UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

FACULTAD DE INGENIERIA MECANICA Y ELECTRICA
DIVISION DE ESTUDIOS DE POST-GRADO



LUBRICACION INDUSTRIAL

TESIS

QUE EN OPCION AL GRADO DE MAESTRO EN CIENCIAS DE LA INGENIERIA MECANICA CON ESPECIALIZACION EN DISEÑO.

DIRECCIÓN GENERRESENTA BIBLIOTECAS

Ing. Eduado Santos Martínez







UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

UNIVERSIDAD AUTONOMA DE NUEVO LEON

FACULTAD DE INGENIERIA MECANICA Y ELECTRICA
DIVISION DE ESTUDIOS DE POST-GRADO



LUBRICACION INDUSTRIAL

TESIS

QUE EN OPCION AL GRADO DE MAESTRO EN CIENCIAS DE LA INGENIERIA MECANICA CON ESPECIALIZACION EN DISEÑO.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

Ing. Eduado Santos Martinez



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



FONDO TESIS

165564

REVISORES DE LA TESIS:



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

H.C.HARCO ANTORIO HENDEZ CAVAZOS

H.C.VICTORIANO ALATORRE 672.

PROLOGO.

En esta tesis, el objetivo pretendido radica en que sea de utilidad como apoyo en la clase de lubricación industrial de la carrera de Ingeniero Mecánico de la Facultad de Ingeniería Mecánica y Eléctrica de la Universidad Autónoma de Nuevo León.

En la ingeniería mecánica tiene un papel importante la adecuada lubricación de las diferentes partes en movimiento para poder prolongar la vida de la máquina seleccionando el lubricante correcto, aplicándolo en el lugar necesario y en el tiempo requerido. Esto significa ahorrar potencia de fuerza impulsora, utilizar refacciones al mínimo, menos reparaciones y bajos costos de operación.

En este escrito, se pretende tratar la importancia de los lubricantes sólidos, líquidos y mezcla de ambos, hablando en general de obtención de aceites, de cómo se aditivan, de la importancia y manejo de los mismos, y en los últimos cápitulos, sobre lubricantes sólidos donde el lubricante es un metal y donde no es un metal.

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

LUBRICACION INDUSTRIAL

| | PROLOGO | |
|----|--|--------------|
| | INTRODUCCION | |
| | A) Antecedentes de la lubricación. | pag. 1 |
| | B) Funciones de lubricantes. | pag. 4 |
| | CAPITULO I | ğ |
| | LUBRICANTES,OBTENCION,CARACTERIST | TICAS pag.7 |
| | A) Lubricantes varios y minerales | |
| | Obtención de aceites lubricantes a partir de petróleo crudo. | pag. 7 |
| NI | B) Lubricantes semi-sólidos y sólidos | E NUEVO LEÓN |
| | Propiedades de los lubricantes. | pag. 20 |
| | DIRECCIÓN GENERAL DE BII | BLIOTECAS |
| | CAPITULO II | |
| | ADITIVOS PARA LUBRICANTES. | pag. 29 |
| | A) Introducción. | pag. 29 |
| | B) Su razón de ser. | pag. 32 |
| | CAPITULO III | |
| | APLICACION DE ACEITES Y GRASAS. | pag. 35 |

| | A) Aceites. | pag. 35 |
|-----|---|-------------------|
| | B) Grasas. | pag. 37 |
| | CAPITULO IV | |
| | MANEJO, ALMACENAMIENTO Y DISTRIBUCION DE LUBRICANTES | pag.38 |
| | A) Manejo. | pag. 38 |
| | B) Almacenamiento. | pag. 39 |
| | C) Distribución ALERE FLAMMAM | pag. 39 |
| | CAPITULO V | |
| | EL PAPEL DE LA FRICCION | pag. 41 |
| | A) Leyes cuantitativas de la fricción de deslizamiento. | pag. 42 |
| | B) Leyes de la fricción de rodamiento. | pag. 47 |
| JNI | C) Nota de la región de contacto. | Pag 49 O LEÓN |
| | D) Perfección de las superficies de contacto. | pag. 50 |
| | E) Pérdidas por histéresis. | OTECAS pag. 50 |
| | F) Leyes de la fricción de rodamiento. | pag. 51 |
| | CAPITULO VI | |
| | FRICCION METALICA | pag. 52 |
| | A) Propiedades de fricción en seco de los metales contaminados. | pag. 53 |
| | | |

| | B) Propiedades de fricción de superficies metálicas tibres de grasa en el aire. | pag. 53 |
|------|---|---------------|
| | C) Comportamiento severo de fricción. | pag. 54 |
| | D) Comportamiento moderado de fricción. | pag. 55 |
| | E) Propiedades de fricción de superficies metálicas. | pag. 56 |
| | CAPITULO VII | |
| | FRICCION DE LOS NO METALES | pag. 58 |
| | A) Diamante. | pag. 59 |
| | B) Polytetraflucetileno, PTFE (teflón). | pag. 60 |
| Z Z | C) Grafito, molybdeno, ioduro de cadmio. | pag. 60 |
| | D) Hielo. | pag. 62 |
| | E) Hule | pag. 62 |
| TATT | CAPITULO VIII | NI IEVO I EÓN |
| JNI | SUPERFICIES RUGOSAS | pag. 63 |
| | DIRECCIÓN GENERAL DE BIBI CAPITULO IX | LIOTECAS |
| | AREA DE CONTACTO | pag. 65 |
| | CAPITULO X | |
| | LEYES DE FRICCION | pag. 69 |
| | A) Otras contribuciones a las leyes de fricción. | pag. 73 |

CAPITULO XI

| | TEMPERATURA DE LA SUPERFICIE | pag. 74 |
|---|--|---------|
| | A) Temperatura en sistemas deslizantes actuales. | pag. 79 |
| | B) Condiciones ambientales. | pag. 80 |
| | C) Cambio en la geometría de las superficies. | pag. 84 |
| 1 | D) Cambio en la temperatura de las superficies. | pag. 84 |
| 1 | E) Cambios en las capas de las superficies. | pag. 85 |
| | F) Cambios en la composición de la superficie. | pag. 86 |
| | G) Cambios en la fuerza normal. | pag. 86 |
| | H) Usos en que los cambios en la fricción | Dag 87 |

CONCLUSIONES Y RECOMENDACIONES.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

INTRODUCCION

ANTECEDENTES DE LA LUBRICACION

Alguien dijo en una ocasión que se puede considerar a la lubricación una parte ten vital de la máquina como cualquiera de sus partes activas. Estaba en la cierto, indudablemente. Por supuesto, los varios cojinetes, engranes y levas que integran una máquina cualquiera en la actualidad deben ser diseñados con todo cuidado y hechos con precisión así como los mejores metales o fin de satisfacer las exigencias de la producción moderna a alta velocidad. Pero estas mismas piezas sin la lubricación adecuada rápidamente revelarían un desgaste y al poco tiempo dejarían de funcionar. Entonces, la máquina como instrumento de producción, sería inservible.

La lubricación no es nada nuevo, se ha venido empleando por el hombre desde la época prehistórica en los artefactos rudimentarios que utilizaban para su supervivencia.

La lubricación, tal como la conocemos en la actualidad, tuvo su comienzo hace muchisimos años. Contrariamente a lo que hemos creído la mayoría de nosotros, el petróleo nos hizo su aparición por primera vez cuando se descubrió el histórico pozo de petróleo de Drake en Pennsylvania en el año de 1859. Crónicas antiguas indican que ya los egipcios, 5000 años antes de Cristo, utilizaban productos de petróleo.

Desde entonces, el petróleo ha desempeñado un papel importante revolucionando nuestro sistema de vida al hacer posible el comienzo de la era industrial. Sin el petróleo, y sin los métodos modernos de refinación, no tendríamos electricidad y todos sus comodidades: radio, televisión, refrigeración e iluminación eléctrica; no tendríamos los medios modernos de transporte ni las ropas modernas, ni tantas otras cosas necesarias en la vida. De hecho, si no fuera por el petróleo, todavía estaríamos en los días de antaño.

Con el advenimiento de las máquinas industriales, la lubricación siguio siendo totalmente empírica. Los lubricantes eran simples de procedencia vegetal, animal o mineral y sus características han resultado deficientes a medida que se tienen rápidos avances en los diseños de las modernas máquinas, cada vez mas perfectas, las cuales aumentan las exigencias de las características de los lubricantes, dando origen a nuevas técnicas en su obtención y formulación.

Los lubricantes industriales cumplen un amplio rango de aplicación que van desde los aceites lubricantes mas económicos para la maquinaria antigua, hasta los que cumplen los requerimientos para el equipo mas preciso.

Las principales aplicaciones con sus propias variantes para las que deben seleccionarse lubricantes en la industria, son las siguientes: engranes y baleros, sistemas hidráulicos, motores de combustión interna y aceites para corte y rolado.

Hemos examinado brevemente la importancia que tienen los aceites o lubricantes para la industria, y hemos hecho un conciso resumen histórico del desarrollo del petróleo. Ahora vamos a ponernos en contacto con el principio basico sobre el que descansa la lubricación. La lubricación, fundamentalmente, es la reducción de fricción a un grado minimo, sustituyendo la fricción sólida por la fricción fluida.

Lógicamente definiremos Qué es fricción? La fricción se puede definir como la resistencia al movimiento entre dos superficies cualesquiera en contacto una con otra.

Con lo que hemos mencionado podemos afirmar, que la vida útil de una máquina está en función de una buena lubricación (entendiendose como una buena lubricación los requerimientos de la máquina que el lubricante cumple y su sistema de aplicación).

Existen diversos métodos para la lubricación de un punto. Que van desde la lubricación a mano hasta los más complejos sistemas de lubricación centralizada.

La lubricación centralizada ha tenido una corta pero colorida historia, caracterizada por un rápido crecimiento desde sus principios con una constante amplificación de campos de áplicación. El primer sistema de lubricación centralizada introducido en 1922 fue instalado para lubricar el chasis de una máquina. Desde entonces se han aplicado a casi todos los tipos concebibles de máquinas grandes o pequeñas.

En el diseño actual de maquinaria para satisfacer las demandas de las industrias de producción en serie, sistemas de lubricación centralizada son incluídos con tanta importancia como los motores. Esto es particularmente cierto en el campo de las máquinas-herramientas cuando las máquinas producen continuamente partes de precisión, virtualmente inentendidas. Las máquinas-herramientas de hoy demandan sistemas lubricantes que operen automáticamente por 200 horas sin atención.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

FUNCIONES DE LOS LUBRICANTES

A menos que haya un lubricante adecuado entre las partes móviles en contacto, la fricción y el desgaste serán EXCESIVOS y la máquina pronto dejará de funcionar. Los lubricantes tienen tambien otras importantes funciones: por ejemplo, disipan el calor de los baleros y piezas en movimiento. A menudo ayudan a crear una capa de rechazo a la SUCIEDAD. Protegen las superficies metálicas contra OXIDACION Y CORROSION.

En ocaciones, como ocurre en equipos hidráulicos, el lubricante actua como transmisor de POTENCIA de una parte de la máquina a otra.

a) REDUCCION DE FRICCION.

Reduce la fricción. Cómo reduce la fricción un lubricante?
Supongamos que colocamos dos bloques de acero cuyas superficies se rozan entre si ligeramente. Si ejercemos presión con cierta fuerza sobre el bloque superior podemos hacer que se deslize sobre el bloque colocado abajo. Al medir esta fuerza comprobamos que requiere un esfuerzo de, digamos como 15 kg para desplazar el bloque superior. Ahora varios a colocar un poco de aceite entre los bloques y midamos nuevamente el esfuerzo requerido para mover el bloque superior. Por el aceite entre ambos vemos que solo se necesita un esfuerzo de 2.5 kg para deslizar el bloque superior. Decimos entonces que el aceite a reducido la fricción entre ambos bloques.

Si observamos las superficies de acero bajo un potente microscopio, comprobariamos que existen en ambos minusculas depresiones y aristas que las traban entre si he impiden a los bloques deslizarse libremente. Cuando hay aceite entre los bloques, estos son separados y las pequeñas depresiones y aristas dejan de trabarlos. El bloque superior puede deslizarse con libertad sobre el inferior.

Esta explica tambien la forma en que un lubricante reduce desyaste. Si no estuvieran lubricados algunas de las pequeñas aristas se romperian al moverse un bloque sobre el otro. Esto daría como resultado, eventualmente un desgaste visible en los bloques. Las aristas no pueden entrar en contacto unas con otras cuando se aplica el lubricante y de esta forma se reduce el desgaste.

b) REDUCCION DE DESGASTE.

Reduce el desgaste. Los lubricantes reducen el desgaste. Esta ilustración muestra los resultados de la falta de lubricante en una pieza de equipo de una planta de acero. Este montaje de rueda y ejè fue retirado de un carro usado para transportar lingotes de acero de los tuneles al pozo de recalentamiento. Se ilustran aqui dos cojinetes de bronce que van sobre los muñones del eje. Note el cojinete de muñon a la derecha. Este se encuentra en buenas condiciones y no muestra señales de desgaste. Esto puede comprobarse por su espesor en sus extremos y costados. El muñon de la derecha esta en buenas condiciones. El muñon de la izquierda esta muy gastado y el cojinete montado sobre este también esta severamente gastado. Note la delgadez de sus extremos y costados es un claro ejemplo de lubricación defectuosa en el cojinete izquierdo, y lubricación apropiada en el derecho. El montaje completo de ejes y ruedas tuvo que ser deshechado y las operaciones de reposición involucraron un gran volumen de trabajo pesado y gastos.

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS CONTROL DE CALOR.

Disipa el calor. Otra función de los lubricantes es la de disipar el calor. En los puntos de contacto de superficies giratorias en contacto de una máquina, se genera siempre una cantidad determinada de calor aun cuando esten bien lubricados. El aceite absorbe el calor. En algunos sistemas circulantes el aceite es llevado a enfriadores y ahí vuelto para otro ciclo. En algunos sistemas el calor pasa del aceite a los costados del deposito y de ahí al exterior, siendo normal, por tanto, que el aceite en los depositos se caliente cuando la máquina esta operando, no obstante, el excesivo calentamiento del aceite es

una señal de peligro que hace imperativa una inspección de la máquina para detectar la causa de ese exceso de calor.

d) RESGUARDO DE LA SUCIEDAD.

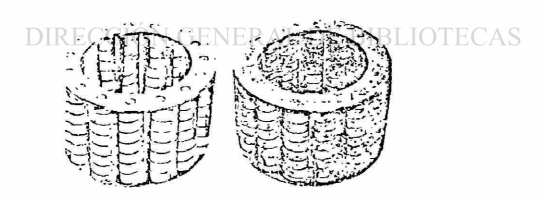
Rechaza la suciedad. El uso apropiado de un lubricante puede evitar la suciedad entre un cojinete y el muñon, y el daño consecuente que este ocacionaría en las suaves superficies de ambos:

e) PREVENCION DE OXIDACION.

Evitan la oxidación. Los efectos de la oxidación en el metal no protegido pueden ser vistosos e esta ilustración. El cojinete de rodillos nuevos a la izquierda tiene un acabado brillante y limpio en su totalidad. El cojinete nuevo y manchado a la derecha a sido expuesto al aire y la humedad sin protección y se a enmohecido a tal extremo que resulta inadecuado para usarse. La presencia de una película de lubricante en los cojinetes y engranes los protegen de la oxidación y evitan su contacto con el aire y la humedad. Por esta razón los cojinetes y engranes que se guardan en sixios de almacenamiento deben ser cubiertos con un preventivo contra la oxidación.

Los Lubricantes Previenen

A LA A OXIDACION



f) TRANSMISION DE POTENCIA.

Transmiten potencia. El elevador hidráulico usado para subir automóviles en una estación de servicio, es un ejemplo del uso

del aceite para transmitir potencia y mover émbolos. Este principio es empleado en muchas máquinas de las plantas aceru.

En el equipo hidráulico que usa aceite como medio de transmisión de potencia, el aceite no es considerado como lubricante en si, pero el mantenimiento de equipo hidráulico es responsabilidad del encargado de la lubricación.

CAPITULO I

LUBRICANTES, OBTENCION, CARACTERISTICAS

1. MINERALES.

Forman el grupo mas abundante de los lubricantes y se dividen en aceites parafínicos y nafténicos.

Los aceites parafínicos se caracterizan por la cadena CnH(2n+2). Son relativamente estables a temperaturas elevadas, contienen una gran proporción de parafína disuelta y por consiguiente, tienden a solidificarse a temperaturas mas altas que los aceites nafténicos.

Los aceites nafténicos se caracterizan por la fórmula CnH(2n) y frecuentemente contienen una elevada proporción de asfalto. Tienden a ser mas estables que los parafínicos a altas temperaturas, pero contienen poca o ninguna parafína y por consiguiente, permanecen en estado líquido a temperaturas bajas. La viscocidad de los aceites nafténicos varía más con el cambio de temperatura que la de los parafínicos y suelen considerarse como inferiores constituidos por estos ultimos cuando se emplean a temperaturas superiores 65 grados centigrados, si bien los métodos modernos de refino han contribuido a reducir considerablemente esta diferencia de cavidad. Desde el punto de vista de la lubricación, los aceites asfalticos pueden considerarse como identicos a los nafténicos y en la práctica estos nombres se emplean indistintamente.

Como su nombre implica, los aceites de base mixta son una mezcla de los tipos parafínicos y nafténicos.

a) OBTENCION.

El aceite mineral procede de la destilación a presión de masas inconmensurables de materias animales y vegetales. Para la acumulación de estas grandes masas es indispensable que sean impermeables las capas del terreno subre las que el aceite mineral descansa. Si la capa de terreno que lo recubre también es impermeable, el aceite y el gas procedente del mismo que se va formando no pueden evacuarse en ninguna dirección, y así resultan grandes yacimientos de aceites, situados a una profundidad mayor o menor, que se descubren generalmente por medio de sondeos.

Cuando el gas se haya situado sobre el aceite, ejerce gran presión sobre el mismo, el aceite es expulsado al exterior por el agujero abierto por la sonda en forma de surtidor, que se recoge y almacena. De lo contrario se a de extraer por medio de bombas o aparatos elevatorios. El aceite mineral, tal como sale actualmente de las entrañas de la tierra, es una masa fluída más o menos densa de un color que varia desde el amarillo claro hasta el negro que desprende un olor característico a petróleo. Con frecuencia aparece arrastrando arena y agua.

UNIVERPERACION AUTONOMA DE NUEVO LEÓI

Primeramente se coloca el aceite en bruto en grandes recipientes para que por medio de decantación se separe de la arena y el agua, solo en casos realmente excepcionales este aceite mineral, depurado en esta forma, se aplica directamente a la combustión o se usa como aceite combustible en los motores de aceites pesados para todas las demas aplicaciones se ha de someter a una serie de operaciones preparatorias.

El químico designa el aceite mineral como una mezcla de diversos hidrocarburos, que hierve a temperatura elevada. La cantidad de estos hidrocarburos es de 95 a 98%. El resto se compone de combinaciones de oxígeno, azufre y nitrogeno. El oxígeno se representa en forma de acidos de petróleo y de la nofta.

Primeramente se separan las fracciones más volátiles por una destilación inicial. Bajo el nombre de destilación, se entiende la separación de mezclas fluídas con distintos puntos de bullición, por calentamiento a diversas temperaturas y condensación del vapor resultante a los respectivos grados de temperatura. Después de la destilación inicial, comienza de la misma manera, pero a otras temperaturas, la destilación primaria.

A medida que aumenta la temperatura de destilación, se obtienen aceites de mayor viscosidad y de punto de inflamación más alto. De la destilación primaria pasa generalmente los aceites minerales a una redestilación, un proceso que se sigue con el objeto de obtener-fracciones más limitadas.

En el tratamiento del aceite a que nos hemos referido hasta ahora, se trata de procedimiento mecánico de separación para obtener las distintas fracciones. Estos aceites no son sin embargo, suficientemente limpios ni poseen las propiedades necesarias para ser aplicadas a la lubricación, por lo cual se debe someter a un procedimiento químico de refinación. El aceite que se ha de refinar se mezcla completamente con ácido sulfúrico, en grandes recipientes de fondo cónico por medio de un mecanismo agitador, por la acción de una corriente de aire comprimido.

El ácido sulfúrico separa los componentes fácilmente atacables desde el punto de vista químico, que al usarse en aceites serian perjudiciales, y se separa con las particulas de asfalto que todavía contenia después de la destilación anterior, así como con diversas combinaciones de azufre, nitrógeno y oxígeno en forma de residuos, que presentan una combinación negruzca y propiedades parecidas al alguitrán.

El aceite es conducido a otros recipientes donde se lava con agua y lejía, para la separación del resto de ácido sulfúrico que pudiera contener.

Para la obtención de aceites muy claros y sin olor, los aceites refinados se someten a un tratamiento complementario que consiste en hacerlos pasar por filtros presas llenos de un material de colorante que puede ser: tierra de infusorios,

florindina, fonsil, etc. Estas materias, a causa de sus características coloidales, tienen la propiedad de absorber los elementos colorantes y olorosos. De los filtros-presa pasa el aceite a grandes depósitos de almacenamiento, desde los cuales se embasa en pequeños recipientes para el suministro a los clientes.

c) PRODUCTOS DE LA DESTILACION INICIAL.

- l. Bencina. Se emplea principalmente como combustible de los motores de los automóviles, ademas contienen bencinas especiales con determinados puntos de ebullición, que se aplican como disolventes.
- II. Keroseno. Se emplea como combustible en los tractores. Es un producto semejante al petróleo y sus características se hallan comprendidas entre la benzina y el gas-oil.
- III. Gas-oil. Se aplice para el accionamiento de los motores diesel; tambien se emplea con mucha frecuencia para la limpieza de máquinas. Tiene así mismo un ancho campo de aplicación como aceite combustible en las calderas a vapor para la impulsion de buques, en los hornos de templar y para las instalaciones de calefacción.
- IV. Productos de la Destilación Primaria. Los aceites obtenidos de la destilación primaria y en la redestilación raras veces se emplean directamente para el engrase, su aplicación esta limitada a algunos engranes de caracter secundario.

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

V. Productos de la Refinación. Estos aceites tienen un amplio campo de aplicación como lubricantes. Como lo son máquinas de hilar, desmerilar, aparatos de elevación hidráulicos, filtros de aire, etc.

Además de la depuración química por el ácido sulfúrico, se ha ideado en la actualidad otro procedimiento con el que se obtienen aceites de alta calidad, por medio de un tratamiento más suave. Este nuevo medio de operar se designa por el procedimiento "EDELEANU" de nombre de su inventor; y los aceites resultantes se llaman aceites Edeleanu.

Este procedimiento, en lugar de ácido sulfúrico se emplea ácido sulforoso (SO2) que a 10 grados centigrados disuelve los elementos perjudiciales. Los aceites tratados por este procedimiento dan productos de gran estabilidad y capacidad lubricante. Se utilizan ventajosamente en el engrase de turbinas de vapor, turbinas hidráulicas, compresoras y motores diesel.

Por este procedimiento se elabora tambien aceites para transformadores e interruptores con las características exigidas por la industria electrotecnica.

2. VEGETALES.

Los aceites vegetales como su numbre lo indica, son todos los aceites provenientes del fruto y la semilla de los vegetales.

Se clasifican en tres grupos distintos: 1) Aceites no Secantes, 2) Aceites Semi-Secantes y 3) Aceites Secantes. Para su diferenciación se emplea el índice de yodo, entendiendose bajo este nombre la cantidad de yodo que el aceite puede absorber de modo que el índice de yodo 100, significa que 100 grs, de grasa se puede cambiar con 100 grs. de yodo.

- Aceites no secantes. Poseen un índice de yodo menor a 100. Los mas importantes de este grupo son: Aceite de oliva, aceite de cacahuate y aceite de resino. Tiene poca tendencia a alterarse.
 - 2) Aceites Semi-Secantes. Su índice de yodo llega a 130. Pertenecen a este grupo el de las semillas de algodón. A consecuencia de su elevado índice de yodo, tiene una fuerte tendencia a ponerse ácidos y resinificarse.
 - 3) Aceites Secantes. Su índice de yodo es el mas elevado y se halla comprendido entre 130 y cerca de 200. Tiende a la formación de barnices y son absolutamente inútiles para el

engrase. Corresponde a este grupo el aceite de linaza, el de cañamo, el de adormidera y el de girasol.

a) Obtencion.

El aceite se extrae por aplastamiento y compresión de las semillas y pulpa de los frutos de los vegetales. Hay que distinguir entre los aceites de primera, segunda y tercera prensada y ademas, de los aceites extraidos en frio o en caliente, los residuos resultantes son las llamadas tortas de aceite, que se emplean principalmente para la alimentación del ganado.

Tambien existe otro procedimiento pera la producción de los aceite, que consiste en un tratamiento por medio de disolventes (extracción), empleandose como tales, en primer lugar la bencina.

Los aceites obtenidos se han de purificar (refinación) para separar la albumina, resina, materias viscosas, etc. El aceite de oliva se obtiene de la fruta del árbol Olea Europea, que si se cultiva extensamente en los países que bordean el mar mediterráneo, particularmente España, Italia y Grecia. En la escala mas reducida, los árboles crecen en muchos otros países incluyendo los estados unidos. El contenido de aceite de la fruta es de 25-60 %, dependiendo de la variedad, madurez y condiciones climáticas. Si la fruta no está totalmente madura, el rendimiento es pobre y tiene un sabor amergo.

El método mas viejo para la recuperación de aceite, que todavía está en uso fuera de los Estados Unidos,es como sigue: las frutas, pizcadas de los árboles o tiradas de ellos como pértiga, se recolectan y se transportan a los molinos de aceite en carretas de bueyes u otros medios de transporte. Despues de quitarles las hojas, tallos y la materia extraña, las frutas se trituran en piedras de molino con filos o en rodillos de moliendas. Con la pulpa triturada se hacen panes y se prensan a baja presión, en cajas o en otras prensas mecánicas. El aceite obtenido de este primer prensado es de una calidad excelente y se le conoce como aceite viejo. El pan prensado se muele y se prensa otra vez, pero esta vez a mayor presión. Algunas veces se hace la tercera o cuarta prensada, usualmente después de haberse roto los huesos. El resíduo final, que todavia contiene

de 8 a 20% de aceite, es sujetado a una extracción con solvente para lo cual se usa comunmente el bisúlfuro de carbono. Se conoce el aceite obtenido de esta manera como "Pie de Aceite de Oliva" o como "Aceite de Oliva Azufrado". Se recupera el solvente por destilación y condensación.

Un método continuo que ha encontrado aplicación en los Estados Unidos emplea una prensa semejante,a) Expeller. El licor prensado se separa por centrifugación. Finalmente se filtra el aciete. La retención de aceite en el pan de prensa es solamente de un 4% aproximadamente.

Otro método moderno que ha encontrado uso exclusivo, particularmente en España, es el proceso "Acapulco ". Las olivas finalmente trituradas,libres de huesos, se prensan contras mallas de metal por medio de cepillos con puntas de gomas. El aceite, al igual que algo de la pulpa fina, pasa atravez de la malla. Se obtiene la clarificación del aceite por medio de acentamiento y centrifugueo. Es otro método, conocido como el proceso "León", la fruta de olivo es triturada con martinetes a gran velocidad. La pulpa tamisada pasa a través de rodillos estirados y se prensa en prensas hidráulicas.

Aún si el aceite se va a usar para propósitos comestibles, solo requiere un pequeño proceso adicional. Algunos de los grados mas pobres se refinan con álcalí, blanquean y desodorizan. El aceite se usa principalmente como aceite para ensaladas y para cocinar, al igual que, en cierta escala, para enlatado y propósitos medicinales. Los grados no comestibles se usan principalmente en las industrias del jabón y de cosméticos. Los pies se usan para la manufactura de jabones textíles.

El aceite de resino es obienido de las semillas de la planta Reinus Communis, que crece, en forma silvestre, en la mayoria de las regiones tropicales y subtropicales, pero es cultivado como cosecha anual en varios países productores. La planta varía de tamaño de 2 a 12 mts. La semilla jaspeada tiene la aparlencia de un frijol y contiene de 35 a 55% de aceite.

Se recupera aceite por prensado en prensas hidráulicas expellers y también por extracción con solventes. Después de haber liberado a la semilla de la materia extraña, se

descortezan en descascaradores especiales. El aceite de resino *1 es obtenido de semillas seleccionadas pur medio de prensado en calinte o frio. Un prensado adicional da un producto conocido como aceite *3. A menudo los panes finales de prensado, que pueden contener hasta un 10% de aceite, son sometidos a una extracción por solvente. La harina es muy venenosa y solo se puede usar como fertilizante. El aceite de recina es usado para productos sulfonados y jabones, como lubricantes, plastilizantes, agente medicinal y despues de deshidratarlo, como aceite secante. También se usa extensamente en la india como iluminante.

Este aceite en combinación con el ácido sulfúrico da lugar a los aceites llamados rojo turco que son aceites emulcionables, empleados principalmente en la industria textil y en la del cuerpo.

El aceite de cacahuate, que también se le conoce como aceite de maní, se obtiene de la semilla de la leguminosa Agachis Hypogaea, nativa de la América Latina, que era cargada por barcos de esclavos a Africa y de ahí a Virginia. La planta crece en la actualidad en grandes áreas con climas cálidos. El follaje de la Harachis Hypogaea es algo parecida a la del clavo. Después de florear, se doblan los tallos hacia abajo de las flores y forzan a las pequeñas vainas a meterse en el suelo, donde se desarrollan. El contenido de aceite de almendras es de 40-50%. Se recupera el aceite por prensado o por extracción por solvente.

Después de una refinación cáustica, blanqueado y desodorización, se usa el aceite principalmente en la industria de las grasas comestibles, ya sea como tal o después de endurecerlo por hidrogenación.

Hosta aquí hemos mencionado el método de obtención de algunos de los mas importantes aceites vegetales y a manera de recordación los métodos de obtención mas usados son: el uso de la prensa hidráulica, la prensa de tornillo y el cada vez mas usado la extracción con solventes.

3. ANIMALES.

Los aceites animales al igual que los vegetales eran hace algún tiempo, los únicos fluídos lubricantes conocidos, y aun hoy se emplean mezclados con aceites minerales. Estos aceites de origen mineral y vegetal se descomponen fácilmente por el calor y a temperaturas relativamente bajas, tienden a oxidarse para formar gomas. Otras características de estos aceites es su aptitud para formar emulsiones estables con el agua, emulsiones que poseen buenas propiedades lubricantes.

a) OBTENCION.

Los aceites de procedencia animal se obtienen por procedimientos distintos de los aplicados a los aceites vegetales. Como aquéllos, se hallan alojados en ciertas células de los tejidos y se obtienen ventajosamente por fusión o cocción, sto puede lograrse por fuego directo, por la acción del agua hirviente o por medio de vapor a presión.

Hay que distinguir entre los aceites procedentes de los animales terrestres y de los marítimos.

El aceite más conocido de órganos procedentes de los animales terrestres es la manteca de cerdo, obtenida por compresión en frio, es muy resistente al frio.

El aceite de animal mas apreciado es el aceite de pie, obtenido de los patas de vaca, es un subproducto de los rastros.

El proceso de obtención es el siguiente: se lavan y se cortan con sierra las patas y las tibias. Las patas se escaldan brevemente en agua caliente y se quitan las pezuñas con ayuda de un extractor de pezuñas.

Entonces se transfiere la materia que contiene grasa a una pila enchaquetada para vapor. Al ser tratada con agua hirviendo sube la grasa líquida a la superficie y se desnata periódicamente.

La existencia de aceite de pata de vaca obtenido de esta manera se mantiene a temperaturas que permiten que se cristalice el grueso de la esterina. Entonces se separan las porciones sólidas y líquidas con la ayuda de una prensa.

Se venden diferentes grados de aceite, tales como los aceites de pata de vaca de 20, 30 y 40 grados, los números indican los límites máximos permisibles en grados Farenheit, para la prueba de enturbamiento. Los aceites de pata de vaca se usan principalmente como lubricantes, curtido de pieles y aceites textiles.

Se emplea con frecuencia en el engrase de relojes y mecanismos de relojería (aceite para torpedos), etc. También a encontrado un amplio campo de aplicaciones en la industria del cuero. Los aceites obtenidos de los animales marinos, los aceites de pescado y aceites de higado de pescado. El aceite de Sávalo, aceite de sardina, aceite de pescado japones, aceite de arenque y aceite de salmón son los principales en importancia comercial. El contenido de aceite de la mayoría de los pescados, tales como la sardina y el salmón, es de alrededor de un 15-20%.

El aceite se obtiene por prensado de todo el pescaso desmenuzado y cocido. Se pueden distinguir las siguientes cinco operaciones: cocido, prensado, purificación del aceite, secado del residuo de la prensa y molido del residuo para hacer harina.

El cocido con vapor directo se lleva acabo en recipientes semejantes a canales a travez de los cuales se mueve la carga por un transportador de gusano. La masa cocida se transporta a una prensa semejante a los expellers donde un tornillo sinfin somete a la carga a una presión cada vez mayor en el interior de un cilindro cónico horizontal. Se usa autoclaves para la producción de aceites de grado mas pobre, sacadas de los desechos, etc. Se esta usando cada vez mas la extracción con solventes. La mayoria de estas plantas son de tipo intermitentes, pero estan en uso algunos sistemas continuos. Por muchos años se han usado fabricas flotantes instaladas en los barcos.

Los higados de bacalao, tiburon y muchos otros pescados son excelentes fuentes de aceites ricos en vitaminas A y D. El contenido de aceite del hgado de bacalao es alrededor de 75%. Se extraen los higados se les quita la vesícula biliar liberandola de impurezas, se lava y el aceite se separa por medio del fundido obtenido en agua caliente, la que se calienta con vapor directo. El aceite de higado de bacalao obtenido de

este modo es un producto medicinal. Un grado secundario, conocido como aceite de bacalao, es obtenido de los higados viejos o enfermos. Se usan principalmente en la industria del cuero.

Los mejores grados del aceite de pescado, después de haberlos desodorizado e hidrogenado, han encontrado su uso en la industria de grasas comestibles. Son usados otros grados en las industrias del jabón, pitura de tinta de imprenta y del cuero. Debido a su alto contenido de notrógeno y fósforo de harina preparado del residuo de la prensa es un fertilizante valioso.

4. LUBRICANTES SINTETICOS.

Los aceites lubricantes sintéticos se han producido principalmente bajo el estímulo de la escaces en tiempo de guerra, como sucedio en Alemania durante 1939-1945, o para satisfacer las demandas impuestas por el rápido progreso de la tecnología. No es raro ver un producto natural reemplazado por otro sintético más fácilmente controlable de propiedades superiores, pero los aceites de petróleo naturales, especialmente cuando estan reforzados, por aditivos han sido satisfactorios hasta ahora para todas las exigencias salvo las especialmente severas.

La razón escencial para escoger un lubricante sintético es usualmente el buen resultado de un incremento en condiciones extremadamente severas o en un diseño nuevo en el cual un lubricante comun no es satisfactorio.

Las cualidades en las que los aceites sintéticos pueden ser superiores a los aceites naturales, aún cuando esten reforzados con aditivos son:

- -Mejores relaciones consistencia-temperatura.
- -Mayor estabilidad a altas temperaturas.
- -Menos presión de vapor a alta temperatura.

La variación de consistencia con valores extremos en los límites del intervalo de temperaturas a constituido una de las principales dificultades surgidas en el empleo de los productos ordinarios del petróleo. Así por ejemplo, en los climas árticos o a grandes altitudes los aceites convencionales fácilmente se sólidifican debido a que la parafina se presipita de la disolución o simplemente por su viscocidad se hace demasiado alta para que el aceite pueda fluir a una velociad razonable bajo la presión disponible (punto de congelación por viscosidad).

modo semejante 0 eltes temperaturas funcionamiento en un motor el aceite puede perder viscosidad hasta el punto de que ya no pueda proteger las superficies métalicas en contacto contra el desgaste y la excesiva fricción. Es posible encontrarse con ambas dificultades cuando se requiera un aceite que permita el arranque en tiempo frio y que proporcione lubricación adecuada bajo alta carga en los modernos motores de combustion interna que trabajan en condiciones duras de servicio. Del mismo modo, en el servicio o temperaturas extremadamente altas tal como cerca de hornos o combustoleos, los aceites de petróleo pueden descomponerse (termicamente o por oxidación), destruyendose la película líquida y dejando solamente depósitos perjudiciales de naturaleza recinosa o parecida al cuk. Finalmente puede suceder que el funcionamiento a baja temperatura puede indicar la elección de un aceite de petróleo de peso molecular tan bajo (baja viscosidad) que pueda comenzar a vaporizarse cuando la temperatura alcance su nivel de régimen.

No es probable que los aceites sintéticos conocidos hoy sobresalgan en todos estos respectos ni que siquiera alguno sea suficientemente bueno para sobresalir, pero se ha observado cierta mejora en una o mas características en el caso de los lubricantes sintéticos. Debe tenerse presente tambien que se requieren aditivos para estos productos sintéticos.

Las clases de productos de mayor interés actual como lubricantes sintéticos, son:

- Esteres y diésteres alifáticos (por ejemplo Sebacatos de Octilo).
 - Oxidos o glicoles de polialquileno.
 - Silicones.
 - Fosfatos y silicatos organicos.
 - Hidrocarburos altamente fluorados.

A continuación mencionaremos algunas ventajas e inconvenientes mas evidentes de algunos de los lubricantes sintéticos (sin aditivos):

SILICONAS:

Limitado valor lubricante, especialmente para acero sobre cero.

- Buena resistencia a la oxidación.
- Buena estabilidad termica a altas temperaturas.
- Buena pendiente viscosidad-temperatura.
- Poca protección contra la herrumbre.
- Poder disolvente limitado.

HIDROCARBUROS FLUORADOS:

- Alto estabilidad termica.
- Baja inflamabilidad.
- Relación viscosidad-temperatura médiocre.
- Temperatura de congelación relativamente alta.
- Poder disolvente pobre para aceites y aditivos.

DIESTERES:

- No forman lodo ni depósitos.
- Autodetergentes.
- Responden bien a los aditivos.
- Perjudiciales para goma y plasticos.

OXIDOS DE POLIALQUILENO:

- No forman lodo ni depósitos.
- No autodetergentes.
- No protegen contra la herrumbre.
- UNIVER-Ligeromente corros(vos. OMA DE NUEVO LEO)

Muchos de los lubricantes sintéticos son eficientemente mejorados por el uso de aditivos convencionales del tipo polar preventivos de herrumbre.

CLASES DE LUBRICANTES Y PROPIEDADES

LIQUIDOS.

Los lubricantes líquidos son los llamados aceites lubricantes. Los aceites lubricantes se seleccionan de acuerdo con propiedades físicas. Algunas de estas son:

- Viscosidad a 100, 210 grados Farenheit (37.7, 98.8 grados centigrados).
 - Punto de destello o inflamación.
 - Punto de quemado.
 - Punto mínimo de fluidez.
 - Residuos de carbón.
 - Gravedad específica.
 - Caler.
 - y otras cualidades.

Vamos a hechar una mirada brevemente a cada especificación para ver exactamente su significado.

Viscosidad es la medida de la velocidad de flujo de un aceite en un segundo.

Punto de desarrollo o inflamación de un aceite, es la temperatura al a cual el aceite emana vapores en cantidad suficiente como para ser encendidos en prescencia de una llama abierta. En el punto de destello el aceite en si no se quema. Solamente los vapores producen un flamazo, se quema y despues desaparecen.

Punto de quemado, es la temperatura a la cual el aceite continua ardiendo (por mas de 5 seg.) cuando se le somete a la prueba de destello. Esta temperatura, usualmente, fluctua entre 10 y 50 grados Farenheit (5.5 a 27 grados centigrados) mas elevada que la del punto de destello.

Punto mínimo de fluidez de un lubricante es la temperatura mas baja a la cual fluira realmente. Esta característica es de importancia primordial cuando seleccionamos un lubricante para temperaturas por debajo de cero grados farenheit (17.7 grados centigrados), como en el caso de los compresores de refrigeración.

Residuos de carbón, es una medida de la cantidad de carbón o residuos que pueden quedor despues de haber quemado una cantidad determinada de aceite. Los aceites con un bajo residuo de carbón son mas convenientes como lubricantes que los aceites que tienen un elevado residuo de carbón.

Gravedad específica, es la relación exstente entre el peso del aceite y el agua. La gravedad específica de un aceite no indica de manera alguna su cualidad como lubricante. La gravedad específica se usa primordialmente para calcular el volumen de los aceites.

El color del aceite no es indicación de su cualidad. El color se controla por el refinador con el fin de mantener un color estable como una marca de fabrica para cada tipo de aceite.

Los aditivos ademas de proporcionar al aceite ciertas propiedades deseadas, pueden darle tambien propiedades noscivas si se utiliza en un servicio no propuesto por el fabricante del aceite. Los tipos de aditivos incluyen:

- 10.- Aceites grasosos que hacen que el aceite se emulcione con el agua o se mezcla bien con ella,mejorando en consecuencia la lubricación en condiciones de humedad.
- 20.- Inhibidores de oxidación que impiden la formación de sedimento o barniz y la corrosión en el cojinete.
 - 30.- Detergentes que mantienen limpias las superficies de la máquina.
 - 40.- Agentes de presión extrema que proporcionan a los aceites una resistencia mas elevada a la película a la cual, a su vez, soporta carga mayores y presiones extremas. Los agentes de presión extrema impiden que una superficie se ponga áspera o que se produzca un grado elevado de desgaste debido a su capacidad de enfriamiento rápido.
 - 50.- Los antioxidantes impiden la formación de herrumbre al recubrir las superficies de el metal con una película de gran tenacidad.

60.- Y otros aditivos pueden dar al aceite otra propiedad antiespumas. Los aditivos usados como antiespumantes reducen la tension superficial de aceite para lograr que las burbujas de aire escapen con más rapidez.

Los aceites lubricantes los podemos dividir se gún su uso en:

Aceites para árboles. Aceites para engranes. Aceites para cojinetes en general. Aceites para moteres eléctricos.

Aceites para cilíndros de vapor. Aceites para turbinas. Aceites para compresoras de aire. Aceites para compresoras de refrigeración.

Aceites hidróulicos. Aceites para corte. Aceites automotrices.

SEMI - SOLIDOS

Los lubricantes semisólidos o grasas son usualmente aceites minerales a los que se les ha podido añadir un compuesto especial de jabón para producir una mezcla plástica conveniente para lubricar algunos tipos de maquinaria. El compuesto especial de jabón actúa para llevar el lubricante dentro de la superficie de rozamiento y mantenerlo allí, donde su efecto será más beneficioso.

Las grasa lubricantes se seleccionan de acuerdo con sus propiedades físicas, en forma muy parecieda a la de los aceites. Algunas de estas propiedades son:

- Número de penetración.
- Número de goteo.
- Base de jabón.

El número de penetración es la medida de la consistencia de la grasa. El número de penetración de una grasa se obtiene dejando caer un cono estandar que penetre libremente en la grasa, el cual su punta debe de tocar levemente la superficie de la grasa. La grasa debe estar uniforme en su consistencia y a una temperatura de 77 grados farenheit (25 grados centigrados). Un ejemplo tipico puede ser: 312 mm.de penetración; de acuerdo con la ASTM (Sociedad Americana para Pruebas de Materiales).

Para lubricar un cojinete sencillo que tiene pequeñas holguras se recomienda usualmente una grasa de consistencia suave, o sea de alto número de penetración. Un alto número de penetración indica que la grasa es blanda y que tendrá buenas características de flujo y recibirá completamente las superficies de rozamiento a pesar de las holguras pequeñas.

El punto de goteo de una grasa, que algunas veces se denomina como Punto de Licuación, es la temperatura a la cual se funde la grasa y gotea. Este punto de goteo se debe comparar con temperaturas anticipadas de funcionamiento cuando se selecciona una grasa para aplicación específica. Por ejemplo, si la temperatura de operación de un cojinete esde 220 grados Farenheit (100 grados centigrados), debemos usar una grasa con un punto de goteo por arriba de 220 grados Farenheit. Así la grasa no se licuarea y escurrirá fuera del cojinete mientras esté funcionando. Algunas grasas tienen tendencias a disgregarse a temperaturas elevadas.

La base de jabón usada en la manufactura de una grasa es de interés con el fin de que podarnos seleccionar la grasa apropiada para temperaturas altas y bajas, condiciones secas o húmedas, o combinaciones de éstas.

Las grasas se clasifican generalmetne por el compuesto de jabón utilizando en la confección de la grasa influye grandemente en las propiedades de ésta.

Estas grasas son:

- Grasas a base de jabón de calcio.
- Grasas a base de jabón de sodio.
- Grasas a base de bentonita.
- Grasas a base de bario.
- Grasas a base de litio.
- Grasas a base se silicio.
- Grasas a base de aluminio.
- Grasas a base de jabón mezclado.
- Grasas de petróleo puro.

Una base de calcio usada en la grasa daría a ésta una apariencia suave y mantequillosa. Estas grasas son de una resistencia elevada al agua. Si tomáramos una muestra de esta grasa en la palma de la mano y trataramos de mezclar agua con ella, encontraríamos que la grasa y el agua no se mezclarían. Por esta razón las grasas a base de calcio encuentran muchos usos donde hay agua.

Las grasas a base de calcio, sin embaryo no soportan las altas temperaturas, digamos superiores a 220 grados Farenheit (100 grados centigrados). Tienden a desintegrarse si se calientan más allá de este punto y no regresan a su estado original al enfriarse. La base de jabón permanece separada del aceite. Esta separación es muy dañosa para las superficies de rozamiento. Las partículas de jabón separadas se hacen duras y muy abrasivas. En muchos casos de cojinetes y ejes rayados se puede encontrar su origen como debido a la acción abrasiva de estas partículas como resultado del uso de grasas a base de calcio donde las temperaturas son muy elevadas.

Las grasas a base de sodio se pueden usar donde las temperaturas soon más elevadas. Son buenas hasta temperaturas de 360 grados Farenheit (187.2 grados centigrados), sin que haya peligro de separación del aceite de su hase.

Estas grasa son de textura fibrosa. Si pusiéramos una pequeña porción de la grasa entre los dedos y separaramos los dedos, la grasa produciría la sensación de estirarse en fibras correosas entre los dedos. De hecho no se usan fibras en la grasa. Esto es simplemente la forma de que la grasa está compuesta; como si estuviera mezcladoa con hilos o fibras. Esta naturaleza fibrosa las hace capaces de soportar pesadas cargas de rozamiento y son ideales para utilizarlas en molinos y calandrias y similar maquinaria pesada; y en los rodamientos de bolas y rodillos.

Estas grasa tienen un inconveniente, que son más o menos solubles en el agua y no se deben usar cuando hay presencia de agua. Si tomáramos una muestra de la grasa a base de sodio en la palma de la mano y tratáramos de niezciarla con agua, veríamos que se convierte en una mezcia lechosa y que se vuelve impropia para usarla como lubricante.

Las grasas a base de bentonita no son ni más ni menos que hechas de simple arcilla, tienen un punto de licuación extraordinariamente elevado, el límite verdadero de la temperatura es discutible. Sin embargo estas grasas son buenos lubricantes a altas temperaturas donde las grasas a base de sodio no son satisfactorias. Estas grasas de bentonita son mucho más costosas que las grasas convencionales de baja temperatura, pero duran mucho más. Son buenas para lubricar lugares de difícil acceso. Al usar estas grasas no necesitamos lubricar tan a menudo.

Las grasas a base de bario son resistentes al agua. Su fusión es a altas temperaturas. Son lisas no fibrosas dependiendo del procedimento de la manufactura y son usadas como lubricantes para chasises y rodamientos antifricción.

Las grasas a base de litio son consideradas actualmente superiores a otras grasas de base jabón como lubricantes multi-función. Se fusionan alrededor de 350 grados Farenheit (176.6 grados centigrados) y mantienen una estructura deseable a través de un amplio rango de temperaturas. Son utilizables para lubricar a 300 grados Farenheit (148.8 grados centigrados) y a bajas temperaturas. Estas grasas son por naturaleza de mantecosas a fibrosas. Son resistentes al agua.

Las grasas a base de silicio son grasas sintéticas relativamente nuevas en la lubricación. Se dice que tienen mayor duración, buena estabilidad y propiedades de resistencia al calor. Su duración más larga es problabemente su propiedad mas destacada. Son muy costosas.

Las grasas a base de aluminio son de fibras extremadamente cortas y son de textura lisa o fibrosa. No son utilizables arriba de 160 grados Farenheit (71.1 grados centigrados) por que la grasa se deteriorará estructuralmente si se calienta hasta cerca del rango de fusion y enfriada. Las grasas de aluminio son altamente adhesivas y pegajosas y encuentran aplicación como lubricantes para levas, cadenas y a superficies oscilantes a las que otras grasas no se pegarían.

Las grasas de jabón mezclado tienen caracteristicas generales. Las combinaciones mas comunes sun sudio-calcio y calcio-plomo. Las propiedades resultantes varían ampliamente dependiendo de las proporciones de los elementos usados.

Las grasas de petróleo crudo provienen del resíduo del refinado del material asfáltico, aún aunque no es graso por definición. Esta grasa es extremadamente adhesiva y se le usa como un lubricante para engranes pesados abiertos y alambre para cable.

SOLIDOS.

Un lubricante sólido es una película delgada de un material sólido interpuesto. entre dos superficies friccionantes,para reducir la fricción y el desgaste;debe tener una fuerte adherencia a los metales, muy baja fuerza de corte y buenas propiedades elásticas Estos materiales deben ser estables a altas temperaturas, químicamente inertes y tener una alta conductividad del calor. Algunos lubricantes sólidos son usados en cojinetes sujetos a temperaturas arriba de las cuales el aceite o la grasa no pueden ser usados. Son usados en aplicaciones que requieren lubricantes que son químicamente inertes y también en rodamientos adjacentes a partes que no deben ser contaminadas con materiales extraños. Una desventaja de los lubricantes sólidos es que no fluyen para cubrir las rupturas en la capa de lubricante.

Las propiedades del lubricante sólido para reducir la fricción y el desgaste son: - Baja resistencia al corte DE BIBLIOTECAS

- Baia dureza.
- Alta adhesión al material.
- Habilidad de reponerse asimismo.
- Carencia de impurezas abrasivas.

Hoy otras varias que no influencian directamente en la fricción y el desgoste, pero que son importantes para escoger el lubricante sólido apropiado para una función dada.

Ellas son:

Estabilidad Térmica.- Uno de los usos mas importantes de los lubricantes sólidos es reducir el desgaste a altas temperaturas arriba de las cuales son usados los lubricantes orgánicos (de 600 a 2,000 grados Farenheit (315.5 a 1093.3 grados Centigrados o más alto).

Punto de Fusión.- esta propiedad es importante porque los lubricantes sólidos orgánicos pierden mucho de su poder reductor de fricción arriba de su punto de fusión.

Inacción Química.- Los lubricantes sólidos deben ser reactivos al material y a la atmeosfera, especialmente en presencia de alta humedad.

Estado de Sub-División.- Es esperado que entre más pequeño sea el tamaño de partícula y más reducidos los límites de la distribución del tamaño de las partículas, más efectivo sea el lubricante sólido, especialmente si contiene aditivos para mejorar su adhesividad.

Habilidad para prevenir la corrosión.- Puesto que estos lubricantes se usan en partes inaccesibles con función intermitente y largos períodos inactivos, la corrosion de las partes debe ser prevenida.

Alta Conductividad Eléctrica - Se requiere esta propiedad cuando los lubricantes sólidos son usados para reducir el desgaste en contactos deslizantes. Cuando los aislantes son sujetos a contactos friccionantes, debe ser usado un lubricante sólido de baja conductividad.

El lubricante sólido más empleado es el grafito, que se adhiere a las superficies del cojinete, formando capas de secamas de pez ", que se deslizan facilmente una sobre la otra y, además, tienen la ventaja de rellenar e igualar las irregularidades existentes en las superficies del cojinete. El grafito puede emplearse directamente en forma de polvo o como suspensión coloidal en aceite. En esta última forma revela una tendencia a separarse como barrro en los depósitos o coductos de aceite, especialmente cuando está sometido a una fuerza centrífuga, como es el caso de los canales de aceite de los cigueñales. Por consiguiente su empleo debe evitarse en los sistemas de lubricación forzada.

La mica, el talco y la estatita, cuya acción lubricante, es similar a la del grafito, pueden emplearse también como lubricantes. Aunque son inferiores a aquel en la mayor parte de las aplicaciones, su resistencia a la oxidación a temperaturas elevadas es mayor.

Durante los últimos años se han desarrollado nuevos tipos de lubricantes sólidos, tales como los Sulfuros de Molibdeno y Tungsteno,que son más eficaces que el grafito o que la mica, tanto en lo que se refiere a su resistencia a altas presiones como a lo que ofrece a la temperatura.

Los lubricantes sólidos que se añaden a los aceites y grasas, están representados generalmente por jabones de plomo, aceites sulfurados y otros compuestos orgánicoss de plomo, fósforo, cloro y azufre. Algunas de estas sustanciad pueden emplearse aisladamente como lubricantes fluídos, pero cuando se emplean en canticadades relativamiente pequeñas como aditivos extrema presión "reaccionan con los materiales de los cojinetes para formar superfícies con un coeficiente de frotamiento mútuo bajo.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

CAPITULO II

Las condiciones de servicio de un sistema mecánico pueden ser lo suficientemente moderadas como para que un aceite de petróleo bien refinado, sea capaz de ejercer su function de lubricaante durante período de tiempos razonablemente elevados, sin temor a deterioros anormales del material. 0 8 la aparición prematura de feriómenos desarrollos desfaborables. Sin embargo, los rápidos experimentados en el campo de los motores de explosión y en el diseño de la maguina industrial con su continua tendencia a transmitir potencias cada vez mayores por medio de mecanismos cada vez más pequeños, han ido imponiendo los lubricantes. creccientes / cargas Las temperaturas, presiones u velocidades a que los mismos suelen estar sometidos en los actuales sistemas mecánicos, hacen que raras veces los aceites minerales puros, incluso los más refinados pueden soportar las exigencias que se les demandan, sin la incorporación de productos capaces de modificar ciertas características o el curso de algunas de las transformaciones a las que inevitablemente dan lugar las mencionadas condiciones.

Dichos productos químicos. que incorporan se generalmente en pequeñas cantidades, para mejorar el comportamiento de un aceite, en relación con una determinada aplicación, se llaman "ADITIVOS". En ciertos casos, los aditivos pueden ampliar el campo de utilización de un lubricante, dotandole de alguna propiedad que no poseía o que tenía muy amortiquada así, a las funciones que se enunciaban como propias de los lubricantes, pueden sumarse la de servir de vehículos para los agentes que reúnen o les confieren dichas propiedades. Al mejorar las características o el nivel del comportamiento de un aceite, estos agentes puedden hacer posible, a su vez, un ulterior desarrollo técnico del equipo a que van destinados; círculo muy característico de esta industria. Debe aclararse que el papel de los aditivos es reforzar en algún sentido las características de los aceites bases, pero que en ningún caso pueden considerarse como sustitutivos de un buen refino o nivel de calidad por el contrario, la respuesta de los aceites a los aditivos suele ser menor, cuanto menos refinados estan.

aceites a los aditivos suele ser menor, cuanto menos refinados estan.

Los primeros aditivos empleados en los aceites lubricantes eran productos naturales o de composición relativamente sencilla. Durante los ultimos años, los productos han ido ganando en complejidad. Centenares de productos químicos han sido ensayados, lo que ha supuesto un inmenso trabajo de experimentación, tanto en laboratorio como en servicio. Actualmente, la fabricación de aditivos exige unas técnicas muy especializadas, no solo para las operaciones de fabricación y síntesis, sino para la evaluación de los productos obtenidos, este ultimo en el que nunca sera demasiado insistir.

La operación de la dosificación y mezcla de los aditivos con el aceite base, es muy delicada y debe llevarse consumo cuidado. La elección del aditivo más adecuado en función tanto de las características del lubricante a que se va a incorporar, como de la misión a que este se destina. En todo caso, se han de tener en cuenta propiedades tales, como la buena sensibilidad del aditivo en el aceite, su compatibilidad, con otros aditivos eventualmente presentes, su estabilidad, una volatilidad baja,una pequeña solubilidad en agua, y, a ser posible, unas características de aspecto y olor no desagradables.

Dada la complejidad a que hacemos referencia, es difícil intentar una clasificación de los aditivos, basada en su composición química, por el excesivo número de subgrupos a que conduce, si se quiere que éstos tengan un valor representativo de sus cualidades. En preferibles seguir la tendencia más generalizada y agrupar los productos deacuerdo con dichas cualidades, es decir, según la misión que cumplen, aunque debido al carácter multifuncional de muchos de ellos, sea inevitable una íalta de nitidez en las demarcaciones.

Se soldría fuera de los límites de esta exposición intentar una relación exhaustiva de los aditivos que hoy se emplean en la fobricación de lubricantes y nos limitaremos a señalar los grupos que por sus aplicaciones y mayor utilidad consideramos más importantes. Una primera aproximación en este sentido pretende dar la clasificación siguiente:

- 1.- Aditivos que modifican algunas de las propiedades físicas del aceite .
 - a) Aditivos mejoradores del indice de viscosídod.
 - b) Aditivos depresores del punto de congelación.
- 2.- Aditivos que mejoran el comportamiento del aceite en las regiones de la lubricación límite.
 - a) Aditivos de untuosidad.
- 3.- Aditivos antidesgaste.
- 4.- Aditivos que mejoran la resistencia del aceite a las transformaciones químicas.
 - o) Aditivos anti-oxidantes.
 - b) Aditivos detergentes/dispersontes.
- 5.- Aditivos entiespumentes.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

LOS ADITIVOS.

SU RAZON DE SER.

Antes de las segunda querra mundial se había perfeccionado tanto la técnica de refino de las fracciones lubricantes, obtenidas a partir del petróleo que no se creía posible que se pudiera lograr la calidad de los aceites para motores; o sea que con los métodos de refino empleados, especialmente a base de disolventes, se conseguían aceites minerales puros, de un nivel de calidad muy alto.

Sin embargo, debido a las exigencias, tanto de la guerra origen en gran parte de los progresos técnicos como de los nuevos motores diseñados, los aceites minerales puros denominados todavía " Aceites Clasicos " respondían de una manera imperfecta, a las nuevas exígencias de lubricación.

Necesitaban encontrar "algo" que independientemente del refino, permitiera simultaneamente conseguir una mejora en las características de los aceites base, realzar algunas de sus multiples propiedades potenciales y, todavía más darles nuevas propiedades.

Esta limitación cualitativa de los aceites minerales puros, y este "algo" cuya necesidad de encontrar era cada vez más apremiante, han sido la base creadora de los aditivos.

Para hacer notar la importancia de los aditivos sobre la mejora de los aceites base es conveniente señalar que la presencia de cantidades muy pequeñas de estos aditivos es suficiente para mejorar profundamente el comportamiento de los aceites lo que hace que el descubrimiento, y sobre todo la generalización del empleo de estos productos, hayan sido todo un éxito en el campo de la fabricación de los aceites modernos para motores.

Los aditivos son productos muy complejos, que honran a los químicos que los han descubierto y puesto a punto, y también a los ingenieros mecánicos que han hecho destacar su poder, su complejidad, y además estudiar las mejores condiciones de empleo, así como sus limitaciones.

Estos aditivos, han creado una industria intimamente unida a la del petróleo. Es una industria joven, en desarrollo contínuo, en la que casi cada día aparecen nuevos productos, cuya forma de acción exacta, incluso la de los más antiguos, no es todavía perfectamente conocida.

No obstante esto no debe pensarse que es suficiente con agregar una cierta cantidad de cualquier aditivo a un aceite base cualquiera, para obtener el mejor aceite del mundo. En la práctica, la acción de un aditivo, lo que aveces se denomina " su respuesta " a un aceite base dado, depende de factores muy variados y diversos. Por un lado, de la composición química y de la cantidad de aditivo utilizado, así como del tipo, grado de refino y naturaleza química predominante del aceite base, y, por otro, del elemento "motor" en el que se va autilizar el aceite, es decír, de su tipo, de sus antecedentes de fuuncionamiento, de su estado mecánico, y finalmente, de las condiciones del servicio que debe realizar normalmente.

El empleo de los aditivos debe estar en relación o sus necesidades, es por esto que la utilización irracional de los aditivos puede producir efectos contrario para los que fueron creados, ya que al intentar suprimir una imperfección se puede desencadenar otra.

En cambio una buena combinación de varios aditivos de funciones diferentes, puede Illevar a mejores resultados que los tendriamos si utilizaramos cada aditivo por separado. Estas condiciones demuestran cuán difícil es lograr el éxito en una formulación de aceites.

En realidad los aditivos no han sido creados para corregir los defectos de los aceites base, sino que son productos nuevos e indispensables, que se incorporan en los aceites de calidad. Cada día se les pide que resuelvan nuevos problemas que la mayoría de las veces no son de engrase, y que no se solucionarían con los aceites minerales puros.

Los aceites parà motores que contienen aditivos denomínados antioxidantes, anticorrosivos, detergentes, etc. no

representan una argumentación comercial, sino que responden a las exigencias, cada día más severas, impuestas por el avance del progreso.

CLASIFICACION DE LOS ADITIVOS.

Los aditivos para los aceites de motores pueden clasificarse según que actúen sobre:

- a) Las propiedades Físicas es decir, sobre;
 - el color y la fluorescencia;
 - le viscosided y el índice de viscosided;
 - el punto de congelación.
- b) Las propiedades Físico Químicas tales como:
 - el poder dispersante;
 - la redución del frotamiento y del desgaste;
 - la aptitud al rodaje;
 - el poder antiherrumbre;
 - la resistencia a formar espumas.
- c) Las propiedades Químicas en particular sobre:
 - la resistencia a la oxidación y a la corrosión.
- Esta clasificación es realmente aproximada ya que muchos aditivos son multifuncionales, es decir, que un mismo aditivo puede actuar sobre varias propiedades a la vez por ejemplo:
- DIR indice de viscosidad-punto de congeleción-poder-dispersante;
 - resitencia a la oxidación-resistencia a la corrosión;
 - color-punto de congelación, etc.

Las indicaciones que se dan a continuación sobre todos estos aditivos no constituyen un estudio completo sobre cada uno de ellos, sino solamente la presentación de los elementos básicos.

CAPITULO III

APLICACION DE ACEITES Y GRASAS

APLICACION DE LOS DIFERNTES LUBRICANTES.

Ahora que ya tenemos cierta idea de lo que es un lubricante, vamos a examinar algunos métodos diferentes de aplicación de lubricantes y veamos cómo funcionan cada uno de ellos. Primero discutiremos métodos de aplicación del aceite, y después métodos de aplicar grasa.

El aceite se puede suministrar por muchos métodos diferentes. La mayor parte de estos métodos se usan. Los dispositivos para aplicarlo pueden ser sumamente sencillos, o pueden ser completamente automáticos y equipados con mecanismos de seguridad para advertir la falta de lubricación o las temperaturas excesivas que está soportando.

Botella Aceitera.- Como su nombre lo indica, estas aceiteras consisten de un depósito en forma de botella invertida con un cuello roscado para montarla en la parte superior de un cojinete. Un vástago de metal o pistón alimenta el aceite desde el déposito al eje que se mueve sobre el lubricante.

Aceitera con Alimentación de Mecha. Esta aceitera emplea el principio de sifón para enviar el aceite por nuedio de la acción capilar de un material poroso como la hebra de hilaza de una mecha.

Aceitera por Alimentación de Goteo.- Se usa ampliamente en todos los tipos de máquinaria para lubricar cojinetes, engranes, cadenas de transmisión, etc. En esta copa gotera el flujo del aceite es controlado por una válvula de aguja ajustable.

Lubricación Manual.- Es la aplicación directa de aceite a una parte de la máquina en movimiento que puede ser lubricada manualmente. Esta es muy usada en equipos viejos. Esta es también usada en equipos nuevos con pequeños baleros con poco movimiento.

Anillo de Lubricación.- El principio de lubricación del anillo es bastante sencillo. La lubricación se lleva a cabo por medio de anillos alrededor del eje los cuales tienen un diámetro interior más grande que el exterior del eje. El cojinete esta previsto de una abertura o ranura en el cual se desplaza libremente el anillo, con una tapa articulada sobre la mitad superior del eje.

Lubricación por Cadena.— Es otra adaptación de la lubricación por anillo, en este caso se utiliza una cadena en lugar del anillo. La flexibilidad de la cadena le permite establecer contacto con mayor superficie del eje que el anillo. Como resultado de ello la cadena suministrará mayores cantidades de aceite a bajas velocidades que las suministraría el anillo.

Baño de aceite.- Es otro método de aplicar lubricante al área del cojinete. En el baño de aceite, el cojinete se pone en contacto con el eje en un baño de aceite. Este tipo de lubricación es muy económico y no requiere otra atención que la inspección regular del nivel correcto de aceite, y un rociado periódico y reposición del aceite del depósito.

Sistema por Salpicado.- Las partes rotatorias y de movimiento alternativo se sumergen en el depósito y salpican el aceite dentro de los cojinetes o en entradas o tuberías de las cuales fluye en forma de neblina por medio de la gravedad a las diferentes partes que requieren lubricación.

Sistemas Centralizados de Acette.- El sistema centralizado de lubricación suministra una cantidad controlada a medida de lubricante al área del cojinete y se dispone del sistema en el tipo de "Flujo Contínuo" o bien de "Una Descarga". El sistema puede ser accionado o movido por fuerza motriz y completamente automático.

Ahora llegamos a los métodos usados generalmente para aplicar grasa.

Se puede aplicar grasa a los cojinetes por muchos métodos diferentes. Estos métodos van desde la aplicación a mano en su forma mas sencilla hasta los sitemas centralizados de engrase y totalmente automáticos.

La Aplicación a Mano.— El método mas simple de engrase, se usa para llenar de grasa ciertos tipos de cojinetes antes de su montaje final, o cuando llega la hora de volverlos a lubricar. Estos métodos de aplicación a mano son antieconómicos por el desperdicio que se hace.

Copa Grasera de Compresión.— Se usa con bastante amplitud en ciertos tipos de máquinaria, se rosca directamente al cojinete. La copa se carga desatornillando la tapa, llenandola de grasa y volviendola a roscar otra vez en la base.

Copa Grasera Automática.— Esta es un refinamiento de la copa de compresión ordinaria. La copa grasera automática consiste de un déposito lleno de grasa, y un pistón con junta de cuero accionado por un resorte que fuerza a la grasa a entrar lentamente en el cojinete.

Método de aplicación por presión.- Este método de aplicación de grasa es el mas ampliamente usado en la actualidad. La grasa se aplica a travez de aditamentos de presión del tipo Alemite o Zerk. La grasa se puede aplicar mediante una pistola grasera de mano o bien mediante aire comprimido o electricidad. Este tipo de aire comprimido es el que vemos que se utiliza en las estaciones de servicio, o en los garages.

Sistemas Centralizados de Grasa.— Los sistemas centralizados de lubricación son tambien utilizados donde se usa la grasa. Los sistemas decentralizados de grasa son muchos veces mas dignos de confianza y económicos, en lo que a tiempo y consumo de grasa se refiere, que los diversos métodos de engrase a mano. Estos sistemas permiten la lubricación de todos los cojinetes y partes móviles de una máquina mientras ésta está funcionando. Y lo más importante todavía, estos sistemas eliminan el riesgo en la aplicación de grasa a los cojinetes que de otro modo serían peligrosas de alcanzar.

CAPITULO IV

MANEJO ALMACENAMIENTO Y DISTRIBUCION DE LUBRICANTES.

MANEJO ADECUADO DE LUBRICANTES.

En la actualidad, para cubrir las exigencias lubricación proceso en la industria general entre aceites,grasas, lubricantes y productos para proceso, cada compañia elaboradora de lubricantes, maneja no menos de 200 productos diferentes en sus especificaciones. Esto hace complejo el manejo de lubricantes dentro de la industria; por lo que el reducir al mínimo la cantidad de lubricantes a usarse en una industria, es un factor determinante, sin emburyo, si es posible obtener la adquisición de un solo proveedor, el manejo de lubricantes se simplifica. En caso contrario se han venido manejado lubricantes de varias marcas, o por otras razones es necesario surtirse de varios proveedores; entonces, para simplificar su manejo, se pueden pedir las espesificaciones de los productos en existencia o en su defecto solicitar la asistencia técnica de sus proveedores.

CLASIFICACION DE ACEITES INDUSTRIALES.

las necesidades sobre le manejo de lubricantes en nuestra industria nacional, como hemos dicho, el uso de lubricantes de una o más marcas provoca muchas veces confusiones en el personal del almacén y lubricación, debido a que aun siendo las mismas especificaciones o para el mismo servicio, sus nombres son diferentes y cuando se desconocen los análistas típicos de dichos productos no pueden arriesgorse a aplicarlos a tal o cual máquina, o mezclarse entre sí; por consiguiente, cuando esto sucede, el problema se soluciona ordenando otro lubricante que sea el adecuado, para hacer la aplicación o cambio en alguna máquina.

ALMACENAMIENTO Y SUMINISTRO DE LUBRICANTES.

ALMACEN:

- a) Determinar cuantos lubricantes y que cantidad de cada uno de ellos debe almacenarse.
- b) Determinar el espacia requerido y la resistencia de los anaqueles, de acuerdo con las dimensiones y pesos de los diversos envases.
- c) Considerar le espacio requerido para los diversos equipos de manejo de envases.
- d) Considerar la posibilidad de combinar el almacenamiento de los lubricantes con otras substancias inflamables, tales como pintura, barnices, etc.
- e) Considerar la localización del almacén de acuerdo con la mejor situación para el residuo y envío de los lubricantes.
- Considerar los materiales para la construcción tomando en consideración los reglamentos contra incendios y la seguridad de la planta.

DEPARTAMENTO PARA DISTRIBUCION DE LUBRICANTES. EVO LEO

- a) Determinar cuántos lubricantes y tipos de envases deben tenerse para surtirlos.
- b) Considerar como se va a distribuir el lubricante.
- c) Considerar el espacio necesario para el equipo de aplicación de todas las personas encargadas de lubricar.
- d) Considerar el espacio necesario para el equipo misceláneo que debe existir en este departamento.
- e) Considerar la localización de la fuente de energía eléctrica y de aire comprimido.

f) Seleccionar los mejores materiales de construcción y tomar en consideración todos los reglamentos que se tengan disponibles.



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

CAPITULO V

FRICCION SECA

La friccion seca es la resistencia que existe cuando un objeto solido seco se mueve tangencialmente respecto a la superficie de otro el cual toca o cuando un intento se hace para producir tal movimiento. Sobre el particular, el fenomeno de friccion representa un atributo universal de la cuestion y asi es de interes de los científicos naturales, mientras es por otra parte unos de los factores mas importantes que afectan la operacion de los mecanismos y asi se convierte en el interes de todos los ingenieros.

EL PAPEL DE LA FRICCION

En el aspecto de la ingenieria la friccion tiene una ascendencia muy antigua. Una de las primeras aplicaciones practicas de la friccion, es decir, el uso del calor de friccion en el alumbrar de los fuegos, tiene sus raices en la prehistoria.

Otras aplicaciones, es decir, el uso de los trineos suaves, los cilindros, o rueda, a veces suplementado por los lubricantes liquidos, minimiza los trabajos requeridos para transporte de objetos pesados desde hace mas de 3,000 años.

Estas muestran tambien, una apreciacion temprana del fenomeno de friccion y su importancia. La evaluacion cientifica de los fenomenos de friccion es, sin embargo, mucho mas recientes que el que estas aplicaciones tempranas pueden sugerir. Sin duda, con respecto a la friccion cinetica- la friccion de los cuerpos en movimiento-tiene que ser necesariamente posterior a la enunciacion de la primera Ley de Newton y por lo tanto un producto del siglo XVII y posteriores.

La importancia de la friccion puede ser vista en el hecho de que, como muestran las estimaciones, una parte muy sustancial del consumo de energia total de la humanidad se ocupa en vencer las perdidas por friccion durante el deslizamiento. La reduccion de la friccion, a traves del uso de los materiales de contacto mas apropiados o tambien a traves de por la aplicación de las sustancias lubricantes mejores. es asi problema extremadamente un importante de la tecnologia moderna. Sin embargo, no tiene que ser pasado por alto que multiples procesos de la vida diaria son dependientes, por su efecto, de la presencia de la friccion en las cantidades suficientemente grandes. Por lo tanto la prevision, cuando requiere, de la friccion suficientemente tambien una tarea de gran importancia. Todo esta familiarizado con el hecho de tales procesos simples como caminar, conducir un carro (en la consideracion de inicio, la parada, y arrancar), u objetos controlados por la mano, puede no se lleven a cabo rapidamente si la friccion es demasiado baja. Cuando esto ocurre, las condiciones se dicen que son "resbaladizas, " y hace un problema de friccion en que se debe encontrar un remedio.

El mantenimiento de la friccion suficientemente alta se requiere tambien en la funcion de tales dispositivos comunes como los clavos y los tornillos y siempre que las particulas solidas, son arena, o el carbon, se situan en montones.

Mientras las dos categorias abarcan los dos requerimientos principales de la friccion, la friccion baja cuando no se desea mantenerla en un nível suficientemente alto; cuando es requerido hay un tercer problema de alguna importancia, esa constante de friccion debe de mantenerse dentro de los limites estrechos. Un ej. tipico es suministrado por los frenos de un automovil, lo cual no detendra el carro suficientemente rapido si la friccion es demasiado baja pero haran que los pasajeros sean lanzados traves de las ventanas si la friccion es demasiado alta. Otras aplicaciones donde la friccion tiene que estar bajo el control cerrado estan en la industria en metales de rodamiento y tambien en los dispositivos de precision de muchas clases donde es deseado controlar el movimiento en forma precisa. Un cuarto problema, de considerable importancia en muchas aplicaciones practicas, esta eliminando la friccion causada por las oscilaciones que se manifiestan como los chiridos, los gritos agudos y ruidos de charla. Lo contrario del requisito, es decir. esas condiciones proporcionadas aptas para la ocurrencia de la friccion por oscilacion existe con respecto a instrumentos musicales de la familia de violin, lo cual el producto suena solamente por medio de tales oscilaciones. Para ser competentes en la manipulacion de estas situaciones en el actual avance de la tecnologia es deseable que los ingenieros tengan los conocimientos necesarios de los fenomenos de friccion y sus manifestaciones. Desafortunadamente, las leyes simples de friccion enunciadas en los libros de elementales de mecanica dan solo descripciones aproximadas de la situación que prevalece cuendo los solidos se deslizan sobre otras superficies.

LEYES CUANTITATIVAS DE LA FRICION POR DESLIZAMIENTO

Se expresa en los terminos cuantitativos como una fuerza, siendo la fuerza ejercida por dos cuerpos en contacto tendientes a oponerse al desplazamiento tangencial relativo de el otro.

Tenemos que distinguir entre dos situaciones, es decir, donde la fuerza aplicada es insuficiente de provocar el movimiento, y el otro donde el deslizamiento ocurre.



Como primer caso tipico podemos considerar un peso w descansando en una superficie plana horizontal (Fig. 1). Si una fuerza tangencial pequena P se aplica, es encontrado experimentalmente que ese deslizamiento no ocure. Es claro en este caso (a traves de la aplicación de la primera Ley de Newton) que la fuerza de fricción en la interface tiene que ser igualada exactamente y opuesta a P. Si la fuerza se disminuye, digamos a P/2, el peso permanece aun en reposo, igualmente es claro que la fuerza de fricción tiene que haber cambiado a P/2, otra vez igual y opuesta a la fuerza aplicada.

Esto ilustra la primera propiedad cualitativa de la fuerza de friccion: En cualquier situacion donde las superficies de contacto estan en reposo y las resultantes de las fuerzas tangenciales son mas pequenas que algun parametro de fuerza específico de esa situacion particular, la fuerza de fricciones igualada y opuesta a las resultante de las fuerzas aplicadas y el movimiento tangencial no ocurrira. Las excepciones a esta ley se encuentran solamente en una escala microscopica.

Como un ejemplo, podemos citar el hecho que ha estado observado con un numero de materiales y sido probablemente verdadero de todos los materiales que, cuando la fuerza tangencial P es primeramente aplicada, un desplazamiento muy pequeño del peso en la direccion de P, a traves de una distancia de 10 E-5 plg ocurre casi instantaneamente y que despues de eso el hormigueo de peso sobre la superficie con las velocidades usualmente menos lejanas a los 10 E-7 plg/seg, la velocidad es dimensionada con el tiempo si la aplicacion de P es mantenida Es claro que, acompañando estos fenomenos, ahi tienen que ser muy ligeramente diferentes la fuerza tangencial P y la fuerza de friccion F. La situacion siguiente que debemos considerar es una en que la

fuerza aplicada P es suficiente para provocar deslizamiento; i. e., cuando P se aplica, el peso se mueve. Es encontrado experimentalmente que el cuerpo se mueve en la direccion de P, y a partir de esto se sigue con que la fuerza de friccion, aunque mas pequeno que P, es aun colineal con P. Esto puede ser considerada la segunda propiedad cualitativa de la fuerza de friccion: La fuerza de friccion actua siempre en una direccion positiva con respecto a la velocidad relativa de las superficies. Las excepciones a esta lev son tambien solamente menores en la naturaleza. Ha sido encontrado que, para las superficies sin pronunciadas propiedades direccionales, la fuerza de friccion instantanea puede fluctuar un grado aproximadamente de su dirección asignada, cambiando su dirección continuamente como el deslizamiento procede. Si la superficie ha traslapado las marcas u otras rayaduras en una dirección o siendo la cara de un cristal, entonces la fuerza de friccion puede variar de su direccion asignada por algunos grados si el movimiento relativo esta en un angulo para la textura de la superficie Las leyes restantes de la friccion se conciernen con la magnitud de la fuerza de friccion. Tres relaciones cuantitativas son requeridas para expresar la magnitud de la fuerza friccion como una funcion de las principales variables observables macroscopicamente, es decir, la carga aplicada, el tamaño de la region del contacto, y la velocidad de deslizamientos. Las tres relaciones cuantitativas son:

1. La fuerza de friccion es proporcional a la fuerza normal. Esta relacion nos permite a definir un coeficiente de rendimiento f como la razon F / W.- Alternativamente, podemos expresar esta ley en funcion de un angulo constante del reposo, o el angulo de friccion, esto siendo el angulo de un plano inclinado tal que cualquier cosa situada sobre el plano, cualquier peso, permanece estacionario pero que, si el angulo se aumenta por cualquier cantidad cualquiera, el objeto se deslizara hacia abajo.

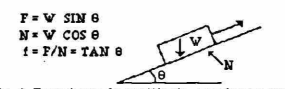


Fig. 2. Ecusciones de equilibrio para fuerza normal

2. La fuerza de friccion es independiente del area aparente de contacto Aa. Asi los objetos grandes y pequenos tienen los mismos coeficientes de la friccion.

3. La fuerza de friccion es independiente de la velocidad de deslizamiento. Esto implica que la fuerza requerida para iniciar el deslizamiento es la misma que la fuerza para mantener el deslizamiento a cualquier velocidad especificada.

Tomadas juntas, estas tres leyes proveen la estructura cuantitativa dentro de la cual la friccion se considera generalmente por los ingenieros. Es por lo tanto importante descubrir como se aplican estrechamente estas leyes en la practica real.

Las primeras dos leyes cuantitativas se obedecen generalmente bastante bien dentro de algunos porcentajes en la mayoria de los casos. Las excepciones ocurren principalmente con los materiales muy duros como el diamante o en materiales muy suaves como el politetrafluoretileno o PTFE (tipico:Teflon).

En muchos casos, las combinaciones de dees lizamiento involucra materiales como estos que obedecen una ley de la clase F- cwp, donde sea c una constante y p una variación de fracción alguna parte en el rango desde 2 / 3 a 1. Naturalmente, en los casos donde la ley se obedece, p es exactamente 1. Otro caso donde la fuerza de fricción no es proporcional de la carga es donde una de las superficies tienen una capa de superficie dura delgada y un substrato.

A baja carga la superficie delgada, tiene restos de capa dura intacta y predominan sus propiedades fricionales. En carga alta la capa de superficie se quiebra a traves y las propiedades del substrato se convierten en mas importantes.

Las desviaciones de las segundas leyes cuantitativas se notan a veces en el caso de las superficies muy suaves y muy limpias, por lo que la fuerza de friccion puede convertirse en independientes de la carga pero proporcionales del area aparente del contacto. Tales casos se discuten posteriormente.

Deberia enfatizarse que la primera y segunda leyes cuantitativas se obedecen muy bien generalmente y que las excepciones de ellas son las rarezas. Lejanamente diferente es la posicion en relacion a la tercera ley. Es bien conocido que la fuerza de friccion requerida para principiar el deslizamiento es generalmente mayor que la fuerza requerida para mantenerlo y esto tiene el levantamiento dado a la nocion que hay dos coeficientes de la friccion, uno estatico (para las superficies en reposo) y otro cinetico (para las superficies en el movimiento). Estas se muestran normalmente separadas en las tablas de los coeficientes de friccion.

Reciente trabajo ha mostrado, sin embargo, que esto es una sobresimplificacion y que el coeficiente estatico de friccion es una funcion del tiempo del contacto mientras el coeficiente cinetico de friccion es una funcion de la velocidad a traves del rango de las velocidades. Una representacion esquematica de las graficas tipicas friccion estatica-tiempo y friccion cinetica- velocidad es el tiempo tipico de friccion estatica y se muestra en Fig. 3 y 4. Una explicacion de estas curvas se reserva para una seccion posterior. Deberia notarse, sin embargo, a ese coeficiente estatico de friccion que varia muy marcadamente con el tiempo en tiempos cortos de contacto estatico (digamos por debajo de 0.1 sec), mientras en tiempos largos de contacto el coeficiente de friccion es es una funcion logaritmica del tiempo de contacto.

El coeficiente cinetico de friccion generalmente tiene una declinacion positiva en las velocidades de deslizamiento lentas y una declinacion negativa en las velocidades de deslizamiento altas. Estas declinaciones tienden a ser alineadas directamente sobre los rangos anchos de la velocidad cuando el coeficiente de friccion es graficado como una funcion logaritmica de la velocidad. Generalmente el numero de las declinaciones de curvas asi graficadas es bastante pequeño; i. e., el cambio de coeficientes de friccion por solo un tanto por ciento como la velocidad de deslizamiento se levanta por un factor de 10.

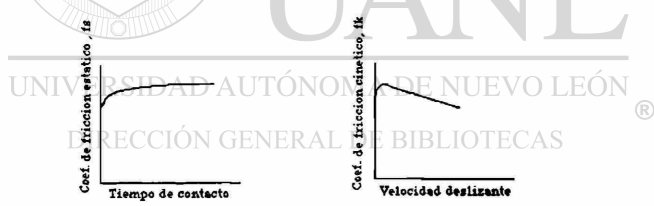


Fig. 3. Verisción de el coeficiente de fricción estático con tiempo de contacto

Fig. 4. Variación de el coeficiente de fricción cinético con velocided deslizante

Debido a la pequena declinacion de la curva de friccion-velocidad tipica, se encuentra que, sobre un rango de velocidad de tanto como un factor de 10 E10 desde 10E-8 a 10E2 in / sec, el coeficiente de friccion varia muy rara vez por tanto como un factor de 2. Por lo tanto, para muchos propositos en que solamente

rangos de velocidad limitados son de interes, el coeficiente de fricion cinetico puede ser tomado constante independientemente de la velocidad de deslizamiento.

Son de especial interes los sistemas de deslizamiento en que el coeficiente de friccion disminuye en la medida en que aumenta la velocidad. Dentro de este rango de velocidad, las oscilaciones de friccion pueden surgir, y asi el chirrido de muchos sistemas de deslizamiento se produce.

Los modos en que estas oscilaciones de friccion se manifiestan varia algo en diferentes casos, pero en todos los casos la explicacion basica es la misma, es decir, que algunas parte de los actos del sistema de deslizamiento surgen y que la declinacion negativa de la curva friccion-velocidad provee una fuerza de conduccion, la combinacion lleva a oscilaciones. Cuando es indeseado, estas oscilaciones pueden ser eliminadas ofreciendo la amortiguacion adicional, incrementando la rigidez del sistema, o eligiendo diferentes condiciones de friccion llevando a la presencia de una positiva o al menos la declinacion menos negativa de la curva friccion velocidad.

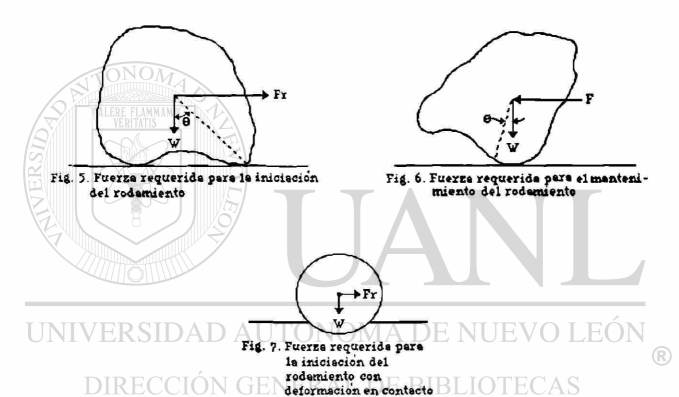
No deberian dejar esta seccion sin notar las causas de la friccion, aunque estas seran exploradas en detalle en una seccion posterior. Basta decir que esas fuerzas de friccion se provocan principalmente por las interacciones entre los tomos de superficie de los materiales de contacto y por los efectos estas iinteracciones inducen en las partes de los materiales debajo de la superficie. Otras causas de la friccion, entre ellos es la aspereza sobre las superficies

Asi, concluimos esta seccion con el siguiente sumario. El coeficiente de friccion de las superficies de deslizamiento secas es un parametro principalmente característico de los materiales de contacto y la capa superficial, pero ampliamente independientes de la carga el tamaño y la forma del area de contacto, y la aspereza de superficie y solamente dependiente de la velocidad de deslizamiento.

LEYES DE FRICCION DE RODAMIENTO

La friccion de rodamiento es la resistencia al movimiento que toma lugar cuando un objeto es rodado sobre una superficie confinante. Uno puede distinguir desde el principio entre dos casos separados: Primero, donde el cuerpo rodado es de esbozo irregular, por decir un canto rodado o un guijarro, y segundo, donde el cuerpo tiene una superficie suave de alta perfecion geometrica.

En el primer caso (fig. 5) tenemos una situacion donde la fuerza que inicia el movimiento de rodamiento Fr es igual a W tang.ø donde w es la carga y ø es el angulo entre la linea vertical y la linea uniendo el centro de gravedad del cuerpo y la proyeccion acerca de cual rodar debe ser para tener lugar. Por lo tanto podemos definir un coeficiente de friccion de rodamiento fr-Fr/W, lo cual para el cuerpo irregular es igual a Tang.ø (Puede ser notado que, si el coeficiente de friccion de deslizamiento entre el objeto y tierra es menor que tangø entonces la aplicacion de una fuerza tangencial producira el deslizamiento mas bien que el rodar).



Como el rodamiento continua, cambia ø, frecuentemente toma valores negativos como en la fig. 6. Por lo tanto la fuerza de friccion para mantener el rodamiento a la velocidad constante asume un valor positivo tan bueno como valores negativos. Como promedio, la fuerza requerida para mantener el rodamiento es mucho menor que la fuerza requerida para comenzarlo y por lo tanto el coeficiente de friccion es mucho mas bajo una vez que el rodamiento ha comenzado.

restringe generalmente para los cuerpos de casi forma perfecta y con la aspereza de superficie muy pequeña, para tales cuerpos, la componente de aspereza de la fuerza de friccion es muy baja, y por consiguiente es encontrado que las fuerzas de friccion muy bajas se observan, con los coeficientes de friccion de rodamiento generalmente en el rango 5 x 10-3 a 10-5. Esta resistencia al movimiento no es debido a una causa principal sino mas bien a una combinacion de las causas, cada una de las cuales tiende a ser mas prominente en algunas circunstancias, y mucho menos importantes en otras. Tomandolas su vez, hay las siguiente:

RESBALAR EN LA REGION DE CONTACTO. Si el contacto de los dos cuerpos (digamos una esfera en una superficie plana, aunque otras configuraciones esten sujetos a las mismas consideraciones) fuese un punto, entonces podemos considerar que prevalecen puras condiciones de rodamiento.

En la practica, sin embargo, la region del contacto es elastica (y en los casos extremos plastica) deformada, de modo que el contacto es hecho sobre un area de algun tamano, y los puntos dentro del reposo estan en diferentes planos. (Fig. 7). consiguiente, no es posible para la accion de rodamiento pura tener lugar excepto en un numero muy pequeno de puntos, sino mas bien en todos los otros puntos, hay una combinacion rodamiento combinada con la deformación elastica y un grado pequeno de deslizamiento. Para producir este deslizamiento requiere que la resistencia de deslizamiento en la interface sea vencida. Para lograr esto es necesario que la fuerza necesaria para producir el rodamiento aumente. Los coeficientes de friccion de rodamiento provocados por el deslizamiento puede ser pequeño -digamos 10E-4 o menos- pero tiende a aumentar mas alla de 10E-3 girando ocurre sobre el area de contacto, los valores mayores que 10E-2 son comunes.

Aunque las velocidades de deslizamiento son generalmente pequeñas (generalmente 5 por ciento o menos de la velocidad de rodamiento global), no obstante esta cantidad pequeña de deslizamiento produce en muchos casos una mayor parte de la resistencia total al rodar. Uno puede escribir una expresion para la contribucion de la componente de deslizamineto frs a la friccion de rodamiento total en al forma frs = fkvs / vr, donde vs es la velocidad de deslizamiento, vr es la velocidad de rodamiento, y el fk el coeficiente de friccion de la friccion de deslizamiento. En el llevar a cabo este calculo, permite el hecho que alguna diferencia de velocidad en la region de contacto se toma como deformacion

elastica; solamente el resto de la diferencia de velocidad se toma como deslizamiento.

En algun sistema de contacto rotatorio (e.g., escudos de bola, dientes de engranaje) hay otros factores que el contacto geometrico extendido sobre un area, tiende a producir el deslizamiento en la region de contacto y asi levanta el coeficiente de friccion efectivo. En algunos casos el rodar puro no se puede lograr en la region de contacto y algun deslizamiento global se necesita por la geometria; En otros casos la fuerza (e.g., fuerzas de Coriolis) actuan sobre las bolas y tienden a producir el resbalamiento.

LA CARENCIA DE PERFECCION DE LAS SUPERFICIES DE CONTACTO.

Esto es el mismo factor que produce el resistir a rodar de cuerpos irregulares que anteriormente hemos discutido pero en una Tal resultado mas pequena. puede resultar irregularidades de la carencia de la perfeccion geometrica de la superficie de los cuerpos, la superficie aspera de pequena-escala produjo durante la manufactura, la soltura o perdida de las particulas en las superficies de rodamiento, o siempre la deformación plastica como resultado producido de interacciones de las superficies durante el rodar. La importancia de factor varia grandemente, dependiendo circunstancias, pero el coeiciente de friccion de rodamiento de 1E-4 es bastante comun.

LAS PERDIDAS POR HISTERESIS.

Durante el rodar, diferentes regiones sobre la bola y la superficie plana son primeramente tensadas, y entonces la tension se libera a medida que el rodar continua y el punto del contacto se mueve cada vez sobre. un elemento del volumen o bien en el cuerpo se tensa, y la energia elastica se toma por el; la mayoria de esta energia se libera posteriormente a medida que la tension se elimina del elemento del cuerpo, pero una parte pequena se pierde (en forma de calor) debido a la histeresis elastica del material del que son hechos los cuerpos de contacto.

Este desague continuado de la energia tiene que estar bien hecho por la fuerza de rodamiento y ademas otro componente se suma al coeficiente de friccion por rodamiento.

Este componente de histeresis del coeficiente total de rodamiento es pequeno para materiales, i. e., menos que 10-4, pero a diferencia de los dos componentes anteriormente descritos, esta siempre presente, no importa que tan bien disenada este la geeometria del contacto o que tan perfectas se fabriquen las supericies.

PERDIDAS SUPERFICIE-ENERGIA

Cada vez que dos elementos del area vienen juntas, dos superficies libres se derrumban y su energia de superficie se reduce grandemente. Posteriormente, cuando las superficies se separan durante el proceso de rodamiento, es necesario que la misma cantidad de la energia de superficie se alimente de vuelta al sistema; Esta necesariamente sera suministrada por la fuerza de rodamiento. Los calculos sugieren que este componente, aunque universalmente presente, es insignificante excepto bajo las circunstancias inusuales, siendo menor que 10E-5 en muchos casos.

LAS LEYES DE LA FRICCION DE RODAMIENTO.

Es claramente dificil de establecer leyes cuantitativas de la friccion de rodamiento analogas a aquellas de la friccion de deslizamiento porque cada uno de los mecanismos anteriormente enumerados tienen sus propias leyes bastante diferentes, y por lo tanto el coeficiente global de la friccion de rodar variara dependiendo de que componentes de la fuerza de friccion de rodamiento son los mas importantes para el sistema particular bajo discusion. Algunas notas generalizadas pueden, sin embargo, ser hechas:

- 1 La fuerza de friccion varia como el poder de la carga, variando desde 1.2 a las 2.4 veces. Para los sistemas ligeramente cargados, donde la deformacion en el contacto es puramente elastico, la fuerza de friccion varia generalmente a baja potencia de la carga (digamos a los 1.3 d). Para los sistemas pesadamente cargados donde la deformacion plastica ha ocurrido en el area de contacto, la fuerza de friccion varia como la potencia mas alta de la carga, digamos la segunda.
- 2. Para una carga dada, la friccion de rodamiento es aproximadamente inversamente proporcional al diametro del elemento.
- 3. La fuerza de friccion es mas baja para las superficies suaves que para las superficies toscas.
- 4. La fuerza estatica de friccion es generalmente mucho mayor que la cinetica, pero esta ultima es poco dependiente de la velocidad de rodamiento, aunque cae generalmente a medida que la velocidad de rodamiento aumenta. Finalmente, como un sumario general, podemos decir que la fuerza de la friccion de rodar es una fraccion muy pequena de la carga aplicada y esta provocada por un numero de factores diversos.

CAPITULO VI

FRICCION METALICA

Los metales son los participantes mas prominentes de las maquinas de hoy, y es por lo tanto natural que sean presentados en la vasta mayoria de los contactos de deslizamiento en estas Inevitablemente. maquinas. por lo tanto, las propiedades friccionantes de los metales son de gran importancia. En las practicas, los contactos de aplicaciones mas deslizamiento se operan en la presencia de las sustancias lubricantes: aceites, grasas o las peliculas solidas. No obstante. ocurre bastante frecuentemente que esa provision de un lubricante es poco practico o imposible, y entonces los metales estan en contacto bajo las condiciones secas. Tales sistemas se discuten en esta seccion.

Antes que las propiedades fricionantes de los metales secos se discutan en detalle, tiene que ser señalado que estas propiedades de los metales secos seran grandemente afectadas por la presencia de peliculas superficiales sobre los metales y que, en general, un metal seco encontrado en un entorno industrial sera cubrierto por una toda serie de tales peliculas, como se muestra en fig 8.



DIRECTIG. 8. Peliculas superficiales sobre el metal seco TECAS

Trabajando del exterior al interior de metal, encontramos primero una capa de oxido, producidos por la reaccion del oxigeno del aire con el metal y esta presente en todos los metales excepto os metales nobles como el oro y el platino. La capa de oxido varia en el espesor dependiendo del metal en cuestion y la historia de su superficie, pero un valor tipico del espesor de oxido puede ser 1E-6 olg., o 1 micra.

Despues esta una capa absorbente derivada de la atmosfera. El participante principal de esta capa generalmente son las noleculas del vapor de agua y del oxigeno. Esta capa en la

mayoria de los casos son solamente acerca de una molecula gruesa, i. e., cerca de 1E-8 plg., aunque capas de agua mas gruesas son encontradas algunas veces cuando la humedad de la atmosfera es alta.

Por ultimo, habra generalmente una pelicula aceitosa la cual puede reemplazar parcialmente la capa absorbente. Este pelicula grasosa puede ser derivada de un gran numero de fuentes, entre ellas las gotas de aceite encontradas en las atmosferas mas industriales o lubricantes aplicados mientras la superficie del metal se estuvo preparando o grasas naturales de los dedos de las personas que han manejado el metal. El espesor de estas capas de grasa generalmente tienen rangos desde 1x10-7 plg. Hacia arriba.

LAS PROPIEDADES FRIÇCIONANTES DE LOS METALES CONTAMINADOS SECOS

Supericies metalicas del tipo anteriormente descrito generalmennte tiene los coeficientes de friccion iniciales en el rango 0.1 a 0.3 cuando se deslizan juntos. Los valores mas altos se alcanzan, sin embargo, si las superficies continuan deslizandose sobre otras, bajo estas condiciones, la película de grasa eventualmente sera desgastada.

PROPIEDADES FRICCIONANTES DE LAS SUPERFICIES DE METAL-GRASA LIBRES EN EL AIRE

Es ampliamente creible que una pelicula de grasa como se describe anteriormente puede ser eliminada de una superficie de metal por el uso de un solvente bueno, como la acetona o el tetracloruro de carbono. Este no es el caso enfatizado. Aunque las capas exteriores de la pelicula de grasa se disuelven rapidamente en el solvente, la ultima capa, del espesor 1E-7 plg., se mantuvo tenazmente al metal que no se introdujo en la solucion a menos que el solvente sea en si bastante libre de todo tipo de grasa de el material. En la practica, la tendencia es todo en la otra direccion, y si una supericie metalica perfectamente libre de grasa se lava en un solvente bueno del grado de pureza comercial, la superficie de metal recogera contaminantes del solvente debido a la alta afinidad que tienen las sustancias grasosas por las superficies de metal limpias.

Para preparar supericies metalicas libres de grasa estan disponibles dos metodos.

Uno consiste en preparar una nueva superficie por un proceso de corte ya sea desgastando la superficie con el papel abrasivo limpio y/o el traslapar o el pulir bajo agua o alternativamente cortandole con una herramienta limpia en ausencia de un fluido cortador. El segundo metodo consiste de disolver la pelicula de grasa de una

superficie previamente preparada, ya sea por el tratamiento con la solucion de sosa caustica fuerte seguido por lavado en el agua destilado o permitiendo que el vapor de un solvente organico puro se condense sobre la superficie y entonces se derrama, llevando las impurezas con el. Algunos trabajadores en este campo prefieren seguir un tipo de tratamiento abrasivo con un solvente de purificacion. Cuando las superficies de metalicas libres de grasa se deslizan juntas, el tipo de friccion encontrada varia con la naturaleza de los metales de contacto y en menor grado con las otras variables como carga, area, superficie aspera y velocidad. Como una regla general es encontrado que dos tipos del comportamiento son comunes. Se denotan, respectivamente, como el comportamiento friccionante severo y el comportamiento friccionante moderado manifestaciones tipicas de cada uno seran descritos. Observar que, en algunas circunstancias, el comportamiento friccionante vacila continuamente entre ellos.

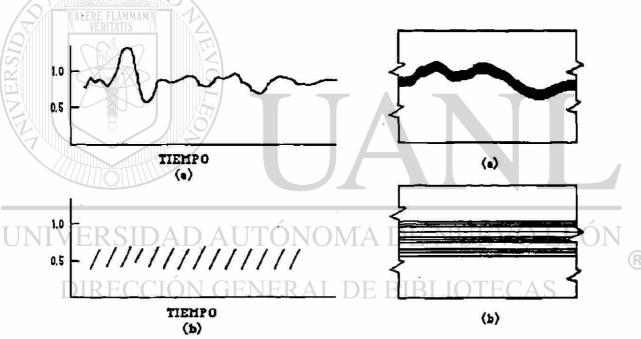


Fig. 9. Trezos de Friccion-Tiempo:

- a) comportemiento de un deslizamiento severo;
- b) comportamiento de un deslizamiento moderado

Fig. 10. Superficie despues del deslizamiento:

- a) comportamiento de un deslizamiento severo-
- b) comportemiento de Un deslizamiento moderado

EL COMPORTAMIENTO FRICCIONANTE SEVERO.

El coeficiente de friccion es alto (generalmente en el rango de 2.0 a 0.9). Si un dispositivo de friccion-deteccion con una

respuesta de-alta-velocidad se utiliza, se encuentra que hay fluctuaciones irregulares grandes en los valores instantaneos de la fuerza de friccion (Fig. 9).

La inspeccion de las superficies despues de el deslizamiento se mostraran pero algunas huellas donde los puntos prominentes en una superficie surcada a traves de la otra (Fig. 10), pero estas huellas seran grandes y generalmente con los lados irregulares aparentes. La inspeccion en un microscopio expondra las particulas grandes (diametro excediendo 10 E-3 plg.) transferido de una superficie a la otra.

EL COMPORTAMIENTO FRICCIONANTE MODERADO

El coeficiente de friccion es mas bajo (generalmente en el rango de 0.7 a 0.3). El coeficiente de friccion es, ya sea muy constante o ademas del tipo regular, en que la fuerza friccionante fluctua en una forma regular entre dos posiciones extremas bien-definidas (Fig. 9). La inspeccion de las superficies expondran un gran numero de las lineas finas donde las protuberancias pequenas de una superficie surcara una pista a traves de la otra (Fig. 10). Las particulas pequeñas (diametro generalmente por debajo de 10-3 plg) se encuentran transferidas de una superficie a la otra.

Como una regla general, es encontrado que el comportamiento friccionante severo se encuentra cuando dos supericies deslizantes son del mismo metal o cuando consisten en metales estrechamente similares, como se muestra por la habilidad de los dos metales de formar las aleaciones o por la solubilidad sustancial de los tomos de uno de los metales en una celosia de la otra. En otros casos, es decir, cuando los metales son diferentes y de afinidad baja, las condiciones de deslizamiento moderadas prevalecen como una regla.

La regla general anterior esta sujeta a un numero de modificaciones en circunstancias especiales. Primero, observan que las condiciones severas de deslizamiento son la regla cuando uno de los miembros del deslizamiento es muy suave (e. g., primacia o Indio), sin considerar los de otra naturaleza. Esto es debido a que el metal suave abriga rapidamente el otro metal con una pelicula de sus propios fragmentos, sobre lo cual el sistema de deslizamiento trae para todos los propositos practicos el deslizamiento del metal suave sobre si. - ademas de los metales muy suaves, algunos metales mas duros muestran el

Segundo, se observa que los metales duros como el hierro, el cromo, y el nickel no siempre muestran el comportamiento

mismo efecto (e.g., titanio, circonio, y a veces el zinc).

friccionante severo hasta cuando se deslizan contra si mismos. Esto se marca particularmente cuando los metales mas dificiles se estan deslizando en una atmosera humeda, la pelicula de la humedad se absorbe sobre la de superficie de metal actuando como un lubricante moderado. Con los metales suaves, las condiciones severas de deslizamiento existen tanto en atmosferas humedas como en atmosferas secas.

Tercero, debe notarse que por cada metal hay una minima carga, tales que las condiciones severas de deslizamiento no generen cuando la carga normal durante el deslizamiento es menor que esta sigura minima. Ha sido mostrado que esta carga minima es requerida para irrumpir la capa de oxido sobre la superficie del metal, asi al menos habilitando algun contacto metal-metal puede ser hecho en el sistema. Esta carga minima depende en cierto grado de el metal y la naturaleza de su pelicula de oxido y en la geometria del contacto y el acabado de superficie de los metales pero es generalmente de la orden de 10E-3 lb. Cuando se utilizan cargas coeficientes de fricción de 0.3 a 0.5 son comunes y el daño de superficie es bajo, estas caracteristicas tipicas de fenomenos de deslizamiento de oxido sobre oxido. Como un caso especial dentro de la clasificación anterior, se considera el deslizamiento de las aleaciones de metal. Aqui, es necesario de distinguir entre aleaciones de una fase y multifases. Las aleaciones de fase (e.g., la plata de moneda) se comporta como los metales puros, teniendo generalmente propiedades friccionantes similares de aquellos de su mayor. La aleacion multifase participantes comportarse bastante de otro modo, especialmente cuando la fase menos prominente es mas suave que el otro. En ese caso, la fase mas suave se puede obtener untado fuera de la superficie de la aleacion y puede actuar como un lubricante, asi reduce la friccion y el dano superficial. Entre los sistemas de aleacion de esta nota gentil el cobre- guian las aleaciones y en el grafito-falta hierro.

PROPIEDADES FRICCIONANTES DE LAS SUPERFICIES DE METAL DESPRENDIDAS.

El comportamiento anteriormente considerado de esas superficies de metal cubiertas por una capa de oxido (excepto por los metales nobles), y todas la, sin excepcion, se imaginaron como siendo expuestas al aire y asi tener sobre sus superficies una capa absorbente derivada de la atmosfera. Utilizando tecnicas especiales, es posible de obtener las superficies de metal libres de

capas de oxido y libres de capas absorbentes y deslizarles juntas, y es encontrado que tales superficies tienen unicos propiedades friccionantes.

Para producir las superficies de metal libres de capas superficiales es necesario trabajar en un sistema de alto vacio (con un vacio mejor que 10-6 mm. de mercurio) y producir una nueva superficie de metal maquinando fuera de la capa de superficie inicialmente presente o por evaporación o reducir quimicamente la capa inicial a temperaturas altas. Cuando dos superficies de metal asi preparadas se juntan, aun en el alto vacio. es encontrado que tienen los coeficientes de friccion muy altos, los valores desde 5 a 200 son bastante comunes, y que, si deslizamiento continua, hay un alto grado de dano en la supericie, las superficies originales se destruyen completamente. Es con frecuencia encontrado que, despues del deslizamiento para una distancia pequeña, las superficies se adhieren completamente unas a otras, y en esa etapa una fuerza de tension normal tiene que aplicarse para separarles. En esta etapa el sistema no sigue las leves normales de la friccion. la fuerza de friccion es casi independiente de la carga aplicada, sino es mas bien proporcional del area del contacto. En realidad, las superficies se comportan como si hubiesen estado soldadas juntas, y sin duda el proceso que han sufrido seria un modo satisfactorio de producir las soldaduras fuertes.

Como en el caso del deslizamiento metalico limpio en el aire, es encontrado que los metales muy duros, e. g., nickel y cromo, no interactuan bastante fuertemente en la condicion de desprendimiento como lo hacen los metales mas suaves, y los coeficientes de friccion de 2 a 3, sin el acompanamiento de la soldadura gruesa, es la regla.

Puede preguntarse cual de las tres condiciones secas-de deslizamiento anteriormente descritas da al coeficiente friccion " real " de los metales en deslizamiento. A primera vista pareceria que solamente con superficies desprendidas tenemos un sistema puro y por lo tanto pareceria que es la mejor condicion para medir los coeficientes de friccion representativos. consideración cuidadosa del problema ha mostrado. sin embargo, que la inusual falta del deslizmiento de metal desprendido. es decir, el coeficiente de friccion alto. provocado por el aumento enorme en el area del contacto real a medida que el deslizamiento progresa, de modo que el coeficiente de friccion realmente observado depende mucho mas de la geometria de deslizamiento que hacen los metales sobre si

mismos. Por lo tanto, es el valor del coeficiente de friccion medido en el aire, distorsionado por la presencia de las capas de oxido y películas absorbentes, que es considerado ser el mas cercano del coeficiente de friccion "real" de los metales.

APLICACION DE ALGUNOS VALORES DE LA FRICION SECA A ALGUNOS SISTEMAS LUBRICADOS

Los datos presentados anteriormente sobre la friccion de las superficies metalicas secas es a veces aplicable tambien al caso de las superficies lubricadas. Es encontrado que cada lubricante tiene una temperatura efectiva maxima sobre cualquier metal, si la superficie de deslizamiento esta mas caliente la efectividad del lubricante desaparece completamente. En estas temperaturas altas, las propiedades de friccion de los metales lubricados se aproximan a aquellas de los mismos metales limpios y deslizandose en el aire. Las temperaturas criticas de los lubricantes comunes estan generalmente en el rango de 250 para 400 F.

CAPITULO VII

LA FRICCION DE LOS NO METALES

Con respecto a sus propiedades fricionantes, los no metales muestran una marcada diferencia de los metales. Estas diferencias surgen, basicamente, del hecho que los metales tienen las superficies cual, cuando estan desnudas, tienen altos reactivos con el oxigeno y vapor de agua en el aire y tambien tiene en la superficie altas energias libres, de modo que esos gases y peliculas grasosas similares tienden a ser fuertemente absorbidos en ellos. Por consiguiente, variaciones anchas en las propiedades friccionantes de los metales se encuentran, en dependencia del grado exacto de limpieza de las superficies, y es importante conocer si los metales se cubren por una pelicula de grasa, por una pelicula de oxido, o por ninguna pelicula de cualquier clase.

Con los no metales, por otra parte, esta cuestion de contaminacion es de menor importancia. La cuestion de formacion de oxido no surge en la mayoria de los casos, y absorbe peliculas de diversas clases, mientras bajo algunas condiciones tienen un efecto significativo sobre las propiedades de los no metales, no les afecta profundamente como aquellas de las superficies de metal.

Un factor que tiene que ser llevado en mente considerando las propiedades friccionantes de los nometales es que, en contradicion con los metales que forman una clase bastante homogenea, los nometales varian mucho mas ampliamente entre si mismos, como lo hacen muy diferentes sustancias, todos de impotancia friccionante, como el diamante, el hule, el concreto, el cuero, el nylon, el grafito, la madera, y el hielo. Sin embargo, a pesar de esta diferencia ancha, es encontrado que las propiedades de los no metales son bastante uniformes, de modo que podemos enumerar un promedio o un comportamiento friccionante tipico y entonces continuar considerandolo como diversas sustancias individuales divergen de la norma.

Cuando los nometales sin lubricar se deslizan sobre si mismos muestran generalmente coeficientes de friccion cineticos (en el rango de velocidad 1 a 100 cm / sec) de 0.4. a 0.3., con los coeficientes estaticos (el tiempo del contacto 1 a 100 sec) en el rango 0.6. a 0.4. El daño y el uso de superficie es moderado, i. e., mas pequena para los metales limpios de dureza comparable. Naturalmente, los nometales suaves muestran mas dano y uso de superficie bajo las condiciones comparables de la carga y la distancia del viaje que hagan los nometales mas duros. No metales generalmente tienen los coeficientes de friccion disminuidos por 0.1 aproximadamente cuando estan humedos.

Cuando los nometales se deslizan en otros materiales, ya sea metal o nometal, es encontrado que las propiedades friccionantes tienden a ser aquellas del material mas suave y que la naturaleza del material mas duro hace la diferencia pequeña. Esto es debido a que el material mas duro, en la mayoria_de los casos, llega a ser cubierto por las particulas del material mas suave de modo que con el tiempo nuestro sistema de deslizamiento consiste del material mas suave deslizandose sobre si. Los nometales obedecen generalmente las leyes de la friccion de deslizamiento. Sin embargo, hay un numero de divergencias del comportamiento promedio anteriormente esbozado, casi todas son explicables en funcion de las peculiaridades en las propiedades mecanicas, siendo el resultado de los factores estructurales excepcionales. Lo siguiente es tipico:

1. El DIAMANTE. El diamante, la sustancia mas dura conocida, es notable por su coeficiente de friccion bajo cuando se desliza contra si o contra otros materiales y es de interes como un material de aplicacion de instrumentos. Aparece, sin embargo, que esta friccion baja es debido a peliculas absorbentes sobre la superficie diamantada, y si las superficies diamantadas son desprendidas, los aumentos de friccion son de cerca de 0.05 a cerca de 0.4. Otra peculiaridad del diamante es que, cuando se desliza contra otro diamante, la combinacion no obedece las leyes de la friccion de

deslizamiento en que la fuerza de friccion varia como 0.8 de la carga mas bien que 1.0. Esta anomalia en el comportamiento es debido al hecho que el diamante es tan duro que, cuando un diamante se presiona en otro, la deformación de las superficies es elastica mas bien que plastico. En el diamante no es comun que muestre una marcada anisotropia friccionante y es encontrado que, en una superficie diamantada tipica, una mucho mayor fuerza de friccion es requerida para causar deslizamiento en direcciones que en otras. Relacionado con esto es e hecho que una cara diamantada puede ser pulida mas rapidamente en aigunas direcciones (las direcciones altas-friccion) que en otros (direcciones bajas-friccion).

- 2. POLYTETRAFLUOROETHYLENE, PTFE (TEFLON).
- Este plastico se nota por su gran inercia quimica debido a la fuerte union carbono-fluor en su estructura. El acompanar esta, observa que tiene energia superficial muy baja. Por consiguiente, Teflon tiene un sentido "durmiente " y muestra la tendencia muy pequena de formar los enlaces fuertes con otros materiales. Por lo tanto, su coeficiente de friccion es muy bajo, valor tan bajo como 0.04 que se observa comunmente en carga alta y velocidades de deslizamiento bajas.
- 3. GRAFITO, DISOLFURO DE MOLIBDENO, YODURO DE CADMIO. Estas sustancias son bastante diferentes en su composicion, el tipo de enlace químico, y propiedades generales, pero tienen una cosa en comun; Es decir, todas comparten una estructura de capa-celosia. Decir eso, su estructura de cristal es tal que hojas existen dentro de sus celosias de cristal dentro de los cuales los tomos son empaquetados estrachamente y fuertemente aglutinados; Estas hojas se separan por distancias relativamente grandes y se mantienen unidas por fuerzas residuales debiles. Por ejemplo, en el grafito, una forma cristalina del carbono, la distancia de los tomos dentro de las hojas es 1.4 E-8 cm pero entre las hojas es tanto como 3.4 E-8 cm (Fig. 11).

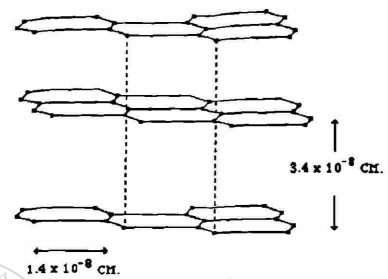


Fig. 11. Estructura de celocia de grafito

Por consiguiente, aunque hay fuerzas atractivas fuertes dentro de las hojas de grafito, las fuerzas que agarran varias hojas juntas son mucho mas debiles. Por lo tanto, el grafito y otros materiales de capa-celosia tienen los cooeficientes de friccion bajos (cerca de 0.1) cuando el deslizaamiento tiene lugar en un paralelo de cara a la direccion de hoja pero mucho mas altos coeficientes de friccion (cerca de 0.3) cuando el deslizar tiene lugar en la perpendicular a una cara. Cuando un bloque multicristalino del grafito u otro material de capa-celosia se desliza en un material diferente, como una superficie de metal, es encontrado que las placas orientadas paralelo a la estructura de hoja separa por si misma del bloque y se depositan sobre el otro material de modo que las hojas se tienden casi planamente (ver Fig. 12).

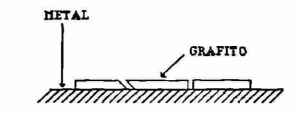


Fig. 12. Superficie de metal mostrando la orientación del grafito cristalizado

Esto trae las propiedades friccionantes favorables del material de capa- celosia en juego.

Con el grafito, es encontrado que la friccion baja y una tasa de uso baja se desarrollan solamente en la presencia de la humedad o de algun material organico volatil. La funcion de esta otra sustancia es obscuro, pero aparentemente ayuda en fuera de hendedoras las placas de capa-celosia. En el caso del bisolfuro de molibdeno, no es el material auxiliar requerido para permitir que la condicion baja-friccion sea mantenida. Aparentemente, el suluro en la estructura cumple la funcion la cual, con el grafito, se lleva a cabo por la humedad o el vapor organico.

- 4. EL HIELO. El hielo normalmente tiene un coesiciente de friccion muy bajo (0.1 o menor), como la experiencia comun confirma. Esto sucede porque es generalemte encontrado cerrado su punto de susion- el calor producido por la friccion de deslizamiendo genera una película de agua que actua como un lubricante. En temperaturas muy bajas la friccion del hielo es mucho mas alta (0.2 o mayor) debido a que la formacion de agua no ocurre rapidamente.
- 5. El HULE. Las propiedades friccionantes del hule son inusuales en que, ya que el hule es tan suave, el valor maximo de la curva de friccion-velocidad ocurre en un valor alto de cerca de 10 plg. /seg. Por lo tanto,para velocidades de deslizamiento mas bajas que esta, el coeficiente estatico de friccion es menor que e cinetico y el deslizamiento silencioso es regla, mientras a las velocidades mas altas el chirrido y el chivateo se experimentan con frecuencia. Cuando el hule se desliza contra otros materiales en el estado seco, el coeficiente de friccion a las velocidades normales es excepcionalmente alto (de 0.8 a 1.0).

Este coeficiente de friccion alto da cuenta de la distancia de parada corta del automovil.

CAPITULO VIII

LA ASPEREZA DE SUPERFICIE

Fue dado previamente un esbozo del fenomeno de friccion como se observa en una escala microscopica. Alli las manifestaciones globales como la fuerza de friccion total y el valor promedio del coeficiente de friccion se consideraron. Ahora se considera con mayor cuidado las condiciones reales prevalecientes en la regio"n de contacto. Para hacer esto se tiene que conocer algo acerca del modo que los materiales se comportan en el contacto, y ya que esta se determina a una extension grande por la aspereza de las superficies de contaco, esto es un punto de partida conveniente.

Una consideracion pequeña mostrara que la aspereza es una cantidad que no puede definirse rapidamente. Mientras una superficie que es perfectamente plana da un pequeno problema (Fig. 13), muchas superficies que son bastante planas tienen muchas irregularidades locales agudas (Fig. 14) o superficies que son suaves y tienen una ondulacion global (Fig. 15) Sin embargo otras superficies combinan esas irregularidades (fig. 16).



Fig. 13. Superficie plana perfecta (muy rara).

Fig. 14. Superficie extendide con egudos loceles irregulares.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



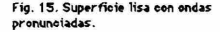




Fig. 16. Superficie ondeada con agudos irregulares.

Aunque de todos los cuatro tipos de superficies que ocurren en la practica, la ultima es quizas mas comun. La siguiente discusion pertenece principalmente a las superficies de este tipo.

Las irregularidades locales de una superficie pueden ser estudiadas muy convenientemente por instrumentos multimedidores, el cual consiste en un apuntador diamantado ligeramente cargado con una multa pero redondeado al final (como una aguja de fonografo) que es arrastrado a traves de la superficie y cuyos desplazamientos verticales se amplifican mecanicamente o electricamente. La apariencia de la superficie puede reproducirse en la forma amplificada como un rastreo sobre el papel de grabación o calculado como un valor de aspereza. generalmente la desviacion de raiz-media-cuadratica de una supericie perfectamente plana. Algunos valores de aspereza tipicos de las superficies se muestran en la tabla 1.

Tiene que ser enfatizado que el perfil-medicion de instrumetos no reproduce el perfil de la superficie con perfeccion. Primero, con frecuencia no reproducen las ondulaciones, i. e., las partidas de superficie en gran escala de las menos planas. Aun mas, no pueden dar a la indicacion de las rayaduras y las grietas de superficie refinada que el diametro de la punta diamantada.

Esta punta se hace generalmente con una punta del diametro de cerca de 0.0005 plg. (para las razones mecanicas-fuerza), y asi muchos del refinador falta de la detección de escape de superficies.

Existen otros metodos mas refinados de estudio de las superficies, en particular, el examen en los microscopios electronicos y opticos, diversos metodos de interferencia, y tecnicas de adsorcion. Estos metodos indican que una superficie de metal lo cual aparece bajo el examen con un instrumento de perfiles muy suave medicion aue puede realmente extremadamente tosco en una escala mas fina, generalmente con las colinas y los valles agudos menores a una micropulg. en la altura. Desde la long, de onda de la luz es cerca de 20 uin., estas falta no pueden ser visto con el uso de las tecnicas opticas simples, pero aparecen claramente usando 1a microscopia electronica y se refinen a los metodos de interferencia de irradiacion multiple.

Tabla 1. Factores típicos de aspereza para diversas superficies.

| Tipo de superficies | promedio de aspereza, μ puig. |
|------------------------------------|-----------------------------------|
| Superficie de metal de sierra | 10,000-1,000 |
| Superficie de metal torneado | 200 |
| Superficie de suelo aspero | 50 |
| Superficie de suelo fino | 5 |
| superficie mecanicamente pulida | 2 |
| superficie electronicamente pulida | 1 |

Otro metodo para estudiar las superficies que es de gran interes es la absorcion de un gas hacia la superficie. Si el gas forma una pelicula de espesor conocido, entonces las mediciones de la cantidad del gas tomado por la superficie revela el area de suuperficie verdadero. Los experimentos de esto tipo sugieren que la mayoria de las superficies de metal tengan un area de superficie real unas tres veces mayor que su area aparente. Esto sugiere la presencia de las colinas y los valles muy empinados en una escala demasiado pequeña de ser observable por otras tecnicas o posiblemente la presencia de la profundidad, las grietas estrechas en la superficie, de nuevo en una escala propia fina.

CAPITULO IX

EL AREA DE CONTACTO

Hay en general tres rangos de tamaño de la aspereza que son significantes: Primero, una onda gruesa con una distancia grande de pico a pico; Segundo, mucho mas cortas pero considerando las colinas y los valles mas abruptos abandonados por el ultimo proceso en el cual la superficie se expuso; Mientras finalmente, en demasiada pequeña escala tienen que ser rapidamente observadas, aun mas pequeñas pero uniformes las colinas de tahur, valles, y grietas. Naturalmente, no es posible generalizar esta descripcion mucho ademas, los detalles variaran dependiendo las circunstancias. En un caso tipico la ondulación puede tener una periodicidad de cerca de 10-1 plg. Y una aspereza de rmc de 100 uin. (i. e., un promedio declina de la orden de 10-3), el siguiente las ondulaciones mas pequenas pueden tener un espaciado de 10-3 plg. Y una aspereza de rmc de 10 uin., mientras finalmente las mas finas discontinuidades tendrian un espaciado y

altura cerca de cada una 10-6 plg. Con un promedio de declive de cerca de 1.micro.

Cuando consideremos el traer juntos de una tal superficie encima de otra de aspereza similar, es necesario aclarar que, si la carga normal es baja de modo que la deformacion de superficie pequeña ocurre, el contacto de cierre puede ser hecho solamente donde los maximos en la ondulacion gruesa de una superficie ocurre que coincide con los maximos en la ondulacion gruesa de la otra superficie. En otros lugares, las superficies pueden ser separadas por distancias de hasta 200 uin.

Hasta en los puntos donde los maximos en la ondulacion gruesa coinciden, el contacto no se hace uniformemente sino solamente en las crestas de las ondulaciones del orden mas pequeño. En otros puntos, alli puede aun ser la separacion de superficie por tanto como 20 micros.

la fuerza de fricion entre las superficies se producen por la interacción entre sus atomos de la superficie. Es conocido que esta interacción es atribuible a las fuerzas de rango muy corto (no excediendo grandemente 10-8 plg.). Por consiguiente de este rango corto de grandes fuerzas superficiales, la mayoria de las superficies, todas las aquellas regiones donde la separacion excede no contribuyen apreciablemente 10-8 hacia plg., establecimiento y el mantenimiento de las fuerzas friccionantes. Es necesario aclarar, por lo tanto, que estas fuerzas friccionantes se producen solamente en aquellas regiones, con frecuencia muy pequeñas en comparacion con el area global del contacto de nuestras superficies, donde la separación es como el cierre o mas cerca que la distancia critica de 10-8 plg. Estas regiones consideran el area real del contacto, y uno puede proceder a considerar que esos son los factores que determinan el tamano del area real del contacto. FNFP A

Cuando dos superficies en contacto son primero traidas juntas, el contacto inicial se hace probablemente en solamente tres puntos (Fig. 17). Ya que estos puntos tienen esencialmente cero area, la tension inicial en estos puntos seran muy altos. Sin embargo, es conocido que las fuerzas compresivas de los solidos es limitada, por lo tanto, elastico, y, inmediatamente despues, ocurrira la deformacion plastica de las superficies. Esto tendra dos efectos; primero, el del que el incremento del area total de contacto apunta inicialmente el presente y, segundo, trayendo mas puntos de contacto en existencia, i. e., dentro del rango de las grandes fuerzas interatomicas (Fig. 18).



Fig. 17. Posicion inicial de el contacto de las superficie.



Fig. 18. Contacto después del flujo plástico encorvado

Como el area real del contacto crece, la tension en los puntos del contacto disminuye hasta que eventualmente la tension se hace suficientemente pequena de modo que el flujo plastico cesa. La magnitud de la tension en el cual este fenomeno ocurre se conoce como la dureza de penetracion de un material. Puede medirse rapidamente por las pruebas de dureza de Brinell, Vickers, o tipo de Knoop, en que el esferico o piramidal escalonamiento debajo del cual una carga conocida se mide. De hecho los " numeros de dureza " determinados por estas pruebas son realmente la maxima tension bajo las condiciones de penetracion que el material puede soportar, en las unidades de kilogramos por milimetro cuadrado. Esta fuerza es cerca de tres veces tan grande como la fortaleza de otorgamiento elastica en la compresion simple del mismo material, como ha estado mostrado tanto teoricamente como experimentalmente.

Una ecuacion para el area real de contacto Ar, en funcion de la carga W y la dureza Pm de los materiales de contactar, es

W-PmAr

que, si el sistema consiste de dos Observa materiales diferentes en la dureza, p sera la dureza de penetracion del material mas debil. Las condiciones especiales existen debajo la cual la deformación plastica no ocurre sino mas bien la deformación es puramente elastica. En este caso las tensiones compresivas en la interface seran menores que p., y por lo tanto el area real de contacto Ar sera mayor que el mostrado en Eq. (1). Un caso tipico seria el contacto de dos hojas perfectamente planas de mica como se obtiene tecleando un bloque de mica. Dos hojas situadas unas en otras pueden hacer el contacto sobre toda el area disponible del contacto, y asi la tension en la interface seria demasiado baja para que la deformación plastica ocurra. Otro caso en que la deformación plastica no ocurriria esta en el caso de un material con un valor muy alto para el esfuerzo elastico maximo (e. g. hule), o, utilizar materiales ordinarios, en los casos en que la geometria fue cuidadosamente controlada (e.g., si una superficie fue plana y la otra una esfera con acabado de superficie

muy bueno). En todas estas condiciones de casos son tales que, cuando el contacto de las superficies es primero, hecho, el area inicial Ar es tan grande o se hace tan grande durante la etapa elastica

inicial que de la deformación nunca ocurre y por lo tanto Eq. (1) no se aplica.

Tiene que ser entiendo que los casos anteriores son muy excepcionales. la mayoria de las superficies tienen las asperezas prominentes bastante agudas, ya sea formadas como las superficies fueron dadas su acabado final o ademas modificadas de esto por el uso durante el deslizamiento. Tales superficies muestran la deformación plastica como la carga normal se aplica, y para ellas el area real del contacto se gobierna por Eq. (1).

Tiene que ser enfatizado que el area real del contacto como se define por Eq. (1) representa en muchos casos solamente una fraccion de minuto del area de contacto nominal. Asi, se consideran dos superficies aceradas presionadas unas contra unas a otras bajo una presion nominal de 100 psi. Desde la fuerza de identacion del acero es probablemente cerca de 300,000 psi, sigue que solamente 1 / 3,000 de las superficies estan en el contacto real, i. e., solamente 1 / 3,000 de la superficie ha formado "uniones".

Al interpretar Eq. (1) se observa que no haya certidumbre que. en el area real del contacto, cada atomo de superficie del material l esta dentro del rango de grandes fuerzas interatomicas de un atomo del material 2. Es creible que dentro de cualquier area de contactar (llamado una union) Hay un numero de brechas entre los materiales de contactar. Esto implica que, en las regiones restantes donde el contacto se hace, la tension compresiva es mas alta que la dureza de penetracion de los materiales. Esto es plausible si comprendemos que en una escala suficientemente pequena, los materiales solidos, en particular los muestran lejos fuerzas mayores de las que serian indicadas por los parametros de fortaleza de mayores especimenes. Aparece que esta fortaleza se pronuncia para los especimenes mas pequeños que cerca de 10-5 plg. Asi, es muy posible que, dentro de cada union constituyendo el area real de contacto, hay muchas regiones en que aire separa las superficies, el contacto real que se presenta de multiples pequenas "microuniones". Desde la fortaleza teorica para metal puede ser tanto como 100 veces su fortaleza otorgamiento plastica, es posible que la region verdadera metal-amet il de contacto sea 1/100 tan grande como es dado en Eq. (1). La significación de Eq. (1) entonces radica en el hecho que denota

el tamano del area que es en un estado del flujo plastico incipiente inmediatamente debajo de las superficies de contacto.

CAPITULO X

LEYES DE FRICCION

En la seccion previa una formula se derivo para el area real del contacto lo cual existe cuando dos materiales se presionan juntos. Ahora resta extender este calculo considerando el caso donde las superficies se presionan juntas por una carga W y el deslizamiento se induce por una fuerza de friccion F. Si suponemos que, cuando el deslizamiento ocurre, podemos escribir una ecuacion para la fuerza de friccion total F en la forma:

F = gAr(2)

por lo tanto

f=F/W=g/Pm (3)

Permanece para evaluar la resistencia promedio de corte de las uniones que constituyen el area real del contacto. Es necesario aclarar que este corte de fortaleza no puede sustancialmente las fortalezas de tijera del material mas suave de contacto. Si se hizo, cada union corta dentro del material mas suave tan pronto como una fuerza de tension se aplica suficiente para producir la tension de tijera de esta magnitud. Hay considerable evidencia que mientras que en las uniones es bastante fuerte, no son mucho mas debiles en la tijera que es el material mas suave de contacto. Evidenciar por esta declaracion se observa en el hecho de que la tijera ocurre dentro del material mas de materiales descontaminados, con suave y, en el caso apreciable frecuencia. Si la r en Eq. (2) se reemplaza por el Simbolo Del Elemento Samario (tension de tijera en el material mas suave), la expresion para el coeficiente de friccion puede ser escrito:

f = Sm / Pm (4)

estrictamente hablando, la igualdad anteriores afirmada en Eq. (4) deberia haber sido mas exactamente escrita en la forma «, pero debido a mayor simplicidad así como a una buena concordancia con el experimento la ecuacion es universalmente escrita como anteriormente se dio.

En Eq. (4) el coeficiente de friccion f es escrit como la relacion de dos cantidades s y p, representando, respectivamente, la resistencia del material mas debil y el flujo plastico en la tijera y en la compresion tal como fue medida por la dureza de penetracion.

Ya que estas son cantidades muy similares, dependiendo casi de la misma manera en tales propiedades o los materiales como enlazan la fortaleza, la naturaleza de las dislocaciones, etc., no es sorpresa encontrar que la relacion es bastante similar para un rango amplio de los materiales. Asi los materiales como el plomo y el acero varia por mas de un factor de 100 en la fortaleza y la penetracion de dureza de tijera, pero f, la relacion de estas dos cantidades, es casi la misma para el acero que para el plomo.

La formulacion dada aqui explica las leyes de friccion:



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

- 1. El comportamiento estatico, es decir, el hecho que una cierta fuerza tangencial minima es requerida para producir movimiento, es tipico de las deformaciones plasticas en general. Cualquier movimiento observado en los valores mas bajos de la fuerza de tijera aplicada se explica rapidamente en funcion de las deformaciones plasticas y de deslizamiento de las regiones de contacto individual
- 2. El hecho de que la resistencia al movimiento esta en direccion opuesta que la velocidad de desplazamiento es otro comportamiento característico de los materiales isotropicos deformados plasticamente. Solamente en los casos especiales donde los contactos son anisotropicos o asimetricos se hace la regla general a partir de esto.
- 3. La proporcionalidad de la fuerza de friccion y la carga aplicada es una consecuencia directa del hecho que cada una es igual a una característica constante del mismo sistema multiplicado por la misma area real de contacto Ar.
- 4. La independencia de la fuerza de friccion del area aparente de contacto se explica rapidamente en funcion del concepto que es el area real, mas bien que el area aparente, lo cual gobierna la interaccion entre los dos materiales. Esta area real del contacto no es dependiente sobre el area aparente.
- 5. La dependencia debil de la fuerza de friccion sobre la velocidad de deslizamiento puede ser explicado como parte de un fenomeno mas general, es decir, la dependencia pequena de las fuerzas de la mayoria de los solidos o de la tasa de aplicacion de la tension.

Un numero de otros fenomenos friccionantes se explican rapidamente por las ecuaciones anteriores. Primero, hay el papel de los lubricantes, lo cual forman capas delgadas de la fuerza de tijera baja entre los materiales de contacto, asi produce un sistema con la fuerza de tijera baja pero la presion de flujo alta y por lo tanto la friccion baja. A lo largo de las mismas lineas, la gota de friccion universalmente observada como velocidades de deslizamiento que levantan valores muy altos es una consecuencia del reblandecimiento termico de la capa de contacto bajo mientras el substrato es refrigerado y por lo tanto ha sufrido menos el reblandecimiento (alto p).

Sin embargo, un numero de criticas del modelo anteriormente presentado ha sido antepuesto de vez en cuando con alguna validez. En el primer lugar, no es como rapidamente aparente como las fuerzas de union entre los materiales de contacto, tan fuertes como las soldaduras reales, se producen, teniendo en mente que, en muchos casos, la temperatura en el contacto es bastante baja y que la interdifusion de los tomos de superficies es poco probable que ocurra. Esta objecion ha perdido gran parte de su fuerza desde el desarrollo del proceso "soldadura fria ", en que ha estado mostrado que los metales limpios (e. g., el aluminio) se adhiere muy fuertemente cuando se presionan juntos de modo tal en cuanto a extiende y se vuelve oxido y otras peliculas superficiales.

Una critica mas importante radica en el hecho que, aunque la adherencia fuerte entre los materiales de contacto son postulados en la teoria, es un hecho que, si la fuerza normal aprieta las superficies juntas se elimina, esta adherencia no puede ser detectada. Esta objecion ha sido tratado notando que las uniones se deforman elasticamente asi como plasticamente y que el remover la carga cesa la mayoria de las uniones a medida que la descompresion elastica ocurre.

Tercera, la objecion se hace sobre la base de que la teoria es mas prontamente aplicable a los metales pero que por otros materiales, como en los quebradizos nometales, la deformación plastica es imposible. Sin embargo, a pesar de esto, es encontrado aue tales materiales muestran propiedades fricionantes similares de aquellos metales. Ademas, mientras los metales serian esperados de tener muy similares razones de s / p, no obstante los coeficientes de friccion observados difieren por los factores de hasta 4 (e. g., indio 2.0,titanio 0.5). En la respuesta a estos puntos, tiene que ser señalado sobre el particular que recientes trabajos sugieren que los materiales quebradizos se deforman plasticamente bajo tensiones compresivas altas. Sobre el otro, la variacion en el coeficiente de friccion del metal parece ser debido al hecho de que la expresion para el contacto o de area real, Eq (1), es algo de una sobresimplificación lo cual omite atraccion adhitiva superficial entre los materiales de contacto. En realidad, los metales con una alta atraccion adhitiva, como se por la razon superficial energia / dureza, tienen los coeficientes de friccion mas altos.

Finalmente, hay las objecciones basadas en la deformacion plastica, es decir, el hecho que, si un material esta bajo fuertes tensiones compresivas, su fortaleza de tijera es muy bajo. Esto sugeriria que podrian esperarse los coeficientes de friccion de 0.2 o mas bajos. Sin embargo, las condiciones de tension en las uniones se complican bastante, de modo que este hecho puede explicar los valores de friccion observados mas altos.

Estos diversos puntos han sido tratados en algun detalle, ya que sugieren que la teoria de deformacion plastica, mientras es verdad en un modo general, presenta una gruesa sobresimplificacion del proceso de friccion. Son estos otros factores que determinan el hecho que las propiedades friccionantes de los materiales son nada simples o aproximadamente uniformes como la aplicación directa de Eq.(4) sugeriria.

OTRAS CONTRIBUCIONES A LA FUERZA DE FRICCION.

estado anteriormente sugerido que 1a resistencia principal al deslizamiento es debido a la necesidad de corte de superficie de los atomos fuertemente adheridos de los materiales de contacto. Mientras esto en casi cada caso da cuenta del 80 por ciento o mas de la fuerza de friccion global, hay un numero de otros factores que deben ser tomados en cuenta. Estos son: 1. El componente de Aspereza. Este surge de la necesidad, durante el deslizamiento de las superficies toscas, de levantar superficie sobre la aspereza de las otras. Si la aspereza tiene una inclinacion de g. entonces una contribucion al coeficiente de friccion del bronceado ø es producida. Posteriormente, sin embargo, alli puede ser un componente de aspereza negativa de la friccion, desde ø tender a asumir valores negativos asi como positivos. Al sumar todos los contactos, se observa que las regiones de ø positiva y ø negativa coexisten, de modo que a algunos extienden las terminos de friccion de aspereza tendientes a cancelar fuera. Lo que resta es generalmente una contribucion al coeficiente de friccion global de el orden de 0.01 o menos, representando una fuerza fluctuante de origen de aspereza sobrepuesto sobre la componente principal de la fuerza de friccion.

Muchos libros de texto de mecanica y otras fuentes perpetuan la nocion que la friccion surge principalmente de la accion de la aspereza de las superficies de contacto. En muchos de estos textos, las palabras "suave" y "frictionless "son sinonimos. Es quiza mejor enfatizar esas superficies suaves, en las condiciones ciertamente secas, que es como tener probablemente los coeficientes de friccion alto como superficies asperas.

Sistematicamente, cualquier tendencia, es en la direccion que la suavidad y la friccion alta van juntas mas bien que al reves, la explicacion es que las superficies suaves se adhieren mas rapidamente y son muy probables de irritacion. El caso limitrofe, del deslizamiento de las superficies de mica que suavizan en una escala atomica, ha estado probado, y la friccion muy alta ha sido observada.

Una excepcion aparente a esto rige a veces previamente en el caso de las superficies lubricadas por los liquidos. En ciertas velocidades, las superficies suaves pueden estar funcionando en un estado de la lubricacion hidrodinamica (f muy bajo) mientras las superficies toscas son lubricadas en las fronteras (mucho mas altas f). Es este factor, por ejemplo, el como hacen las llantas de automoviles que pisan mejor suavemente en un camino mojado. Sin embargo, esto no tiene referencia al problema del deslizamiento seco.

2. El componente Arable. Si una superficie dura con un fin agudo se desliza sobre una superficie suave, tiende a excavar en la superficie suave y, durante el deslizamiento produce un canal. La energia de la deformación representada por el canal tiene que suministrarse por la fuerza de fricción, lo cual por lo tanto es mayor que si ninguna grieta hubiera sido producida.

Similarmente, asperezas agudas en una superficie dura pueden producir rayaduras cuando se desliza sobre una supericie mas suave, y de nuevo una adicion a la fuerza de friccion se involucra.

Los calculos sugieren que, excepto en los casos inusuales, el componente arable de la friccion no es grande, los componentes de la friccion arable estaran por debajo de 0.01 siendo la regla.

3. Componetes electricos. Cuando diferentes materiales se situan en contacto, es conocido que toman diferentes potenciales electricos respecto a los otros. En cualquier union, existira una capa doblemente electrica existira, y la fractura de la union tiene que ser acompañada por la separacion de diferentes cargas electricas y por lo tanto lleva a un aumento en la fuerza de friccion. Este efecto parece ser extremadamente pequeño en comparacion con los otros factores.

CAPITULO XI

TEMPERATURA DE SUPERFICIE

Como se muestra previamente, siempre que uno de los dos cuerpos de contacto, presionados juntos, se desliza pasado el otro, una gran fuerza suficiente para vencer la resistencia friccionante tiene que ser aplicada. Como el deslizamiento continua esta fuerza tiene que mantenerse, y de este modo la energia se alimenta en el sistema. Esta energia se utiliza sobre distintos modos, una deformacion elastica de los cuerpos de contacto y sus apoyos, la deformacion plastica y elastica de las asperezas en el punto del

contacto, la formacion de las particulas de uso, la emision de la energia acustica, y calor. En la gran mayoria de los casos, un porcentaje muy alto de la energia de entrada total se transforma en calor de friccion, y casi todo es generado en o muy al cierre de la region de contacto. Asi, En un buen grado de aproximacion, se supone que toda la energia se transforma en calor en la interface de los cuerpos de contacto. Para apoyar la validez de esta aproximacion, se observa que, historicamente hablando, hubo un experimento de friccion que se utilizo para demostrar por primera vez la equivalencia de la energia mecanica y el calor.

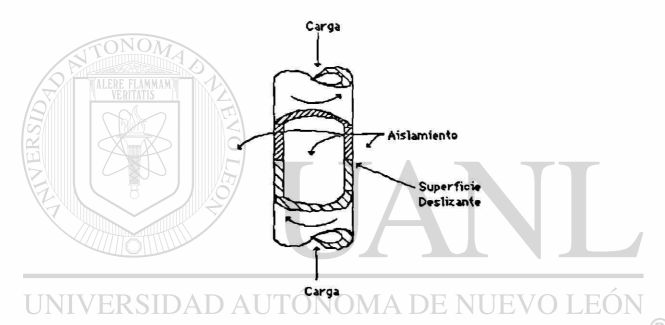


Fig. 19. Rotación de cilíndros contactados.

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

La cuestion de generacion de calor y levantamiento de temperatura durante el deslizamiento es de importancia por un distinto numero de razones. En muchos casos la fortaleza mecanica de uno de los materiales de contacto cae drasticamente como la temperatura aumenta, y tiene la importancia de calcular las temperaturas alcanzadas durante el deslizamiento para descubrir si es o no esta temperatura critica la que se logre probablemente bajo las condiciones operativas propuestas. En otras ocasiones un lubricante el cual funciona efectivamente esta presente solamente debajo de una cierta temperatura. En todo caso, es importante

conocer con alguna precision cual temperatura de superficie puede existir durante el deslizamiento.

En este punto deberia ser señalado que no es en lo absoluto facil de definir la temperatura de una superficie cuando se produce por consecuencia del calentamiento por friccion. va que temperatura varia ampliamente para diferentes puntos sobre la superficie. Primero hay uniones en las cuales el contacto entre las superficies se hace y en el cual el trabajo mecanico se vuelve calor. Estas seran las regiones mas calientes de la superficie. Para obtener informacion precisa sobre la temperatura en cualquier union, tenemos que conocer el tamaño de union, la disipación de energia fricionante toda sobre su superficie, y, por supuesto, la distribucion termica de constantes y de temperatura alrededores. Naturalmente, las uniones diversas no tendran todas la misma temperatura y alguna union no tendra una temperatura uniforme sobre su cara, de modo que uno puede ya sea evaluar la maxima o ademas preferir algun tipo de valor promedio.

Ademas de la temperatura en las uniones, es con frecuencia de interes de conocer la temperatura en la superficie lejos de las uniones, lo cual de nuevo tendra que ser algun promedio en cierta medida. Para otros propositos, e. g., cuando un material de dos capas esta siendo utilizado, uno puede estar interesado al encontrar la temperatura, no en la superficie, pero si alguna distancia pequeña dentro del material debajo de la superficie.

El calculo de las temperaturas para cualquier modelo supuesto de las condiciones de deslizamiento reales se complica excesivamente, es habitual trabajar los modelos que han sido drasticamente simplificados pero que son dociles de calcular. Estos calculos entonces sirven para predecir el orden de las magnitudes de las temperaturas que se extienden durante el deslizamiento y tambien para hacer subir la entrada funcional en que las variables en el sistema de deslizamiento influencian la temperatura superficial.

El primer tipo de sistema a ser considerado es el caso uniaxial como se representa, por ejemplo, deslizando dos cavidades cilindricas que rotan una contra otra (Fig. 19). Por este sistema, puede ser mostrado que, asumiendo que la friccion es uniforme sobre el area de contacto y que la unica remocion del calor del sistema esta por la transmision a lo largo de los cilindros,

$$\Theta = \frac{1.13 \text{ pfvt}^{1/2}}{\int \left[(k_1 p_1 c_1)^{1/2} + (k_2 p_2 c_2)^{1/2} \right]}$$
 (5)

Donde:

ø = levantamiento de temperatura.

p = presion sobre el area del contacto.

f = coeficiente de friccion.

v = velocidad de deslizamiento.

t = tiempo desde que el deslizamiento comenzo.

J = equivalente mecanico del calor.

k, p, y c = conductividad termica, la densidad, y el calor específico de los cuerpos 1 y 2.

Es característico de estos, y sistemas cerrados similares que la temperatura interfacial se incrementa con la raiz cuadrada del tiempo.

Una ilustracion practica puede ser el sistema de frenado de un automovil, es decir, los zapatos de tambor y freno. Durante las etapas tempranas podemos suponer que ambos frenos y el tambor se extienden indefinidamente perpendiculares a las superficies, y Eq. (5) da la temperatura en la interface si suponemos que la presion y la friccion es uniforme sobre el area total de contacto, etc. Aunque esas son suposiciones ideales pueden mostrar con mucha claridad cuales son los factores importantes que pueden ser modificados al variar la temperatura superficial del sistema.

El segundo tipo de sistema que ha sido bien analizado es que un cuerpo haciendo contacto con otro sobre un area limitada de contacto y el movimiento sobre la superficie del otro cuerpo es de modo tal que la misma region del primer cuerpo esta siempre en el contacto pero a una diferente region del segundo cuerpo (Fig. 20).

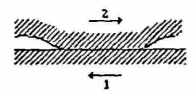


Fig. 20. Espesor de área deslizante limitada sobre otra de extensión ilimitada.

Este sistema difiere de la salida en el orden de adquisicion que una constante- plantea la distribucion de temperatura en el primer cuerpo que se alcanza, desde el cuerpo del area limitada del contacto por el contacto con las falta regiones del mayor cuerpo. En este sistema nos interesamos principalmente en las temperaturas de equilibrio en la interface. Desafortunadamente la solucion general no esta disponible en la forma cerrada. Sin embargo, ambas soluciones, altas y bajas velocidades son disponibles para el caso en que el area del contacto es cuadrada. En las velocidades altas de deslizamiento, el equilibrio de temperatura de la superficie promedio para el cuerpo 1 deslizandose sobre el cuerpo 2 esta en la forma:

$$\theta = \frac{x_1^{1/2} \text{ fWv}}{3.76 \text{ IJ}[1.12k_2 x_1^{1/2} + k_1 (1v)^{1/2}]}$$

Donde XI es k1 / pici y les mitad el lado del cuadrado. Cuando la velocidad de deslizamiento es muy baja, tenemos:

$$\theta = \frac{1 \text{WV}}{4.24 \text{ 1J(k}_1 + \text{k}_2)}$$

DIRECCION GENERAL DE BIBLIOTECAS

En este caso la expresion es simetrica respecto a los cuerpos 1 y 2 y la temperatura de levantamiento es proporcional a la velocidad de deslizamiento. Cuando la velocidad de deslizamiento es muy alta, Eq. (6) pueden ser simplificada como:

$$\Theta = \frac{x_1^{1/2} i W_v^{1/2}}{3.76 i^{3/2} J k_1}$$

Es el notar que el valor de esta expresion y la ecuacion en la cual esta basada no es simetrico respecto a cuerpos 1 y 2, endeudados con la asimetria pronunciada de la situacion de contacto.

Podemos Observar que, aparte de las soluciones especiales dadas anteriormente, la teoria de la distribucion de temperatura producida durante el deslizamiento ha progresado al punto donde es posible de calcular, con frecuencia por metodos dificiles, la distribucion de temperatura real sobre una union (mas bien que simplemente una temperatura promedio). Tambien, es posible de derivar la distribucion de temperatura dentro de los cuerpos en puntos eliminados de la uniones.

LA TEMPERATURA EN LOS SISTEMAS DE DESLIZAMIENTO ACTUALES.

En un sistema de deslizamiento real, el problema de calcular el levantamiento de temperatura se complica mucho mas que para los casos simples anteriormente enumerados. Así, generalmente no hay ni contacto uniforme sobre el area aparente completa de los dos cuerpos ni el contacto en un momento solamente sino mas bien contacto en un gran numero de los puntos, y estos son probablemente tambien cerrados juntos, de modo que la acción de uno no puede ser considerado en el aislamiento de la accion de sus vecinos. Tambien, el deslizamiento sobre el cuerpo mayor no tiene ® lugar generalmente en un modo tal que el especimen principal atraviece cualquier punto sobre la superficie mas baja una solamente, sino mas bien el contacto es hecho generalmente sobre una pista. Y el calor producido durante una travesia tiene solamente goteado parcialmente lejano en el momento, en que la siguiente travesia ocurre. No obstante, los calculos de la temperatura de deslizamiento se llevaron a cabo con cuidado y precision y permitiendo tan bien como sea posible por estos elementos distorsionadores generalmente de acuerdo con el experimento un 30 por ciento aproximadamente.

No esta fuera de lugar decir que los metodos experimentales de la medicion de la temperatura supericial, entre ellos el uso de los termopares cerca de las superficies de deslizamiento, el uso de los materiales de contacto, o el uso de los detectores infrarrojos de sulfuro de carga, tambien introducen la incertidumbre de muy considerable magnitud, ya que cada uno de los metodos promedio determinan la temperatura de superficie en su propio modo. Es con frecuencia muy dificil de evaluar el justo significado que vincula a una temperatura medida por cualesquiera de estas tecnicas.

CONDICIONES AMBIENTALES

En la seccion previa los problemas de friccion fueron tratados como si las propiedades friccionantes de cualquier par de superficies se determinaran completamente por la naturaleza inicial de las superficies y tendieran a permanecer asi durante el deslizamiento. En realidad, un sistema de deslizamiento propiedades friccionantes permanezcan constantes con el tiempo es una rareza distinta. En la mayoria de los casos, los continuos cambios en las condiciones de deslizamiento ocurren durante las etapas tempranas del deslizar, y es solamente despues de que el deslizamiento ha continuado desde hace algun tiempo que un estado constante se alcanza. En algunos casos, el sistema parece que tiene dos condiciones bastante diferentes de cuasi-estabilidad y continua fluctuando irregularmente entre ellas. En algunos casos, no parece que cualquier clase de equilibrio se alcanza, y los cambios de los parametros de friccion continuan indefinidamente. En este ultimo caso, es, sin embargo, generalmente encontrado que la tasa de la variación decae con el tiempo.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

tabla 2. Tabla general de coeficientes de fricción

| Condiciones | Ejemplos | Valores de coeficie de fricción. |
|---|---|--|
| | Para superficies limpias | |
| General: Limpia,superficies sin lubricar | Acero en acero Cuero en madera Nylon en acero | 0.5-0.3 |
| Excepciones: Limpia, otros metales similares de aquellos con empacado ce — rrado de estructura hexagonal. | Cobre en cobre Bronce en bronce | 1.5-0.8 |
| Limpia, metales similares empaca do cerrado estructura hexago - nal. | Cromo en cromo Titaneo en titaneo Zino en zino | 0.65-0.35 |
| Limpia, aleaciones de estructura doble con una constitución del gada: deslizante contra un metal o no metal duro cualquiera de los dos. | Aleación cobre en p lomo en acero. Babbit en acero | 0.3-0.15 |
| No metales sin uso: Hule en otros materiales Terlón en otros materiales Grafito o terlón en otros materia — les. | | 0.9-0.6 0.12-0.04 0.16-0.08 |
| | ra superficies con borde lubricado (Cubierto por liquido lubricante). | |
| | | |
| ubricante sin efecto ubricante suavemente efectivo | Agua, gasolina, metales liquidos sin humedad. | Igual como para |
| | induces sur marite and. | superficies limbias |
| NIVERSIDAD AUT | Aceites minerales refinados, metales liquidos humedos. | superficies limpias 0.3-0.15 e el valor sin lubricado, |
| NIVERSIDAD AUT DIRECCIÓN GEN | Aceites minerales refinados, metales | 0.3-0.15 e el valor |
| DIRECCIÓN GEN | Aceites minerales refinados, metales liquidos humedos. Tambien superficies de metal normalmente sin lubricar, pero | 0.3-0.15 o el valor sin lubricado, |
| | Aceites minerales refinados, metales liquidos humedos. Tambien superficies de metal normalmente sin lubricar, pero no tratadas para quitar contaminantes. Aceites minerales con "lubricidad" aditivos, aceites grasos, buenos | 0.3-0.15 o el valor sin lubricado, |

Para Superficies con Película Jubricada Solida

| Metales duros cubiertos por una capa de metal blando. | Pelicula de plomo delgada en acero. | 0.20-0.08 |
|--|--|------------|
| Materiales lubricados por una capa de grafito o molibdeno bisulfuro, solo o compuesto por una atadura. | | 0.20-0.06 |
| Para S | uperficies Hidrodinamicamente Lubricac | las |
| Una pelicula de fluido completa producida por la acción deslizante separando las superficies. (Este modo de lubricación generalmente aplicado solo a velocidades en exceso de 10 f.p.m.) | | 0.01-0.001 |
| | IJAN | |

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

| Para superf | icies hidroest | aticamente | lubricadas |
|-------------|----------------|------------|------------|
|-------------|----------------|------------|------------|

| 5 | Una película de fluido completa prodicida por sobrepresión ex- trema, separando las superficies. | | 0.001-0.000,001 dependiendo de los parametros designados. | |
|-----|--|---|--|--|
| | Para sistemas de contacto de rodamiento | | | |
| , | Contacto puro de rodamiento, geo metricamente colocado cuidadosa mente así el movimiento de roda- miento ocurre sobre la región de contacto. | Cilindro de rodamiento sobre un pla no | 0.001 - 0.00001 | |
| / | Contacto normal de rodamiento. Cierto corte ocurre en la re — gión de contacto. | Monton de chumaceras comerciales | 0.01 - 0.001 | |
| | Geometria arbitraria | Podado de rodamiento sobre una ladera | 0.2 - 0.05 | |
| IKS | | Para superficies desnudas | | |
| | Metales limpios operando en un buen vacío 110-6 mm de mercurio ó superior No metales (mismas condiciones) | | Infinito a 3.0 más bajo para metales er durecidos. | |

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

CAMBIO EN LA GEOMETRIA DE LAS SUPERFICIES. Estos cambios en las condiciones de deslizamiento pueden generalmente correlacionarse bastante bien con los cambios medibles en las superficies. El primer factor importante es la geometria de superficies. Cuando los materiales de deslizamiento estan en primer lugar en el contacto y el deslizamiento comienza, el contacto inicial se determina por el sitio de las superficies que se prepararon, y esto es naturalmente muy variable.cuantitativamente Despues de que las superficies poseen deslizamiento juntas desde hace algun tiempo pueden ser bien insertadas (o en algunos casos donde el area limitada de un cuerpo corre en una expansion ilimitada del otro, una de ellas puede ser insertada).

El efecto de esto puede ser completamente marcado en el caso de las superficies secas.

Para no metales y a diferencia de las combinaciones de metal, es frecuente encontrarse que, despues de la insercion, las uniones esten extendidas sobre toda la superficie mas bien que limita solo algunos aislamientos, y este efecto de extendimiento tiende a reducir o "promediar" las irregularidades en la fuerza de friccion. Con limpiar los metales o el contrario, prolongado corriendo con frecuencia concentraran el contacto a partir de un grupo de uniones en la fuerza de friccion, y esto produce las superficies muy toscas y una fuerza de friccion variable. El tiempo desde estos efectos ocurridos es naturalmente dependiente sobre las condiciones de deslizamiento, pero puede ser notado que irritando con frecuencia tiende a ocurrir en solo algunos segundos mientras el suavizamiento fuera el efecto puede tomar minutos o mas tiempo. Un importante efecto de friccion asociado con el cambio de la geometria durante la insercion es con frecuencia observado con las superficies lubricadas. Con tales superficies, es con frecuencia observado que tomar el efecto suavizante es suficiente en el sistema de deslizamiento del regimen lubricado y en el limite del regimen completamente lubricado.

Esta importante transicion puede ser realizada solo despues de ser prolongado el deslizamiento (las veces del orden de las horas o los dias).

CAMBIOS EN LA TEMPERATURA DE LAS SUPERFICIES. Los efectos siguientes que seran discutidos son efectos de la temperatura. Como ya notablemente el deslizamiento se acompaña por la temperatura en las superficies de contacto, y estos aumentos pueden ser marcados completamente donde quiera que las altas velocidades de

deslizamiento prevalecen. Los efectos de esta temperatura pueden ser muchos y variados. Categoricamente, ellos son:

- 1. La temperatura alta puede causar que los materiales de contactacto ablanden marcadamente o hasta derretir. Esta lleva a una drastica visita de la fuerza de friccion (el consumo de frenos de automoviles o el fenomeno de lubricación derretida)
- 2. Latemperatura alta puede llevar a una formacion de un oxido o de otro componente químico el cual no se forma en la temperatura normal de la superficie (ef. La accion de una presion extrema aditiva (EP)).
- 3. La temperatura alta puede provocar la descomposicion de una pelleula de agua u otra capa absorbente haciendo las condiciones de deslizamiento mas serias (ef. La accion del "limite de lubricado".)

El tiempo requerido por estos efectos muy marcadamente en diferentes casos, que se determina por tales factores como el incremento de temperatura requerido para producir el efecto, la conductividad termica y el calor especifico de los materiales de contacto, y el tamaño de el sistema que tiene que ser calentado.

CAMBIOS EN LAS CAPAS DE LA SUPERFICIE. Despues, se consideran los efectos que surgen del hecho de que la superficie inicial no esta en el mismo estado quimico que el equilibrio uno y que solamente despues de que la superficie inicial ha sido desgastada, el estado de equilibrio se obtendra. Estas diferencias en los estados de superficie surgenpor un numero distinto de causas. En algunos casos las superficies pueden haber sido deliberadamente tratadas, como por fosfatos, nitratos o galvanizandolas, dando asi una superficie con diferencias marcadas en la estructura del substrato.

Este tratamiento puede ser permanente o solamente de duracion limitada. En todo caso su presencia tiene probablemente un efecto profundo, lo cual desaparece con el tiempo a medida que el revestimiento se gasta.

Los esectos similares surgen del hecho que la superficie, mientras no sea tratada quimicamente puede haber sido terminado bajo condiciones muy diserentes de aquellas prevalecientes durante el deslizamiento. Tipico puede ser el caso de las superficies que han, sido la superficie-tierra, en cuyo caso, la temperatura alta en la superficie asi como la presencia de cualquier fluido cortado quimicamente activo puede haber producido el oxido y otros compuestos bastante diserentes de aquellos que tenderian a formar sobre las superficies metalicas producidas durante el deslizamiento

Tambien en la misma clase se consideran los cambios en las superficies con el tiempo de las superficies de producir el comienzo del deslizamiento. Estos cambios, es decir, el aumentar las capas de oxido de gran espesor y su contaminación por las impurezas, toda la lleva a la formación de la capa superficial anormal, la cual tiene que ser gastada durante el deslizamiento antes de que las condiciones de deslizamiento constantes se alcancen.

CAMBIOS EN LA COMPOSICION DE LA SUPERFICIE. Las situaciones de un diferente tipo se encuentran cuando, como es tan frecuentemente el caso, el deslizamiento de diferentes materiales es emprendido. Inicialmente cada superficie consiste solamente de un material, pero con el tiempo, es encontrado que las particulas de un material se transfieren a el otro y constituye parte de la superficie de deslizamiento, de modo que las propiedades se alteran. En la mayoria de los casos se alcanza una configuración de equilibrio con el tiempo, pero los casos conocidos donde la concentración de un material sobre la superficie del otro, (y por consiguiente las propiedades friccionantes) nunca se estabiliza pero continua fluctuando.

Otra causa para la variacion radica en el hecho que muchos cuerpos solidos son perfectamente homogneos. Los ejemplos tipicos serian los plasticos como el nylon, el cual tiende a tomar el vapor de agua en sus capas exteriores como el resultado del contactocon una atmosfera humeda. Cuando el deslizamiento ocurre, el coeficiente de friccion inicial es afectado por esta humedad, y solamente despues de que esta capa alterada ha sido desgastada se puede alcanzar un estado de friccion constante.

Otros materiales que muestran un comportamiento similar es el grafito o el carbono.

Estos materiales se presionan en un troquel lubricado muere, y el lubricante con frecuencia parece que penetra en la mayor parte del material. Cuando el deslizamiento se nota a medida que el uso ocurre y el interior del material se expone.

Este efecto se tambien se nota en un numero de sistemas de dos fases, cuyas propiedades friccionantes se determinan por el componente suave que es untado sobre el mas duro. En aquellos casos donde el suministro de material suave se limita, un levantamiento en la friccion puede ser experimentado despues de que se prolongue el deslizamiento, corresponde al agotamiento del suministro del material suave.

CAMBIOS EN LA FUERZA NORMAL. Finalmente, se consideran los cambios en el comportamientofriccionante provocados por un cambio

en la fuerza normal como el resultado del uso. Esto es una caractereistica de muchos sistemas en que la fuerza normal se aplica por un salto mas bien que por un peso muerto. Si el salto es suficientemente rigido, entonces puede ocurrir que, como resultado del uso durante el deslizamiento, la fuerza normal se reduce grandemente, hasta del cero.

Esto naturalmente tiene un efecto correspondiente sobre la fuerza de friccion, lo cual tambien cae drasticamente.

Un efecto analogo se nota en diversas situaciones cortadoras en que el uso es requerido para corte del producto.

USOS EN QUE LOS CAMBIOS EN LA FRICCION DURANTE EL DESLIZAMIENTO PUEDEN SER PUESTOS. Todos estos efectos llevan a cambios en las condiciones de deslizamiento que hacen de la friccion fenomeno muy torpe que toma en cuenta el diseño de la maquinaria de precision de cualquier clase.

En algun caso, hay sin embargo, el consuelo de que la instrumentación de la fuerza de fricción provee.un. modo conveniente de ganar un buen conocimiento en el modo en que el dispositivo esta funcionando. En muchos casos, no existe ningun otro modo facil de obtener información.

UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

87

CONCLUSIONES Y RECOMENDACIONES.

En esta tesis, muchos de los temas están tratados en forma muy superficial, recomendando que el alumno ó lector que quiera compenetrarse más en la lubricación vea los temas siguientes temas:

- Cao 2 Lubricación extrema.
- Cap 3 Lubricación Hidrodinamica.
- Cap 4 Cubiertas.
- Cap 5 Colinetes moviles.
- Cap 6 Elementos rotatorios.
- Cap 7 Películas comprimidas.
- Cap 8 Deformación.
- Cap 9 Materiales para cojinetes moviles.
- Cap 10 Funciones de los lubricantes.
- Cap 11 Tipos de lubricantes.
- Cap 12 Propiedades de liquidos y grasas lubricantes.
- Cap 13 Fuentes de lubricantes y composición.
- Cap 14 Aditivos lubricantes.
- Cap 15 Propiedades especificas de los lubricantes.
- Cap 16 Selección de los lubricametres bajo condiciones diversas.
- Cap 17 Que sucede con un lubricante en sevicio.
- Cap 18 Chumaceras de deslizamiento.
- Cap 19 Chumaceras de rodamiento.
- Cap 20 Engranes.
 - Cap 21 Cadenas y alambre de acero. NOMA DE NUEVO LEOI
 - Cap 22 Fluidos Hidraulicos.
 - Cap 23 Metalisteria.
 - Cap 24 Sellos y emalaje. GENERAL DE BIBLIOTECAS
 - Cap 25 Sistemas de aplicación de lubricación.
 - Cap 26 Pruebas estandares para las propiedades Físicas y Químicas de los lubricantes.
 - Cap 27 Rendimiento de los lubricantes.
 - Cap 28 Registros y programación.
 - Cap 29 Transportación y almacenamiento.
 - Cap 30 Acondicionamiento y disposición de los lubricantes.
 - Cap 31 Maguinas de Diesel y gasolina.
 - Cap 32 Lubricación de maguinas automotoras.
 - Cap 33 Lubricación de turbinas de vapor y gasolina.
 - Cap 34 Maguinas herramienta.
 - Cap 35 Motores electricos.
 - Cap 36 Maguinaria marina.
 - Cap 37 Equipo de construcción.
 - Cap 38 Compresores de gas.

- Cap 39 Herramientas y aparatos pequeños.
- Cap 40 Transmisión de poder.
- Cap 41 La Industria del acero.
- Cap 42 La lubricación en la industria moderna.
- Cap 43 Trenes.
- Cap 44 Plantas nucleares de poder.
- Cap 45 Problemas de lubricación en el espacio por exposición de mecanismos y por el equipo de generación de poder.

Del Texto " STANDARD HANDBOOK OF LUBRICATION ENGINEERING".



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS

BIBLIOGRAFIA

STANDARD HANDBOOK OF LUBRICATION ENGINEERING O'CONNOR Y BOYD

THE LUBRICATION ENGINEERS MANUAL UNITED STATES STEEL

TECNOLOGIA QUIMICA DEL PETROLEO
W.A. GROUSE Y D.R. STEVENS

GRASAS, ACEITES, QUIMICA Y TECNOLOGIA H G KIRSCHAN- BAUER

PROPIEDADES Y CARACTERISTICAS DE LOS LUBRICANTES Y LOS
ADITIVOS
LARBRE

DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS



UNIVERSIDAD AUTÓNOMA DE NUEVO LEÓN ®
DIRECCIÓN GENERAL DE BIBLIOTECAS