

Reactividad y aptitud a la cocción de crudos de cemento con elevados contenidos en manganeso

Reactivity and burnability of cement raw materials with high manganese content

F. PUERTAS, M.^º T. BLANCO-VARELA, T. VAZQUEZ
IETcc/CSIC

Serrano Galvache, s.n. 28033 Madrid/España

Fecha de recepción: 18 mayo 1988

RESUMEN

Se ha comprobado que contenidos elevados de manganeso en el crudo provoca una modificación significativa en la composición mineralógica del clínker. Se desarrollan las fases no tradicionales 2CaO.MnO_2 y $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$, y se puede llegar, incluso, a inhibir la formación de aluminato tricálcico.

El manganeso tiene un comportamiento fundente muy similar al jugado por el hierro en los crudos tradicionales, por lo que la incorporación de óxidos de manganeso al crudo produce una alteración significativa en los módulos tradicionales (LSF, Ms y Mt). Esto tiene como consecuencia inmediata un gran incremento en la proporción de fase intersticial en los clíkeres producidos.

SUMMARY

It has been verified that high manganese content in raw mixes causes alters the mineralogical composition of clinkers. New phases like 2CaO.MnO_2 and $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$ are developed and C_3A formation can be inhibited.

Manganese is a flux similar to iron in the traditional raw mixes. The presence of manganese will modify the expressions of the lime saturation factor (LSF), silica modulus (Ms) and aluminium modulus (Mt). This has as consequence an increase of the proportion of interstitial phase in the obtained clinkers.

INTRODUCCION

El contenido en óxidos de manganeso en el cemento portland, no excede del 0,1 %. Proporciones del 1-3 % e incluso superiores en estos óxidos se pueden encontrar cuando las escorias de alto horno son utilizadas como materia prima para la fabricación de cemento (1).

Determinar el comportamiento de componentes minoritarios, como los óxidos de manganeso, en el proceso de clinkerización tienen un gran interés no sólo desde un punto de vista científico sino también desde un punto de vista tecnológico.

Existen pocos estudios relativos al efecto que el manganeso y sus óxidos ejercen sobre el proceso de formación del clíker. Algunos de los más relevantes se detallan a continuación.

INTRODUCTION

The content of manganese oxides in portland cement generally do not exceed 0,1 %. However, contents of 1-3 % an ever more can be found when blast-furnace slags are used as raw materials for the making of the cement (1).

To determine the behaviour of minor components on clinkerization process has a big interest, not only of the scientifical point of view besides tecnological one.

Few research works study the effect of manganese and their manganese oxides on the process of making of clinker. Some of them are going to be described now.

Kennerly (2) comprobó que en cementos con contenidos inferiores a un 4 % en Al_2O_3 y alrededor de un 50 % en C_3S , al añadir un 0,2 % de Mn_2O_3 , se produce una reducción en el contenido de C_3A , lo cual afecta a las resistencias iniciales del cemento.

En otros trabajos de investigación (3) (4) se ha demostrado que en clíkeres normales que contienen fase ferrítica, el manganeso se incorpora a dicha fase, haciéndolo en menor proporción en aluminatos y silicatos. La presencia de Mn_2O_3 en la fase intersticial aumenta, según estos autores, su cantidad y actividad ya que se produce una disminución en la viscosidad del fundido (3).

Se ha demostrado que las reacciones de formación de silicatos (5) (6) se ven aceleradas por la acción conjunta de BaO y Mn_2O_3 . La completa combinación del CaO se consigue a temperaturas 20-40° C inferiores a las necesarias en clíkeres exentos de estos óxidos. A esto hay que añadir un incremento en la porosidad y una mejor cristalización de la alita y la belita.

El objetivo fundamental planteado en el presente trabajo fue determinar el comportamiento reactivo y la aptitud a la cocción de crudos de cemento portland con elevados contenidos en manganeso.

PARTE EXPERIMENTAL

Se preparó un crudo patrón, denominado A, consistente en caliza, escoria cristalizada de alto horno y Fe_2O_3 , con una composición química definida ($\text{LSF} = 98$, $\text{Ms} = 2,18$ y $\text{Mf} = 2,2$). El análisis químico de dicho crudo aparece recogido en la Tabla I. A este crudo se adicionó manganeso, en forma de $\text{Mn}(\text{COO})_2 \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$, en proporciones del 1, 2 y 5 %. En la Tabla II se muestran las composiciones preparadas.

El comportamiento térmico de estos crudos se estudió por ATD siendo los calentamientos programados a una velocidad constante de 8° C/min, hasta una temperatura máxima de 1.500° C. Así mismo, se realizaron tratamientos isotermiales a 1.350°, 1.400° y 1.450° C permaneciendo las muestras en el horno durante 30 minutos a cada temperatura.

Los clíkeres obtenidos fueron analizados por difracción de rayos X y microscopía óptica. Se realizaron, también, análisis de CaO libre (7), y algunos clíkeres fueron atacados por el método de Takashima (8) con el objeto de poder estudiar la composición mineralógica de la fase intersticial.

Kennerly (2) showed that, in cements with Al_2O_3 contents less than 4 % and with about 50 % C_3S , adding the amount of Mn_2O_3 about 0,2 % reduced the C_3A content which affected the early strength of cement.

Studies of portland clinkers with a high content of manganese (3) (4), have concluded that manganese is preferentially incorporated in the ferrite phase, decreasing the proportion of manganese in the aluminate and silicates. The presence of Mn_2O_3 in the interstitial phase increase its quantity and activity, as it decreases the liquid viscosity.

The joint action of BaO and Mn_2O_3 has been demonstrated to accelerate the formation of silicates (5) (6). The complete combination of CaO finishes 20°-40° C below the clinkering temperatures. Another positive effect is the increase in the porosity of the clinker and a greater crystallization of alite and belite.

The main object of the present work was to investigate the reactivity and burnability of raw mixes of portland cement clinker with high content of manganese.

EXPERIMENTAL

It was prepared an standard raw mix, called A, consistent of limestone, crystallized blast furnace slags and Fe_2O_3 ; with a constant chemical composition ($\text{LSF} = 98$, $\text{Ms} = 2,18$ and $\text{Mf} = 2,2$). In Table I the chemical analysis of this raw mix is shown. Manganese was added to this raw mix as $\text{Mn}(\text{COO})_2 \cdot 2 \text{H}_2\text{O}$, in proportions of 1 %, 2 % and 5 %. In Table II these prepared compositions are shown.

The thermal behaviour of these raw mixes were studied by DTA, being the healings at a constant rate (8° C/min.) until at 1.500° C as maximun temperature. And, also, half at 1.350°, 1.400° and 1.450° C for 30 minutes to each temperature.

The clinkers obtained were analysed by x-ray diffraction and optical microscopy. Analysis of free lime (7) was made and also some clinkers were studied by Takashima's method (8), in order to determine the mineralogical composition of the interstitial phase.

TABLA I (TABLE I)
Análisis Químico del crudo A
(Chemical Analysis of raw mix A)

P.F.	= 25,63
SiO ₂	= 14,94
R.I.	= 0,08
Al ₂ O ₃	= 5,69
Fe ₂ O ₃	= 1,43
CaO	= 48,27
MgO	= 3,06
SO ₃	= 0,65
Na ₂ O	= 0,00
K ₂ O	= 0,03

TABLA II (TABLE II)
Crudos con manganeso
(Raw mixes with manganese)

DENOMINACION DEL CRUDO RAW MIX	% CRUDO A RAW MIX A (%)	% Mn Mn (%)
A	100	0
A ₁	99	1
A ₂	98	2
A ₃	95	5

RESULTADOS

Análisis Térmicos

En la figura 1 aparecen las curvas de ATD obtenidas, durante el calentamiento y el enfriamiento, para los cuatro crudos estudiados, en el rango de 1100° C - 1500° C.

Comparando dichas curvas se observan algunas diferencias significativas.

Entre 1.150° C y 1.300° C aparecen dos picos exotérmicos, a temperaturas similares para todos los crudos (1.170° C y 1.230° C). Estas señales corresponden a la formación de diversos productos por reacciones en estado sólido. A continuación, se observa una serie de señales endotérmicas, cuyas temperaturas y origen son diferentes según que los crudos contengan o no manganeso. En el crudo A aparecen dos picos endotérmicos a 1.340° C y 1.370° C, asignables a fusiones sucesivas de la masa sólida. En los crudos que contienen manganeso, la señal de 1.340° C se mantiene, mientras que el segundo pico se desplaza a mayores temperaturas al aumentar el Mn adicionado. En el crudo con 5 % de manganeso, aparece incluso un tercer pico endotérmico alrededor de 1.450° C. Durante el enfriamiento, se observa en el crudo A un doble pico exotérmico de solidificación, aproximadamente a 1.260° C y 1.280° C. En los crudos con manganeso aparecen varias señales exotérmicas que corresponden a la solidificación de ciertas composiciones

RESULTS

Thermal analysis

The obtained curves of DTA during heating and cooling of four studied raw mixes, between 1.100°-1.500° C; are shown in figure 1. To compare these curves is possible to observe some significant differences.

Between 1.150° and 1.300° C appear two endothermic peaks, at similar temperatures for all raw mixes (1.170° and 1.230° C). These signals are due to the formation of some products by solid state reactions. As follows, there are a serie of endothermics peaks, which temperatures and origin are differents according to raw mixes have or not manganese. In raw mix A appear two endothermic peaks at 1.340° and 1.370°, dues to succesive meltings of solid composition. In raw mixes with high manganese content, the peak at 1.340° C is constant, but the second peak goes at higher temperatures as increase the Mn added. In raw mix with 5 % of manganese appears, even, a third endothermic peak at 1.450° C.

During cooling, the raw mix A shows a double exothermic peak of solidification, at 1.260° and 1.280° C. In the raw mixes with manganese appear several exothermic signals dues to

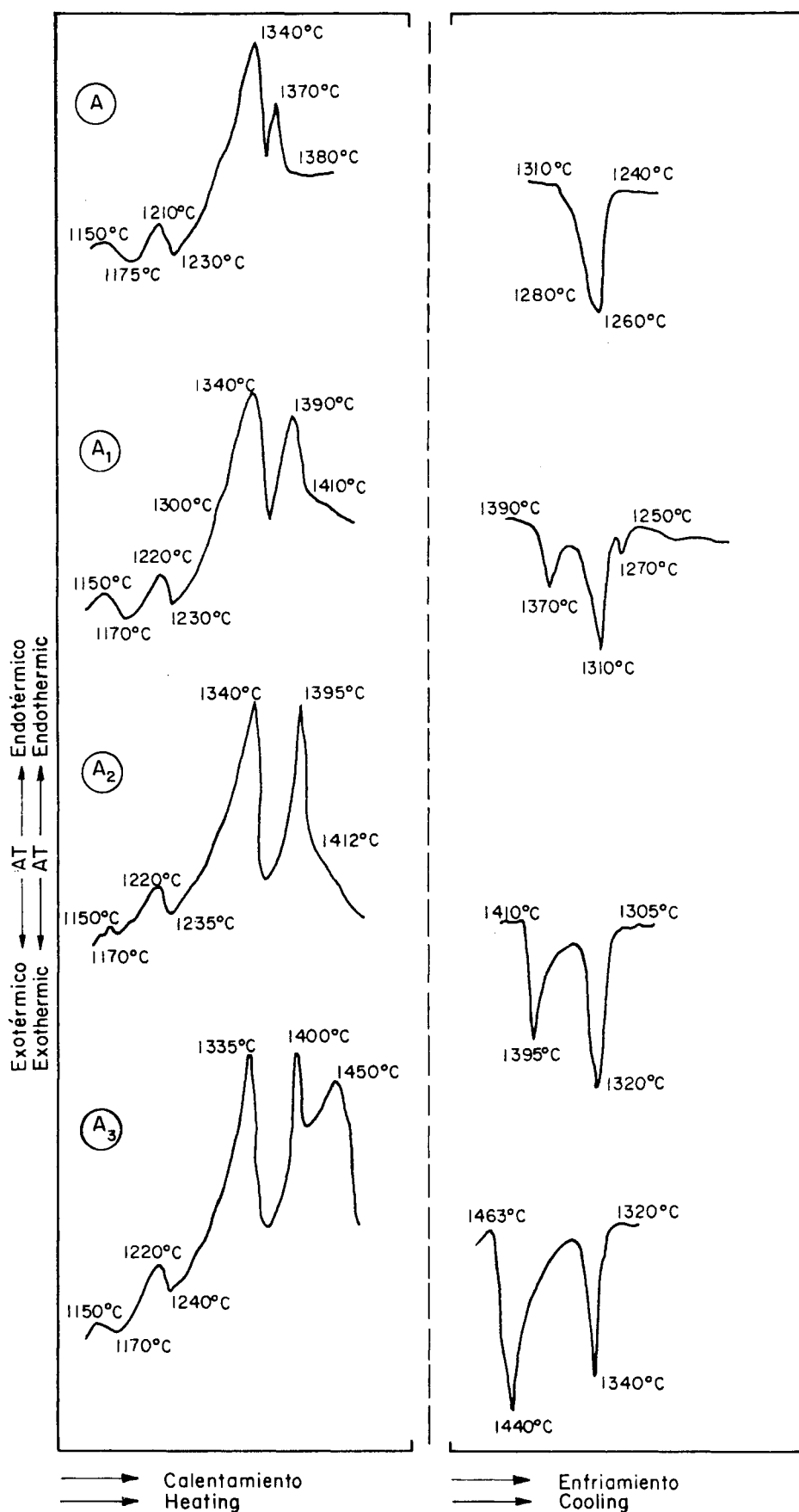


Fig. 1.—Curvas de ATD de los crudos A, A₁, A₂ y A₃.

Fig. 1.—DTA curves of raw mixes A, A₁, A₂ y A₃.

líquidas, y cuyas temperaturas son en todos los casos superiores a las obtenidas para el crudo A.

Difracción de rayos X

En la Tabla III se muestran los resultados de DRX tras analizar por esta técnica los clíkeres obtenidos a 1.350°, 1.400° y 1.450° C.

solidification of certain liquid compositions, and whith temperature are, in all occasions, high to obtained in raw mix A.

X ray diffraction

Table III shows the x-ray powder data of clinkers obtained at 1.350°, 1.400° and 1.450° C. (X-Ray powder data of clinkers at 1.350° C, 1.400° C and 1.450° C)

T (°C)	CRUDO RAW MIX	ALITA ALITE	C ₂ S	C ₃ A	C ₄ AF	CaO	MgO	C ₂ AlMnO ₅	2 CaO.MnO ₂
1350	A	+++*	+	++	+	++	+	-	-
	A ₁	++	+	+	++	+++	+	-	++
	A ₂	++	++	o	++	+++	+	-	++
	A ₃	+	++	o	+++	+	+	+	+
1400	A	+++	+	++	o	+	+	-	-
	A ₁	+++	+	+	+	+	+	+	+
	A ₂	++	+	-	+	-	+	++	+
	A ₃	+	++	-	+	-	+	+++	++
1450	A	+++	+	++	+	+	+	-	-
	A ₁	+++	+	+	+	-	+	+	o
	A ₂	+++	+	-	+	-	+	++	o
	A ₃	++	++	-	+	-	+	+++	+

* Estos signos están directamente relacionados con la intensidad de las líneas de difracción, y en consecuencia con la cantidad de fase presente. Así: +++ = abundante; ++ = moderado; + = poco; o = trazas y — = no detectado.

* The signs are directly related to the intensity of the diffraction lines and hence to the quantity of the phase present. Thus: +++ = abundant, ++ = moderate, + = little, o = traces, — = not detected.

En esta tabla se puede apreciar como en todos los clíkeres obtenidos a partir de crudos con manganeso se forma el compuesto 2CaO.MnO₂, que es una fase fuertemente captadora de CaO. También se desarrolla una fase ferrítica, que por difracción de rayos X presenta sus reflexiones marcadamente

From this table, it is possible to see how, in all clinkers obtained from raw mixes with manganese, 2 CaO.MnO₂ is formed, which is a strong spending CaO phase. A ferrite phase is, also, developed which shows some x-ray reflections significantly displaced in relation to those of traditional C₄AF phase.

desplazadas respecto a las de un C_4AF tradicional.

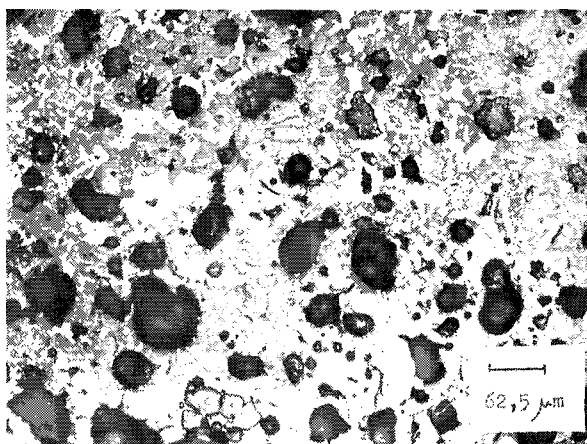
Junto a las fases ya indicadas se origina otra nueva (Ca_2MnAlO_5) cuyo contenido, tal y como se desprende de la tabla III, está directamente relacionado con el manganeso adicionado. Este compuesto ha sido caracterizado desde el punto de vista cristalográfico por T. Sakurai (3) en 1960. Este autor propuso sus líneas de difracción de rayos X y los parámetros de red de su estructura ortorrómica.

Otra alteración en la composición mineralógica de los clíkeres con manganeso, es la disminución en el contenido de C_3A . Los clíkeres con 2 y 5 % de Mn, a temperaturas superiores a $1.400^\circ C$, carecen casi completamente de dicha fase.

Microscopía óptica

La característica más significativa observada al analizar por microscopía óptica de luz reflejada, los clíkeres obtenidos a partir de crudos con elevados contenidos en manganeso, es el incremento experimentado en la proporción de fase intersticial en relación al clíker A. Este fenómeno puede ser observado con claridad en las micrografías 1 y 2, que corresponden a los clíkeres obtenidos a $1.450^\circ C$ a partir de los crudos A y A_3 respectivamente.

Así mismo, el estudio microscópico revela en los crudos con Mn, una menor proporción de fase alítica, y consecuentemente una mayor cantidad de fase belita que en los clíkeres generados a igual temperatura a partir del crudo A. Estos resultados son coincidentes con los hallados por difracción de rayos X.



Micrografia 1.—Clíker obtenido a partir del crudo A a $1.450^\circ C$.

Micrografia 1.—Clinker obtained from raw mix A at $1.450^\circ C$.

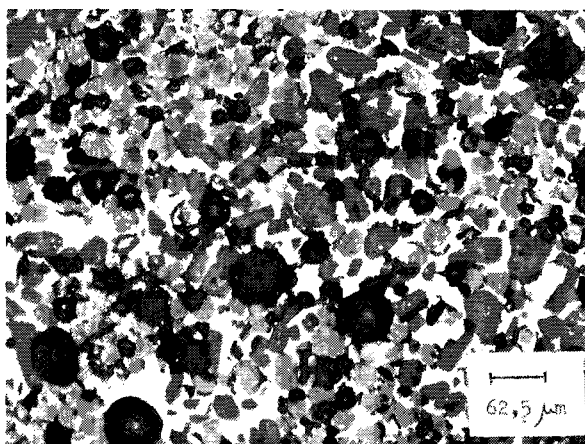
Another new phase, Ca_2AlMnO_5 , is also generated (see Table III), and its content is directly related to the added manganese. This compound has been characterized, from a crystallographic point of view, by T. Sakurai (3) in 1960. This author proposed its x-ray diffraction lines and the cell parameters of its orthorombic structure.

As the mineralogical composition of the clinkers is altered by addition of manganese, the C_3A content also decreases. In clinkers with 2 % and 5 % Mn, at temperatures higher than $1.400^\circ C$, there is an almost complete absence of this phase.

Optical microscopy

The main characteristic detected analyzing by this technique, the clinkers obtained from raw mixes with high manganese contents, is the increase of interstitial phase proportions in relation to clinker A. This phenomenon can be shown in micrographs 1 and 2, which correspond to clinkers obtained at $1.450^\circ C$, from A and A_3 raw mixes, respectively.

Likewise, the microscopic study reveals, in raw mixes with Mn, a less proportion of alitic phase, and consequently a high amount of belitic phase than clinkers obtained, at same temperature, from raw mix A. These results are coincident with those obtained from x-ray data.



Micrografia 2.—Clíker obtenido a partir del crudo A_3 a $1.450^\circ C$.

Micrografia 2.—Clinker obtained from raw mix A_3 at $1.450^\circ C$.

Análisis de CaO libre de las muestras templadas

La figura 2 representa la variación en el contenido de CaO libre (medido por el método del etilenglicol) en los clíinkeres obtenidos a 1.350°, 1.400° y 1.450° C. En dicha figura se puede observar como a 1.400° C se produce un descenso muy brusco en el contenido de CaO libre en todos los clíinkeres que contienen manganeso.

Analysis of free CaO of quenching samples

Figure 2 shows the variation in the content of free CaO (from ethilen-glicol method) in the clinkers obtained at 1.350°, 1.400° and 1.450° C. In this figure, a sharp drop in free CaO can be observed at 1.400° C, in all clinkers which contain manganese.

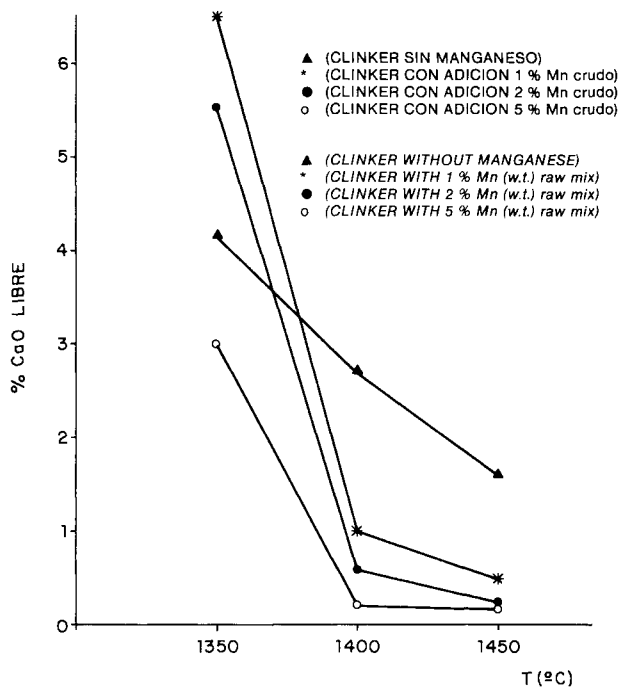


Fig. 2.—Variación en el contenido de CaO libre en función de la temperatura en los clíinkeres obtenidos a partir de los crudos A, A₁, A₂ y A₃.

Fig. 2.—Variation in the free lime content of the clinkers obtained from raw mixes A, A₁, A₂ and A₃, with temperature.

DISCUSION

Ciertas escorias de alto horno poseen contenidos elevados en óxidos de manganeso que en algunos casos superan el 3 %. Se consideró, por ello, interesante conocer el efecto que dicho elemento provocaba sobre la reactividad del crudo, ya que su introducción como componentes minoritarios podría afectar sensiblemente a la reactividad de los crudos y muy especialmente al proceso global de clinkerización.

Las curvas de ATD de los crudos estudiados (ver figura 1) muestran un comportamiento térmico diferente entre el crudo A y los restantes que contienen manganeso.

Los cuatro crudos presentan una señal endotérmica hacia 1.340° C, que muy

DISCUSSION

Certain blast-furnace slags have high contents in manganese oxides, that in some occasions can be superior 3 %. For this reason, it was considered interesting to know the effect of this element on the reactivity of raw mix; affect the reactivity of raw mixes and more specifically on the clinkering process.

The DTA curves of studied raw mixes (see figure 1) show a thermal behaviour so different between raw mix A and those which contain manganese.

The four raw mixes have an endothermic signal at 1.340° C, which is due, probably, a melting

probablemente corresponde a la temperatura de fusión de una composición próxima a la del eutéctico cuaternario $C_3S-C_2S-C_3A-C_4AF$ a $1.338^\circ C$. Sin embargo, aunque la temperatura de dicha señal no experimenta modificación, si se observa un incremento en la intensidad de la misma cuando hay manganeso presente. Esto puede ser debido a la existencia de una mayor cantidad de fase ferrítica que contiene manganeso en disolución sólida. En trabajos precedentes (9) se ha demostrado que el manganeso puede incorporarse a la estructura ortorrómbica del C_4AF hasta un límite máximo de un 6,7 % en peso, formando una disolución sólida de tipo continuo.

Una segunda señal endotérmica situada en $1.370^\circ C$ en el crudo A, se desplaza a temperaturas superiores ($1.390^\circ-1.400^\circ C$) en los crudos que contienen manganeso. Así mismo, se observa un incremento en la intensidad de dicha señal según aumenta el porcentaje de Mn presente. Estas observaciones demuestran, obviamente, que en esa fisión está interviniendo de manera destacada dicho elemento. En el crudo A_3 aparece una tercera señal endotérmica cuyo máximo se sitúa próximo a $1.450^\circ C$. Por difracción de rayos X (ver tabla III) se identifica la existencia del compuesto Ca_2AlMnO_5 cuyo contenido se ve fuertemente incrementado en los clínkeres obtenidos a partir del crudo A_3 . Según Lea y col. (1) este compuesto funde congruentemente a $1.478^\circ C$; por lo que la señal de $1.450^\circ C$ podría ser debida a la fusión de este compuesto junto con el de alguna otra fase.

La clínkerización de los crudos estudiados en el presente trabajo se realizó a las temperaturas de 1.350° , 1.400° y $1.450^\circ C$. A estas temperaturas, todos los clínkeres obtenidos a partir de crudos contenido manganeso presentan algunas diferencias mineralógicas respecto a un clínker tradicional. Se forma, a todas las temperaturas de tratamiento, el compuesto $2CaO.MnO_2$, que es una fase fuertemente captadora de CaO. También se desarrolla una fase ferrítica cuyas líneas de difracción de rayos X están marcadamente desplazadas respecto a las del C_4AF . Estas alteraciones se han comprobado (9) que son debidas a la introducción de Mn^{3+} en las posiciones del Fe^{3+} y Al^{3+} en la estructura cristalina de la fase ferrítica, en una proporción próxima al 6,7 % en peso de Mn.

La figura 2 muestra la variación en el contenido de CaO libre de todos los clínkeres obtenidos en relación con la temperatura de tratamiento. El descenso observado en el contenido de CaO a $1.400^\circ C$, en los clínkeres generados a partir de crudos con manganeso, parece no ser debido a una aceleración en el

of compositions close to the quaternary eutectic $C_3S-C_2S-C_3A-C_4AF$ at $1338^\circ C$. However, though the temperature of this signal do not experiment alteration in all raw mixes, it is possible to see an increase in its intensity when manganese is present. This can be due to the existence of a high amount of ferritic phase which contain manganese in solid solution. In precedent studies (9) it was proved that the manganese is incorporated to orthorombic structure of C_4AF until a maximum value of 6,7 % wt, forming a continuous solid solution.

The second endothermic signal at $1.370^\circ C$ in raw mix A goes at high temperature ($1.390^\circ-1.400^\circ C$) in raw mixes with contain manganese. Likewise, it was observed an increase in the intensity of this signal according to increase the proportion of Mn present. These observations show, that in this melting the manganese is performing. In raw mix A_3 appears a third endothermic peak which maximum is at $1.450^\circ C$. By x-ray diffraction (see Table III) it is possible identify the presence of compound, Ca_2AlMnO_5 , which amount, it is increased in clinkers obtained from raw mix A_3 . As Lea and al (1) this compound melts congruently at $1.478^\circ C$, thus the peak at $1.450^\circ C$ could be due to the melting of this compound with another phase.

The clinkerization of the raw mixes with manganese was carried out at 1.350° , 1.400° and $1.450^\circ C$. All the clinkers obtained at these temperatures showed some mineralogical differences in relation to a traditional clinker. At all temperatures the compound $2CaO.MnO_2$ is formed. This a phase strongly spent CaO phase. A ferritic phase is, also, developed which shows some x-ray reflections significantly displaced in relation to those of C_4AF . These alterations are due to introduction of Mn^{3+} in the Fe^{3+} and Al^{3+} positions into the crystalline structure of the ferritic phase (9), in a proportion close to 6,7 % wt Mn.

Figure 2 shows the variation in the content of free CaO in all clinkers obtained.

The drop in the free CaO at $1.400^\circ C$ in the clinkers obtained from raw mix with manganese are not due an acceleration in the formation process of alite (the results from x-

proceso de formación de alita (tal y como se deduce de los resultados encontrados por difracción de rayos X y microscopía óptica); sino que por el contrario se produce un descenso acusado en sus contenidos según se incrementa el porcentaje de Mn presente (ver tabla III). Sin embargo, sí se advierte que esas reducciones drásticas en los contenidos de CaO libre son simultáneas a la formación del compuesto $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$. Esta fase se forma a 1.400°C en los clínkeres con 1 y 2 % de Mn; y a 1.350°C cuando se ha adicionado un 5 % de Mn. Como se puede apreciar en la figura 2, este último clínker tiene un contenido en CaO libre marcadamente inferior al de los restantes a igual temperatura.

Otra alteración mineralógica observada en los clínkeres obtenidos a partir de crudos con elevados porcentajes en manganeso, es la disminución en el contenido de C_3A . Este fenómeno ya fue observado por Kennerly (2); y parece ser debido a la captación de Al^{3+} preciso para la formación de la fase $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$.

El incremento en la reactividad y la mejora de la aptitud a la cocción observados en los crudos con manganeso es debido, a la disminución del grado de saturación de cal (LSF) real, por la introducción en el crudo de otros componentes (óxido de manganeso), que son capaces de combinarse con ciertos óxidos (Al_2O_3 y CaO) para formar fases ricas en CaO ($2\text{CaO}\cdot\text{MnO}_2$ y $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$), y de entrar en disolución sólida en fases tradicionales como son la ferrítica, alítica, etc. (10). Así mismo, la presencia de manganeso provoca un descenso notable en los módulos Ms y Mf, ya que hay que tener en cuenta que el Mn_2O_3 puede ocupar las posiciones del Fe_2O_3 y Al_2O_3 en la fase ferrítica.

La disminución de estos módulos (Ms y Mf) tiene como consecuencia un incremento en el contenido en fase líquida. Utilizando los denominados diagramas de clinkerización (11) y teniendo en cuenta los contenidos de Fe_2O_3 y Al_2O_3 en el clínker obtenido a partir del crudo A, a 1.400°C , se deduce que el porcentaje de fase intersticial de dicho clínker se sitúa próximo al 25 %.

Dado que el manganeso se ha comprobado que tiene un comportamiento muy similar al del hierro (formación del compuesto $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$ que es isomorfo a la fase ferrítica del clínker del cemento portland, $\text{Ca}_2\text{AlFeO}_5$); puede ser considerado un fundente como el Al_2O_3 y el Fe_2O_3 . Llevando, por tanto, a los diagramas de clinkerización, a 1.400°C , el porcentaje de Al_2O_3 y el de $(\text{Fe}_2\text{O}_3 + \text{Mn}_2\text{O}_3)$, del clínker con 1 % de Mn, se encuentra que la proporción de fase fundida a esta temperatura está próxima al 29 %.

ray and optical microscopy data show this); on the contrary, the alite content, decreases as the percentage of manganese increases (see Table III). However, these drastic reductions in free lime content are simultaneous with the formation of $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$. This phase is formed at 1.400°C in clinkers with 1 and 2 % Mn; and at 1.350°C in the clinkers with 5 % Mn: In figure 2 one can observe that last clinker has a free lime content much less than that of the other clinkers at the same temperature.

Another alteration in the mineralogical composition of the clinkers with manganese, is the decrease in C_3A content. This phenomenon has also been observed by Kennerly (2); and it would be due to the captation of Al^{3+} to form $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$ phase.

The increase in the reactivity and the improvement in the burnability of the raw mixes with manganese is due to the decrease of lime saturation factor (LSF), by the introduction of other components (manganese oxides) which are able to combine with other oxides (Al_2O_3 and CaO) to form phases rich in CaO ($2\text{CaO}\cdot\text{MnO}_2$ and $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$). Also these manganese oxides can go into solid solution in the ferritic phases, alitic phases, etc. (10). The presence of manganese also causes a notable decrease of Ms and Mf since Mn_2O_3 can occupy the positions of Fe_2O_3 and Al_2O_3 in the ferritic phase.

The decrease of these modula (Ms and Mf) bring about an increase in the content of the liquid phase. From the diagrams of clinkerizations (11) and considering the contents of Fe_2O_3 and Al_2O_3 in the clinker from raw mix A obtained at 1.400°C , the percentage of the liquid phase can be estimated to be about 25 %.

As the manganese has a behaviour very similar to the iron (formation the compound $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$ which is isomorphic with the ferritic phase in the portland cement clinker, $\text{Ca}_2\text{AlFeO}_5$); can be considered as a flux like Fe_2O_3 and Al_2O_3 . Therefore, considering the diagrams of clinkerization at 1.400°C , the percentage of Al_2O_3 and $(\text{Fe}_2\text{O}_3 + \text{Mn}_2\text{O}_3)$ from the clinker with 1 % of Mn, the proportion of the liquid phase at this temperature is found to be close to 29 %. Comparing microscops 1 and 2, which correspond to the clinkers obtained

Comparando las micrograffas 1 y 2, que corresponden a los clíkeres obtenidos a partir de los crudos A y A_3 a 1.450° C, se puede observar este incremento en el contenido en fase líquida motivada por la presencia de manganeso.

Las propiedades de la fase líquida pueden verse modificadas por la presencia de ciertos elementos como el manganeso. Timashew (12) indica que este elemento, debido a su carácter débilmente ácido, disminuye la viscosidad del líquido lo que favorece la movilidad iónica, y consecuentemente, se incrementa la velocidad de formación del C_3S .

CONCLUSIONES

Las principales conclusiones extraibles del presente trabajo son:

- Cuando hay elevados contenidos de manganeso en los crudos, se produce una modificación significativa de los constituyentes mineralógicos tradicionales del clíker del cemento portland. Se desarrollan las fases no tradicionales 2CaO.MnO_2 y $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$, pudiéndose inhibir la formación de aluminato tricálcico.
- Las escorias de alto horno con elevados contenidos en manganeso son potencialmente válidas en la fabricación de crudos de cemento, aunque hay que tener en cuenta en la preparación de dichos crudos que la presencia de manganeso modifica las expresiones del grado de saturación de cal (LSF), módulo silícico (Ms) y módulo de fundentes (Mf).

from A and A_3 raw mixes at 1.450° C; it is possible to observe this increase in the the content of liquid phase due to the presence of manganese is observed.

The properties of the liquid phase of portland clinker can be modified by presence of certain elements, such as manganese. Timashev (12) says that this element, due to its slight acid character, decreases the viscosity of the liquid, which increases the ionic mobility and consequently the rate of the formation of C_3S .

CONCLUSIONS

The main conclusions deduced from the present work are:

- *Where there are high contents of manganese in cement raw mixes, a significant modification of the mineralogical composition of the portland clinker occurs. Unusual phases such as 2CaO.MnO_2 and $\text{Ca}_2\text{AlMnO}_5$ develop; and the C_3A formation may also be inhibited.*
- *Blast-furnace slags with high contents of manganese are potentially useful as cement-making raw materials; although the fact that presence of manganese will modify the expressions of the lime saturation factor (LSF), silica modulus (Ms) and alumina modulus (Mf) must be taken into account.*

BIBLIOGRAFIA

- (1) LEA, F. P., DESCH, C. H.: "The Chemistry of Cement and Concrete". 2.^a Ed. pp. 76-78 (1956).
- (2) KENNERLY, R. A.: Cem. Concr. Res. Vol. 7, pp. 565-574 (1977).
- (3) SAKURAI, T.: Review of the Fourteenth General Meeting. Japan. Cement Engineering Association (Tokio), pp. 23-24 (1960).
- (4) AKATSU, K., MONNA, I.: Review of the 20th. General Meeting. Japan Cement Engineering (Tokio), pp. 41-42 (1966).
- (5) VOLKOVA, I. S., DOGANDZHEVA, R. G.: VII Int. Cong. Chem. Cem. (París), pp. 79-83 (1980).
- (6) VOLKOV, V., SITCHIOW, M. M., GIGOVA, L., NIKIFOROV, Y. V.: VII Int. Cong. Chem. Cem. (París), pp. 95-98 (1980).
- (7) Pliego de Prescripciones para la Recepción de Conglomerantes RC-75. España (1975).
- (8) TAKASHIMA, S.: Sement. Giujitsu Nempo XII, pp. 12-13 (1958).
- (9) PUERTAS, F., GLASSER, F. P.: Advances in Cement Research, Vol. 1, n.^o 1, pp. 31-34 (1987).
- (10) PUERTAS, F.: Tesis Doctoral. Universidad Autónoma de Madrid (1987).
- (11) HERATH BANDA, R. H., GLASSER, F. P.: Cem. Concr. Res., Vol. 8, pp. 319 (1978).
- (12) TIMASHEV, V. V.: VII Int. Cong. Chem. Cem. (París). Vol. (I), pp. 1-19 (1980).