

Universidade Federal de Pernambuco Centro Acadêmico do Agreste – Núcleo de Tecnologia Programa de Pós-graduação em Engenharia Civil e Ambiental

Priscila HonorioApolonio

PRODUÇÃO DE GEOPOLÍMEROS USANDO CINZA DE CASCA DE ARROZ COMO FONTE COMPLEMENTAR DE SÍLICA

Caruaru 2017

PRISCILA HONORIO APOLONIO

PRODUÇÃO DE GEOPOLÍMEROS USANDO CINZA DE CASCA DE ARROZ COMO FONTE COMPLEMENTAR DE SÍLICA

Dissertação de Mestrado para obtenção do título de Mestre, apresentada ao Programa de Pós-Graduação em Engenharia Civil e Ambiental da Universidade Federal de Pernambuco – Centro Acadêmico do Agreste.

Área de concentração: Estruturas e Materiais.

Orientadora: Profa.Dra. Erika Pinto Marinho

Caruaru 2017

Dedico este trabalho aquele que sempre estará vivo dentro de mim, John Lennon Honorio.

AGRADECIMENTOS

Primeiramente agradeço ao Criador, pois "(...) sem Ele nada do que foi feito se fez" (Jo. 1:1).

A minha família por sempre estar presente com seu amor, lutando arduamente pelos meus sonhos.

A minha orientadora, Erika Marinho, por compartilhar o seu vasto conhecimento e inspirar o saber. Jamais esquecerei todo o seu apoio.

À Profa. Ana Cecília por seu riquíssimo conhecimento e prontidão, juntamente com a Prof. Erika Marinho foram determinantes em minha pesquisa.

Ao Prof. Julio Freitas por todas as observações construtivas.

Aos técnicos Amanda, Claudete, Henrique, Agilson e Wagner por todo o suporte nolaboratório de Químicae os técnicos Everton e Fabíola pela paciência e disposição durante os ensaios no laboratório deConstrução Civil da UFPE/CAA.

Aos laboratoristas do laboratóriodo Núcleo de Processamento Primário e Reuso de Água Produzida e Resíduos (NUPPRAR) da UFRN pela realização dos ensaios. E aos Professores Dulce Araujo e Antônio Martinelli pela contribuição na pesquisa.

Aos laboratoristas do laboratório de Construção Civil da UniFavip/DeVry pelos ensaios realizados, em especial a Verinaldo.

Ao CNPq pelo apoio financiero, por meio do Projeto Casadinho/PROCAD, que possibilitou esta pesquisa.

Aos amigos que estiveram nesta caminhada e que contribuíram direta ou indiretamente para está realização pessoal e profissional.

"Façamos da interrupção um caminho novo... Da queda, um passo de dança... Do medo, uma escada... Do sonho, uma ponte... Da procura, um encontro!"

Fernando Sabino

RESUMO

APOLONIO, P. H. **Produção de Geopolímeros Usando Cinza de Casca de Arroz como Fonte Complementar de Sílica**. 2017. Dissertação (Mestrado em Engenharia Civil e Ambiental) – Programa de Pós-Graduação em Engenharia Civil e Ambiental, UFPE, Caruaru.

O geopolímero é uma nova classe de materiais de alto desempenho e baixo consumo energético. A sua estrutura tridimensionalamorfa éproveniente da reação entre os materiais compostos de aluminossilicatos e solução alcalina. A utilização de precursores geopoliméricos de fontes alternativas é consolidada para produção de geopolímeros. No entanto, é necessária a investigação de fontes alcalinas alternativas a fim de minimizar o impacto ambiental no processo e na origem dos materiais. Logo, o silicato de sódio utilizado como fonte complementar de sílica é o componente mais caro e que gera maior impacto ambiental na produção do geopolímero. Assim, nesta pesquisa, empregou-se a cinza da casca de arroz como fonte de sílica complementar para produzir geopolímeros à base de metacaulim, com razões molares diferentes de SiO₂/Al₂O₃ (3,0; 3,5 e 4,0), usando solução de NaOH como ativador alcalino (8 e 10 M). Observou-se que a resistência à compressão dos geopolímeros produzidos aos 28 dias aumenta com razão SiO₂/Al₂O₃ e concentração do NaOH, onde o maior valor (7,8 MPa) foi obtido com relação 4 e 10 M, respectivamente. Nos espectros de FTIR, observam-se bandas entre 1001 - 1024 cm⁻¹ em todas as amostras de geopolímero que foram atribuídas à reação do gel de aluminossilicato alcalino hidratado produzido durante a geopolimerização.

Palavras-chave: Geopolímero, cinza da casca de arroz, silicato de sódio, fonte alcalina.

ABSTRACT

APOLONIO, P. H. **Produção de Geopolímeros Usando Cinza de Casca de Arroz como Fonte Complementar de Sílica**. 2017. Dissertação (Mestrado em Engenharia Civil e Ambiental) – Programa de Pós-Graduação em Engenharia Civil e Ambiental, UFPE, Caruaru.

Geopolymer is a new class of high-performance, low-energy materials. Its amorphous three-dimensional structure is derived from the reaction between the materials composed of aluminosilicates and alkaline solution. The use of geopolymer precursors from alternative sources is consolidated for the production of geopolymers. However, it is necessary to investigate alternative alkaline sources in order to minimize the environmental impact on the process and the origin of the materials. Therefore, the sodium silicate used as a complementary source of silica is the most expensive component and it generates greater environmental impact in the production of the geopolymer. Thus, in this research, rice husk ash was used as the complementary silica source to produce metacaulim-based geopolymers, with molar ratios different from SiO₂/Al₂O₃(3.0, 3.5 and 4.0), using NaOH solution as an alkaline activator (8 and 10 M). It was observed that the compressive strength of the geopolymers produced at 28 days increases SiO₂/Al₂O₃ ratio and NaOH concentration, where the highest value (7.8 MPa) was obtained with respect to 4 and 10 M, respectively. In the FTIR spectra, there are banks between 1001 - 1024 cm⁻¹ were observed in all the geopolymer samples and were attributed to the reaction of the hydrated alkaline aluminosilicate gel originating from the geopolymerization.

Key words: Geopolymer, rice husk ash, sodium silicate, alkaline source.

LISTA DE FIGURAS

Figura 1. Fluxograma para produção do geopolímero1	6
Figura 2. Primeiro edifício estrutural com concreto geopolimérico 1	7
Figura 3 Representação dos polissialatos 2	2
Figura 4. Representação dos polissialatos 2	4
Figura 5. Esquema do mecanismo de geopolimerização 2	4
Figura 6. Ensaio de resistência à compressão realizado por Ming et al. (2016) 2	7
Figura 7. Quadro de Aplicação de Geopolímeros 2	9
Figura 8. Aeroporto na Austrália construído com concreto geopolimérico 3	0
Figura 9. Tubos de esgoto reparados com spray de geopolímero 3	1
Figura 10. Painéis de geopolímeros reforçado com malha de aço 3	1
Figura 11. Emissão de CO_2 para fabricação do cimento entre 1990 a 2050 3	2
Figura 12. Produção mundial do cimento 3	3
Figura 13. Emissão de CO2 na produção do (a) concreto tradicional e o (b	c)
concreto geopolimérico 3	3
Figura 14. Diferença entre o cimento Portland e o cimento geopolimérico 3	4
Figura 15. Demanda energética na produção do (a) concreto tradicional e (b	c)
concreto geopolimérico 3	5
Figura 16. Imobilização de metais pesados através do geopolímero 3	6
Figura 17. Relação entre a perda de contaminantes do concreto e geopolímero 3	7
Figura 18. Fabricação do Silicato de Sódio 3	9
Figura 19. Processo de produção da CAA 4	0
Figura 20. MEV da cinza Silroz 325 5	2
Figura 21. Metodologia para produção da solução ativadora 5	6
Figura 22. Metodologia dos Ensaios 5	7
Figura 23. Viscosímetro digita utilizado para as medidas dos SSA 5	9
Figura 24. a) Sistema de filtração, b) Amostras filtradas e Não Filtradas e o	c)
Legenda das Amostras 6	0
Figura 25. Difratograma do MK 6	5
Figura 26 Espectro de FTIR do MK 6	6

Figura 28. Curva da TG e DTG do Metacaulim 66
Figura 28. Difratograma da CCA 69
Figura 29. Difratograma da CCA de Hwang e Huynh69
Figura 30. Espectro de FTIR da CCA 70
Figura 31. Espectro de FTIR da CCA realizado por Manique
Figura 32. Curva de TG e DTG da CCA 72
Figura 33. Comparação entre a Concentração e Viscosidade do SSA 74
Figura 34. Resultado da Resistência à Compressão do Geopolímero Produzido
com Silicato de Sódio Comercial76
Figura 35. Resultado da Resistência à Compressão do Geopolímero Produzido
com Silicato de Sódio Alternativo77
Figura 36. Comparação da Resistência à Compressão entre SS e SSA aos 7 dias
Figura 37. Comparação da Resistência à Compressão entre SS e SSA aos 28
dias
Figura 38. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=3,0 - 8 M - SS e SSA 81
Figura 39. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=3,0 - 10 M - SS e SSA 82
Figura 40. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=3,5 - 8 M - SS e SSA 84
Figura 41. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=3,5 - 10 M - SS e SSA 85
Figura 42. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=4,0 - 8 M - SS e SSA 85
Figura 43. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=4,0 - 10 M - SS e SSA 86

LISTA DE TABELAS

Tabela 1 - Quantidade de cinza gerada por resíduo agrícola	19
Tabela 2 - Resistência à compressão de geopolímeros em função	das razões
molares e do precursor geopolimérico utilizado	27
Tabela 3 - Constituição da Casca do Arroz	41
Tabela 4 - Efeito e condições de queima nas propriedades da CCA	42
Tabela 5 - Composição química da CCA em diversas pesquisas	43
Tabela 6 - Ficha Técnica do Metacaulim HP	50
Tabela 7 - Ficha Técnica do Silicato de Sódio Comercial	51
Tabela 8 - Características da CCA - Silroz 325	52
Tabela 9 - Recomendação das relações molares com maior desemp	oenho para
geopolímeros	53
Tabela 10 - Consumo dos Materiais	55
Tabela 11 - Composição de química do MK	64
Tabela 12 - Composição química da CCA	68
Tabela 13 - Ensaio de Densidade do SSA	73
Tabela 14 - Módulo de Sílica do SSA	75
Tabela 15 - Medição do pH do SSA	75

LISTA DE QUADROS

Quadro 1 - Método utilizado pelos pesquisadores para produção SSA	45
Quadro 2 - Identificação dos geopolímeros produzidos	54
Quadro 3 - Atribuições de FTIR para geopolímeros de acordo com literatura	79

SUMÁRIO

1.INTRODUÇÃO	16
1.1Justificativa	18
1.20bjetivos	20
1.2.1 Geral	20
1.2.2 Específicos	20
2.GEOPOLÍMERO	22
2.1Definição e Estrutura	22
2.2Mecanismo de Geopolimerização	24
2.3Propriedades	25
2.4Aplicações	29
2.5Alguns aspectos ambientais para produção dos geopolímeros	32
2.6Solução Ativadora	37
2.6.1 Hidróxido de Sódio	37
2.6.2 Silicato de Sódio	38
3. CINZA DA CASCA DE ARROZ	40
3.1Produção da Cinza da Casca de Arroz	40
3.2Composição Química da Cinza da Casca de Arroz	42
3.3Silicato de Sódio Alternativo (SSA)	44
4. METODOLOGIA EXPERIMENTAL	49
4.1Materiais	49
4.1.1 Precursor Geopolimérico	49
4.1.2 Solução Ativadora	50
4.1.2.1Hidróxido de Sódio	51
4.1.2.2Silicato de Sódio Comercial	51
4.1.2.3Cinza da Casca de Arroz	52
4.2Métodos	53
4.2.1 Cálculo dos Reagentes para produção dos Geopolímeros	53

4.2.2 Preparação dos Geopolímeros	55
4.2.2.1 Produção de Solução Ativadora	56
4.2.2.2Solução Geopolimérica	57
4.2.3 Caracterização dos Materiais	57
4.2.3.1Massa Específica	58
4.2.3.2Superfície Específica	58
4.2.3.3Chapelle Modificado	58
4.2.3.4Viscosidade Dinâmica	59
4.2.3.5Módulo de Sílica	59
4.2.3.6Análise do pH	60
4.2.3.7Espectrometria de Fluorescência de Raios-X (FRX)	60
4.2.3.8Difração de Raios X (DRX)	61
4.2.3.9Espectroscopia de Infravermelho com Transformada de Fourier (FTIR)	61
4.2.3.10Termogravimétrica (TG) e Termogravimetria Derivada (DTG) da CCA	61
4.2.3.11Resistência à Compressão	62
5. RESULTADOS E DISCUSSÕES	63
5.1Caracterização do Metacaulim (MK)	63
5.1.1 Massa Específica do Metacaulim	63
5.1.2 Chapelle Modificado do Metacaulim	63
5.1.3 FRX do Metacaulim	63
5.1.4 DRX do Metacaulim	64
5.1.5 FTIR do Metacaulim	65
5.1.6 TG e DTG do Metacaulim	66
5.2Caracterização da Cinza da Casca do Arroz (CCA)	67
5.2.1 Massa Específica da CCA	67
5.2.2 Superfície Específica da CCA	67
5.2.3 FRX da Cinza da Casca do Arroz	67

5.2.4 DRX da Cinza da Casca do Arroz	68
5.2.5 FTIR da Cinza da Casca de Arroz	70
5.2.6 Termogravimétrica (TG) e Análise Térmica Diferencial (DTG) da Cinza da Casca do Arroz	72
5.3Caracterização do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)	73
5.3.1 Densidade do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)	73
5.3.2 Viscosidade do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)	74
5.3.3 Módulo de Sílica do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)	74
5.3.4 pH do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)	75
5.4Caracterização dos Geopolímeros	76
5.4.1Resistência à Compressão	76
5.4.2FTIR	79
6. CONCLUSÃO	87
SUGESTÕES PARA TRABALHOS FUTUROS	89
REFERENCIAS	90

1. INTRODUÇÃO

O geopolímero surge como uma nova classe de materiais de alto desempenho e baixo consumo energético, produzido através da reação química de polimerização. Segundo Davidovits (1994), esta reação ocorre através da ativação alcalina, por meio da mistura entre uma fonte de aluminossilicatos e uma solução altamente alcalina.Dependendo da razão SiO₂/Al₂O₃as propriedades podem variar de cerâmicas a plásticas sendo possível produzir materiais aglomerantes quando esta relação está entre 3,5 a 4,5. Assim, os geopolimeros são candidatos às aplicações dos produtos do cimento Portland.

No trabalho realizado por Duxson *et al.* (2007), as propriedades mecânicas dos geopolímeros foram superiores ao cimento Portland.Segundo Bigno (2008) os geopolímeros são materiais promissores devido àsua baixa retração, resistência mecânica, resistência ao fogo, resistência ao gelo e degelo, e ainda durabilidade.

O prefixo "geo" empregado no nome deste novo material, representa a utilização de ligantes, com origem através de materiais geológicos, ocorrendo à síntese através do processo de policondensação de materiais aluminossilicatos naturais ou artificias com reação de solução alcalina de hidróxido e ou silicato alcalino, Figura 1, (FERONE *et al.* 2015; ZHANG *et al.*, 2015).



Fonte: Da autora (2017)

Os aluminossilicatos que podem ser utilizados para reação de geopolimerização são:metacaulim, cinzas volantes, cinza da casca de arroz, escória de alto forno (DAVIDOVITS, 2011). De acordo com Romagnoli et al. (2012), esses materiais devem ter a soma do percentual de SiO₂ + Al₂O₃> 80% em peso.

O geopolímero possui uma estrutura tridimensional amorfa, conforme Gharzouni *et al.* (2015), e sua mircroestrutura depende das características da matéria prima, concentração de álcalis, temperatura de cura e tempo de cura. Longhi (2015) afirma que o produto da reação principal ocorre entre o álcali ativador e a fonte de aluminossilicato é N-A-S-H (N=Na₂O, A=Al₂O₃, S=SiO₂, H= H₂O).

O E-crete é um geopolímero comercializado pela Zeobond, e é desenvolvido com cinzas volantes, subproduto da queima do carvão e subproduto da fábrica de aço. Podendo ser empregado em diversos elementos construtivos: lajes, calçadas, trilhos, entre outros (THE ZEOBOND GROUP, 2017). Esse produto proporciona a redução da emissão de CO₂ e a utilização de resíduos para sua produção, além disso,conferindo incremento naspropriedades de resistência ao fogo e ataque químico quando comparado ao cimento Portland.

Em 2013, foi concluída a construção do primeiro edifício no mundo com estrutura metálica e uso de concreto geopolimérico, Queensland's Global Change Institute (GCI). A FuturArc (2012) afirma que a visão holística e sustentável dessa construção, como é mostrado na Figura 2, é um resultado da utilização do concreto geopolimérico, o qual possui baixo teor de carbono no processo produtivo. A escolha deste material proporcionou aproximadamente uma redução de 8 ton de CO₂ por 10 tonelada de concreto convencional.



Figura 2. Primeiro edifício estrutural com concreto geopolimérico

Fonte: FuturArt (2012)

Segundo Criado, Palomo e Fernandez-Jimenez (2005) e Yang *et al.* (2008), o silicato de sódio utilizado como fonte complementar de sílica (solúvel na solução ativadora) leva à formação de uma estrutura compacta e densa, com alta resistência mecânica. Contudo, este é o componente mais caro para produção do geopolímero, epossui maior impacto ambiental devido ao seu processo de fabricação.

Resíduos industriais com alta concentração de sílica podem ser utilizados como fontes complementares de silício para reação de geopolimerização, desde que esteja disponível na forma amorfa. Entre os diversos resíduos que podem ser inseridos no processo de produção do geopolímero, a cinza da casca de arroz destaca-se devido às suas propriedades e volume produzido. Pouey (2006) afirma que a cinza da casca de arroz possui elevado percentual de sílica (SiO₂) entre 90 – 95%, sendo esta de natureza amorfa.

Segundo Kalapathy et al. (2000), Foletto et al. (2006), Zivica (2006), Bernal et al. (2011), Longhi (2015), Tchakouté et al. (2016a e b) e Kamseu et al. (2017), a cinza da casca de arroz pode ser utilizada como fonte complementar de sílica, substituindo o silicato de sódio comercial, para produção de geopolímeros.

Assim, este trabalho realizou a produção de geopolímeros utilizando como fonte complementar um silicato de sódio alternativo, sintetizado a partir da dissolução da sílica da cinza da casca de arroz, no intuito de mitigar impactos ambientais e redução de custos.

1.1 Justificativa

Nas últimas décadas, conforme Trochez *et al.* (2015), os materiais cimentícios alternativos, conhecidos como geopolímeros, tem chamado grande atenção dos pesquisadores devido suas propriedades e produção, através da reação química de precursor de aluminossilicato e um ativador alcalino. Podeser utilizado sub produtos da indústria, promovendo um interesse generalizado no estudo de geopolímeros e suas aplicações.

Tchakouté *et al.* (2016b) afirmam que os geopolímeros abrangem diversas aplicações como revestimentos, adesivos, ligantes, encapsulamento de resíduos, entre outros. Ainda, osgeopolímeros podem ser desenvolvidos segundo Kamseu*et al.* (2017) com resíduos, que promovem redução do impacto ambiental, baixo consumo de energia para o processamento e redução de custos de transportes.

Conforme Longhi (2015), a utilização de precursores de fontes alternativas é consolidada para produção de geopolímeros, no entanto, são necessárias fontes alcalinas alternativas a fim de minimizar o impacto ambiental no processo e na origem dos materiais.

A produção do silicato de sódio gera emissão de gases e alto consumo energético. A solução de silicato de sódio é fabricada a uma temperatura próxima de 1400 °C a partir de areia e carbonato de sódio. Tchakouté *et al.* (2016a) afirmam que este é um processo caro e requer alto consumo energético, além emitir dióxido de carbono, nitrogênio e enxofre.

A cinza da casca de arroz torna-se uma opção interessante para produção do silicato alternativo por possuir alto teor de sílica amorfa, podendo ser dissolvida em solução alcalina. Além disso, a casca do arroz é o principal resíduo vegetal na produção de cinza quando realizado o processo de incineração, conforme mostrado na Tabela 1.

Cereal	Parte da Planta	Cinza (% em peso)
Milho	Folha	12
Arroz	Casca	20
Arroz	Palha	14
Cana-de-açúcar	Bagaço	15
Girassol	Folha e talo	11
Trigo	Folha	10

Tabela 1 - Quantidade de cinza gerada por resíduo agrícola

Fonte: Adaptado de Prudêncio, Santos e Dafico (2003, apud BIGNO, 2008, p. 51)

A sílica amorfa proveniente do resíduo é dissolvida em uma solução alcalina, onde ocorre o aumento do teor de sílica, tornando-se uma solução altamente reativa, e quimicamente similar ao silicato de sódio comercial (LONGHI, 2015).

Portanto, a utilização de cinza da casca de arroz para produção de silicato de sódio possui menor impacto ambiental, uma vez que é produzido com menor consumo de energia e de emissões. Entretanto, alguns trabalhos utilizando esse silicato alternativo para produção de geopolímeros (KALAPATHY *et al.*(2000), FOLETTO *et al.* (2006), ZIVICA (2006), BERNAL *et al.* (2011), LONGHI (2015), TCHAKOUTÉ *et al.*(2016a e b) e KAMSEU *et al.* (2017)) obtiveram resultados inferiores a resistência à compressão quando comparado aos geopolímeros produzidos com silicato de sódio comercial. Apesar de resultados inferiores, os geopolímeros produzidos nestes trabalhos apresentaram desempenho satisfatório, segundo seus autores.

Este trabalho propõe produção os geopoliméricos a partir da síntese de uma fonte complementar de sílica com utilização da cinza da casca do arroz, visando produzir geopolímeros com menor impacto ambiental e otimizar a síntese de geopolímeros com subprodutos industriais.

1.2 Objetivos

1.2.1 Geral

Produzir geopolímeros a partir de cinza da casca de arroz como fonte complementar de silício.

1.2.2 Específicos

• Produzir silicato de sódio alternativo a partir da cinza da casca de arroz para produção da solução ativadora;

• Produzir geopolímeros com silicato de sódio comercial e com silicato de sódio alternativo nas razões molares de SiO₂/Al₂O₃em 3,0; 3,5 e 4,0;

• Produzir geopolímeros com silicato de sódio comercial e com silicato de sódio alternativo variando a concentração do álcali de NaOH em 8 e 10 M;

• Realizar ensaios mecânicos para avaliar o efeito da fonte complementar de sílica, da razão SiO₂/Al₂O₃e concentração de álcali nos geopolímeros produzidos;

 Analisar por espectroscopia de infravermelho a reação de geopolimerização em função das variações nas razões SiO₂/Al₂O₃e concentração de álcali nos geopolímeros produzidos e efeito da fonte complementar de sílica.

2. GEOPOLÍMERO

2.1 Definição e Estrutura

O geopolímero é um tipo de polímero reticulado de cadeia longa inorgânico entre unidades tetraédricas de AlO₄ e SiO₄, obtido em meio fortemente alcalino (XU *et al.*, 2015; TCHAKOUTÉ *et al.*, 2016). O desenvolvimento de materiais com soluções alcalinas remota da década de 50, quando Glukhovsky utilizou escória e álcalis de cimento à base de resíduo(DAVIDOVITS, 1991).Este tipo de material foi amplamente investigado a partir da década de 70, por Joseph Davidovits, e nomeado por se assemelhar a estrutura de um polímero inorgânico (DAVIDOVITS, 1991).

Os geopolímeros possuem uma estrutura tridimensional (XU *et al.*, 2015)no estado amorfo, resultante da polimerização de monômeros aluminossilicato em uma solução alcalina (KANIA, ALLAHVERDI e PROVIS, 2012). A estrutura possui uma grande cadeia molecular de silício, alumínio e oxigênio que foi nomeado por Davidovits em 1976 como polissialato. NaFigura 3, representa a reação de geo-síntese (DAVIDOVITS, 1991).Conforme Shaf (2008) o balanceamento da carga negativa dos íons Al³⁺ tetraédricos é feito por íons: Na⁺, K⁺, Li⁺, Ca⁺⁺, Ba⁺⁺, NH⁴⁺, H₃O⁺.

0 0 0 0 -Si 0 Si 0 Si 0 0 0 0 (-) Al K⁺ 0 0 0 -Si 0 Si 0 Si 0 0 0 0

Figura 3 Representação dos polissialatos

Si:Al>3 Sialate

Fonte: Davidovits (1991)

A equação empírica, desenvolvida por Davidovits, para as estruturas geopoliméricas é:

 $Mn[-(SiO_2)z - AlO_2]n, wH_2O$

- z= 1,2 ou 3;
- M é um íon positivo;
- N é o grau de policondensação;
- W deve possuir valor próximo de 7.

O geopolímero é denominado de polissiloxossialato quando z na equação for igual a 2, e quando M for sódio ou sódio com potássio chama-se polissilossiato de sódio ou sódio e potássio (SHAF, 2008).

Segundo Barros (2013), compara a composição química do polissialato a uma zeólita cristalina, contundo a estrutura atômica é amorfa e sua reação tem velocidade mais rápida. Portanto, a síntese de zeólita resulta em estrutura cristalina, enquando o processo de geopolimerização possui estrutura amorfa a semi-cristalina (HE, 2012).

Os monômeros determinam a estrutura de geopolímeros, podendo ser:polissialatos (-Si-O-Al-O)n, polissiloxossialato (-Si-O-Al-O-Si-O-)n ou polidissiloxossialato (-Si-O-Al-O-Si-O-Si-O-)n, conforme Figura 4. Deste modo, é fundamental a especificação dos íons cátions de metal alcalino, conforme objetivo, para ordenação molecular da água e solubilização, dando início ao processo de geopolimerização (DAVIDOVITS, 1991).



Figura 4. Representação dos polissialatos

2.2 Mecanismo de Geopolimerização

Na Figura 5, é possível verificar o mecanismo para geopolimerização no qual se observa as etapas de dissolução, reorientação e solidificação, segundo Davidovits (1991), Buchwald *et al.* (2004), Duxson *et al.* (2005) e (2007), e Yao *et al.* (2009).



Figura 5. Esquema do mecanismo de geopolimerização

Fonte: Adaptado de Yao et al. (2009)

A dissolução das partículas sólidas de aluminossilicatos em solução alcalina ocorre através do contato da solução alcalina com o precursor. Conforme Xu (2002), a dissolução depende de:

- Concentração de solução alcalina;
- Cátions de metal alcalino na solução;
- Taxa de mistura e tempo;
- Propriedadesda estrutura e composição das matérias primas.

A reorientação é proveniente da reação entre o Al dissolvido com o Si da solução ativadora, formando oligômeros de aluminossilicato.O tempo da reação é determinado pela disponibilidade de Al, conforme Provis e Van Deventer (2007) e Silva, Sagoe e Sirivivatnanon (2007).

No processo de solidificação, o sistema resulta em rede tridimensional de aluminosilicato amorfo ou semi-cristalina, onde a condensação ocorre mais rápido entre o aluminato e o silicato. Segundo Alonso e Palomo (2001), a dimensão do cátion está diretamente relacionada com a ordenação do sistema.

Existem algumas lacunas sobre como é realizado o mecanismo. Contudo, Palomo *et al.* (1999) afirmam que os três processos ocorrem simultaneamente. E Kamseu*et al.* (2017) dizem que as propriedades são afetadas por qualquer alteração sofrida nas relações de Si e Al.Logo, o desenvolvimento do processo de geopolimerização e o seu mecanismo é um desafio para o entendimento completo das reações.

2.3 Propriedades

Os geopolímeros são designado com propriedade de alta resistência à compressão e durabilidade segundoXu *et al.* (2015), Tchakouté *et al.* (2015), Zeng e Wang (2016) e Pouhet e Cyr (2016), baixa retração, baixa condutividade térmica, resistência ao fogo, resistência a ácido verificado por Duxson *et al.*

(2007), Tchakouté *et al.* (2015), e Zeng e Wang (2016), e resistência à corrosão, resistência à umidade conformeWang *et al.* (2015).

A relação entre SiO₂/Na₂O é responsável pelo grau de geopolimerização através da dissolução (DUXSON *et al.*, 2007). Essa relação possui influência maior que a razão de SiO₂/Al₂O₃e a temperatura (ZHANG *et al.*, 2012) e (ZHANG *et al.*, 2013). Segundo Longhi (2015), as relações de óxidos correspondem ao principal parâmetro para formação de geopolímeros. No trabalho de Bigno (2008), foi observado que as relações SiO₂/Na₂O eSiO2/Al2O3 são responsáveis pela resistência à compressão.

Segundo Wang *et al.* (2005, *apud* BIGNO, 2008, p. 132), a concentração molar do NaOH, tem a capacidade de alterar a resistência à flexão, compressão e a densidade aparente.

Na Figura 6, é visto uma análise da resistência à compressão com diversas razões molares $SiO_2/Al2O_3$ (2,5; 3; 3,41; 3,76; 3,81; 4,28 e 5,01) conforme Ming *et al.* (2016), ponderando a existência de um incremento da resistência a compressão com a maior relação dos óxidos.



Figura 6. Ensaio de resistência à compressão realizado por Ming et al. (2016)

Fonte: Ming et al. (2016)

Na Tabela 2,observa-se diversas pesquisas baseados nas relações de óxidos com a resistência à compressão, confirma os intervalos recomendo recomendados por Davidovits na tabela para obtenção de maior resistência.

Posquisadoros	Precursor	Razões Molares			Resistência à Compressão	
resquisadores	geopolimérico	SiO ₂ /	Na₂O/	H ₂ O/	(MPa)	Idade
		AI_2O_3	AI_2O_3	AI_2O_3		
De Silva <i>et al.</i>	Metacaulim	3-3,81	1	13,6	22	3 d
Fletcher <i>et al.</i>	Metacaulim	16	5	54	10,9	1 d
StevesonandSagoe- Crentsil	Metacaulim	3,9	1,2	12	47	2 h
Lizcanoet al.	Metacaulim	3	1	10	34	1 d

Tabela 2 - Resistência à compressão de geopolímeros em função das razõesmolares e do precursor geopolimérico utilizado

Kong <i>et al.</i>	Metacaulim	3,08	0,42	-	45	3 d
Rowlesand O'Con-	Metacaulim	5	1.29	18.01	64	7 d
nor		-	, -	- , -	-	_
Subaerand Van Ri-	Motacaulim	3	0.6	10	86	7 d
essen	Motaodalim	Ũ	0,0	10	00	<i>i</i> u
KaniandAllahverdi	Pozolana Na- tural	6	0,92	8,5	45	28 d
Latella <i>et al.</i>	Metacaulim	4	1	7,2	70	10 d
Yunsheng <i>et al.</i>	Metacaulim	5,5	1	7	34,9	28 d
Barbosa <i>et al.</i>	Metacaulim	3,3	0,83	10	49	3 d
Heah <i>et al.</i>	Caulim	3,28	0,92	14,61	6	180 d
Kamallo <i>et al.</i>	Metacaulim	3,6-3,8	1-1,2	10-11	80	7 d
Duxson <i>et al.</i>	Metacaulim	3-3,8	1	11	80	-

Fonte: Adaptado de Ming et al. (2016)

As propriedades dos geopolímeros dependem da estrutura química, assim como a tecnologia utilizada na produção define a aplicação, Figura 7. Portanto, a relação atômica Si:Al na estrutura determina as propriedades e os campos de aplicação (DAVIDOVITS, 2011).



Figura 7. Quadro de Aplicação de Geopolímeros

Fonte: Adaptado de Davidovits (2011)

2.4 Aplicações

Devido às excelentes propriedades do geopolímero, é possivel sua aplicação em diversos segmentos. Conforme Davidovits (2011), dependendo da relação silicio/aluminio, os geopolímeros podem ser resistentes ao fogo, artefato de pedra, isolantes térmico, materiais de construção de baixa tecnologia, telhas cerâmicas, refratários, refratários de choque térmico, bio-materiais, componentes para indústria de fundição, cimentos e concretos, compósitos para reparação e reforço de estruturas, sistemas de resina de alta tecnologia, contenção de resíduos radioativos e tóxicos (BIGNO, 2008; LEONELLI e ROMAGNOLI, 2013; LONGHI, 2015; OZER e UZUN, 2015; TCHAKOUTÉ *et al.*, 2016a e b; KAMSEU *et al.*, 2017).

O aeroporto de Wellcamp foi construido na Austrália, em 28 de setembro de 2014, através da empresa Wagner EFC utilizando concreto geopolimérico, proporcionando uma redução de 6,6 mil toneladas de emissão do CO₂ (GEOPOLYMER INSTITUTE, 2014), conforme é visto na Figura 8.

Figura 8. Aeroporto na Austrália construído com concreto geopolimérico



Fonte: https://www.geopolymer.org/news/70000-tonnes-geopolymer-concrete-airport/

Aplicação de geopolímero em spray para reparos de tubos de esgoto com grande diâmetro é visto na Figura 9, onde foi realizado pelas empresas Inland Pipe Rehabilitation (IPR) em conjunto com a Milliken Infrastructure Solutions (PLASTICS TODAY, 2014).



Figura 9. Tubos de esgoto reparados com spray de geopolímero

Fonte: https://www.plasticstoday.com/content/spray-applied-geopolymer-liner-used-large-diametersewer-pipe-repair-technology/49287936320616

Na Figura 10, observa-se aplicação de geopolímeros como painéis, reforçados com malha de aço (CONCRETE DECOR, 2017) para uso em paredes, a escolha do material é feita devido a sua resistente ao fogo.



Figura 10. Painéis de geopolímeros reforçado com malha de aço

Fonte: http://www.concretedecor.net/departments/technology/geopolymer-concrete-showsextreme-fire-proof-qualities/

2.5 Alguns aspectos ambientais para produção dos geopolímeros

Entre as varias possibilidades da aplicação dos geopolímeros, a sua utilização como aglomerantes alternativos ao cimento Portland é uma das aplicações mais investigadas pela literatura. Algumas vantagens para produzir materiais aglomerantes usando geopolímeros são: resistência mecânica e química superiores aos produtos de cimento Portland e gerar menores impactos ambientais, por requerer menor consumo energético e emitir menos CO₂ na sua produção (T-CHAKOUTÉ *et al.*,2016a e b; KAMSEU *et al.*, 2017).

A indústria cimenteira é responsável por 5% de toda emissão de CO₂ (WBCSD, 2015), assim na Figura 11, está apresentada uma estimativa da emissão de CO₂ no processo de fabricação do cimento Portland a nível mundial.



Figura 11. Emissão de CO2 para fabricação do cimento entre 1990 a 2050

Segundo Schneider et. al. (2011), são produzidos mundialmente aproximadamente 2,8 bilhões de toneladas ano de cimento, tendo uma expectativa de aumento para 4 bilhões de toneladas ano, consequentemente o aumento da emissão de CO₂, conforme estimada na Figura 12.



Figura 12. Produção mundial do cimento

Uma forma de reduzir a emissão de gases que provocam o efeito estufa é através do uso de materiais alternativos. A Figura 13 mostra a capacidade de emissão de CO₂ entre a produção do concreto tradicional e o concreto geopolimérico, compreendendo um total de 271,9 kg de CO₂/m³ e 75,1 kg de CO₂/m³. Portanto, o concreto geopolimérico pode promover uma redução de até 3,6 vezes de emissão de CO₂ quando comparado ao concreto tradicional.







Qual é a diferença? CIMENTO GEOPOLÍMERICO CIMENTO PORTLAND 緣 Suscetível ao ciclo de gelo e degelo Resistente ao ciclo de gelo e degelo I Suscetível ao ataque de materiais de baixo pH Alta resistência química lb Métodos limitados para acelerar o desenvolvimento da Tempo de desenvolvimento da resistência pode ser resistência extraordinariamente reduzido 0 Propriedades de isolamento limitadas Pode suportar um R-valor de isolamento tão elevado como 8 polegadas de material celular 1 Típico e difícil de alterar as propriedades de módulo • Dinâmica e designer selecionado propriedades de módulo Ò Limitação no tempo de pega 🌑 Tempo de pega mais rápido ou mais lento determinado pelo operador E Tem uma permeabilidade extremamente baixa ar e Algum controle sobre a permeabilidade 🔵 água (a menos que uma mistura permeável é solicitado) Degradação de idade extrema e carbonatação quando 🌒 0 pode resistir a condições extremas de calor sem aquecido degradação Métodos de cura extremamente limitados Métodos de cura variáveis para resistência máxima em horas, dias ou semanas

Portland e cimento geopolimérico.

Na Figura 14, são determinadas as principais diferenças entre cimento

Figura 14. Diferença entre o cimento Portland e o cimento geopolimérico

Fonte: Adaptado de Futur Arc (2012)

Alguns resíduos podem ser utilizados como fonte suplementar de sílica, para construção da cadeia principal Si-O-Si no processo de geopolimerização, o que promove uma redução ainda maior na emissão de CO₂.

O conflito entre o processo de industrialização com o ecossistema gera uma mobilização acadêmica quanto a materiais alternativos que consigam eficiência e sustentabilidade concomitantemente, equiparando ou reduzindo o consumo energético causado no processo de produção. O geopolímero além das propriedades como resistência a ataques ácidos, alta resistência inicial, resistência ao fogo, durabilidade, baixa condutividade térmica; ainda possui baixo consumo energético para sua produção destacando-se como um material sustentável (DA-VIDOVITS, 2011).

Na Figura 15 (a) e (b), observa-se a demanda do consumo energético para produção do concreto tradicional e o concreto geopolimérico, respectivamente. Logo, o concreto tradicional possui uma demanda total de 1794 MJ, onde cerca de 1500 MJ são destinados ao processo de clinquerização do cimento. Enquanto, o concreto geopolimérico possui demanda total de 971 MJ, com maior representa-tividade pela produção do silicato de sódio com aproximadamente 616 MJ. Mesmo assim, o concreto geopolímero proporciona uma redução equivalente de 46% no consumo energético para produção quando comparado ao concreto tradicional.





A responsabilidade ambiental com o destino dos materiais recicláveis e os rejeitos ganham percepção diferenciada quanto ao meio acadêmico, onde pesquisas estudam formas de integrar o processo de reciclagem, gerando beneficio ou incremento de propriedade mecânica, química e física dos geopolímeros.

Diversos resíduos são utilizados na produção do cimento especiais como é conhecido o geopolímero, reduzindo o custo relativo à produção e ainda contribuindo ambientalmente. Em teoria, todo e qualquer material que contenha alumínio e silício em sua composição têm potencial para ser a fonte de aluminossilicatos para a geopolimerização. Mas as principais matérias primas são o caulim, o metacaulim, a cinza de queima de carvão mineral (volante e pesada), pozolanas naturais, escória de alto forno, feldspatos alcalinos, cal, cinza de casca de arroz, casca de ovo calcinada, entre outros (DAVIDOVITS, 1991, *apud* CESARI, 2015, p. 28).

Com o uso do geopolímero estima-se uma redução de cerca de 70 a 80% na emissão do CO₂ quando comparado ao cimento Portland, ainda um consumo energético menor conforme Mclellan*et al.* (2011) e Habert, Lacaillfrie e Roussel (2011). A utilização de resíduos como precursores promove um beneficiamento inclusive na valorização do subproduto que seria descartado, logo se gera valor de mercado para o mesmo.

Outro atrativo na utilização do resíduo na fabricação do geopolímero é a capacidade de imobilização de metais pesados conforme é mostrado na Figura 16. A explicação da capacidade de retenção de matais na estrutura geopolimérica é atribuída à combinação química, ligação eletrostática ou encapsulamento físico (VAN JAARSVELD; VAN DEVENTER e SCHWARTZMAN, 1999).



Figura 16. Imobilização de metais pesados através do geopolímero

Fonte: Adaptado de VAN JAARSVELD, VAN DEVENTER e SCHWARTZMAN (1999)

Os geopolímeros possuem alta capacidade de encapsulamento de metais pesados, Segundo Van Jaarsveld, Van Deventer eSchwartzman (1999), Figura 17, observa-se que a perda de contaminantes do geopolímero e concreto corresponderam, respectivamente, a 10 e 70%, devido ao geopolímero possui retenção muito superior ao concreto.



Figura 17. Relação entre a perda de contaminantes do concreto e geopolímero

2.6 Solução Ativadora

2.6.1 Hidróxido de Sódio

As soluções alcalinas são produzidas principalmente com NaOH ou KOH no intuito da dissolução dos aluminossilicatos, sendo que o aumento da concentração molar está diretamente associada com o poder de dissolução (KAMSEU *et al.*, 2017).

A utilização do KOH resulta em uma estrutura geopolimérica mais densa (MING *et al.*, 2016). Entretanto, o NaOH é mais utilizado para produção de geopo-

Fonte: Adaptado de VAN JAARSVELD, VAN DEVENTER e SCHWARTZMAN (1999)
límeros por seu menor custo e disponibilidade. As soluções de hidróxido de sódio são mais viscosas e reage a uma taxa mais rápida, podendo gerar uma estrutura porosa e redução da resistência mecânica (MING et. al., 2016).

Conforme Habert, Lacaillfrie e Roussel (2011) a solução de hidróxido de sódio deve ter concentração maior que 5 M para realizar a dissolução da sílica amorfa.Ainda, Kamseu *et al.* (2017) observou um incremento na densificação da estrutura a partir do aumento da concentração de 8 para 12 M na produção do geopolímero, ainda nas amostras com 8 M não houve dissolução completa do metacaulim. Logo, a resistência máxima dos geopolímeros é diretamente relacionada com o maior grau de dissolução.

A utilização em excesso de hidróxidos na produção do geopolímero pode provocar redução na resistência mecânica. Segundo estudo realizado por Palomo *et al.* (1999) comparando uma solução de hidróxido de sódio de 12 M e com um solução de hidróxido de potássio de 18 M, constatou-se que a influencia da concentração alcalina em excesso promoveu redução da resistência. Ainda, conforme Provis e Bernal (2014) a fabricação de uma solução rica em álcalis provoca o surgimento da eflorescência.

2.6.2 Silicato de Sódio

Os silicatos tradicionais de sódio e potássio são gerados a partir da calcinação de um carbonato com uma fonte de sílica (FOLETTO *et al.*, 2006). Sendo o silicato de sódio o mais utilizado devido ao custo relativo baixo e disponibilidade. O silicato sódio é composto por SiO₂, Na₂O e H₂O solúvel em água, sua viscosidade é diretamente proporcional ao valor do pH.

Silva (2011) afirma que é o silicato de sódio é amplamente empregado na indústria devido as suas propriedades de estabilidade química, viscosidade, capacidade de polimerização e modificador de cargas superficiais. Contudo, o silicato de potássio atua com taxa maior no processo de policondensação (MING *et al.*, 2016). Conforme Tchakouté *et al.* (2016a) o silicato de sódio é produzidos através da síntese da areia e carbonato de sódio a temperatura aproximas de 1400 °C. A síntese do carbonato de sódio,para esta reação, dá-se pela reação da amônia com CO₂ introduzida em salmoura. Na Figura 18, observa-se o esquema simplificado da produção do silicato de sódio (KAMSEU *et al.*, 2017).



Figura 18. Fabricação do Silicato de Sódio



A solução alcalina contendo apenas silicatos solúveis promove uma taxa de reação mais rápida do que em relação a soluções com hidróxidos para produção de geopolímeros (PALOMO *et al.*, 1999). Assim, segundo Ming *et al.* (2016) o hidróxido alcalino é utilizado para o processo de dissolução, enquanto o silicato alcalino atua como ligante, reagente e dispersante ou plastificante. Portanto, a combinação entre silicato de sódio e o hidróxido de sódio gera a formação de um ligante (SKAF, 2008) que aumenta a resistência à compressão do material geopolímero (HWANG e HUYNH, 2015).

3 CINZA DA CASCA DE ARROZ

3.1 Produção da Cinza da Casca de Arroz

A produção anual do arroz, em 2010, segundo FAO (2013), correspondeu a mais de 700 milhões de toneladas no mundo. O Brasil teve uma produção em 11,8 milhões de toneladas (IBGE, 2013).O processo para obtenção do arroz é realizado por moagem, obtendo a separação entre o grão e a casca,que correspondem respectivamente por 78% e 22% em relação ao peso (RAO, PRANAV e ANUSHA, 2011), representado na Figura19 através do fluxograma do processo de obtenção da cinza da casca de arroz.





Fonte: http://www.silroz.com/

A casca do arroz, segundo Houston (1972, *apud* POUEY, 2006, p. 09), é um material fibroso e possui como principais constituintes descritos na Tabela 3.

Tabela 3 - Constituição da Casca do Arroz

Constituintes	(%)
Celulose	50
Lignina	30
Resíduos inorgânicos	20

Fonte: Adaptado de Houston (1972, apud POUEY, 2006, p. 09)

Rao, Pranave Anusha (2011) afirmam que a casca quando queimada nas caldeiras gera cerca de 25% de cinza, ou seja, aproximadamente 38,5 milhões de toneladas/ano são geradas de cinza da casca de arroz no mundo, concomitantemente 649 mil toneladas no Brasil.Possuindo demanda crescente através do aumento populacional e consumo do arroz.

Segundo, Bigno (2008) para a produção das cinzas da casca de arroz deve ser realizado o processo de reciclagem, devido à carga de carbono residual do processo de combustão. A coloração escura da cinza está relacionada com o teor de carbono residual (DAFICO, 2001).

Quanto à temperatura ideal de queima para que a cinza tenha potencial de reatividade pozolânica, Metha (1992) descreve que deve estar na faixa de 500 a 700 °C, com temperatura controlada.

Em um estudo realizado por James e Rao (1986, *apud* POUEY, 2008, p.15) a primeira perda de massa no processo de queima da casca do arroz ocorre entre 50 e 100 °C atribuída à perda da água adsorvida. Em seguida, ocorre uma perda entre 45 a 65% de massa referente ao desdobramento da celulose em combustíveis voláteis, água e dióxido de carbono. A isoterma ocorre com decomposição da lignina e da celulose aos 460 °C. Assim, Metha e Pitt (1977, *apud* DA-FICO, 2001, p. 02) afirmam que a celulose e lignina da casca do arroz podem ser removidas através de uma combustão controlada.

O tratamento térmico realizado em torno de 500 °C resulta em uma cinza com coloração escura devido ao alto de teor de carbono fixo. Apenasa temperaturas maiores que 750 °C a cinza torna-se mais clara devido à oxidação do carbono (BARTLA, 1995, *apud* POUEY, 2008, p. 14).

Na Tabela 4, é observado que a cinza da casca de arroz depende do tipo de queima, tempo e oxidação, o que ocasiona estruturas amorfas e/ou cristalina (POUEY, 2008).

Condiçãos do queima	Ambianta da	Propriedade da CCA			
	Ambiente de	Estrutura da	Área superficial		
(Chempo)	compustao	sílica	(m²/g)		
500 - 600 / 1 min	Moderada oxida-	amorfa	122		
500 – 0007 T Mini.	ção	anona	122		
E00 600 / 20 min	Moderada oxida-		97		
500 – 600 / 30 mm.	ção	amona			
500 600 / 2 horas	Moderada oxida-	omorfo	76		
500 – 600 / 2 horas	ção	amona	70		
700 000 / 45 min	Moderada oxida-		40		
700 - 8007 15 mm.	ção	amona	42		
700 - 800 / 15 min	Alta oxidação	cristalina par-	10 - 6		
700 - 0007 13 11111.		cial	10 - 0		
> 800 / > 1 hora	Alta oxidação	cristalina	< 5		

Tabela 4- Efeito e condições de queima nas propriedades da CCA

Fonte: Adaptado de Metha (1977, apud POUEY, 2008, p. 14)

3.2 Composição Química da Cinza da Casca de Arroz

A CCA(Cinza da Casca de Arroz) é um resíduo rico em sílica, com composição de 90-95% em peso da SiO₂ amorfa, segundo He (2012). A sílica é o segundo elemento mais abundante, podendo ocorrer no estado livre, hidratada ou combinada. Os compostos de silício normalmente são óxidos, chamados de silicatos.

Conforme a Tabela 5, é possível observar a variação da composição química da CCA em alguns países, sendo alguns casos mudanças de composição de acordo com a região produtora. Observa-se que o menor percentual de SiO₂ encontrado na pesquisa está próximo ao limite de 80%. Teores abaixo de 72,1% de SiO₂ estão relacionados com ineficiência do processo da queima com grande quantidade de carbono (POUEY, 2008).

	Bigno	Longhi	Tchakouté,	Deng	Sore et
Óvidos	(2008)	(2015)	et	et al.	al.
UNICOS	(2000)	(2013)	<i>al.</i> (2016a)	(2016)	(2016)
	Brasil	Brasil	Malásia	China	França
SiO ₂	85,80	92,47	83,05	98,64	90,80
K ₂ O	0,56	1,98	5,65	0,125	2,57
AI_2O_3	0,72	0,21	1,82	0,38	0,56
MgO	0,22	0,12	3,59	0,218	0,19
Na₂O	0,16	-	0,13	0,12	0,10
MnO	0,23	0,33	0,15	-	0,29
SO ₃	-	0,14	0,34	-	-
CaO	0,59	0,55	0,69	0,249	0,93
Fe ₂ O ₃	0,36	0,09	0,58	0,238	0,27
Rb₂O	-	0,02	0,03	-	-
P ₂ O ₅	0,25	0,45	3,81	-	0,66
TiO ₂	0,05	-	0,10	0,03	0,04
ZnO	-	-	0,03	-	-
Outros	11,06	3,64	0,03	0,00	3,59
PF	2,46	3,65	-	-	3,67

Tabela 5- Composição química da CCA em diversas pesquisas

Fonte: Da autora (2017)

Quanto à classificação de resíduos sólidos, a NBR 10004:2004 propõe que a CCA trata-se de um resíduo Classe II A, que consiste em um resíduo não perigoso e não inerte. Esta classificação favorece a sua utilização como matéria prima secundária ou incinerada, potencializando o seu valor energético.

O carbono fixo presente na cinza da casca de arroz, segundo Pouey (2008), é proveniente do óxido de potássio, considerado a maior impureza, que quando aquecido a 350 °C dissocia-se formando o potássio metálico. Ainda, o K₂O atua como fundente e acelera a cristalização.

Para Houston (1972, *apud* DAFICO, 2001, p. 02) as principais impurezas da cinza da casca de arroz são os álcalis K_2O e Na₂O que variam conforme a utilização de fertilizantes na plantação. O percentual desses álcalis pode chegar a cerca de 5%. É possível observar a ocorrência de outra impurezas com percentual em torno de 1% para CaO, MgO e P₂O₅.

3.3 Silicato de Sódio Alternativo (SSA)

O resíduo da CCA é incorporado em diversos processos, como exemplo de aplicação: nano-sílica para produção de cimento (SINYOUNG *et al.*, 2017); membrana de fibra cerâmica (HUBADILLAH *et al.*, 2017); cimento resistente a gelo e degelo (WANG *et al.*, 2017); geopolímero (STURM *et al.*, 2016) e silicato de sódio alternativo para produção de geopolímero (TCHAKOUTÉ *et al.*, 2016) foco desta pesquisa.

Segundo Heath, Paine e McManus (2014) a produção do silicato de sódio convencional pode gerar cerca de 300 g de CO_2 por kg, possuindo elevado custo energético e ambiental. Já Duxson *et al.* (2007) estimam que são emitidos 1,514 kg de CO_2 por Kg de silicato de sódio.

Diante deste cenário pesquisadores como Kalapathy *et al.*(2000), Foletto *et al.* (2006), Zivica (2006), Bernal *et al.* (2011), Longhi (2015), Tchakouté *et al.*(2016 a e b) e Kamseu *et al.* (2017) estudaram a dissolução da sílica amorfa em solução alcalina para produção do silicato de sódio alternativo, com redução de emissão de CO₂, como mostra no Quadro 1.

Autores/Ano	Título do Artigo	Método			
		 Lavagem com ácido; 			
Kalapathy <i>et al.</i> (2000)		 Ajuste do pH com HCl 1 N; 			
	A simple method	 As dispersões foram agitadas 			
	A simple method	durante 2 h e filtrados;			
	nuro silico from	 Lavados com H2O; 			
		Misturou-se:			
	nce nui asn	CCA+NaOH+H ₂ O			
		 Aquecidas por 1 h sobre agitação 			
		constante.			
		Misturou-se:			
	Conversion of rice	CCA+NaOH+H ₂ O			
Foletto <i>et al.</i>	hull ash into so-	 Utilizou-se do sistema de refluxo, 			
(2006)	luble sodium sili-	com:			
	cate	Temperatura de 100-200 °C;			
		 Filtrou-se o material. 			
Zivico	Effectiveness of	Mistura-se:			
(2006)	new silica fume	Escória+NaOH+H2O			
(2000)	alkali activator	expressa em Na ₂ O a 7%			
	Activation of Meta-	Queima da casca do arroz a 600			
	kaolin/Slag Blends	° C por 2 h;			
Bornal of al	Using Alkaline So-	 Moída em moinho de bolas; 			
(2011)	lutions Based on	Misturou-se:			
(2011)	Chemically Mod-	CCA+NaOH+H ₂ O			
	ified Silica Fume	Vedou-se por 24h com tempera-			
	and Rice Husk Ash	tura de 25 °C.			
	Álcali-ativação do	Misturou-se:			
Longhi	lodo de caulim cal-	CCA+NaOH+H ₂ O			
	cinado e cinza pe-	Em agitador magnético;			
(2015)	sada com ativado-	 Utilizou-se do sistema de refluxo, 			
	res convencionais	com:			

Quadro 1 - Método utilizado pelos pesquisadores para produção SSA

	e silicato de sódio	Temperatura a 100 °C duração 1 h
	alternativo	 Filtrou-se a vácuo a solução.
		 Lixiviação dos agentes metálicos
	Synthesis of so-	da CCA;
	dium waterglass	Lavagem com água até pH neu-
	from white rice	tro;
Tchakouté <i>et al.</i>	husk ash as an	Processo de queima a 600 °C por
(2016a)	activator to pro-	2 h;
	duce metakaolin-	Misturou-se:
	based geopolymer	CCA+NaOH+H ₂ O
	cements	com temperatura de 80 °C por 2 h;
		Utilizado após 1 dia.
	Geopolymer bind-	 Lixiviação dos agentes metálicos da CCA;
	lin using sodium waterglass from waste glass and	 Lavagem com água até pH neu- tro;
Tchakouté <i>et al.</i> (2016b)		 Processo de queima a 600 °C por 2 h:
	rice husk ash as	Misturou-se:
	alternative activa- tors: A compara- tive study	CCA+NaOH+H₂O
		com temperatura de 100 °C por 2 h;
		 Utilizado após 1 semana.
	Substitution of so-	Mistura-se, substituindo o per-
	dium silicate with	centual de CCA por Silicato de Sódio
	rice husk ash-	Comercial (SS) e concentração molar
Kamseu <i>et al.</i>	NaOH solution in	de 8, 10 e 12 M:
(2017)	metakaolin based	NaOH+H ₂ O
	geopolymer ce-	+
	ment concerning	100% de CCA 75% de CCA + 25% de SS

reduction in global warming	50% de CCA + 50% de SS 25% de CCA + 75% de SS
	Armazenamento em temperatura ambi- ente por 24 h.

Fonte: Da autora (2017)

Kalapathy *et al.* (2000) realizou a extração da sílica presente na cinza da casca de arroz em uma solução ácida, observando natureza amorfa e presença dos grupos siloxano(≡ Si-O-Si≡) e silanol(≡Si-OH)₃.

O silicato de sódio produzido a partir da reação da cinza da casca de arroz com o hidróxido de sódio, conforme Foletto *et al.* (2006), mostraram que essa produção gera valor agregado para o resíduo, obtendo uma dissolução de 90% da sílica contida na CCA. As variações estudadas foram as razões molares entre NaOH/SiO₂ e H₂O/SiO₂.

Segundo pesquisa Zivica (2006), a solução ativadora a base de fumo de sílica mostrou-se adequada para reação de geopolimerização, e resultando na densificação da estrutura dos poros.

Bernal *et al.* (2011) estudaram uso de soluções de silicato alcalino produzidas pela mistura de fumo de sílica e cinza de casca de arroz com solução de Na-OH, como ativadores alternativos. Foram observadas tendências de resistência mecânica semelhante aos silicatos de sódio comerciais. Para a solução com CCA houve influência na formação do gel no processo de geopolimerização, isso devido a menor reatividade.

Longhi (2015) comparou a produção de geopolímeros com silicato de sódio comercial e o silicato de sódio alternativo, produzido a partir da cinza da casca de arroz. Quanto à análise mecânica do silicato alternativo, verificou menores valores no desempenho mecânico em relação aos geopolímeros produzidos com o silicato comercial. Tchakouté *et al.*(2016a) estudaram a dissolução da sílica amorfa da cinza da casca do arroz para produção de solução alcalina, observando eficácia para produção de geopolímeros principalmente com relações molares SiO₂/Na₂O entre 0,93 e 1,25. Concluindo que é possível substituir a areia e o carbonato de sódio com utilização da cinza.

Ainda, Tchakouté *et al.*(2016b) produziram silicato de sódio alternativo a partir de dois resíduos: cinza da casca de arroz e o vidro. O silicato produzido a partir do resíduo de vidro mostrou-se com melhor desempenho mecânico do que o silicato produzido com cinza da casca do arroz. Os autores concluíram que os dois silicatos alternativos são soluções ativadoras pertinentes para produção do geopolímero e uma escolha ecológica quando comparada com o silicato de sódio comercial.

No estudo de Kamseu *et al.*(2017), realizou a dissolução da sílica da cinza da casca de arroz em solução alcalina de hidróxido de sódio, variando a molaridade em 8, 10 e 12 M. Foi realizada também a substituição da solução alcalina produzida com cinza em 25, 50, 75 e 100% com o silicato de sódio comercial. Foramobservados melhores resultados com combinação de 75% de silicato de sódio alternativo e 25% de silicato comercial, resultando em geopolímero com estrutura mais densa e alta resistência à flexão.

Assim, a solução de silicato de sódio alternativa da cinza da casca de arroz deve ter sustentabilidade frente às soluções de silicato de sódio e silicato de potássio (KAMSEU *et al.*, 2017). Este é um desafio principalmente para os países em desenvolvimento, no intuito de consolidar o atendimento a gestão de resíduos sólidos.

Diante do exposto, a produção de geopolímeros utilizando cinza de casca do arroz como fonte complementar de silício em substituição ao silicato de sódio comercial é uma alternativa promissora para viabilizar a síntese de geopolímeros com menor custo e menor impacto ambiental.

4 METODOLOGIA EXPERIMENTAL

Os materiais e métodos utilizados para o desenvolvimento do experimento serão descritos neste capítulo. A produção do geopolímeros foi realizada usando como fonte complementar de sílica o silicato de sódio comercial (SS) e o silicato de sódio alternativo (SSA), concentração de NaOH 8 e 10 M e a razão molar de SiO₂/Al₂O₃3,0; 3,5 e 4,0.

A metodologia utilizada para produzir silicato de sódio alternativo (SSA) a partir da cinza da casca de arroz como fonte complementar de SiO_2 para a fabricação de geopolímeros foi baseada nos trabalhos de Longhi (2015), Tchakouté *et al.* (2016a e b) e Kamseu (2017).

4.1 Materiais

Os materiais utilizados para produção do geopolímero foram divididos entre precursorgeopolimérico e os materiais para produção da solução ativadora.

4.1.1 Precursor Geopolimérico

O precursor empregado para produção do geopolímero foi o Metacaulim HP (MK) da empresa Metacaulim do Brasil, conforme ficha técnica disponibilizada pelo fabricante na Tabela 6, utilizado como fonte de alumina e sílica.

Propriedades Físico-Químicas	Valores tínicos	Valores limites	
r topricuades r isieo quimicas	valores apieos	(NBR 15.894)	
SiO ₂	57%	44% a 65%	
Al ₂ O ₃	34%	32% a 46%	
CaO + MgO	< 0,1%	< 1,5%	
SO ₃	< 0,1%	< 1%	
Na ₂ O	< 0,1%	< 0,5%	
Eq.Alcalino Na₂O	< 1,5%	< 1,5%	
Fe ₂ O ₃	2%	-	
TiO ₂	1,5%	-	
Umidade	0,5%	< 2%	
Perda ao Fogo	3%	< 4%	
Resíduo #325	6%	< 10%	
Desempenho com Cimento (7 dias)	115%	> 105%	
Atividade Pozolânica Chapelle	880mg Ca(OH) ₂ /g	> 750mg Ca(OH) ₂ /g	
Área Específica BET	230.000cm²/g	150.000cm²/g	
Massa Específica	2,56kg/dm ³	-	
Coloração: Creme claro			

Tabela 6- Ficha Técnica do Metacaulim HP

Fonte: Adaptado do Metacaulim do Brasil

Os dados de atividade pozolânica sugerem este metacaulim possui alta reatividade e, possivelmente, alta disponibilidade para dissolução das partículas de sílica.

4.1.2 Solução Ativadora

O sistema geopolimérico deve possuir pH altamente alcalino para o processo de geopolimerização ocorrer, assim é utilizado uma solução ativadora a partir de fontes de álcali. Este trabalho utilizou o hidróxido de sódio e o silicato de sódio como fonte complementar de silício.

4.1.2.1 Hidróxido de Sódio

O hidróxido de sódio em pérolas (NaOH) utilizado foi do fabricante Química Moderna, com pureza mínima de 97%, no qual77,48% são Na₂O e 22,52% são H_2O .

4.1.2.2 Silicato de Sódio Comercial

O Silicato de Sódio Neutro R3442 comercial (SS), Na₂O₃Si, empregado foi da empresa DIATOM Mineração LTDA, utilizado como fonte complementar do SiO₂, possuindo composição químicaSiO₂ (29,90%), Na₂O (8,72%) e H₂O (61,38%), com propriedades físicas descrita na Tabela 7, conforme fabricante.

Características	s físicas
Produto	R3342
Na ₂ O (%)	8,7 - 9,0
SiO ₂ (%)	28,5 - 30,0
Relação SiO ₂ /Na ₂ O	3,30 - 3,45
Sólidos Totais (%)	37,2 - 39,0
Umidade (%)	61,0 - 62,8
Densidade (g/l)	1,390 - 1,410
°Be	40,5 - 42,0
Viscosidade (cP)	400 - 800

Tabela 7- Ficha Técnica do Silicato de Sódio Comercial

Fonte: Adaptado do DIATOM Mineração LTDA

4.1.2.3 Cinza da Casca de Arroz

A cinza da casca de arroz (CCA) utilizada foi Silroz 325 da empresa Marina Tecnologia, localizada no Rio Grande Sul, suas propriedades são descrita na Tabela 8, conforme fornecedor.

Produto	SILROZ 325
Massa específica (g/cm ³)	2,15
Diâmetro médio de partícula (µm)	22,7
Área específica (m²/g)	25 – 30
рН	8 – 10
Teor de SiO ₂ (%)	80,0 Mín
Teor de Carbono (%)	20,0 Máx
Outros (%)	2,0 Máx
Resíduo na peneira de 325 mesh (%)	1,0 Máx
Teor de umidade (%)	1,5 Máx

Tabela o - Calactel Isticas ua CCA - Silloz 323	Tabela 8 -	Características	da CCA -	Silroz 325
---	------------	-----------------	----------	------------

Fonte: http://www.silroz.com/

A imagem de MEV (Figura 20), fornecida pelo fabricante, é semelhante ao resultado obtido pelos pesquisadores Ananthi, Geetha e Ramesh (2016), e revela uma estrutura composta, principalmente, de partículas irregulares e porosas.



Figura 20. MEV da cinza Silroz 325

Fonte: http://www.silroz.com/

4.2 Métodos

A metodologia utilizada, neste trabalho, foi dividida nas seguintes etapas: 1) cálculos dos reagentes para produção dos geopolímeros;2) caracterização da matéria prima utilizada no trabalho; 3) produção das soluções ativadoras com silicato de sódio comercial ou silicato de sódio alternativo (produzidos com a cinza da casca de arroz); 4) caracterização dos silicatos de sódio alternativo (produzidos com a cinza da casca de arroz); 5) produção de geopolímeros; 6) ensaios de resistência mecânica dos geopolímeros; 7) medida por espectroscopia de infravermelho.

4.2.1 Cálculo dos Reagentes para produção dos Geopolímeros

Segundo Davidovits (1982, *apud* MING *et al.*, 2016, p. 661) as transformações das fases são controladas inicialmente através das relações entre Si, Al e Na. Para obtenção de alta resistência e durabilidade devem compreender as relações molares de Na₂O/Al₂O₃ e SiO₂/Al₂O₃ valores de 1,00 e 4,00, respectivamente. Assim, na Tabela 9, estão identificadas as razões molares com maior desempenho recomendas para produção do geopolímero (Davidovits, 1989).

Tabela 9 - Recomendação das razões molares com maior desempenho parageopolímeros

Razão molar dos óxidos	Intervalo
SiO ₂ /Al ₂ O ₃	3,50-4,50
Na ₂ O/Al ₂ O ₃	0,80-1,20
H ₂ O/Na ₂ O	15-17,50
Na ₂ O/SiO ₂	0,20-0,28

Fonte: Adaptado de Davidovits (1989, apud MING et al., 2016, p. 616)

A produção dos geopolímeros foi realizada em duas fases, conforme Quadro 2. A primeira fase contemplou a produção dos geopolímeros de referência com silicato de sódio comercial (SS) variando as razões molares de SiO₂/Al₂O₃ e concentração de molar do NaOH. A segunda etapa consistiu na produção de geopolímeros com o silicato de sódio alternativo (SSA) a partir da cinza da casca de arroz variando também as razões SiO₂/Al₂O₃ e NaOH.

Processo		Ra	azão mo	olar			NaOH (M)		
		SiO ₂ /Al ₂ O ₃				de Sódio		Amostras	
		3,0	3,5	4,0	8	10	SS	SSA	
		х			х		Х		3,0NaOH8MSS
	a	х				х	х		3,0NaOH10MSS
1 ^a	ênci		Х		х		Х		3,5NaOH8MSS
Fase	efer		Х			х	х		3,5NaOH10MSS
	R			Х	х		Х		4,0NaOH8MSS
				х		х	х		4,0NaOH10MSS
		х			х			Х	3,0NaOH8MSSA
	Q	Х				х		Х	3,0NaOH10MSSA
2 ^a	lativ		Х		х			Х	3,5NaOH8MSSA
Fase	tern		Х			х		Х	3,5NaOH10MSSA
	A			Х	х			Х	4,0NaOH8MSSA
				х		x		Х	4,0NaOH10MSSA

Quadro 2- Identificação dos geopolímeros produzidos

Fonte: Da autora (2017)

Na Tabela 10, é possível verificar o consumo dos materiais (metacaulim, silicato de sódio comercial, cinza da casca arroz, hidróxido de sódio e água) para produção dos geopolímeros, conforme as razões molares SiO₂/Al₂O₃, Na₂O/Al₂O₃ e Na₂O/SiO₂ e a molaridade do NaOH, considerando as análises químicas dos reagentes utilizados neste trabalho.

Amostras	SiO ₂ /Al ₂ O ₃	Al ₂ O ₃ /Na ₂ O	Na ₂ O/ SiO ₂	Molaridade	МК (g)	Na₂O₃Si CAA (g)	NaOH (g)	H₂O (mL)
Geopolímeros Pro	duzido	os con	n Silicat	o de Só	ódio Come	ercial (SS)		
3,0NaOH8MSS	3.0	1	0 33	8	273 46	106.02	69 95	218,59
3,0NaOH10MSS	0,0		0,00	10	270,40	100,02	00,00	174,88
3,5NaOH8MSS	35	1	0.20	8	272 16	206 35	58 56	183
3,5NaOH10MSS	5,5	I	0,29	10	273,40	200,33	50,50	146,4
4,0NaOH10MSS	4.0	1	0.25	8	070 46	207.60	46 70	146,22
4,0NaOH8MSS	4,0	I	0,25	10	273,40	307,09	40,79	116,98
Geopolímeros Pro	duzido	os con	n Silicat	o de Sá	ódio Come	ercial (SSA)	
3,0NaOH8MSSA	3.0	1	0 33	8	273 /6	37.06	82.5	257,81
3,0NaOH10MSSA	5,0	I	0,55	10	273,40	57,90	02,0	206,25
3,5NaOH8MSSA	2 5	1	0.20	8	272 46	72 00	00 E	257,81
3,5NaOH10MSSA	3,5	I	0,29	10	273,40	73,09	02,5	206,25
4,0NaOH10MSSA	4.0	1	0.25	8	070 AE	110 17	07 E	257,81
4,0NaOH8MSSA	4,0	I	0,25	10	213,40	110,17	02,3	206,25

Tabela 10- Consumo dos Materiais

Fonte: Da autora (2017)

4.2.2 Preparação dos Geopolímeros

A fase de preparação dos geopolímeros é dividida em dois processos: produção da solução ativadora e síntese do geopolímero. A produção da solução ativadora contemplou a utilização do silicato de sódio comercial (SS) ou o silicato de sódio alternativo (SSA),produzido a partir da cinza da casca de arroz, como fonte complementar de sílica.

4.2.2.1 Produção de Solução Ativadora

A solução ativadora foi desenvolvida variando a concentração molar do NaOH e a fonte complementar de SiO₂ a partir do silicato de sódio. A metodologia para produção das soluções ativadoras está descrita na Figura 21.

Figura 21. Metodologia para produção da solução ativadora



Espera-se um repouso de 24h para utilização.

Fonte: Da autora (2017)

A faixa de temperatura estabelecida nas pesquisas anteriores varia entre 80 a 200 °C com duração entre 1 a 2 horas, devido à limitação operacional foi utilizada a temperatura de 90 °C nesta pesquisa durante 2 horas. Diferente das demais pesquisas, não foi realizado o processo de lavagem em ácido e filtração da cinza não dissolvida, a fim de diminuir o tempo e energia na produção do silicato de sódio alternativo.

4.2.2.2 Solução Geopolimérica

Para produção de cada geopolímero especificado no Quadro 2, o metacaulim foi misturado com as respectivas soluções ativadoras, e homogeneizados em agitador mecânico a 160RPM durante dois minutos. (definir a descrição)

4.2.3 Caracterização dos Materiais

A Cinza da Casca de Arroz e o Metacaulim foram caracterizados para produção do silicato alternativo e dos geopolímeros, respectivamente. Na Figura 22 encontra-se a sequencia de ensaios realizados para caracterizar os materiais de partida e avaliar o desempenho dos geopolímeros.



Fonte: Da autora (2017)

4.2.3.1 Massa Específica

O ensaio da massa específica, utilizado para materiais finamente pulverizados, foi realizado conforme NBR 6474/2001 - NM 23 por meio do frasco volumétrico de Le Chatelier, utilizando querosene como fluido. Assim, o Metacaulim (MK) e a Cinza da Casca de Arroz (CCA).

Para análise da densidade absoluta do silicato de sódio alternativo (SSA) foi utilizado o Método do Picnômetro, aferido de 50 ml, os resultados foram expressões em g/ml e °Bé (densidade em graus Baumé).

4.2.3.2 Superfície Específica

O ensaio da superfície específica foi realizado conforme o método da NBR NM 76/1991, conhecido como método de Blaine, onde é comparado com uma amostra padrão medindo o tempo necessário para que certo volume de ar atravesse uma camada compacta do material, cuja porosidade seja conhecida. O Metacaulim e a Cinza da Casca de Arroz foram caracterizados, podendo ser associado que a reatividade do material aumenta diretamente com a maior superfície específica.

4.2.3.3 Chapelle Modificado

Conforme o NBR 15895:2010 é possível verificado a reatividade pozolânica do Metacaulim (MK) pelo método Chapelle Modificado, devendo ser maior que 750 mg Ca(OH)₂/g metacaulim. O ensaio de Chapelle modificado é uma metodo-logia laboratorial simples e rápida, proporcionando um resultado químico quantitativo da atividade pozolânica do material a partir da determinação do teor de óxido de cálcio fixado. Assim, o ensaio para verificar o potencial reativo do Metacaulim.

4.2.3.4 Viscosidade Dinâmica

O ensaio de viscosidade dinâmica é uma das principais propriedades reológicas de um fluido, onde é inversa à fluidez. Portanto, mede a resistência ao escoamento, sendo diretamente proporcional a densidade. O viscosímetro utilizado no ensaio foi BROOKFIELD DIGITAL VISCOMETER DV-E, com limite de leitura em 5000 cP, para análise do silicato de sódio alternativo (SSA), a haste utilizada foi a nº 5, Figura 23.



Figura 23. Viscosímetro digita utilizado para as medidas dos SSA

Fonte: Da autora (2017)

4.2.3.5 Módulo de Sílica

O módulo de sílica foi realizado através quantificação molar do SiO₂ e Na₂O presentes na solução de silicato de sódio alternativo (SSA). A quantidade molar de sílica foi obtida a partir da diferença do peso inicial e residual da cinza da casca do arroz (CCA). Assim, as soluções foram filtradas com filtro JP40 – faixa branca, o sistema é representado na Figura 24, e seca em estufa a 105 °C por 24 horas. A quantificação molar do Na₂O do silicato de sódio alternativo (SSA) foi realizada através da titulação com ácido sulfúrico (1% em peso) até pH 7.

Figura 24. a) Sistema de filtração, b) Amostras filtradas e Não Filtradas e c) Legenda das Amostras.

	K	
Amostras	Não Filtrado	Filtrado
Amostras 3,0NaOH8MSSA	Não Filtrado 1	Filtrado 2
Amostras 3,0NaOH8MSSA 3,0NaOH10MSSA	Não Filtrado 1 3	Filtrado 2 4
Amostras 3,0NaOH8MSSA 3,0NaOH10MSSA 3,5NaOH8MSSA	Não Filtrado 1 3 5	Filtrado 2 4 6
Amostras 3,0NaOH8MSSA 3,0NaOH10MSSA 3,5NaOH8MSSA 3,5NaOH10MSSA	Não Filtrado 1 3 5 7	Filtrado 2 4 6 8
Amostras 3,0NaOH8MSSA 3,0NaOH10MSSA 3,5NaOH8MSSA 3,5NaOH10MSSA 4,0NaOH8MSSA	Não Filtrado 1 3 5 7 9	Filtrado 2 4 6 8 10
Amostras 3,0NaOH8MSSA 3,0NaOH10MSSA 3,5NaOH8MSSA 3,5NaOH10MSSA 4,0NaOH8MSSA 4,0NaOH10MSSA	Não Filtrado 1 3 5 7 9 11	Filtrado 2 4 6 8 10 12



4.2.3.6 Análise do pH

O equipamento utilizado para análise das soluções de silicato de sódio alternativo (SSA) do pH foi o pHmetro de Bancada Medições, modelo PHS3E.

4.2.3.7 Espectrometria de Fluorescência de Raios-X (FRX)

O equipamento utilizado para análise semi-quantitativa dos óxidos do Metacaulim (MK) e dos geopolímeros, foi o modelo Primini da Rigaku. As amostras foram previamente secas em estufa a 105 °C durante 2 horas, e peneiradas em malha de #200.

A análise semi-quantitativa dos óxidos da Cinza da Casca de Arroz (CCA) foi realizada no modelo Ray Ny EDX-720 da Shimadzu, no laboratório do Núcleo

de Processamento Primário e Reuso de Água Produzida e Resíduos (NUPPRAR) da UFRN.

4.2.3.8 Difração de Raios X (DRX)

A amostra de Metacaulim e Cinza da Casca de Arroz foram analisadas no difratômetro de raios-X modelo XRD-6000 da Shimadzu, com as seguintes condições de operação: radiação CuKα (40 kV/30 mA), velocidade do goniômetro de 0,02° 20 por passo com tempo de contagem de 1,0 segundo por passo e coletados de 10 a 80° 20, realizado no laboratório do Núcleo de Processamento Primário e Reuso de Água Produzida e Resíduos (NUPPRAR) da UFRN.

4.2.3.9 Espectroscopia de Infravermelho com Transformada de Fourier (FTIR)

O ensaio de FTIR foi realizado para identificar as ligações químicas do Metacaulim, da cinza da casca de arroze dos geopolímeros. Os espectros foram obtidos no espectrofotômetro da SHIMADZU modelo IRPrestige-21. As amostras em pó, foi misturadas com KBr e comprimidas em pastilha e analisadas no intervalo espectral entre 4000e 400 cm⁻¹, em resolução 2 cm⁻¹.

4.2.3.10 Termogravimétrica (TG) e Termogravimetria Derivada (DTG) da CCA

Foi utilizada a termobalança modelo SDT Q500 da TA Instruments para realizar as medidas de TG e DTA do Metacaulim e a da Cinza da Casca de Arroz. O ensaio foi realizado com taxa de aquecimento de 10 °C/min da temperatura ambiente até 900 °C, em atmosfera de ar com vazão 60 ml/min. Este experimento foi realizado no laboratório do Núcleo de Processamento Primário e Reuso de Água Produzida e Resíduos (NUPPRAR) da UFRN.

4.2.3.11 Resistência à Compressão

O ensaio de resistência à compressão foi realizado com três corpos de prova cilíndricos para cada amostra de geopolímero, possuindo dimensões 25x50 mm, confeccionados em molde de PVC e curados em temperatura ambiente.

Os corpos de prova foram ensaiados nas idades de7 e 28 dias, após moldagem, em uma prensa hidráulica de acionamento elétrico e módulo eletrônico de leitura, IMEC modelo PC200C com capacidade de 2000 kN, e velocidade de carregamento correspondente de 0,20 MPa/s, conforme limite da NBR 7215/1996. Este ensaio foi realizado no laboratório de construção civil da UniFavip/DeVry.

5 RESULTADOS E DISCUSSÃO

5.1 Caracterização do Metacaulim (MK)

5.1.1 Massa Específica do Metacaulim

No ensaio de Le Chatelier, foi identificado que o Metacaulim possui massa específica equivalente a 2,53 g/cm³, semelhante ao valor informado pelo fabricante (Tabela 6). O resultado obtido está entre os valores alcançados como mesmo tipo Metacaulim pelos pesquisadores Bigno (2008) e Mota *et al.* (2015) 2,48 e 2,65 g/cm³, respectivamente.

5.1.2 Chapelle Modificado do Metacaulim

Oresultado obtido no ensaio para o Metacaulim foi de 820 mg Ca(OH)₂/g para o consumo da amostra, sendo muito superior ao estabelecido como limite da NBR 15895:2010 em 750 mg Ca(OH)₂/g. O valor determinado está abaixo do referenciado pelo fabricante (Tabela 6), ainda assim, esse Metacaulim pode ser consideradocomo material de elevada reatividade pozolânica. Dessa forma esse metacaulim deve possuir alto grau de amorficidade, e por isso adequado a ser utilizado como precursor geopolimérico.

5.1.3 FRX do Metacaulim

Na Tabela 11, éapresentado o resultado do ensaio de composição química do Metacaulim. Os teores de SiO₂ e Al₂O₃ determinados experimentalmente fo-

ram, respectivamente, 54,23% e 37,30%. Observa-se ausência de Na₂O que deveria ser considerado no cálculo das relações molares caso estive presente na composição.

Composiç	ão Química
Óxidos	%
SiO ₂	54,23
AI_2O_3	37,30
K ₂ O	1,39
CaO	0,88
MgO	0,28
Fe ₂ O ₃	4,52
Outros	1,40
Conto: Do	autore (0017)

Tabela 11 - Composição de química do MK

Fonte: Da autora (2017)

5.1.4 DRX do Metacaulim

No difratograma da Figura 25, o metacaulim possui predominância de halos amorfos, com picos característicos do quartzo a 20em 26,6°, onde conforme Bigno (2008) confirma que o tratamento térmico causou desordem da estrutura da caulinita.

Segundo Sarkar, Dana e Sukhen Das (2015) e Ozer e Uzun (2015), os picos registrados no difratograma correspondem à presença de impurezas de quartzo e muscovita em menor quantidade. He (2012) afirma que o metacaulim (MK) na faixa entre 15 – 32° corresponde ao halo amorfo, indicando que há sílica e alumina amorfa.

Segundo Boschi, Lot e Melchiades (2016), a presença de algumas fases cristalinas como o quartzo e a muscovita nos metacaulins afetam a sua reatividade na geopolimerização.



Fonte: Da autora (2017)

5.1.5 FTIR do Metacaulim

Segundo Sarkar, Dana e Sukhen Das (2015) o estiramento assimétrico da ligação Si-O-Si acontece no intervalo entre 1074 e 811 cm⁻¹devido à presença de sílica amorfa. No espectro mostrado na Figura 26, observa-se um ombro em 1069 cm⁻¹atribuído a este estiramento.Essa banda é muito importante devido à mudança de Si-O-Si com substituição de Al nos sítios tetraédricos da estrutura de sílica quando produzido o geopolímero.

Os picos característicos do metacaulim (777, 1345 e 469 cm⁻¹) evidenciam no espectro o desaparecimento dos picos característicos da caulinita ou diminuição da sua intensidade Si-O, Si-O-AI, e vibrações AI-OH. No espectro não são observados os picos característico da caulinita que deveriam aparecer na região espectral (entre 1400 a 400 cm⁻¹) deixando uma larga faixa assimétrica intensa em 1069 cm⁻¹, evidenciando que o material passou por um eficiente processo de desidroxilação, e que deve ser um bom precursor geopolimérico (BORTOLATTO*et al.*, 2014).



5.1.6 TG e DTG do Metacaulim

Na Figura 28, a curva de TG é identificada na faixa de temperatura entre 404 a 510 °C que ocorre a perda de massa inicial, menor que 1% referente à libertação das hidroxilas estruturais. No intervalo de temperatura relacionado à desidroxilação da caulinita (529 °C), observa-se perda de massa inferior a 1%, o que sugere que o processo industrial foi eficiente e que a amostra é predominantemente metacaulim (GARDOLINSKI *et al.*, 2003).



Figura 27. Curva da TG e DTG do Metacaulim

66

5.2 Caracterização da Cinza da Casca do Arroz (CCA)

5.2.1 Massa Específica da CCA

O resultado obtido para massa específica da Cinza da Casca de Arroz foi de 2,16 kg/dm³, semelhante ao valor obtido na pesquisa de Dafico (2001) e informado pelo fabricante. Esse valor sugere que a produção da cinza da casca de arroz foi eficiente uma vez que a casca de arroz tem baixa densidade em torno de 1,30 kg/dm³ (MAYER, HOFFMANN e RUPPENTHAL, 2006).

5.2.2 Superfície Específica da CCA

A superfície específica da CCA medida por Blaine foi de 16718,94 m²/kg.O resultado deste parâmetro obtido pelo método BET (segundo dados do fabricante) foi entre 25000 – 30000 m²/kg. No trabalho realizado por Cordeiro,Toledo Filho e Fairbairn (2009) foi obtido resultado da superfície específica para cinza da casca de arroz de 33672m²/kg pelo método BET. O resultado mostra alta superfície específica deste material. A elevada superfície específica, aliada ao estado amorfo, da cinza da casca do arroz contribui para o comportamento pozolânico da cinza.

5.2.3 FRX da Cinza da Casca do Arroz

Verifica-se compatibilidade com as informações do teor de SiO₂ entre o fornecedor e a caracterização da composição química da CCA realizada neste trabalho, sendo aproximadamente 83%(Tabela 12). Esse valor coincide com os percentuais encontrados por outros pesquisadores. Tchakouté *et al.* (2016a) con-

sidera que os óxidos de manganês, fosfato e enxofre são impurezas na cinza da casca do arroz.

Composição	Química
Óxidos	%
SiO ₂	83,504
K ₂ O	5,451
MnO	4,509
SO ₃	2,120
CaO	1,808
Fe ₂ O ₃	1,304
Rb₂O	0,563
P_2O_5	0,483
CuO	0,141
ZnO	0,001
Outros	0,116
Fonte: Da auto	$r_{2}(2017)$

Tabela 12 - Composição química da CCA

Fonte: Da autora (2017)

5.2.4 DRX da Cinza da Casca do Arroz

No difratograma da Figura 28, foram observados picos cristalinos característicos de cristobalita desordenada e o halo amorfo próximo de 15 e 30 graus.Constando as fases de cristobalita associadas aos picos 21,94°; 28,44°; 30,51° e 36,06°. Em pesquisa realizada por Hwang e Huynh (2015) existe seme-Ihança no difratograma com picos característicos em 22,1°, 28,5°; 32,0° e 36,3°.



A análise no ensaio de DRX da Cinza da Casca do Arroz foi semelhante aos resultados obtidos pelos pesquisadores Hwang e Huynh (2015), com o difratograma mostrado da Figura 29.



Figura 29. Difratograma da CCA de Hwang e Huynh

Fonte: Adaptado de Hwang e Huynh (2015)

Existem três formas polimórficas da sílica cristalina: quartzo, tridimita e a cristobalita, sendo as duas últimas alotrópicas (GRIMSHAW, 1971, *apud* HARINA, 1997, p. 18). O quartzo α é o mais estável a temperatura ambiente, quando aque-

cimento a 573 °C transforma-se em quartzo β. O sucessivo aquecimento até 1470 °C forma-se a tridimita, que é transformada em temperaturas acima de 1710 °C em cristobalita. É possível que a presença desta forma de sílica ordenada tenha sido devido ao controle no tratamento térmico para obtenção da cinza da casca de arroz.

Nakata et al (1989, *apud* POUEY, 2006, p. 74) em pesquisa verifica que em analise de DTG um pico exotérmico entre 981-991 °C é transformação da sílica amorfa em cristobalita, o que gera uma percepção que CCA utilizada pode ter sido aquecida a essa temperatura ou houve um resfriamento brusco, ocasionando a cristobalita, confirmando as informações da Tabela 3.

5.2.5 FTIR da Cinza da Casca de Arroz

O espectro da cinza da casca de arroz neste trabalho apresenta as mesmas bandas encontradas no trabalho de Manique (2011), conforme pode ser observado na Figura 30, nas quais são evidentes os estiramentos em 475, 800, 1090 e 3450 cm⁻¹.



Figura 30. Espectro de FTIR da CCA

A análise do ensaio de FTIR da CCA foi semelhante aos resultados obtidos pela pesquisadora Manique (2011) (Figura 31), de uma amostra de CCA produzida na indústria Cotrisel em São Sepé/RS.



Figura 31. Espectro de FTIR da CCA realizado por Manique

Fonte: Manique (2011)

Conforme Yu*et al.* (1999), Panias*et al.* (2007), Garcia-Lodeiro *et al.* (2008), Garcia-Lodeiro et al (2010), Madejova e Komadel (2011) e Manique (2011) as vibrações em 3450 cm⁻¹são características do estiramento –OH, HOH.

O pico 1090 cm⁻¹ está relacionado à vibração de alongamento assimétrico Si-O-Si e que, conforme Tchakouté *et al.* (2016b), dá uma indicação do comprimento e ângulo das ligações em uma rede de silicato.

O pico a 800 cm⁻¹ corresponde à vibração de alongamento simétrico Si-O-Si e o pico 470 cm⁻¹ são vibrações de deformação angular Si-O-Si ou O-Si-O. Ainda, segundo Hwang e Huynh (2015) o pico próximo 460 cm⁻¹ está associado ao grau de "amorfização" do material. Neste trabalho, este estiramento está em 470 cm⁻¹ e sugere que há presença sílica amorfa.

5.2.6 Termogravimétrica (TG) e Análise Térmica Diferencial (DTG) da Cinza da Casca do Arroz

Na Figura 32, a análise da decomposição térmica da CCA indica perda aproximadamente de 3% de massa até 100 °C. Essa região está relacionada à perda de água fisicamente adsorvida. Entre 102 e 600 °C, observa-se a decomposição da celulose e da lignina (ANANTHI, GEETHA E RAMESH, 2016).Na curva termogravimétrica da CCA existe um conjunto de eventos sucessivos entre 350 e 900 °C totalizando aproximadamente 8% de perda de massa. Não é possível distinguir os processos individuais nas condições que foram conduzidas o experimento, mas as etapas previstas até 600 °C devem ter se somado a outros eventos de pirólises da matéria orgânica remanescente. De qualquer forma, menos de 10% da amostra é material orgânico, o que mostra que esta cinza teve um adequado tratamento térmico. Este valor está coerente com outros valores de perda ao fogo, observados em outros trabalhos (CORDEIRO, TOLEDO FILHO e FAIR-BAIRN, 2009).



Figura 32.Curva de TG e DTG da CCA

5.3 Caracterização do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)

Segundo Weldes e Lange (1969), a solução de silicato de sódio pode ser identificada a partir das variáveis como densidade, viscosidade, módulo de sílica e concentração de álcalis.

5.3.1 Densidade do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)

Conforme a Tabela 13, é possível identificar que a densidade da solução de silicato de sódio alternativo (SSA) sofre maior interferência da concentração molar do NaOH. Segundo Ferreira (2013), isso ocorre devido a maior disponibilidade de moléculas quando aumenta a concentração de hidroxilas de sódio.As densidades medidas das amostras de silicato de sódio alternativo produzidas com CCA são próximas ao valor de densidade informado pelo fabricante do silicato de sódio comercial utilizado.

Amostras	Densidade (g/ml)	°Bé
3,0NaOH8MSSA	1,35	37,89
3,0NaOH10MSSA	1,36	38,18
3,5NaOH8MSSA	1,41	42,18
3,5NaOH10MSSA	1,48	47,04
4,0NaOH8MSSA	1,43	43,62
4,0NaOH10MSSA	1,56	51,92
Silicato de Sódio Comercial	1,390 - 1,410	40,5 - 42,0
Eanta: Da au	toro (2017)	

|--|

Fonte: Da autora (2017)
5.3.2 Viscosidade do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)

A viscosidade do silicato de sódio produzido com a CCA é diretamente proporcional à concentração de hidróxido de sódio, como pode ser observado na Figura 33. Segundo Ferreira (2013), a viscosidade depende também da relação SiO₂:Na₂O, ou seja, quanto maior for o módulo de sílica maior será a viscosidade do silicato, o autor obteve valor máximo de viscosidade em 1200 cP para produção de silicato de sódio alternativo a partir da cinza da casca de arroz. Isso também foi observado nas amostras de silicatos produzidas neste trabalho. Os valores de viscosidade variaram entre 800 e 1800 cP. A amostra comercial de silicato tem viscosidade 800 cP que é equivalente ao silicato de sódio alternativo com razãoSiO₂/Na₂O= 3 e NaOH= 8 M.



Figura 33. Comparação entre a Concentração e Viscosidade do SSA

5.3.3 Módulo de Sílica do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)

O módulo de Sílica SSA varia entre 2,05 e 2,42 (Tabela 14) em função do aumenta da proporção de silício em relação ao sódio. Segundo Longhi (2015), os silicatos de sódio comerciais possuem relação SiO₂/Na₂O entre 1 a 3,6 no mercado brasileiro. Entretanto, o valor do silicato de sódio comercial usado como referência possui módulo de sílica entre 3,30 e 3,45, maior do que os valores alcançados neste trabalho. Possivelmente, devido às dificuldades de filtração durante a etapa de filtração.

Amostras	SiO ₂ :Na ₂ O
3,0NaOH8MSSA	2,05
3,0NaOH10MSSA	2,11
3,5NaOH8MSSA	2,19
3,5NaOH10MSSA	2,23
4,0NaOH8MSSA	2,30
4,0NaOH10MSSA	2,42
Fonte: Da autora (2017)	

Tabela 14- Módulo de Sílica do SSA

5.3.4 pH do Silicato de Sódio Alternativo (SSA)

Os valores de pH dos silicatos de sódios produzidos estão na Tabela 15. Todas as amostras apresentaram valores de pH entre 12,20 e 13,62. Os maiores valores foram observados para maior concentração de NaOH e aumento da razão SiO_2/AI_2O_3 .

Amostras	рН
3,0NaOH8MSSA	12,20
3,0NaOH10MSSA	12,74
3,5NaOH8MSSA	12,43
3,5NaOH10MSSA	12,96
4,0NaOH8MSSA	12,76
4,0NaOH10MSSA	13,62

Tabela 15 - Medição do pH do SSA

Fonte: Da autora (2017)

5.4 Caracterização dos Geopolímeros

5.4.1 Resistência à Compressão

Na Figura 34, são apresentados os dados de resistência à compressão dos geopolímeros produzidos a partir do silicato de sódio comercial, a resistência à compressão aumentou com as maiores relações SiO₂/Al₂O₃e concentração de álcalis, obtendo melhor resultado para a relação SiO₂/Al₂O₃ igual 4,0 e concentração molar de 10 M, aos 28 dias. Observou-se ausência aparente de processo de carbonatação nos corpos de prova, pode considerar que não houve quantidade de álcalis em excesso.

Verifica-se que as amostras aos 7 e 28 sofreram um incremento na resistência à compressão. Ming *et al.* (2016) afirmam que altas resistências à compressão estão associadas à maior dissolução dos materiais, gerando os aluminossilicatos responsáveis pelo processo de geopolimerização. Assim, a resistência depende da fase do gel, das quantidades de fases para formação do gel e as naturezas amorfas dos materiais.

Figura 34. Resultado da Resistência à Compressão do Geopolímero Produzido com Silicato de Sódio Comercial



Resistência à Compressão - Silicato de Sódio Comercial

Enquanto a resistência à compressão mais baixa está relacionada, segundo Tchakouté *et al.* (2016a), com a menor quantidade de átomos de Si e razoável ausência de sílica solúvel do silicato de sódio a partir da cinza da casca de arroz. Ming *et al.* (2016) afirmam que a concentração de álcali quando em excesso ocasionam a formação de carbonato de sódio, produzindo à carbonatação, logo, os álcalis devem ser suficientes apenas para garantir o equilíbrio das redes de geopolimerização.

Na Figura 35, observa-se uma tendência para a maior resistência à compressãoconforme o aumentou das relações SiO₂/Al₂O₃e concentração de álcalis, a amostra 4,0NaOH10MSSA, com relação molar SiO₂/Na₂O de 4,0 e 10 M obteve o melhor desempenho mecânico, podendo estar associada com a formação de oligômeros, conforme Xu e Van Deventer (2003). Assim, os íons menores de Na⁺ causam o emparelhamento mais fácil com o ânion do silicato para dar forma aos oligômeros pequenos. Observou-se ausência aparente de processo de carbonatação nos corpos de prova, pode considerar que não houve quantidade de álcalis em excesso.





Resistência à Compressão - Silicato de Sódio Alternativo

Os geopolímeros produzidos com silicato de sódio alternativo obtiveram melhores resultados quanto a resistência à compressão quando comparados ao geopolímeros produzidos com silicato de sódio comercial, possivelmente a reatividade pozolânica da cinza da casca de arroz devido ao processo de produção controlado influenciou positivamente a geopolimerização.

Nas Figuras 36 e 37,observa-se a comparação dos resultados de resistência à compressão do SS e SSA aos 7 e 28 dias, respectivamente. Na Figura 36,ressalta-se uma tendência quanto a concentração molar de 8 M e aumento da relação SiO₂/Al₂O₃ com incremento da resistência à compressão do geopolímero produzido com o silicato de sódio alternativo aos 7 dias.



Figura 36. Comparação da Resistência à Compressão entre SS e SSA aos 7 dias

Fonte: Da autora (2017)

Na Figura 37, foi concluído a mesma tendência de incremento de resistência à compressão dos SSA encontradas aos 7 dias. E para concentração molar de 10 M apenas a relação SiO₂/Al₂O₃ igual a 3 ficou abaixo quando comparado com o SSA e SS.

Figura 37. Resistência à Compressão de geopolímeros produzidos com SS e SSA aos 28 dias



Fonte: Da autora (2017)

5.4.2 FTIR

Na análise dos espectros de FTIR de geopolímeros, segundo pesquisadores Bigno (2008), Leonelli e Romagnoli (2013), Longhi (2015),Ozer e Uzun (2015), Tchakouté *et al.* (2016a e b) e Kamseu *et al.* (2017), as atribuições características das reações de geopolimerização são as descritas no Quadro 3.

Número de onda (cm⁻¹)	Atribuição
443 e 452	Vibração da ligação Si-O-Si
450 – 470	Vibração de flexão das ligações Si-O
468	Vibração de deformação angular da ligação Si-O-Si.
540	Flexão das ligações Si-O-Al
543	Transformação da ligação Si-O-Si para a formação de ma- terial cristalino
694	Estiramento simétrico da Si-O

600 - 800	Vibração das ligações Al-O-Si
718 – 720	Vibração de flexão da Si-O-Al
798	Alongamento das ligações Al(IV)-O
815	Vibração de alongamento assimétrico da ligação Si-O-Si
840 - 880	Flexão das ligações Si-OH
914 – 920	Alongamento das ligações AI(VI)-OH
1001 - 1024	Estiramento assimétrico da Si-O-Si e Si-O-Al
1080 – 1100	Alongamento das ligações Si-O
1083	Vibração de alongamento assimétrico das ligações Si-O-Si e Al-O-Si
1380 - 1656	Vibração OH
1450	Na ₂ CO ₃
1560	Alongamento da ligação C-O de íons carboxílicos
1650	Vibração de alongamento da ligação O-H
1640	Ligação molecular da H ₂ O
2300 - 3500	Vibração de alongamento -OH, HOH
3200	Vibração OH
3800 – 3600	Alongamento da –OH

Fonte: Adaptado de Bigno (2008), Leonelli e Romagnoli (2013), Longhi (2015), Ozer e Uzun (2015), Tchakouté *et al.* (2016a e b) e Kamseu*et al.* (2017)

Tchakouté *et al.* (2016b) identificaram que o processo de geopolimerização gera a formação de um gel, e que este pode ser comprovado através do pico entre 1001 – 1024 cm⁻¹. Ainda, pode-se considerar o grau de geopolimerização através destes picos característicos, que são atribuídos ao estiramento assimétrico da Si-O-Si e Si-O-Al.

Na Figura 38, a amostra 3,0NaOH8MSSA possui número onda em 1001 cm⁻¹ que se corrobora a ocorrência do processo de geopolimerização e formação do gel, conforme considerações Tchakouté *et al.* (2016b).

As bandas em 1069 e 1090 cm⁻¹ nos espectros de infravermelho do metacaulim e cinza da casca do arroz, respectivamente, sofreram deslocamento no processo de geopolimerização para 1001 cm⁻¹, sugerindo a dissolução dos materiais, e reorganização das redes de aluminossilicatos (LEONELLI E ROMAGNOLI, 2013). Santa (2016) atribui este estiramento em 1001 cm⁻¹ à substituição de SiO₄⁻¹ ⁴ por AlO₄⁻³. Quanto a amostra 3,0NaOH8MSS, observa-se a ocorrência do deslocamento para direita do pico em 998 cm⁻¹ e menor intensidade, podendo ser atribuído a menor dissolução do metacaulim, restringindo o grau de geolimerização, pois são dependentes da proporção para formação do gel. O pico 817 cm⁻¹ da amostra 3,0NaOH8MSS confirma a vibração de alongamento assimétrico de uma estrutura amorfa de SiO₂ atribuída a ligação Si-O-Si.

As duas amostras (3,0NaOH8MSSA e 3,0NaOH8MSS) possuem picos compreendidos na faixa de 3440 – 2800 cm⁻¹, o qual se refere ao alongamento de flexão –O na molécula de H₂O que ocorre devido a hidratação, observa-se na Figura 38.

Na amostra 3,0NaOH8MSS 1567 cm⁻¹ pode ser considerado, Leonelli e Romagnoli (2013), por íons carboxílicos, onde a presença pode indicar a existência de hidróxido de sódio ou silicato de sódio que não reagiram.



Figura 38. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=3,0 - 8 M - SS e SSA

Fonte: Da autora (2017)

A amostra 3,0NaOH10MSSA apresentou pico em 1022 cm⁻¹, onde Vassalo (2013) identifica que picos próximos a 1020 cm⁻¹ sugerem um material rico em Si e uma maior dissolução e formação do gel geopolimérico, ou seja, maior intensidade na dissolução da SiO₂, mostrado na Figura 39.

O espectro da amostra 3,0NaOH10MSS apresenta pico em 1000 cm⁻¹ sugere que houve menor dissolução SiO₂ comparado com a amostra anterior.

Vassalo (2013) afirma que este pico em 1000 cm⁻¹demonstra grande quantidade de material cristalino, atribuído ao estiramento assimétrico da ligação Si-O-Si ou Si-O-Al (Quadro 3).

Os picos 699 e 3241 cm⁻¹ identificados na amostra 3,0NaOH10MSSA relaciona-se ao estiramento simétrico da ligaçãoSi-O e vibração de alongamento da ligação -OH, HOH, segundo Kamseu *et al.* (2017) corresponde a formação de hidratados.

Segundo Santa (2016), bandas próximas a 700 cm⁻¹ são referentes aos tetraedros dos geopolímeros, na faixa 775-650 cm⁻¹ são atribuídas à formação dos tetraedros de polímero inorgânico através das vibrações simétricas. O pico em 501 cm⁻¹ refere-se à formação de material cristalino, conforme Tchakouté *et al.* (2016b), através da ligação Si-O-Si. Como observado no DRX da cinza da casca de arroz, observou-se a existência de materiais cristalinos, comprovando a atribuição de sílica cristalina.

Na amostra 3,0NaOH10MSS, a banda em 825 cm⁻¹ está relacionada com vibração de alongamento assimétrico de uma estrutura amorfa de SiO₂ com a ligação Si-O-Si, coerente com síntese do geopolímero.

Santa (2016) expõe que bandas próximas a 800 cm⁻¹ são associadas aos modos vibracionais do AIO₄ na cinza da casca do arroz, como é observado no espectrograma da Figura 39, onde desaparecem no processo de geopolimerização com surgimento de bandas próximas a região de 700 cm⁻¹.



Os espectros das amostras 3,5NaOH8MSS e 3,5NaOH8MSSA mostram vibração da ligação Si-O-Si e Si-O-Al em 469 e 493 cm⁻¹, respectivamente (Figura 40). Santa (2016) afirma que bandas próximas à região de 460 cm⁻¹ são provenientes ao plano de curvatura de Al-O e Si-O, que são encontrados na faixa 463 - 672 cm⁻¹.

Os picos em 1022 e 1046 cm⁻¹ estão associados ao grau de geopolimerização da amostra 3,5NaOH8MSS e 3,5NaOH8MSSA, respectivamente. Segundo Kamseu *et al.* (2017), as bandas entre 950 – 1150 cm⁻¹ resultam da reação de geopolimerização do metacaulim com solução ativadora.

Segundo Leonelli e Romagnoli (2013), a frequência das bandas de absorção está relacionada com razão Si/Al, onde quanto maior for a quantidade de átomos de alumínio haverá um deslocamento dos picos de absorção de cerca de 80-90 cm⁻¹ na direção dos números de onda mais baixos.

O comprimento de onda de 714 cm⁻¹ indica, conforme Ozer e Uzun (2015), que a estrutura geopolimérica da amostra 3,5NaOH8MSSA foi gerada através reação de silicatos e aluminatos em solução altamente alcalina. Para Vassalo (2013) bandas na região próxima de 710 cm⁻¹sugere a formação de AI, que está relacionado ao processo de geopolimerização.

García *et al.* (2017) complementa que o alongamento das ligações Si-O quando ocorre deslocamento para direita o arranjo estrutural muda conforme a evolução da pozolanicidade. De acordo com Santa (2016), na região entre 775-650 cm⁻¹ ocorrem vibrações simétricas atribuídas aos tetraedros de polímeros i-norgânicos formados, conforme no Quadro 3.

No espectro da amostra 3,5NaOH8MSSA não é observado o pico 800 cm⁻¹ presente na amostra de cinza da casca do arroz. Sugere-se que houve a dissolução da cinza da casca do arroz, influenciando no processo de geopolimerização com a formação de bandas próximas a região de 700 cm⁻¹Santa (2016).



Figura 40. Espectro do FTIR SiO2/Al2O3=3,5 - 8 M - SS e SSA

Conforme García *et al.* (2017),a banda em 1030 cm⁻¹ é atribuído a vibração de alongamento das ligações Si-O e Si(Al)-O, sendo identificado nas duas amostras: 3,5NaOH10MSS e 3,5NaOH10MSSA na Figura 41. Leonelli e Romagnoli (2013) afirmam que a região 1080 – 1100 cm⁻¹ compreendem as vibrações de alongamento das ligações Si-O-Si, o qual possui maior intensidade a cerca de 1050 cm⁻¹.

Assim, Tchakouté *et al.* (2016b) informa que a banda a 817 cm⁻¹ está relacionada com vibração de alongamento assimétrico de uma estrutura amorfa de SiO₂ com a ligação Si-O-Si, como é identificado na amostra 3,5NaOH10MSS. A região próxima a 800 cm⁻¹ podem está associado vibração de alongamento assimétrico de uma estrutura amorfa de SiO₂ atribuída a ligação Si-O-Si, conforme no Quadro 3.

Sendo, o comprimento de onda 706 cm⁻¹ está próximo a faixa determinada por Kamseu *et al.* (2017) onde afirma que as bandas 718 a 720 cm⁻¹ corresponde a vibração de flexão da Si-O-Al, observado na amostra 3,5NaOH10MSSA. Indicando a ligação das estruturas tetraédricas em torno dos átomos de silício.

Na amostra 3,5NaOH10MSS o pico 1653 cm⁻¹ conforme Vassalo (2013) é atribuído a faixa 1630 – 1660 cm⁻¹ sugere grupos isolados de baixa absorção, porém a intensidade é devido a concentração de sódio, onde o pH mais elevado proporciona a despolimerização dos aluminossilicatos.



A formação do gel através da geopolimerização pode ser identificada pela banda em 1014 cm⁻¹ presente nos espectros das amostras 4,0NaOH8MSS e 4,0NaOH8MSSA, Figura 42.

Kamseu *et al.* (2017) elucidam que a ausência de bandas próximas a 720 cm⁻¹ conferem baixa resistência mecânica. É possível observar na amostra 4,0NaOH8MSSA que existe banda em 714 cm⁻¹, compreendendo a faixa 600 - 800 cm⁻¹ atribuído a vibração das ligações Al-O-Si.

Conforme Vassalo (2013), a região entre 463 – 672 cm⁻¹ correspondem às vibrações dos tetraedros de sílica ou alumina, onde as amostras possuem os picos compreendidos. As bandas 3493 e 3241 cm⁻¹ são compreendidos na faixa de 2300 – 3500 cm⁻¹ relacionado à vibração de alongamento OH e HOH.



Figura 42. Espectro do FTIR SiO₂/Al₂O₃=4,0 - 8 M - SS e SSA

Fonte: Da autora (2017)

As bandas em 1030 e 1038 cm⁻¹ resultam do processo de geopolimerização nas amostras 4,0NaOH10MSS e 4,0NaOH10MSSA, Figura 43, assim Kamseu *et al.* (2017) dizem que a mudança para um número maior de onda indica o nível de interação química do precursor e a solução ativadora.

Ainda, é possível observar a banda em 706 cm⁻¹ atribuída à vibração de flexão da ligação Si-O-Al na amostra 4,0NaOH10MSSA. A banda em 1424 cm⁻¹ pode ser relacionada com Na₂CO₃ através da proximidade na região de 1450 cm⁻¹ também identificada na amostra 4,0NaOH10MSSA em 1432 cm⁻¹.

A amostra 4,0NaOH10MSS possui banda em 1645 cm⁻¹, que está próxima à região de 1640 cm⁻¹ que, segundo Leonelli e Romagnoli (2013), atribuída à flexão da água, o que indica que durante o ensaio houve o consumo da H_2O .



Os espectros das amostras de geopolímeros produzidos com o silicato de sódio alternativo (SSA) mostraram a dissolução da cinza da casca de arroz através da ausência do pico característico em 800 cm⁻¹ e formação de bandas próximas a 700 cm⁻¹, conferindo uma faixa entre 706 – 714 cm⁻¹ que são referentes aos tetraedros dos geopolímeros.

Ainda, todas as amostras de silicato de sódio comercial (SS) e silicato de sódio alternativo (SSA) compreenderam bandas 998 – 1038 cm⁻¹ com estiramento assimétrico da Si-O-Si e Si-O-AI, associado ao grau de geopolimerização através da formação do gel.

6 CONCLUSÃO

Foram produzidos silicatos de sódio alternativo a partir da cinza da casca de arroz, na qual foi observado alto teor de sílica amorfa, para produção da solução ativadora. Foram obtidas soluções de silicato com densidades (1,35 a 1,56 g/ml) próximas aos valores do silicato de sódio comercial, sendo os maiores valores observados com o aumento as relações SiO₂/Al₂O₃ e concentração de NaOH. Estas soluções não foram filtradas ou tratadas com ácido, como na literatura. A parâmetro de viscosidade do silicato de sódio alternativo foi equivalente ao silicato de sódio comercial para razões SiO₂/Al₂O₃ de 3,0 e 3,5; enquanto para razão Si-O₂/Al₂O₃ de 4,0 mostrou maior viscosidade. Quanto ao módulo de sílica observouse a relação de SiO₂:Na₂Oentre 2,05 a 2,42 dentro do limite dos fornecedores nacionais de silicato de sódio (1 a 3,6), contudo, abaixo da faixa (3,30 a 3,45) informada pelo fornecedor do silicato de sódio comercial utilizado como referência. O baixo módulo de sílica podendo ser atribuído à deficiência na dissolução da cinza da casca de arroz.

Foi possível produzir geopolímeros nas razões molares de SiO₂/Al₂O₃ de 3,0; 3,5 e 4,0 e concentração do álcali de NaOH de 8 e 10 M, utilizando silicato de sódio produzido pela dissolução da cinza em solução alcalina.

Os geopolímeros produzidos com silicato de sódio alternativo obtiveram pequeno incremento aos 28 dias no desempenho mecânico, quando comparados aos geopolímeros produzidos com o silicato de sódio comercial.

Nos espectros dos ensaios de FTIR ficou constatado o processo de geopolimerização das amostras a partir da formação do gel, identificado através do intervalo entre 1001 – 1024 cm⁻¹, atribuídos ao estiramento assimétrico da Si-O-Si e Si-O-AI. Os picos próximos a 700 cm⁻¹identificados nos espectros são referentes aos tetraedros dos geopolímeros, formação dos tetraedros de polímero inorgânico através das vibrações simétricas, e formação de diferentes classes de oligómeros de sílica em função da concentração inicial de NaOH.

Portanto, nesta pesquisa, observou-se que a produção de solução de silicato de sódio utilizando cinza da casca de arroz é viável para produção do geopolímero. Esse processo resulta em menor impacto ambiental, redução de custo e utilização de fontes alcalinas alternativas como fonte complementar de sílica, para produção de cimentos geopoliméricos.

SUGESTÕES PARA TRABALHOS FUTUROS

Recomendam-se para trabalhos futuros:

- Produzir geopolímeros com relação fixa da razão sólido/líquido para controlar a viscosidade do sistema;
- Moldagem dos geopolímeros em corpos de prova de dimensão maior, a fim de melhorar o preenchimento dos moldes;
- Avaliar o comportamento perante critérios de durabilidade de geopolímeros produzidos com silicato de sódio alternativo;
- Realizar ensaios de MEV e DRX para caracterizar a microscopia de geopolímeros produzidos com silicato de sódio alternativo.

REFERENCIAS

ALONSO, S.; PALOMO, A. Calorimetric study of alkaline activation of calcium hydroxide–metakaolin solid mixtures. **Cement and Concrete Research**, v. 31, p. 25-30, 2001.

ANANTHI, A; GEETHA, D; RAMESH, P. Preparation and Characterization of Silica Material from Rice Husk Ash – An Economically Viable Method. **Chemistry and Materials Research 8**, 2016.

ASSOCIAÇÃO BRASILEIRA DE NORMAS TÉCNICAS. NBR 10004/2004: Resíduos sólidos - Classificação. Rio de Janeiro: ABNT, 2004.

_____. NBR 6474 NM 23 – Cimento portland e outros Materiais em pó – Determinação da massa específica. Rio de Janeiro, 2001.

_____. NBR 15895: Materiais pozolânicos: determinação do teor de hidróxido de cálcio fixado: método Chapelle modificado. Rio de Janeiro, 2010.

_____. NBR NM 76: Cimento Portland - Determinação da finura pelo método de permeabilidade ao ar (Método de Blaine). Rio de Janeiro, 1991.

BARROS, M. V. C. Desenvolvimento de um sistema misto de pasta à base de geopolímero e cimento portland para correção de perda de circulação. **Universidade Federal do Rio Grande do Norte**, Natal, 2013.

L. B. BORTOLATTO, L.; MOREIRA, J.;CONSONI, D.; RIELLA, H.; KUHNEN, N.; MARTINS, M. **Síntese e caracterização da zeólita y a partir de metacaulim**. XX Congresso Brasileiro de Engenharia Química, Florianopólis/SC. 2014.

BERNAL, A. Activation of Metakaolin/Slag Blends Using Alkaline Solutions Based on Chemically Modified Silica Fume and Rice Husk Ash. **Waste and Biomass Valorization**, v. 3, p. 99-108, 2011.

BIGNO, I. C. Geopolímeros à base de resíduos agrícolas e agroindustriais. **Instituto Militar de Engenharia**, Rio de Janeiro, 2008.

BORGES, P. H. R.; LOURENÇO, T. M. F.; FOUREAUX, A. F. S.; PACHECO, L. S. Estudo comparativo da análise de ciclo de vida de concretos geopoliméricos e de concretos à base de cimento Portland composto (CP II). Ambiente Construído, Porto Alegre, v. 14, n. 2, p. 153-168, abr./jun. 2014.

BOSCHI, A.; LOT, A.; MELCHIADES, F. Efeito das características das matérias-primas de partida no desempenho de geopolímeros. 60° Congresso Brasileiro de Cerâmica, 2016. Águas de Lindóia, SP.

BUCHWALD, A.; VANOOTEGHEM, M.; GRUYAERT, E. E. A. Purdocement: application of alkali-activated slag cement in Belgium in the 1950s. **Materials and Structures**, v. 48, p. 501-511, 2004.

CESARI, V. F.**Influência do uso de aditivos dispersantes em pastas de geopolímero produzido com cinza volante e hidróxido de sódio**. 2015. 128 p. Dissertação (Mestrado) - Programa de Pós-graduação em Engenharia Civil, Universidade Federal de Santa Catarina, Florianópolis, 2015.

CONCRETE DECOR. Geopolymer Concrete Shows Extreme Fire-Proof Qualities. U. S., 2017. Disponível em: <http://www.concretedecor.net/departments/technology/geopolymer-concreteshows-extreme-fire-proof-qualities/>. Acessado em: 12 fev.2017.

CORDEIRO, G.; FILHO TOLEDO, R.; FAIRBAIRN, E.;**Influência da substituição** parcial de cimento por cinza ultrafina da casca de arroz com elevado teor de carbono nas propriedades do concreto. Ambiente Construído, Porto Alegre, v. 9, n. 4, p. 99-107. 2009.

CRIADO, M.; PALOMO, A.; FERNANDEZ-JIMENEZ, A. Alkali activation of fly ashes . Part 1: Effect of curing conditions on the carbonation of the reaction products. **Fuel**, **v. 84**, p. 2048–2054, 2005.

DAFICO, D. A. **Estudo da Dosagem do Concreto de Alto Desempenho Utilizando Pozolanas Provenientes da Casca de Arroz**. Florianópolis, 2001. 191 p. Tese (Doutorado em Engenharia). Programa de Pós-Graduação em Engenharia Mecânica, Universidade Federal de Santa Catarina.

DAVIDOVITS, J. Geopolymers: inorganic polymeric new materials. **Journal of Thermal Analysis**, v. 37, p. 1633-1656, 1991.

DAVIDOVITS, J. Geopolymers: man-made rocks geosynthesis and the resulting development of very early high strength cement. **Journal of Material Education**, 16, 91-139, 1994.

DAVIDOVITS, J. Geopolymer chemistry and applications. **Geopolymer Institute**, 3rd edition, France, 2011.

DENG, M. *et al.* Simple process for synthesis of layered sodium silicates using rice husk ash as silica source. **Journal of Alloys and Compounds**, China, v. 683, p. 412-417, 2016.

DUXSON, P. E. A. The role of inorganic polymer technology in the development of "green concrete". **Cement and Concrete Research**, v. 37, p. 1590-1597, 2007.

DUXSON, P. *et al.* Effect of alkali cations on aluminum incorporation in geopolymeric gels. **Industrial & Engineering Chemistry Research**, v. 44, p. 832-839, 2005.

FAO (2014), **"The State of Food and Agriculture 2014: Innovation in family farming"**, FAO, Rome. Disponível em: <www.fao.org/3/a-i4040e.pdf>. Acessado em: 12 fev 2017.

FERONE, C. *et al.* Thermally treated clay sediments as geopolymer source material. **Applied Clay Science 107**, 2015. 195–204.

FERREIRA, M. Obtenção de silicato de sódio por lixívia alcalina a partir da cinza da casca de arroz (cinza da casca de arroz) para uso como defloculante. Universidade Federal de Santa Catarina, 2013, p. 85.

FOLETTO, E. Conversion of Rice Hull Ash into Soluble Sodium Silicate. **Materials Research**, v. 9, p. 335-338, 2006.

FUTURARC. **Global Change Institute**. Austrália, 2012. Disponível em: http://blightanner.com.au/credit/global-change-institute-futurarc/. Acessado em: 10 set.2016.

GARCÍA, R. *et al.* The pozzolanic properties of paper sludge waste. **Construction and Building Materials**, v. 22, n. 7, p. 1484–1490, jul. 2008.

GARCÍA LODEIRO, I. et al. Effect on fresh C-S-H gels of the simultaneous addition of alkali and aluminium. **Cement and Concrete Research**, v. 40, n. 1, p. 27–32, jan. 2010.

GARCÍA, D.; JURADO, L.; ÁLVAREZ, F.; RAMÍREZ, H. Structural study of geopolymers obtained from alkali-activated natural pozzolan feldspars. **Ceramics International 43**, 2017. 2606–2613.

GARDOLINSKI, J.; MARTINS FILHO, H.; WYPYCH, F. Comportamento térmico da caulinita hidratada. **Química Nova**, v. 26, n. 1, p. 30-35, 2003.

GEOPOLYMER INSTITUTE. **70,000 tonnes Geopolymer Concrete for airport**. Austrália, 2014. Disponível em:< https://www.geopolymer.org/news/70000-tonnes-geopolymer-concrete-airport/>. Acessado em: 10 set.2016.

GHARZOUNI, A.; JOUSSEIN, E.; SAMET, B.; BAKLOUTI, S.; ROSSIGNOL, S. Effect of thereactivity of alkaline solution and metakaolin on geopolymer formation. **J Non-Cryst Solids 410**, 2015. 127–34.

HABERT, G.; LACAILLERIE, D.; ROUSSEL, N. An environmental evaluation of geopolymer based concrete production: reviewing current research trends. **Journal of Cleaner Production**, v. 19, p. 1229-1238, 2011.

HARIMA, E. Estabilização da fase beta e obtenção da fase alfa da cristobalita a partir do resíduo da casca de arroz queimada. Universidade de São Paulo, 1997, p. 99.

HE, J. SYNTHESIS AND CHARACTERIZATION OF GEOPOLYMERS FOR INFRASTRUCTURAL APPLICATIONS. **University of Mining and Technology**, China, 2012.

HEATH, A.; PAINE, K.; MCMANUS, M. Minimising the global warming potential of clay based geopolymers. **Journal of Cleaner Production**, v. 78, p. 75-83, 2014.

HUBADILLAH, S. *et al.* A novel green ceramic hollow fiber membrane (CHFM) derived from rice husk ash as combined adsorbent-separator for efficient heavy metals removal. **Ceramics International**, v. 43, p. 4716-4720, 2017.

HWANG, C. L.; HUYNH, T. P. Effect of alkali-activator and rice husk ash content on strength development of fly ash and residual rice husk ash-based geopolymers. **Construction and Building Materials 101**, 2015. 1–9.

IBGE: Instituto Brasileiro de Geografia e Estatística (2013), **Censo Agropecuário 2013**, Rio de Janeiro.

KALAPATHY, U.; PROCTOR, A.; SHULTZ, J. A simple method for production of pure silica from rice hull ash. **Bioresource Technology**, v. 73, p. 257-262, 2000.

KAMSEU, E. *et al.* Substitution of sodium silicate with rice husk ash-NaOH solution in metakaolin based geopolymer cement concerning reduction in global warming. **Journal of Cleaner Production**, v. 142, p. 3050-3060, 2017.

KANIA, E. N.; ALLAHVERDI, A.; PROVIS, J. L. Efflorescence control in geopolymer binders based on natural pozzolan. **Cement & Concrete Composites 34**, 2012. 25-33.

LONGHI, M. A. Alcali-ativação de lodo de caulim calcinado e cinza pesada com ativadores convencionais e silicato de sódio alternativo. **Universidade Federal do Rio Grande do Sul**, Porto Alegre, 2015. 184.

MADEJOVA, J; KOMADEL, P. Baseline studies of the clay minerals society source clays: infrared methods. **Clays and Clay Minerals**, v. 49, p. 410 – 432, 2011.

MANIQUE, M. C. Caracterização e Utilização da Cinza de Casca de Arroz como Adsorvente na Purificação de Biodiesel de Óleo de Fritura. Universidade Federal do Rio Grande do Sul, Porto Alegre, 2011.

MAYER, F.; HOFFMANN, R.; RUPPENTHAL, J. Gestão Energética, Econômica e Ambiental do Resíduo Casca deArroz em Pequenas e Médias Agroindústrias de Arroz. XIII SIMPEP. 2006.

MCLELLAN, B. E. A.. Costs and carbon emissions for geopolymer pastes in comparison to ordinary portland cement. **Journal of Cleaner Production**, v. 19, p. 1080-1090, 2011.

MEHTA, P.K. Rice husk ash - A unique suplementary cementing material. In: Advances in Concrete Technology. CANMET. Ottawa, 1992, p. 407-431.

MING, L. *et al.* Structure and properties of clay-based geopolymer cements: A Review.**Progress in Materials Science 83**, 2016.595–629

MOTA, J. *et al.* Estudo comparativo entre o desempenho de argamassas inorgânicas contendo metacaulim – Opções de substituição de parte do cimento e simples adição à mistura. **XI SimpósioBrasileiro de Tecnologia das Argamassas**, 2015. Porto Alegre.

OZER, I; SOYER-UZUN, S. Relations between the structural characteristics and compressive strength in metakaolin based geopolymers with different molar Si/AI ratios.**Ceramics International**, 2015.

PANIAS, D.; GIANNOPOULOU, I. P.. Development of Inorganic Polymeric Materials Based on Fired Coal Fly Aah. ActaMetallurgicaSlovaca, 12 (321 - 327), 2007.

PALOMO, A.; GRUTZEK, M.; BLANCO, M. Alkali-activated fly ashes: A cement for the future. **Cement and Concrete Research**, v. 29, p. 1323-1329, 1999.

PLASTIC TODAY. **Spray-applied geopolymer liner used in large diameter sewer pipe repair technology**. U. S., 2014. Disponível em: https://www.plasticstoday.com/content/spray-applied-geopolymer-liner-used-large-diameter-sewer-pipe-repair-technology/49287936320616>. Acessado em: 10 set.2016.

POUEY, M. T. F. **Beneficiamento da cinza de casca de arroz residual com vistas à produção de cimento composto e/ou pozolânico**. Universidade Federal do Rio Grande do Sul, Porto Alegre, 2006.

POUHET, R.; CYR, M. Formulation and performance of flash metakaolin geopolymer concretes. **Constructon and building materials 120**, 2016. 150-160.

PROVIS, J.; BERNAL, S. Geopolymers and Related Alkali-Activated Materials. **Annual Review of Materials Research**, v. 44, p. 299-327, 2014.

PROVIS, L.; VAN DEVENTER, J. Geopolymerisation kinetics. 1. In situ energydispersive X-ray diffractometry. **Chemical Engineering Science**, v. 62, p. 2309-2317, 2007.

RAO, K.; PRANAV, D.; ANUSHA, P. Stabilization of Expansive Soil with Rice Husk Ash, Lime and Gypsum - An Experimental Study. **International Journal of Engineering Science and Technology**, Índia, v. 3, p. 8076-8085, 2011.

ROMAGNOLI M.; LEONELLI C., KAMSE E., GUALTIERI M. L. Rheology of

geopolymer by DOE approach. **Construction and Building Materials**. Dipartimento Ingegneria dei Materiali e dell'Ambiente, Università di Modena e Reggio Emilia, Italy, p. 351, 2012.

SANTA, R. Síntese de geopolímeros a partir de cinzas pesadas e metacaulim para avaliação das propriedades de solidificação/imobilização de resíduos tóxicos. UNIVERSIDADE FEDERAL DE SANTA CATARINA, 2016, p. 189.

SARKAR, M.; DANA, K.; DAS, S. Microstructural and phase evolution in metakaolin geopolymers with different activators and added aluminosilicate fillers. **Journal of Molecular Structure**, v. 1098, p. 110 e 118, 2015.

SCHNEIDER, M. *et al.* Sustainable CementProduction: present and future. **Cement and Concrete Research**, v. 41, n.7, p. 642-650, 2011

SILVA, J. Mecanismo de ação do silicato de sódio como depressor em flotação. **Universidade Federal de Pernambuco**, p. 79, 2011.

SILVA, P.; CRENSTIL, K.; SIRIVIVATNANON, V. Kinetics of geopolymerization: Role of Al2O3 and SiO2. **Cement and Concrete Research**, v. 37, p. 512-518, 2007.

SINYOUNG, S. *et al.* Synthesis of belite cement from nano-silica extracted from two rice husk ashes. **Journal of Environmental Management**, Tailândia, v. 190, p. 53-60, 2017.

SHAF, T. B. INFLUÊNCIA DE MATÉRIAS-PRIMAS NA MICROESTRUTURA E RESISTÊNCIA DE COMPÓSITOS GEOPOLIMÉRICOS. Instituto Militar de Engenharia, Rio de Janeiro, 2008.

SORE, S. *et al.*Synthesis and characterization of geopolymer binders based on local materials from Burkina Faso – Metakaolin and rice husk ash. **Construction and Building Materials**, França, v. 124, p. 301-311, 2016.

STURM, P. *et al.* Synthesizing one-part geopolymers from rice husk ash. **Construction and Building Materials**, v. 124, p. 961-966, 2016.

TCHAKOUTE, H. *et al.* Influence of gibbsite and quartz in kaolin on the properties of metakaolin-based geopolymer cements. **Applied Clay Science**, v. 107, p. 188-194, 2015.

TCHAKOUTÉ, H. *et al.* Geopolymer binders from metakaolin using sodium waterglass from waste glass and rice husk ash as alternative activators: A comparative study. Construction and Building Materials 114, 2016. 276–289.

TCHAKOUTÉ, H. K. *et al.* Synthesis of sodium waterglass from white rice husk ash as an activator to produce metakaolin-based geopolymer cements. **Journal of Building Engineering**, v. 6, p. 252-261, 2016.

THE ZEOBOND GROUP.**Your Carbon Footprint doesn't have to be set in concrete.** 2017. Disponível em: http://www.zeobond.com/products-e-crete.html>. Acessado em: 10 set.2016.

TROCHEZ, J. J.; MEJÍA, R.; RIVERAA, J.; BERNALB, S. Synthesis of geopolymer from spent FCC: Effect of SiO_2/Al_2O_3 and Na_2O/SiO_2 molar ratios. **Materiales de Construcción 65**, 2015.

VAN JAARSVELD, J. G. S.; VAN DEVENTER, J. S. J.; SCHWARTZMAN, A. The Potential Use of Geopolymeric Materials to Immobilize Toxic Metals Part II. **Material and Leaching Characteristics, Minerals Engineering**, 1999. 75-91.

VASSALO, A. D. S. É. Obtenção de Geopolímero a partir de Metacaulim Ativo. **Universidade Federal de Minas Gerais**, Belo Horizonte, 2013. 104 f. Dissertação de Mestrado.

WANG, K. *et al.* Effects of the metakaolin-based geopolymer on high-temperature performances of geopolymer/PVC composite materials. **Applied Clay Science**, v. 114, p. 586-592, 2015.

WANG, T. *et al.* Hydration kinetics, freeze-thaw resistance, leaching behavior of blended cement containing co-combustion ash of sewage sludge and rice husk. **Construction and Building Materials**, v. 131, p. 361-370, 2017.

WBCS. Cement industry calls for long-term policy certainty as it aspires to reduce CO2 emissions by 20-25% by 2030. **WBCSD.ORG**, 2015. Disponivel em: http://www.wbcsd.org/cement-industry-calls-for-long-term-policy-certainty-as-it-aspires-to-reduce-co.aspx. Acesso em: 15 Jan 2016.

WELDES, H.H.; LANGE, K.R. Properties of soluble silicates. Ind. & Eng. Chemistry, v. 61, n. 4, p.29-44, 1969.

XU, H.; VAN DEVENTER, J.; JANNIE, S. Geopolymerisation of multiple minerals. **Minerals Engineering**, v. 15, p. 1131-1139, 2003.

XU, M. X. *et al.* Preparation and characterization of a self-supporting inorganic membrane based on metakaolin-based geopolymers. **Applied Clay Science 115**, 2015. 254-259.

YANG, K.; SONG, J.; ASHOUR, A; LEE, E. Properties of cementless mortars activated by sodium silicate. **Constr. Build. Mater**22, 2008. 1981–1989.

YAO, X. *et al.* Geopolymerization process of alkali–metakaolinite characterized by isothermal calorimetry. **Thermochimica**, v. 493, p. 49-54, 2009.

YU, P. *et al.* Structure of calcium silicate hydrate (C-S-H): near-, mid-, and far-infrared spectroscopy. **Americam Ceramic Society**, v. 83, p 742 – 748, 1999.

ZENG, S.; WANG, J. Characterization of mechanical and electric properties of geopolymers synthesized using four locally available fly ashes. **Construction and Building Materials**, v. 121, p. 386-399, 2016.

ZHANG, Z. Quantitative kinetic and structural analysis of geopolymers. Part 1. The activation of metakaolin with sodium hydroxide. **Thermochimica Acta**, v. 539, p. 23-33, 2012.

ZHANG, Z. Quantitative kinetic and structural analysis of geopolymers. Part 2. Thermodynamics of sodium silicate activation of metakaolin. **Thermochimica Acta**, v. 565, p. 163-171, 2013.

ZHANG, Z. *et al.* Preparation and characterization of a reflective and heat insulative coating based on geopolymers. **Energy Build** 87, 2015. 220–5.

ZIVICA, V. Effectiveness of new silica fume alkali activator. **Cement and Concrete Composites**, v. 28, p. 21-25, 2006.