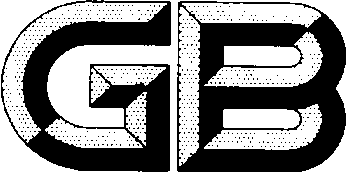
ICS 91.100.15

CCS Q 13



中华人民共和国国家标准

GB/T 14684—202X

代替GB/T 14684-2011

|  |
| --- |
| 代替 GB/T 14685-2011 |

建设用砂

Sand for construction

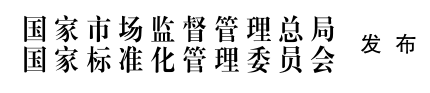
点击此处添加与国际标准一致性程度的标识

|  |
| --- |
| （征求意见稿） |
|  |

1. XXXX - XX - XX发布

XXXX - XX - XX实施

XXXX - XX - XX发布



目  次

[前言 II](#_Toc277576967)

[1　范围 1](#_Toc277576968)

[2　规范性引用文件 1](#_Toc277576969)

[3　术语和定义 1](#_Toc277576970)

[4　分类与规格 2](#_Toc277576971)

[5　一般要求 2](#_Toc277576972)

[6　技术要求 2](#_Toc277576973)

[7　试验方法 5](#_Toc277576974)

[8　检验规则 25](#_Toc277576975)

[9　标志、储存和运输 26](#_Toc277576976)

[附录A（规范性）　骨料碱活性的试验方法（岩相法） 27](#_Toc277576977)

前  言

本文件按照GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第 1部分∶标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

本文件代替GB/T 14684-2011《建设用砂》，与GB/T 14684-2011相比，除结构调整和编辑性改动外，主要技术变化如下：

a) 修改了机制砂的定义（见3.2，2011版的3.2）；

b) 增加了高吸附性机制砂的定义（见3.3）；

c) 增加了机制砂片状颗粒的定义（见3.9）；

d) 增加了特细砂规格（见4.2，2011版的4.2）；

e) 修改了颗粒级配的技术要求（见6.1，2011版的6.1）；

f) 修改了石粉含量和泥块含量的技术要求（见6.2.2，2011版的6.2.2）；

g) 增加了I类砂机制砂片状颗粒含量的技术要求（见6.5）；

h) 增加了机制砂片状颗粒含量的检测方法（见7.20）；

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由中国建筑材料联合会提出并归口。

本文件负责起草单位：中国砂石协会、北京建筑大学

本文件参加起草单位：

本文件主要起草人：

本文件及其所代替文件的历次版本发布情况为：

——1993年首次发布为GB/T 14684-1993，2001年第一次修订，2011年第二次修订；

——本次为第三次修订。

建设用砂

1. 范围

本文件规定了建设用砂的术语和定义、分类与规格、一般规定、技术要求、试验方法、检验规则、标志、储存和运输等。

本文件适用于建设工程中混凝土及其制品和普通砂浆用砂。

1. 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本文件；不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB 175 通用硅酸盐水泥

GB/T 601 化学试剂 标准滴定溶液的制备

GB/T 602 化学试剂 杂质滴定溶液的制备

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

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

GB 6566 建筑材料放射性核素限量

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

DZ/T 0118 实验室用标准筛振荡机技术条件

1. 术语和定义

下述术语和定义适用于本文件。

天然砂 natural sand

自然生成的，经人工开采和筛分的粒径小于4.75 mm的岩石颗粒，包括河砂、湖砂、山砂、淡化海砂，但不包括软质、风化的岩石颗粒。

人工砂 artificial sand

包括机制砂和混合砂。

机制砂 manufactured sand

以岩石、卵石、矿山废石或尾矿为原料，经除土、机械破碎、整形、筛分、粉控等工艺制成的，粒径小于4.75mm的岩石颗粒，但不包括软质、风化的岩石颗粒。

混合砂 mixed sand

由天然砂与机制砂按一定比例混合而成的砂，包括机制砂和天然砂混合，或两种不同原料机制砂混合制成的砂。

高吸附性机制砂 high adsorb-ability manufactured sand

亚甲蓝值大于1.4的机制砂。

含泥量 clay content

天然砂中粒径小于75μm的颗粒含量。

石粉含量 fine content

机制砂中粒径小于75μm的颗粒含量。

泥块含量 clay lumps and friable particles content

砂中原粒径大于1.18 mm，经水浸洗、手捏后小于 600μm的颗粒含量。

细度模数 fineness modulus

衡量砂粗细程度的指标。

坚固性 soundness

砂在自然风化和其它外界物理化学因素作用下抵抗破裂的能力。

机制砂片状颗粒 flaky particles in manufactured sand

粒径1.18mm以上的机制砂颗粒中最小一维尺寸小于该颗粒所属相应粒级的平均粒径0.45倍的颗粒。

轻物质 lightweight material

砂中表观密度小于2000 kg/m3的物质。

碱骨料反应 alkali-aggregate reaction

指水泥、外加剂等混凝土组成物及环境中的碱与骨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。

亚甲蓝(MB)值 methylene blue value

用于判定人工砂吸附性能的指标。

1. 分类与规格
   1. 分类

砂分为天然砂和人工砂。

* 1. 规格

砂按细度模数分为粗、中、细、特细四种规格，其细度模数分别为：

1. 粗：3.7~3.1；
2. 中：3.0~2.3；
3. 细：2.2~1.6；
4. 特细：1.5~0.7。
   1. 类别

砂按技术要求分为Ⅰ类、Ⅱ类和Ⅲ类。

1. 一般规定

用矿山尾矿、工业废渣生产的机制砂有害物质应符合6.3的规定外，并应符合我国环保和安全相关标准和规范，不应对人体、生物、环境及混凝土、砂浆性能产生有害影响。

砂的放射性应符合GB 6566的规定。

混合砂的技术要求、试验方法、检验规则、标志、储存和运输等应按机制砂执行。

1. 技术要求
   1. 颗粒级配

砂的颗粒级配应符合表1和表2的规定。对于砂浆用砂，4.75mm筛孔的累计筛余量应为0。砂的实际颗粒级配除4.75mm和600μm筛档外，可以略有超出，但各级累计筛余超出值总和应不大于5%。

1. 累计筛余

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 砂的分类 | 天然砂 | | | 机制砂 | | |
| 级配区a | 1区 | 2区 | 3区 | 1区 | 2区 | 3区 |
| 方筛孔 | 累计筛余/% | | | | | |
| 4.75mm | 10~0 | 10～0 | 10~0 | 10~0 | 10~0 | 10~0 |
| 2.36mm | 35~5 | 25~0 | 15~0 | 35~5 | 25~0 | 15~0 |
| 1.18mm | 65~35 | 50~10 | 25~0 | 65~35 | 50~10 | 25~0 |
| 600μm | 85~71 | 70~41 | 40~16 | 85~71 | 70~41 | 40~16 |
| 300μm | 95~80 | 92~70 | 85~55 | 95~80 | 92~70 | 85~55 |
| 150μm | 100~90 | 100~90 | 100~90 | 97~85 | 94~80 | 94~75 |
| a I类砂级配区应符合2区的要求，细度模数应为2.3~3.2 | | | | | | |

1. 分计筛余/%

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 方筛孔尺寸/mm | 4.75 | 2.36 | 1.18 | 0.6 | 0.3 | 0.15a | 筛底b |
| Ⅰ类 | 0~5 | 8~20 | 5~30 | 15~36 | 15~35 | 3~25 | 6~20 |
| Ⅱ类、Ⅲ类 | — | | | | | | |
| a 高吸附性机制砂0.15mm筛的分计筛余不宜大于15%  b 高吸附性机制砂筛底（0.15mm筛下颗粒）不宜大于10% | | | | | | | |

* 1. 含泥量、石粉含量和泥块含量

天然砂的含泥量和泥块含量应符合表3的规定。

1. 含泥量和泥块含量

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 类别 | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ |
| 含泥量(按质量计)/% | ≤1.0 | ≤3.0 | ≤5.0 |
| 泥块含量(按质量计)/% | ≤0.2 | ≤1.0 | ≤2.0 |

机制砂MB值≤1.4或快速法试验合格时，石粉含量和泥块含量应符合表4的规定；机制砂MB值＞1.4或快速法试验不合格时，石粉含量和泥块含量应符合表5的规定。

1. 石粉含量和泥块含量（MB值≤1.4或快速法试验合格）

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 类 别 | Ⅰ | | | Ⅱ | | Ⅲ |
| MB值 | ≤0.5 | 0.5~1.0 | 1.0~1.4或合格 | ≤1.0 | 1.0~1.4或合格 | ≤1.4或合格 |
| 石粉含量(按质量计)/% 1 | ≤15.0 | ≤10.0 | ≤5.0 | ≤15.0 | ≤10.0 | ≤15.0 |
| 泥块含量(按质量计)/% | ≤0.2 | | | ≤1.0 | | ≤2.0 |
| 1. 此指标根据使用地区和用途，经试验验证，可由供需双方协商确定。 | | | | | | |

1. 石粉含量和泥块含量（MB值＞1.4或快速法试验不合格）

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 类别 | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ |
| 石粉含量(按质量计)/% | ≤1.0 | ≤3.0 | ≤5.0 |
| 泥块含量(按质量计)/% | ≤0.2 | ≤1.0 | ≤2.0 |

* 1. 有害物质

砂中如含有云母、轻物质、有机物、硫化物及硫酸盐、氯化物、贝壳，其限量应符合表6的规定。

1. 有害物质限量

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 类别 | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ |
| 云母(按质量计)/% | ≤1.0 | ≤2.0 | |
| 轻物质(按质量计)/% | ≤1.0 | | |
| 有机物 | 合格 | | |
| 硫化物及硫酸盐(按SO3质量计)/% | ≤0.5 | | |
| 氯化物(以氯离子质量计)/% | ≤0.01 | ≤0.02 | ≤0.06a |
| 贝壳(按质量计)/%1 | ≤3.0 | ≤5.0 | ≤8.0 |
| 1. 该指标仅适用于淡化海砂，其他砂种不作要求。 | | | |
| a 对于钢筋混凝土用淡化海砂，其氯化物含量应≤0.02% | | | |

* 1. 坚固性

采用硫酸钠溶液法进行试验，砂的质量损失应符合表7的规定。

1. 坚固性指标

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 类别 | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ |
| 质量损失/% | ≤8 | | ≤10 |

机制砂除了要满足6.4.1中的规定外，压碎指标还应满足表8的规定。

1. 压碎指标

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 类别 | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ |
| 单级最大压碎指标/% | ≤20 | ≤25 | ≤30 |

* 1. 片状颗粒含量

机制砂片状颗粒含量应符合表9的规定。

1. 机制砂片状颗粒含量

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 类别 | Ⅰ | Ⅱ | Ⅲ |
| 片状颗粒含量（%） | ≤15 | — | — |

* 1. 表观密度、松散堆积密度、空隙率

砂表观密度、松散堆积密度、空隙率应符合如下规定：

1. 表观密度不小于2500 kg/m3；
2. 松散堆积密度不小于1400 kg/m3；
3. 空隙率不小于44%。
   1. 碱骨料反应

报告膨胀率实测值及碱活性评定结果。

* 1. 含水率和饱和面干吸水率

当用户有要求时，应报告其实测值。

1. 试验方法
   1. 试样
      1. 取样方法

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，然后从不同部位随机抽取大致等量的砂8份，组成一组样品。

从皮带运输机上取样时，应全断面定时随机抽取大致等量的砂4份，组成一组样品。

从火车、汽车、货船、筒库（仓）上取样时，从不同部位和深度随机抽取大致等量的砂8份，组成一组样品。

* + 1. 试样数量

单项试验的最少取样数量应符合表9的规定。若进行几项试验时，如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。

1. 单项试验取样数量

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序 号 | 试 验 项 目 | | 最少取样数量(kg) |
| 1 | 颗粒级配 | | 4.4 |
| 2 | 含泥量 | | 4.4 |
| 3 | 泥块含量 | | 20.0 |
| 4 | 石粉含量 | | 6.0 |
| 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 | 贝壳含量 | | 9.6 |
| 11 | 坚固性 | 天然砂 | 8.0 |
| 机制砂 | 20.0 |
| 12 | 片状颗粒含量 | | 4.4 |
| 13 | 表观密度 | | 2.6 |
| 14 | 松散堆积密度与空隙率 | | 5.0 |
| 15 | 碱骨料反应 | | 20.0 |
| 16 | 放射性 | | 6.0 |
| 17 | 饱和面干吸水率 | | 4.4 |

* + 1. 试样处理

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。

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20mm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。

堆积密度、机制砂坚固性试验所用试样可不经缩分，在拌匀后直接进行试验。

* 1. 试验环境

试验室的温度应保持在（20±5）℃。

* 1. 颗粒级配
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

* 1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
  2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于1g；
  3. 试验筛：规格为150μm，300μm，600μm，1.18mm,2.36mm，4.75mm及9.50mm的筛各一只，并附有筛底和筛盖，并应符合GB/T 6003.1和GB/T 6003.2中方孔试验筛的规定，筛孔大于4.00mm的试验筛采用穿孔板试验筛；
  4. 摇筛机：应符合DZ/T 0118的规定。
     1. 试验步骤

按7.1规定取样，筛除大于9.50mm的颗粒（并算出其筛余百分率），并将试样缩分至约1100g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，分为大致相等的两份备用。

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

称取试样500g，精确至1g。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。

将套筛置于摇筛机上，摇10min；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。称出各号筛的筛余量，精确至1g。

* + - 1. 试样在各号筛上的筛余量不得超过按公式(1)计算出的量，超过时应按下列方法之一处理。

a) 将该粒级试样分成少于按公式(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1g。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1g，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。

 （1）

式中：

*G* ——在一个筛上的筛余量，单位为克（g）；

*A* ——筛面面积，单位为平方毫米（mm2）；

*d* ——筛孔尺寸，单位为毫米（mm）。

* + 1. 结果计算

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%。

计算累计筛余百分率：该号筛的分计筛余百分率加上该号筛以上各分计筛余百分率之和，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。

砂的细度模数按公式(2）计算，精确至0.01。

 （2）

式中：

*M*x——细度模数；

*A*1、*A*2、*A*3、*A*4、*A*5、*A*6——分别为4.75mm、2.36mm、1.18mm、600μm、300μm、150μm 筛的累计筛余百分率。

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。

根据各号筛的累计筛余百分率，评定该试样的颗粒级配。

* 1. 含泥量
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

* 1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
  2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
  3. 试验筛孔径为75μm及1.18mm的筛各一只；
  4. 容器：要求淘洗试样时，保持试样不溅出（深度大于250mm）。
     1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约1100g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，分为大致相等的两份备用。

称取试样500g，精确至0.1g。将试样倒入淘洗容器中，注入清水，使水面高于试样面约150mm，充分搅拌均匀后，浸泡2h，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1.18mm及75μm的套筛上（1.18mm筛放在75μm 筛上面），滤去小于75μm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。

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。

用水淋洗剩余在筛上的细粒，并将75μm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75μm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浅盘，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，称出其质量，精确至0.1g。

* + 1. 结果计算

含泥量按公式(3）计算，精确至0.1%。

 （3）

式中：

*Q*a——含泥量，%；

*G*0——试验前烘干试样的质量，单位为克（g）；

*G*1——试验后烘干试样的质量，单位为克（g）。

含泥量取两个试样的试验结果算术平均值作为测定值，精确到0.1%。

* 1. 石粉含量
     1. 试剂和材料

1. 亚甲蓝（C16H18ClN3S·3H2O）的纯度不小于98.5%。
2. 亚甲蓝溶液的制备应符合下列要求：
   1. 每次亚甲蓝溶液制备均应进行亚甲蓝粉末含水率测定，测定方法如下：称量亚甲蓝粉末约5g，精确到0.01g，记为Mh。将该粉末在(100 ± 5)°C烘至恒量。置于干燥器中冷却。从干燥器中取出后立即称重，精确到0.01g，记为Mg。按公式(4）计算含水率，精确到小数点后一位，记为W。

 （4）

式中：*Mh*——烘干前亚甲蓝粉末质量，单位为克(g)；

*Mg*——烘干后亚甲蓝粉末质量，单位为克(g)。

* 1. 亚甲蓝溶液制备：称量亚甲蓝粉末[(100+W)/10]g ± 0.01g (相当于干粉10g)，精确至0.01g。到入盛有约600ml蒸馏水(水温加热至35℃~40℃)的烧杯中，用玻璃棒持续搅拌40min，直至亚甲蓝粉末完全溶解，冷却至20℃。将溶液倒入1L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±1)℃，加蒸馏水至容量瓶1L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28d),并置于阴暗处保存。

1. 应选用定量滤纸(快速)。
   * 1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

* 1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
  2. 天平：量程不小于1000g、精度不大于0.1g及量程不小于100g、精度不大于0.01g各一台；
  3. 试验筛孔径为75μm、1.18mm和2.36mm的筛各一只；
  4. 容器：要求淘洗试样时，保持试样不溅出（深度大于250mm）；
  5. 移液管： 5ml、2ml移液管各一个；
  6. 石粉含量测定仪或叶轮搅拌器：转速可调(最高达600rpm±60rpm)，直径（75±10）mm；
  7. 定时装置：精度1s；
  8. 玻璃容量瓶：1L；
  9. 温度计：精度1℃。
     1. 试验步骤

石粉含量测定

应先按照7.4.2所述试验方法进行机制砂中石粉含量的测定。

* + - 1. 亚甲蓝MB值的测定
         1. 按7.1规定取样，并将试样缩分至约400g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除大于2.36mm的颗粒备用。
         2. 称取试样200g，精确至0.1g。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）rpm转速搅拌5min，使成悬浮液，然后持续以（400±40）rpm转速搅拌，直至试验结束。
         3. 悬浮液中加入5ml亚甲蓝溶液，以（400±40）rpm转速搅拌至少1min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8mm~12mm内)，滴于滤纸(置于空烧杯或其它合适的支撑物上，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5ml亚甲蓝溶液，继续搅拌1min，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1mm的稳定浅蓝色色晕。此时，应继续搅拌，不加亚甲蓝溶液，每1min进行一次沾染试验。若色晕在4min 内消失，再加入5ml亚甲蓝溶液；若色晕在第5min消失，再加入2ml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5min。
         4. 记录色晕持续5min时所加入的亚甲蓝溶液总体积，精确至1ml。
      2. 亚甲蓝的快速试验
         1. 按7.5.3.2.1制样。
         2. 按7.5.3.2.2搅拌。
         3. 一次性向烧杯中加入30ml亚甲蓝溶液，在（400±40）rpm转速持续搅拌8min，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。
    1. 结果计算
       - 1. 机制砂中石粉含量计算按7.4.3所述进行。
         2. 亚甲蓝（MB）值按公式(5)计算，精确至0.1。

 （5）

式中：

*MB* ——亚甲蓝值，单位为克每千克（g/kg），表示每千克0~2.36mm粒级试样所消耗的亚甲蓝质量；

*G* ——试样质量，单位为克（g）；

*V* ——所加入的亚甲蓝溶液的总量，单位为毫升（ml）。

10——用于每千克试样消耗的亚甲蓝溶液体积换算成亚甲蓝质量。

* + - 1. 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。

* 1. 泥块含量
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

* 1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
  2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
  3. 试验筛孔径为600μm及1.18mm的筛各一只；
  4. 容器：要求淘洗试样时，保持试样不溅出（深度大于250mm）。
     1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约5000g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除小于1.18mm的颗粒，分为大致相等的两份备用。

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

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

* + 1. 结果计算

泥块含量按公式(6）计算，精确至0.1%。

 （6）

式中：

*Q*b ——泥块含量，%；

*G*1 ——1.18mm筛筛余试样的质量，单位为克（g）；

*G*2 ——试验后烘干试样的质量，单位为克（g）。

泥块含量取两次试验结果的算术平均值，精确至0.1%。

* 1. 云母含量
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

* 1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
  2. 放大镜：（3~5）倍放大率；
  3. 天平：量程不小于100g，精度不大于0.01g；
  4. 试验筛孔径为300μm及4.75mm的筛各一只。
     1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约150g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除大于4.75mm及小于300μm的颗粒备用。

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

* + 1. 结果计算

云母含量按公式(7）计算，精确至0.1%：

 （7）

式中：

*Q*c ——云母含量，%；

*G*1 ——300μm~4.75mm颗粒的质量，单位为克（g）；

*G*2 ——云母质量，单位为克（g）。

云母含量取两次试验结果的算术平均值，精确至0.1%。

* 1. 轻物质含量
     1. 试剂和材料

本试验用主要试剂和材料如下：

1. 氯化锌：化学纯；
2. 重液：向1000ml的量杯中加水至600ml刻度处，再加入1500g氯化锌；用玻璃棒搅拌使氯化锌充分溶解，待冷却至室温后，将部分溶液倒入250ml量筒中测其相对密度；若相对密度小于2000 kg/m3，则倒回1000ml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2000 kg/m3为止。
   * 1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

* 1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
  2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
  3. 量具：1000ml量杯，250ml量筒，150ml烧杯各一只；
  4. 比重计：测定范围为1800kg/m3~2200kg/m3；
  5. 试验筛孔径为4.75mm及300μm的筛各一只；
  6. 网篮：内径和高度均约为70mm，网孔孔径不大于300μm。
     1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约800g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除大于4.75mm及小于300μm的颗粒，分为大致相等的两份备用。

称取试样200g，精确至0.1g。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5min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，倾倒重液时避免带出砂粒，一般当重液表面与砂表面相距20mm~30mm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。；

用清水洗净留存于网篮中的物质，然后将它移入已恒量的烧杯，放在干燥箱中在(105±5)℃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0.1g。

* + 1. 结果计算

轻物质含量，按公式(8)计算，精确至0.1%。

 （8）

式中：

*Q*d ——轻物质含量，%；

*G*1 ——300μm~4.75mm颗粒的质量，单位为克（g）；

*G*2 ——烘干的轻物质与烧杯的总质量，单位为克（g）；

*G*3 ——烧杯的质量，单位为克（g）。

轻物质含量取两次试验结果的算术平均值，精确至0.1%。

* 1. 有机物含量
     1. 试剂和材料

本试验用主要试剂和材料如下：

1. 试剂：氢氧化钠、鞣酸、乙醇，蒸馏水；
2. 标准溶液：取2g鞣酸溶解于98ml浓度为10%乙醇溶液中（无水乙醇10ml加蒸馏水90ml）即得所需的鞣酸溶液。然后取该溶液25ml注入975ml浓度为3%的氢氧化钠溶液中（3g氢氧化钠溶于97ml蒸馏水中），加塞后剧烈摇动，静置24h即得标准溶液。
   * 1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

* 1. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g及量程不小于100g，精度不大于0.01g各一台；
  2. 量筒：10ml、100ml、250ml、1000ml；
  3. 试验筛孔径为4.75 mm的筛一只。
     1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约500g，风干后，筛除大于4.75mm的颗粒备用。

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

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。

* + 1. 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℃~70℃的水浴中，加热2h~3h，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；若深于标准溶液，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/T17671规定制成水泥砂浆，测定28d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。

* 1. 硫化物和硫酸盐含量
     1. 试剂和材料

本试验用主要试剂和材料如下：

* 1. 浓度为10%氯化钡溶液（将5g氯化钡溶于50ml蒸馏水中）；
  2. 稀盐酸（将浓盐酸与同体积的蒸馏水混合）；
  3. 1%硝酸银溶液（将1g硝酸银溶于100ml蒸馏水中，再加入5ml~10ml硝酸，存于棕色瓶中）。
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于100g，精度不大于0.001g；
3. 高温炉：最高温度不低于1000℃；
4. 试验筛孔径为75μm的筛一只；
5. 烧杯：300ml；
6. 量筒：20ml及100ml。
   * 1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约150g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，粉磨全部通过75μm筛，成为粉状试样。再按四分法缩分至30g~40g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后备用。

称取粉状试样1g，精确至0.001g。将粉状试样倒入300ml烧杯中，加入20ml~30ml蒸馏水及10ml稀盐酸，然后放在电炉上加热至微沸，并保持微沸5min，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。

加入蒸馏水调整滤液体积至200ml，煮沸后，搅拌滴加10ml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4h(此时溶液体积应保持在200ml) ，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）。

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30min。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0.001g。如此反复灼烧，直至恒量。

* + 1. 结果计算

水溶性硫化物和硫酸盐含量（以SO3计）按公式(9）计算，精确至0.1%。

 （9）

式中：

*Q*e ——水溶性硫化物和硫酸盐含量，%；

*G*1 ——粉磨试样质量，单位为克（g）；

*G*2 ——灼烧后沉淀物的质量，单位为克（g）；

0.343 ——硫酸钡（BaSO4）换算成SO3的系数。

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。

* 1. 氯化物含量
     1. 试剂和材料

按GB/T 601、GB/T 602的规定配制0.01mol/L氯化钠标准溶液、0.01mol/L硝酸银标准溶液和5%铬酸钾指示剂溶液。

* + 1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
3. 三角瓶：300ml；
4. 移液管：50ml；
5. 滴定管：10ml或25ml，精度0.1ml；
6. 容量瓶：500ml；
7. 1000ml烧杯、滤纸、浅盘、毛刷等。
   * 1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约1100g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，分为大致相等的两份备用。

称取试样500g，精确至0.1g。将试样倒入烧杯中，用容量瓶量取500ml蒸馏水，注入烧杯，用玻璃棒搅拌砂水混合物后，用表面皿覆盖烧杯并将其置于水浴锅中加热，待其从室温加热至80℃并且持续1h后停止加热。然后，每隔5min搅拌一次，共搅拌3次，使氯盐充分溶解。从水浴锅中将烧杯取出，静置溶液待其冷却至室温，将烧杯上部已澄清的溶液过滤，然后用移液管吸取50ml滤液，注入到三角瓶中，再加入5%铬酸钾指示剂1ml，用0.01mol/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0.1ml。

空白试验：用移液管移取50ml蒸馏水注入三角瓶内，加入5%铬酸指示剂1ml，并用0.01mol/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0.1ml。

* + 1. 结果计算

氯离子含量按公式(10）计算，精确至0.001%：

 （10）

式中：

*Q*f ——氯离子含量，%；

*N* ——硝酸银标准溶液的浓度，单位为摩尔每升（mol/L）；

*A* ——样品滴定时消耗的硝酸银标准溶液的体积，单位为毫升（ml）；

*B* ——空白试验时消耗的硝酸银标准溶液的体积，单位为毫升（ml）；

0.0355 ——换算系数；

10 ——全部试样溶液与所分取试样溶液的体积比；

*G*0 ——试样质量，单位为克（g）。

氯离子含量取两次试验结果的算术平均值，精确至0.01%。

* 1. 海砂中贝壳含量试验（盐酸清洗法）
     1. 试剂和材料

盐酸溶液—由浓盐酸（相对密度1.18,浓度26%~38%）和蒸馏水按1：5的比例配制而成；

* + 1. 仪器和设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于1000g、精度不大于1 g和称量5000g、精度不大于5g的天平各一台；
3. 试验筛：筛孔公称直径为5.00mm的方孔筛一只；
4. 量筒：容量1000ml；
5. 浅盘：直径200mm左右；
6. 玻璃棒；
7. 烧杯：容量2000ml。
   * 1. 试验步骤：

按7.1规定取样，将样品缩分至不少于2400g，置于温度为(105±5)℃干燥箱中烘干至恒量，冷却至室温后，过筛孔公称直径为5.00mm的方孔筛后，称500g（m1）试样两份，先按本文件第7.4节测出砂的的含泥量（Qa），再将试样放入烧杯中备用。

在盛有试样的烧杯中加入盐酸溶液，不断用玻璃棒搅拌，使反应完全。待溶液中不再有气体产生后，再加少量上述盐酸溶液，若再无气体生成则表明反应已完全。否则，应重复上一步骤，直至无气体产生为止。然后进行五次清洗，清洗过程中避免砂粒丢失。洗净后，置于温度为(105±5)℃的干燥箱中，取出冷却至室温，称重（m2）。

* + 1. 结果计算：

贝壳离子含量按公式(11）计算，精确至0.1%：

 （11）

式中：

*Q*g ——砂中贝壳含量，%；

*m*1 ——试样总重，单位为克（g）；

*m*2 ——试样除去贝壳后的质量，单位为克（g）；

*Qa* ——含泥量，%。

以两次试验结果的算术平均值作为测定值，精确至0.1%；当两次结果之差超过0.5%时，应重新取样进行试验。

* 1. 坚固性
     1. 硫酸钠溶液法
        1. 试剂和材料

本试验用主要试剂和材料如下：

1. 10%氯化钡溶液；
2. 硫酸钠溶液：在1L水中（水温在30℃左右），加入无水硫酸钠（Na2SO4）350g，或结晶硫酸钠（Na2SO4·H2O）750g，边加入边用玻璃棒搅拌，使其溶解并饱和。然后冷却至20℃~25℃，在此温度下静置48h，即为试验溶液，其密度应为1.151 g/cm3~1.174g/cm3。
   * + 1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
3. 三脚网篮：用金属丝制成，网篮直径和高均为70mm，网的孔径应不大于所盛试样中最小粒径的一半；
4. 试验筛同7.3.1；
5. 容器：瓷缸，容积不小于10L；
6. 比重计；
7. 玻璃棒、浅盘、毛刷等。
   * + 1. 试验步骤
          1. 按7.1规定取样，并将试样缩分至约2000g。将试样倒入容器中，用水浸泡、淋洗干净后，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除大于4.75mm及小于300μm的颗粒，然后按7.3规定筛分成300μm~600μm，600μm~1.18mm，1.18 mm~2.36mm和2.36 mm~4.75mm四个粒级备用。
          2. 称取各粒级试样各100g, 精确至0.1g。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，以排除试样的气泡，然后静置于该容器中，网篮底面应距离容器底面约30mm，网篮之间距离应不小于30mm，液面至少高于试样表面30mm，溶液温度应保持在20℃~25℃。
          3. 浸泡20h后，把装试样的网篮从溶液中取出，放在干燥箱中于(105±5)℃烘4h，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4h，共循环5次。
          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，洗过的试样放在干燥箱中于(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0.1g。
       2. 结果计算
          1. 各粒级试样质量损失百分率按公式(12）计算，精确至0.1%：

 （12）

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，单位为克（g）；

*G*2 ——各粒级试样试验后的筛余量，单位为克（g）。

* + - * 1. 试样的总质量损失百分率按公式(13）计算，精确至1%：

 （13）

式中：*P* ——试样的总质量损失率，%；

∂1、∂2、∂3、∂4 ——分别为各粒级质量占试样(原试样中筛除了大于4.75mm及小于300μm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，%。

* + - * 1. 用各粒级试样中的最大损失率作为判定结果。
    1. 压碎指标法
       1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在（105±5）℃；
2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于1g；
3. 压力试验机：50kN~1000kN；
4. 受压钢模：由圆筒、底盘和加压块组成。其尺寸如图1所示：
5. 试验筛孔径为4.75mm、2.36mm、1.18mm、600μm及300μm的筛各一只；
6. 浅盘、小勺、毛刷等。

单位为毫米

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| C:\Users\ThinkPad\Desktop\GBT 14684图\图1-1.tif | C:\Users\ThinkPad\Desktop\GBT 14684图\图1b.tif | C:\Users\ThinkPad\Desktop\GBT 14684图\图1c.tif |
| a)圆筒 | b)底盘 | c)加压块 |

图1 受压钢模尺寸图

* + - 1. 试验步骤
         1. 按7.1规定取样，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除大于4.75mm及小于300μm的颗粒，然后按7.3筛分成300μm~600μm；600μm~1.18mm；1.18mm~2.36mm及2.36mm~4.75mm四个粒级，每级1000g备用。
         2. 称取单粒级试样330g，精确至1g。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50mm。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。
         3. 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500N的速度加荷。加荷至25kN时稳荷5s后，以同样速度卸荷。
         4. 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~2.36mm时，则其下限筛指孔径为2.36mm的筛)进行筛分，称出试样的筛余量和通过量，均精确至1g。
      2. 结果计算：
         1. 第i单级砂样的压碎指标按公式(14)计算，精确至1%：

 （14）

式中：*Y*i ——第i单粒级压碎指标值，%；

*G*1 ——试样的筛余量，单位为克（g）；

*G*2 ——通过量，单位为克（g）。

* + - * 1. 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%。
        2. 取最大单粒级压碎指标值作为其压碎指标值，精确至1%。
  1. 片状颗粒含量
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
3. 试验筛：孔径为4.75mm、2.36mm、1.18mm的方孔筛各一只；
4. 条形孔筛：筛框内径均为300mm，筛孔尺寸分别为0.8mm×15mm、间距1.5mm，1.6mm×15mm、间距1.5mm，3.2mm×20mm、间距2mm，条形孔筛示意图见图2。
5. 浅盘、毛刷等。

单位为毫米

C:\Users\ThinkPad\Desktop\GBT 14684图\图2.tif

1. 筛孔尺寸为0.8mm×15mm、间距1.5mm的条形孔筛示意图
   * 1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约1100g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，分为大致相等的两份备用。

称取试样500g，精确至0.1g。筛除小于1.18mm的颗粒，然后按7.3规定筛分成1.18 mm~2.36mm、2.36 mm~4.75mm和4.75mm~9.5mm三个粒级，然后分别放到孔宽为0.8mm、1.6mm和3.2mm的条形孔筛中进行筛分，称取各条形孔筛筛下颗粒质量，精确到0.1g。

* + 1. 结果计算

片状颗粒含量按公式(15）计算，精确至0.1%：

 （15）

式中：*Q*p——片状颗粒含量，%；

*G*0——试验前烘干试样的质量，单位为克（g）；

*G*1、*G*1、*G*1、——孔宽0.8mm、1.6mm和3.2mm的条形筛下颗粒质量，单位为克（g）。

片状颗粒含量取两个试样的试验结果算术平均值作为测定值，精确到1%。

* 1. 表观密度
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
3. 容量瓶：500ml；
4. 干燥器、浅盘、滴管、毛刷、温度计等。
   * 1. 试验步骤

按7.1规定取样，并将试样缩分至约660g，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，分为大致相等的两份备用。

称取试样300g，精确至0.1g。将试样装入容量瓶，注入冷开水至接近500ml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24h。然后用滴管小心加水至容量瓶500ml刻度处，塞紧瓶塞，擦干瓶外水分，称出其质量，精确至1g。

倒出瓶内水和试样，洗净容量瓶，再向容量瓶内注水(应与7.14.2.2水温相差不超过2℃，并在15℃~25℃范围内)至500ml刻度处，塞紧瓶塞，擦干瓶外水分，称出其质量,精确至1g。

在砂的表观密度试验过程中应测量并控制水的温度，试验的各项称量可在15℃~25℃的温度范围内进行。从试样加水静置的最后2h起直至实验结束，其温度相差不应超过2℃

* + 1. 结果计算

砂的表观密度按公式(16)计算，精确至10kg/m3：

 （16）

式中：*ρ*0 ——表观密度，单位为千克每立方米（kg/m3）；

*ρ*水 ——1000，单位为千克每立方米（kg/m3）；

*G*0 ——烘干试样的质量，单位为克（g）；

*G*1 ——试样，水及容量瓶的总质量，单位为克（g）；

*G*2 ——水及容量瓶的总质量，单位为克（g）。

αt——水温对表观密度影响的修正系数（见表10）。

1. 不同水温对砂的表观密度影响的修正系数

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 水温（℃） | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 | 25 |
|  | 0.002 | 0.003 | 0.003 | 0.004 | 0.004 | 0.005 | 0.005 | 0.006 | 0.006 | 0.007 | 0.008 |

表观密度取两次试验结果的算术平均值，精确至10kg/m3；如两次试验结果之差大于20kg/m3，须重新试验。

* 1. 堆积密度与空隙率
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于10kg，精度不大于1g；
3. 容量筒：圆柱形金属筒，内径108mm，净高109mm，壁厚2mm，筒底厚约5mm，容积为1L；
4. 试验筛孔径为4.75mm的筛一只；
5. 垫棒：直径10mm，长500mm的圆钢；
6. 直尺、漏斗或料勺、浅盘、毛刷等。
   * 1. 试验步骤

按7.1规定取样，用浅盘装取试样约3L，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除大于4.75mm的颗粒，分为大致相等的两份备用。

* + - 1. 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50mm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1g。

* + - 1. 紧密堆积密度

取试样一份分二次装入容量筒。装完第一层后（约计稍高于1/2），在筒底垫放一根直径为10mm的圆钢，将筒按住，左右交替击地面各25下。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1g。

* + 1. 结果计算

松散或紧密堆积密度按公式(17）计算，精确至10kg/m3：

 （17）

式中：*ρ*1 ——松散堆积密度或紧密堆积密度，单位为千克每立方米（kg/m3）；

*G*1 ——容量筒和试样总质量，单位为克（g）；

*G*2 ——容量筒质量，单位为克（g）；

*V* ——容量筒的容积，单位为升（L）。

空隙率按公式(18）计算，精确至1%：

 （18）

式中： *V*0 ——空隙率，%；

*ρ*1 ——试样的松散（或紧密）堆积密度，单位为千克每立方米（kg/m3）；

*ρ*2 ——按公式(16）计算的试样表观密度，单位为千克每立方米（kg/m3）。

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%。

* + 1. 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1g。容量筒容积按公式(19)计算，精确至1ml：

 （19）

式中：*V*——容量筒容积，单位为毫升（ml）；

*G*1——容量筒、玻璃板和水的总质量，单位为克（g）；

*G*2——容量筒和玻璃板质量，单位为克（g）。

* 1. 碱骨料反应

在碱骨料反应试验前，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。

* + 1. 适用范围

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

* + 1. 试剂和材料

1. 本试验用主要试剂和材料如下：
   * + - 1. NaOH：分析纯；
         2. 蒸馏水或去离子水。
2. NaOH溶液的配制应采用40gNaOH溶于900ml水中，然后加水到1L，所需NaOH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184ml)。
   * 1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
3. 试验筛4.75mm，2.36mm，1.18mm，600μm，300μm及150μm的筛各一只；
4. 比长仪：由百分表和支架组成，百分表的量程为10 mm，精度0.01mm；
5. 水泥胶砂搅拌机：符合GB/T 17671的要求；
6. 高温恒温养护箱或水浴：温度保持在（80±2）℃；
7. 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(2208±276)ml水中或1mol/L的NaOH溶液中，且不能与容器壁接触。
8. 试模：规格为25mm×25mm×280mm，试模两端正中有小孔，装有不锈钢质膨胀端头；
9. 干燥器、浅盘、毛刷等。
   * 1. 环境条件
10. 材料与成型室的温度应保持在20℃~27.5℃，拌合水及养护室的温度应保持在(20±2)℃；
11. 成型室、测长室的相对湿度不应少于80%；
12. 高温恒温养护箱或水浴应保持在（80±2）℃。
    * 1. 试件制作
         1. 按7.1规定取样，并将试样缩分至约5000g，用水淋洗干净，放在干燥箱中于(105±5)℃下烘干至恒量，待冷却至室温后，筛除大于4.75mm及小于150μm的颗粒，然后按7.3规定筛分成150μm~300μm，300μm~600μm，600μm~1.18mm，1.18mm~2.36mm和2.36mm~4.75mm五个粒级，分别存放在干燥器内备用。
         2. 采用符合GB175标准规定的I型硅酸盐水泥，水泥中不得有结块，并在保质期内。
         3. 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440g，精确至0.1g，砂990g(各粒级的质量按表11分别称取，精确至0.1g)。
         4. 砂浆搅拌应按GB/T 17671规定进行。
         5. 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，浇捣完毕后用镘刀刮除多余砂浆，抹平、编号并标明测长方向。
      2. 养护与测长
         1. 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。
         2. 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±2℃的范围内(加盖放在高温恒温养护箱或水浴中)，养护(24±2)h。
         3. 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1mol/L NaOH溶液中，并保持溶液温度在(80±2)℃的范围内(加盖放在高温恒温养护箱或水浴中)。
         4. 测长龄期自测定基准长度之日起计算，在测基准长度后第3d、7d、10d、14d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±2)℃的高温恒温养护箱或水浴中继续养护至下一个测试龄期。14d后如需继续测长，可安排每过7d一次测长。
      3. 结果计算与评定
         1. 试件膨胀率按公式(20)计算，精确至0.001%：

 （20）

式中：Σt ——试件在t天龄期的膨胀率，%；

*L*t ——试件在t天龄期的长度，单位为毫米（mm）；

*L*0 ——试件的基准长度，单位为毫米（mm）；

Δ ——膨胀端头的长度，单位为毫米（mm）。

* + - 1. 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。
      2. 按下述步骤进行结果评定:

1. 当14d膨胀率小于0.10%时，判定为无潜在碱-硅酸反应危害；当14d膨胀率大于0.20%时，判定为有潜在碱-硅酸反应危害；当14d膨胀率在0.10%~0.20%之间时，不能判定有无潜在碱-硅酸反应危害。
2. 取14d膨胀率作为报告值。
   1. 放射性

按照GB 6566的规定进行。

* 1. 含水率
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平：量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
3. 手提式吹风机；
4. 饱和面干试模及重约340g的捣棒（见图3）；
5. 干燥器、吸管、浅盘、小勺、毛刷等。
   * 1. 试验步骤

将自然潮湿状态下的试样用四分法缩分至约1100g，拌匀后分为大致相等的两份备用。

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

* + 1. 结果计算与评定

含水率按公式(21)计算，精确至0.1%：

 （21）

式中：*Z* ——含水率，%；

*G*2 ——烘干前的试样质量单位为克，（g）；

*G*1 ——烘干后的试样质量单位为克，（g）。

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。

* 1. 饱和面干吸水率
     1. 仪器设备

主要仪器设备如下：

1. 烘箱：能使温度控制在(105±5)℃；
2. 天平，量程不小于1000g，精度不大于0.1g；
3. 手提式吹风机；
4. 饱和面干试模及重340g的捣棒（见图3）；
5. 烧杯、吸管、毛刷、玻璃棒、浅盘、不锈钢盘等；

单位为毫米

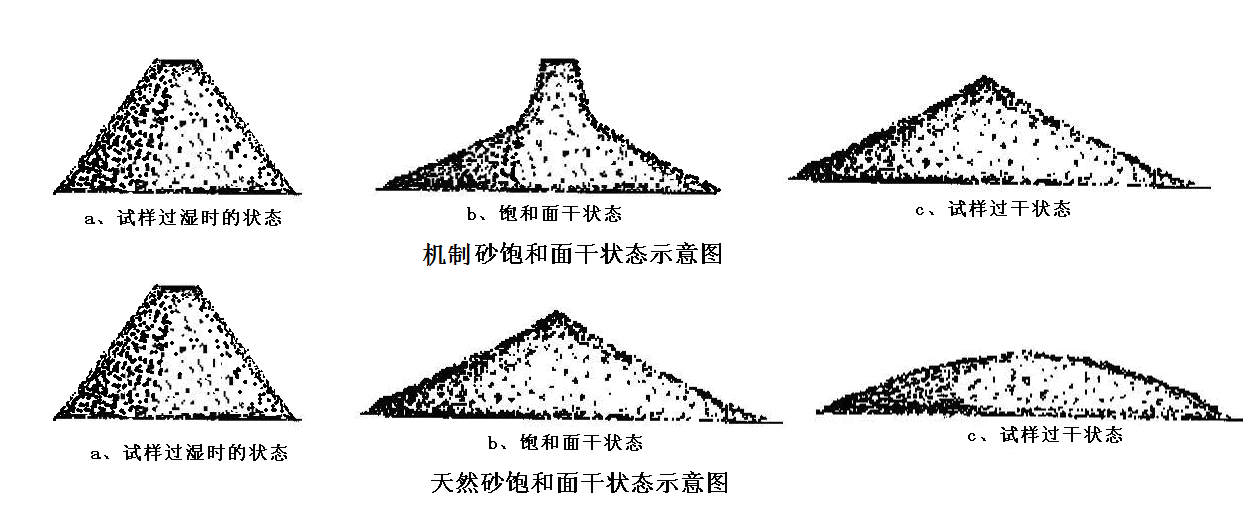
C:\Users\ThinkPad\Desktop\GBT 14684图\图2-饱和面干试模及捣棒.tif

1. 饱和面干试模及捣棒
   * 1. 试验步骤

在自然状态下用分料器法或四分法缩分细骨料至约1100g，均匀拌合后分为大致相等的两份备用。

将一份试样倒入浅盘中，注入洁净水，使水面高出试样表面20mm左右（水温控制在(23±5)℃），用玻璃棒连续搅拌5min，以排除气泡，静置24h。浸泡完成后，在水澄清的状态下，细心地倒去试样上部的清水，不得将细粉部分倒走。在盘中摊开试样，用吹风机缓缓吹拂暖风，并不断翻动试样，使表面水份均匀蒸发，不得将砂样颗粒吹出。

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10mm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4.a）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4.b)状为止。若试模提起后，试样呈图4.c）状，说明试样过干，此时应喷洒水50ml，在充分拌匀后，静置于加盖容器中30min，再按上述方法进行试验，直至达到图4.b)状为止。



1. 饱和面干试样的状态

立即称取饱和面干试样500g，精确至0.1g，倒入已知质量的烧杯（或浅盘）中，置于(105±5)℃的干燥箱中烘干至恒量，在干燥器内冷却至室温后，称取干样的质量（m0），精确至0.1g。

* + 1. 结果计算

吸水率按下公式(22)计算，精确至0.01%

 （22）

式中：*Q*x——吸水率，%；

*m*1——饱和面干试样质量，单位为克（g）；

*m*0——烘干试样质量，单位为克（g）。

* + - 1. 精度及允许差

取两次试验的结果的算术平均值作为吸水率值，精确至0.1%，如果两次试验结果之差大于平均值的3%，则这组数据作废，须重新试验。

1. 检验规则
   1. 检验分类

检验分为出厂检验和型式检验。

* + 1. 出厂检验

天然砂的出厂检验项目：颗粒级配、含泥量、泥块含量、云母含量、松散堆积密度。淡化海砂出厂检验项目还应包括氯化物、贝壳含量。

机制砂的出厂检验项目：颗粒级配、石粉含量(含亚甲蓝值)、泥块含量、压碎指标、松散堆积密度、片状颗粒含量。

* + 1. 型式检验

砂的型式检验项目包括本文件6.1~6.7规定的所有技术要求，6.8规定的含水率和饱和面干吸水率根据需要进行。有下列情况之一时，应进行型式检验：

1. 新产品投产时；
2. 原材料产源或生产工艺发生变化时；
3. 正常生产时，每年进行一次；
4. 长期停产后恢复生产时；
5. 出厂检验结果与型式检验有较大差异时。
   1. 组批规则

按同分类、类别、公称粒级及日产量，每2000t为一批，不足2000t亦为一批，日产量超过10000t，按4000t为一批，不足4000t亦为一批。

* 1. 判定规则

试验结果均符合本文件的相应类别规定时，可判为该批产品合格。

技术要求6.1~6.6若有一项指标不符合标准规定时，则应从同一批产品中加倍取样，对该项进行复验。复验后，若试验结果符合标准规定，可判为该批产品合格；若仍然不符合本文件要求时，否则判为不合格。若有两项及以上试验结果不符合标准规定时，则判该批产品不合格。

1. 标志、储存和运输

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：

1. 砂的分类、规格、类别和生产厂信息；
2. 批量编号及供货数量；
3. 出厂检验结果、日期及执行标准编号；
4. 合格证编号及发放日期；
5. 检验部门及检验人员签章。

砂应按分类、规格、类别分别堆放和运输，防止人为碾压、混合及污染产品。

运输时，应有必要的防遗撒设施，严禁污染环境。

1. （规范性）  
   骨料碱活性的试验方法（岩相法）
   1. 适用范围

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

* 1. 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。

* 1. 仪器设备

套筛：方孔筛孔径150μm、300μm、600μm、1.18mm、2.36mm、4.75mm，并有筛底和筛盖。

天平：量程不小于100kg，精度不大于100g；量程不小于1kg，精度不大于0.5g。

切片机、磨光机、镶嵌机。

实体显微镜、偏光显微镜。

其它：载玻片、盖玻片、地质锤、砧板及酒精灯等。

* 1. 取样

将砂样用四分法缩减至5kg，取约2kg砂样冲洗干净，在(105±5)℃干燥箱中烘干，冷却后按本文件7.3方法进行筛分，然后按表A.1规定的数量称取砂样。

* 1. 砂试样质量

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

* 1. 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。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。

* 1. 试验结果处理

砂样一般只分析活性骨料的种类

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，应按本文件7.17方法进行检验。