

前 言

根据砂资源的变化及建筑用砂技术发展,本标准是在总结 GB/T 14684—1993《建筑用砂》基础上修订的。修订时,参考了 ISO、欧洲及美、英、日等国的有关标准,使标准技术指标、试验方法既符合国情又便于国际交流。

本标准与 GB/T 14684—1993 相比主要修改点有:

1. 增加了人工砂,天然砂去除了特细砂品种与产品等级的划分;
2. 砂筛的筛孔采用了国际标准 ISO 6274:1982《混凝土集料的筛分》的相关规定;
3. 增加了人工砂的技术要求,修改了天然砂含泥量、泥块含量、轻物质、氯化物、松散堆积密度等部分技术要求;
4. 增设了人工砂、轻物质与碱集料快速反应的试验方法,完善了试验方法中的一些要求。

本标准自 2002 年 2 月 1 日起实施,自实施之日起代替 GB/T 14684—1993。

根据工程需要,如测定砂的吸水率与饱和面干的表面含水率可按附录 B、附录 C 进行。

本标准的附录 A 是标准的附录。附录 B 和附录 C 是提示的附录。

本标准由国家建筑材料工业局提出。

本标准负责起草单位:中国砂石协会。

本标准参加起草单位:北京市建材行业管理办公室、北京建筑工程学院、北京市建筑材料质量监督检验站、诺德伯格北京办事处、北京三联混凝土有限公司、上海市建筑材料及构件质量监督检验站、上海建设路桥机械设备有限公司、天津西斯尔混凝土公司蓟县石矿、浙江宁波市地方建筑材料管理处、浙江湖州市新开元碎石有限公司(上海市建筑工程材料公司)、浙江杭州市獐山石矿、广东广州嘉华(黄陂)石矿、惠记集团鸿利石场、福建中国标准砂厂、河南商丘市人工砂研究会、贵州中建建筑科研设计院。

本标准主要起草人:陈家珑、杨永起、乔继科、张国民、姚利君、丘勤、母树春、刘伟超。

本标准 1993 年首次发布。

本标准委托中国砂石协会负责解释。

中华人民共和国国家标准

建筑用砂

GB/T 14684—2001

Sand for building

1 范围

本标准规定了建筑用砂的定义、分类与规格、技术要求、试验方法、检验规则、标志、储存和运输等。本标准适用于建筑工程中混凝土及其制品和建筑砂浆用砂。

2 引用标准

下列标准所包含的条文,通过在本标准中引用而构成为本标准的条文。本标准出版时,所示版本均为有效。所有标准都会被修订,使用本标准的各方应探讨使用下列标准最新版本的可能性。

GB 175—1999 硅酸盐水泥、普通硅酸盐水泥

GB/T 177—1985 水泥胶砂强度试验方法

GB/T 601—1988 化学试剂 滴定分析(容量分析)用标准溶液的配制

GB/T 602—1988 化学试剂 杂质测定用标准溶液的制备

GB/T 2419—1994 水泥胶砂流动度测定方法

GB/T 6003.1—1997 金属丝编织网试验筛(eqv ISO 3310-1:1990)

GB/T 6003.2—1997 金属穿孔板试验筛(eqv ISO 3310-2:1990)

GB/T 17671—1999 水泥胶砂强度检验方法(ISO法)(idt ISO 679:1989)

3 定义

本标准采用下列定义。

3.1 天然砂 natural sand

由自然风化、水流搬运和分选、堆积形成的、粒径小于4.75 mm的岩石颗粒,但不包括软质岩、风化岩石的颗粒。

3.2 人工砂 manufactured sand

经除土处理的机制砂、混合砂的统称。

机制砂:由机械破碎、筛分制成的,粒径小于4.75 mm的岩石颗粒,但不包括软质岩、风化岩石的颗粒。

混合砂:由机制砂和天然砂混合制成的砂。

3.3 含泥量 material finer than 75 μm in natural sand

天然砂中粒径小于75 μm 的颗粒含量。

3.4 石粉含量 material finer than 75 μm in manufactured sand

人工砂中粒径小于75 μm 的颗粒含量。

3.5 泥块含量 clay lump

砂中原粒径大于1.18 mm,经水浸洗、手捏后小于600 μm 的颗粒含量。

3.6 细度模数 fineness module

衡量砂粗细度的指标。

3.7 坚固性 soundness

砂在自然风化和其他外界物理化学因素作用下抵抗破裂的能力。

3.8 轻物质 material lighter than 2 000 kg/m³

表观密度小于 2 000 kg/m³ 的物质。

3.9 碱集料反应 alkali-aggregate reaction

指水泥、外加剂等混凝土组成物及环境中的碱与集料中碱活性矿物在潮湿环境下缓慢发生并导致混凝土开裂破坏的膨胀反应。

3.10 亚甲蓝 MB 值 methylene blue value

用于判定人工砂中粒径小于 75 μm 颗粒含量主要是泥土还是与被加工母岩化学成分相同的石粉的指标。

4 分类与规格

4.1 分类

砂按产源分为天然砂、人工砂两类：

天然砂：包括河砂、湖砂、山砂、淡化海砂；

人工砂：包括机制砂、混合砂。

4.2 规格

砂按细度模数分为粗、中、细三种规格，其细度模数分别为：

粗：3.7~3.1

中：3.0~2.3

细：2.2~1.6

4.3 类别

砂按技术要求分为 I 类、II 类、III 类。

4.4 用途

I 类宜用于强度等级大于 C60 的混凝土；II 类宜用于强度等级 C30-C60 及抗冻、抗渗或其他要求的混凝土；III 类宜用于强度等级小于 C30 的混凝土和建筑砂浆。

5 技术要求

5.1 颗粒级配

砂的颗粒级配应符合表 1 的规定。

表 1 颗粒级配

累计筛余, % 方筛孔	级配区		
	1	2	3
9.50 mm	0	0	0
4.75 mm	10~0	10~0	10~0
2.36 mm	35~5	25~0	15~0
1.18 mm	65~35	50~10	25~0
600 μm	85~71	70~41	40~16

表 1(完)

累计筛余, % 方筛孔	级配区	1	2	3
	300 μm		95~80	92~70
150 μm		100~90	100~90	100~90

1) 砂的实际颗粒级配与表中所列数字相比,除 4.75 mm 和 600 μm 筛档外,可以略有超出,但超出总量应小于 5%。
2) 1 区人工砂中 150 μm 筛孔的累计筛余可以放宽到 100~85,2 区人工砂中 150 μm 筛孔的累计筛余可以放宽到 100~80,3 区人工砂中 150 μm 筛孔的累计筛余可以放宽到 100~75。

5.2 含泥量、石粉含量和泥块含量

5.2.1 天然砂的含泥量和泥块含量应符合表 2 的规定。

表 2 含泥量和泥块含量

项 目	指 标		
	I 类	II 类	III 类
含泥量 (按质量计), %	<1.0	<3.0	<5.0
泥块含量 (按质量计), %	0	<1.0	<2.0

5.2.2 人工砂的石粉含量和泥块含量应符合表 3 的规定。

表 3 石粉含量

项 目				指 标		
				I 类	II 类	III 类
1	亚 甲 蓝 试 验	MB 值 < 1.40 或合格	石粉含量 (按质量计), %	<3.0	<5.0	<7.0 ¹⁾
2			泥块含量 (按质量计), %	0	<1.0	<2.0
3		MB 值 ≥ 1.40 或不合格	石粉含量 (按质量计), %	<1.0	<3.0	<5.0
4			泥块含量 (按质量计), %	0	<1.0	<2.0

1) 根据使用地区和用途,在试验验证的基础上,可由供需双方协商确定

5.3 有害物质

砂不应混有草根、树叶、树枝、塑料、煤块、炉渣等杂物。砂中如含有云母、轻物质、有机物、硫化物及硫酸盐、氯盐等,其含量应符合表 4 的规定。

表 4 有害物质含量

项 目	指 标		
	I 类	II 类	III 类
云母(按质量计),%, <	1.0	2.0	2.0
轻物质(按质量计),%, <	1.0	1.0	1.0
有机物(比色法)	合格	合格	合格
硫化物及硫酸盐(按 SO ₃ 质量计),%, <	0.5	0.5	0.5
氯化物(以氯离子质量计),%, <	0.01	0.02	0.06

5.4 坚固性

5.4.1 天然砂采用硫酸钠溶液法进行试验,砂样经 5 次循环后其质量损失应符合表 5 的规定。

表 5 坚固性指标

项 目	指 标		
	I 类	II 类	III 类
质量损失,%, <	8	8	10

5.4.2 人工砂采用压碎指标法进行试验,压碎指标值应小于表 6 的规定。

表 6 压碎指标

项 目	指 标		
	I 类	II 类	III 类
单级最大压碎指标,%, <	20	25	30

5.5 表观密度、堆积密度、空隙率

砂表观密度、堆积密度、空隙率应符合如下规定:表观密度大于 2 500 kg/m³;松散堆积密度大于 1 350 kg/m³;空隙率小于 47%。

5.6 碱集料反应

经碱集料反应试验后,由砂制备的试件无裂缝、酥裂、胶体外溢等现象,在规定的试验龄期膨胀率应小于 0.10%。

6 试验方法

6.1 试样

6.1.1 取样方法

6.1.1.1 在料堆上取样时,取样部位应均匀分布。取样前先将取样部位表层铲除,然后从不同部位抽取大致等量的砂 8 份,组成一组样品。

6.1.1.2 从皮带运输机上取样时,应用接料器在皮带运输机机尾的出料处定时抽取大致等量的砂 4 份,组成一组样品。

6.1.1.3 从火车、汽车、货船上取样时,从不同部位和深度抽取大致等量的砂 8 份,组成一组样品。

6.1.2 试样数量

单项试验的最少取样数量应符合表 7 的规定。做几项试验时,如确能保证试样经一项试验后不致影响另一项试验的结果,可用同一试样进行几项不同的试验。

表 7 单项试验取样数量

kg

序 号	试 验 项 目		最少取样数量
1	颗粒级配		4.4
2	含泥量		4.4
3	石粉含量		6.0
4	泥块含量		20.0
5	云母含量		0.6
6	轻物质含量		3.2
7	有机物含量		2.0
8	硫化物与硫酸盐含量		0.6
9	氯化物含量		4.4
10	坚固性	天然砂	8.0
		人工砂	20.0
11	表观密度		2.6
12	堆积密度与空隙率		5.0
13	碱集料反应		20.0

6.1.3 试样处理

6.1.3.1 用分料器法:将样品在潮湿状态下拌和均匀,然后通过分料器,取接料斗中的其中一份再次通过分料器。重复上述过程,直至把样品缩分到试验所需量为止。

6.1.3.2 人工四分法:将所取样品置于平板上,在潮湿状态下拌和均匀,并堆成厚度约为 20 mm 的圆饼,然后沿互相垂直的两条直径把圆饼分成大致相等的四份,取其中对角线的两份重新拌匀,再堆成圆饼。重复上述过程,直至把样品缩分到试验所需量为止。

6.1.3.3 堆积密度、人工砂坚固性检验所用试样可不经缩分,在拌匀后直接进行试验。

6.2 试验环境和试验用筛

6.2.1 试验环境:试验室的温度应保持在 15℃~30℃。

6.2.2 试验用筛:应满足 GB/T 6003.1 和 GB/T 6003.2 中方孔试验筛的规定,筛孔大于 4.00 mm 的试验筛采用穿孔板试验筛。

6.3 颗粒级配

6.3.1 仪器设备

a) 鼓风烘箱:能使温度控制在(105±5)℃;

b) 天平:称量 1 000 g,感量 1 g;

c) 方孔筛:孔径为 150 μm、300 μm、600 μm、1.18 mm、2.36 mm、4.75 mm 及 9.50 mm 的筛各一只,并附有筛底和筛盖;

d) 摇筛机;

e) 搪瓷盘,毛刷等。

6.3.2 试验步骤

6.3.2.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 1 100 g,放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量,待冷却至室温后,筛除大于 9.50 mm 的颗粒(并算出其筛余百分率),分为大致相等的两份备用。

注:恒量系指试样在烘干 1 h~3 h 的情况下,其前后质量之差不大于该项试验所要求的称量精度(下同)。

6.3.2.2 称取试样 500 g,精确至 1 g。将试样倒入按孔径大小从上到下组合的套筛(附筛底)上,然后进

行筛分。

6.3.2.3 将套筛置于摇筛机上,摇 10 min;取下套筛,按筛孔大小顺序再逐个用手筛,筛至每分钟通过量小于试样总量 0.1% 为止。通过的试样并入下一号筛中,并和下一号筛中的试样一起过筛,这样顺序进行,直至各号筛全部筛完为止。

6.3.2.4 称出各号筛的筛余量,精确至 1 g,试样在各号筛上的筛余量不得超过按式(1)计算出的量,超过时应按下列方法之一处理。

$$G = \frac{A \times d^{1/2}}{200} \dots\dots\dots(1)$$

式中: G ——在一个筛上的筛余量, g;

A ——筛面面积, mm^2 ;

d ——筛孔尺寸, mm。

a) 将该粒级试样分成少于按式(1)计算出的量,分别筛分,并以筛余量之和作为该号筛的筛余量。

b) 将该粒级及以下各粒级的筛余混合均匀,称出其质量,精确至 1 g。再用四分法缩分为大致相等的两份,取其中一份,称出其质量,精确至 1 g,继续筛分。计算该粒级及以下各粒级的分计筛余量时应根据缩分比例进行修正。

6.3.3 结果计算与评定

6.3.3.1 计算分计筛余百分率:各号筛的筛余量与试样总量之比,计算精确至 0.1%。

6.3.3.2 计算累计筛余百分率:该号筛的筛余百分率加上该号筛以上各筛余百分率之和,精确至 0.1%。筛分后,如每号筛的筛余量与筛底的剩余量之和同原试样质量之差超过 1% 时,须重新试验。

6.3.3.3 砂的细度模数按式(2)计算,精确至 0.01:

$$M_x = \frac{(A_2 + A_3 + A_4 + A_5 + A_6) - 5A_1}{100 - A_1} \dots\dots\dots(2)$$

式中: M_x ——细度模数;

$A_1, A_2, A_3, A_4, A_5, A_6$ ——分别为 4.75 mm、2.36 mm、1.18 mm、600 μm 、300 μm 、150 μm 筛的累计筛余百分率。

6.3.3.4 累计筛余百分率取两次试验结果的算术平均值,精确至 1%。细度模数取两次试验结果的算术平均值,精确至 0.1;如两次试验的细度模数之差超过 0.20 时,须重新试验。

6.4 含泥量

6.4.1 仪器设备

- a) 鼓风烘箱:能使温度控制在 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$;
- b) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g;
- c) 方孔筛:孔径为 75 μm 及 1.18 mm 的筛各一只;
- d) 容器:要求淘洗试样时,保持试样不溅出(深度大于 250 mm);
- e) 搪瓷盘、毛刷等。

6.4.2 试验步骤

6.4.2.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 1 100 g,放在烘箱中于 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,分为大致相等的两份备用。

6.4.2.2 称取试样 500 g,精确至 0.1 g。将试样倒入淘洗容器中,注入清水,使水面高于试样面约 150 mm,充分搅拌均匀后,浸泡 2 h,然后用手在水中淘洗试样,使尘屑、淤泥和粘土与砂粒分离,把浑水缓缓倒入 1.18 mm 及 75 μm 的套筛上(1.18 mm 筛放在 75 μm 筛上面),滤去小于 75 μm 的颗粒。试验前筛子的两面应先用水润湿,在整个过程中应小心防止砂粒流失。

6.4.2.3 再向容器中注入清水,重复上述操作,直至容器内的水目测清澈为止。

6.4.2.4 用水淋洗剩余在筛上的细粒,并将 75 μm 筛放在水中(使水面略高出筛中砂粒的上表面)来

回摇动,以充分洗掉小于 75 μm 的颗粒,然后将两只筛的筛余颗粒和清洗容器中已经洗净的试样一并倒入搪瓷盘,放在烘箱中于 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,称出其质量,精确至 0.1 g。

6.4.3 结果计算与评定

6.4.3.1 含泥量按式(3)计算,精确至 0.1%:

$$Q_n = \frac{G_0 - G_1}{G_0} \times 100 \quad \dots\dots\dots(3)$$

式中: Q_n ——含泥量, %;

G_0 ——试验前烘干试样的质量, g;

G_1 ——试验后烘干试样的质量, g。

6.4.3.2 含泥量取两个试样的试验结果算术平均值作为测定值。

6.5 石粉含量

6.5.1 试剂和材料

a) 亚甲蓝: $(\text{C}_{16}\text{H}_{18}\text{ClN}_3\text{S} \cdot 3\text{H}_2\text{O})$ 含量 $\geq 95\%$;

b) 亚甲蓝溶液: 将亚甲蓝粉末在 $(100 \pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量(若烘干温度超过 105°C , 亚甲蓝粉末会变质), 称取烘干亚甲蓝粉末 10 g, 精确至 0.01 g, 倒入盛有约 600 mL 蒸馏水(水温加热至 $35^\circ\text{C} \sim 40^\circ\text{C}$) 的烧杯中, 用玻璃棒持续搅拌 40 min, 直至亚甲蓝粉末完全溶解, 冷却至 20°C 。将溶液倒入 1 L 容量瓶中, 用蒸馏水淋洗烧杯等, 使所有亚甲蓝溶液全部移入容量瓶, 容量瓶和溶液的温度应保持在 $(20 \pm 1)^\circ\text{C}$, 加蒸馏水至容量瓶 1 L 刻度。振荡容量瓶以保证亚甲蓝粉末完全溶解。将容量瓶中溶液移入深色储藏瓶中, 标明制备日期, 失效日期(亚甲蓝溶液保质期应不超过 28 d), 并置于阴暗处保存。

c) 定量滤纸: 快速。

6.5.2 仪器设备

a) 鼓风烘箱: 能使温度控制在 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$;

b) 天平: 称量 1 000 g, 感量 0.1 g 及称量 100 g, 感量 0.01 g 各一台;

c) 方孔筛: 孔径为 75 μm 及 1.18 mm 的筛各一只;

d) 容器: 要求淘洗试样时, 保持试样不溅出(深度大于 250 mm);

e) 移液管: 5 mL、2 mL 移液管各一个;

f) 三片或四片式叶轮搅拌器: 转速可调[最高达 (600 ± 60) r/min], 直径 (75 ± 10) mm;

g) 定时装置: 精度 1 s;

h) 玻璃容量瓶: 1 L;

i) 温度计: 精度 1°C ;

j) 玻璃棒: 2 支(直径 8 mm, 长 300 mm);

k) 搪瓷盘、毛刷、1 000 mL 烧杯等。

6.5.3 试验步骤

6.5.3.1 亚甲蓝 MB 值的测定

a) 按 6.1 规定取样, 并将试样缩分至约 400 g, 放在烘箱中于 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量, 待冷却至室温后, 筛除大于 2.36 mm 的颗粒备用。

b) 称取试样 200 g, 精确至 0.1 g。将试样倒入盛有 (500 ± 5) mL 蒸馏水的烧杯中, 用叶轮搅拌机以 (600 ± 60) r/min 转速搅拌 5 min, 形成悬浮液, 然后持续以 (400 ± 40) r/min 转速搅拌, 直至试验结束。

c) 悬浮液中加入 5 mL 亚甲蓝溶液, 以 (400 ± 40) r/min 转速搅拌至少 1 min 后, 用玻璃棒沾取一滴悬浮液(所取悬浮液滴应使沉淀物直径在 8 mm~12 mm 内), 滴于滤纸(置于空烧杯或其他合适的支撑物上, 以使滤纸表面不与任何固体或液体接触)上。若沉淀物周围未出现色晕, 再加入 5 mL 亚甲蓝溶液, 继续搅拌 1 min, 再用玻璃棒沾取一滴悬浮液, 滴于滤纸上, 若沉淀物周围仍未出现色晕, 重复上述步骤, 直至沉淀物周围出现约 1 mm 的稳定浅蓝色色晕。此时, 应继续搅拌, 不加亚甲蓝溶液, 每 1 min

进行一次沾染试验。若色晕在 4 min 内消失,再加入 5 mL 亚甲蓝溶液;若色晕在第 5 min 消失,再加入 2 mL 亚甲蓝溶液。两种情况下,均应继续进行搅拌和沾染试验,直至色晕可持续 5 min。

d) 记录色晕持续 5 min 时所加入的亚甲蓝溶液总体积,精确至 1 mL。

6.5.3.2 亚甲蓝的快速试验

a) 按 6.5.3.1 a) 制样;

b) 按 6.5.3.1 b) 搅拌;

c) 一次性向烧杯中加入 30 mL 亚甲蓝溶液,在(400±40) r/min 转速持续搅拌 8 min,然后用玻璃棒沾取一滴悬浮液,滴于滤纸上,观察沉淀物周围是否出现明显色晕。

6.5.3.3 测定人工砂中含泥量或石粉含量的试验步骤按照 6.4.2 所述进行。

6.5.4 结果计算与评定

6.5.4.1 亚甲蓝 MB 值结果计算

亚甲蓝值按式(4)计算,精确至 0.1。

$$MB = \frac{V}{G} \times 10 \dots\dots\dots(4)$$

式中: MB——亚甲蓝值,g/kg,表示每千克 0~2.36 mm 粒级试样所消耗的亚甲蓝克数;

G——试样质量,g;

V——所加入的亚甲蓝溶液的总量,mL。

注 1: 公式中的系数 10 用于将每千克试样消耗的亚甲蓝溶液体积换算成亚甲蓝质量。

6.5.4.2 亚甲蓝快速试验结果评定

若沉淀物周围出现明显色晕,则判定亚甲蓝快速试验为合格,若沉淀物周围未出现明显色晕,则判定亚甲蓝快速试验为不合格。

6.5.4.3 人工砂中含泥量或石粉含量计算和评定按 6.4.3 所述进行。

6.6 泥块含量

6.6.1 仪器设备

a) 鼓风烘箱:能使温度控制在(105±5)℃;

b) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g;

c) 方孔筛:孔径为 600 μm 及 1.18 mm 的筛各一只。

d) 容器:要求淘洗试样时,保持试样不溅出(深度大于 250 mm)。

e) 搪瓷盘,毛刷等。

6.6.2 试验步骤

6.6.2.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 5 000 g,放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量,待冷却至室温后,筛除小于 1.18 mm 的颗粒,分为大致相等的两份备用。

6.6.2.2 称取试样 200 g,精确至 0.1 g。将试样倒入淘洗容器中,注入清水,使水面高于试样面约 150 mm,充分搅拌均匀后,浸泡 24 h。然后用手在水中碾碎泥块,再把试样放在 600 μm 筛上,用水淘洗,直至容器内的水目测清澈为止。

6.6.2.3 保留下来的试样小心地从筛中取出,装入浅盘后,放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量,待冷却到室温后,称出其质量,精确至 0.1 g。

6.6.3 结果计算与评定

6.6.3.1 泥块含量按式(5)计算,精确至 0.1%:

$$Q_b = \frac{G_1 - G_2}{G_1} \times 100 \dots\dots\dots(5)$$

式中: Q_b——泥块含量,%;

G₁——1.18 mm 筛筛余试样的质量,g;

G_2 ——试验后烘干试样的质量, g。

6.6.3.2 泥块含量取两次试验结果的算术平均值, 精确至 0.1%。

6.7 云母含量

6.7.1 仪器设备

- a) 鼓风烘箱: 能使温度控制在 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$;
- b) 放大镜: 3 倍~5 倍放大率;
- c) 天平: 称量 100 g, 感量 0.01 g;
- d) 方孔筛: 孔径为 300 μm 及 4.75 mm 的筛各一只;
- e) 钢针、搪瓷盘等。

6.7.2 试验步骤

6.7.2.1 按 6.1 规定取样, 并将试样缩分至约 150 g, 放在烘箱中于 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量, 待冷却至室温后, 筛除大于 4.75 mm 及小于 300 μm 的颗粒备用。

6.7.2.2 称取试样 15 g, 精确至 0.01 g。将试样倒入搪瓷盘中摊开, 在放大镜下用钢针挑出全部云母, 称出云母质量, 精确至 0.01 g。

6.7.3 结果计算与评定

6.7.3.1 云母含量按式(6)计算, 精确至 0.1%:

$$Q_c = \frac{G_2}{G_1} \times 100 \quad \dots\dots\dots(6)$$

式中: Q_c ——云母含量, %;

G_1 ——300 μm ~4.75 mm 颗粒的质量, g;

G_2 ——云母质量, g。

6.7.3.2 云母含量取两次试验结果的算术平均值, 精确至 0.1%。

6.8 轻物质含量

6.8.1 试剂和材料

- a) 氯化锌: 化学纯;
- b) 重液: 向 1 000 mL 的量杯中加水至 600 mL 刻度处, 再加入 1 500 g 氯化锌; 用玻璃棒搅拌使氯化锌全部溶解, 待冷却至室温后, 将部分溶液倒入 250 mL 量筒中测其相对密度; 若相对密度小于 2 000 kg/m^3 , 则到回 1 000 mL 量杯中, 再加入氯化锌, 待全部溶解并冷却至室温后测其密度, 直至溶液密度达到 2 000 kg/m^3 为止。

6.8.2 仪器设备

- a) 鼓风烘箱: 能使温度控制在 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$;
- b) 天平: 称量 1 000 g, 感量 0.1 g;
- c) 量具: 1 000 mL 量杯, 250 mL 量筒, 150 mL 烧杯各一只;
- d) 密度计: 测定范围为 1 800 kg/m^3 ~2 000 kg/m^3 ;
- e) 方孔筛: 孔径为 4.75 mm 及 300 μm 的筛各一只;
- f) 网篮: 内径和高度均约为 70 mm, 网孔孔径不大于 300 μm ;
- g) 陶瓷盘、玻璃棒、毛刷等。

6.8.3 试验步骤

6.8.3.1 按 6.1 规定取样, 并将试样缩分至约 800 g, 放在烘箱中于 $(105 \pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量, 待冷却至室温后, 筛除大于 4.75 mm 及小于 300 μm 的颗粒, 分为大致相等的两份备用。

6.8.3.2 称取试样 200 g, 精确至 0.1 g。将试样倒入盛有重液的量杯中, 用玻璃棒充分搅拌, 使试样中的轻物质与砂充分分离, 静置 5 min 后, 将浮起的轻物质连同部分重液倒入网篮中, 轻物质留在网篮上, 而重液通过网篮流入另一容器, 倾倒重液时应避免带出砂粒, 一般当重液表面与砂表面相距约 20 mm

~30 mm 时即停止倾倒,流出的重液倒回盛试样的量杯中,重复上述过程,直至无轻物质浮起为止。

6.8.3.3 用清水洗净留存于网篮中的物质,然后将它倒入已恒量的烧杯,放在烘箱中于 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,称出轻物质与烧杯的总质量,精确至 0.1 g。

6.8.4 结果计算与评定

6.8.4.1 轻物质含量,按式(7)计算,精确至 0.1%:

$$Q_d = \frac{G_2 - G_3}{G_1} \times 100 \quad \dots\dots\dots(7)$$

式中: Q_d ——轻物质含量,%;

G_1 ——300 μm ~4.75 mm 颗粒的质量,g;

G_2 ——烘干的轻物质与烧杯的总质量,g;

G_3 ——烧杯的质量,g。

6.8.4.2 轻物质含量取两次试验结果的算术平均值,精确至 0.1%。

6.9 有机物含量

6.9.1 试剂和材料

a) 试剂:氢氧化钠、鞣酸、乙醇、蒸馏水;

b) 标准溶液:取 2 g 鞣酸溶解于 98 mL 浓度为 10%乙醇溶液中(无水乙醇 10 mL 加蒸馏水 90 mL)即得所需的鞣酸溶液。然后取该溶液 25 mL 注入 975 mL 浓度为 3%的氢氧化钠溶液中(3 g 氢氧化钠溶于 100 mL 蒸馏水中),加塞后剧烈摇动,静置 24 h 即得标准溶液。

6.9.2 仪器设备

a) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g 及称量 100 g,感量 0.01 g 各一台;

b) 量筒:10 mL、100 mL、250 mL、1 000 mL;

c) 方孔筛:孔径为 4.75 mm 的筛一只;

d) 烧杯、玻璃棒、移液管。

6.9.3 试验步骤

6.9.3.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 500 g,风干后,筛除大于 4.75 mm 的颗粒备用。

6.9.3.2 向 250 mL 容量筒中装入风干试样至 130 mL 刻度处,然后注入浓度为 3%的氢氧化钠溶液至 200 mL 刻度处,加塞后剧烈摇动,静置 24 h。

6.9.3.3 比较试样上部溶液和标准溶液的颜色,盛装标准溶液与盛装试样的容量筒大小应一致。

6.9.4 结果评定

试样上部的溶液颜色浅于标准溶液颜色时,则表示试样有机物含量合格,若两种溶液的颜色接近,应把试样连同上部溶液一起倒入烧杯中,放在 60°C ~ 70°C 的水浴中,加热 2 h~3 h,然后再与标准溶液比较,如浅于标准溶液,认为有机物含量合格;如深于标准溶液,则应配制成水泥砂浆作进一步试验。即将一份原试样用 3%氢氧化钠溶液洗除有机质,再用清水淋洗干净,与另一份原试样分别按相同的配合比按 GB/T 17671 制成水泥砂浆,测定 28 d 的抗压强度。当原试样制成的水泥砂浆强度不低于洗除有机物后试样制成的水泥砂浆强度的 95%时,则认为有机物含量合格。

6.10 硫化物和硫酸盐含量

6.10.1 试剂和材料

a) 浓度为 10%氯化钡溶液(将 5 g 氯化钡溶于 50 mL 蒸馏水中);

b) 稀盐酸(将浓盐酸与同体积的蒸馏水混合);

c) 1%硝酸银溶液(将 1 g 硝酸银溶于 100 mL 蒸馏水中,再加入 5 mL~10 mL 硝酸,存于棕色瓶中)。

6.10.2 仪器设备

a) 鼓风烘箱:能使温度控制在 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$;

- b) 天平:称量 100 g,感量为 0.001 g;
- c) 高温炉:最高温度 1 000 ℃;
- d) 方孔筛:孔径为 75 μm 的筛一只;
- e) 烧杯:300 mL;
- f) 量筒:20 mL 及 100 mL;
- g) 粉磨钵或破碎机;
- h) 定量滤纸;
- i) 干燥器、瓷坩埚、搪瓷盘、毛刷等。

6.10.3 试验步骤

6.10.3.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 150 g,放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量,待冷却至室温后,粉磨全部通过 75 μm 筛,成为粉状试样。再按四分法缩分至 30 g~40 g,放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量,待冷却至室温后备用。

6.10.3.2 称取粉状试样 1 g,精确至 0.001 g。将粉状试样倒入 300 mL 烧杯中,加入 20 mL~30 mL 蒸馏水及 10 mL 稀盐酸,然后放在电炉上加热至微沸,并保持微沸 5 min,使试样充分分解后取下,用中速滤纸过滤,用温水洗涤 10 次~12 次。

6.10.3.3 加入蒸馏水调整滤液体积至 200 mL,煮沸后,搅拌滴加 10 mL 浓度为 10% 的氯化钡溶液,并将溶液煮沸数分钟,取下静置至少 4 h(此时溶液体积应保持在 200 mL),用慢速滤纸过滤,用温水洗涤至氯离子反应消失(用 1% 硝酸银溶液检验)。

6.10.3.4 将沉淀物及滤纸一并移入已恒量的瓷坩埚内,灰化后在 800 ℃ 高温炉内灼烧 30 min。取出瓷坩埚,在干燥器中冷却至室温后,称出试样质量,精确至 0.001 g。如此反复灼烧,直至恒量。

6.10.4 结果计算与评定

6.10.4.1 水溶性硫化物和硫酸盐含量(以 SO₃ 计)按式(8)计算,精确至 0.1%:

$$Q_c = \frac{G_2 \times 0.343}{G_1} \times 100 \quad \dots\dots\dots (8)$$

式中: Q_c——水溶性硫化物和硫酸盐含量, %;

G₁——粉磨试样质量, g;

G₂——灼烧后沉淀物的质量, g;

0.343——硫酸钡(BaSO₄)换算成 SO₃ 的系数。

6.10.4.2 硫化物和硫酸盐含量取两次试验结果的算术平均值,精确至 0.1%。若两次试验结果之差大于 0.2% 时,须重新试验。

6.11 氯化物含量

6.11.1 试剂和材料

- a) 氯化钠标准溶液 c(NaCl)=0.01 mol/L;
- b) 硝酸银标准溶液 c(AgNO₃)=0.01 mol/L;
- c) 5% 铬酸钾指示剂溶液。

以上三种溶液配制及标定方法参照 GB/T 601、GB/T 602 规定进行。

6.11.2 仪器设备

- a) 鼓风烘箱:能使温度控制在(105±5)℃;
- b) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g;
- c) 带塞磨口瓶:1 L;
- d) 三角瓶:300 mL;
- e) 移液管:50 mL;
- f) 滴定管:10 mL 或 25 mL,精度 0.1 mL;

- g) 容量瓶:500 mL;
h) 1 000 mL 烧杯、滤纸、搪瓷盘、毛刷等。

6.11.3 试验步骤

6.11.3.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 1 100 g,放在烘箱中于 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,分为大致相等的两份备用。

6.11.3.2 称取试样 500 g,精确至 0.1 g。将试样倒入磨口瓶中,用容量瓶量取 500 mL 蒸馏水,注入磨口瓶,盖上塞子,摇动一次后,放置 2 h,然后,每隔 5 min 摇动一次,共摇动 3 次,使氯盐充分溶解。将磨口瓶上部已澄清的溶液过滤,然后用移液管吸取 50 mL 滤液,注入到三角瓶中,再加入 5% 铬酸钾指示剂 1 mL,用 0.01 mol/L 硝酸银标准溶液滴定至呈现砖红色为终点。记录消耗的硝酸银标准溶液的毫升数,精确至 1 mL。

6.11.3.3 空白试验:用移液管移取 50 mL 蒸馏水注入三角瓶内,加入 5% 铬酸指示剂 1 mL,并用 0.01 mol/L 硝酸银溶液滴定至溶液呈现砖红色为止,记录此点消耗的硝酸银标准溶液的毫升数,精确至 1 mL。

6.11.4 结果计算与评定

6.11.4.1 氯离子含量按式(9)计算,精确至 0.01%:

$$X = \frac{C(V - V_0)M \times 10}{m \times 1\,000} \times 100 = \frac{C(V - V_0)M}{m} \dots\dots\dots (9)$$

式中: X ——氯离子含量, %;

C ——硝酸银标准溶液的实际浓度, mol/L;

V ——样品滴定时消耗的硝酸银标准溶液的体积, mL;

V_0 ——空白试验时消耗的硝酸银标准溶液的体积, mL;

M ——氯离子的摩尔质量, g/mol ($M=35.5$ g/mol);

10——全部试样溶液与所分取试样溶液的体积比;

m ——试样质量, g。

6.11.4.2 氯离子含量取两次试验结果的算术平均值,精确至 0.01%。

6.12 坚固性

6.12.1 硫酸钠溶液法

6.12.1.1 试剂和材料

a) 10% 氯化钡溶液;

b) 硫酸钠溶液:在 1 L 水中(水温 30 C 左右),加入无水硫酸钠(Na_2SO_4) 350 g,或结晶硫酸钠($\text{Na}_2\text{SO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$) 750 g,边加入边用玻璃棒搅拌,使其溶解并饱和。然后冷却至 20 C ~ 25 C,在此温度下静置 48 h,即为试验溶液,其密度应为 1.151 g/cm³ ~ 1.174 g/cm³。

6.12.1.2 仪器设备

a) 鼓风烘箱:能使温度控制在 (105 ± 5) C;

b) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g;

c) 三脚网篮:用金属丝制成,网篮直径和高均为 70 mm,网的孔径应不大于所盛试样中最小粒径的一半;

d) 方孔筛:同 6.3.1;

e) 容器:瓷缸,容积不小于 10 L;

f) 密度计;

g) 玻璃棒、搪瓷盘、毛刷等。

6.12.1.3 试验步骤

6.12.1.3.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 2 000 g。将试样倒入容器中,用水浸泡、淋洗干净后,

放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量,待冷却至室温后,筛除大于4.75 mm及小于300 μm的颗粒,然后按6.3规定筛分成300 μm~600 μm,600 μm~1.18 mm,1.18 mm~2.36 mm和2.36 mm~4.75 mm四个粒级备用。

6.12.1.3.2 称取各粒级试样各100 g,精确至0.1 g。将不同粒级的试样分别装入网篮,并浸入盛有硫酸钠溶液的容器中,溶液的体积应不小于试样总体积的5倍。网篮浸入溶液时,应上下升降25次,以排除试样气泡,然后静置于该容器中,网篮底面应距离容器底面约30 mm,网篮之间距离应不小于30 mm,液面至少高于试样表面30 mm,溶液温度应保持在20℃~25℃。

6.12.1.3.3 浸泡20 h后,把装试样的网篮从溶液中取出,放在烘箱中于(105±5)℃烘4 h,至此,完成了第一次试验循环,待试样冷却至20℃~25℃后,再按上述方法进行第二次循环。从第二次循环开始,浸泡与烘干时间均为4 h,共循环5次。

6.12.1.3.4 最后一次循环后,用清洁的温水淋洗试样,直至淋洗试样后的水加入少量氯化钡溶液不出现白色浑浊为止,洗过的试样放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量。待冷却至室温后,用孔径为试样粒级下限的筛过筛,称出各粒级试样试验后的筛余量,精确至0.1 g。

6.12.1.4 结果计算

a) 各粒级试样质量损失百分率按式(10)计算,精确至0.1%:

$$P_i = \frac{G_1 - G_2}{G_1} \times 100 \quad \dots\dots\dots(10)$$

式中: P_i ——各粒级试样质量损失百分率,%;

G_1 ——各粒级试样试验前的质量,g;

G_2 ——各粒级试样试验后的筛余量,g。

b) 试样的总质量损失百分率按式(11)计算,精确至1%:

$$P = \frac{\partial_1 P_1 + \partial_2 P_2 + \partial_3 P_3 + \partial_4 P_4}{\partial_1 + \partial_2 + \partial_3 + \partial_4} \quad \dots\dots\dots(11)$$

式中: P ——试样的总质量损失率,%;

$\partial_1, \partial_2, \partial_3, \partial_4$ ——分别为各粒级质量占试样(原试样中筛除了大于4.75 mm及小于300 μm的颗粒)总质量的百分率,%;

P_1, P_2, P_3, P_4 ——分别为各粒级试样质量损失百分率,%。

6.12.2 压碎指标法

6.12.2.1 仪器设备

- a) 鼓风烘箱:能使温度控制在(105±5)℃;
- b) 天平:称量10 kg或1 000 g、感量为1 g;
- c) 压力试验机:50 kN~1 000 kN;
- d) 受压钢模:由圆筒、底盘和加压压块组成。其尺寸如图1所示;
- e) 方孔筛:孔径为4.75 mm、2.36 mm、1.18 mm、600 μm及300 μm的筛各一只;
- f) 搪瓷盘、小勺、毛刷等。

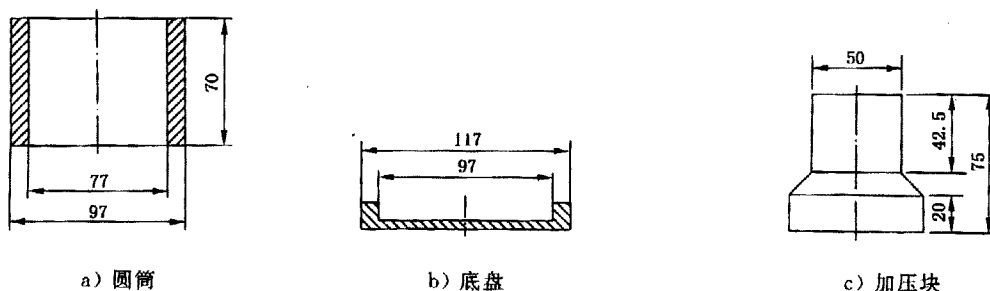


图1 受压钢模示意图

6.12.2.2 试验步骤

a) 按 6.1 规定取样,放在烘箱中于 $(105\pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,筛除大于 4.75 mm 及小于 300 μm 的颗粒,然后按 6.3 筛分成 300 $\mu\text{m}\sim 600\ \mu\text{m}$; 600 $\mu\text{m}\sim 1.18\ \text{mm}$; 1.18 mm $\sim 2.36\ \text{mm}$ 及 2.36 mm $\sim 4.75\ \text{mm}$ 四个粒级,每级 1 000 g 备用。

b) 称取单粒级试样 330 g,精确至 1 g。将试样倒入已组装成的受压钢模内,使试样距底盘面的高度约为 50 mm。整平钢模内试样的表面,将加压块放入圆筒内,并转动一周使之与试样均匀接触。

c) 将装好试样的受压钢模置于压力机的支承板上,对准压板中心后,开动机器,以每秒钟 500 N 的速度加荷。加荷至 25 kN 时稳荷 5 s 后,以同样速度卸荷。

d) 取下受压模,移去加压块,倒出压过的试样,然后用该粒级的下限筛(如粒级为 4.75 mm $\sim 2.36\ \text{mm}$ 时,则其下限筛指孔径为 2.36 mm 的筛)进行筛分,称出试样的筛余量和通过量,均精确至 1 g。

6.12.2.3 结果计算与评定

a) 第 i 单级砂样的压碎指标按式(12)计算,精确至 1%:

$$Y_i = \frac{G_2}{G_1 + G_2} \times 100 \quad \dots\dots\dots(12)$$

式中: Y_i ——第 i 单粒级压碎指标值, %;

G_1 ——试样的筛余量, g;

G_2 ——通过量, g。

b) 第 i 单粒级压碎指标值取三次试验结果的算术平均值,精确至 1%。

c) 取最大单粒级压碎指标值作为其压碎指标值。

6.13 表观密度

6.13.1 仪器设备

a) 鼓风烘箱:能使温度控制在 $(105\pm 5)^\circ\text{C}$;

b) 天平:称量 10 kg 或 1 000 g,感量 1 g;

c) 容量瓶:500 mL;

d) 干燥器、搪瓷盘、滴管、毛刷等。

6.13.2 试验步骤

6.13.2.1 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 660 g,放在烘箱中于 $(105\pm 5)^\circ\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,分为大致相等的两份备用。

6.13.2.2 称取试样 300 g,精确至 1 g。将试样装入容量瓶,注入冷开水至接近 500 mL 的刻度处,用手旋转摇动容量瓶,使砂样充分摇动,排除气泡,塞紧瓶盖,静置 24 h。然后用滴管小心加水至容量瓶 500 mL 刻度处,塞紧瓶塞,擦干瓶外水分,称出其质量,精确至 1 g。

6.13.2.3 倒出瓶内水和试样,洗净容量瓶,再向容量瓶内注水(应与 6.13.2.2 条水温相差不超过 2°C ,并在 $15^\circ\text{C}\sim 25^\circ\text{C}$ 范围内)至 500 mL 刻度处,塞紧瓶塞,擦干瓶外水分,称出其质量,精确至 1 g。

6.13.3 结果计算与评定

6.13.3.1 砂的表观密度按式(13)计算,精确至 $10\ \text{kg}/\text{m}^3$:

$$\rho_0 = \left(\frac{G_0}{G_0 + G_2 - G_1} \right) \times \rho_{\text{水}} \quad \dots\dots\dots(13)$$

式中: ρ_0 ——表观密度, kg/m^3 ;

$\rho_{\text{水}}$ ——水的密度, $1\ 000\ \text{kg}/\text{m}^3$;

G_0 ——烘干试样的质量, g;

G_1 ——试样,水及容量瓶的总质量, g;

G_2 ——水及容量瓶的总质量, g。

6.13.3.2 表观密度取两次试验结果的算术平均值,精确至 $10\ \text{kg}/\text{m}^3$;如两次试验结果之差大于

20 kg/m³,须重新试验。

6.14 堆积密度与空隙率

6.14.1 仪器设备

- a) 鼓风烘箱:能使温度控制在(105±5)℃;
- b) 天平:称量 10 kg,感量 1 g;
- c) 容量筒:圆柱形金属筒,内径 108 mm,净高 109 mm,壁厚 2 mm,筒底厚约 5 mm,容积为 1 L;
- d) 方孔筛:孔径为 4.75 mm 的筛一只;
- e) 垫棒:直径 10 mm,长 500 mm 的圆钢;
- f) 直尺、漏斗或料勺、搪瓷盘、毛刷等。

6.14.2 试验步骤

6.14.2.1 按 6.1 规定取样,用搪瓷盘装取试样约 3 L,放在烘箱中于(105±5)℃下烘干至恒量,待冷却至室温后,筛除大于 4.75 mm 的颗粒,分为大致相等的两份备用。

6.14.2.2 松散堆积密度:取试样一份,用漏斗或料勺将试样从容量筒中心上方 50 mm 处徐徐倒入,让试样以自由落体落下,当容量筒上部试样呈堆体,且容量筒四周溢满时,即停止加料。然后用直尺沿筒口中心线向两边刮平(试验过程应防止触动容量筒),称出试样和容量筒总质量,精确至 1 g。

6.14.2.3 紧密堆积密度:取试样一份分两次装入容量筒。装完第一层后,在筒底垫放一根直径为 10 mm 的圆钢,将筒按住,左右交替击地面各 25 次。然后装入第二层,第二层装满后用同样方法颠实(但筒底所垫钢筋的方向与第一层时的方向垂直)后,再加试样直至超过筒口,然后用直尺沿筒口中心线向两边刮平,称出试样和容量筒总质量,精确至 1 g。

6.14.3 结果计算与评定

6.14.3.1 松散或紧密堆积密度按式(14)计算,精确至 10 kg/m³:

$$\rho_1 = \frac{G_1 - G_2}{V} \quad \dots\dots\dots(14)$$

式中: ρ_1 ——松散堆积密度或紧密堆积密度,kg/m³;

G_1 ——容量筒和试样总质量,g;

G_2 ——容量筒质量,g;

V ——容量筒的容积,L。

6.14.3.2 空隙率按式(15)计算,精确至 1%:

$$V_0 = \left(1 - \frac{\rho_1}{\rho_2}\right) \times 100 \quad \dots\dots\dots(15)$$

式中: V_0 ——空隙率,%;

ρ_1 ——试样的松散(或紧密)堆积密度,kg/m³;

ρ_2 ——按式(13)计算的试样表观密度,kg/m³。

6.14.3.3 堆积密度取两次试验结果的算术平均值,精确至 10 kg/m³。空隙率取两次试验结果的算术平均值,精确至 1%。

6.14.4 容量筒的校准方法

将温度为(20±2)℃的饮用水装满容量筒,用一玻璃板沿筒口推移,使其紧贴水面。擦干筒外壁水分,然后称出其质量,精确至 1 g。容量筒容积按式(16)计算,精确至 1 mL:

$$V = G_1 - G_2 \quad \dots\dots\dots(16)$$

式中: V ——容量筒容积,mL;

G_1 ——容量筒、玻璃板和水的总质量,g;

G_2 ——容量筒和玻璃板质量,g。

6.15 碱集料反应

在碱集料反应试验前,应先用岩相法鉴定岩石种类及所含的活性矿物种类。试验方法见附录 A(标准的附录)。

6.15.1 碱-硅酸反应

6.15.1.1 适用范围

本方法适用于检验硅质集料与混凝土中的碱发生潜在碱-硅酸反应的危害性。不适用于碳酸盐类集料。

6.15.1.2 仪器设备

- a) 鼓风烘箱:能使温度控制在 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$;
- b) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g;
- c) 方孔筛:4.75 mm,2.36 mm,1.18 mm,600 μm ,300 μm 及 150 μm 的筛各一只;
- d) 比长仪:由百分表和支架组成,百分表量程为 10 mm,精度 0.01 mm;
- e) 水泥胶砂搅拌机:符合 GB/T 177 要求;
- f) 恒温养护箱或养护室:温度 $(40\pm 2)^{\circ}\text{C}$,相对湿度 95%以上;
- g) 养护筒:由耐腐蚀材料制成,应不漏水,筒内设有试件架;
- h) 试模:规格为 25 mm \times 25 mm \times 280 mm,试模两端正中有小孔,装有不锈钢质膨胀端头;
- i) 跳桌、秒表、干燥器、搪瓷盘、毛刷等。

6.15.1.3 环境条件

- a) 材料与成型室的温度应保持在 $20.0^{\circ}\text{C}\sim 27.5^{\circ}\text{C}$,拌合水及养护室的温度应保持在 $(20\pm 2)^{\circ}\text{C}$;
- b) 成型室、测长室的相对湿度不应少于 80%;
- c) 恒温养护箱或养护室温度应保持在 $(40\pm 2)^{\circ}\text{C}$ 。

6.15.1.4 试件制作

a) 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 5 000 g,用水淋洗干净后,放在烘箱中于 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,筛除大于 4.75 mm 及小于 300 μm 的颗粒,然后按 6.3 规定筛分成 150 $\mu\text{m}\sim 300 \mu\text{m}$,300 $\mu\text{m}\sim 600 \mu\text{m}$,600 $\mu\text{m}\sim 1.18 \text{ mm}$,1.18 mm \sim 2.36 mm 和 2.36 mm \sim 4.75 mm 五个粒级,分别存放在干燥器内备用。

b) 采用碱含量(以 Na_2O 计,即 $\text{K}_2\text{O}\times 0.658+\text{Na}_2\text{O}$)大于 1.2% 的高碱水泥。低于此值时,掺浓度为 10% 的 Na_2O 溶液,将碱含量调至水泥量的 1.2%。

c) 水泥与砂的质量比为 1:2.25,一组 3 个试件共需水泥 440 g,精确至 0.1 g,砂 990 g(各粒级的质量按表 8 分别称取,精确至 0.1 g)。用水量按 GB/T 2419 确定。跳桌跳动频率为 6 s 跳动 10 次,流动度以 105 mm \sim 120 mm 为准。

表 8 碱集料反应用砂各粒级的质量

筛孔尺寸	4.75 mm \sim 2.36 mm	2.36 mm \sim 1.18 mm	1.18 mm \sim 600 μm	600 $\mu\text{m}\sim$ 300 μm	300 $\mu\text{m}\sim$ 150 μm
质量,g	99.0	247.5	247.5	247.5	148.5

d) 砂浆搅拌应按 GB/T 177 规定完成。

e) 搅拌完成后,立即将砂浆分两次装入已装有膨胀测头的试模中,每层捣 40 次,注意膨胀测头四周应小心捣实,浇捣完毕后用镩刀刮除多余砂浆,抹平、编号并表明测长方向。

6.15.1.5 养护与测长

a) 试件成型完毕后,立即带模放入标准养护室内。养护 (24 ± 2) h 后脱模,立即测量试件的长度,此长度为试件的基准长度。测长应在 $(20\pm 2)^{\circ}\text{C}$ 的恒温室中进行。每个试件至少重复测量两次,其算术平均值作为长度测定值,待测的试件须用湿布覆盖,以防止水分蒸发。

b) 测完基准长度后,将试件垂直立于养护筒的试件架上,架下放水,但试件不能与水接触(一个养护筒内的试件品种应相同),加盖后放入 $(40\pm 2)^{\circ}\text{C}$ 的养护箱或养护室内。

c) 测长龄期自测定基准长度之日起计算,14 d,1个月、2个月、3个月、6个月,如有必要还可适当延长。在测长前一天,应把养护筒从(40±2)℃的养护箱或养护室内取出,放到(20±2)℃的恒温室。测长方法与测基准长度的方法相同,测量完毕后,应将试件放入养护筒中,加盖后放回(40±2)℃的养护箱或养护室继续养护至下一个测试龄期。

d) 每次测长后,应对每个试件进行挠度测量和外观检查。

挠度测量:把试件放在水平面上,测量试件与平面间的最大距离应不大于0.3 mm。

外观检查:观察有无裂缝,表面沉积物或渗出物,特别注意在空隙中是否有胶体存在,并作详细记录。

6.15.1.6 计算与评定

a) 试件膨胀率按式(17)计算,精确至0.001%:

$$\Sigma_t = \frac{L_t - L_0}{L_0 - 2\Delta} \times 100 \quad \dots\dots\dots(17)$$

式中: Σ_t ——试件在 t 天龄期的膨胀率,%;

L_t ——试件在 t 天龄期的长度,mm;

L_0 ——试件的基准长度,mm;

Δ ——膨胀端头的长度,mm。

b) 膨胀率以3个试件膨胀值的算术平均值作为试验结果,精确至0.01%。一组试件中任何一个试件的膨胀率与平均值相差不大于0.01%,则结果有效,而对膨胀率平均值大于0.05%时,每个试件的测定值与平均值之差小于平均值的20%,也认为结果有效。

6.15.1.7 结果判定

当半年膨胀率小于0.10%时,判定为无潜在碱-硅酸反应危害。反之,则判定为有潜在碱-硅酸反应危害。

6.15.2 快速碱-硅酸反应

6.15.2.1 适用范围同6.15.1.1。

6.15.2.2 试剂和材料

a) 氢氧化钠:分析纯;

b) 蒸馏水或去离子水;

c) 氢氧化钠溶液:40 g NaOH 溶于 900 mL 水中,然后加水到 1 L,所需氢氧化钠溶液总体为试件总体积的(4±0.5)倍(每一个试件的体积约为 184 mL)。

6.15.2.3 仪器设备

a) 鼓风烘箱:能使温度控制在(105±5)℃;

b) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g;

c) 方孔筛:4.75 mm,2.36 mm,1.18 mm,600 μm,300 μm 及 150 μm 的筛各一只;

d) 比长仪:由百分表和支架组成,百分表的量程为 10 mm,精度 0.01 mm;

e) 水泥胶砂搅拌机:(符合 GB/T 177 要求)

f) 高温恒温养护箱或水浴:温度保持在(80±2)℃;

g) 养护筒:由可耐碱长期腐蚀的材料制成,应不漏水,筒内设有试件架,筒的容积可以保证试件分离地浸没在体积为(2 208±276) mL 水中或 1 mol/L 的氢氧化钠溶液中,且不能与容器壁接触。

h) 试模:规格为 25 mm×25 mm×280 mm,试模两端正中有小孔,装有不锈钢质膨胀端头;

i) 干燥器、搪瓷盘、毛刷等。

6.15.2.4 环境条件

a) 材料与成型室的温度应保持在 20.0℃~27.5℃,拌合水及养护室的温度应保持在(20±2)℃;

b) 成型室、测长室的相对湿度不应少于 80%;

c) 高温恒温养护箱或水浴应保持在(80±2)℃。

6.15.2.5 试件制作

a) 按 6.1 规定取样,并将试样缩分至约 5 000 g,用水淋洗干净,放在烘箱中于 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$ 下烘干至恒量,待冷却至室温后,筛除大于 4.75 mm 及小于 300 μm 的颗粒,然后按 6.3 规定筛分成 150 μm ~300 μm ,300 μm ~600 μm ,600 μm ~1.18 mm,1.18 mm~2.36 mm 和 2.36 mm~4.75 mm 五个粒级,分别存放在干燥器内备用。

b) 采用符合 GB 175 技术要求的硅酸盐水泥,水泥中不得有结块,并在保质期内。

c) 水泥与砂的质量比为 1 : 2.25,水灰比为 0.47。一组 3 个试件共需水泥 440 g,精确至 0.1 g,砂 990 g(各粒级的质量按表 8 分别称取,精确至 0.1 g)。

d) 砂浆搅拌应按 GB/T 177 规定完成。

e) 搅拌完成后,立即将砂浆分两次装入已装有膨胀测头的试模中,每层捣 40 次,注意膨胀测头四周应小心捣实,浇捣完毕后用镩刀刮除多余砂浆,抹平、编号并表明测长方向。

6.15.2.6 养护与测长

a) 试件成型完毕后,立即带模放入标准养护室内。养护 (24 ± 2) h 后脱模,立即测量试件的初始长度。待测的试件须用湿布覆盖,以防止水分蒸发。

b) 测完初始长度后,将试件浸没于养护筒(一个养护筒内的试件品种应相同)内的水中,并保持水温在 $(80\pm 2)^{\circ}\text{C}$ 的范围内(加盖放在高温恒温养护箱或水浴中),养护 (24 ± 2) h。

c) 从高温恒温养护箱或水浴中拿出一个养护筒,从养护筒内取出试件,用毛巾擦干表面,立即读出试件的基准长度(从取出试件至完成读数应在 (15 ± 5) s 时间内),在试件上覆盖湿毛巾,全部试件测完基准长度后,再将所有试件分别浸没于养护筒内的 1 mol/L 氢氧化钠溶液中,并保持溶液温度在 $(80\pm 1)^{\circ}\text{C}$ 的范围内(加盖放在高温恒温养护箱或水浴中)。

d) 测长龄期自测定基准长度之日起计算,在测基准长度后第 3 d、7 d、10 d、14 d 再分别测长,每次测长时间安排在每天近似同一时刻内,测长方法与测基准长度的方法相同,每次测长完毕后,应将试件放入原养护筒中,加盖后放回 $(80\pm 1)^{\circ}\text{C}$ 的高温恒温养护箱或水浴中继续养护至下一个测试龄期。14 天后如需继续测长,可安排每过 7 d 一次测长。

6.15.2.7 计算与评定

同 6.15.1.6。

6.15.2.8 结果判定

a) 当 14 d 膨胀率小于 0.10% 时,在大多数情况下可以判定为无潜在碱-硅酸反应危害;

b) 当 14 d 膨胀率大于 0.20% 时,可以判定为有潜在碱-硅酸反应危害;

c) 当 14 d 膨胀率在 0.10%~0.20% 之间时,不能最终判定有潜在碱-硅酸反应危害,可以按 6.15.1 方法再进行试验来判定。

7 检验规则

7.1 检验分类

7.1.1 出厂检验

7.1.1.1 天然砂的出厂检验项目为:颗粒级配、细度模数、松散堆积密度、含泥量、泥块含量、云母含量。

7.1.1.2 人工砂的出厂检验项目为:颗粒级配、细度模数、松散堆积密度、石粉含量(含亚甲蓝试验)、泥块含量、坚固性。

7.1.2 型式检验

砂的型式检验项目为本标准 5.1~5.4 所规定的所有技术要求,碱集料反应根据需要进行。

有下列情况之一时,应进行型式检验:

a) 新产品投产和老产品转产时;

b) 原料资源或生产工艺发生变化时;

- c) 正常生产时,每年进行一次;
- d) 国家质量监督机构要求检验时。

7.2 组批规则

按同分类、规格、适用等级及日产量每 600 t 为一批,不足 600 t 亦为一批,日产量超过 2 000 t,按 1 000 t 为一批,不足 1 000 t 亦为一批。

7.3 判定规则

7.3.1 检验(含复检)后,各项性能指标都符合本标准的相应类别规定时,可判为该产品合格。

7.3.2 技术要求 5.1~5.4 条若有一项性能指标不符合本标准要求时,则应从同一批产品中加倍取样,对不符合标准要求的项目进行复检。复检后,该项指标符合本标准要求时,可判该类产品合格,仍然不符合本标准要求时,则该批产品判为不合格。

8 标志、储存和运输

8.1 砂出厂时,供需双方在厂内验收产品,生产厂应提供产品质量合格证书,其内容包括:

- a) 砂类别、规格和生产厂名;
- b) 批量编号及供货数量;
- c) 检验结果、日期及执行标准编号;
- d) 合格证编号及发放日期;
- e) 检验部门及检验人员签章。

8.2 砂应按类别、规格分别堆放和运输,防止人为碾压及污染产品。

8.3 运输时,应认真清扫车船等运输设备并采取措施防止杂物混入和粉尘飞扬。

附录 A
(标准的附录)
集料碱活性检验(岩相法)

A1 适用范围

通过肉眼和显微镜观察,鉴定所用集料(包括砂、石)的种类和成分,从而确定碱活性集料的种类和数量。

A2 试剂和材料

盐酸、茜素红、折光率浸油、金刚砂、树胶(如冷杉树)以及酒精等。

A3 仪器设备

A3.1 套筛:方孔筛孔径 150 μm 、300 μm 、600 μm 、1.18 mm、2.36 mm、4.75 mm、19.0 mm、37.5 mm、53.0 mm,并有筛底和筛盖。

A3.2 磅秤:称量 100 kg,感量 100 g。

A3.3 架盘天平:称量 1 kg,感量 0.5 g。

A3.4 切片机、磨光机、镶嵌机。

A3.5 实体显微镜、偏光显微镜。

A3.6 其他:载玻片、盖玻片、地质锤、砧板及酒精灯等。

A4 取样

将砂样用四分法缩减至 5 kg,取约 2 kg 砂样冲洗干净,在(105 \pm 5) $^{\circ}\text{C}$ 烘箱中烘干,冷却后按本标准 6.3 方法进行筛分,然后按表 A1 规定的数量称取砂样。

表 A1 砂试样质量

砂样粒径	砂样质量,g	砂样粒数,颗	备 注
4.75 mm~2.36 mm	100	至少 300	两种取样方法可任选一种
2.36 mm~1.18 mm	50		
1.18 mm~600 μm	25		
600 μm ~300 μm	10		
300 μm ~150 μm	10		
<150 μm	5		

A5 砂样鉴定

将砂样放在实体显微镜下挑选,鉴别出碱活性骨料的种类及含量。小粒径砂在实体显微镜下挑选有困难时,需在镶嵌机上压型(用树胶或环氧树脂胶结)制成薄片,在偏光显微镜下鉴定。

A6 试验结果处理

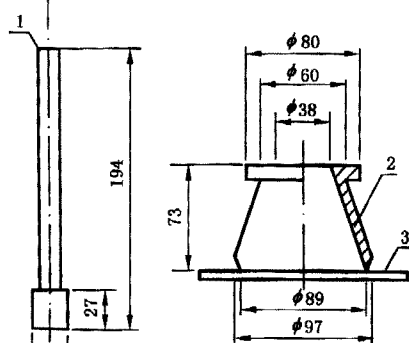
A6.1 砂样一般只分析活性骨料的种类和含量。

A6.2 根据鉴定结果,骨料被评定为非碱活性时,既作为最后结论。如评定为碱活性骨料或可疑时,应按本标准 6.15 方法进行检验。

附录 B
(提示的附录)
吸水率的测定

B1 仪器设备

- a) 鼓风烘箱:能使温度控制在 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$;
b) 天平:称量 1 000 g,感量 0.1 g;
c) 吹风机(手提式):450 W;
d) 饱和面干试模及重约 340 g 的捣棒(见图 B1);
e) 干燥器、吸管、搪瓷盘、毛刷等。



单位: mm

1—捣棒;2—试模;3—玻璃板

图 B1 试模及捣棒

B2 试验步骤

B2.1 将自然潮湿状态下的试样用四分法缩分至约 1 100 g,拌匀后分为大致相等的两份备用。

B2.2 将一份试样倒入搪瓷盘中,注入饮用水,使水面高出试样表面约 20 mm(水温在 $(20\pm 5)^{\circ}\text{C}$ 范围内),用玻璃棒连续搅拌 5 min,以排除气泡。静置 24 h 后,细心倒去试样上的水,并用吸管吸去余水。在盘中摊开试样,用吹风机缓缓吹拂暖风,并不断翻动试样,使试样表面水份均匀蒸发。

B2.3 将试样分两层装入饱和面干试模中,第一层装入模高度的一半,用捣棒均匀捣 13 下(捣棒离试样表面约 10 mm 处自由落下)。第二层装满试模,再轻捣 13 下,刮平试模上口后,垂直将试模徐徐提起,如试样呈图 B2a)状,说明试样仍含有表面水,应再行暖风干燥,并按上述方法试验,直至试模提起后,试样呈图 B2b)状为止。若试模提起后,试样呈图 B2c)状,说明试样过干,此时应喷水 50 mL,在充分拌匀后,静置于加盖容器中 30 min,再按上述方法进行试验,直至达到图 B2b)状为止。

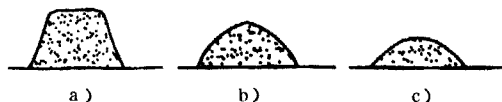


图 B2 饱和面干试样的状态

B2.4 立即称取饱和面干试样 500 g,精确至 0.1 g,倒入已知质量的烧杯中,放在烘箱中于 $(105\pm 5)^{\circ}\text{C}$ 下烘干至恒量,在干燥器中冷却至室温后,准确称取试样和烧杯质量,精确至 0.1 g。

B3 结果计算与评定

B3.1 吸水率按式(B1)计算,精确至 0.1%:

$$W = \frac{500 - (G_2 - G_1)}{G_2 - G_1} \times 100 \quad \dots\dots\dots (B1)$$

- 式中：W——吸水率，%；
500——饱和面干状态下试样质量，g；
G₁——烧杯质量，g；
G₂——烧杯和干试样质量，g。

B3.2 吸水率取两次试验结果的算术平均值，精确至 0.1%。两次试验结果之差大于 0.2%时，须重新试验。

附录 C

(提示的附录)

含水率及以吸水率为基准的饱和面干状态的表面含水率的测定

C1 仪器设备

- 鼓风烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
- 天平：称量 1 000 g，感量 0.1 g；
- 吹风机(手提式)：450 W；
- 饱和面干试模及重约 340 g 的捣棒(见图 B1)；
- 干燥器、吸管、搪瓷盘、小勺、毛刷等。

C2 试验步骤

C2.1 将自然潮湿状态下的试样用四分法缩分至约 1 100 g，拌匀后分为大致相等的两份备用。

C2.2 称取一份试样的质量，精确至 0.1 g。将试样倒入已知质量的烧杯中，放在烘箱中于(105±5)℃下烘至恒量。待冷却至室温后，再称出其质量，精确至 0.1 g。

C3 结果计算与评定

C3.1 含水率按式(C1)计算，精确至 0.1%：

$$Z = \frac{G_2 - G_1}{G_1} \times 100 \quad \dots\dots\dots (C1)$$

- 式中：Z——含水率，%；
G₂——烘干前的试样质量，g；
G₁——烘干后的试样质量，g。

C3.2 以吸水率为基准的饱和面干状态的表面含水率按式(C2)计算，精确至 0.1%：

$$H = (Z - W) \times \frac{1}{1 + \frac{W}{100}} \quad \dots\dots\dots (C2)$$

- 式中：H——以吸水率为基准的饱和面干状态的表面含水率，%；
Z——按式(C1)求得的含水率，%；
W——按式(B1)求得的吸水率，%。

C3.3 含水率及以吸水率为基准的饱和面干状态的表面含水率取两次试验结果的算术平均值，精确至 0.1%；两次试验结果之差大于 0.2%时，须重新试验。