УТВЕРЖДАЮ

Директор ФГУП «ВНИИМ им. Д.И.Менделеева»

Гоголинский К.В. 22 гапреляя 2016 г.

3AM DEPENDENT TO A PIECE OF A PIE

Титраторы автоматические серии Exelence моделей T5, T7, Т9

МЕТОДИКА ПОВЕРКИ

MΠ 242-2008-2016

1.10.65147-16

Руководитель отдела ФГУП «ВНИИМ им.Д.И.Менделеева»

Л.А.Конопелько

Ст научный сотрудник А.Б. Копыльцова Настоящая методика поверки распространяется на Титраторы автоматические серии Excellence моделей Т5, Т7, Т9 (далее - титраторы) фирмы «Mettler Toledo AG», Швейцария, и устанавливает методику их поверки.

Интервал между поверками – 1 год (Межповерочный интервал).

1. Операции поверки

1.1. При проведении поверки должны быть выполнены следующие операции.

Таблица 1

No	Наименование операции	Номер	Обязательно	сть проведения
		пункта	первичной	периодической
		методики		
1.	Внешний осмотр, проверка	7.1.	да	да
	комплектности			
2.	Опробование и проверка общего	7.2.	да	да
	функционирования			
3.	Подтверждение соответствия ПО	7.3.	да	да
4.	Определение метрологических	7.4.	да	да
	характеристик			

2. Средства поверки

При проведении поверки необходимо применять следующие средства поверки.

Таблица 2

		Таолица 2
№№ П/п	Наименование средств поверки, тип	Метрологические характеристики
1.	Весы лабораторные	Специального класса точности с НПВ 200 г по ГОСТ Р 53228 –2008
2.	Колбы мерные	2-го класса точности исполнения 2 по ГОСТ 1770
3.	Пипетки вместимостью 1,0; 5,0 и 10,0 см ³	2-ого класса точности по ГОСТ 29228-91, ГОСТ 29169-91.
4.	Шприц-дозатор или пипетка- дозатор с регулируемым объемом, обеспечивающие дозирование воды с относительной погрешностью не выше 1 %	Например, дозаторы с регулируемым объемом с диапазоном объемов дозирования 0,5-10 мкл с пределом допускаемой систематической основной относительной погрешности для объема 5,0 мкл не более ±1%.
5.	Шприцы объемом 1,0; 5,0; 10,0 мл	Для дозирования в ячейку навесок до 2 г
6.	Водяной термостат	С погрешностью поддержания температуры ± 0,5°C при 20°C
7.	Шкаф сушильный	С погрешностью поддержания температуры не более ± 2°C
8.	Бюретки	ГОСТ 29228-91
9.	Термометры стеклянные ртутные	ГОСТ 13646-68
10.	Вода дистиллированная	ГОСТ 6709-72
11.	Спирт изопропиловый	ГОСТ 9805-84
12.	Буферные растворы рН 2-го разряда	ГОСТ 8.135-2004
13.	Калий фталевокислый кислый (HOOC ₆ H ₄ COOK)	ГСО 2216-81 или ТУ 6-09-4433-77 (массовая доля основного вещества 99,8-100%)
14.	Кислота бензойная	ГОСТ 10521-78, ч.д.а.
15.	Стандарт-титр гидроокиси натрия (NaOH) 0,1N	ТУ 2642-001-49415344 или
		ТУ 2642-001-56278322-2008

№№ П/п	Наименование средств поверки, тип	Метрологические характеристики
16.	ГСО состава растворов хлорид-	ГСО 7456-98
10.	понов	1 CO 7430-98
17.	натрий хлористый (NaCl)	ГСО 4391-88 или ГОСТ 4233
18.	Серебро азотнокислое (AgNO ₃) или	ГОСТ 1277, ч.д.а.
	Стандарт-титр серебра азотнокис-	1 0 0 1 12//, 1,4/4
	лого (AgNO ₃)	ТУ 2642-001-33813273-97
19.	Соль Мора (Аммоний-железо II	ГОСТ 4208, чда
	сульфат)	
20.	Кислота серная (H ₂ SO ₄)	ГОСТ 4204, не ниже хч
21.	Кислота азотная (HNO ₃)	ГОСТ 4461, не ниже хч
22.	Стандарт-титры для титриметрии:	
	 Калий двухромовокислый (Ка- 	ТУ 2642-001-3381373
	лий дихромат) 0,1N;	
	 Натрий хлористый (Натрий хло- 	
	рид) 0,1N;	ТУ 2642-001-23164744-2002 или ТУ 2642-
		56278322-2008
23.	Калий двухромовокислый (калий	ГОСТ 4220, чда
23.	калии двухромовокислый (калии бихромат) (К ₂ Сг ₂ О ₇)	1 ОС1 4220, чда
24.	СО жесткости воды	ГСО 9914-2011
25.	Индикаторы «Эриохром черный Т»	ТУ 6-09-1760-72 и
25.	или	13 0 03 1700 72 11
	«Кислотный хромовый синий Т»	ТУ 6-09-3870-84 соответственно
26.	Трилон-Б	ТУ 2642-001-33813273-97
	-r	Или ТУ 2642-001-56278322-2008
27.	Фенолфталеин ч.д.а.	ТУ 6-09-5360-88
28.	Стандартный образец массы воды в	ГСО 9233-2008
	органической жидкости	
29.	СО удельной электропроводности:	Значения УЭП, См/м: 11,2 (УЭП-1);1,29
	ГСО 73747378-97.	(УЭП-2); 0,141 (УЭП-3); 0,029 (УЭП-4);
		0,0047 (УЭП-5).
30.	Аммиак водный	ГОСТ 3760-79
31.	Аммоний хлористый	ГОСТ 3773-72

Примечание: допускается применение других средств поверки, допущенных к применению в Российской Федерации в установленном порядке и обеспечивающих определение метрологических характеристик с требуемой точностью.

3. Условия поверки

3.1. При проведении поверки должны выполняться следующие условия

Таблина 3

	таолица з
температура окружающего воздуха в помещении	(20±2) °C
относительная влажность воздуха	не более 80%
атмосферное давление	не более 107 кПа
напряжение питания переменного тока	(220±5)B
частота переменного тока	(50±5) Гц

3.2. Установка и подготовка титратора к поверке, подключение соединительных линий, заземление, выполнение операций при проведении контрольных измерений осуществляется в соответствии с «Руководством по эксплуатации» (далее РЭ).

4. Требования безопасности

- 4.1. При проведении поверки соблюдают требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007 и ГОСТ 12.4.021, а при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019 и ГОСТ 12.2.007.0.
- 4.2. Помещение, в котором осуществляется поверка, должно соответствовать требованиям пожарной безопасности по ГОСТ 12.1.004 и иметь средства пожаротушения по ГОСТ 12.4.009.
- 4.3. Исполнители должны быть проинструктированы о мерах безопасности при работе с приборами в соответствии с инструкциями, прилагаемыми к приборам. Организацию обучения работающих с прибором по безопасности труда производят по ГОСТ 12.0.004.

5. Требования к квалификации поверителей

- 5.1. К проведению измерений по поверке допускаются лица:
- имеющие опыт работы с электронными средствами измерений;
- изучившие техническое описание поверяемого прибора и методику поверки конкретного типа прибора;
- прошедшие обучение в соответствии с ССБТ по ГОСТ 12.0.004-79 и имеющие квалификационную группу не ниже 1, согласно "Правилам технической эксплуатации электроустановок потребителей", утвержденных Госэнергонадзором от 21.12 1984г.

6. Подготовка к поверке

Перед проведением поверки титраторов следует выполнить следующие подготовительные операции:

- после доставки прибора на поверку он должен быть выдержан в помещении не менее 3 часов;
- включить прибор в соответствии с руководством по эксплуатации, и прогреть в течение не менее 30 мин;
- подготовить реактивы в зависимости от комплектации титратора (см. приложение 1): просушить калий фталевокислый кислый (калия бифталат), хлористый натрий в сушильном шкафу при температуре 105°C до постоянной массы.
- в соответствии с руководством по эксплуатации осуществить сборку титратора и приготовление титранта. Если титрант готовят из вещества по ГОСТ, проводят серию из 3 определений для установки поправочного коэффициента (титра) титранта («TITER»). Результат установки титра заносят в программу титрования стандартного образца. Если титрант готовят из стандарт-титра TITER =1.
- собрать бюретку в соответствии с руководством по эксплуатации, установить ее на титраторе и заполнить титровальную бутыль титрантом. Заполнение бюретки титрантом и процедуру промывки провести 4 раза для полного удаления воздуха из бюретки, подающих и дозирующих трубок.

7. Проведение поверки

7.1.Внешний осмотр

При внешнем осмотре должно быть установлено соответствие измерителя следующим требованиям:

- Наличие эксплуатационной документации на русском языке;
- Соответствие комплектности прибора спецификации;
- Отсутствие механических повреждений и дефектов покрытия;
- Целостность показывающих приборов;
- Надписи и обозначения на приборе должны быть четкими и соответствовать технической документации фирмы-изготовителя;

• Прибор должен размещаться на рабочей поверхности стола в соответствии с Руководством по эксплуатации.

7.2. Опробование и проверка общего функционирования титраторов

Опробование прибора происходит в автоматическом режиме. В случае успешного самотестирования после включения на дисплее появится главное меню программы управления прибором. В случае если прибор не прошел тестирование, на дисплее появится сообщение об ошибке.

7.3. Подтверждение соответствия программного обеспечения проводится визуально при включении системы. Версия ПО отображается в меню титратора: Установки →Общие настройки →Система → Идентификация титратора (Таблица 2).

Результат проверки соответствия программного обеспечения считают положительным, если наименование ПО и номер версии, отображающийся при включении системы, соответствует указанному в таблице 2.

Таблица 2

Наименование ПО	Идентификационное наименование ПО	Номер версии ПО
ПО	-	Выше 5.0.0

7.4. Определение метрологических характеристик

7.4.1. Определение абсолютной погрешности измерения рН, УЭП, температуры.

Определение абсолютной погрешности измерения рН осуществляется по буферным растворам рН 2-го разряда. Проводится калибровка стеклянного электрода по двум буферным растворам в соответствии с РЭ. Проводится измерение рН третьего буферного раствора, значение рН которого лежит внутри диапазона, ограниченного калибровочными буферами. Абсолютная погрешность измерения рН рассчитывается по формуле (1):

 $\Delta pH = pH_{3T} - pH_{H3M}$ (1), где

∆рН – абсолютная погрешность титратора при измерении рН;

рНэт – значение рН эталонного буферного раствора;

рНизм – показания титратора.

Абсолютная погрешность измерения pH не должна превышать ± 0.05 .

Определение относительной погрешности измерения УЭП осуществляется не менее, чем по трем СО УЭП (таблица 2, п.29) в начале, середине и конце диапазона измерений используемого датчика. Относительная погрешность измерения УЭП рассчитывают по формуле (2), где R_i - результат і-ого измерения соответствующего ГСО, C_{am} - аттестованное значение УЭП в паспорте ГСО. Относительная погрешность измерения не должна превышать \pm 5 % для каждого результата измерения.

7.4.2. Определение относительной погрешности титрования

В зависимости от используемого электрода или электродной пары выбирается стандартный образец и титрант (см. Приложение 2). При наличии у пользователя аттестованной в соответствии с ГОСТ 8.563 методикой выполнения измерений, допустимо пользоваться данной методикой. Рекомендации по программированию методов приведены в Приложении 3.

7.4.2.1. Кислотно-основное титрование в водной или неводной среде, аргентометрическое титрование, окислительно-востановительное титрование: в стакан для титрования пипеткой добавляют 10 см³ раствора определяемого стандартного образца или навеску определяемого стандартного образца (калия бифталата от 0,07 до 0,09 г, бензойной кислоты от 0,07 до 0,12 г., хлористого натрия от 0,03 до 0,05 г, бихромата калия от 0,025 до 0,04 г) взятую с точностью 0,0002 г, доливают дистиллированной водой или изопропило-

вым спиртом до 50 см 3 и титруют до точки эквивалентности по программе титрования стандартного образца. При проведении окислительно-востановительного и аргентометрического титрования каждая проба образца подкисляется путем добавления 3 cm^3 раствора серной или азотной кислоты 1:4, соответственно.

Проводят серию не менее чем из 5 измерений. Результат записывают с точностью до четвертого знака. Полученные результаты отображаются на дисплее или выводятся на печатающее устройство.

Относительная погрешность титрования рассчитывается для каждого результата титрования по формуле (2):

$$\sigma = \frac{R_i - C_{am}}{C_{am}} \times 100 \tag{2}, где$$

 R_i - результат і-ого титрования в серии, см³ для растворов или г, для навесок;

 $C_{am} = 10 \text{ см}^3$ в случае титрования раствора;

или $C_{\it am}\,$ - навеска определяемого стандартного образца, г.

Относительная погрешность титрования не должна превышать ±3%.

7.4.2.2. Титрование по методу Карла Фишера: Перед началом анализа запускают программу предтитрования. После перехода в режим ожидания следует провести определение титра титранта в соответствии с РЭ.

Чистый и сухой шприц промойте ГСО не менее трех раз, поочередно заполняя и опорожняя шприц. Заполните шприц ГСО, не допуская попадания пузырьков воздуха. Шприц с иглой взвешивают с погрешностью ± 0.1 мг. Нажмите клавишу «Анализ образца», и введите в ячейку содержимое шприца. Минимальный объем ГСО для проведения одного измерения:

- 0,5 мл для кулонометрического метода;
- 1,5 мл для волюметрического метода.

Выньте шприц из ячейки и снова взвесьте. В окне запуска измерения нажмите клавишу «ОК». Выполните анализ.

В случае работы с микрошприцем промойте его дистиллированной водой не менее трех раз, поочередно заполняя и опорожняя. Размер образца дистиллированной воды определяется по объему. Нажмите клавишу «Анализ образца» и введите все содержимое шприца. В окне запуска измерения нажмите клавишу «ОК» и выполните анализ.

После окончания измерения в окне результата титрования появится результат измерения в мг. По окончании серии прибор выдаст результат измерения в виде масса оттитрованной воды в мг.

Относительная погрешность титрования рассчитывается для каждого результата титрования по формуле (2), где:

 R_i - результат i-ого титрования в серии, мг;

 $C_{\it am}$ - масса введенного образца, мг.

Относительная погрешность титрования не должна превышать ±3%.

7.4.2.3. Фотометрическое титрование: за 10-15 минут до выполнения поверки включают фототрод, помещают его в дистиллированную воду, устанавливают длину волны на фототроде на 660 нм и настраивают поворотным тумблером показания на 1000 мВ. В стакан для титрования пипеткой добавляют аликвоту ГСО 9914-2011, доливают дистиллированной водой до 50 см³, добавляют 10 мл аммиачного буферного раствора (рН10), капают несколько капель индикатора и титруют по п.4.5 ГОСТ 52407-2005 раствором трилона Б (ЭДТА) до точки эквивалентности.*

^{*}Вместо ГСО жесткости воды допускается применять растворы кальция хлористого 0,025 моль/дм³.

Примечание

Приготовление аммиачного буферного раствора $c \, pH \, (10 \pm 0, 1)$:

В мерную колбу вместимостью 1000 см³ вносят 20 г хлористого аммония, 100 см³ дистиллированной воды, добавляют 100 см³ раствора аммиака водного массовой долей 25 % и доводят объем до метки дистиллированной водой.

Срок хранения раствора в стеклянной емкости с притертой пробкой - не более 2 мес.

Рекомендуется перед применением буферного раствора проверять его pH с использованием pH-метра. Если значение pH буферного раствора изменилось более чем на 0,2 единицы pH, то готовят новый буферный раствор.

Относительная погрешность титрования рассчитывается для каждого результата титрования по формуле (2), где

 R_{i} - результат *i*-ого титрования в серии, г/дм³;

 $C_{\it am}$ - аттестованное значение массовой концентрации ГСО 9914-2011 по паспорту, г/дм 3 .

Относительная погрешность титрования не должна превышать ±3%.

7.4.3. Случайную составляющую погрешности определяют по результатам измерений как относительное среднее квадратическое отклонение результатов единичного измерения от среднего, и рассчитывают по формуле (3):

$$CKO = \frac{1}{\overline{R}} \times \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{n} (R_i - \overline{R})^2}{(n-1)}} \times 100^{\%},$$
(3)

где п - количество измерений.

Случайная составляющая погрешности титратора не должна превышать 1,5%.

8. Оформление результатов поверки

- 8.1. При проведении поверки работы прибора составляется протокол результатов измерений, в котором указывается соответствие прибора предъявляемым требованиям.
- 8.2. Титратор, удовлетворяющий требованиям настоящей инструкции, признается годным. Положительные результаты оформляются свидетельством о его поверке.
- 8.3. На титратор, признанный негодным к эксплуатации, выписывается извещение о непригодности с указанием причин.

ПРОТОКОЛ ПОВЕРКИ

Наименование:

Т	Тип				
	Дата выпуска				
Представл	ен				
Поверка проводится согласно документу МП 242-0435-2016 «Титраторы автоматические серии Excellence моделей Т5, Т7, Т9. Методика поверки», утвержденному ФГУП ГЦИ СИ ВНИИМ им. Д.И.Менделеева. Условия поверки: - температура окружающего воздуха, ⁰ C - атмосферное давление, кПа - относительная влажность, % Средства поверки:					
Результат	ы определен	ия:	Таблица 1		
		H-armhyrania			
Наимено	вание про-	Идентификационное наиме	·		
граммного об	еспечения	нование программного обеспече	граммного обеспечения		
•		РИН	Траммного обеспечения		
		тной погрешности измерения рН	Таблица 2 Абсолютная погреш-		
Значение		Показания титратора	ность измерения рН		
лонного буферн	toro pac-		ность измерения ртт		
твора					
Определение погрешности измерения УЭП. Таблица 3					
Значение	УЭП	Показания титратора	Относительная по-		
			грешность измерения УЭП,		
			%		
Результат		я метрологических характеристик	Таблица 3		
№ изме-	P	езультаты титрования, %	Относительная погрешность,		
рения			%		
1					
СКО					
	льная погре	шность и СКО титратора не превы	шает (превышает) нормативы.		
Заключен	ие				
	поверителя				

ПРИЛОЖЕНИЕ 2

No	Вид титрования	Стандартный образец	Титрант
1	Кислотно-основное в	Соляная кислота или 0,1Н или калия	Натрия гидроокись 0,1Н в
	водных средах	бифталат в воде дистиллированной	воде дистилированной
2	Кислотно-основное	Бензойная кислота	Натрия гидроокись 0,1Н в
	титрование в неводных		воде или спирте изопро-
	средах		пиловом
3	Аргентометрическое	Натрий хлористый или раствор	Серебра нитрат 0,1Н в
İ	титрование в водных	натрия хлористого 0,1Н в воде ди-	воде дистиллированной
	средах (осадительное	стиллированной с добавлением 2 см ³	
	титрование)	азотной кислоты	
4	Окислительно-	Калий двухромовокислый (бихромата	Раствор аммоний-железо
	восстановительное тит-	калия) в 5% растворе серной кислоты	(II) сернокислий (соль
	рование	или йод	Mopa)
5	Титрование по методу	Вода дистиллированная или ГСО	Титрант для волюметри-
	Карла Фишера	9322-2008 «Стандартный образец	ческого титрования Фи-
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	массовой концентрации воды в орга-	шера
		нической жидкости»	
6	Фотометрическое тит-	ГСО жесткости воды или растворы	Раствор трилона Б
	рование	кальция хлористого 0,025 моль/дм ³	

ПРИЛОЖЕНИЕ 3

Рекомендации по программированию методов для поверки титраторов.

1. КИСЛОТНО-ОСНОВНОЕ ТИТРОВАНИЕ В ВОДНЫХ СРЕДАХ.

	NCJOTHO-OCHOBHOE INTI	ЧОВАНИЕ В ВОДНЫХ СРЕДЛ
Название ID метода	•	P1
Название	•	POVERKA
Образец		1 O V DIGUT
Тип ввода		Macca
тип вводе	Нижний предел [г]	0,07
	Верхний предел [г]	0,09
Мол. масс		204,23
		1
Основнос		1
Перемешат		25
Скорость Время [с]		35 60
EQP титроі		
Титрант		
	Титрант	NaOH
	Концентрация [моль/л]	0,1
Датчик		
	Датчик	DG111
	Един. Измерения	мВ
Преддози	рование	
	Режим	Нет
Контроль	ные параметры	
	Управление	Пользователь
	Добавление титранта	Динамическое
	dE (уст)	8,0
	dV(мин) [мл]	0,02
	dV(мак) [мл]	0,2
	Сбор измеренных значений	Контроль по равновесию
	dE [мВ]	0,5
	dt[c]	1,0
	t (мин) [c]	3,0
	t (мак) [c]	20,0
Обработк	а и распознавание	
	Процедура	Стандартная
	Порог	100,0
	Тенденция	Нет
Диапазон		Нет
Добавить критерий EQP		Нет
Прерыван		
	По максим, объему [мл] 10	20,0

По потенциалу Нет Нет По крутизне После п точек эквивалентн Да 1 Нет

Комбинированные условия

Расчет

R1=Q*C/1000 Формула

Константа C=M/z

Кол-во десят. Знаков 4

R2=VEQ Формула

2. КИСЛОТНО-ОСНОВНОЕ ТИТРОВАНИЕ В НЕВОДНЫХ СРЕДАХ.

Название

ID метода P2

POVERKA Название

Образец

ID Benzoic acid

Тип ввода Macca Нижний предел [г] 0,07 Верхний предел [г] 0,12 122,12 Мол. масса М

Основность z 1

Перемешивание

35 Скорость [%] 60 Время [с]

EQP титрование

Титрант

NaOH (i-PrOH) Титрант

Концентрация [моль/л] 0,1

Датчик

Датчик **DG116**

Един. Измерения мВ

Преддозирование

Режим Нет

Контрольные параметры

Управление Пользователь Добавление титранта Динамическое

8,0 dE (ycr) dV(мин) [мл] 0,02 0,3 dV(мак) [мл]

Сбор измеренных значений Контроль по равновесию

dE [mB] 0,5 dt[c] 1,0 3,0 t (мин) [c] 20,0 t (мак) [c]

Обработка и распознавание

Процедура Стандартная 100,0 Порог Тенденция Нет Диапазон Нет Нет

Добавить критерий EQP

Прерывание

20,0 По максим, объему [мл] По потенциалу Нет По крутизне Нет После п точек эквивалентн Да 1 Комбинированные условия Нет

Расчет R1

R1=Q*C/1000 Формула

Константа C=M/z

M[Benzoic acid] M z[Benzoic acid] Z

4 Кол-во десят. Знаков

Расчет R2

R2=VEQ Формула

3. АРГЕНТОМЕТРИЧЕСКОЕ ТИТРОВАНИЕ В ВОДНЫХ СРЕДАХ.

Название

P3 ID метода

POVERKA Название

Образец

NaC1 ID₁ Macca Тип ввода 0,03 Нижний предел [г]

Верхний предел [г] 0,05 58,44 Мол. масса М

Перемешивание

35 Скорость [%] 30 Время [с]

ЕОР титрование

Титрант

AgNO₃ Титрант Концентрация [моль/л] 0,1

Датчик

DM141 Датчик

Един. Измерения мВ

Преддозирование

Режим Нет

Volumous su la manavarni i	
Контрольные параметры	_
Управление	Пользователь
Добавление титранта	Динамическое
dE (уст)	8,0
dV(мин) [мл]	0,02
dV(мак) [мл]	0,2
Сбор измеренных значений	Контроль по равновесию
dE [мВ]	0,5
dt[c]	1,0
t (мин) [c]	3,0
t (мак) [c]	15,0
Обработка и распознавание	
Процедура	Стандартная
Порог	100,0
Тенденция	Нет
Диапазон	Нет

Прерывание

 По максим, объему [мл]
 20,0

 По потенциалу
 Нет

 По крутизне
 Нет

 После п точек эквивалентн
 Да

 n=
 1

 Комбинированные условия
 Нет

Расчет R1

Формула R1=Q*C/1000

Константа С=М/z

Добавить критерий EQP

M M[Sodium chloride]
z z[Sodium chloride]

Кол-во десят. Знаков 4

4. ОКИСЛИТЕЛЬНО-ВОССТАНОВИТЕЛЬНОЕ ТИТРОВАНИЕ.

Нет

Название

ID метода Р4

Hазвание POVERKA

Образец

ID 1 K2Cr2O7 Тип ввода Масса

 Нижний предел [г]
 0,025

 Верхний предел [г]
 0,04

 Мол. масса М
 294,19

Основность 2

Перемешивание

Скорость [%] 35

Время [с]		30
EQP титров:	ание	
Титрант		
	Титрант	$(NH_4)_2Fe(SO_4)_2$
	Концентрация [моль/л]	0,1
Датчик		
	Датчик	DM140
	Един. Измерения	мВ
	Добавление титранта	Динамическое
	dE (yct)	5,0
	dV(мин) [мл]	0,02
	dV(мак) [мл]	0,2
Преддозир	оование	
	Режим	Нет
Контрольн	ные параметры	
	Управление	Пользователь
	Добавление титранта	Динамическое
	dE (уст)	8,0
	dV(мин) [мл]	0,02
	dV(мак) [мл]	0,2
	Сбор измеренных значений	Контроль по равновесию
	dE [MB]	0,5
	dt[c]	1,0
	t (мин) [c]	4,0
	t (мак) [c]	20,0
Обработка	и распознавание	
	Процедура	Стандартная
	Порог	100,0
	Тенденция	Нет
	Диапазон	Нет
	Добавить критерий EQP	Нет
Прерыван	ие	
	По максим, объему [мл]	20,0
	По потенциалу	Нет
	По крутизне	Нет
	После п точек эквивалентн	Да
	n=	1
	Комбинированные условия	Нет
Расчет R1		D4 040/1000
Формула		R1=Q*C/1000
Константа		C=M/z
M		M[Potassium dichromate]
Z		z[Potassium dichromate]
Кол-во дес	ят. Знаков	4

5. ВОЛЮМОМЕТРИЧЕСКОЕ ТИТРОВАНИЕ ФИШЕРА

Заголовок

Тип Волюмометр. титрование по К. Фишеру

Совместим с V10S/V20S/V30S/T5/T7/Т9

ID P5

Заголовок Poverka KFVol

Образец

Число ID 1

 ID 1
 KF Std

 Тип ввода
 Bec

 Нижний предел
 0.0 g

 Верхний предел
 5.0 g

 Плотность
 1.0 g/mL

 Температура
 25.0 °C

 Автостарт
 Her

Ввод После добавления

Концентрация

 Титрант
 KF 1-comp 5

 Номинальная концентрация
 5 mg/mL

Стандарт Water-Standard 10.0

 Тип ввода
 Вес

 Нижний предел
 0.0 g

 Верхний предел
 2.0 g

 Температура
 25.0 °C

 Время смешивания
 10 s

 Автостарт
 Нет

Ввод После добавления

 Конц. нижн. предел
 4.5 mg/mL

 Конц. верхн. предел
 5.6 mg/mL

Стенд титрования (Стенд КФ)

 Тип
 Стенд КФ

 Стенд титрования
 KF stand

 Исходный дрейф
 Реал.врем.

 Макс.исходн.дрейф
 25.0 µg/min

Время перемешивания

Длительность 15 s

Титрование (КФ-волюм.) [1]

Титрант

 Титрант
 KF 2-comp 5

 Номинальная концентрация
 5 mg/mL

 Тип реагента
 2-comp

Датчик

Тип Поляризованный Датчик DM143-SC Единицы измерения mVИндикация Вольтамперометрическая Іпол 24.0 µA Перемешивание Скорость 35 % Преддозирование Режим Нет Время ожидания 0 sКонтрольные параметры Конечная точка 100.0 mV Контр. диапазон 400.0 mV Скорость доз. (макс) 5 mL/min Скорость доз. (мин) 80 µL/min Старт Нормально Прерывание Тип Стоп по относит. дрейфу Дрейф 15.0 μg/min При Умакс 10.0 mL Мин. время 0 sМакс. время ∞ s Расчет R1 Результат Содержание Единицы измерения результата mg/g Формула R1=(VEQ*CONC-TIME*DRIFT/1000)*C/m Константа С= 1 3 Число десят. знаков Пределы результата Нет Записать статистику Да Расчет R2 Результат Содержание Единицы измерения результата mg Формула R1=(VEQ*CONC-TIME*DRIFT/1000)*C Константа С= 1 Число десят. знаков 3 Нет Пределы результата Записать статистику Да Конец образца

Да

Открытая серия

6. КУЛОНОМЕТРИЧЕСКОЕ ТИТРОВАНИЕ ФИШЕРА

Заголовок

Тип Кулонометр. титрование по К. Фишеру

Совместим с C10S/C20S/C30S/T5/T7/Т9

ID P5

Заголовок Poverka KFCoul

Образец

Число ID 1

 ID 1
 KF Std

 Тип ввода
 Bec

 Нижний предел
 0.0 g

 Верхний предел
 5.0 g

 Плотность
 1.0 g/mL

Температура 25.0 °C Автостарт Нет

Ввод После добавления

Стенд титрования (Стенд КФ)

 Тип
 Стенд КФ

 Стенд титрования
 KF stand

 Исходный дрейф
 Реал.врем.

 Макс.исходн.дрейф
 25.0 µg/min

Время перемешивания

Длительность 15 s

Титрование (КФ-кулон.) [1]

Датчик

Тип Поляризованный

Датчик DM143-SC

Единицы измерения mV

Индикация Вольтамперометрическая

Іпол 5.0 μА

Перемешивание

Скорость 45 %

Контрольные параметры

 Конечная точка
 100.0 mV

 Контр. диапазон
 250.0 mV

 Скорость
 Нормально

 Ток генератора
 Автоматически

Прерывание

Тип Стоп по относит. дрейфу

Дрейф 3.0 µg/min

 Мин. время
 0 s

 Макс. время
 3600 s

Расчет R1

Результат Содержание

Единицы измерения результата mg

Формула R1(ICEQ/10.712-TIME*DRIFT)/С

 Константа C=
 1000

 Число десят. знаков
 2

 Пределы результата
 Нет

 Записать статистику
 Да

Расчет R2

Результат Содержание

Единицы измерения результата %

Формула R2=(ICEQ/10.712-TIME*DRIFT)/(С*m)

 Константа C=
 10000

 Число десят. знаков
 6

 Пределы результата
 Нет

 Записать статистику
 Да

Расчет R3

Результат Содержание

Единицы измерения результата ррт

Формула R3=(ICEQ/10.712-TIME*DRIFT)/(C*m)

 Константа C=
 1

 Число десят. знаков
 2

 Пределы результата
 Нет

 Записать статистику
 Да

Конец образца

Открытая серия Да

7. ФОТОМЕТРИЧЕСКОЕ (КОМПЛЕКСОНОМЕТРИЧЕСКОЕ, ТУРБИДИМЕТРИ-ЧЕСКОЕ) ТИТРОВАНИЕ

Название

ID метода Р7

Hазвание POVERKA KOMPLEX

Образец

Тип ввода Объем

 Нижний предел [мл]
 1

 Верхний предел [мл]
 10

Перемешивание

 Скорость [%]
 35

 Время [c]
 60

EQP титрование

Титрант

 Титрант
 EDTA

 Концентрация [моль/л]
 0,05

Датчик DP5 Датчик Един. Измерения мВ Преддозирование Нет Режим Контрольные параметры Пользователь Управление Добавление титранта Динамическое 4,0 dE (yct) 0,02 dV(мин) [мл] 0,2 dV(мак) [мл] Сбор измеренных значений Контроль по равновесию 0,5 dE [mB] dt[c] 1,0 3,0 t (мин) [c] 20,0 t (мак) [c] Обработка и распознавание Стандартная Процедура 100,0 Порог Тенденция Положительная Нет Диапазон Добавить критерий EQP Нет Прерывание 20,0 По максим, объему [мл] Нет По потенциалу Нет По крутизне После п точек эквивалентн Да 1 Нет Комбинированные условия Расчет R1 R1=Q*C/mФормула C=1000/zКонстанта M[None] M z[None] Z

1

Кол-во десят. Знаков