкий отпуск

$\sigma_B \sim 1500 \div 1700$ МПа

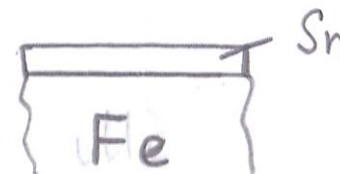
ограниченная коррозионная стойкость ($C + Cr \rightarrow Cr_{23}C_6$; хром уходит от границ → МКК)

магнитны

в) защитные покрытия и устройства:

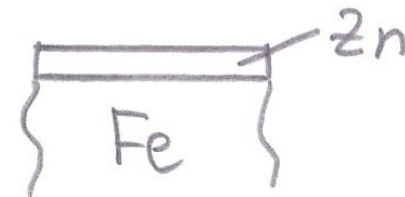
- благородные металлы (покрытие электрических контактов Ag и Au);
- покрытие более благородным металлом

консервные банки
пока покрытие целое



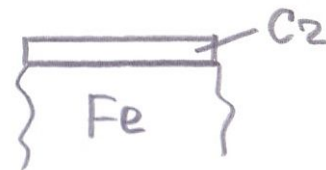
- более электроотрицательным металлом

автомобильный лист
Zn защищает будучи повреждённым



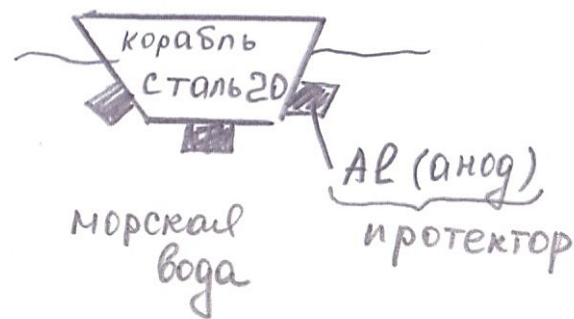
- пассивирующимися металлами

хромированные детали
пока покрытие целое



- протекторная защита

защищает протектор -
алюминий



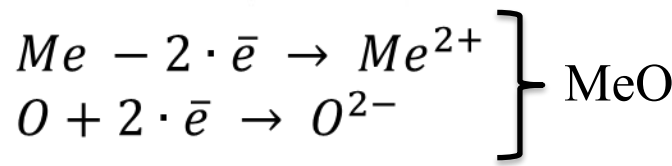
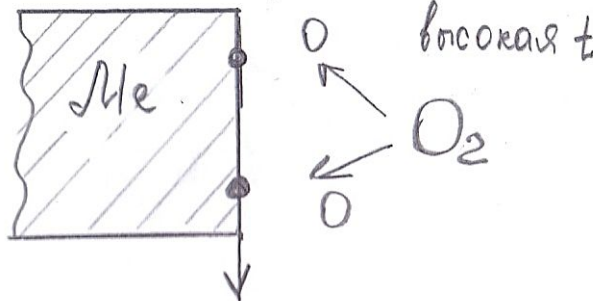
Б. Химическая коррозия

(газовая коррозия без влаги влаги нет при высоких температурах)

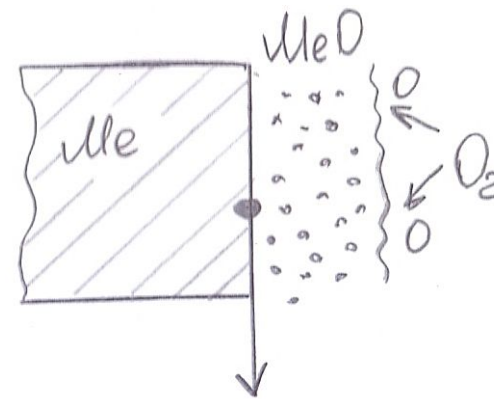
Особенности взаимодействия металла с кислородом при повышенной температуре

сначала:

например, *Me* двухвалентный



затем:



между металлом и O_2 находится слой окисла;
процесс окисления может продолжаться
только, если окисел проницаем для электронов
и ионов (как правило, ионов металла)

→ Скорость окисления при химической коррозии зависит от:

- проницаемости окисла

малопроницаемы Cr_2O_3, SiO_2, \dots

наименее проницаемы окислы типа шпинели Me_3O_4 (Fe_3O_4)

самые непроницаемые сложные окислы двух металлов $(Fe, Cr_2)O_4, (Fe, Al_2)O_4$

- от плотности прилегания окисла к металлу:

Окисел прилегает плотно, если:

а) удельные объёмы окисла и Ме близкие:

$$1 < \frac{V_{\text{окисла}}}{V_{\text{металла}}} < 2,5 \quad (Cr_2O_3 \sim 2, NiO \sim 1,5)$$

$\frac{V_{MgO}}{V_{Mg}} = 0,79 < 1$ – окисел очень рыхлый (пропускает весь кислород);

$\frac{V_{WO_3[MoO_3]}}{V_{W[Mo]}} \sim 3,5 > 2,5$ – окисел легко отслаивается

б) близкие коэффициенты линейного расширения;

в) шероховатость минимальна (плотнее прилегают друг к другу);

г) нет внешнего нагружения.

Выбор А.Ф.М.: по $J_{тр}$ и $P \cdot V$ – удельная мощность трения (P – давление на опору, Па; V – скорость вращения, м/сек)

Ф класс

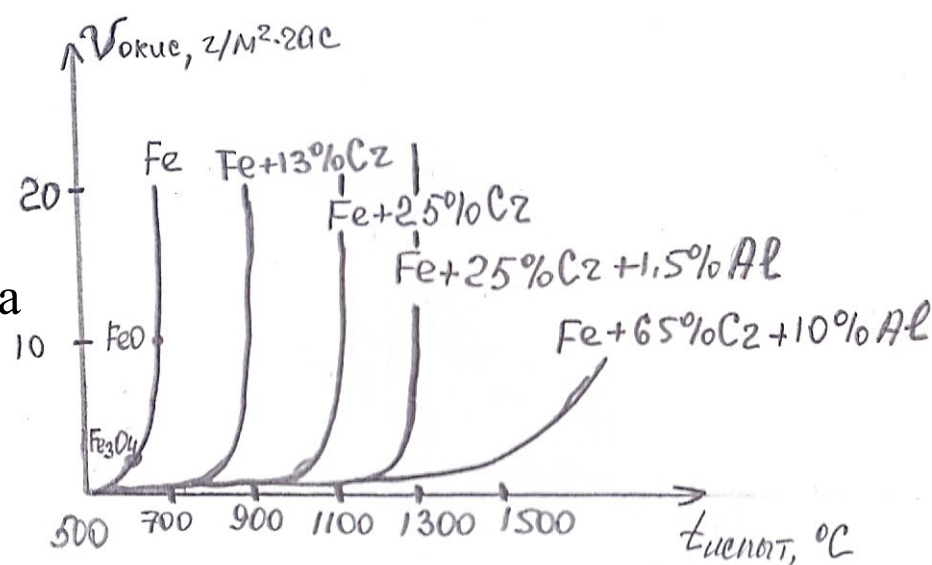
при $t_{комн}$ $\sigma_B \sim 400 \div 600$ МПа

$t_{раб} = 1100^\circ\text{C}$ $\sigma_B \sim 40 \div 60$ МПа

15Х25Т (до 1150°C) мало углерода

05Х27Ю5Т (до 1300°C) много хрома

для различных нагревателей (в печах, утюгах, чайниках и т.д.)



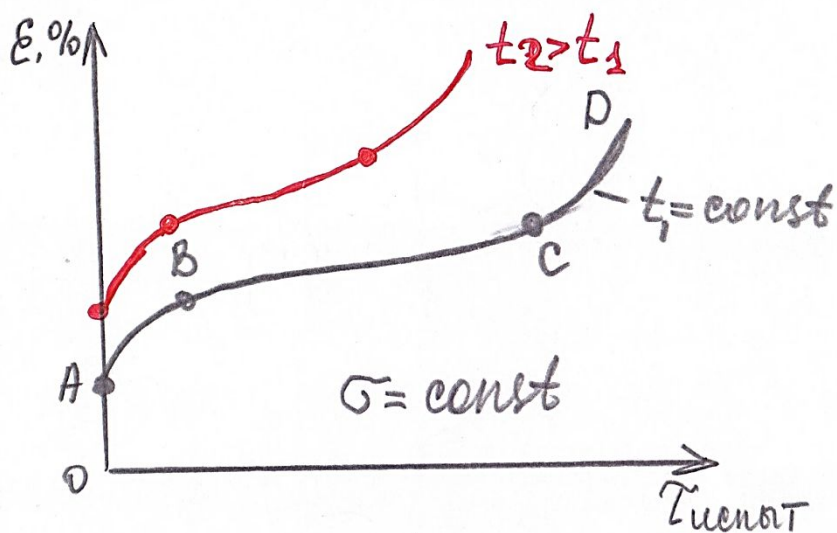
§ 2. Материалы, способные сохранять прочность при нагреве

□ Особенности поведения нагретого металла при нагружении

при нагреве + нагрузке:

- колебания атомов увеличиваются;
- количество вакансий увеличивается;
- диффузия атомов ускоряется;
- перемещение дислокаций облегчается.

При нагружении нагретого металла дислокации не могут удержаться на своих местах и будут постепенно перемещаться, такое явление называется ползучестью



OA – участок прикладывания нагрузки;

AB – неустановившаяся ползучесть;

BC – установившаяся ползучесть;

CD – быстрое разрушение металла.

Ползучесть – это постепенное накопление деформации при длительном прикладывании постоянной нагрузки при определённой температуре.

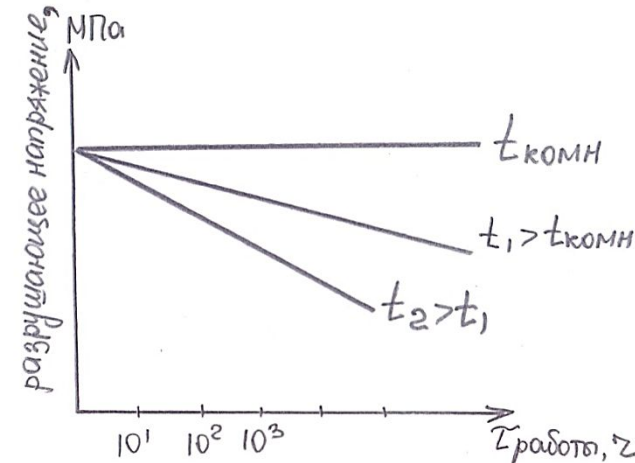
критерии выбора материала при ползучести:

- предел длительной прочности σ_τ^t

$(\sigma_{1000}^{800} = 300 \text{ МПа} - \text{материал выдержит нагрузку } 300 \text{ МПа при } 800^\circ\text{C и 1000 часах без разрушения})$

- предел ползучести $\sigma_\varepsilon/\tau^t$

$(\sigma_{5/1000}^{800} = 200 \text{ МПа} - \text{при прикладывании нагрузки } 200 \text{ МПа при } 800^\circ\text{C деформация составит } 5\% \text{ за 1000 часов})$



Менее подвержены ползучести:

- материалы с высокой $t_{\text{плавл}}$ (медленнее диффузия; атомы медленнее раскачиваются) и высоким Е (труднее двигаться дислокациям)

| | W | Re | Ta | Mo |
|--------|--------|---------------|--------|--------|
| | 3400 | 3200 | 3000 | 2600 |
| E, МПа | 420000 | 460000 | 186000 | 300000 |
| | (!) | самый дорогой | | |

- материалы, упрочняемые дисперсными частицами, которые устойчивы при нагреве (оксиды, карбиды, нитриды);
- материалы с крупным зерном (идеал – монокристалл)

→ Материалы, способные сохранять прочность при нагреве ($\sigma_{\text{раб}} = 100 - 200$ МПа):

- теплостойкие ($t_{\text{раб}} < 750$ °C)
котельные стали (контакт с нагретым паром; трубопроводы) $t_{\text{раб}} = 600 \div 650$ °C
до 100000 часов (до 10 лет)
25Х2МФ (П класс), 15Х11МФ (М класс): Т.О. – закалка+высокий отпуск (650-750 °C)

- жаропрочные ($t_{\text{раб}} \geq 750$):

а) с $t_{\text{раб}} = 750 \div 1050$ °C (1100 °C) до сотни – 1000 часов авиация, камеры сгорания; до 6000 часов – лопатки ГТД

– никелевые сплавы с переменной растворимостью

Ni + (10-20%) Cr + (до 14 компонентов: Ti, Al, Nb, Hf, W, Mo и др);
например, XH77ТЮР; Т.О.: закалка 1100 °C + старение 850 °C ;

– дисперсно-упрочняемые композиционные материалы Ni + оксиды ~2% (ThO_2 , HfO_2 и др);

б) с $t_{\text{раб}} \geq 1100$ °C до нескольких часов и минут, $\sigma_{\text{раб}} = 100 \div 200$ МПа ; для ракетостроения

W+27% Re: $t_{\text{раб}}$ до 1600 °C до 100 часов (защита от окисления окисел WRe)

VII глава «Материалы с высокой удельной прочностью

§ 1. Титан и его сплавы

Титан по распространённости 4-ый в земной коре (после Al, Fe и Mg).

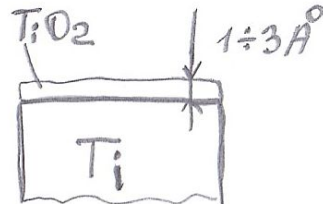
A. Физико-химические свойства титана

- $d \sim 4,6 \text{ г/см}^3$ $t_{\text{плавл}} \sim 1670^\circ\text{C}$

две решётки: ГПУ (до 882°C) решётка Ti- α ($c/a = 1,587 [1,639]$) → «приплюснутая КР» и 12 систем скольжения) и ОЦК (свыше 882°C) решётка Ti- β

$E \sim 112000 \text{ МПа}$

- немагнитен
- электропроводность ($\sigma_{Ti} \sim 0,04 \cdot \sigma_{Cu}$) и теплопроводность ($\lambda_{Ti} \sim 0,05 \cdot \lambda_{Cu}$) плохие
- высочайшая коррозионная стойкость в атмосфере, в морской воде, в концентрированных кислотах, в контакте с биологическими тканями



- схватывается
- очень склонен к газопоглощению ($\geq 50^\circ\text{C}$ с H_2 , $\geq 400^\circ\text{C}$ с O_2 , $\geq 500^\circ\text{C}$ со всеми газами → требуются защиты)

TiO_2 - эталон сильнейшей химической связи

Получение титана:

«руда» TiO_2 + сложнейшая технология (Cl, J, Mg, ...) → титановая губка (полуфабрикат с заменёнными связями) → либо многократный переплав, либо размол+прессование+спекание.

итог – высокая цена (!!!) + большое количество примесей

Ti чистый (иодидный) – Σ примеси = 0,1 ÷ 0,2 %

Ti технический – BT1-00 Σ примеси = 0,4 ÷ 0,5 %

BT1-0 Σ примеси = 0,5 ÷ 0,7%

Б. Механические свойства титана

| состояние | | | | HB |
|-------------|---------|---------|-----|---------|
| Ti иодидный | 220-260 | 2,5 | ~50 | 110 |
| BT1-00 | 300-450 | 1,2-2,0 | ~40 | 110-140 |
| BT1-0 | | | ~30 | 130-160 |

• Титан вдвое прочнее железа; свойства титана очень сильно зависят от примесей;
у титана нет хладноломкости

В. Технологические свойства титана

- технологическая пластичность – хорошая (трубы, листы, проволока);
- обрабатываемость резанием – наихудшая (большая твёрдость, сливная стружка + склонность к скатыванию, крайне низкая теплопроводность);
инструмент необходимо менять раз в полчаса (победит) → цена !
- свариваемость – хорошая (с защитой от газа);
- литейные свойства – удовлетворительные (с защитой от газа)

Применение алюминия:

- титановая губка как газопоглотитель (геттер);
- сосуды для сжиженных газов;
- химическая промышленность (трубы);
- протезы;
- художественные цели.

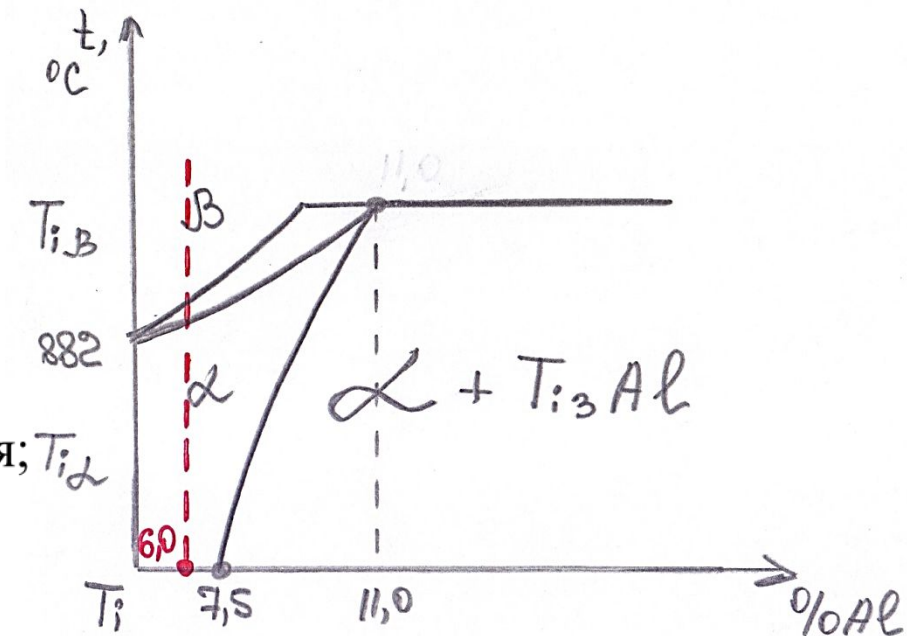
Г. Сплавы титана

→ легирование элементами α -стабилизаторами
элемент один - алюминий

упрочняющая Т.О. таких сплавов неприменима, т.к.:

- при введении Al температура превращения $Ti_{\beta} \leftrightarrow Ti_{\alpha}$ повышается, поэтому при любой скорости охлаждения превращение протекает диффузионно → неравновесной структуры получить нельзя;
- линию переменной растворимости использовать нельзя, т.к. фаза Ti_3Al очень хрупкая.

но $Ti+Al$ легче, чем Tiпрочнее, чем Tiдешевле, чем Tiчуть менее чувствительны к H_2

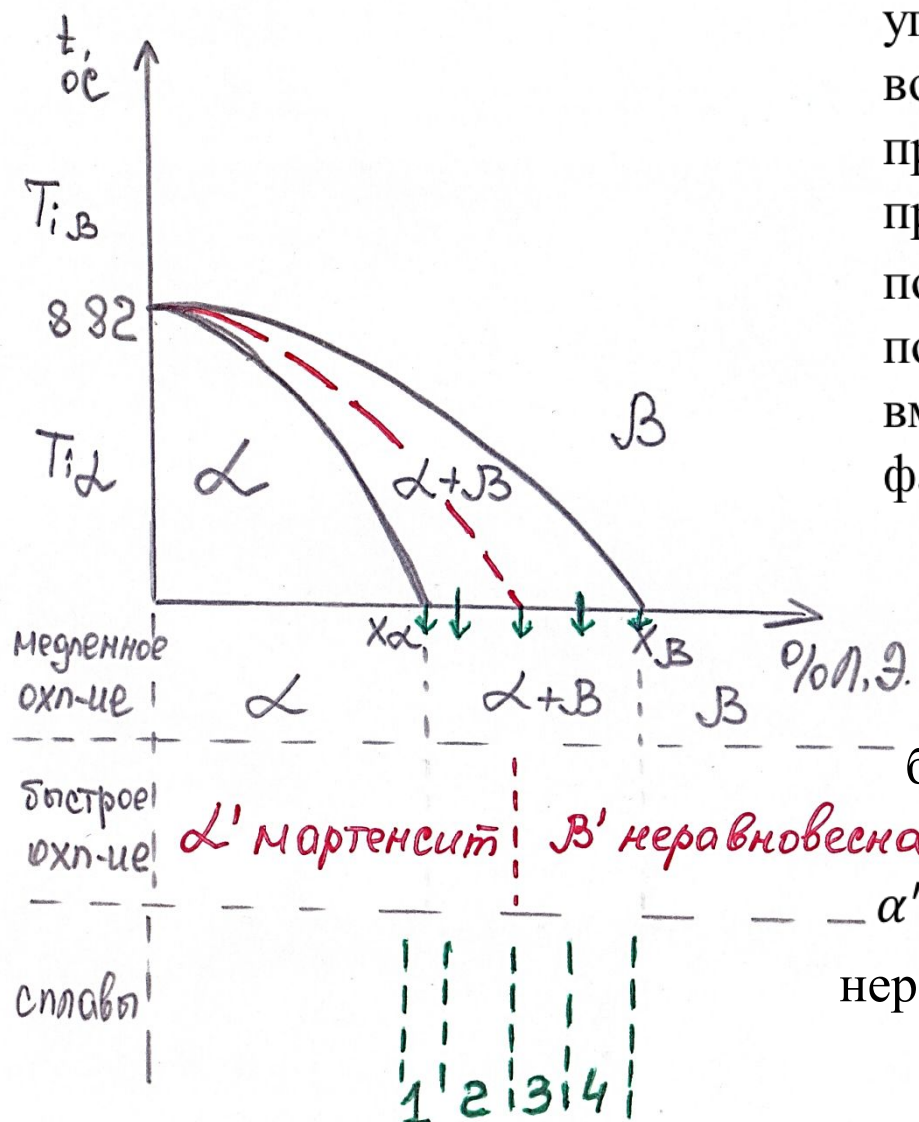


$Ti + Al (\leq 6\%)$ - α сплавы титана
(α фаза, ГПУ)

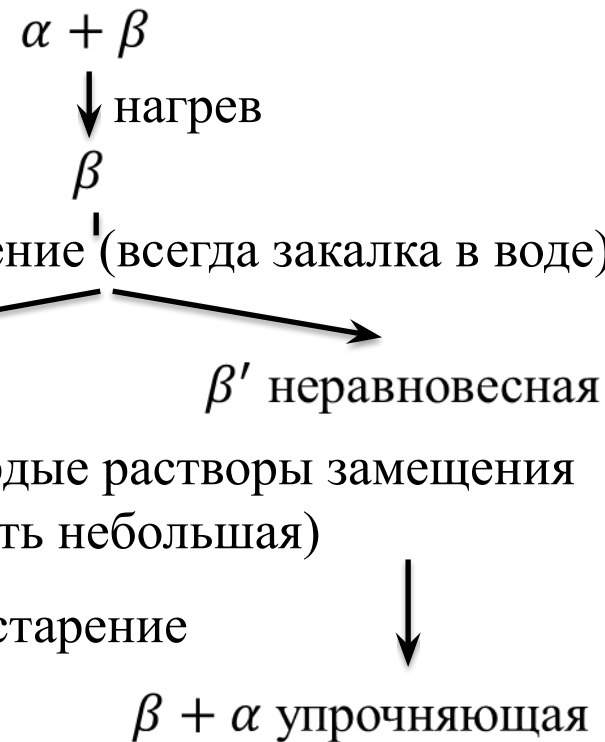
BT5 [«5» – номер в ГОСТе]
 $Ti+5\%Al \quad \sigma_B = 750 \div 950 \text{ МПа},$
 $\delta = 10 \div 14 \%$

Заключение: такие сплавы хорошо деформируются, лучше всего свариваются, самые хладостойкие, но всё-таки они чувствительны к H_2

→ легирование элементами β -стабилизаторами (Cr, Fe, Mn, V, Mo, Nb, Ta)



упрочняющая Т.О. для таких сплавов возможна, т.к.:
при введении таких элементов температура превращения $Ti_\beta \leftrightarrow Ti_\alpha$ понижается, поэтому при быстром охлаждении можно получить неравновесные структуры – вместо двух фаз $\alpha + \beta$ получить либо одну фазу α' мартенсит, либо β' неравновесную



Ti + β -упрочнители + Al – (α + β) сплавы титана

| название | |
|--------------------------------|--|
| 2 группа мартенситный класс | |
| 3 группа переходный класс | |
| | |

Чем больше β -стабилизаторов, тем выше эффект от упрочнения

Заключение: $(\alpha + \beta)$ сплавы титана: лучше деформируются (т.к. решётка ОЦК), меньше чувствительны к водороду (т.к. H_2 идёт только в α), но хуже свариваются (т.к. две фазы) и менее хладостойки (т.к. α – самая хладостойкая), а также имеют высокую цену.

Итоги по всем Ti-сплавам: высокая У.П., а также коррозионная стойкость и немагнитность позволили использовать Ti сплавы для:

- авиации;
- ракетостроении;
- подводных лодках;
- химическом машиностроении (баки для опреснения: из нержавейки стоят полгода, из Ti сплавов – 10 лет);
- инвалидные коляски;
- спортивный инвентарь.

Но есть ограничения в применении:

- зона трения;
- повышенные температуры (газопоглощение);
- низкая теплопроводность (закалять можно только в небольших сечениях);
- низкий Е (длинные детали делать нельзя из-за больших деформаций $\sigma = E \cdot \varepsilon$)

§ 2. Бериллий и его сплавы

A. Физико-химические свойства бериллия

- $d \sim 1,85 \text{ г/см}^3$ $t_{\text{плавл}} \sim 1284^\circ\text{C}$ $E \sim 310000 \text{ МПа}$

одна решётка ГПУ ($c/a = 1,6 [1,639]$) \rightarrow 3 системы скольжения)

- удельная жёсткость У.Ж. $= \frac{E}{\gamma} = \frac{E}{d*g}$, [км] – это длина «одной атомной цепочки», которая порвётся под собственным весом.

У.Ж. бериллия ≈ 16000 км (у Fe ~ 2600 км, у Ti ~ 2400 км)

для гироскопических приборов

- теплопроводность ($\lambda_{Be} \sim 0,5 \cdot \lambda_{Cu}$) - хорошая и теплоёмкость $C_p \sim 20 \text{ Дж/моль}$ – очень хорошая

для тепловой защиты (тепловые обтекатели, закрылки, спусковые аппараты (на заре космонавтики)

- скорость звука 12600 м/сек (на воздухе 300 м/сек, в Me – 1000 м/сек)

для акустических систем и музыкальных инструментов

- высочайшая радиационная стойкость (не взаимодействует с нейтронами)
как реакторный материал

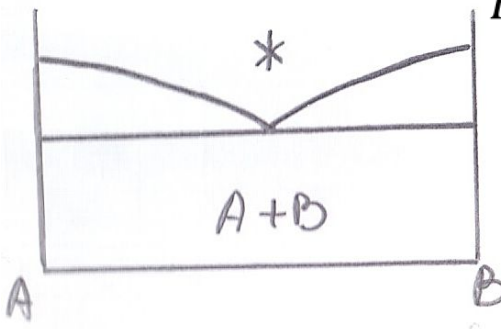
Б. Механические свойства бериллия

губка → многократный переплав → размол → спекание → горячее прессование → выдавливание прессованных заготовок
 горячее прессование $\sigma_B \sim 370 \div 450$ МПа, $\delta \sim 2 \div 4\%$ + поры (!)
 выдавливание $\sigma_B \sim 450 \div 800$ МПа, $\delta \sim 8 \div 13\%$ (!)

В. Технологические свойства бериллия

- технологическая пластичность – никакая (специальные способы получения);
- обрабатываемость резанием – очень тяжёлая (из-за модуля);
- свариваемость – с защитой от газов;
- литейные свойства – никакие (трещины)
- токсичность (ПДК $\sim 0,001$ мг/м³)

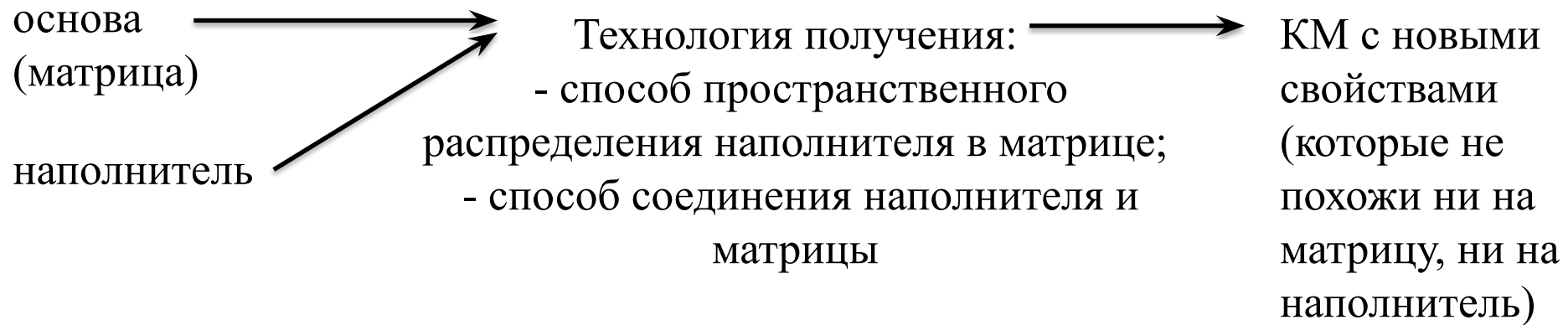
Г. Сплавы бериллия



$R_{Be} \sim 1,13$ Å (самый маленький из металлов) → A – Al, B - Be
 $70\% \text{ Be} + 30\% \text{ Al}$
 $E \sim 205000$ МПа (как у стали)
 $\sigma_B \sim 450 \div 500$ МПа (как у Al сплава)
 $\delta \sim 5\%$, $d \sim 2,0$ г/см³, У.Ж. = 10000 км

§ 3. Композиционные материалы (КМ)

КМ – материалы, с помощью специальных технологий в которых соединены разные составляющие; причём каждый компонент сохраняет химический состав, структуру и свойства.

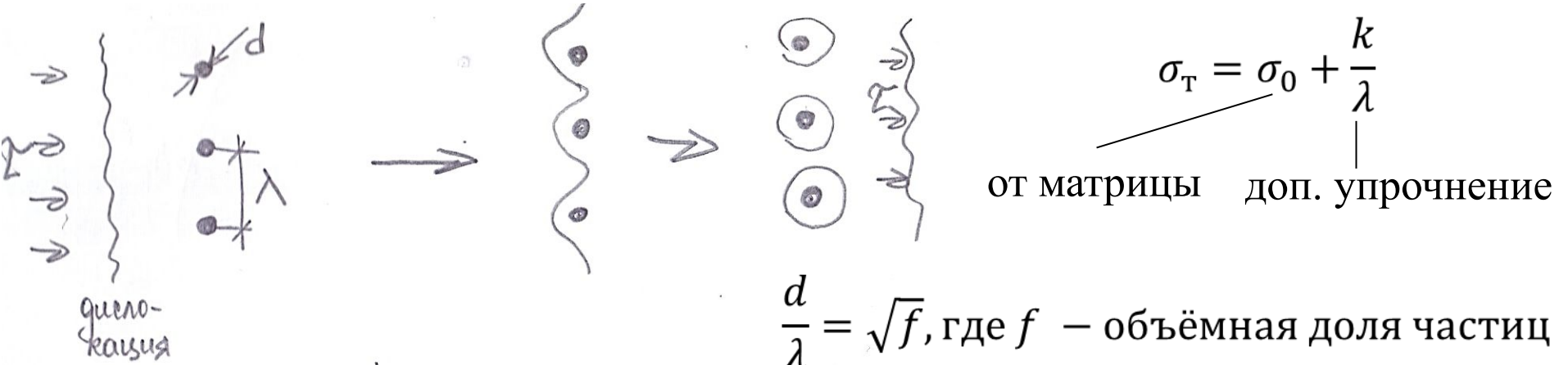


A. Дисперсно-упрочняемые К.М. (Д.К.М.)

при нагружении

матрица несёт нагрузку

дисперсные частицы будут тормозить движение дислокаций



Итоги:

→ свойства Д.К.М. зависят от количества и размера частиц, но не зависят от свойств самих частиц

Реально: $d \sim 0,1 \div 0,01$ мкм, $\lambda \sim 1 \div 0,1$ мкм, $f \sim 2 \div 15$ % частиц должно быть немного, т.к., при $\lambda_{min} \sim 0,015$ мкм $\rightarrow \delta = 0$ %)

сплав с переменной растворимостью

Д.К.М.

на одинаковой основе

→ Д.К.М. способны сохранять прочность до $0,95 \cdot t_{\text{плавл}}$ при условии, что частицы не будут растворяться в матрице при нагреве

Примеры: Al матрица (лёгкая, коррозионно-стойкая) + Al_2O_3 (~15 %)

$$\sigma_B \sim 400 \text{ МПа}, \quad t_{\text{раб}} \sim 500 \text{ }^{\circ}\text{C}$$

Ni матрица + HfO_2 или ThO_2 (~2 %)

$$\sigma_B \sim 100 \text{ МПа}, \quad t_{\text{раб}} \sim 1200 \text{ }^{\circ}\text{C}$$

Б. Волокнистые К.М. (В.К.М.)

матрица армирована волокнами

при нагружении

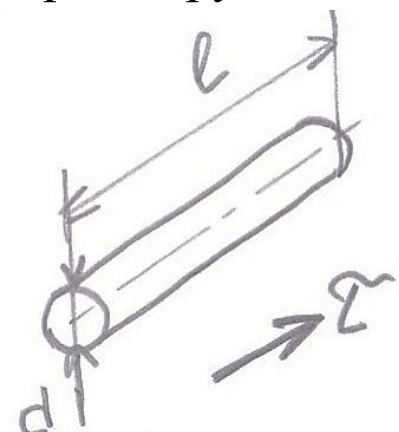
волокна несут нагрузку

матрица перераспределяет нагрузку между волокнами

нагрузка, передаваемая на волокно

пределная нагрузка на волокно

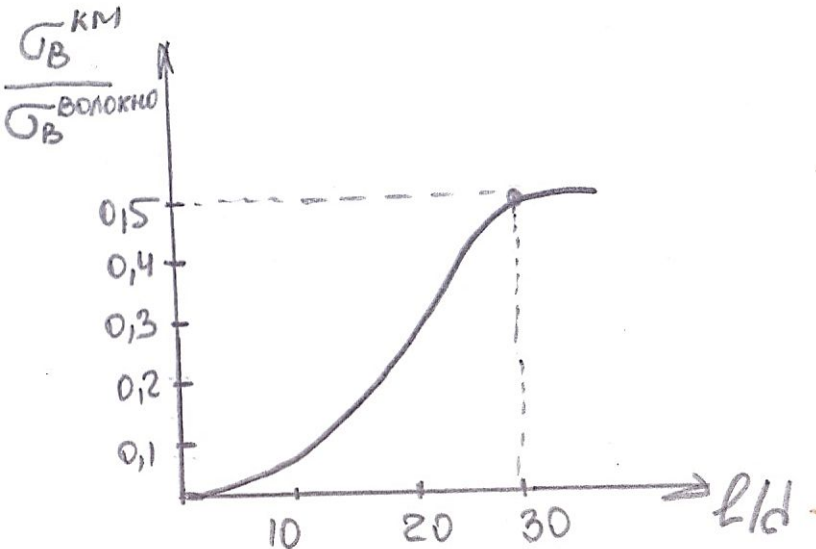
$$\frac{\tau}{2} \cdot \pi \cdot d \cdot l = \sigma_B^{\text{волокна}} \cdot \frac{\pi \cdot d^2}{4}$$



$$\frac{l}{d} = \frac{\sigma_B^{\text{волокна}}}{2 \cdot \tau}$$

максимальную нагрузку на волокно можно передать только при условии $l > l_{\text{крит}}$; если волокно короче, то не выдержит сцепление волокна с матрицей

длинное волокно $l/d > 30$



Итоги:

- Свойства В.К.М. зависят от количества, размеров волокон, от сцепления волокна с матрицей и свойств самого волокна.

| волокно | | E, МПа | |
|--------------------|------------|---------|------|
| борновое | ~3000 | ~400000 | ~2,6 |
| углеродное | ~2500 | ~300000 | ~1,7 |
| SiC | ~3000 | ~450000 | ~3,2 |
| SiC («усы») | ~36000 | ~570000 | ~3,2 |
| стекло | ~4500 | ~89000 | ~2,5 |
| стальная проволока | ~2500-4000 | ~21000 | ~7,8 |

Пример,

| матрица | волокно | | | У.П., км | У.Ж., км |
|---------|---------|-------|-----|----------|----------|
| Al | B | ~1200 | 2,6 | 46 | 9000 |
| | C | ~1000 | 2,2 | 45 | 12000 |
| | сталь | ~1600 | 4,8 | 43 | 4000 |

- при лёгкой матрице В.К.М. имеют уникальные показатели У.П. и У.Ж.
- В.К.М. – это К.М. высочайшей надёжности: в них не бывает внезапного хрупкого разрушения, усталости и они не чувствительны к концетраторам напряжений.