

La aplicación de análisis térmico a las reacciones de hidratación y conversión de cementos aluminosos

The application of thermal analysis to the hydration and conversion Reactions of calcium aluminate Cements

S. M. BUSHNELL-WATSON y J. H. SHARP

Departamento de Materiales de Ingeniería, Universidad de Sheffield. Sheffield
REINO UNIDO

Fecha de recepción: 16-VII-92

RESUMEN

La hidratación de cementos aluminosos está regida por la de CA, CaAl_2O_4 , que es el componente principal. A temperatura ambiente inicialmente se forman CAH_{10} y una fase amorfa, pero son metaestables y se transforman lentamente (o más rápidamente si se exponen a temperaturas más altas) en C_3AH_6 y gibbsita. Esta reacción de conversión está acompañada de un aumento de porosidad, lo que lleva a la pérdida de resistencia y a la vulnerabilidad al ataque químico. Se han aplicado distintos métodos de análisis térmico como una prueba rutinaria para determinar el grado de conversión y se ofrece una evaluación crítica de los resultados de estos métodos. Análisis térmico es una técnica útil para identificar los distintos hidratos que pueden formarse en estos sistemas, especialmente en las etapas iniciales de la hidratación cuando están presentes las fases pobres cristalinas. Se presentan curvas diferenciales de análisis térmico que muestran picos atribuibles a todos estos hidratos y se demuestra que, frecuentemente, ocurre superposición que produce dificultades en interpretación, las que a veces pueden hacerse menores utilizando técnicas como la difracción de rayos X.

SUMMARY

The hydration of calcium aluminate cements is dominated by that of CA, CaAl_2O_4 , which is a major constituent of all of them. At ambient temperatures, CAH_{10} and an amorphous phase are formed initially, but these are metastable and slowly (or more rapidly if exposed to higher temperatures) transform into C_3AH_6 and gibbsite. This conversion reaction is accompanied by an increase in porosity, which can lead to a loss in strength and vulnerability to chemical attack. Various methods of thermal analysis have been applied as a routine test to determine the degree of conversion, and the results from these methods are critically evaluated. Thermal analysis is a useful technique for identification of the various hydrates that can form in these systems, especially at early stages of hydration when poorly crystalline phases are present. Differential thermal analysis curves showing peaks attributable to all these hydrates are presented and it is shown that overlap frequently occurs, leading to difficulties in interpretation, which can sometimes be minimised by use of a complementary technique such as X-ray diffraction.

INTRODUCCIÓN

a) Cementos aluminosos

Los cementos aluminosos son un grupo de materiales cementicios interrelacionados con contenidos de aluminato, variando entre unos 38 % hasta 90 %, que incorporan monoaluminato de calcio (CaAl_2O_4 ó CA) como componente principal. Fases secundarias están siempre presentes, pero varían en la proporción cal/alumina y nivel de impurezas, especialmente sílice y hierro (1-7). El cemento más conocido de éstos es *ciment fondu*, al que se refiere

INTRODUCTION

a) Calcium aluminate cements

Calcium aluminate cements are a group of inter-related cementitious materials, with alumina contents varying from about 38 % to 90 %, which incorporate calcium monoaluminate (CaAl_2O_4 or CA) as the major constituent. Second phases are always present, but vary with the lime:alumina ratio and with the level of impurities, especially silicon and iron (1-7). The best known of these cements is ciment fondu which is commonly referred to as high alumina cement as it has a

generalmente como a cemento de alto contenido en alúmina, mucho más alto que el de cemento portland. No obstante, este término es ambiguo (3), ya que su contenido de alúmina es más bajo que el de los cementos más refractarios con el contenido de Al_2O_3 de 70 % o más. Por lo tanto, el término cementos aluminosos es una descripción más exacta de esta clase de cementos.

El *ciment fondu* tiene aproximadamente iguales cantidades de CaO y Al_2O_3 (38-40 %), y además de CA siempre contiene una cantidad significativa de C_{12}A_7 . También contiene C_2AS (y a veces C_2S), una fase ferrítica que le da un color gris oscuro y pleocroita (8).

Los cementos más refractarios, > 70 % Al_2O_3 , normalmente tienen poco hierro y sílice y, por lo tanto, son de color blanco y pertenecen prácticamente al sistema binario CaO-Al₂O₃. En cierta época hubo incertidumbre acerca de la composición de las fases anhidras en este sistema, pero ahora están establecidas como C_3A , C_{12}A_7 (que pueden contener grupos OH), CA, CA_2 y CA_6 . Aunque el C_3A tiene gran importancia para los cementos portland, en el cemento aluminoso no existe, ya que consiste en una mezcla de CA y CA_2 , con pequeña (pero importante) proporción de C_{12}A_7 y $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$ no reaccionado. Cementos con el contenido de Al_2O_3 de 80 % o más no son correctos y, aunque pueden contener una mayor proporción de CA_2/CA , frecuentemente tienen un contenido de $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$ considerablemente más alto.

En las tablas 1 y 2 se muestran ejemplos generales de las composiciones química y mineralógica de varios cementos aluminosos.

much higher alumina cement as it content than Portland cement. However, this is an ambiguous term (3) since its alumina content is much lower than the more refractory cements with Al_2O_3 contents of 70 % and above. The term calcium aluminate cements is therefore a more accurate description of this class of cements.

Ciment fondu has approximately equal amounts of CaO and Al_2O_3 (38-40 %) and in addition to CA always contains a significant amount of C_{12}A_7 . C_2AS (and sometimes C_2S) a ferrite phase, which gives it a dark grey colour, and pleochorite (8) will also be present.

The most refractory cements, i.e. > 70 % Al_2O_3 , are usually low in iron and silicon and are, therefore, white in colour and almost pure members of the CaO-Al₂O₃ binary system. There was at one time uncertainty about the composition of the anhydrous phases in this system, but they are now established as C_3A , C_{12}A_7 (which may contain OH groups), CA, CA_2 and CA_6 . Although C_3A is of major importance in Portland cements, it is absent in calcium aluminate cement consists of a mixture of CA and CA_2 , with perhaps a small (but important) amount of C_{12}A_7 and unreacted $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$. Cements with 80 % and above Al_2O_3 content are not equilibrium assemblages and although they may contain a higher proportion of CA_2 to CA, they often have a considerably higher $\alpha\text{-Al}_2\text{O}_3$ content.

Shown in Tables 1 and 2 are general examples of the chemical and mineralogical compositions of various calcium aluminate cements.

TABLA 1 TABLE 1
Ejemplos de composiciones químicas de cementos aluminosos
Examples of chemical compositions of calcium aluminate cements

	Ciment fondu	Secar 51	Secar 71	Alcoa CA-14	Alcoa CA-25	Secar 80	Denka S-90
Al_2O_3	38,7	50,4	71,0	72,0	80,4	80,5	88,1
CaO	38,5	36,6	27,0	28,0	17,6	18,0	9,7
MgO	0,02	0,1	0,2	0,25	0,10	0,1	0
SiO_2	4,14	6,7	0,35	0,45	0,2	0,2	0,08
Fe_2O_3	10,43	1,9	0,25	0,1	0,26	0,15	0,18
Na_2O	0,06	0,1	0,35	0,38	0,6	0,25	1,00
FeO	5,63	1,0	—	—	—	—	—
TiO_2	1,98	2,15	0,05	0	0,02	0,03	0,03

TABLA 2 TABLE 2
Ejemplos de composición mineralógica de cementos aluminosos
Examples of mineralogical compositions of calcium aluminate cements

	Ciment fondu	Secar 51	Secar 71	Alcoa CA-14	Alcoa CA-25	Secar 80	Denka S-90
CA	***	***	***	***	***	***	***
CA ₂	—	—	***	***	*	***	*
C ₁₂ A ₇	*	*	*	*	*	*	*
A	—	*	*	*	***	***	***
C ₂ S	*	—	—	—	—	—	—
C ₂ AS	*	*	—	—	—	—	—
C ₄ AF	*	*	—	—	—	—	—

*** = componente principal (*major component*), * = fase secundaria (*secondary phase*).

b) Reacciones de conversión

En todos los cementos aluminosos, el CA es el componente principal. El CA reacciona con agua para formar una serie de hidratos de aluminato de calcio que varían en temperatura y tiempo (2-4, 9), como se resume en figura 1 [según Parker y Sharp (3)]. A temperaturas bajas (< 18°C) el único hidrato cristalino que se forma es CAH₁₀, aunque también se forma una fase amorfosa en cantidades considerables (10). Por regla general, se considera que esta fase amorfía es alúmina gel, pero Payne y Sharp (11) han sostenido que eso debe de ser una fase C-A-H (fase que contiene un hidrato de aluminato de calcio hidratado de composición desconocida), ya que no se forman ni CH ni hidratos de aluminato ricos en calcio para mantener el equilibrio químico. A temperaturas más altas, y en

b) Conversión Reactions

In all the calcium aluminate cements CA is the major component. CA reacts with water to form a series of calcium aluminate hydrates which vary with temperature and time (2-4, 9) as summarised in Figure 1 [after Parker and Sharp (3)]. At low temperatures (< 18°C) the only crystalline hydrate formed is CAH₁₀, although an amorphous phase is also formed in considerable amounts (10). This amorphous phase is usually taken to be alumina gel, but Payne and Sharp (11) have argued that it must be a C-A-H phase (i.e. one containing a calcium aluminate hydrate of unknown composition) since no CH or calcium rich aluminate hydrates are also formed to maintain a chemical balance. At higher temperatures, and in cements containing C₁₂A₇, C₂AH₈ is formed as well as or instead of CAH₁₀ (12). Both of these

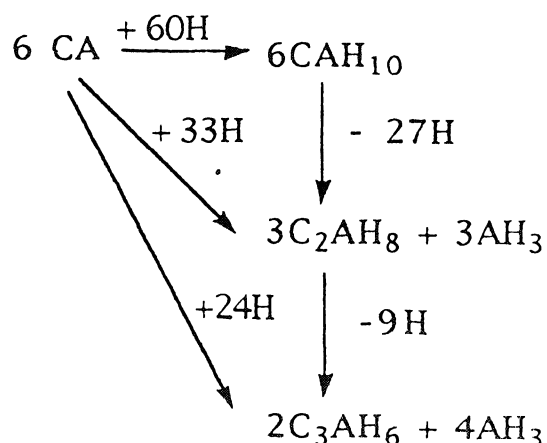
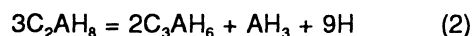


Fig. 1.—Esquema de reacción para la hidratación de CA.

Fig. 1.—Reaction scheme for the hydration of CA.

cementos que contienen $C_{12}A_7$, se puede formar C_2AH_8 en vez de CAH_{10} (12), o además de éste. Ambos hidratos son hexagonales en morfología y termodinámicamente metaestables. Por encima de 28°C ellos "se convierten" con relativa rapidez en C_3AH_6 , que tiene una estructura cúbica relacionada con la de grossularita, (C_3AS_3), y gibbsita, AH_3 ó $Al(OH)_3$. Las ecuaciones para estas reacciones de conversión se pueden escribir como:

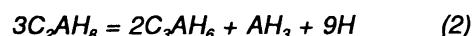


Se pueden hacer dos observaciones: Primera, el agua se forma como producto de las reacciones de conversión. Segunda, los productos de conversión son más densos que los hidratos hexagonales. Puesto que estas reacciones ocurren después de que el cemento haya fraguado y haya endurecido, se estabilizan las dimensiones totales del hormigón y por eso tiene que compensarse el cambio en densidad por un aumento en porosidad. Esto a su vez lleva a una pérdida de resistencia y a la posibilidad de desarrollo de microgrietas. La porosidad aumentada, también conduce hacia un aumento en permeabilidad, de manera que el hormigón y los refuerzos de metal llegan a ser más susceptibles al ataque químico por sales disueltas, ácidos o álcalis en aguas subterráneas.

A esa pérdida de resistencia, asociada con la conversión, se ha culpado de tres accidentes que ocurrieron en Reino Unido, en 1973-1974, cuando fallaron vigas de hormigón hechas del *ciment fondu* (13, 14). Sin embargo, como ya hemos mencionado anteriormente, el efecto de ataque químico ha podido ser tan importante como la pérdida de resistencia debida a la conversión, por ejemplo en la Escuela Sir John Cass, Stepney (14). También se debería observar qué fallo puede ocurrir con un hormigón hecho de cualquier tipo de cemento, si se trabaja mal o con cálculos inadecuados; ambos son responsables, si bien sólo en parte, de los colapsos. Por tanto, la conversión en cementos aluminosos puede causar fallos. Cuando se diseña una estructura, siempre se debería tener en cuenta la reducción de resistencia que produce dicha conversión (14), a la cual no se puede culpar automáticamente en cada fallo que se ha producido. Tampoco se debería asumir que un grado de conversión en un cemento aluminoso conduce inevitablemente a un mal producto.

Casi todo el hormigón colocado más de dos años, con un alto grado de conversión, no necesariamente está en una situación peligrosa. Como se demuestra en un informe del año 1980 [Bate (15)], de un total de 30.000 a 50.000 edificios que contienen hormigón de cemento aluminoso, se realizaron 1.022 análisis, los cuales

hydrates are hexagonal in morphology and thermodynamically metastable. Above 28°C they "convert" relatively rapidly into C_3AS_6 , which has a cubic structure related to that of grossularite, C_3AS_3 , and gibbsite, AH_3 or $Al(OH)_3$. The equations for these conversion reactions can be written as



Two observations may be made. First, water is formed as a product of the conversion reactions. Second, the conversion products are denser than the hexagonal hydrates. Since these reactions take place after the cement has set and hardened, the overall dimensions of the concrete are fixed and so the change in density has to be accommodated by an increase in porosity. This in turn leads to a loss in strength and the possibility of microcracks developing. Also the increased porosity leads to an increase in permeability so that the concrete and metal reinforcement become more susceptible to chemical attack by dissolved salts, acids or alkalis in ground waters.

The loss of strength associated with conversion has been blamed, to a greater or lesser extent, for three accidents which occurred in the U.K. in 1973-1974 when concrete beams made from cement fondu failed (13, 14). However, as mentioned above, the effect of chemical attack may have been as important as the loss of strength due to conversion, for example at the Sir John Cass School, Stepney (14). It should also be noted that failure can occur with concrete made from any type of cement if there is poor workmanship or suspect engineering design; both of which have been suggested as having been responsible, at least in part, for the collapses. Therefore, although conversion in calcium aluminate cements may cause failure and the strength reduction should always be taken into account when designing a structure (14), it cannot be blamed automatically for every failure that has occurred. Also, it should not be assumed that a highly converted calcium aluminate cement leads inevitably to a poor product.

Almost all concrete that has been laid for two years or more is highly converted, but is not necessarily in a dangerous condition. As shown in a 1980 report [Bate (15)] although 30,000-50,000 buildings were estimated to contain calcium aluminate cement concrete, of 1,022 appraisals undertaken, only 38 buildings were identified as

demonstraron que sólo 38 edificios tenían problemas graves. El hormigón ha podido alcanzar el estado donde pasó por un punto mínimo y está, en realidad, ganando en resistencia (Fig. 2). Esto puede ocurrir cuando la proporción agua:cemento es baja (≤ 0.4), así que sólo una parte de CA se hidrata inicialmente para formar CAH_{10} (se requiere una proporción a:c de 1,14 para convertir CA completamente en CAH_{10}). Cuando ocurre la conversión de CAH_{10} , el agua se libera según la ecuación (1) y entonces está disponible para hidratar algo del CA no reaccionado. Esta hidratación ocurre en los poros que se han desarrollado durante la conversión, reduciendo el volumen de los poros y aumentando la resistencia a compresión. De ahí que factores tales como la relación a:c y la velocidad de conversión son más importantes que la extensión de la conversión. El desarrollo de BRECEM por el Building Research Establishment, en el Reino Unido (16-18), ha sido una aproximación alternativa a este problema. Se trata de incorporar en el cemento escoria molida granulada de horno alto, para formar gehlenita hidratada o strätlingita, C_2ASH_8 , a través de la reacción de CAH_{10} con el vidrio de la escoria rico en sílice. Se afirma que la formación de esta fase, antes que la formación de C_3AH_6 , contrarresta la pérdida de resistencia que se nota en ambientes cálidos y húmedos.

being in a distressed condition. Indeed the concrete may have reached the stage where it has passed through a minimum and is actually gaining in strength (Figure 2). This can occur when the water:cement ratio is low (≤ 0.4) so that only part of the CA hydrates initially to form CAH_{10} (it requires a w:c ratio of 1.14 to convert CA completely into CAH_{10}). When conversion of CAH_{10} occurs, water is liberated according to equation (1) and is then available to hydrate some of the unreacted CA. This hydration takes place in the pores that have developed during the conversion and acts as a self-healing process to reduce the pore volume and increase the compressive strength. Hence factors such as the original w:c ratio and the rate of conversion are more important than the extent of conversion. An alternative approach to this problem has been the development of BRECEM by the Building Research Establishment in the U.K. (16-18), which incorporates ground, granulated blast furnace slag in the cement to form gehlenite hydrate or strätlingite, C_2ASH_8 , by reaction of CAH_{10} with the silica-rich glass in the slag. The formation of this phase in preference to the formation of C_3AH_6 is claimed to counteract the loss in strength observed in hot and humid conditions.

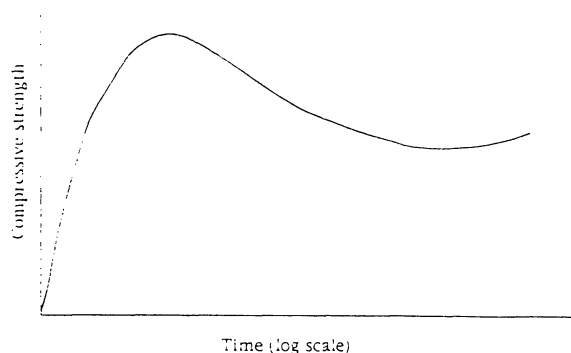


Fig. 2.—Variación en resistencia a compresión de pasta de cemento aluminoso con el transcurso del tiempo (esquemática).

Fig. 2.—Variation in compressive strength of calcium aluminate paste with time (schematic).

c) Análisis térmico de cementos aluminosos hidratados

Desafortunadamente es difícil establecer, de forma retrospectiva, si se había utilizado una proporción de a:c apropiada o no cuando el hormigón se colocó, o determinar la *velocidad* de conversión. En principio, es mucho más fácil medir la *extensión*, pero ni siquiera esto es sencillo en la práctica. Aunque la presencia de los hidratos principales CAH_{10} , C_3AH_6 y AH_3 se

c) Thermal analysis of hydrated calcium aluminate cements

Unfortunately it is difficult to establish retrospectively whether or not a suitable w:c ratio was used when the concrete was placed or to determine the rate of conversion. It is much easier in principle to measure the extent of conversion, but even this is not straightforward in practice. Although the presence of the major hydrates, CAH_{10} , C_3AH_6 and AH_3 , can be detected by X-ray

puede detectar por la difracción de rayos X (DRX), los picos no se pueden utilizar con facilidad para análisis cuantitativo. Puede ocurrir orientación preferente con fases hexagonales como CAH_{10} y también puede que los hidratos no estén totalmente cristalizados, especialmente en las etapas iniciales de la hidratación. Existen algunas fases que son amorfas por naturaleza, las fases de gel, y la presencia de éstas no se detectará por DRX. Por lo tanto el uso de técnicas de análisis térmico es muy importante en el estudio de cementos, ya que proporciona información sobre las fases hidratadas presentes en las etapas iniciales de hidratación, cuando esto no es posible con la DRX. No obstante, la comparación de la curva de análisis térmico con datos de una técnica complementaria (habitualmente DRX) permite una interpretación más clara.

Varios métodos del análisis, es decir análisis térmico diferencial (ATD), calorimetría diferencial (DSC) y termogravimetría (DTG) se han aplicado para determinar el grado de conversión, α , y así permitir conocer perfectamente la estructura que se debe evaluar. Estas técnicas están bien explicadas en clásicos libros de texto sobre análisis térmico, como los de Wendlandt (19), Daniels (20), y Dodd y Tonge (21), que incluyen ejemplos típicos referentes a la aplicación de métodos térmicos a la determinación del grado de conversión. En el informe (22), editado por el Thermal Methods Group del Royal Society for Chemistry, se discuten recomendaciones para los ensayos con métodos térmicos de hormigón hecho con cemento aluminoso.

Como parte de una investigación detallada del comportamiento en el fraguado, y la hidratación temprana de los cementos aluminosos (23-26), se obtuvieron muchas curvas ATD de varios cementos hidratados bajo condiciones variables. Las informaciones obtenidas de este estudio tienen interés para las observaciones de otros investigadores que realizaron determinaciones sobre el grado de conversión. A continuación discutimos los diversos problemas encontrados en la interpretación de estas curvas.

Una curva de análisis térmico, representativa para el cemento aluminoso hidratado, muestra la mayoría de los hidratos probables en la figura 3. La ordenada varía según la técnica utilizada, pero el aspecto general de la curva no cambia drásticamente, mientras los endotérmicos (ATD y DSC) y las pérdidas en masa (DTG) descienden [siguiendo las instrucciones de la International Confederation for Thermal Analysis (27)]. En la práctica, o uno u otro, o bien ambos dobletes principales (entre 60 y 170°C y entre 260 y 330°C), pueden aparecer como picos aislados, y es posible que los picos pequeños (170-250°C) no se observen. Esto es una regla antes que una

diffracción (XRD), the peaks are not readily suitable for quantitative determination. Preferred orientation can occur with hexagonal phases such as CAH_{10} and also the hydrates may not be entirely crystalline, especially at the early stages of hydration. Also there are certain phases, which occur which are amorphous by nature, e.g. the gel phases and the presence of these will not be detected by XRD. Therefore, the use of thermal analysis techniques is very important in the study of cements as it gives information as to the hydrate phases present in the early stages of hydration, when this may not be possible from XRD. However, comparison of the thermal analysis curve with complementary data from an additional technique (usually XRD) allows a clearer, more accurate interpretation of the trace to be made as some anomalies do occur.

Various methods of thermal analysis, namely differential thermal analysis (DTA), differential scanning calorimetry (DSC) and derivative thermogravimetry (DTG), have been applied to determine the degree of conversion, α , and so allow the integrity of the structure to be assessed. These techniques are well explained in standard textbooks on thermal analysis such as those by Wendlandt (19), Daniels (20) and Dodd and Tonge (21), who include a case history concerning the application of thermal methods to the determination of the degree of conversion. Recommendations for the testing of concrete made from calcium aluminate cement by thermal methods is discussed in a report (22) issued by the Thermal Methods Group of the Royal Society for Chemistry.

As part of a thorough investigation of the setting behaviour and early hydration of calcium aluminate cements (23-26), many DTA curves were obtained from a variety of cements hydrated under varying conditions. Information obtained from this study has relevance to observations by other workers who have carried out determinations on the degree of conversion. The various problems which were encountered in interpretation of these traces are therefore discussed below.

An idealised thermal analysis trace for hydrated calcium aluminate cement showing most of the hydrates likely to be formed is shown in Figure 3. The ordinate varies according to the technique used, but the general appearance of the curve does not change drastically, as long as endotherms (DTA and DSC) and losses in mass (DTG) are plotted downwards (following the recommendations of the International Confederation for Thermal Analysis (27)). In practice, either or both of the major doublets (between 60 and 170°C and 260 and 330°C) may appear as single peaks and the minor peaks (170-250°C) may not be observed. This is the rule

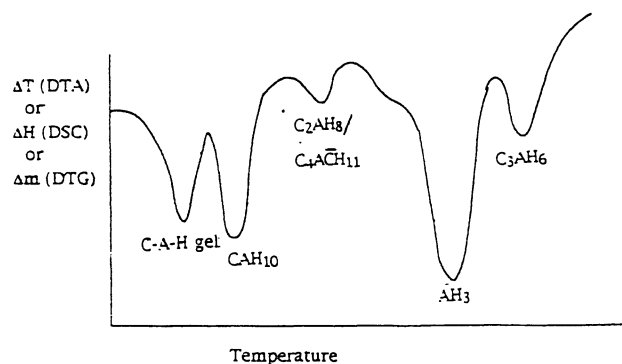


Fig. 3.—Curva de análisis térmico teórica para cemento aluminoso hidratado.

Fig. 3.—Idealised thermal analysis curve for hydrated calcium aluminate cement.

excepción para muestras de hormigón o mortero en que la arena actúa como disolvente y causa un endotérmico pequeño, agudo, reversible a 573°C al calentar (y endotérmico al enfriar) debido a la transformación polimórfica reversible de cuarzo α a cuarzo β .

Cada uno de los hidratos presentes en el cemento está indicado por picos que aparecen sobre los intervalos de temperaturas específicas, bien definidos por el estudio de estos materiales durante varios años. Se debe entender que las temperaturas máximas dependen de las variables de procedimiento: como masa de muestra, velocidad de calentamiento, grado de compactación, composición de gas y magnitud de flujo y geometría de crisol (19-21, 28), con el resultado de que los datos mencionados variarán según el aparato utilizado y la cantidad del hidrato particular presente en la muestra examinada. Para dar una ilustración de este punto, una muestra del cemento Secar 71, que se había hidratado durante una semana a 30°C, fue analizado bajo distintas condiciones como ilustra la figura 4. Se utilizaron tres diferentes aparatos: a) un Stanton Redcroft TG 762; b) un Stanton Redcroft ATD 671-B, y c) un Stanton Redcroft ATD 67-4. En cada caso se requiere una diferente masa de muestra, por ejemplo: 10 mg, 30 mg y 100 mg respectivamente. Aunque las curvas son a primera vista un tanto diferentes se pueden sacar similares conclusiones de ellas acerca de las fases presentes. En cada curva existe un endotérmico relativamente fuerte a temperatura baja (66-120°C), atribuible a la presencia de la fase de alúmina gel y algo de CAH₁₀, seguido por un endotérmico menos fuerte a 133-192°C, principalmente debido a C₂AH₈. (Tanto CAH₁₀ como C₂AH₈ se detectaron a través de la difracción de rayos X). El pico debido a gibbsita es muy fuerte en las tres curvas, acompañado en cada uno de los casos por un hombro debido a C₃AH₆ cuando las temperaturas son altas. Por eso es inevitable que se registren amplios intervalos de temperaturas máximas, con la variación particularmente grande para la fase

rather than the exception for samples of concrete or mortar, in which the sand acts as a diluent and gives rise to a small, sharp, reversible endotherm at 573°C on heating (and endotherm on cooling), due to the reversible polymorphic transformation of α -quartz into β -quartz.

Each of the hydrates present in the cement is indicated by peaks appearing over specific temperature ranges, which are well defined by study of these materials over the years. It must be realised that peak temperatures depend upon procedural variables, including sample mass, heating rate, degree of compaction, gas composition and flow rate and crucible geometry (19-21, 28), with the result that data quoted will vary with the apparatus used and the amount of the individual hydrate present in the sample under investigation. To illustrate this point, a sample of Secar 71 cement, which had been hydrated for one week at 30°C, was analysed under various conditions as illustrated in Figure 4. Three different pieces of apparatus were used; a) a Stanton Redcroft TG 762, b) a Stanton Redcroft DTA 671-B and c) a Stanton Redcroft DTA 67-4. In each case a different sample mass is required, i.e. 10 mg, 30 mg and 100 mg respectively. Although the curves are at first sight somewhat different, similar conclusions can be drawn from them concerning the phases present. In each curve there is a relatively strong endotherm at a low temperature (66-120°C) attributable to the presence of the alumina gel phase and some CAH₁₀, followed by a weaker endotherm at 133-192°C, mainly due to C₂AH₈. (Both CAH₁₀ and C₂AH₈ are detected by X-ray diffraction). The peak due to gibbsite is very strong in all three curves, accompanied in each case by a shoulder due to C₃AH₆ on the high temperature side. It is therefore inevitable that wide ranges of peak temperatures are reported, with variation being particularly large for the "gel" phase and for CAH₁₀, but rather less for C₂AH₈, AH₃ and C₃AH₆. The range of DTA peak temperatures quoted for all of the expected hydrate phases in calcium aluminate cements is

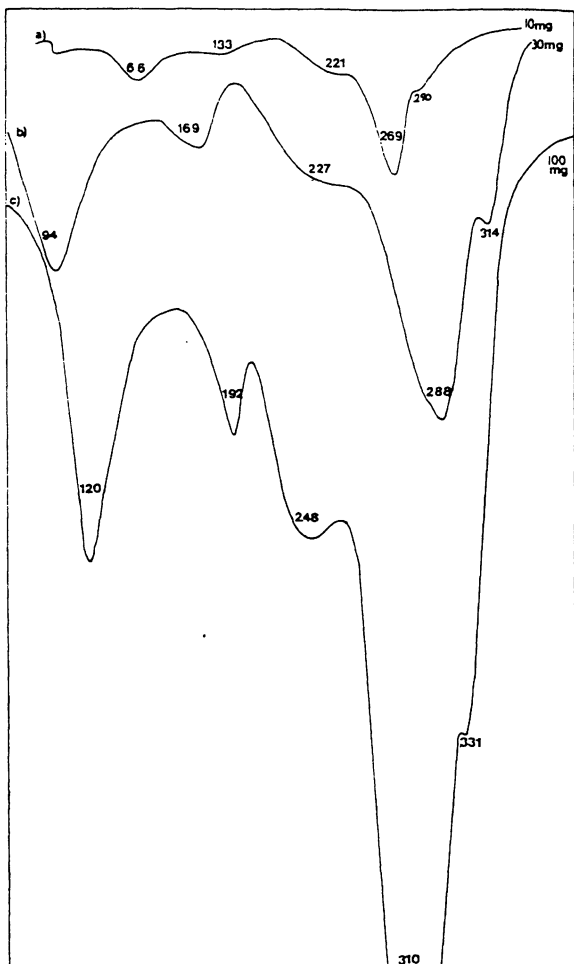


TABLA 3 TABLE 3
Intervalos de temperatura para varios hidratos de cemento aluminoso
Temperature ranges for the various calcium Aluminate cement hydrates

Fase hidratada (Hydrate phase)	Intervalo de temperatura (Temperature Range)
Gel	60-130°C
CAH_{10}	100-160°C
C_2AH_8	140-200°C
AH_3	260-330°C
C_3AH_6	290-350°C

Fig. 4.—Comparación de curvas de análisis térmico obtenidas para la misma muestra en distintas condiciones experimentales.

Fig. 4.—Comparison of thermal analysis curves obtained for the same sample under different experimental conditions.

"gel" y para CAH_{10} , pero bastante menos para C_2AH_8 , AH_3 y C_3AH_6 . La Tabla 3 muestra los intervalos de temperaturas máximas para todas las fases hidratadas previstas en cementos aluminosos. Si se consulta la literatura se pueden encontrar valores que se salgan de estos intervalos, pero esto puede ocurrir a causa de interpretación errónea o a distintas condiciones experimentales.

Existen claros solapamientos en estos intervalos de temperatura, pero existe un orden de sucesión en la posición de los picos; por ejemplo la fase de gel aparece a la temperatura más baja, sigue CAH_{10} , luego C_2AH_8 , AH_3 y, finalmente, C_3AH_6 . Por lo tanto, con experiencia, la interpretación de las curvas ATD de cementos aluminosos hidratados es bastante sencilla. Sin embargo, si se forman otras fases durante el proceso de hidratación, el procedimiento puede llegar a ser mucho más complicado.

Algunos de los problemas que se pueden encontrar en el estudio detallado por ATD de los cementos aluminosos, se discuten a continuación con informaciones adicionales de los datos complementarios de la DRX, donde se considera apropiado para aclarar ciertos puntos.

shown in Table 3. Reference to the literature may show values outside these ranges but these may be due to misinterpretation or to a major variation in experimental conditions.

There are obvious overlaps of these temperature ranges but there is a sequence to the positioning of the peaks as listed, e.g. the gel phase appears at the lowest temperature followed by CAH_{10} , then C_2AH_8 , AH_3 and finally C_3AH_6 . Therefore with experience the interpretation of the DTA curves of hydrated calcium aluminate cements is fairly straightforward. However, if any other phases are formed during the hydration process then the procedure can become much more complicated.

Some of the problems which may be encountered in a detailed study by DTA of calcium aluminate cements are discussed below with additional information from the complementary XRD data, where appropriate, for clarification of certain points.

PARTE EXPERIMENTAL

Se realizaron estudios de hidratación sobre un intervalo de cementos con el contenido de alúmina oscilando entre 50 y 80 %. Se utilizaron cementos Secar 51, Secar 71, Secar 80, Alcoa CA-14 y Alcoa Ca-25; las composiciones químicas y mineralógicas aparecen en las tablas 1 y 2.

Las pastas se prepararon mezclando cemento en polvo con agua hervida destilada, que había sido mantenida a temperatura apropiada. La mezcla se realizó a mano; la pasta se vertió en moldes que se taponaron, metieron en bolsas de plástico y luego en baño de agua cuya temperatura se mantenía controlada. Las muestras se retiraron como requería el experimento, y se impidió una posterior hidratación agregando acetona.

Con objeto de preparar las muestras para DRX, el polvo se molvió para pasar por un tamiz de 45 µm y se utilizó difractómetro Philips PW-1730.

Para el examen por ATD, las muestras se molieron para pasar por un tamiz de 90 µm y se utilizó un Stanton Redcroft 67-4. Las condiciones aplicadas fueron: peso de muestra 100 mg (± 1), la velocidad de calentamiento de 10°C/min y la velocidad de carta de 5 mm/min.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

a) Picos en el intervalo de temperatura de 90-160°C

En este intervalo de temperatura se observaron picos debidos a la fase gel y a CAH_{10} . Todos los picos registrados utilizando el ATD 67-4, que se podrían atribuir a la fase gel, se encontraron en el intervalo de 90-120°C. Como es habitual en todos los picos de análisis térmico había variaciones en la forma, y los picos reales variaban según la cantidad de hidratos presentes. Es probable que la fase gel cambie de naturaleza dependiendo de la temperatura de hidratación, por ejemplo puede cambiar en composición de tipo C-A-H a 12°C a un gel aluminoso, AH_n (donde $n > 3$) a 30°C. El otro pico que se espera en este intervalo, es decir, el debido a CAH_{10} , es un poco más difícil de interpretar, puesto que los valores citados en la literatura varían mucho más de lo que se presenta en la tabla 3. Muchas veces los picos clasificados como CAH_{10} aparecen alrededor de los 100°C y, por lo tanto, es más probable que se deban a la fase gel. Cuando la fase gel está también presente, el pico atribuido a CAH_{10} se encuentra normalmente dentro del intervalo esperado.

En el estudio realizado, en el que se basa este trabajo (24), se ha realizado sólo un número limitado de hidrataciones a temperaturas por

EXPERIMENTAL

Hydration studies were carried out on a range of cements with a range in alumina content of 50-80 %. The cements used were Secar 51, Secar 71, Secar 80, Alcoa CA-14 and Alcoa CA-25; the chemical and mineralogical compositions are listed in Tables 1 and 2.

Pastes were prepared by mixing the cement powder with boiled, distilled water which had been equilibrated at the appropriate temperature. Mixing was carried out by hand, the paste poured into moulds which were then stoppered, put into a plastic bag and then into a water bath maintained at a controlled temperature. Samples were removed as required and further hydration prevented by quenching with acetone.

To prepare XRD samples the powder was ground round to pass a 45 µm sieve and a Philips PW-1730 diffractometer used.

For DTA examination, samples were ground to pass a 90 µm sieve and a Stanton Redcroft 67-4 was used. Conditions applied were a sample weight of 100 mg (± 1) was used, a heating rate of 10°C/min and a chart speed of 5 mm/min.

RESULTS AND DISCUSSION

a) Peaks in the Temperature Region 90-160°C

In this temperature region it is expected to observe peaks due to the gel phase and to CAH_{10} . All the peaks observed using the DTA 67-4 which could be attributed to the gel phase fell within the usual range of 90-120°C. As with all thermal analysis peaks the sharpness and the actual peak temperatures varied with the amount of hydrates present. It is likely that the gel phase changes in nature depending on the hydration temperature, e.g. it may change in composition from a C-A-H type at 12°C to an aluminous gel, AH_n (where $n > 3$) at 30°C. The other peak expected in this region, i.e. CAH_{10} , is slightly more difficult to interpret as quoted values in the literature vary much more than the range given in Table 3 above. Often peaks labelled as CAH_{10} appear at around 100°C and are therefore more likely to be due to the gel phase. Where a gel phase is also present then the peak attributed to CAH_{10} is usually in the expected range.

In the study carried out, on which this work is based (24), only a limited number of hydrations were carried out at temperatures below 20°C, i.e.

debajo de 20°C, es decir las condiciones no eran favorables para la formación de CAH_{10} , así que se detectaron sólo cantidades pequeñas. Sin embargo, una reacción de hidratación realizada a 10°C produjo una gráfica ATD mostrando el típico C-A-H gel con solapamiento y los picos de CAH_{10} (Figura 5). Las barras representan la altura del mayor pico de DRX para cada uno de los hidratos relevantes y se utilizan cuando se requiere la comparación con datos de DRX.

b) Picos en el intervalo de temperatura de 170-230°C

Los picos ATD, observados en este intervalo, se pueden interpretar de muchas maneras cuando se consideran los debidos a otras fases que no son las cinco esperadas registradas en la Tabla 3; asignar un pico en este intervalo a C_2AH_8 no siempre es correcto, como se comenta más adelante.

Solapamiento de los picos ATD debido a C_2AH_8 y carboaluminatos hidratados

La hidratación de cemento en atmósfera normal inevitablemente conducirá a alguna reacción con

conditions were not favourable for the formation of CAH_{10} and so only small amounts were detected. However, one hydration reaction carried out at 10°C produced a DTA trace showing the typical overlapping C-A-H gel and CAH_{10} peaks.

(Figure 5). The bars shown in addition to the DTA curve represent the height of the major XRD peak for each of the relevant hydrates and are used elsewhere when comparison with XRD data is required.

b) Peaks in the Temperature Region 170-230°C

The DTA peaks observed in this region, when examining hydrated calcium aluminate cements, are open to the most possible interpretations when peaks due to phases other than the expected five listed in Table 3 are considered, i.e. assigning a peak in this temperature region to C_2AH_8 may not always be correct as discussed below.

Overlap of the DTA Peaks Due to C_2AH_8 and Carboaluminate Hydrates

Hydration of the cement in a normal atmosphere will inevitably lead to some reaction with carbon

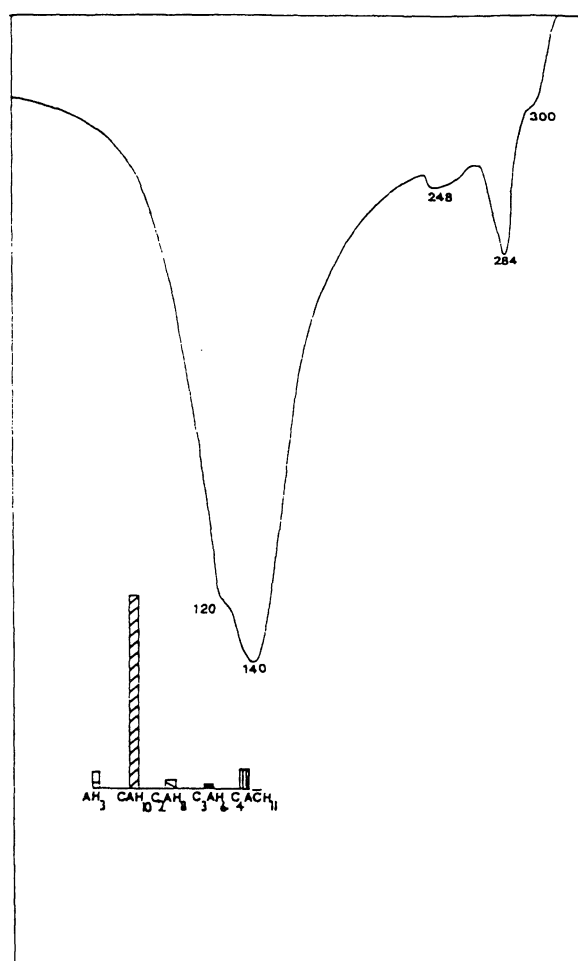


Fig. 5.—Datos ATD y DRX para pasta hidratada Secar 71 a 10°C durante 24 horas.

Fig. 5.—DTA and XRD data for a Secar 71 paste hydrated at 10°C for 24 hours.

fases de dióxido de carbono, y se pueden formar carboaluminatos como el C_4ACH_{11} , donde C representa CO_2 . Durante este estudio, varias gráficas de DRX examinadas demostraron mayores cantidades de esta fase que de C_2AH_8 . La presencia de esta fase está indicada por un pico en el intervalo de 180°C-200°C y, como consecuencia, puede ocurrir el solapamiento entre éste y el debido a C_2AH_8 . La fase que está presente en cantidad más grande formará un pico, pero puede aparecer un "hombro" debido a la otra fase. Frecuentemente, cuando ambas están presentes en aproximadamente una misma proporción, la curva ATD muestra sólo un pico. Como ilustración de esto nos sirve la figura 6, donde se pueden ver partes destacadas de diversas curvas ATD y las correspondientes alturas de picos de C_2AH_8 y C_4ACH_{11} . (Las barras que representan los picos más intensos de DRX se refieren a C_2AH_8 a la izquierda y C_4ACH_{11} a la derecha). Aquí están incluidas las curvas de pastas a las que se había añadido $CaCO_3$ a propósito para provocar la formación de C_4ACH_{11} . Esto demuestra claramente la semejanza entre estos dos picos de ATD y el efecto de las cantidades relativas de cada fase. Por eso antes de asignar un pico en este intervalo a C_2AH_8 , se debe considerar qué fases se pueden esperar o que ya estén presentes según demostró DRX. Cuando están presentes grandes cantidades de gel C-A-H ó CAH_{10} , el pico o los picos que se deben a pequeñas cantidades de C_2AH_8 y C_4ACH_{11} , pueden encontrarse mutuamente interferidos, como es el caso en la figura 5. El uso de DRX como un método complementario indicó la presencia de pequeñas cantidades de ambas fases, aunque no se veía ningún hombro en la curva ATD.

Posición del pico debida a C_4AH_{13}

Otro problema que se encontró en este intervalo de temperatura fue cuando se añadió cloruro de litio al cemento. El uso de sales que contienen litio causa una espectacular aceleración del tiempo de fraguado (29, 30), y el estudio ATD y DRX de los hidratos formados bajo estas condiciones (30) se realizó en un intento de aclarar el mecanismo. La presencia de una cantidad significativa de C_4AH_{13} se detectó por DRX; es una fase que se asocia normalmente con los productos de hidratación de cemento portland antes que de cementos aluminosos. El examen ATD de la pasta de cemento mostró un pico fuerte en el intervalo de 180°C-200°C que se debe atribuir principalmente al C_4AH_{13} , puesto que en la DRX se vió poco de C_2AH_8 ó C_4ACH_{11} . Esto ilustra una vez más el solapamiento por los esperados intervalos de temperatura de ATD.

dioxide and carboaluminate phases such as C_4ACH_{11} may be formed where C represents CO_2 . (For example $CC = CaO.CO_2$ or $CaCO_3$). During this study several of the XRD traces examined showed this phase to be present, often in larger quantities than C_2AH_8 . The presence of this phase is indicated by a DTA peak in the region of 180°C-200°C and consequently overlap between this peak and that due to C_2AH_8 can occur. The phase which is present in the larger amount will form the peak but a shoulder may be seen due to the other phase. Often when both phases are present to about the same extent (as determined by XRD), the DTA curve shows only a single peak. To illustrate these points the relevant parts of a series of DTA curves and corresponding XRD peak heights of C_2AH_8 and C_4ACH_{11} , are shown in Figure 6. (The bars representing the XRD peak heights refer to C_2AH_8 on the left and C_4ACH_{11} , on the right). Included in this set are traces from pastes to which $CaCO_3$ had been added deliberately to promote the formation of C_4ACH_{11} . This clearly shows the similarity between these two DTA peaks and the effect of the relative amounts of each phase. Hence before assigning a peak in this region to C_2AH_8 , some consideration must be made as to what phases are either expected or are shown to be present by XRD. When a very large amount of C-A-H gel or CAH_{10} are present, the peak(s) due to small amounts of C_2AH_8 and C_4ACH_{11} , may be overwhelmed, as is the case in Figure 5. The use of XRD as a complementary method indicated the presence of minor amounts of both these phases, although no shoulder was apparent on the DTA curve.

Position of the Peak Due to C_4AH_{13}

Another problem which was encountered in this temperature region was observed when lithium chloride was added to the cement. The use of lithium containing salts causes a spectacular acceleration of the setting time (29, 30) and a DTA and XRD study of the hydrates formed under these conditions (30) was carried out in an attempt to clarify the mechanism. The presence of a significant amount of C_4AH_{13} was detected by XRD, a phase more usually associated with the hydration products of Portland cement rather than calcium aluminate cements. DTA examination of the cement paste showed a strong peak in the 180-200°C region which must be mainly attributed to the C_4AH_{13} as little evidence of either C_2AH_8 or C_4ACH_{11} , was seen by XRD. This again illustrates an overlap of expected DTA temperature ranges.

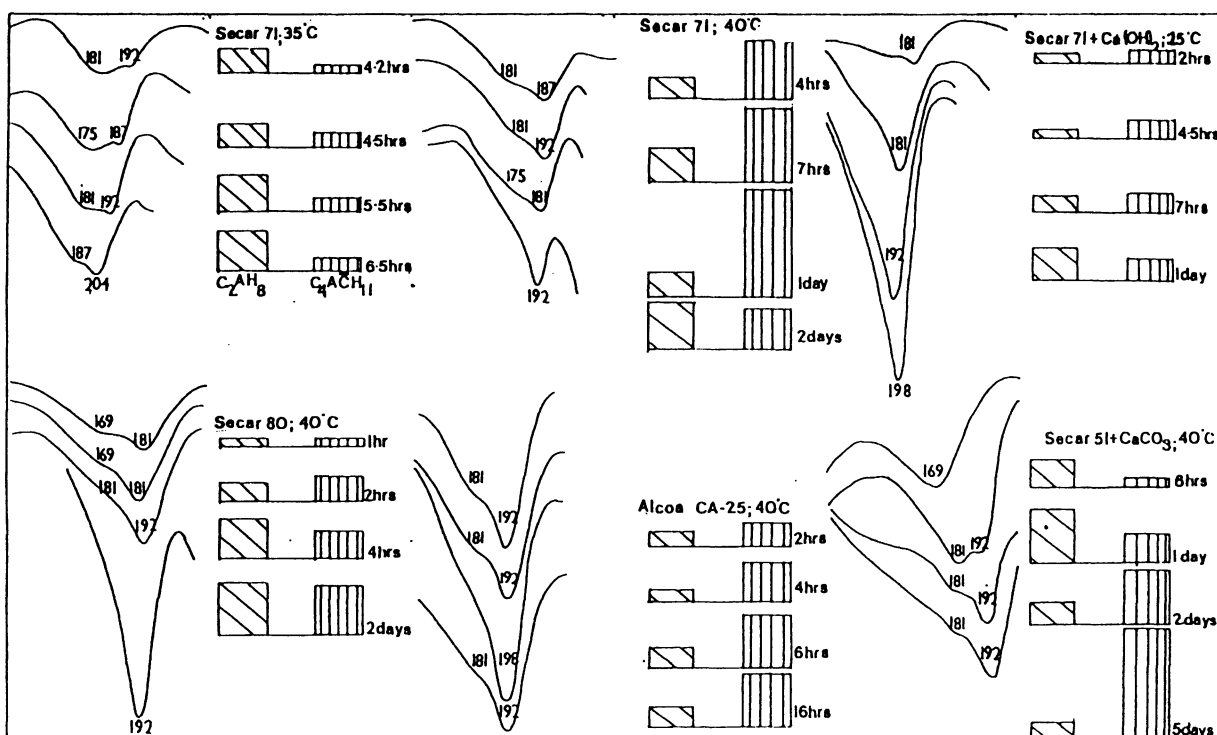


Fig. 6.—Varias curvas ATD (con datos DRX complementarios) que demuestran la presencia de C_2AH_6 y $C_4A\bar{C}H_{11}$.

Fig. 6.—Various DTA traces (with complementary XRD data) showing the presence of C_2AH_6 and $C_4A\bar{C}H_{11}$.

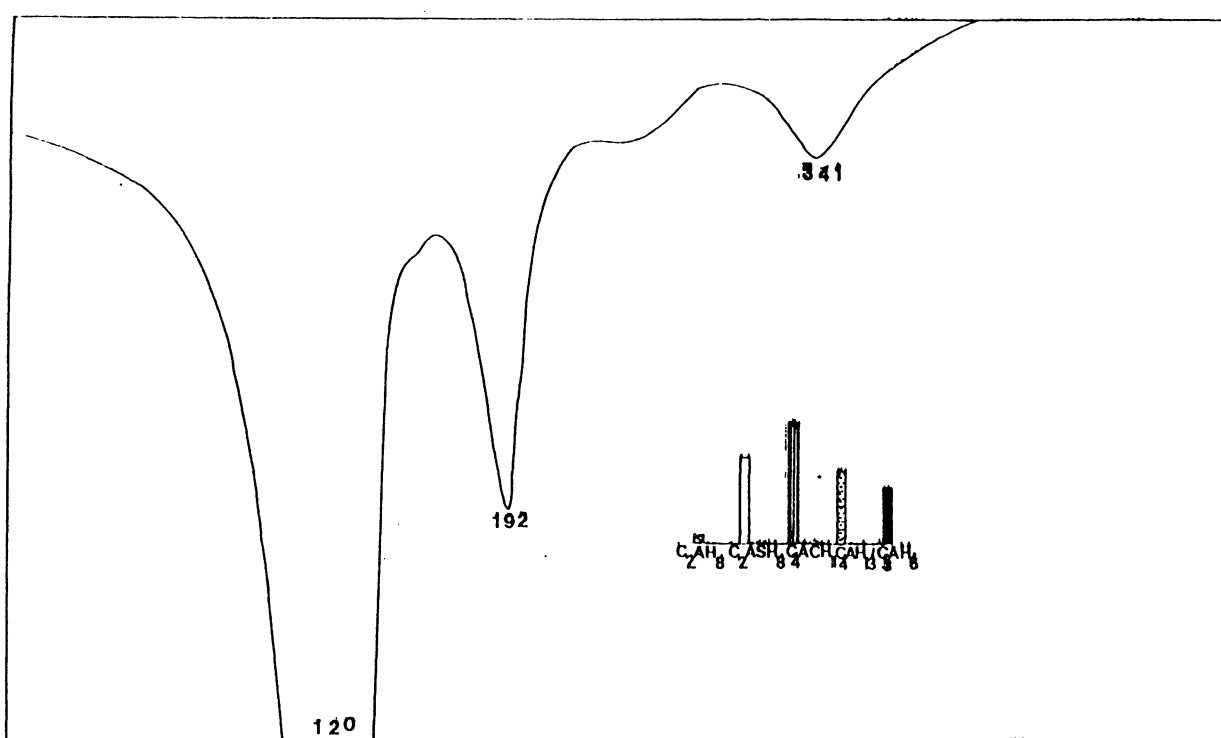


Fig. 7.—Datos ATD y DRX obtenidos de la mezcla de metakaolina e hidróxido de calcio hidratado a 40°C.

Fig. 7.—DTA and XRD data obtained from the metakaolin/calcium hydroxide mixture hydrated at 40°C.

Pico ATD debido a Strätlingita (C_2ASH_8)

Pueden aparecer más complicaciones en aquel intervalo de temperatura si se utiliza un cemento aluminoso de grado de pureza más bajo. Esto significa que se pueden formar hidratos adicionales debido a la existencia de fases adicionales en el cemento original. La presencia de gehlenita, en particular (C_2AS), conducirá a la formación de C_2ASH_8 (gehelenita hidratada o strätlingita) mostrando un pico (5, 31-34) en el intervalo de temperatura 201-230°C. Por lo tanto, cuando está presente en cantidades menores, es probable que C_2ASH_8 provoque un pico endotérmico en el mismo intervalo de temperatura como los de C_2AH_8 y C_4ACH_{11} . Por lo tanto, ¿se debería observar un pico aislado cuando está presente esta fase o un pico combinado asociado con los hidratos anteriormente comentados? Para aclarar la situación, se hidrató una mezcla de metakaolinita + hidróxido cálcico [MK:CH = 1; agua:sólido = 0,75 (35)] a 40°C durante dos semanas para producir una cantidad significativa de C_2ASH_8 y C_4AH_{13} . Los datos de DRX mostraron que la pasta obtenida también contenía grandes cantidades de C_4ACH_{11} y C_3AH_6 , pero no se detectó CAH. La curva ATD que se obtuvo (Fig. 7) mostró un gran pico de gel a 120°C (atribuido a alúmina gel + C-S-H gel) y un pico neto y agudo a 192°C, lo que indica que las cuatro fases en cuestión (C_4AH_{13} , C_2ASH_8 y C_4ACH_{11}) pueden solaparse y contribuir a lo que aparenta ser un único pico ATD.

La aparición de strätlingita no se asocia sólo por el uso de cements aluminosos de calidad inferior que contienen sílice. Existen aplicaciones frecuentes donde deliberadamente se añaden finos polvos de sílice a las mezclas con base de cemento y al hidratarlas se forma gehlenita hidratada, a costa de C_3AH_6 . Ejemplos de este uso son adiciones de humo de sílice a las mezclas de prefabricados con bajo contenido de cemento y escoria de horno alto granulada molida/cementos aluminosos. [BRECEM (16-18)].

Los picos ATD de gibbsita (AH_3)

Muchas curvas ATD producidas durante este estudio mostraban picos alrededor de 230°C con ninguna señal correspondiente a fases hidratadas, como anteriormente se comentó. Esto era más evidente en las muestras que contenían grandes cantidades de AH_3 (gibbsita), aumentando el tamaño del pico en 300°C al aumentar la cantidad de AH_3 , lo que sugiere que los picos están relacionados. Así es como Mackenzie (36) describe el ATD pico de gibbsita: "La característica principal de gibbsita es un fuerte pico endotérmico alrededor de 320°C lo que normalmente está acompañado de pequeños efectos endotérmicos alrededor de 250-300°C y 525°C".

DTA Peak Due to Strätlingite (C_2ASH_8)

Further complications can arise in this temperature region if a calcium aluminate cement of lower purity is used as this means that additional hydrates may form due to the occurrence of additional cimentitious phases in the original cement. In particular the presence of gehlenite (C_2AS , where S stands for SiO_2) will lead to the formation of C_2ASH_8 (gehelenite hydrate or strätlingite) and this is quoted (5, 31-34) as having a DTA peak in the temperature range of 201-203°C. Hence when present in only minor quantities, C_2ASH_8 is likely to give rise to an endothermic peak in the same temperature range as those for C_2AH_8 and C_4ACH_{11} . Therefore, should a discrete peak be observed when this phase is present or a combined peak in association with the hydrates discussed above? To try to clarify the situation a metakaolinite + + calcium hydroxide mixture (MK:CH = 1; water:solid = 0.75) (35) was hydrated at 40°C for two weeks to produce a significant amount of C_2ASH_8 and C_4AH_{13} . XRD data showed the resultant paste also contained large quantities of C_4ACH_{11} and C_3AH_6 but no CAH_{10} was detected. The DTA trace obtained (Figure 7) showed a large gel peak at 120°C (attributed to alumina gel + C-S-H gel) and one clear, sharp peak at 192°C, which indicates that the four phases in question (C_4AH_{13} , C_2ASH_8 and C_4ACH_{11}) can all overlap and contribute to what is apparently only one DTA peak.

The appearance of strätlingite is not only associated with the use of lower purity calcium aluminate cements containing silica. There are frequent applications where deliberate additions of fine silica (or silica containing) powders are made to cement based mixes and gehlenite hydrate forms on hydration, at the expense of the C_3AH_6 . Examples of this use are additions of volatilised silica to low cement castables and ground granulated blast furnace slag/calcium aluminate cement mixes [BRECEM (16-18)].

The gibbsite (AH_3) DTA peaks

Many of the DTA traces produced during this study showed peaks at about 230°C with no corresponding evidence of any of the hydrate phases which might be responsible, as discussed above. This was most obvious in those samples containing large amounts of AH_3 (gibbsite) and does increase in size as the peak which is attributed to AH_3 , i.e. that at about 300°C suggesting that the peaks are related. Mackenzie (36) describes the DTA peak of gibbsite as follows: "The main characteristic of gibbsite is a strong endothermic peak at about 320°C which is usually accompanied by small endothermic effects at about 250-300°C and 525°C".

Las temperaturas citadas aquí son más altas que las observadas en los estudios de cementos hidratados, pero esto es de esperar porque se refieren a una muestra de AH₃ puro y se utilizó equipamiento menos moderno que requiere mayor cantidad de muestra. Por lo tanto, una muestra de AH₃ sintético (después de diluirlo con aluminato precalentado) se registraba con ATD (bajo las mismas condiciones experimentales que antes) para imitar la situación de la mezcla de gibrita más otras fases, como ocurre en la pasta de cemento. La curva que se obtuvo, figura 8, demostró todos los efectos esperados y el primer endotérmico se situó alrededor de 240°C. Por eso, cuando el cemento hidratado contiene grandes cantidades de gibrita se debe esperar un pico adicional a temperaturas por encima de 240°C.

La comparación de los datos de ATD y los de DRX, en muchos de estos cementos hidratados, muestra que el pico ATD a 270-300°C, es decir, el pico principal de esta fase, frecuentemente indica la presencia de más AH₃ que el correspondiente modelo DRX. Esto indica que en las etapas iniciales de hidratación se forman sustanciales cantidades de AH₃ amorfio y también algo de AH₃ cristalizado, que aumenta con la edad.

c) Identificación de picos ATD en el intervalo 270-340°C

En algunas curvas ATD obtenidas durante este estudio, bajo ciertas condiciones de hidratación, se ve un triple pico en la región de 270-340°C donde se esperarían sólo dos, es decir, los debidos a AH₃ (290°C) y C₃AH₆ (330°C). A veces existe sólo una sombra de un tercer pico, pero otras veces se han observado tres picos muy marcados. Los sistemas que mostraban este efecto eran: Secar 71 hidratado a 40°C y a 50°C, Secar 51 a 30°C y Secar 51 + carbonato de calcio a 40°C. La presencia de estos picos no está causada por un fenómeno espúreo, puesto que las repeticiones de la muestra demostraban lo mismo. También se ha observado, varias veces, en distintos sistemas de cemento aluminoso y en trabajos de otros autores (37, 38).

El ejemplo más claro de los tres picos mostrados en la figura 9 y otros ejemplos están ilustrados en la figura 10. El pico a la temperatura más alta (325-331°C) a C₃AH₆. El otro pico podría parecer el resultado de una fase hidratada metaestable, ya que en los dos ejemplos Secar 71 se ve que el pico "extra" desaparece. El sistema Secar 51 mostró este efecto en un tiempo mucho más largo y las muestras posteriores no se utilizaron para determinar si este pico realmente era transitorio. El estudio de difractogramas de RX no mostraron ninguna prueba de la existencia de una fase "extra" cristalina que justificara el pico adicional ATD, lo que sugiere que dicha fase es amorfa o

The temperatures quoted here are higher than those observed in the hydrated cements studied, but as a sample of pure AH₃ is referred to and older equipment requiring a larger sample mass was used, this is to be expected. A sample of synthetic AH₃ (after dilution with pre-fired alumina) was therefore run on the DTA (under the same experimental conditions as before) to mimic the situation of a mixture of gibbsite plus other phases as occurs in the cement paste. The resulting trace, figure 8, showed all the expected effects and places the first endotherm at about 240°C. Hence when large amounts of gibbsite are present in the hydrated cement the appearance of an additional peak at temperatures up to 240°C must be expected.

Comparison of both DTA and XRD data for many of these hydrated cements shows that the DTA peak at 270-300°C, i.e. the main peak for this phase, frequently suggests more AH₃ to be present than the corresponding XRD pattern. This indicates that in the initial stages of hydration, substantial amounts of amorphous AH₃ are formed as well as some crystalline AH₃, which increases on ageing.

c) Identification of DTA peaks in the region 270-340°C

In some of the DTA traces obtained during this study, under certain hydration conditions, a triple peak is seen in the region 270-340°C where only two would be expected, i.e. those due to AH₃ (290°C) and C₃AH₆ (330°C). Sometimes there is only a suggestion of a third peak but occasionally three very distinct peaks have been observed. Systems showing this effect were Secar 71 hydrated at 40°C and at 50°C, Secar 51 at 30°C and a Secar 51 + calcium carbonate system at 40°C. The presence of these peaks is not a spurious effect as repeats of the sample still showed the same effect. Additionally it has been observed several times, in different calcium aluminate cement systems including work by other authors (37, 38).

The clearest example of the three peaks is shown in Figure 9 and further examples are illustrated in Figure 10. The peak at the lower temperature (290-300°C) can be attributed to AH₃ and that at the higher (325-331°C) to C₃AH₆. The other peak would appear to be due to a metastable hydrate phase, as in both the Secar 71 examples the "extra" peak is seen to disappear. The Secar 51 systems showed this effect at a much longer time and later samples were not taken to determine whether or not this peak was indeed transient. Examination of the relevant XRD traces showed no evidence of an extra crystalline phase to account for the additional DTA peak, suggesting

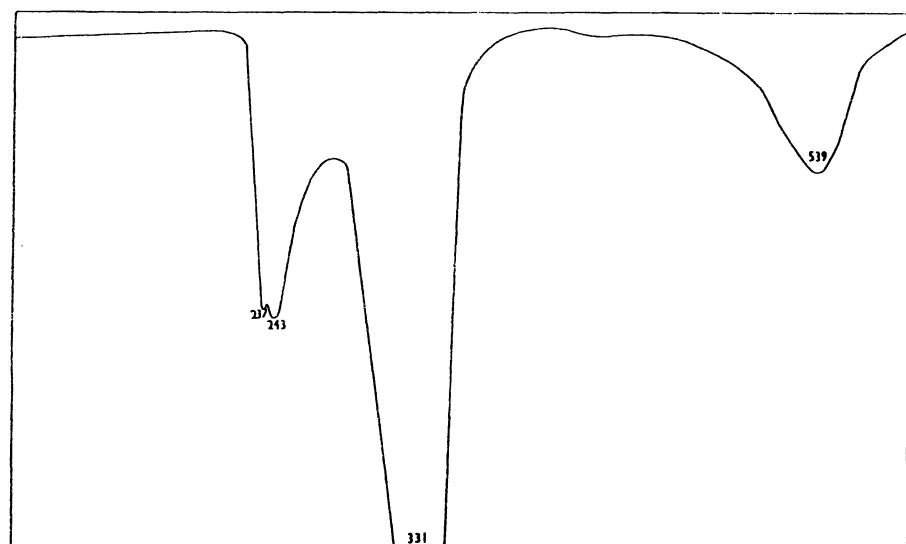


Fig. 8.—Curva ATD obtenida de $\text{Al}(\text{OH})_3$ reactivo para análisis y alúmina.

Fig. 8.—DTA traces obtained from Analar grade $\text{Al}(\text{OH})_3$, alumina.

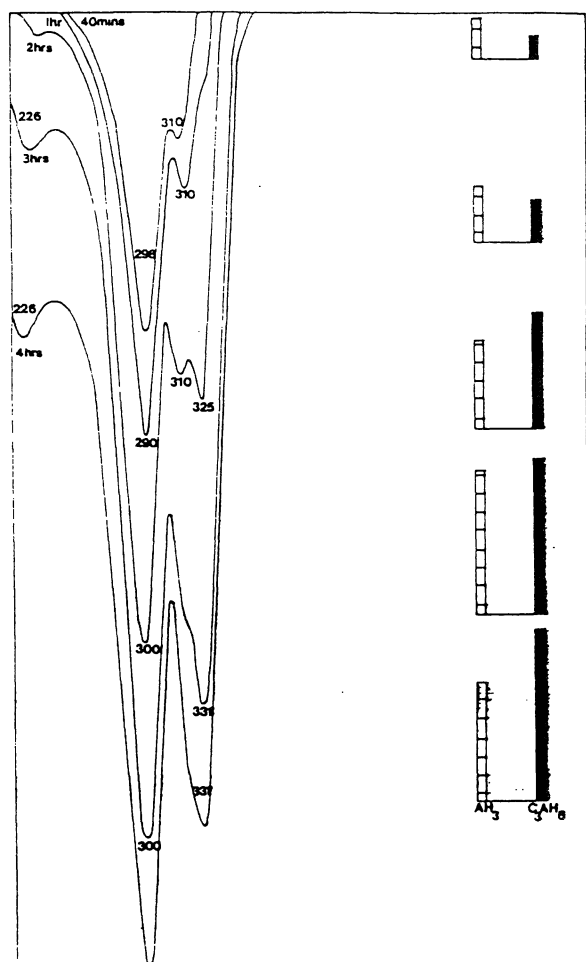


Fig. 9.—Curvas ATD con un triple pico de Secar 71 hidratado a 50°C - datos DRX también incluidos.

Fig. 9.—DTA traces of Secar 71 hydrated at 50°C showing a triple peak - XRD data also included.

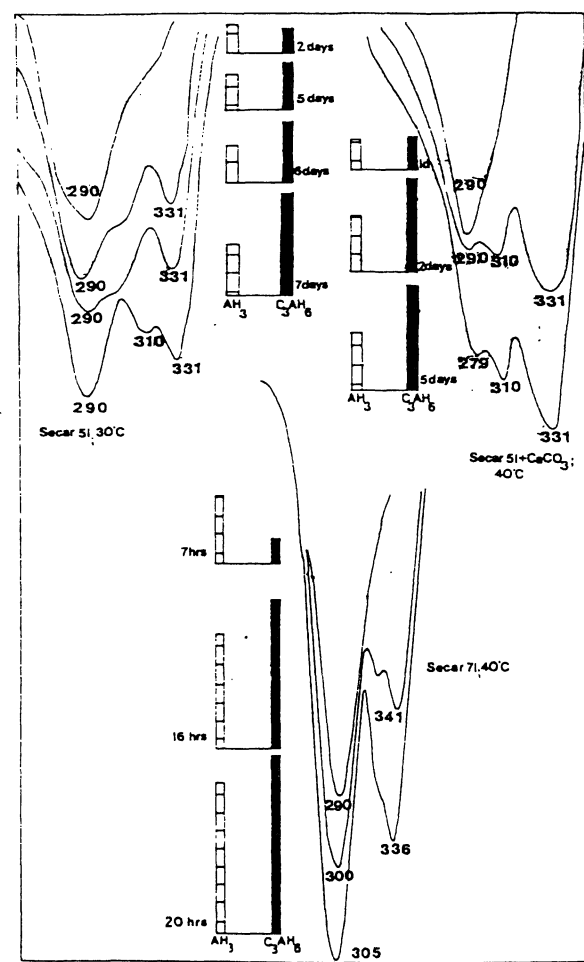


Fig. 10.—Otros ejemplos del triple pico en DRX.

Fig. 10.—Further examples of the triple XRD peak.

por lo menos poco cristalina.

La discrepancia observada entre el tamaño del pico ATD y la altura del pico DRX para el AH₃ ya se ha mencionado, sugiriendo que una cantidad considerable de AH₃ que se forma es de naturaleza amorfica. Esto es una observación muy común en todos los sistemas estudiados, es decir ocurre cuando no se ve un tercer pico, así que no resulta adecuado asignar el pico al AH₃ amorfico. Otra prueba en contra del AH₃ amorfico es el hecho de que el pico adicional se encuentra a una temperatura más alta que el observado en caso del AH₃ cristalino, y sería raro para una fase amorfica mostrar una temperatura de pico ATD más alta que la de la fase debida al material cristalino. Además, cuando desaparece el pico ATD extra no aparece el correspondiente aumento del pico AH₃ en el difractograma de RX, lo que sería de esperar si el amorfico AH₃ fuese cristalizándose a medida que progresaba la reacción de hidratación.

La siguiente posibilidad es que la fase amorfica sea una forma intermedia que ocurre durante la conversión de C₂AH₈ a las fases estables C₃AH₆ + AH₃. El estudio de datos DRX demuestra que la aparición del tercer pico ATD sucede más o menos al mismo tiempo que empieza a disminuirse la cantidad de C₂AH₈. Por lo tanto puede existir un producto amorfico interino de la reacción de conversión, es decir "proto-C₃AH₆", cuya presencia está indicada por un pico ATD alrededor de 325°C. Pueden existir otras posibles explicaciones, por ejemplo imiscibilidad en la solución sólida de C₃AH₆-C₃AS₃ (39), quizás en el caso de Secar 51, pero cualquiera que sea la naturaleza de la causa la aparición de este tercer pico no se puede negar, aunque está claro que en el pasado se ignoró.

d) Determinación del grado de conversión

La interpretación de las curvas ATD de cementos aluminosos deben pues hacerse con cuidado y se debe considerar la posibilidad de otras fases, aparte de aquéllas normalmente separadas. También se ha demostrado que es casi imposible separar los picos solapados en sus componentes y cómo la cantidad de un hidrato particular es proporcional al área del pico, esto claramente presenta un problema cuando se intenta determinar el grado de conversión de cemento. El método que se utiliza depende de la altura de ciertos picos, lo que determina una escala de conversión empírica (más que real).

El principio en el que se base el método consiste en comparar las alturas de los picos debidos a CAH₁₀ y AH₃ con los obtenidos de las muestras estándar con el grado de conversión conocido, conducidos en los mismos aparatos bajo las

que la fase en cuestión es amorfica o al menos malamente cristalina.

The observed discrepancy between the size of the DTA peak and the height of the XRD peak for AH₃ has already been mentioned, suggesting that a substantial amount of the AH₃ formed is amorphous in nature. This is a very common observation in all the systems studies, i.e. it occurs when no third peak is seen and so assigning the peak to amorphous AH₃ is not a suitable answer. Further evidence against amorphous AH₃ is the fact that the additional peak is at a higher temperature than that observed for crystalline AH₃ and it would be unusual for an amorphous phase to show a higher DTA peak temperature than that due to the crystalline material. Additionally, as the extra DTA peak disappears, there is not a corresponding increase in the XRD pattern of AH₃ which would be expected if amorphous AH₃ was crystallising as the hydration reaction progressed.

The next possibility is that the amorphous phase is an intermediate form occurring during the conversion of C₂AH₈ to the stable C₃AH₆ + AH₃ phases. Examination of the XRD data shows that the appearance of the third DTA peak appears at about the time that the amount of C₂AH₈ begins to decrease. Therefore, there may be an interim amorphous product of the conversion reaction, i.e. a "proto-C₃AH₆", the presence of which is indicated by a DTA peak in the region of 325°C. There may be other possible explanations e.g. immiscibility in the C₃AH₆-C₃AS₃ solid solution (39) perhaps in the case of Secar 51, but whatever the nature of the cause, the appearance of this third peak cannot be denied although in the past it has obviously been ignored.

d) Determination of the degree of conversion

The interpretation of DTA traces of calcium aluminate cements therefore must be done with care and the possibility of additional phases to those normally expected must be considered. It has also been shown that it is almost impossible to resolve overlapping peaks into their constituents and as the amount of a particular hydrate is proportional to the area under the peak this obviously presents a problem when trying to determine the degree of conversion of a cement. The method used depends instead upon the height of certain peaks and as such is determining an empirical (rather than an actual) scale of conversion.

The principle on which the method is based is to compare the heights of the peaks due to CAH₁₀ and AH₃ with those obtained from standard samples of known degree of conversion, run on the same apparatus under the same experimental

mismas condiciones experimentales. Originalmente, el grado de conversión, D_c , fue definido (2, 22) como

$$D_c = \frac{C_3AH_6 \times 100}{C_3AH_6 + CAH_{10}} \quad (3)$$

No obstante, durante una exposición al aire es probable que la fase C_3AH_{10} llegue a carbonatarse, en parte, reduciendo de ese modo la cantidad aparente de esta fase determinada a través del análisis térmico y conduciendo a un valor más bajo de D_c del real. Ya que AH_3 no se carbonata, las recomendaciones utilizadas en Reino Unido (22) describen D_c como

$$D_c = \frac{AH_3 \times 100}{AH_3 + CAH_{10}} \quad (4)$$

Puesto que resulta tan difícil determinar el área del pico debido a estos hidratos, la constante empírica, α , se determina de la ecuación

$$\alpha = \frac{100}{1 + K \cdot h_1/h_2} \quad (5)$$

donde h_1 es la altura del pico CAH_{10} y h_2 es la altura del pico AH_3 . K es una constante instrumental, que varía mucho según los diferentes equipos y debe determinarse con previa calibración. Puesto que es difícil sintetizar muestras puras de aluminatos de calcio hidratados mutuamente libres (y mantenerlos en esa condición sin alterar), la determinación de K no es una tarea sencilla. Además, es probable que el mismo K varíe con el grado de conversión.

El ensayo está abierto a críticas en otros aspectos. Ya que los dobletes habitualmente no están separados en las muestras obtenidas de morteros y hormigones, h_1 es la altura máxima del desplazamiento máximo desde la línea base, entre 100 y 200°C, y pueden contener la fase gel C-A-H y también CAH_{10} . Asimismo h_2 es la altura del pico observada alrededor de 300°C y puede ser afectada por la presencia tanto de AH_3 como de C_3AH_6 . En la mayoría de las muestras el AH_3 puede haber sido formado no sólo por conversión, sino también por envejecimiento de geles C-A-H y AH_n o por hidratación de cualquier CA_2 presente.

Al parecer, el método determina el grado de conversión válido hasta $\pm 5\%$, e incluso la reproducibilidad con un único instrumento puede ser mejor que ésta. Sin embargo, cuando se comparan los resultados procedentes de diferentes laboratorios que utilizan equipamiento diferente, la dispersión de los resultados puede ser mayor que $\pm 5\%$. Por esta razón cualquier estudio de la conversión en una viga determinada, con el tiempo que precisa sacar

conditions. Originally the degree of conversion, D_c , was defined (2, 22) as

$$D_c = \frac{\text{amount of } C_3AH_6 \times 100}{\text{amount of } C_3AH_6 + \text{amount of } CAH_{10}} \quad (3)$$

During natural exposure, however, the C_3AH_6 phase is likely to become partly carbonated, thus reducing the apparent amount of this phase determined by thermal analysis and leading to a lower value of D_c than is actually the case. Since AH_3 is not subject to carbonation, the recommendations used in the U.K. (22) define D_c as

$$D_c = \frac{\text{amount of } AH_3 \times 100}{\text{amount of } AH_3 + \text{amount of } CAH_{10}} \quad (4)$$

Since the area under the peak due to these hydrates is so difficult to determine, the empirical constant, α , is determined from the equation

$$\alpha = \frac{100}{1 + K \cdot h_1/h_2} \quad (5)$$

where h_1 is the peak height of the CAH_{10} peak and h_2 is the height of the AH_3 peak. K is an instrumental constant, which varies extensively for different equipment and must be determined by the use of calibration standard. Since it is difficult to synthesize pure samples of calcium aluminate hydrates free from one another (and to maintain them in unchanged condition), determination of K is not a trivial task. Moreover, it is likely that K itself varies with the degree of conversion.

The test is open to criticism in other respects. Because the doublets are not usually resolved in specimens obtained from mortars and concretes, h_1 is the height of the maximum displacement from the baseline between 100 and 200°C and may include a significant contribution from the C-A-H gel phase as well as from CAH_{10} . Similarly h_2 is the height of the peak observed around 300°C and may be affected by the presence of both AH_3 and C_3AH_6 . In most specimens AH_3 may have been formed not only by conversion, but also by ageing of C-A-H and AH_n gels, or by hydration of any CA_2 present.

It is claimed that the method gives a degree of conversion valid to $\pm 5\%$ and indeed the reproducibility on a single instrument may be better than this. However, when results are compared from different laboratories using different equipment, the scatter of results may be greater than $\pm 5\%$. For this reason any monitoring of the extent of conversion of a particular beam with time involving the taking of samples every few months should be carried out

diversas muestras al cabo de varios meses, debería realizarse con el mismo instrumento utilizando la misma cantidad de muestra. A pesar de estas limitaciones, el método ha sido ampliamente utilizado y proporciona informaciones que no se obtienen con facilidad a través de otros métodos de ensayos no destructivos. Si se encuentra que la viga tiene un alto grado de conversión ($\alpha > 80\%$) y todavía sigue en buen estado, entonces no es probable que se deteriore más, salvo que la ataque sustancias químicas como álcalis o sulfatos. Los métodos térmicos también son adecuados para detectar la presencia de yeso (habitualmente presente por tomar muestras después de la perforación hecha a través de cubierta de enlucido) o ettringita (formada por el ataque de sulfato).

Los problemas asociados con la conversión de cementos aluminosos significan que, actualmente, tienen uso limitado en la industria de construcción. No obstante, existen varias situaciones donde ciertas propiedades de estos cementos pueden explotarse (como, por ejemplo, rápido desarrollo de resistencia); se utilizan aplicando estos cementos como material de reparación cuando se requiere una rápida vuelta al servicio. La velocidad de calentamiento también lo hace apropiado para hormigonar en un clima frío o en situaciones que precisan refrigeración. Además, este cemento es resistente a sulfatos, ya que fue originalmente desarrollado para este fin. Finalmente, el uso más amplio de cementos aluminosos es debido a sus excelentes propiedades refractarias, especialmente en la producción de materiales refractarios prefabricados.

on the same instrument using the same sample mass. In spite of these limitations, the method has been widely used and provides information not readily obtained by other nondestructive test methods. If a beam is found to be highly converted ($\alpha > 80\%$) and is still in sound condition, then it is unlikely to deteriorate further unless attacked by chemicals such as alkali or sulphate ions. Thermal methods also provide a sensitive test for the presence of gypsum (usually present after drilling through a plaster covering) or ettringite (formed by sulphate attack).

The problems associated with the conversion reactions of calcium aluminate cements mean that at present it has limited use in the construction industry. There are, however, several situations where certain properties of these cements can be exploited, e.g. the rapid strength development is utilised by using these cements as repair materials where a rapid return to service is required. Also, the rate of heat evolution makes it suitable for concreting in cold weather or in industrial situations involving refrigeration. In addition there is the sulphate resistance of this cement, the property for which it was originally developed. Finally, the largest use for calcium aluminate cements exploits their excellent refractory properties, especially in the production of castable refractory materials.

REFERENCIAS

- (1) ROBSON, T. D.: "High alumina cements and concretes", London Contractors Record., 1962.
- (2) MIDGLEY, H. G. and MIDGLEY, A.: *The conversion of high alumina cement.*, Mag. Concr. Res., 27, (pp. 59-77), 1975.
- (3) PARKER, K. M. and SHARP, J. H.: *Refractory calcium aluminate cements - Review*, Trans. Brit. Cer. Soc. 81, (pp. 35-42), 1982.
- (4) GEORGE, C. M.: *Industrial aluminous cement*, in "Structure and performance of cements.", Ed. P. Barnes, 1983.
- (5) LEA, F. M.: "The chemistry of cement and concrete", 3rd Ed., Edward Arnold Limited, London., 1970.
- (6) NEVILLE, A. M.: "High alumina cement concrete", The Construction Press, Lancaster., 1975.
- (7) TAYLOR, H. F. W.: "Cement Chemistry", Academic Press, London, 1990.
- (8) MIDGLEY, H. G.: *The composition and possible structure of the quaternary phase in high alumina cement and its relation to other phases in the system CaO-MgO-Al₂O₃*, Trans. Brit. Ceram. Soc. 67, (pp. 1-14), 1968.
- (9) MIDGLEY, H. G.: *The mineralogy of set high alumina cement*. Trans. Brit. Ceram. Soc. 66, (pp. 161-187), 1967.
- (10) EDMONDS, R. N. and MAJUMDAR, A. J.: *The hydration of monocalcium aluminate at different temperatures.*, Cem. Concr. Res., 18, (pp. 311-320), 1988.

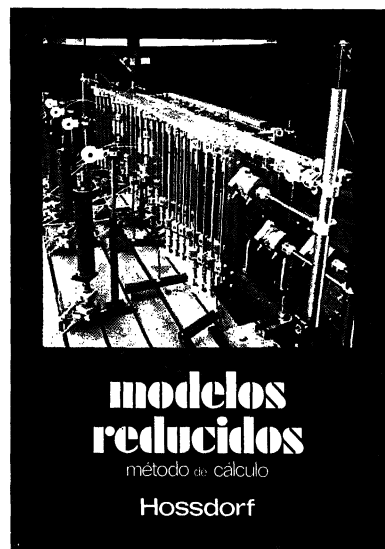
REFERENCES

- (11) PAYNE, D. R. and SHARP, J. H.: *The nature of the gel phase in calcium aluminate cements.*, The microstructure and chemistry of cement and concrete, abstract at Inst of Ceramics Conference., University of Aberdeen, 1989.
- (12) RASHID, S., BARNES, P. and TURRILLAS, X.: *The rapid conversion of calcium aluminate cement hydrates as revealed by synchrotron energy dispersive diffraction.*, Adv. Cem. Res., 4, (pp. 61-67), 1991/1992.
- (13) BATE, S. C. C.: *Report on the failure of roof beams at Sir Johns Cass's Foundation and Red Coat Church of England School, Stepney.*, Building Research Establishment Current Paper, CP 58/74, 1974.
- (14) MIDGLEY, H. G.: *High alumina cement in construction - A future based on experience.*, Calcium Aluminate Cements., Queen Mary and Westfield College, University of London, Ed. R. J. Mangabhai, E & F.N. Spon, London, 1990.
- (15) BATE, S. C. C.: *High alumina cement concrete-asesment from laboratory and field studies.*, The Structural Engineer, 58A, (pp. 388-394), 1980.
- (16) MAJUMDAR, A. J., EDMONDS, R. N. and SINGH, B.: *Hydration of Secar 71 aluminous cement in the presence of granulated blast furnace slag.*, Cem. Concr. Res., 20, (pp. 7-14), 1990.
- (17) MAJUNDAR, A. J., EDMONDS, R. N. and SINGH, B.: *Hydration of mixtures of "ciment fondu" aluminous cement and granulated blast furnace slag.*, Cem. Concr. Res., 20, (pp. 197-208), 1990.
- (18) MAJUNDAR, A. J., EDMONDS, R. N. and SINGH, B.: *Hydration of calcium aluminates in presence of granulated blast furnace slag.* Calcium Aluminate Cements, Queen Mary and Westfield College, University of London, Ed. R. J. Mangabhai, E. & F. N. Spon. London., 1990.
- (19) WENDLANDT, W. W.: "Thermal Analysis", 3rd Ed., Wiley-Interscience, New York, 1986.
- (20) DANIELS, T. D.: "Thermal Analysis", Kogan Page, Lonon, 1973.
- (21) DODD, J. W. and TONGE, K. H.: "Thermal Methods", John Wiley and Sons, Chitchester, 1987.
- (22) WILBURN, F. W., KEATTCH, C. J. MIDGLEY, H. G. and CHARSLEY, E. L.: *Recommendations for the testing of high alumina cement concrete samples by thermoanalytical techniques.* Thermal Methods Group, Analytical Division of the Chemical Society, London, 1975.
- (23) BUSHNELL-WATSON, S. M. and SHARP, J. H.: *The effect of temperature upon the setting behaviour of refractory calcium aluminate cements.*, Cem. Concr. Res., 16, (pp. 875-884), 1986.
- (24) BUSHNELL-WATSON, S. M.: *The effect of temperature on the setting behaviour of refractory calcium aluminate cements.* Ph. D. Thesis, University of Sheffield, 1987.
- (25) BUSHNELL-WATSON, S. M. and SHARP, J. H.: *Further studies on the effect of temperature upon the setting behaviour of refractory calcium aluminate cements.* Cem. Concr. Res., 20, (pp. 623-635), 1990.
- (26) BUSHNELL-WATSON, S. M. and SHARP, J. H.: *On the cause of the anomalous setting behaviour with respect to temperature of calcium aluminate cements.* Cem. Concr. Res., 20, (pp. 677-686), 1990.
- (27) MACKENZIE, R. C., TALANTA: 16, (pp. 1.227-1.230), 1969.
- (28) WILBURN, F. W., SHARP, J. H. TINSLY, D. M. and McINTOSH, R. M.: *J. Thermal Analysis*, 37, (pp. 2.003-2.019; *Ibid*, 2.021-2.029), 1991.
- (29) RODGER, S. A. and DOUBLE, D. D.: *The chemistry of hydration of high alumina cement in the presence of accelerating and retarding admixtures.* Cem. Concr. Res., 14, (pp. 73-82), 1984.
- (30) SHARP, J. H., BUSHNELL-WATSON, S. M., PAYNE, D. R. and WARD, P. A.: *The effect of admixtures on the hydration of refractory calcium aluminate cements.* Calcium aluminate cement, Queen Mary and Westfield College, University of London, Ed. R. J. Mangabhai, E. & F.N. Spon, London, 1990.
- (31) MIDGLEY, H. G. and RAO, P. B.: *Formation of strätlingite, $2CaO \cdot SiO_2 \cdot Al_2O_3 \cdot 8H_2O$ in relation to the hydration of high alumina cement.* Cem. Concr. Res., 8, (pp. 169-172), 1978.
- (32) MIDGLEY, H. G.: *The relationship between hydrate mineral content and compressive strength of set high alumina cement.* Calcium Aluminates, Turin, Ed. M. Murat, 1982.
- (33) RAMACHANDRAN, V. S.: "Applications of differential thermal analysis in cement chemistry". Chem. Pub. Company Limited, 1969.
- (34) AMBROISE, J. MURAT, M. and PERA, J.: *Hydration reaction and hardening of calcined clays and related minerals. IV. Experimental conditions for strength improvement on metakaolinite minicylinders.* Cem. Concr. Res., 15, (pp. 83-88), 1985.

- (35) MURAT, M.: *Hydration reaction and hardening of calcined clays and related minerals. I. Preliminary investigation on metakaolinite*. Cem. Concr. Res., 13, (pp. 259-266), 1983.
- (36) MACKENZIE, R. C.: "The differential thermal analysis of clays". Mineralogical Society, London, 1957.
- (37) MIDGLEY, H. G.: Personal Communication.
- (38) MURAT, M.: *Stabilité thermique des aluminates de calcium hydratés et phases apparentées. Characterisation par les méthodes thermoanalytiques*. Calcium Aluminates, Turin, Ed. M. Murat, 1982.
- (39) GLASSER, F. P.: Personal Communication.

* * *

publicaciones del ICCET/CSIC

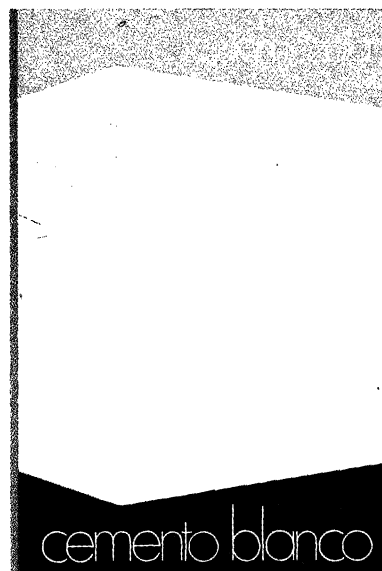


Modelos reducidos. Método de cálculo

H. Hossdorff, Ingeniero Civil

La técnica de los ensayos en modelos reducidos de estructuras sufre hoy día una decisiva metamorfosis. Hasta hace poco era un medio más bien de artesanía, que no siempre era tomado en serio por los académicos teóricos para comprender el comportamiento resistente de las estructuras complejas y a que se acudió las más de las veces, como a un último remedio debido a sus indiscutibles insuficiencias. Sin embargo, en poco tiempo y gracias a su conexión con los ordenadores digitales, se ha transformado en un instrumento científicamente valioso, que no puede quedar a un lado en la práctica diaria del Ingeniero Proyectista.

Un volumen encuadrado en cartóné plastificado con lomo de tela, de 17 x 24 cm, compuesto de 250 páginas, 158 figuras y fotografías.



Cemento blanco

Julian Rezola
Ingeniero Químico Dipl. I. Q. S.

Sabido es que existe una extensa y documentada bibliografía sobre el cemento gris: en cambio, no puede decirse lo mismo acerca del cemento portland blanco, ya que los escritos existentes se refieren tan sólo a algunas peculiaridades que le distinguen de aquél.

El autor nos ofrece sus profundos conocimientos y su larga experiencia tanto en laboratorio como en fabricación.

La parte descriptiva del libro se complementa con gráficos, diagramas y fotografías de gran utilidad, destinados a conseguir la aplicación apropiada de este aglomerante.

Un volumen encuadrado en cartóné policerado, de 17,4 x 24,3 cm, compuesto de 395 páginas, numerosas figuras, tablas y ábacos.



La presa bóveda de Susqueda

A. Rebollo,
Dr. Ingeniero de Caminos

El esfuerzo del constructor de presas se sitúa, por su pretensión de perennidad, a contracorriente de las tendencias de la civilización actual, caracterizada por lo fungible. Pueden evocarse las 10.000 grandes presas en funcionamiento o en construcción que están envejeciendo y reclaman los cuidados gerontológicos para mantener y perfeccionar su servicio y garantizar su inalienable pretensión de perennidad. En la medida en que todas nuevas obras, grandes o pequeñas, son portadoras de riesgos ecológicos y, a veces, catastróficos, que aumentan con el envejecimiento, la gerontología de las presas es todo un emplazo. La acción adelantada de Arturo Rebollo en este terreno marca un camino a seguir para todos los que aman su propia obra con la devoción paternal que él ha puesto en Susqueda.

Un volumen encuadrado en cartóné plastificado con lomo de tela, de 18 x 24,5 cm, compuesto de 408 páginas, 330 figuras y fotografías y 39 tablas.