

Brzovezujuća anorganska veziva na osnovi gipsa

Jazvo, Kristina

Master's thesis / Diplomski rad

2015

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: **University of Zagreb, Faculty of Chemical Engineering and Technology / Sveučilište u Zagrebu, Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije**

Permanent link / Trajna poveznica: <https://um.nsk.hr/um:nbn:hr:149:909974>

Rights / Prava: [In copyright](#) / [Zaštićeno autorskim pravom.](#)

Download date / Datum preuzimanja: **2024-08-17**



Repository / Repozitorij:

[Repository of Faculty of Chemical Engineering and Technology University of Zagreb](#)



SVEUČILIŠTE U ZAGREBU
FAKULTET KEMIJSKOG INŽENJERSTVA I TEHNOLOGIJE
SVEUČILIŠNI DIPLOMSKI STUDIJ

Kristina Jazvo

Brzovezujuća anorganska veziva na osnovi gipsa

DIPLOMSKI RAD

Voditelj rada: Izv. prof. dr. sc. Nevenka Vrbos

Članovi ispitne komisije: Izv. prof. dr. sc. Nevenka Vrbos
 Izv. prof. dr. sc. Juraj Šipušić
 Izv. prof. dr. sc. Marija Vuković Domanovac

Zagreb, srpanj, 2015.

Zahvaljujem se dragoj mentorici Izv. prof. dr. sc. Nevenki Vrbos, na posvećenom vremenu, korisnim savjetima i podršci prilikom izrade ovog rada.

Zahvaljujem se Izv. prof. dr. sc. Jurju Špušiću na posvećenom vremenu i pomoći prilikom izrade ovog rada.

Hvala dr. sc. Vilku Mandiću na snimanju uzoraka.

Posebno hvala mojim roditeljima koji su mi omogućili studij, na njihovoj žrtvi, odricanju i ljubavi.

SAŽETAK

Otpadni gips, $\text{CaSO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}$, hidrotermalno je transformiran pri temperaturama od 120-160 °C u reaktorskom sustavu otvorenom i zatvorenom prema atmosferi. Pri temperaturama od 130-160 °C, rendgenskom difrakcijom ustanovljeno je da nakon 24 h gotovo nestaje gips, a nastaje hemihidrat, $\text{CaSO}_4 \times \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$, anhidrit, CaSO_4 , te rijetko spominjana faza $\text{CaSO}_4 \times 0.67\text{H}_2\text{O}$. Ovi su rezultati u suglasju s rezultatima infracrvene spektroskopije. Ustanovljen je utjecaj hidrotermalne obrade na morfologiju kristala nastalog produkta kojom se pripravlja gips visokih mehaničkih svojstava. U daljnjem radu potrebno je pratiti i održavati željeni parcijalni tlak vodene pare u sustavu.

Ključne riječi: gips, uporaba otpada, hidrotermalna reakcija

ABSTRACT

Waste gypsum, $\text{CaSO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}$, had been hydrothermally transformed in reaction system closed and open to the atmosphere at temperatures 120-160 °C during 24 h. Samples prepared at 130 °C and higher temperatures contained, from the results of X-ray diffraction, mainly bassanite mineral (hemihydrate) $\text{CaSO}_4 \times \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$, anhydrite, CaSO_4 , and rarely mentioned hydrate phase, $\text{CaSO}_4 \times 0.67\text{H}_2\text{O}$. These results are in concordance with the results of infrared spectroscopy. The influence of hydrothermal treatment on product crystal morphology opens up the possibility of preparation of gypsum of high mechanical properties. Further work should focus on the improvement of experimental setup, especially regarding the possibility of measuring and controlling water vapor partial pressure.

Keywords: gypsum, waste reuse, hydrothermal reaction

SADRŽAJ

1. UVOD	1
2. OPĆI DIO	2
2.1. VEZIVA	2
2.1.1. Podjela anorganskih mineralnih veziva	2
2.2. CEMENT	3
2.2.1. Sirovine za proizvodnju cementa	4
2.2.2. Silikatni ili portland cement (PC)	4
2.2.3. Aluminatni cement	6
2.2.4. Eksploatacija sirovina za proizvodnju cementa u Republici Hrvatskoj	7
2.3. GIPS	8
2.3.1. Vrste gipsa	8
2.3.1. Proizvodnja i primjena gipsa	10
2.3.1.1. Kalcinacija	11
2.3.1.2. Reakcija dehidracije	13
2.3.1.3. Reakcija hidratacije	13
2.3.1.4. Dodaci gipsu	13
2.3.1.5. Kakvoća sirovine	14
2.3.2. Eksploatacija gipsa u Republici Hrvatskoj	14
2.4. METODE ISPITIVANJA	15
2.4.1. Rendgenska difrakcijska analiza (XRD)	15
2.4.1.1. Kvalitativna rendgenska analiza	16
2.4.1.2. Kvantitativna rendgenska analiza	17
2.4.2. Pretražni elektronski mikroskop (SEM)	17
2.4.3. Infracrvena spektrometrija	18
3. EKSPERIMENTALNI DIO	22
3.1. MATERIJALI	22
3.2. POSTUPAK RADA	22
4. REZULTATI	28
4.1. RENDGENSKA DIFRAKCIJSKA ANALIZA (XRD)	28
4.2. PRETRAŽNI ELEKTRONSKI MIKROSKOP (SEM)	33
4.3. INFRACRVENA SPEKTROMETRIJA	42
5. RASPRAVA	46
6. ZAKLJUČAK	49
7. POPIS SIMBOLA	50
8. LITERATURA	51
9. PRILOZI	52
ŽIVOTOPIS	54

1. UVOD

Smjernice politike za očuvanje kakvoće i okoliša definiraju osnovna načela menagementa kakvoće i zaštite okoliša na kojima počiva politika pojedine tvrtke. Osnovna djelatnost tvrtke Tondach d.o.o Đakovo je proizvodnja crijepa od gline: prešani i vučeni crijep.

Proces proizvodnje obuhvaća: primarnu preradu gline, oblikovanje crijepa (uključujući i proizvodnju gipsanih kalupa koji se koriste u oblikovanju crijepa), sušenje crijepa, glaziranje, pečenje crijepa, pretovar i pakiranje gotovih proizvoda.

Gipsani kalupi koriste se u proizvodnji za oblikovanje crijepa, a potom se iskorišteni gipsani kalupi razbijaju vodenim mlazom pod visokim pritiskom.

Otpadni gipsani kalupi se skupljaju i privremeno skladište na određenom vanjskom skladištu sa nepropusnom podlogom u skladu sa izvedenim građevinskim projektima o korištenju otpadnog gipsa.

Odloženi gips je opasan jer se u kontaktu sa organskim tvarima razvijaju sumporovodični plinovi. Zato je potrebno pronaći najefikasniji način da otpadni gips ponovno upotrijebimo. Rješenje se vidi u potpunom recikliranju. Recikliranje se sastoji od procesa hidratacije i dehidratacije i to teoretski neograničen broj puta. U ovom radu pobliže je istražena ta problematika.

2. OPĆI DIO

2.1. VEZIVA

Veziva su tvari čija je namjena spajanje ili povezivanje istih ili različitih materijala u kompaktne cjeline. U suvremenom graditeljstvu je veoma važno spajanje i povezivanje, jer se na taj način realizira priprava građevinskih materijala kao osnovnih komponenti građenja.

Anorganska mineralna veziva su tvari anorganskog mineralnog podrijetla, koje pomiješane s vodom i djelovanjem fizikalno-kemijskih procesa, tijekom vremena stvrdnjavaju. Najviše se koriste za pripravu jednostavnih i složenih kompozita, kao što su malteri ili žbuke i sve vrste betona.¹

2.1.1. Podjela anorganskih mineralnih veziva

Podjela veziva ovisi o pristupu samoj podjeli, pa se ista može napraviti prema:

- načinu proizvodnje i temperaturi termičke obrade sirovine
- načinu stvrdnjavanja ili očvršćivanja
- prema kemijskom sastavu

Prema načinu proizvodnje i temperaturi termičke obrade sirovine, veziva mogu biti podijeljena na veziva pripremljena iz prirodnog oblika sirovine:

- bez termičke obrade (glina)
- termičkom obradom do temperature dehidracije (gips)
- termičkom obradom ili pečenjem do temperature kalcinacije (vapno, hidraulično vezivo)
- termičkom obradom do temperature sinteriranja (portland cement)
- termičkom obradom ili pečenjem do temperature taljenja (aluminatni cement)

Prema načinu stvrdnjavanja ili očvršćivanja veziva se dijele na hidraulična veziva i nehidraulična veziva.

Hidraulična veziva u dodiru s vodom vežu ili stvrdnjavaju, neovisno nalaze li se na zraku ili pod vodom, i daju stabilne produkte ili netopljive produkte (sve vrste cementa i hidraulično vapno). Nehidraulična veziva su ona veziva koja vežu i stvrdnjavaju djelovanjem vode na zraku. Ne mogu očvršnuti pod vodom jer su im produkti reakcija s vodom topljivi spojevi i nestabilni u vodi.

Prema kemijskom sastavu veziva se mogu podijeliti na: cement, vapno, gips i glinu.

Sva anorganska mineralna veziva s izuzetkom veziva na bazi gipsa i magnezitnog veziva, promatraju se kao višekomponentni sustavi u kojima osnovni sastojci tih veziva i njihova zastupljenost utječu na njihova svojstva, te određuju njihovu podjelu i svrstavanje u vrstu veziva.¹

2.2. CEMENT

Cement (lat.*caementum*=zidarski kamen) je skupno ime za hidraulično vezivo koje samostalno očvrstne na zraku i pod vodom. Praškasti je materijal, koji pomiješan s vodom, kemijskim reakcijama i pratećim fizikalnim procesima prelazi u očvrstnulu cementu pastu ili cementi kamen.² Ima adhezijska i kohezijska svojstva koja mu omogućavaju povezivanje mineralnih dijelova u zajedničku cijelinu.³ Koristi se pretežno u građevinarstvu kao vezivo prirodnih ili umjetnih agregata za proizvodnju betona i mortova.⁴

Dijeli se na dvije velike skupine: silikatni i aluminatni. Kod silikatnog cementa su glavni klinkerski minerali silikati. U tu skupinu ubrajamo portland cement, portland cement s dodacima, Ferrari-ev cement, supersulfatni cement itd. Kod aluminatnog cementa su aluminati glavni klinkerski minerali. Za aluminatni cement se koristi više naziva; visokoaluminatni cement, kalcij-aluminatni cement, boksitni cement, taljeni cement ili Lafarge cement.³

Prema namjeni, cement se dijeli na cement opće namjene (među koje najviše spada silikatni cement) i cement posebne namjene gdje se ubraja: cement niske topline hidratacije, sulfatno otporni cement, bijeli cement i aluminatni cement.⁴

2.2.1. Sirovine za proizvodnju cementa

Osnovne sirovine za proizvodnju cementa su lapori sa povećanim udjelom karbonata i glinoviti pijesci, pri čemu su minerali glina iz frakcije pijeska nositelji oksida Si, Al i Fe. Koje će se sirovine upotrijebiti ovisi o dostupnosti ovih sirovina na nekom području te o vrsti i svojstvima cementa koji se proizvodi. Bitno je da sirovine budu izvor minerala potrebnih za formiranje klinkera.⁴

Tipični proces proizvodnje cementa uključuje sljedeće faze:

- eksploatacija mineralnih sirovina
- priprema (oplemenjivanje i homogenizacija) mineralnih sirovina za proizvodnju klinkera
- miješanje mineralnih sirovina i proizvodnja klinkera
- mljevenje klinkera i dodavanje aditiva te pakiranje cementa

2.2.2. Silikatni ili portland cement (PC)

1848. godine Joseph Aspid je proizveo i patentirao materijal koji je u očvrslom stanju bojom odgovarao građevinskom kamenu iz okolice Portlanda, a nazvao ga je portlandski cement. Svojstva tog materijala ne odgovaraju svojstvima materijala koji se danas koristi pod tim imenom. 1838. godine Isaac Charles Johnson je proizveo cement koji po svojim svojstvima odgovara današnjem portlandskom cementu.²

Portland cement je hidraulično vezivo koje se proizvodi od portland cementnog klinkera.³

Prosječni kemijski sastav portland-cementog klinkera, odnosno udjeli njegovih oksida, prikazani su u tablici 2.1. Vidi se da su glavni kemijski sastojci CaO, Al₂O₃, SiO₂ i Fe₂O₃.⁴

Tablica 2.1. Prosječni kemijski sastav portland-cementog klinkera⁴

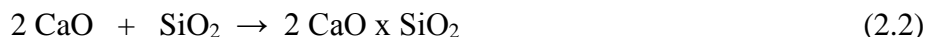
Sastojak	w, (mas.%)	Sastojak	w, (mas.%)
SiO ₂	16-26	CaO	58-67
Al ₂ O ₃	4-8	MgO	1-5
Fe ₂ O ₃	2-5	Na ₂ O+K ₂ O	0-1
Mn ₂ O ₃	0-3	SO ₃	0,1-2,5
TiO ₂	0-0,5	P ₂ O ₅	0-1,5
Gubitak žarenjem			0-0,5

Glavne četiri faze portland cementnog klinkera su: alit, belit, aluminat i ferit. Udio tih minerala u cementnom klinkeru varira ovisno o sastavu sirovine i utječe na hidrataciju i razvoj čvrstoće konačnog produkta.

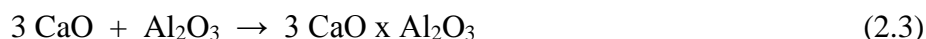
Alit (C₃S) je najvažniji i najzastupljeniji konstituent klinkera. Obično kristalizira u monoklinskom sustavu. Stabilan je između 1200 – 1900 °C. Razvija 50 % topline hidratacije i nosilac je mehaničke čvrstoće. Brzo otvrdnjava, najveći dio čvrstoće postiže već nakon sedam dana. Vrlo brzo hidratizira te kod hidratacije daje slobodno vapno, pa su alitni cementi osjetljivi na štetna djelovanja kiselina. Nastaje na 1250 – 1450 °C reakcijom prethodno nastalog belita sa CaO.



Belit (C₂S) je poznat u 4 modifikacije: α-C₂S, α'-C₂S, β-C₂S i γ-C₂S. Jedino je β-C₂S uobičajen konstituent portlandskog cementnog klinkera. Kristalizira u monoklinskom sustavu. Stabilan je između 1150 – 675 °C. Sporo reagira s vodom i slabo doprinosi razvoju čvrstoće unutar 28 dana, ali je važan za kasniji prirast čvrstoće. Razvija relativno malo topline hidratacije. Nastaje reakcijom na temperaturi od 1100 °C do 1200 °C.

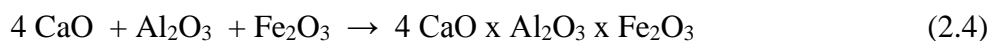


Aluminat (C₃A) trenutno reagira s vodom što uzrokuje vrlo brzo vezanje ako nije dodan regulator vezivanja. Doprinosi ranoj čvrstoći (visoka toplina hidratacije). Odgovoran je za nastajanje cementnog bacila. Reakcijom sa sulfatima stvara etringit, što je nepovoljno za uvjete izloženosti jakoj sulfatnoj okolini. Stoga je za sulfatootporne cemente potrebno smanjiti količinu aluminata. Nastaje na 1100 – 1200 °C.



Za **ferit (C₄AF)** se pretpostavlja da se sastoji od kristala mješanaca i to C₂A i C₂F. Ima ulogu topitelja, snižava točku sinteriranja, korigira loša svojstva alita. Tali se kod 1410 °C. Razvija vrlo visoku toplinu hidratacije. Reagira s vodom dosta brzo, ali ne kao C₃A.

Nema značajnijeg utjecaja na svojstva, osim na boju (više ferita -> sivi cement; manje ferita -> svjetliji cement). Nastaje na 1100 – 1200 °C.



Mineralni sastav cementnog klinkera može se odrediti na više načina, ali najpouzdaniji od njih je rendgenska difrakcijska analiza. To je najznačajnija fizikalna metoda pomoću koje je moguće kvalitativno i kvantitativno analizirati sastav krute tvari, kao i odrediti strukturu kristala. Dvije različite kristalne faze, zbog različitih strukturno kemijskih značajki nikada neće dati istu difrakcijsku sliku, dok je kod istih minerala ona uvijek ista. Na tome se temelji kvalitativna identifikacija spojeva. Kvantitativna odnosno semikvantitativna rendgenska analiza temelji se na proporcionalnoj ovisnosti difrakcijskog maksimuma pojedine faze i njenog udjela u smjesi uz uvjet konstantnosti kristalne strukture, veličine kristalita te nekih drugih manje bitnih parametara.

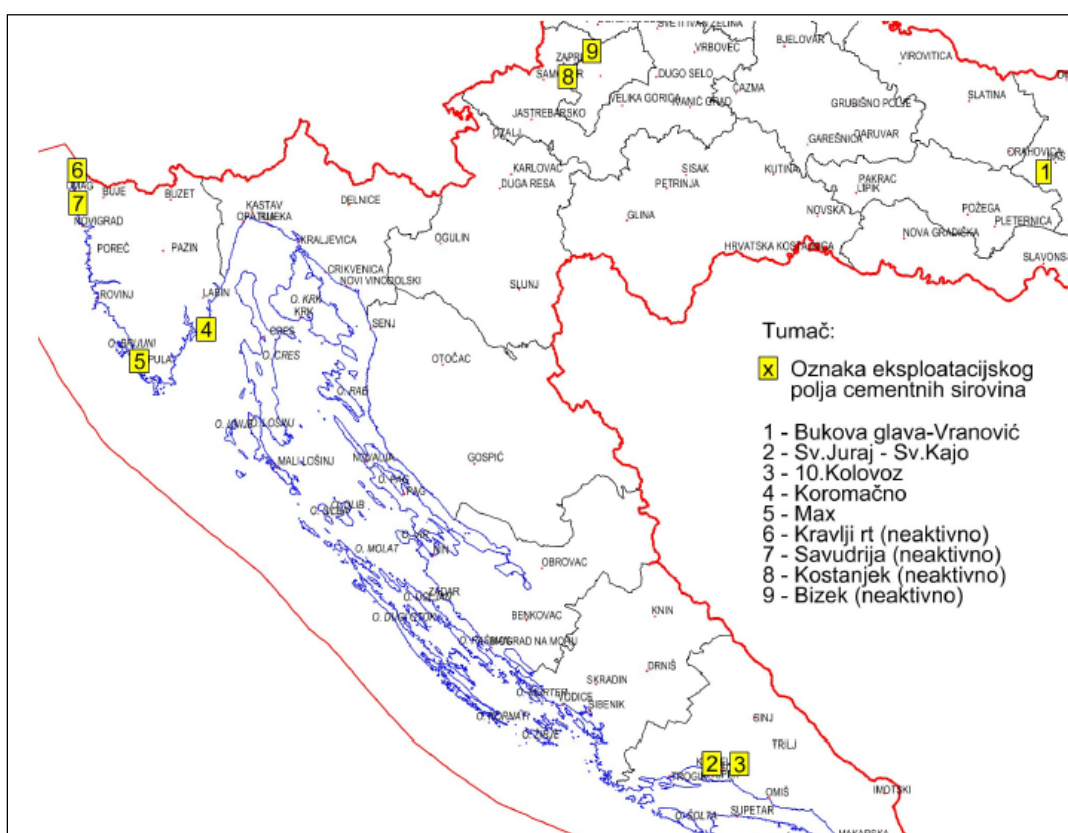
2.2.3. Aluminatni cement

Aluminatni cement je fini proizvod koji se dobiva finim mljevenjem aluminatnog cementnog klinkera koji se dobiva pečenjem vapnenca i boksita. Osnovni oksidi aluminatnog cementa su CaO , Al_2O_3 , Fe_2O_3 , a kao prateći sastojci SiO_2 , TiO_2 , MgO i alkalije.

Aluminatni cement je otporan na sulfate, razvija vrlo visoku energiju hidratacije. Glavne faze aluminatnog cementnog klinkera su: CA, CA₂, C₂S, C₂AS i C₃A.

2.2.4. Eksploatacija sirovina za proizvodnju cementa u Republici Hrvatskoj

U Hrvatskoj danas postoje četiri proizvođača cementa. Silikatne cemente (čisti i miješani portland cement) proizvode „Holcim“, „Dalmacijacent“ i „Našicecement“, dok aluminatne cemente proizvodi „Istracement“. Proizvodna postrojenja su vezana uz ležišta sirovina za proizvodnju cementa. Danas se u Hrvatskoj eksplotira (Slika 2.1.) i proizvodi cement iz svega nekoliko ležišta od dvadesetak lokacija na kojima su istraživane ili eksplotirane cementne sirovine. Ukupna proizvodnja cementa u Hrvatskoj iznosi 2,8-3,5 milijuna tona godišnje (za period 2005.-2010. godine, prema USGS-u).⁴



Slika 2.1. Eksploatacija polja cementnih sirovina u Republici Hrvatskoj⁴

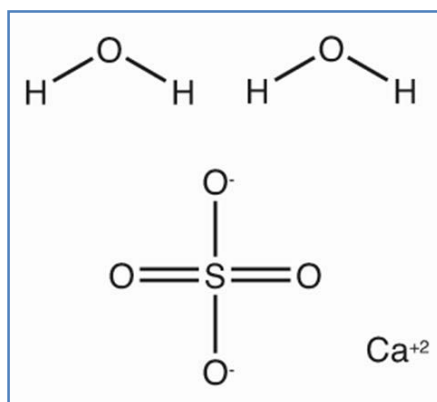
2.3. GIPS

Gips je nehidraulično anorgansko mineralno vezivo. U graditeljstvu pokazuje posebna svojstva koja se očituju brzim vezivanjem i očvršćivanjem. Kao mineralna tvar u prirodi je dosta raširena i obično se nalazi u dva kristalna oblika, i to:

- kameni sadrovac ili sadra, odnosno gips u obliku dihidrata, $\text{CaSO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}$ i
- anhidrit, CaSO_4

Oba kristalna oblika u prirodi se nalaze često zajedno. Po svom fizičkom izgledu su vrlo slični pa ih je vrlo teško razlikovati. Razlikovati ih se može provedenom analizom na sadržaj kristalno vezane vode, žarenjem kod $650\text{ }^\circ\text{C}$.

Vezivna svojstva gipsa zasnivaju se na procesu hidratacije i stvaranja dihidrata $\text{CaSO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}$, tj. na svojstvima sustava CaSO_4 -voda i mogućem stvaranju hidrata. Dodaje se pri mljevenju klinkera kao regulator bržeg vezanja ili kao produkt cementa.



Slika 2.2. Kemijska struktura gipsa

2.3.1. Vrste gipsa

Iako na tržištu postoje različite vrste gipsa pod nazivima građevinski gips, modelarski gips, štukaturni, zubarski, alabaster, električarski gips itd., gotovo uvijek se radi o gipsu poluhidratu (hemihidratu) koji se razlikuje u određenim (granulometrijskim) svojstvima specifičnim za neku primjenu. Izuzetak je estrih gips koji se proizvodi istim postupkom, ali na višim temperaturama, te se sastoji od anhidrita i vapna. Neka od važnijih svojstava prema kojima se razlikuju vrste gipsa za određenu namjenu su: vrijeme vezivanja, čvrstoća na tlak i savijanje, finoća mljevenja (granulometrija), ekspanzija pri vezivanju, omjer gips/voda, boja itd. Način postizanja određenih svojstava leži u primijenjenom postupku proizvodnje (kalcinacije), kakvoći sirovine, te dodacima gipsu kojima se reguliraju svojstva tijekom vezivanja.

Danas se gips svrstava u dvije skupine: prirodni i sintetički gips.

Prirodni gips

Mineralne sirovine nastajale su tijekom dugih geoloških razdoblja. Nastoji se što više istražiti i otkriti nova ležišta, usporedno s trošenjem postojećih. Ležišta gipsa redovito se pojavljuju uz ležišta anhidrita (CaSO_4).

Prema postanku razlikuju se tri tipa ležišta:

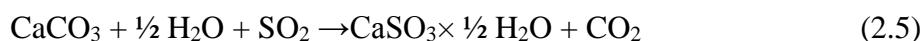
- sedimentna
- infiltracijska
- metasomatska (rijetko se pojavljuju)

Sedimentna ležišta nastaju porastom koncentracije kalcijevog sulfata otopljenog u morima i jezerima evaporacijom vode, pri čemu, ovisno o temperaturi, dolazi do izlučivanja i taloženja gipsa i anhidrita. Infiltracijska ležišta gipsa nastaju hidratacijom već nastalih naslaga anhidrita djelovanjem poranih voda, na dubinama do približno 1000 m. Također je moguć i prijelaz gipsa u anhidrit procesom dehidratacije, koji se odvija na dubinama većim od 1000 m zbog povišenih temperatura. Sedimentna i infiltracijska ležišta obično su permske starosti (542-251 milijuna godina), a nastaju u velikim sedimentnim bazenima zbog čega su ležišta gipsa najčešće vrlo masivna i prostrana, debljine i do više desetaka metara. Metasomatska ležišta nastaju djelovanjem voda obogaćenih sumpornom kiselinom na vapnenca, gdje sumporna kiselina obično potječe od pirita i pirhotina oksidiranih utjecajem površinskih i podzemnih voda.⁴

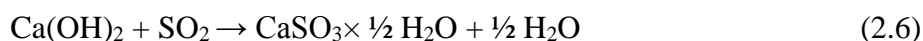
Sintetički gips

Sintetički gips se zapravo pojavljuje kao nusprodukt tehnoloških procesa. Najveće količine sintetičkog gipsa se pojavljuju u termoelektranama na ugljen, u postupku odsumporavanja dimnih plinova. Za odsumporavanje dimnih plinova razvijeno je više različitih postupaka. U suhom postupku koristi se suho vapno ili hidratizirano vapno kao apsorbens. Kao produkt se dobiva se otpadna mješavina letećeg pepela nastalog izgaranjem ugljena i produkata odsumporavanja, tj. kalcijevog sulfata (CaSO_4), kalcijevog sulfita (CaSO_3), kalcijevog hidroksida (Ca(OH)_2) i gipsa. Iako se u ovom postupku javlja gips kao nusprodukt, najčešće nije dovoljne čistoće za daljnju komercijalnu uporabu. U mokrom postupku koristi se suspenzija vapna, hidratiziranog vapna ili vapnenca kao apsorbens sumpornih plinova (SO_x). Mokri postupci pročišćavanja dimnih plinova češće se primjenjuju, a daju kao nusprodukt gips visoke čistoće, uz sadržaj gipsa veći od 95%, što je više nego u mnogim prirodnim

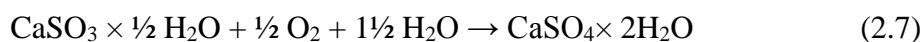
ležištima. Mokri postupci odsumporavanja temelje se na apsorpciji SO_2 u vodenoj suspenziji kalcijevog karbonata (CaCO_3), vapna (CaO) ili hidratiziranog vapna (Ca(OH)_2). U tipičnom sustavu za čišćenje dimnih plinova apsorberi za mokro odsumporavanje smješteni su nakon filtra koji izdvaja krute čestice (leteći pepeo). Nakon filtriranja dimni plinovi prolaze kroz apsorber u protustruji raspršene suspenzije (magla), gdje sitne kapljice suspenzije kalcijevog karbonata apsorbiraju SO_2 prema jednadžbi:



ili u slučaju korištenja vapna:



U oba slučaja nastaje kalcij-sulfit hemihidrat ($\text{CaSO}_3 \times \frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$) koji se ispušta i prikuplja u rezervoaru suspenzije, dok se ostatak plinova nakon obaranja kapljica suspenzije ispušta u atmosferu. U rezervoaru se suspenzija aerira kako bi se sulfit oksidirao u sulfat, te kao produkt nastaje gips:



Oksidacijom sulfita u gips dolazi do njegove precipitacije da bi se nakon toga izdvojio iz suspenzije. Istovremeno se u rezervoar dodaje svježja suspenzija kako bi se nadoknadio gubitak apsorbensa. Ovako dobiveni gips jednak je gipsu dobivenom rudarenjem iz prirodnih ležišta, uz razliku što nije potrebno drobljenje i mljevenje. Daljnja primjena ili prerada jednaka je za prirodni i sintetski gips. Korištenjem vapna kao apsorbensa nema emisije CO_2 pri odsumporavanju dimnih plinova (kao kod korištenja kalcijevog karbonata) zato jer je do emisije CO_2 došlo pri proizvodnji vapna.⁴

2.3.1. Proizvodnja i primjena gipsa

Gips ima raznoliku primjenu. Idealan je građevinski materijal jer je otporan na vatru, ima dobra mehanička svojstva, ekonomičan je i ima odlične kvalitete. Gips također ima i dobra akustična svojstva te može smanjiti razinu buke i ima određene ekološke prednosti.⁵

Najčešće se koristi kalcinirani gips, odnosno poluhidrat ($\text{CaSO}_4 \times \frac{1}{2} \text{H}_2\text{O}$) koji pomiješan s vodom u građevinarstvu služi kao vezivo.

Proizvodnja poluhidrata uključuje sljedeće faze:

- eksploatacija mineralne sirovine (dihidrat)
- oplemenjivanje (drobljenje i mljevenje, sušenje)
- kalcinacija (prijelaz dihidrata u poluhidrat)
- dodatak aditiva

Proizvodni proces i konfiguracija postojenja se razlikuje kod proizvođača, a ovisi o kvaliteti sirovine te vrsti gipsa (ili gotovih proizvoda). Nakon eksploatacije, mineralna sirovina se drobljenjem i mljevenjem priprema za kalcinaciju. Nakon drobljenja moguće je pranje ili sijanje čime se izdvajaju primjese u sirovini. Drobljenjem se dobiva prvi u nizu produkata, tj. gips za portland cement. Nakon drobljenja se provodi sušenje (ispod 50 °C) da se ukloni slobodna vlaga a da pri tome ne dolazi do kalcinacije, te radi lakše obrade u narednim postupcima. Ovisno o stupnju drobljenja i tipu peći, nakon sušenja se gips kalcinira ili melje. Postoji više tipova peći za kalcinaciju od kojih za svaku postoje određeni zahtjevi na granulometrijski sastav sirovine.

Gips ima sposobnost i gubitka vode pri relativno niskoj temperaturi, tako nastaje dehidrirani (kalcinirani) gips koji ima isto veziva svojstva.⁴ Osim u građevinarstvu koristi u većem broju industrijskih proizvoda (proizvodnja šećera, gnojiva, u farmaciji, za gume, boje, u medicini itd).⁶ Dodatkom vode dehidriranom gipsu, hidratacijom nastali produkt istovjetan je izvornom materijalu/sirovini. Procesi dehidratacije i hidratacije temelj su tehnologije gipsa.⁷

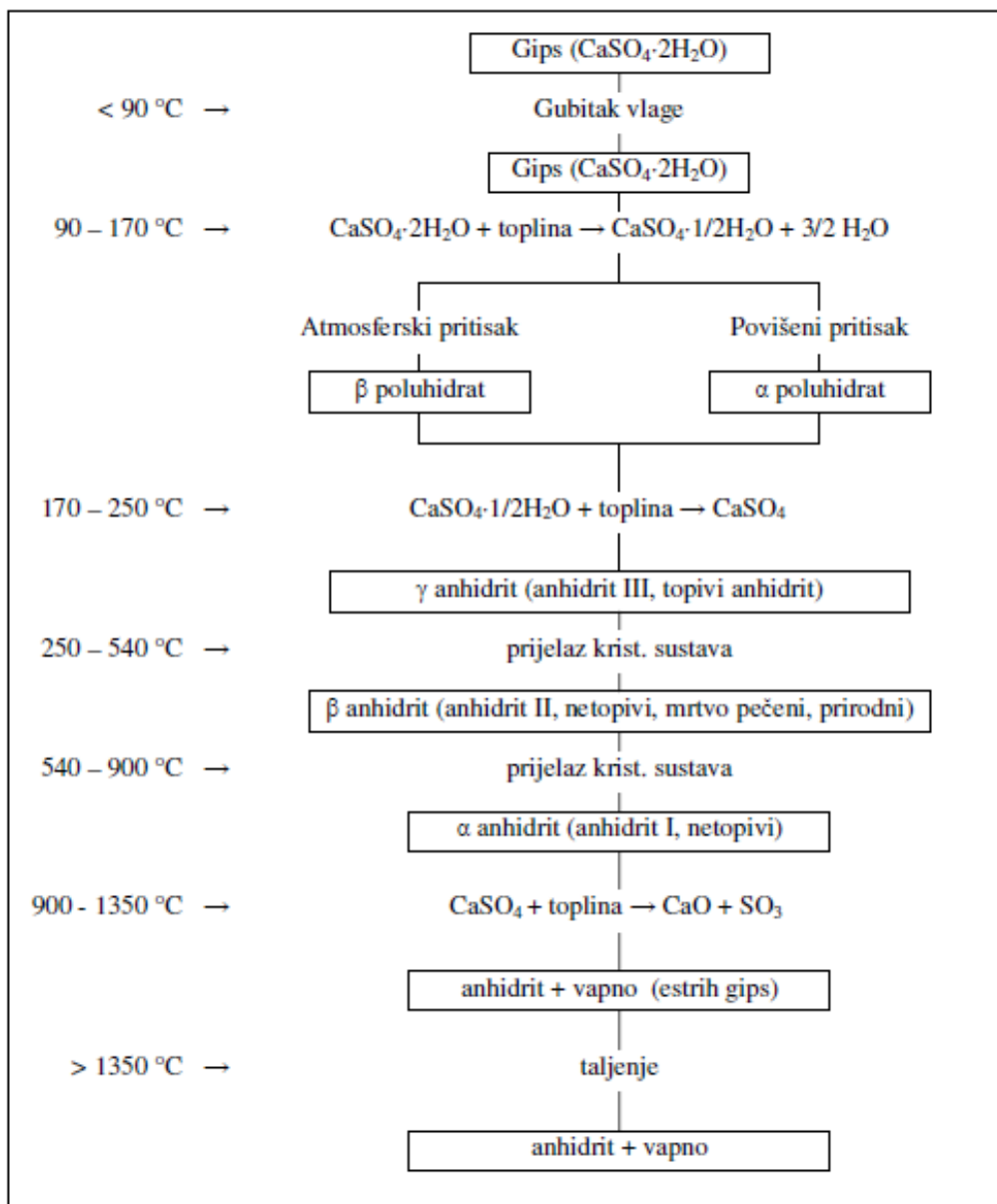
2.3.1.1. Kalcinacija

Kalcinacijom na određenim temperaturama nastaju različite modifikacije gipsa i anhidrita koji vlastitim svojstvima utječu na svojstva krajnjeg produkta. Na Slici 2.3. prikazano je formiranje produkata kalcinacije, s povišenjem temperature:

- do **90 °C** gips se oslobađa higroskopne vlage,
- na **90-170 °C** nastaje α ili β hemihidrat, ovisno koji se postupak primjenjuje.

Suhim postupkom, odnosno pri atmosferskom tlaku nastaje β -hemihidrat. Na taj način nastaju sitniji kristali, nejednolike veličine, što rezultira velikom specifičnom površinom i topljivošću u vodi. Mokrim postupkom, pod visokim pritiskom vodene pare u posebnim pećima

(autoklavima) nastaje α -hemihidrat. Ovim postupkom nastaju krupniji kristali, jednolike veličine, što rezultira manjom specifičnom površinom i manjom topljivošću u vodi.



Slika 2.3. Produkti kalcinacije gipsa⁴

- na **170-250 °C** nastaje γ -anhidrit, koji se još naziva anhidrit III ili topljivi anhidrit. Brzo prelazi u poluhidrat, nestabilan je i ima puno veću topljivost u vodi od poluhidrata zbog specifične kristalne strukture. Ovo svojstvo omogućuje njegovu uporabu kao apsorbensa vlage.
- pri **250-540 °C** nastaje β anhidrit, naziva se još netopljivim anhidritom.

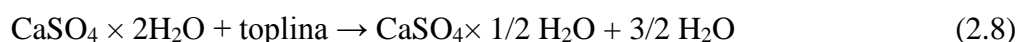
Ova modifikacija anhidrita je jedina i jednaka anhidritu koji se pojavljuje u prirodi. Vezan je uz ležišta gipsa gdje se pojavljuje kao štetna primjesa. Nema vezivna svojstva, nereaktivan je s vodom zbog guste kristalne rešetke u odnosu na γ -anhidrit. Ovakav anhidrit može poprimiti vezivna svojstva uz dodatak aktivatora koji potiču/iniciraju njegovu hidrataciju.

- pri **540-900 °C** nastaje α -anhidrit ili anhidrit I, svojstvima je sličan anhidritu II
- iznad **900 °C** anhidrit počinje disocirati na CaO (vapno) i plin SO₃, koji pri visokoj temperaturi odmah dalje disocira na SO₂ i kisik. Ovakvim postupkom nastaje mješavina anhidrita i manje količine vapna, poznata pod nazivom estrih gips. Vapno ovdje djeluje kao aktivator hidratacije anhidrita te stoga estrih gips pomiješan s vodom pokazuje vezivna svojstva. Za razliku od hemihidrata, estrih gips veže mnogo sporije.^{4,7}

2.3.1.2. Reakcija dehidratacije

Grijanjem gipsa (CaSO₄ × 2H₂O) na temperaturama između 90 i 170 °C dolazi do gubitka mase za 20.9 % što odgovara nastanku hemihidrata gipsa (CaSO₄ × ½ H₂O). Hemihidrat je mekan i može se jednostavno samljati u prah.⁸

Endotermna reakcija djelomične dehidratacije prikazana je sljedećom jednačbom:



2.3.1.3. Reakcija hidratacije

Kada se praškasti gips (CaSO₄ × ½ H₂O) pomiješa s vodom u obliku paste ili guste suspenzije, reakcijom hidratacije nastaje produkt – dihidrat istog sastava kao sirovina za proizvodnju, jer se kemijski vezana voda, prije istjerana grijanjem, ponovno veže u kristalnu rešetku materijala.^{7,9}

Egzotermna reakcija hidratacije prikazan sljedećom jednačbom:



2.3.1.4. Dodaci gipsu

Prirodni kalcinirani gips, pomiješan s vodom, veže u vremenu od 15-25 minuta, što je dugo predstavljalo problem za širu primjenu gipsa. Aditivi koji se dodaju gipsu najčešće imaju ulogu regulatora brzine vezivanja. Danas je dodacima gipsu moguće postići vrijeme vezivanja od 2-3 minute, pa sve do nekoliko sati.⁴

2.3.1.5. Kakvoća sirovine

Kakvoća sirovine za proizvodnju gipsa se odnosi na udio gipsa dihidrata u sirovini, tj. na udio i vrstu primjesa. Koliko će neka primjesa biti štetna ili neutralna u sirovini za gips, ovisi o njegovoj namjeni. Većina ležišta sadrži 80-90% gipsa, što čini prosječnu čistoću, dok se vrlo čista ležišta s preko 95% gipsa rijetko nalaze. Također se eksploatiraju ležišta i sa manje od 80% gipsa. Nečistoće u ležištima gipsa mogu se podijeliti u tri skupine:

- netopljivi minerali (vapnenac, dolomit, anhidrit, silikati)
- topljive soli (halit, mirabilit...)
- gline

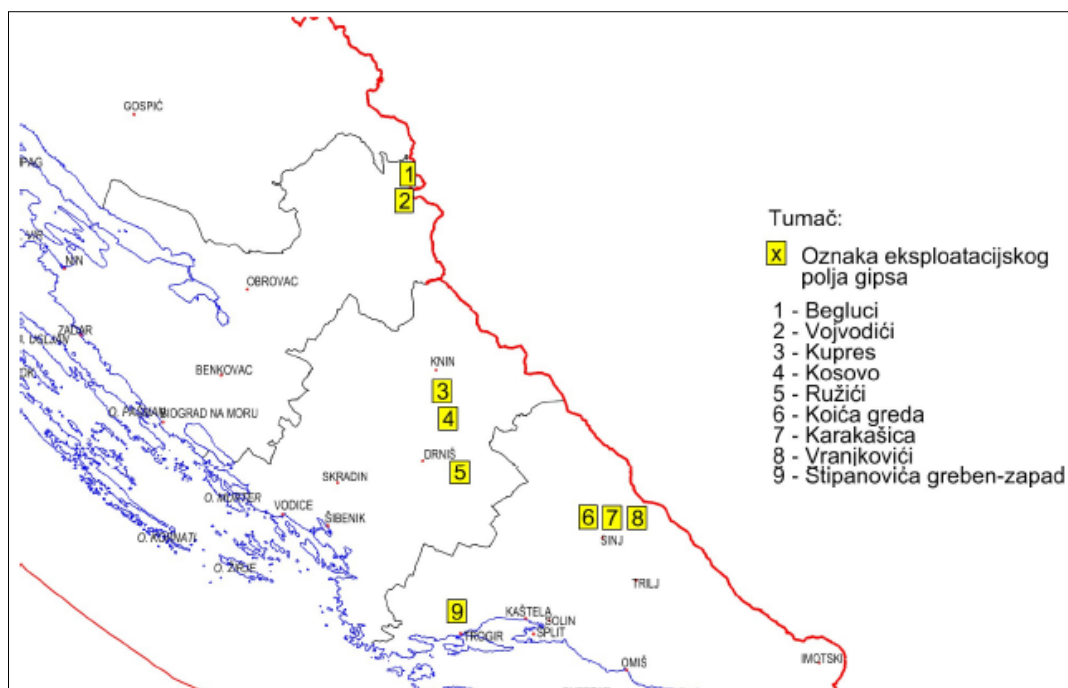
Netopljive komponente poput vapnenca i dolomita umanjuju čvrstoću gipsanog veziva i povećavaju gustoću gipsanih proizvoda. Većina ležišta sadrži 10-15% netopljivih primjesa.

Topljive soli mogu izazvati niz problema u proizvodnom procesu jer utječu na temperaturu kalcinacije. Udio topljivih soli u ležištima je ograničen na 0,02-0,03%.

Gline koje vežu puno vode mogu izazvati probleme bubrenjem (pojava pukotina) jer mogu upijati vodu prilikom miješanja gipsa s vodom ili u očvrslom vezivu. Udio ovih gline je najčešće ograničen na 1-2%.⁴

2.3.2. Eksploatacija gipsa u Republici Hrvatskoj

Gips je jedan od najranije eksplotiranih nekovina u našim krajevima, odmah iza kamena, gline i kvarcnoga pijeska. Pojave i naslage gipsa u Hrvatskoj razvijene su na većem broju područja. Najveći broj pojava gipsa nalazi se u Sinjskom, Vrličkom, Petrovom i Kosovom te Kninskom polju.⁶ Eksploatacijska polja gipsa (Slika 2.4.) u Lici su „Vojvodići“ i „Begluci“, kod Knina i Drniša „Kupres“, „Kosovo“ i „Ružići“, kod Sinja „Vranjkovići“, „Karakasića“ i „Koića greda“ i kod Trogira „Stipanovića grebem-zapad“.⁴ Iako se eksplotira na samo 9 lokacija, pronađen je na ukupno 27 lokacija u Republici Hrvatskoj.



Slika 2.4. Eksploatacijska polja gipsa u Republici Hrvatskoj⁴

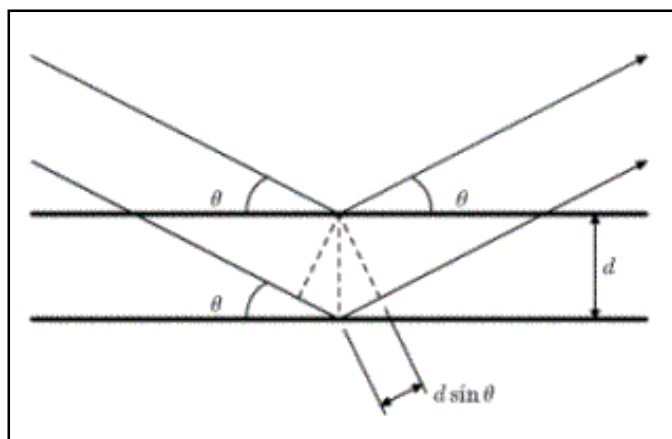
2.4. METODE ISPITIVANJA

2.4.1. Rendgenska difrakcijska analiza (XRD)

Rendgenske zrake su elektromagnetski valovi visoke energije i kratke valne duljine (0.01 nm do 1 nm) koji nastaju u rendgenskoj cijevi. Otkrio ih je njemački fizičar Wilhelm Konrad Röntgen 1895. godine. Rendgenska difrakcijska analiza se temelji na međudjelovanju rendgenskih zraka i tvari, tj. elektrona.

Rendgenska difrakcijska analiza je najznačajnija fizikalna metoda određivanja vrste i strukture krute tvari. Pomoću nje se kristalne tvari mogu i kvalitativno i kvantitativno analizirati, ali njena najveća primjena je u određivanju strukture kristala.

Kada snop rendgenskih zraka padne na monokristal, dio zraka prolazi, dio se apsorbira, a dio se raspršuje na elektronskom omotaču svakog atoma. Rendgensku difrakciju najjednostavnije je interpretirao Bragg. Difrakcija rendgenskih zraka posljedica je njegove refleksije i interferencije sa zamišljenih ekvidistantnih ploha kristalne rešetke (Slika 2.5.).



Slika 2.5. Refleksija i interferencija rendgenskih zraka sa zamišljenih ekvidistantnih ploha.

Razlika puteva dvije zrake iznosi $2 \cdot d \cdot \sin \theta$.

Do pojačanja amplitude reflektiranih rendgenskih zraka s ekvidistantnih ploha doći će ako jedna zraka zaostaje za drugom za cjelobrojni umnožak valne duljine, što je dano Bragg-ovom jednadžbom:

$$n\lambda = 2d \sin \theta \quad (2.10)$$

gdje je :

n – cijeli broj (1,2,3..)

θ - kut kojim treba ozračiti uzorak da bi došlo do konstruktivne interferencije

λ - valna duljina primjenjenog zračenja (CuK α zračenje ima valnu duljinu od 1,5045 Å)

d - razmak između ekvidistantnih ravnina kristalne rešetke

Poznavajući vrijednosti λ i θ (uporabljeno karakteristično zračenje i tzv. kut sjaja) može se pomoću ove jednadžbe odrediti d . Rezultat takve analize je rendgenogram iz kojeg se prema visini i položaju pikova mogu kvalitativno i kvantitativno odrediti mineralne faze u uzorku.

2.4.1.1. Kvalitativna rendgenska analiza

Dvije različite kristalne tvari, zbog različitog rasporeda ili vrste atoma, nikada neće dati istu rendgensku sliku, dok će isti mineral uvijek davati istu sliku. Na tome se temelji kvalitativna identifikacija spojeva. Sustav identifikacije nepoznate kristalne supstance na temelju snimljenog rendgenograma, u današnje je vrijeme u potpunosti razrađen zbog velikog broja kristalnih spojeva. Za identifikaciju se koristi Hanawalt sustav u kojem su kristalni spojevi svrstani u skupine po razmaku d najjačeg intenziteta.

Iz rendgenograma se najprije odrede kutevi θ , a zatim se preko Bragg-ove jednadžbe (2.10) izračunaju međuplošne udaljenosti d . Vrijednosti međuplošnih udaljenosti se uspoređuju za 3 pika najjačeg intenziteta, te se na taj način dolazi do naziva i kemijske formule spoja, te broja kartice. Kartica sadrži sve d vrijednosti tog spoja, Müllerove indekse h , k i l , te parametre jedinične ćelije. Na taj način identificiran je nepoznati spoj.

2.4.1.2. Kvantitativna rendgenska analiza

Kvantitativna rendgenska analiza temelji se na činjenici da intenzitet difrakcijskog maksimuma pojedine komponente u smjesi raste s porastom masenog udjela te faze u smjesi. Na tu ovisnost utječe i apsorpcijski koeficijent koji ovisi o vrsti i udjelima ostalih komponenti uzorka.

Kod kvantitativne rendgenske analize najvažnija je i najviše se primjenjuje metoda unutarnjeg standarda. Kod nje se uzorku dodaje nova komponenta (standard) uvijek u istoj količini, te se mjeri omjer intenziteta difrakcijskog maksimuma ispitivane tvari s difrakcijskim maksimumom standarda.

Standard mora biti kristalizirana, stabilna tvar, čiji se difrakcijski maksimum ne poklapa s maksimumom tvari koju određujemo.

2.4.2. Pretražni elektronski mikroskop (SEM)

SEM¹⁰ se rutinski koristi za snimanje slika visoke razlučivosti, omogućuje promatranje vrlo sitnih objekata i detalja te prikazuje prostorne varijacije u kemijskom sastavu. Također, možemo ga koristiti za identificiranje faza temeljenih na kvalitativnom kemijskom sastavu ili kristalnoj strukturi. Priprema uzorka za SEM može biti jednostavna ili složena ovisi o prirodi uzorka i zahtjevu snimanja. Uzorci moraju biti čvrsti, suhi te prekriveni metalom i moraju se uklopiti u mikroskopsku komoru. Za većinu instrumenata uzorci moraju biti stabilni u vakuumu u redu od $5 \cdot 10^{-5}$ i 10^{-6} Torr.

SEM koristi snop elektrona visoke energije za stvaranje različitih signala na površini krutih uzoraka. Signali koji nastaju interakcijom uzorka i elektrona sadrže informacije o uzorku, uključujući morfologiju (teksturu), kemijski sastav, kristalnu strukturu i orijentaciju molekula koje čine uzorak. SEM obuhvaća područje veličina od 4 nm do 4 mm, ima moć razlučivanja 4

nm te povećanje od $20 \cdot 10^5$. Za razliku od optičkog mikroskopa, pomoću kojeg možemo uočiti i površinu i unutrašnjost, SEM-om uočavamo samo površinu.

2.4.3. Infracrvena spektrometrija

Metoda infracrvene spektroskopije se upotrebljava za određivanje strukture molekula, identifikaciju kemijskih spojeva, kvalitativno i kvantitativno određivanje sastava smjesa, te u nizu drugih primjena. Upotrebljava se za istraživanje krutih, kapljevitih i plinovitih tvari, a njena je primjena uobičajena u kemiji, fizici, inženjerstvu materijala itd.

Iako je relativno novija tehnika u području istraživanja cementa i betona, postaje sve važnija i zastupljenija sa napretkom instrumentacije i karakterizacije produkata hidratacije, novih spojeva itd. Molekula koja se nalazi u elektromagnetskom polju može primati i davati energiju samo određenih iznosa, određenih prema formuli:

$$E = h\nu \quad (2.11)$$

gdje je h -Planckova konstanta ($h = 6.626176 \cdot 10^{-34}$ Js), a ν -frekvencija elektromagnetskog polja. U slučaju dvoatomske molekule, moguće je pokazati da je relativno gibanje atoma ekvivalentno gibanju jedne čestice mase, μ , a čiji je pomak iz stanja ravnoteže jednak promjeni međuatomske udaljenosti. Masa μ naziva se reducirana masa i izračuna se prema: $1/\mu = 1/m_1 + 1/m_2$, gdje su m_1 i m_2 mase dvaju atoma.

Kinetička energija takvog sustava jednaka je:

$$Ek = \frac{\mu \dot{x}^2}{2} \quad (2.12)$$

U slučaju harmonijskog oscilatora, potencijalna energija jednaka je:

$$\Phi = \frac{kx^2}{2} \quad (2.13)$$

gdje je k -konstanta sile. Schrödingerovu jednadžbu moguće je napisati u obliku:

$$\frac{d^2 \Psi}{dx^2} + \frac{8\pi^2 \mu}{h^2} \left(E - \frac{kx^2}{2} \right) \Psi = 0 \quad (2.14)$$

i njeno je rješenje:

$$E_v = h\nu(\varphi + 1/2) \quad (2.15)$$

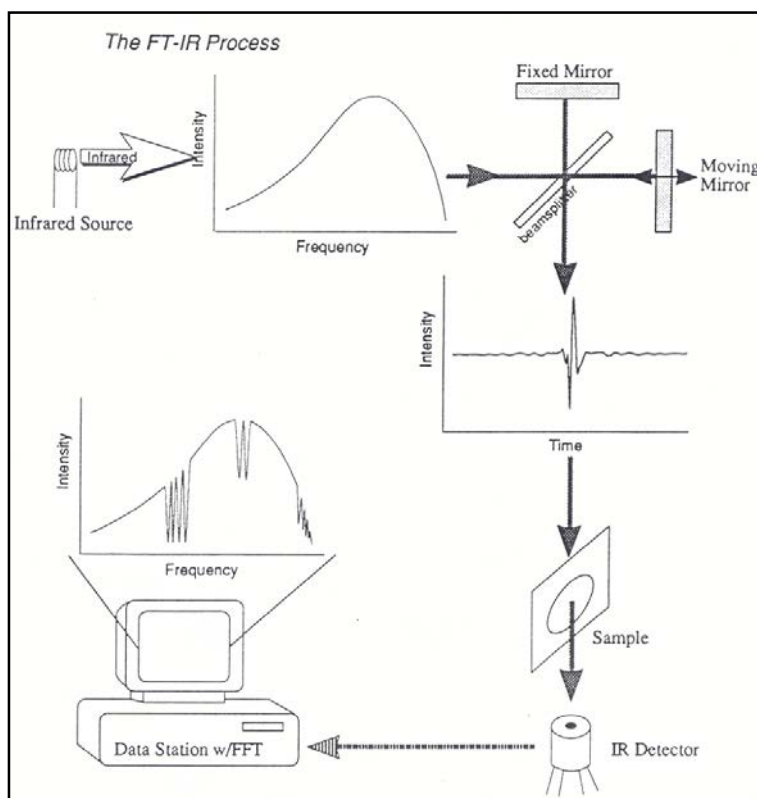
$$\nu = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{k}{\mu}} \quad (2.16)$$

gdje φ poprima vrijednosti vibracijskih kvantnih brojeva. Prema gornjoj jednadžbi, frekvencija titranja dvoatomske molekule proporcionalna je drugom korijenu iz k/μ . Ako je k konstantno za niz dvoatomskih molekula, tada frekvencija opada porastom reducirane mase.

U slučaju višeatomskih molekula, situacija je složenija, jer svi atomi izvode vlastito harmoničko gibanje odnosno titranje. Općenito, vibracije višeatomskih molekula prikazuju se kao superpozicija normalnih titraja, i ima ih općenito $3N-6$, odnosno $3N-5$ za linearne molekule (N je broj atoma u molekuli). Ipak, za svaku molekulu, dozvoljene su samo one vibracije koje su određene izbornim pravilima (ovise o simetriji molekule) i aktivne su ili kao infracrvene ili Ramanove vrpce. Vjerojatnost pojedinih prijelaza moguće je izračunati na osnovi kvantne mehanike.

Infracrvena spektrometrija sa Fourierovom transformacijom

Detektor IR zračenja nije u mogućnosti osjetiti i frekvenciju i intenzitet infracrvenog zračenja koji bi imao praktičnu primjenu. Stoga disperzivni instrumenti koji promatraju ovisnost intenziteta zračenja o promjeni frekvencije, frekvenciju upadnog zračenja određuju (izvedbom samog uređaja) pomicanjem mehaničkih dijelova (prizme, optičke mrežice itd.). Takav uređaj sa velikim brojem pokretnih mehaničkih dijelova zato zahtijeva periodična precizna baždarenja.



Slika 2.6. Shematski prikaz uređaja za infracrvenu spektrometriju s Fourierovom transformacijom

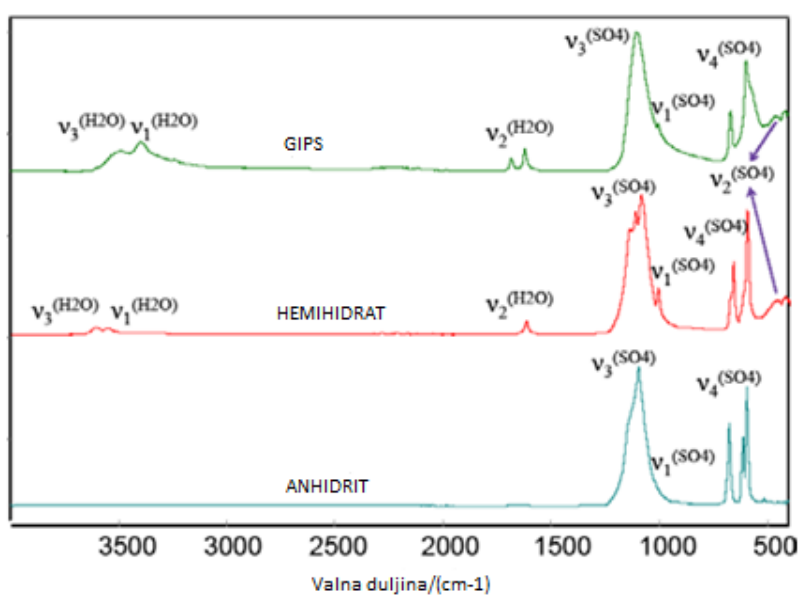
Načelo rada FTIR instrumenata kao interferometra IR zračenja izbjegava brojna ograničenja disperznih instrumenata. Uređaji za infracrvenu spektrometriju koji rade na načelu interferencije infracrvenog zračenja, primjerice kao Michaelsonov interferometar, omogućuju istodobno zahvaćanje cijelog infracrvenog spektra. Podatak mjerenja je zapravo interferogram koji je posljedica istodobne interferencije svih valnih duljina infracrvenog zračenja, a on se matematičkom transformacijom (Fourierova transformacija) prevodi u spektar ovisnosti intenziteta IR zračenja o valnom broju. Taj je matematički postupak zathjevan, te je tek otkrićem algoritma brze Fourierove transformacije, FFT (engl. Fast Fourier Transform) utjecao na široku primjenu ove interferometrijske tehnike.^{11,12}

Tablica 2.2. prikazuje infracrvene vrpce mineralnih faza u sastavu $\text{CaSO}_4\text{-H}_2\text{O}$, i od velike su pomoći podaci iz ove tablice za karakterizaciju uzoraka pripremljenih u ovome radu. Na Slici 2.7. prikazan je izgled spektra za gips, hemihidrat i anhidrit.¹³

Tablica 2.2. Infracrvene vrpce raznih modifikacija kalcijevog dihidrata ($\text{CaSO}_4 \times \text{H}_2\text{O}$)¹³

Gips	Hemihidrat	Topljivi anhidrit	Netopljivi anhidrit	Asignacija vrpce
667 s 672 sh	660 s 670 sh	665 s 672 sh	666 sh 673 s	ν_4, SO_4 ν_4, SO_4
1004 vw	1008 n	1008 vw 1012 vw	1012 vw	ν_1, SO_4 ν_1, SO_4
1120 vs 1145 vs 1155 sh	1094 s 1115 s 1135 sh 1155 vs 1168 sh	1092 s 1115 s 1135 sh 1155 vs 1168 sh	1095 s (n) 1130 s (d) 1158 vs	ν_3, SO_4 ν_3, SO_4 ν_3, SO_4 ν_3, SO_4 ν_3, SO_4
1617 sh 1623 s 1688 m	1617 sh 1623 s			$\nu_2, \text{H}_2\text{O}$ $\nu_2, \text{H}_2\text{O}$
2130 w 2230 w	2030 vw 2090 vw 2130 w 2220 vw	2130 vw 2150 vw 2230 vw	2130 vw 2230 vw	$2 \times \nu_1, \text{SO}_4$ $\nu_1 + \nu_3, \text{SO}_4$ $\nu_1 + \nu_3, \text{SO}_4$ $\nu_1 + \nu_3, \text{SO}_4$ $2 \times \nu_3, \text{SO}_4$
3245 sh 3410 s 3500 w 3555 m	3220 vw 3560 m 3615 s			$2 \times \nu_2, \text{H}_2\text{O}$ $2 \times \nu_2, \text{H}_2\text{O}; \nu_3, \text{H}_2\text{O}$ $\nu_1, \text{H}_2\text{O}$ $\nu_1, \text{H}_2\text{O}$ $\nu_3, \text{H}_2\text{O}$

n – može se dobiti samo u parafinskoj suspenziji; **d** – može se dobiti samo s KBr diskom; **vw** – jako slabo; **w** – slabo; **m** – srednje; **s** – jako; **vs** – vrlo jako; **sh** – rame

**Slika 2.7.** MIR spektar za gips, hemihidrat i anhidrit¹³

3. EKSPERIMENTALNI DIO

3.1. MATERIJALI

U tvornici TONDACH d.o.o iz Đakova, proizvodi se glineni crijep za krovove. U tehnološkom procesu pripravlja se glina koja se formira u željeni oblik prešanjem između dva gipsana kalupa. Nakon određenog broja otpresaka, gipsani kalupi više ne zadovoljavaju toleranciju dimenzija, te se zamjenjuju novima. U ovom radu ispitana je moguća uporaba uzoraka otpadnih gipsanih kalupa hidrotermalnom obradom u visokotlačnom reaktoru.



Slika 3.1. Otpadni gips iz tvornice TONDACH d.o.o

3.2. POSTUPAK RADA

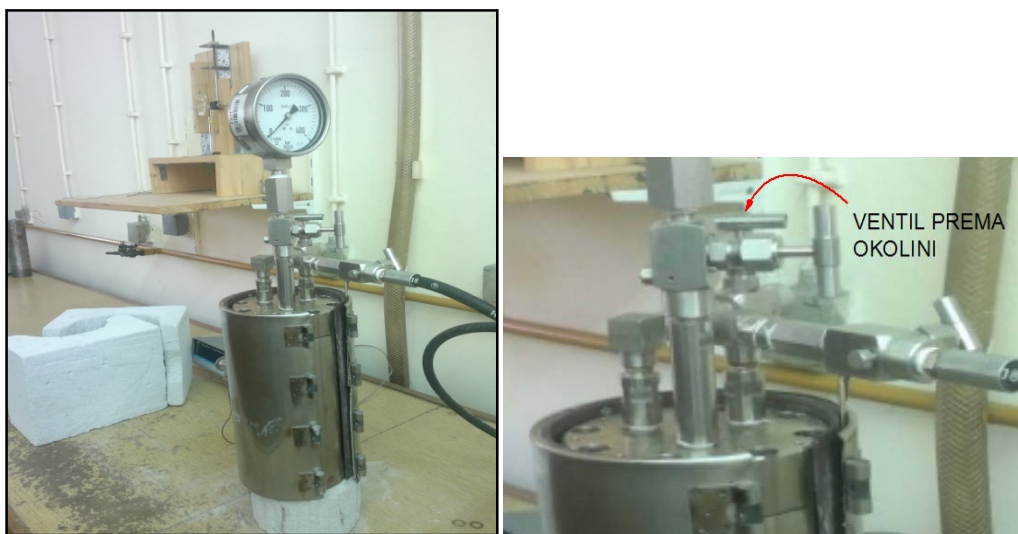
Prije provođenja eksperimenta uzorke gipsa je bilo potrebno izvagati kako bi se mogla pratiti promjena mase, tj. gubitak vode u uzorku, prije i poslije provedbe eksperimenta. Masa uzoraka se pratila pomoću laboratorijske tehničke vage KERN PLJ, KERN&SOHN GmbH (Slika 3.2.), nosivosti 0,5 g do 3500 g (razlučivosti 0,01 g). Početna masa ispitivanih uzoraka iznosila je oko 200 g.



Slika 3.2. Laboratorijska tehnička vaga KERN&SOHN

Eksperiment je započet zagrijavanjem uzoraka u hidrotermalnom reaktoru (Slika 3.3.). Na taj način je izvršena dehidracija (kalcinacija) gipsa, prema jednačbi kemijske reakcije 2.8.

U eksperimentima je dehidracija otpadnog gipsa provedena u rasponu temperatura od 120-160 °C, u zatvorenom sustavu, tijekom 24h. U sljedećoj seriji eksperimenata, dehidracija otpadnog gipsa provedena je u istom rasponu temperatura od 120-160 °C (tijekom 24h), no sustav (reaktor) je bio otvoren prema atmosferi (otvoren ventil, detalj Slike 3.3).



Slika 3.3. Hidrotermalni reaktor

U prvom slučaju, parcijalni tlak vodene pare koja nastaje tijekom djelomične dehidracije gipsa određen je ravnotežom između hemihidrata ($\text{CaSO}_4 \times 1/2 \text{H}_2\text{O}$) i dihidrata ($\text{CaSO}_4 \times 2 \text{H}_2\text{O}$), dok je u drugom slučaju, parcijalni tlak vodene pare niži (sustav je otvoren prema atmosferi). Potrebno je napomenuti da nije mjereno tlak u reaktoru. U slučaju rada u zatvorenom sustavu, povremeno je nakratko otvoren ventil prema atmosferi, da se omogući izlazak kondenzata i vodene pare. Zbog potpune konverzije otpadnog gipsa potrebno je

ukloniti produkt (vodu) iz sustava. Nakon provedene reakcije i hlađenja hidrotermalnog reaktora, uzorci su izvađeni iz reaktora, dodatno ohlađeni na sobnu temperaturu i izvagani. Masa uzoraka prije i poslije reakcije u otvorenom i zatvorenom sustavu, te gubitak vode, prikazani su u tablicama 3.1. i 3.2.

Tablica 3.1. Rezultati hidrotermalne obrade otpadnog gipsa u zatvorenom sustavu

$\theta / ^\circ\text{C}$	$m(\text{gips, poč.})/\text{g}$	$m(\text{gips, kraj})/\text{g}$	$m(\text{H}_2\text{O, isparene})/\text{g}$	$\frac{m(\text{gips, kraj})}{m(\text{gips, poč.})}$
120	202,13	isto	bez promjene	1,000
130	230,87	190,33	40,54	0,824
140	197,71	172,97	24,74	0,875
150	215,67	182,6	33,07	0,847
160	246,71	207,7	39,01	0,842

Tablica 3.2. Rezultati hidrotermalne obrade otpadnog gipsa u otvorenom sustavu

$\theta / ^\circ\text{C}$	$m(\text{gips, poč.})/\text{g}$	$m(\text{gips, kraj})/\text{g}$	$m(\text{H}_2\text{O, isparene})/\text{g}$	$\frac{m(\text{gips, kraj})}{m(\text{gips, poč.})}$
120	205,78	isto	bez promjene	1,000
130	216,96	185,34	31,62	0,854
140	231,22	197,42	33,80	0,854
150	220,36	178,82	41,54	0,811
160	201,05	171,06	29,99	0,851

Nakon vaganja, uzorci su ručno usitnjeni (Slika 3.4.), te prosijani na situ otvora 250 μm (Slika 3.5.) kako bi se odvojila sitna frakcija praha (Slika 3.6.).



Slika 3.4. Ručno drobljenje uzoraka u laboratoriju



Slika 3.5. Sito za prosijavanje



Slika 3.6. Usitnjeni i prosijani uzorci

Ovako pripremljeni uzorci dalje su karakterizirani rendgenskom difrakcijskom analizom (XRD) pomoću uređaja Shimadzu XRD-6000 (Slika 3.7.), kako bi se odredio mineraloški sastav.

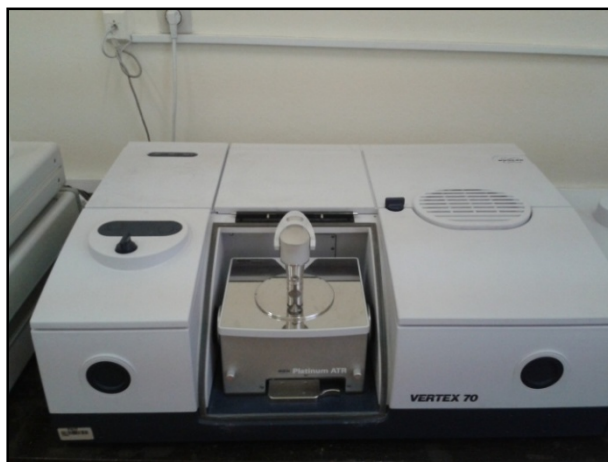


Slika 3.7. Uređaj za rendgensku difrakcijsku analizu, Shimadzu XRD-6000

Kako postoji vrlo mala razlika između rendgenskih difraktograma hemihidrata i topljivog anhidrita, rendgenska je difrakcijska analiza relativno neprikladna i skupa (spora) metoda za razlikovanje dvaju dehidracijskih produkata. Infracrveni spektar pripremljenih uzoraka određen je na uređaju Vertex 70, Bruker GmbH (Slika 3.9.) u ATR modu, u području valnih brojeva od $4000\text{--}400\text{ cm}^{-1}$. Morfologija nastalog produkta određena je elektronskom mikroskopijom na uređaju SEM-TESCAN VEGA TS5236LS (Slika 3.8.).



Slika 3.8. Elektronski mikroskop SEM-TESCAN VEGA TS5236LS

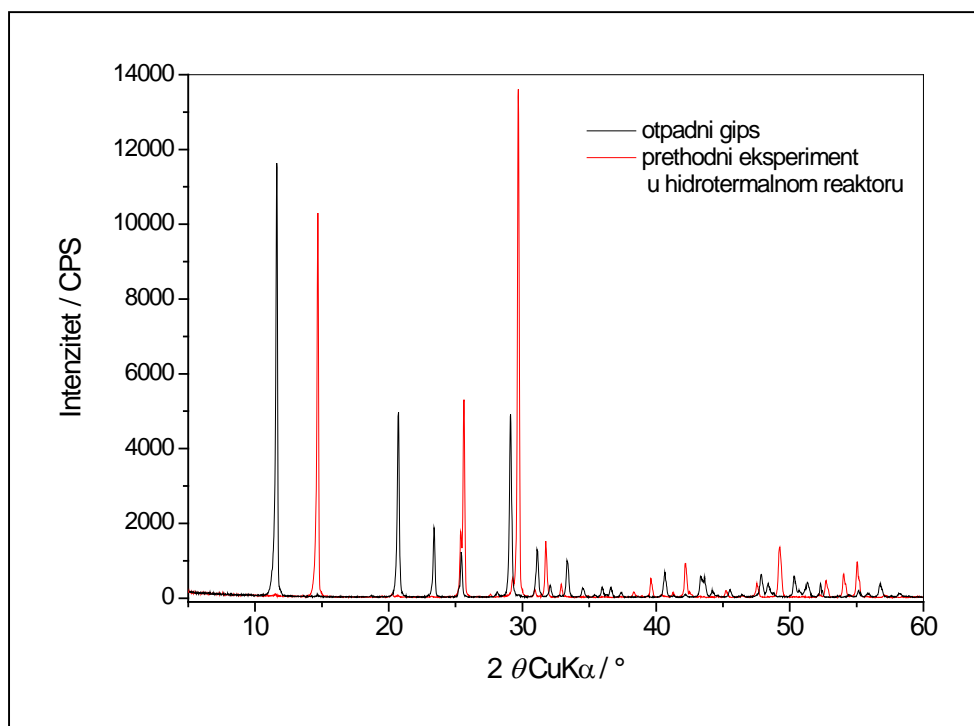


Slika 3.9. Spektrometar Vertex 70, Bruker GmbH, s ATR modulom

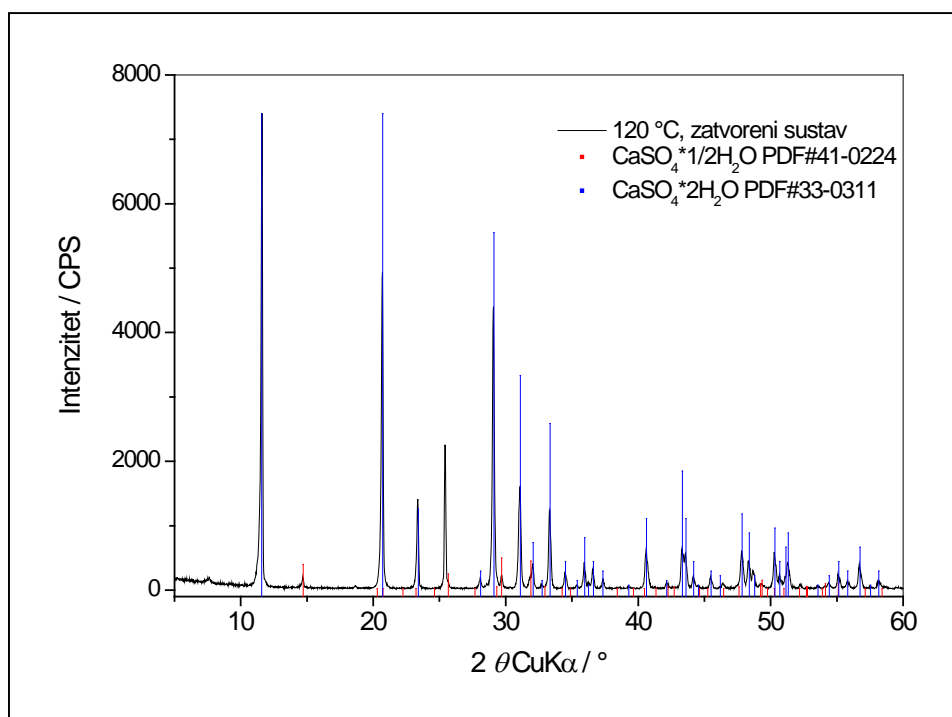
4. REZULTATI

4.1. RENDGENSKA DIFRAKCIJSKA ANALIZA (XRD)

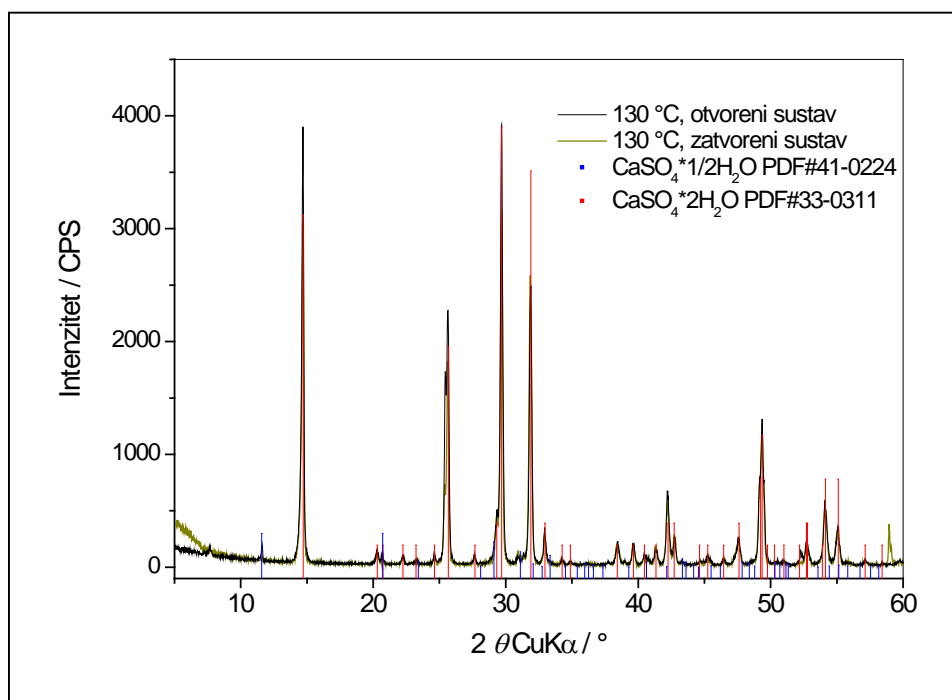
Prikazani su rezultati rendgenske difrakcije uzorka otpadnog gipsa obrađenih u hidrotermalnom reaktoru (otvoren i zatvoren sustav) na temperaturama 120-160 °C. Na Slici 4.1. prikazan je rezultat uzorka otpadnog gipsa i hidrotermalno obrađenog otpadnog gipsa (prethodni eksperiment na 130 °C, zatvoren sustav). Na Slikama 4.2., 4.3., 4.4., 4.5. i 4.7. prikazani su rezultati rendgenske difrakcijske analize zajedno za otvoreni i zatvoreni sustav (120-160 °C). Mineraloški sastav hidrotermalno obrađenog gipsa određen je pomoću baze podataka (Prilog 7.1.). Na Slici 4.6. prikazani su rezultati obrade rezultata rendgenske difrakcijske analize (150 °C, otvoren sustav).



Slika 4.1. Rezultati rendgenske difrakcijske analize uzorka otpadnog gipsa i hidrotermalno obrađenog otpadnog gipsa

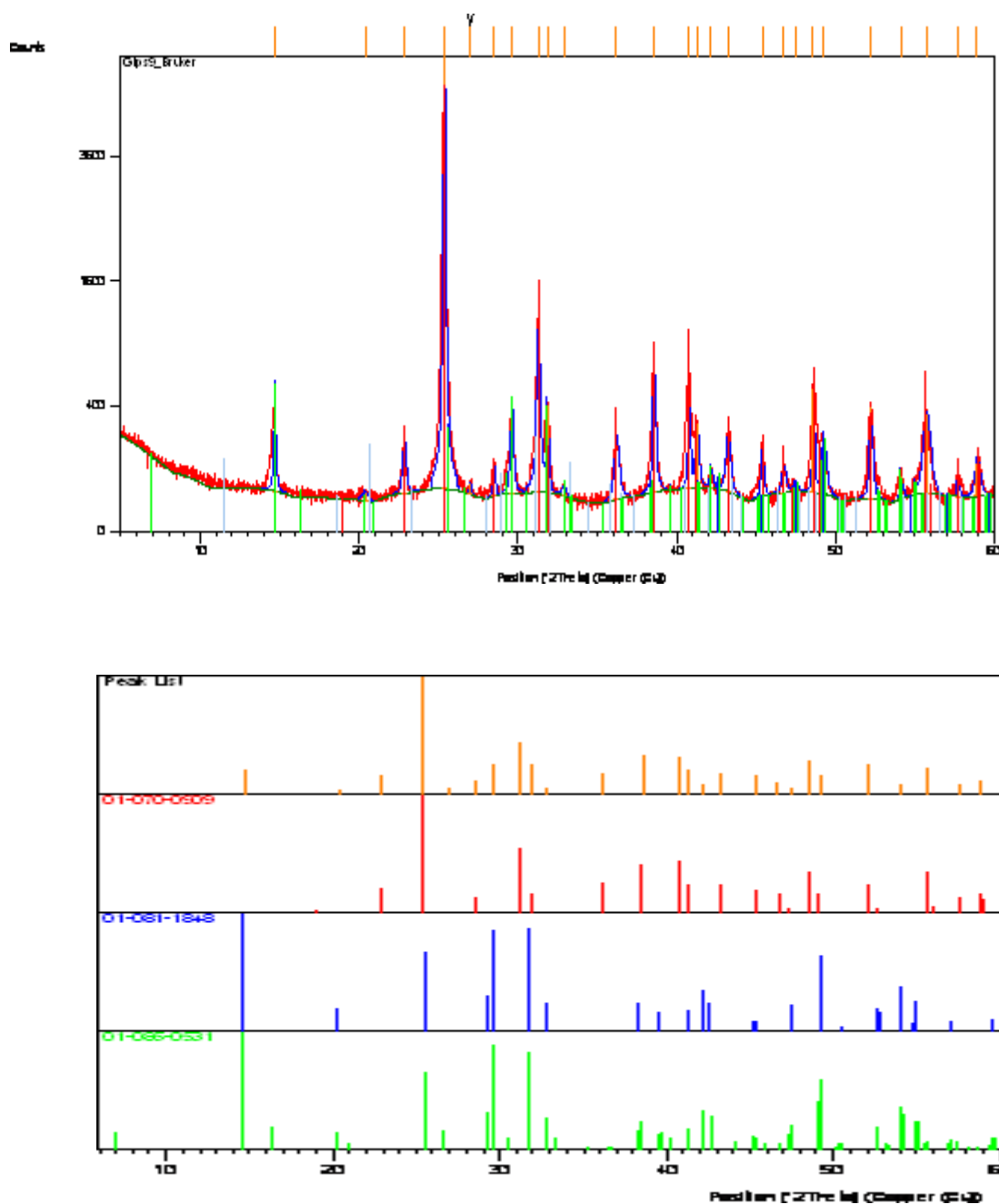


Slika 4.2. Rezultati rendgenske difrakcijske analize – otpadni gips, 120 °C (zatvoren sustav)

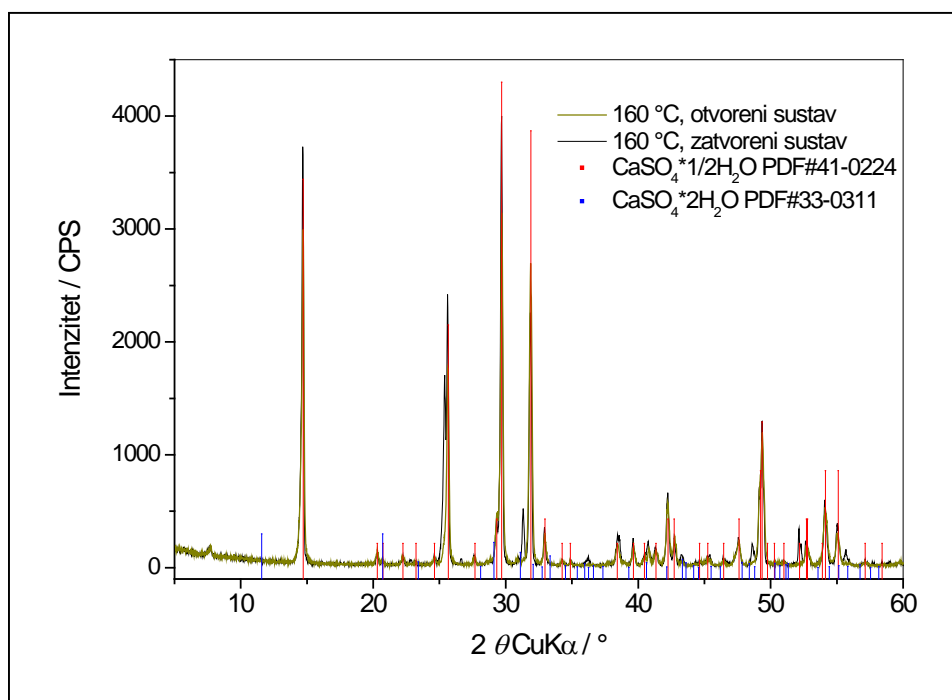


Slika 4.3. Rezultati rendgenske difrakcijske analize – otpadni gips, 130 °C (otvoren i zatvoren sustav)

Broj PDF	Podudaranje	Ime spoja	Pomak [$^{\circ}2\theta$]	Udio	Kemijski sastav
070-0909	83	Kalcij sulfat	-0,090	0,876	CaSO ₄
081-1848	56	Kalcij sulfat hemihidrat	-0,081	0,097	Ca(SO ₄)(H ₂ O) _{0.5}
085-0531	50	Kalcij sulfat (hidrat)	-0,076	0,091	CaSO ₄ (H ₂ O) _{0.67}



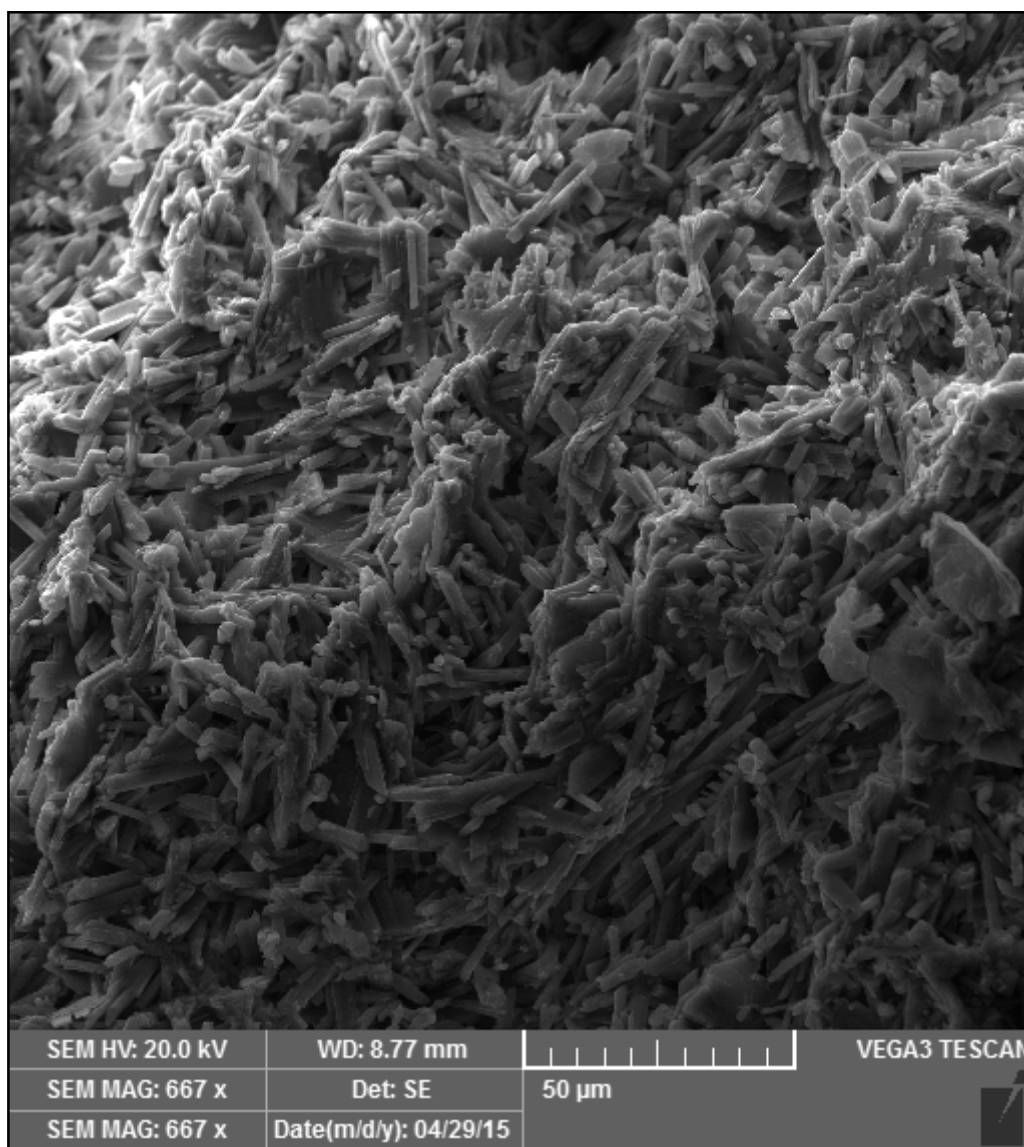
Slika 4.6. Rezultati obrade rezultata rendgenske difrakcijske analize – otpadni gips, 150 °C (otvoren sustav)



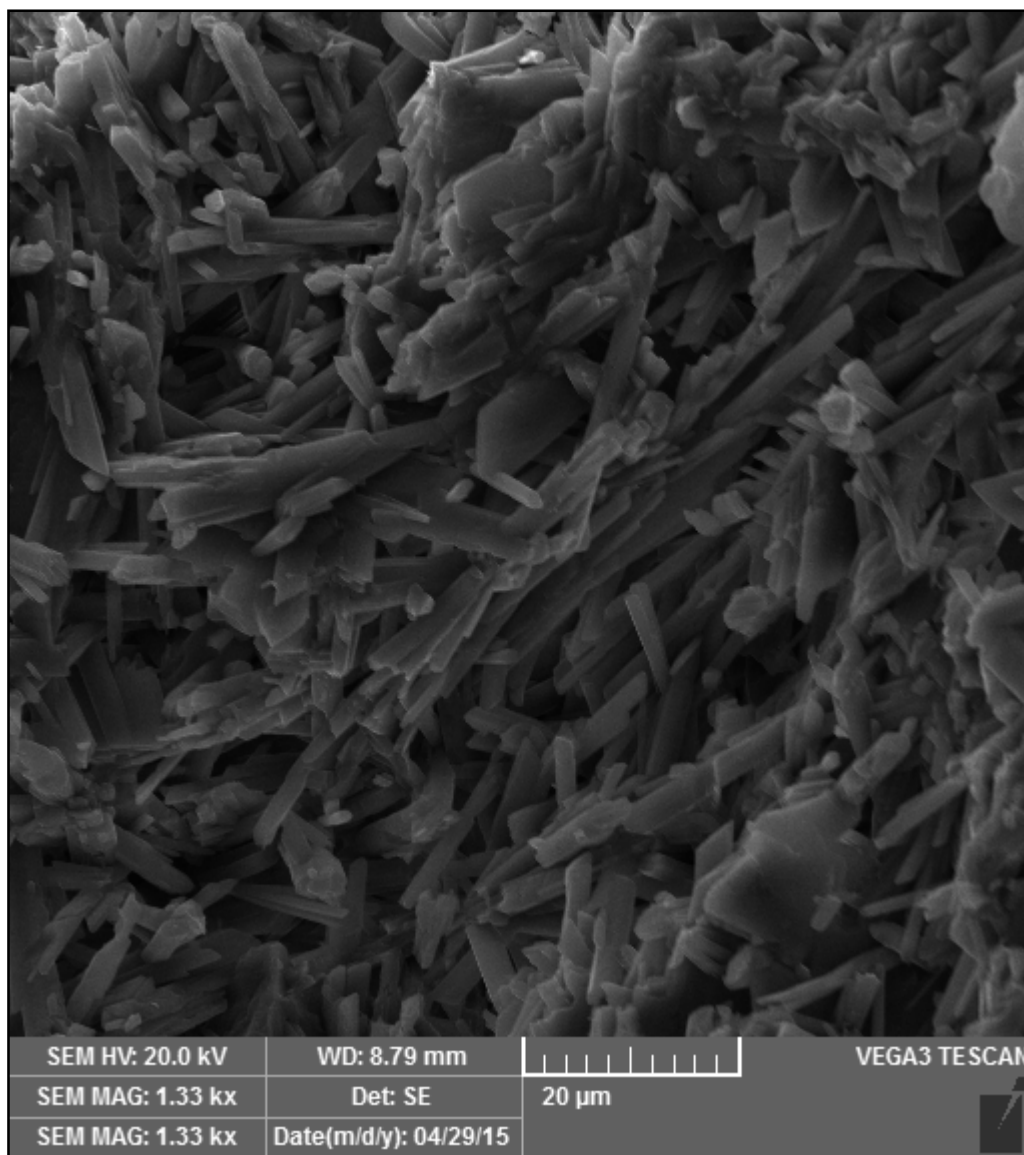
Slika 4.7. Rezultati rendgenske difrakcijske analize - otpadni gips, 160 °C (otvoren i zatvoren sustav)

4.2. PRETRAŽNI ELEKTRONSKI MIKROSKOP (SEM)

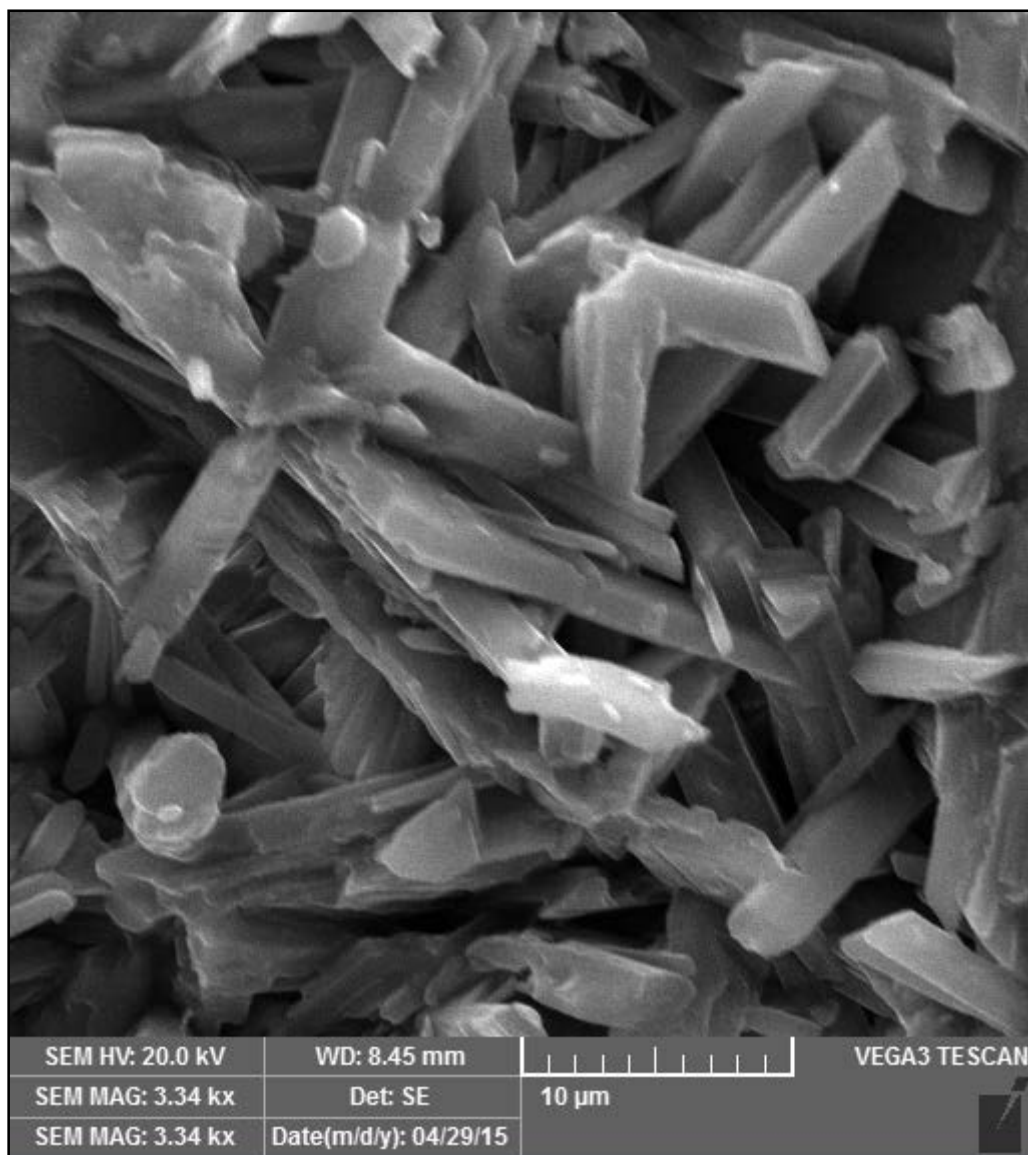
Prikazani su rezultati pretražnog elektronskog mikroskopa pri različitim povećanjima za početnu sirovinu (neobrađen otpadni gips, Slike 4.8.- 4.10.) i za uzorke otpadnog gipsa nakon eksperimenta pri temperaturi 130 °C, otvoren i zatvoren sustav (Slike 4.11.- 4.16.).



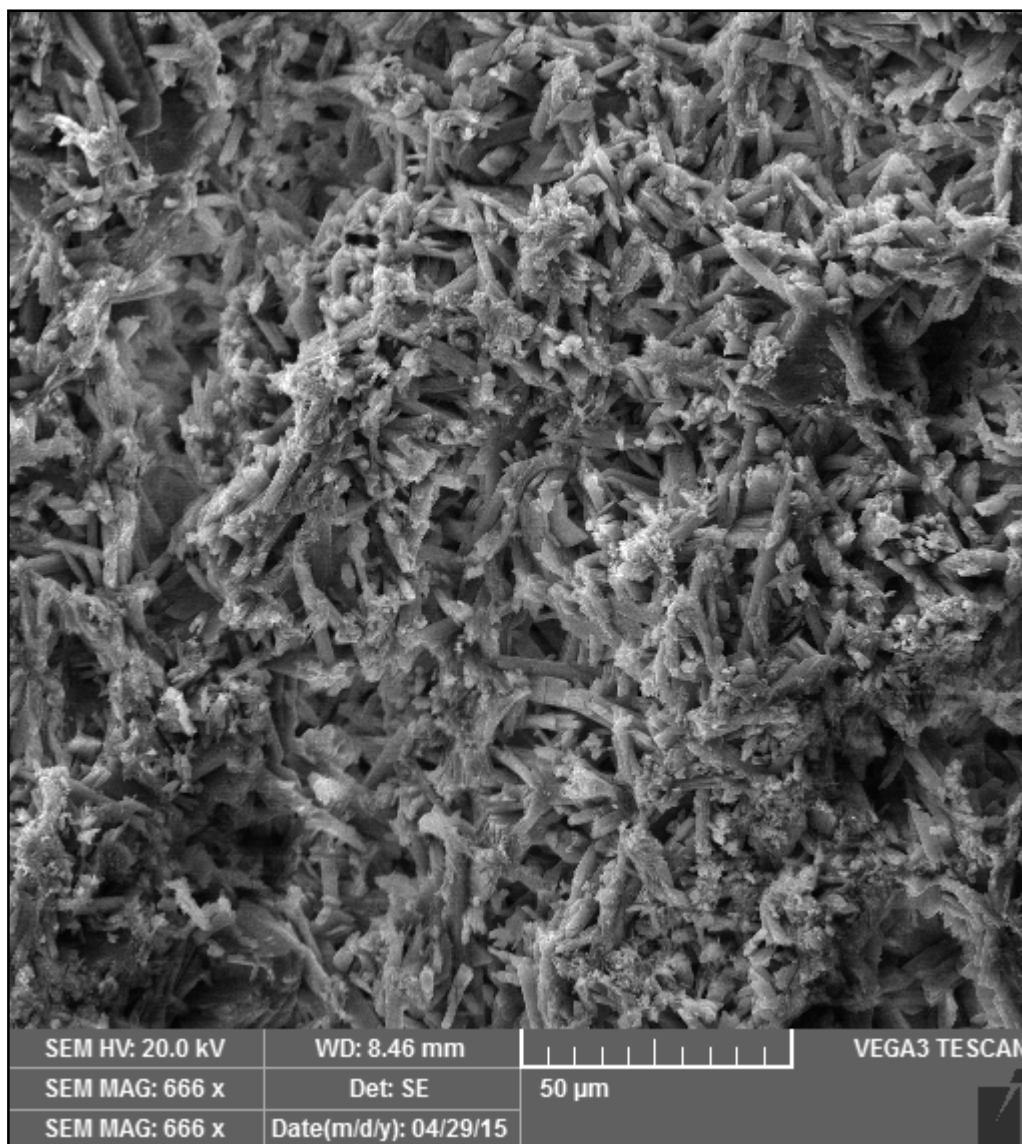
Slika 4.8. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka početne sirovine
(povećanje 667 x)



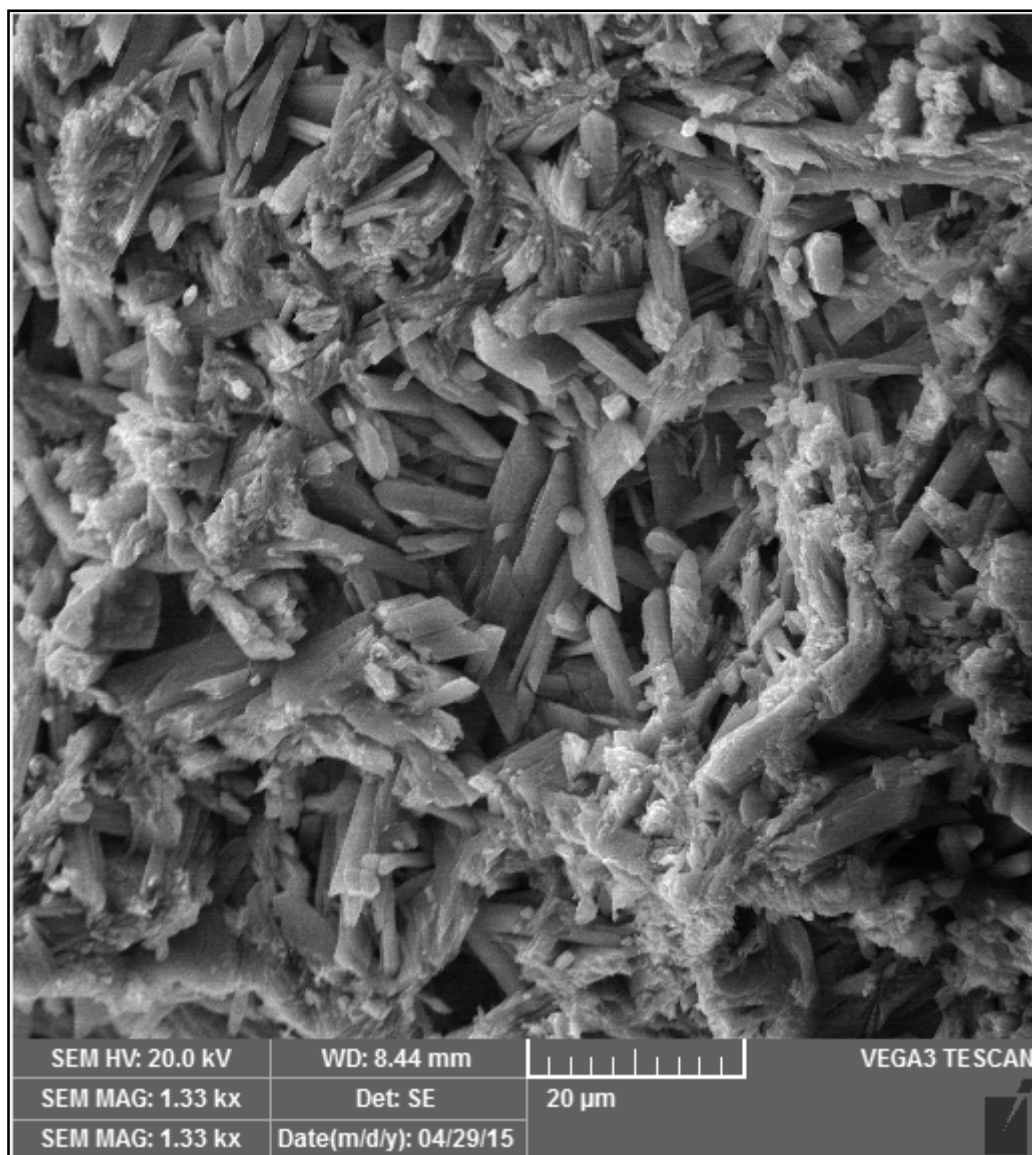
Slika 4.9. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka početne sirovine
(povećanje 1330 x)



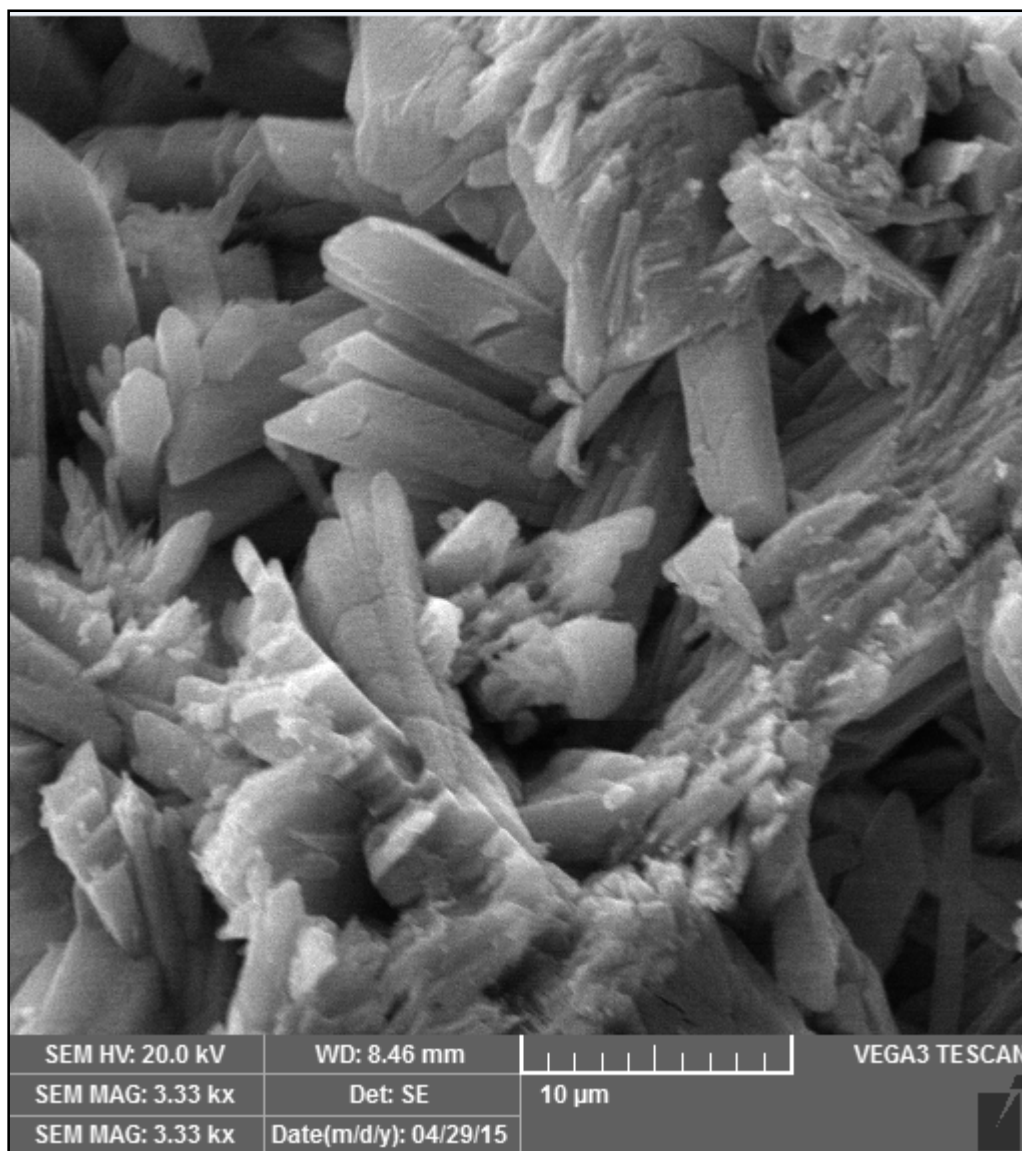
Slika 4.10. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka početne sirovine
(povećanje 3340 x)



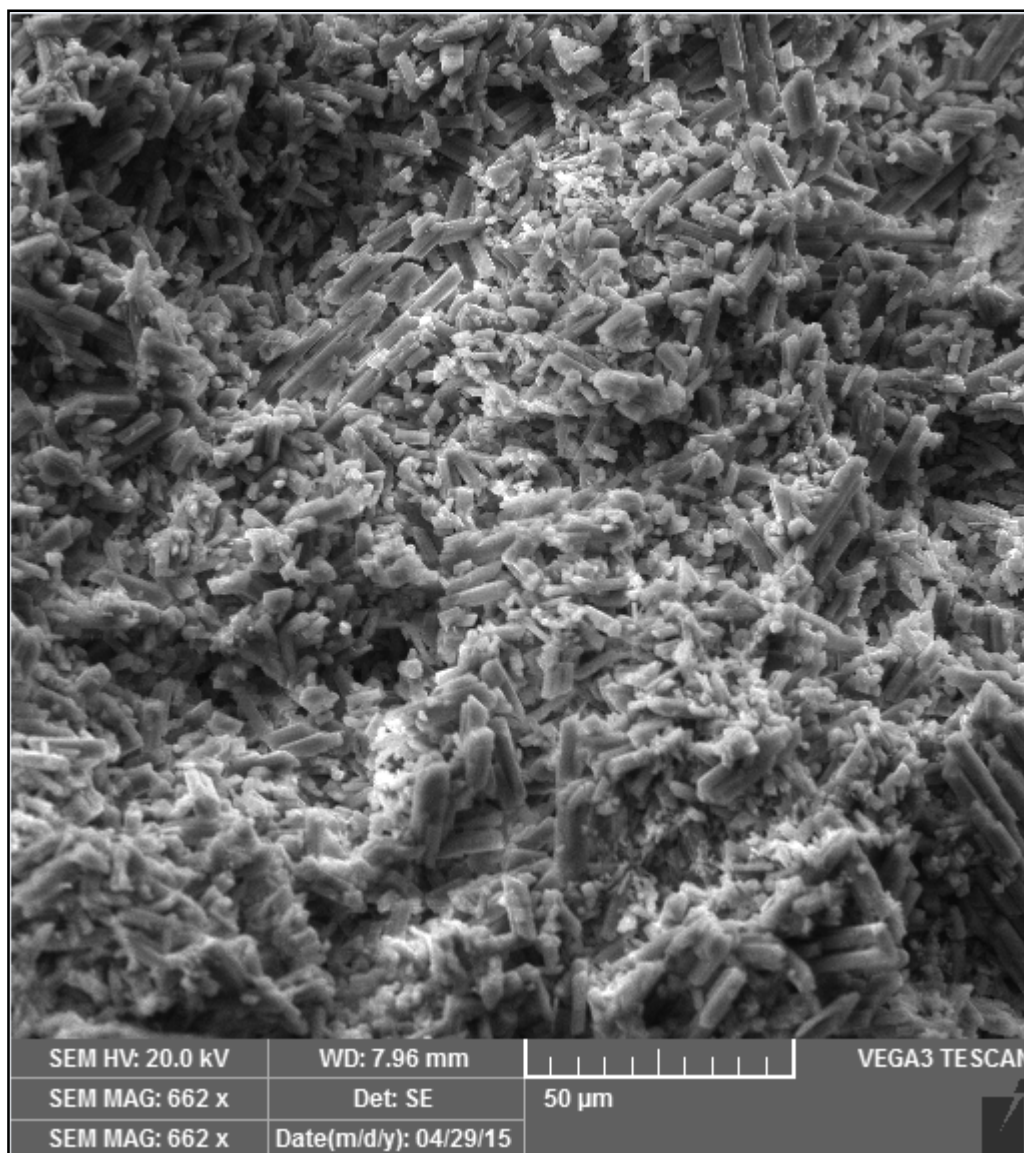
Slika 4.11. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka otpadnog gipsa, 130 °C otvoren sustav (povećanje 666 x)



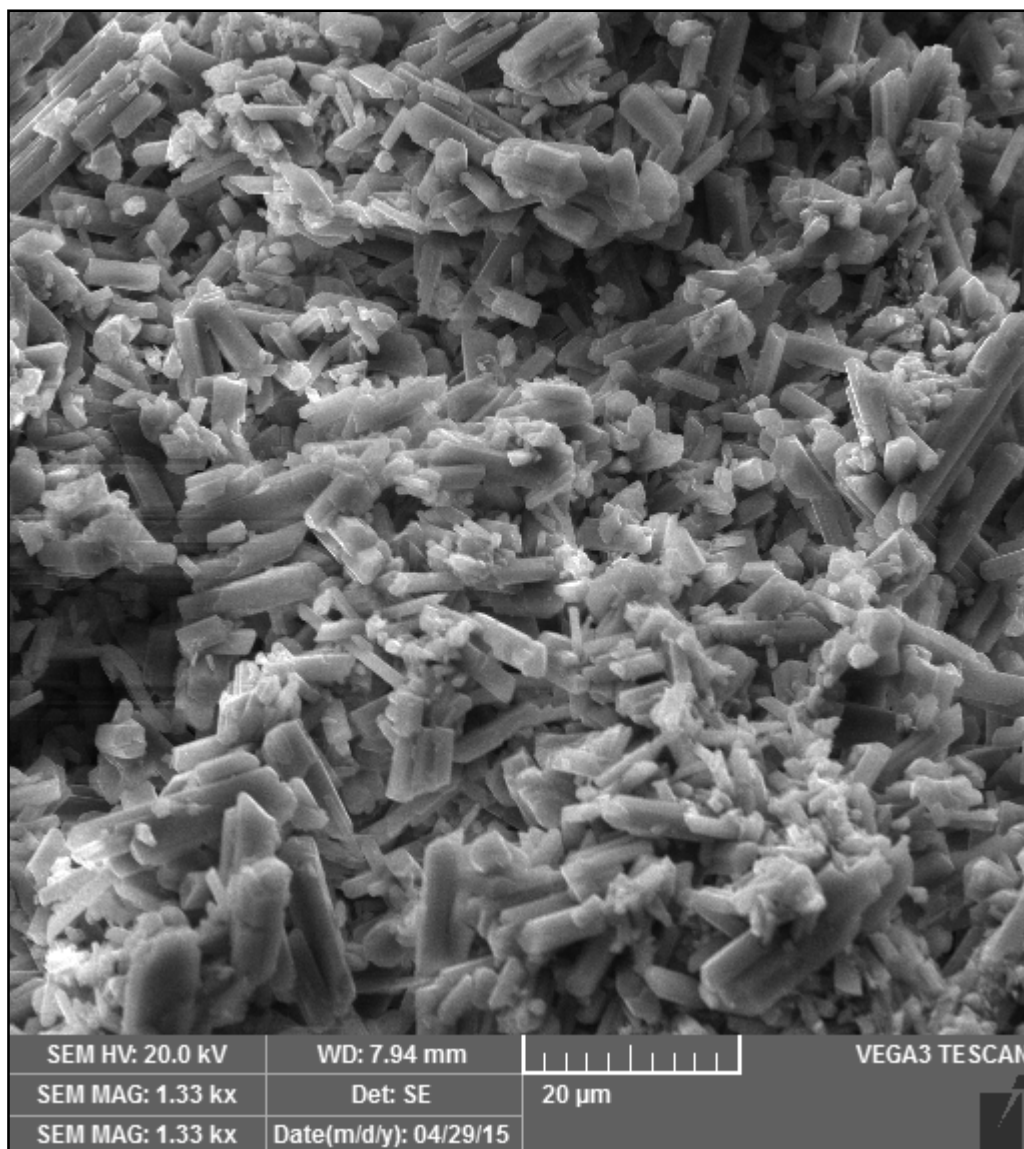
Slika 4.12. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka otpadnog gipsa, 130 °C otvoren sustav (povećanje 1330 x)



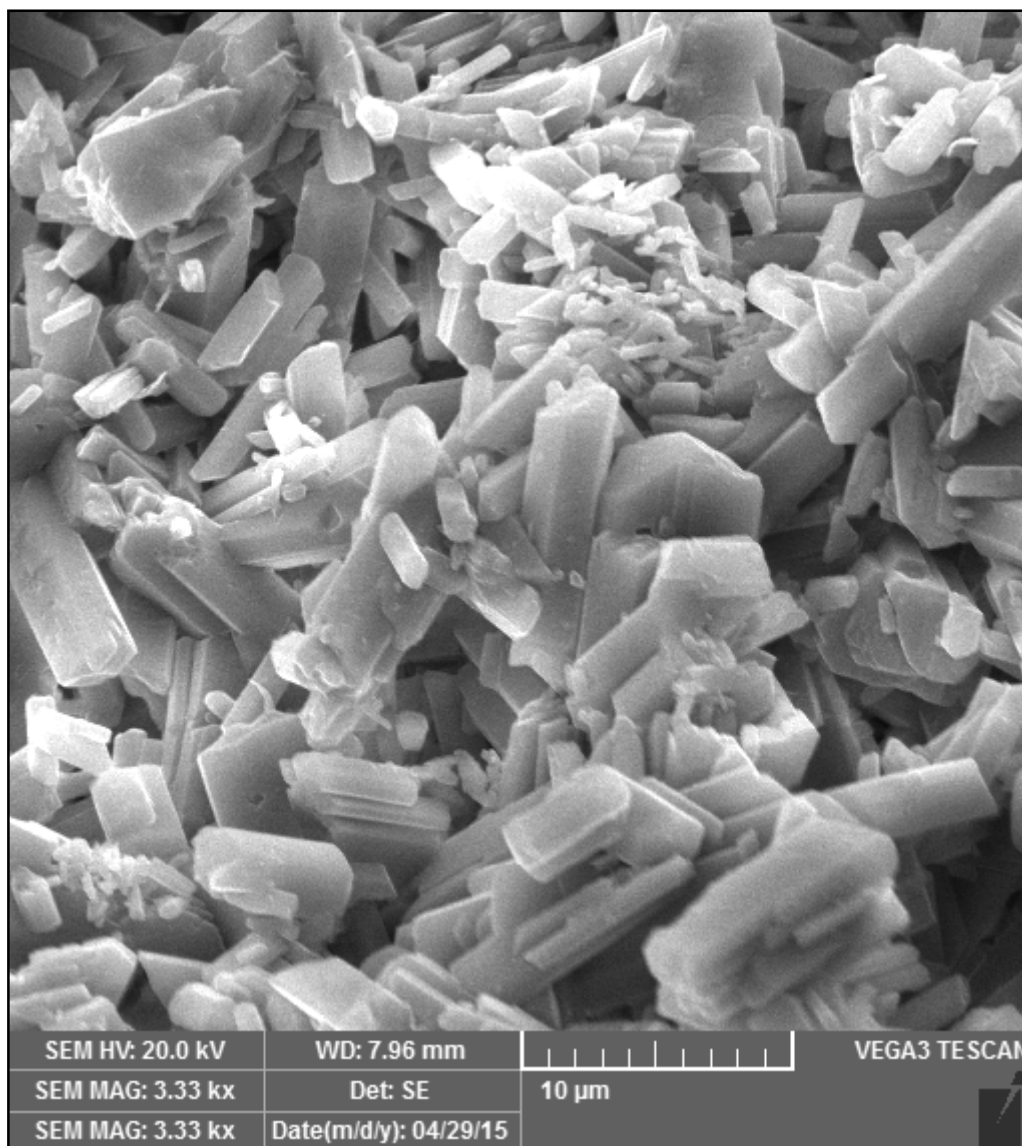
Slika 4.13. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka otpadnog gipsa, 130 °C otvoren sustav (povećanje 3330 x)



Slika 4.14. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka otpadnog gipsa , 130 °C zatvoren sustav (povećanje 662 x)



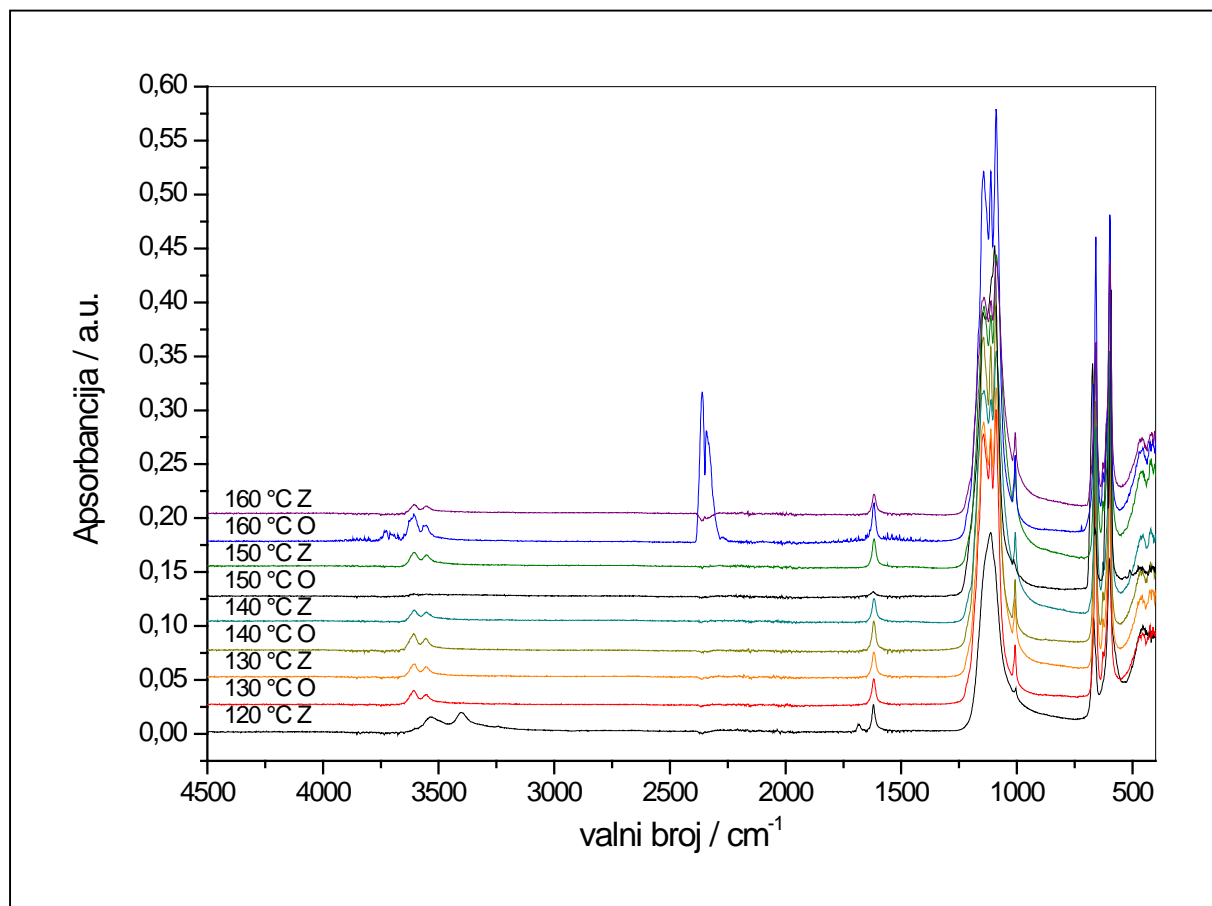
Slika 4.15. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka otpadnog gipsa, 130 °C zatvoren sustav (povećanje 1330 x)



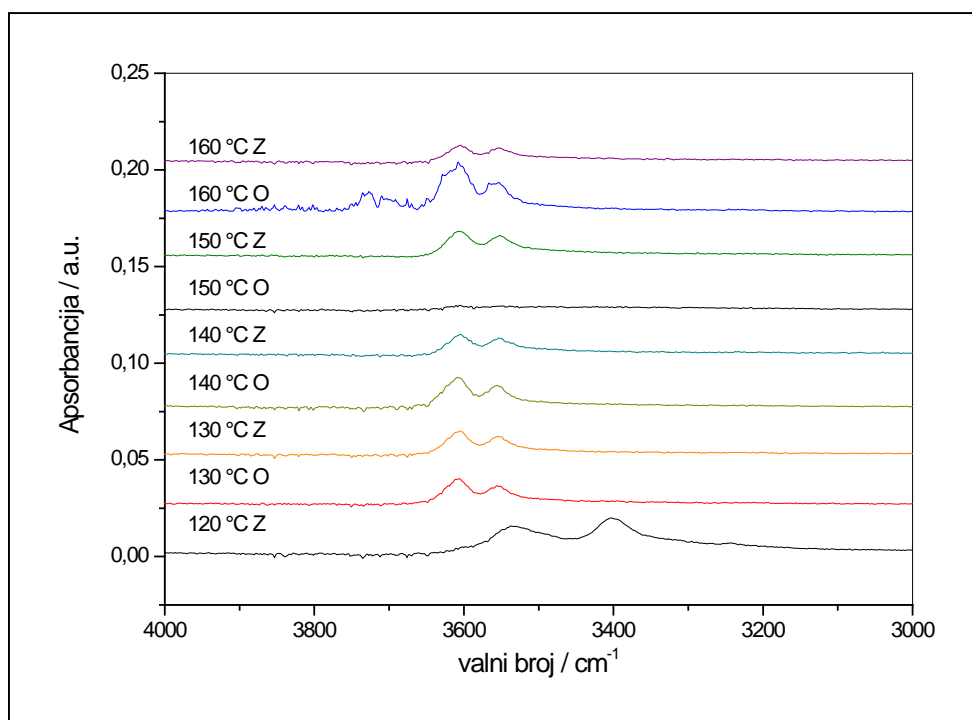
Slika 4.16. Rezultati elektronske mikroskopije uzorka otpadnog gipsa, 130 °C zatvoren sustav
(povećanje 3330 x)

4.3. INFRACRVENA SPEKTROMETRIJA

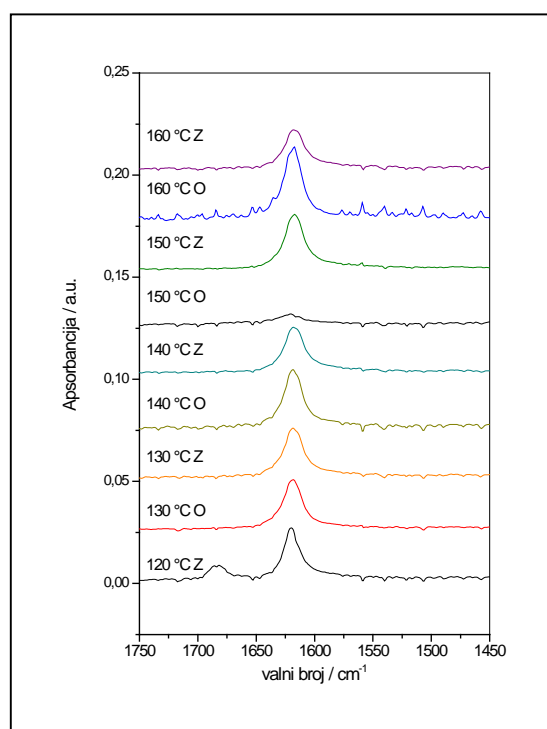
Na Slici 4.17. prikazani su rezultati infracrvene spektrometrije uzoraka otpadnog gipsa obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav). Sljedeće slike prikazuju detalje spektra sa Slike 4.17., u užem području valnih brojeva.



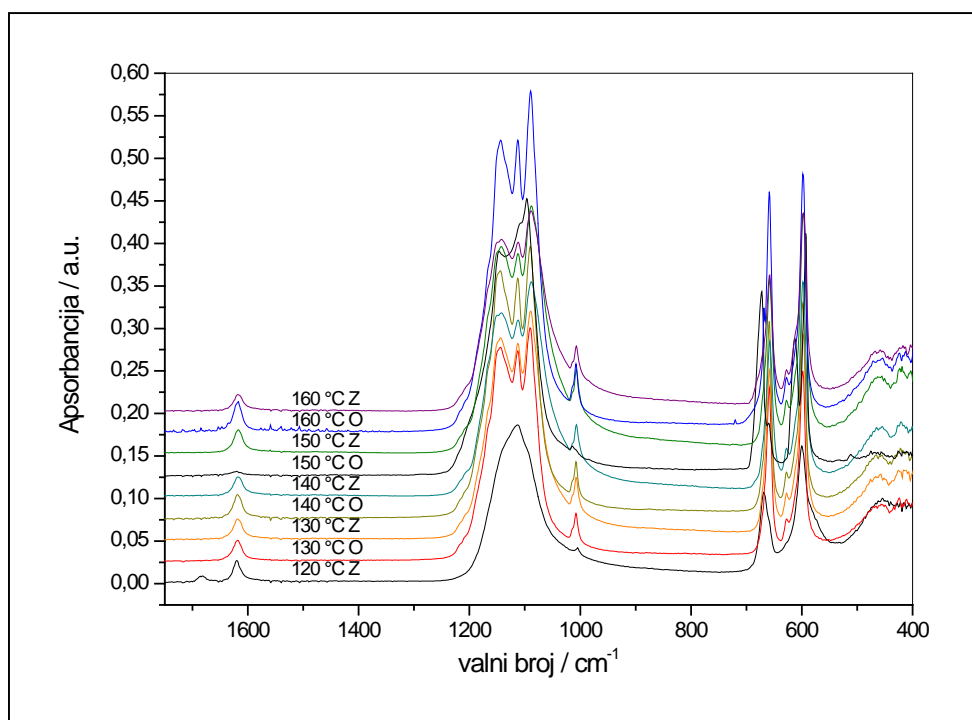
Slika 4.17. Rezultati MIR spektra uzoraka otpadnog gipsa obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav), u području valnih brojeva 4500-400 cm⁻¹



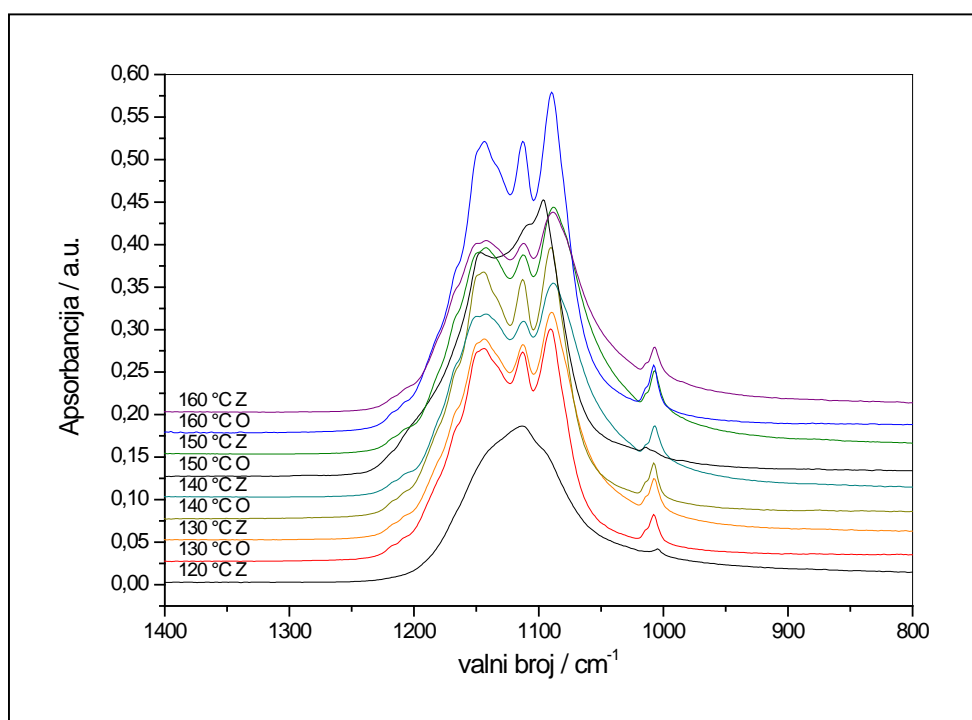
Slika 4.18. Rezultati MIR spektra uzoraka obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav), u području valnih brojeva 4000-3000 cm⁻¹



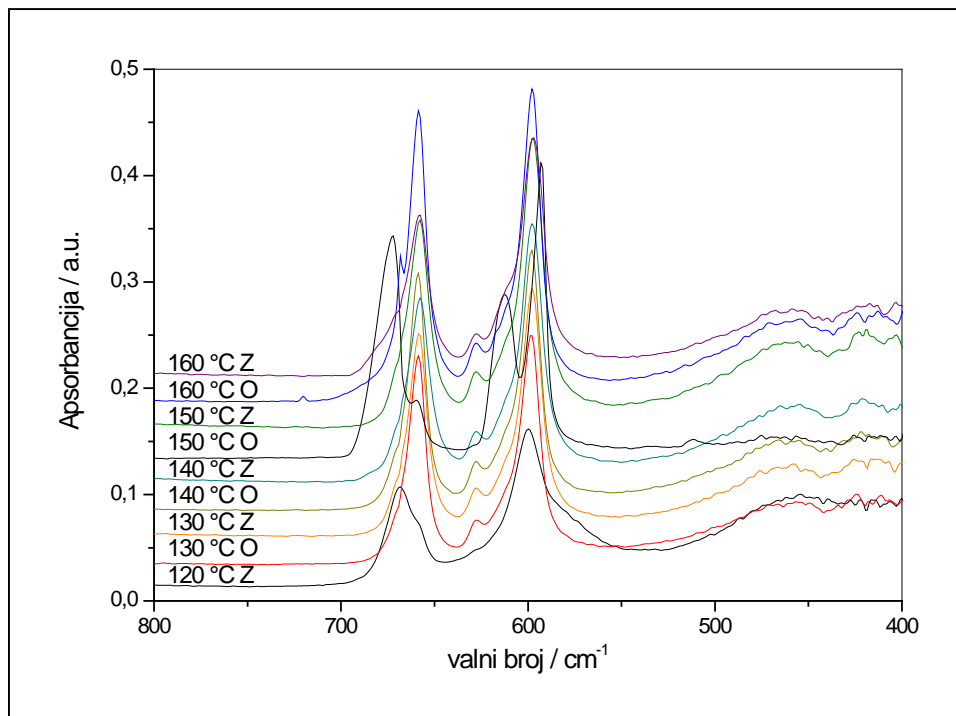
Slika 4.19. Rezultati MIR spektra uzoraka obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav), u području valnih brojeva 1750-1450 cm⁻¹



Slika 4.20. Rezultati MIR spektra uzoraka otpadnog gipsa obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav), u području valnih brojeva 1750-400 cm^{-1}



Slika 4.21. Rezultati MIR spektra uzoraka otpadnog gipsa obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav), u području valnih brojeva 1400-800 cm^{-1}



Slika 4.22. Rezultati MIR spektra uzoraka otpadnog gipsa obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav), u području valnih brojeva 800-400 cm⁻¹

5. RASPRAVA

U ovome radu pripravljena su brzovezujuća anorganska veziva na osnovi gipsa. Korišten je otpadni gips iz tvornice TONDACH, d.o.o iz Đakova, koji nastaje prilikom proizvodnje glinenog crijepa. Tijekom prešanja crijepa kalupi se troše, a nakon što više ne zadovoljavaju toleranciju dimenzije, istrošene gipsane kalupe potrebno je zbrinuti na odgovarajući način. Jedan od načina uporabe otpadnog gipsa je djelomična dehidracija u hidrotermalnom reaktoru kako bi se dobila brzovezujuća anorganska veziva na osnovi gipsa. Provedene su dvije serije eksperimenata dehidracije gipsa u rasponu temperatura 120-160 °C, u toku 24h. U prvoj seriji, reakcijski sustav je otvoren prema atmosferi, dok je u drugoj seriji eksperimenata reakcijski sustav bio zatvoren (Slika 3.3.). Na početku ispitivanja, pomoću uređaja Shimadzu XRD-6000 karakterizirana je početna sirovina i hidrotermalno obrađeni otpadni gips (prethodni eksperiment, zatvoren sustav na 130 °C). Dobiveni rezultati prikazani na Slici 4.1. pokazuju da je došlo do promjene, transformacije otpadnog gipsa u novi produkt, kako je očekivano prema literaturnim podacima⁴. Početna sirovina je vrlo čisti dihidrat ($\text{CaSO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}$), a hidrotermalno obrađeni otpadni gips je po kemijskom sastavu hemihidrat ($\text{CaSO}_4 \times \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$). Na ovaj način omogućena je daljnja provedba eksperimenta, a prema literaturnim podacima odabrana je temperatura od 120 °C (zatvoren sustav). Pri provedbi eksperimenta na ovoj temperaturi nije došlo do promjene mase (Tablica 3.1.) koja bi ukazala na prijelaz dihidrata u hemihidrat. Rendgenskom difrakcijskom analizom (Slika 4.2.) pokazano je da hidrotermalnom obradom na ovoj temperaturi nije nastao hemihidrat. Prema literaturnim podacima, hemihidrat nastaje pri temperaturama od 90-170 °C, no u ovom slučaju, moguće je definirati da je temperatura transformacije dihidrata u hemihidrat viša od 120 °C, a niža od 130 °C. Određivanje točne temperature pri kojoj se odvija reakcija nije dalje istraživano, zato jer je za praktičnu industrijsku primjenu potrebna i viša temperatura, ako se želi ova endotermna reakcija što prije provesti do kraja.

Na Slici 4.3. prikazani su rezultati rendgenske difrakcijske analize uzoraka pripremljenih na 130 °C, za otvoren i zatvoren sustav. U oba slučaja, glavna mineralna faza je hemihidrat, a vidljiva je i manja količina dihidrata. U području difrakcijskih kuteva manjih od $10^\circ 2\theta$ $\text{CuK}\alpha$, vidljiva je razlika u baznoj liniji, no ova se razlika ne pokazuje sustavno i stoga nije dalje istraživana. U oba sustava uz hemihidrat nastaje malo dihidrata. Najjači difrakcijski maksimum anhidrita javlja se pri $25.437^\circ 2\theta$ $\text{CuK}\alpha$ i jako je preklapljen sa difrakcijskim maksimumom hemihidrata pri $25.670^\circ 2\theta$ $\text{CuK}\alpha$, što otežava kvalitativnu interpretaciju

difraktograma. Uzorak pripremljen u otvorenom sustavu sadrži i malu količinu anhidrita. Difrakcijski maksimum pri $7^{\circ}2\theta$ $\text{CuK}\alpha$ pripada rijetko spominjanoj fazi $\text{CaSO}_4 \times 0.67\text{H}_2\text{O}$ koja je određena tek detaljnom analizom uzorka pripremljenog pri 150°C (Slika 4.6.).

Na Slici 4.4. prikazani su rezultati rendgenske difrakcijske analize uzorka pripremljenih eksperimentom na 140°C (otvoren i zatvoren sustav). Bazna linija se podudara za oba uzorka. Uz hemihidrat se javlja vrlo malo dihidrata, dok je u zatvorenom sustavu nastao i anhidrit.

Na Slici 4.5. prikazani su rezultati provedbe eksperimenta na 150°C kod oba sustava. Uzorak pripremljen na 150°C (otvoren sustav) znatno se razlikuje od svih pripremljenih uzoraka te je zbog boljeg tumačenja detaljno karakteriziran. Na Slici 4.6. prikazani su rezultati obrade rezultata difrakcijske analize za otvoreni sustav. Prikazana je lista difrakcijskih maksimuma (lista pikova, narančastom bojom) te su ponuđeni maksimumi anhidrita crvenom linijom, plavom linijom prikazani su difrakcijski maksimumi hemihidrata i zelenom linijom difrakcijski maksimumi rijetko spominjane faze kalcijevog sulfata hidrata ($\text{CaSO}_4 \times 0.67\text{H}_2\text{O}$, Powder Diffraction File 85-0531). Iz slike je vidljivo da su maksimumi hemihidrata i hidrata sa 0.67 molekula vode jako slični, zato jer postoji tek neznatna razlika u sadržaju vode (oko $0.67\text{H}_2\text{O}$ odnosno $0.5\text{H}_2\text{O}$). Prema istom difraktogramu, uzorak sadrži i anhidrit.

Na Slici 4.7. prikazani su rezultati rendgenske difrakcije uzorka pripremljenih eksperimentom na 160°C , oba sustava. Bazna linija se podudara kod oba sustava. Uzorci sadrže hemihidrat, vrlo malu količinu dihidrata, a uzorak pripremljen u zatvorenom sustavu sadrži i anhidrit. Zbog preklapanja difrakcijskih maksimuma kod svih temperatura teško je izvršiti kvalitativnu interpretaciju rezultata. Daljnji rad potrebno je usmjeriti na preciznu kontrolu uvjeta sinteze, odnosno potrebno je pratiti parcijalni tlak vodene pare u sustavu, ili barem ukupni tlak u zatvorenom sustavu, za što je potrebno unaprijediti i nadograditi aparaturu.

Daljnja ispitivanja provedena su na uređaju SEM-TESCAN VEGA TS5236LS. Na Slikama 4.8.-4.10. prikazani su rezultati mikroskopske analize početne sirovine, uz tri različita povećanja ($667\times$, $1330\times$ i $3330\times$). Vidljivi su kristali dihidrata, u obliku igličastih, izduženih i isprepletenih kristala koji su uz relativno malu poroznost odgovorni za dobra mehanička svojstva gipsanih kalupa. Dalje na Slikama 4.11.-4.13. prikazane su mikrografije uzorka pripremljenog hidrotermalnom reakcijom u *otvorenom* sustavu na temperaturi 130°C , dok su na Slikama 4.14.-4.16. prikazane mikrografije uzorka pripremljenog hidrotermalnom reakcijom u *zatvorenom* sustavu na temperaturi 130°C . Usporedbom rezultata jasno se vidi da su hidrotermalnom obradom u otvorenom sustavu pripremljeni kristali neznatno promijenjene morfologije (u odnosu na početni uzorak), dok je u zatvorenom sustavu došlo do pojave kompaktnijih kristala sa manjim omjerom duljine prema širini. Takvi se kristali lakše

slažu u gustu slagalinu, a za postizanje određene konzistencije potrebno je manje vode. Na taj način, kristali su bolje povezani i nakon hidratacije daju materijal veće čvrstoće (i manje poroznosti). Imajući u vidu moguću uporabu otpadnog gipsa, može se preporučiti hidrotermalna obrada (dehidratacija) za pripremu gipsa visoke čvrstoće, koji se može ponovno uporabiti za pripremu kalupa ili kao dodatak/zamjena dijela uvoznog gipsa.

Radi lakše usporedbe dobivenih produkata, uzorci su dalje karakterizirani infracrvenom spektrometrijom. Na Slici 4.17. prikazani su rezultati MIR spektra otpadnog gipsa obrađenog pri temperaturama od 120-160 °C (otvoren i zatvoren sustav). Na spektrima su vidljiva poklapanja rezultata i mala odstupanja. Za bolje tumačenje dobivenih rezultata, prikazani su detalji FTIR spektra sa Slike 4.17. pomoću kojih se jasnije tumače rezultati (Tablica 2.2. i Slika 2.7.).

Na Slici 4.18. prikazani su rezultati u području valne duljine 4000-3000 cm^{-1} . Iz dobivenih rezultata kod temperature 120 °C, zatvoren sustav, vidljive su vrlo jake vrpce karakteristične za vibraciju O-H veza u molekuli vode (Tablica 2.2.) na 3410 i 3555 cm^{-1} . Pri 120 °C uzorak se sastoji od dihidrata, te su rezultati FTIR analize u suglasju s rezultatima rendgenske difrakcijske analize. Kod temperature od 130 °C, ustanovljen je gubitak mase uzorka (Tablica 3.1. i Tablica 3.2.), što ukazuje na transformaciju dihidrata u hemihidrat, a što je potvrđeno i rendgenskom difrakcijskom analizom. Također je vidljiva promjena u FTIR spektru, te nestaju karakteristične vibracijske vrpce za dihidrat (Tablica 2.2.), a javljaju se vibracijske vrpce karakteristične za hemihidrat, pri 3560 i 3615 cm^{-1} . Za sve dalje pripravljene uzorke, na temperaturama od 140, 150 i 160 °C prema rezultatima FTIR analize, slijedi da je hidrotermalnom obradom pripremljen hemihidrat. Gornja temperatura kod koje nestaje hemihidrat nije istraživana budući da zbog teflonskih brtvi, temperatura u aparaturi ne smije prekoračiti 200 °C. Uzorak pripremljen pri 150 °C (otvoren sustav) znatno se razlikuje od uzoraka pripremljenih pri nižoj i višoj temperaturi, te je vjerojatno posljedica kratkotrajnog porasta temperature iznad zadane i/ili pada parcijalnog tlaka vodene pare. Vrijedi primijetiti da taj uzorak pokazuje najveći gubitak mase, zato jer je izmjereno $m(\text{kraj})/m(\text{početak})=0.811$, dok je rezultat za druge pripravljene uzorke oko 0.85 i gotovo se podudara sa stehiometrijskim proračunom $(m(\text{CaSO}_4 \times \frac{1}{2}\text{H}_2\text{O})/m(\text{CaSO}_4 \times 2\text{H}_2\text{O}))=0.843$). FTIR spektar ovog uzorka najbliži je FTIR spektru anhidrita (Slika 2.7.), u kojem nema apsorpcijskih vrpce u širokom području valnih brojeva od 4000-1300 cm^{-1} .

6. ZAKLJUČAK

U ovom je radu istražena mogućnost uporabe otpadnog gipsa iz redovne proizvodnje glinenog crijepa tvornice TONDACH d.o.o. iz Đakova. Ispitana je mogućnost hidrotermalno aktivirane dehidracije gipsa u području temperatura od 120-160 °C, u reaktorskom sustavu otvorenom i zatvorenom prema atmosferi.

Rendgenskom difrakcijskom analizom ustanovljeno je da do dehidracije gipsa i nastanka pretežito hemihidrata ne dolazi na temperaturi od 120 °C, dok već na temperaturi od 130 °C dolazi do nastanka hemihidrata. Hidrotermalna obrada, iako je relativno skupa, ima veliku prednost za pripremu visokovrijednog gipsanog veziva, jer utječe na morfologiju nastalog produkta.

Pretražnom elektronskom mikroskopijom ustanovljeno je da hidrotermalnom obradom u zatvorenom sustavu nastaju kompaktniji kristali kod kojih je omjer duljine prema širini manji nego u ishodnoj sirovini. Takav produkt omogućuje primjenu (postizanje određene konzistencije) uz manji utrošak vode, što rezultira manjom poroznošću i boljim mehaničkim svojstvima.

Rendgenskom difrakcijskom analizom ustanovljeno je da pripremljeni uzorci sadrže male količine zaostalog gipsa (dihidrata), a pretežito nastaje hemihidrat (mineral basanit), uz moguću pojavu anhidrita (CaSO_4), te rijetko spominjane hidratne faze $\text{CaSO}_4 \times 0.67\text{H}_2\text{O}$. Rezultati rendgenske difrakcije u suglasju su s rezultatima infracrvene spektroskopije (MIR FTIR).

Rezultati FTIR analize slažu se s rezultatima dostupnim u literaturi. U daljnjem je radu potrebno unaprijediti aparaturu kako bi se osim temperature mogao mjeriti i održavati određeni parcijalni tlak vodene pare u sustavu.

7. POPIS SIMBOLA

m - masa [kg]

w - maseni udio [g g^{-1}]

θ - temperatura [$^{\circ}\text{C}$]

ν – valni broj [cm^{-1}]

Skraćenice

PC – portland cement

C_3S – alit

C_2S – belit

C_3A – trikalcij – aluminat

C_4AF – ferit

XRD – rendgenska difrakcijska analiza

SEM – pretražna elektronska mikroskopija

8. LITERATURA

1. P. Krolo, Tehnologija veziva i kompozitnih materijala (interna skripta), Kemijsko-tehnološki fakultet, Split, (1999)
2. V. Ukrainczyk, Beton – Struktura, Svojstva, Tehnologija, Alcor, Zagreb, (1994)
3. N. Vrbos, Disertacija, Fakultet kemijskog inženjerstva i tehnologije, Sveučilište u Zagrebu, Zagreb, (1998)
4. D. Vrkljan, M. Klanfar, Tehnologija nemetalnih mineralnih sirovina, Rudarsko-geološko-naftni fakultet, Zagreb, (2010)
5. D. W. Olson, Gypsum, U.S. geological survey minerals yearbook, 35.1, (2001)
6. A. Gabrić, B. Šinkovec, K. Sakač, G. Kuljak, Ležišta gipsa u Republici Hrvatskoj, Rudarsko-geološko-naftni zbornik, Zagreb, (2002)
7. F. Wirsching, Ullmanns encyklopadie der technischen Chemie, band 12
8. A. A. A. Khalil – The correlation between weight loss and phase composition of the calcination products of gypsum, Elsevier science publishers B.V., Amsterdam, (1979)
9. H. G. Wiedeman, M. Rossler, Thermo-optical and thermo-analytical investigations of gypsum (calcium sulfate-water), Elsevier science publishers B.V., Amsterdam, (1985)
10. J. B. Bindell: SEM: scanning electron microscopy, u Encyclopedia of materials characterization: surfaces, interfaces, thin films, Ur: C. R. Brundle, C. A. Evans Jr., S. Wilson, Butterworth-Heinemann, Stoneham, (1992)
11. Nicolet: Theory of FT-IR Spectroscopy (priručnik za korisnike), (1991)
12. Z. Xu, B.C. Cornilsen., D.C. Popko, W.D. Pennington, J.R. Wood, J.-Y. Hwang: Quantitative Mineral Analysis by FTIR Spectroscopy; *The Internet Journal Of Vibrational Spectroscopy* Vol. 5, Ed. 4, pp. 1-12.
13. Y. Liu, A. Wang, J. J. Freeman, *Raman, MIR, and NIR spectroscopic study of calcium sulfates: gypsum, bassanite, and anhydrite*, Department of Earth and Planetary Sciences and McDonnell Center for Space Sciences, Washington University, Campus Box 1169, Saint Louis, MO 63130

9. PRILOZI

PRILOG 1.

Tablica 9.1. Difrakcijski maksimumi za dihidrat i hemihidrat, prema PDF Indeksu.

Gips (sintetski) CaSO₄*2H₂O PDF#33-0311		Basanit CaSO₄*1/2H₂O PDF#41-0244		Kalcij sulfat hidrat CaSO₄*0.67H₂O PDF#85-0531	
2 θ CuKα / °	Intenzitet	2 θ CuKα / °	Intenzitet	2 θ CuKα / °	Intenzitet
11,589	100	14,72	80	6,969	27
20,722	100	20,30	5	14,746	999
23,397	17	20,74	5	16,338	41
23,397	17	22,24	5	20,381	26
28,109	4	23,23	5	21,012	4
29,111	75	24,63	5	25,652	447
31,104	45	25,67	50	26,660	28
32,066	10	27,68	5	29,364	101
32,754	2	29,33	10	29,743	815
33,344	35	29,69	100	30,573	14
33,344	35	31,90	90	31,888	705
34,508	6	32,96	10	32,972	76
35,394	2	34,26	5	33,336	7
35,966	11	34,89	5	33,428	13
36,252	1	38,42	5	35,383	1
36,619	6	39,65	5	36,588	1
37,345	4	40,47	5	36,734	1
39,295	1	41,34	5	38,379	28
40,625	15	42,25	10	38,476	60
42,153	2	42,71	10	39,629	19
43,341	25	44,64	5	39,717	24
43,605	15	45,26	5	40,380	13
43,605	15	46,45	5	41,366	33
44,187	6	47,61	10	41,442	29
44,554	1	49,24	20	42,263	122
45,498	4	49,36	30	42,775	83
46,209	3	50,29	5	44,244	7
47,840	16	51,01	5	45,195	10
47,840	16	52,19	5	45,285	17
48,39	12	52,70	10	45,458	13
48,791	3	52,78	10	45,891	4
50,321	13	53,90	5	46,833	2
50,689	6	54,14	20	46,922	5
51,149	9	55,10	20	47,481	21
51,331	12	57,13	5	47,648	47
53,571	1	58,42	5	49,222	182
54,421	3	59,77	5	49,405	362
55,151	6	60,33	5	50,265	2

Gips (sintetski) CaSO₄*2H₂O PDF#33-0311		Basanit CaSO₄*1/2H₂O PDF#41-0244		Kalcij sulfat hidrat CaSO₄*0.67H₂O PDF#85-0531	
2 θ CuKα / °	Intenzitet	2 θ CuKα / °	Intenzitet	2 θ CuKα / °	Intenzitet
55,822	4	60,86	5	50,463	4
56,749	9	61,74	5	50,621	4
56,749	9	62,82	5	52,716	40
57,539	1	63,01	10	52,822	35
58,171	4	63,92	5	53,222	5
60,341	2	64,46	5	53,352	3

ŽIVOTOPIS

Rođena sam 23. lipnja 1990. u Mostaru. U Širokom Brijegu sam završila osnovnu školu Augusta Šenoae, te sam upisala opću gimnaziju Dominika Mandića, također u Širokom Brijegu. 2009. godine sam upisala preddiplomski sveučilišni studij Ekoinženjerstvo na Fakultetu kemijskog inženjerstva i tehnologije u Zagrebu.

Stručnu praksu sam odradila na drugoj godini fakulteta u Fealu, proizvodnja aluminijske legure u Širokom Brijegu. Tokom stručne prakse u Fealu izradila sam seminarski rad pod nazivom „Prerada i površinska zaštita aluminijske legure“ pod mentorstvom dipl.kem.ing. Anele Dumančić. Završni rad pod naslovom „Uzgoj stanica *Lactococcus lactis* radi dobivanja enzima NADH oksidaze“ izradila sam na Zavodu za reakcijsko inženjerstvo i katalizu pod mentorstvom Izv. prof. dr. sc. Zvezdane Findrik Blažević.

2013. godine sam upisala diplomski sveučilišni studij Ekoinženjerstva na Fakultetu kemijskog inženjerstva i tehnologije u Zagrebu.