

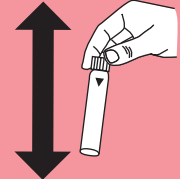
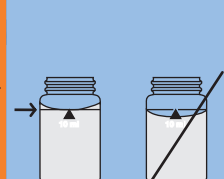
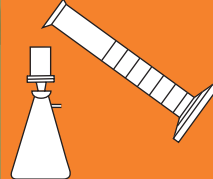
Lovibond® Water Testing

Tintometer® Group



Metotlar kılavuzu

Su ve atık su muayenesi için analitik yöntem



Başlık	No.	Analizler	Sayfa
Photometry			10
Reagents			13
Sample			14
Glossary of analytical chemistry			17
How to use			20
Asit kapasitesi KS4.3, tabletli	M20	K _{S4.3} T	34
Alkalite, toplam = Alkalite-m= m değeri tabletli	M30	Alkalite-m T	38
Alkalite HR, toplam = Alkalite-m HR= m değeri, HR tabletli	M31	Alkalite-m HR T	42
Alkalite-p = p değeri tabletli	M35	Alkalite-p T	46
Tabletli alüminyum	M40	Alüminyum T	52
Vario toz paketli alüminyum	M50	Alüminyum PP	58
Tabletli amonyum	M60	Amonyum T	64
Vario toz paketli amonyum	M62	Amonyum PP	70
Kloramin (M) PP	M63	Kloramin (M) PP	76
Klor (serbest) ve Monokloramin	M64	Klor (serbest) ve Monokloramin	84
Vario küvet testli amonyum LR	M65	Amonyum LR TT	92
Vario küvet testli amonyum HR	M66	Amonyum HR TT	98
Arsenik (III, IV)	M68	Arsenik	104
Tabletli PHMB (biguanid)	M70	PHMB T	110
Tabletli brom	M78	Brom 10 T	114
Tabletli brom	M79	Brom 50 T	120
Tabletli brom	M80	Brom T	126
Toz paketli brom	M81	Brom PP	132
Tabletli bor	M85	Bor T	136
MERCK Spectroquant® küvet testi içeren kadmiyum, no. 1.14834.0001	M87	Kadmiyum M. TT	140
Tabletli klorür	M90	Klorür T	146
Klorür ayıraç testi	M91	Klorür L (B)	152
Sıvı ayıraçlı klorür	M92	Klorür L (A)	156
Tabletli klorür	M93	Klorür T	160
Tabletli krom	M98	Klor 10 T	164
Tabletli krom	M99	Klor 50 T	176
Tabletli krom	M100	Klor T	188
Sıvı ayıraçlı klor	M101	Klor L	200
Tabletli klor HR	M103	Klor HR T	210

Başlık	No.	Analizler	Sayfa
Klor HR, tabletli ayrımlaştırılmış tespit	M104	Klor HR 10 T	220
Tabletli klor HR (KI)	M105	Klor HR (KI) T	230
Toz paketli klor	M110	Klor PP	234
Toz paketli klor HR	M111	Klor HR PP	244
Toz paketli klor MR	M113	Klor MR PP	252
Tabletli klordioksit	M119	Klordioksit 50 T	262
Tabletli klordioksit	M120	Klordioksit T	268
Toz paketli klordioksit	M122	Klordioksit PP	280
Toz paketli krom	M124	Krom 50 PP	288
Toz paketli krom	M125	Krom PP	298
Vario küvet testli CSB LR	M130	CSB LR TT	308
Vario küvet testli CSB MR	M131	CSB MR TT	316
Vario küvet testli CSB HR	M132	CSB HR TT	322
Vario küvet testli CSB LMR	M133	CSB LMR TT	328
Bakır, tabletli ayrımlaştırılmış tespit	M149	Bakır 50 T	332
Bakır, tabletli ayrımlaştırılmış tespit	M150	Bakır T	340
Bakır, sıvı ayıraçlı ve tozlu ayrımlaştırılmış tespit	M151	Bakır L	350
Vario toz paketli serbest bakır	M153	Bakır PP	360
Ayıraç testli siyanür	M156	Siyanür 50 L	366
Ayıraç testli siyanür	M157	Siyanür L	370
Tabletli siyanür asidi testi	M160	CyA T	376
Tabletli siyanür asidi testi	M161	CyA HR T	380
Tabletli ve sıvı ayıraçlı DEHA (N,N-dietil hidroksilamin)	M165	DEHA T (L)	384
Vario toz paketli ve sıvı ayıraçlı DEHA (N,N-dietil hidroksilamin)	M167	DEHA PP	390
Sıvı ayıraçlı fluorit	M170	Fluorit L	396
MERCK Spectroquant® testi içeren formaldehit, no. 1.14678.0001	M175	Formaldehit 10 M. L	402
MERCK Spectroquant® testi içeren formaldehit, no. 1.14678.0001	M176	Formaldehit 50 M. L	410
MERCK Spectroquant® testi içeren formaldehit, no. 1.14500.0001	M177	Formaldehit M. TT	418
Sertlik derecesi, tabletli kalsiyum	M190	Sertlik derecesi, kalsiyum T	422
Sertlik derecesi, tabletli kalsiyum 2	M191	Sertlik derecesi, kalsiyum 2T	428

Başlık	No.	Analizler	Sayfa
Toplam sertlik derecesi, tabletli	M200	Toplam sertlik derecesi T	434
Toplam sertlik derecesi, tabletli HR ile	M201	Toplam sertlik derecesi HR T	440
Renk, gerçek ve görünür	M203	Hazen 50	446
Renk, gerçek ve görünür	M204	Hazen 24	452
Toz ayıraçlı hidrazin	M205	Hidrazin P	458
Vario sıvı ayıraçlı hidrazin	M206	Hidrazin L	464
Vacu-vials® K-5003 içeren hidrazin	M207	Hidrazin C	470
Tabletli hidrojen peroksit	M209	H_2O_2 50 T	476
Tabletli hidrojen peroksit	M210	H_2O_2 T	482
Tabletli sodyum hipoklorit	M212	Hipoklorit T	488
Sıvı ayıraçlı hidrojen peroksit LR	M213	H_2O_2 LR L	492
Sıvı ayıraçlı hidrojen peroksit HR	M214	H_2O_2 HR L	498
Tabletli iyot	M215	İyot T	502
Demir(II,III), tablet ile çözünmüş	M218	Demir 10 T	506
Demir(II,III), tablet ile çözünmüş	M219	Demir 50 T	512
Demir(II,III), tablet ile çözünmüş	M220	Demir T	518
Demir (II,III), Vario toz paketi ile çözünmüş	M221	Demir PP	524
Demir (II,III), Vario toz paketi ile çözünmüş	M222	Demir PP	530
Vario toz paketli toplam demir	M223	Demir (TPTZ) PP	536
Vario toz paketli demir, molibdat mevcut olması durumunda toplam (Mo içinde Fe)	M224	Mo PP içinde demir	542
Sıvı ayıraçlı demir LR	M225	Demir LR L (A)	548
Sıvı ayıraçlı demir LR (B)	M226	Demir LR L (B)	558
Sıvı ayıraçlı demir HR	M227	Demir HR L	570
Kurşun (Pb2+)	M232	Kurşun 10	580
Yumuşak ila orta sertlikte suda kurşun (Pb2+)	M234	Kurşun (A) TT	586
Sert ila çok sert suda kurşun (Pb2+)	M235	Kurşun (B) TT	592
Tabletli mangan	M240	Mangan T	600
Vario toz paketli mangan LR	M242	Mangan LR PP	604
Vario toz paketli mangan HR	M243	Mangan HR PP	610
Sıvı ayıraçlı mangan	M245	Mangan L	614
Tabletli molibdat HR	M250	Molibdat T	620
Vario toz paketli molibdat LR	M251	Molibdat LR PP	624

Başlık	No.	Analizler	Sayfa
Vario toz paketli molibdat HR	M252	Molibdat HR PP	630
Sıvı ayıraçlı molibdat HR	M254	Molibdat HR L	636
Ayıraç testli nikel	M255	Nikel 50 L	640
Ayıraç testli nikel	M256	Nikel L	644
Tablet ve tozlu nitrat	M260	Nitrat T	648
Vario küvet testli nitrat	M265	Nitrat TT	654
Küvet testli nitrat LR2	M266	Nitrat LR2 TT	658
Küvet testli nitrat LR	M267	Nitrat LR TT	664
Nitrat DMP HR küvet testi	M268	Nitrate HR	670
Tabletli nitrit	M270	Nitrit T	676
Nitrit VHR L	M271	Nitrit VHR L	680
Vario toz paketli nitrit	M272	Nitrit PP	684
Küvet testli nitrit LR	M275	Nitrit LR TT	688
Küvet testli nitrit HR	M276	Nitrit HR TT	694
Nitrojen toplam LR Vario küvet testli	M280	TN LR TT	700
Nitrojen toplam HR Vario küvet testli	M281	TN HR TT	708
Nitrojen toplam LR küvet testli	M283	TN LR 2 TT	716
Toplam nitrojen HR küvet testli	M284	TN HR 2 TT	722
Oksijen, tabletli etkin	M290	Oksijen etkin T	728
Oksijen, Vacu Vials® K-7553 ile çözünmüş	M292	Çözünmüş oksijen C	732
Tabletli ozon	M299	Ozon 50 T	736
Tabletli ozon	M300	Ozon T	748
Vario toz paketli ozon	M301	Ozon PP	760
Tabletli fenol	M315	Fenol T	768
Vario toz paketli fosfonat persülfat UV oksidasyon metodu	M316	Fosfonat PP	772
Fosfat, küvet testli toplam LR	M317	Topl. fosfat LR TT	780
Fosfat, küvet testli toplam HR	M318	Topl. fosfat HR TT	788
Fosfat, tabletli ortho LR	M319	Fosfat LR T	796
Fosfat, tabletli ortho LR	M320	Fosfat LR T	802
Fosfat, tabletli orto HR	M321	Fosfat HR T	808
Fosfat, küvet testli orto	M322	Fosfat HR TT	814
Fosfat, Vario toz paketli orto	M323	Fosfat PP	820
Fosfat, Vario küvet testli ortho	M324	Fosfat TT	826
Fosfat, Vario küvet testi ile asit hidrolize edilebilir	M325	Hi. fosfat TT	832

Başlık	No.	Analizler	Sayfa
Toplam fosfat Vario küvet testli	M326	Top. fosfat TT	840
Fosfat HR, Vacu Vials® K-8503 içeren orto	M327	Fosfat HR C	848
Fosfat LR, Vacu Vials® K-8513 içeren orto	M328	Fosfat LR C	852
Tabletli pH değeri LR	M329	pH değeri LR T	858
Tabletli pH değeri	M330	pH değeri T	862
Sıvı ayıraçlı pH değeri	M331	pH değeri L	866
Tabletli pH değeri	M332	pH değeri HR T	872
Sıvı ayıraçlı fosfat LR	M334	Fosfat LR L	876
Sıvı ayıraçlı fosfat HR	M335	Fosfat HR L	886
Sıvı ayıraçlı poliakrilat	M338	Poliakrilat L	896
Tabletli potasyum	M340	Potasyum T	902
254 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı	M344	SAK 254 nm	906
436 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı	M345	SAK 436 nm	910
525 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı	M346	SAK 525 nm	914
620 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı	M347	SAK 620 nm	918
	M349	Silica VLR PP	922
Tabletli silisyum dioksit	M350	Silikat T	928
Vario toz paketli ve sıvı ayıraçlı silisyum dioksit LR	M351	Silikat LR PP	934
Vario toz paketli silisyum dioksit HR	M352	Silikat HR PP	940
Sıvı ayıraçlı ve tozlu silisyum dioksit	M353	Silikat L	946
Tabletli sülfat	M355	Sülfat T	952
Vario toz paketli sülfat	M360	Sülfat PP	956
	M361	Sülfat HR PP	960
	M363	Selen	964
Tabletli sülfit	M365	Sülfit T	968
Tabletli sülfit	M368	Sülfit 10 T	972
Tabletli sülfit	M370	Sülfit T	976
Anyonik tensit, MERCK Spectroquant® küvet testli, no. 1.14697.0001	M376	Tensit M. (anyon.) TT	980
İyonik olmayan tensit MERCK Spectroquant® küvet testli, no. 1.01787.0001	M377	Tensit M. (iyon. değil) TT	986
Katyonik tensit, MERCK Spectroquant® küvet testli, no. 1.01764.0001	M378	Tensit M. (katyon.) TT	992

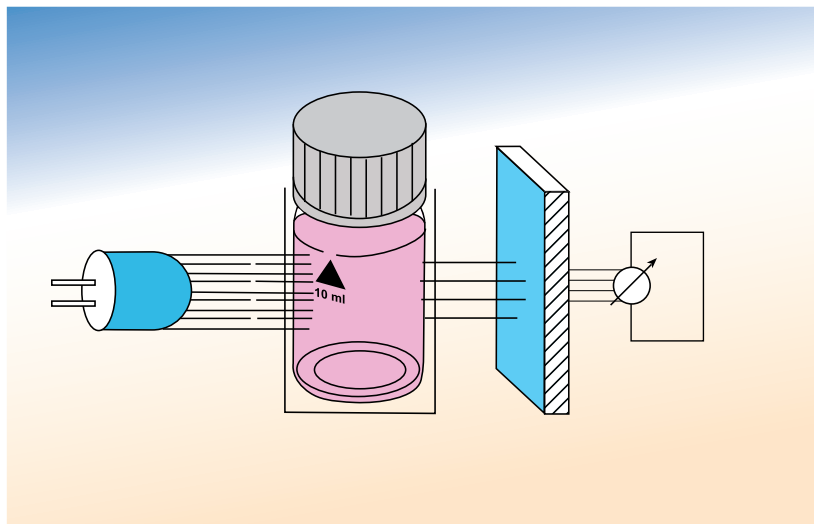
Başlık	No.	Analizler	Sayfa
TOC LR, MERCK Spektroquant® küvet testli, no. 1.14878.0001	M380	TOC LR M. TT	998
TOC HR, MERCK Spektroquant® küvet testli, no. 1.14879.0001	M381	TOC HR M. TT	1004
Süspanse edilen katı madde	M383	Süspan. katı madde 50	1010
Süspanse edilen katı madde	M384	Süspan. katı madde 24	1014
Bulanıklık	M385	Bulanıklık 50	1018
Bulanıklık	M386	Bulanıklık 24	1022
Benzotriazol / tolitriazol, Vario toz paketli	M388	Triazol PP	1026
Sıvı ayıraçlı tanen	M389	Tannin L	1032
Tabletli ve sıvı ayıraçlı üre	M390	Üre T	1036
Tabletli ve sıvı ayıraçlı üre	M391	Üre T	1042
Tabletli çinko	M400	Çinko T	1048
Sıvı ayıraçlı ve tozlu çinko	M405	Çinko L	1054
PTSA	M500	PTSA	1058
PTSA	M501	PTSA	1062
Floresin	M510	Floresin	1066
Floresin	M511	Floresin	1070

Fotometri

Ölçüm prensibi

Fotometri ile gerçekleştirilen konsantrasyon tespiti, renkli çözeltilerin ışığı belirli renkte absorbe etmesi özelliğine dayanır.

Numunenin aydınlatılması esnasında ışık yoğunluğunun azaltılması renklenme şiddetine bağlıdır. Eğer bu renklenme şiddeti analit konsantrasyonuna bağlı ise, ışık yoğunluğunun azaltılması ile analit konsantrasyonunun sonucuna varılabilir.



Numunenin aydınlatılmasından önceki (I_0) ve sonraki (I) ışık yoğunluğunun tutumu transmisyon olarak tanımlanır. İşin bu esnada gerçekleşen absorbsiyonunu büyük bir alanda göstermek için, genel olarak transmisyonun negatif onluk logaritması seçilir, bu aynı zamanda ekstinksyon olarak tanımlanır.

Ekstinksyon, Lambert Beer kanunu üzerinden numune konsantrasyonu ile bağlantılıdır:

$$E_\lambda = -\lg(\text{Trans.}) = -\lg(I/I_0) = \epsilon_\lambda \cdot c \cdot d$$

E_λ = Dalga boyunda absorbans λ ; ϵ_λ = molar emme katsayıısı

c = Örnek konsantrasyonu ; d = Küvetin tabaka kalınlığı

Böylece, küvetin katman kalınlığı ve analitin molar ekstinksyon katsayısı bilgisi kapsamında ekstinksyon ölçümü ile analit konsantrasyonu tespit edilebilir.

Fotometrik test yöntemleri

Fotometri yardımıyla analitleri tespit edebilmek için çeşitli test yöntemleri geliştirilmiştir. Bu yöntemlerde spesifik bir kimyasal tepkime daha sonra fotometrede ölçülecek olan karakteristik bir renk oluşturur.

Standartlaştırılmış test yöntemlerinde, en ince ayrıntısına kadar uyulması gereken çalışma şekli standartlar ile belirlenir. Standartlaştırılmış analiz yönteminin asıl avantajı, ancak bu çalışma şekli tüm noktalarıyla uygulandığında görülür. Yöntemin analitik performans verileri bilinir ve genel olarak tanınır.

Yine de, standartlaştırılmış analiz yöntemleri uygulama için genelde laboratuvar teknigi bilgisi gerektirdiğinden ve cihaz ve zaman bakımından yoğun olduklarından, rutin analiz yönteminde basitleştirilmiş yöntemler tercih edilmektedir. Bunlar genelde standartlaştırılmış bir yöntem üzerinden zaman ihtiyacı, uğraş ve gerekli teknik uzmanlık bakımından ciddi oranda iyileştirilerek analitik performansı tehlikeye atmayaç şekilde türetilmiştir.

150'yi aşıkın buna benzer analiz yöntemleri için ayıraç setleri sunmaktadır. Bu setler, özellikle analizin hızlı uygulanması durumunda basit ve güvenli kullanımları ile öne çıkmaktadır. Bu ayıraç setleri için gerekli olan kalibrasyonlar, tepkime süreleri ve işlemler, fotometrelerimizde aynı ada sahip metotlar şeklinde önceden programlanmıştır. Bu durum, analiz esnasında hataların önlenmesine yardım eder. Bunun yanında, kimya uzmanı olmayanlar da güvenilir tespitler yapabilir.

Aygıt yazılımı güncelleştirmesi halinde gelen düzenli metot güncellemelerine web sitemizden erişebilirsiniz.

Fotometrik analize etki eden faktörler

• Bulanıklık ve partikül

Bulanıklıklar hali hazırda numunelerde bulunabilir ya da analiz metodunun kimyasal tepkimesi esnasında olmuş olabilir. Analiz metodu, bu bulanıklığın ölçümünü baz almadiği müddetçe (ör. sülfat tespiti esnasında); ölçüm çözeltilerinin birinde bulunan bulanıklık, fotometrik ölçümü bozar ve genelde yüksek sonuçlara neden olur. Numunedeki bulanıklıklar, genelde analizden önce yapılan bir filtrasyon ile gidebilir. Filtrasyon esnasında, numunenin analit konsantrasyonunun filtrelemeden kaynaklı gerçek sonuçtan sapmaması için, filtrenin önceden numune ile yeterince yıkamasına dikkat edilmelidir.

Bulanık ya da partikül içeren bir numune, asıl analizden önce ya da asıl analiz esnasında parçalanırsa (ör. toplam fosfor ya da CSB tespitinde) ve partiküler analit içeriyor ise, bu numune analizden önce filtrelenmemelidir. Bu parçalamanın sonucunda bulanıklık ortadan kaybolur.

Bu tür numunelerde önemli olan, numunenin iyice homojen hale getirilmesidir. Böylece analiz için kullanılan küçük numune hacimleri numunenin tamamını temsil edebilir.

• pH değeri

Ayıraç setleri hiç bir zaman akla gelebilecek tüm numune birleşimlerini kapsamaz. Dolayısıyla, numunenin normalden çok fazla sapan pH değeri, analizden önce her bir analiz metodu için belirtilen pH aralığına ayarlanmalıdır. Ardından, bu pH değeri ayarı ile değiştirilen numune hacmi nihai sonuç hesaplaması esnasında bir seyreltilme gibi dikkate alınmalıdır.

• Süre

Renk veren tepkimelerin her biri, tepkime tamamlanana kadar belirli bir süreye ihtiyaç duyar. Bazı yöntemlerde, oluşan renk karışımı ihtiyaç duyulan bu süreye ilaveten yalnızca kısıtlı süreliğine stabil kaldığından, belirtilen sürenin aşılmasına da dikkat edilmelidir. Dolayısıyla, analiz talimatında belirtilen sürelerde tam olarak riayet edilmesi önemlidir.

- **Sıcaklık**

Bir kimyasal tepkimenin hızı, sıcaklığa bağlıdır. Düşük sıcaklıklarda çoğu tepki me daha yavaş gerçekleşir. Aksi belirtilmemişse, belirtilen analiz metotları oda sıcaklığında yapılan bir işlem ile ilgilidir. Çok soğuk ayıraçlar ya da çok soğuk bir numune, ilgili tepkimenin yavaşlamasına neden olabilir ve böylece artık belirtilen sürelerde uymayabilir. Dolayısıyla, numune ve ayıraçlar analiz esnasında da oda sıcaklığında olmalıdır.

- **İnterferanslar**

Analiz yöntemlerinin geliştirilmesinde olabildiğince yüksek seçicilik amaçlanır. Buna rağmen, diğer analitler ile çapraz duyarlılık tam olarak elimine edilemez. Yöntem seçiminizde, ilgili metotta belirtilen interferansları dikkate alın. Bazı durumlarda interferansların özel bir numune ön işlemi ile azaltılması gerekmektedir. Aynı zamanda, numunenin ön seyreltleme işlemi ile birlikte daha duyarlı bir metodun seçilmesi uygun bir karşı önlem olabilir. Numune birleşiminin seçilen test yöntemi ile ne kadar güçlü bir interferansa girdiği standart ekleme yöntemleri üzerinden belirlenebilir.

Fotometriye ilişkin ipuçları

- Ölçüm esnasında sıcaklık dalgalanmalarından ve yüksek hava neminden kaçının. Bunlardan kaynaklı optik parçaların (ör. fotodedektör, küvet) buğulanması söz konusu olabilir.
- Analiz için yalnızca temiz küvetler kullanılmalıdır.
- Renkli ölçüm çözeltilerinde ya da küvet yüzeyinde bulanıklıklar ve kabarcık oluşumu ölçüm değerinde sapmalara neden olabilir.
- Küvetlerin ışık geçirgenlik alanlarına parmakla dokunulmamalıdır
- Küvetlerin dış duvarları kuru olmalıdır.
- Özellikle bu fotometre için orijinal olarak üretilmiş ve kalibre edilmiş olan ayıraçlar veya indikatörler kullanın. Harici kimyasalların kullanılması durumunda sapma gösteren ölçüm sonuçları olasıdır.
- Analiz yönteminde belirtilen numune ve ayıraç hacimlerine tam olarak riayet edilmelidir.
- Analiz yönteminde ayıraç ekleme ve ölçüm arasında belirtilen zaman aralıklarına tam olarak riayet edilmelidir.

Ayırıcılar

Ayırıcılar tehlikeli maddeler içerebilir. Dolayısıyla, ayırıcıların güvenlik bilgi formlarında belirtilen tehlikelere ve kullanım uyarılarına daima dikkat edin.

Ayırıcı çözeltileri

Sıvı ayırıcıların damlalıklı şişe aracılığıyla dozajlanması esnasında şişe dik tutulmalıdır. Yavaş yavaş pompalanarak numuneye eşit büyüklükte damlalar eklenir.

Şişeler, kullanıldıktan sonra derhal kendilerine ait kilitli kapakları ile kapatılmalıdır.

Ayırıcıların uzun süre dayanıklılık göstermelerini sağlamak için depolama uyarılarına uygun olarak muhafaza edilmeleri gerekmektedir.

Ayırıcı tabletleri

Her bir tablet ile, gerekli preparattan daima doğru tanımlanmış mikarda dozajlama, bu sunma şeklinin önemli avantajları arasındadır. Bunun yanında, tablet şeklindeki ayırıcıların dayanıklılığı diğer ayırıcılardan daha fazladır.

Ayırıcı tabletlerinin kullanımında, bu tabletlerin, parmaklarla dokunmadan doğrudan blister folyodan su numunesine bırakılmasına dikkat edilmelidir. Bastırıp çıkarma esnasında da, diğer tabletlerin dayanıklılığını tehlkiye sokmamak için yanda duran tablet çantasının yırtılmamasına dikkat edilmelidir

Ayırıcı tozu

Bu preparatların en yaygın şekli, önceden dozajlanmış küçük toz paketlerdir. Ayırıcı 2 alüminyum folyo arasına kaynaklanmıştır. Böylece ayırıcılar, ayırıcı tabletler kadar dayanıklı hale gelmemesine rağmen ayırıcı çözeltilerinden daha fazla depolanabilirlik özelliği kazanmış olur. Dozaj doğruluğu bakımından ayırıcı tozu ayırıcı çözeltilerinden daha üstündür. Ancak ayırıcı tabletler burada da daha iyi sonuçlar verir. Ayırıcı tozlarının tabletlere kıyasla ana avantajı, daha hızlı çözünebilir olmalarıdır.

Toz ayırıcılar, açılmış bir küçük toz paketinden ayırıcın tamamını serpiştirilebilecek şekilde iyileştirilmiştir. Küçük pakette azami mikarda ayırıcı kalıntılarının kalmış olması, metodun doğru uygulanmasını negatif yönde etkilemez. Dolayısıyla, küçük toz paketlerini ör.pakette kalmış olan tozu çıkarmak için, yıkamak gerekmekz.

Numune

Numune alma

Analizin ilk adımı, analiz edilecek olan numunenin alınmasıdır. Bu bağlamda daha sonraki analiz sonuçlarının gerçekliği, büyük oranda doğru numune alımına bağlıdır. Numune alımının birinci amacı, alınan kısmi miktarın toplam miktarın durumunu olabildiğince iyi temsil etmesidir.

Numune alımı ve numune hazırlama gereklilikleri tespit edilecek olan analite de bağlıdır.

Böylece, örneğin boru hattı şebekelerinde yapılacak olan klor tespitinde, esas numune alımından önce borudan yeterli miktarda su geçirilmelidir. Aksi durumda klor gazlaşabileceğinden, numune alımı esnasında numune güçlü bir şekilde girdap yaparak döndürülmelidir. Buna karşın, atık suda toplam fosfor tespiti yapılması durumunda esas analit içeriği numune alımı esnasında girdap yaparak dönme ile olumsuz etkilenmemektedir. Aksine bu, atık su genel olarak katı madde oranı içerdikinden, istenen bir durumdur. Çünkü bu sayede kanalın durgun bir bölgesinde yapılan alım, ehemmiyetsız miktarda katı madde alımına neden olabilir ve bu şekilde numune artık kanaldaki durumu temsil etmez.

Numunenin temsil etkisini artırmak için, birden fazla parça numune çıkarmak ve daha sonra bunları birleştirmek mantıklı bir yaklaşım olabilir.

Kiyaslama ölçümü analizi, farklı bir (ör. sabit kurulu) ölçüm sistemine yarıyorsa, her iki durumda da fili olarak aynı numunenin ölçülmesine dikkat edilmelidir. Yani, her iki ölçümde de numune alımında zaman ya da yer bakımından bir fark olmamalıdır (ör. kiyaslama ölçümü için numunenin sabit kurulu ölçüm sistemine iletildiği kanaldan değil, doğrudan kurulu ölçümden alınması ile).

Numune hazırlama

Numune analiz edilmeden önce, genelde sonuç üzerinde ciddi etkileri olabilecek olan hazırlanma adımları gereklidir

- Stabilizasyon**

Doğrudan ilgili yerde ölçülmeyen parametrelerde numune, analit içeriğinin aynı kalması için nakliye ve depolama işleminden önce stabilize edilmelidir.

Parametre	İşleme	Depolama
Cl ₂ , Br ₂ , ClO ₂	Yok, derhal analiz edin	Mümkün değil
Ağır metal	İşlenmemiş	Kısa sürede analiz edin
Ağır metal	HNO ₃ ile pH 1'e	Maks. 4 hafta
CSB	2° - 5°C'ye soğutun	Maks. 24 sa.
NH ₄ , NO ₃ , NO ₂	Yok, derhal analiz edin	Yalnızca ıstısnai durumlarda 2° - 5°C'de maks. 3 sa. için
PO ₄ , P	İşlenmemiş	Kısa sürede analiz edin
PO ₄ , P	HNO ₃ ile pH 1'e	Maks. 4 hafta

- Nötralizasyon**

Analitik metodların çoğu, yalnızca tanımlanmış bir pH aralığında doğru çalışır. Numune ürün, yüksek sapma gösteren pH değerinden ya da çok yüksek bir tampon çözeltisi kapasitesinden dolayı ayıraçların bu hedef pH aralığını ayarlaması engellenirse; kullanıcı numune ürünün pH değerini buna uygun olarak önceden ayarlamalıdır.

- **Seyreltme**

Nunumnenin seyreltilmesi, numunenin analit içeriği metodun ölçüm aralığını aştığında ya da seyreltme ile bozuklukların etkisi en aza indirilmek istendiğinde gerekli olabilir.

Olabildiğince doğru bir seyreltme elde edilmesi gerekiyorsa, şu şekilde işlem yapılabilir:

İstenen miktarda numuneyi, uygun bir pipete ya da istenenden daha küçük hacimlerde pistonlu bir pipet ile 100 ml'lik ölçüm pistonlarına pipetleyin. Bu numuneyi, demineralize su ile işaretे kadar doldurun ve iyice karıştırın.

Bu seyreltilmiş numuneden, analiz talimatında açıklandığı gibi numune hacmi alınır ve analiz başlatılır. Ardından, gösterilen sonuç başlangıç hacmine dönüştürülmelidir:

100 ml'lik ölçüm pistonları için örnek:

Pipetlenen numune hacmi / [ml] Sonuç şunlarla çarpılmalıdır

1	100
2	50
5	20
10	10
25	4
50	2

- **Filtrasyon**

Nununedeki bulanıklıklar, analit suda çok iyi çözünebilir olduğu ve partiküllere emilmiş veya bağlı olmadığı sürece analizden önce yapılan bir filtrasyon ile gidebilir. Filtrasyon esnasında, numunenin analit konsantrasyonunun filtreyedenden kaynaklı gerçek sonuçtan sapmaması için, filtrenin önceden numune ile yeterince yıkanmasına dikkat edilmelidir.

Bulanık ya da partikül içeren bir numune, asıl analizden önce ya da asıl analiz esnasında parçalanırsa (ör. toplam fosfor ya da CSB tespitinde); partiküller analit içerebileceğinden ve böylece sonuca etki edebileceğinden, bu numune analizden öncefiltrelenmemelidir. Buna benzer bulanıklıklar genelde parçalamanın sonunda ortadan kaybolur.

İkinci bir dalga boyu üzerinde ölçülecek rengin yanında bulanıklığın alt tabakası da ölçülererek dahil edilir ise az miktarda bulanıklık, uygun fotometrelerin içinde kısmen dengelenebilir.

- **Homojen hale getirme**

Parçalanması gereken ve partikül içeren veya bulanık olan numunelerden kısmi miktarın alınması öncesinde ve esnasında numunenin her daim yeterince homojen hale getirilmiş olmasına dikkat edilmelidir. Bunun için genellikle aynı zamanda büyük partiküllerin de parçalara ayıran ve gerekli eş dağılımı sağlayan yüksek hızlı karıştırıcılar (dakikada 5.000 devirden fazla) kullanılır.

- **Parçalama**

Analit, metodun kimyasal tepkimesine uygun olmayan formlarda bulunabilir. Örneğin metal iyonlar güçlü kompleks bileşik oluşturuculara bağlı veya yanlış oksidasyon derecesinde bulunuyor olabilirler. Fosfor veya nitrojen, ilgili ispat tepkimeleri için molekül yapı taşı olarak kullanılamaz. Katı maddeye bağlı analitler ıslak kimyasal bir analizden önce çözelti içine bırakılmalıdır. Tüm bu durumlarda parçalama işlemi asıl analizden önce yapılır.

Parçalama ayıraçları ayıraç setinin bir parçası olduğu müddetçe, her metot açıklamasında yalnızca bu tür parçalama işlemleri hakkında bilgi verilmektedir. Ancak örneğin numunede çözünmemiş olarak bulunan bir madde, berrak çözeltilerin analizi için düşünülmüş bir metot ile analiz edilecekse bu maddeler analizden önce bağımsız olarak parçalanmalıdır.

Orijinal numunenin parçalama prosedürü sayesinde meydana gelen seyreltilmesi nihai sonucun hesaplanmasında dikkate alınmalıdır.

Bir parçalama işleminin gerekli olup olmadığı bilinmiyorsa (ör. ağır metal analizi çerçevesinde), parçalanan bir numunenin analiz sonucunun parçalanmayan bir numune ile karşılaştırılması tavsiye edilir. Değerler karşılaştırılabilirse bir parçalama işlemine gerek yok demektir. Parçalanan numune daha yüksek bir değer gösteriyorsa, daha sonraki tarihlerde parçalama gerçekleştirilmelidir. Elde edilen bilgi zaman zaman kontrol edilmelidir.

Küçük analitik kimya sözlüğü

Analitik

Analitik yöntem çerçevesinde ispatlanması ya da konsantrasyonu içinde tespit edilmesi gereken madde analit olarak tanımlanır.

Absorpsiyon

Ekstinksyonun bir bölümü absorpsiyon olarak tanımlanır. Bu kısmı görünüşte ışık, kendisinin aydınlatıldığı malzeme ile ve yine kendi yoğunluğunun alınacağı şekilde etki eder.

Ekstinksyon

“Söndürme” anlamına gelen Latince “extinctio” kelimesinden türetilmiştir. Genel olarak görünüşteki ışık düşmesini tanımlar. Büyük oranda yayılma, kırılma ve absorpsiyona dayanır.

Doğruluk (İngilizce: ‘accuracy’)

Doğruluk, kuvvetle muhtemel analitik kimyada en sık kullanılan kavramlardan biridir. Yine de bu terim birçoklarında çok da doğru bir şekilde anlaşılmaz. Bu durum genel olarak bu kavramın aynı anda somut olarak tespit edilebilen iki büyülüüğü (kesinlik ve gerçeklik) kapsamasından ve böylece kendisinin bağımsız olarak tespit edilebilen bir büyülüük temsil etmemesinden kaynaklanır. VIM (vocabulaire international de métrologie) uyarınca, yine de daha yüksek doğruluk daha düşük bir hata ile aynı anlama gelir. Bu hatalar öngörülemez şekilde olsa da ölçüm sonucunun gerçek değerinin ve eşit dağıtılmış yayılma sapmalarının sonuçları ile birleştirildiğinden, sayı değeri olarak doğruluk somut olarak tespit edilemez.

Kesinlik (İngilizce: ‘precision’)

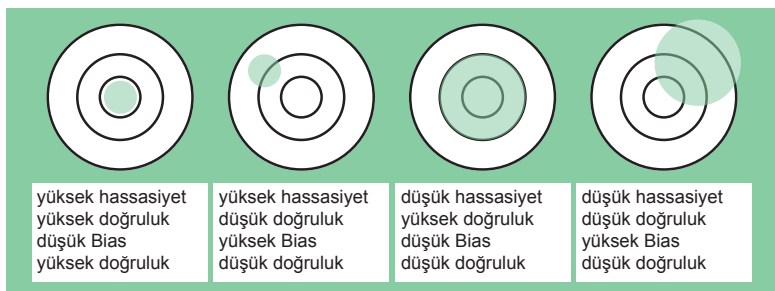
Kesinlik, değişmeyen koşullar altında tekrarlanan ölçümler ile elde edilen bir nü-mune ölçümü sonucunun sistematik olmayan yayılımı için bir kastastır. Kesinlik hesaplamalarında istatistiksel olarak eşit dağıtılmış hataların kabul edilmesi esas alınır. Gerçek değer ile ilgili hataların eşit olmayan şekilde dağılımı görülsürse, bu hata siste-matik bir nedene bağlanır ve dolayısıyla da düşük gerçeklik olarak değerlendirilmelidir.

Gerçeklik

(İngilizce ‘trueness’ veya tam tersi ‘bias’, yanlışlıkla ‘accuracy’ olarak da kullanılır)

Ölçüm sonucu, ölçüm değeri numunenin gerçek değerinden farklı değil ise ölçüm sonucu gerçek olarak tanımlanır. Normal durumda gerçek bir numunenin bu gerçek değeri bilinmemektedir. Buna rağmen bir analiz yönteminin gerçekliğinin ortaya çıkarılabilmesi için yapay üretilmiş bir numune bilinen analit konsantrasyonu (standart) ile ölçülür. Doğru ölçümler durumunda da tekrarlanan ölçümler tam bir kesinliğe asla ulaşamadığından gerçek değer etrafında bir yayılma gösterir. Maddedeki bu ölçümler, yine de gerçek değerden sapmaz.

Dolayısıyla gerçeklik, sonuçların ortalama değerinin gerçek değere olan mesafesini tanımlar. Burada küçük bir mesafe yüksek bir gerçeklik veya tam tersi bir duruma eşittir.

**İspat sınırı**

Sıfırdan önemli ölçüde farklılık gösterebilen en küçük konsantrasyona tespit sınırı denir. Burada genelde %99,7'lik bir önem kriter olarak ele alınır (1.000 ölçümden yalnızca üç sonuç yanlış olabilir). Yeterli sayıda ölçümün olduğu ve hataların istatistiksel anlamda normal dağılım gösterdiği durumda, bu ispat sınırı istenen bu önem ile birlikte alt nokta sinyalinin standart sapmasına üç katı mesafede bulunur.

Bu kuvvetteki bir sinyalden itibaren, %99,7'lik bir kesinlik ile sinyalin artık alt noktanın (sıfır) değil, daha yüksek bir analit konsantrasyonundan ileri geldiği sonucuna varılabilir. Yine de ispat sınırı seviyesinde bir konsantrasyon tespiti henüz mümkün değildir. Böyleslikle bir sinyali tetikleyebilecek olan olası konsantrasyonlar (tam olarak ifade edilirse %99,7) sıfırdan ispat sınırının iki katına kadar bir aralığa uzanır.

Tespit sınırı

Bir konsantrasyonu yeterli kesinlikle bildirmek için, genelde alt noktanın standart sapmasının 9 ila 10 katı kadar bir tutar ile bir sinyal beklenir. Bu sinyali tetikleyen konsantrasyon ise tespit sınırı olarak adlandırılır.

Duyarlılık

Analit konsantrasyonunun değiştirilmesi ile ilgili ölçüm sinyali değişikliği duyarlılık olarak tanımlanır. Analitin belirli bir konsantrasyon değişimi ile absorpsiyon ne kadar çok değişimse fotometrik yöntem de o kadar duyarlıdır.

Ölçüm aralığı

Ölçüm aralığı olarak, (tanımlanacak olan) belirli bir kesinlik ile bir analiz metodu üzerinde çalışılabilenek konsantrasyon aralığı tanımlanır. Dolayısıyla metodun ispat sınırı, mümkün olan en alt sınır olarak; değerlendirilebilir maksimum konsantrasyon ise maksimum üst sınır olarak görülebilir.

Yine de asıl ölçüm aralığı, her zaman somut uygulamadaki kesinlik taleplerine bağlıdır. Dolayısıyla bu aralık, olası maksimum aralıktan daha küçük olabilir.

Matris

Numunenin analit dışındaki tüm bileşenleri matris olarak tanımlanır. Matrisin, genelde metodun doğruluğu üzerinde bir etkisi vardır. Numune bileşenleri örneğin analit ile benzer şekilde tepkime gösterebilir, bulanıklıklar olusabilir, pH değerleri etkilenebilir ya da tepkimeler dahi etkilenebilir.

Matris ile olası hata etkilerini anlamak için analitik kalite güvencesi kapsamında standart ekleme yöntemi kullanılabilir.

Standart ekleme yöntemi

Bu yöntemde, hem numune hem de belirli bir mikarda analit eklenen numune analiz edilir. Elde edilen analiz sonuçları, ideal durumda tamı tamına eklenen analit miktarı kadar farklılık göstermelidir. Fark daha küçükse, numune matrisi bu analiz metodun uygulanması esnasında ehemmiyetsiz mikarda bulgulara neden olur. Fark daha büyükse, numune matrisi fazla mikarda bulgulara neden olur.

Çoğaltılan numunenin ilk konsantrasyonu, bu esnada çoğaltma çözeltisinin eklenen miktarı kadar düzeltilmelidir:

Örnek:

10 ml numune 5 mg/l analit ölçüm değeri verir

9 ml Probe + 1 ml çoğaltma çözeltisi 20 mg/l analit ile =

$5 \text{ mg/l} / 10^9 + 20 \text{ mg/l} / 10^1 = 6,5 \text{ mg/l}$ beklenen ölçüm değeri

KS4.3 T / 20

Yöntem Adı

Yöntemleri numarası

Yöntemi tanıtmak için barkod

Ölçüm aralığı

$K_{S4.3} \text{ T}$
0.1 - 4 mmol/l $K_{S4.3}$
Asit / Göstergе

20
S:4.3

Kimyasal Metod

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtimmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	610 nm	0.1 - 4 mmol/l $K_{S4.3}$
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	615 nm	0.1 - 4 mmol/l $K_{S4.3}$

**Ekrandaki: MD
100 MD 110 / MD
200**

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen isteğe bağlı):

Başlık	Paketleme Birimi	Ürün No
Alka-M-Photometer	Tablet / 100	513210BT
Alka-M-Photometer	Tablet / 250	513211BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Notlar

- Alkalite-m, m değeri, toplam alkalite ve asit kapasitesi $K_{S4.3}$ kavramları aynıdır.
- 10 ml'lik numune hacmine tam riayet edilmesi, analiz sonucunun doğruluğu bakımından önemlidir.

**Dil kodları ISO
639-1**

Revizyon durumu

TR Metotlar Kılavuzu 01/20

Testin uygulanması

Tespitin uygulanması Tabletli asit kapasitesi $K_{S4.3}$
Cihazda metot seçin.
Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

24 mm'lik küveti 10 ml numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm hazırlamasına dikkat edin.

• • •

ALKA-M-PHOTOMETER tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

TR Metotlar Kılavuzu 01/20

Dikkat:

XD 7000, XD 7500'de, bir ölçüm başlatılırken akış yukarıda açıklanandan farklıdır. (XD: "START") Barkodlu bir küvet testi takılarak doğrudan ölçüm başlatılır. Küvet testini, tabana kadar yuvarlak küvet kanalına sokun. Fotometre, barkod aracılığıyla yöntemi seçenek ve otomatik olarak ölçümü başlatır.

24 mm'lik yuvarlak küvetlerde veya kare küvetlerde, yöntem, harici bir barkod okuyucu ile önceden manuel olarak seçilmelidir. Bu durumda, 24 mm'lik yuvarlak küvetin takılması da direkt olarak ölçümü başlatır. Kare küvetler kullanılırsa, ölçümü başlatmak için önce küvet kanalı kapağı kapatılmalıdır ve ardından START tuşu yardımıyla ölçüm başlatılmalıdır.

Süre avanslarında izlenecek yöntem:

Bir reaktif eklenen yöntemde bir bekleme süresi belirtilmişse, bir ölçüm başlatılmadan önce bu bekleme süresinin dolması beklenmelidir.

No.	Analyses	Ölçüm Aralığı	Ölçüm Aralığı Birimi	Display MD 100/110/200
M31	Alkalite-m HR T	5 - 500	mg/L CaCO ₃	
M30	Alkalite-m T	5 - 200	mg/L CaCO ₃	tA
M35	Alkalite-p T	5 - 500	mg/L CaCO ₃	
M50	Alüminyum PP	0.01 - 0.25	mg/L Al	AL
M40	Alüminyum T	0.01 - 0.3	mg/L Al	AL
M66	Amonyum HR TT	1.0 - 50	mg/L N	
M65	Amonyum LR TT	0.02 - 2.5	mg/L N	
M62	Amonyum PP	0.01 - 0.8	mg/L N	A
M60	Amonyum T	0.02 - 1	mg/L N	A
M68	Arsenik	0.02 - 0.6	mg/L As	
M149	Bakır 50 T	0.05 - 1	mg/L Cu	
M151	Bakır L	0.05 - 4	mg/L Cu	
M153	Bakır PP	0.05 - 5	mg/L Cu	Cu
M150	Bakır T	0.05 - 5	mg/L Cu	Cu
M85	Bor T	0.1 - 2	mg/L B	
M78	Brom 10 T	0.1 - 3	mg/L Br ₂	
M79	Brom 50 T	0.05 - 1	mg/L Br ₂	
M81	Brom PP	0.05 - 4.5	mg/L Br ₂	
M80	Brom T	0.05 - 13	mg/L Br ₂	Br
M386	Bulanıklık 24	10 - 1000	FAU	
M385	Bulanıklık 50	5 - 500	FAU	
M405	Çinko L	0.1 - 2.5	mg/L Zn	Zn
M400	Çinko T	0.02 - 1	mg/L Zn	
M292	Çözünmüş oksijen C	10 - 800	µg/L O ₂	O2
M132	CSB HR TT	200 - 15000	mg/L COD	Hr
M133	CSB LMR TT	15 - 300	mg/L COD	LMr
M130	CSB LR TT	3 - 150	mg/L COD	Lr
M131	CSB MR TT	20 - 1500	mg/L COD	Mr
M161	CyA HR T	10 - 200	mg/L CyA	CyAH
M160	CyA T	10 - 160	mg/L CyA	CyA
M167	DEHA PP	0.02 - 0.5	mg/L DEHA	DEHA

	Test Kit												
	MD 100	MD 110	MD 200	MD 600, MD 610	MD 640	MultiDirect	PM 600	PM 620	PM 630	SpectroDirect	XD 7000	XD 7500	Sayfa
				•									42
	•	•	•	•	•	•	•	•	•				38
				•	•	•							46
	•	•		•	•	•			•				58
	•	•		•	•	•		•	•				52
				•	•	•							98
				•	•	•							92
			•	•	•	•							70
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	64
													104
										•	•	•	332
				•	•					•	•		350
	•			•	•	•		•	•	•	•	•	360
	•	•	•	•	•	•	•	•	•				340
				•	•	•							136
										•	•	•	114
										•	•	•	120
				•	•	•							132
	•	•	•	•	•	•	•	•	•				126
				•	•	•							1022
				•	•	•				•	•	•	1018
	•	•		•	•	•					•	•	1054
				•	•	•							1048
	•	•		•	•	•							732
	•	•	•	•	•	•							322
	•	•	•	•	•	•							328
	•	•	•	•	•	•							308
	•	•	•	•	•	•							316
				•	•	•							380
	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	376
	•	•		•	•	•							390

No.	Analyses	Ölçüm Aralığı	Ölçüm Aralığı Birimİ	Display MD 100/110/200
M165	DEHA T (L)	0.02 - 0.5	mg/L DEHA	
M218	Demir 10 T	0.05 - 1	mg/L Fe	
M219	Demir 50 T	0.01 - 0.5	mg/L Fe	
M223	Demir (TPTZ) PP	0.02 - 1.8	mg/L Fe	FE2
M227	Demir HR L	0.1 - 10	mg/L Fe	
M225	Demir LR L (A)	0.03 - 2	mg/L Fe	FE
M226	Demir LR L (B)	0.03 - 2	mg/L Fe	
M222	Demir PP	0.02 - 3	mg/L Fe	FE1
M221	Demir PP	0.01 - 1.5	mg/L Fe	
M220	Demir T	0.02 - 1	mg/L Fe	FE
M315	Fenol T	0.1 - 5	mg/L C_6H_5OH	
M510	Floresin	10 - 400	ppb	
M511	Floresin	10 - 300	ppb	
M170	Fluorit L	0.05 - 2	mg/L F ⁻	F
M175	Formaldehit 10 M. L	1.00 - 5.00	mg/L HCHO	
M176	Formaldehit 50 M. L	0.02 - 1.00	mg/L HCHO	
M177	Formaldehit M. TT	0.1 - 5	mg/L HCHO	
M327	Fosfat HR C	1.6 - 13	mg/L P	
M335	Fosfat HR L	5 - 80	mg/L PO ₄	PO4
M321	Fosfat HR T	0.33 - 26	mg/L P	
M322	Fosfat HR TT	1 - 20	mg/L P	
M328	Fosfat LR C	0.02 - 1.6	mg/L P	
M334	Fosfat LR L	0.1 - 10	mg/L PO ₄	
M320	Fosfat LR T	0.02 - 1.3	mg/L P	PO4
M319	Fosfat LR T	0.05 - 4	mg/L P	P
M323	Fosfat PP	0.02 - 0.8	mg/L P	PO4
M324	Fosfat TT	0.06 - 5	mg/L P	
M316	Fosfonat PP	0.2 - 125	mg/L PO ₄	
M209	H2O2 50 T	0.01 - 0.5	mg/L H ₂ O ₂	
M214	H2O2 HR L	40 - 500	mg/L H ₂ O ₂	HP2

, Test Kit	MD 100	MD 110	MD 200	• MD 600, MD 610	• MD 640	• MultiDirect	PM 600	PM 620	PM 630	SpectroDirect	XD 7000	XD 7500	Sayfa
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	384
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	506
													512
•													536
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	570
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	548
•										•	•	•	558
•				•	•	•	•	•	•	•	•	•	530
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	524
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•				518
				•	•	•	•	•	•				768
				•	•	•	•	•	•				1066
				•	•	•	•	•	•				1070
•				•	•	•				•	•	•	396
				•	•	•				•	•	•	402
				•	•	•				•	•	•	410
				•	•	•				•	•	•	418
				•	•	•							848
•	•	•	•	•	•	•							886
				•	•	•							808
				•	•	•				•			814
				•	•	•							852
				•	•	•							876
•	•	•	•	•	•	•	•	•	•				802
				•	•	•	•	•	•				796
•				•	•	•	•						820
				•	•	•	•						826
				•	•	•	•			•	•	•	772
				•	•	•	•	•	•	•	•	•	476
				•	•	•	•	•	•	•	•	•	498

No.	Analyses	Ölçüm Aralığı	Ölçüm Aralığı Birimİ	Display MD 100/110/200
M213	H ₂ O ₂ LR L	1 - 50	mg/L H ₂ O ₂	HP1
M210	H ₂ O ₂ T	0.03 - 3	mg/L H ₂ O ₂	
M204	Hazen 24	10 - 500	mg/L Pt	PtCo
M203	Hazen 50	10 - 500	mg/L Pt	
M325	Hi. fosfat TT	0.02 - 1.6	mg/L P	
M207	Hidrazin C	0.01 - 0.7	mg/L N ₂ H ₄	
M206	Hidrazin L	0.01 - 0.6	mg/L N ₂ H ₄	
M205	Hidrazin P	0.05 - 0.5	mg/L N ₂ H ₄	Hydr
M212	Hipoklorit T	0.2 - 16	% NaOCl	
M215	İyot T	0.05 - 3.6	mg/L I	
M87	Kadmiyum M. TT	0.025 - 0.75	mg/L Cd	
M98	Klor 10 T	0.1 - 6	mg/L Cl ₂	
M99	Klor 50 T	0.02 - 0.5	mg/L Cl ₂	
M64	Klor (serbest) ve Monokloro-ramin	0.02 - 4.50	mg/L Cl ₂	CL2
M63	Kloramin (M) PP	0.02 - 4.5	mg/L NH ₂ Cl as Cl ₂	
M119	Kloridioksit 50 T	0.05 - 1	mg/l ClO ₂	
M122	Kloridioksit PP	0.04 - 3.8	mg/l ClO ₂	CLO2
M120	Kloridioksit T	0.02 - 11	mg/l ClO ₂	CLO2
M104	Klor HR 10 T	0.1 - 10	mg/L Cl ₂	
M105	Klor HR (KI) T	5 - 200	mg/L Cl ₂	CLHr
M111	Klor HR PP	0.1 - 8	mg/L Cl ₂	CL8
M103	Klor HR T	0.1 - 10	mg/L Cl ₂	CL10
M101	Klor L	0.02 - 4.0	mg/L Cl ₂	CL6
M113	Klor MR PP	0.02 - 3.5	mg/L Cl ₂	CL2
M110	Klor PP	0.02 - 2	mg/L Cl ₂	CL2
M100	Klor T	0.01 - 6.0	mg/L Cl ₂	CL6
M92	Klorür L (A)	0.5 - 20	mg/L Cl ⁻	CL-
M91	Klorür L (B)	5.00 - 60	mg/L Cl ⁻	
M90	Klorür T	0.5 - 25	mg/L Cl ⁻	CL-1
M93	Klorür T	5 - 250	mg/L Cl ⁻	CL-2

											Sayfa
											492
											482
											452
											446
											832
											470
											464
•	•										458
											488
											502
											140
											164
											176
											84
											76
											262
•											280
•	•										268
•	•										220
•	•										230
•	•										244
•	•										210
•	•										200
•											252
•											234
•	•										188
•	•										156
•											152
•											146
•											160

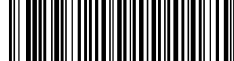
No.	Analyses	Ölçüm Aralığı	Ölçüm Aralığı Birimİ	Display MD 100/110/200
M124	Krom 50 PP	0.005 - 0.5	mg/L Cr	
M125	Krom PP	0.02 - 2	mg/L Cr	
M20	KS4.3 T	0.1 - 4	mmol/L K _{S4.3}	S:4.3
M232	Kurşun 10	0.1 - 5	mg/L Pb	
M234	Kurşun (A) TT	0.1 - 5	mg/L Pb	
M235	Kurşun (B) TT	0.1 - 5	mg/L Pb	
M243	Mangan HR PP	0.1 - 18	mg/L Mn	Mn2
M245	Mangan L	0.05 - 5	mg/L Mn	
M242	Mangan LR PP	0.01 - 0.7	mg/L Mn	Mn1
M240	Mangan T	0.2 - 4	mg/L Mn	Mn
M254	Molibdat HR L	1 - 100	mg/L MoO ₄	Mo2
M252	Molibdat HR PP	0.3 - 40	mg/L Mo	MO2
M251	Molibdat LR PP	0.03 - 3	mg/L Mo	Mo1
M250	Molibdat T	1 - 50	mg/L MoO ₄	Mo3
M224	Mo PP içinde demir	0.01 - 1.8	mg/L Fe	FEM
M255	Nikel 50 L	0.02 - 1	mg/L Ni	
M256	Nikel L	0.2 - 7	mg/L Ni	
M268	Nitrate HR	1.2 - 35	mg/L N	
M266	Nitrat LR2 TT	0.2 - 15	mg/L N	
M267	Nitrat LR TT	0.5 - 14	mg/L N	
M260	Nitrat T	0.08 - 1	mg/L N	
M265	Nitrat TT	1 - 30	mg/L N	
M276	Nitrit HR TT	0.3 - 3	mg/L N	
M275	Nitrit LR TT	0.03 - 0.6	mg/L N	
M272	Nitrit PP	0.01 - 0.3	mg/L N	
M270	Nitrit T	0.01 - 0.5	mg/L N	
M271	Nitrit VHR L	25 - 2500	mg/L NO ₂ ⁻	
M290	Oksijen etkin T	0.1 - 10	mg/L O ₂	
M299	Ozon 50 T	0.02 - 0.5	mg/L O ₃	
M301	Ozon PP	0.015 - 2	mg/L O ₃	
M300	Ozon T	0.02 - 2	mg/L O ₃	O3

													Sayfa
	, Test Kit												
	MD 100	MD 110	MD 200	MD 600, MD 610	MD 640	MutiDirect	PM 600	PM 620	PM 630	SpectroDirect	XD 7000	XD 7500	
			•	•	•	•							288
			•	•	•	•	•	•					298
			•	•	•	•							34
										•	•	•	580
										•	•	•	586
										•	•	•	592
	•			•	•	•							610
				•	•	•							614
	•			•	•	•							604
	•			•	•	•							600
	•	•		•	•	•					•	•	636
				•	•	•							630
				•	•	•				•	•	•	624
				•	•	•							620
	•	•		•	•	•					•	•	542
										•	•	•	640
										•	•	•	644
										•	•	•	670
										•	•	•	658
										•	•	•	664
	•			•	•	•					•	•	648
				•	•	•							654
										•	•	•	694
										•	•	•	688
													684
													676
													680
							•	•					728
									•				736
										•	•	•	760
	•	•	•	•	•	•	•	•	•				748

No.	Analyses	Ölçüm Aralığı	Ölçüm Aralığı Birimi	Display MD 100/110/200
M332	pH değeri HR T	8.0 - 9.6	pH	
M331	pH değeri L	6.5 - 8.4	pH	PH
M329	pH değeri LR T	5.2 - 6.8	pH	
M330	pH değeri T	6.5 - 8.4	pH	PH
M70	PHMB T	2 - 60	mg/l PHMB	
M338	Poliakrilat L	1 - 30	mg/L Polyacryl	POLY
M340	Potasyum T	0.7 - 16	mg/L K	
M500	PTSA	10 - 1000	ppb	
M501	PTSA	10 - 400	ppb	
M344	SAK 254 nm	0.5 - 50	m ⁻¹	
M345	SAK 436 nm	0.5 - 50	m ⁻¹	
M346	SAK 525 nm	0.5 - 50	m ⁻¹	
M347	SAK 620 nm	0.5 - 50	m ⁻¹	
M363	Selen	0.05 - 1.6	mg/L Se	
M191	Sertlik derecesi, kalsiyum 2T	20 - 500	mg/L CaCO ₃	CAH
M190	Sertlik derecesi, kalsiyum T	50 - 900	mg/L CaCO ₃	
M349	Silika VLR PP	0.005 - 0.5	mg/L SiO ₂	
M352	Silikat HR PP	1 - 90	mg/L SiO ₂	SiHr
M353	Silikat L	0.1 - 8	mg/L SiO ₂	
M351	Silikat LR PP	0.1 - 1.6	mg/L SiO ₂	SiLr
M350	Silikat T	0.05 - 4	mg/L SiO ₂	Si
M156	Siyanür 50 L	0.005 - 0.2	mg/L CN ⁻	
M157	Siyanür L	0.01 - 0.5	mg/L CN ⁻	
M361	Sülfat HR PP	50 - 1000		
M360	Sülfat PP	5 - 100	mg/L SO ₄ ²⁻	SO4
M355	Sülfat T	5 - 100	mg/L SO ₄ ²⁻	
M368	Sülfit 10 T	0.1 - 10	mg/L SO ₃	
M365	Sülfit T	0.04 - 0.5	mg/L S ²⁻	
M370	Sülfit T	0.1 - 5	mg/L SO ₃	
M384	Süsphan. katı madde 24	10 - 750	mg/L TSS	SuS

No.	Analyses	Ölçüm Aralığı	Ölçüm Aralığı Birimİ	Display MD 100/110/200
M383	Süsphan. katı madde 50	10 - 750	mg/L TSS	
M389	Tannin L	0.5 - 20	mg/L Tannin	
M376	Tensit M. (anyon.) TT	0.05 - 2	mg/L SDSA	
M377	Tensit M. (iyon. değil) TT	0.1 - 7.5	mg/L Triton X-100	
M378	Tensit M. (katyon.) TT	0.05 - 1.5	mg/L CTAB	
M284	TN HR 2 TT	5 - 140	mg/L N	
M281	TN HR TT	5 - 150	mg/L N	
M283	TN LR 2 TT	0.5 - 14	mg/L N	
M280	TN LR TT	0.5 - 25	mg/L N	
M381	TOC HR M. TT	50 - 800	mg/L TOC	
M380	TOC LR M. TT	5 - 80	mg/L TOC	
M326	Top. fosfat TT	0.02 - 1.1	mg/L P	
M318	Topl. fosfat HR TT	1.5 - 20	mg/L P	
M317	Topl. fosfat LR TT	0.07 - 3	mg/L P	
M201	Toplam sertlik derecesi HR T	20 - 500	mg/L CaCO_3	tH2
M200	Toplam sertlik derecesi T	2 - 50	mg/L CaCO_3	tH1
M388	Triazol PP	1 - 16	mg/L Benzotri- azole or Tolytriazole	tri
M390	Üre T	0.1 - 2.5	mg/L Urea	Ur1
M391	Üre T	0.2 - 5	mg/L Urea	Ur2

, Test Kit											Sayfa
	MD 100										1010
	MD 110										1032
		MD 200									980
			MD 600, MD 610								986
				MD 640							992
					MultiDirect						722
						PM 600					708
							PM 620				716
								PM 630			700
									• SpectroDirect		1004
											998
											840
											788
											780
	•	•		•	•	•	•	•			440
	•			•	•	•	•	•			434
	•	•		•	•				•	•	1026
											1036
											1042

K_{S4.3} T

M20

0.1 - 4 mmol/L K_{S4.3}

S:4.3

Asit / Göstergе

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	610 nm	0.1 - 4 mmol/L K _{S4.3}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	615 nm	0.1 - 4 mmol/L K _{S4.3}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Alka-M fotometre	Tablet / 100	513210BT
Alka-M fotometre	Tablet / 250	513211BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

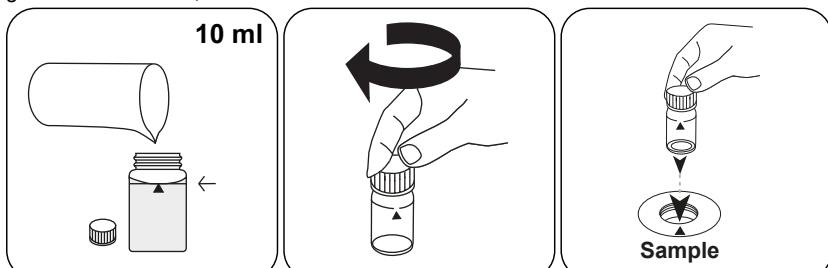
Notlar

1. Alkalite-m, m değeri, toplam alkalite ve asit kapasitesi K_{S4.3} kavramları aynıdır.
2. 10 ml'lik numune hacmine tam riayet edilmesi, analiz sonucunun doğruluğu bakımdan önemlidir.

Tespitin uygulanması Asit kapasitesi K_{S4.3}, tabletli

Cihazda metot seçin.

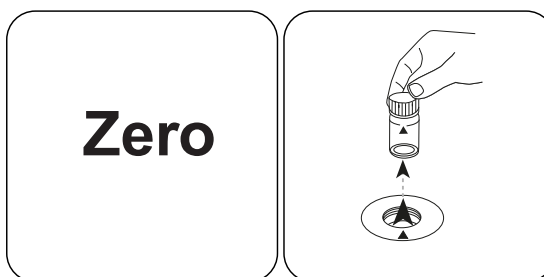
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

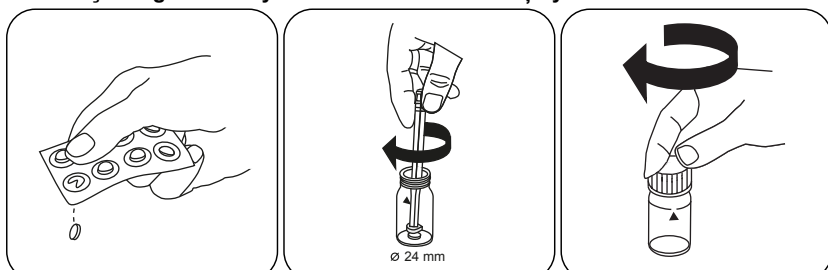
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

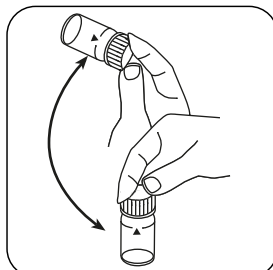
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



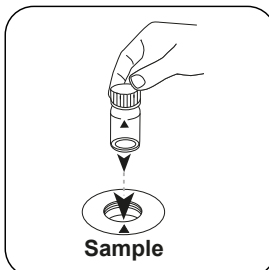
ALKA-M-PHOTOMETER tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

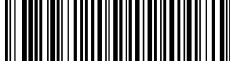


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç Asit Kapasitesi K_{S4.3} olarak belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

Asit / Göstergeler

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-6.4527 • 10 ⁻¹	-6.4527 • 10 ⁻¹
b	6.15265 • 10 ⁺⁰	1.32282 • 10 ⁺¹
c	-4.02416 • 10 ⁺⁰	-1.86017 • 10 ⁺¹
d	1.42949 • 10 ⁺⁰	1.42068 • 10 ⁺¹
e		
f		

Elde edilen

DIN 38409 - H 7-2

**Alkalite-m T****M30****5 - 200 mg/L CaCO₃****tA****Asit / Göstergе**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	ø 24 mm	610 nm	5 - 200 mg/L CaCO ₃
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	615 nm	5 - 200 mg/L CaCO ₃
Scuba II	ø 24 mm		0 - 300 mg/L CaCO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Alka-M fotometre	Tablet / 100	513210BT
Alka-M fotometre	Tablet / 250	513211BT

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı
- Havuz Suyu Kontrol

Notlar

1. Alkalite-m, m değeri, toplam alkalite ve asit kapasitesi K_{S4,3} kavramları aynıdır.
2. 10 ml'lik numune hacmine tam riayet edilmesi, analiz sonucunun doğruluğu bakımından önemlidir.

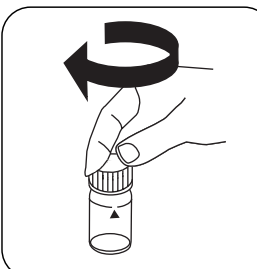
Tespitin uygulanması Alkalite, toplam = Alkalite-m= m değeri tabletli

Cihazda metot seçin.

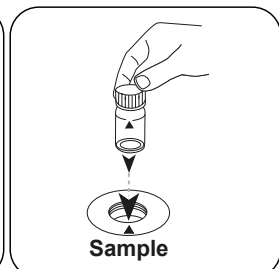
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



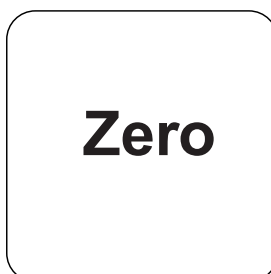
24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



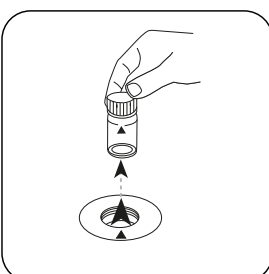
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasıına dikkat edin.

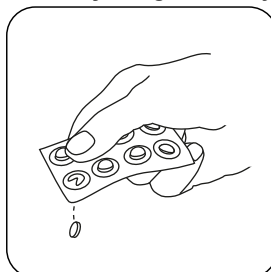


ZERO tuşuna basın.

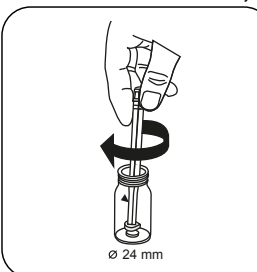


Küveti ölçüm haznesinden alın.

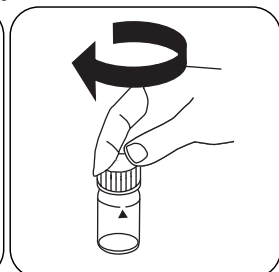
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



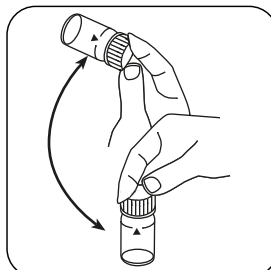
ALKA-M-PHOTOMETER tablet ilave edin.



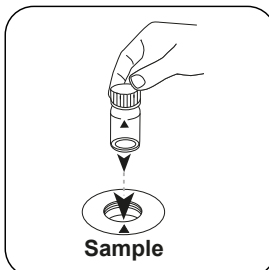
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç Alkalite-m olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	CaCO ₃	1
°dH		0.056
°eH		0.07
°fH		0.1
°aH		0.058
	K _{S4.3}	0.02

Kimyasal Metod

Asit / Göstergе

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.46587 • 10 ⁺¹	-2.46587 • 10 ⁺¹
b	2.67915 • 10 ⁺²	5.76017 • 10 ⁺²
c	-1.48158 • 10 ⁺²	-6.84858 • 10 ⁺²
d	5.11097 • 10 ⁺¹	5.07947 • 10 ⁺²
e		
f		

Elde edilen

EN ISO 9963-1

**Alkalite-m HR T****M31****5 - 500 mg/L CaCO₃****Asit / Göstergе**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	ø 24 mm	610 nm	5 - 500 mg/L CaCO ₃
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	615 nm	5 - 500 mg/L CaCO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Alka-M-HR fotometre	Tablet / 100	513240BT
Alka-M-HR fotometre	Tablet / 250	513241BT

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Aritma
- Atık Su Aritma
- Ham Su Aritma
- Havuz Suyu Aritımı
- Havuz Suyu Kontrol

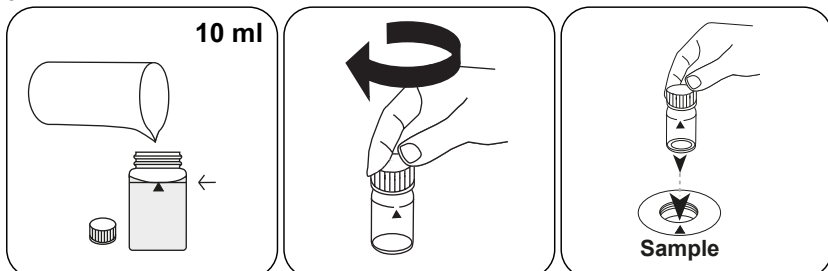
Notlar

1. Test sonuçlarının gözden geçirilmesi için, küvet zemininde ince bir sarı tabaka oluşup olmadığını kontrol edin. Oluşması durumda küveti sallayarak içeriği karıştırın. Bu işlem, tepkimenin tamamlanmasını sağlar. Ölçümü tekrar yapın ve test sonucunu okuyun.

Tespitin uygulanması Alkalite HR, toplam = Alkalite-m HR= m değeri, HR tabletli

Cihazda metot seçin.

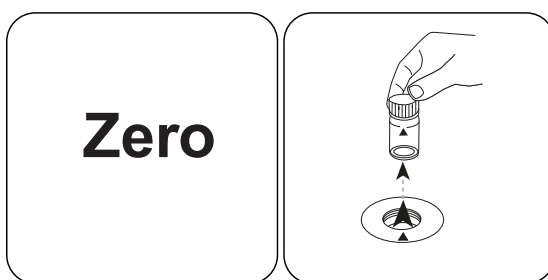
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

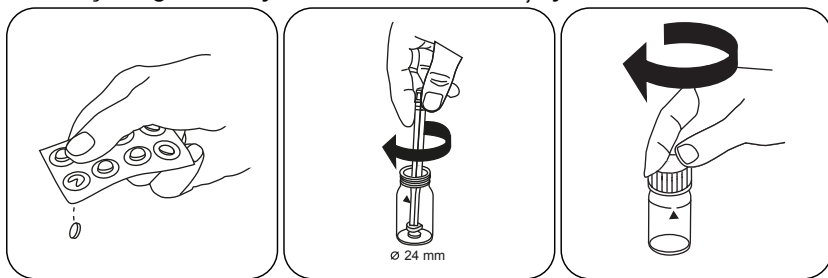
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden
alın.

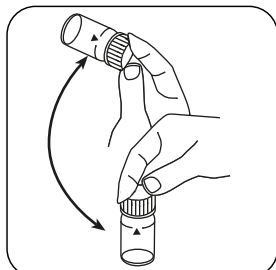
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



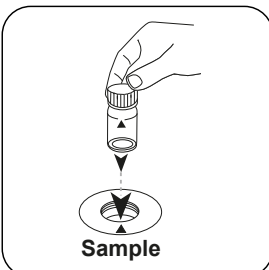
ALKA-M-HR Photometer
tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.

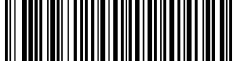


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç Alkalite-m olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	CaCO ₃	1
°dH		0.056
°eH		0.07
°fH		0.1
°aH		0.058
K _{S4,3}		0.02

Kimyasal Metod

Asit / Göstergе

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.56422 • 10 ⁺¹	-2.56422 • 10 ⁺¹
b	6.02918 • 10 ⁺²	1.29627 • 10 ⁺³
c	-3.78514 • 10 ⁺²	-1.74968 • 10 ⁺³
d	1.37851 • 10 ⁺²	1.37002 • 10 ⁺³
e		
f		

Elde edilen

EN ISO 9963-1

**Alkalite-p T****M35****5 - 500 mg/L CaCO₃****Asit / Göstergе**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	560 nm	5 - 500 mg/L CaCO ₃
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	552 nm	5 - 500 mg/L CaCO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

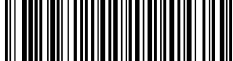
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Alka-P fotometre	Tablet / 100	513230BT
Alka-P fotometre	Tablet / 250	513231BT

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Notlar

1. Alkalite-p, p değeri ve asit kapasitesi K_{SS,2} kavramları aynıdır.
2. 10 ml'lik numune hacminin tam olarak korunması, analiz sonucunun doğruluğu bakımından önemlidir.
3. Mevcut metod, titrimetrik bir yöntemden geliştirilmiştir. Tanımlanamayan kenar koşulları nedeniyle, standart metottan sapmalar daha büyük olabilir.
4. p ve m alkalite tespit edilerek, alkaliteyi hidroksit, karbonat ve hidrojen karbonat olarak sınıflandırmak mümkündür.
5. Aşağıdaki durum farkları ancak şu durumlarda geçerlidir:
 - a) Başka alkaliler bulunmamaktadır
 - b) Numunedede hidroksitler ve hidrojen karbonatlar bir arada bulunmamaktadır. bu koşulu yerine getirilmezse, lütfen "Su, atık su ve tortu muayenesi hakkında Alman standart yöntemi, D8"ten bilgi edinin.



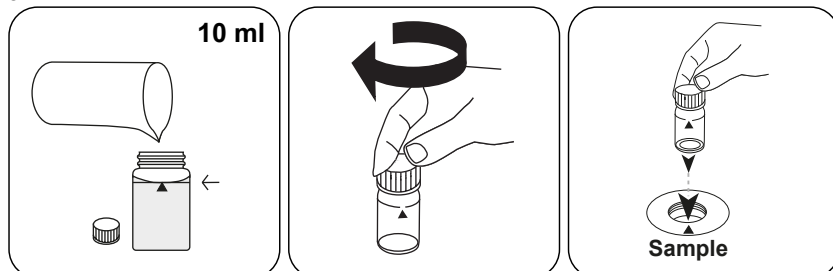
- p alkalite = 0 ise:
Hidrojen karbonatlar = m
Karbonatlar = 0
Hidroksitler = 0
- p alkalite > 0 ve m alkalite > 2p ise:
Hidrojen karbonatlar = m - 2p
Karbonatlar = 2p
Hidroksitler = 0
- p alkalite > 0 ve m alkalite < 2p ise:
Hidrojen karbonatlar = 0
Karbonatlar = 2m - 2p
Hidroksitler = 2p - m



Tespitin uygulanması Alkalite-p = p değeri tabletli

Cihazda metot seçin.

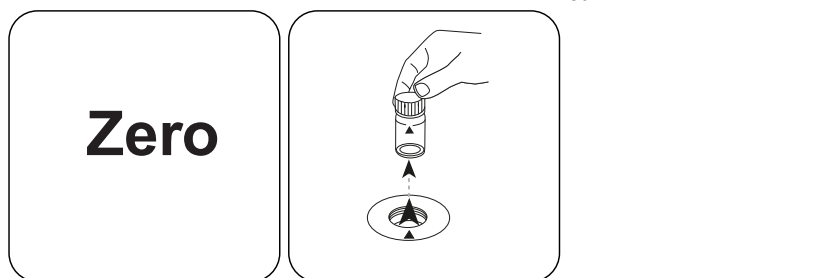
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** **numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

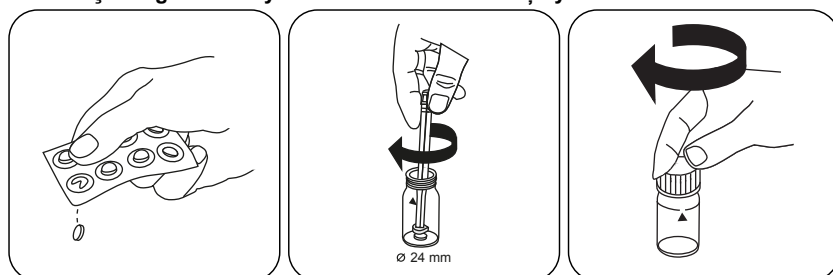
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

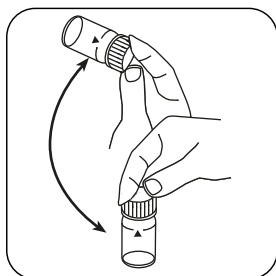
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



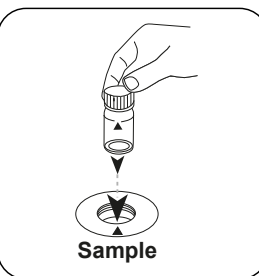
ALKALITE-P PHOTOMETER tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



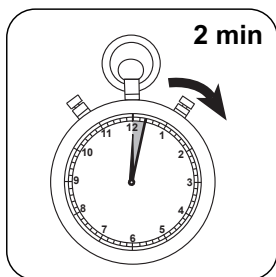
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

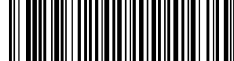
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç Alkalite-p olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	CaCO ₃	1
°dH		0.056
°eH		0.07
°fH		0.1
°aH		0.058
K _{S4.3}		0.02

Kimyasal Metod

Asit / Göstergе

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5,64325•10 ⁰	-4,64325•10 ⁰
b	2,19451•10 ⁻²	4,7182•10 ⁻²
c	-7,83499•10 ⁻¹	-3,62172•10 ⁻²
d	2,24118•10 ⁻¹	2,24737•10 ⁻²
e		
f		

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	3.34 mg/L
Belirleme Limiti	10.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	500 mg/L
Hassasiyet	167.10 mg/L / Abs
Güven Aralığı	23.21 mg/L
Standart Sapma	10.67 mg/L
Varyasyon Katsayısı	4.22 %



Elde edilen

DIN 38409 - H-4-2
EN ISO 9963-1



Alüminyum T

M40

0.01 - 0.3 mg/L Al

AL

Eriokrom Cyanine R

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	530 nm	0.01 - 0.3 mg/L Al
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	535 nm	0.01 - 0.3 mg/L Al

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Alüminyum No. 1	Tablet / 100	515460BT
Alüminyum No. 1	Tablet / 250	515461BT
Alüminyum No. 2	Tablet / 100	515470BT
Alüminyum No. 2	Tablet / 250	515471BT
Set alüminyum No. 1/No. 2 [#]	her bir 100	517601BT
Set alüminyum No. 1/No. 2 [#]	her bir 250	517602BT

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Havuz Suyu Arıtımı



Hazırlık

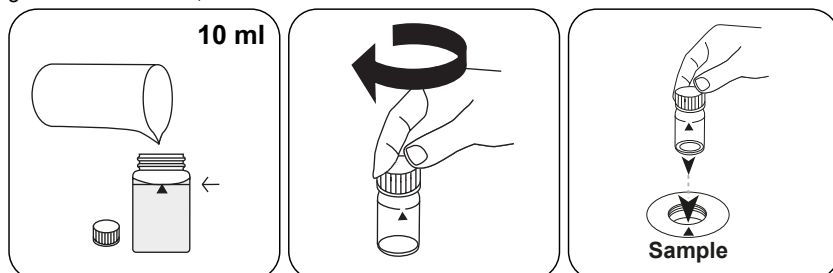
1. Doğru analiz sonuçlarına ulaşmak için 20 °C ile 25 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.
2. Kirlenmelerden kaynaklı hataları önlemek adına küveti ve aksesuarları analizden önce asit tuzuyla (yak. %20'lük) akabinde de demineralize su ile yıkayın.



Tespitin uygulanması Tabletli alüminyum

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

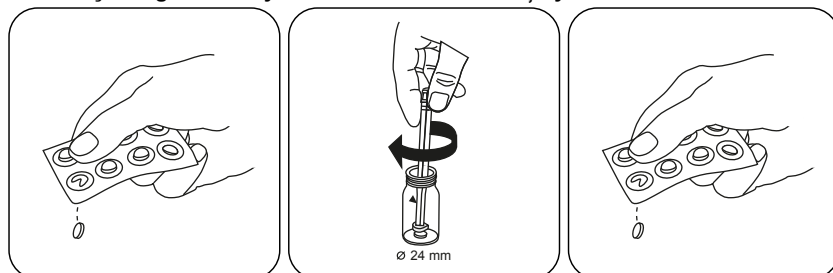
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

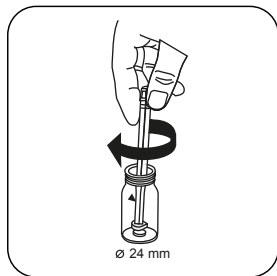
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



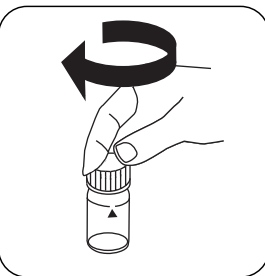
ALUMINIUM No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.

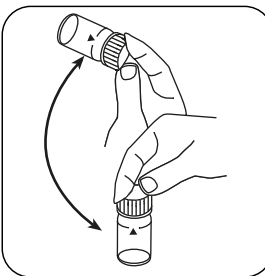
ALUMINIUM No. 2 tablet ilave edin.



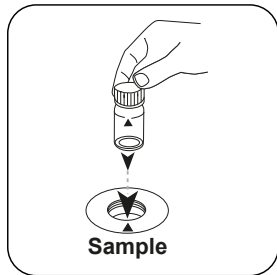
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



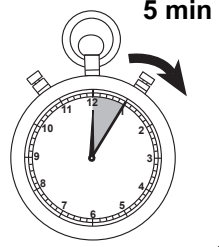
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm hazırlnesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Alüminyum cinsinden belirir.

Test



5 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Al	1
mg/l	Al ₂ O ₃	1.8894

Kimyasal Metod

Eriokrom Cyanine R

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.21414 • 10 ⁻²	-3.21414 • 10 ⁻²
b	1.60965 • 10 ⁻¹	3.46075 • 10 ⁻¹
c	7.15538 • 10 ⁻²	3.30757 • 10 ⁻¹
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Fluoritlerin ve polifosfatların mevcut olmasından dolayı analiz sonuçları gereğinden düşük çıkabilir. Bu etkinin, su yapay olarak fluorlanmadığı sürece genel anlamda bir önemi bulunmaz. Böyle bir durumda asıl alüminyum konsantrasyonunu tespit etmek için aşağıdaki tablodan yararlanılabilir.
- Demir ve mangan kaynaklı bozukluklar özel tablet içeriği sayesinde önlenir.

Fluorit [mg/L F]	Ekrandaki değer: Alüminyum [mg/L]					
	0,05	0,10	0,15	0,20	0,25	0,30
0,2	0,05	0,11	0,16	0,21	0,27	0,32
0,4	0,06	0,11	0,17	0,23	0,28	0,34
0,6	0,06	0,12	0,18	0,24	0,30	0,37
0,8	0,06	0,13	0,20	0,26	0,32	0,40
1,0	0,07	0,13	0,21	0,28	0,36	0,45
1,5	0,09	0,20	0,29	0,37	0,48	---

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.02 mg/L
Belirleme Limiti	0.044 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	0.3 mg/L
Hassasiyet	0.17 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.014 mg/L
Standart Sapma	0.006 mg/L
Varyasyon Katsayısı	3.71 %

Bibliyografi

Richter, F. Fresenius, Zeitschrift f. anal. Chemie (1943) 126: 426

Göre

APHA Method 3500-Al B

* karıştırma çubuğu dahil

**Alüminyum PP****M50****0.01 - 0.25 mg/L Al****AL****Eriokrom Cyanine R**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	530 nm	0.01 - 0.25 mg/L Al
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	535 nm	0.01 - 0.25 mg/L Al

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO alüminyum seti 20 ml	1 adetler	535000

Uygulama Listesi

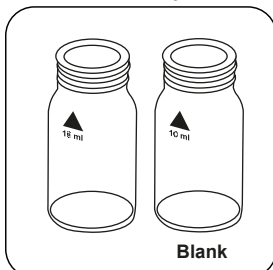
- İçme Suyu Arıtma
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Havuz Suyu Arıtımı

Hazırlık

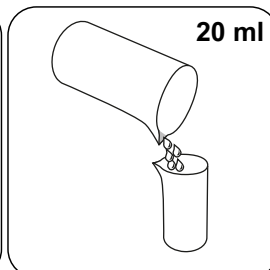
1. Doğru analiz sonuçlarına ulaşmak için 20 °C ile 25 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.
2. Kirlenmelerden kaynaklı hataları önlemek adına küveti ve aksesuarları analizden önce asit tuzuyla (yaklaşık %20'lük) akabinde de demineralize su ile yıkayın.

Tespitin uygulanması Vario toz paketli alüminyum

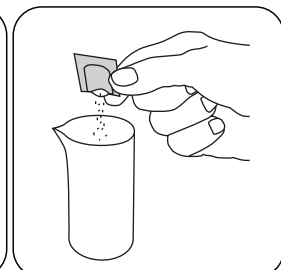
Cihazda metot seçin.



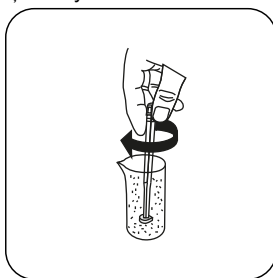
İki adet 24 mm'lik temiz kütvet hazırlayın. Bunlardan birini boş kütvet olarak işaretleyin.



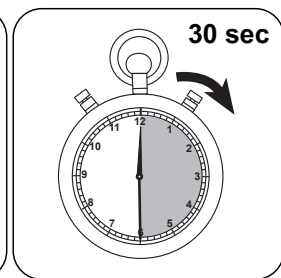
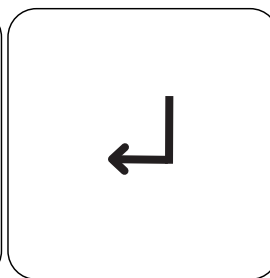
20 ml numuneyi 100 ml'lik ölçü kabına ekleyin.



Vario ALUMINIUM ECR F20 toz paketi ilave edin.



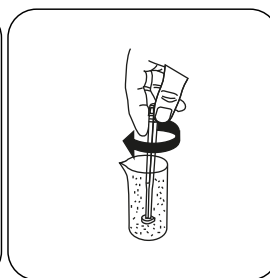
Tozu karıştırarak çözdirün. **ENTER** tuşuna basın.



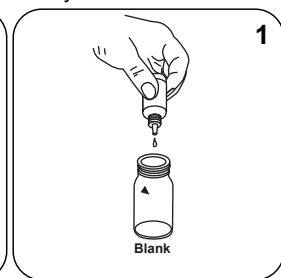
30 saniye tepkime süresi bekleyin.



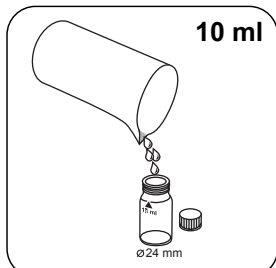
Vario HEXAMINE F20 toz paketi ilave edin.



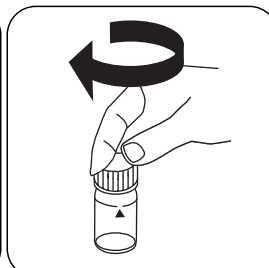
Tozu karıştırarak çözdirün.



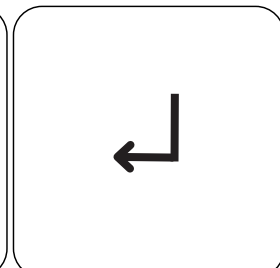
1 damlayı Vario ALUMINIUM ECR Masking Reagent boş kütveye ekleyin.



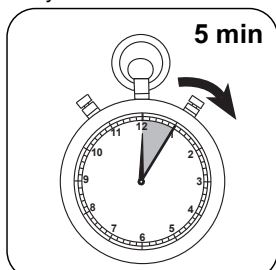
Her küvete önceden işlem görmüş 10 ml numune ekleyin.



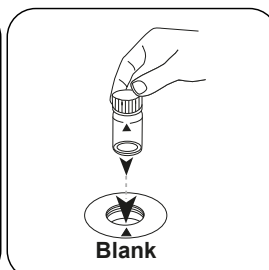
Küveti(küvetleri) kapatın.



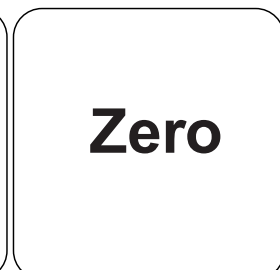
ENTER tuşuna basın.



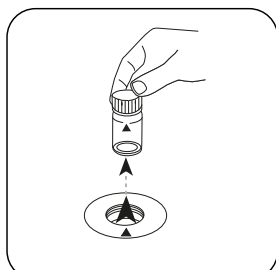
5 dakika tepkime süresi bekleyin.



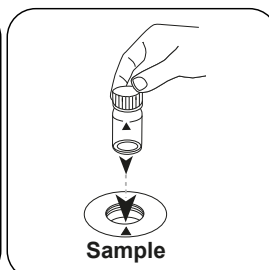
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



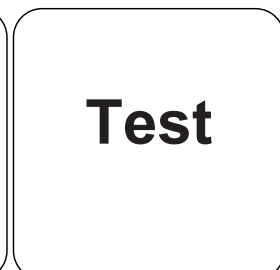
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

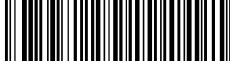


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l Alüminyum cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Al	1
mg/l	Al ₂ O ₃	1.8894

Kimyasal Metod

Eriokrom Cyanine R

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$5.35254 \cdot 10^{-3}$	$5.35254 \cdot 10^{-3}$
b	$1.95468 \cdot 10^{-1}$	$4.20256 \cdot 10^{-1}$
c		
d		
e		
f		



Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Fluoritlerin ve polifosfatların mevcut olmasından dolayı analiz sonuçları gereğinden düşük çıkabilir. Bu etkinin, su yapay olarak fluorlanmadığı sürece genel anlamda bir önemi bulunmaz. Böyle bir durumda asıl alüminyum konsantrasyonunu tespit etmek için aşağıdaki tablodan yararlanılabilir.

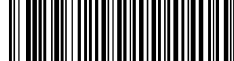
Fluorit [mg/L F]	Ekrandaki değer: Alüminyum [mg/L]					
	0,05	0,10	0,15	0,20	0,25	0,30
0,2	0,05	0,11	0,16	0,21	0,27	0,32
0,4	0,06	0,11	0,17	0,23	0,28	0,34
0,6	0,06	0,12	0,18	0,24	0,30	0,37
0,8	0,06	0,13	0,20	0,26	0,32	0,40
1,0	0,07	0,13	0,21	0,28	0,36	0,45
1,5	0,09	0,20	0,29	0,37	0,48	---

Bibliyografi

Richter, F. Fresenius, Zeitschrift f. anal. Chemie (1943) 126: 426

Göre

APHA Method 3500-Al B

**Amonyum T****M60****0.02 - 1 mg/L N****A****Indofenol Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
, MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, Test Kit	ø 24 mm	610 nm	0.02 - 1 mg/L N
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	676 nm	0.02 - 1 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Amonyak No. 1	Tablet / 100	512580BT
Amonyak No. 1	Tablet / 250	512581BT
Amonyak No. 2	Tablet / 100	512590BT
Amonyak No. 2	Tablet / 250	512591BT
Set amonyak No. 1/No. 2*	her bir 100	517611BT
Set amonyak No. 1/No. 2*	her bir 250	517612BT
Amonyum şartlandırma tozu	Toz / 15 g	460170

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma



Hazırlık

1. Göl suyu numuneleri:

Göl suyu ya da acı su numuneleri için amonyum ayarlama tozu gereklidir, böylece test esnasında ortaya çıkan çökelmeler (bulanıklıklar) önlenir.

Küveti 10 ml işaretine kadar numune ile doldurun ve bir kaşık amonyum ayarlama tozu ilave edin. Küveti küvet kapağı ile kapatın ve toz çözünené kadar sallayın.

Ardından açıldığında gibi devam edin.

Notlar

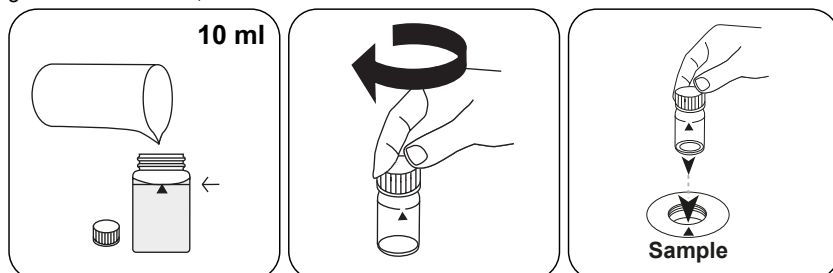
1. AMONYAK no. 1 tablet ancak AMONYAK no. 2 tabletin ilave edilmesinden sonra tamamen çözünür.
2. Numune sıcaklığı renk oluşum süresi için önemlidir. 20 °C altındaki sıcaklıklarda tepkime süresi 15 dk'dır.



Tespitin uygulanması Tabletli amonyum

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

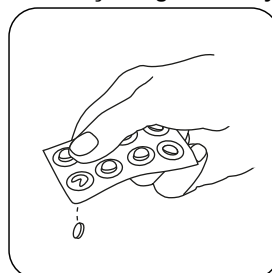
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

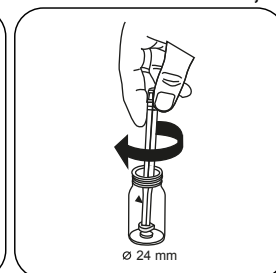
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

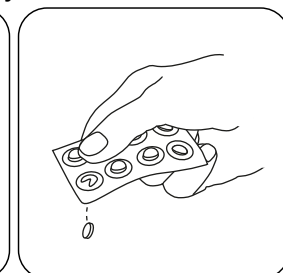
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



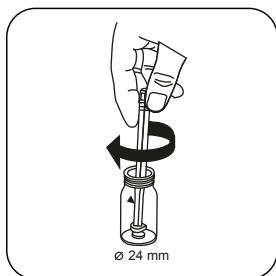
AMMONIA No. 1 tablet ilave edin.



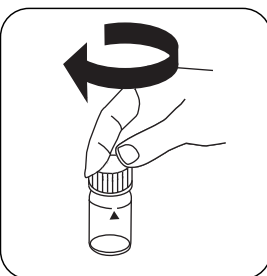
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



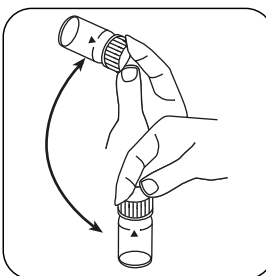
AMMONIA No. 2 tablet ilave edin.



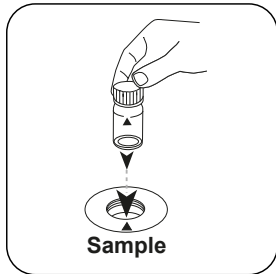
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

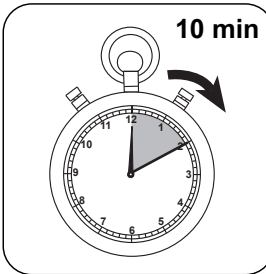
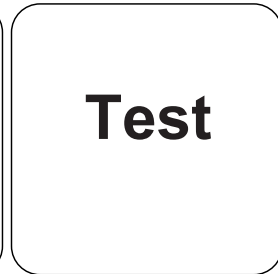


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

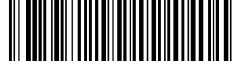


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Amonyum cinsinden belirir.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NH ₄	1.2878
mg/l	NH ₃	1.2158

Kimyasal Metod

Indofenol Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.54512 • 10 ⁻²	-3.54512 • 10 ⁻²
b	6.22226 • 10 ⁻¹	1.33779 • 10 ⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Sülfit, siyanür, rodadin, alifatik amin ve anilin yüksek konsantrasyonlarda bozulur.

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwendt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

Göre

APHA Method 4500-NH3 F

* karıştırma çubuğu dahil

**Amonyum PP****M62****0.01 - 0.8 mg/L N****A****Salisilat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	660 nm	0.01 - 0.8 mg/L N
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	655 nm	0.01 - 0.8 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO amonyak azotu, set F10	1 Set	535500

Uygulama Listesi

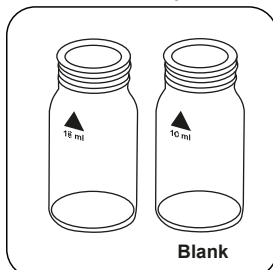
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

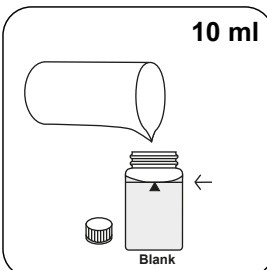
1. Aşırı bazik ya da asidik su numuneleri 0,5 mol/l (1N) sülfürük asit ya da 1 mol/l (1N) sodyum hidroksitin suyla çözünmüş hali ile 7 pH değerine ayarlanmalıdır.

Tespitin uygulanması Vario toz paketli amonyum

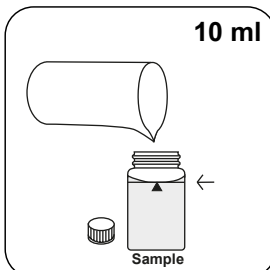
Cihazda metot seçin.



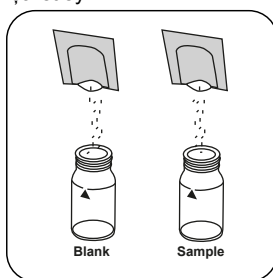
İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



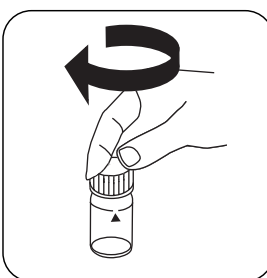
Boş küvete **10 ml demir-ralize su** ekleyin.



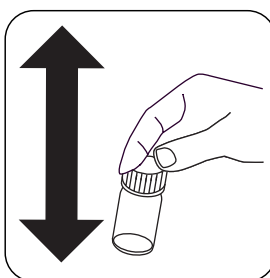
Numune küvetine **10 ml numune** ekleyin.



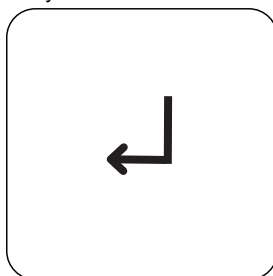
Her küvete **bir Ammonium Salicylate F10 toz paketi** ekleyin.



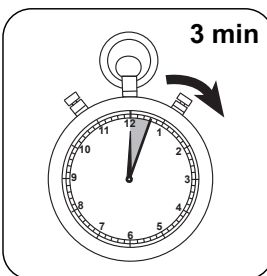
Küvete(küvetleri) kapatın.



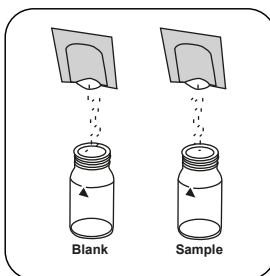
Çalkalayarak içeriği çözürün.



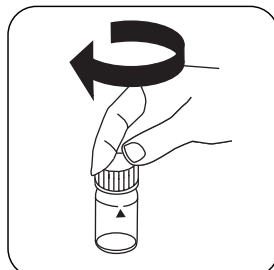
ENTER tuşuna basın.



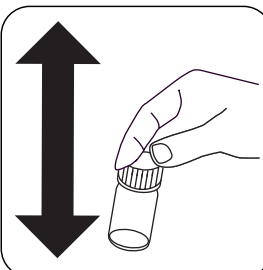
3 dakika tepkime süresi bekleyin.



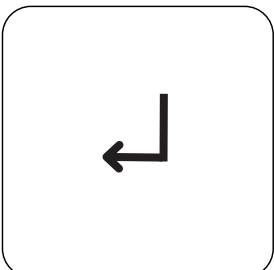
Her küvete **bir Vario Ammonium Cyanurate F10 toz paketi** ekleyin.



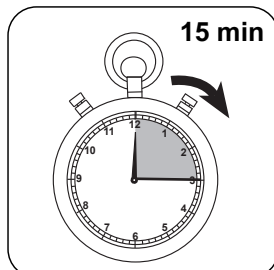
Küveti(küvetleri) kapatın.



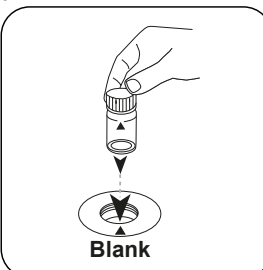
Çalkalayarak içeriği
çözdürün.



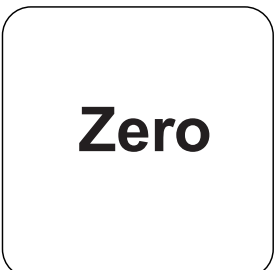
ENTER tuşuna basın.



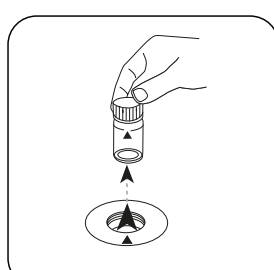
15 dakika tepkime süresi
bekleyin.



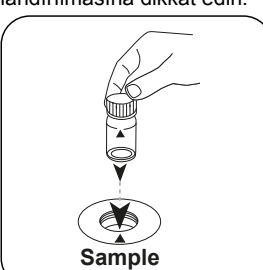
Boş küveti ölçüm haznesine
koyun. Doğru konum
landırılmasına dikkat edin.



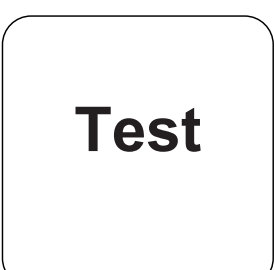
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden
alın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l Amonyum cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürüleceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NH ₄	1.288
mg/l	NH ₃	1.22

Kimyasal Metod

Salisilat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5.42114 • 10 ⁻²	-5.42114 • 10 ⁻²
b	4.15543 • 10 ⁻¹	8.93417 • 10 ⁻¹
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Sülfit renklenmeyi yoğunlaştırır.

Giderilebilir Girişimler

- Demir ise tüm miktarlarda tespiti bozar. Demir kaynaklı bu bozukluk şu şekilde giderilir.
 - Toplam demir testi ile numunede demir tespiti.
 - Boş numunede demineralize su yerine belirlenen konsantrasyonun bir demir standartı kullanılır.
- Glisin ve hidrazin kaynaklı bir bozukluk nispeten daha nadirdir ve hazırlanan numune daha yoğun renklere neden olur. Bulanıklıklar ve numune rengi, gereğinden yüksek ölçüm değerleri verir. Ciddi bozuklıkların meydana geldiği numuneler için bir damıtma işlemi gereklidir.



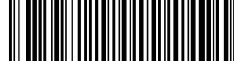
Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ca ²⁺	1000 (CaCO ₃)
Mg ²⁺	6000 (CaCO ₃)
NO ₃ ⁻	100
NO ₂ ⁻	12
PO ₄ ³⁻	100
SO ₄ ²⁻	300

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.02 mg/L
Belirleme Limiti	0.07 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	0.08 mg/L
Hassasiyet	0.42 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.014 mg/L
Standart Sapma	0.006 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.45 %

Elde edilen

DIN 38406-E5-1
ISO 7150-1

**Kloramin (M) PP****M63****0.02 - 4.5 mg/L NH₂Cl as Cl₂****Indophenole method****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640	ø 24 mm	660 nm	0.02 - 4.5 mg/L NH ₂ Cl as Cl ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Monochloramine Set	1 Set	535800
VARIO Monochlor F Rgt - 100	Toz / 100 adetler	531810
VARIO Free Ammonia Reagent Solution - 5 ml	5 mL	531800
VARIO Rochelle tuz çözeltisi, 30 ml ¹⁾	30 mL	530640

Uygulama Listesi

- Dezenfeksiyon Kontrol
- İçme Suyu Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Yiyecek ve İçecek
- Others



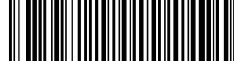
Notlar

1. Tam renk gelişimi - sıcaklık

Kılavuzda belirtilen reaksiyon süreleri, 12 °C ile 14 °C arasındaki bir numune sıcaklığına karşılık gelir. Reaksiyon periyodunun numune sıcaklığından büyük ölçüde etkilenmesi nedeniyle, her iki reaksiyon periyodunu aşağıdaki tabloya göre ayarlamamanız gereklidir:

Numune sıcaklığı		X dakika cinsinden reak- siyon süresi
°C	°F	
5	41	10
7	45	9
9	47	8
10	50	8
12	54	7
14	57	7
16	61	6
18	64	5
20	68	5
23	73	2.5
25	77	2
> 25	> 77	2

2. Bir reaksiyon süresini iptal etmek için [Enter] tuşuna basın.
3. Şişeyi dik tutun ve yavaşça sıkın.
4. Amonyak konsantrasyonunu belirlemek için mono kloramin (T1) ile mono kloramin ve amonyak (T2) toplamı arasındaki fark hesaplanır. T2 aralık sınırını aşarsa aşağıdaki mesaj görüntülenir:
 $N[NH_2Cl] + N[NH_3] > 0,9 \text{ mg / l}$
Bu durumda numune seyreltilmeli ve ölçüm tekrarlanmalıdır.

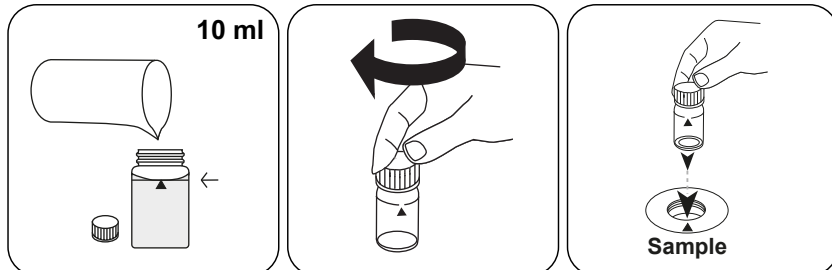


Tespitin uygulanması Klor dioksit, tabletle birlikte klor mevcutken

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: klor mevcutken

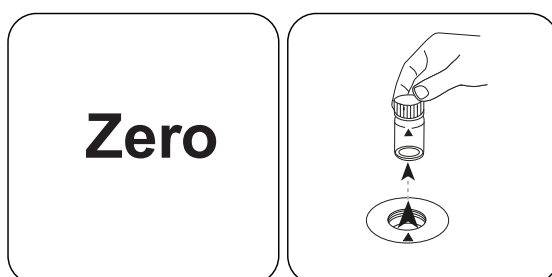
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: klor mevcutken



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

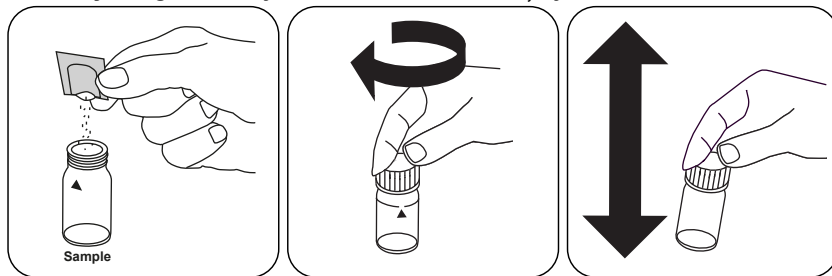
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

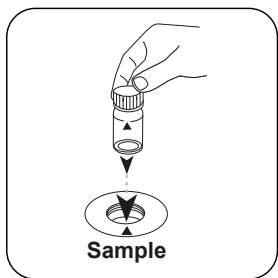
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



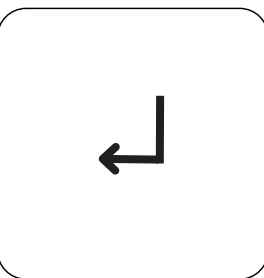
Monochlor FRGT toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

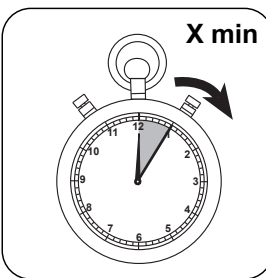
Çalkalayarak içeriği çözürün. (20 sec.)



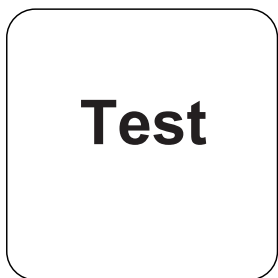
Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ENTER tuşuna basın.(XD: zamanlayıcıyı başlat)



Tabloya göre reaksiyon süresi **X dak.** **Reaksiyon süresini bekleyin.**



TEST (XD: START) tuşuna basın.

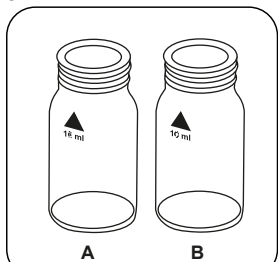
Ekranda sonuç mg/l Monokloramin - Klor Cl [NH₂Cl] cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Klor dioksit, tabletle birlikte klor mevcut değilken

Cihazda metod seçin.

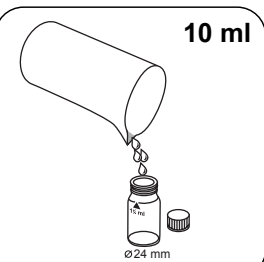
Buna ek olarak tespitı seçin: ücretsiz amonyak ile

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500

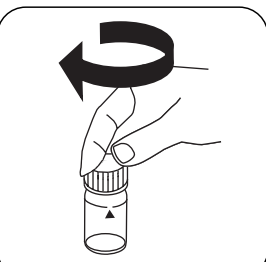


İki adet Amonyak mm'lik temiz küvet hazırlayın.

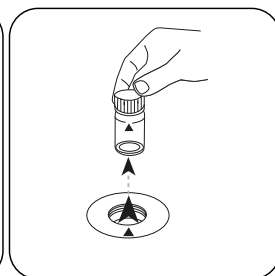
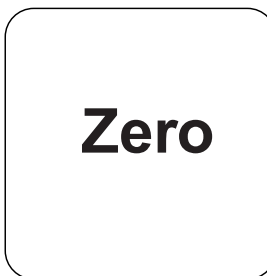
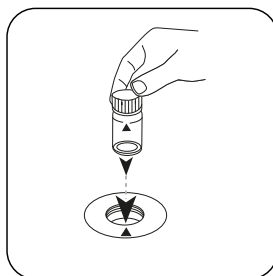
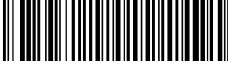
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



Her küvete **10 ml numune**



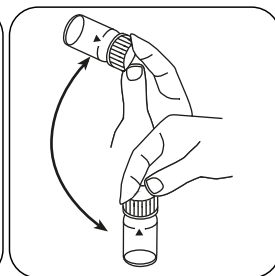
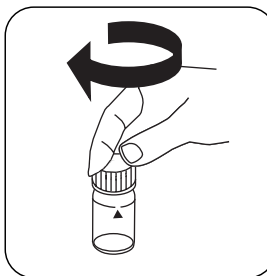
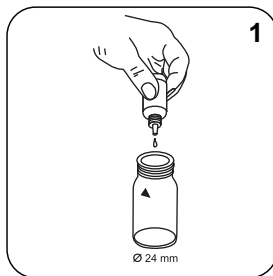
Küveti(küvetleri) kapatın.



Amonyak **küvetini** ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

ZERO tuşuna basın.

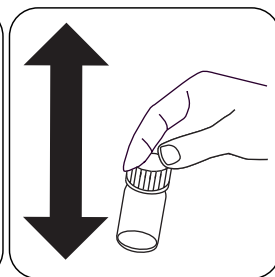
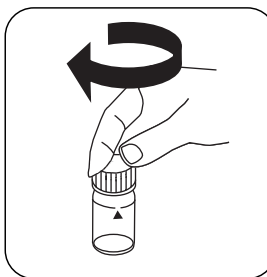
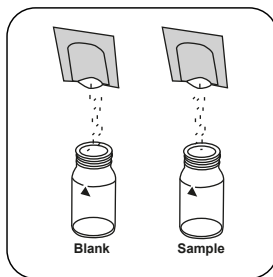
Küveti ölçüm haznesinden
alin.



Numune **küvetine**
1 damla Free Ammonia
Reagent Solution ilave
edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın
(approx. 15 sec).



Her şişeye aynı anda bir
Monochlor FRGT toz
paketi ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Çalkalayarak içeriği
çözdürün. (20 sec.)



X min



ENTER tuşuna basın.(XD: zamanlayıcıyı başlat)

Tabloya göre reaksiyon süresi X dak. **Reaksiyon süresini bekleyin.**

kloramini **küvetini** ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

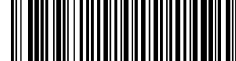


Ammonia **küvetini** ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l Monokloramin - Klor Cl [NH₂Cl] ve mg/l serbest Amonyak - Azot N [NH₃] cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Cl ₂	1
mg/l	NH ₂ Cl	0.72598
mg/l	N[NH ₂ Cl]	0.19754
mg/l	NH ₃	0.24019

Kimyasal Metod

Indophenole method

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5,8124 · 10 ⁻²	-5,8124 · 10 ⁻²
b	1.80357 · 10 ⁰	3.87768 · 10 ⁰
c	-	-
d	-	-
e	-	-
f	-	-

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

400 mg / l CaCO₃'ün üzerindeki magnezyum sertliğinin neden olduğu çökelmenin neden olduğu rahatsızlıklar, 5 damla Rochelle tuzu çözeltisi eklenerek giderilebilir.

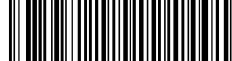
Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Alanine (N)	1
Aluminium (Al)	10
Bromide (Br)	100
Bromine (Br ₂)	15
Calcium (CaCO ₃)	1000
Chloride (Cl)	18.000
Chlorine Dioxide (ClO ₂)	5



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Copper (Cu)	10
Dichloramine (Cl ₂)	10
Fluoride (F ⁻)	5
Free Chloride (Cl ₂)	10
Glycine (N)	1
Iron (II) (Fe ²⁺)	10
Iron (III) (Fe ³⁺)	10
Lead (Pb)	10
Permanganate	3
Nitrate (N)	100
Nitrite (N)	50
Sulfide	0.5
Phosphate (PO ₄)	100
Silica (SiO ₂)	100
Sulfate (SO ₄ ²⁻)	2600
Sulfite (SO ₃ ²⁻)	50
Ozone	1
Tyrosine (N)	1
Urea (N)	10
Zinc (Zn)	5

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.010 mg/L
Belirleme Limiti	0.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	4.5 mg/L
Hassasiyet	1.78 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.044 mg/L
Standart Sapma	0.018 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.78 %

**Klor (serbest) ve Monokloramin****M64****0.02 - 4.50 mg/L Cl₂****CL2****Indophenole method**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, PM 620	\varnothing 24 mm	660 nm	0.02 - 4.50 mg/L Cl ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Monochloramine Set	1 Set	535800
VARIO Free Chlorine Reagent Solution - 30 ml	30 mL	531820
VARIO Monochlor F Rgt - 100	Toz / 100 adetler	531810
VARIO Rochelle tuz çözeltisi, 30 ml ^{b)}	30 mL	530640

Uygulama Listesi

- Dezenfeksiyon Kontrol
- İçme Suyu Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Yiyecek ve İçecek
- Others

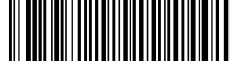
Notlar

1. Tam renk gelişimi - sıcaklık

Kılavuzda belirtilen reaksiyon süreleri, 12 °C ile 14 °C arasındaki bir numune sıcaklığına karşılık gelir. Reaksiyon periyodunun numune sıcaklığından büyük ölçüde etkilenmesi nedeniyle, her iki reaksiyon periyodunu aşağıdaki tabloya göre ayarlamamanız gereklidir:

Numune sıcaklığı °C	Numune sıcaklığı °F	X dakika cinsinden reaksiyon süresi
5	41	10
7	45	9
9	47	8
10	50	8
12	54	7
14	57	7
16	61	6
18	64	5
20	68	5
23	73	2.5
25	77	2
> 25	> 77	2

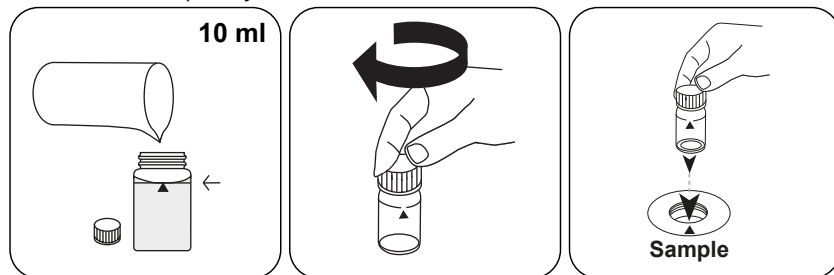
2. Bir reaksiyon süresini iptal etmek için [Enter] tuşuna basın.
3. Şişeyi dik tutun ve yavaşça sıkın.
4. Klor konsantrasyonunu belirlemek için monokloramin ile monokloramin ve klorin toplamı arasındaki fark hesaplanır. Ölçülen değerlerden biri aralık sınırını aşarsa aşağıdaki mesaj görüntülenir:
 $\text{Cl}_2 \text{ [NH}_2\text{Cl]} + \text{Cl}_2 > 4,5 \text{ mg / l}$
 Bu durumda numune seyreltilmeli ve ölçüm tekrarlanmalıdır.



Tespitin uygulanması Klor dioksit, tabletle birlikte klor mevcutken

Cihazda metot seçin.

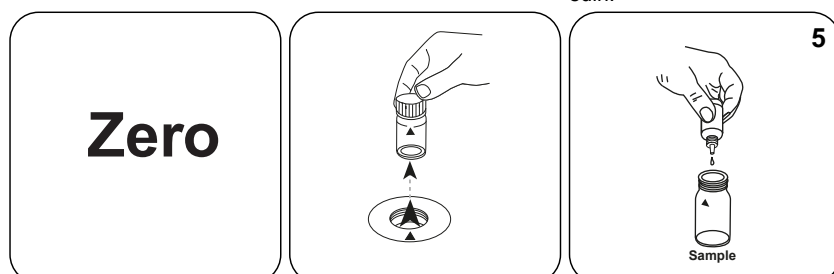
Buna ek olarak tespiti seçin: klor mevcutken



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

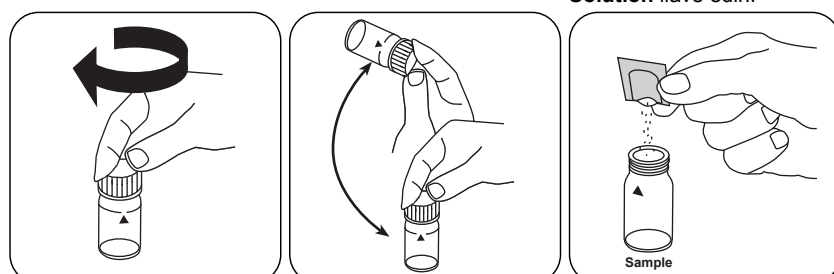
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

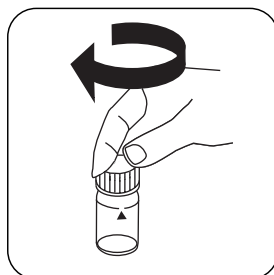
Numune küvetine 5 damla **Free Chlorine Reagent Solution** ilave edin.



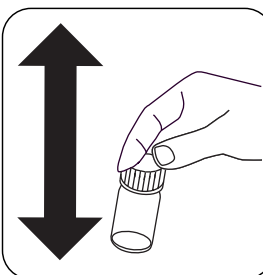
Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın (15 sec.).

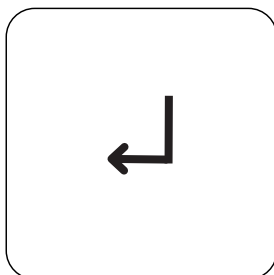
Monochlor FRGT toz paketi ilave edin.



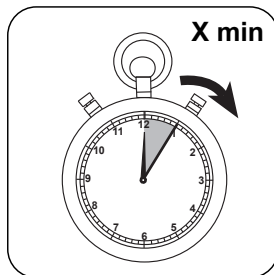
Küveti(küvetleri) kapatın.



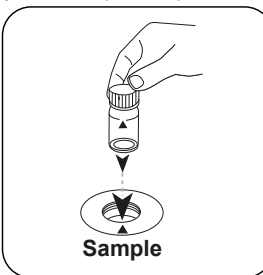
Çalkalayarak içeriği çözdürün. (20 sec.)



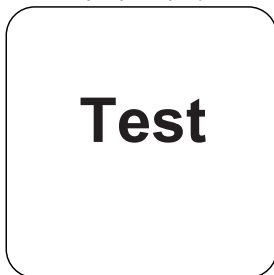
ENTER tuşuna basın.(XD: zamanlayıcıyı başlat)



Tabloya göre reaksiyon süresi X dak. **Reaksiyon süresini bekleyin.**



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

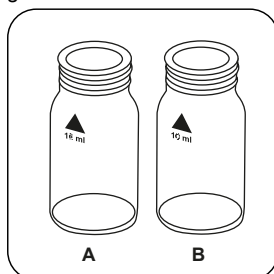
Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması serbest Klor ve Monokloramin

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: Serbest Klor

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmekz: klor olmadan



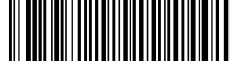
İki adet kloramin mm'lik temiz küvet hazırlayıın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



Her küvete **10 ml numune** ekleyin.



Klor küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



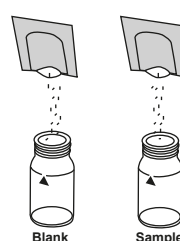
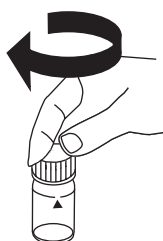
Zero

5

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

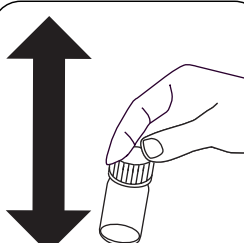
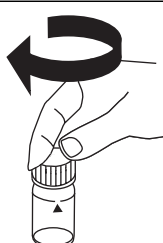
Numune küvetine
**5 damla Free Chlorine
Reagent Solution** ilave
edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın
(yaklaşık 15 saniye).

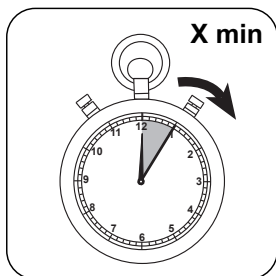
Her şişeye aynı anda bir
Monochlor FRGT toz
paketi ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Çalkalayarak içeriği
çözdürün. (20 saniye)

ENTER tuşuna basın.(XD:
zamanlayıcıyı başlat)



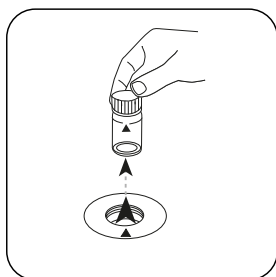
Tabloya göre reaksiyon süresi X dak. **Reaksiyon süresini bekleyin.**



Test

kloramin **küvetini** ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

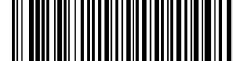


Klor **küvetini** ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l Klor ve mg/l Monokloramin - Klor Cl [NH₂Cl] cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Cl ₂	1
mg/l	NH ₂ Cl	0.72598
mg/l	N[NH ₂ Cl]	0.19754
mg/l	NH ₃	0.24019

Kimyasal Metod

Indophenole method

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5,8124 · 10 ⁻²	-5,8124 · 10 ⁻²
b	1.80357 · 10 ⁰	3.87768 · 10 ⁰
c	-	-
d	-	-
e	-	-
f	-	-

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

400 mg / l CaCO₃'ün üzerindeki magnezyum sertliğinin neden olduğu çökelmenin neden olduğu rahatsızlıklar, 5 damla Rochelle tuzu çözeltisi eklenerek giderilebilir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Alanine (N)	1
Aluminium (Al)	10
Bromide (Br)	100
Bromine (Br ₂)	15
Calcium (CaCO ₃)	1000
Chloride (Cl)	18.000
Chlorine Dioxide (ClO ₂)	5



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Copper (Cu)	10
Dichloramine (Cl ₂)	10
Fluoride (F ⁻)	5
Glycine (N)	1
Iron (II) (Fe ²⁺)	10
Iron (III) (Fe ³⁺)	10
Lead (Pb)	10
Permanganate	3
Nitrate (N)	100
Nitrite (N)	50
Sulfide	0.5
Phosphate (PO ₄)	100
Silica (SiO ₂)	100
Sulfate (SO ₄ ²⁻)	2600
Sulfite (SO ₃ ²⁻)	50
Ozone	1
Tyrosine (N)	1
Urea (N)	10
Zinc (Zn)	5

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.010 mg/L
Belirleme Limiti	0.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	4.5 mg/L
Hassasiyet	1.78 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.044 mg/L
Standart Sapma	0.018 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.78 %

**Amonyum LR TT****M65****0.02 - 2.5 mg/L N****Salisilat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 16 mm	660 nm	0.02 - 2.5 mg/L N
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	655 nm	0.02 - 2.5 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO am flakon test ayıracı, Low Range F5 seti	1 Set	535600

Uygulama Listesi

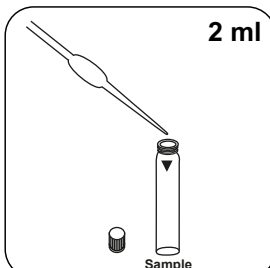
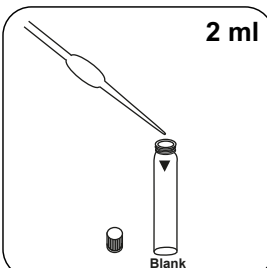
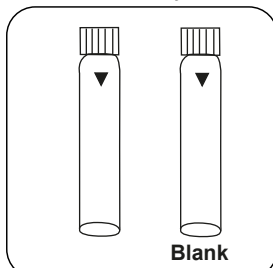
- Atık Su Aritma
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

Hazırlık

1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik suların pH değeri yak. 7'ye ayarlanmalıdır (1 mol/l asit tuzu veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Vario küvet testli amonyum LR

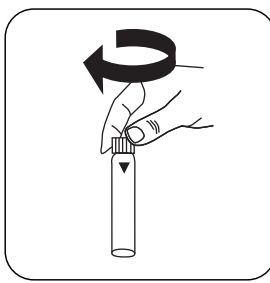
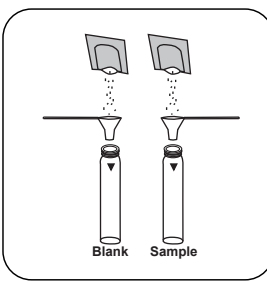
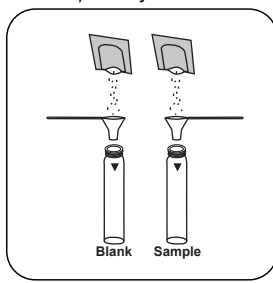
Cihazda metot seçin.



İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvete 2 ml demineralize su ekleyin.

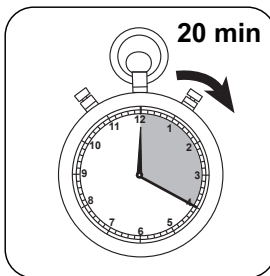
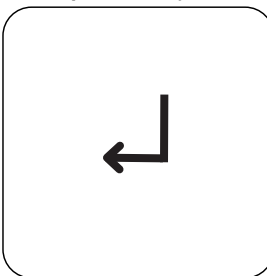
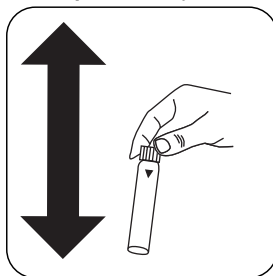
Numune küvetine 2 ml numune ekleyin.



Her küvete bir Vario AMMONIA Salicylate F5 toz paketi ekleyin.

Her küvete bir Vario AMMONIA Cyanurate F5 toz paketi ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Çalkalayarak içeriği çözürün.

ENTER tuşuna basın.

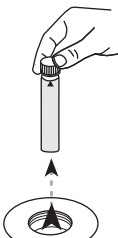
20 dakika tepkime süresi bekleyin.



Zero

Boş küveti ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

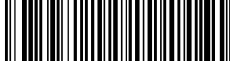


Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l Amonyum cinsinden belirir.

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NH ₄	1.29
mg/l	NH ₃	1.22

Kimyasal Metod

Salisilat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-1.54654 • 10 ⁻¹
b	1.45561 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Tespitlerde bozukluklara sebebiyet veren demir şu şekilde giderilebilir: Toplam demir konsantrasyonunu tespit edin ve boş küvetin üretimi için damitlemiş su yerine belirlenen konsantrasyonların bir demir standartını kullan.



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.04 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	2.5 mg/L
Hassasiyet	1.49 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.061 mg/L
Standart Sapma	0.025 mg/L
Varyasyon Katsayısı	2.02 %

Elde edilen

DIN 38406-E5-1

ISO 7150-1

**Amonyum HR TT****M66****1.0 - 50 mg/L N****Salisilat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 16 mm	660 nm	1.0 - 50 mg/L N
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	655 nm	1.0 - 50 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO am flakon test ayıracı, High Range F5 seti	1 Set	535650

Uygulama Listesi

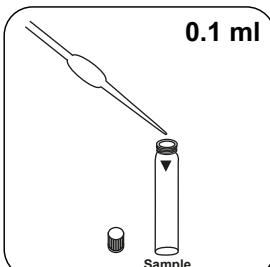
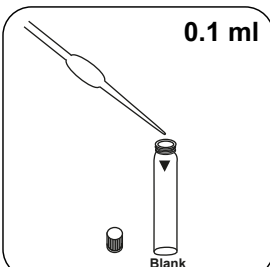
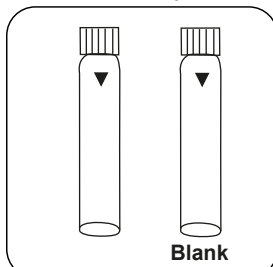
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik suların pH değeri yak. 7'ye ayarlanmalıdır (1 mol/l asit tuzu veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Vario küvet testli amonyum HR

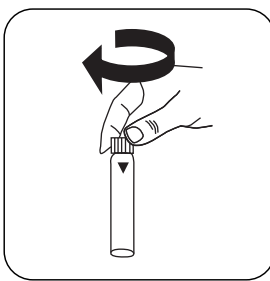
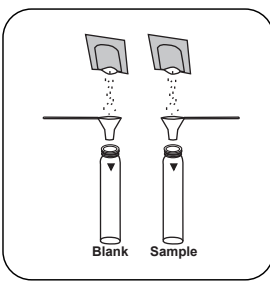
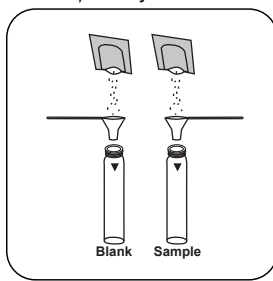
Cihazda metot seçin.



İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvette **0.1 ml demineralize su** ekleyin.

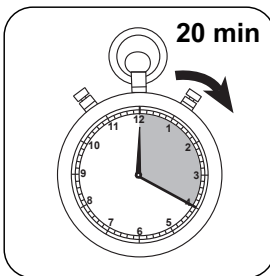
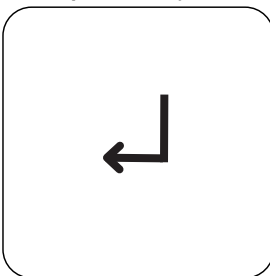
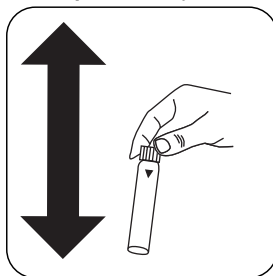
Numune küvetine **0.1 ml numune** ekleyin.



Her küvete bir Vario
AMMONIA Salicylate
F5 toz paketi ekleyin.

Her küvete bir Vario
AMMONIA Cyanurate
F5 toz paketi ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Çalkalayarak içeriği
çözdürün.

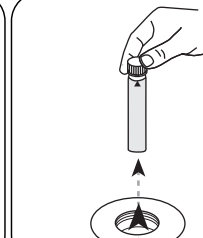
ENTER tuşuna basın.

20 dakika tepkime süresi
bekleyin.



Zero

Boş küveti ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l Amonyum cinsinden belirir.

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürüleceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NH ₄	1.29
mg/l	NH ₃	1.22

Kimyasal Metod

Salisilat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-3.25421 • 10 ⁰
b	3.62204 • 10 ¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Tespitlerde bozukluklara sebebiyet veren demir şu şekilde giderilebilir: Toplam demir konsantrasyonunu tespit edin ve boş küvetin üretimi için damitlemiş su yerine belirlenen konsantrasyonların bir demir standartını kullan.
- Klor mevcut olması durumunda numune sodyum tiyosülfat ile işlem görmelidir. 1 litre su numunesindeki 0,3 mg/L Cl₂'ye bir damla 0,1 mol/l sodyum tiyosülfat çözeltisi eklenir.



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.59 mg/L
Belirleme Limiti	1.78 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	50 mg/L
Hassasiyet	36.82 mg/L / Abs
Güven Aralığı	3.66 mg/L
Standart Sapma	1.51 mg/L
Varyasyon Katsayısı	5.93 %

Elde edilen

DIN 38406-E5-1 ISO 7150-1

**Arsenik****M68****0.02 - 0.6 mg/L As****Gümüş Dietilditiyokarbamat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	□ 20 mm	507 nm	0.02 - 0.6 mg/L As

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Kimyasal maddeler için kılavuzda, kimyasal madde satıcınızla ilgili referansa bakın		

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

Aşağıdaki reaktiflerin satın alınması gereklidir:

1. %40 sülfürik asit p.a. (H_2SO_4 , CAS Kayıt Numarası: 7664-93-6)
2. 8,33 g Potasyum İyodid (KI, CAS Kayıt Numarası: 7681-11-0) 50 ml su içinde çözün
Dikkat: koyu renkli bir şişede saklanırsa 1 hafta kullanılabilir
3. Çözün 4,0 g Kalay (II) -klorür-Dihidrat ($SnCl_2 \cdot 2H_2O$, CAS Kayıt Numarası: 10025-69-1) içinde 10 ml Hidroklorik asit 25 % (HCl, CAS Kayıt Numarası: 7647-01-0)
4. 2,0 g Çinko (Zn, CAS Kayıt Numarası: 7440-66-6, partikül boyutu: 0,3-1,5 mm)
5. Absorpsiyon çözeltisi:
0,25 g gümüş dietilditiokarbaminat ($C_5H_{10}AgNS_2$, CAS Kayıt Numarası: 1470-61-7)
ve 0,02 g Brucine ($C_{23}H_{26}N_2O_4$, CAS Kayıt Numarası: 357-57-3)
içinde 100 ml 1-metil-2-pirolidon p.a. (As < 10 ppb, Sb < 10 ppb, C_5H_9NO CAS Kayıt Numarası: 872-50-4)
İşik olmadan gevşetin ve saklayın.
Tamamen çözünmesi mümkün değilse min. 1 saat ve süzerek berrak bir çözelti elde edin.

Notlar

1. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar teknigi uygulanmalıdır.
2. Ayırıcıları kimyasal ürün bayilerinden edinin. Ayırıcıların imhasına ve kullanımına dair uyarılar ilgili güvenlik bilgi formlarından edinilmelidir.
3. Yalnızca tamamen kuru cam gereçler kullanın.
4. 20 mm tabaka derinlikli dikdörtgen küvet kullanımı (sip. no.: 60 10 50). Konumlandırma: Küveti küvet kanalında sola takın.
5. Gümüş dietilenditiyokarbamatı 4 °C'de depolayın.
6. Maks. 20 °C'lik karanlık bir ortamda absorpsiyon çözeltisi yakl. 1 hafta muhafaza edilebilir.



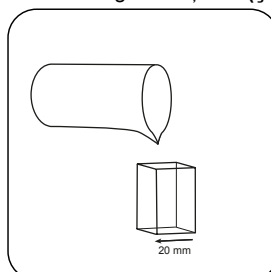
Tespitin uygulanması Arsenik (III, IV)

Cihazda metot seçin.

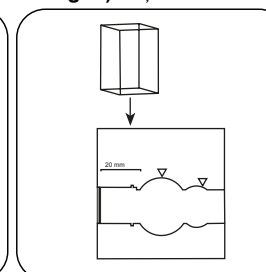
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Numune hazırlama: Tepkime sürelerine tamı tamına riayet edilmelidir!

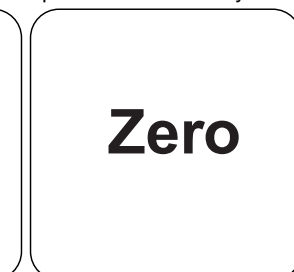
1. Çekme ağızındaki kuru tepkime tertibatını monte edin (zehirli buharları!).
2. 100 ml'lik Erlen (NS 29/32) **50 ml numune** pipetleyin.
3. Numuneye **30 ml sülfürik asit, 2,0 ml potasyum iyodür çözeltisi ve 0,3 ml çinko(II)klorür çözeltisi** ekleyin.
4. Erleni tipa ile kapatın, sallayın ve **15 dakika** bekletin.
5. **2,0 g çinko** tartışın ve hazır bulundurun.
6. Absorpsiyon borusunu tam olarak **5,0 ml absorpsiyon çözeltisi** ile doldurun. (Volumetrik pipet kullanın).
7. 15 dakikalık tepkime süresinin sona ermesinden sonra önceden hazırlanan miktarında çinkoyu Erlen ile av edin ve **derhal** önceden hazırlanan absorpsiyon borusu ile **kapatın**.
8. Arsenik gazı oluşumu (**çekme ağızı!**) başlar. **60 dakika** tepkime süresini bekleyin.



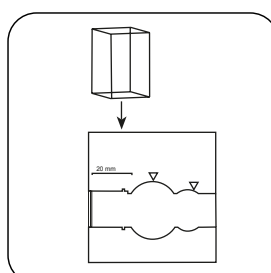
20 mm'lik küveti demirleme-
ralize su ile doldurun.



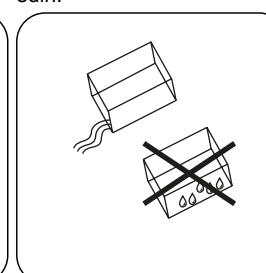
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



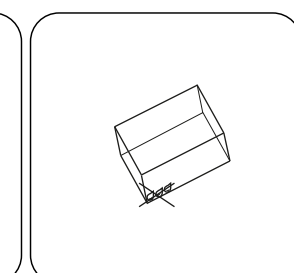
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden
alın.

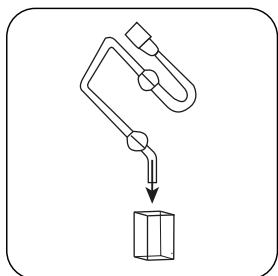


Küveti boşaltın.



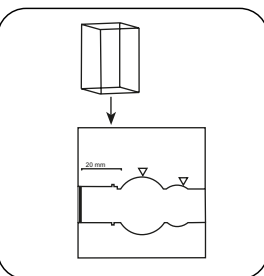
Küveti iyice kurulayın.

ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.

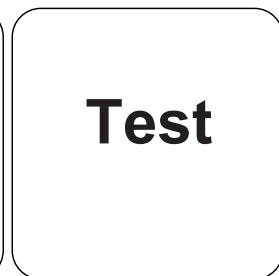


20 mm'lik küveti renkli absorpsiyon çözeltisi ile doldurun.

Ekranda sonuç mg/l Arsenik cinsinden belirir.

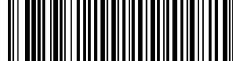


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Test



Kimyasal Metod

Gümüş Dietildityokarbamat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

20 mm

a	-6.96705 • 10 ⁺⁰
b	4.41627 • 10 ⁺²
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Antimon, selen ve tellür arsenik gibi tepkime gösterir.
2. Tiyoşülfat ise tespiti bozar.

Bibliyografi

G. Ackermann, J. Köthe: Fresenius Z. Anal. Chem. 323 (1986), 135

Elde edilen

DIN EN 26595

ISO 6595

**PHMB T****M70****2 - 60 mg/l PHMB****Tampon / Indikatör**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	560 nm	2 - 60 mg/l PHMB

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
PHMB fotometre	Tablet / 100	516100BT
PHMB fotometre	Tablet / 250	516101BT

Uygulama Listesi

- Havuz Suyu Kontrol

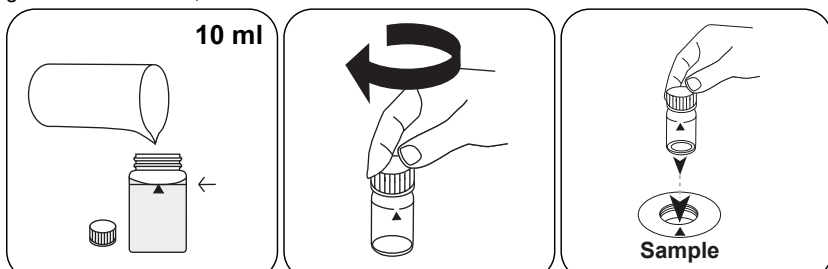
Notlar

1. Tespit sona erdikten sonra küvetler derhal yıkamalı ve bir fırça ile temizlenmelidir.
2. Uzun süreli kullanımlarda küvetler ve karıştırma çubuğu mavi renk alabilir. Bu renklenme küvetler ve karıştırma çubuğu bir laboratuvar temizleyicisi ile temizlendiğinde giderilebilir. Ardından şebeke suyu ile ve daha sonra demineralize su ile iyice yıkamalıdır.
3. Bu tespitte analiz sonucu su numunesinin sertlik derecesinden ve asit kapasitesinden etkilenir. Bu metot, şu birleşimi içeren su kullanımlarında ayarlanır:
Kalsiyum sertlik derecesi: 2 mmol/l
Asit kapasitesi: 2,4 mmol/l.

Tespitin uygulanması Tabletli PHMB (biguanid)

Cihazda metot seçin.

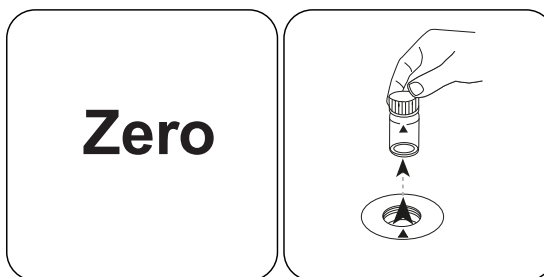
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

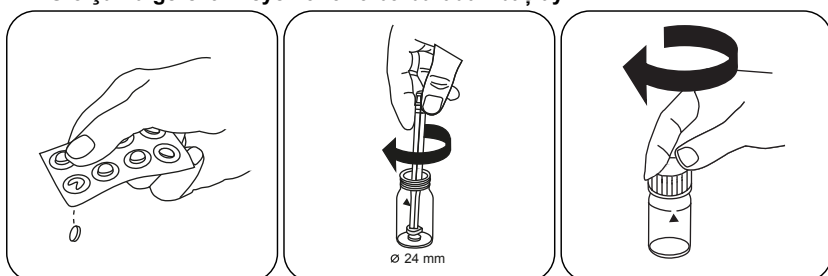
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

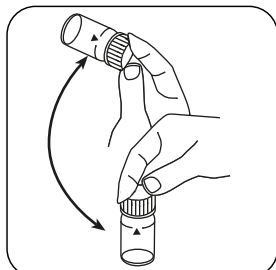
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



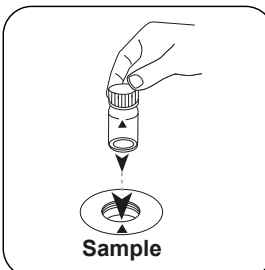
PHMB PHOTOMETER tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.

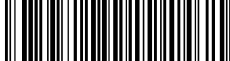


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l PHMB cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Tampon / Indikatör

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-2.00454 \cdot 10^{+1}$	$-2.00454 \cdot 10^{+1}$
b	$1.29751 \cdot 10^{-2}$	$2.78966 \cdot 10^{+2}$
c	$-4.47145 \cdot 10^{+1}$	$-2.06693 \cdot 10^{+2}$
d	$-1.07518 \cdot 10^{-2}$	$-1.06855 \cdot 10^{+3}$
e	$1.42602 \cdot 10^{-2}$	$3.04706 \cdot 10^{+3}$
f		

**Brom 10 T****M78****0.1 - 3 mg/L Br₂****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 10 mm	510 nm	0.1 - 3 mg/L Br ₂

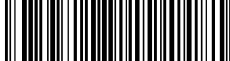
Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515742BT

Uygulama Listesi

- Dezenfeksiyon Kontrol
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı



Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizlik malzemesi (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdığından bir sonraki oksidasyon malzemeleri (ör. ozon, klor) tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam gereçler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1 \text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkandır.
2. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile bromun gazlaşması önlenmelidir. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.
3. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir ($0,5 \text{ mol/l}$ sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözülmüş hali ile).

Notlar

Küvet uzunluğunun çeşitliliği sayesinde ölçüm aralığı genişletilebilir:

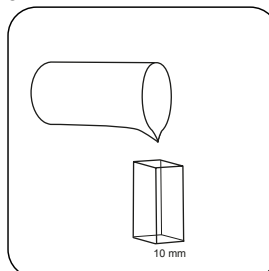
- 10 mm küvet: $0,1 \text{ mg/L} - 3 \text{ mg/L}$, çözülüm: 0,01
- 20 mm küvet: $0,05 \text{ mg/L} - 1,5 \text{ mg/L}$, çözülüm: 0,01
- 50 mm küvet: $0,02 \text{ mg/L} - 0,6 \text{ mg/L}$, çözülüm: 0,001



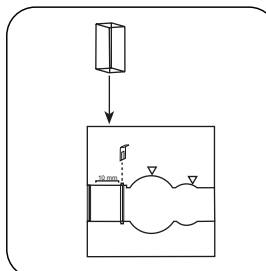
Tespitin uygulanması Tabletli brom

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



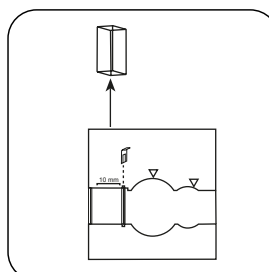
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



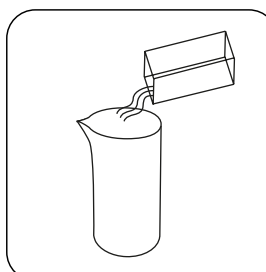
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

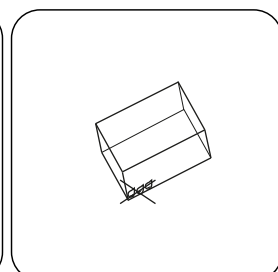
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

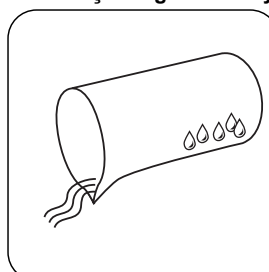


Küveti boşaltın.

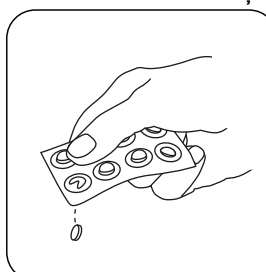


Küveti iyice kurulayın.

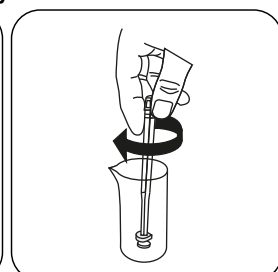
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



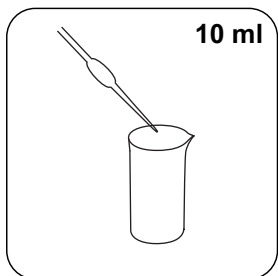
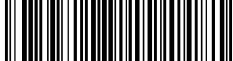
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayıp ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



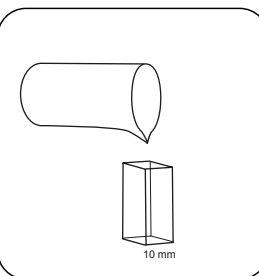
DPD No. 1 tablet ilave edin.



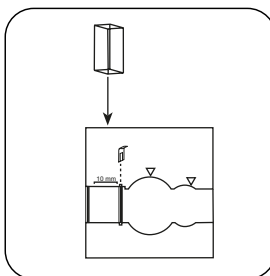
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



10 numune ilave edin.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.
Ekranda sonuç mg/l Brom cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

10 mm

a	-3.47814 • 10 ⁻²
b	8.22863 • 10 ⁰
c	7.07422 • 10 ⁻¹
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki brom gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.
2. 22 mg/L bromun üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda su numunesi seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve akabinde ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Elde edilen

US EPA 330.5 (1983)

APHA Method 4500 Cl-G

^a) alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır

**Brom 50 T****M79****0.05 - 1 mg/L Br₂****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	□ 50 mm	510 nm	0.05 - 1 mg/L Br ₂

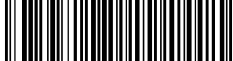
Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 1 High Calcium ^{*)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{*)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{*)}	Tablet / 500	515742BT

Uygulama Listesi

- Dezenfeksiyon Kontrol
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı



Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:

Birçok ev tipi temizlik malzemesi (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdığından bir sonraki oksidasyon malzemeleri (ör. ozon, klor) tespitinde ehemmiyetsiz miktarla bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam gereçler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1 \text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkandır.

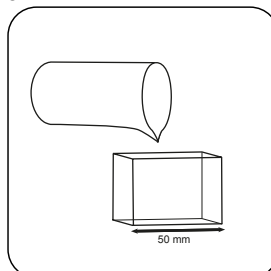
2. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile bromun gazlaşması önlenmelidir. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.
3. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir ($0,5 \text{ mol/l}$ sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözülmüş hali ile).



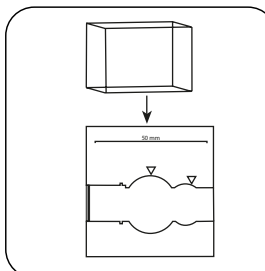
Tespitin uygulanması Tabletli brom

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



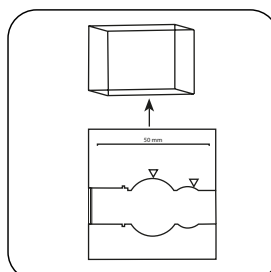
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



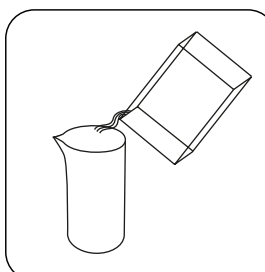
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

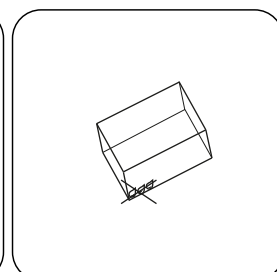
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

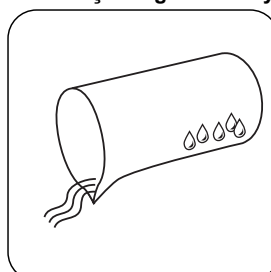


Küveti boşaltın.

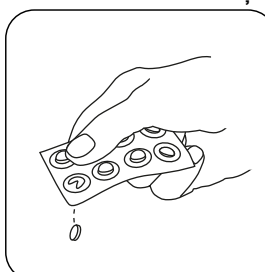


Küveti iyice kurulayın.

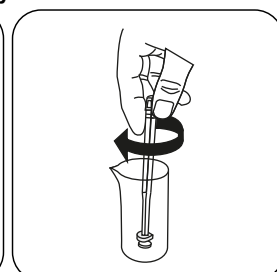
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



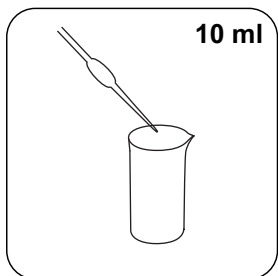
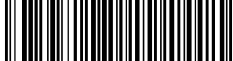
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yükayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



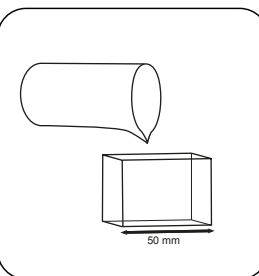
DPD No. 1 tablet ilave edin.



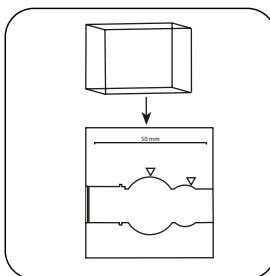
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



10 numune ilave edin.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.
Ekranda sonuç mg/l Brom cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-2.45723 • 10 ⁻²
b	3.75449 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki brom gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.
- 22 mg/L bromun üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda su numunesi seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve akabinde ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Elde edilen

US EPA 330.5 (1983)
APHA Method 4500 Cl-G

^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır

**Brom T****M80****0.05 - 13 mg/L Br₂****Br****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	530 nm	0.05 - 13 mg/L Br ₂
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	510 nm	0.05 - 13 mg/L Br ₂
Scuba II	\varnothing 24 mm	530 nm	0.2 - 13 mg/L Br ₂

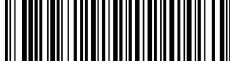
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515742BT

Uygulama Listesi

- Dezenfeksiyon Kontrol
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı



Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:

Birçok ev tipi temizlik malzemesi (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdığından bir sonraki oksidasyon malzemeleri (ör. ozon, klor) tespitinde ehemmiyetsiz miktarla bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam gereçler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1 \text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkandır.

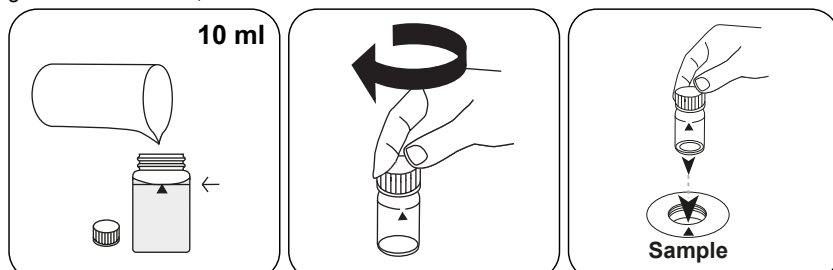
2. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile bromun gazlaşması önlenmelidir. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.
3. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir ($0,5 \text{ mol/l}$ sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).



Tespitin uygulanması Tabletli brom

Cihazda metot seçin.

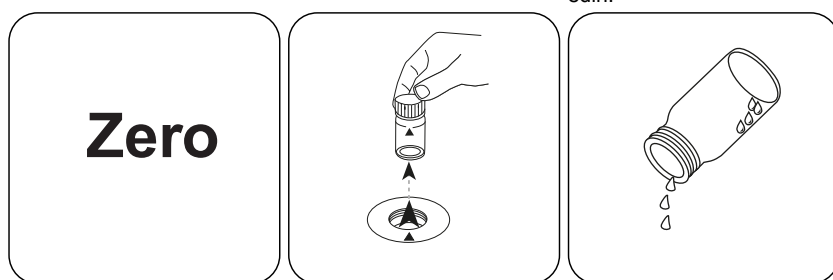
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

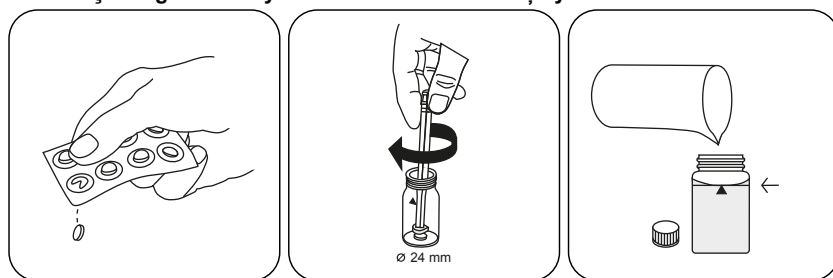


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

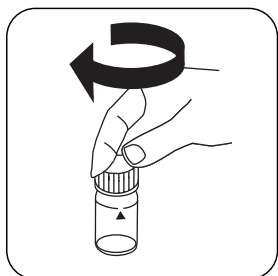
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



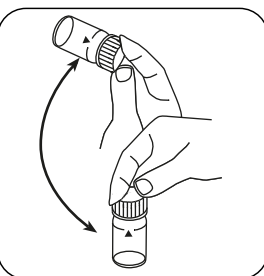
DPD No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

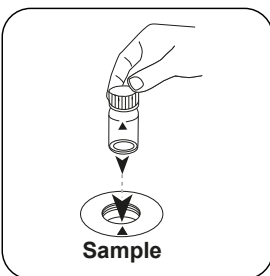
Küveti **10 ml işaretine** kadar numune ile doldurun.



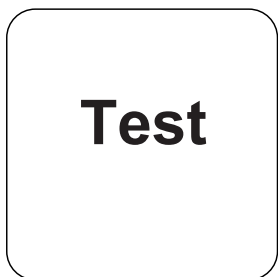
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç mg/l Brom cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$4.51215 \cdot 10^{-2}$	$4.51215 \cdot 10^{-2}$
b	$3.39914 \cdot 10^{+0}$	$7.30815 \cdot 10^{+0}$
c	$3.68532 \cdot 10^{-1}$	$1.70354 \cdot 10^{-1}$
d	$1.00204 \cdot 10^{-1}$	$9.95865 \cdot 10^{-1}$
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki brom gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.
- 22 mg/L bromun üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda su numunesi seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve akabinde ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Elde edilen

US EPA 330.5 (1983)

APHA Method 4500 Cl-G

^a) alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır

**Brom PP****M81****0.05 - 4.5 mg/L Br₂****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	530 nm	0.05 - 4.5 mg/L Br ₂
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	510 nm	0.05 - 4.5 mg/L Br ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Toplam klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530120

Uygulama Listesi

- Dezenfeksiyon Kontrol
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:

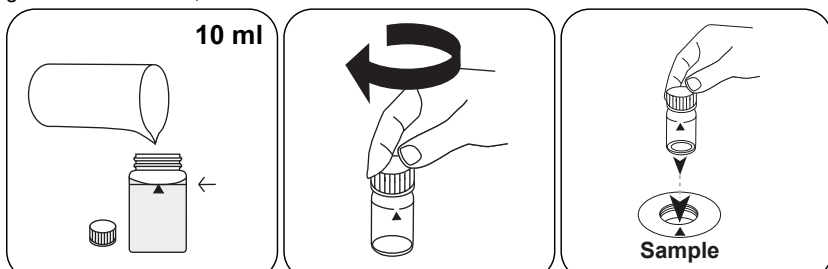
Birçok ev tipi temizlik malzemesi (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden bir sonraki oksidasyon malzemeleri (ör. ozon, klor) tespitiinde ehemmiyetsız miktarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam gereçler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.

2. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile bromun gazlaşması önlenmelidir. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.
3. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksit su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Toz paketli brom

Cihazda metot seçin.

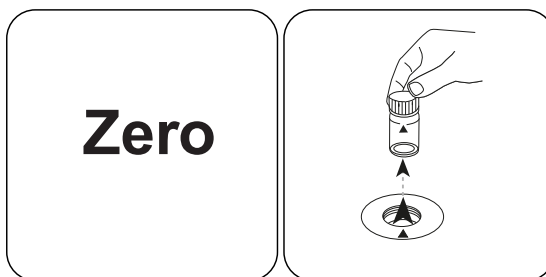
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

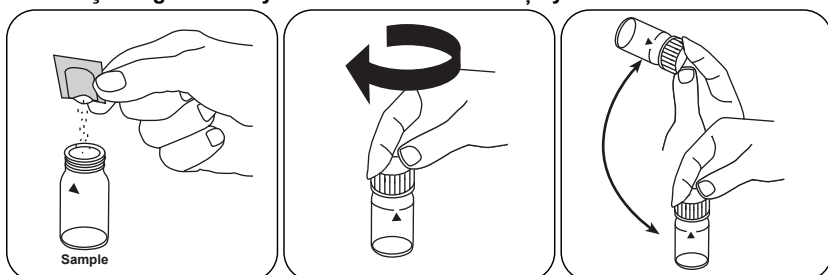
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

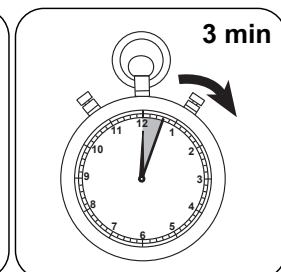
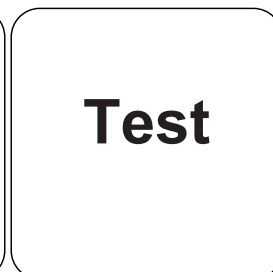
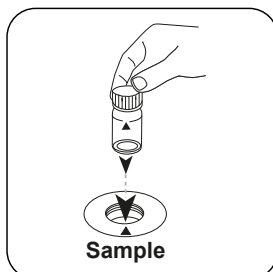
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



**Chlorine TOTAL DPD/
F10 toz paketi** ilave edin.

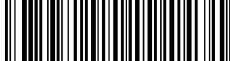
Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Brom cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-4.54564 \cdot 10^{-2}$	$-4.54564 \cdot 10^{-2}$
b	$3.79613 \cdot 10^{+0}$	$8.16168 \cdot 10^{+0}$
c	$4.48111 \cdot 10^{-1}$	$2.07139 \cdot 10^{+0}$
d	$-1.33013 \cdot 10^{-1}$	$-1.32193 \cdot 10^{+0}$
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki brom gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.
2. 22 mg/L bromun üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda su numunesi seyreltilmelidir. Seyretilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve akabinde ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Elde edilen

US EPA 330.5 (1983)
APHA Method 4500 Cl-G

**Bor T****M85****0.1 - 2 mg/L B****Azometin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	430 nm	0.1 - 2 mg/L B
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	450 nm	0.1 - 2 mg/L B

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Boron No. 1	Tablet / 100	515790BT
Boron No. 2	Tablet / 100	515800BT
Boron No. 2	Tablet / 250	515801BT
Set boron No. 1/No. 2 [#]	her bir 100	517681BT
Set boron No. 1/No. 2 [#]	her bir 200	517682BT

Uygulama Listesi

- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma

Hazırlık

1. Sulu numune çözeltisi 6 ile 7 arasında bir pH değerine sahip olmalıdır.
2. Renk oluşumu sıcaklığına bağlıdır. Numune sıcaklığı $20^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ olmalıdır.

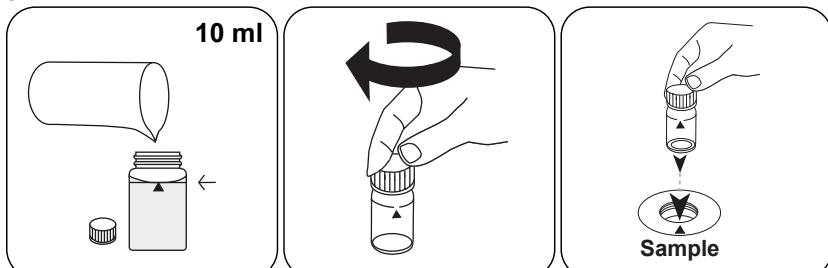
Notlar

1. Tabletlerin ilave sırasına kesinlikle uyulmalıdır.

Tespitin uygulanması Tabletli bor

Cihazda metot seçin.

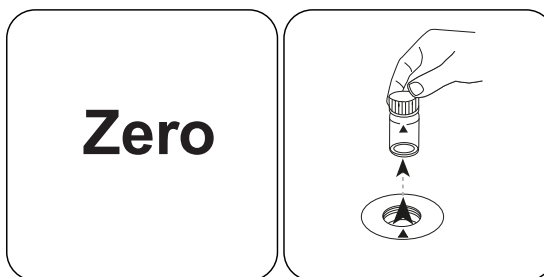
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

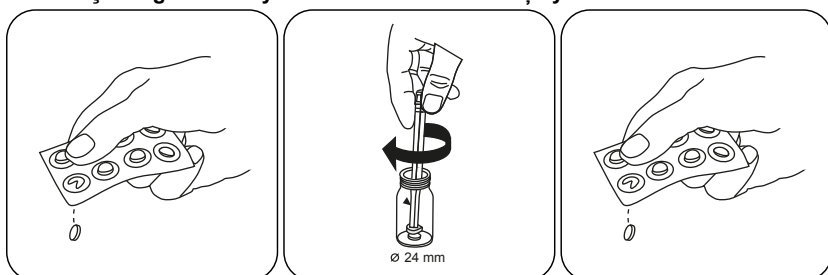
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

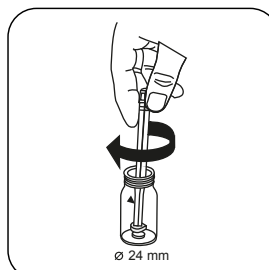
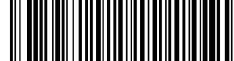
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



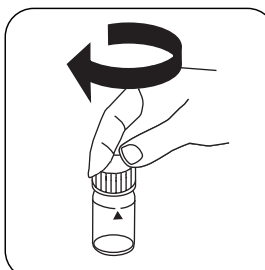
BORON No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.

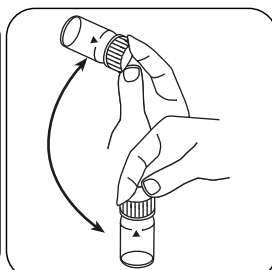
BORON No 2. tablet ilave edin.



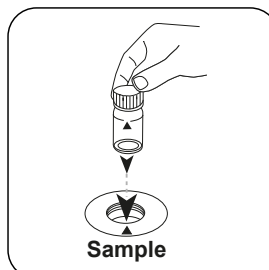
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

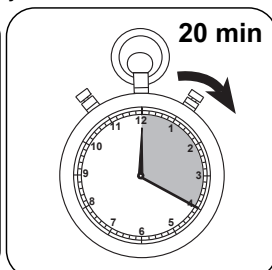
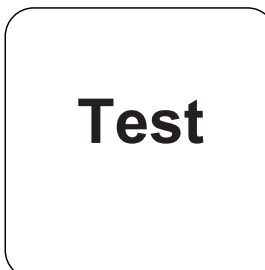


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

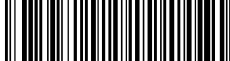


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Bor cinsinden belirir.



20 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	B	1
mg/l	H ₃ BO ₃	5.72

Kimyasal Metod

Azometin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-1.20451 • 10 ⁺⁰	-1.20451 • 10 ⁺⁰
b	7.17234 • 10 ⁺⁰	1.54205 • 10 ⁺¹
c	-1.04549 • 10 ⁺¹	-4.83279 • 10 ⁺¹
d	8.83702 • 10 ⁺⁰	8.78256 • 10 ⁺¹
e	-2.59333 • 10 ⁺⁰	-5.5413 • 10 ⁺¹
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Bozukluklar tablet içerik maddesi (EDTA) ile giderilir.

Bibliyografi

Hofer, A., Brosche, E. & Heidinger, R. Z. Anal. Chem. (1971) 253: 117

Elde edilen

ISO 9390

* karıştırma çubuğu dahil



Kadmiyum M. TT

M87

0.025 - 0.75 mg/L Cd

Cadion

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	525 nm	0.025 - 0.75 mg/L Cd

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Kadmiyum spectroquant 1.14834.0001 küvet testi d)	25 adetler	420750

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).
- Açıklanan uygulamada yalnızca Cd^{2+} iyonları tespit edilir. Kolloidal, çözünmemiş ve kompleks bağda sahip kadmiyum tespiti için bir parçalama işlemi gereklidir.
- Numunenin pH değeri 3 ile 11 arasında olmalıdır.



Notlar

1. Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
2. Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
3. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar tekniği kullanılmalıdır.
4. Numune ve ayraç hacmini uygun volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
5. Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 10 °C ile 40 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.
6. Ayraçlar +15 °C ile +25 °C arası sıcaklıkta kapalı bir şekilde muhafaza edilmelidir.

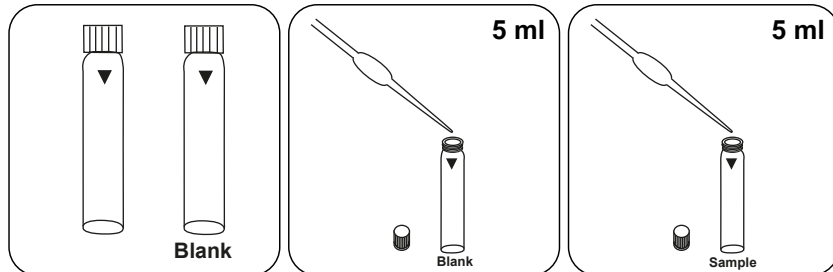


Tespitin uygulanması MERCK Spectroquant® küvet testi içeren kadmiyum, no. 1.14834.0001

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7500, XD 7500

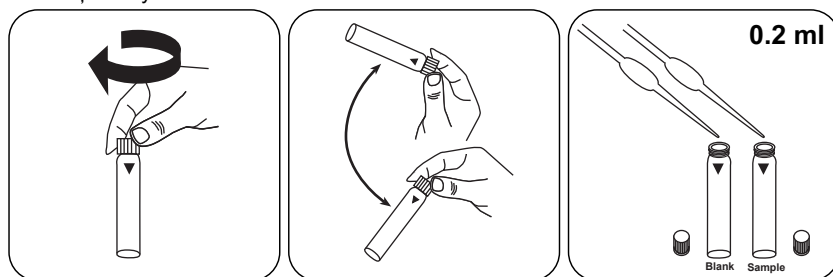
Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:



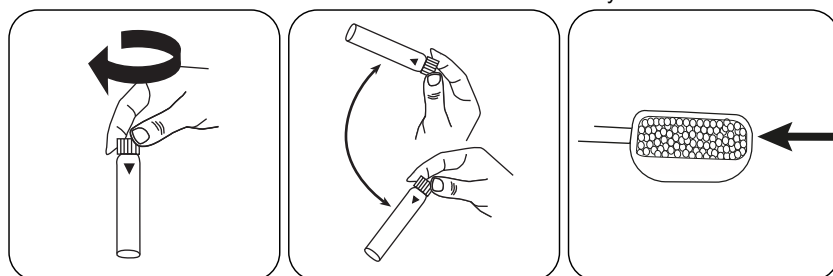
İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

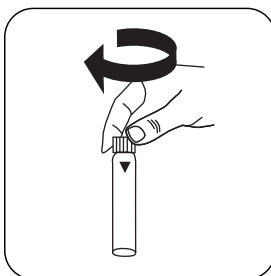
Bos küvete 5 ml demineralize su ekleyin.

Numune küvetine 5 ml numune ekleyin.

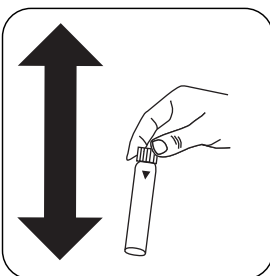


Her küvete 0.2 ml Reagenz Cd-1K çözelti ekleyin.

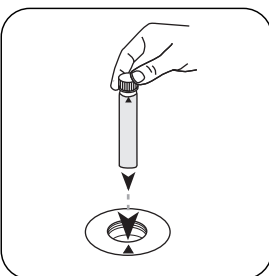




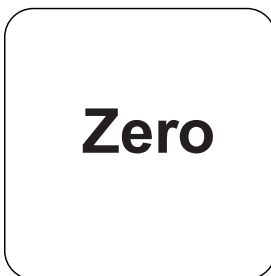
Küveti(küvetleri) kapatın.



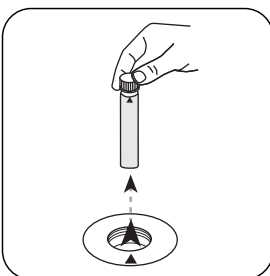
Çalkalayarak içeriği çözürün.



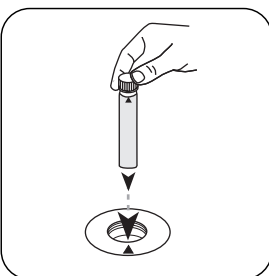
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



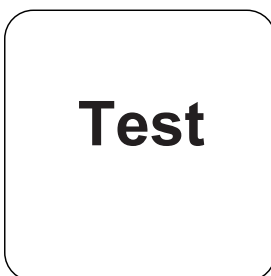
ZERO tuşuna basın.



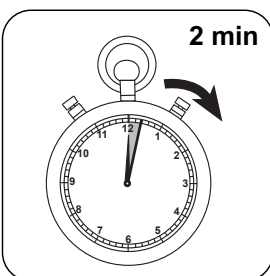
Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekran da sonuç mg/l Kadmiyum cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Cadion

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	$1.03645 \cdot 10^{+1}$
b	$4.81917 \cdot 10^{-2}$
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	25
Ca ²⁺	1000
Cr ₂ O ₇ ²⁻	100
Cu ²⁺	10
Fe ³⁺	1
Mg ²⁺	1000
Mn ²⁺	10
NH ₄ ⁺	100
Ni ²⁺	0,5
Pb ²⁺	100
PO ₄ ³⁻	100
Zn ²⁺	0,5
NaCl	0,005
NaNO ₃	0,05
Na ₂ SO ₄	0,005

**Bibliyografi**

H. Watanabe, H. Ohmori (1979), Dual-wavelength spectrophotometric determination of cadmium with cadion, *Talanta*, 26 (10), 959-961

^{d)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Klorür T****M90****0.5 - 25 mg/L Cl⁻****CL-1****gümüş Nitrat / Bulanıklık**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	530 nm	0.5 - 25 mg/L Cl ⁻
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	450 nm	0.5 - 25 mg/L Cl ⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Klorür T1	Tablet / 100	515910BT
Klorür T1	Tablet / 250	515911BT
Klorür T2	Tablet / 100	515920BT
Klorür T2	Tablet / 250	515921BT
Set klorür T1/T2 *	her bir 100	517741BT
Set klorür T1/T2 *	her bir 250	517742BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

1. Aşırı alkali sular analizden önce ger. nitrik asit ile nötralize edilmelidir.



Notlar

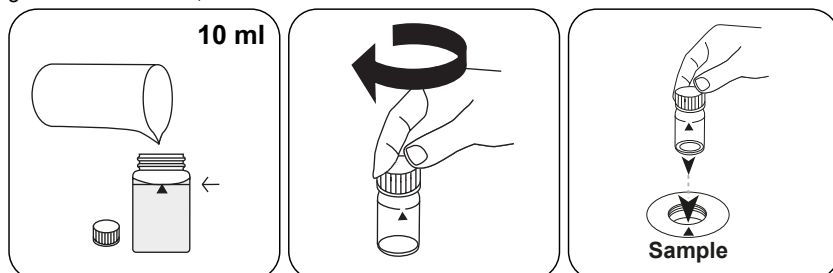
- Yüksek elektrolit ve organik bileşik konsantrasyonları çökelme tepkimesi üzerinde farklı etkilere sahiptir.



Tespitin uygulanması Tabletli klorür

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

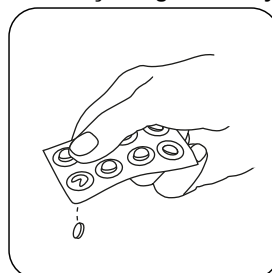
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

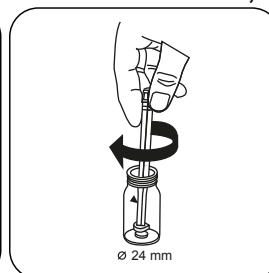
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

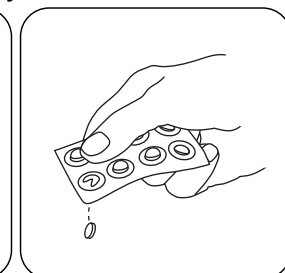
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



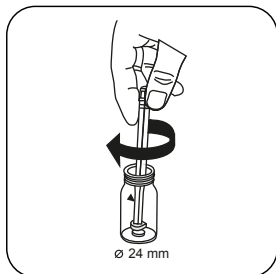
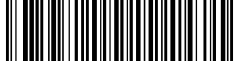
CHOLORIDE T1 tablet ilave edin.



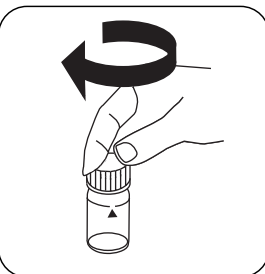
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



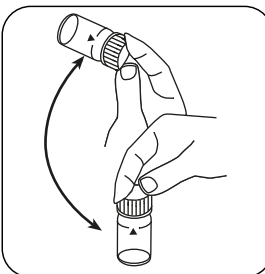
CHLORIDE T2 tablet ilave edin.



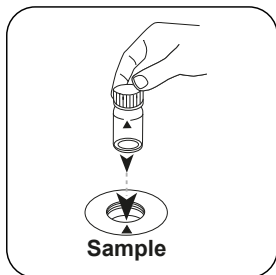
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



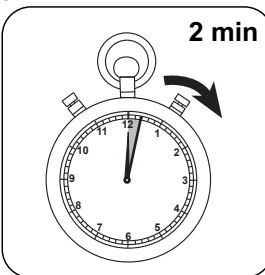
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l klorür cinsinden belirir.

Test



2 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Cl ⁻	1
mg/l	NaCl	1.65

Kimyasal Metod

gümüş Nitrat / Bulanıklık

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-1.74125 \cdot 10^{+0}$	$-1.74125 \cdot 10^{+0}$
b	$1.28236 \cdot 10^{+1}$	$2.75707 \cdot 10^{+1}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Örneğin; bromür, iyodür, tiyosiyanat asitli ortamda gümüş nitrat ile çökeltiler oluşturabilecek gibi iyonlar bozulur.
- Münferit partiküller klorürün mevcut olması durumuna bağlanamaz. Klorür, sütümüş bir görünüm ile ince dağılmış bir bulanıklığa neden olur. **Kuvvetli karıştırma ya da çalkalama kaynaklı yoğun türbülanslar ehemmiyetsiz miktarda bulguya neden olabilecek büyük kabarcıklara neden olur.**
- Siyanür, iyot ve bromür de klorür olarak belirlenir. Kromat ve dikromat çakışır ve kromik duruma indirgenmeli veya çıkartılmalıdır.

Elde edilen

DIN 38405

* karıştırma çubuğu dahil

**Klorür L (B)****M91****5.00 - 60 mg/L Cl⁻****Demir(III)-tiyosiyanat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	455 nm	5.00 - 60 mg/L Cl ⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Klorür ayırıcı testi	1 adetler	2419031

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

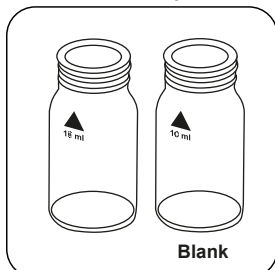
1. Tespit uygulanırken numune ve ayırıcılar olabildiğince oda sıcaklığına sahip olmalıdır.
2. Numunenin pH değeri 3 ile 9 arasında olmalıdır.

Notlar

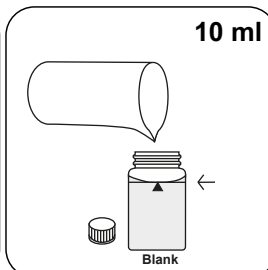
1. Ayırıcılar +4 °C ila +8 °C (buzdolabı) sıcaklıkta kapalı halde muhafaza edilmelidir.

Tespitin uygulanması Klorür ayıraç testi

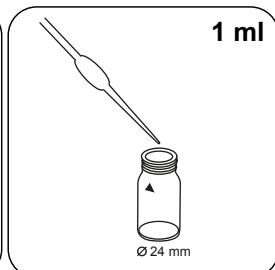
Cihazda metot seçin.



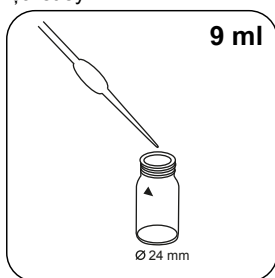
İki adet 24 mm'lik temiz kütvet hazırlayın. Bunlardan birini boş kütvet olarak işaretleyin.



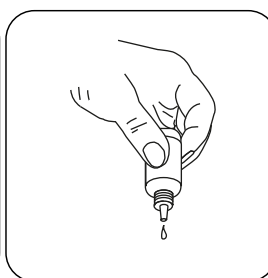
Boş kütvete **10 ml demineralize su** ekleyin.



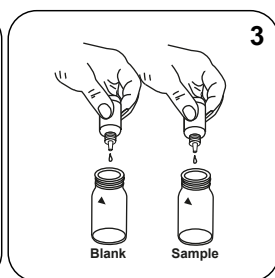
Küvete **1 ml numune** ekleyin.



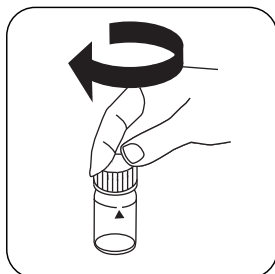
24 mm'lik kütveti **9 ml demineralize su** ile doldurun.



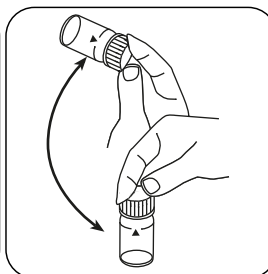
Damla şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damlalar ilave edin.



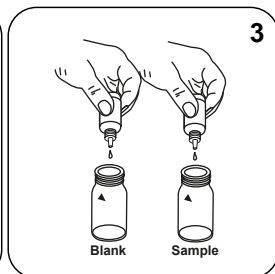
Her kütve **3 damla Chloride-51 çözelti** ekleyin.



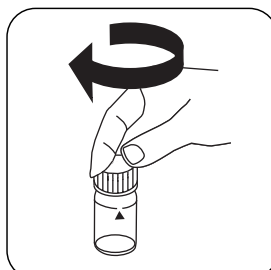
Kütveti(kütvetleri) kapatın.



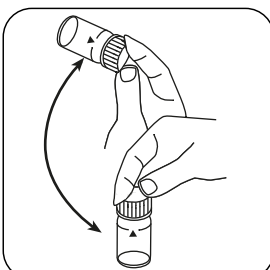
Sallayarak içeriği karıştırın.



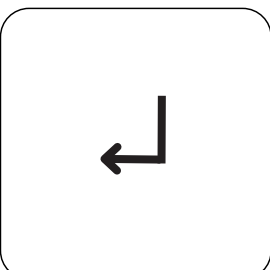
Her kütve **3 damla Chlорide-52 çözelti** ekleyin.



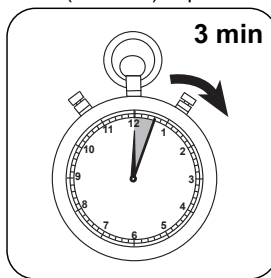
Küveti(küvetleri) kapatın.



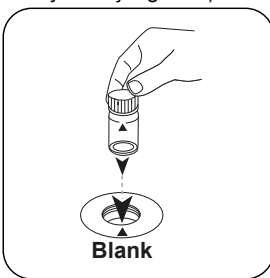
Sallayarak içeriği karıştırın.



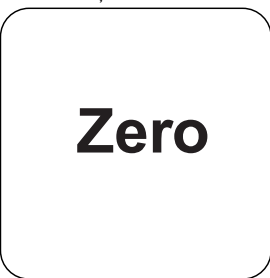
ENTER tuşuna basın.



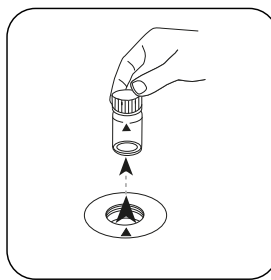
3 dakika tepkime süresi bekleyin.



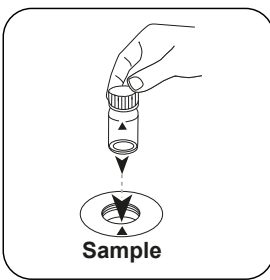
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



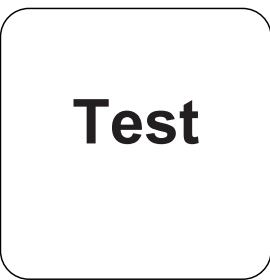
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

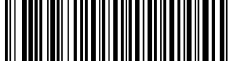


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l klorür cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Cl ⁻	1
mg/l	NaCl	1.65

Kimyasal Metod

Demir(III)-tiyosiyanat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-4.54503 • 10 ⁺⁰	-4.54503 • 10 ⁺⁰
b	4.04636 • 10 ⁺¹	8.69967 • 10 ⁺¹
c	8.94686 • 10 ⁺¹	4.13569 • 10 ⁺²
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Demiri (III) demiere (II) veya civayı (II) civaya (I) indirgeyebilen sülfit ve tiyosülfat gibi madde artıkları çakışabilir. Siyanür, iyot ve bromür, pozitif bir enterferans verir.

Elde edilen

APHA Method 4500-Cl- E

**Klorür L (A)****M92****0.5 - 20 mg/L Cl⁻****CL-****Civa Tiyosiyonat/Demir Nitrat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	430 nm	0.5 - 20 mg/L Cl ⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Klorür ayırıcı seti	1 adetler	56R018490

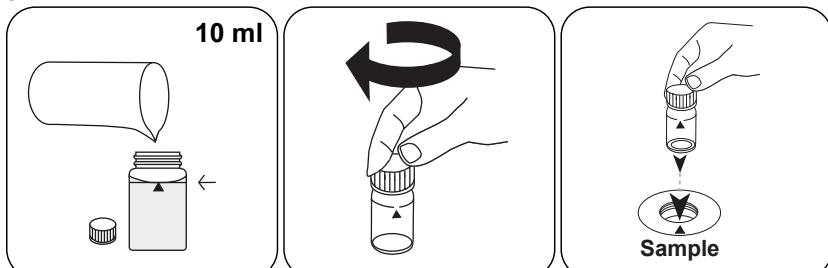
Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı klorür

Cihazda metot seçin.

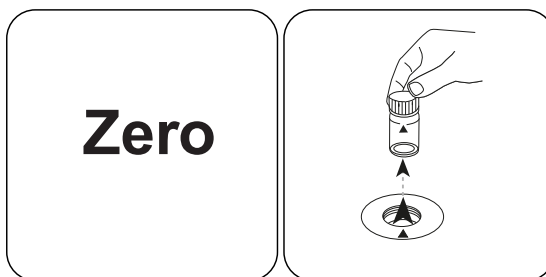
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

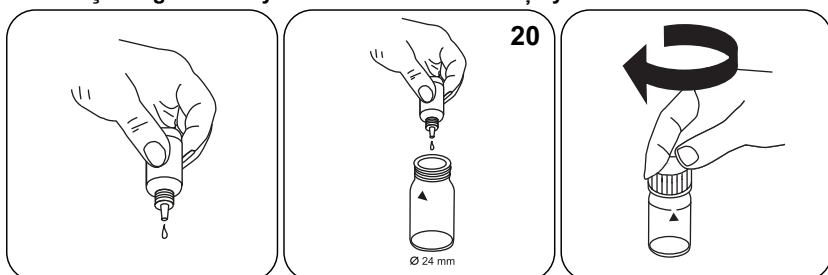
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

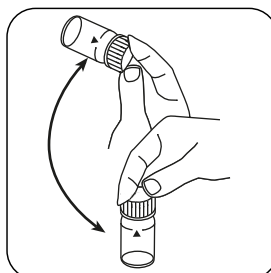
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



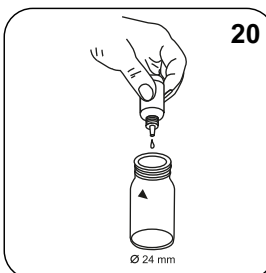
Damlalıklarını dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damalar
ilave edin.

20 damla KS251 (Chloride Reagenz A) ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



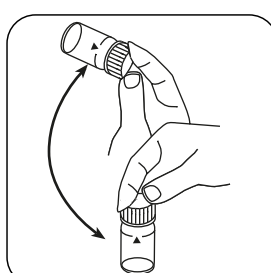
Sallayarak içeriği karıştırın.



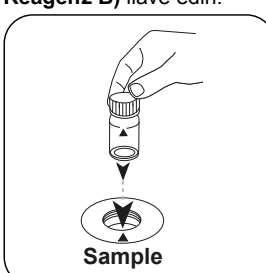
20



Küveti(küvetleri) kapatın.

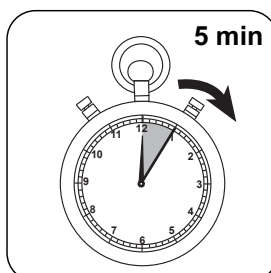


Sallayarak içeriği karıştırın.



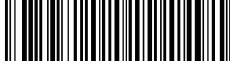
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.
Ekranda sonuç mg/l klorür cinsinden belirler.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Cl ⁻	1
mg/l	NaCl	1.65

Kimyasal Metod

Civa Tiyosiyatan/Demir Nitrat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$1.53241 \cdot 10^{+0}$	$1.53241 \cdot 10^{+0}$
b	$-1.29813 \cdot 10^{+1}$	$-2.79098 \cdot 10^{+1}$
c	$4.02483 \cdot 10^{+1}$	$1.86048 \cdot 10^{+2}$
d	$-3.11237 \cdot 10^{+1}$	$-3.09319 \cdot 10^{+2}$
e	$9.1645 \cdot 10^{+0}$	$1.95823 \cdot 10^{+2}$
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Demiri (III) demiere (II) veya civayı (II) civaya (I) indirgeyebilen sülfit ve tiyosülfat gibi madde artıkları çakışabilir. Siyanür, iyot ve bromür, pozitif bir enterferans verir.

Elde edilen

DIN 15682-D31
DIN ISO 15923-1 D49

Klorür T**M93****5 - 250 mg/L Cl⁻ⁱ⁾****CL-2****gümüş Nitrat / Bulanıklık**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100	ø 24 mm	530 nm	5 - 250 mg/L Cl ⁻ ⁱ⁾

Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

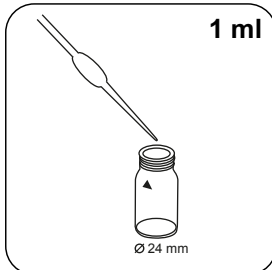
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Klorür T1	Tablet / 100	515910BT
Klorür T1	Tablet / 250	515911BT
Klorür T2	Tablet / 100	515920BT
Klorür T2	Tablet / 250	515921BT
Set klorür T1/T2 *	her bir 100	517741BT
Set klorür T1/T2 *	her bir 250	517742BT

Uygulama Listesi

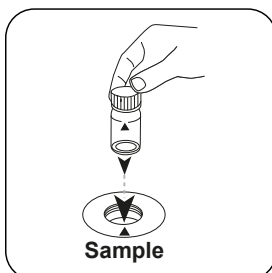
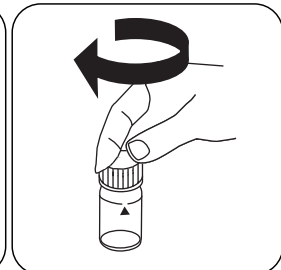
- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon

Tespitin uygulanması Tabletli klorür

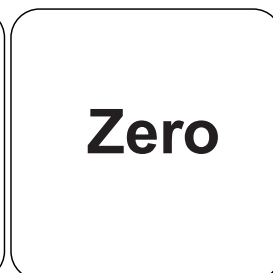
Cihazda metot seçin.



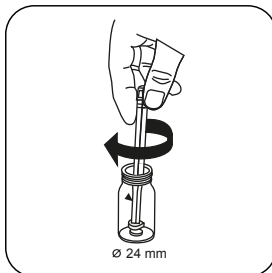
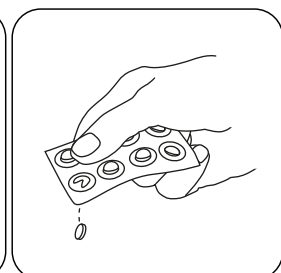
Küvete **1 ml numune** ekleyin.



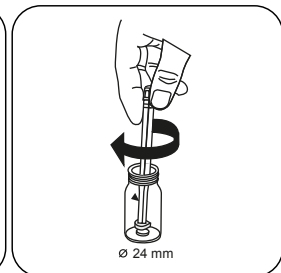
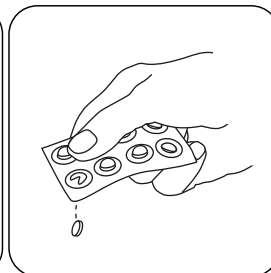
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

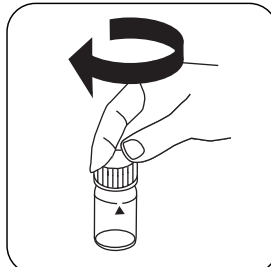


ZERO tuşuna basın.

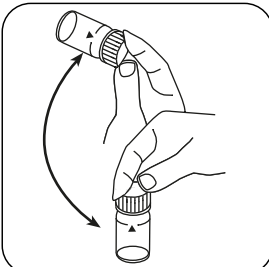


Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.

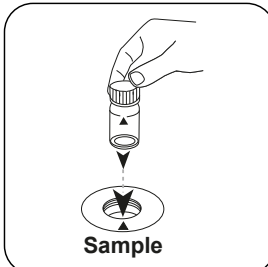




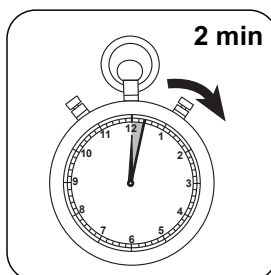
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

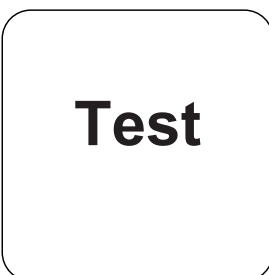


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Ekranda sonuç mg/l klorür cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Kimyasal Metod

gümüş Nitrat / Bulanıklık

^① seyreltmeye geniş aralık | [#] karıştırma çubuğu dahil

**Klor 10 T****M98****0.1 - 6 mg/L Cl₂****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 10 mm	510 nm	0.1 - 6 mg/L Cl ₂

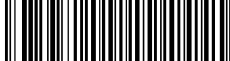
Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 3	Tablet / 100	511080BT
DPD No. 3	Tablet / 250	511081BT
DPD No. 3	Tablet / 500	511082BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515732BT
DPD No. 4	Tablet / 100	511220BT
DPD No. 4	Tablet / 250	511221BT
DPD No. 4	Tablet / 500	511222BT

Padrões disponíveis

Başlık	Paketleme Birimi	Ürün No
ValidCheck Klor 1,5 mg/l	1 adetler	48105510



Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgularla ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtiyal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Notlar

Küvet uzunluğunun çeşitliliği sayesinde ölçüm aralığı genişletilebilir:

- 10 mm küvet: 0,1 mg/L - 6 mg/L, çözülüm: 0,01
- 20 mm küvet: 0,05 mg/L - 3 mg/L, çözülüm: 0,01
- 50 mm küvet: 0,02 mg/L - 1,2 mg/L, çözülüm: 0,001

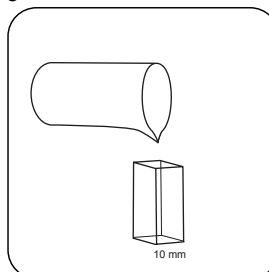


Tespitin uygulanması Tablette birlikte serbest klor

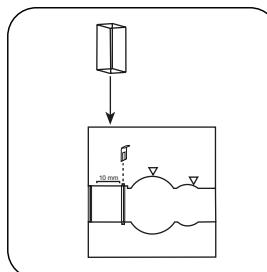
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest

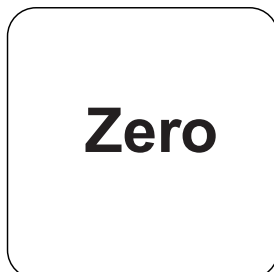
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



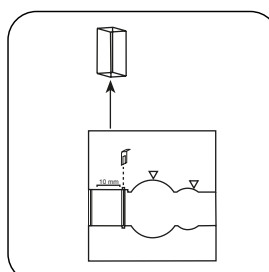
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



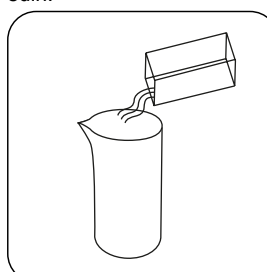
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



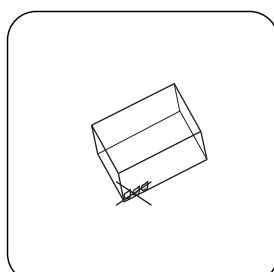
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

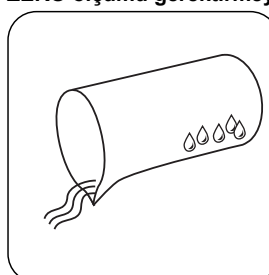


Küveti boşaltın.

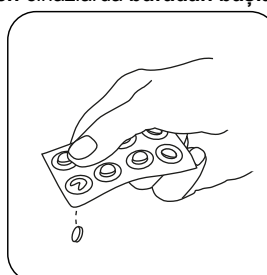


Küveti iyice kurulayın.

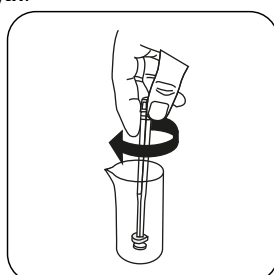
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



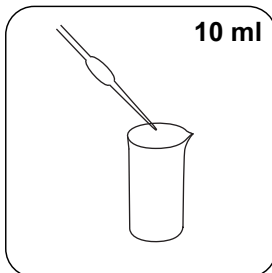
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yükayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



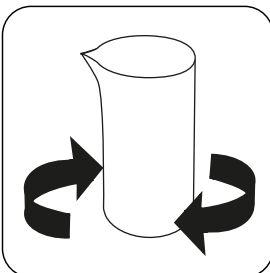
DPD No. 1 tablet ilave edin.



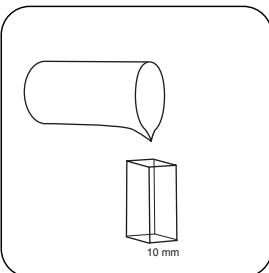
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



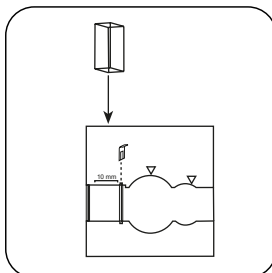
10 numune ilave edin.



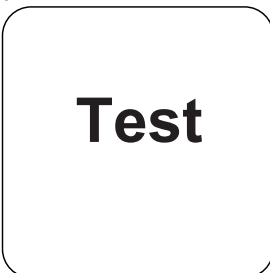
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

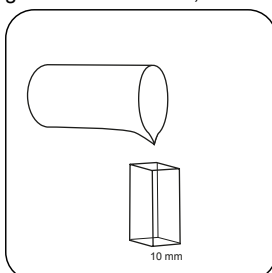
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte toplam klor

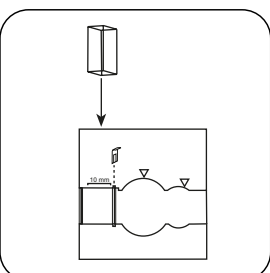
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: toplam

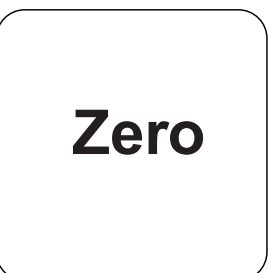
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



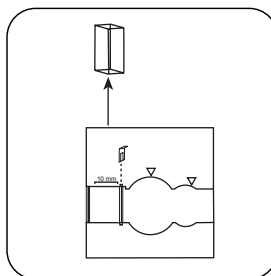
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



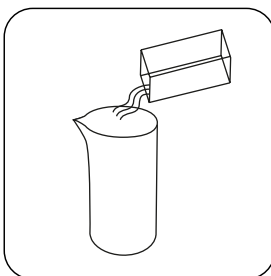
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



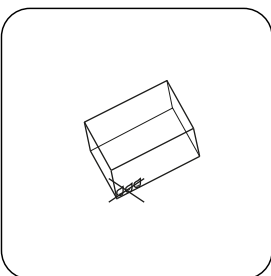
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

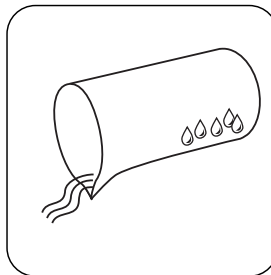


Küveti boşaltın.

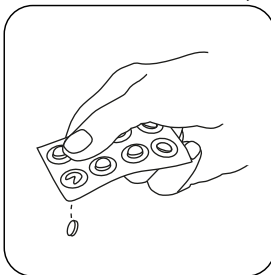


Küveti iyice kurulayın.

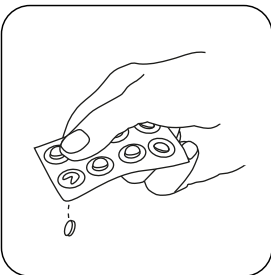
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



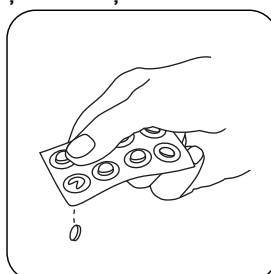
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



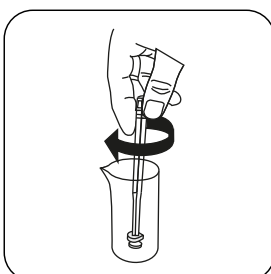
DPD No. 1 tablet ilave edin.



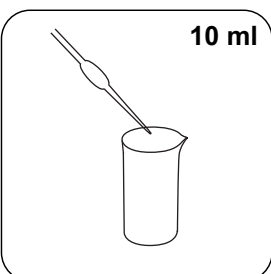
DPD No. 3 tablet ilave edin.



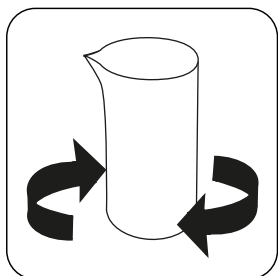
DPD No 1 ve No. 3 tablet alternatif olarak, 1 DPD No 4 tablet eklenebilir.



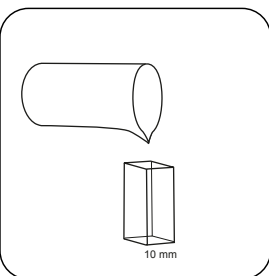
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



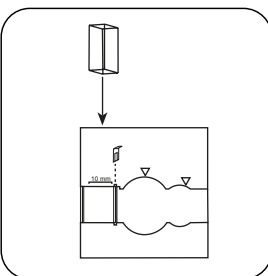
10 numune ilave edin.



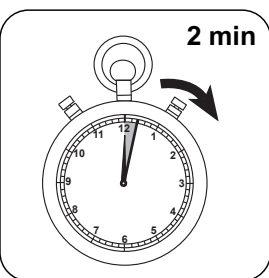
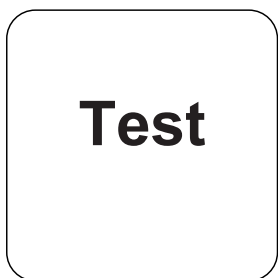
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın. 2 dakika tepkime süresi bekleyin.

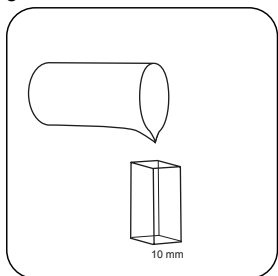
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte ayrılmış klor

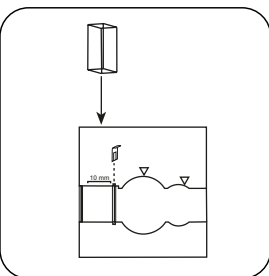
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

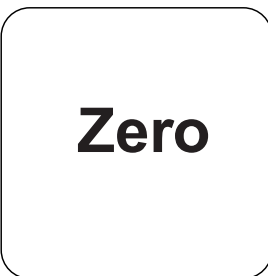
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



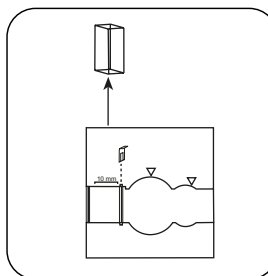
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



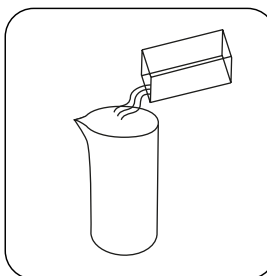
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



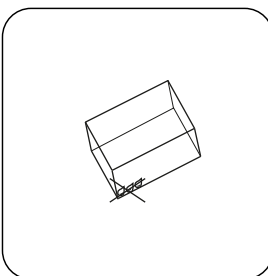
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

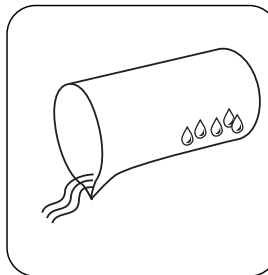


Küveti boşaltın.

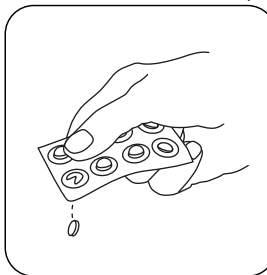


Küveti iyice kurulayın.

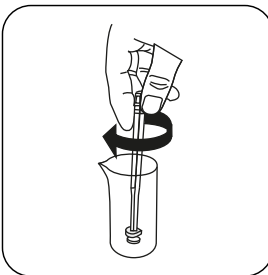
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



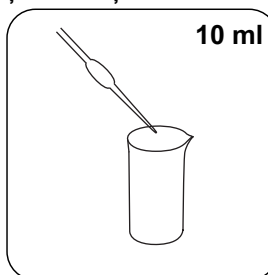
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayıp ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



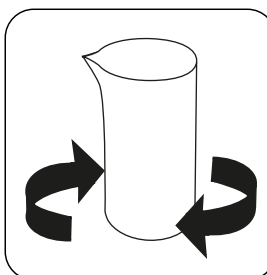
DPD No. 1 tablet ilave edin.



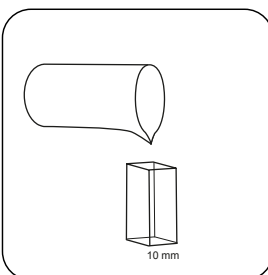
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



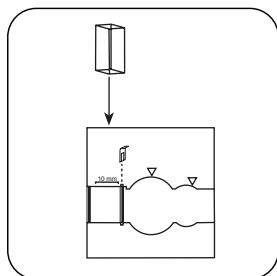
10 numune ilave edin.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

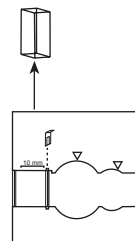


10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



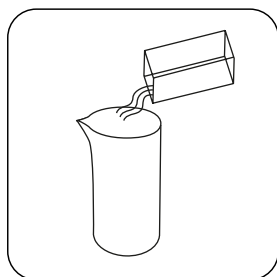
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

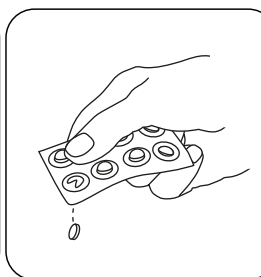


TEST (XD: START) tuşuna basın.

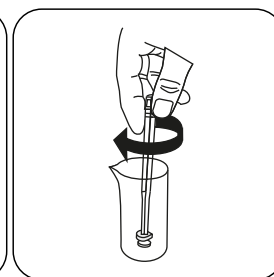
Küveti ölçüm haznesinden alın.



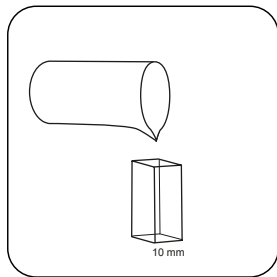
Numune çözeltisini numune kabında tekrar geri boşaltın.



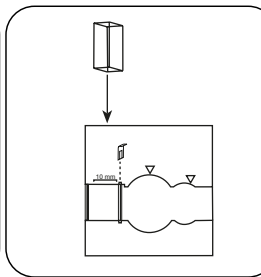
DPD No. 3 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.

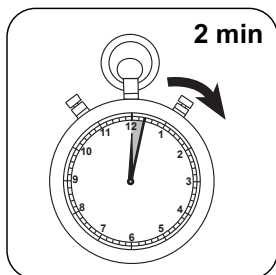


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



**2 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranın sonucunda mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirtilir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

<input type="checkbox"/> 10 mm	
a	-7.25624 • 10 ⁻²
b	4.18101 • 10 ⁺⁰
c	-1.3065 • 10 ⁺⁰
d	1.84562 • 10 ⁺⁰
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- Yüksek kalsiyum içerikli* ve/veya yüksek geçirgen* numunelerde, ayıraç tabletlerinin kullanılması durumunda numunenin bulanıklaşması ve dolayısıyla buna bağlı hatalı ölçüm meydana gelebilir. Bu durumda alternatif olarak DPD no. 1 High Calcium ve DPD no. 3 High Calcium ayıraç tabletini kullanılmalıdır.
*Bulanıklık oluşumu numune suyunun türüne ve birleşimine bağlı olduğundan tam değerler belirtilememektedir.
- Tablet kullanımlarında 10 mg/L klorun üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda numune klordan arındırılmış su ile seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarları (uygunluk testi).

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart, 1989

Göre

EN ISO 7393-2



^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır

**Klor 50 T****M99****0.02 - 0.5 mg/L Cl₂ ^{a)}****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	510 nm	0.02 - 0.5 mg/L Cl ₂ ^{a)}

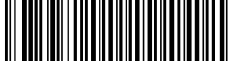
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 3	Tablet / 100	511080BT
DPD No. 3	Tablet / 250	511081BT
DPD No. 3	Tablet / 500	511082BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515732BT
DPD No. 4	Tablet / 100	511220BT
DPD No. 4	Tablet / 250	511221BT
DPD No. 4	Tablet / 500	511222BT

Padrões disponíveis

Başlık	Paketleme Birimi	Ürün No
ValidCheck Klor 1,5 mg/l	1 adetler	48105510



Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgularla ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klorдан etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

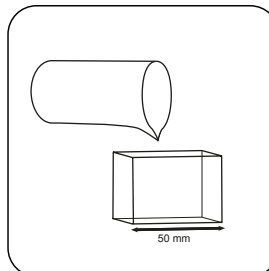


Tespitin uygulanması Tablette birlikte serbest klor

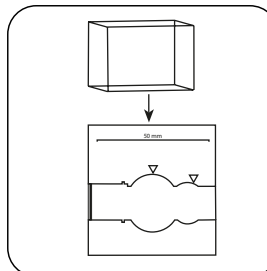
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest

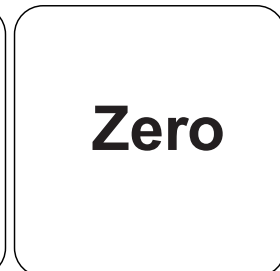
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



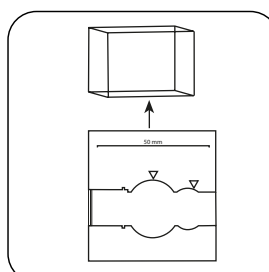
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



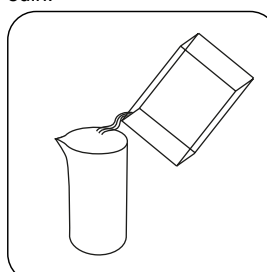
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



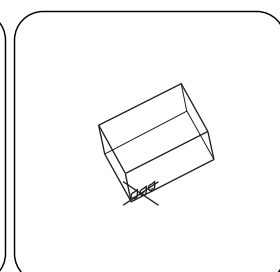
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

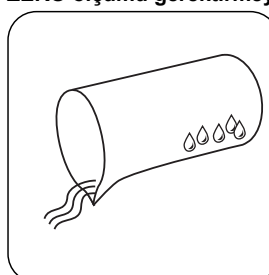


Küveti boşaltın.

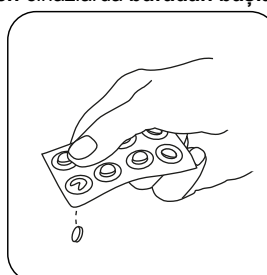


Küveti iyice kurulayın.

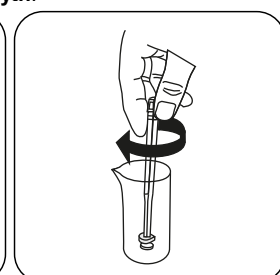
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



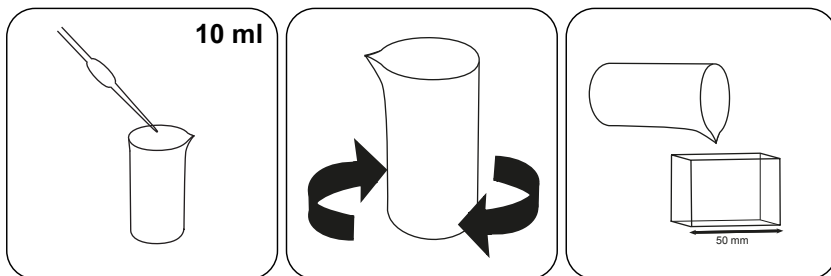
Uygun numune kabını **bir miktar numune ile yükayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.**



DPD No. 1 tablet ilave edin.



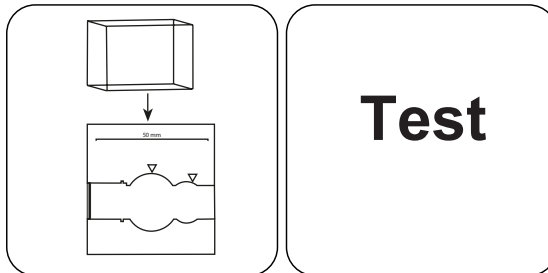
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



10 numune ilave edin.

Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.

50 mm'lik küveti numune
ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

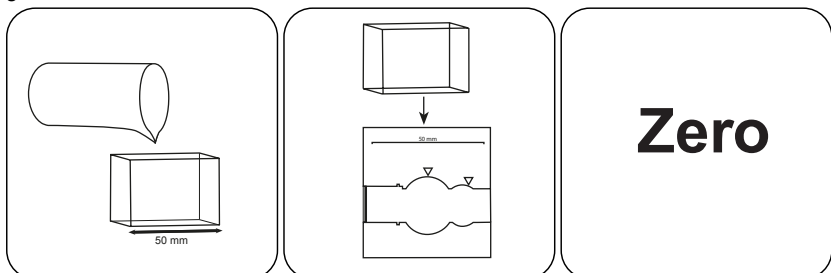
TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Tespitin uygulanması Tablette birlikte toplam klor

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: toplam

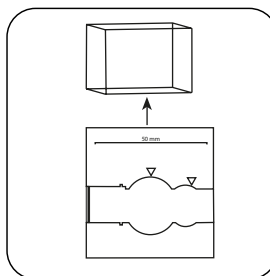
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



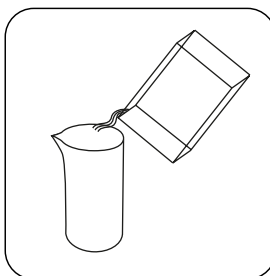
50 mm'lik küveti numune
ile doldurun.

Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

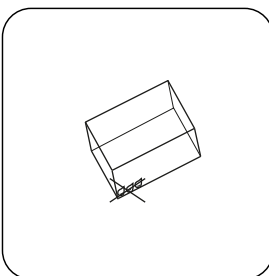
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

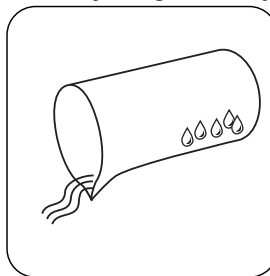


Küveti boşaltın.

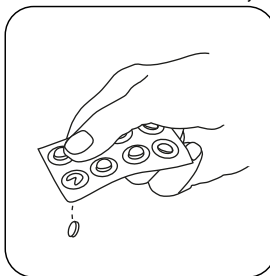


Küveti iyice kurulayın.

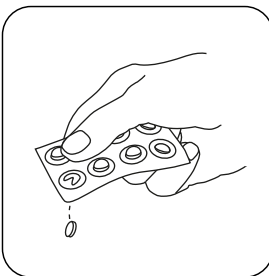
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



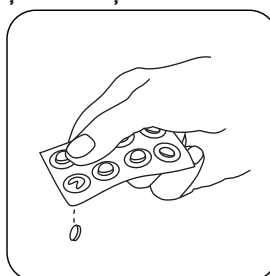
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



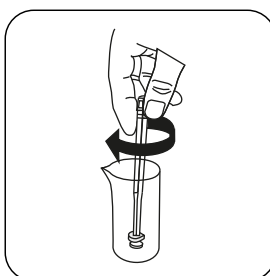
DPD No. 1 tablet ilave edin.



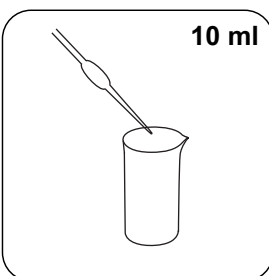
DPD No. 3 tablet ilave edin.



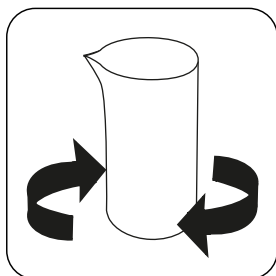
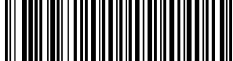
DPD No 1 ve No. 3 tablet alternatif olarak, 1 DPD No 4 tablet eklenebilir.



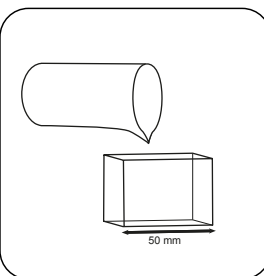
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



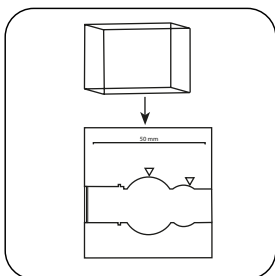
10 numune ilave edin.



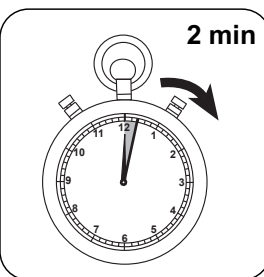
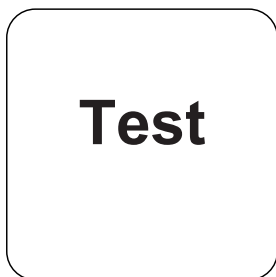
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın. 2 dakika tepkime süresi bekleyin.

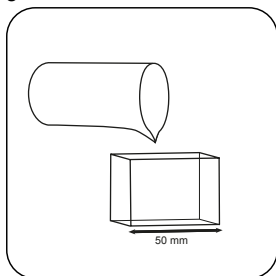
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte ayrılmış klor

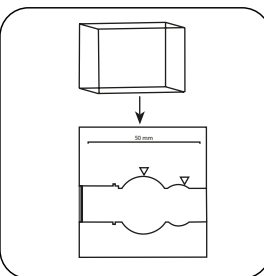
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

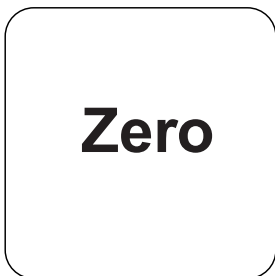
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



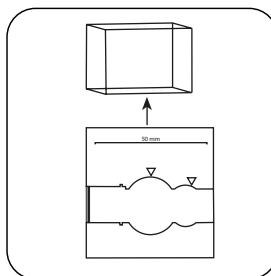
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



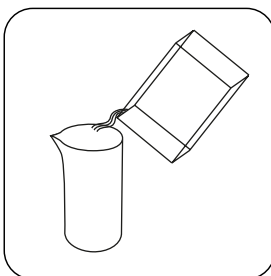
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



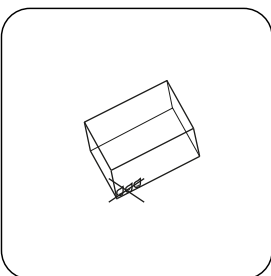
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

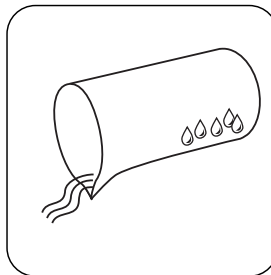


Küveti boşaltın.

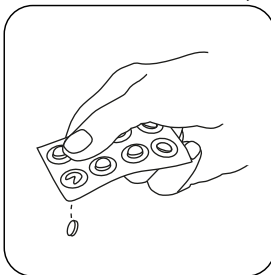


Küveti iyice kurulayın.

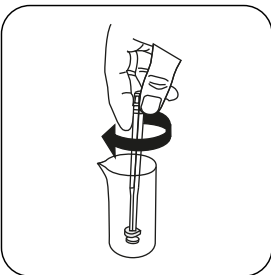
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



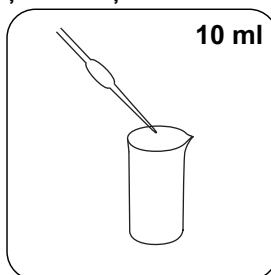
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



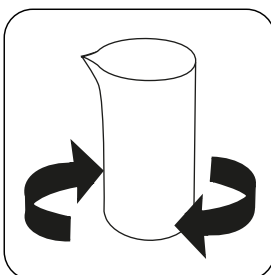
DPD No. 1 tablet ilave edin.



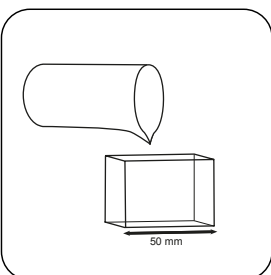
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



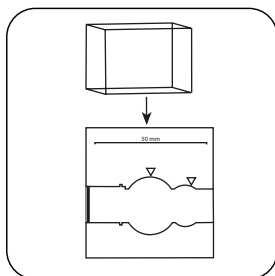
10 numune ilave edin.



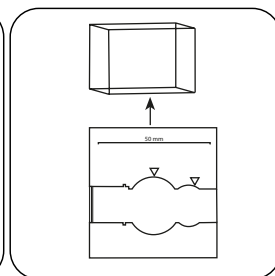
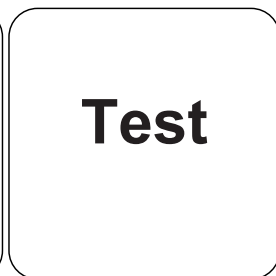
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

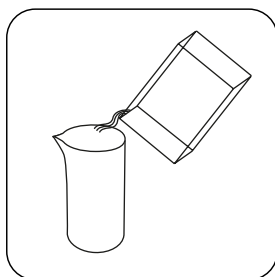


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

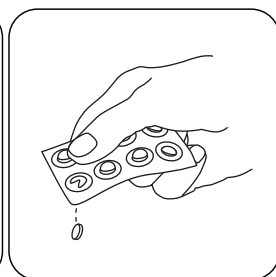


TEST (XD: START) tuşuna basın.

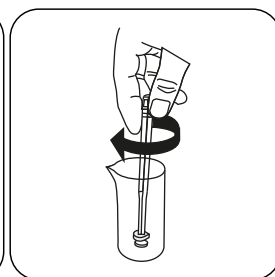
Küveti ölçüm haznesinden alın.



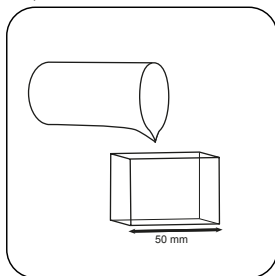
Numune çözeltisini numune kabında tekrar geri boşaltın.



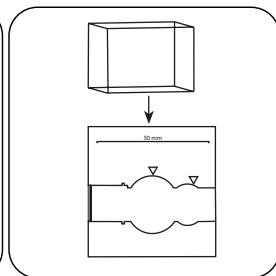
DPD No. 3 tablet ilave edin.



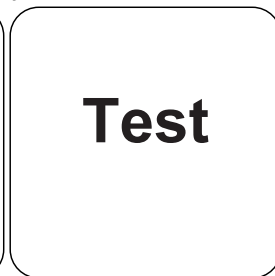
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



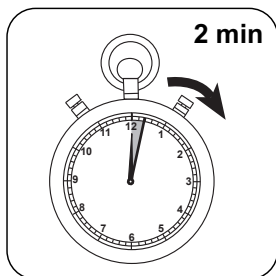
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

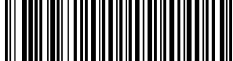


TEST (XD: START) tuşuna basın.



**2 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

<input type="checkbox"/> 50 mm	
a	-2.01515 • 10 ⁻²
b	7.71349 • 10 ⁻¹
c	-1.14318 • 10 ⁻¹
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- Yüksek kalsiyum içerikli* ve/veya yüksek geçirgen* numunelerde, ayıraç tabletlerinin kullanılması durumunda numunenin bulanıklaşması ve dolayısıyla buna bağlı hatalı ölçüm meydana gelebilir. Bu durumda alternatif olarak DPD no. 1 High Calcium ve DPD no. 3 High Calcium ayıraç tabletini kullanılmalıdır.
*Bulanıklık oluşumu numune suyunun türüne ve birleşimine bağlı olduğundan tam değerler belirtilememektedir.
- Tablet kullanımlarında 10 mg/L klorun üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda numune klordan arındırılmış su ile seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
CrO ₄ ²⁻	0,01
MnO ₂	0,01



Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart, 1989

Göre

EN ISO 7393-2

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi | ^{b)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır

**Klor T****M100****0.01 - 6.0 mg/L Cl₂ ^{a)}****CL6****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.01 - 6.0 mg/L Cl ₂ ^{a)}
SpectroDirect	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 6.0 mg/L Cl ₂ ^{a)}
Scuba II	ø 24 mm	530 nm	0.1 - 6.0 mg/L Cl ₂ ^{a)}
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.01 - 6.0 mg/L Cl ₂ ^{a)}



Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 3	Tablet / 100	511080BT
DPD No. 3	Tablet / 250	511081BT
DPD No. 3	Tablet / 500	511082BT
DPD No. 1 High Calcium ^①	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^①	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^①	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^①	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^①	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^①	Tablet / 500	515732BT
DPD No. 4	Tablet / 100	511220BT
DPD No. 4	Tablet / 250	511221BT
DPD No. 4	Tablet / 500	511222BT
Scuba II ekleme paketi	1 adetler	525600

Padrões disponíveis

Başlık	Paketleme Birimi	Ürün No
ValidCheck Klor 1,5 mg/l	1 adetler	48105510

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma



Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

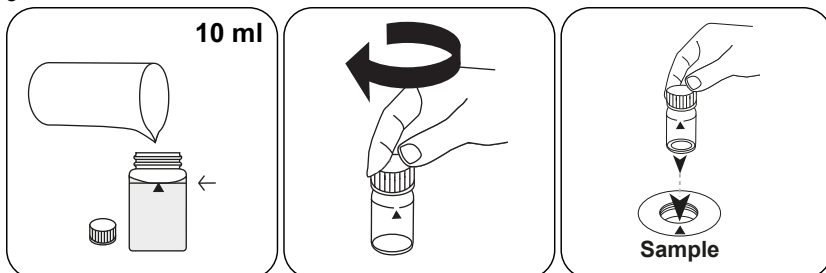
1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1 \text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu $6,2$ ila $6,5$ pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir ($0,5 \text{ mol/l}$ sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte serbest klor

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest

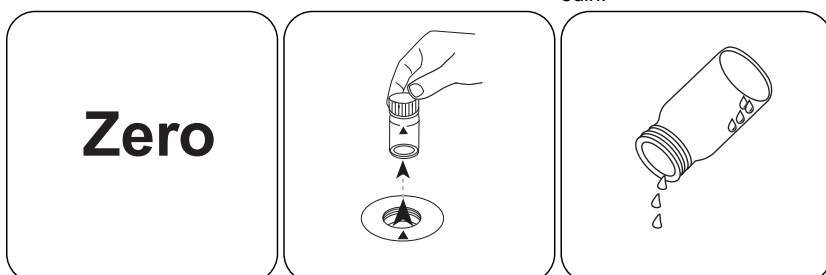
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

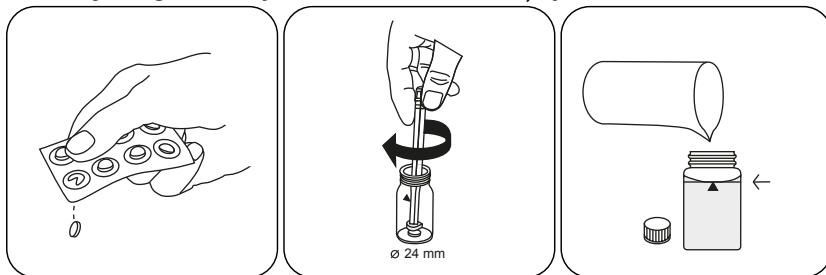


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

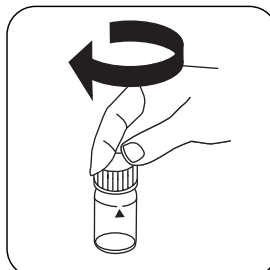
ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



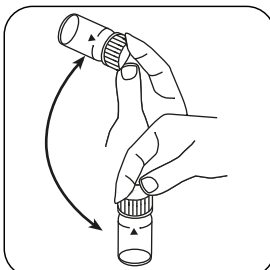
DPD No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

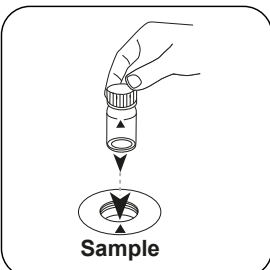
Küveti **10 ml işaretine** kadar **numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

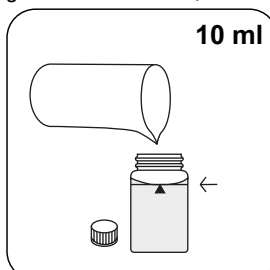
Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tablette birlikte toplam klor

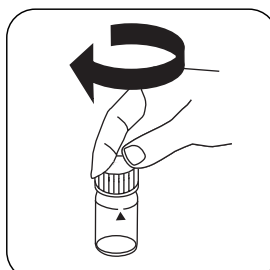
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tesitti seçin: toplam

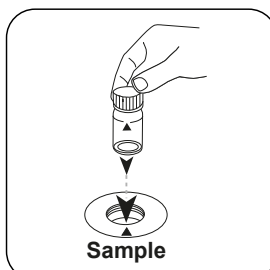
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



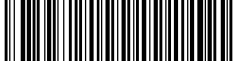
24 mm'lik küveti **10 ml**
numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



Zero

ZERO tuşuna basın.

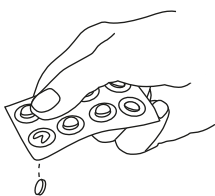


Küveti ölçüm haznesinden alın.

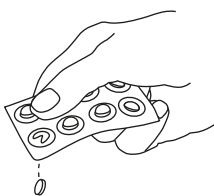


Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

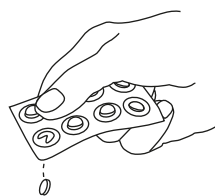
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



DPD No. 1 tablet ilave edin.



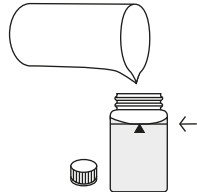
DPD No. 3 tablet ilave edin.



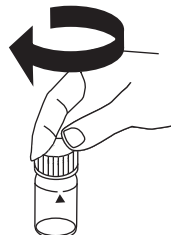
DPD No 1 ve No. 3 tablet alternatif olarak, 1 DPD No 4 tablet eklenebilir.



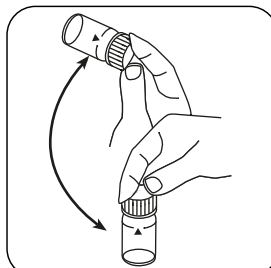
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



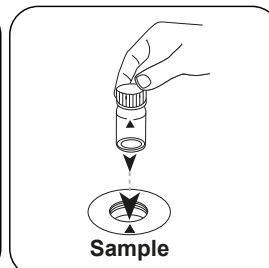
Küveti 10 ml işaretine kadar numune ile doldurun.



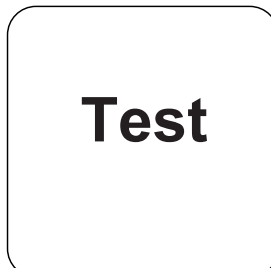
Küveti(küvetleri) kapatın.



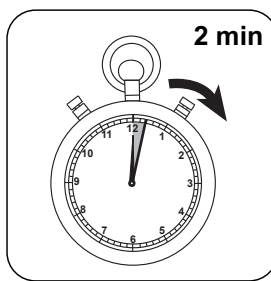
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tablette birlikte ayrılmış klor

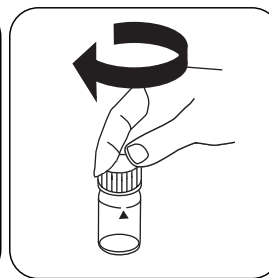
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

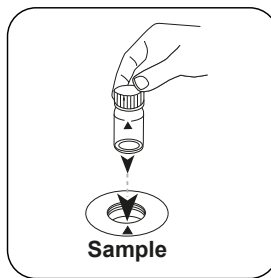
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



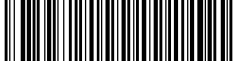
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



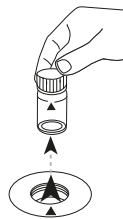
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Zero

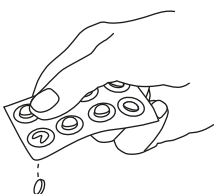


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

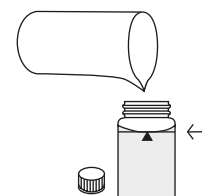
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



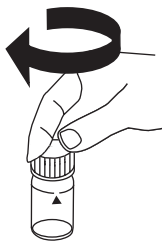
DPD No. 1 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti **10 ml işaretine** kadar **numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

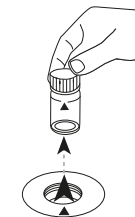


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

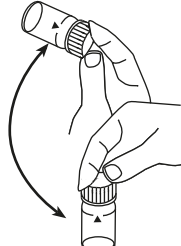
DPD No. 3 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



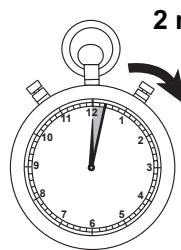
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 min

2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5.41232 • 10 ⁻²	-5.41232 • 10 ⁻²
b	1.78498 • 10 ⁺⁰	3.83771 • 10 ⁺⁰
c	-8.7417 • 10 ⁻²	-4.04085 • 10 ⁻¹
d	1.08323 • 10 ⁻¹	1.07655 • 10 ⁺⁰
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- Yüksek kalsiyum içerikli* ve/veya yüksek geçirgen* numunelerde, ayıraç tabletlerinin kullanılması durumunda numunenin bulanıklaması ve dolayısıyla buna bağlı hatalı ölçüm meydana gelebilir. Bu durumda alternatif olarak DPD no. 1 High Calcium ve DPD no. 3 High Calcium ayıraç tabletini kullanılmalıdır.
*Bulanıklık oluşumu numune suyunun türüne ve birleşimine bağlı olduğundan tam değerler belirtilememektedir.
- Tablet kullanımlarında 10 mg/L klorun üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Çok yüksek klor konsantrasyonu varsa numune klor içermeyen su ile seyreltilmelidir. Seyretilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarları (uygunluk testi).

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
CrO ₄ ²⁻	0.01
MnO ₂	0.01



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.02 mg/L
Belirleme Limiti	0.06 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	6 mg/L
Hassasiyet	2.05 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.04 mg/L
Standart Sapma	0.019 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.87 %

Uygunluk

EN ISO 7393-2

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi | ^{b)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır

**Klor L****M101****0.02 - 4.0 mg/L Cl₂ ^{a)}****CL6****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.02 - 4.0 mg/L Cl ₂ ^{a)}
SpectroDirect	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 3 mg/L Cl ₂ ^{a)}
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 4.0 mg/L Cl ₂ ^{a)}
, Test Kit	ø 24 mm		0.02 - 4.0 mg/L Cl ₂ ^{a)}

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD 1 Tampon çözelti, mavi şişe	15 mL	471010
DPD 1 tampon çözelti	100 mL	471011
DPD 1 6'lı pakette tampon çözelti	1 adetler	471016
DPD 1 Ayırıcı çözeltisi, yeşil şişe	15 mL	471020
DPD 1 ayırıcı çözeltisi	100 mL	471021
DPD 1 6'lı pakette ayırıcı çözeltisi	1 adetler	471026
DPD 3 Çözelti, kırmızı şişe	15 mL	471030
DPD 3 çözelti	100 mL	471031
DPD 3 6'lı pakette çözelti	1 adetler	471036
DPD ayırıcı seti	1 adetler	471056

Padrões disponíveis

Başlık	Paketleme Birimi	Ürün No
ValidCheck Klor 1,5 mg/l	1 adetler	48105510



Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgularla ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Notlar

1. Kullandıktan sonra damla şişeleri aynı renkteki kilitli kapak ile derhal kapatılmalıdır.
2. Ayıraç seti +6 °C ila +10 °C'de soğuk depolanmalıdır.

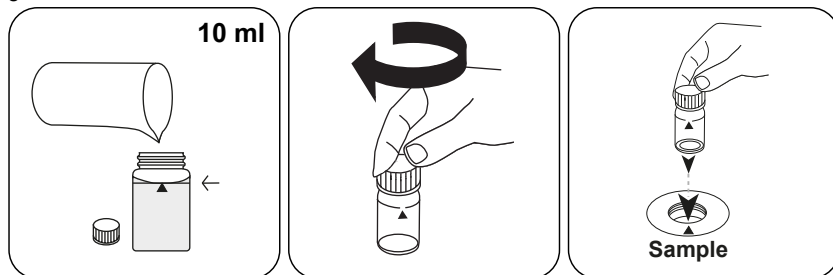


Tespitin uygulanması Klor, sıvı reaktifle birlikte serbest

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tesiti seçin: serbest

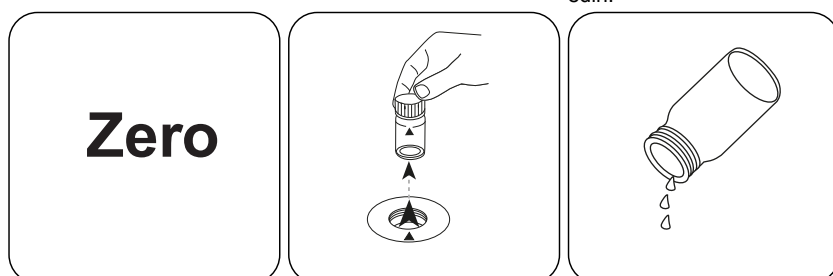
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

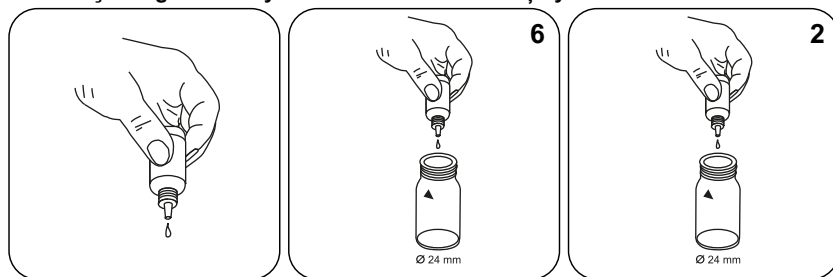


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

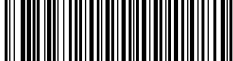
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



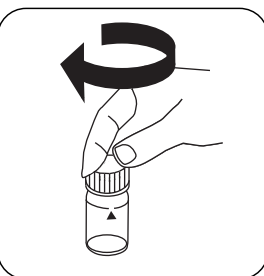
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damlalar ilave edin.

6 damla DPD 1 Buffer Solution ilave edin.

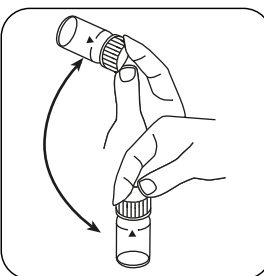
2 damla DPD 1 Reagent Solution ilave edin.



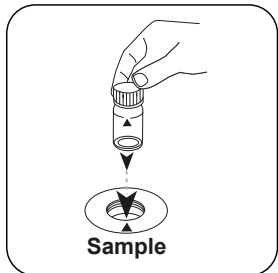
Küveti **10 ml** işaretine
kadar **numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.
Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Tespitin uygulanması Klor, sıvı reaktifle birlikte toplam

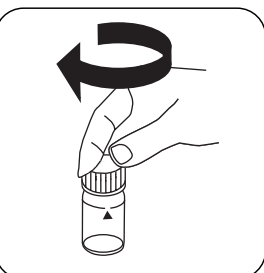
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: toplam

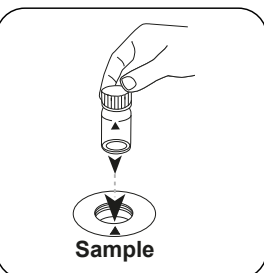
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



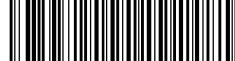
24 mm'lik küveti **10 ml**
numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



Zero



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



6



2

Damla şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.

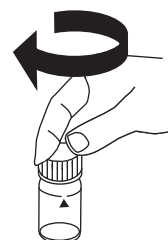
6 damla DPD 1 Buffer
Solution ilave edin.

2 damla DPD 1 Reagent
Solution ilave edin.

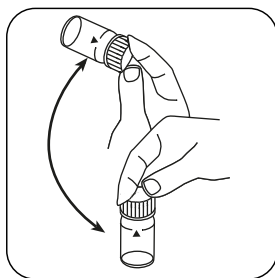


3 damla DPD 3 Solution
ilave edin.

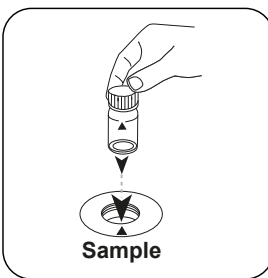
Küveti 10 ml işaretine
kadar numune ile
doldurun.



Küvet(küvetleri) kapatın.



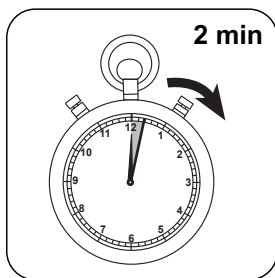
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Klor, sıvı reaktifle birlikte ayrımlaştırılmış

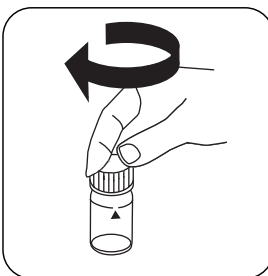
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

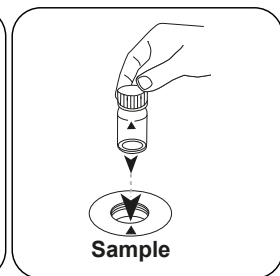
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



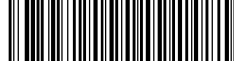
24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Zero



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Damlalı şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.



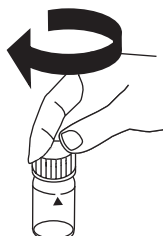
6
6 damla DPD 1 Buffer
Solution ilave edin.



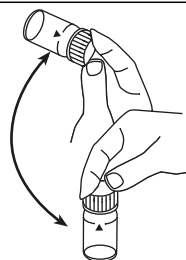
2
2 damla DPD 1 Reagent
Solution ilave edin.



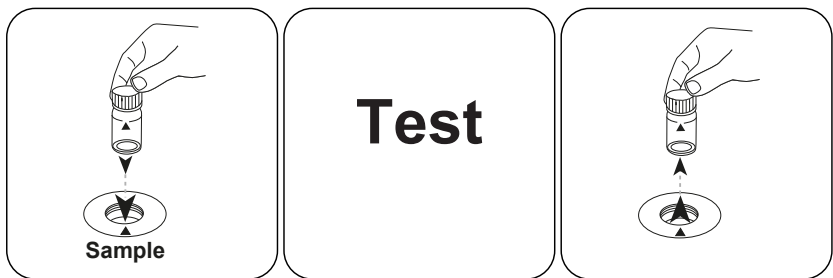
Küveti **10 ml işaret-**
tine kadar numune ile
doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



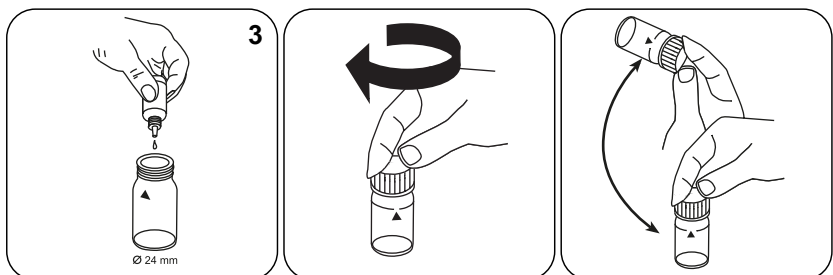
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmışmasına dikkat edin.

TEST (XD: START) tuşuna basın.

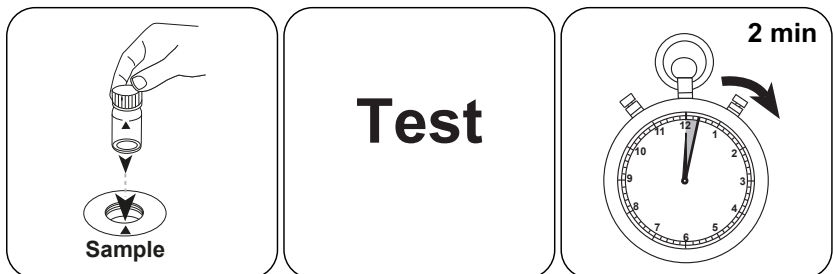
Küveti ölçüm hiznesinden alın.



3 damla DPD 3 Solution ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmışmasına dikkat edin.

TEST (XD: START) tuşuna basın.

2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-4.53212 \cdot 10^{-2}$	$-4.53212 \cdot 10^{-2}$
b	$1.78637 \cdot 10^{+0}$	$3.8407 \cdot 10^{+0}$
c	$-1.14952 \cdot 10^{-1}$	$-5.31366 \cdot 10^{-1}$
d	$1.21371 \cdot 10^{-1}$	$1.20623 \cdot 10^{+0}$
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- Sıvı ayıracların kullanımında 4 mg/L klor üzerindeki konsantrasyonlar ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda numune klordan arındırılmış su ile seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Karışmalar	itibaren / [mg/L]
CrO_4^{2-}	0,01
MnO_2	0,01

Uygunluk

EN ISO 7393-2

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi

**Klor HR T****M103****0.1 - 10 mg/L Cl₂ ^{a)}****CL10****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.1 - 10 mg/L Cl ₂ ^{a)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1 HR	Tablet / 100	511500BT
DPD No. 1 HR	Tablet / 250	511501BT
DPD No. 1 HR	Tablet / 500	511502BT
DPD No. 3 HR	Tablet / 100	511590BT
DPD No. 3 HR	Tablet / 250	511591BT
DPD No. 3 HR	Tablet / 500	511592BT
Set DPD No. 1 HR/No. 3 HR [#]	her bir 100	517791BT
Set DPD No. 1 HR/No. 3 HR [#]	her bir 250	517792BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515732BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenebilir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdigidinden klor tespitinde ehemmiyetsız miktarda bulgularla ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam atletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam atletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

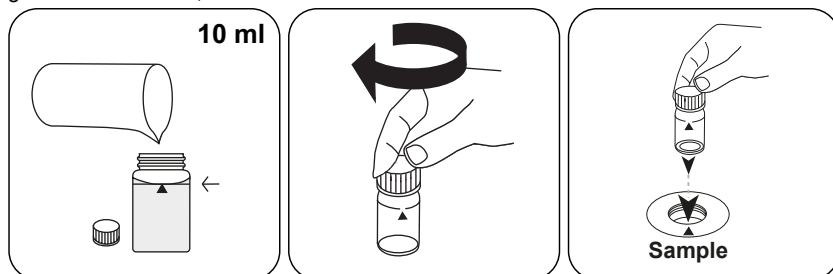


Tespitin uygulanması Tablette birlikte serbest klor HR

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespit seçin: serbest

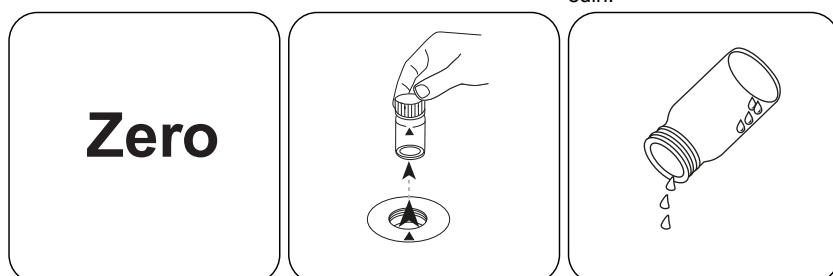
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

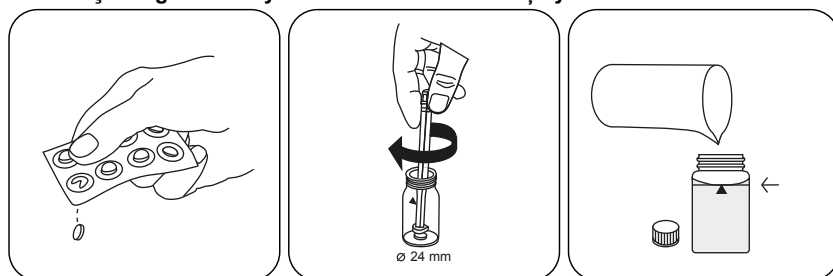


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

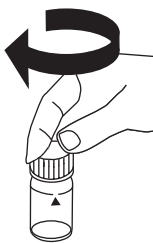
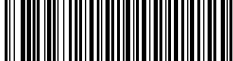
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



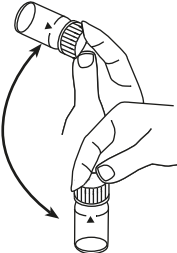
DPD No. 1 HR tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

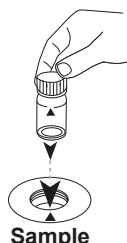
Küveti **10 ml işaretine** kadar **numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte toplam klor HR

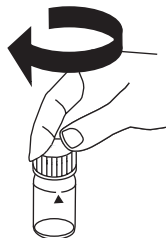
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: toplam

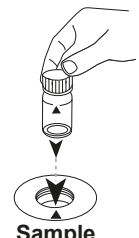
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Zero

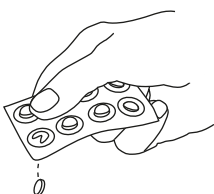


ZERO tuşuna basın.

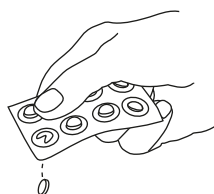
Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



DPD No. 1 HR tablet ilave edin.



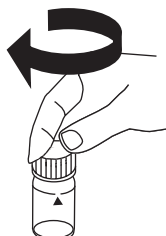
DPD No. 3 HR tablet ilave edin.



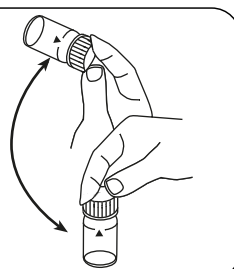
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



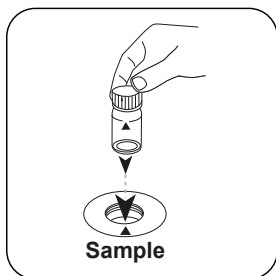
Küveti **10 ml işaret-tine** kadar numune ile doldurun.



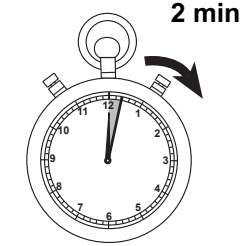
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Test



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

TEST (XD: START) tuşuna basın.

2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte ayrılmış klor HR

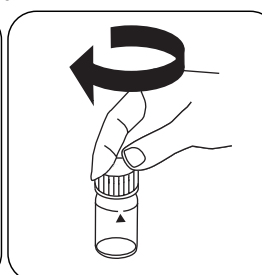
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

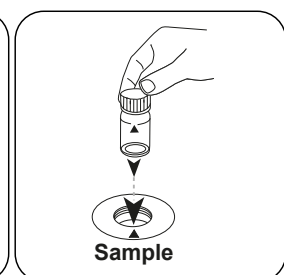
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.

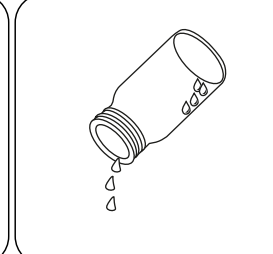


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

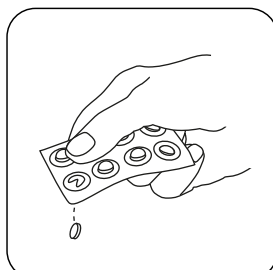
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

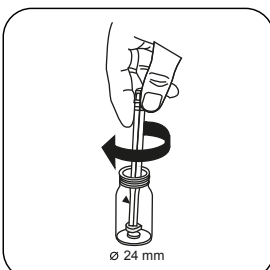


Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



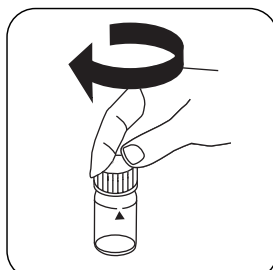
DPD No. 1 HR tablet ilave edin.



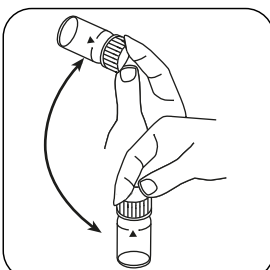
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



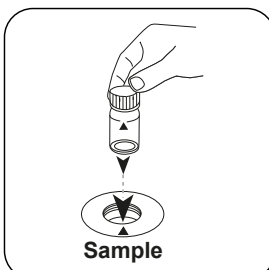
Küveti **10 ml işaretine** kadar numune ile doldurun.



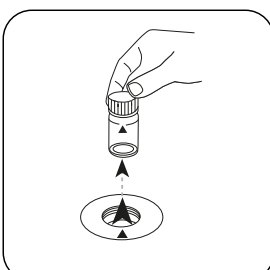
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

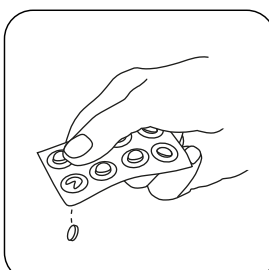


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

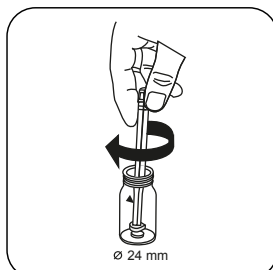


TEST (XD: START) tuşuna basın.

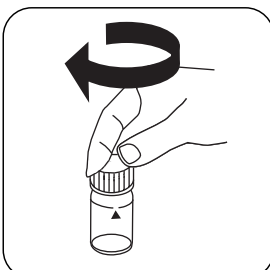
Küveti ölçüm haznesinden alın.



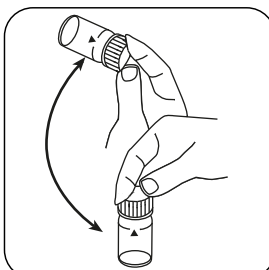
DPD No. 3 HR tablet ilave edin.



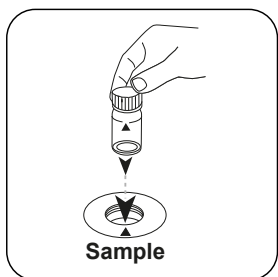
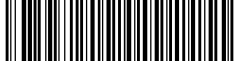
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

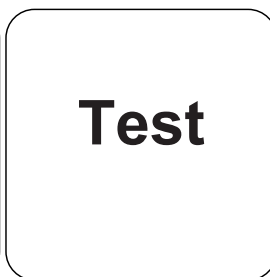


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

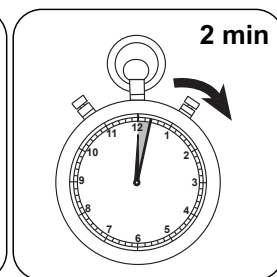


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.
Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



2 dakika tepkime süresi
bekleyin.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$4.46524 \cdot 10^{-2}$	$4.46524 \cdot 10^{-2}$
b	$1.50355 \cdot 10^{+0}$	$3.23263 \cdot 10^{+0}$
c	$9.34178 \cdot 10^{-2}$	$4.31824 \cdot 10^{-1}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- Yüksek kalsiyum içerikli* ve/veya yüksek geçirgen* numunelerde, ayıraç tabletlerinin kullanılması durumunda numunenin bulanıklaşması ve dolayısıyla buna bağlı hatalı ölçüm meydana gelebilir. Bu durumda alternatif olarak DPD no. 1 High Calcium ve DPD no. 3 High Calcium ayıraç tabletleri kullanılmalıdır.
*Bulanıklık oluşumu numune suyunun türüne ve birleşimine bağlı olduğundan tam değerler belirtilememektedir.

Uygunluk

EN ISO 7393-2

* Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi | ° alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık olması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır | * karıştırma çubuğu dahil

**Klor HR 10 T****M104****0.1 - 10 mg/L Cl₂ ^{a)}****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 10 mm	510 nm	0.1 - 10 mg/L Cl ₂ ^{a)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1 HR	Tablet / 100	511500BT
DPD No. 1 HR	Tablet / 250	511501BT
DPD No. 1 HR	Tablet / 500	511502BT
DPD No. 3 HR	Tablet / 100	511590BT
DPD No. 3 HR	Tablet / 250	511591BT
DPD No. 3 HR	Tablet / 500	511592BT
Set DPD No. 1 HR/No. 3 HR [#]	her bir 100	517791BT
Set DPD No. 1 HR/No. 3 HR [#]	her bir 250	517792BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515732BT



Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenebilir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdigidinden klor tespitinde ehemmiyetsız miktarda bulgularla ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam atletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam atletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam kloron münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözülmüş hali ile).

Notlar

Küvet uzunluğunun çeşitliliği sayesinde ölçüm aralığı genişletilebilir:

- 10 mm küvet: 0,1 mg/L - 10 mg/L, çözülüm: 0,01
- 20 mm küvet: 0,05 mg/L - 5 mg/L, çözülüm: 0,01
- 50 mm küvet: 0,02 mg/L - 2 mg/L, çözülüm: 0,001

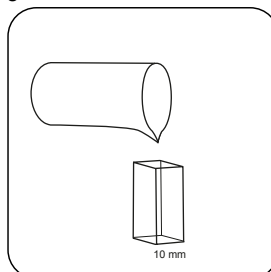


Tespitin uygulanması Tablette birlikte serbest klor HR

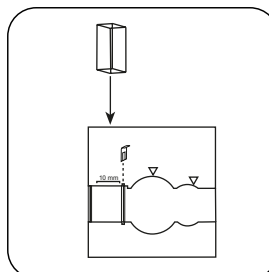
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest

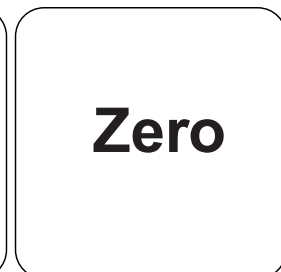
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



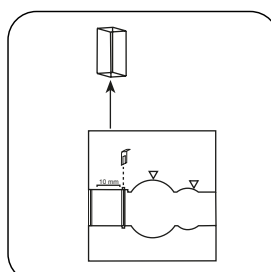
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



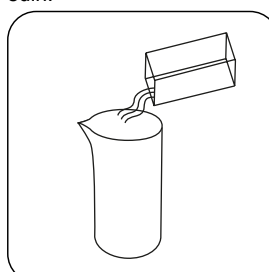
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



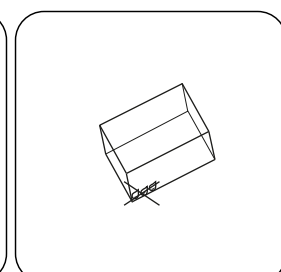
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

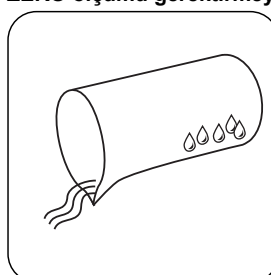


Küveti boşaltın.

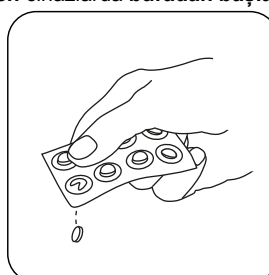


Küveti iyice kurulayın.

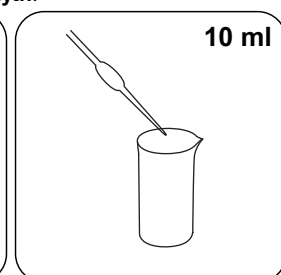
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



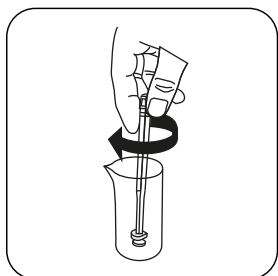
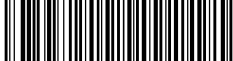
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yükayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



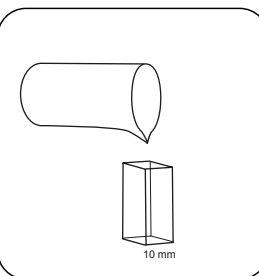
DPD No.1 HR tablet ilave edin.



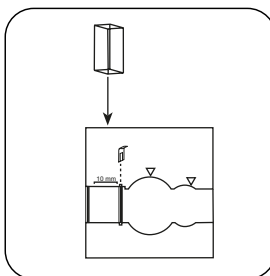
10 numune ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözürün.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

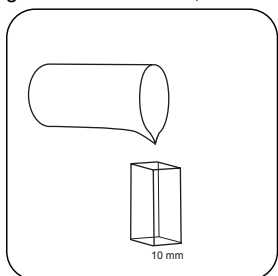
Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tablette birlikte toplam klor HR

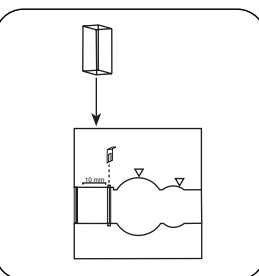
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: toplam

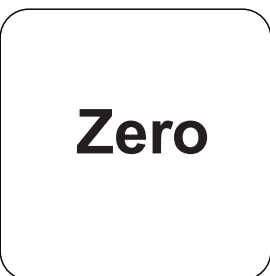
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.

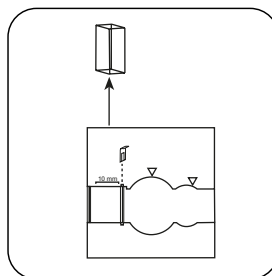


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

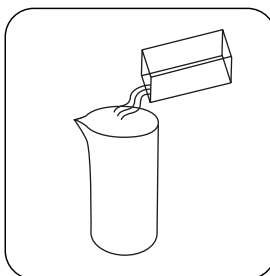


Zero

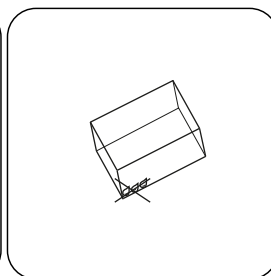
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

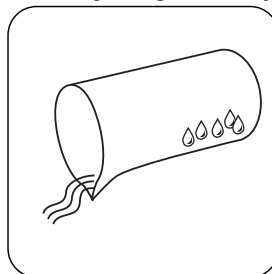


Küveti boşaltın.

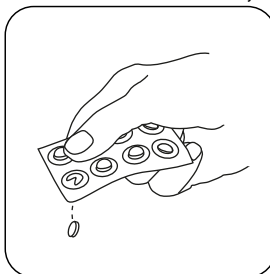


Küveti iyice kurulayın.

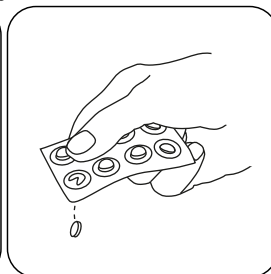
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



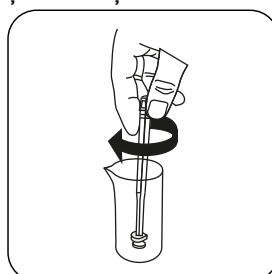
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



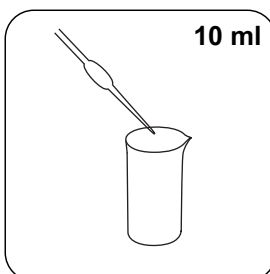
DPD No.1 HR tablet ilave edin.



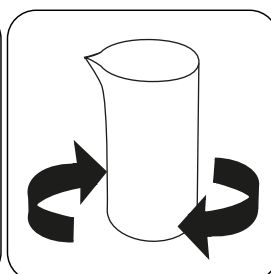
DPD No.3 HR tablet ilave edin.



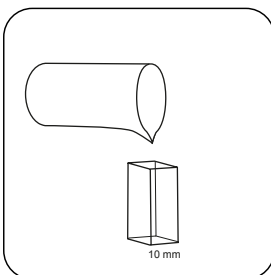
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



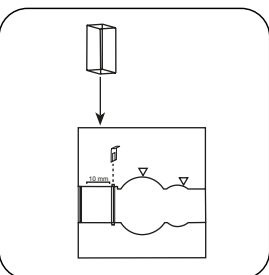
10 numune ilave edin.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



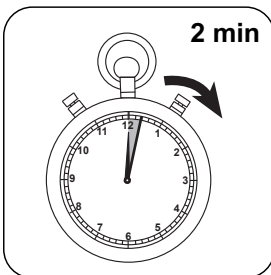
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

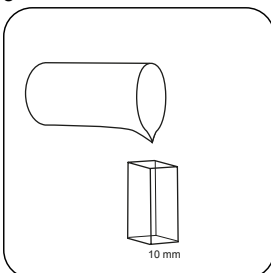
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte ayrılmış klor HR

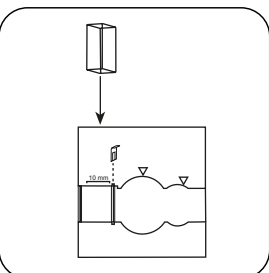
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



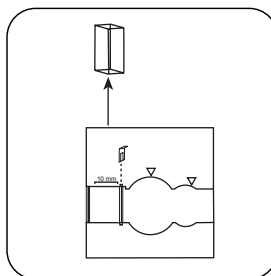
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



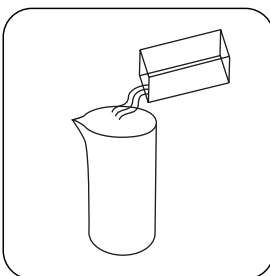
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

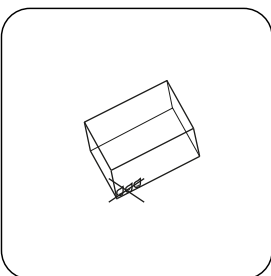
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

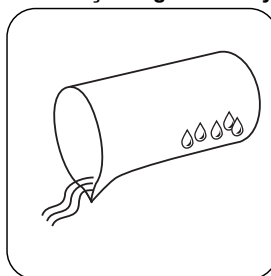


Küveti boşaltın.

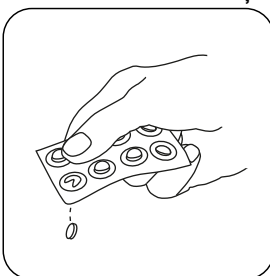


Küveti iyice kurulayın.

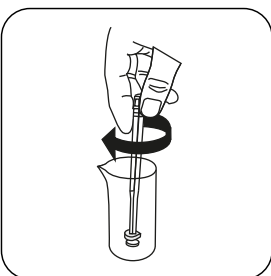
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



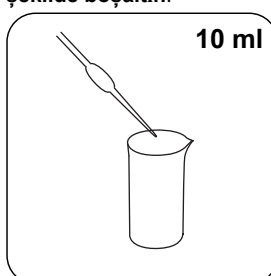
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayıp ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



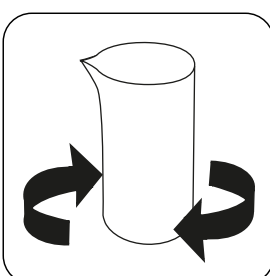
DPD No.1 HR tablet ilave edin.



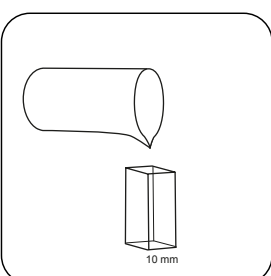
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



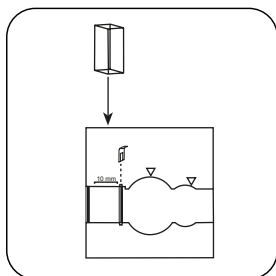
10 numune ilave edin.



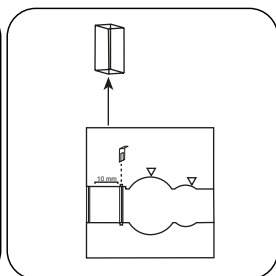
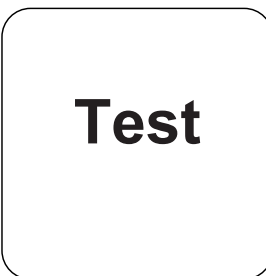
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.

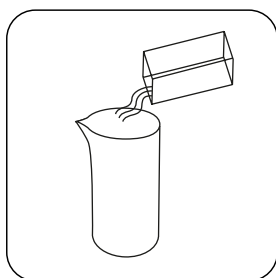


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

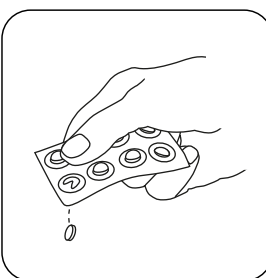


TEST (XD: START) tuşuna basın.

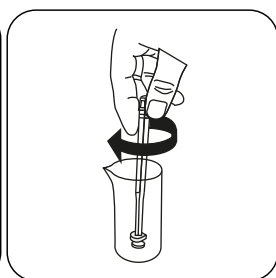
Küveti ölçüm haznesinden alın.



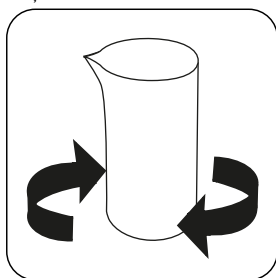
Numune çözeltisini numune kabında tekrar geri boşaltın.



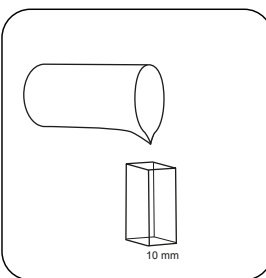
DPD No.3 HR tablet ilave edin.



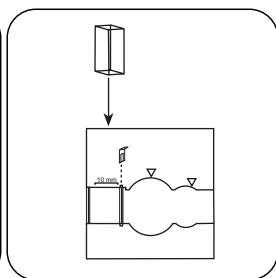
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



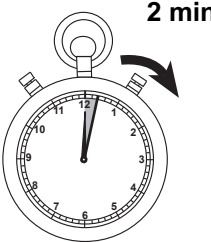
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test



TEST (XD: START) tuşuna basın. **2 dakika tepkime süresi bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

□ 10 mm

a	$1.42151 \cdot 10^{-1}$
b	$3.06749 \cdot 10^{+0}$
c	$4.92199 \cdot 10^{-1}$
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- Yüksek kalsiyum içerikli* ve/veya yüksek geçirgen* numunelerde, ayıraç tabletlerinin kullanılması durumunda numunenin bulanıklaması ve dolayısıyla buna bağlı hatalı ölçüm meydana gelebilir. Bu durumda alternatif olarak DPD no. 1 High Calcium ve DPD no. 3 High Calcium ayıraç tabletini kullanılmalıdır.
*Bulanıklık oluşumu numune suyunun türüne ve birleşimine bağlı olduğundan tam değerler belirtilememektedir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
CrO_4^{2-}	0,01
MnO_2	0,01

Uygunluk

EN ISO 7393-2

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi | ^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır | * karıştırma çubuğu dahil

**Klor HR (KI) T****M105****5 - 200 mg/L Cl₂****CLHr****KI / Asit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	530 nm	5 - 200 mg/L Cl ₂
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	470 nm	5 - 200 mg/L Cl ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Klor HR (KI)	Tablet / 100	513000BT
Klor HR (KI)	Tablet / 250	513001BT
Asitleştiren GP	Tablet / 100	515480BT
Asitleştiren GP	Tablet / 250	515481BT
Set klor HR (KI)/asitleştiren GP*	her bir 100	517721BT
Set klor HR (KI)/asitleştiren GP*	her bir 250	517722BT
Klor HR (KI)	Tablet / 100	501210
Klor HR (KI)	Tablet / 250	501211

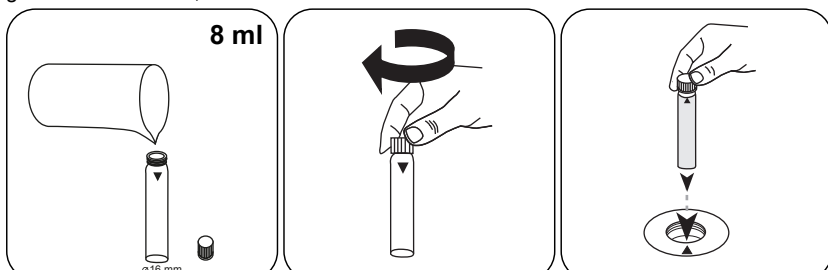
Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı

Tespitin uygulanması Tabletli klor HR (KI)

Cihazda metot seçin.

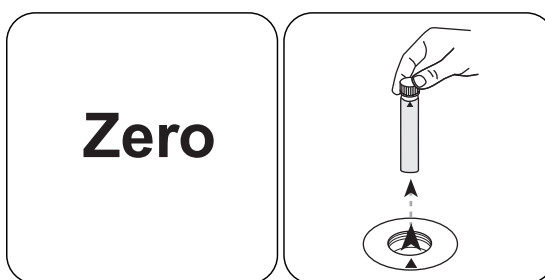
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



16 mm'lik küveti **8 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

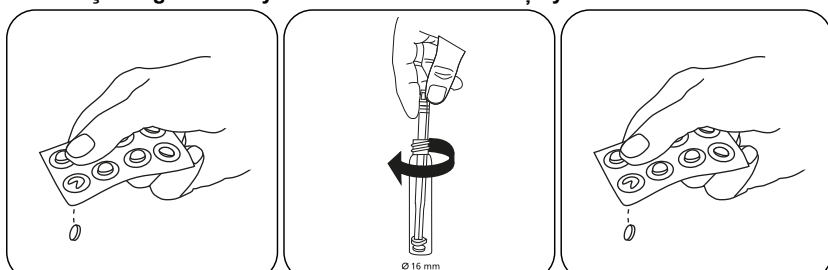
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Chlorine HR (KI) tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

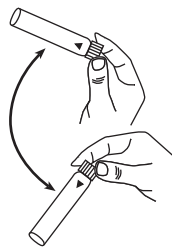
ACIDIFYING GP tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.
Ekranda sonuç mg/l klor cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

KI / Asit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-3.51241 • 10 ⁻¹
b	8.04513 • 10 ⁺¹
c	1.53448 • 10 ⁺⁰
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	1.29 mg/L
Belirleme Limiti	3.86 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	200 mg/L
Hassasiyet	83.96 mg/L / Abs
Güven Aralığı	1.14 mg/L
Standart Sapma	0.45 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.45 %

Elde edilen

EN ISO 7393-3

* karıştırma çubuğu dahil

**Klor PP****M110****0.02 - 2 mg/L Cl₂ ^{a)}****CL2****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.02 - 2 mg/L Cl ₂ ^{a)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 2 mg/L Cl ₂ ^{a)}

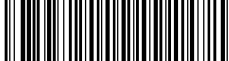
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Serbest klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530100
Serbest klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530103
Toplam klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530120
Toplam klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530123

Padrões disponíveis

Başlık	Paketleme Birimi	Ürün No
ValidCheck Klor 1,5 mg/l	1 adetler	48105510



Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgularla ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klorдан etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

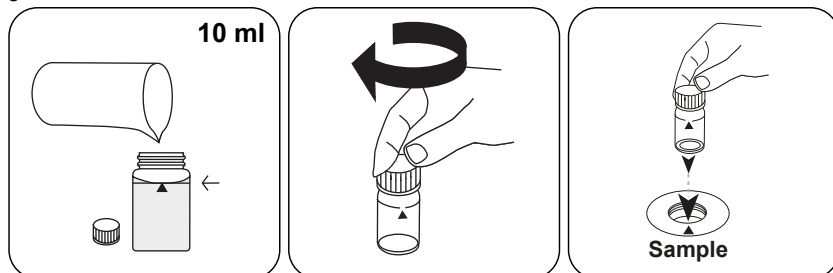


Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte serbest klor

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest

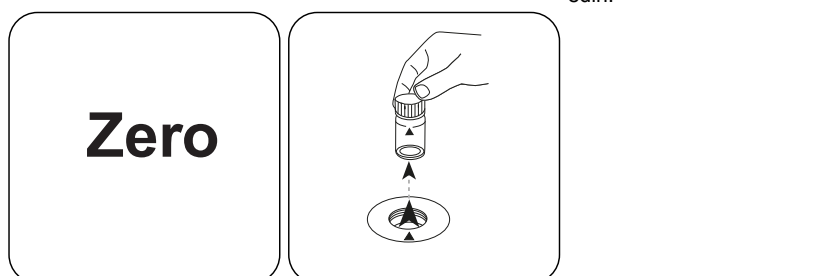
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

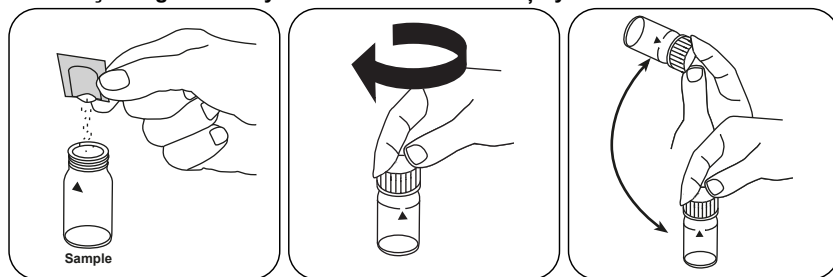
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

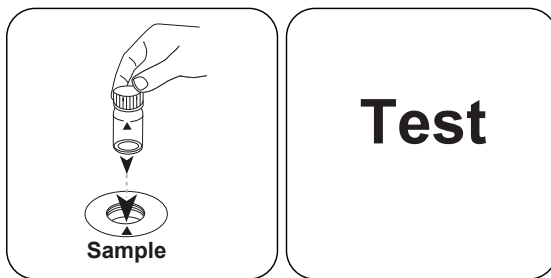
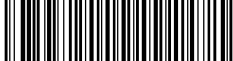
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



Chlorine FREE-DPD/F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın (20 sec.).



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte toplam klor

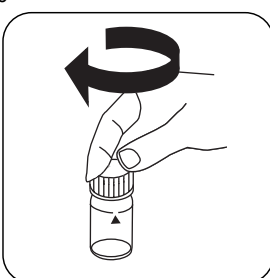
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: toplam

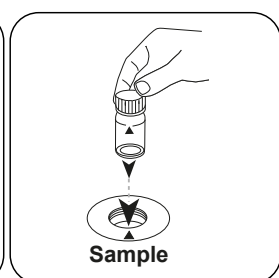
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



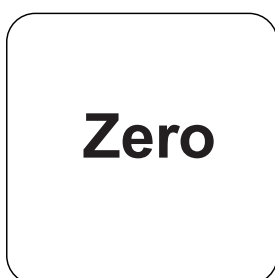
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



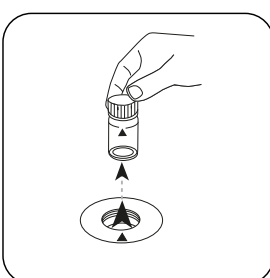
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

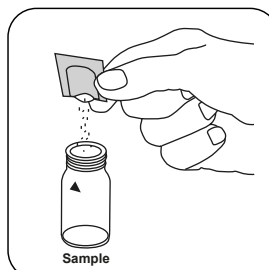


ZERO tuşuna basın.

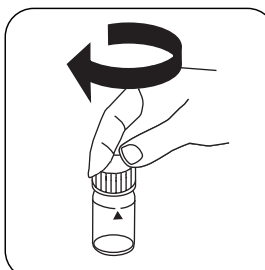


Küveti ölçüm haznesinden alın.

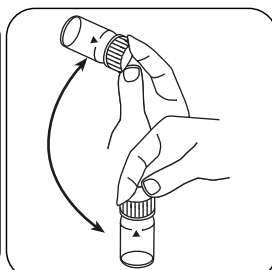
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



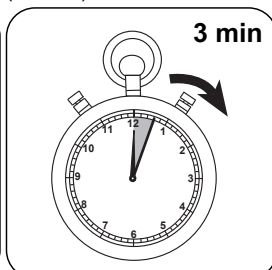
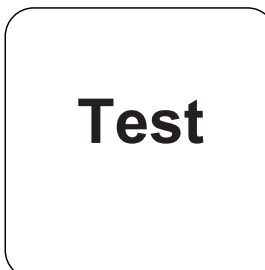
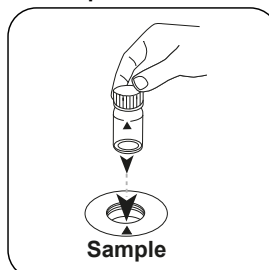
**Chlorine TOTAL-DPD/
F10 toz paketi ilave edin.**



Küveti(küvetleri) kapatın.



**Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).**



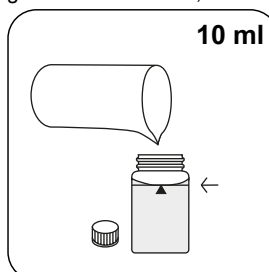
**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranда sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.

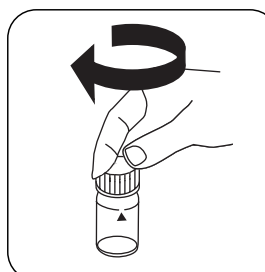
Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte ayrılmış klor

Cihazda metot seçin.

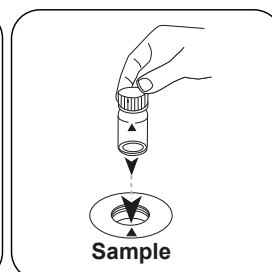
Buna ek olarak tespit seçin: ayrılmış
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



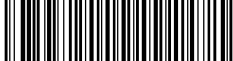
**24 mm'lik küveti 10 ml
numune ile doldurun.**



Küveti(küvetleri) kapatın.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**



Zero



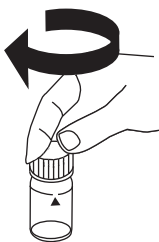
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

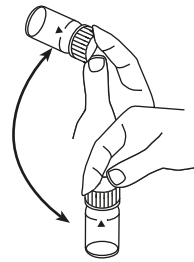
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



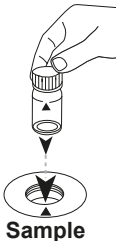
Chlorine FREE-DPD/
F10 toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).



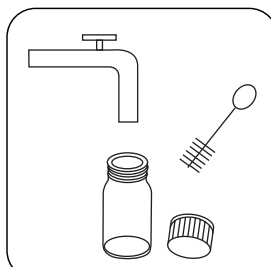
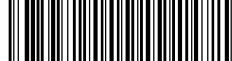
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırmasına dikkat
edin.

Test



TEST (XD: START) tuşuna
basın.

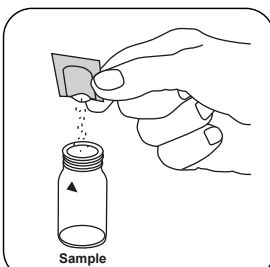
Küveti ölçüm haznesinden
alın.



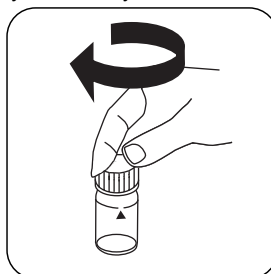
Küveti ve küvet kapağıni iyice temizleyin.



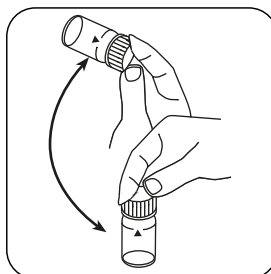
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



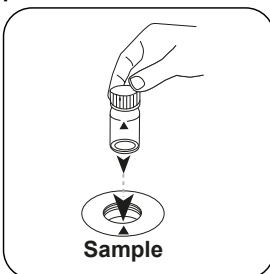
TOTAL-DPD/ F10 toz paketi ilave edin.



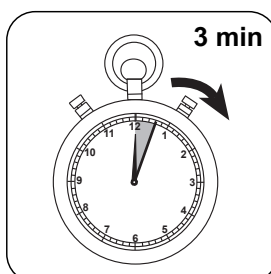
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın (20 sec.).



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

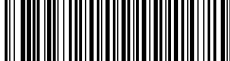


TEST (XD: START) tuşuna basın.

3 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.

Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-3.94263 \cdot 10^{-2}$	$-3.94263 \cdot 10^{-2}$
b	$1.70509 \cdot 10^{+0}$	$3.66594 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- 2 mg/L klor üzerindeki konsantrasyonlar, toz paketleri kullanılması durumunda ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda numune klordan arındırılmış su ile seyreltilmelidir. Seyretilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
CrO_4^{2-}	0,01
MnO_2	0,01



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	2 mg/L
Hassasiyet	1.68 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.033 mg/L
Standart Sapma	0.014 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.34 %

Uygunluk

EN ISO 7393-2

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi

**Klor HR PP****M111****0.1 - 8 mg/L Cl₂^{a)}****CL8****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, PM 620, PM 630	Çoklu flakon, Tipi 3	530 nm	0.1 - 8 mg/L Cl ₂ ^{a)}
MD 100	Çoklu flakon, Tipi 2	530 nm	0.1 - 8 mg/L Cl ₂ ^{a)}

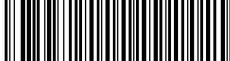
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Serbest klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530100
Serbest klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530103
Toplam klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530120
Toplam klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530123

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı



Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenebilir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

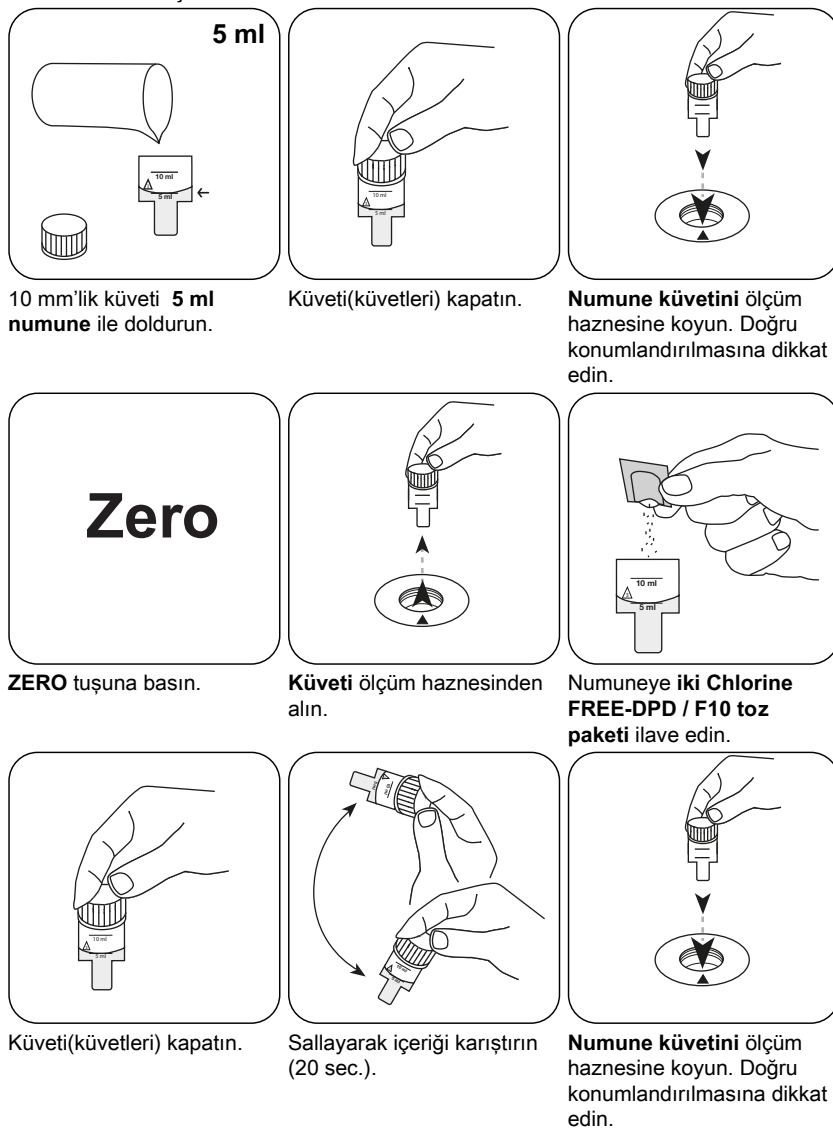
Hazırlık

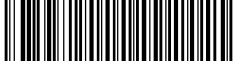
1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkanır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).



Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte serbest klor HR

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest
Cihazda metot seçin.





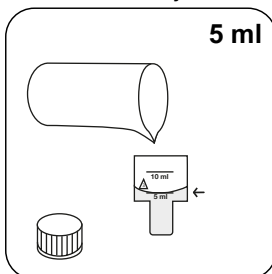
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

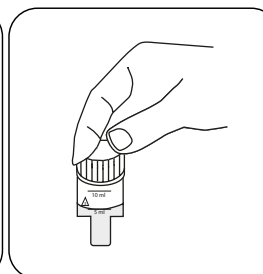
Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte toplam klor HR

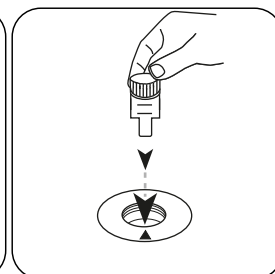
Buna ek olarak tespiti seçin: toplam
Cihazda metod seçin.



10 mm'lik küveti **5 ml** numune ile doldurun.



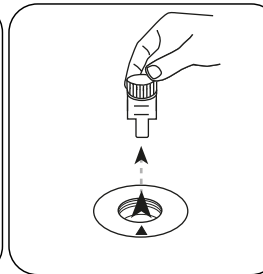
Küveti(küvetleri) kapatın.



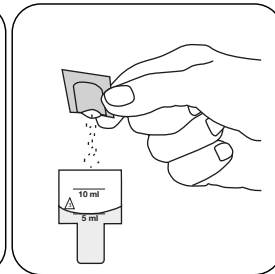
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

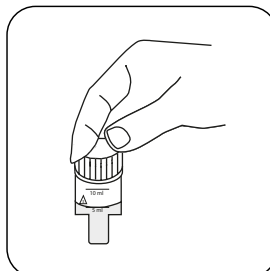
ZERO tuşuna basın.



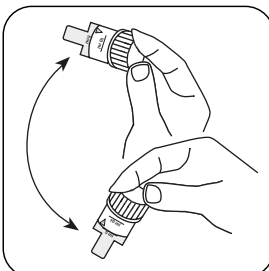
Küveti ölçüm haznesinden alın.



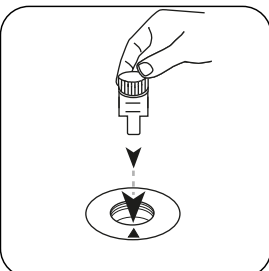
Numuneye **iki Chlorine TOTAL-DPD / F10 toz paketi** ilave edin.



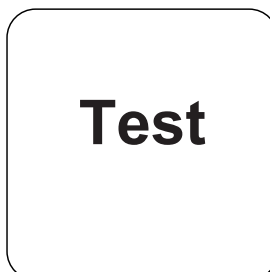
Küvet(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).

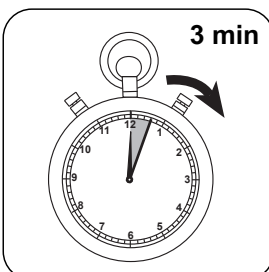


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.
3 dakika tepkime süresi bekleyin.

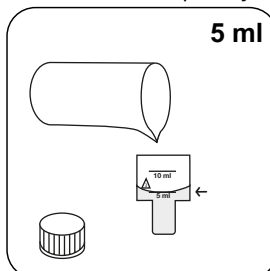
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranда sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.



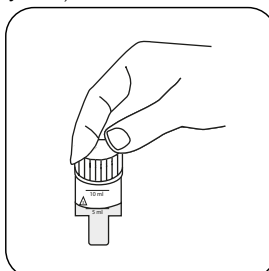
Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte ayrılmış klor HR

Cihazda metot seçin.

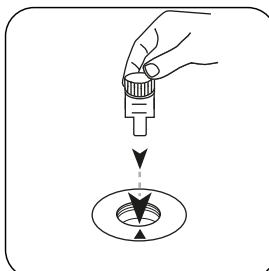
Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış



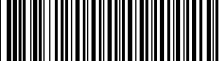
10 mm'lik küveti **5 ml**
numune ile doldurun.



Küvet(küvetleri) kapatın.

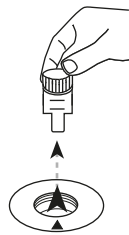


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

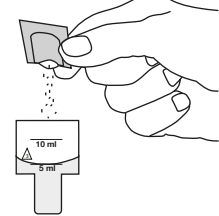


Zero

ZERO tuşuna basın.



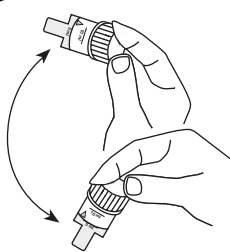
Küveti ölçüm haznesinden alın.



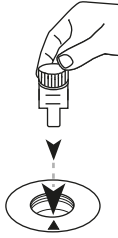
Numuneye **iki Chlorine FREE-DPD / F10 toz paketi** ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın (20 sec.).



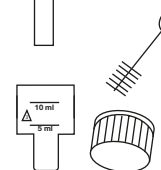
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırmasına dikkat edin.

Test

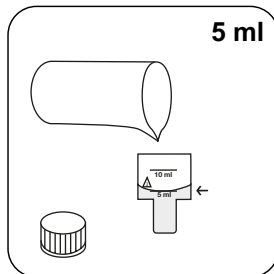
TEST (XD: START) tuşuna basın.



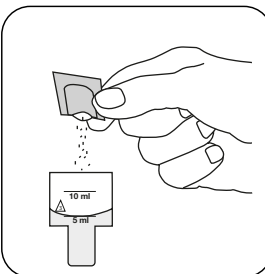
Küveti ölçüm haznesinden alın.



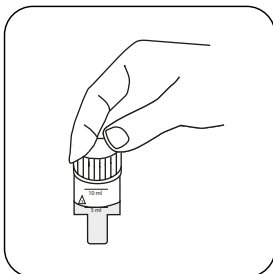
Küveti ve küvet kapağını iyice temizleyin.



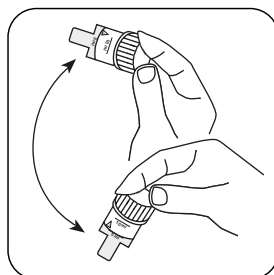
10 mm'lik küveti **5 ml** numune ile doldurun.



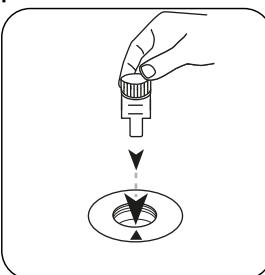
Numuneye iki Chlorine TOTAL-DPD / F10 toz paketi ilave edin.



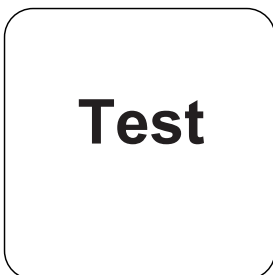
Küveti(küvetleri) kapatın.



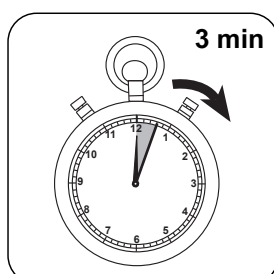
Sallayarak içeriği karıştırın (20 sec.).



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

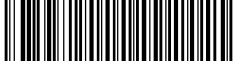


TEST (XD: START) tuşuna basın.



3 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Girişim Metni

Kalışıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- 8 mg/L klor üzerindeki konsantrasyonlar, toz paketleri kullanılması durumunda ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda numune klordan arındırılmış su ile seyreltilmelidir. Seyretilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Uygunluk

EN ISO 7393-2

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi



Klor MR PP

M113

0.02 - 3.5 mg/L Cl₂^{a)}

CL2

DPD

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.02 - 3.5 mg/L Cl ₂ ^{a)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 3.5 mg/L Cl ₂ ^{a)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Serbest klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530180
VARIO Serbest klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530183
VARIO Toplam klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530190
VARIO Toplam klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530193

Padrões disponíveis

Başlık	Paketleme Birimi	Ürün No
ValidCheck Klor 1,5 mg/l	1 adetler	48105510

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile klorun gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgularla ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Arındırılmış klor ve toplam klorun münferit tespitini yapabilmek adına her biri için ayrı bir küvet seti kullanmak mantıklı olacaktır (bk. EN ISO 7393-2, par. 5.3).
3. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir. Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Notlar

1. Kullanılan toz reaktifler ayırt etmeyi kolaylaştırmak için mavi bir renk işaretü taşırlar. Serbest klor tayini için toz kapalı ve kesikli bir çizgi taşırl. Toplam klor tayini için toz iki kapalı hat taşırl.

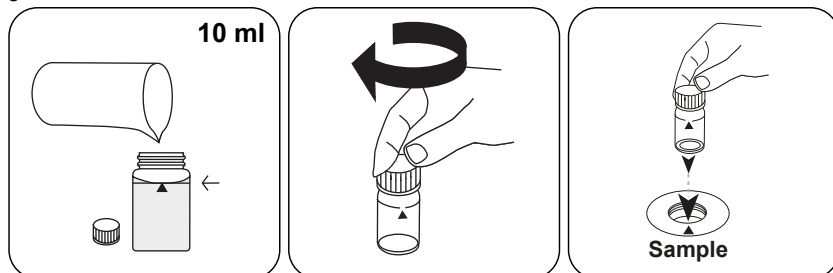


Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte serbest klor MR

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest

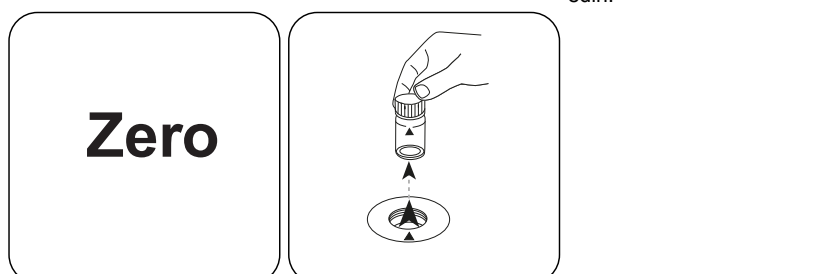
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

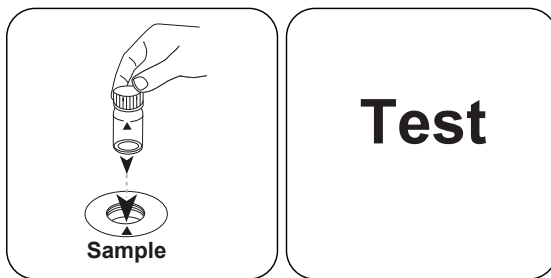
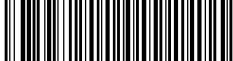
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



VARIO Chlorine FREE-
DPD/ F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l serbest klor cinsinden belirir.

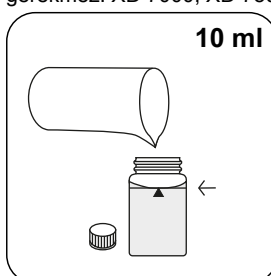
TEST (XD: START) tuşuna basın.

Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte ayrılmış klor MR

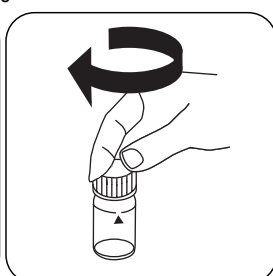
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

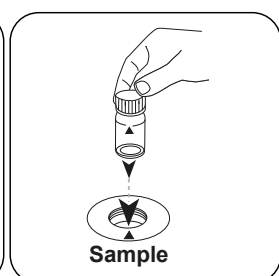
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



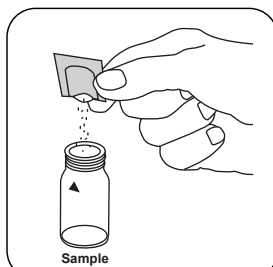
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

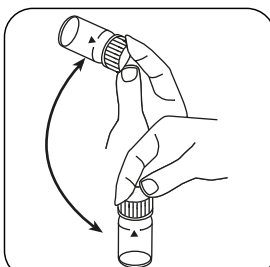
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



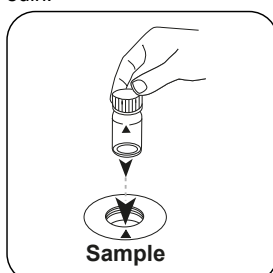
**VARIO Chlorine FREE-
DPD/ F10 toz paketi ilave
edin.**



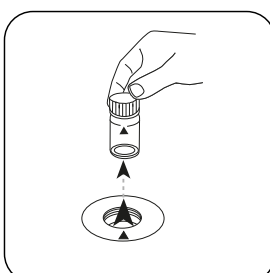
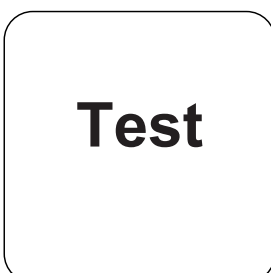
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).

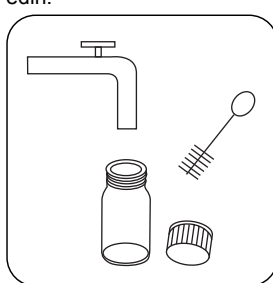


**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**



**TEST (XD: START) tuşuna
basın.**

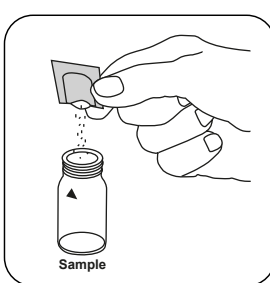
Küveti ölçüm haznesinden
alın.



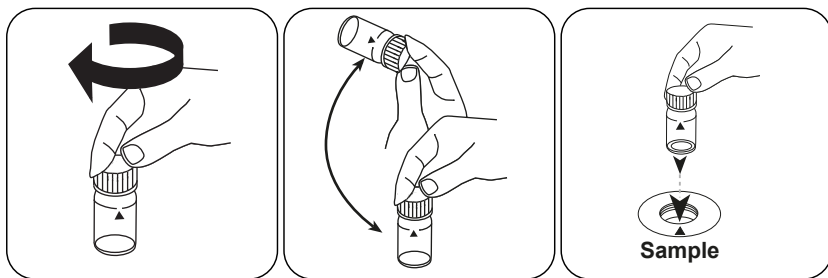
Küveti ve küvet kapağını
iyice temizleyin.



24 mm'lik küveti **10 ml**
numune ile doldurun.



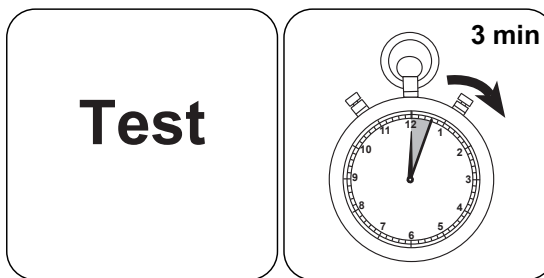
**Chlorine TOTAL-DPD/
F10 toz paketi ilave edin.**



Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).

Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.
3 dakika tepkime süresi bekleyin.

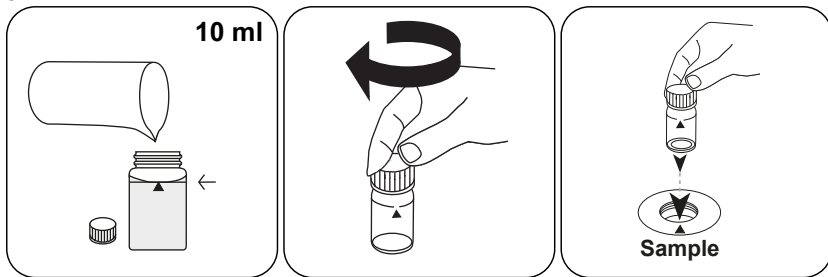
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l serbest klor; bağlı klor; toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması toz poşetleriyle birlikte toplam klor MR

Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: toplam

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml**
numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



Zero



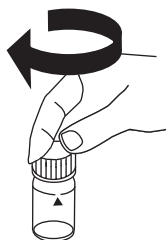
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

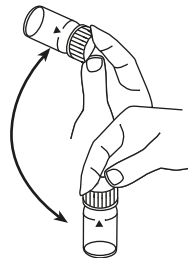
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



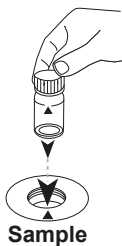
VARIO Chlorine TOTAL- DPD/ F10 toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



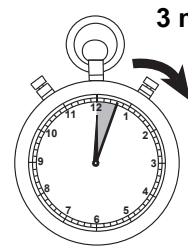
Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l toplam klor cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna basın. **3 dakika tepkime süresi** bekleyin.

Kimyasal Metod

DPD

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-9.48367 \cdot 10^{-3}$	$-9.48367 \cdot 10^{-3}$
b	$1.5024 \cdot 10^{+0}$	$3.23016 \cdot 10^{+0}$
c	$9.28696 \cdot 10^{-2}$	$4.2929 \cdot 10^{-1}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- Bakır ve demir (III) kaynaklı bozukluklar EDTA ile giderilmelidir.
- 4 mg/L klor üzerindeki konsantrasyonlar, toz paketleri kullanılması durumunda ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda numune klordan arındırılmış su ile seyreltilmelidir. Seyretilen numunenin 10 ml'sine ayıracatılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Karışmalar	itibaren / [mg/L]
CrO_4^{2-}	0,01
MnO_2	0,01

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	3.5 mg/L
Hassasiyet	1.7 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.014 mg/L
Standart Sapma	0.006 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.34 %



^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi

**Klordioksit 50 T****M119****0.05 - 1 mg/l ClO₂****DPD / Glisin****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	510 nm	0.05 - 1 mg/l ClO ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 3	Tablet / 100	511080BT
DPD No. 3	Tablet / 250	511081BT
DPD No. 3	Tablet / 500	511082BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 500	515732BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 100	517711BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 250	517712BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 100	517731BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 250	517732BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 100	517781BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 250	517782BT
Glycine ^{f)}	Tablet / 100	512170BT
Glycine ^{f)}	Tablet / 250	512171BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma



Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

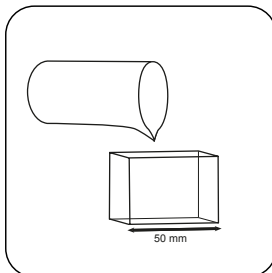
Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor-dioksit tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

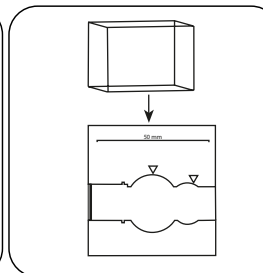
Tespitin uygulanması Klor dioksit, tabletle birlikte klor mevcut değilken

Cihazda metod seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

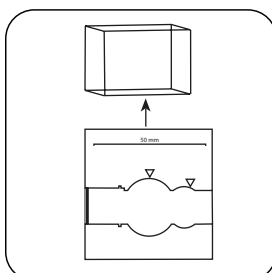


50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

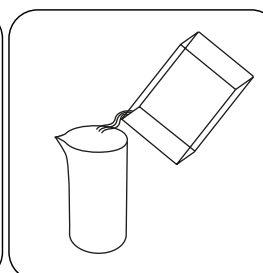


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

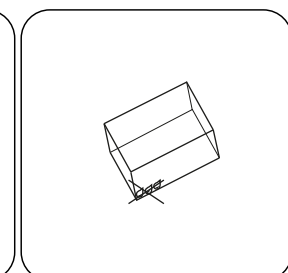
Zero



Küveti ölçüm haznesinden alın.

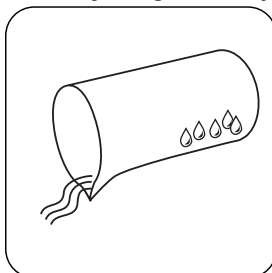


Küveti boşaltın.

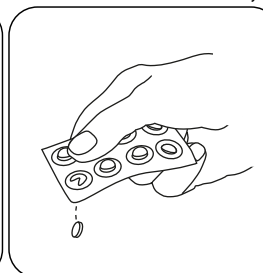


Küveti iyice kurulayın.

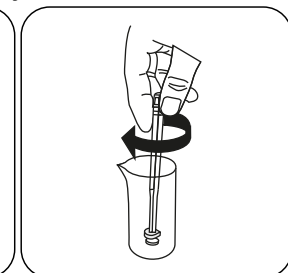
ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



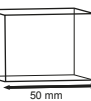
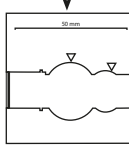
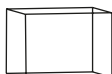
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayıp ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



DPD No. 1 tablet ilave edin.



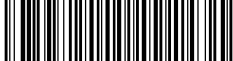
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

**10 ml****10 numune ilave edin.****Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.****50 mm'lik küveti numune ile doldurun.**

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.
Ekranda sonuç mg/l Klor dioksit cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

DPD / Glisin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

□ 50 mm

a	$1.25575 \cdot 10^{-2}$
b	$3.13095 \cdot 10^{+0}$
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri fazla miktarda bulgulara sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- 19 mg/L klordioksit üstünde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda su numunesi klordioksit içermeyen su ile seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).
- Bulanıklıklar: Yüksek kalsiyum iyon içeriği* bulunan numunelerde (ve/veya yüksek hava neminde*) DPD no. 1 tablet kullanılması durumunda numunenin bulanıklıkması ve dolayısıyla buna bağlı hatalı ölçüm meydana gelebilir. Bu durumda alternatif olarak DPD no. 1 High Calcium ayıraç tableti kullanılmalıdır.
* Bulanıklık oluşumu numune suyunun türüne ve birleşimine bağlı olduğundan tam değerler belirtilememektedir.

Elde edilen

DIN 38408, kısım 5

^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır | ^{b)} klorun mevcut olması durumunda bromür, klor dioksit ve ozonu belirlemek için gereklidir | ^{c)} karıştırma çubuğu dahil



Klordioksit T

M120

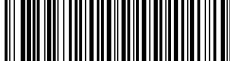
0.02 - 11 mg/l ClO₂ClO₂

DPD / Glisin

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.02 - 11 mg/l ClO ₂
SpectroDirect	ø 24 mm	510 nm	0.05 - 2.5 mg/l ClO ₂
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 11 mg/l ClO ₂



Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 3	Tablet / 100	511080BT
DPD No. 3	Tablet / 250	511081BT
DPD No. 3	Tablet / 500	511082BT
Glycine ^①	Tablet / 100	512170BT
Glycine ^①	Tablet / 250	512171BT
DPD No. 3 High Calcium ^②	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^②	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^②	Tablet / 500	515732BT
DPD No. 1 High Calcium ^②	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^②	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^②	Tablet / 500	515742BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 100	517711BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 250	517712BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 100	517731BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 250	517732BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 100	517781BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 250	517782BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma



Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor-dioksit tespitinde ehemmiyetsiz mikarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.
2. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Klor dioksit, tabletle birlikte klor mevcut değilken

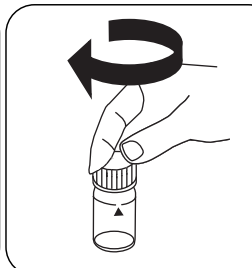
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: klor olmadan

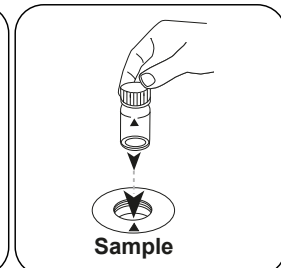
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



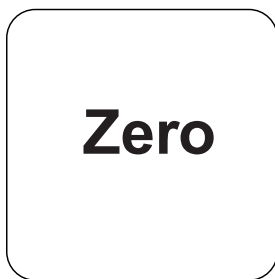
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



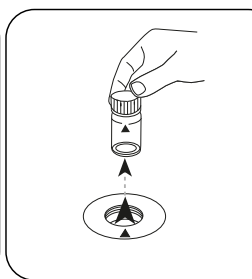
Küveti(küvetleri) kapatın.



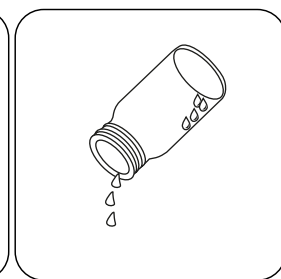
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

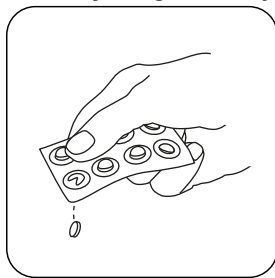


Küveti ölçüm haznesinden alın.

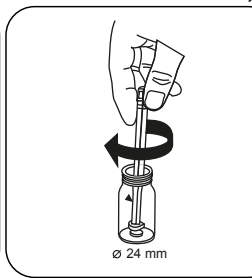


Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

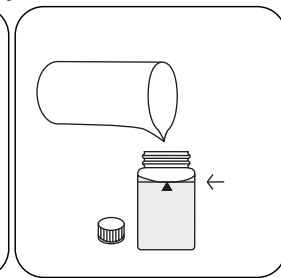
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



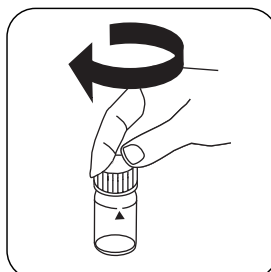
DPD No.1 tablet ilave edin.



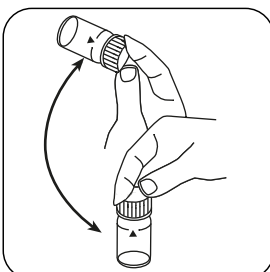
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



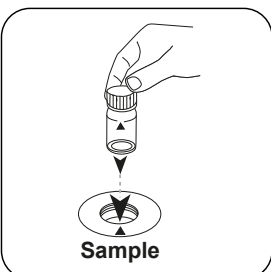
Küveti **10 ml işaretine kadar numune ile doldurun.**



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l Klor dioksit cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Klor dioksit, tabletle birlikte klor mevcutken

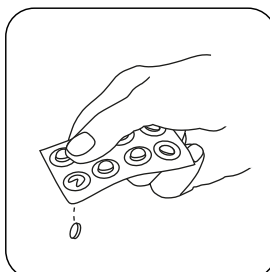
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: klor mevcutken

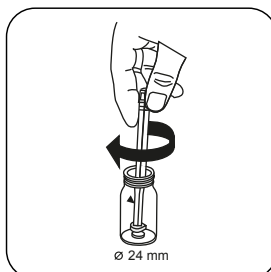
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



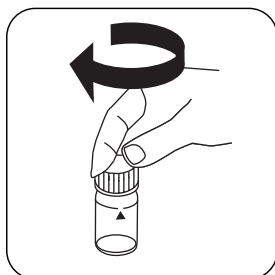
24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



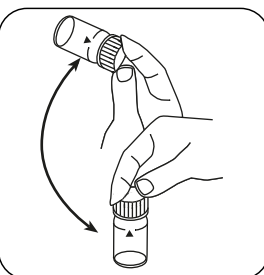
GLYCINE tablet ilave edin.



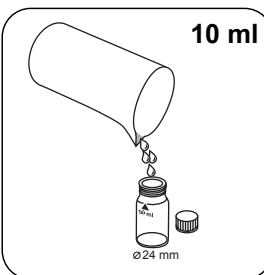
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



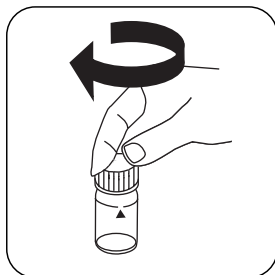
Küveti(küvetleri) kapatın.



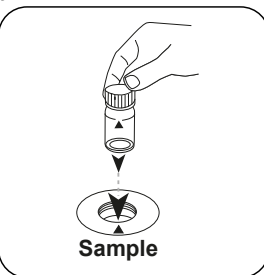
Tableti(tabletleri) sallayarak çözürün.



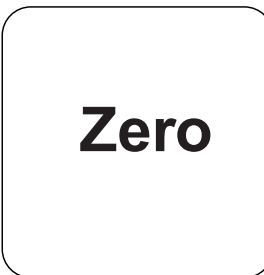
İkinci bir küveti 10 ml numune ile doldurun.



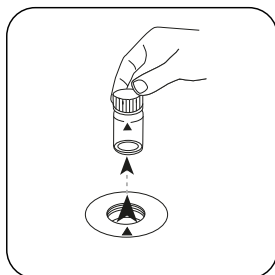
Küveti(küvetleri) kapatın.



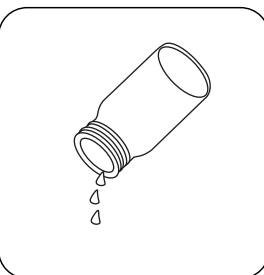
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

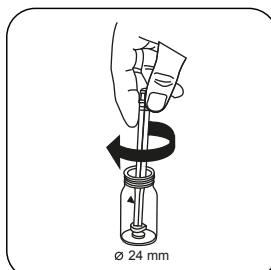


Küveti boşaltın.

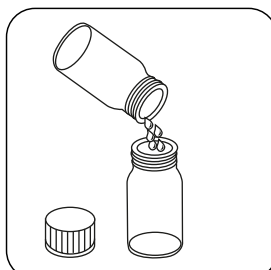
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



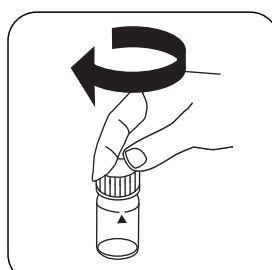
DPD No. 1 tablet ilave edin.



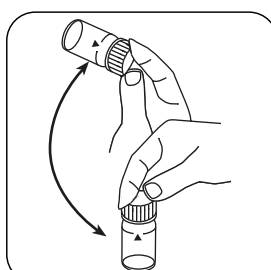
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



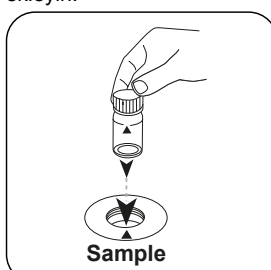
Önceden hazırlanmış küvete önceden hazırlanan **glisin çözeltisi** ekleyin.



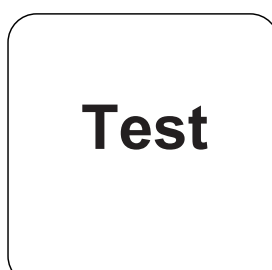
Küveti(küvetleri) kapatın.



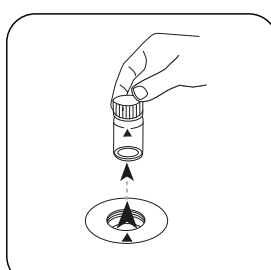
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



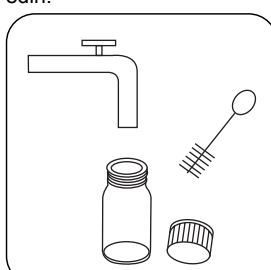
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



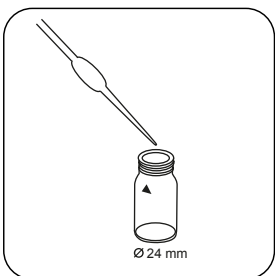
TEST (XD: START) tuşuna basın.



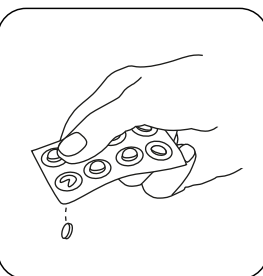
Küveti ölçüm haznesinden alın.



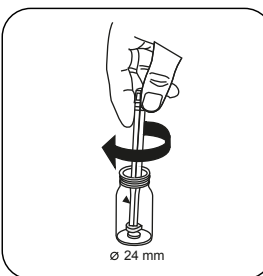
Küveti ve küvet kapağını iyice temizleyin.



Küveti **birkaç damla** numune ile doldurun.



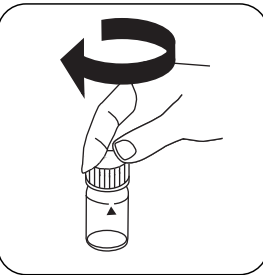
DPD No. 1 tablet ilave edin.



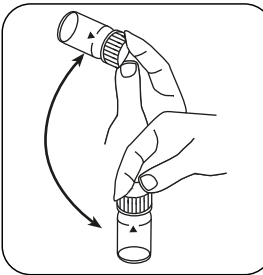
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



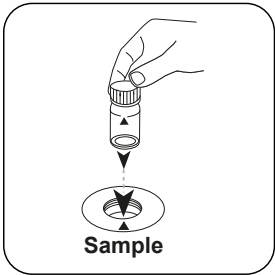
Küveti **10 ml işaretine** kadar **numune** ile doldurun.



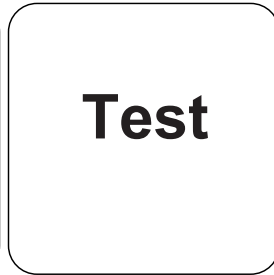
Küveti(küvetleri) kapatın.



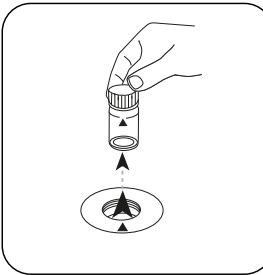
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



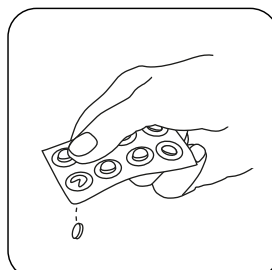
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



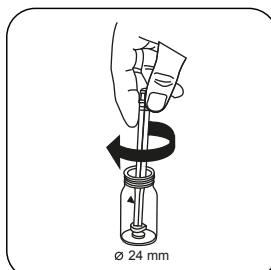
TEST (XD: START) tuşuna basın.



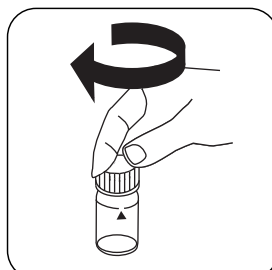
Küveti ölçüm haznesinden alın.



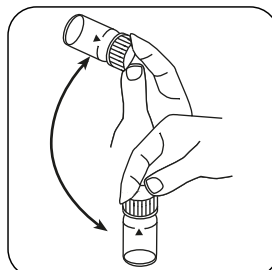
DPD No.3 tablet ilave edin.



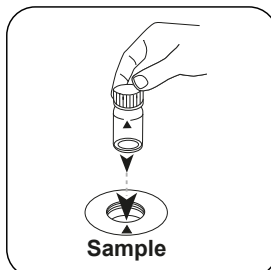
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



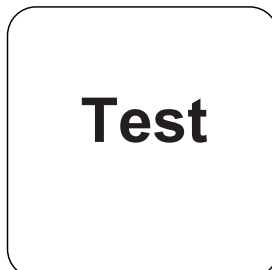
Küveti(küvetleri) kapatın.



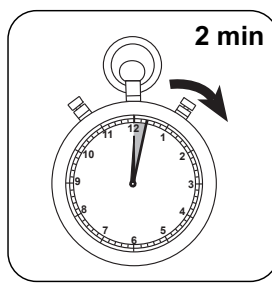
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

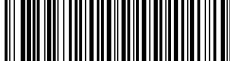


TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Klor dioksit cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	ClO ₂	1
mg/l	Cl ₂ frei	0.525
mg/l	Cl ₂ geb.	0.525
mg/l	ges. Cl ₂	0.525

Kimyasal Metod

DPD / Glisin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-8.24762 • 10 ⁻²	-8.24762 • 10 ⁻²
b	3.33567 • 10 ⁰	7.17169 • 10 ⁰
c	-1.16192 • 10 ⁻¹	-5.37098 • 10 ⁻¹
d	1.95263 • 10 ⁻¹	1.9406 • 10 ⁰
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri fazla miktarda bulgulara sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- 19 mg/L klordioksit üzerinde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda su numunesi klordioksit içermeyen su ile seyreltilmelidir. Seyretilten numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır.

Elde edilen

DIN 38408, kısım 5



^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık olması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır | ^{b)} klorun mevcut olması durumunda bromür, klor dioksit ve ozunu belirlemek için gerekir | ^{c)} karıştırma çubuğu dahil

**Klordioksit PP****M122****0.04 - 3.8 mg/l ClO₂****CLO2****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	530 nm	0.04 - 3.8 mg/l ClO ₂
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.04 - 3.8 mg/l ClO ₂

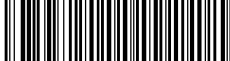
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Serbest klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530100
Serbest klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530103
Glycine [®]	Tablet / 100	512170BT
Glycine [®]	Tablet / 250	512171BT
VARIO Glisin Reaktifi% 10, 29 ml	29 mL	532210

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- Dezenfeksiyon Kontrol
- Kazan Suları
- Soğutma Suları
- Ham Su Aritma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Aritimi
- İçme Suyu Aritma



Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdiginden klor-dioksit tespitinde ehemmiyetsiz miktarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1\text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkanır.
2. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir ($0,5\text{ mol/l}$ sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).



Tespitin uygulanması Klor dioksit, toz poşetleriyle birlikte klor mevcut değilken

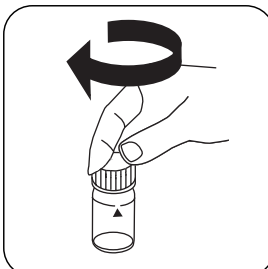
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: klor olmadan

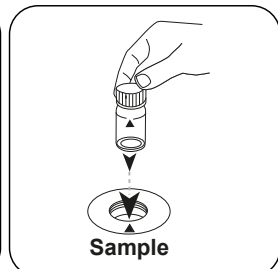
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



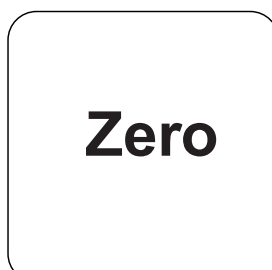
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



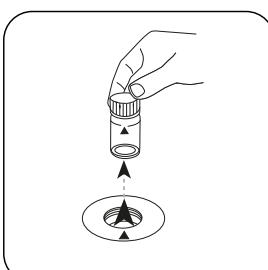
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

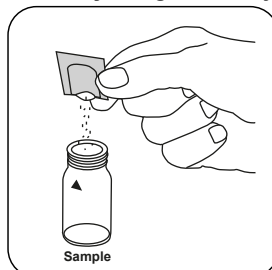


ZERO tuşuna basın.

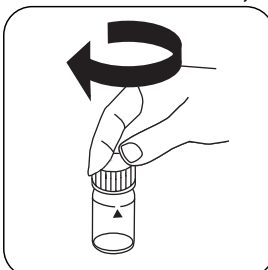


Küveti ölçüm haznesinden alın.

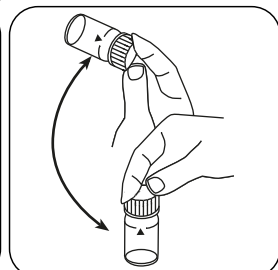
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



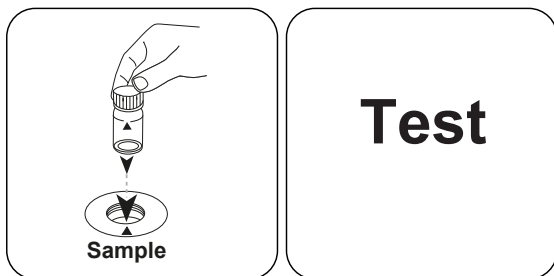
Chlorine FREE-DPD / F10 toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın (20 sec.).



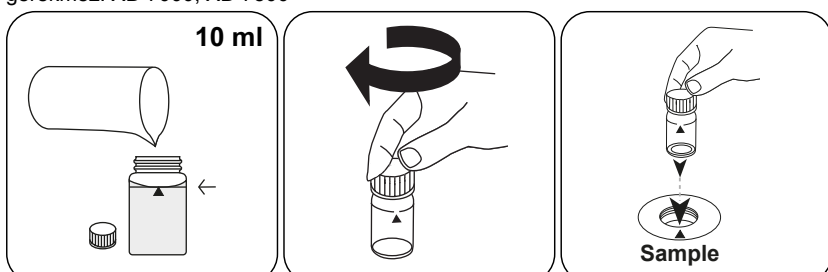
Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.
Ekranda sonuç mg/l Klor dioksit cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Klor dioksit, toz poşetleriyle birlikte klor mevcutken

Cihazda metot seçin.

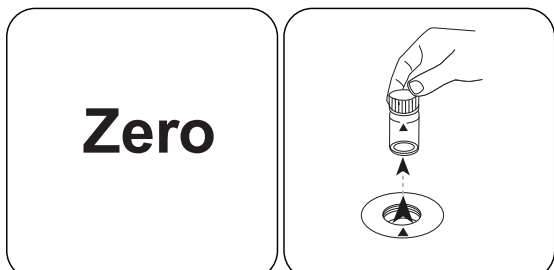
Buna ek olarak tespitı seçin: klor mevcutken
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

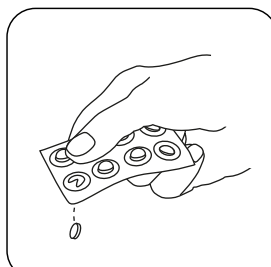
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



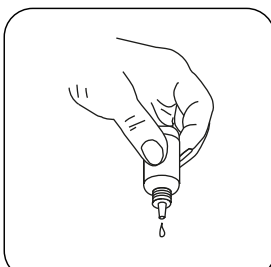
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

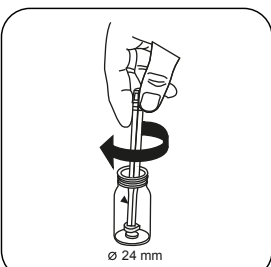
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



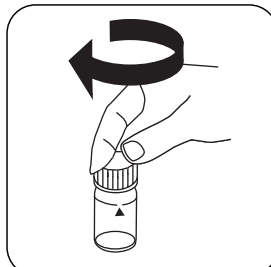
GLYCINE tablet ilave edin.



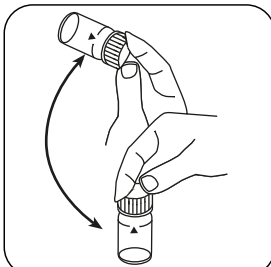
veya 4 damla GLYCINE Reagent ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



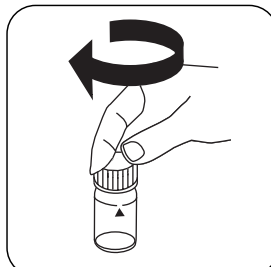
Küveti(küvetleri) kapatın.



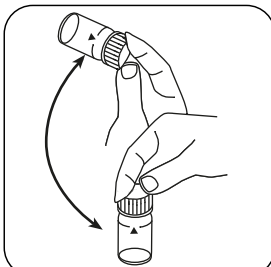
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



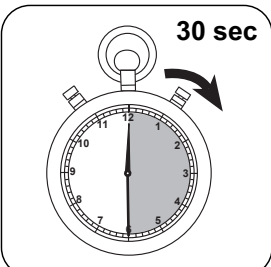
**Chlorine-Free-DPD/
F10 toz paketi ilave edin.**



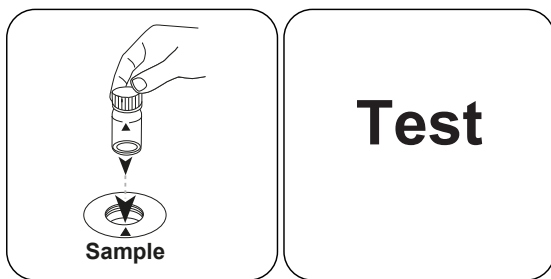
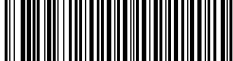
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).



30 saniye tepkime süresi bekleyin.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç mg/l Klor dioksit cinsinden belirir.

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-5.31232 \cdot 10^{-2}$	$-5.31232 \cdot 10^{-2}$
b	$3.27999 \cdot 10^{+0}$	$7.05198 \cdot 10^{+0}$
c	$2.13647 \cdot 10^{-1}$	$9.87583 \cdot 10^{-1}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri fazla miktarda bulgulara sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

1. 3,8 mg/L klordioksit üzerinde olan konsantrasyonlar ölçüm aralığının içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara sebep olabilir. Bu durumda su numunesi klordioksit içermeyen su ile seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Elde edilen

DIN 38408, kısım 5

⁺ klorun mevcut olması durumunda bromür, klor dioksit ve ozonu belirlemek için gerekir

**Krom 50 PP****M124****0.005 - 0.5 mg/L Cr^{b)}****Difenilkarbazit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	542 nm	0.005 - 0.5 mg/L Cr ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CR için persülfat ayıracı	Toz / 100 adetler	537300
Altı değerlikli krom	Toz / 100 adetler	537310

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma

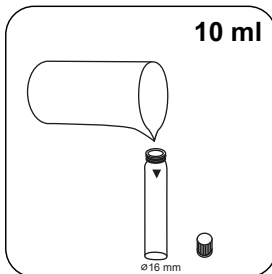
Hazırlık

1. Numunenin pH değeri 3 ile 9 arasında olmalıdır.

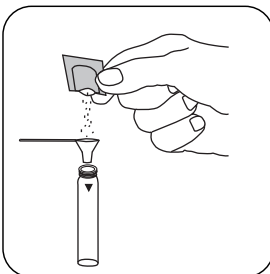
Notlar

1. Uygulamanın ilk kısmında, toplam krom konsantrasyon tespit edilir. İkinci kısmada, krom(VI) konsantrasyonu ölçülür. Krom(III) konsantrasyonu ikisinin arasındaki farktan elde edilir.

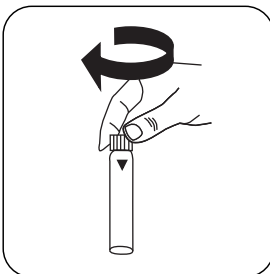
Parçalama Toz poşetleriyle birlikte krom



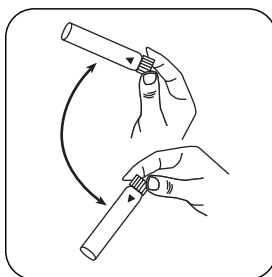
16 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



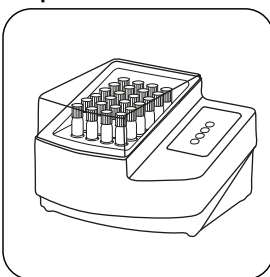
PERSULFT.RGT FOR CR toz paketi ilave edin.



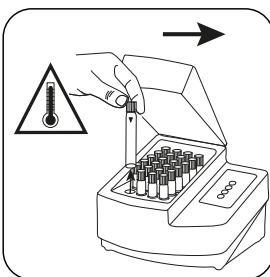
Küveti(küvetleri) kapatın.



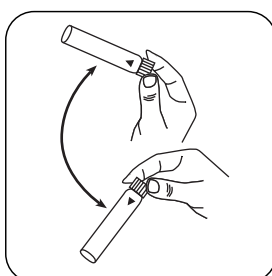
Sallayarak içeriği karıştırın.



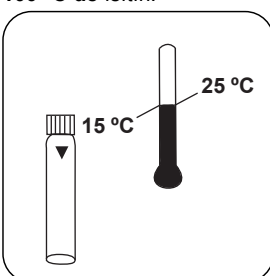
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **120 dakika boyunca** **100 °C'de** ısıtın.



Küveti termoreaktörden alın. **(Dikkat: Küvet sıcaktır!)**



Sallayarak içeriği karıştırın.



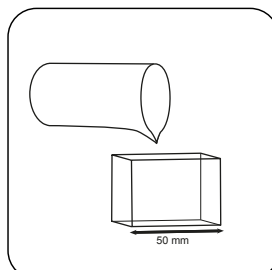
Küvetin(küvetlerin) oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.

Tespitin uygulanması Toz poşetleriyle birlikte krom (VI)

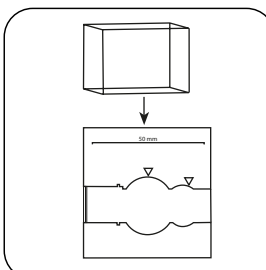
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: Cr(VI)

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



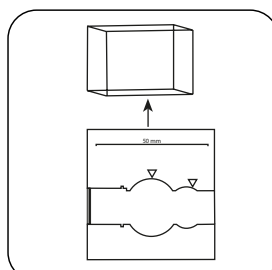
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



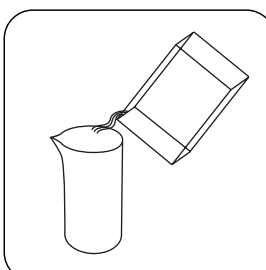
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

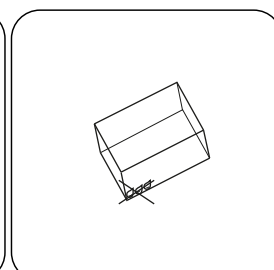
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

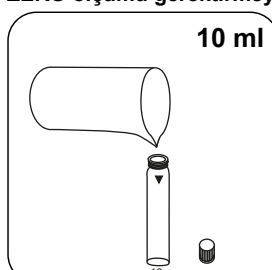


Küveti boşaltın.

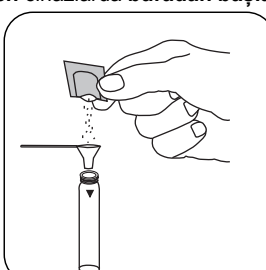


Küveti iyice kurulayın.

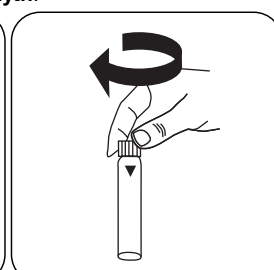
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



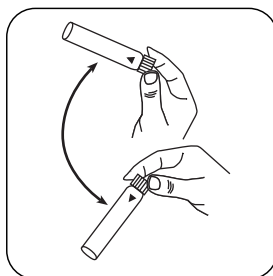
16 mm'lik küveti 10 ml numune ile doldurun.



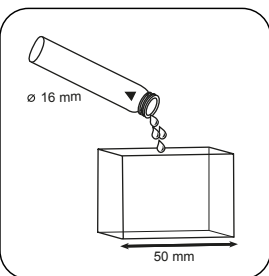
CHROMIUM HEXAVALENT toz paketi ilave edin.



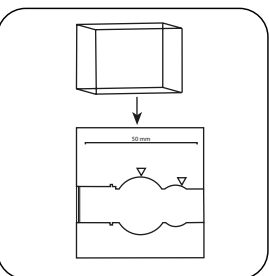
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.

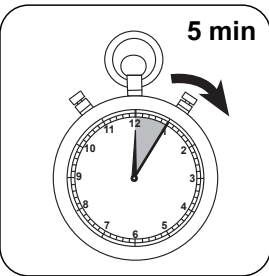


50 mm'lik küveti önceden hazırlanmış numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test



TEST (XD: START) tuşuna basın. 5 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Cr(VI) cinsinden belirir.

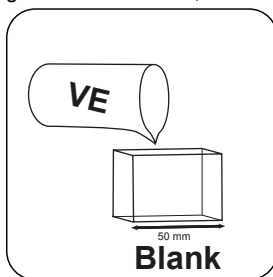
Tespitin uygulanması Krom, toz poşetleriyle birlikte toplam (Cr(III) + Cr(VI))

Cihazda metod seçin.

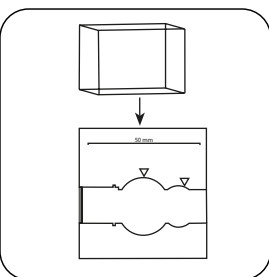
Buna ek olarak tespiti seçin: Cr(III + VI)

Chromium, total (Cr(III) + Cr(VI) tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



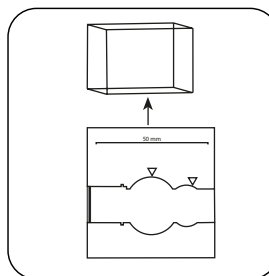
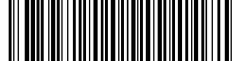
50 mm'lik küveti demine- ralize su ile doldurun.



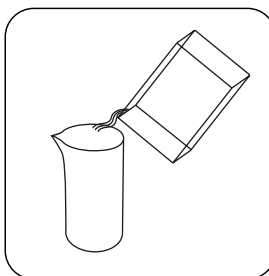
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

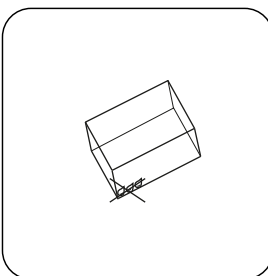
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

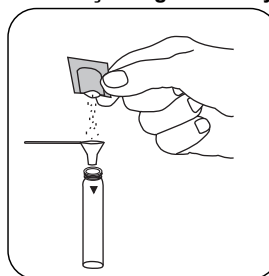


Küveti boşaltın.

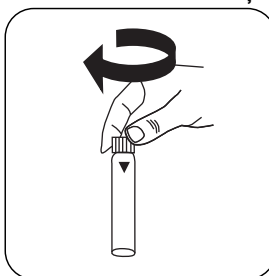


Küveti iyice kurulayın.

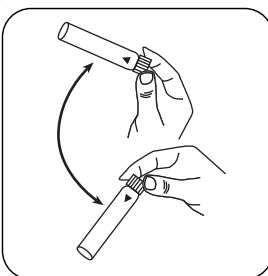
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



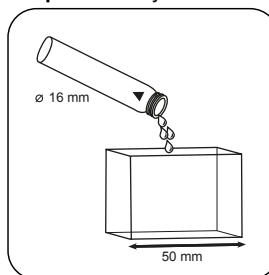
Parçalama küvetine bir Chromium HEXAVALENT toz paketi ekleyin.



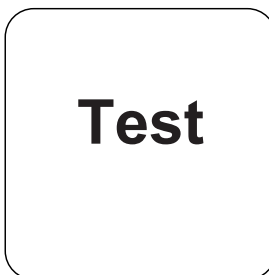
Küveti(küvetleri) kapatın.



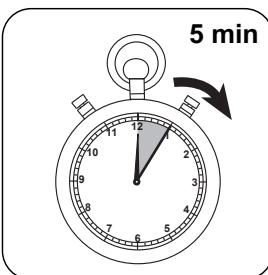
Sallayarak içeriği karıştırın.



50 mm'lik küveti önceden hazırlanmış numune ile doldurun.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam krom cinsinden belirir.

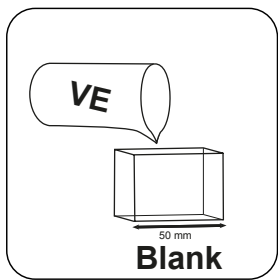
Tespitin uygulanması Toz poşetleriyle birlikte ayrılmış krom

Cihazda metod seçin.

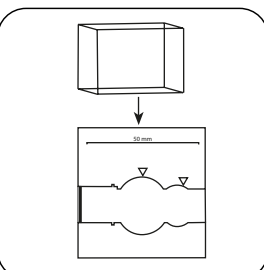
Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

Krom, ayrılmış tespit için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



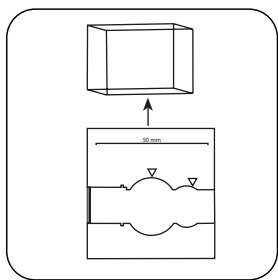
50 mm'lik küveti demirle
ralize su ile doldurun.



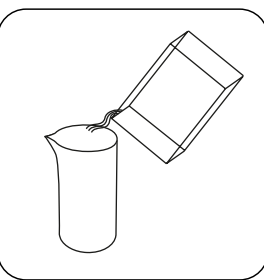
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Zero

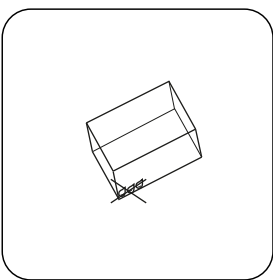
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden
alin.

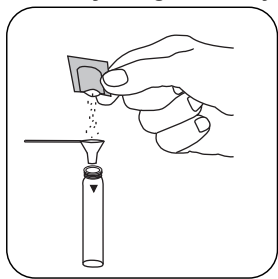


Küveti boşaltın.

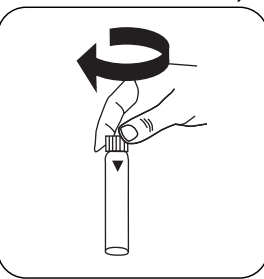


Küveti iyice kurulayın.

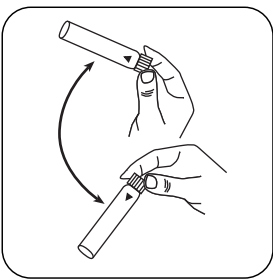
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



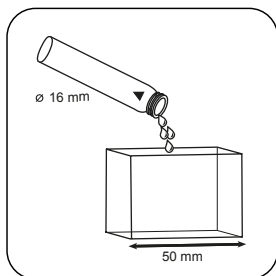
Parçalama küvetine bir
Chromium HEXAVALENT
toz paketi ekleyin.



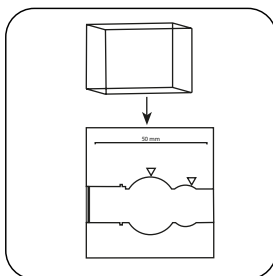
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



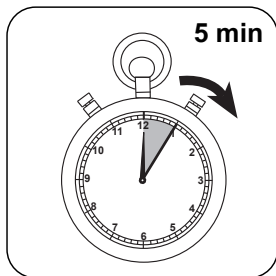
50 mm'lik küveti önceden hazırllanmış numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

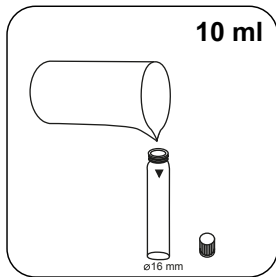
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

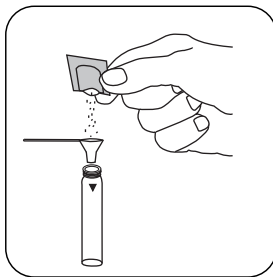


5 dakika tepkime süresi bekleyin.

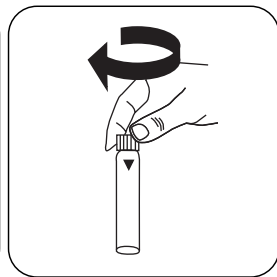
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.



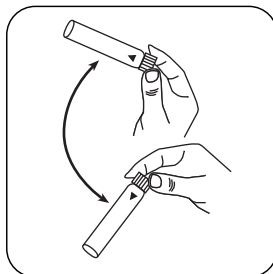
İkinci bir küveti 10 ml numune ile doldurun.



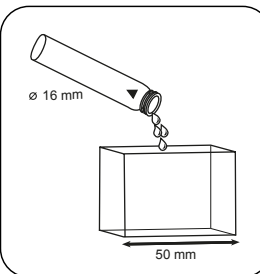
CHROMIUM HEXAVALENT toz paketi ilave edin.



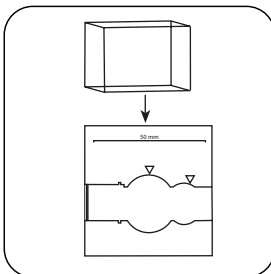
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.

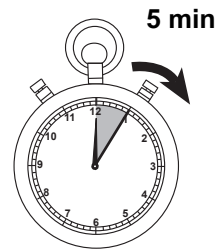


50 mm'lik küveti önceden hazırllanmış numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test



TEST (XD: START) tuşuna basın. **5 dakika tepkime süresi** bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Cr(VI); Cr(III); Cr Toplam krom cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Difenilkarbazit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-6.54461 • 10 ⁺⁰
b	2.44266 • 10 ⁺²
c	6.29996 • 10 ⁺⁰
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Özellikle yoğun yükleme olan sularda metaller ve azaltıcı ya da okside edici maddelerden kaynaklı bozukluklar için bk. DIN 38 405 - D 24 ve Standard Methods of Water and Wastewater, 20th Edition, 1998.

Elde edilen

DIN 18412
US EPA 218.6

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir

**Krom PP****M125****0.02 - 2 mg/L Cr^{b)}****Difenilkarbazit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 16 mm	530 nm	0.02 - 2 mg/L Cr ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	542 nm	0.02 - 2 mg/L Cr ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CR için persülfat ayırıcı	Toz / 100 adetler	537300
Altı değerlikli krom	Toz / 100 adetler	537310

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma

Hazırlık

1. Numunenin pH değeri 3 ile 9 arasında olmalıdır.

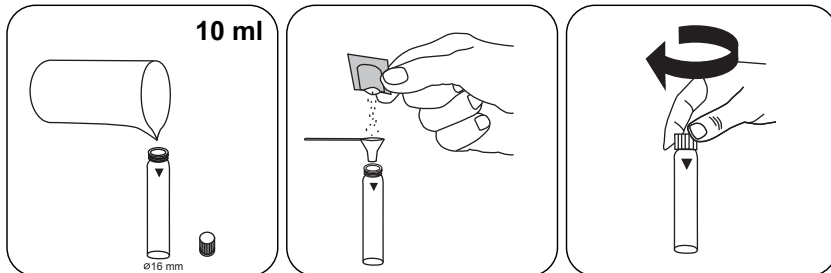


Notlar

1. Uygulamanın ilk kısmında, toplam krom konsantrasyon tespit edilir. İkinci kısımda, krom(VI) konsantrasyonu ölçülür. Krom(III) konsantrasyonu ikisinin arasındaki farktan elde edilir.



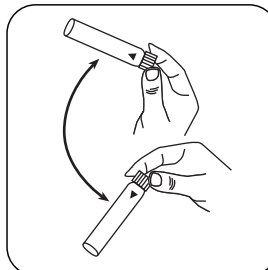
Parçalama Toz poşetleriyle birlikte krom



16 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

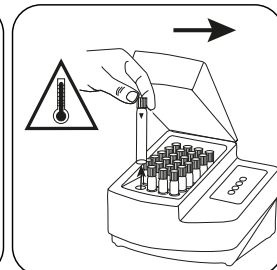
PERSULFT.RGT FOR CR toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

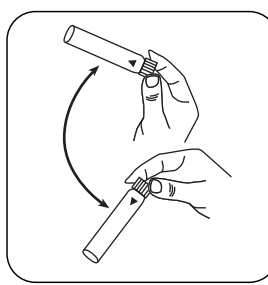


Sallayarak içeriği karıştırın.

Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **120 dakika boyunca 100 °C'de** ısıtın.



Küveti termoreaktörden alın. (**Dikkat: Küvet sıcaktır!**)



Sallayarak içeriği karıştırın.

Küvetin(küvetlerin) oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.



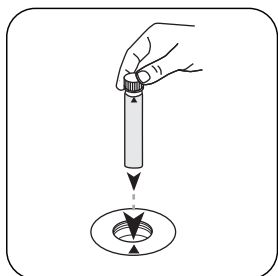
Tespitin uygulanması Krom, toz poşetleriyle birlikte ayrılmış

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

ayrılmış Krom tespiti için açıklanan **parçalama işlemi** uygulanmalıdır.

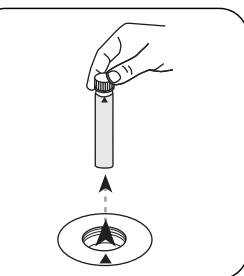
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Önceden işlem görmüş
küveti ölçüm haznesine
koyun. Doğru konumlan-
rilmasına dikkat edin.

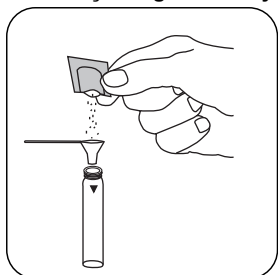
Zero

ZERO tuşuna basın.

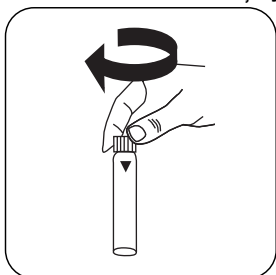


Küveti ölçüm haznesinden
alın.

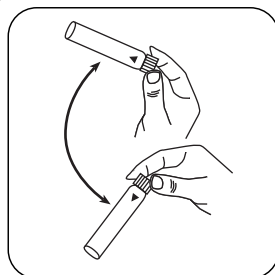
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



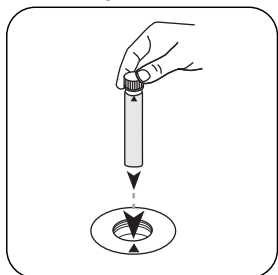
**CHROMIUM HEXAVA-
LENT toz paketi** ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



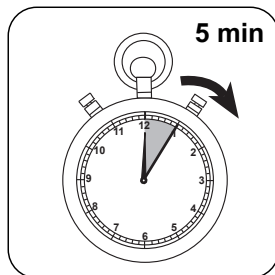
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

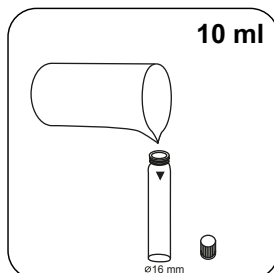


TEST (XD: START) tuşuna
basın.

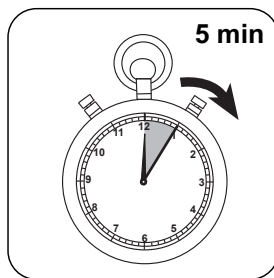
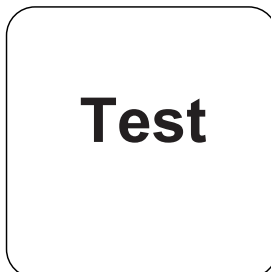
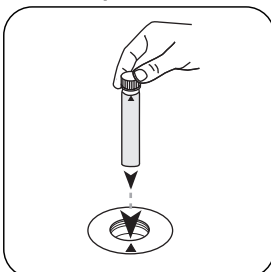
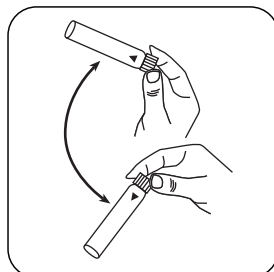
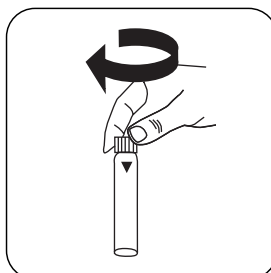
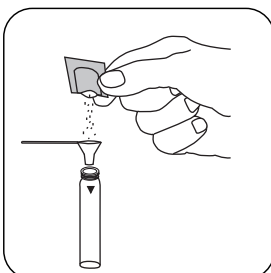


5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik gerçekleştir.



İkinci bir küveti 10 ml numune ile doldurun.



**5 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Cr(VI); Cr(III); Cr toplam krom cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Toz poşetleriyle birlikte krom (VI)

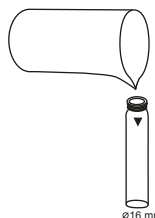
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: Cr(VI)

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



10 ml



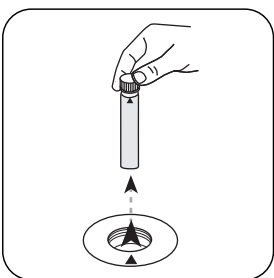
16 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

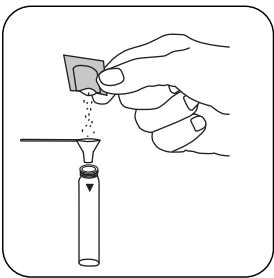
Zero

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

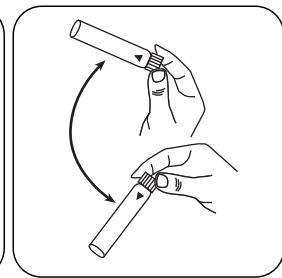
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



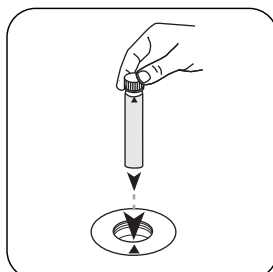
CHROMIUM HEXAVALENT toz paketi ilave edin.



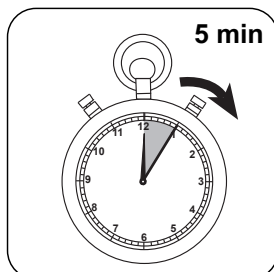
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



Test



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Cr(VI) cinsinden belirir.

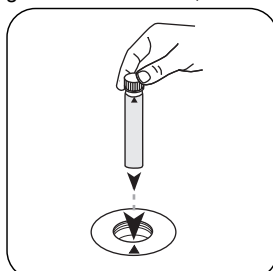
Tespitin uygulanması Krom, toz poşetleriyle birlikte toplam (Cr(III) + Cr(VI))

Cihazda metot seçin.

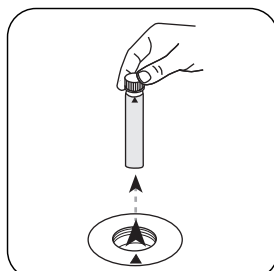
Buna ek olarak tespitı seçin: Cr(III + VI)

Krom, toplam (Cr(III)+ Cr(VI)) tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Zero

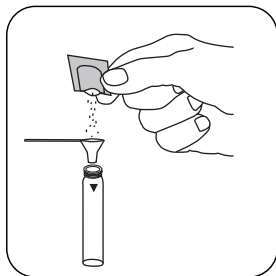
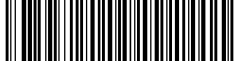


Önceden işlem görmüş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

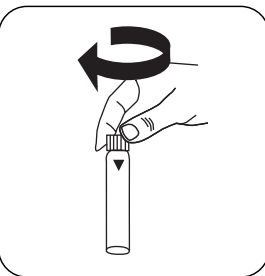
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

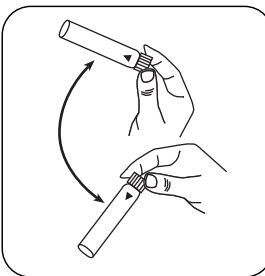
ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



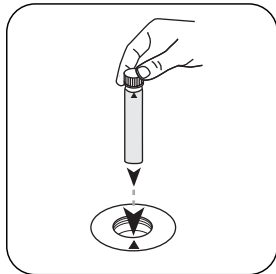
CHROMIUM HEXAVALENT toz paketi ilave edin.



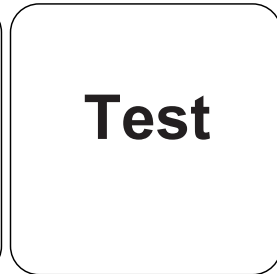
Küveti(küvetleri) kapatın.



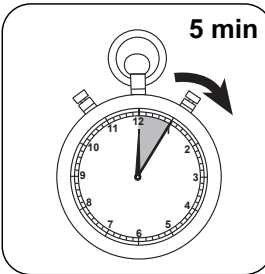
Sallayarak içeriği karıştırın.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



**5 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l toplam krom cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Difenilkarbazit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-2.66512 • 10 ⁻²
b	8.73906 • 10 ⁻¹
c	9.34973 • 10 ⁻²
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Özellikle yoğun yükleme olan sularda metaller ve azaltıcı ya da okside edici maddelerden kaynaklı bozukluklar için bk. DIN 38 405 - D 24 ve Standard Methods of Water and Wastewater, 20th Edition, 1998.

Göre

DIN 3805 - D24

Elde edilen

DIN 18412
US EPA 218.6

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir



CSB LR TT

M130

3 - 150 mg/L COD^{b)}

Lr

Dichromate / H₂SO₄

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	430 nm	3 - 150 mg/L COD ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	443 nm	3 - 150 mg/L COD ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CSB LR	25 adetler	2420720
CSB LR, cıvasız	25 adetler	2420710
CSB LR	150 adetler	2420725

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma

Notlar

- Boş küvet karanlıkta depolamada stabildir.
- Boş küvet ve test küveti aynı partiden olmalıdır.
- Küvetler sıcak halde küvet kanalına bırakılmamalıdır. En stabil ölçüm değerlerine küvetler bir gece bekledikten sonra ulaşılır.

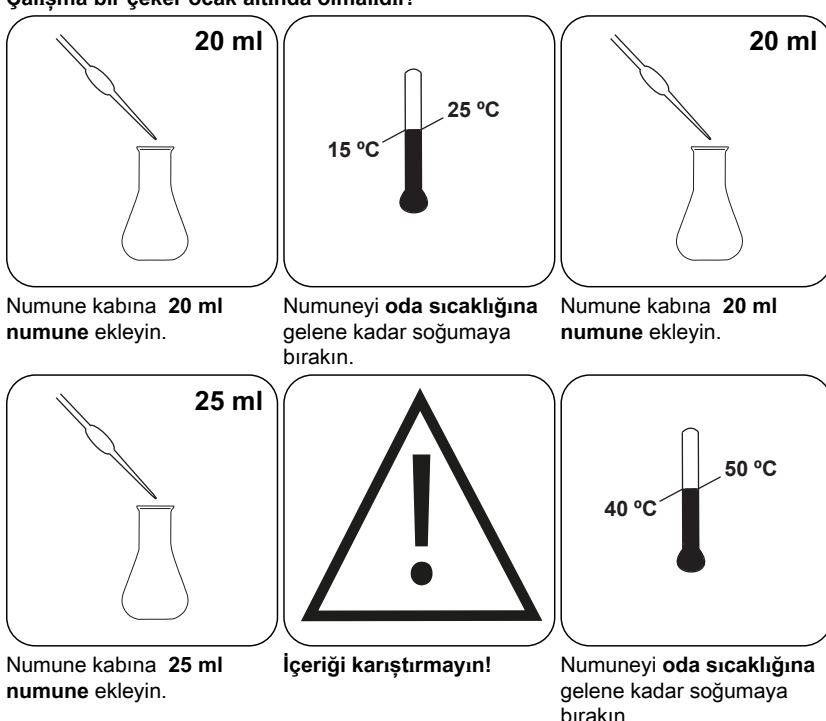
COD numunelerinde yüksek klorür konsantrasyonunun giderilmesi

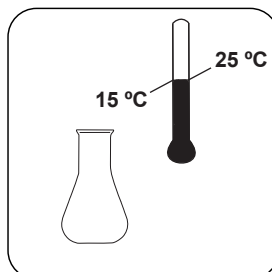
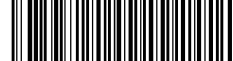
Klorür içeriği kullanılan testin toleransını aşarsa, COD tayini sırasında bozukluklar oluşabilir. Bu sorunu önlemek için aşağıdaki örnek ön tedavi yapılmalıdır:**Aksesuar - lar:**

- NS 29/32 bağlantılı 300 ml 2 erlenmeyer şişesi
- DIN 38409'a göre 2 HCl emici
- NS 29/32 ile 2 Cam tencere
- 20 ml ve 25 ml için pipetler
- Manyetik karıştırıcılar ve manyetik karıştırıcılar
- Termometre (ölçüm aralığı: 0 - 100 °C)
- Buz banyosu

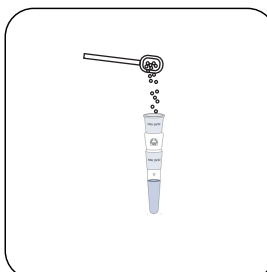
Reaktif:

- 12 - 14 g soda kireç
 - 50 ml H_2SO_4 (95 - %97, 1.84 g/ml, CSD içermez)
 - hidroklorik asit %10, kireç kalıntılarının emicisini temizlemek için
- Çalışma bir çeker ocak altında olmalıdır!**

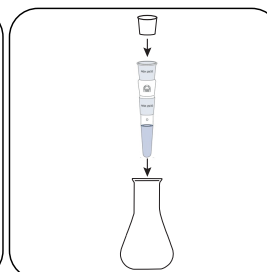




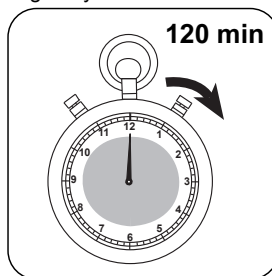
Küvetin(küvetlerin) oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.



6 - 7 g soda lime toz ilave edin.



Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın.



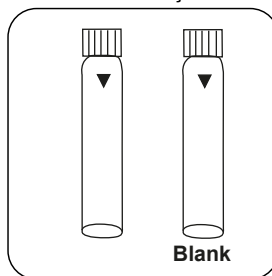
Numuneyi **120 dakikalı-**
guna ısıtın, ya da her şey tamamen çözünene kadar.

COD analizi için bu örneği kullanın. Bu ön işlem, orijinal numuneyi 2.05 faktör ile seyreltmıştır.

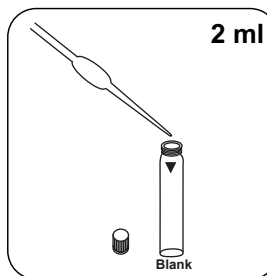
$$\text{COD}_{\text{örneği}} = \text{COD}_{\text{ekran}} \times 2.05$$

Tespitin uygulanması Vario küvet testli CSB LR

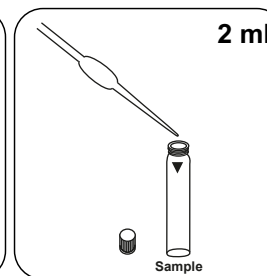
Cihazda metot seçin.



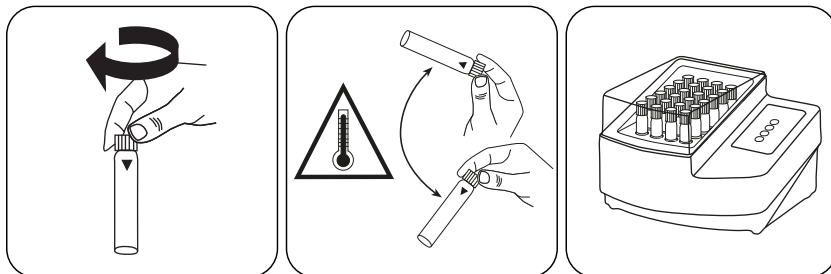
İki **ayraç küveti** hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



Bos küvete **2 ml demine-**
ralize su ekleyin.



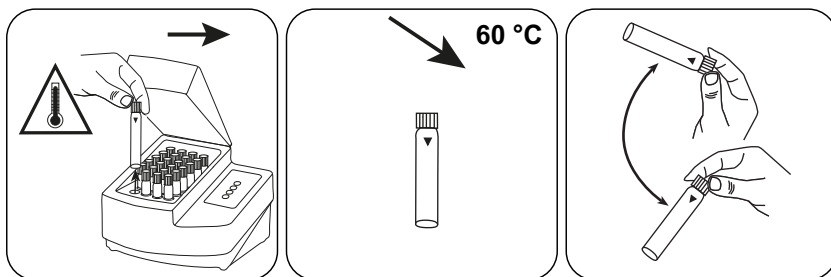
Numune küvetine **2 ml**
numune ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat: Isı oluşumlu!**

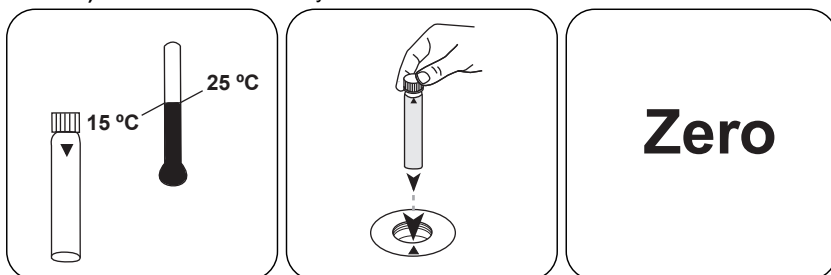
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde 120 dakika boyunca 150 °C'de ısının.



Küveti termoreaktörden alın. (**Dikkat: Küvet sıcaktır!**)

Küvetin(küvetlerin) yakla. 60 °C'ye gelene kadar soğumaya bırakın.

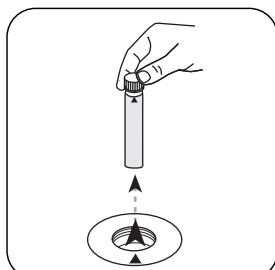
Sallayarak içeriği karıştırın.



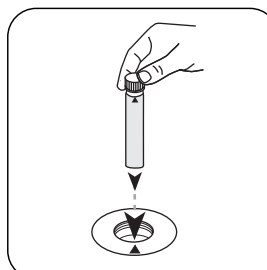
Küvetin önce oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın, ardından ölçüm yapın.

Boş küveti ölçüm hazırlısına koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

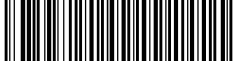


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l COD cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

Dichromate / H₂SO₄

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	2.16352 • 10 ⁻²
b	-2.71531 • 10 ⁻²
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- İstisnai durumlarda, ayıracın oksidasyon özelliğinin yeterli gelmediği içerik maddeleri ehemmiyetzsiz miktarda bulguya neden olabilir.

Giderilebilir Girişimler

- Uçucu maddelerden kaynaklı hatalı ölçümleri engellemek için, metoda bağlı olarak küvet zemininde çökelti oluşacağından, küvetleri dikkatlice ölçüm haznesine yerles- tirmek önemlidir.
- Analiz yapılmadan önce küvetlerin dış duvarları temiz ve kuru olmalıdır. Küvet üzerinde parmak izleri ve su damlları hatalı ölçümlere yol açar.
- Standart versiyonda, klorür 1000 mg / l'lik bir konsantrasyondan müdahale eder. Civa içermeyen versiyonda, bozulma klorür konsantrasyonuna ve COD'ye bağlıdır. 100 mg / l klorür konsantrasyonları burada önemli rahatsızlıklara neden olabilir.



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	3.2 mg/L
Belirleme Limiti	9.7 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	150 mg/L
Hassasiyet	-272 mg/L / Abs
Güven Aralığı	3.74 mg/L
Standart Sapma	1.55 mg/L
Varyasyon Katsayısı	2.02 %

Uygunluk

ISO 15705:2002

Göre

ISO 15705:2002

DIN 38409 kısım 41

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir



CSB MR TT

M131

20 - 1500 mg/L COD^{b)}

Mr

Dichromate / H₂SO₄

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	610 nm	20 - 1500 mg/L COD ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	596 nm	20 - 1500 mg/L COD ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

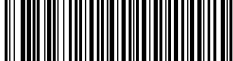
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CSB MR	25 adetler	2420721
CSB MR, cıvasız	25 adetler	2420711
CSB MR	150 adetler	2420726
CSB MR, cıvasız	150 adetler	2420716

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma



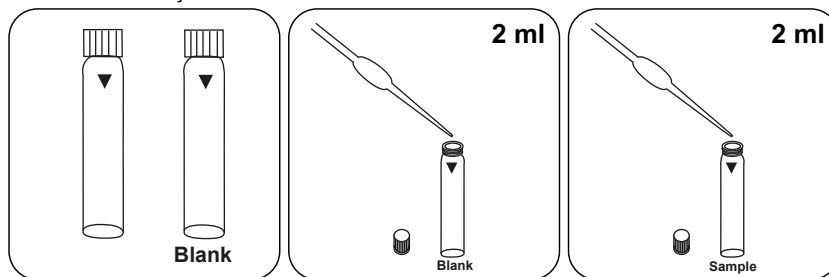
Notlar

1. Boş küvet karanlıkta depolamada stabildir. Boş küvet ve test küveti aynı partiden olmalıdır.
2. Küvetler sıcak halde küvet kanalına bırakılmamalıdır. En stabil ölçüm değerlerine küvetler bir gece bekledikten sonra ulaşılır.
3. Daha yüksek bir doğruluk istendiğinde CSB'si 100 mg/L'den küçük numunelerde CSB LR küvet setinin kullanılması önerilir.



Tespitin uygulanması Vario küvet testli CSB MR

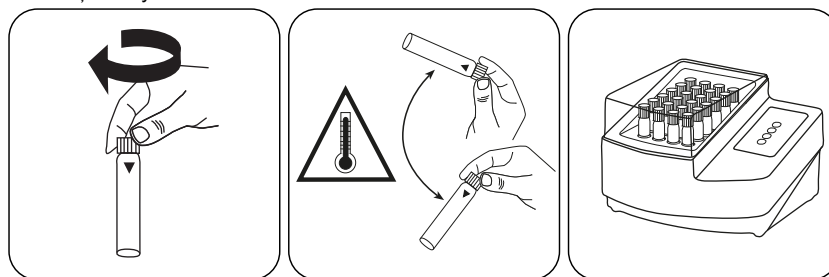
Cihazda metod seçin.



İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Bos küvete **2 ml demineralize su** ekleyin.

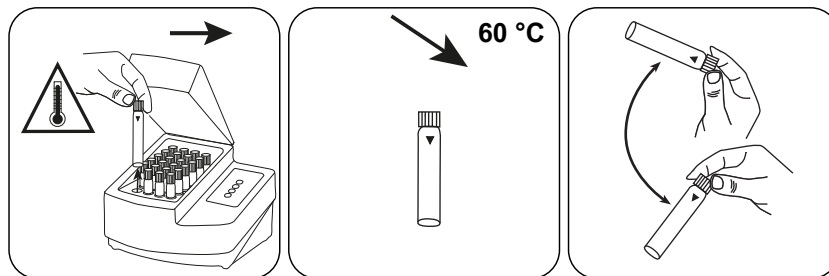
Numune küvetine **2 ml numune** ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat: Isı oluşumu!**

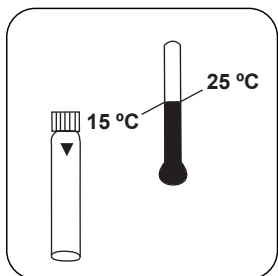
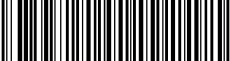
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **120 dakika boyunca 150 °C'de** ısıtın.



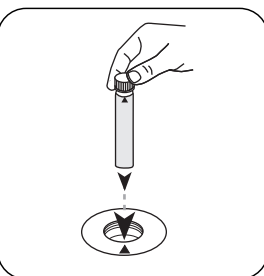
Küveti termoreaktörden alın. **(Dikkat: Küvet sıcaktır!)**

Küvetin(küvetlerin) yaklaşıklığı 60 °C'ye gelene kadar soğumaya bırakın.

Sallayarak içeriği karıştırın.



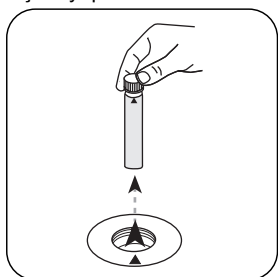
Küvetin önce oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın, ardından ölçüm yapın.



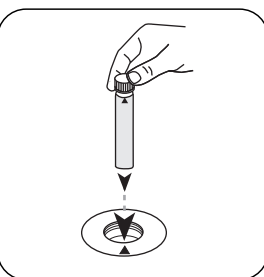
Boş küveti ölçüm hazırlısına koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm hazırlısından alın.



Numune küvetini ölçüm hazırlısına koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l COD cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Dichromate / H₂SO₄

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-1.04251 • 10 ⁺¹
b	2.09975 • 10 ⁺³
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- İstisnai durumlarda, ayıracın oksidasyon özelliğinin yeterli gelmediği içerik maddeleri ehemmiyetsiz miktarda bulguya neden olabilir.

Giderilebilir Girişimler

- Uçucu maddelerden kaynaklı hatalı ölçümleri engellemek için, metoda bağlı olarak küvet zemininde çokelti oluşacağından, küvetleri dikkatlice ölçüm haznesine yerleştirilmek önemlidir.
- Analiz yapılmadan önce küvetlerin dış duvarları temiz ve kuru olmalıdır. Küvet üzerinde parmak izleri ve su damlları hatalı ölçümlere yol açar.
- Standart versiyonda, klorür 1000 mg / l'lik bir konsantrasyondan müdahale eder. Civa içermeyen versiyonda, bozulma klorür konsantrasyonuna ve COD'ye bağlıdır. 100 mg / l klorür konsantrasyonları burada önemli rahatsızlıklara neden olabilir. COD numunelerindeki yüksek klorür konsantrasyonlarını gidermek için, M130 COD LR TT yöntemine bakın.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	8.66 mg/L
Belirleme Limiti	25.98 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	1500 mg/L
Hassasiyet	2,141 mg/L / Abs
Güven Aralığı	18.82 mg/L
Standart Sapma	7.78 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.04 %

Uygunluk

ISO 15705:2002

Göre

ISO 15705:2002

DIN 38409 kısım 43

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir



CSB HR TT

M132

200 - 15000 mg/L COD^{b)}

Hr

Dichromate / H₂SO₄

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, SpectroDirect	ø 16 mm	610 nm	200 - 15000 mg/L COD ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	602 nm	200 - 15000 mg/L COD ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

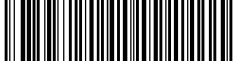
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CSB HR	25 adetler	2420722
CSB HR, cıvasız	25 adetler	2420712
CSB HR	150 adetler	2420727

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma



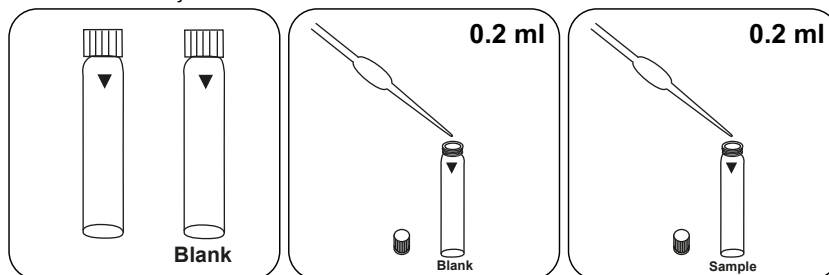
Notlar

1. Boş küvet karanlıkta depolamada stabildir. Boş küvet ve test küveti aynı partiden olmalıdır.
2. Küvetler sıcak halde küvet kanalına bırakılmamalıdır. En stabil ölçüm değerlerine küvetler bir gece bekledikten sonra ulaşılır.
3. Daha yüksek bir doğruluk istendiğinde CSB'si 1 g/L'den küçük numunelerde CSB MT küvet setinin ya da 0,1 g/L'den küçük numunelerde CSB LR küvet setinin kullanılması önerilir.



Tespitin uygulanması Vario küvet testli CSB HR

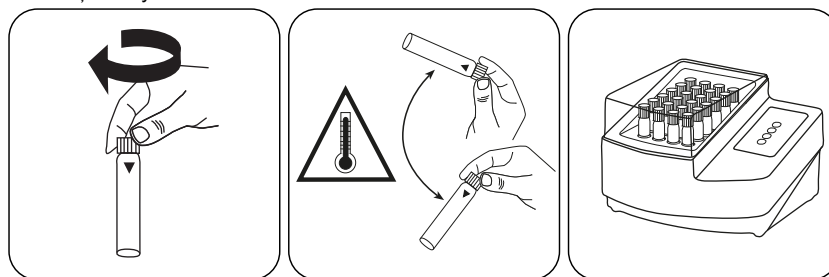
Cihazda metod seçin.



İki ayraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvete **0.2 ml demineralize su** ekleyin.

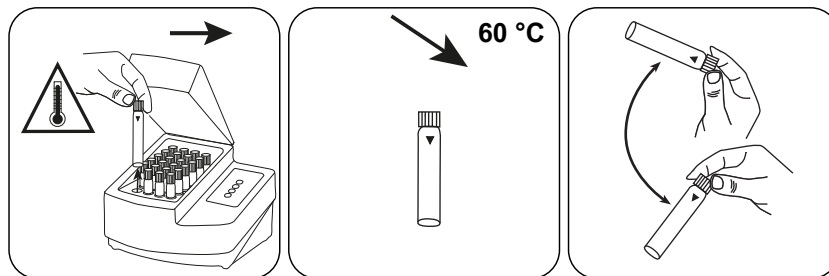
Numune küvetine **0.2 ml numune** ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat: Isı oluşumu!**

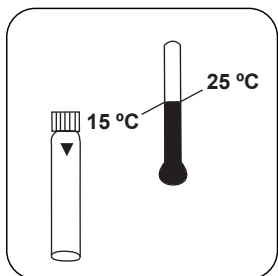
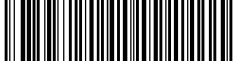
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **120 dakika boyunca 150 °C'de** ısıtın.



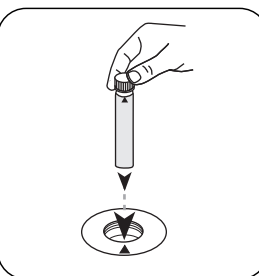
Küveti termoreaktörden alın. **(Dikkat: Küvet sıcaktır!)**

Küvetin(küvetlerin) yaklaşıklığından 60 °C'ye gelene kadar soğumaya bırakın.

Sallayarak içeriği karıştırın.



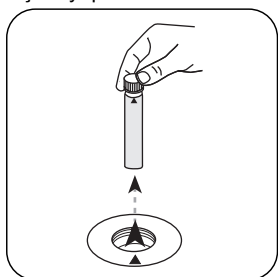
Küvetin önce oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın, ardından ölçüm yapın.



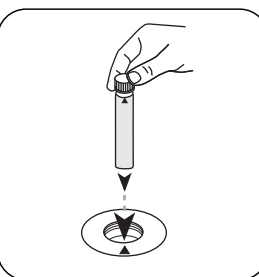
Boş küveti ölçüm hazırlısına koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm hazırlısından alın.



Numune küvetini ölçüm hazırlısına koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l COD cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Dichromate / H₂SO₄

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-3.10235 • 10 ⁻²
b	2.1173 • 10 ⁻⁴
c	1.64139 • 10 ⁻²
d	
e	
f	

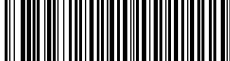
Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- İstisnai durumlarda, ayıracın oksidasyon özelliğinin yeterli gelmediği içerik maddeleri ehemmiyetsiz miktarda bulguya neden olabilir.

Giderilebilir Girişimler

- Uçucu maddelerden kaynaklı hatalı ölçümleri engellemek için, metoda bağlı olarak küvet zemininde çokelti oluşacağından, küvetleri dikkatlice ölçüm haznesine yerleştirilmek önemlidir.
- Analiz yapılmadan önce küvetlerin dış duvarları temiz ve kuru olmalıdır. Küvet üzerinde parmak izleri ve su damlları hatalı ölçümlere yol açar.
- Standart versiyonda, klorür 10000 mg / l'lik bir konsantrasyondan müdahale eder. Civa içermeyen versiyonda, bozulma klorür konsantrasyonuna ve COD'ye bağlıdır. 100 mg / l klorür konsantrasyonları burada önemli rahatsızlıklara neden olabilir. COD numunelerindeki yüksek klorür konsantrasyonlarını gidermek için, M130 COD LR TT yöntemine bakın.



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	112.81 mg/L
Belirleme Limiti	338.43 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	15 g/L
Hassasiyet	21,164 mg/L / Abs
Güven Aralığı	70.48 mg/L
Standart Sapma	27.84 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.37 %

Uygunluk

ISO 15705:2002

Göre

ISO 15705:2002

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkimə kabı gereklidir



CSB LMR TT

M133

15 - 300 mg/L COD^{b)}

LMr

Dichromate / H₂SO₄

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	430 nm	15 - 300 mg/L COD ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	445 nm	15 - 300 mg/L COD ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CSB LMR	25 adetler	2423120

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

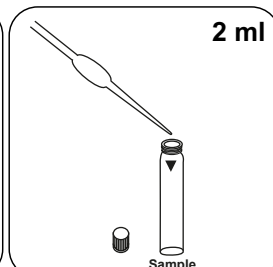
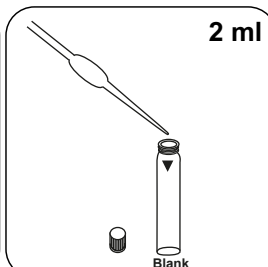
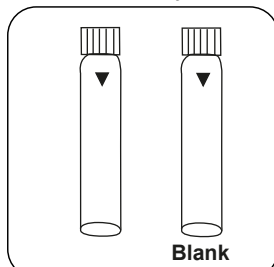
- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma

Notlar

1. Boş küvet karanlıkta depolamada stabildir. Boş küvet ve test küveti aynı partiden olmalıdır.
2. Küvetler sıcak halde küvet kanalına bırakılmamalıdır. En stabil ölçüm değerlerine küvetler bir gece bekledikten sonra ulaşılır.

Tespitin uygulanması Vario küvet testli CSB LMR

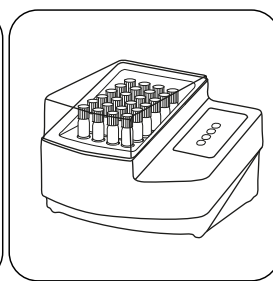
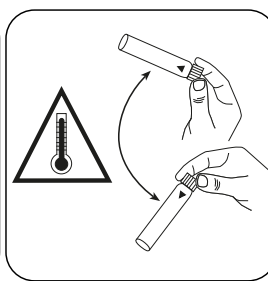
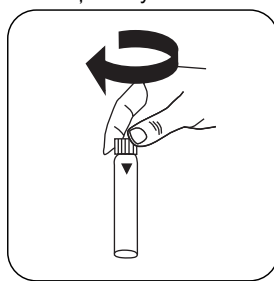
Cihazda metot seçin.



İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvette 2 ml demineralize su ekleyin.

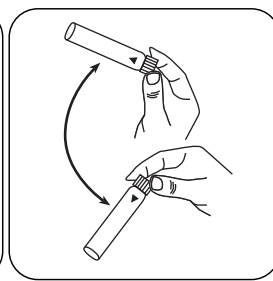
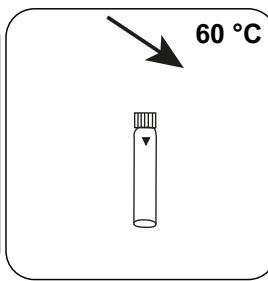
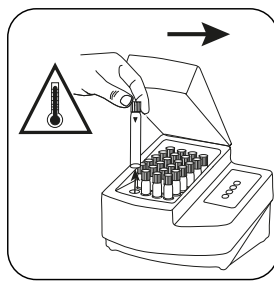
Numune küvetine 2 ml numune ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat: Isı oluşumu!**

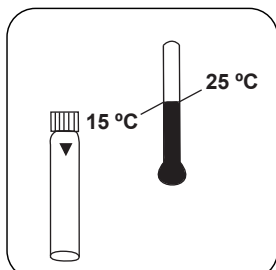
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **120 dakika boyunca 150 °C'de ısının.**



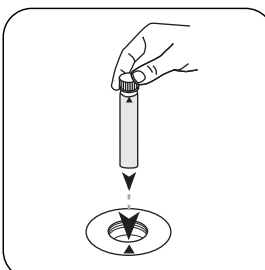
Küveti termoreaktörden alın. **(Dikkat: Küvet sıcaktır!)**

Küvetin(küvetlerin) yaklaşı 60 °C'ye gelene kadar soğumaya bırakın.

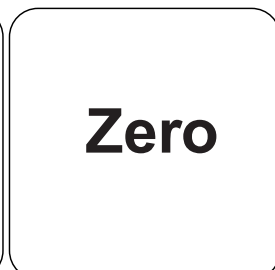
Sallayarak içeriği karıştırın.



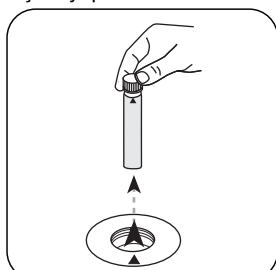
Küvetin önce oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın, ardından ölçüm yapın.



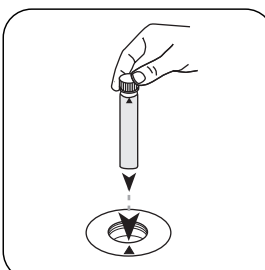
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



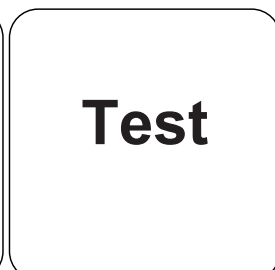
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

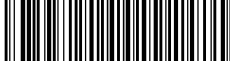


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l COD cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Dichromate / H₂SO₄

Apandis

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- İstisnai durumlarda, ayıracın oksidasyon özelliğinin yeterli gelmediği içerik maddeleri ehemmiyetsız miktarda bulguya neden olabilir.

Giderilebilir Girişimler

- Uçucu maddelerden kaynaklı hatalı ölçümleri engellemek için, metoda bağlı olarak küvet zemininde çökelti oluşacağından, küvetleri dikkatlice ölçüm hazırlnesine yerleş- tirmek önemlidir.
- Analiz yapılmadan önce küvetlerin dış duvarları temiz ve kuru olmalıdır. Küvet üzerinde parmak izleri ve su damlları hatalı ölçümlere yol açar.
- Standart versiyonda, klorür 1000 mg / l'lik bir konsantrasyondan müdahale eder. Civa içermeyen versiyonda, bozulma klorür konsantrasyonuna ve COD'ye bağlıdır. 100 mg / l klorür konsantrasyonları burada önemli rahatsızlıklara neden olabilir. COD numunelerindeki yüksek klorür konsantrasyonlarını gidermek için, M130 COD LR TT yöntemine bakın.

Uygunluk

ISO 15705:2002

Göre

ISO 15705:2002

DIN 38409 kısım 41

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir

**Bakır 50 T****M149****0.05 - 1 mg/L Cu^{a)}****Biquinoline**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	559 nm	0.05 - 1 mg/L Cu ^{a)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Bakır No. 1	Tablet / 100	513550BT
Bakır No. 1	Tablet / 250	513551BT
Bakır No. 2	Tablet / 100	513560BT
Bakır No. 2	Tablet / 250	513561BT
Set bakır No. 1/No. 2 [#]	her bir 100	517691BT
Set bakır No. 1/No. 2 [#]	her bir 250	517692BT

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Atık Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

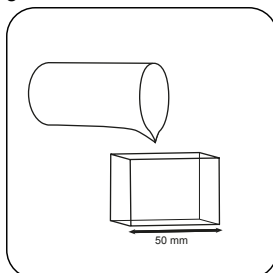
1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik suların pH değeri 4 ile 6 arasında ayarlanmalıdır.

Tespitin uygulanması Bakır, tabletle birlikte serbest

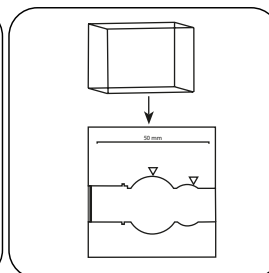
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: serbest

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

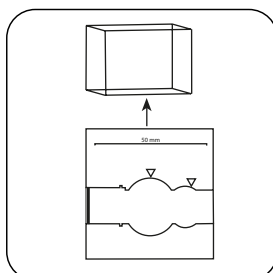


50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

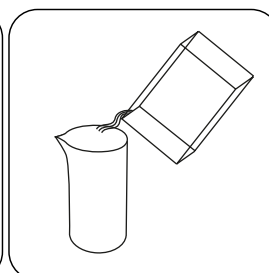


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

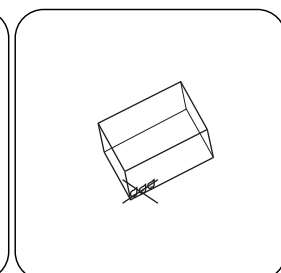


Küveti ölçüm haznesinden alın.



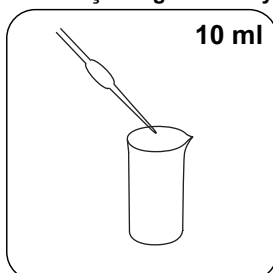
Küveti boşaltın.

ZERO tuşuna basın.

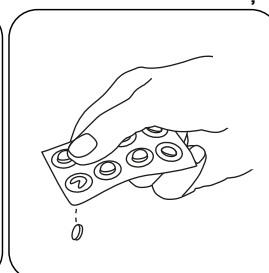


Küveti iyice kurulayın.

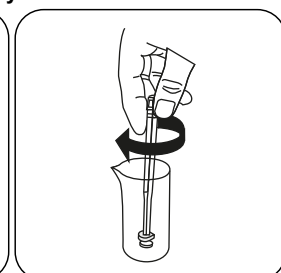
ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



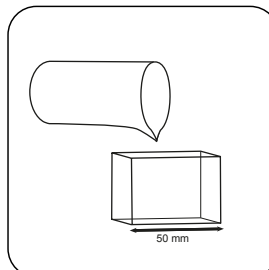
Uygun bir numune kabını **10 ml numune ile doldurun.**



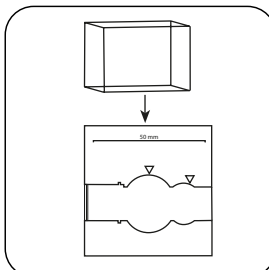
COPPER No. 1 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

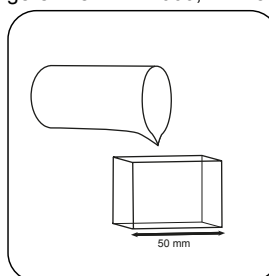
Ekranda sonuç mg/l serbest bakır cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Bakır, tabletle birlikte toplam

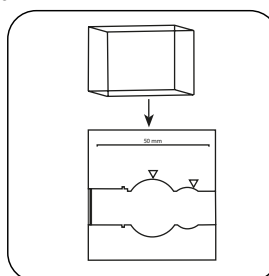
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: toplam

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



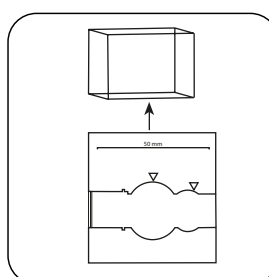
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



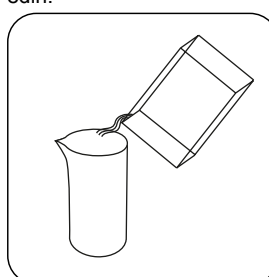
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

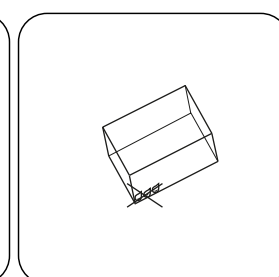
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

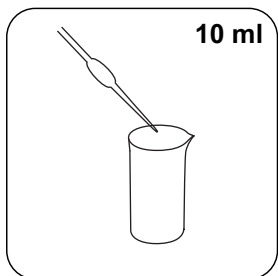
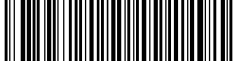


Küveti boşaltın.



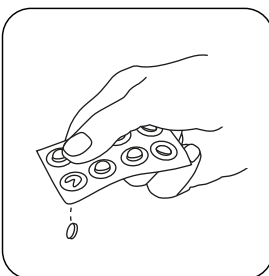
Küveti iyice kurulayın.

ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.

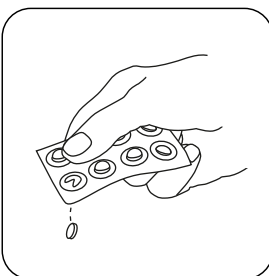


10 ml

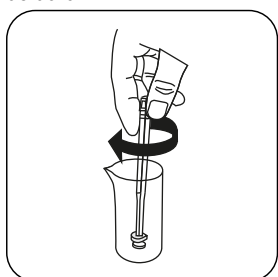
Uygun bir numune kabını **10 ml numune** ile doldurun.



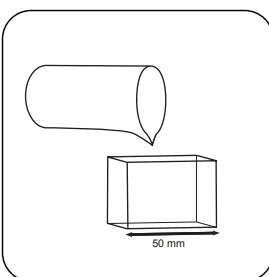
COPPER No. 1 tablet ilave edin.



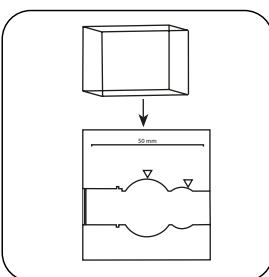
COPPER No. 2 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

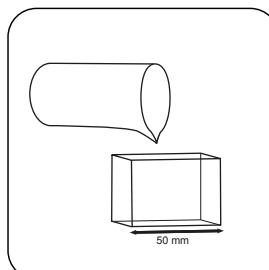
Ekranda sonuç mg/l toplam bakır cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Bakır, tabletle birlikte ayrımlaştırılmış

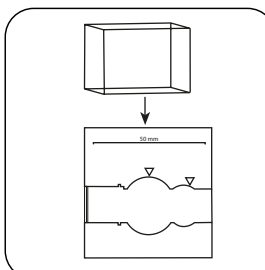
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



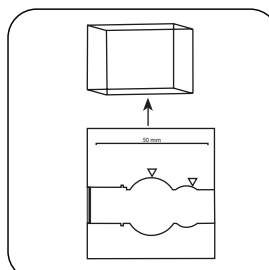
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



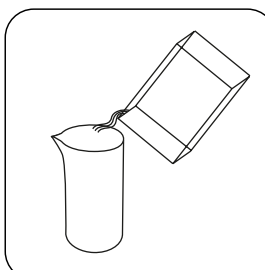
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

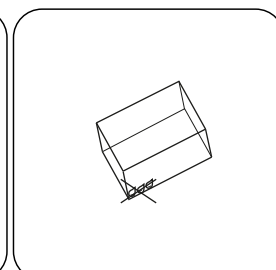
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

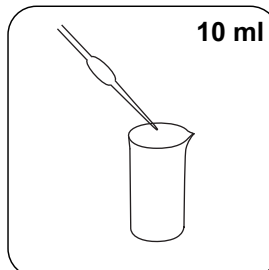


Küveti boşaltın.

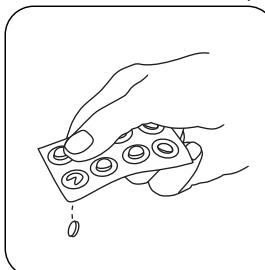


Küveti iyice kurulayın.

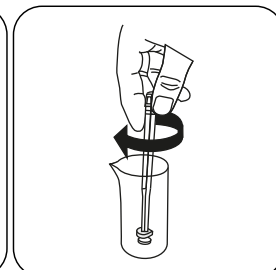
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



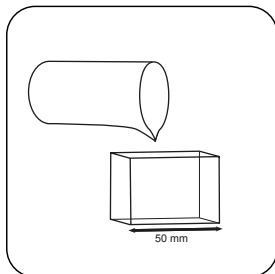
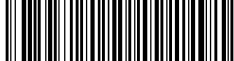
Uygun bir numune kabını **10 ml numune ile doldurun.**



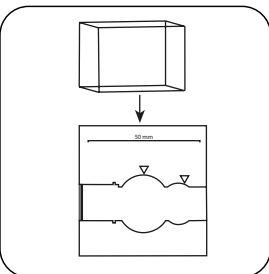
COPPER No. 1 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



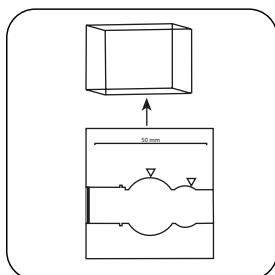
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



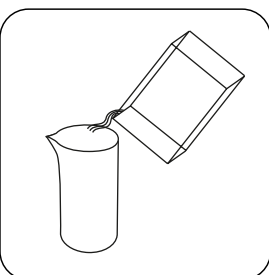
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

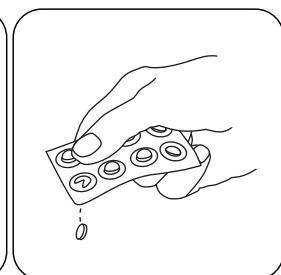
TEST (XD: START) tuşuna basın.



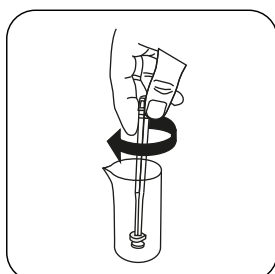
Küveti ölçüm haznesinden alın.



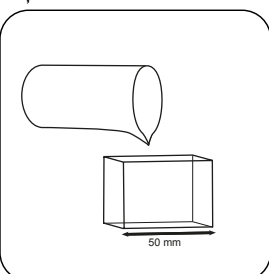
Numune çözeltisini numune kabında tekrar geri boşaltın.



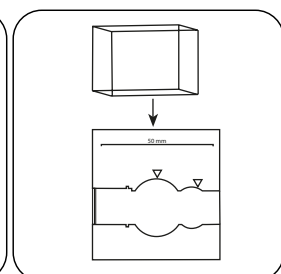
COPPER No. 2 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



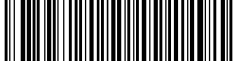
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l serbest bakır; bağlı bakır; toplam bakır cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Biquinoline

Apandis

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Siyanür ve Gümüş maddeler tespiti bozar.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.009 mg/L
Belirleme Limiti	0.028 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	1 mg/L
Hassasiyet	1.62 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.009 mg/L
Standart Sapma	0.004 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.71 %

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/Vedjelek, Verlag Chemie 1980

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi | * karıştırma çubuğu dahil

**Bakır T****M150****0.05 - 5 mg/L Cu^{a)}****Cu****Biquinoline**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	ø 24 mm	560 nm	0.05 - 5 mg/L Cu ^{a)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	559 nm	0.05 - 5 mg/L Cu ^{a)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Bakır No. 1	Tablet / 100	513550BT
Bakır No. 1	Tablet / 250	513551BT
Bakır No. 2	Tablet / 100	513560BT
Bakır No. 2	Tablet / 250	513561BT
Set bakır No. 1/No. 2 [#]	her bir 100	517691BT
Set bakır No. 1/No. 2 [#]	her bir 250	517692BT

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Atık Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma
- Galvanizasyon



Hazırlık

1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik suların pH değeri 4 ile 6 arasında ayarlanmalıdır.

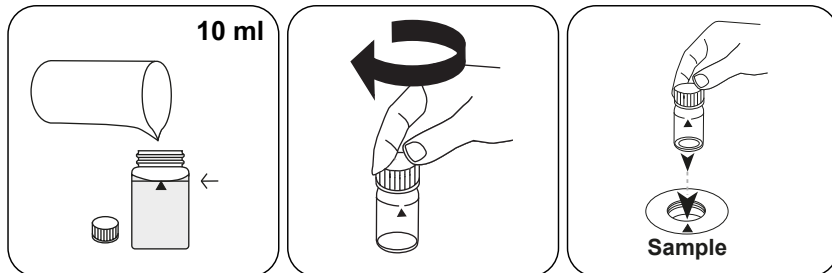


Tespitin uygulanması Bakır, tabletle birlikte serbest

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: serbest

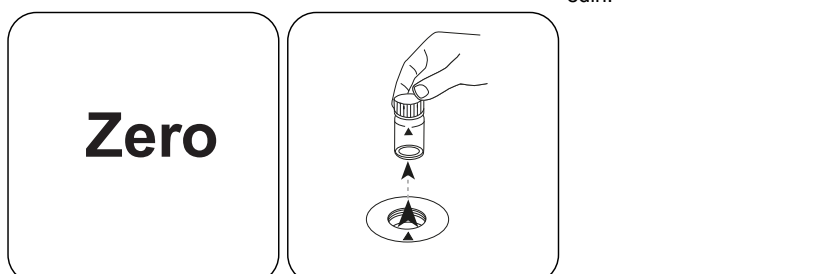
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

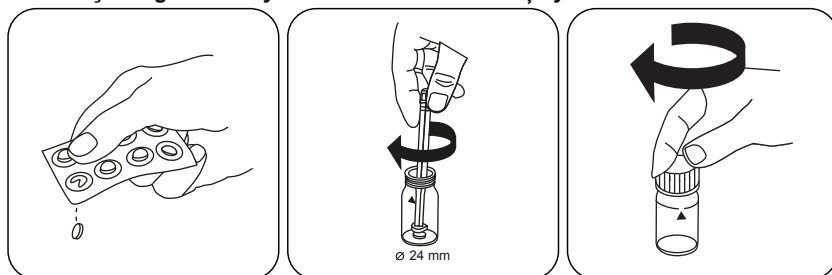
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

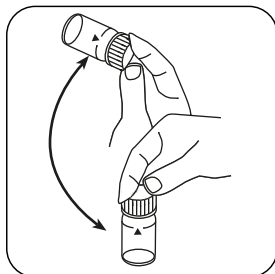
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



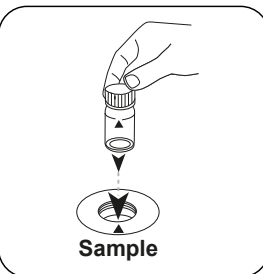
COPPER No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



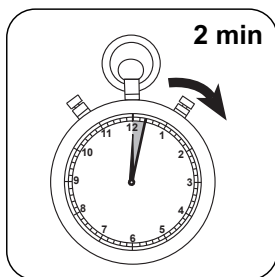
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l serbest bakır cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Bakır, tabletle birlikte toplam

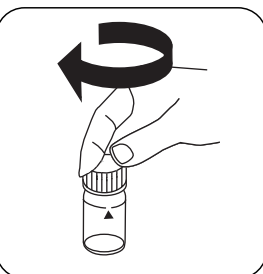
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: toplam

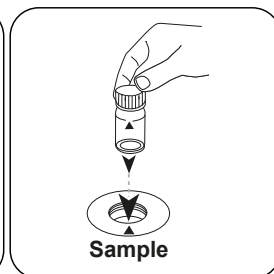
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



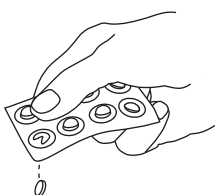
Zero



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

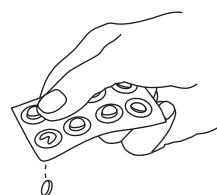
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



COPPER No. 1 tablet
ilave edin.



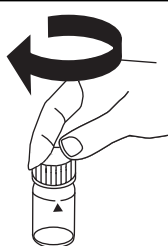
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin ve
çözdürün.



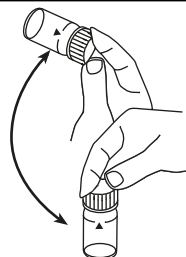
COPPER No. 2 tablet
ilave edin.



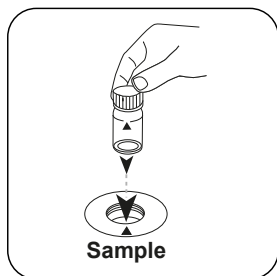
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



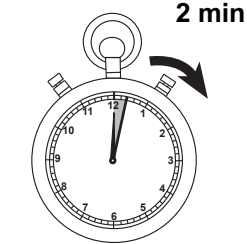
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.



Test



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

TEST (XD: START) tuşuna basın.

2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam bakır cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Bakır, tabletli ayrımlaştırılmış tespit

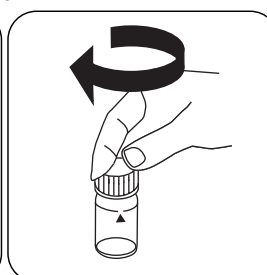
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespit seçin: ayrılmış

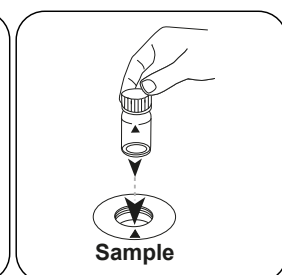
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



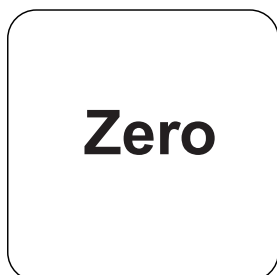
24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



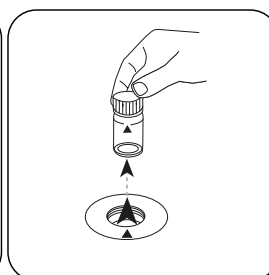
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

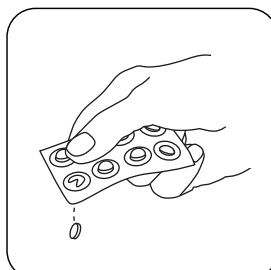


ZERO tuşuna basın.

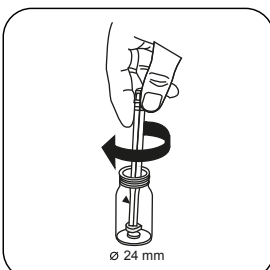


Küveti ölçüm haznesinden alın.

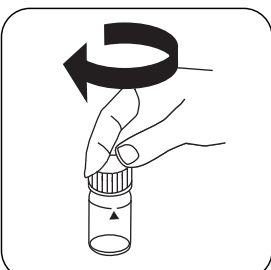
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



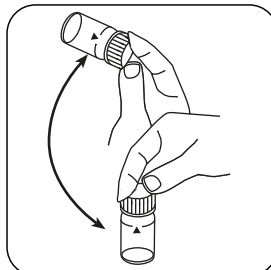
COPPER No. 1 tablet
ilave edin.



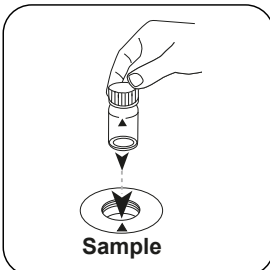
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



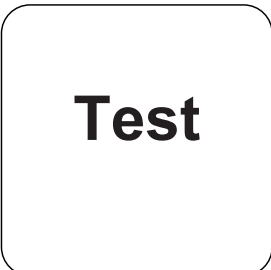
Küveti(küvetleri) kapatın.



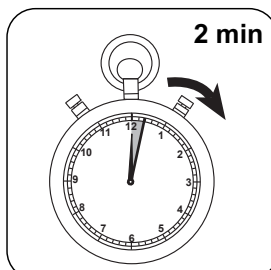
Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

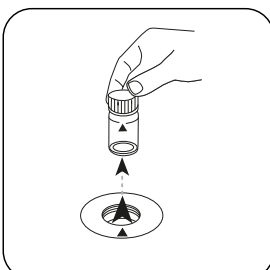


TEST (XD: START) tuşuna
basın.

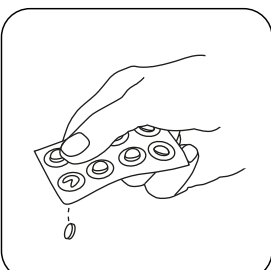


2 min

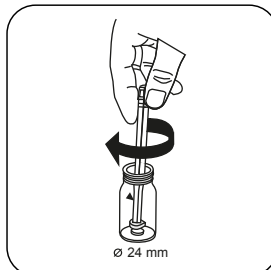
2 dakika tepkime süresi
bekleyin.



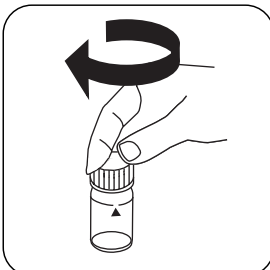
Küveti ölçüm haznesinden
alın.



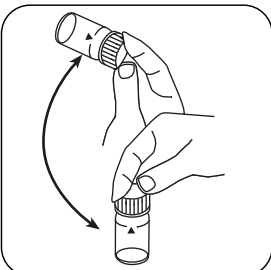
COPPER No. 2 tablet
ilave edin.



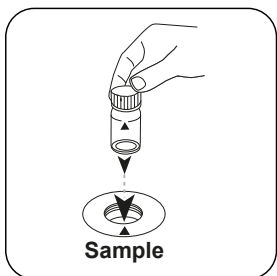
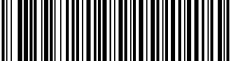
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

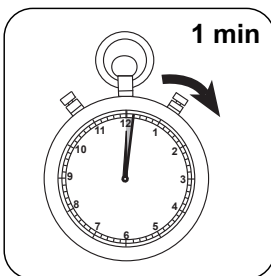
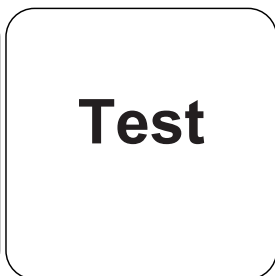


Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.
Ekranda sonuç mg/l serbest bakır; bağlı bakır; toplam bakır cinsinden belirtilir.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.

1 dakika tepkime süresi
bekleyin.



Kimyasal Metod

Biquinoline

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-4.78562 \cdot 10^{-2}$	$-5.12445 \cdot 10^{-2}$
b	$3.79263 \cdot 10^{+0}$	$8.20998 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Siyanür CN⁻ ve Gümüş Ag⁺ maddeler tespiti bozar.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.05 mg/L
Belirleme Limiti	0.15 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	5 mg/L
Hassasiyet	3.8 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.026 mg/L
Standart Sapma	0.011 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.42 %

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/Vedjelek, Verlag Chemie 1980

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi | * karıştırma çubuğu dahil

**Bakır L****M151****0.05 - 4 mg/L Cu^{a)}****Bicinchoninate**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	560 nm	0.05 - 4 mg/L Cu ^{a)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Bakır ayırıcı seti (ücretsiz + toplam)	1 adetler	56R023355

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Karıştırma çubuğu ve toz kaşığı	1 adetler	56A006601

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Atık Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

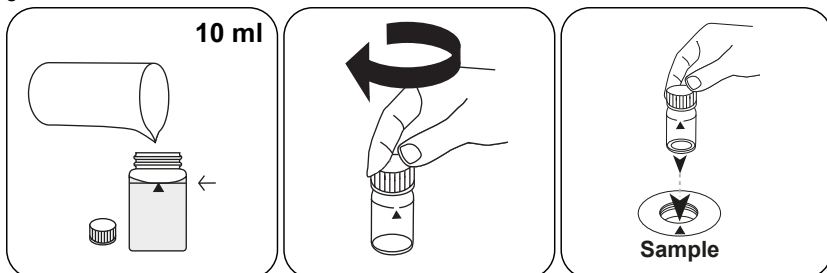
1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik suların pH değeri 4 ile 6 arasında ayarlanmalıdır.
2. Doğru dozajlama için ayırıcılarla birlikte teslim edilen ölçekli kaşık kullanılmalıdır.

Tespitin uygulanması Bakır, sıvı reaktifle birlikte serbest

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: serbest

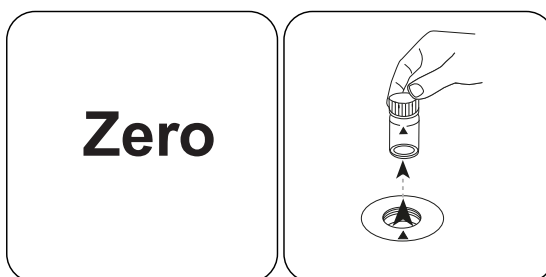
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

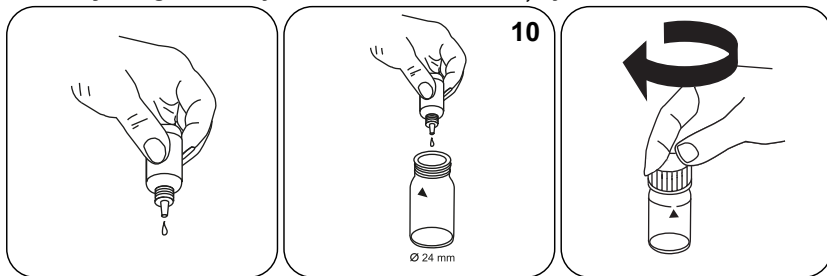
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

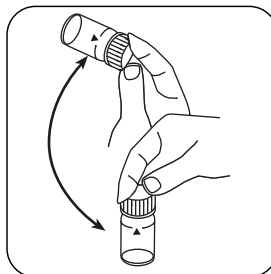
ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



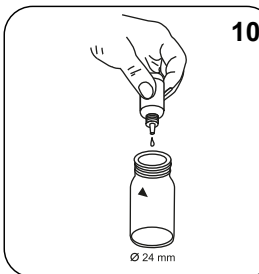
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damalar ilave edin.

10 damla KS240 (Copper Reagent 1) ilave edin.

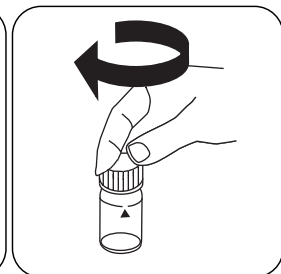
Küveti(küvetleri) kapatın.



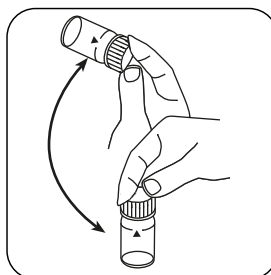
Sallayarak içeriği karıştırın.



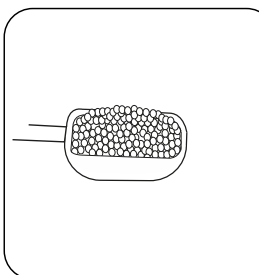
10 damla KS241 (Coppercol Reagent 2) ilave edin.



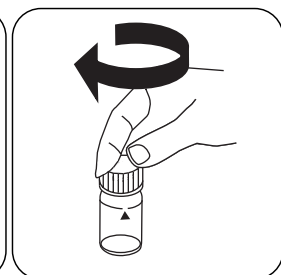
Küveti(küvetleri) kapatın.



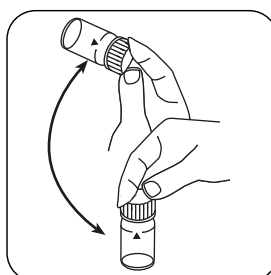
Sallayarak içeriği karıştırın.



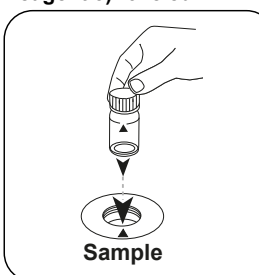
Bir mikro kaşık KP242 (Coppercol Reagent 3) ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tozu sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l serbest bakır cinsinden belirir.

Test

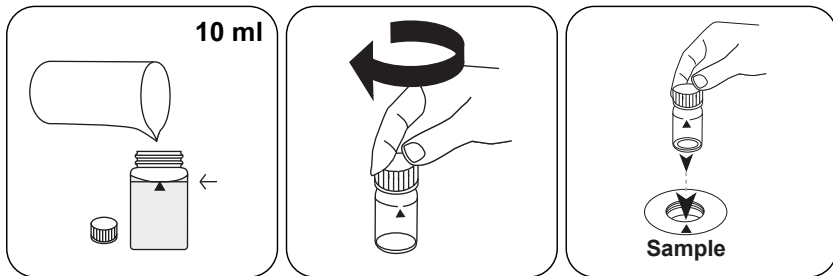
TEST (XD: START) tuşuna basın.

Tespitin uygulanması Bakır, sıvı reaktifle birlikte toplam

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: toplam

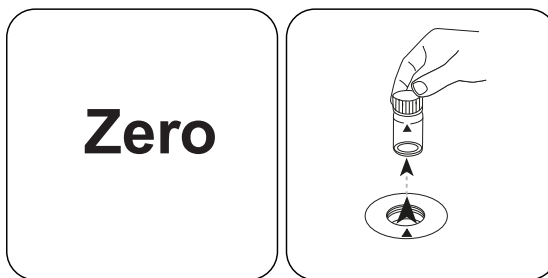
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

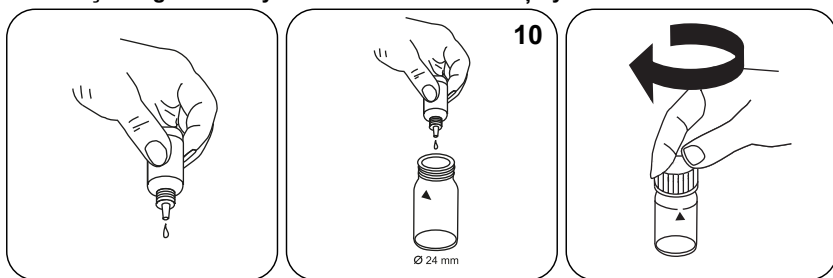
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden
alin.

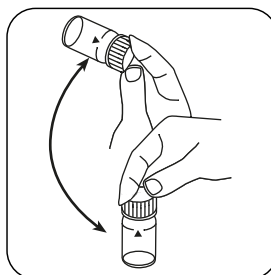
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



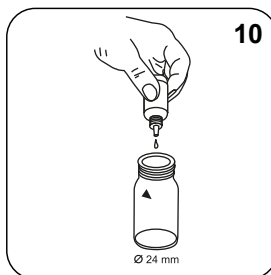
Damlı şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damlalar
ilave edin.

10 damla KS240 (Coppercol Reagent 1) ilave
edin.

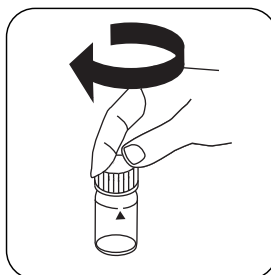
Küveti(küvetleri) kapatın.



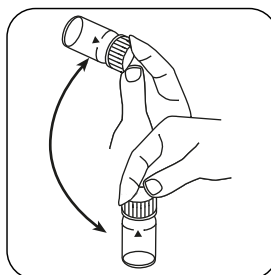
Sallayarak içeriği karıştırın.



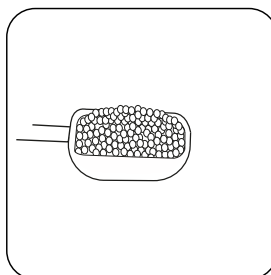
10 damla KS241 (Coppercol Reagent 2) ilave edin.



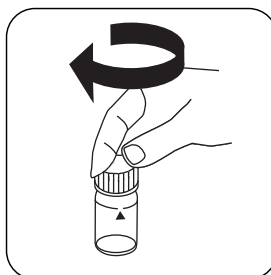
Küveti(küvetleri) kapatın.



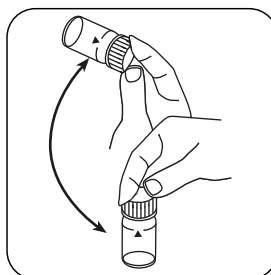
Sallayarak içeriği karıştırın.



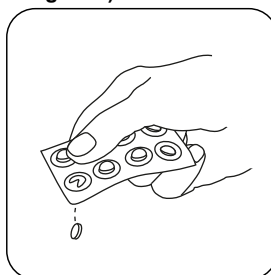
Bir mikro kaşık KP242 (Coppercol Reagent 3) ilave edin.



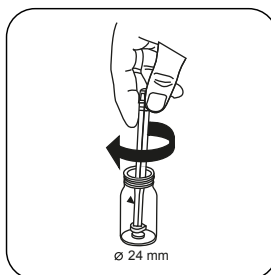
Küveti(küvetleri) kapatın.



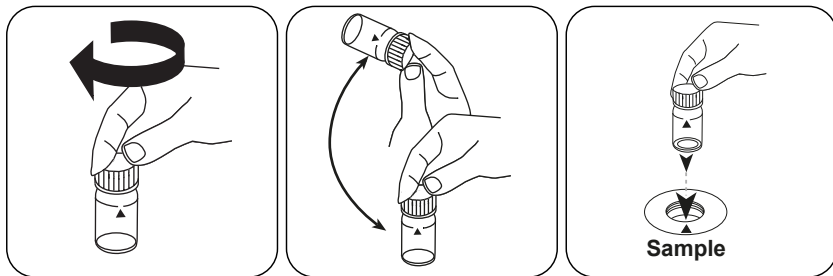
Tozu sallayarak çözdürün.



COPPER No.2 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

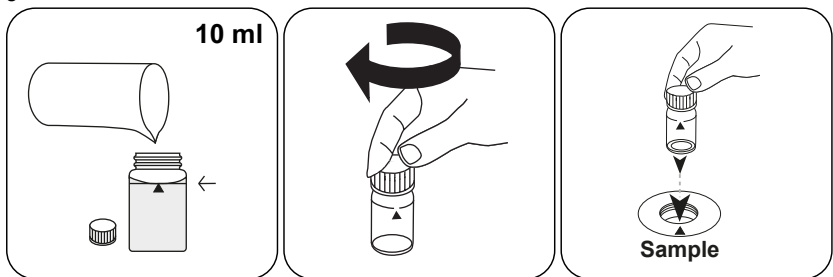
Ekranda sonuç mg/l toplam bakır cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Bakır, sıvı reaktifle birlikte ayrımlaştırılmış

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: ayrılmış

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Zero



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



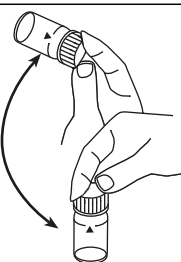
10



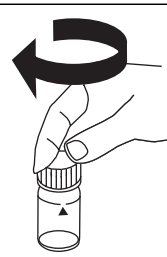
Damlı şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.

10 damla KS240 (Cop-
percol Reagent 1) ilave
edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



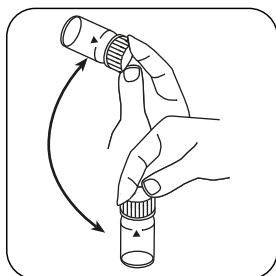
10



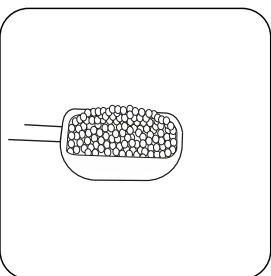
Sallayarak içeriği karıştırın.

10 damla KS241 (Cop-
percol Reagent 2) ilave
edin.

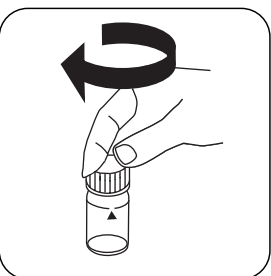
Küveti(küvetleri) kapatın.



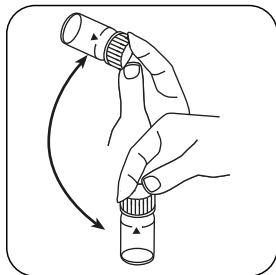
Sallayarak içeriği karıştırın.



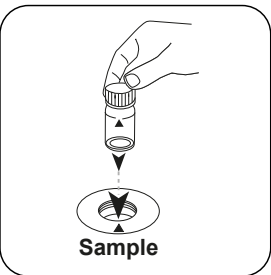
Bir mikro kaşık
KP242 (Coppercol
Reagent 3) ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

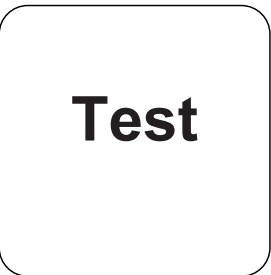


Tozu sallayarak çözdürün.

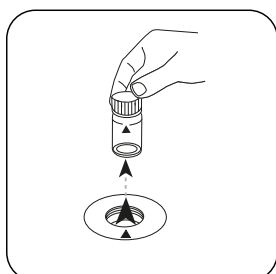


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

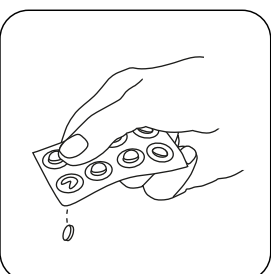
Test



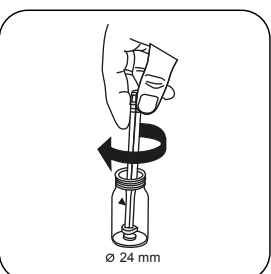
TEST (XD: START) tuşuna
basın.



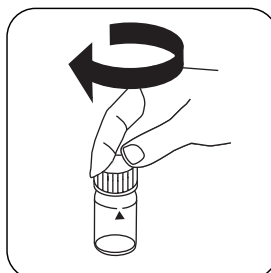
Küveti ölçüm haznesinden
alın.



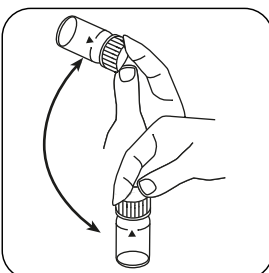
COPPER No. 2 tablet
ilave edin.



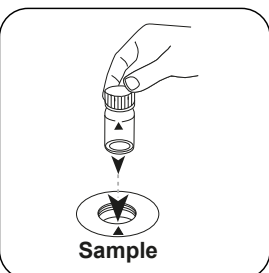
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.

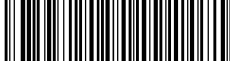


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l serbest bakır; bağlı bakır; toplam bakır cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Bicinchoninate

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-2.55142 \cdot 10^{-3}$	$-2.55142 \cdot 10^{-3}$
b	$4.00888 \cdot 10^{+0}$	$8.61909 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Siyanür CN⁻ ve Gümüş Ag⁺ maddeler tespiti bozar.

Bibliyografi

S. Nakano, Y. Zasshi, 82 486 - 491 (1962) [Chemical Abstracts, 58 3390e (1963)]

Elde edilen

APHA Method 3500Cu

^{a)} Serbest, bağlı ve toplam değerin belirlenmesi

**Bakır PP****M153****0.05 - 5 mg/L Cu****Cu****Bicinchoninate**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	560 nm	0.05 - 5 mg/L Cu

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Cu1 F10	Toz / 100 adetler	530300
VARIO Cu1 F10	Toz / 1000 adetler	530303

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Atık Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

1. Toplam bakır tespiti için bir parçalama işlemi gereklidir.
2. Analizden önce aşırı asidik sular (pH 2 ya da düşük) 4 ve 6 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (8 mol/l potasyum hidroksit çözeltisi KOH ile).
Dikkat: 6'nın üzerindeki pH değerlerinde bakır olmayabilir.



Notlar

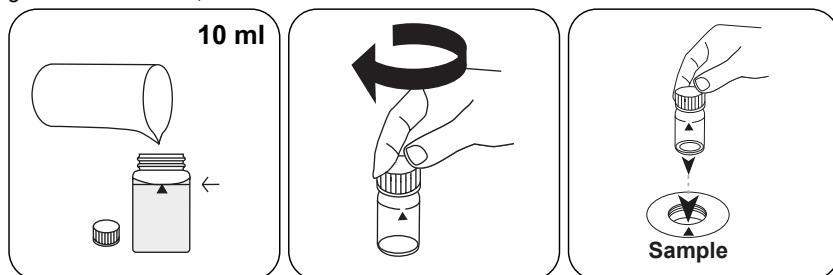
1. Doğruluk, çözünmemiş tozdan kaynaklı etkilenmez.



Tespitin uygulanması Vario toz paketli serbest bakır

Cihazda metot seçin.

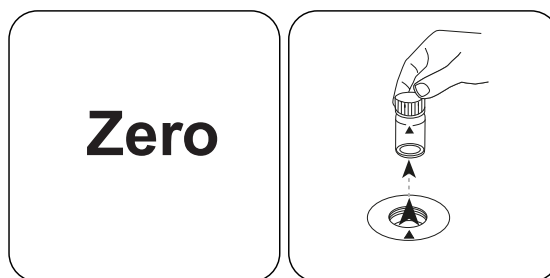
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

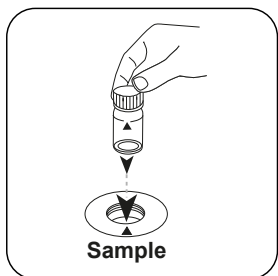
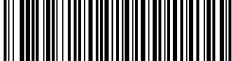
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



Vario Cu 1 F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Çalkalayarak içeriği karıştırın.

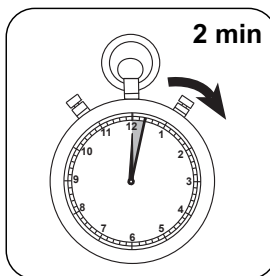


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l bakır cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



2 dakika tepkime süresi
bekleyin.



Kimyasal Metod

Bicinchoninate

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-6.44214 \cdot 10^{-2}$	$-7.44232 \cdot 10^{-2}$
b	$3.7903 \cdot 10^{+0}$	$8.16011 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

Sertlik derecesi, Al ve Fe daha düşük test sonuçları doğurur.

Giderilebilir Girişimler

1. Siyanür, CN: Siyanür tam renk oluşumunu engeller.
Siyanür kaynaklı bir bozukluk şu şekilde giderilir: 10 ml numuneye 0,2 ml formaldehit katın ve 4 dk'lık tepkime süresini bekleyin. (Siyanür maskelenir). Ardından testi açıldıgı gibi yapın. Numunenin formaldehit ile seyreltilmiş olmasını da göz önünde bulundurmak için sonucu 1,02 ile çarpin.
2. Gümüş, Ag⁺: Siyah renk alan bir bulanıklık gümüşten kaynaklanabilir. 75 ml numuneye 10 damla doymuş potasyum klorür çözeltisi katın ve ardından ince bir filtre ile filtreleyin. Filtrelenen numunenin 10 ml'sini uygulama için kullanın.



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.05 mg/L
Belirleme Limiti	0.15 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	5 mg/L
Hassasiyet	3.77 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.064 mg/L
Standart Sapma	0.027 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.07 %

Bibliyografi

S. Nakano, Y. Zazhi, 82 486 - 491 (1962) [Chemical Abstracts, 58 3390e (1963)]

Elde edilen

APHA Method 3500Cu

**Siyanür 50 L****M156****0.005 - 0.2 mg/L CN⁻****Pridin-barbitürk asit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	585 nm	0.005 - 0.2 mg/L CN ⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Siyanür ayırıcı testi 585 nm	1 adetler	2418875

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- Ham Su Aritma
- Galvanizasyon

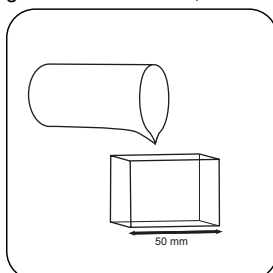
Notlar

1. Yalnızca serbest siyanür ve klor ile tahrip edilebilir siyanürler tespit edilir.
2. Ayırıcılar +15 °C ila +25 °C sıcaklıkta kapalı halde depolanmalıdır.

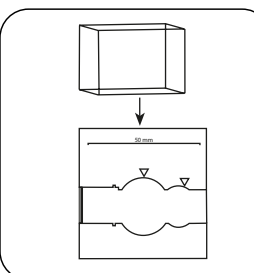
Tespitin uygulanması Ayıraç testli siyanür

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



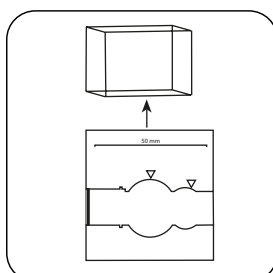
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



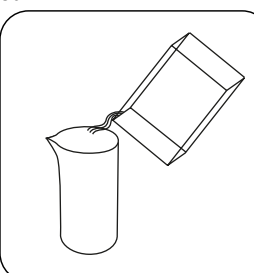
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.

Zero

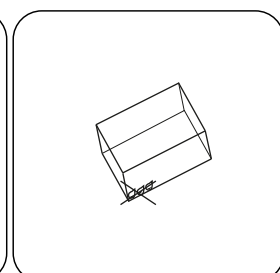
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

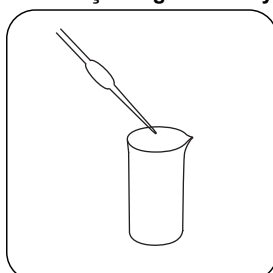


Küveti boşaltın.

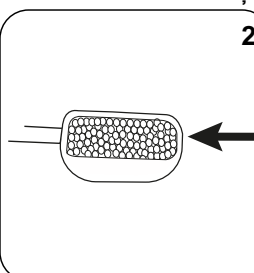


Küveti iyice kurulayın.

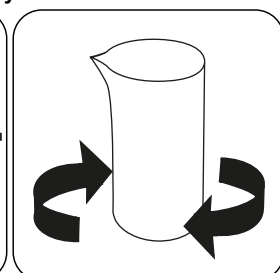
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



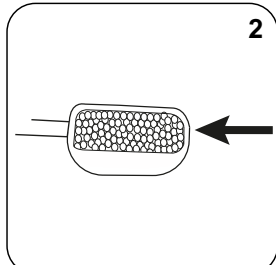
Numune kabına 2 ml numune ve 8 ml demineralize su ekleyin.



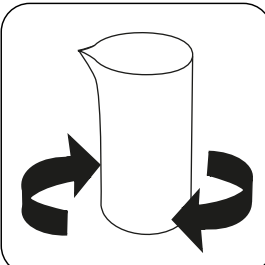
2 silme mikro kaşık No. 4 (beyaz) Cyanide-11 ilave edin.



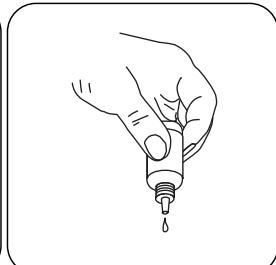
Sallayarak içeriği karıştırın.



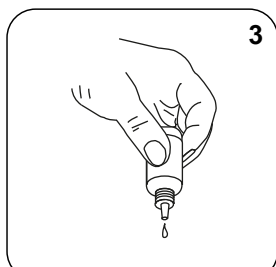
**2 silme mikro kaşık No.
4 (beyaz) Cyanide-12 ilave
edin.**



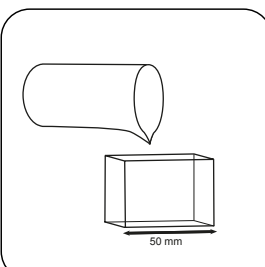
Sallayarak içeriği karıştırın.



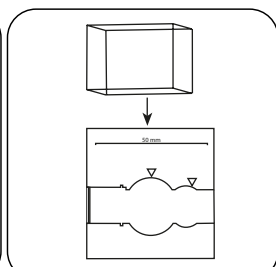
**Damla şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.**



**3 damla Cyanide-13 ilave
edin.**



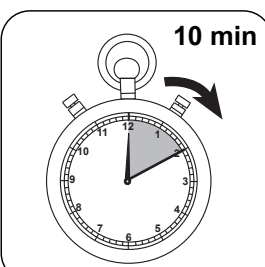
**50 mm'lik küveti numune
ile doldurun.**



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

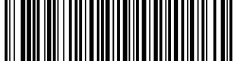


**TEST (XD: START) tuşuna
basın.**



**10 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l siyanür cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Pridin-barbitürik asit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

□ 50 mm

a	-1.81456 • 10 ⁻⁰
b	1.76113 • 10 ⁻²
c	5.62322 • 10 ⁻⁰
d	
e	
f	

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Tiyosyanat, ağır metal kompleksleri, sülfit, renk maddeleri ya da aromatik aminler tespiti bozar. Bozucu bir maddenin mevcut olması durumunda siyanür tespitten önce damıtma işlemi ile ayrılmalıdır.

Elde edilen

DIN 38405-D13

**Siyanür L****M157****0.01 - 0.5 mg/L CN⁻****Pridin-barbitürk asit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	580 nm	0.01 - 0.5 mg/L CN ⁻
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	585 nm	0.01 - 0.5 mg/L CN ⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Siyanür ayırıcı testi 585 nm	1 adetler	2418875

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Galvanizasyon

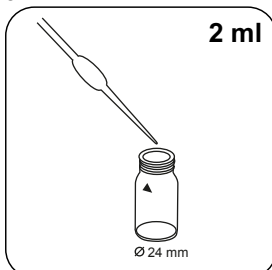
Notlar

1. Yalnızca serbest siyanür ve klor ile tahrip edilebilir siyanürler tespit edilir.
2. Ayırıcılar +15 °C ila +25 °C sıcaklıkta kapalı halde depolanmalıdır.

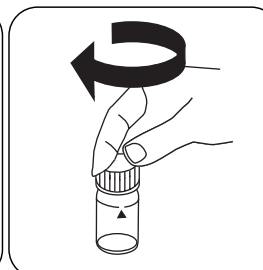
Tespitin uygulanması Ayıraç testli siyanür

Cihazda metot seçin.

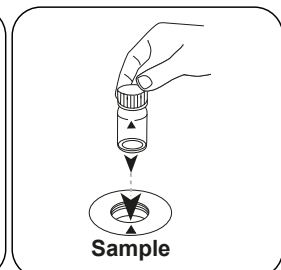
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



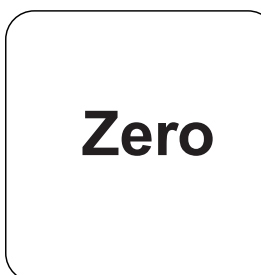
2 ml
Numune küvetine **2 ml** numune ve **8 ml demineralize su** ekleyin.



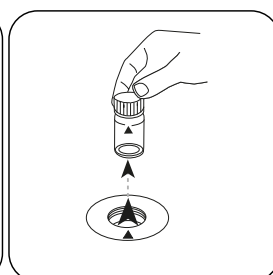
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sample
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

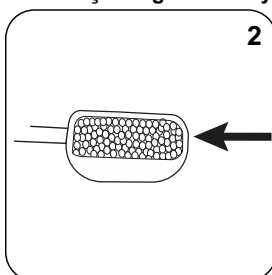


ZERO tuşuna basın.

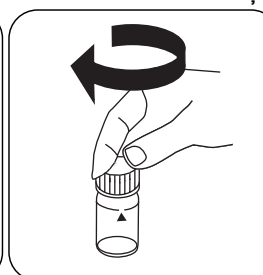


Küveti ölçüm haznesinden alın.

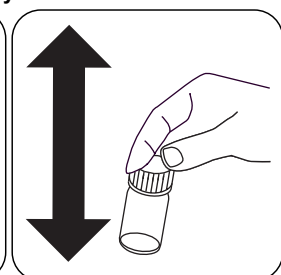
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



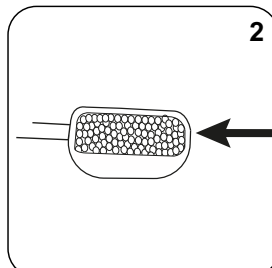
2 silme mikro kaşık No. 4 (beyaz) Cyanide-11 ilave edin.



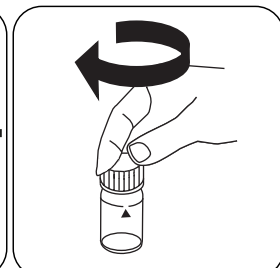
Küveti(küvetleri) kapatın.



Çalkalayarak içeriği karıştırın.



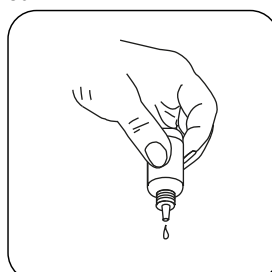
**2 silme mikro kaşık No.
4 (beyaz) Cyanide-12 ilave
edin.**



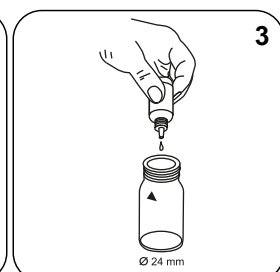
Küveti(küvetleri) kapatın.



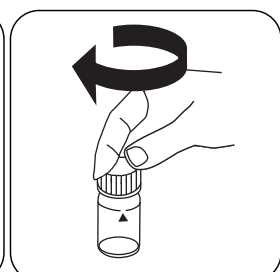
Çalkalayarak içeriği karıştırın.



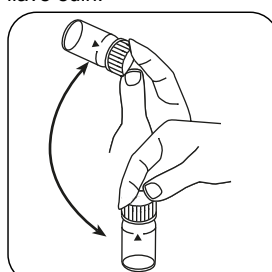
Damla şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.



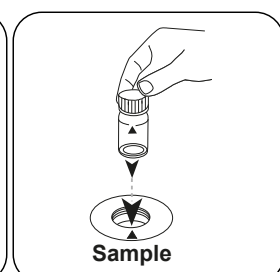
**3 damla Cynide -13 ilave
edin.**



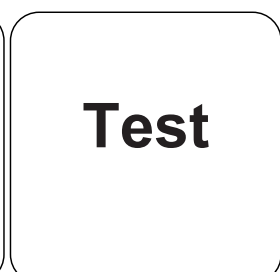
Küveti(küvetleri) kapatın.



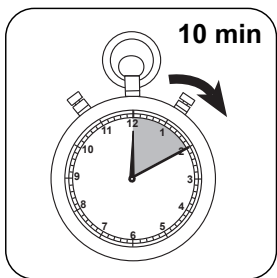
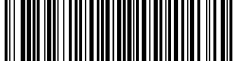
Sallayarak içeriği karıştırın.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**



**TEST (XD: START) tuşuna
basın.**



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranın sonucu mg/l siyanür cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Pridin-barbitürik asit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-6.23212 \cdot 10^{-3}$	$-6.23212 \cdot 10^{-3}$
b	$4.2154 \cdot 10^{-1}$	$9.06311 \cdot 10^{-1}$
c	$6.94008 \cdot 10^{-3}$	$3.20805 \cdot 10^{-2}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Tiyosyanat, ağır metal kompleksleri, sülfit, renk maddeleri ya da aromatik aminler tespiti bozar. Bozucu bir maddenin mevcut olması durumunda siyanür tespitten önce damıtma işlemi ile ayrılmalıdır.

Elde edilen

DIN 38405-D13

**CyA T****M160****10 - 160 mg/L CyA****CyA****Melamin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630, SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	530 nm	10 - 160 mg/L CyA

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CyA testi	Tablet / 100	511370BT
CyA testi	Tablet / 250	511371BT
VE suyu	100 mL	461275
VE suyu	250 mL	457022

Uygulama Listesi

- Havuz Suyu Kontrol

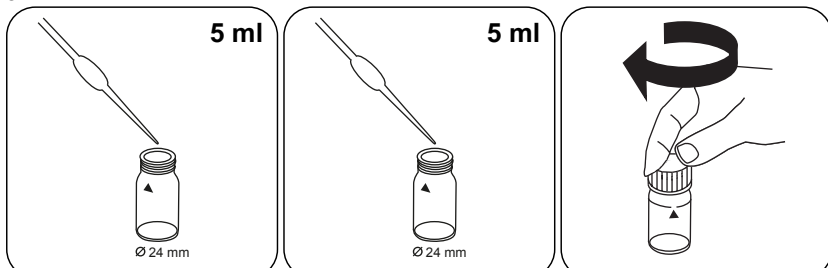
Notlar

1. Siyanür asidi, sütümsü bir görünüm ile çok ince dağılmış bir bulanıklığa neden olur. Münferit partiküller siyanür asidi mevcut olması durumuna bağlanamaz.

Tespitin uygulanması Tabletli siyanür asidi testi

Cihazda metot seçin.

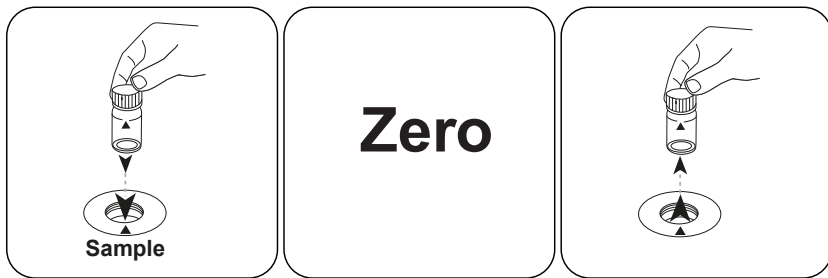
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **5 ml demineralize su** ile doldurun.

Küvete **5 ml numune** ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

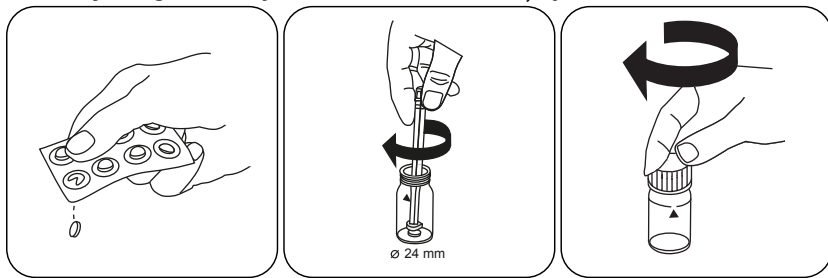


Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm hiznesinden alın.

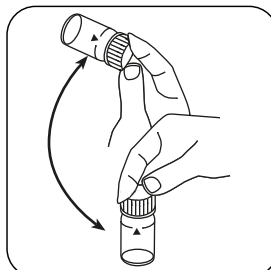
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



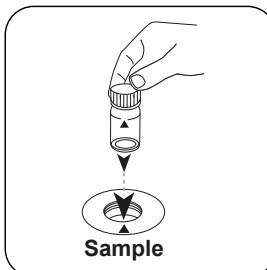
CyA-Test tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

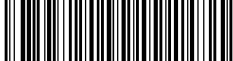


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l Siyanürük asit cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

Melamin

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-9.51421 \cdot 10^{-1}$	$-9.51421 \cdot 10^{-1}$
b	$6.99203 \cdot 10^{+1}$	$1.50329 \cdot 10^{+2}$
c	$6.14201 \cdot 10^{+0}$	$2.83914 \cdot 10^{+1}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Çözünmemiş partiküler fazla miktarda bulgulara neden olabilir. Bu nedenle tabletlerin tam olarak çözünmüş olması önemlidir.



CyA HR T

M161

10 - 200 mg/L CyA

CyAH

Melamin

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, SpectroDirect	\varnothing 24 mm	530 nm	10 - 200 mg/L CyA

Malzeme

Gerekli materyal (kısım isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
CyA HR-Test-100	Tablet / 100	511430BT
CyA HR-Test-250	Tablet / 250	511431BT

Uygulama Listesi

- Havuz Suyu Kontrol

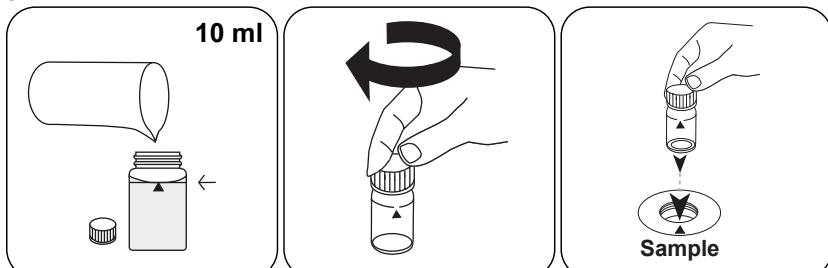
Notlar

- Sıyanür asidi, sütünsü bir görünüm ile çok ince dağılmış bir bulanıklığa neden olur. Münferit partiküller sıyanür asidi mevcut olması durumuna bağlanamaz.
- CyA-HR-Test tabletinin eklenmesinden sonra, iki dakika içinde bağımsız olarak çözülür.
- Küvet CyA-HR test tableti ilave edildikten sonra hareket ettirilmemelidir.**

Tespitin uygulanması Tabletli siyanür asidi testi

Cihazda metot seçin.

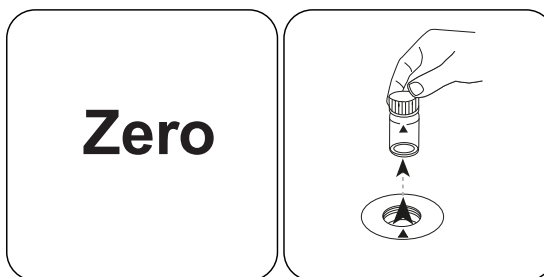
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

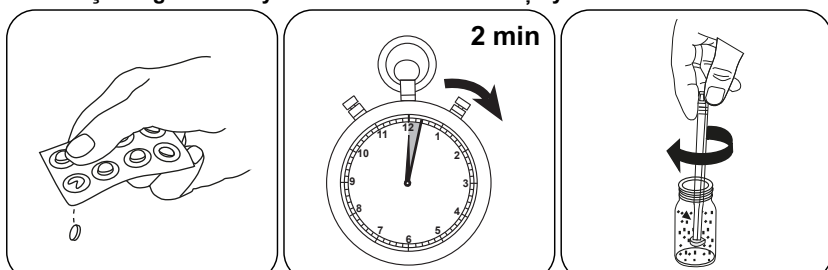
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

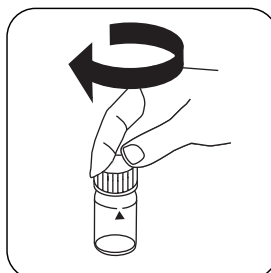
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



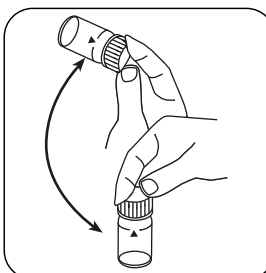
CyA HR Test tablet ilave edin.

2 dakika tepkime süresi bekleyin.

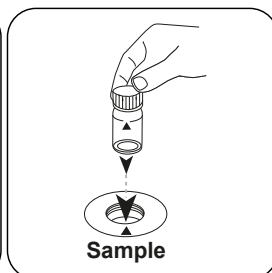
Tableti(tabletleri) temiz bir karıştırma çubuğu ile karıştırarak çözürün.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(değil sallamak).



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l Siyanürük asit cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Melamin

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-8.76932•10 ⁻²	-8.76932•10 ⁻²
b	2.30609•10 ⁺¹	4.95809•10 ⁺¹
c	3.4216•10 ⁺¹	1.58163•10 ⁺²
d	-5.87057•10 ⁺¹	-5.83439•10 ⁺²
e	4.87923•10 ⁺¹	1.04257•10 ⁺³
f	6.46693•10 ⁺⁰	2.97092•10 ⁺²

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Çözünmemiş partiküller fazla miktarda bulgulara neden olabilir.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	2.07 mg/L
Belirleme Limiti	6.2 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	200 mg/L
Hassasiyet	77.47 mg/L / Abs
Güven Aralığı	4.6 mg/L
Standart Sapma	4.78 mg/L
Varyasyon Katsayısı	4.55 %

**DEHA T (L)****M165****0.02 - 0.5 mg/L DEHA****PPST**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	560 nm	0.02 - 0.5 mg/L DEHA
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	562 nm	0.02 - 0.5 mg/L DEHA

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DEHA Ayırıcı çözeltisi	15 mL	461185
DEHA Ayırıcı çözeltisi	100 mL	461181
DEHA	Tablet / 100	513220BT
DEHA	Tablet / 250	513221BT

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Hazırlık

1. Demir birikmesinden kaynaklı hataları önlemek adına cam gereçleri analizden önce asit tuzu çözeltisi ile (yaklaşık %20'lük), akabinde de demineralize su ile yıkayın.

Notlar

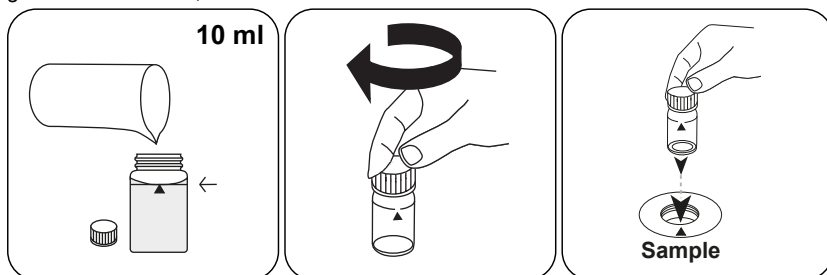
1. Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 20 °C ile 2 °C arasındaki sıcaklığı riyet edilmeliidir.
2. Renk oluşumu süresi boyunca numune küvetini ölçüm haznesinde ya da karanlıkta tutun. (Ayırıcı çözeltisi UV ışığına (güneş ışığına) maruz kalmışsa, bu aşırı yüksek ölçüm değerlerine neden olur.)



Tespitin uygulanması Tabletli ve sıvı ayıraçlı DEHA (N,N-dietil hidroksilamin)

Cihazda metot seçin.

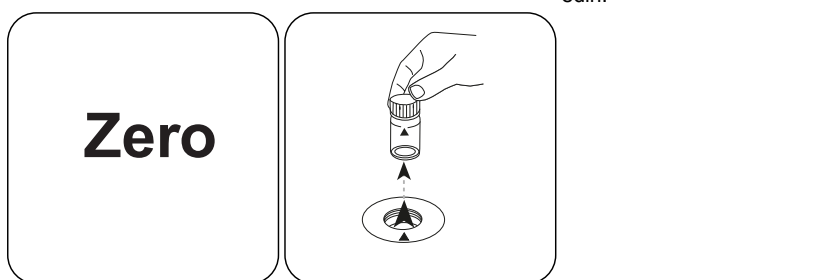
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

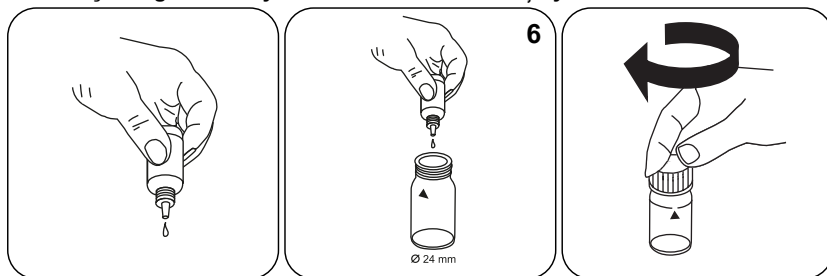
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden
alin.

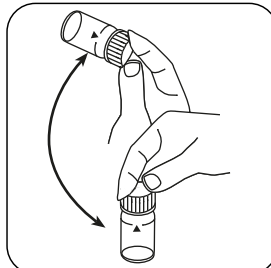
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



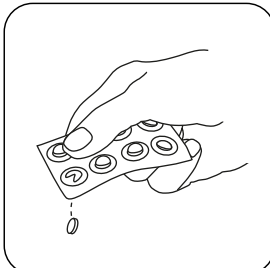
Damlı şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.

**6 damla DEHA Reagent
Solution** ilave edin.

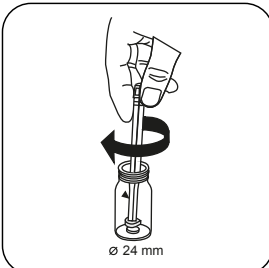
Küveti(küvetleri) kapatın.



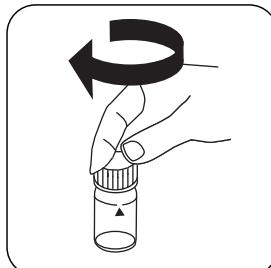
Sallayarak içeriği karıştırın.



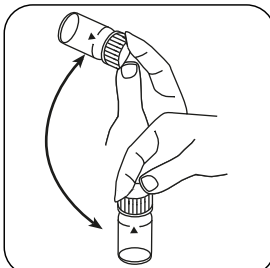
DEHA tablet ilave edin.



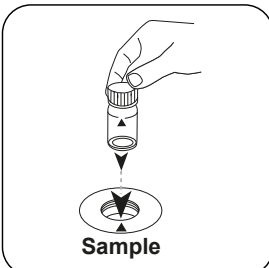
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



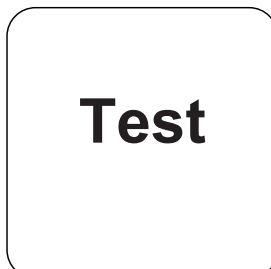
Küveti(küvetleri) kapatın.



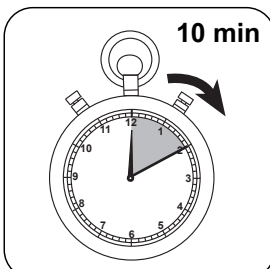
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



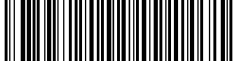
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna **10 dakika tepkime süresi** basın.
bekleyin.



Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç DEHA olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	DEHA	1
µg/l	DEHA	1.000
mg/l	Hydrochinon	2.63
mg/l	MEKO	4.5
mg/l	Carbohydrazid	1.31
mg/l	ISA	3.9

Kimyasal Metod

PPST

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.04216 • 10 ⁺¹	-2.04216 • 10 ⁺¹
b	3.46512 • 10 ⁻²	7.45001 • 10 ⁻²
c	2.52971 • 10 ⁻¹	1.16936 • 10 ⁻²
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Demir (II) tüm miktarlarda bozur: Demir (II) konsantrasyonunu tespit etmek için test DEHA çözeltisi ilave edilmeden tekrarlanır. Konsantrasyon 20 µg/L üzerinde ise gösterilen değer DEHA tespiti sonucundan çıkarılır.
- Demiri (III) azaltan katkı maddeleri interferanslara neden olur. Demiri yoğun biçimde komplekseden katkı maddeleri bozulmaya neden olabilir.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Zn	50
Na ₂ B ₄ O ₇	500
Co	0,025
Cu	8
CaCO ₃	1000
Lignosulfonate	0,05
Mn	0,8
Mo	80
Ni	0,8
PO ₄ ³⁻	10
R-PO(OH) ₂	10
SO ₄ ²⁻	1000

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwendt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989



DEHA PP

M167

0.02 - 0.5 mg/L DEHA

DEHA

PPST

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	560 nm	0.02 - 0.5 mg/L DEHA
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	562 nm	0.02 - 0.5 mg/L DEHA

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO DEHA ayırıcı seti	1 adetler	536000

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Hazırlık

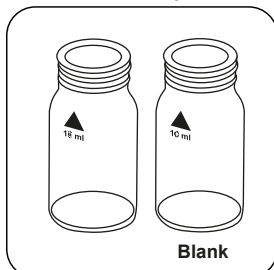
1. Demir birikmesinden kaynaklı hataları önlemek adına cam gereçleri analizden önce asit tuzu çözeltisi ile (yaklaşık %20'lük), akabinde de demineralize su ile yıkayın.

Notlar

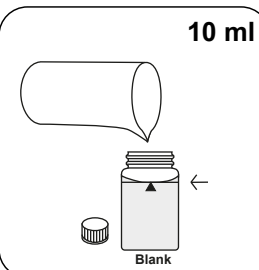
1. Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 20 °C ile 2 °C arasındaki sıcaklığı riyet edilmeliidir.
2. Renk oluşumu süresi boyunca numune küvetini ölçüm haznesinde ya da karanlıkta tutun. (Ayırıcı çözeltisi UV ışığına (güneş ışığına) maruz kalmışsa, bu aşırı yüksek ölçüm değerlerine neden olur.)

Tespitin uygulanması Vario toz paketli ve sıvı ayıraçlı DEHA (N,N-dietil hidroksilamin)

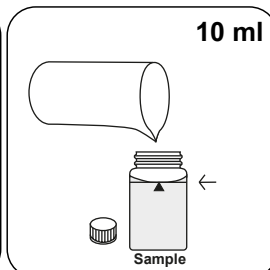
Cihazda metod seçin.



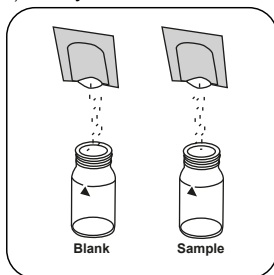
İki adet 24 mm'lik temiz kütvet hazırlayın. Bunlardan birini boş kütvet olarak işaretleyin.



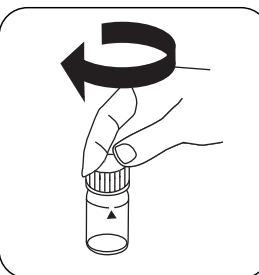
Boş kütvete 10 ml demineralize su ekleyin.



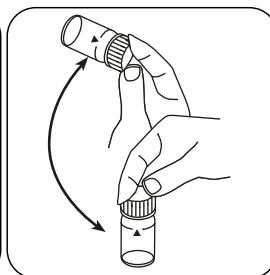
Numune kütvetine 10 ml numune ekleyin.



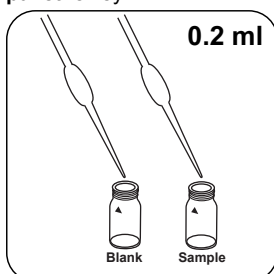
Her kütvete bir Vario OXYSCAV 1 Rgt toz paketi ekleyin.



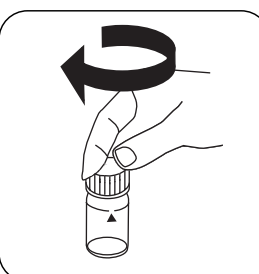
Kütveti(kütvetleri) kapatın.



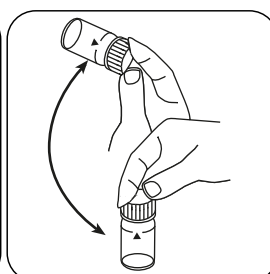
Sallayarak içeriği karıştırın.



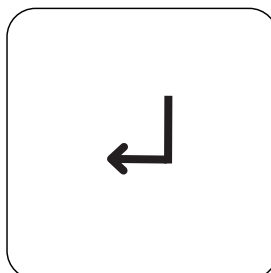
Her kütvete 0.2 ml Vario DEHA 2 Rgt çözelti ekleyin.



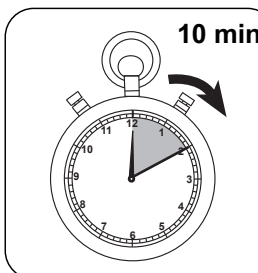
Kütveti(kütvetleri) kapatın.



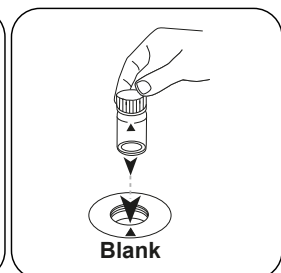
Sallayarak içeriği karıştırın.



ENTER tuşuna basın.



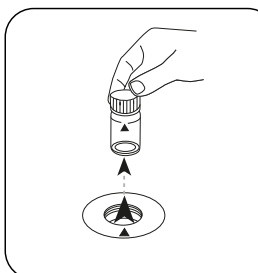
10 dakika tepkime süresi
bekleyin.



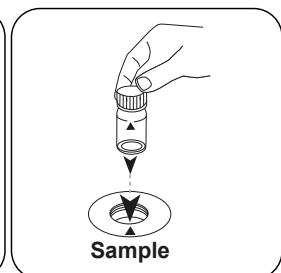
Boş küveti ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.



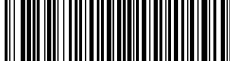
Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.
Ekranda sonuç DEHA olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	DEHA	1
µg/l	DEHA	1.000
mg/l	Hydrochinon	2.63
mg/l	MEKO	4.5
mg/l	Carbohydrazid	1.31
mg/l	ISA	3.9

Kimyasal Metod

PPST

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5.56499 • 10 ⁺⁰	-5.56499 • 10 ⁺⁰
b	3.87692 • 10 ⁻²	8.33539 • 10 ⁻²
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Bozulmalar:
Demir (II) tüm miktarlarda bozar: Demir (II) konsantrasyonunu tespit etmek için test DEHA çözeltisi ilave edilmeden tekrarlanır. Konsantrasyon 20 µg/L üzerinde ise gösterilen değer DEHA tespiti sonucundan çıkarılır.
- Demiri (III) azaltan katkı maddeleri interferanslara neden olur. Demiri yoğun biçimde komplekseden katkı maddeleri bozulmaya neden olabilir.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Zn	50
Na ₂ B ₄ O ₇	500
Co	0,025
Cu	8
CaCO ₃	1000
Lignosulfonate	0,05
Mn	0,8
Mo	80
Ni	0,8
PO ₄ ³⁻	10
R-PO(OH) ₂	10
SO ₄ ²⁻	1000

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwendt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

**Fluorit L****M170****0.05 - 2 mg/L F⁻****F****SPADNS**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, Spectro- Direct, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	580 nm	0.05 - 2 mg/L F ⁻

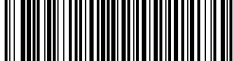
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
SPADNS ayırıcı çözeltisi 250 ml	250 mL	467481
SPADNS ayırıcı çözeltisi 500 ml	500 mL	467482
Kalibrasyon standarı florür	30 mL	205630

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma



Hazırlık

1. Ölçümden önce bir Kullanıcı kalibrasyonu yapılmalıdır (fotometre talimatlarına bakınız).
2. Kullanıcı kalibrasyonu ve numune ölçümü için aynı parti SPADNS ayıraç çözeltisi kullanılmalıdır (bkz. fotometre tanımı). Gerecin ayarı her yeni parti SPADNS ayıraç çözeltisi için uygulanmalıdır (krş. Standard Methods 20th, 1991, APHA, AWWA, WEF 4500 F D., S. 4-82).
3. Kullanıcı kalibrasyonu ve ölçüm esnasında, küvetler birbirleri ile düşük toleranslara sahip olduğundan aynı küvet ile sıfır eşitlemesi ve test uygulanmalıdır.
4. Kalibrasyon çözeltileri ve ölçülecek olan su numuneleri eşit sıcaklığa sahip olmalıdır ($\pm 1^{\circ}\text{C}$).
5. Analiz sonucu, genelde tam numune hacmine ve ayıraç hacmine bağlıdır. Numune ve ayıraç hacimlerini yalnızca 10 ml ya da 2 ml'lik volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
6. Göl suyu ve atık su numuneleri damıtılmalıdır.
7. Özel küvetler (daha büyük doldurma hacmi) kullanmak amaca uygun olacaktır.

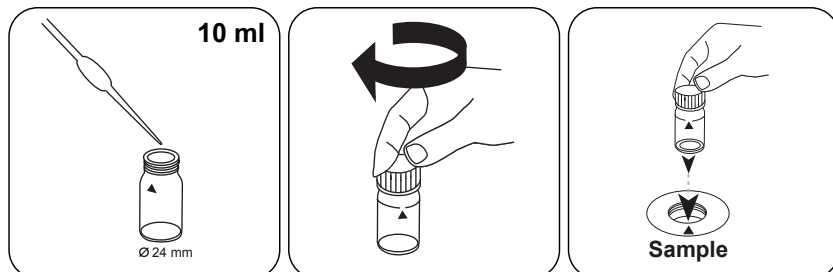


Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı fluorit

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

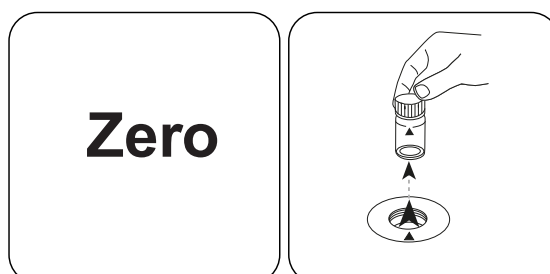
Notları dikkate alın!



24 mm'lik küveti tam olarak 10 ml numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

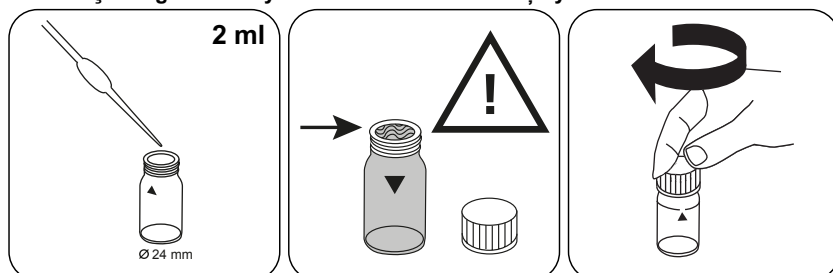
Numune küvetini ölçüm hazırlnesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm hazırlnesinden alın.

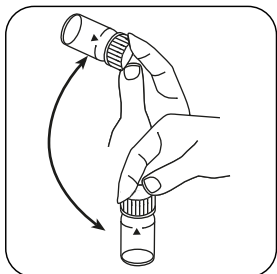
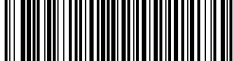
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



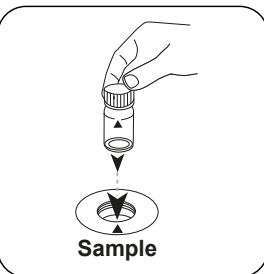
24 mm'lik küvette tam olarak 2 ml ekleyin.

Dikkat: Küvet kenarına kadar doludur!

Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l fluorit cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

SPADNS

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$8.44253 \cdot 10^{+0}$	$8.44253 \cdot 10^{+0}$
b	$-1.41844 \cdot 10^{+1}$	$-3.04965 \cdot 10^{+1}$
c	$9.24803 \cdot 10^{+0}$	$4.2749 \cdot 10^{+1}$
d	$-2.3046 \cdot 10^{+0}$	$-2.2904 \cdot 10^{+1}$
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Doğruluk 1,2 mg/L fluorit miktarının üzerinde azalır. Çoğu uygulama için sonuçlar yeterince doğru olsa da, numune kullanımdan önce 1:1 oranında seyreltilir ve sonuç 2 ile çarpılırsa daha iyi bir doğruluğa ulaşılabilir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cl ₂	5

Bibliyografi

Standard Methods 20th, 1992, APHA, AWWA, WEF 4500 F D, S. 4-82

Göre

US EPA 13A
APHA Method 4500 F D

**Formaldehit 10 M. L****M175****1.00 - 5.00 mg/L HCHO****H₂SO₄ / Chromotropic acid****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 10 mm	585 nm	1.00 - 5.00 mg/L HCHO

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Formaldehit spectroquant 1.14678.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420751

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma

Hazırlık

- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).

Notlar

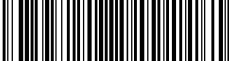
- Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
- Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
- Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar teknigi kullanılmalıdır.
- Numune hacmini 3 ml volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
- Tepkime sıcaklığı bağlı olduğundan 20 °C ile 25 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.

Küvet uzunluğunun çeşitliliği sayesinde ölçüm aralığı genişletilebilir:

- 10 mm küvet: 0,1 mg/L - 5 mg/L, çözülüm: 0,01
- 20 mm küvet: 0,05 mg/L - 2,5 mg/L, çözülüm: 0,01
- 50 mm küvet: 0,02 mg/L - 1,0 mg/L, çözülüm: 0,001

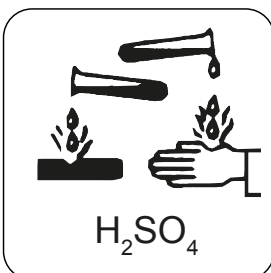
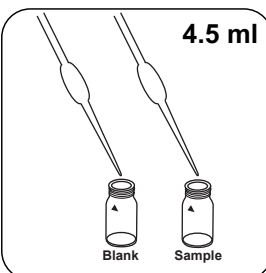
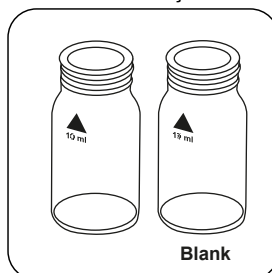


Formaldehit 10 M. L / M175



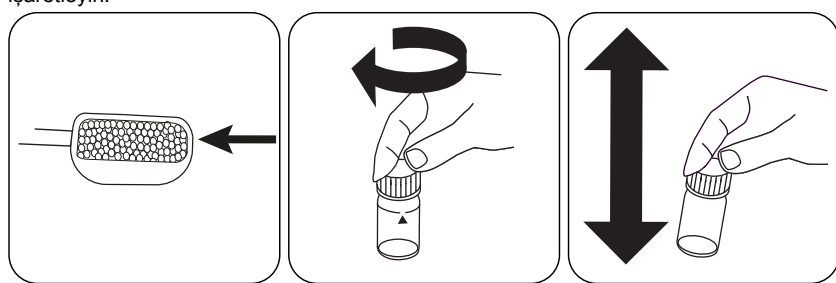
Tespitin uygulanması MERCK Spectroquant® testi içeren formaldehit, no. 1.14678.0001

Cihazda metod seçin.



İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

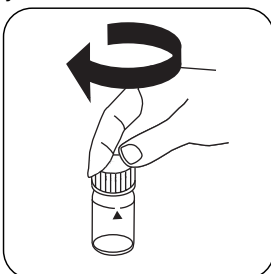
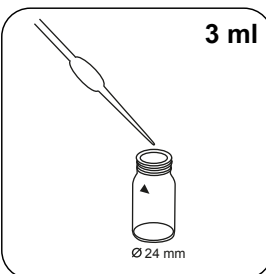
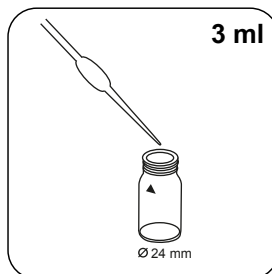
Her küvete 4.5 ml HCHO-1 çözelti ekleyin.



Birer silme mikro kaşık HCHO-2 ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

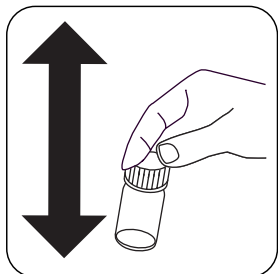
Çalkalayarak içeriği çözdürün.



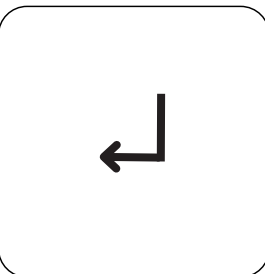
Boş küvete 3 ml demine-ralize su ekleyin.

Numune küvetine 3 ml numune ekleyin.

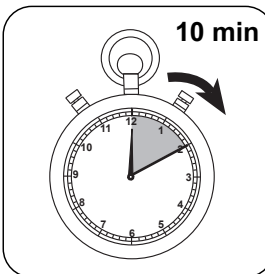
Küveti(küvetleri) kapatın.



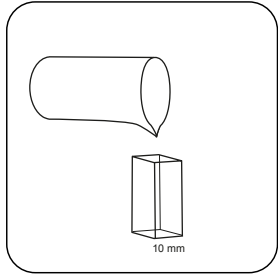
Çalkalayarak içeriği karıştırın.



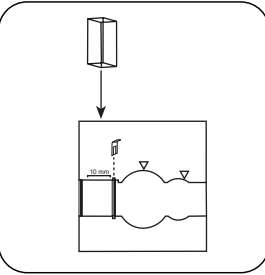
ENTER tuşuna basın.



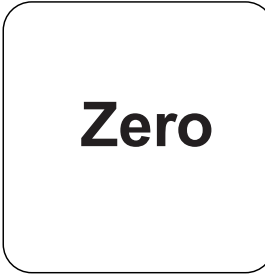
10 dakika tepkime süresi bekleyin.



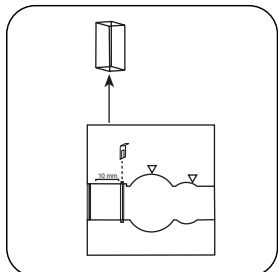
10 mm'lik küveti boş numune ile doldurun.



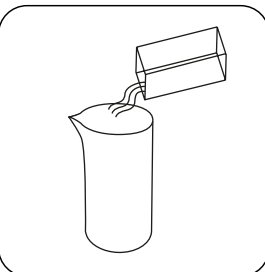
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



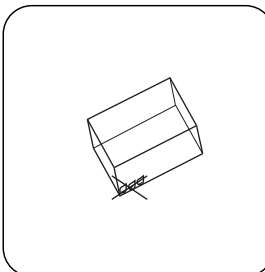
ZERO tuşuna basın.



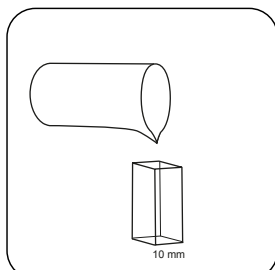
Küveti ölçüm haznesinden alın.



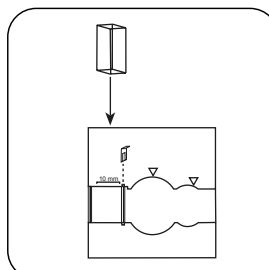
Küveti boşaltın.



Küveti iyice kurulayın.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l formaldehit cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Kimyasal Metod H_2SO_4 / Chromotropic acid**Apandis****Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi**

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

 10 mm

a	$5.21412 \cdot 10^{-2}$
b	$3.77025 \cdot 10^{+0}$
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	1000
Ca^{2+}	1000
Cd^{2+}	100
CN^-	100
CO_3^{2-}	100
Cr^{3+}	1000
$\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$	1000
Cu^{2+}	100
F^-	100
Fe^{3+}	10
Hg^{2+}	1000
Mg^{2+}	1000
Mn^{2+}	1000
NH_4^+	1000
Ni^{2+}	100
NO_2^-	1



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
NO ₃ ⁻	10
Pb ²⁺	100
PO ₄ ³⁻	100
S ²⁻	10
SCN ⁻	100
SiO ₄ ⁴⁻	100
SO ₃ ²⁻	100
Zn ²⁺	1000
EDTA	1000
H ₂ N-NH ₂	100
Yüzey aktif maddeler	100
H ₂ O ₂	10
NaAc	0.05
NaCl	0.25
NaNO ₃	0.005
Na ₂ SO ₄	0.5

Bibliyografi

Georghiou P.E., Ho C.K., Can. J. Chem. 67, 871 (1989)

^{d)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Formaldehit 50 M. L****M176****0.02 - 1.00 mg/L HCHO****H₂SO₄ / Chromotropic acid****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	585 nm	0.02 - 1.00 mg/L HCHO

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Formaldehit spectroquant 1.14678.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420751

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

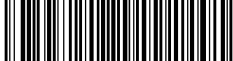
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Yarı mikro küvet, 50 mm, kapaklı	1 adetler	71310045

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma

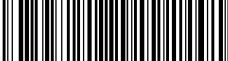
Hazırlık

- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).



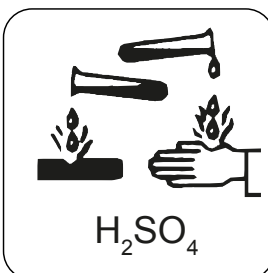
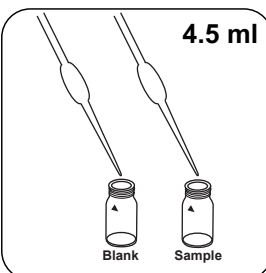
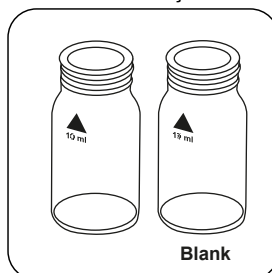
Notlar

1. Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
2. Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
3. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar tekniği kullanılmalıdır.
4. Numune hacmini 3 ml volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
5. Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 20 °C ile 25 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.



Tespitin uygulanması MERCK Spectroquant® testi içeren formaldehit, no. 1.14678.0001

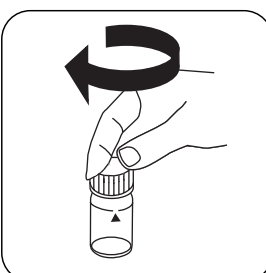
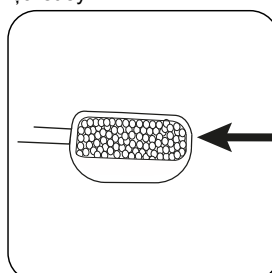
Cihazda metod seçin.



İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Her küvete 4.5 ml HCHO-1 çözelti ekleyin.

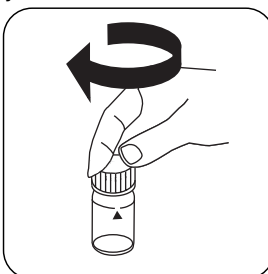
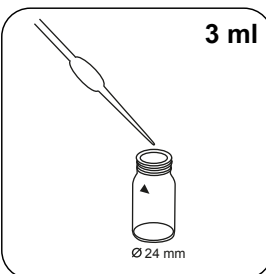
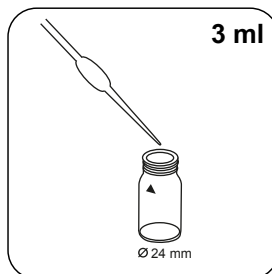
**Dikkat: Ayıraç kons.
sülfürük asit içerir!**



Birer silme mikro kaşık
HCHO-2 ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

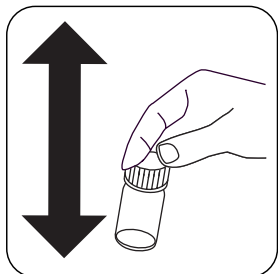
Çalkalayarak içeriği
çözdürün.



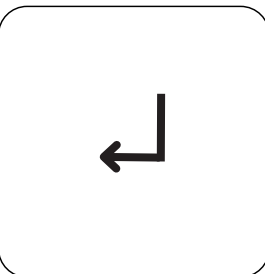
Boş küvete 3 ml demine-
ralize su ekleyin.

Numune küvetine 3 ml
numune ekleyin.

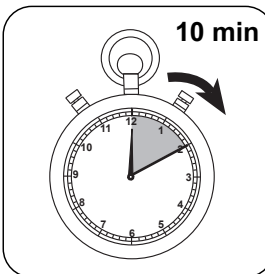
Küveti(küvetleri) kapatın.



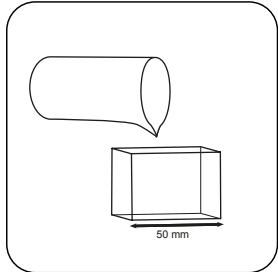
Çalkalayarak içeriği karıştırın.



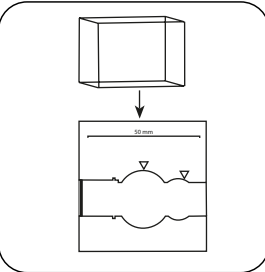
ENTER tuşuna basın.



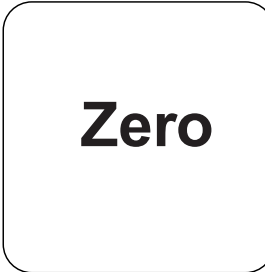
10 dakika tepkime süresi bekleyin.



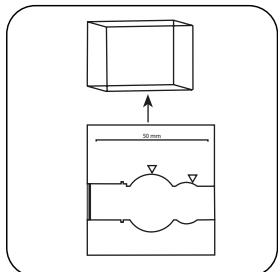
50 mm'lik küveti boş numune ile doldurun.



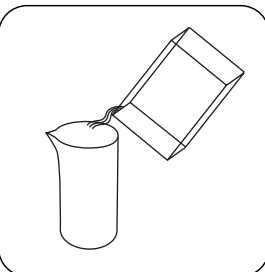
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



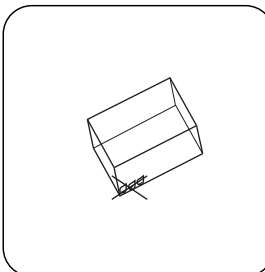
ZERO tuşuna basın.



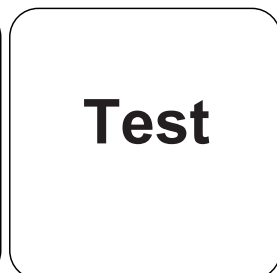
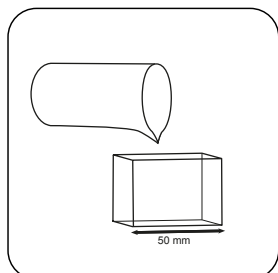
Küveti ölçüm haznesinden alın.



Küveti boşaltın.



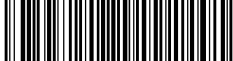
Küveti iyice kurulayın.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l formaldehit cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

H₂SO₄ / Chromotropic acid

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

Conc. = a + b•Abs + c•Abs² + d•Abs³ + e•Abs⁴ + f•Abs⁵

□ 50 mm

a	-3.74124 • 10 ⁻³
b	7.09703 • 10 ⁻¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	1000
Ca ²⁺	1000
Cd ²⁺	100
CN	100
CO ₃ ²⁻	100
Cr ³⁺	1000
Cr ₂ O ₇ ²⁻	1000
Cu ²⁺	100
F ⁻	100
Fe ³⁺	10
Hg ²⁺	1000
Mg ²⁺	1000
Mn ²⁺	1000
NH ₄ ⁺	1000
Ni ²⁺	1000
NO ₂ ⁻	1



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
NO ₃ ⁻	10
Pb ²⁺	10
PO ₄ ³⁻	100
S ²⁻	10
SCN ⁻	100
SiO ₄ ⁴⁻	100
SO ₃ ²⁻	100
Zn ²⁺	1000
EDTA	1000
H ₂ N-NH ₂	100
Yüzey aktif maddeler	100
H ₂ O ₂	10
NaAc	0.05
NaCl	0.25
NaNO ₃	0.005
Na ₂ SO ₄	0.5

Bibliyografi

Georghiou P.E., Ho C.K., Can. J. Chem. 67, 871 (1989)

^{d)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Formaldehit M. TT****M177****0.1 - 5 mg/L HCHO****H₂SO₄ / Chromotropic acid****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	575 nm	0.1 - 5 mg/L HCHO

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Formaldehit spectroquant 1.14500.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420752

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma

Hazırlık

- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).

Notlar

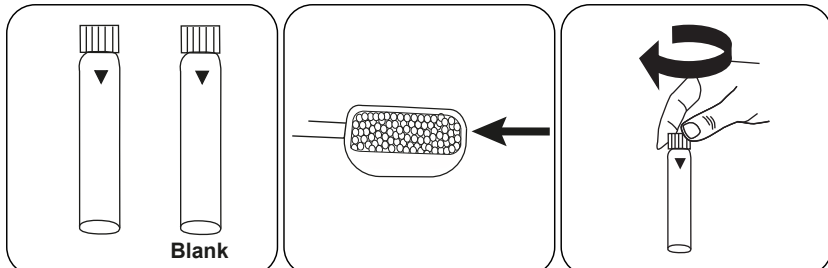
- Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
- Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
- Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar teknigi kullanılmalıdır.
- Numune hacmini 2 ml volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
- Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 20 °C ile 25 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.
- Ayırıcılar +15 °C ile +25 °C arası sıcaklıkta kapalı halde muhafaza edilmelidir.

Tespitin uygulanması MERCK Spectroquant® testi içeren formaldehit, no. 1.14500.0001

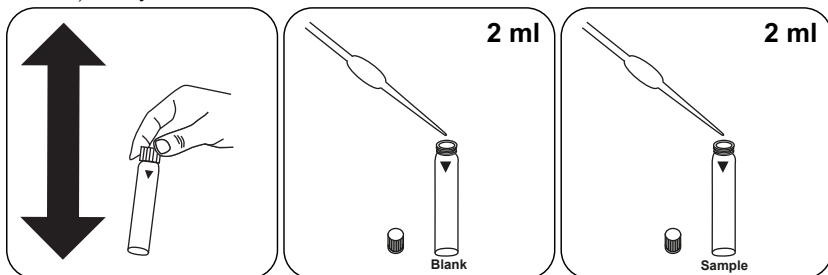
Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:



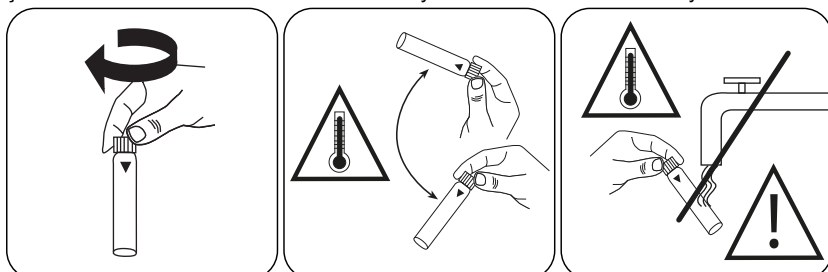
İki ayıraç küveti hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet **HCHO-1K** ilave edin.
olarak işaretleyin.



Çalkalayarak içeriği çözürün.

Bos küvete 2 ml demineralize su ekleyin.

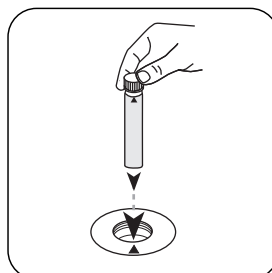
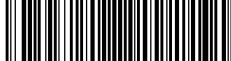
Numune küvetine 2 ml numune ekleyin.



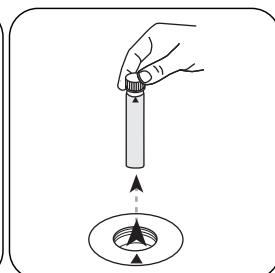
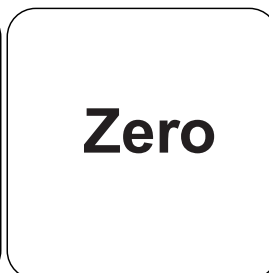
Küveti(küvetleri) kapatın.

Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. (**DİKKAT: Küvet ısınır!** **İsınır!**)

DİKKAT: Küvet ısınır! Su ile soğutmayın!

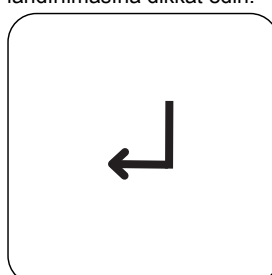


Boş küveti ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

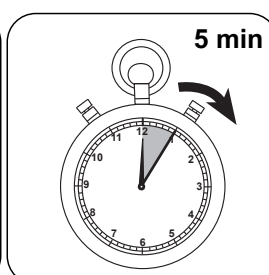


ZERO tuşuna basın.

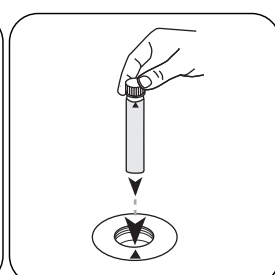
Küveti ölçüm haznesinden alın.



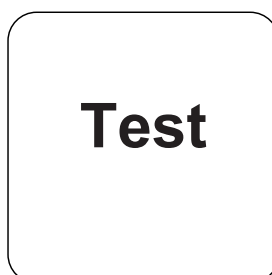
ENTER tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.

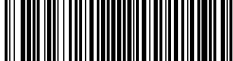


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l formaldehit cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

H₂SO₄ / Chromotropic acid

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-6.32712 • 10 ⁻²
b	3.24743 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Bibliyografi

Kleinert, T. & Srepel, E. Mikrochim Acta (1948) 33: 328. doi:10.1007/BF01414370

⁴⁾ Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Sertlik derecesi, kalsiyum T****M190****50 - 900 mg/L CaCO₃****Müreksit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	560 nm	50 - 900 mg/L CaCO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısım isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
CALCHECK	Tablet / 100	515650BT
CALCHECK	Tablet / 250	515651
CALCHECK	Tablet / 250	515651BT

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 4 ve 10 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Özel küvetler (daha büyük doldurma hacmi) kullanmak amaca uygun olacaktır.



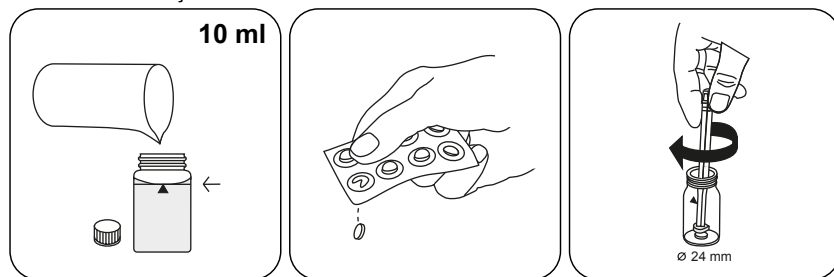
Notlar

1. Yöntem, düşük ölçüm aralığına göre büyük ölçüm aralığında daha büyük toleranslarla çalışır. Seyretmeleri, numune seyretmelerinde her zaman ölçüm aralığının üçte birlik kısmında ölçülecek şekilde gerçekleştirir.
2. Mevcut metot, kalsiyum tespiti için titrimetrik bir yöntemden geliştirilmiştir. Sapmalar, tanımlanmamış kenar koşulları nedeniyle standart metoda göre daha büyük olabilir.



Tespitin uygulanması Sertlik derecesi, tabletli kalsiyum

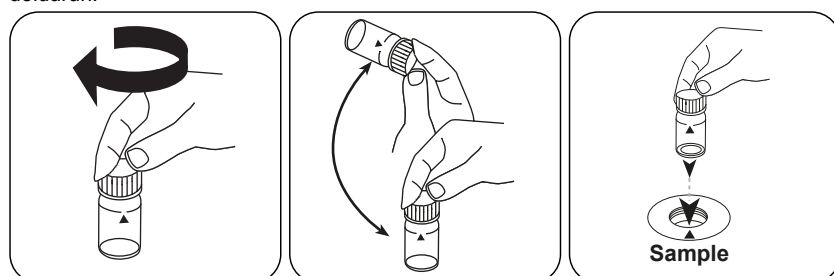
Cihazda metot seçin.



24 mm'lik küveti **10 ml demineralize su** ile doldurun.

CALCHECK tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

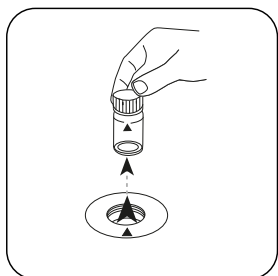
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



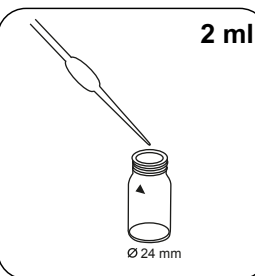
ZERO tuşuna basın.
XD:Numune blank (bos) degeri.

2 dakika tepkime süresi
bekleyin.

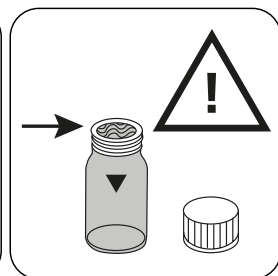
Tepkime süresinin sona erməsindən sonra ölçüm otomatik gerçekleşir.



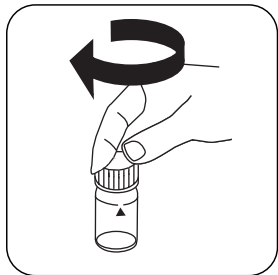
Küveti ölçüm haznesinden alın.



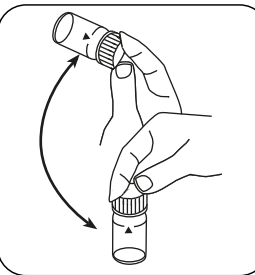
Küvete **2 ml numune** ekleyin.



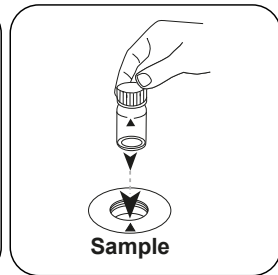
Dikkat: Küvet kenarına kadar doludur!



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın (5x).



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç Sertlik kalsiyum olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	CaCO ₃	1
	°dH	0.056
	°eH	0.07
	°fH	0.1
	°aH	1
mg/l	Ca	0.40043

Kimyasal Metod

Müreksit

Apandis

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Gümüş, kadmiyum, kobalt, bakır ve civa tespiti bozar.

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980

**Sertlik derecesi, kalsiyum 2T****M191****20 - 500 mg/L CaCO₃****CAH****Müreksit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	560 nm	20 - 500 mg/L CaCO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Set Calcio H No. 1/No. 2 [#]	her bir 100	517761BT
Set Calcio H No. 1/No. 2 [#]	her bir 250	517762BT

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 4 ve 10 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).



Notlar

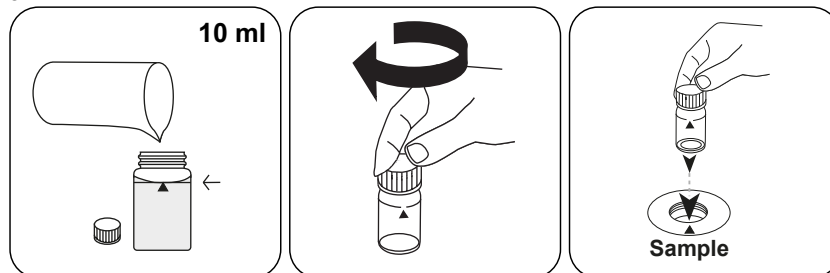
1. Ölçüm değerlerinin optimizasyonu için, opsiyonel olarak özgü metot kör değeri tespit edilebilir (bkz. fotometre tanımı).
2. 10 ml'lik numune hacminin tam olarak korunması, analiz sonucunun doğruluğu bakımından önemlidir.
3. Mevcut metot, titrimetrik bir yöntemden geliştirilmiştir. Sapma, tanımlanmamış kenar koşulları nedeniyle standart metoda göre daha büyük olabilir.
4. Yöntem, düşük ölçüm aralığına göre büyük ölçüm aralığında daha büyük toleranslarla çalışır. Seyretmeleri, numune seyretmelerinde her zaman ölçüm aralığının üçe birlik kismında ölçülecek şekilde gerçekleştirsin.



Tespitin uygulanması Sertlik derecesi, tabletli kalsiyum 2

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

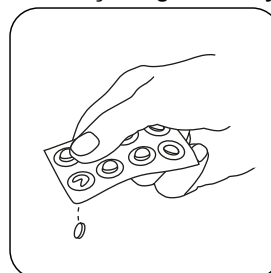
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

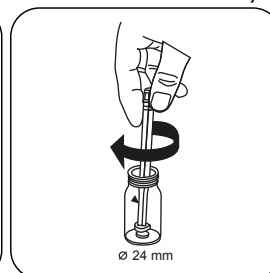
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

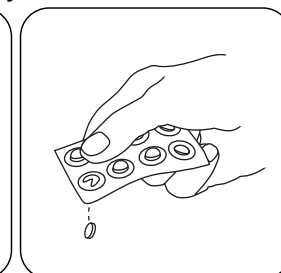
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



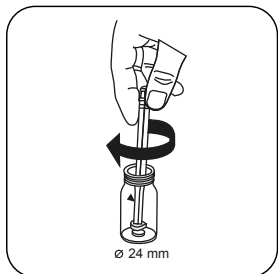
CALCIO H No.1 tablet ilave edin.



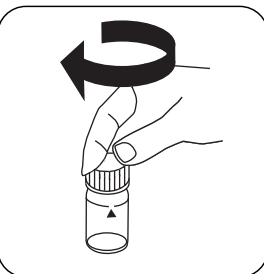
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



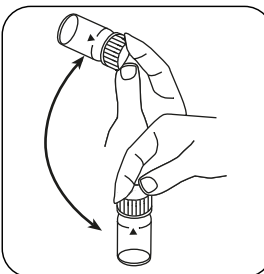
CALCIO H No.2 tablet ilave edin.



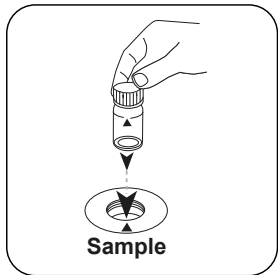
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

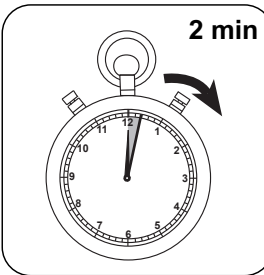
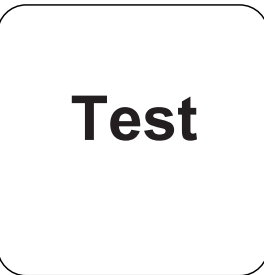


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

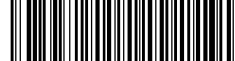


Numune küvetini ölçüm hazırlnesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç Sertlik kalsiyum olarak belirir.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	CaCO ₃	1
°dH		0.056
°eH		0.07
°fH		0.1
°aH		1

Kimyasal Metod

Müreksit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	1.40008 • 10 ⁺⁴	1.40008 • 10 ⁺⁴
b	-6.16015 • 10 ⁺⁴	-1.32443 • 10 ⁺⁵
c	1.0917 • 10 ⁺⁵	5.04637 • 10 ⁺⁵
d	-9.63601 • 10 ⁺⁴	-9.57662 • 10 ⁺⁵
e	4.21873 • 10 ⁺⁴	9.01438 • 10 ⁺⁵
f	-7.31973 • 10 ⁺³	-3.3627 • 10 ⁺⁵

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Gümüş, kadmiyum, kobalt, bakır ve civa tespiti bozar.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Mg ²⁺	200 (CaCO ₃)
Fe	10
Zn ²⁺	5



Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980

* karıştırma çubuğu dahil



Toplam sertlik derecesi T
2 - 50 mg/L CaCO₃
Metalfalein

M200
tH1

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	560 nm	2 - 50 mg/L CaCO ₃
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	571 nm	2 - 50 mg/L CaCO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Hardcheck P	Tablet / 100	515660BT
Hardcheck P	Tablet / 250	515661BT

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

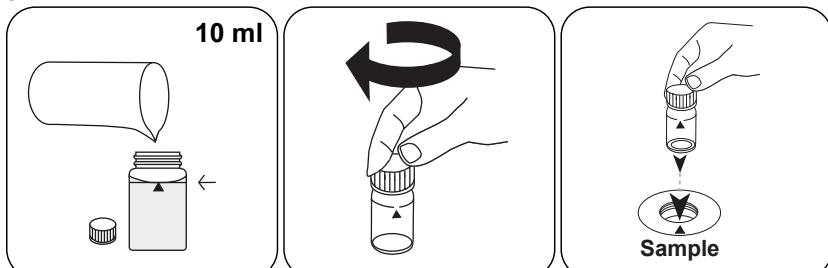
Hazırlık

1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 4 ve 10 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Toplam sertlik derecesi, tabletli

Cihazda metot seçin.

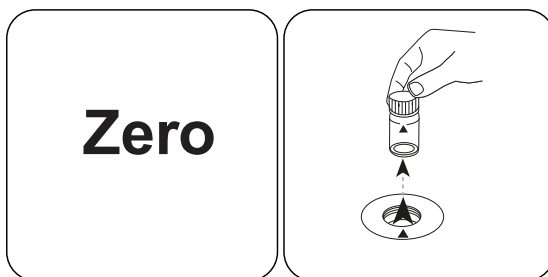
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

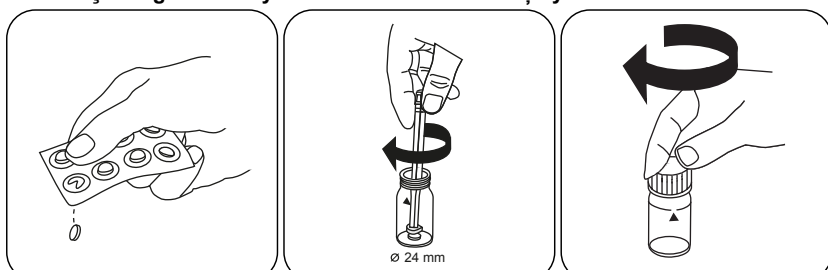
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

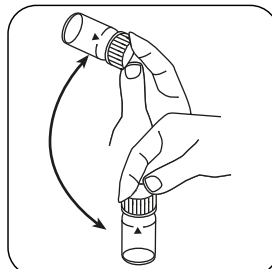
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



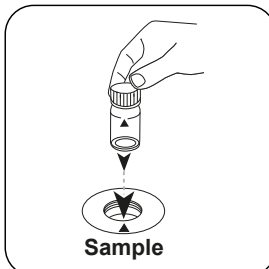
HARDCHECK P tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



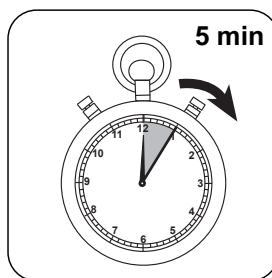
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

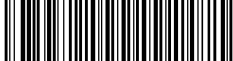
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç toplam sertlik olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	CaCO ₃	1
	°dH	0.056
	°eH	0.07
	°fH	0.1
	°aH	1
mg/l	Ca	0.40043

Kimyasal Metod

Metalftalein

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-4.33652 • 10 ⁺⁰	-4.54265 • 10 ⁺⁰
b	5.47914 • 10 ⁺¹	1.18846 • 10 ⁺²
c	-8.96251 • 10 ⁺⁰	-4.18717 • 10 ⁺¹
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Çinko ve magnezyum kaynaklı bozukluk 8-hidroksikinolin ilavesi ile giderilir.
- Strontiyum ve baryum suda ve zeminde meydana gelir, bozucu konsantrasyonlarda değil.



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.88 mg/L
Belirleme Limiti	2.64 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	50 mg/L
Hassasiyet	42.5 mg/L / Abs
Güven Aralığı	2.62 mg/L
Standart Sapma	1.08 mg/L
Varyasyon Katsayısı	4.17 %

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwendt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989



Toplam sertlik derecesi HR T

M201

20 - 500 mg/L CaCO₃ⁱ⁾

tH2

Metalf talein

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	560 nm	20 - 500 mg/L CaCO ₃ <small>i)</small>
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	571 nm	20 - 500 mg/L CaCO ₃ <small>i)</small>

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Hardcheck P	Tablet / 100	515660BT
Hardcheck P	Tablet / 250	515661BT

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Havuz Suyu Arıtımı
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

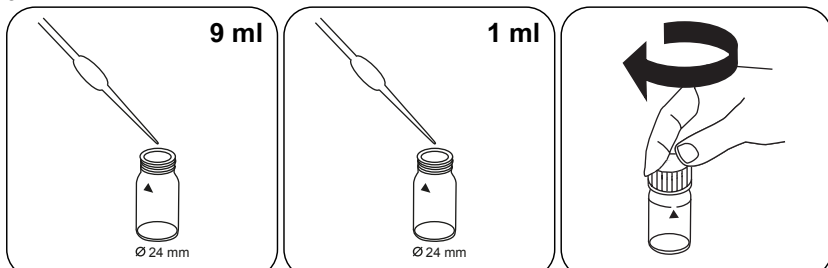
Hazırlık

1. Analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 4 ve 10 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Tabletle birlikte toplam sertlik HR

Cihazda metot seçin.

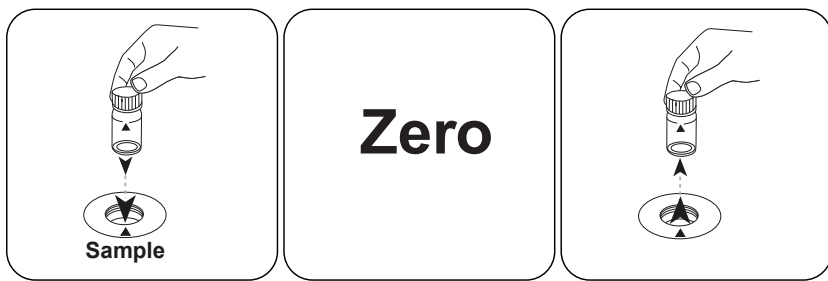
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **9 ml demineralize su** ile doldurun.

Küvete **1 ml numune** ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

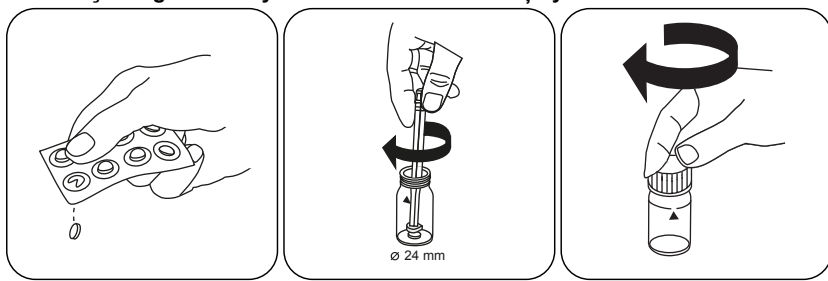


Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm hiznesinden alın.

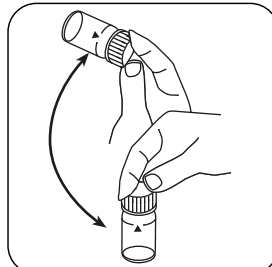
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



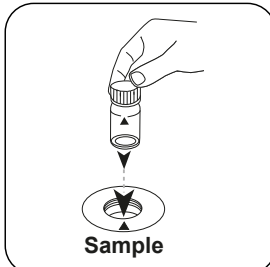
HARDCHECK P tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



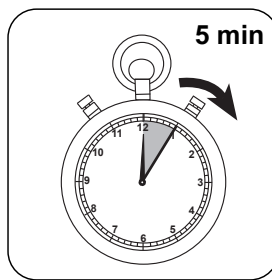
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç toplam sertlik olarak belirir.

Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	CaCO ₃	1
	°dH	0.056
	°eH	0.07
	°fH	0.1
	°aH	1
mg/l	Ca	0.40043

Kimyasal Metod

Metalftalein

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.06466 • 10 ⁺¹	-3.06466 • 10 ⁺¹
b	5.0694 • 10 ⁺²	1.08992 • 10 ⁺³
c	-6.33317 • 10 ⁺¹	-2.92751 • 10 ⁺²
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Çinko ve magnezyum kaynaklı bozukluk 8-hidroksikinolin ilavesi ile giderilir.
- Strontiyum ve baryum suda ve zeminde meydana gelir, bozucu konsantrasyonlarda değil.

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwendt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989



¹⁾ seyreltmeye geniş aralık

**Hazen 50****M203**

10 - 500 mg/L Pt
(APHA) Platinyum Kobalt Standart
Metod

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	455 nm	10 - 500 mg/L Pt

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmekz		

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

Hazırlık

1. Numune alımı, saklama ve depolama:

Su numunesini temiz cam ya da plastik kaba doldurun ve numune alımından sonra olabildiğince hızlı analiz edin. Eğer bu mümkün olmazsa kabı kenarına kadar su numunesi ile doldurun ve sıkıca kapatın. Numuneyi karıştırmayın ve hava ile uzun süre temas etmesini önleyin. Numune 24 saat boyunca 4 °C'de karanlıkta depolanabilir, ardından su numunesi ölçüm uygulanmadan önce oda sıcaklığına getirilmelidir.

Notlar

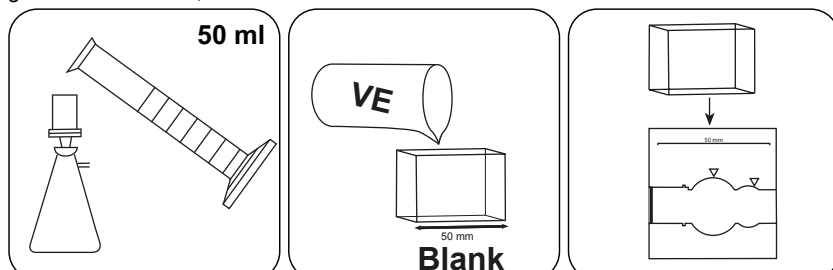
1. Bu renk skaliası esas olarak A. Hazen tarafından görsel mukayese skaliası olarak geliştirilmiştir. Dolayısıyla, su numunesinin ekstinksiyon maksimumunun 420 nm ile 470 nm aralığında bulunup bulunmadığını kontrol etmek önemlidir. Çünkü bu metot, yalnızca sarımsı ve sarı-kahverengi su numuneleri için uygundur. Gerektiğinde buna su numunesinin görsel izlenmesi ile karar verilmelidir.
2. Metot, "Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater" altında belirtilen standartlar uyarınca kalibre edilmiştir (ayrıca bk. EN ISO 7887:1994). 1 Pt-Co renk birimi $\Delta 1 \text{ mg/L}$, klorplatinat iyon olarak platin.
3. Renk kavramı, "gerçek ve "görülebilir" renk olarak ifade edilebilir. Görülebilir renk altında, yalnızca çözünen maddeler tarafından numunede oluşmasında etkisi olan değil, aynı zamanda süspansedeki maddelerde de etkisi olan bir çözelti rengi anlaşılır. Kılavuz, su numunesinin filtrasyonu ile gerçek renk tespitini açıklamaktadır. Görülebilir renk tespiti için, hem filtrelenmemiş demineralize su, hem de filtrelenmiş bir su numunesi kullanılabilir.
4. Bu metot için tahmini ispat sınırı $10 \text{ mg/L pt.}'\text{dir}.$



Tespitin uygulanması Renk, gerçek ve görünür

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Yaklaşık 50 ml numuneyi önceden yıklanmış bir filtrle ile ($0,45 \mu\text{m}$ gözenek genişliği) filtreleyin.

50 mm'lik küveti demineralize su ile doldurun.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

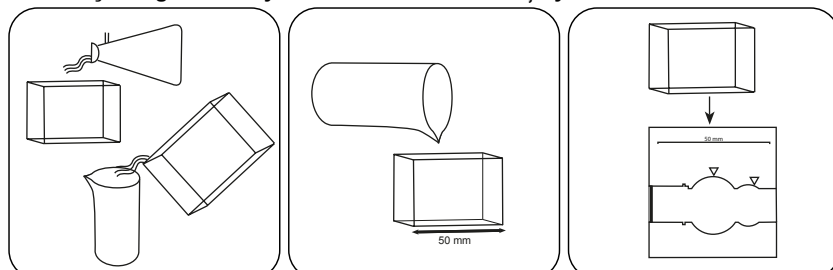
Zero

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Küvette su numunesi ile önyıkama uygulayın.

50 mm'lik küveti önceden hazırlanmış numune ile doldurun.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç Pt-Co birimleri olarak belirir.



Kimyasal Metod

(APHA) Platinyum Kobalt Standart Metod

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-3.54386 • 10 ⁺⁰
b	7.57544 • 10 ⁺²
c	
d	
e	
f	

Göre

DIN 7887-C1
(WL 430, 455 nm;
Norm: 410 nm)

**Hazen 24****M204****10 - 500 mg/L Pt****PtCo**

**(APHA) Platinyum Kobalt Standart
Metod**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	430 nm	10 - 500 mg/L Pt
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	455 nm	10 - 500 mg/L Pt

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Numune alımı, saklama ve depolama:

Su numunesini temiz cam ya da plastik kaba doldurun ve numune alımından sonra olabildiğince hızlı analiz edin. Eğer bu mümkün olmazsa kabi kenarına kadar su numunesi ile doldurun ve sıkıca kapatın. Numuneyi karıştırmayıp ve hava ile uzun süre temas etmesini önleyin. Numune 24 saat boyunca 4 °C'de karanlıkta depolanabilir, ardından su numunesi ölçüm uygulanmadan önce oda sıcaklığına getirilmelidir.

Notlar

- Bu renk skaliası esas olarak A. Hazen tarafından görsel mukayese skaliası olarak geliştirilmiştir. Dolayısıyla, su numunesinin ekstinksyon maksimumunun 420 nm ila 470 nm aralığında bulunup bulunmadığını kontrol etmek önemlidir. Çünkü bu metot, yalnızca sarımsı ve sarı-kahverengi su numuneleri için uygundur. Gerektiğinde buna su numunesinin görsel izlenmesi ile karar verilmelidir.
- Metot, "Standard Methods for the Exam-

nation of Water and Wastewater” altında belirtilen standartlar uyarınca kalibre edilmiştir (ayrıca bk. EN ISO 7887:1994).

1 Pt-Co renk birimi $\Delta 1 \text{ mg/L}$, klorplatinat iyon olarak platin. 3. Renk kavramı, “gerçek ve “görülebilir” renk olarak ifade edilebilir. Görülebilir renk altında, yalnızca çözünen maddeler tarafından numunede oluşmasında etkisi olan değil, aynı zamanda süspansan edilen maddelerle de etkisi olan bir çözelti rengi anlaşılır.

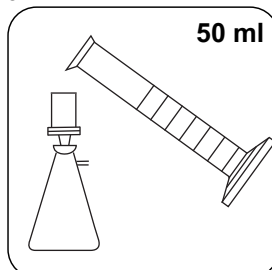
Kılavuz, su numunesinin filtrasyonu ile gerçek renk tespitini açıklamaktadır. Görülebilir renk tespiti için, hem filtrelenmemiş demineralize su, hem de filtrelenmiş bir su numunesi kullanılır. 4. Bu metot için tahmini ispat sınırı $15 \text{ mg/L pt.}'\text{dir}.$



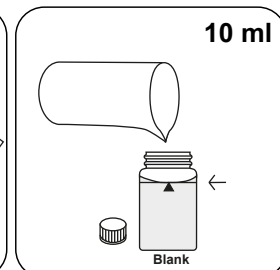
Tespitin uygulanması Renk, gerçek ve görünür

Cihazda metot seçin.

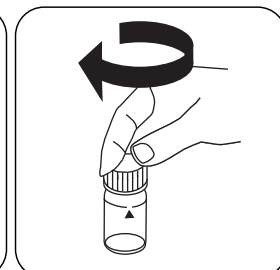
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



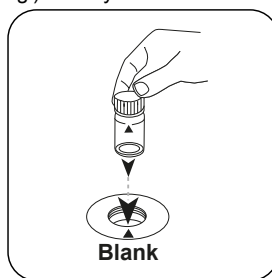
Yaklaşık 50 ml numuneyi önceden yıklanmış bir filtrle ile (0,45 µm gözenek genişliği) filtreleyin.



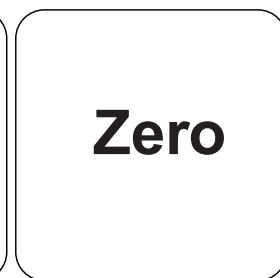
Boş küveti 10 ml demineralize su ekleyin.



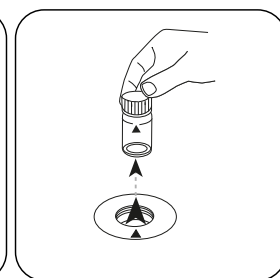
Küveti(küvetleri) kapatın.



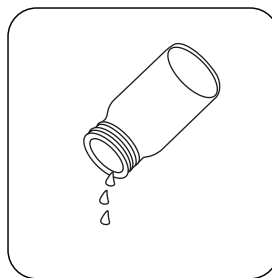
Boş küveti ölçüm hazırlısına koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

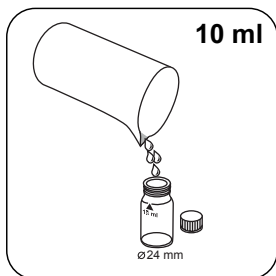
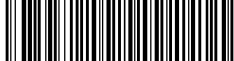


Küveti ölçüm hazırlısından alın.



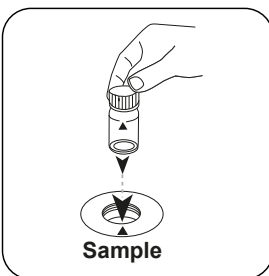
Küveti boşaltın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



24 mm'lik küveti önceden hazırllanmış 10 ml numune ile doldurun.

Ekranda sonuç Pt-Co birimleri olarak belirir.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

(APHA) Platinyum Kobalt Standart Metod

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-8.76424 \cdot 10^{-2}$	$6.76451 \cdot 10^{+0}$
b	$1.71832 \cdot 10^{+3}$	$3.6463 \cdot 10^{+3}$
c		
d		
e		
f		

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	10.26 mg/L
Belirleme Limiti	30.77 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	500 mg/L
Hassasiyet	1,719.12 mg/L / Abs
Güven Aralığı	10.25 mg/L
Standart Sapma	4.24 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.6 %

Göre

DIN 7887-C1
(WL 430, 455 nm;
Norm: 410 nm)

**Hidrazin P****M205****0.05 - 0.5 mg/L N₂H₄****Hydr****Dimetilaminobenzaldehit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	430 nm	0.05 - 0.5 mg/L N ₂ H ₄
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	455 nm	0.05 - 0.5 mg/L N ₂ H ₄

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Hidrazin test tozu	Toz / 30 g	462910

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

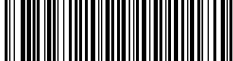
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Dozaj kaşığı, 1 g	1 adetler	384930

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Hazırlık

1. Su numunesi bulanıklaşmış ise, sıfır eşitmesi uygulanmadan önce numune filtrelenmelidir.
2. Numune sıcaklığı 21 °C'yi aşmamalıdır.



Notlar

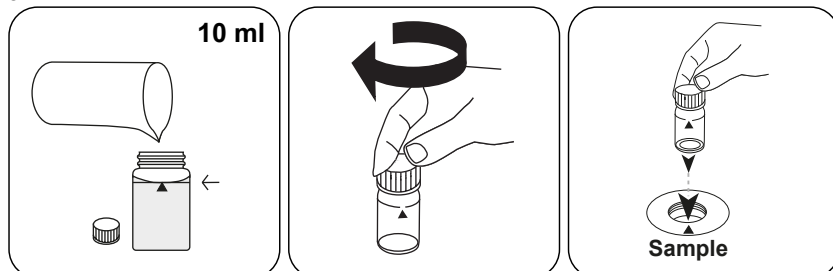
1. Hidrazin ölçü kaşığı kullanılması durumunda 1 g, silme ölçü kaşığıyla eşdeğerdir.
2. Orta incelikte çökeltilerde ayıraçlardan kaynaklı oluşan bulanıklığın giderilmesi açısından kalitatif katlanmış filtreler kendini kanıtlamıştır.
3. Ayırıcı daha uzun süre depolamada olası bir eskime bakımından kontrol etmek için, test açıklandığı gibi şebeke suyu ile gerçekleştirilir. Sonuç 0,05 mg/L ispat sınırı değerinin üzerinde çıkarsa, ayırıcı yalnızca kısıtlamalarla kullanılabilir (daha büyük ölçüm değeri saptmaları).



Tespitin uygulanması Toz ayıraçlı hidrazin

Cihazda metot seçin.

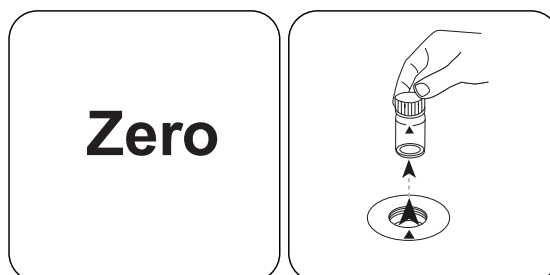
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

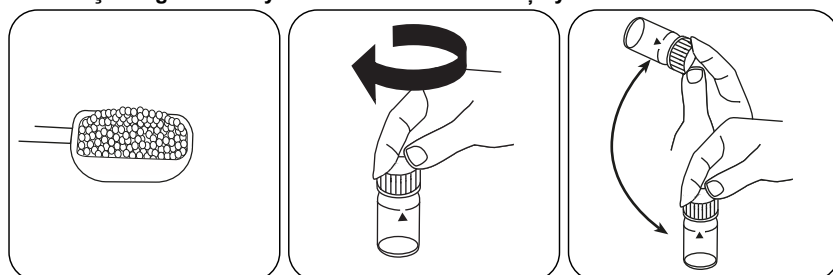
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

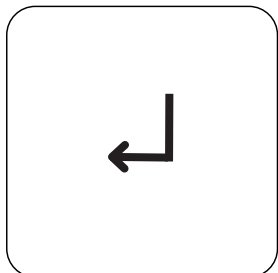
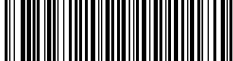
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



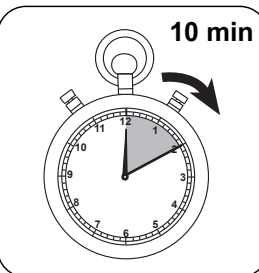
1 g HYDRAZIN Test toz ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

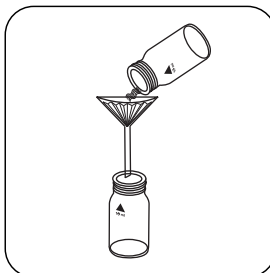
Sallayarak içeriği karıştırın.



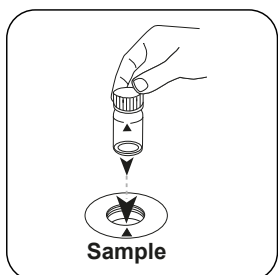
ENTER tuşuna basın.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Ortaya çıkan hafif bulanıklığı filtreleyerek giderin.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırmasına dikkat
edin.
Ekranda sonuç hidrazin olarak belirir.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Kimyasal Metod

Dimetilaminobenzaldehit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-6.53427 \cdot 10^{+0}$	$-3.53427 \cdot 10^{+0}$
b	$3.34209 \cdot 10^{-2}$	$7.12489 \cdot 10^{-2}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Yoğun renkli ya da bulanık numune kaynaklı bozuklukları giderin: 1 parça demineralize suyu ve 1 parça ev tipi ağartıcıyı karıştırın. Bu çözeltiden 25 ml'lik numuneye 1 damla ekleyin ve karıştırın. Demineralize su yerine bu numunenin 10 ml'sini boş numune için kullanın. Dikkat: Su numunesinin ölçümlü için mutlaka işlenmemiş numuneyi kullanın.

Prensip: Hidrazin, ağartıcı ile okside olur ve sıfır eşitmesinde renk interferansı kapatılır.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
NH_4^+	10
$\text{C}_4\text{H}_9\text{NO}$	10
VO_4^{3-}	1

Elde edilen

DIN 38413-P1

**Hidrazin L****M206****0.01 - 0.6 mg/L N₂H₄****Dimetilaminobenzaldehit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	430 nm	0.01 - 0.6 mg/L N ₂ H ₄
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	455 nm	5 - 600 µg/L N ₂ H ₄

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO Hydra2 ayırıcı	100 mL	531200

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Hazırlık

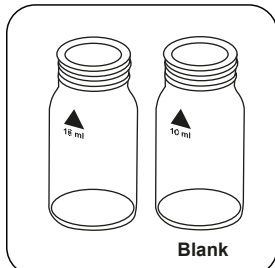
1. Numuneler saklanamaz ve bu nedenle derhal analiz edilmelidir.
2. Numune sıcaklığı 21 °C ve 4 °C olmalıdır.

Notlar

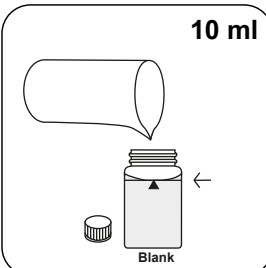
1. Ayırıcı boş numunede hafif sarı renk oluşturur.
2. Mg/L'deki ünite yuvarlanır. Ölçüm Aralığı 0,01-0,6 mg/L.

Tespitin uygulanması Vario sıvı ayıraçlı hidrazin

Cihazda metot seçin.



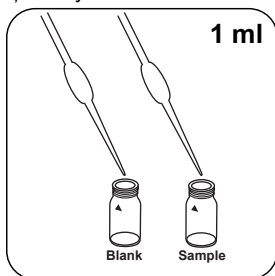
İki adet 24 mm'lik temiz kütvet hazırlayın. Bunlardan birini boş kütvet olarak işaretleyin.



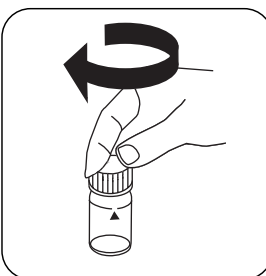
Boş kütvete **10 ml demir-ralize su** ekleyin.



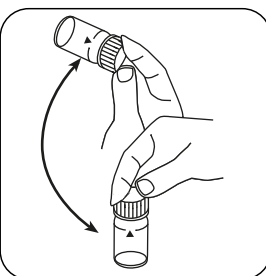
Numune kütvetine **10 ml numune** ekleyin.



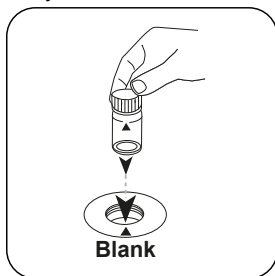
Her kütvetenin **1 ml Vario Hydra 2 Rgt çözeltisi** ekleyin.



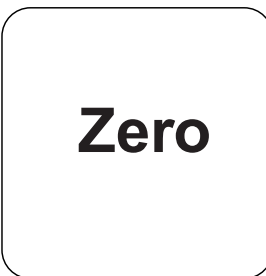
Kütveti(kütvetleri) kapatın.



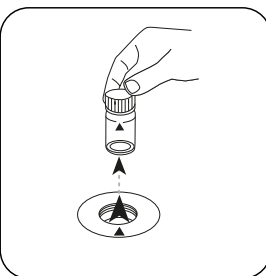
Sallayarak içeriği karıştırın.



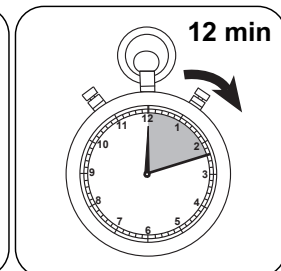
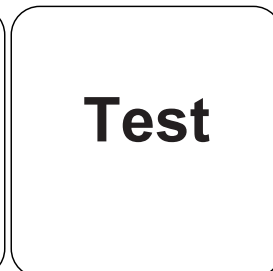
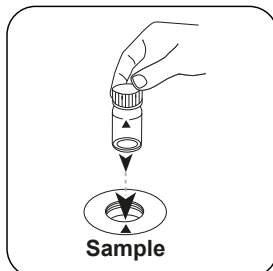
Bos kütveti ölçüm hazırlığıne koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.



Kütveti ölçüm hazırlığından alın.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç hidrazin olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N ₂ H ₄	1
µg/l	N ₂ H ₄	1000

Kimyasal Metod

Dimetilaminobenzaldehit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.02787 • 10 ⁺¹	-2.02787 • 10 ⁺¹
b	3.38179 • 10 ⁺²	7.27086 • 10 ⁺²
c	-2.0392 • 10 ⁺¹	-9.42622 • 10 ⁺¹
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Yoğun renkli ya da bulanık numune kaynaklı bozuklukları giderin: 1 parça deminerelize suyu ve 1 parça ev tipi ağartıcıyı karıştırın. Bu çözeltiden 25 ml'lik numuneye 1 damla ekleyin ve karıştırın. Demineralize su yerine bu numunenin 10 ml'sini boş numune için kullanın. Dikkat: Su numunesinin ölçümü için mutlaka işlenmemiş numuneyi kullanın.
Prensip: Hidrazin, ağartıcı ile okside olur ve sıfır eşitlemesinde renk interferansı kapatılır.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
NH ₄ ⁺	10
Morpholin	10
VO ₄ ³⁻	1



Elde edilen

DIN 38413-P1

**Hidrazin C****M207****0.01 - 0.7 mg/L N₂H₄ ^{c)}****PDMAB**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 13 mm	430 nm	0.01 - 0.7 mg/L N ₂ H ₄ ^{c)}
XD 7000, XD 7500	\varnothing 13 mm	455 nm	0.01 - 0.7 mg/L N ₂ H ₄ ^{c)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Vacu-vial hidrazin test kiti	1 Set	380470

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Vacu-vial (13 mm) MultiDirect için adaptör	1 adetler	192075
Yuvarlak küvetler için adaptör 13 mm	1 adetler	19802192

Uygulama Listesi

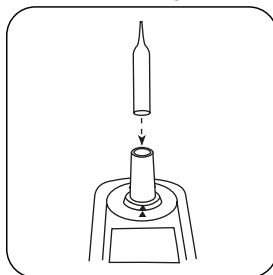
- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Notlar

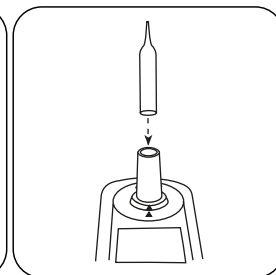
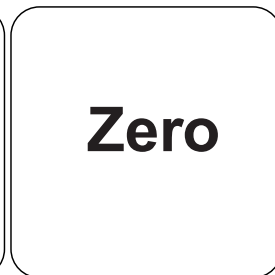
1. Bu metotta CHEMetrics ürünü söz konusudur. Ancak bu fotometrede belirtilen ölçüm aralığı ve kullanılan dalga boyu, CHEMetrics'in belirtiklerinden sapabilir.
2. Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik bilgi formunu mutlaka okuyun (MSDS www.chemetrics.com ana sayfasında da mevcuttur).
3. Vacu-Vials® CHEMetrics, Inc / Calverton, ABD firmasının hakları saklı marka işaretidir.

Tespitin uygulanması Vacu-vials® K-5003 içeren hidrazin

Cihazda metot seçin.

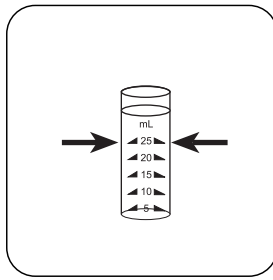


Zero
Zero ampulleri ölçüm
haznesine koyun.

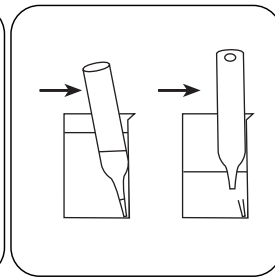


ZERO tuşuna basın.

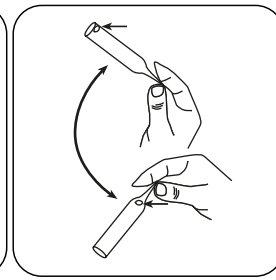
Zero ampulleri ölçüm
haznesinden alın.



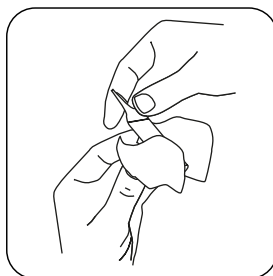
Numune beherini 25 ml
işaretine kadar numune ile
doldurun.



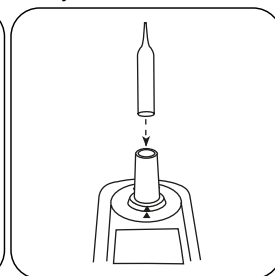
Numune kabına bir ampul
Vacu-vial® yerleştirin.
Ampul enjektörünü kap
duvarına doğru hafifçe
bastırarak kırin. Ampulün
tamamen dolmasını
bekleyin.



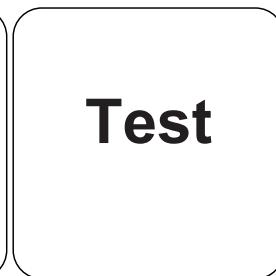
Ampulleri birkaç kez
sallayın.



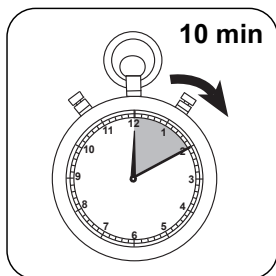
Ampulleri dıştan kurulayın.



Ampulleri ölçüm haznesine
koyun.

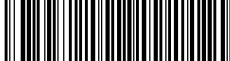


Test
TEST (XD: START) tuşuna
basın.



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç hidrazin olarak belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N ₂ H ₄	1
µg/l	N ₂ H ₄	1000

Kimyasal Metod

PDMAB

Apandis

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Yoğun renkli ya da bulanık numune kaynaklı bozuklukları giderin: 1 parça demineralize suyu ve 1 parça ev tipi ağartıcıyı karıştırın. Bu çözeltiden 25 ml'lik numuneye 1 damla ekleyin ve karıştırın. Demineralize su yerine bu numunenin 10 ml'sini boş numune için kullanın. Dikkat: Su numunesinin ölçümü için mutlaka işlenmemiş numuneyi kullanın.
Prensip: Hidrazin, ağartıcı ile okside olur ve sıfır eşitlemesinde renk interferansı kapatılır.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
NH ₄ ⁺	10
C ₄ H ₉ NO	10
VO ₄ ³⁻	1

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.0087 mg/L
Belirleme Limiti	0.026 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	0.7 mg/L
Hassasiyet	0.67 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.003 mg/L
Standart Sapma	0.001 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.42 %

Elde edilen

DIN 38413-P1



^o MultiDirect: Vacu-vials® (Sipariş kodu 19 20 75) için adaptör gereklidir

**H₂O₂ 50 T****M209****0.01 - 0.5 mg/L H₂O₂****DPD / Katalizatör**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	510 nm	0.01 - 0.5 mg/L H ₂ O ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

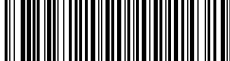
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Hidrojen peroksit LR	Tablet / 100	512380BT
Hidrojen peroksit LR	Tablet / 250	512381BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile hidrojen peroksidin gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.



Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:

Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdigidinden klor tespitinde ehemmiyetsiz miktarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.

2. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir.

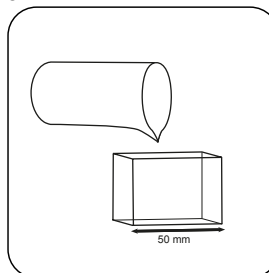
Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).



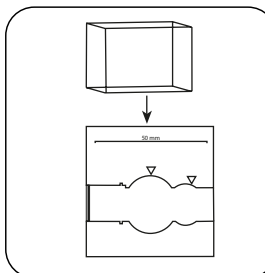
Tespitin uygulanması Tabletli hidrojen peroksit

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



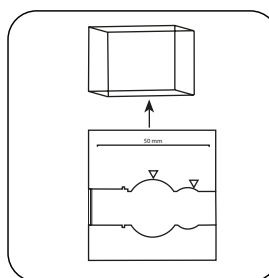
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



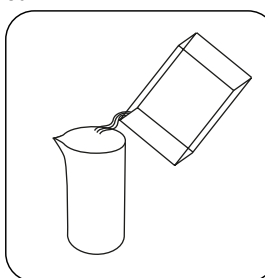
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

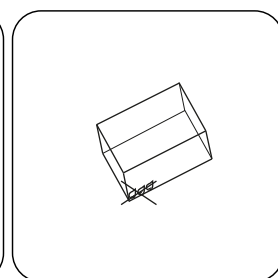
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

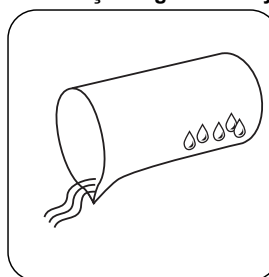


Küveti boşaltın.

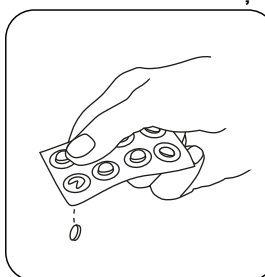


Küveti iyice kurulayın.

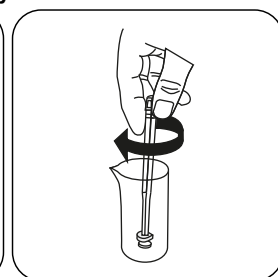
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



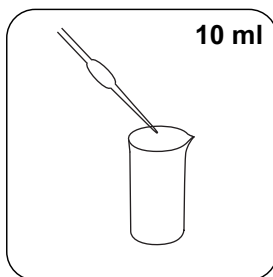
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yükayın ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



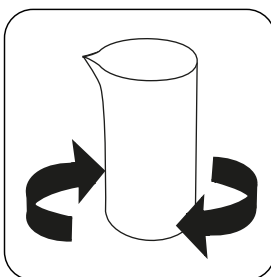
HYDROGENPEROXIDE LR tablet ilave edin.



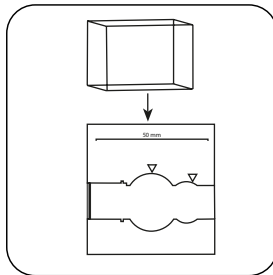
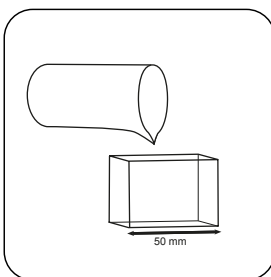
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Numune kabına **10 ml numune** ekleyin.



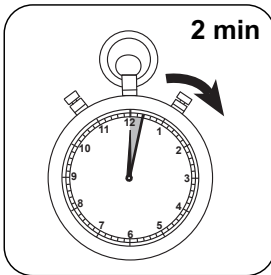
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l hidrojen peroksit cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD / Katalizatör

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

□ 50 mm

a	-4.28181 • 10 ⁻³
b	3.62669 • 10 ⁻¹
c	-3.70491 • 10 ⁻²
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunede bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- 5 mg/L hidrojen peroksit üzerindeki konsantrasyonlar, ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda su numunesi hidrojen peroksit içermeyen su ile seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, Lovibond

Elde edilen

US EPA 330.5
APHA 4500 Cl-G

**H₂O₂ T****M210****0.03 - 3 mg/L H₂O₂****DPD / Katalizatör**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	530 nm	0.03 - 3 mg/L H ₂ O ₂
SpectroDirect	ø 24 mm	510 nm	0.03 - 1.5 mg/L H ₂ O ₂
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.03 - 3 mg/L H ₂ O ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

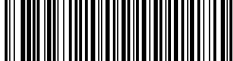
Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
Hidrojen peroksit LR	Tablet / 100	512380BT
Hidrojen peroksit LR	Tablet / 250	512381BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol

Numune Alma

1. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile hidrojen peroksidin gazlaşması önlenmelidir.
2. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.



Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:

Birçok ev tipi temizleyici (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdigidinden klor tespitinde ehemmiyetsiz miktarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermeme için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam aletler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde (0,1 g/L) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile iyice yıkılır.

2. DPD renk oluşumu 6,2 ila 6,5 pH değerinde gerçekleşir.

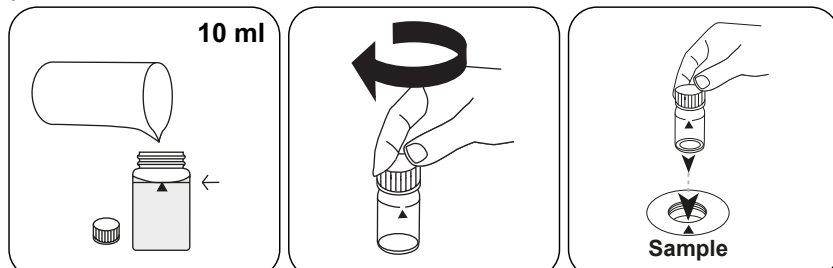
Bu nedenle ayıraçlar, pH değeri ayarı için bir tampon çözeltisi içerir. Yine de analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünlmiş hali ile).



Tespitin uygulanması Tabletli hidrojen peroksit

Cihazda metot seçin.

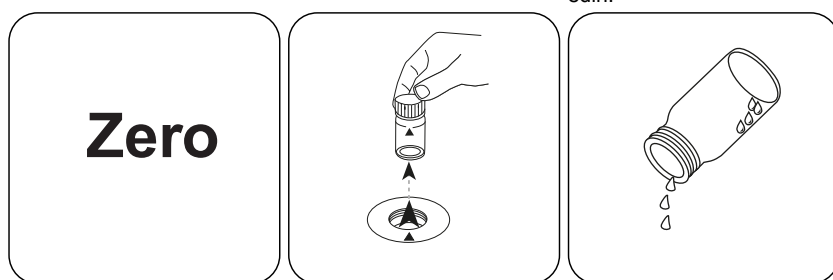
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

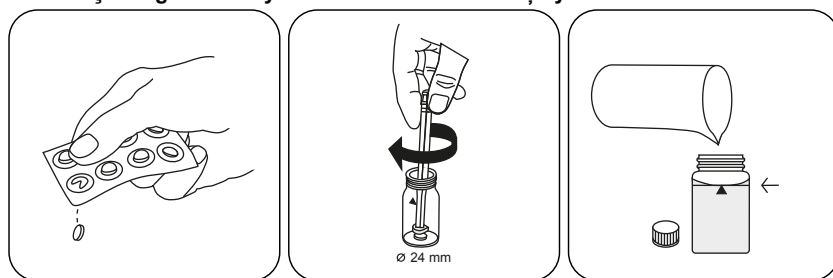


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

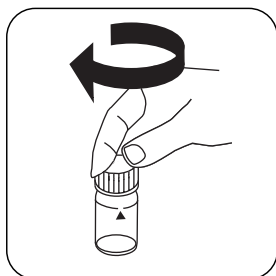
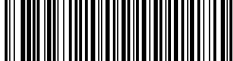
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



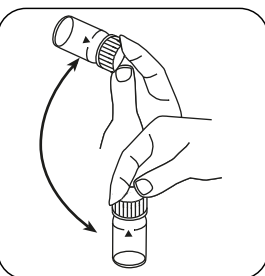
HYDROGENPEROXIDE LR tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

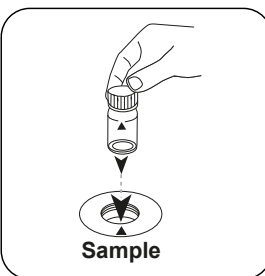
Küveti **10 ml** işaretine kadar numune ile doldurun.



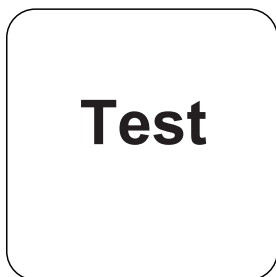
Küveti(küvetleri) kapatın.



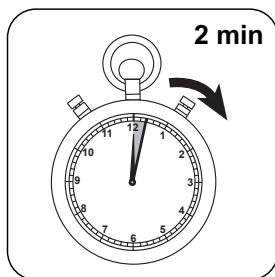
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l H₂O₂ cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD / Katalizatör

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-2.45214 \cdot 10^{-2}$	$-2.45214 \cdot 10^{-2}$
b	$8.8458 \cdot 10^{-1}$	$1.90185 \cdot 10^{+0}$
c	$-3.75083 \cdot 10^{-2}$	$-1.73382 \cdot 10^{-1}$
d	$5.27986 \cdot 10^{-2}$	$5.24732 \cdot 10^{-1}$
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunede bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.

Giderilebilir Girişimler

- 5 mg/L hidrojen peroksit üzerindeki konsantrasyonlar, ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda su numunesi hidrojen peroksit içermeyen su ile seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, Lovibond

Elde edilen

US EPA 330.5
APHA 4500 Cl-G

**Hipoklorit T****M212****0.2 - 16 % NaOCl****Potasium İyodid**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.2 - 16 % NaOCl
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	470 nm	0.2 - 17 % NaOCl

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

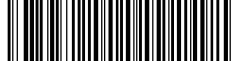
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Asitleştiren GP	Tablet / 100	515480BT
Asitleştiren GP	Tablet / 250	515481BT
Klor HR (KI)	Tablet / 100	513000BT
Klor HR (KI)	Tablet / 250	513001BT
Klor HR (KI)	Tablet / 100	501210
Klor HR (KI)	Tablet / 250	501211
Set klor HR (KI)/asitleştiren GP*	her bir 100	517721BT
Set klor HR (KI)/asitleştiren GP*	her bir 250	517722BT
Sodyum hipoklorit seyreltme seti	1 adetler	414470

Uygulama Listesi

- Dezenfeksiyon Kontrol

Notlar

- Bu metod yerinde yapılabilecek basit bir hızlı test seçeneği sunar ve bundan dolayı mukayese edilebilir bir laboratuvar metodu kadar kesin değildir.
- Açıklanan yöntem şecline tam olarak riayet edilmesi durumunda ± 1 ağı. %'si doğruluğuna ulaşılabilir.



Tespitin uygulanması Tabletli sodyum hipoklorit

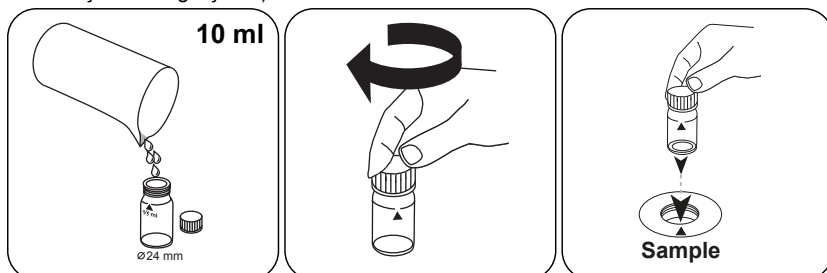
Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Numune 2000 kat seyreltilir:

1. 5 ml'lik enjektörü öncelikle incelenenek çözelti ile yıkayıp ve ardından 5 ml işaretine kadar doldurun.
2. Enjektörü 100 ml'lik ölçü kabına boşaltın.
3. Ölçü kabını 100 ml işaretine kadar klorsuz su ile doldurun.
4. İçeriği dairesel hareketlerle karıştırın.
5. 5 ml'lik temiz enjektörü 1 ml işaretine kadar seyreltilmiş çözelti ile doldurun.
6. Enjektörü 100 ml'lik temiz ölçü kabına boşaltın.
7. Ölçü kabını 100 ml işaretine kadar klorsuz su ile doldurun.
8. İçeriği dairesel hareketlerle karıştırın.

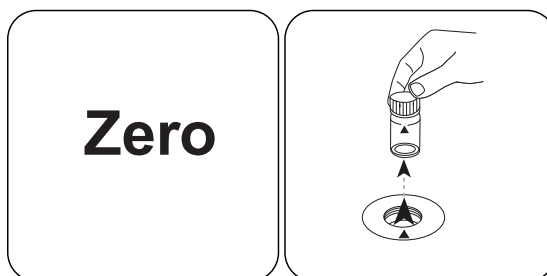
Test bu çözelti ile gerçekleştirilecektir.



24 mm'lik küveti önceden hazırlanan 10 ml numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

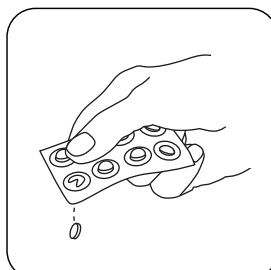
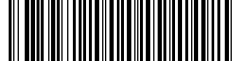
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



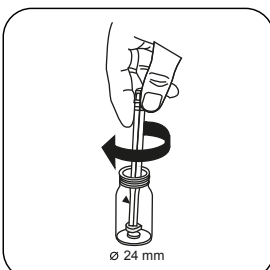
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



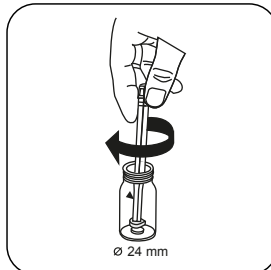
CHLORINE HR (KI) tablet
ilave edin.



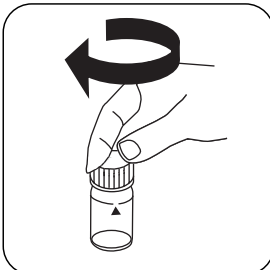
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



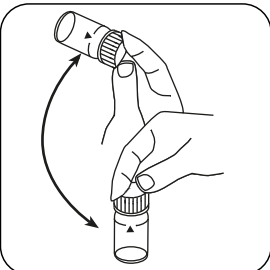
ACIDIFYING GP tablet
ilave edin.



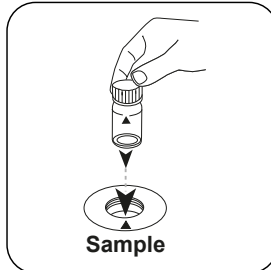
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



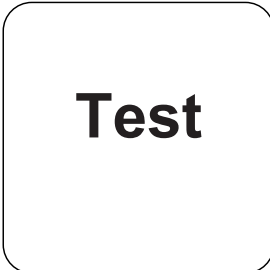
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.

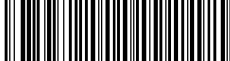


**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**



TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda **seyreltilmemiş** sodyum hipoklorit çözeltisine oranla ağırlık yüzdesi olarak (%w/w) verilen tesirli klor içeriği belirir.



Kimyasal Metod

Potasyum İyodid

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$2.01562 \cdot 10^{-1}$	$2.01562 \cdot 10^{-1}$
b	$9.7265 \cdot 10^{+0}$	$2.0912 \cdot 10^{+1}$
c	$-7.90521 \cdot 10^{-1}$	$-3.65418 \cdot 10^{+0}$
d		
e		
f		

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.03 %
Belirleme Limiti	0.1 %
Ölçüm Aralığı Sonu	16.8 %
Hassasiyet	9.21 % / Abs
Güven Aralığı	0.12 %
Standart Sapma	0.05 %
Varyasyon Katsayısı	0.55 %

Elde edilen

EN ISO 7393-3

* karıştırma çubuğu dahil

H₂O₂ LR L

M213

1 - 50 mg/L H₂O₂

HP1

Titanyum Tetraklorür / Asit

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	430 nm	1 - 50 mg/L H ₂ O ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Hidrojen peroksit için ayırıcı	15 mL	424991

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Kapaklı yuvarlak küvet Ø 16 mm, 90 mm yükseklik, 10 ml, 10'lu set	1 Set	197665

Tehlike Notları

- İspat ayıracı %25 sülfürük asit içerir. Uygun koruyucu kıyafet (koruyucu gözlük/eldiven) giyilmesi önerilir.

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol

Hazırlık

- Tespit aşırı asitli maddede gerçekleştir. Aşırı alkali ($\text{pH} > 10$) numunelerin olması durumunda, tespitten önce bunlar asitleştirilmelidir (1:1 oranında %5 sülfürük asit ile)



Notlar

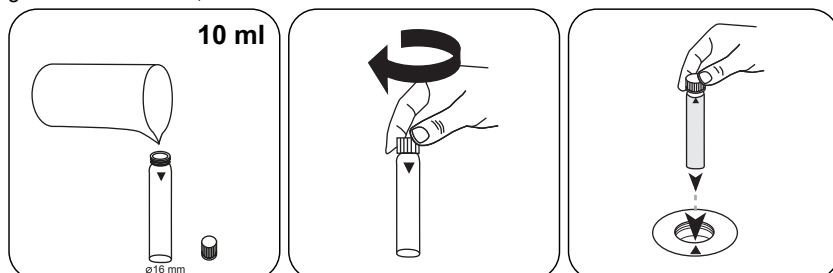
1. Numune renk tepkimesinden 24 saat sonra da hala ölçülebilir.



Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı hidrojen peroksit LR

Cihazda metot seçin.

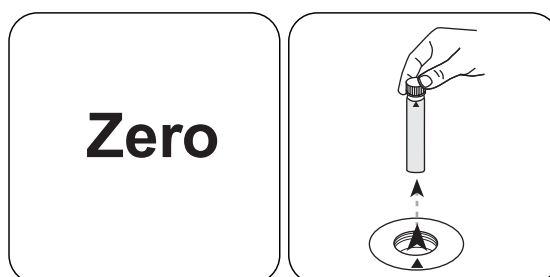
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



16 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

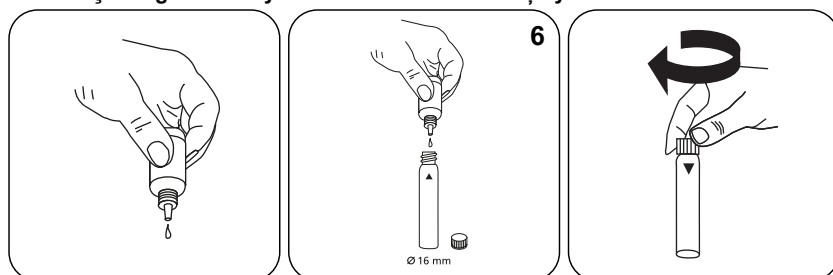
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

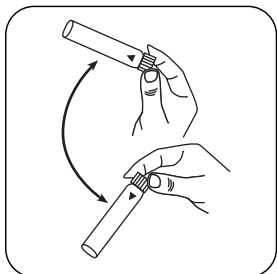
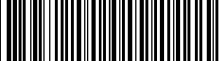
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



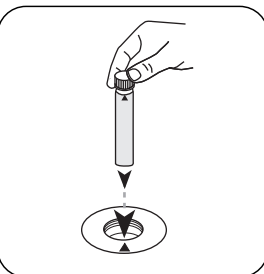
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damlalar ilave edin.

6 damla H₂O₂-Reagent Solution ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.

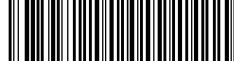


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç mg/l H₂O₂ cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Kimyasal Metod

Titanyum Tetraklorür / Asit

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-3.16583 • 10 ⁻¹
b	3.74037 • 10 ⁺¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Renklenme kaynaklı bozukluk şu şekilde giderilir
 a) temiz bir küvet su numunesinin 10 ml'si ile doldurulur. Bununla boş ölçüm gerçekleştirilir.
 b) numune ayıraç ilavesi olmadan ölçülür. (Sonuç B)
 c) aynı numune ayıraç ilavesi ile ölçülür (sonuç A)
 H_2O_2 konsantrasyonunun hesaplanması = Sonuç A - Sonuç B.
2. Numunedeki veya bulanıklıktaki partiküller analizde hatalara neden olur ve öncesinde giderilmelidir. Bu giderme işlemi numune çözeltisini santrifüjeleme veya daha kolay bir işlem olan filtrasyonlama ile gerçekleştirilebilir. Renklenmiş çözeltilerde de hatalı ölçüm sonuçları hesaba katılmalıdır.

H₂O₂ HR L

M214

40 - 500 mg/L H₂O₂

HP2

Titanyum Tetraklorür / Asit

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	530 nm	40 - 500 mg/L H ₂ O ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Hidrojen peroksit için ayırıcı	15 mL	424991

Tehlike Notları

- İspat ayıracı %25 sülfürik asit içerir. Uygun koruyucu kıyafet (koruyucu gözlük/eldiven) giyilmesi önerilir.

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Dezenfeksiyon Kontrol

Hazırlık

- Tespit aşırı asitli maddede gerçekleştir. Aşırı alkali ($\text{pH} > 10$) numunelerin olması durumunda, tespitten önce bunlar asitleştirilmelidir (1:1 oranında %5 sülfürik asit ile).

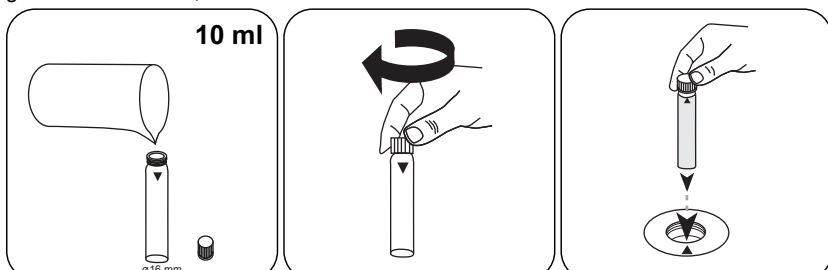
Notlar

- Numune renk tepkimesinden 24 saat sonra da hala ölçülebilir.

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı hidrojen peroksit HR

Cihazda metot seçin.

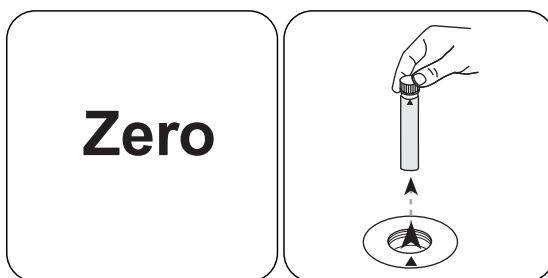
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



16 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

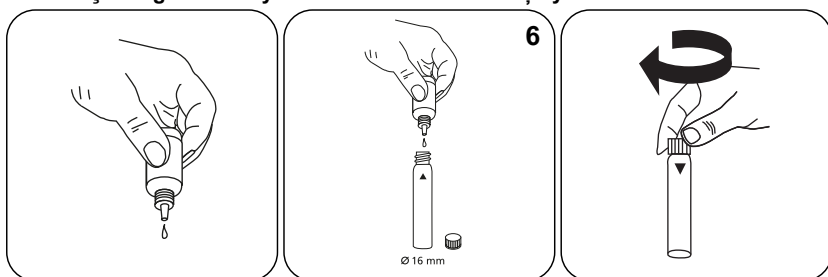
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

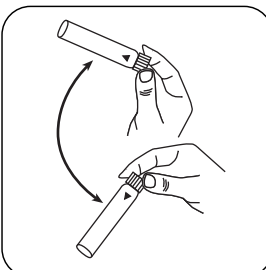
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



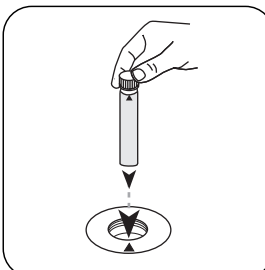
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damalar ilave edin.

6 damla H₂O₂-Reagent Solution ilave edin.

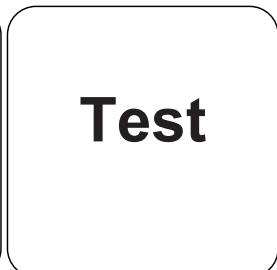
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.

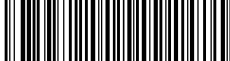


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l H₂O₂ cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Titanyum Tetraklorür / Asit

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	$7.35421 \cdot 10^{+0}$
b	$3.21189 \cdot 10^{+2}$
c	$3.50603 \cdot 10^{+1}$
d	
e	
f	

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Renklenme kaynaklı bozukluk şu şekilde giderilir
a) temiz bir küvet su numunesinin 10 ml'si ile doldurulur. Bununla boş ölçüm gerçekleştirilir.
b) numune ayıraç ilavesi olmadan ölçülür. (Sonuç B)
c) aynı numune ayıraç ilavesi ile ölçülür (sonuç A)
H₂O₂ konsantrasyonunun hesaplanması = Sonuç A - Sonuç B.
2. Numunedeki veya bulanıklıkta partiküller analizde hatalara neden olur ve öncesinde giderilmelidir. Bu giderme işlemi numune çözeltisini santrifüjleme veya daha kolay bir işlem olan filtrasyonlama ile gerçekleştirilebilir. Renklenmiş çözeltilerde de hatalı ölçüm sonuçları hesaba katılmalıdır.



İyot T

M215

0.05 - 3.6 mg/L I

DPD

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	530 nm	0.05 - 3.6 mg/L I
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	510 nm	0.05 - 3.6 mg/L I

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{e)}	Tablet / 500	515742BT

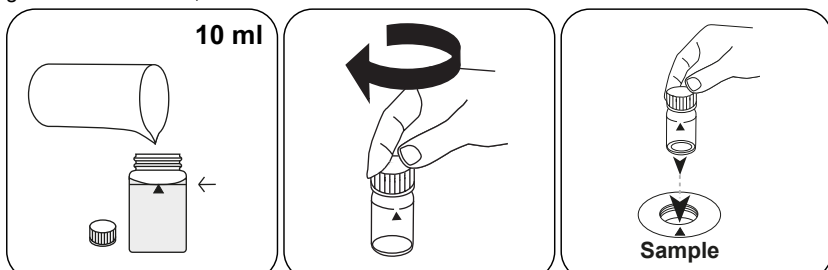
Uygulama Listesi

- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- Dezenfeksiyon Kontrol

Tespitin uygulanması Tabletli iyot

Cihazda metot seçin.

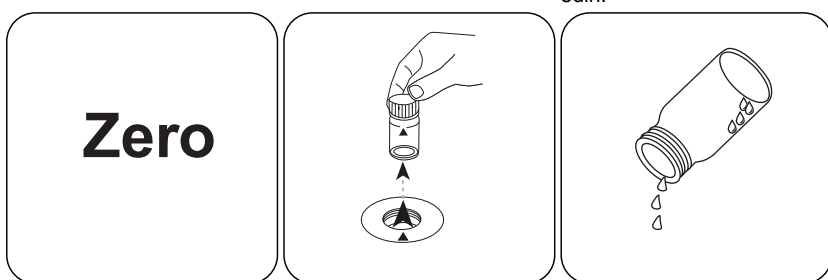
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

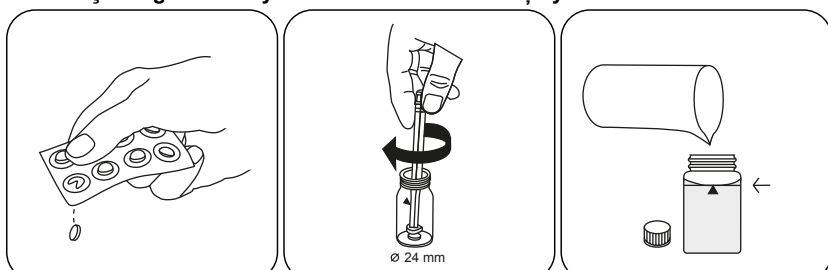


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

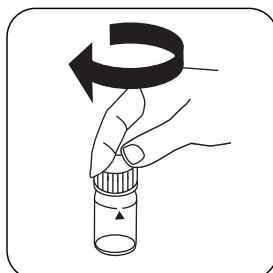
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



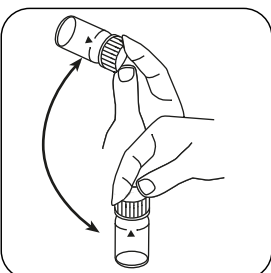
DPD No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

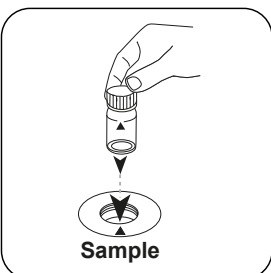
Küveti **10 ml işaretine** kadar **numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.

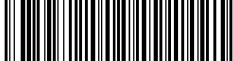


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l iyot cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

DPD

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-5.02604 \cdot 10^{-2}$	$-5.02604 \cdot 10^{-2}$
b	$5.98475 \cdot 10^{+0}$	$1.28672 \cdot 10^{+1}$
c	$1.56046 \cdot 10^{-1}$	$7.21323 \cdot 10^{-1}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

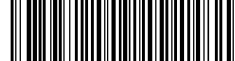
Kalıcı Girişimler

- Numunede bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki iyot gibi tepkime verir ve fazla miktarda bulguya sebep olur.

Elde edilen

EN ISO 7393-2

^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır

**Demir 10 T****M218****0.05 - 1 mg/L Fe****Ferrozin/Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 10 mm	562 nm	0.05 - 1 mg/L Fe

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

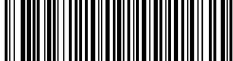
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Demir II LR (Fe^{2+})	Tablet / 100	515420BT
Demir II LR (Fe^{2+})	Tablet / 250	515421BT
Demir LR (Fe^{2+} und Fe^{3+})	Tablet / 100	515370BT
Demir LR (Fe^{2+} und Fe^{3+})	Tablet / 250	515371BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı

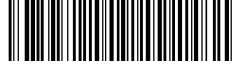
Hazırlık

- Organik bileşikler ile korozyon koruması vb. olarak işlem gören sular, demir komplekslerinin tahrif edilmesi için ger. okside edilmelidir. Bunun için 100 ml numuneye 1 ml konsantre sülfürik asit ve 1 ml konsantre nitrik asit katılır ve yarısına kadar buharlaştırılır. Soğutttuktan sonra parçalama işlemi uygulanır.

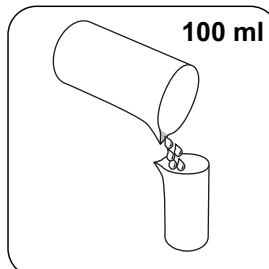


Notlar

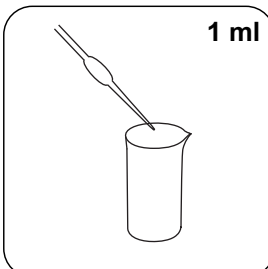
1. Bu metotta toplam çözünen Fe^{2+} ve Fe^{3+} tespiti yapılır.
2. Fe^{2+} tespiti için IRON LR tabletleri yerine IRON (II) LR tabletleri kullanılabilir.
Küvet uzunluğunun çeşitliliği sayesinde ölçüm aralığı genişletilebilir:
 - 10 mm küvet: 0,05 mg/L - 1 mg/L, çözülüm: 0,01
 - 20 mm küvet: 0,025 mg/L - 0,5 mg/L, çözülüm: 0,01
 - 50 mm küvet: 0,01 mg/L - 0,2 mg/L, çözülüm: 0,001



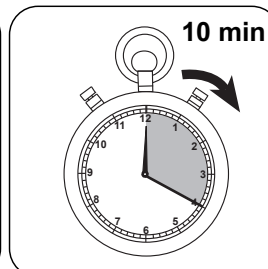
Parçalama



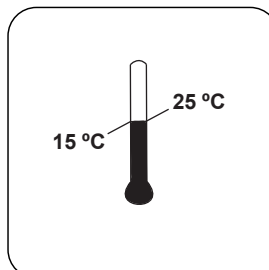
Uygun bir numune kabını
100 ml numune ile
doldurun.



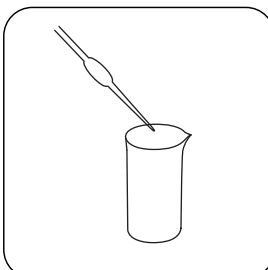
1 ml konsantre sülfürik asit ($\geq 95\%$) ilave edin.



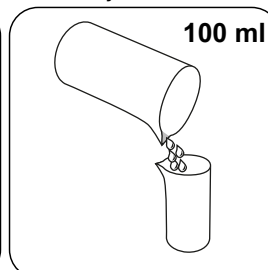
Numuneyi **10 dakikalığına ısıtın**, ya da her şey tamamen çözünene kadar.



Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.



Numunenin **pH değerini** amonyak çözeltisi ($10-25\%$) ile $3-5$ 'ye ayarlayın.



Numuneyi **demineralize su ile 100 ml'ye** doldurun.

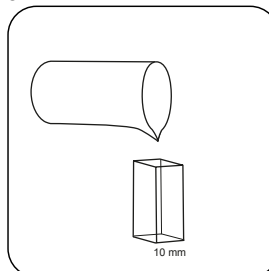
Bu numuneyi toplam çözülmüş ve çözünmüş demir analizi için kullanın.

Tespitin uygulanması Demir(II,III), tablet ile çözünmüş

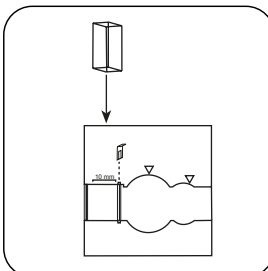
Cihazda metod seçin.

toplam çözülmüş ve çözünmüş demir tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

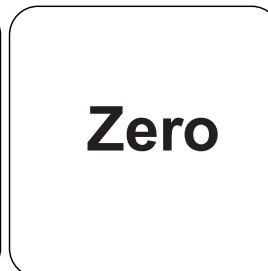
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



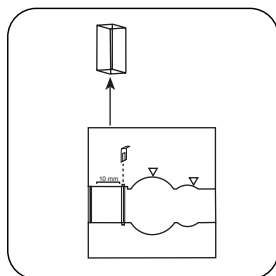
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



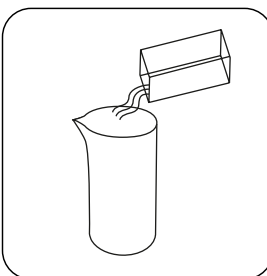
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



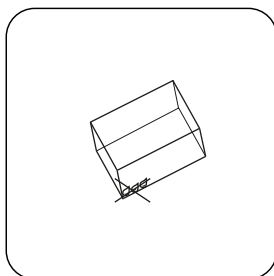
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

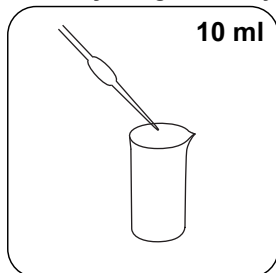


Küveti boşaltın.



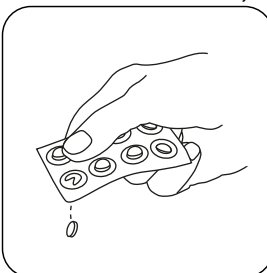
Küveti iyice kurulayın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.

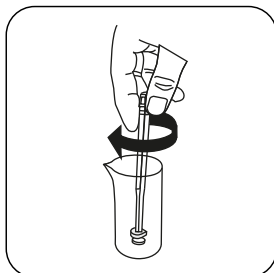


10 ml

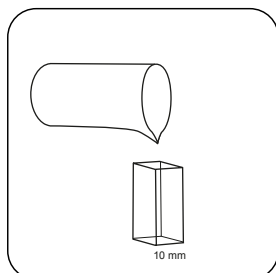
Uygun bir numune kabını **10 ml numune** ile doldurun.



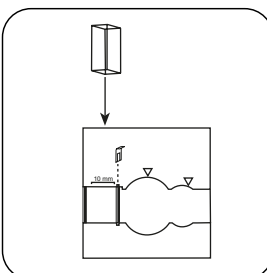
IRON LR tablet ilave edin.



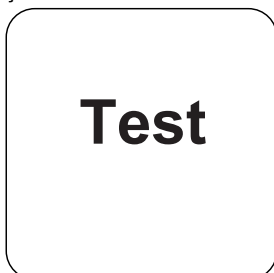
Tableti(tabletlere) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



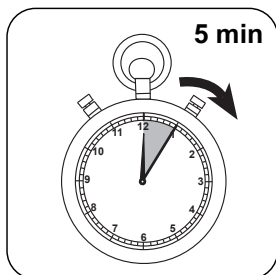
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırmasına dikkat edin.



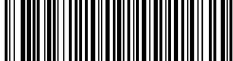
TEST (XD: START) tuşuna basın.

**5 dakika tepkime süresi**

bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.

Ekranda sonuç mg/l demir cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Ferrozin/Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

10 mm

a	-3.64722 • 10 ⁻²
b	1.98546 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

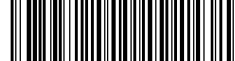
Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Bakır mevcut olması durumunda ölçüm sonucu %10 artar. Numunede 10 mg/L bakır konsantrasyonu olması durumunda ölçüm sonucu 1 mg/L demir kadar artar. Tiyoüre ilave edilerek bozukluk giderilebilir

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980, S. 102

**Demir 50 T****M219****0.01 - 0.5 mg/L Fe****Ferrozin/Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	562 nm	0.01 - 0.5 mg/L Fe

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Demir II LR (Fe^{2+})	Tablet / 100	515420BT
Demir II LR (Fe^{2+})	Tablet / 250	515421BT
Demir LR (Fe^{2+} und Fe^{3+})	Tablet / 100	515370BT
Demir LR (Fe^{2+} und Fe^{3+})	Tablet / 250	515371BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı

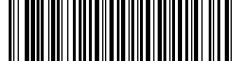
Hazırlık

- Organik bileşikler ile korozyon koruması vb. olarak işlem gören sular, demir komplekslerinin tahrif edilmesi için ger. okside edilmelidir. Bunun için 100 ml numuneye 1 ml konsantre sülfürik asit ve 1 ml konsantre nitrik asit katılır ve yarısına kadar buharlaştırılır. Soğutttuktan sonra parçalama işlemi uygulanır.

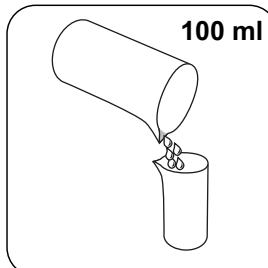


Notlar

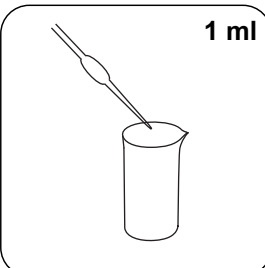
1. Fe^{2+} tespiti için IRON LR tabletü yerine IRON (II) LR tabletü açıldığında gibi kullanılır.



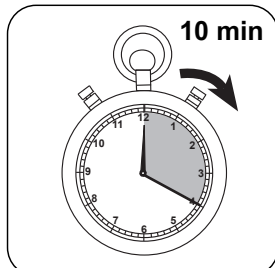
Parçalama



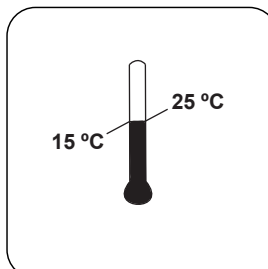
Uygun bir numune kabını
100 ml numune ile
doldurun.



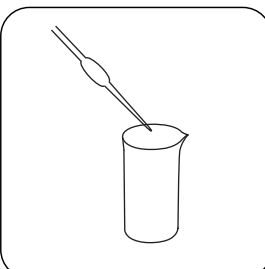
1 ml konsantré sülfürük
asit ($\geq 95\%$) ilave edin.



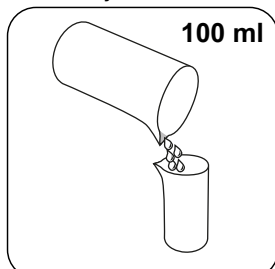
Numuneyi 10 dakikalı-
ğına ısıtın, ya da her şey
tamamen çözünene kadar.



Numuneyi oda sıcaklığına
gelene kadar soğumaya
bırakın.



Numunenin pH dege-
rini amonyak çözeltisi
(10-25 %) ile 3-5'ye ayar-
layın.



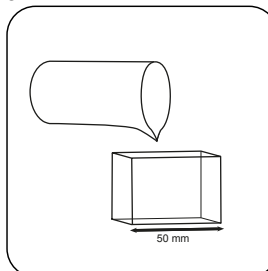
Numuneyi demineralize su
ile 100 ml'ye doldurun.

Bu numuneyi toplam çözülmüş ve çözünmüş demir analizi için kullanın.

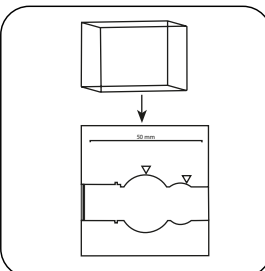
Tespitin uygulanması Demir(II,III), tablet ile çözünmüş

Cihazda metod seçin.
çözünmüş ve çözünmemiş demir tespiti için açıklanan **parçalama işlemi** uygulan-
malıdır.

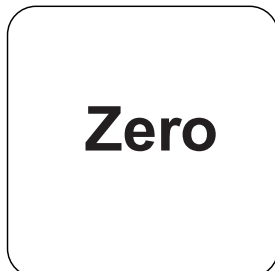
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



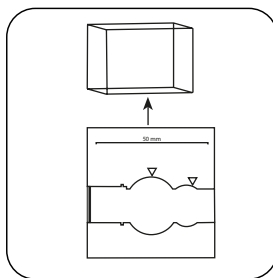
50 mm'lik küveti numune
ile doldurun.



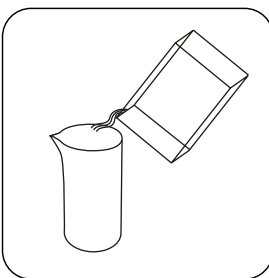
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



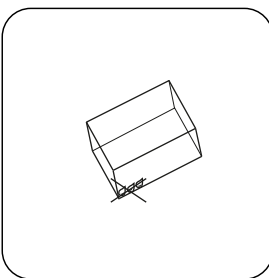
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

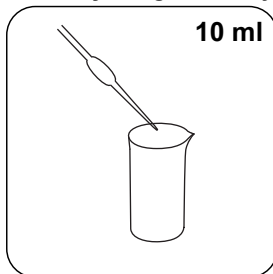


Küveti boşaltın.



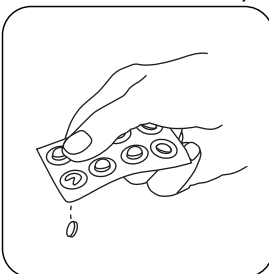
Küveti iyice kurulayın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.

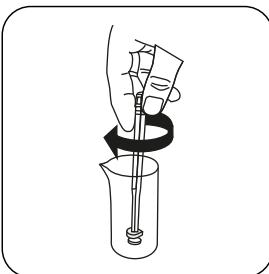


10 ml

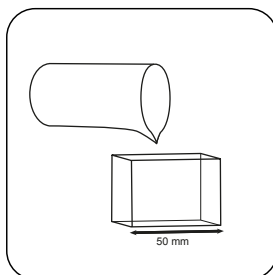
Uygun bir numune kabını **10 ml numune** ile doldurun.



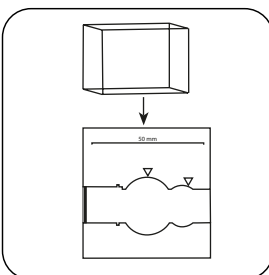
IRON LR tablet ilave edin.



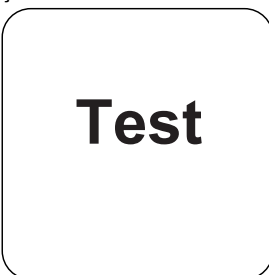
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



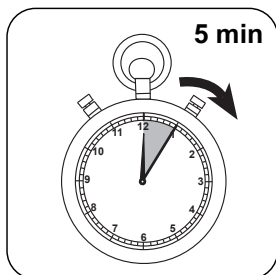
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



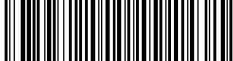
TEST (XD: START) tuşuna basın.

**5 dakika tepkime süresi**

bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.

Ekranda sonuç mg/l demir cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Ferrozin/Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-6.71105 • 10 ⁻³
b	4.0101 • 10 ⁻¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Bakır mevcut olması durumunda ölçüm sonucu %10 artar. Numunede 10 mg/L bakır konsantrasyonu olması durumunda ölçüm sonucu 1 mg/L demir kadar artar. Bozukluk, tiyoüre ilave edilerek giderilebilir.

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980, S. 102

**Demir T****M220****0.02 - 1 mg/L Fe****FE****Ferrozin/Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	560 nm	0.02 - 1 mg/L Fe
SpectroDirect	\varnothing 24 mm	562 nm	0.1 - 1 mg/L Fe
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	562 nm	0.02 - 1 mg/L Fe

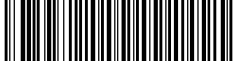
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Demir II LR (Fe^{2+})	Tablet / 100	515420BT
Demir II LR (Fe^{2+})	Tablet / 250	515421BT
Demir LR (Fe^{2+} und Fe^{3+})	Tablet / 100	515370BT
Demir LR (Fe^{2+} und Fe^{3+})	Tablet / 250	515371BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı



Hazırlık

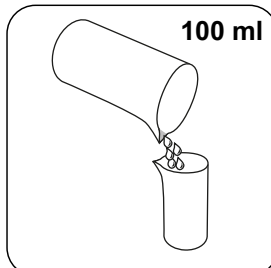
- Organik bileşikler ile korozyon koruması vb. olarak işlem gören sular, demir komplekslerinin tahrif edilmesi için ger. okside edilmelidir. Bunun için 100 ml numuneye 1 ml konsantré sülfürük asit ve 1 ml konsantré nitrik asit katılır ve yarısına kadar buharlaştırılır. Soğuttuktan sonra parçalama işlemi uygulanır.

Notlar

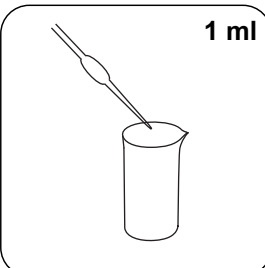
- Bu metotta toplam çözünen Fe^{2+} ve Fe^{3+} tespiti yapılır.
- Fe^{2+} tespiti için IRON LR tableti yerine IRON (II) LR tableti kullanılır.



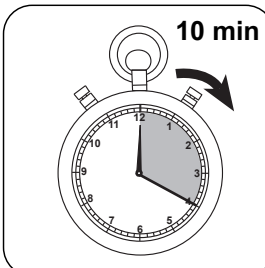
Parçalama



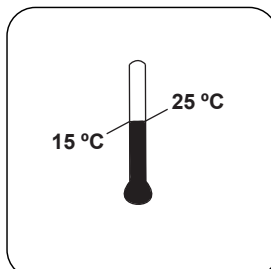
Uygun bir numune kabını
100 ml numune ile
doldurun.



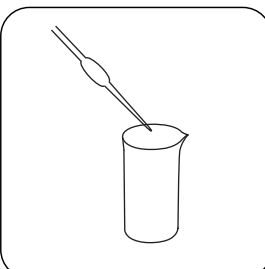
1 ml konsantré sülfürük asit ($\geq 95\%$) ilave edin.



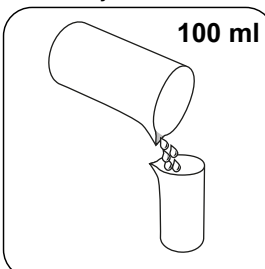
Numuneyi **10 dakikalığına ısıtın**, ya da her şey tamamen çözünene kadar.



Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.



Numunenin **pH değerini** amonyak çözeltisi ($10-25\%$) ile 3-5'ye ayarlayın.



Numuneyi **demineralize su ile 100 ml'ye** doldurun.

Bu numuneyi toplam çözülmüş ve çözünmüş demir analizi için kullanın.

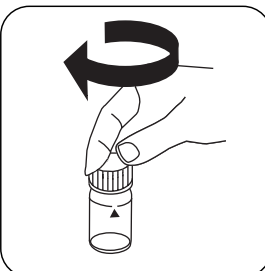
Tespitin uygulanması Demir(II,III), tablet ile çözünmüş

Cihazda metot seçin.
çözünmüş ve çözünmemiş demir tespiti için açıklanan **parçalama işlemi** uygulanmalıdır.

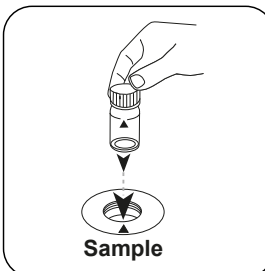
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



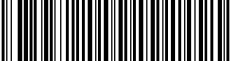
24 mm'lik küveti **10 ml numune ile** doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



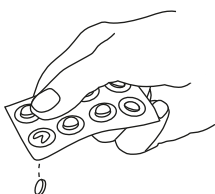
Zero



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

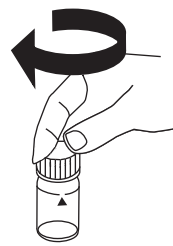
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



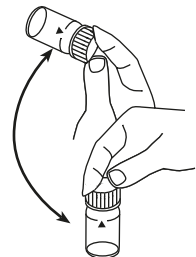
IRON LR tablet ilave edin.



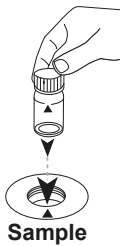
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

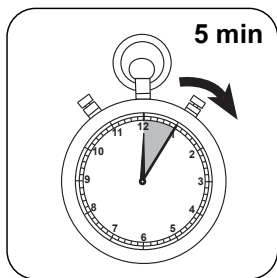


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

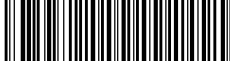
Test

**5 dakika tepkime süresi**

bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.

Ekranda sonuç mg/l demir cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Ferrozin/Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-8.94304 \cdot 10^{-3}$	$-8.94304 \cdot 10^{-3}$
b	$9.35824 \cdot 10^{-1}$	$2.01202 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Bakır mevcut olması durumunda ölçüm sonucu % 10 artar. Numunede 10 mg/L bakır konsantrasyonu olması durumunda ölçüm sonucu 1 mg/L demir kadar artar. Tiyoüre ilave edilerek bozukluk giderilebilir

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.016 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	1 mg/L
Hassasiyet	0.92 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.013 mg/L
Standart Sapma	0.005 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.23 %

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980, S. 102

**Demir PP****M221****0.01 - 1.5 mg/L Fe^{g)}****1,10-Fenantrolin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	□ 50 mm	510 nm	0.01 - 1.5 mg/L Fe ^{g)}

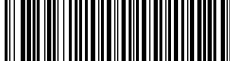
Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Ferro F10	Toz / 100 adetler	530560
VARIO Ferro F10	Toz / 1000 adetler	530563

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma
- Havuz Suyu Arıtımı

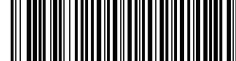


Hazırlık

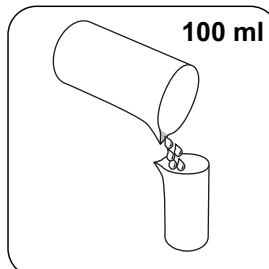
1. Demir oksit, analizden önce az, yoğun ya da Digesdahl parçalama işlemi (asitli parçalama yöntemi) gerektirir.
2. Analizden önce çok aşırı alkali veya asidik sular 3 ve 5 arasında bir pH değerine getirilmelidir.
3. Gözle görülür pas olan numunelerde en az 5 dk'lık tepkime süresine riayet edilmelidir.
4. Organik bileşikler ile korozyon koruması vb. olarak işlem gören sular, demir komplekslerinin tahrif edilmesi için ger. okside edilmelidir. Bunun için 100 ml numuneye 1 ml konsantre sülfürik asit ve 1 ml konsantre nitrik asit katılır ve yarısına kadar buharlaştırılır. Soğuttuktan sonra parçalama işlemi uygulanır.

Notlar

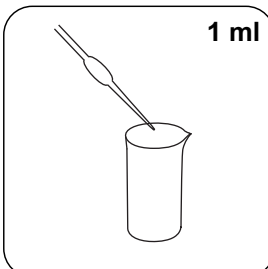
1. Bu metotta çözünen tüm demir formlarının ve çözünmemiş çoğu demir formlarının tespiti yapılır.
2. Doğruluk, çözünmemiş tozdan kaynaklı azalmaz.



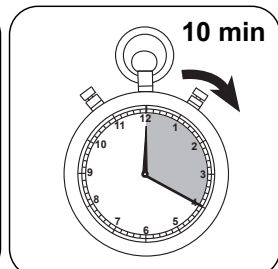
Parçalama



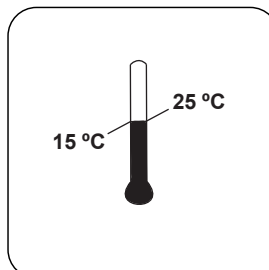
Uygun bir numune kabını
100 ml numune ile
doldurun.



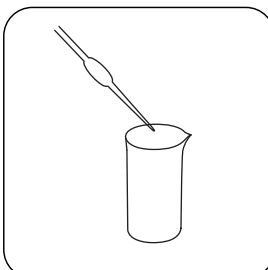
1 ml konsantrasyonlu sülfürik
asit ($\geq 95\%$) ilave edin.



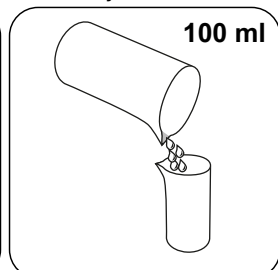
Numuneyi 10 dakikalı-
ğına ısıtın, ya da her şey
tamamen çözünene kadar.



Numuneyi oda sıcaklığına
gelene kadar soğumaya
bırakın.



Numunenin pH dege-
rini amonyak çözeltisi
(10-25 %) ile 3-5'ye ayar-
layın.



Numuneyi demineralize su
ile 100 ml'ye doldurun.

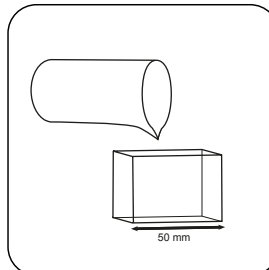
Bu numuneyi toplam çözülmüş ve çözünmüş demir analizi için kullanın.

Tespitin uygulanması Demir (II,III), Vario toz paketi ile çözünmüş

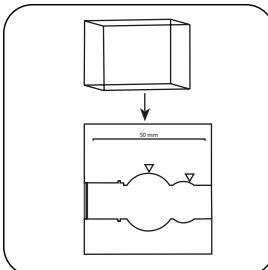
Cihazda metod seçin.

Tablette birlikte demir tespitinin açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

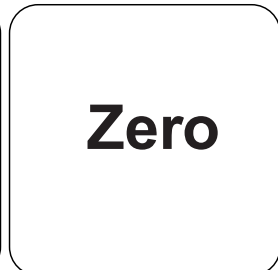
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



50 mm'lik küveti numune
ile doldurun.

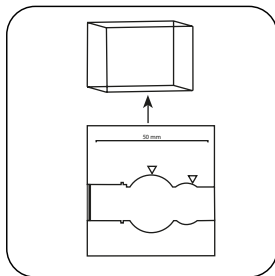
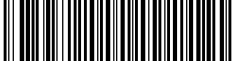


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

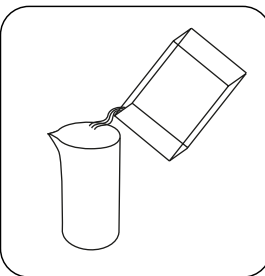


Zero

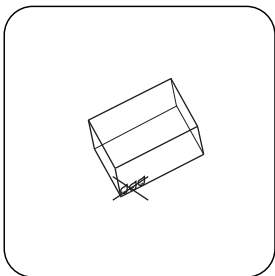
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

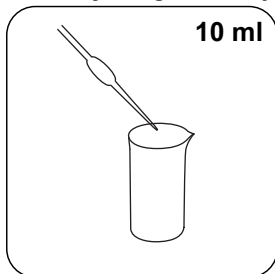


Küveti boşaltın.

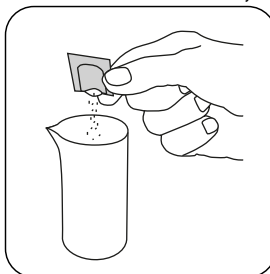


Küveti iyice kurulayın.

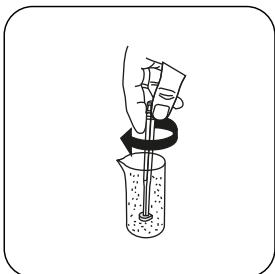
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



10 ml

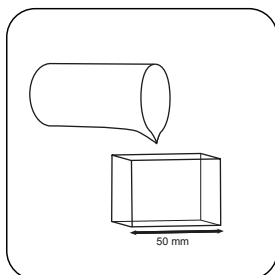


Vario FERRO F10 toz paketi ilave edin.

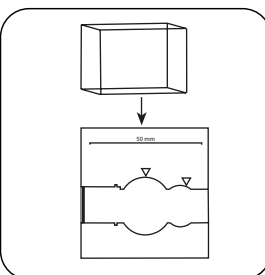


Tozu karıştırarak çözdirün.

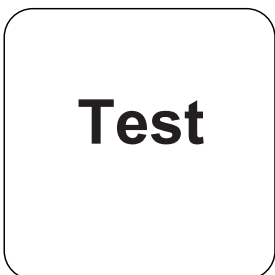
Uygun bir numune kabını **10 ml numune** ile doldurun.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

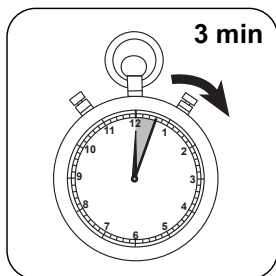


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



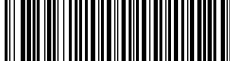
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



3 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l demir cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

1,10-Fenantrolin

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

<input type="checkbox"/> 50 mm	
a	$0.00000 \cdot 10^{+0}$
b	$9.85512 \cdot 10^{-1}$
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. İridyum tespiti bozar.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	1.5 mg/L
Hassasiyet	0.96 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.13 mg/L
Standart Sapma	0.05 mg/L
Varyasyon Katsayısı	7.05 %

^⑨ Reaktif, sindirim olmadan çoğu çözünmez demir oksit kapsar

**Demir PP****M222****0.02 - 3 mg/L Fe^{g)}****FE1****1,10-Fenantrolin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	530 nm	0.02 - 3 mg/L Fe ^{g)}
SpectroDirect	□ 50 mm	510 nm	0.01 - 1.5 mg/L Fe ^{g)}
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 3 mg/L Fe ^{g)}

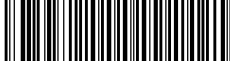
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Ferro F10	Toz / 100 adetler	530560
VARIO Ferro F10	Toz / 1000 adetler	530563

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı

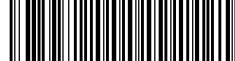


Hazırlık

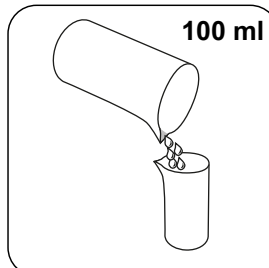
1. Demir oksit, analizden önce az, yoğun ya da Digesdahl parçalama işlemi (asitli parçalama yöntemi) gerektirir.
2. Analizden önce çok aşırı alkali veya asidik sular 3 ve 5 arasında bir pH değerine getirilmelidir.
3. Gözle görülür pas olan numunelerde en az 5 dk'lık tepkime süresine riayet edilmelidir.
4. Organik bileşikler ile korozyon koruması vb. olarak işlem gören sular, demir komplekslerinin tahrif edilmesi için ger. okside edilmelidir. Bunun için 100 ml numuneye 1 ml konsantre sülfürik asit ve 1 ml konsantre nitrik asit katılır ve yarısına kadar buharlaştırılır. Soğuttuktan sonra parçalama işlemi uygulanır.

Notlar

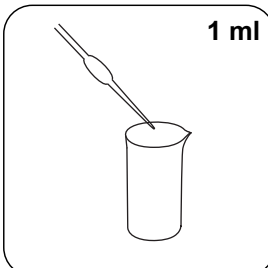
1. Bu metotta çözünen tüm demir formlarının ve çözünmemiş çoğu demir formlarının tespiti yapılır.
2. Doğruluk, çözünmemiş tozdan kaynaklı azalmaz.



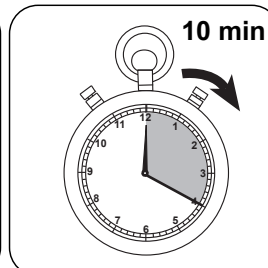
Parçalama



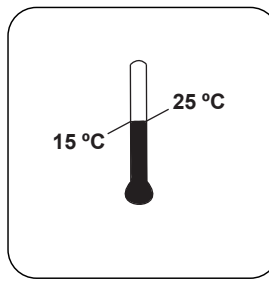
Uygun bir numune kabını
100 ml numune ile
doldurun.



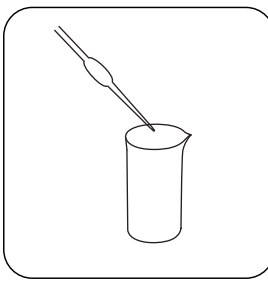
**1 ml konsantré sülfürik
asit ($\geq 95\%$) ilave edin.**



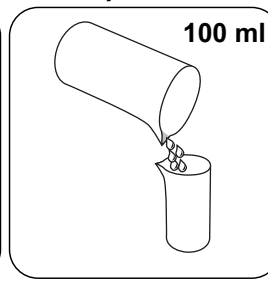
Numuneyi **10 dakikalı-
ğına ısıtın**, ya da her şey
tamamen çözünene kadar.



Numuneyi **oda sıcaklığına**
gelene kadar soğumaya
bırakın.



Numunenin **pH dege-
rini amonyak çözeltisi
(10-25 %)** ile 3-5'ye ayar-
layın.



Numuneyi **demineralize su
ile 100 ml'ye** doldurun.

Bu numuneyi toplam çözülmüş ve çözünmüş demir analizi için kullanın.

Tespitin uygulanması Demir (II,III), Vario toz paketi ile çözünmüş

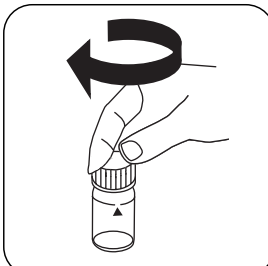
Cihazda metod seçin.

Tablette birlikte demir tespit'i için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

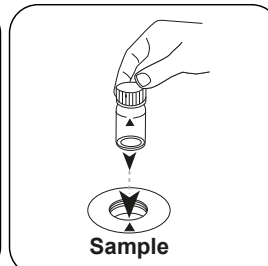
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



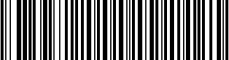
24 mm'lik küveti **10 ml
numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



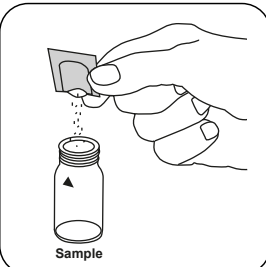
Zero



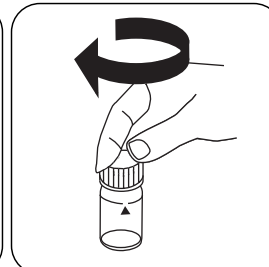
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

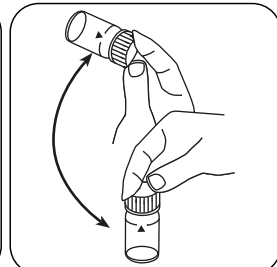
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



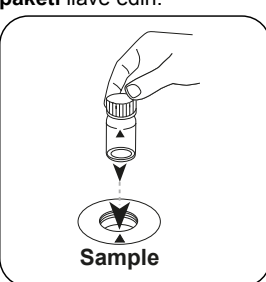
Vario FERRO F10 toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

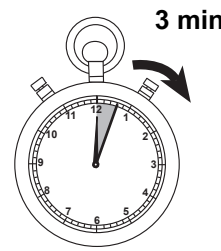


Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test



TEST (XD: START) tuşuna basın.

3 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekran da sonuç mg/l demir cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

1,10-Fenantrolin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-6.44557 \cdot 10^{-2}$	$-6.44557 \cdot 10^{-2}$
b	$2.39506 \cdot 10^{+0}$	$5.14938 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. İridyum tespiti bozar.

Göre

DIN 38406-E1
 Standard Method 3500-Fe-1997
 US EPA 40 CFR 136

^ø Reaktif, sindirim olmadan çoğu çözünmez demir oksit kapsar

**Demir (TPTZ) PP****M223****0.02 - 1.8 mg/L Fe****FE2****TPTZ**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	580 nm	0.02 - 1.8 mg/L Fe
SpectroDirect	\varnothing 24 mm	590 nm	0.1 - 1.8 mg/L Fe
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	590 nm	0.02 - 1.8 mg/L Fe

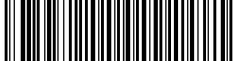
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
VARIO Demir TPTZ F10	Toz / 100 adetler	530550

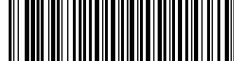
Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı

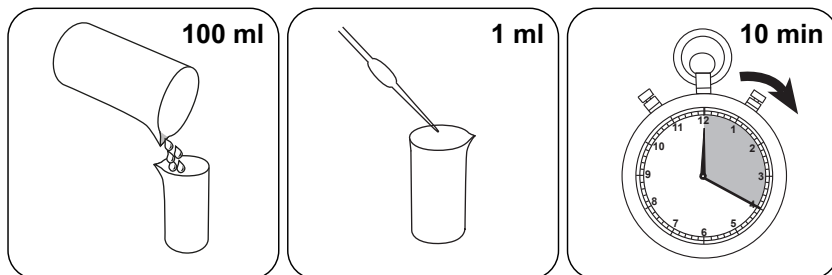


Hazırlık

1. Toplam demir tespiti için bir parçalama işlemi gereklidir. TPTZ ayıracı parçalama işlemine gerek kalmadan demir oksitlerin çoğunu ortaya çıkarır.
2. Düşük oranda yüksek sonuçlara neden olabilecek demir birikmesini önlemek için, tüm laboratuvar gereçlerini analizden önce seyreltilmiş asit tuzu çözeltisi ile (1:1) ve akabinde demineralize su ile yıkayın.
3. Analizden önce aşırı alkali veya asidik sular 3 ve 8 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
4. Organik bileşikler ile korozyon koruması vb. olarak işlem gören sular, demir komplekslerinin tahrif edilmesi için ger. okside edilmelidir. Bunun için 100 ml numuneye 1 ml konsantré sülfürik asit ve 1 ml konsantré nitrik asit katılır ve yarısına kadar buharlaştırılır. Soğuttuktan sonra parçalama işlemi uygulanır.



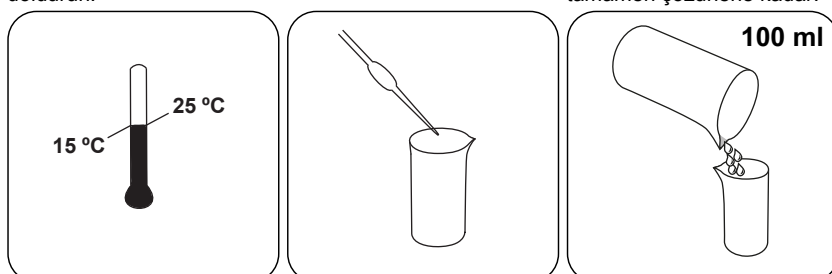
Parçalama



Uygun bir numune kabını
100 ml numune ile
doldurun.

1 ml konsantrasyonlu sülfürik asit ($\geq 95\%$) ilave edin.

Numuneyi **10 dakikalığına ısıtın**, ya da her şey tamamen çözünene kadar.



Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.

Numunenin **pH değerini** amonyak çözeltisi (10-25%) ile 3-5'ye ayarlayın.

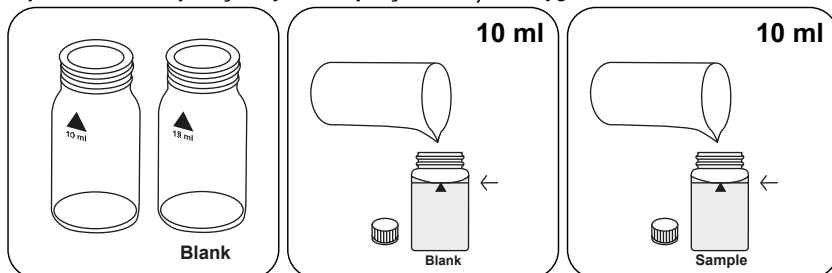
Numuneyi **demineralize su ile 100 ml'ye** doldurun.

Bu numuneyi toplam çözülmüş ve çözünmüş demir analizi için kullanın.

Tespitin uygulanması Vario toz paketli toplam demir

Cihazda metod seçin.

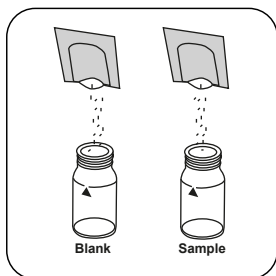
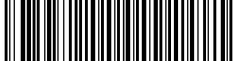
toplam demir tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.



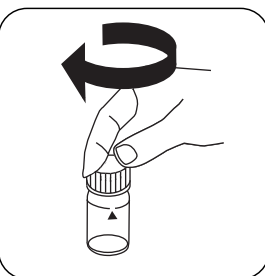
İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Birləşmənin birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvette **10 ml demineralize su** ekleyin.

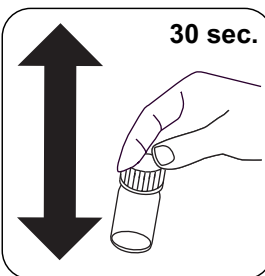
Numune küvetine **10 ml numune** ekleyin.



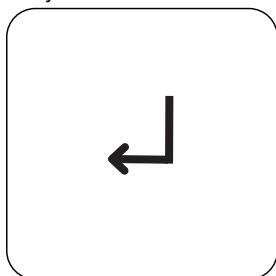
Her küvete **bir Vario IRON TPTZ F10 toz paketi** ekleyin.



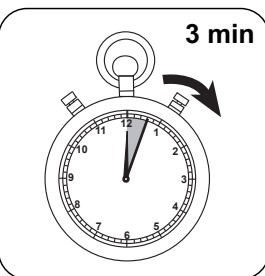
Küveti(küvetleri) kapatın.



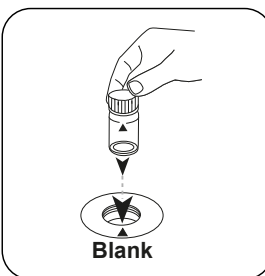
Çalkalayarak içeriği karıştırın (30 sec.).



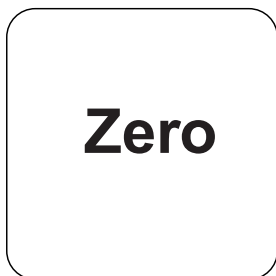
ENTER tuşuna basın.



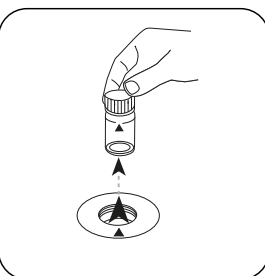
3 dakika tepkime süresi bekleyin.



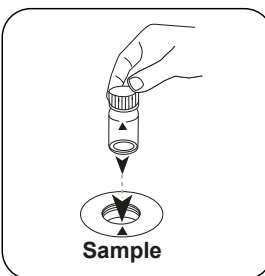
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

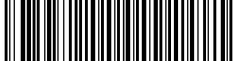


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç mg/l demir cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

TPTZ

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-2.07334 \cdot 10^{-2}$	$-2.07334 \cdot 10^{-2}$
b	$1.26944 \cdot 10^{+0}$	$2.7293 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

Meydana gelen bozukluklarda renk oluşumu yavaşlar veya bir çökelti oluşur. Bilgiler, 0,5 mg/L'lik demir konsantrasyonu standartına dayanmaktadır.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ca	4
Cr ³⁺	0,25
Cr ⁴⁺	1,2
Co	0,05
Cu	0,6
CN ⁻	2,8
Mn	50
Hg	0,4
Mo	4
Ni	1
NO ₂ ⁻	0,8

Bibliyografi

G. Frederic Smith Chemical Co., The Iron Reagents, 3rd ed. (1980)

**Mo PP içinde demir****M224****0.01 - 1.8 mg/L Fe****FEM****TPTZ**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	580 nm	0.01 - 1.8 mg/L Fe

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO MO'daki Fe ayıraç seti	1 Set	536010

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları

Numune Alma

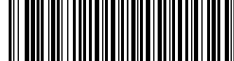
1. Numune alımını temizlenmiş cam ya da plastik şişelerin içeresine gerçekleştirin. Bunlar 6 N (1:1) asit tuzu ve ardından demineralize su ile temizlenmiş olmalıdır.
2. Numuneyi daha sonraki analize kadar dayanıklı hale getirmek için, pH değeri 2'nin altına düşürülmelidir. Bunun için numuneye litre başına yaklaşık 2 ml konsantre asit tuzu ilave edin. Numune doğrudan analiz edilirse, bu ilaveye gerek yoktur.
3. Çözünen demirin tespiti için, numune 0,45 µm'lik bir filtre ya da muadili ile numune alımından hemen sonra ve asitlenmeden öncefiltrelenmelidir.
4. Saklanan numuneler 6 aydan fazla oda sıcaklığında depolanmamalıdır.
5. pH değeri, analizden önce 5 N sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ilave ederek 3 ile 5 arasında bir değere ayarlanmalıdır. Demir çökeltilerine neden olabileceğiinden 5 pH değeri aşılmamalıdır.
6. Sonuç, hacim ilaveleri nedeniyle düzeltilmelidir.

Hazırlık

1. Tüm cam ürünlerini temizlik maddeleri ile yıkayın ve ardından şebeke suyu ile duralayın. Ardından tekrar sülfürik asit (1:1) ve demineralize su ile temizleyin. Bu adım ile hafif yüksek sonuçlara neden olabilen kalıntılar giderilir.
2. Numune 100 mg/L ya da daha fazla molibdat (MoO_4^{2-}) içeriyorsa, numune ölçümü doğrudan Zero ölçümünden sonra yapılmalıdır.
3. Daha doğru sonuçlar için her yeni ayıraç partisi için bir ayıraç kör değeri belirlenebilir. Bunun için açıklandığı gibi işlem yapın, fakat numune yerine demineralize su kullanın. Elde edilen ölçüm değeri bu parti ile tespit edilen ölçüm değerlerinden çıkarılır.

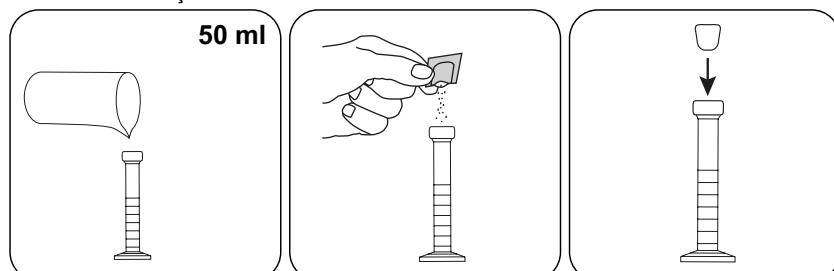
Notlar

1. Demir mevcut olması durumunda mavi bir renk oluşur. Çözünmemiş az miktarda tozun sonuç üzerinde bir etkisi yoktur.



Tespitin uygulanması Vario toz paketli demir, molibdat mevcut olması durumunda toplam (Mo içinde Fe)

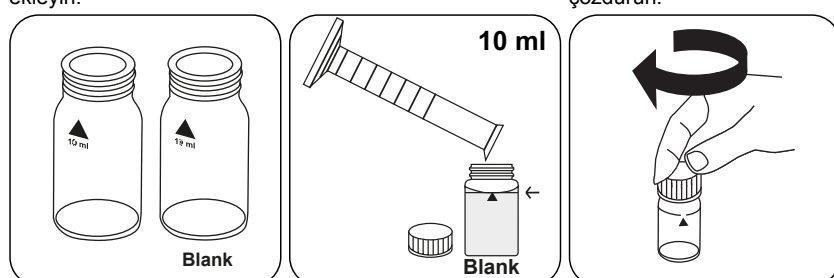
Cihazda metot seçin.



50 ml numuneyi 50 ml'lik karıştırma silindirine ekleyin.

Vario (Fe in Mo) Rgt 1 toz paketi ilave edin.

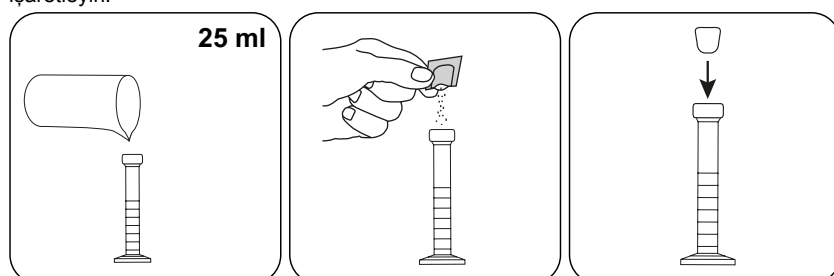
Karıştırma silindirini bir tıpa ile kapatın. Tozu sallayarak çözürün.



İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvete **önceden hazırlanmış 10 ml numune** ekleyin.

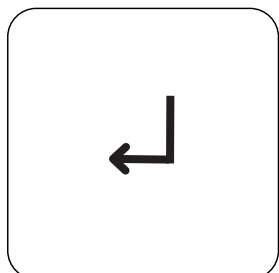
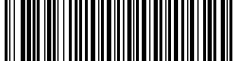
Küveti(küvetleri) kapatın.



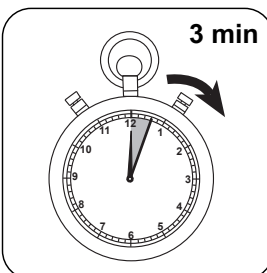
Önceden hazırlanmış 25 ml numuneyi 25 ml'lik karıştırma silindirine ekleyin.

Vario (Fe in Mo) Rgt 2 toz paketi ilave edin.

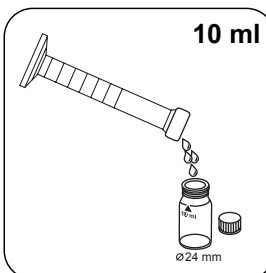
Karıştırma silindirini bir tıpa ile kapatın. Tozu sallayarak çözürün.



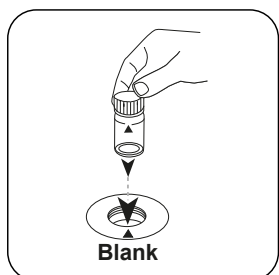
ENTER tuşuna basın.



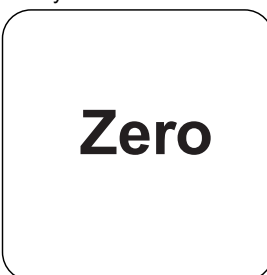
3 dakika tepkime süresi bekleyin.



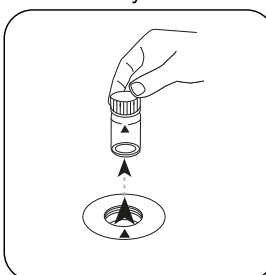
Numune küvetine 10 ml numune ekleyin.



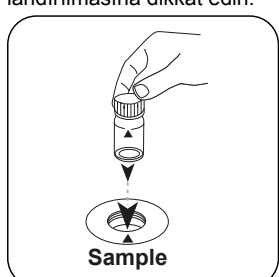
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

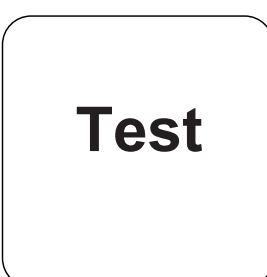


Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l Fe cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

TPTZ

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-3.53705 \cdot 10^{-2}$	$-3.53705 \cdot 10^{-2}$
b	$1.45425 \cdot 10^{+0}$	$3.12664 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. pH değeri bozukluğu: Ayıraç ilave edildikten sonra 3'ten küçük ya da 4'ten büyük bir numune pH'sı, oluşan renk çok hızlı solduğundan ya da bulanıklığa neden olabileceğinden renk oluşumunu engelleyebilir. Bundan dolayı pH değeri, ayıraç ilavesinden önce ölçüm silindirinde 3 ile 5 arasında bir pH değerine ayarlanmalıdır:
Uygun miktarda 1 N sülfürik asit ya da 1 N sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali gibi demir içermeyen asit ya da bazı damla şeklinde ilave edin.
Önemli miktarda asit ya da baz ilave edildiyse bir hacim düzeltmesi yapılmalıdır.

Bibliyografi

G. Frederic Smith Chemical Co., The Iron Reagents, 3rd ed. (1980)

**Demir LR L (A)****M225****0.03 - 2 mg/L Fe****FE****Ferrozin/Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	560 nm	0.03 - 2 mg/L Fe

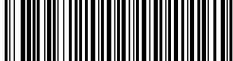
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Demir LR ayırıcı seti	1 Set	56R018990
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	65 mL	56L013565
KS144-CH2-FC4-Kalsiyum sertliği tamponu	65 mL	56L014465
KP962 Amonyum persülfat tozu	Toz / 40 g	56P096240
KS63-FE6-Tiyoglikolat/molibdat HR RGT	30 mL	56L006330
KS63-FE6-Tiyoglikolat/molibdat HR RGT	65 mL	56L006365
KS61-FE5-Ferrozin/tiyoglikolat	65 mL	56L006165

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- Ham Su Arıtma



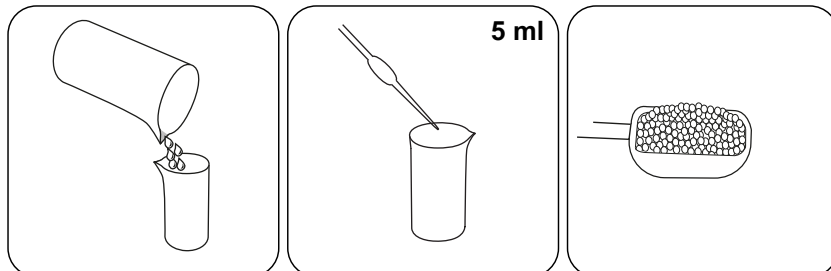
Hazırlık

1. Numunede yoğun kompleks bileşik oluşturucular bulunuyor ise tepkime süresi daha fazla renk oluşumu görülmeyene kadar uzatılmalıdır. Yine de ölçümde çok yoğun demir kompleksleri ortaya çıkarılamaz. Bu durumda kompleks bileşik oluşturucular oksidasyon ile asit/persülfat ile tahrif edilmeli ve ardından numune nötralizasyon ile pH 6 - 9 aralığına getirilmelidir.
2. Çözünen ve süspanse edilen toplam demir tespiti için numune asit/persülfat ile kaynatılmalıdır. Ardından pH 6 – 9 aralığında nötralize edin ve demineralize su ile tekrar asıl hacmine kadar doldurun.



Parçalama

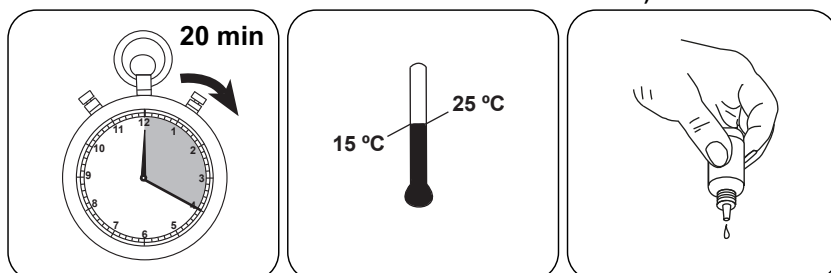
Toplam demir çözünebilir, kompleks ve süspanse edilmiş demir birleşiminden oluşur. Numune ölçümünden önce filtrelenmemelidir. Numuneyi homejen hale getirilmesini sağlamak için, çöken partiküller numune alımından hemen önce kuvvetlice çalkalanarak eşit oranda dağıtılmalıdır. Çözünebilir toplam demir tespiti için (kompleks demir bileşikler dahil) numunenin filtrasyonu gereklidir. Toplam demir tespiti için gerekli olan cihazlar ve ayıraçlar standart teslimat kapsamına dahil değildir.



Uygun bir parçalama kabını **50 ml homojenize numune** ile doldurun.

5 ml 1:1 Hidroklorik asit ilave edin.

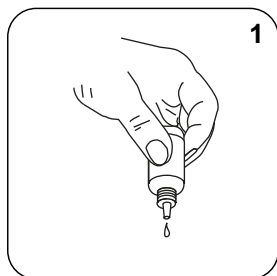
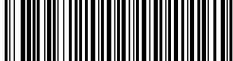
Bir mikro kaşık KP 962 (Ammonium Persulfat Powder) ilave edin.



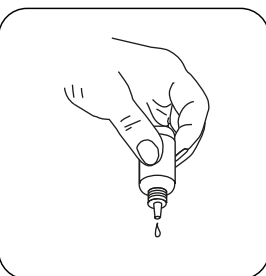
Numuneyi **20 dakika kaynatın**. 25 ml'lik numune hacmi korunmalıdır, gerekirse demineralize su doldurun.

Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.

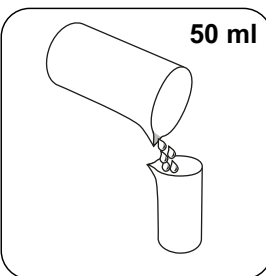
Damlalık şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.



1 damla KS135 (Phenolphthalein Substitute İndikator) ilave edin.



Aynı numuneye damla şeklinde **KS 144 (kalsiyum sertliği tampon çözeltisi)** ekleyin, bu işlemi açık pembe ile kırmızı bir renklenme olana dek yapın.
(Dikkat: Her bir damla eklendikten sonra numuneyi sallayın!)



Numuneyi **demineralize su ile 50 ml'ye doldurun.**

Tespitin uygulanması Demir, sıvı reaktifle birlikte toplam LR (A)

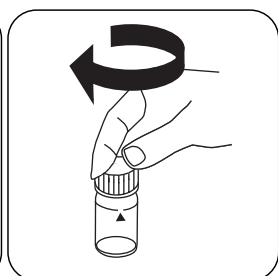
Cihazda metod seçin.

Demir, toplam LR tespiti için açıklanan **parçalama işlemi** uygulanmalıdır.

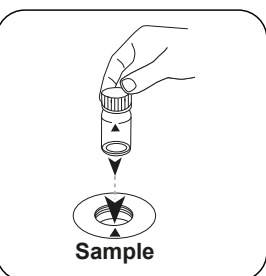
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



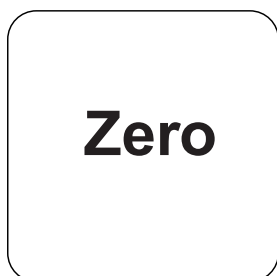
24 mm'lik küveti **10 ml demineralize su ile doldurun.**



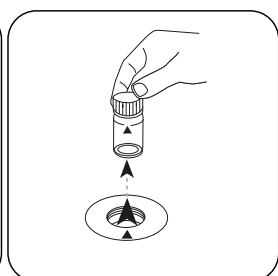
Küveti(küvetleri) kapatın.



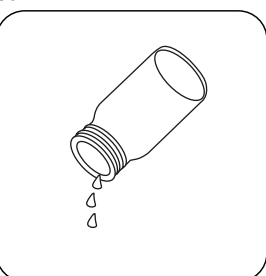
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.



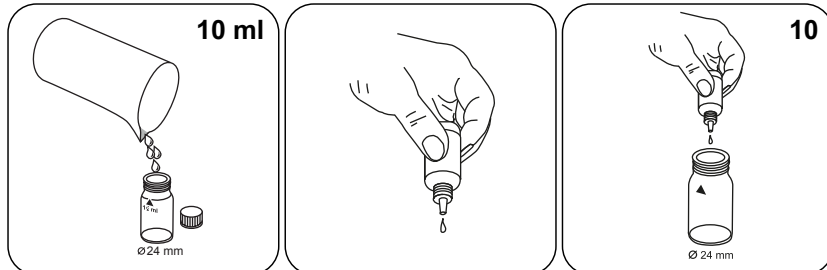
Küveti ölçüm haznesinden alın.



Küveti boşaltın.



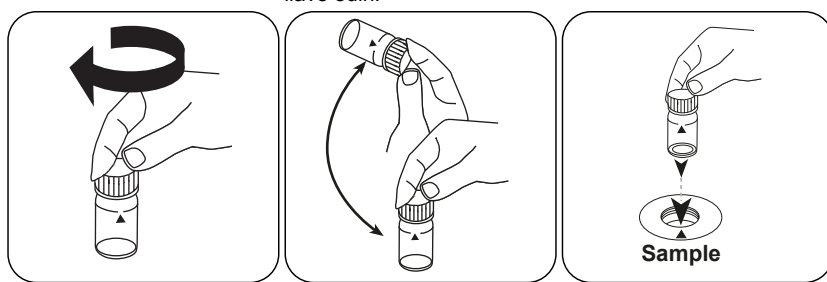
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



24 mm'lik küveti önceden hazırllanmış **10 ml numune** ile doldurun.

Damlalı şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.

10 damla KS61 (Ferrozine/ Thioglycolat) ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

5 dakika tepkime süresi bekleyin.

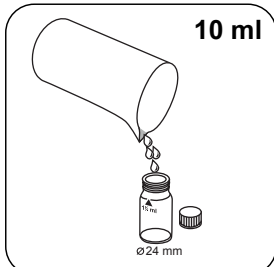
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam demir veya filtrelenmiş bir numune kullanılırken, mg/l toplam çözünür demir olarak cinsinden belirtilir.

Tespitin uygulanması Demir, sıvı reaktifle birlikte LR (A)

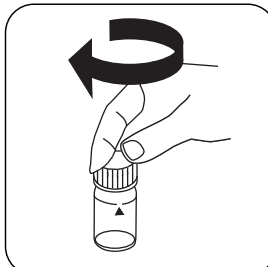
Cihazda metod seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

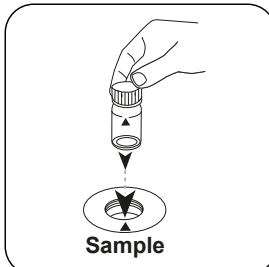
Cözünen toplam demir tespiti için numune tespitten önce filtrelenmelidir (0,45 µm gözenek genişliği). Aksi halde demir partikülleri ve süspansedeki demir de birlikte tespit edilir.



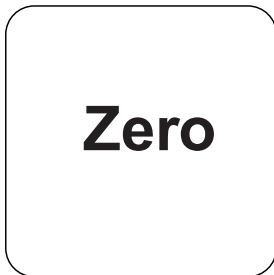
24 mm'lik küveti önceden hazırlanmış **10 ml** numune ile doldurun.



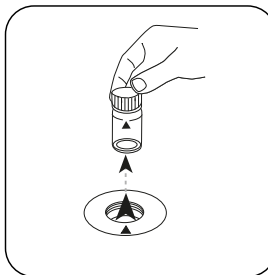
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

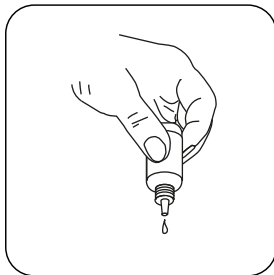


ZERO tuşuna basın.

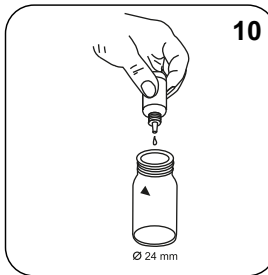


Küveti ölçüm haznesinden alın.

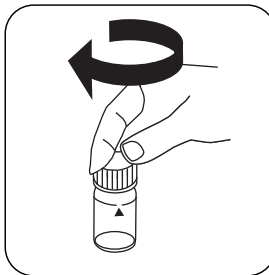
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



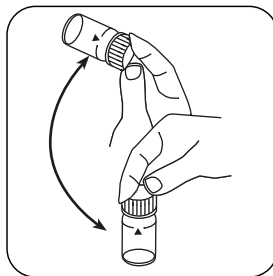
Damlı şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damalar ilave edin.



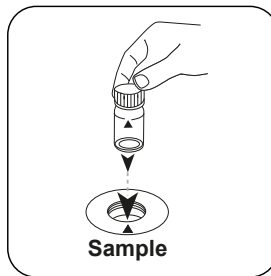
10
10 damla KS61 (Ferrozine/ Thioglycolat) ilave edin.



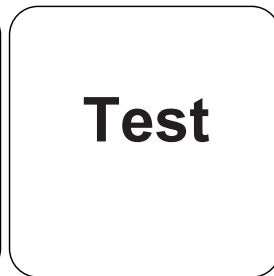
Küveti(küvetleri) kapatın.



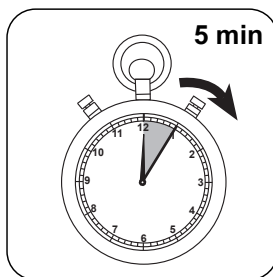
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l demir cinsinden belirir.

Kimyasal Metod

Ferrozin/Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

Conc. = $a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-2.05635 \cdot 10^{-2}$	$-2.05635 \cdot 10^{-2}$
b	$9.74475 \cdot 10^{-1}$	$2.09512 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Yüksek molibdat konsantrasyonu, KS61 (ferrozin/tiyoglikolik) kullanımında yoğun sarı renge neden olur. Bu durumda kimyasal kör değer gereklidir:

- İki adet temiz **24 mm'lik küvet** hazırlayın.
- Bu kütvetlerden birini boş küvet olarak işaretleyin.
- 24 mm'lik temiz bir küvete **10 ml numune** ekleyin (boş küvet).
- Küvete **10 damla KS63 (tiyoglikolik)** ekleyin.
- Küveti küvet kapağı ile kapatın ve sallayarak içeriği karıştırın.
- Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.
- **ZERO** tuşuna basın.
- Küveti ölçüm haznesinden alın.
- 24 mm'lik ikinci bir temiz küvete **10 ml numune** ekleyin (numune küveti).
- **10 damla KS61 (ferrozin/tiyoglikolik)** ilave edin ve uygulamada açıklandığı gibi devam edin.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Co	8
Cu	2
Oxalat	500
CN ⁻	10
NO ₂ ⁻	

Bibliyografi

D. F. Boltz and J. A. Howell, eds., Colorimetric Determination of Nonmetals, 2nd ed., Vol. 8, p. 304 (1978). Carpenter, J.F. "A New Field Method for Determining the Levels of Iron Contamination in Oilfield Completion Brine", SPE International Symposium (2004)

**Demir LR L (B)****M226****0.03 - 2 mg/L Fe****Ferrozin/Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	560 nm	0.03 - 2 mg/L Fe

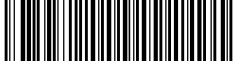
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Demir LR 2 ayırıcı seti	1 adetler	56R023490
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	30 mL	56L013530
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	65 mL	56L013565
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	500 mL	56L013597
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P - 5'li paket	1 adetler	56L013572
KS144-CH2-FC4-Kalsiyum sertliği tamponu	65 mL	56L014465
KS144-Kalsiyum sertliği tamponu	65 mL	56L014472
KS144-Kalsiyum sertliği tamponu	125 mL	56L014491
KP962 Amonyum persülfat tozu	Toz / 40 g	56P096240

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- Ham Su Arıtma



Hazırlık

1. Numunede yoğun kompleks bileşik oluşturucular bulunuyor ise tepkime süresi daha fazla renk oluşumu görülmeyene kadar uzatılmalıdır. Yine de ölçümde çok yoğun demir kompleksleri ortaya çıkarılamaz. Bu durumda kompleks bileşik oluşturucular oksidasyon ile asit/persülfat ile tahrif edilmeli ve ardından numune nötralizasyon ile pH 6 - 9 aralığına getirilmelidir.
2. Çözünen ve süspanse edilen toplam demir tespiti için numune asit/persülfat ile kaynatılmalıdır. Ardından pH 6 – 9 aralığında nötralize edin ve demineralize su ile tekrar asıl hacmine kadar doldurun.

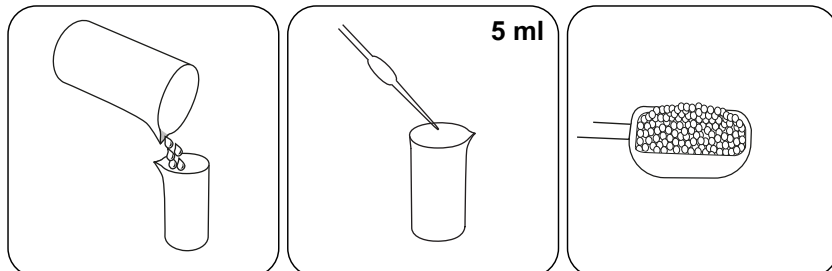
Notlar

1. Fe^{2+} tespiti için KS63 (tiyoglikolik) ayıracını ilave etmeyin.



Parçalama

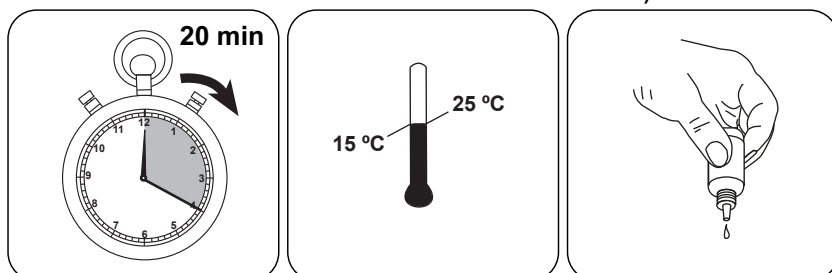
Toplam demir çözünebilir, kompleks ve süspanse edilmiş demir birleşiminden oluşur. Numune ölçümünden önce filtrelenmemelidir. Numuneyi homejen hale getirilmesini sağlamak için, çöken partiküller numune alımından hemen önce kuvvetlice çalkalanarak eşit oranda dağıtılmalıdır. Çözünebilir toplam demir tespiti için (kompleks demir bileşikler dahil) numunenin filtrasyonu gereklidir. Toplam demir tespiti için gerekli olan cihazlar ve ayıraçlar standart teslimat kapsamına dahil değildir.



Uygun bir parçalama kabını **50 ml homojenize numune** ile doldurun.

5 ml 1:1 Hidroklorik asit ilave edin.

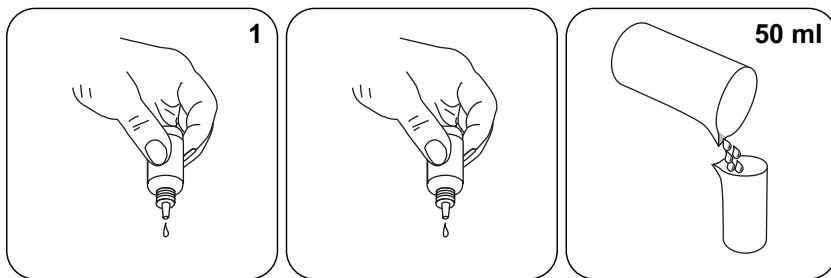
Bir mikro kaşık KP 962 (Ammonium Persulfat Powder) ilave edin.



Numuneyi **20 dakika kaynatın**. 25 ml'lik numune hacmi korunmalıdır, gerekirse demineralize su doldurun.

Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.

Damlalık şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.



1 damla KS135 (Phe-nolphthalein Substitute İndikator) ilave edin.

Aynı numuneye damla şeklinde **KS 144 (kalsiyum sertliği tampon çözeltisi)** ekleyin, bu işlemi açık pembe ile kırmızı bir renklenme olana dek yapın.
(Dikkat: Her bir damla eklendikten sonra numuneyi sallayın!)

Numuneyi **demineralize su ile 50 ml'ye doldurun.**

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı demir LR (B)

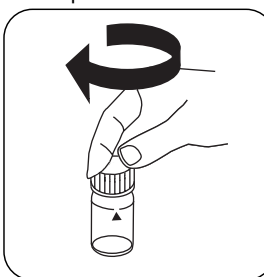
Cihazda metod seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500

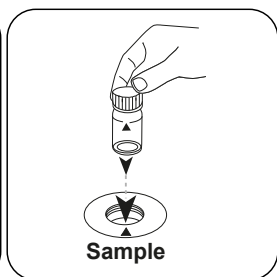
Fe^{2+} ve Fe^{3+} arasındaki fark ile çözünen toplam demir tespiti için numune tespitten önce filtrelenmelidir ($0,45 \mu\text{m}$ gözenek genişliği). Aksi halde demir partikülleri ve süspansan edilen demir de birlikte tespit edilir.



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Zero



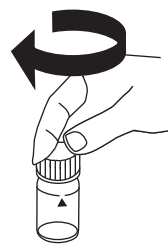
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



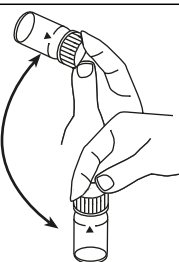
10



Damlalı şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.

10 damla KS60 (Acetate Buffer) ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



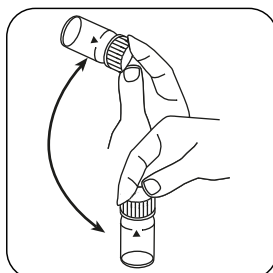
10



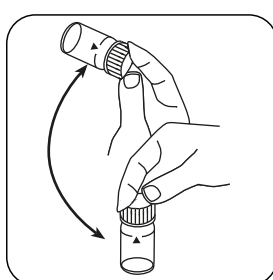
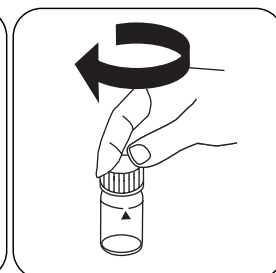
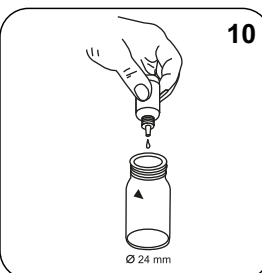
Sallayarak içeriği karıştırın.

10 damla KS63 (Thioglycolate) ilave edin.

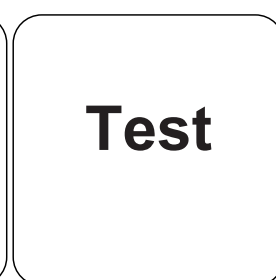
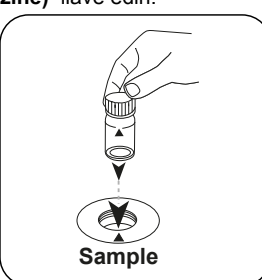
Küveti(küvetleri) kapatın.



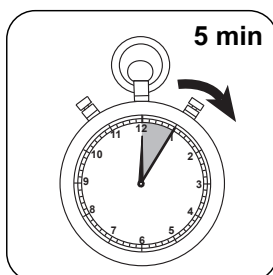
Sallayarak içeriği karıştırın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik gerçekleştir.
Ekranda sonuç mg/l $\text{Fe}^{2+}/\text{Fe}^{3+}$. $\text{Fe}^{3+} = \text{Fe}_{2+3+} - \text{Fe}^{2+}$ cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Demir, sıvı reaktifle birlikte toplam LR 2

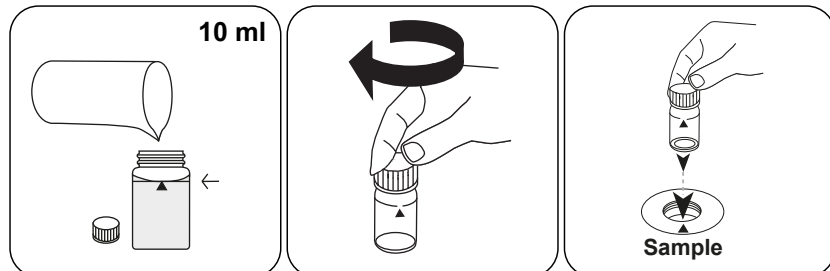
Cihazda metot seçin.

Demir, sıvı reaktifle birlikte toplam LR tespiti için açıklanan parçalama işlemi
uygulanmalıdır.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



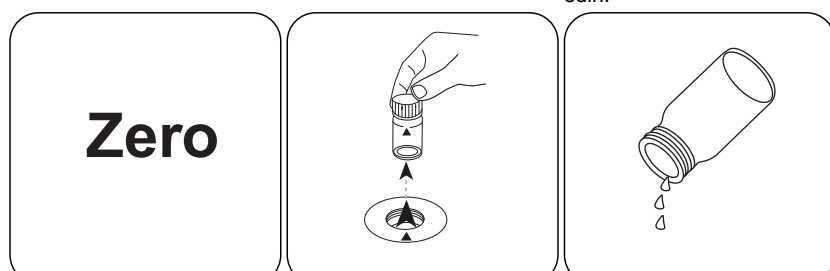
Toplam demir çözünebilir, kompleks ve süspansedilmiş demir birleşiminden oluşur. Numune ölçümünden önce filtrelenmemelidir. Numuneyi homejen hale getirmesini sağlamak için, çöken partiküler numune alımından hemen önce kuvvetle çalkalanarak eşit oranda dağıtılmalıdır. Çözünebilir toplam demir tespiti için (kompleks demir bileşikler dahil) numunenin filtrasyonu gereklidir. Toplam demir tespiti için gereklili olan cihazlar ve ayıraçlar standart teslimat kapsamına dahil değildir.



24 mm'lik küveti **10 ml demineralize su ile doldurun.**

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

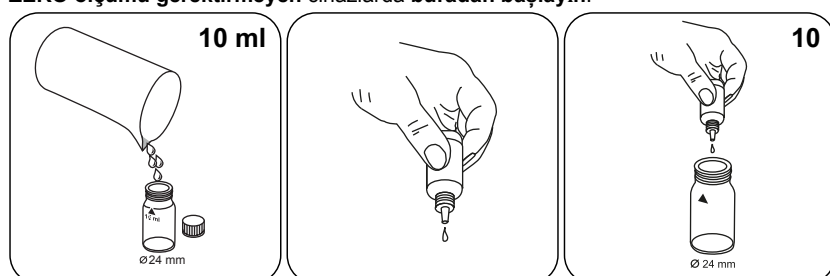


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

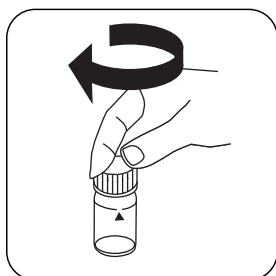
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



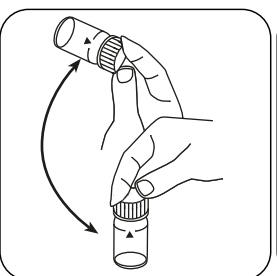
24 mm'lik küveti **önceyen hazırlanan 10 ml numune ile doldurun.**

Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damalar ilave edin.

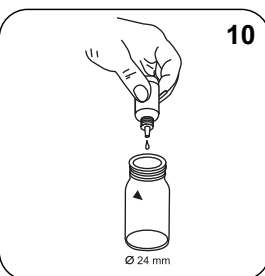
10 damla KS60 (Acetate Buffer) ilave edin.



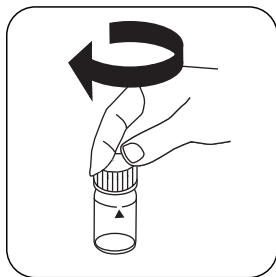
Küveti(küvetleri) kapatın.



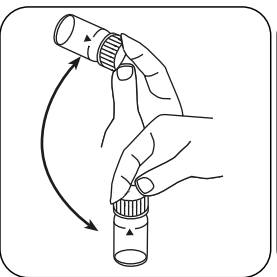
Sallayarak içeriği karıştırın.



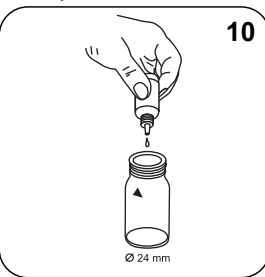
10 damla KS63 (Thioglycolate) ilave edin.



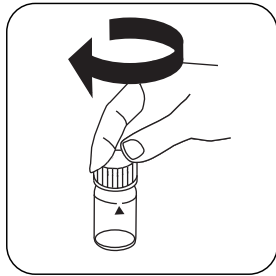
Küveti(küvetleri) kapatın.



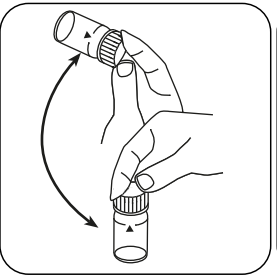
Sallayarak içeriği karıştırın.



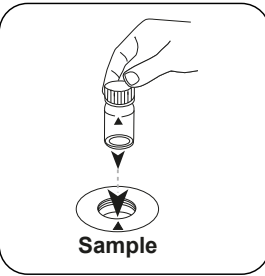
10 damla KS65 (Ferrozine) ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



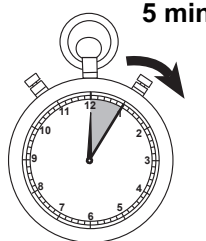
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırmasına dikkat
edin.



Test



TEST (XD: START) tuşuna basın. **5 dakika tepkime süresi** bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l toplam demir veya filtrelenmiş bir numune kullanılırken, mg/l toplam çözünür demir olarak cinsinden belirir.

Kimyasal Metod

Ferrozin/Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

Conc. = $a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-2.46542 \cdot 10^{-2}$	$-2.46542 \cdot 10^{-2}$
b	$1.04803 \cdot 10^{+0}$	$2.25326 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Yüksek molibdat konsantrasyonu, KS63 (ferrozin/tiyoglikolik) kullanımında yoğun sarı renge neden olur. Bu durumda kimyasal kör değer gereklidir.
 - İki adet temiz 24 mm'lik küvet hazırlayın.
 - Bu küvetlerden birini boş küvet olarak işaretleyin.
 - 24 mm'lik temiz bir küvete **10 ml numune** ekleyin (boş küvet).
 - Küvete **10 damla KS63 (tiyoglikolik)** ekleyin.
 - Küveti küvet kapağı ile kapatın ve sallayarak içeriği karıştırın.
 - Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.
 - ZERO** tuşuna basın.
 - Küveti ölçüm haznesinden alın.
 - 24 mm'lik ikinci bir temiz küvete **10 ml numune** ekleyin (numune küveti).
 - 10 damla KS60 (asetat tampon)** ilave edin ve uygulamada açıklandığı gibi devam edin.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Co	8
Cu	2
Oxalat	500
CN ⁻	10
NO ₂ ⁻	

Bibliyografi

D. F. Boltz and J. A. Howell, eds., Colorimetric Determination of Nonmetals, 2nd ed., Vol. 8, p. 304 (1978). Carpenter, J.F. "A New Field Method for Determining the Levels of Iron Contamination in Oilfield Completion Brine", SPE International Symposium (2004)

**Demir HR L****M227****0.1 - 10 mg/L Fe****Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	530 nm	0.1 - 10 mg/L Fe

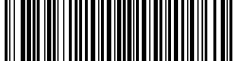
Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Demir HR ayıraç seti	1 adetler	56R023590
KP962 Amonyum persülfat tozu	Toz / 40 g	56P096240
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	30 mL	56L013530
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	65 mL	56L013565
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	500 mL	56L013597
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P - 5'li paket	1 adetler	56L013572
KS144-CH2-FC4-Kalsiyum sertliği tamponu	65 mL	56L014465
KS144-Kalsiyum sertliği tamponu	125 mL	56L014491
KS144-Kalsiyum sertliği tamponu	65 mL	56L014472

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Galvanizasyon
- Ham Su Arıtma



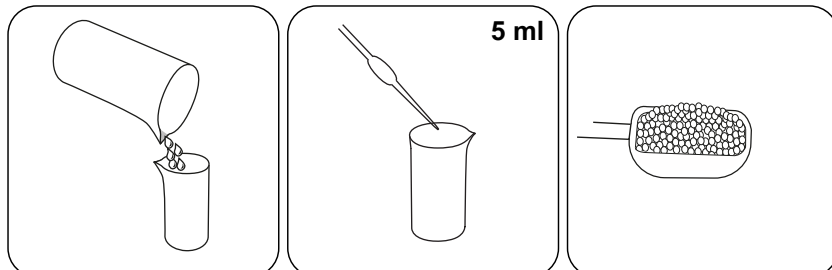
Hazırlık

1. Numunede yoğun kompleks bileşik oluşturucular bulunuyor ise tepkime süresi daha fazla renk oluşumu görülmeyene kadar uzatılmalıdır. Yine de ölçümde çok yoğun demir kompleksleri ortaya çıkarılamaz. Bu durumda kompleks bileşik oluşturucular oksidasyon ile asit/persülfat ile tahrif edilmeli ve ardından numune nötralizasyon ile pH 6 - 9 aralığına getirilmelidir.
2. Çözünen ve süspanse edilen toplam demir tespiti için numune asit/persülfat ile kaynatılmalıdır. Ardından pH 6 – 9 aralığında nötralize edin ve demineralize su ile tekrar asıl hacmine kadar doldurun.



Parçalama

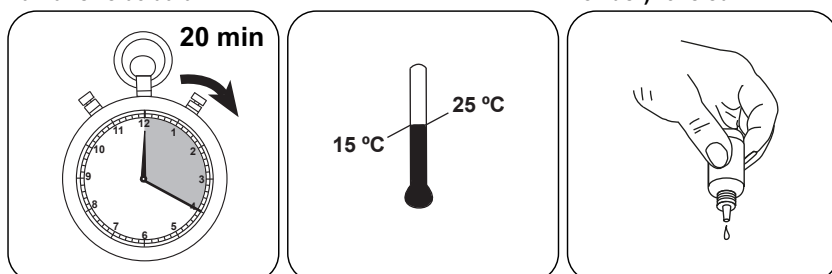
Toplam demir çözünebilir, kompleks ve süspanse edilmiş demir birleşiminden oluşur. Numune ölçümünden önce filtrelenmemelidir. Numuneyi homejen hale getirilmesini sağlamak için, çöken partiküller numune alımından hemen önce kuvvetlice çalkalanarak eşit oranda dağıtılmalıdır. Çözünebilir toplam demir tespiti için (kompleks demir bileşikler dahil) numunenin filtrasyonu gereklidir. Toplam demir tespiti için gerekli olan cihazlar ve ayıraçlar standart teslimat kapsamına dahil değildir.



Uygun bir parçalama kabını **50 ml homojenize numune** ile doldurun.

5 ml 1:1 Hidroklorik asit ilave edin.

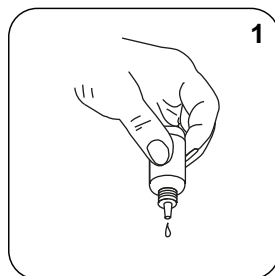
Bir mikro kaşık KP 962 (Ammonium Persulfat Powder) ilave edin.



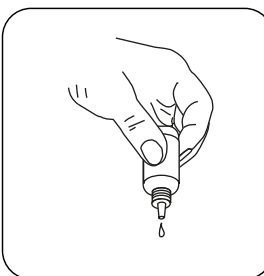
Numuneyi **20 dakika kaynatın**. 25 ml'lik numune hacmi korunmalıdır, gerekirse demineralize su doldurun.

Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.

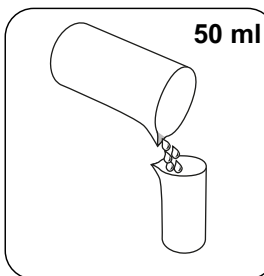
Damlalık şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.



1 damla KS135 (Phe-nolphthalein Substitute İndikator) ilave edin.



Aynı numuneye damla şeklinde **KS 144 (kalsiyum sertliği tampon çözeltisi)** ekleyin, bu işlemi açık pembe ile kırmızı bir renklenme olana dek yapın.
(Dikkat: Her bir damla eklendikten sonra numuneyi sallayın!)



Numuneyi **demineralize su** ile **50 ml'ye** doldurun.

Tespitin uygulanması Demir, sıvı reaktifle birlikte toplam HR

Cihazda metot seçin.

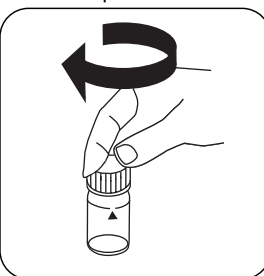
Demir, sıvı reaktifle birlikte toplam HR tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500

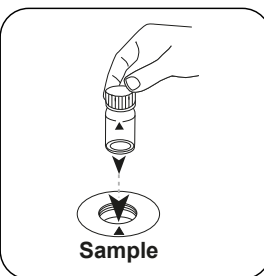
Toplam demir çözünebilir, kompleks ve süspansedilmiş demir birleşiminden oluşur. Numune ölçümden önce filtrelenmemelidir. Numuneyi homejen hale getirilmesini sağlamak için, çöken partiküller numune alımından hemen önce kuvvetlice çalkalanarak eşit oranda dağıtılmalıdır. Çözünebilir toplam demir tespiti için (kompleks demir bileşikler dahil) numunenin filtrasyonu gereklidir. Toplam demir tespiti için gerekli olan cihazlar ve ayıraclar standart teslimat kapsamına dahil değildir.



24 mm'lik küveti **10 ml demineralize su** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Zero



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



10 ml

24 mm'lik küveti önceden hazırllanmış **10 ml numune** ile doldurun.

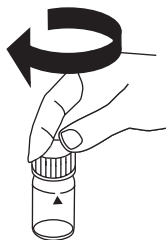


10

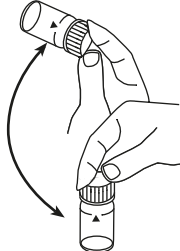
Damlı şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.



10 damla KS63 (Thioglycolate) ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

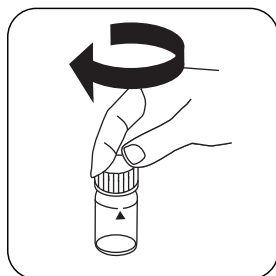


Sallayarak içeriği karıştırın.

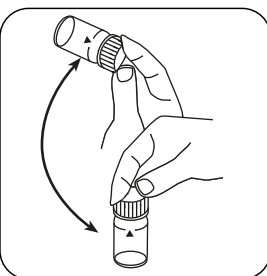


10

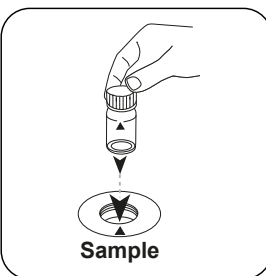
10 damla KS160 (Total Hardness Buffer) ilave edin.



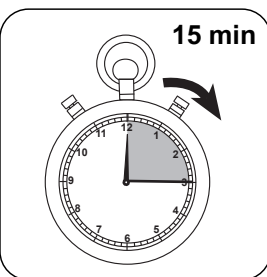
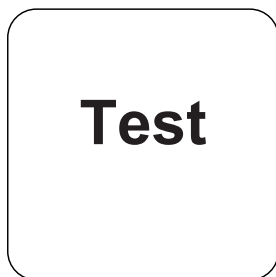
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l toplam demir veya filtrelenmiş bir numune kullanılırken, mg/l toplam çözünür demir olarak cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı demir HR

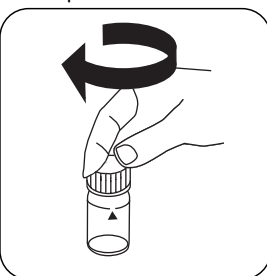
Cihazda metod seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

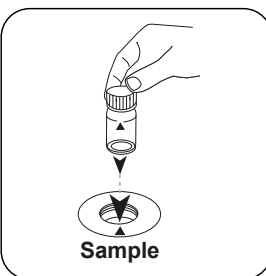
Fe^{2+} ve Fe^{3+} arasındaki fark ile çözünen toplam demir tespiti için numune tespitten önce filtrelenmelidir (0,45 μm gözenek genişliği). Aksi halde demir partikülleri ve süspansan edilen demir de birlikte tespit edilir.



24 mm'lik küveti **10 ml**
numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



Zero



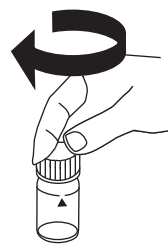
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



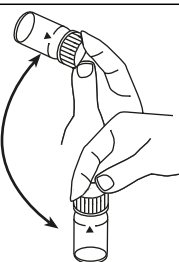
10



Damlalı şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.

**10 damla KS63 (Thiogly-
colate)** ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



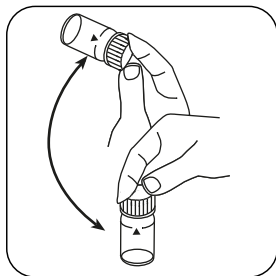
10



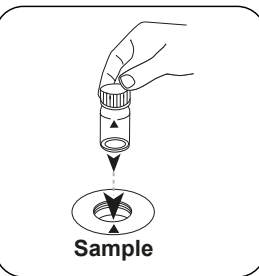
Sallayarak içeriği karıştırın.

**10 damla KS160 (Total
Hardness Buffer)** ilave
edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



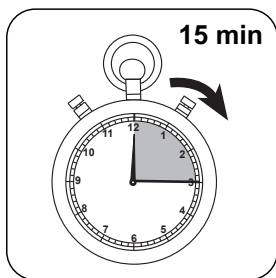
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



15 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l demir cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-1.53212 • 10 ⁻¹	-1.53212 • 10 ⁻¹
b	7.33471 • 10 ⁺⁰	1.57696 • 10 ⁺¹
c		
d		
e		
f		

Bibliyografi

E. Lyons (1927), Thioglycolic Acid As A Colour Test For Iron, J. Am. Chem. Soc., 49 (8), p.1916-1920

**Kurşun 10****M232****0.1 - 5 mg/L Pb****4-(2-Piridilazo-) resorsin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 10 mm	520 nm	0.1 - 5 mg/L Pb

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Kurşun spectroquant 1.09717.0001 ayırıcı testi ^{d)}	25 adetler	420753

Uygulama Listesi

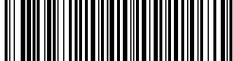
- Atık Su Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).
- Anlatılan uygulama şeklinde sadece Pb^{2+} iyonları algılanır. Kolloidal, çözünmemiş ve karmaşık bağa sahip kurşunun tespiti için bir parçalama işlemi gereklidir.

Notlar

- Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
- Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
- Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar teknigi kullanılmalıdır.
- Ayırıcı ve numuneyi uygun volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.



Küvet uzunluğunun çeşitliliği sayesinde ölçüm aralığı genişletilebilir:

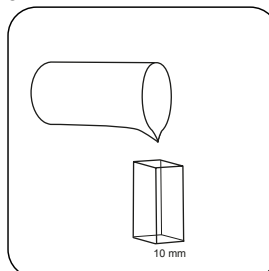
- 10 mm küvet: 0,1 mg/L - 5 mg/L, çözülüm: 0,01
- 20 mm küvet: 0,05 mg/L - 2,5 mg/L, çözülüm: 0,001
- 50 mm küvet: 0,02 mg/L - 1 mg/L, çözülüm: 0,001



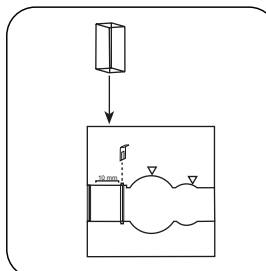
Tespitin uygulanması Kurşun

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



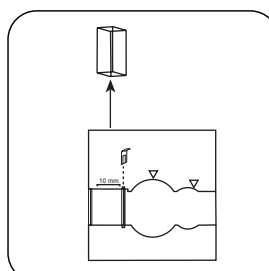
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



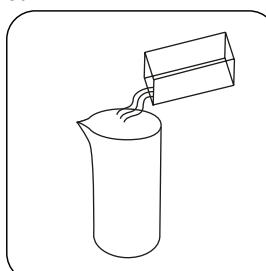
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

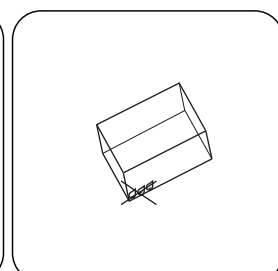
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.



Küveti boşaltın.

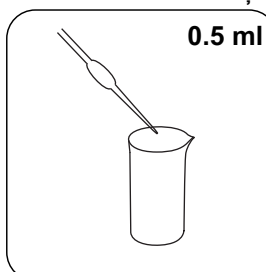


Küveti iyice kurulayın.

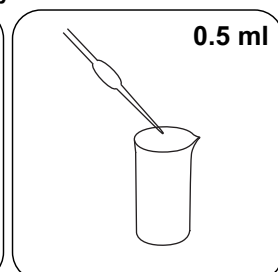
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



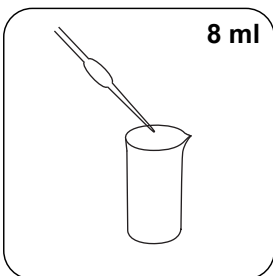
Dikkat! Ayıraç Pb-1 potasyum siyanür içerir! Belirtilen dozajlama sırasına mutlaka uyun!



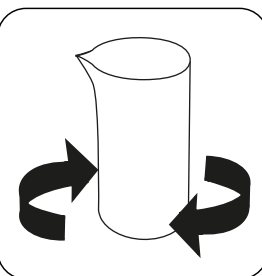
Uygun bir numune kabına 0.5 ml Reagenz Pb-1 ekleyin.



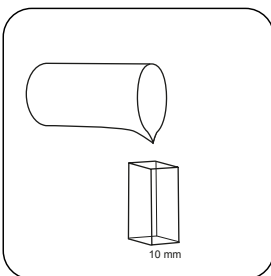
0.5 ml Reagenz Pb-2 ilave edin.



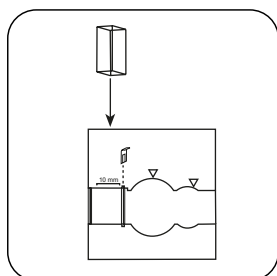
8 numune ilave edin.



Sallayarak içeriği karıştırın.



10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırmasına dikkat edin.
Ekranda sonuç mg/l Kurşun cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

4-(2-Piridilazo-) resorsin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

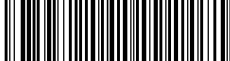
$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

10 mm

a	$6.12438 \cdot 10^{-2}$
b	$6.16893 \cdot 10^{+0}$
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ag	50
Al	500
Ca	250
Cd ²⁺	25
Cr ³⁺	25
Cr ₂ O ₇ ²⁻	10
Cu ²⁺	100
Fe ³⁺	2
Hg ²⁺	50
Mg	250
Mn ²⁺	0,1
NH ₄ ⁺	1000
Ni ²⁺	100
NO ₂ ⁻	1000
PO ₄ ³⁻	50
Zn	25



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
EDTA	0,25
Yüzey aktif maddeler	500
Na-Ac	0,5
NaCl	0,5
NaNO ₃	0,125
Na ₂ SO ₄	0,375
Toplam sertlik	30° dH

Bibliyografi

Shvoeva, O.P., Dedkova, V.P. & Savvin, S.B. Journal of Analytical Chemistry (2001) 56: 1080

^{a)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Kurşun (A) TT****M234****0.1 - 5 mg/L Pb****4-(2-Piridilazo-) resorsin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	515 nm	0.1 - 5 mg/L Pb

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

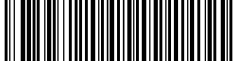
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Kurşun spectroquant 1.14833.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420754

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

1. Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).
2. Anlatılan uygulama şeklinde sadece Pb^{2+} iyonları algılanır. Kolloidal, çözünmemiş ve karmaşık bağa sahip kurşunun tespiti için bir parçalama işlemi gereklidir.
3. Numunenin pH değeri 3 ile 6 arasında olmalıdır.



Notlar

1. Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
2. Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
3. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar tekniği kullanılmalıdır.
4. Numune hacmini 5 ml volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
5. Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 10 °C ile 40 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.
6. Ayıraçlar +15 °C ile +25 °C arası sıcaklıkta kapalı bir şekilde muhafaza edilmelidir.



Tespitin uygulanması Yumuşak ila orta sertlikte suda kurşun (Pb2+)

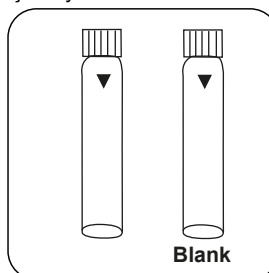
Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

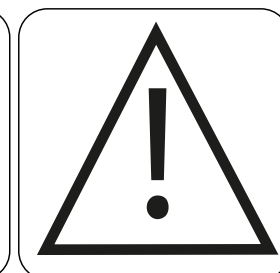
Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:

A yöntem

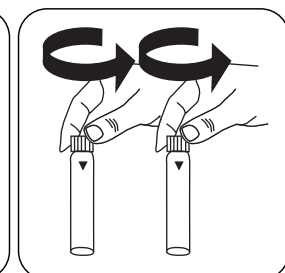
70 mg/l (yaklaşık 10°dH) altındaki Ca²⁺ kaplarında hafif ila orta sertlikte suda kurşun tespiti için A yöntemini kullanın.



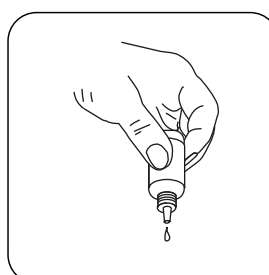
İki ayıraç küveti hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



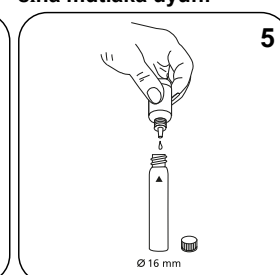
Dikkat! Tepkime küvetleri potasyum siyanür içerir! Belirtilen dozajlama sırasında mutlaka uyun!



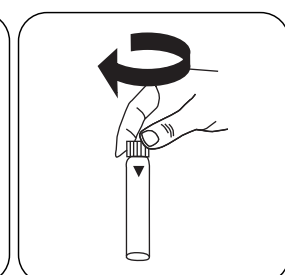
İki ayıraç küvetini açın.



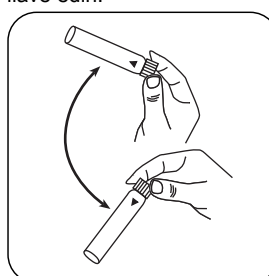
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.



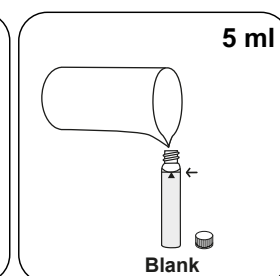
Her küvete 5 damla Reagenz Pb-1K çözelti ekleyin.



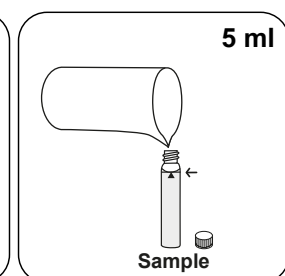
Küveti(küvetleri) kapatın.



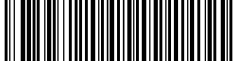
Sallayarak içeriği karıştırın.



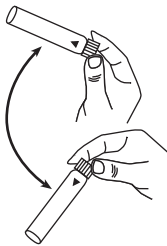
Boş küvete 5 ml demir- raleze su ekleyin.



Numune küvetine 5 ml numune ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

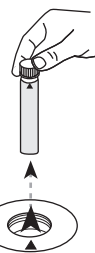


Sallayarak içeriği karıştırın.



Bos küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero



ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l mg/l kurşun, yumuşak ile orta sertlikteki sularda (prosedür A) cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

4-(2-Piridilazo-) resorsin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

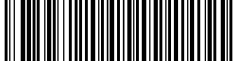
$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-3.23149 • 10 ⁻²
b	4.63126 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ag	100
Al	1000
Ca	70
Cd ²⁺	100
Cr ³⁺	10
Cr ₂ O ₇ ²⁻	50
Cu ²⁺	100
F ⁻	1000
Fe ³⁺	2
Hg ²⁺	50
Mg	100
Mn ²⁺	0,1
NH ₄ ⁺	1000
Ni ²⁺	100
NO ₂ ⁻	100
PO ₄ ³⁻	1000



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Zn	100
EDTA	0,1
Yüzey aktif maddeler	1000
Na-Ac	0,2
NaNO ₃	0,4
Na ₂ SO ₄	0,02

Bibliyografi

Shvoeva, O.P., Dedkova, V.P. & Savvin, S.B. Journal of Analytical Chemistry (2001) 56: 1080

^{a)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Kurşun (B) TT****M235****0.1 - 5 mg/L Pb****4-(2-Piridilazo-) resorsin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	515 nm	0.1 - 5 mg/L Pb

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

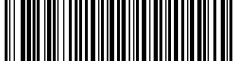
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Kurşun spectroquant 1.14833.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420754

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

1. Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).
2. Anlatılan uygulama şeklinde sadece Pb^{2+} iyonları algılanır. Kolloidal, çözünmemiş ve karmaşık bağa sahip kurşunun tespiti için bir parçalama işlemi gereklidir.
3. Numunenin pH değeri 3 ile 6 arasında olmalıdır.



Notlar

1. Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
2. Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
3. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar tekniği kullanılmalıdır.
4. Numune hacmini 5 ml volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
5. Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 10 °C ile 40 °C arasındaki numune sıcaklığına riayet edilmelidir.
6. Ayıraçlar +15 °C ile +25 °C arası sıcaklıkta kapalı bir şekilde muhafaza edilmelidir.



Tespitin uygulanması Sert ila çok sert suda kurşun (Pb²⁺)

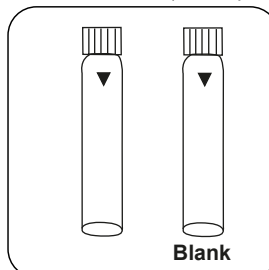
Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

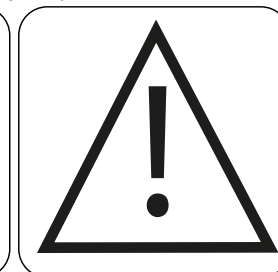
Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:

B yöntem

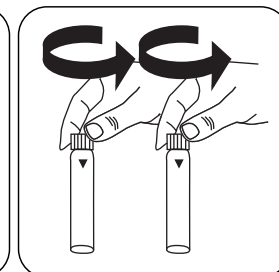
70 mg/l ile 500 mg/l (yaklaşık 10°dH ile 70 dH) arasındaki Ca²⁺ kaplarında hafif ila orta sertlikte suda kurşun tespiti için B yöntemini kullanın.



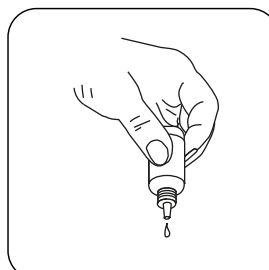
İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



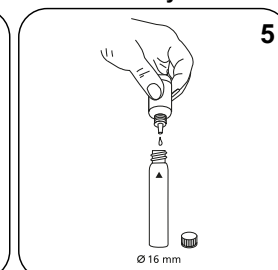
Dikkat! Tepkime küvetleri
potasyum siyanür içerir!
Belirtilen dozajlama sırasına mutlaka uyun!



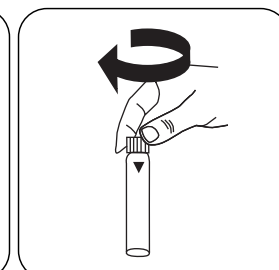
İki ayıraç küvetini açın.



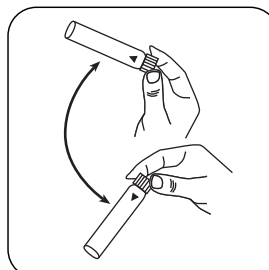
Damlalık şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.



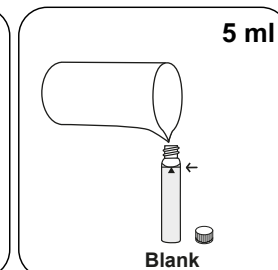
Her küvete **5 damla**
Reagenz Pb-1K çözelti
ekleyin.



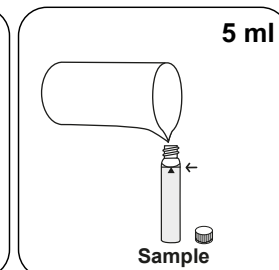
Küveti(küvetleri) kapatın.



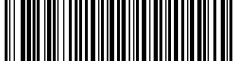
Sallayarak içeriği karıştırın.



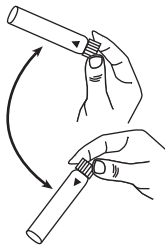
Boş küvete **5 ml demineralize su** ekleyin.



Numune küvetine **5 ml** numune ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

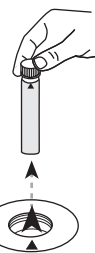


Sallayarak içeriği karıştırın.

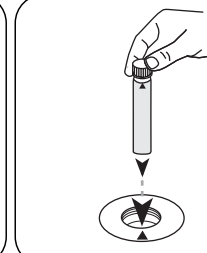


Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

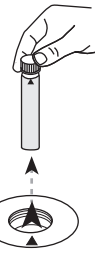


ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

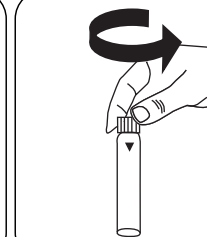
Test



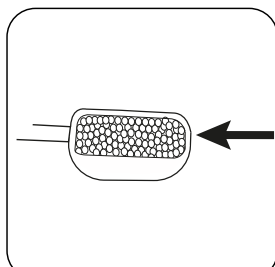
TEST (XD: START) tuşuna basın.



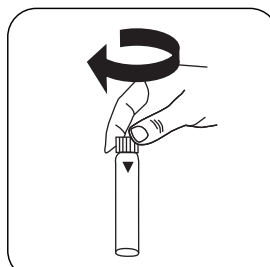
Küveti ölçüm haznesinden alın.



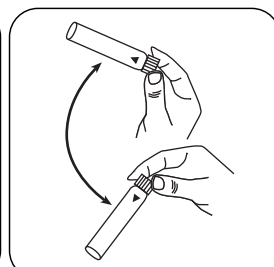
Numune küvetini açın.



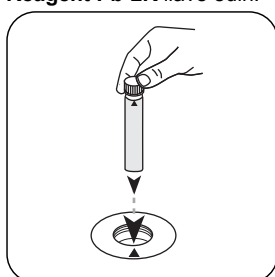
Bir silme mikro kaşık
Reagent Pb-2K ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

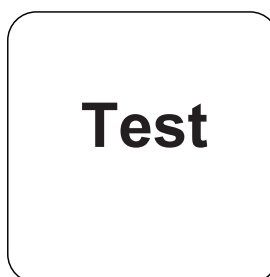


Tozu sallayarak çözdürün.

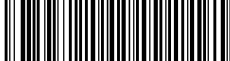


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç mg/l mg/l kurşun, sert ila çok sert sularda (prosedür B) cinsinden belirir.
 mg/l cinsinden kurşun içeriği = A ölçüm değeri - B ölçüm değeri



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Kimyasal Metod

4-(2-Piridilazo-) resorsin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-3.23149 • 10 ⁻²
b	4.63126 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ag	100
Al	1000
Ca	500
Cd ²⁺	100
Cr ³⁺	10
Cr ₂ O ₇ ²⁻	50
Cu ²⁺	100
F ⁻	1000
Fe ³⁺	2
Hg ²⁺	50
Mg	250
Mn ²⁺	0,1
NH ₄ ⁺	1000
Ni ²⁺	100
NO ₂ ⁻	100
PO ₄ ³⁻	1000



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Zn	100
EDTA	0,1
Yüzey aktif maddeler	1000
Na-Ac	0,2
NaNO ₃	0,4
Na ₂ SO ₄	0,02

Bibliyografi

Shvoeva, O.P., Dedkova, V.P. & Savvin, S.B. Journal of Analytical Chemistry (2001) 56: 1080

^{a)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Mangan T****M240****0.2 - 4 mg/L Mn****Mn****Formaldoksit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	530 nm	0.2 - 4 mg/L Mn
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	450 nm	0.2 - 4 mg/L Mn

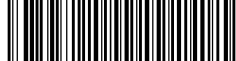
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Manganez LR 1	Tablet / 100	516080BT
Manganez LR 1	Tablet / 250	516081BT
Manganez LR 2	Tablet / 100	516090BT
Manganez LR 2	Tablet / 250	516091BT
Set manganez LR 1/LR 2*	her bir 100	517621BT
Set manganez LR 1/LR 2*	her bir 250	517622BT

Uygulama Listesi

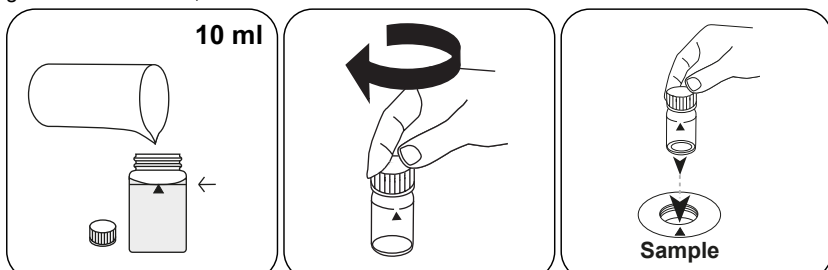
- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma



Tespitin uygulanması Tabletli mangan

Cihazda metot seçin.

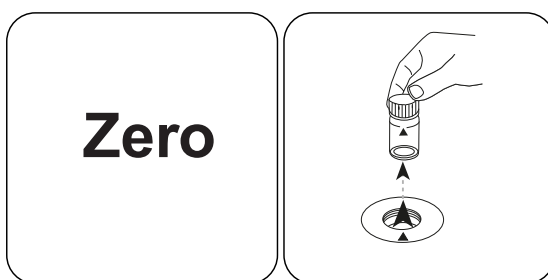
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

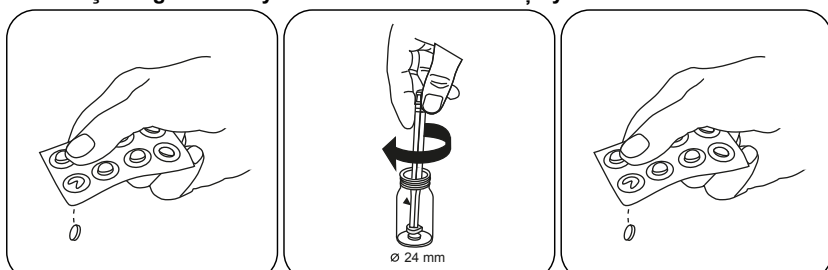
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

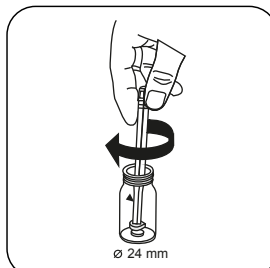
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



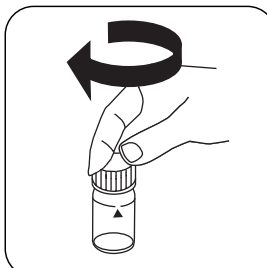
MANGANESE LR 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.

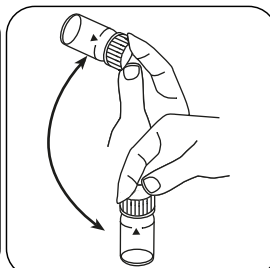
MANGANESE LR 2 tablet ilave edin.



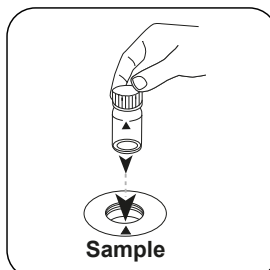
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

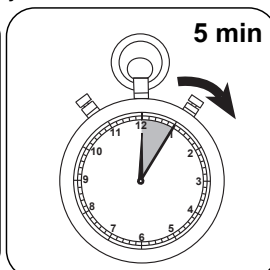
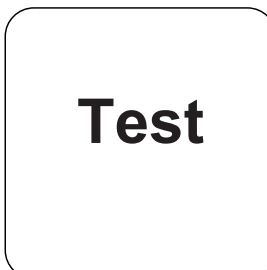


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

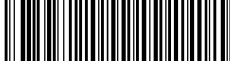


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Mangan cinsinden belirir.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Mn	1
mg/l	MnO ₄	2.17
mg/l	KMnO ₄	2.88

Kimyasal Metod

Formaldoksit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-1.42044 • 10 ⁻¹	-1.42044 • 10 ⁻¹
b	2.41852 • 10 ⁰	5.19982 • 10 ⁰
c		
d		
e		
f		

Bibliyografi

Gottlieb, A. & Hecht, F. Mikrochim Acta (1950) 35: 337

Göre

DIN 38406-E2

* karıştırma çubuğu dahil

**Mangan LR PP****M242****0.01 - 0.7 mg/L Mn****Mn1****PAN**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	560 nm	0.01 - 0.7 mg/L Mn
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	558 nm	0.01 - 0.7 mg/L Mn

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

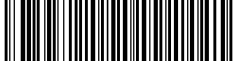
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO manganez ayıraç seti LR 10 ml	1 adetler	535090
VARIO Rochelle tuz çözeltisi, 30 ml ^{h)}	30 mL	530640

Uygulama Listesi

- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Tüm laboratuvar gereçlerini analizden önce seyreltilmiş nitrik asit ve akabinde demineralize su ile yıkayın.



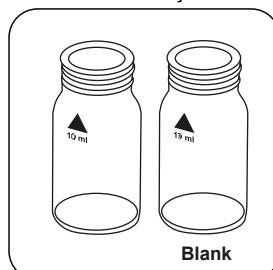
Notlar

1. Bir numune 300 mg/L'dan fazla CaCO₃ sertlik derecesi içeriyorsa Vario Ascorbic Acid toz paketi ilave edildikten sonra 10 damla Rochelle tuz çözeltisi eklenmelidir.
2. Bazı numunelerde ayıraç çözeltisi "alkalin siyanür" ilave edildikten sonra dumanlı ya da bulanık bir çözelti oluşabilir. PAN indikatör çözeltisi ilave edildikten sonra bulanıklığın kaybolması gereklidir.
3. Numune büyük miktarlarda demir (5 mg/L ve üzeri) içeriyorsa 10 dk'lık tepkime süresine riayet edilmelidir.

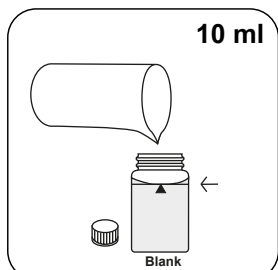


Tespitin uygulanması Vario toz paketli mangan LR

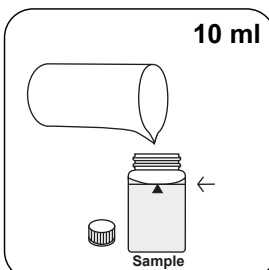
Cihazda metot seçin.



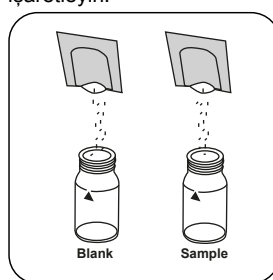
İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



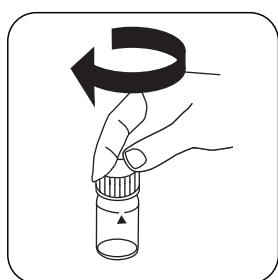
Böş küvette **10 ml demir-ralize su** ekleyin.



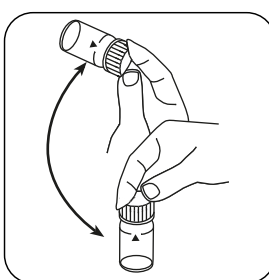
Numune küvetine **10 ml numune** ekleyin.



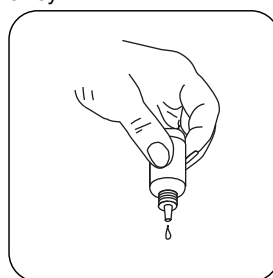
Her küvete **bir Vario Ascorbic Acid toz paketi** ekleyin.



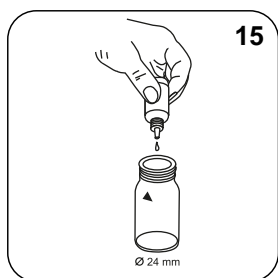
Küvet(küvetleri) kapatın.



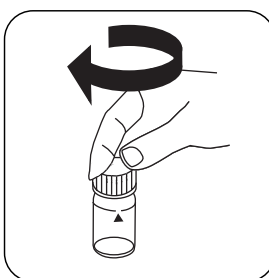
Sallayarak içeriği karıştırın.



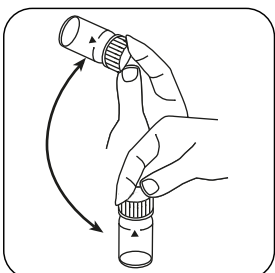
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.



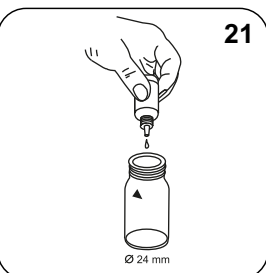
15 damla Alka-line-Cyanide Reagenz ilave edin.



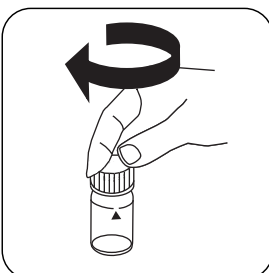
Küvet(küvetleri) kapatın.



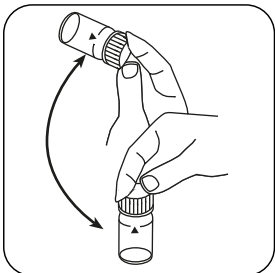
Sallayarak içeriği karıştırın.



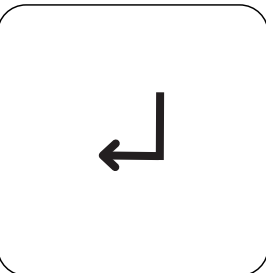
21 damla PAN Indikator
ilave edin.



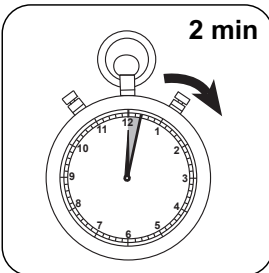
Küveti(küvetleri) kapatın.



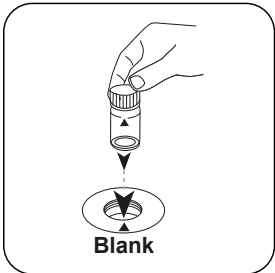
Sallayarak içeriği karıştırın.



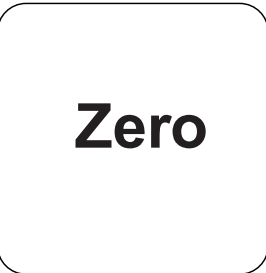
ENTER tuşuna basın.



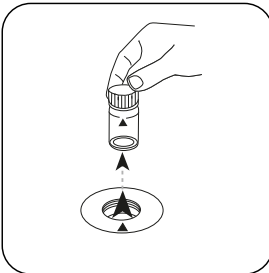
2 dakika tepkime süresi
bekleyin.



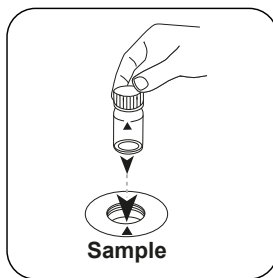
Blank
Boş küveti ölçüm hazırlamasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

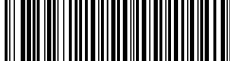


Küveti ölçüm hazırlasından alın.



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.
Ekranada sonuç mg/l Mangan cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebilceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Mn	1
mg/l	MnO ₄	2.17
mg/l	KMnO ₄	2.88

Kimyasal Metod

PAN

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.05268 • 10 ⁻²	-3.05268 • 10 ⁻²
b	7.28484 • 10 ⁻¹	1.56624 • 10 ⁺⁰
c		
d		
e		
f		

Bibliyografi

Goto, K., et al., Talanta, 24, 652-3 (1977)

^{h)} ek olarak, sertlik değeri 300 mg/l CaCO₃'ün üzerinde olan numuneler için gerekir

**Mangan HR PP****M243****0.1 - 18 mg/L Mn****Mn2****Periyodat Oksidasyon**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	530 nm	0.1 - 18 mg/L Mn
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	525 nm	0.1 - 18 mg/L Mn

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO manganez HR, high range set F10	1 Set	535100

Uygulama Listesi

- Galvanizasyon
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

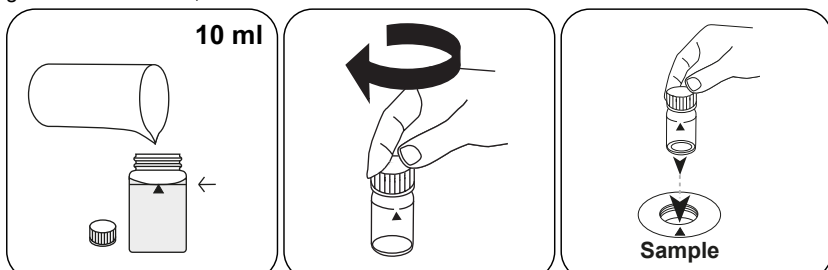
Hazırlık

1. Yoğun tampon çözeltili su numuneleri ya da aşırı pH değeri içeren su numuneleri ayıraçların tampon çözeltisi kapasitesini aşabilir ve pH değeri ayarını gerektirebilir. Saklama amacıyla asitlendirilen numuneler analizden önce 5 mol/l (5N) sodyum hidroksit ile 4 ve 5 arası bir pH değerine ayarlanmalıdır. Mangan çökeltilerine neden olabileceğinden 5 pH değeri aşılmamalıdır.

Tespitin uygulanması Vario toz paketli mangan HR

Cihazda metot seçin.

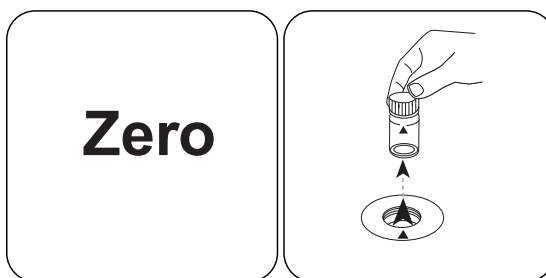
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

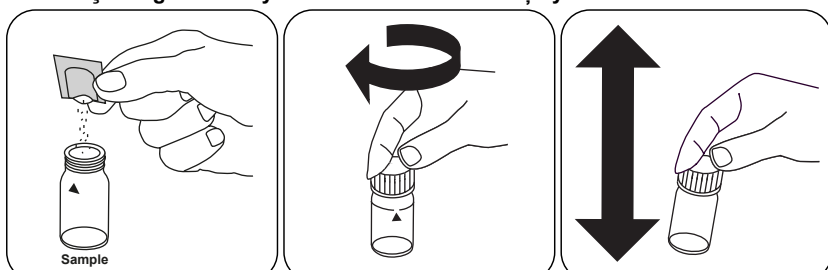
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

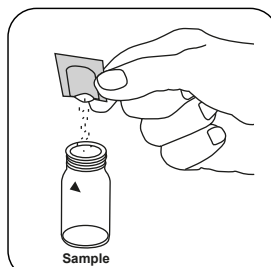
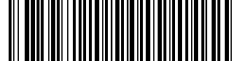
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



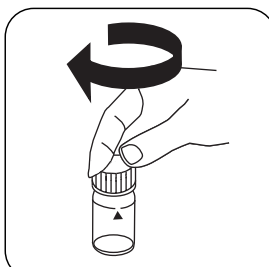
Vario Manganese Citrate Buffer F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Çalkalayarak içeriği karıştırın.



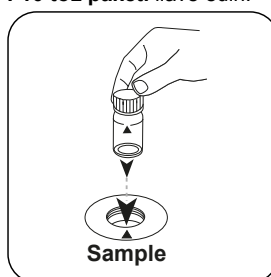
Vario Sodium Periodate F10 toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

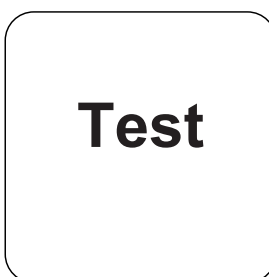


Çalkalayarak içeriği karıştırın.

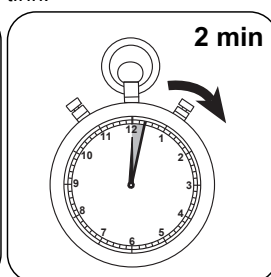


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

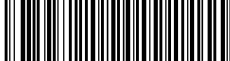
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Mangan cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Mn	1
mg/l	MnO ₄	2.17
mg/l	KMnO ₄	2.88

Kimyasal Metod

Periyodat Oksidasyon

Apandis

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ca	700
Cl ⁻	70000
Fe	5
Mg	100000

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.16 mg/L
Belirleme Limiti	0.49 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	18 mg/L
Hassasiyet	13.02 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.28 mg/L
Standart Sapma	0.12 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.29 %

Göre

40 CFR 136 (US EPA approved HACH)

**Mangan L****M245****0.05 - 5 mg/L Mn****Formaldoksit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640	\varnothing 24 mm	430 nm	0.05 - 5 mg/L Mn
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	450 nm	0.05 - 5 mg/L Mn

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Mangan L, ayırıcı seti	1 adetler	56R024055

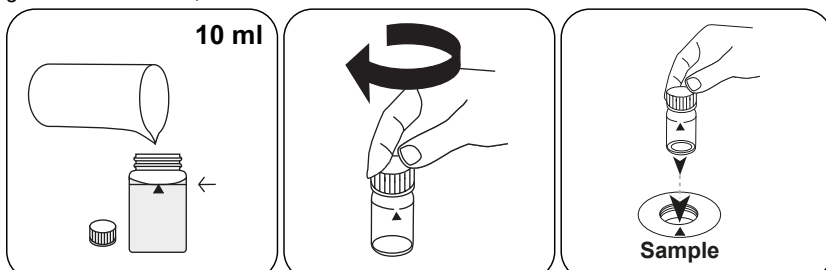
Uygulama Listesi

- Galvanizasyon
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı mangan

Cihazda metot seçin.

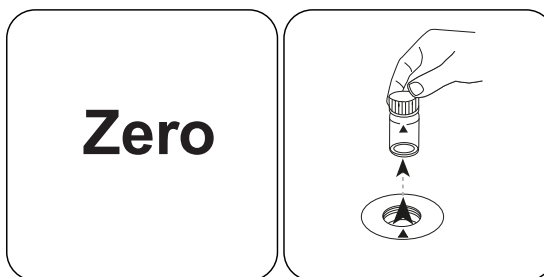
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

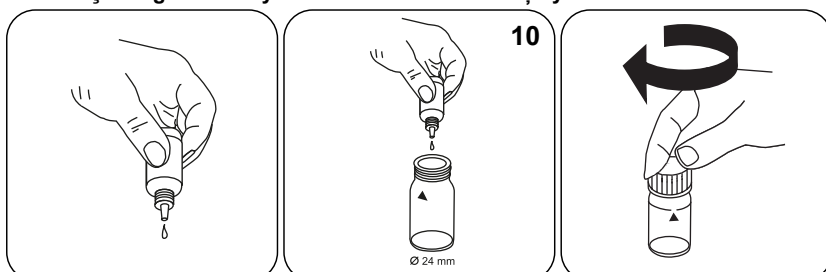
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

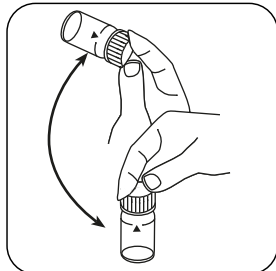
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



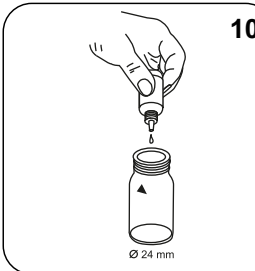
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damalar ilave edin.

10 damla KS265 (Manganese Reagent A) ilave edin.

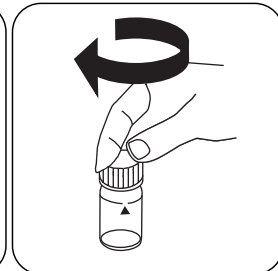
Küveti(küvetleri) kapatın.



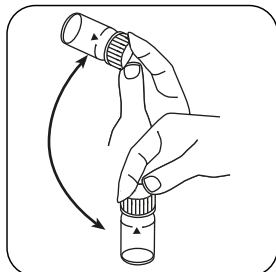
Sallayarak içeriği karıştırın.



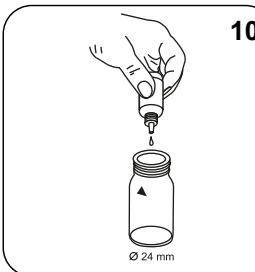
10 damla KS266 (Manganese Reagent B) ilave edin.



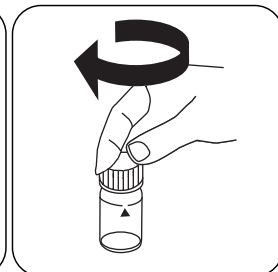
Küveti(küvetleri) kapatın.



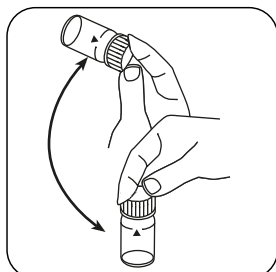
Sallayarak içeriği karıştırın.



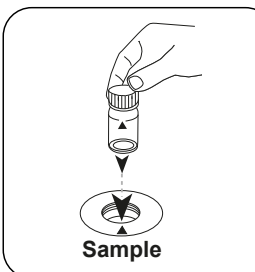
10 damla KS304 (Manganese Reagent C) ilave edin.



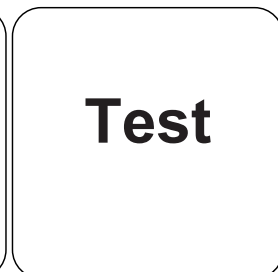
Küveti(küvetleri) kapatın.



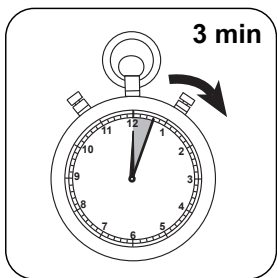
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

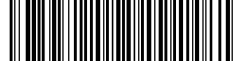


TEST (XD: START) tuşuna basın.



**3 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranın sonucu mg/l Mangan cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Mn	1
mg/l	MnO ₄	2.17
mg/l	KMnO ₄	2.88

Kimyasal Metod

Formaldoksit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-6.20417 • 10 ⁻²	-5.24512 • 10 ⁻²
b	2.8192 • 10 ⁻⁰	6.04027 • 10 ⁻⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ca	500
Na	500
Ni	0,5
Fe	5
Cr	5



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.04 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	5 mg/L
Hassasiyet	2.8 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.03 mg/L
Standart Sapma	0.01 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.46 %

Bibliyografi

Gottlieb, A. & Hecht, F. Mikrochim Acta (1950) 35: 337

Göre

DIN 38406-E2

**Molibdat T****M250****1 - 50 mg/L MoO₄****Mo3****Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	430 nm	1 - 50 mg/L MoO ₄
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	366 nm	1 - 50 mg/L MoO ₄
MD 100	ø 24 mm	430 nm	0.6 - 50 mg/L MoO ₄
SpectroDirect	ø 24 mm	366 nm	1 - 30 mg/L MoO ₄

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

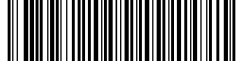
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Molibdat HR No. 1	Tablet / 100	513060BT
Molibdat HR No. 1	Tablet / 250	513061BT
Molibdat HR No. 2	Tablet / 100	513070BT
Molibdat HR No. 2	Tablet / 250	513071BT
Set molibdat No. 1/No. 2 [#]	her bir 100	517631BT
Set molibdat No. 1/No. 2 [#]	her bir 250	517632BT

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Notlar

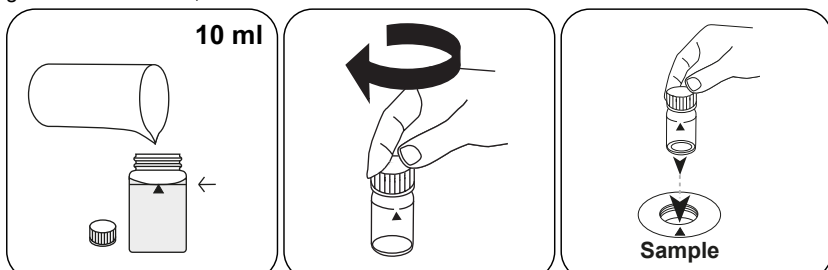
1. Tabletlerin ilave sırasına kesinlikle uyulmalıdır.



Tespitin uygulanması Tabletli molibdat HR

Cihazda metot seçin.

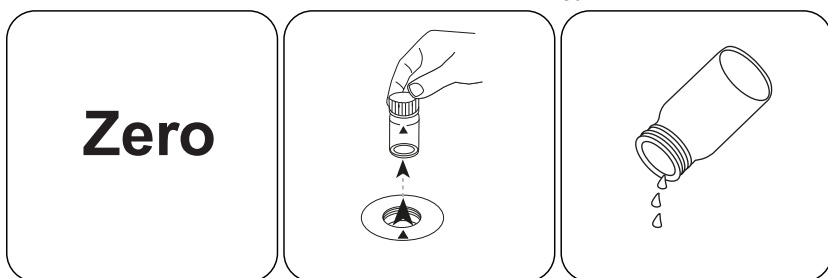
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

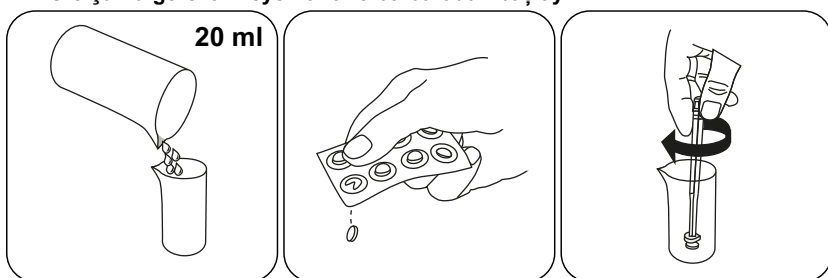


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

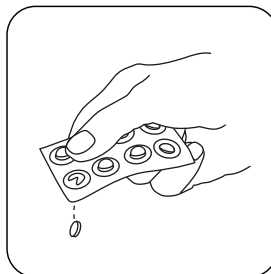
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



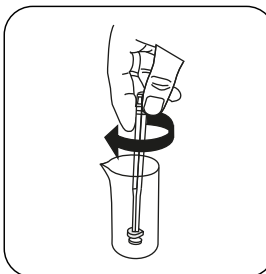
20 ml numuneyi 100 ml'lik ölçü kabına ekleyin.

MOLYBDATE HR No. 1 tablet ilave edin.

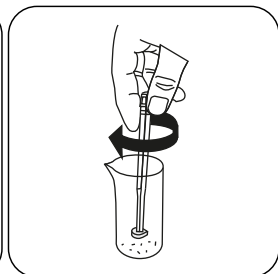
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



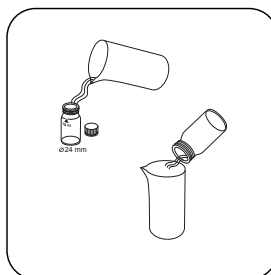
MOLYBDATE HR No.
2 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



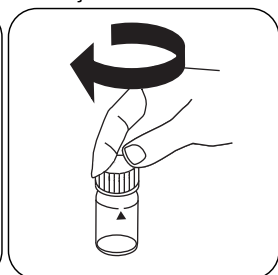
Tableti(tabletleri) temiz bir
karıştırma çubuğu ile karış-
tırarak çözdirün.



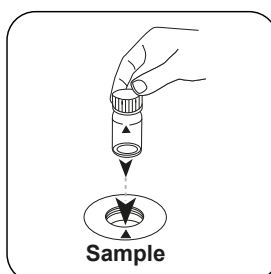
Küveti önceden hazırl-
lanmış numune ile yıkayın.



Küveti **10 ml işaret-**
tine kadar **numune** ile
doldurun.

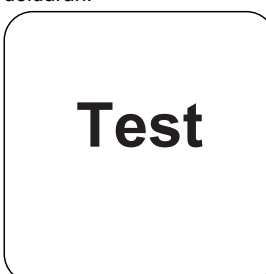


Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç mg/l Molibdat cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	MoO ₄	1
mg/l	Mo	0.6
mg/l	Na ₂ MoO ₄	1.29

Kimyasal Metod

Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-1.30232 • 10 ⁺⁰	-1.30232 • 10 ⁺⁰
b	1.7691 • 10 ⁺¹	3.80356 • 10 ⁺¹
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Niob, tantal, titanyum ve zirkonyum bozukluğu sitrik asit ile maskelenir.
2. Vanadyum (V) bozukluğu potasyum fluorit ile maskelenir.
3. Tepkime koşulları (pH 3,8 - 3,9) altında demir tepkimeye girmez. Kazan suyu için yaygın olduğu gibi diğer metaller de konsantrasyonlarında ciddi ölçüde bozma yapmaz.

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980

* karıştırma çubuğu dahil

**Molibdat LR PP****M251****0.03 - 3 mg/L Mo****Mo1****Ternary Complex**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	610 nm	0.03 - 3 mg/L Mo

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO molibden LR, set	1 adetler	535450

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Tapalı karıştırma silindiri, molibden LR'nin MD 100 (276140) ile tespiti için gerekli bir aksesuarıdır	1 adetler	19802650

Uygulama Listesi

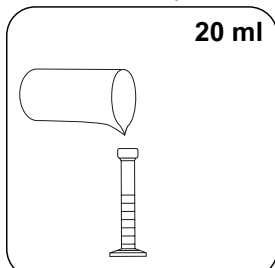
- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Hazırlık

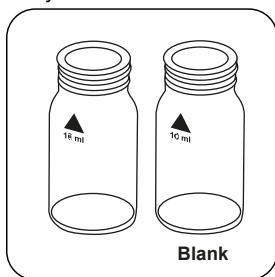
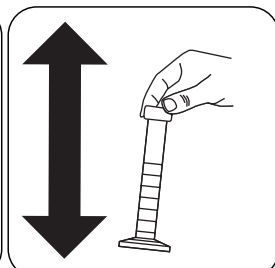
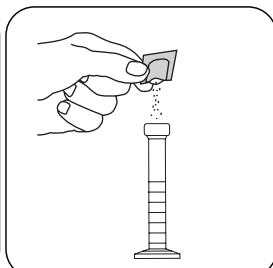
1. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 3 ile 5 arasına getirilmelidir (0,5 mol/l sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Birikmeden kaynaklı hataları önlemek adına cam gereçleri analizden önce asit tuzu çözeltisi ile (yak. %20'lük), akabinde de demineralize su ile yıkayın.

Tespitin uygulanması Vario toz paketli molibdat LR

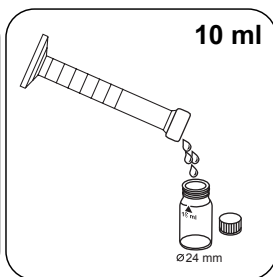
Cihazda metot seçin.



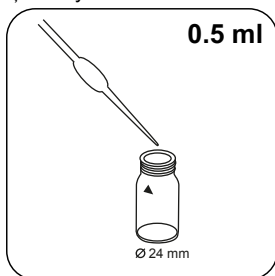
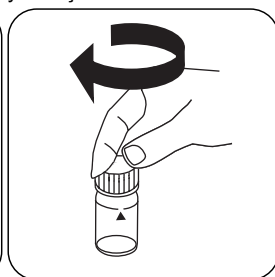
20 ml numuneyi 25 ml'lik karıştırma silindirine ekleyin.



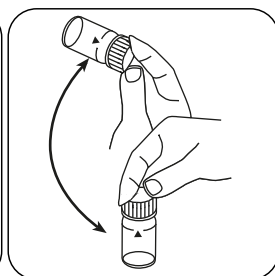
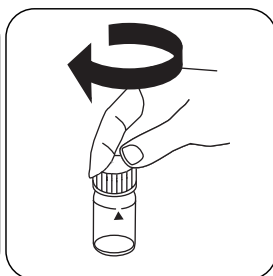
İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayıın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



Her küvete **10 ml numune** ekleyin.

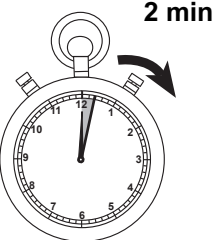


Numune küvetine **0.5 ml Molybdenum 2 LR çözelti** ekleyin.

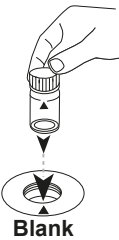




ENTER tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi
bekleyin.



Boş küveti ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

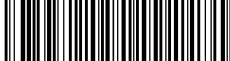


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l Molibdat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	MoO ₄	1
mg/l	Mo	0.6
mg/l	Na ₂ MoO ₄	1.29

Kimyasal Metod

Ternary Complex

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$5.09465 \cdot 10^{-2}$	$5.09465 \cdot 10^{-2}$
b	$3.34565 \cdot 10^{+0}$	$7.19315 \cdot 10^{+0}$
c	$4.35719 \cdot 10^{+1}$	$2.01411 \cdot 10^{+0}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]	Etki
Al	50	
Cr	1000	
Fe	50	
Ni	50	
NO ₂	tüm miktarlarda	
Cu	10	Tepki süresi 5 dakikadan uzun olan daha yüksek okuma değerlerine neden olur



Bibliyografi

Analytical Chemistry, 25(9) 1363 (1953)



Molibdat HR PP
0.3 - 40 mg/L Mo
Merkaptoasetik Asit

M252
MO2

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	430 nm	0.3 - 40 mg/L Mo
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	420 nm	0.3 - 40 mg/L Mo

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

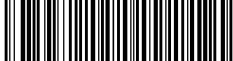
Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO molibden HR, set F10	1 Set	535300

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Soğutma Suları

Hazırlık

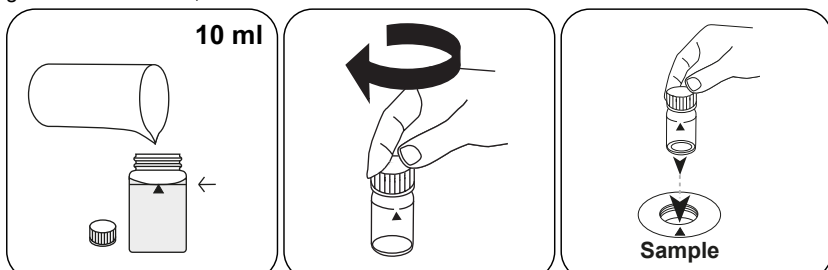
1. Bulanık su numunelerini analizden önce katlanmış filtre ile filtreleyin.
2. Yoğun tampon çözeltili numuneler ya da aşırı pH değerleri olan numuneler analizden önce 1 mol/l nitrik asit ya da 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile 7 pH değerine ayarlanmalıdır.



Tespitin uygulanması Vario toz paketli molibdat HR

Cihazda metot seçin.

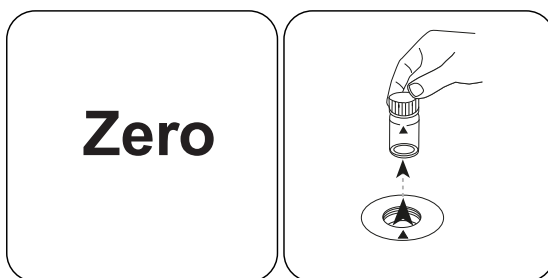
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

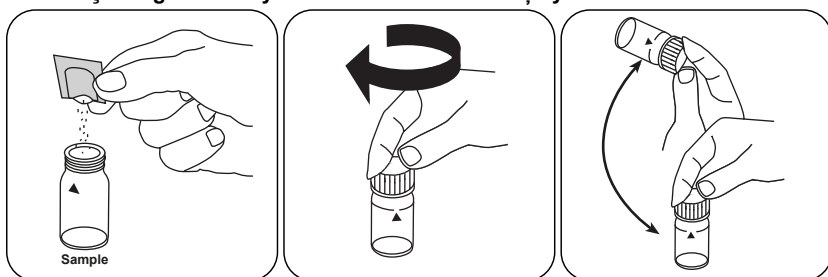
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

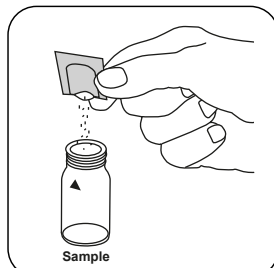
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



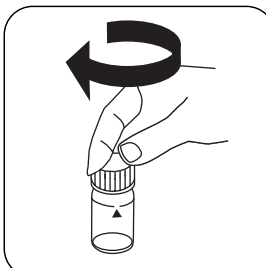
Vario Molybdenum HR 1 F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

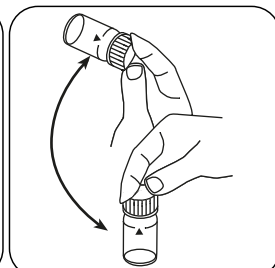
Tozu sallayarak çözdirün.



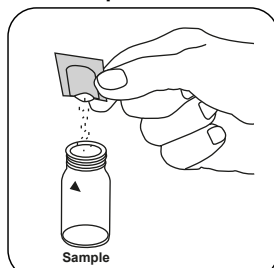
**Vario Molybdenum HR
2 F10 toz paketi ilave edin.**



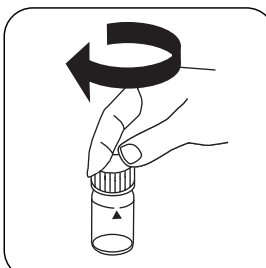
Küveti(küvetleri) kapatın.



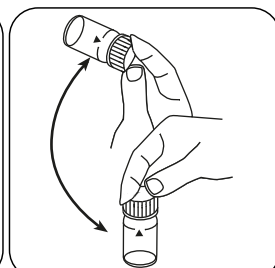
Sallayarak içeriği karıştırın.



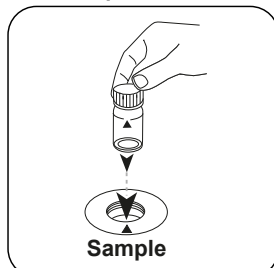
**Vario Molybdenum HR
3 F10 toz paketi ilave edin.**



Küveti(küvetleri) kapatın.



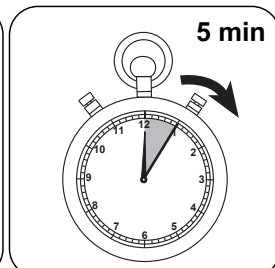
Tozu sallayarak çözdirün.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

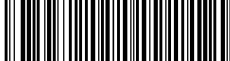
Test

**TEST (XD: START) tuşuna
basın.**



**5 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Molibdat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	MoO ₄	1
mg/l	Mo	0.6
mg/l	Na ₂ MoO ₄	1.29

Kimyasal Metod

Merkaptoasetik Asit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-1.654•10 ⁻²	-1.654•10 ⁻²
b	2.49983•10 ⁺¹	5.37464•10 ⁺¹
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 10 mg/L'den itibaren olan konsantrasyonlarda belirtilen 5 dk'lık tepkime süresinden daha fazla olan süre daha yüksek ölçüm değerlerine neden olur. Bu nedenle testin hızlı uygulanması son derece önemlidir.

Karışmalar	itibaren / [mg/L]
Al	50
Cr	1000
Fe	50
Ni	50
NO ₂ ⁻	tüm miktarlarda



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.16 mg/L
Belirleme Limiti	0.47 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	40 mg/L
Hassasiyet	25.04 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.712 mg/L
Standart Sapma	0.294 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.46 %

Bibliyografi

Analytical Chemistry, 25(9) 1363 (1953)

**Molibdat HR L****M254****1 - 100 mg/L MoO₄****Mo2****Tiyoglikolat**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	430 nm	1 - 100 mg/L MoO ₄

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
KS63-FE6-Tiyoglikolat/molibdat HR RGT	65 mL	56L006365

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Soğutma Suları

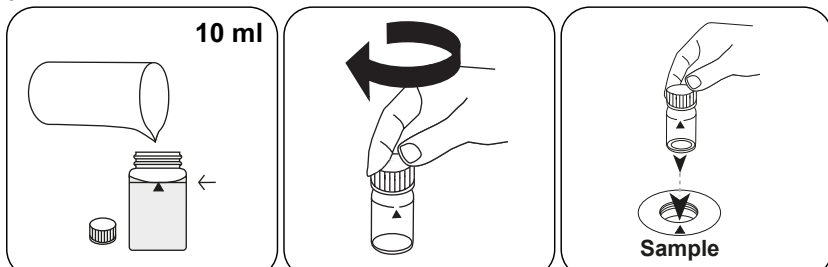
Numune Alma

1. Test numune alımından hemen sonra yapılmalıdır. Molibdat numune alma kabının kenarlarında kalır ve bu da daha düşük ölçüm sonuçlarına neden olur.

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı molibdat HR

Cihazda metot seçin.

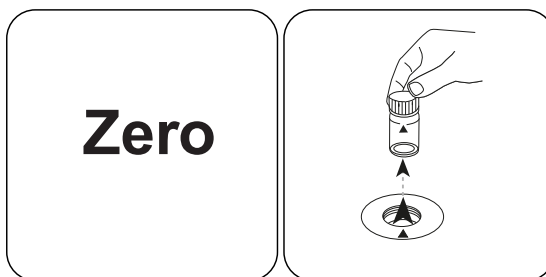
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

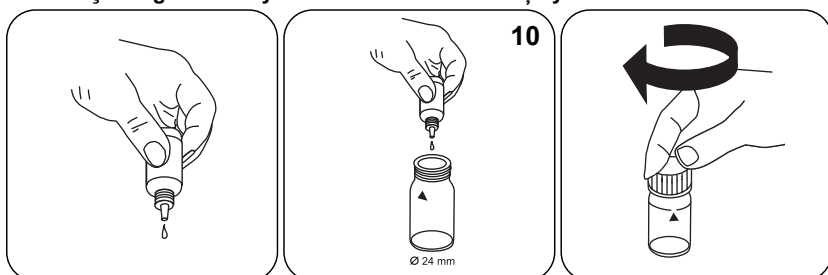
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

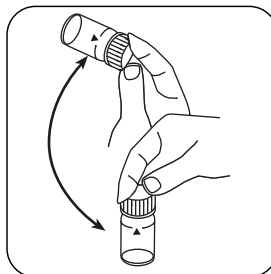
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



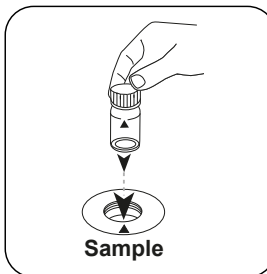
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damalar ilave edin.

10 damla KS63 (Thyogly-colate) ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



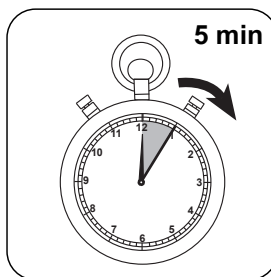
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

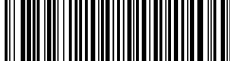
Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Molibdat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	MoO ₄	1
mg/l	Mo	0.6
mg/l	Na ₂ MoO ₄	1.29

Kimyasal Metod

Tiyoglikolat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$2.04522 \cdot 10^{-1}$	$2.04522 \cdot 10^{-1}$
b	$5.4588 \cdot 10^{+1}$	$1.17364 \cdot 10^{+2}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Niob, tantal, titanyum ve zirkonyum bozukluğu sitrik asit ile maskelenir.
2. Vanadyum (V) bozukluğu potasyum fluorit ile maskelenir.

Bibliyografi

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980

**Nikel 50 L****M255****0.02 - 1 mg/L Ni****Dimetilglioksim**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	443 nm	0.02 - 1 mg/L Ni

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nikel ayırıcı testi	1 adetler	2419033

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Dozaj kaşığı No. 8, siyah	1 adetler	424513

Uygulama Listesi

- Galvanizasyon
- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma

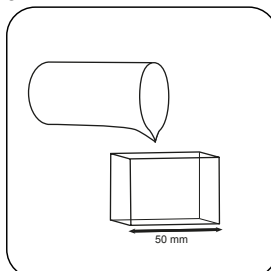
Hazırlık

1. Tespit uygulanırken numune ve ayırıcılar olabildiğince oda sıcaklığına sahip olmalıdır.
2. Numunenin pH değeri 3 ile 10 arasında olmalıdır.

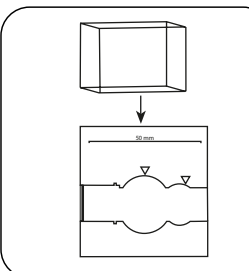
Tespitin uygulanması Ayıraç testli nikel

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



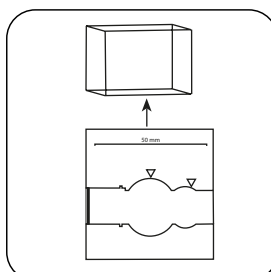
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



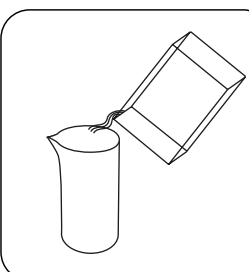
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.

Zero

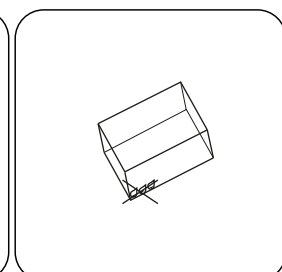
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

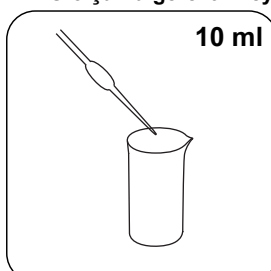


Küveti boşaltın.

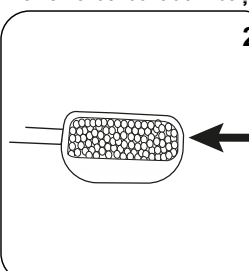


Küveti iyice kurulayın.

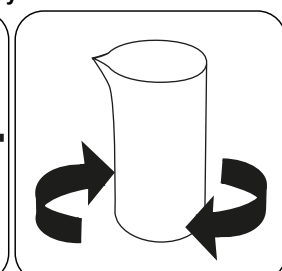
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



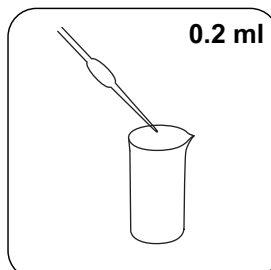
Uygun bir numune kabını **10 ml numune ile doldurun.**



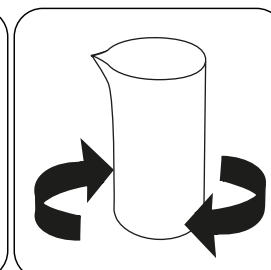
2 silme mikro kaşık No. 8 (siyah) Nickel-51 ilave edin.



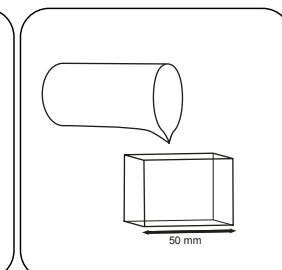
Sallayarak içeriği karıştırın.



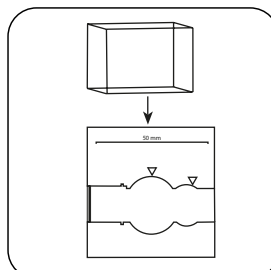
0.2 ml Nickel-52 ilave edin.



Sallayarak içeriği karıştırın.

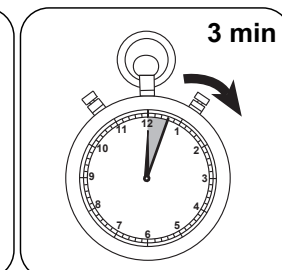
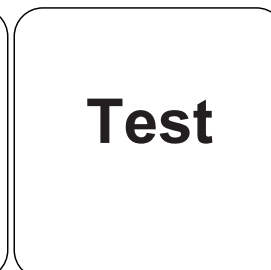


50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

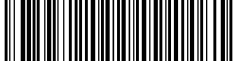


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Nikel cinsinden belirir.



3 dakika tepkime süresi bekleyin.



Kimyasal Metod

Dimetilglioksim

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-1.35208 • 10 ⁻²
b	9.07687 • 10 ⁻¹
c	
d	
e	
f	

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

**Nikel L****M256****0.2 - 7 mg/L Ni****Dimetilglioksim**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	443 nm	0.2 - 7 mg/L Ni
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	430 nm	0.2 - 7 mg/L Ni

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nikel ayırıcı testi	1 adetler	2419033

Uygulama Listesi

- Galvanizasyon
- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma

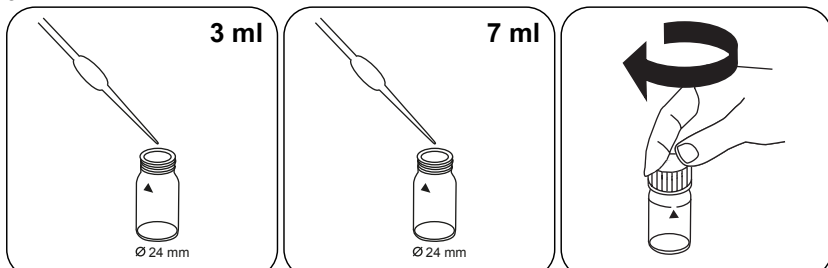
Hazırlık

1. Tespit uygulanırken numune ve ayırıcılar olabildiğince oda sıcaklığına sahip olmalıdır.
2. Numunenin pH değeri 3 ile 10 arasında olmalıdır.

Tespitin uygulanması Ayıraç testli nikel

Cihazda metot seçin.

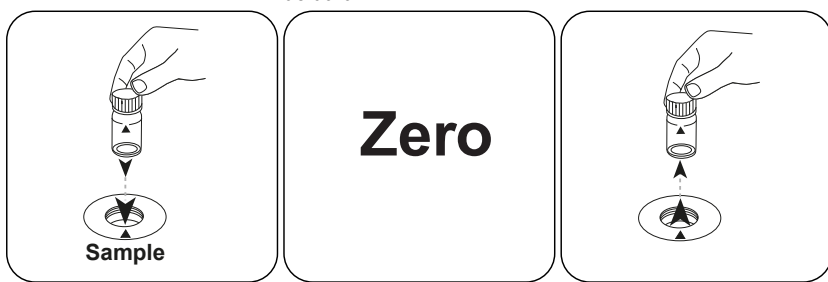
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Küveti **3 ml** numune ekleyin.

24 mm'lik küveti **7 ml** demineralize su ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

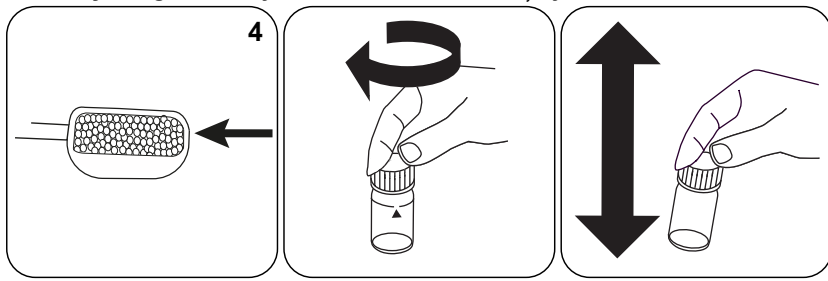


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmışmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

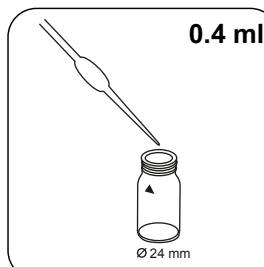
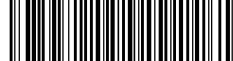
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



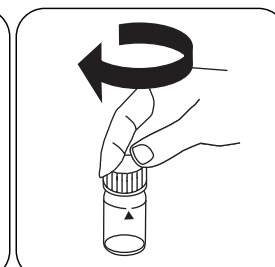
4 silme mikro kaşık No. 8 (siyah) Nickel-51 ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

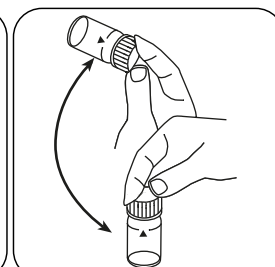
Çalkalayarak içeriği karıştırın.



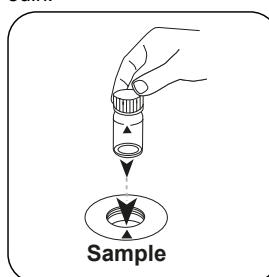
0.4 ml Nickel-52 ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

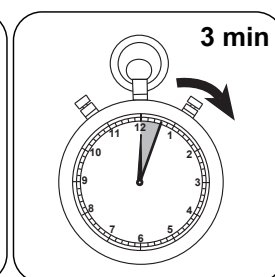
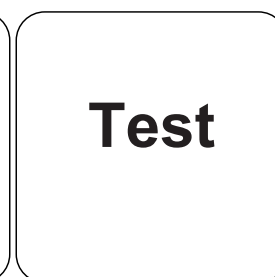


Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Nikel cinsinden belirir.



3 dakika tepkime süresi bekleyin.



Kimyasal Metod

Dimetilglioksim

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$-1.53212 \cdot 10^{-1}$	$-1.53212 \cdot 10^{-1}$
b	$7.07103 \cdot 10^{+0}$	$1.52027 \cdot 10^{+1}$
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Nikel, bu metallerin büyük miktarlarda mevcut olması durumunda tespitten önce izole edilmelidir. İzolasyon, dimetilglioksim çözeltisi ile kloroform içerisinde gerçekleştirilir. Biyolojik olarak yaygın miktarlarda Al, Co, Fe, Mn, Zn ve fosfatlar engel oluşturmaz. Çoğu durumda biyolojik numuneler sülfürik asit ve nitrik asit karışımı ile önce mineralize edilir.

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

**Nitrat T****M260****0.08 - 1 mg/L N****Çinko İndirgemesi / NED**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
, MD 600, MD 610, MD 640, Test Kit, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	530 nm	0.08 - 1 mg/L N

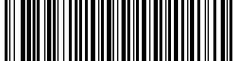
Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nitrat testi	Tablet / 100	502810
Nitrit LR	Tablet / 100	512310BT
Nitrit LR	Tablet / 250	512311BT
Nitrat test tozu	Toz / 15 g	465230
NITRAT deney tüpleri	1 adetler	366220

Uygulama Listesi

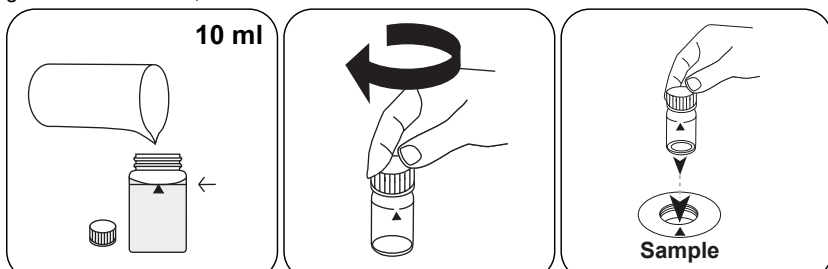
- Atık Su Aritma
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma



Tespitin uygulanması Tablet ve tozlu nitrat

Cihazda metot seçin.

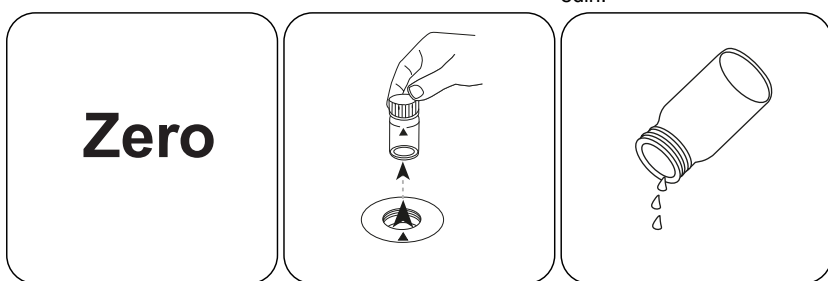
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

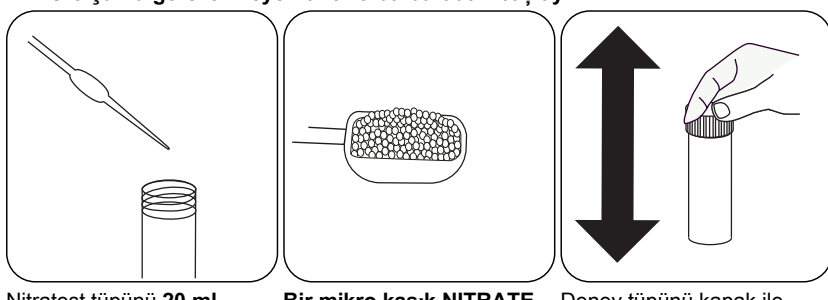


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

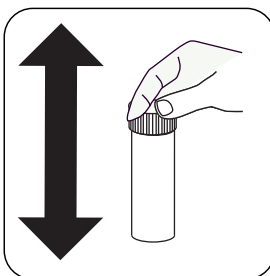
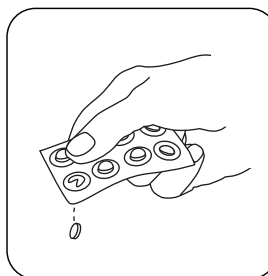
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Nitratest tüpünü **20 ml numune** ile doldurun.

Bir mikro kaşık **NITRATE TEST** toz ilave edin.

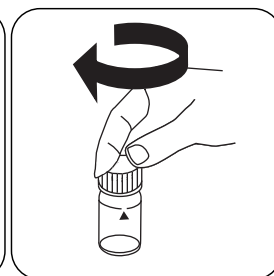
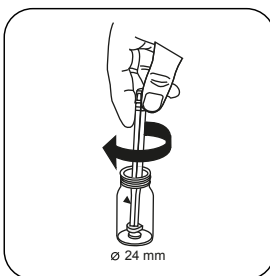
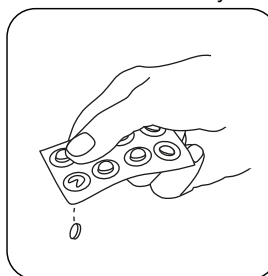
Deney tüpünü kapak ile kapatın ve kuvvetlice çalkalayarak içeriği 1 dakika boyunca karıştırın.



NITRATE TEST tablet ilave edin.

Deney tüpünü kapak ile kapatın ve kuvvetlice çalkalayarak içeriği 1 dakika boyunca karıştırın.

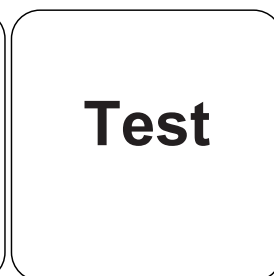
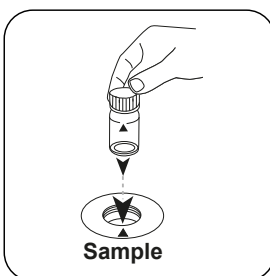
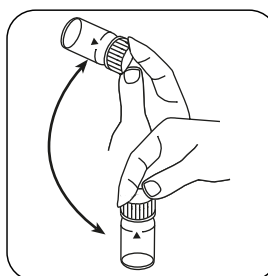
- Deney tüpünün dik şekilde durmasını sağlayın. Redüksiyon maddesi çökene kadar bekleyin.
- Ardından deney tüpünü üç ila dört kez çalkalayın.
- Deney tüpünü 2 dakika bekletin.
- Deney tüpünü açın ve redüksiyon maddesinin kalıntılarını temiz bir bez ile silin.
- Bu numunenin 10 ml'sini 24 mm'lik bir küvete** süzün, bu esnada redüksiyon maddesini aktarmayın.



NITRITE LR tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

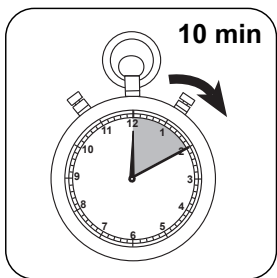
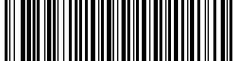
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

TEST (XD: START) tuşuna basın.



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranın sonucu mg/l Nitrat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₃	4.4268

Kimyasal Metod

Çinko İndirgemesi / NED

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-9.38065 • 10 ⁻³	-9.38065 • 10 ⁻³
b	3.20151 • 10 ⁻¹	6.88325 • 10 ⁻¹
c	2.5446 • 10 ⁻³	1.17624 • 10 ⁻²
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Antimon(III), demir(III), kurşun, civa(I), gümüş, kloroplatinat, metavanadat ve bizmut çökelti oluşmasını sağlar.
2. Bakır(II) mevcut olması durumunda, diazonyum tuzlarının azaltılması hızlandığinden daha küçük ölçüm değerleri elde edilebilir.

**Giderilebilir Girişimler**

1. Orijinal su numunesi nitrit içeriyorsa yüksek nitrat nitrojen değerleri elde edilir. Düzeltme için nitrat nitrojen maddesi içeriği 270 metoduyla ortaya çıkarılır ve nitrat nitrojen tespiti sonucundan çıkarılır. Hesaplanarak elde edilen değer, incelenmesi gereken su numunesindeki gerçek nitrat nitrojen içeriğini belirtir.
2. 1 mg/L üzerindeki nitrat nitrojen konsantrasyonlarında 10 dk'lık tepkime süresinden sonra bir hatalı ölçüm gerçekleşir (bu durumda şeftali renginde bir renk dönüşümü olur, normal olan pembemsi kırmızı elde edilmez). Su numunesinin seyreltilmesi ile ölçüm aralığı genişletilebilir. Ardından analiz sonucu seyreltleme katsayısı ile çarpılmalıdır.

Elde edilen

ASTM D 3867-09
APHA 4500 NO3- E-2000
US EPA 353.3 (1983)

**Nitrat TT****M265****1 - 30 mg/L N****Kromotropik Asit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	430 nm	1 - 30 mg/L N
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	410 nm	1 - 30 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Nitra X ayıraç, set	1 Set	535580
Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.		
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Tutamaklı plastik huni	1 adetler	471007

Uygulama Listesi

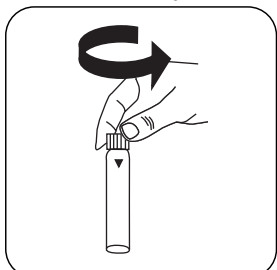
- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Notlar

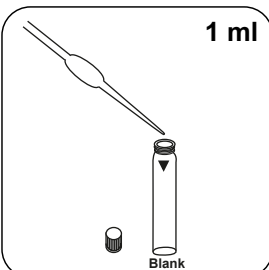
1. Küçük miktar katı maddenin çözünmemiş halde kalması olasıdır.

Tespitin uygulanması Vario küvet testli nitrat

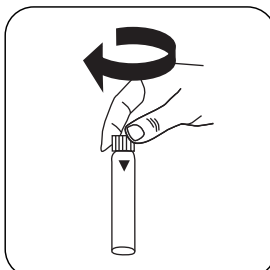
Cihazda metot seçin.



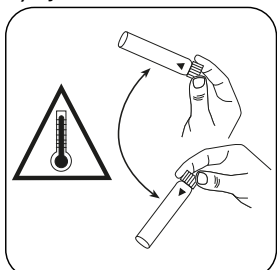
Ayırıcı küvetini (Reagent A) açın.



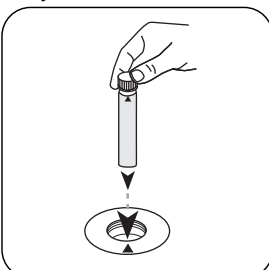
Küvete 1 ml numune ekleyin.



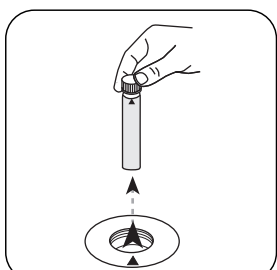
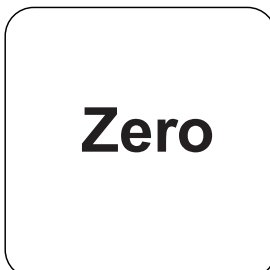
Küveti(küvetleri) kapatın.



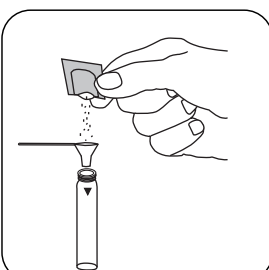
Dikkatle sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat: Isı oluşumu!**



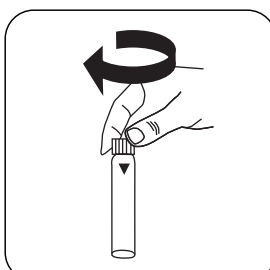
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



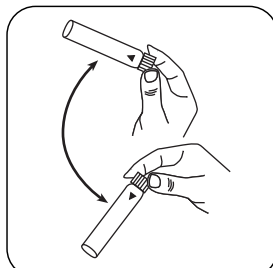
Küveti ölçüm haznesinden alın.



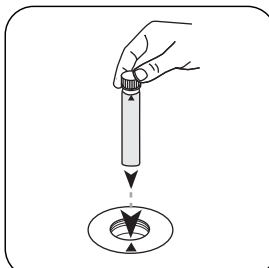
Vario Nitrate Chromotropic toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



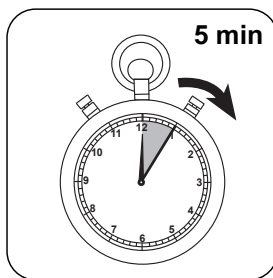
Sallayarak içeriği karıştırın
(10 x).



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Nitrat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₃	4.43

Kimyasal Metod

Kromotropik Asit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

$\varnothing 16 \text{ mm}$	
a	-3.25164 • 10 ⁻¹
b	2.03754 • 10 ⁺¹
c	1.45821 • 10 ⁺⁰
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ba	1
Cl ⁻	1000
Cu	tüm miktarlarda
NO ₂ ⁻	12

Bibliyografi

P. W. West, G. L. Lyles, A new method for the determination of nitrates, Analytica Chimica Acta, 23, 1960, p. 227-232

**Nitrat LR2 TT****M266****0.2 - 15 mg/L N****2,6-Dimetilfenol**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	340 nm	0.2 - 15 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

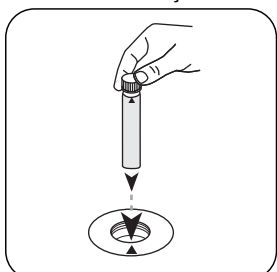
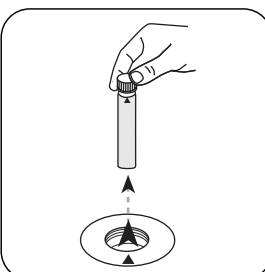
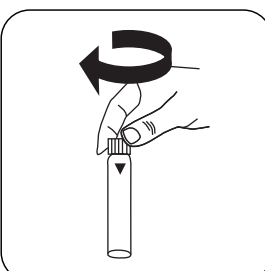
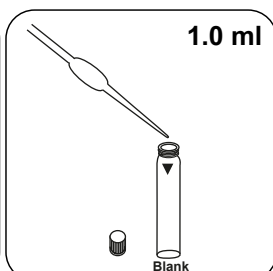
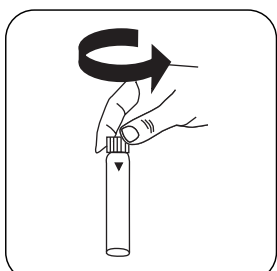
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nitrat-DMP LR2 / 25	25 adetler	2423330

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Tespitin uygulanması Küvet testli nitrat LR2

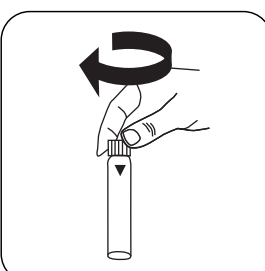
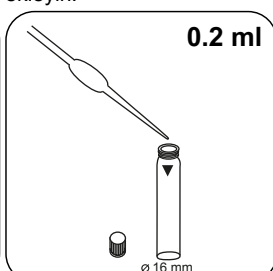
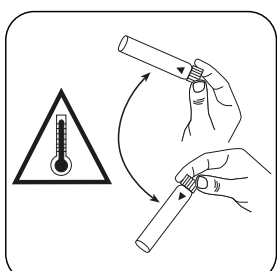
Cihazda metot seçin.

**Zero****Boş küveti** ölçüm hazırlama-
sına koyun. Doğru konum-
landırılmasına dikkat edin.**ZERO** tuşuna basın.Küveti ölçüm hazırlasından
alın.

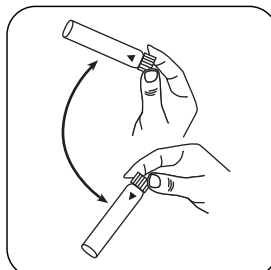
Bir ayıraç küvetini açın.

Küvete 1.0 ml numune
ekleyin.

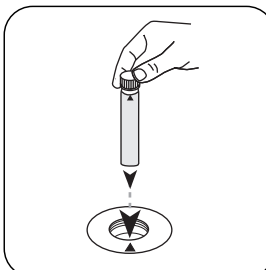
Küveti(küvetleri) kapatın.

Dikkatlice sallayarak içeriği
karıştırın. **Dikkat: İslı
oluşumu!****0.2 ml** **Nitrate-111** ilave
edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



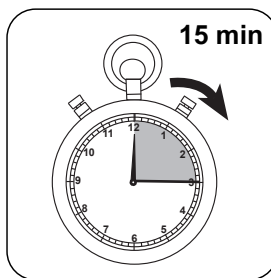
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



15 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l NO₃-N veya NO₃ cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₃	4.4268

Kimyasal Metod

2,6-Dimetilfenol

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

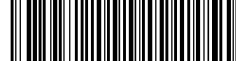
$\varnothing 16 \text{ mm}$	
a	$2.4531 \cdot 10^{-2}$
b	$1.34256 \cdot 10^{-1}$
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 2 mg/L üzerindeki nitrik konsantrasyonları fazla miktarda bulgulara neden olur
- Okside edilebilir organik maddelerde yüksek içerik (CSB) fazla miktarda bulgulara neden olur

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cr ⁶⁺	2
Fe ²⁺	25
Sn ²⁺	25
Ca ²⁺	50
Co ²⁺	50
Cu ²⁺	50



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Fe ³⁺	50
Ni ²⁺	50
Pb ²⁺	50
Zn ²⁺	50
Cd ²⁺	100
K ⁺	250
NO ₂ ⁻	1
Cl ⁻	250

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.06 mg/L
Belirleme Limiti	0.17 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	15.0 mg/L
Hassasiyet	13.19 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.063 mg/L
Standart Sapma	0.026 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.71 %

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

Elde edilen

ISO 7890-1-1986
DIN 38405 D9

**Nitrat LR TT****M267****0.5 - 14 mg/L N****2,6-Dimetilfenol**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	340 nm	0.5 - 14 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nitrat-DMP LR / 25	25 adetler	2423340

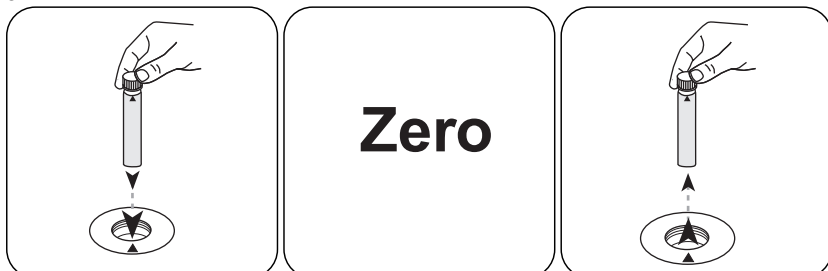
Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Tespitin uygulanması Küvet testli nitrat LR

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

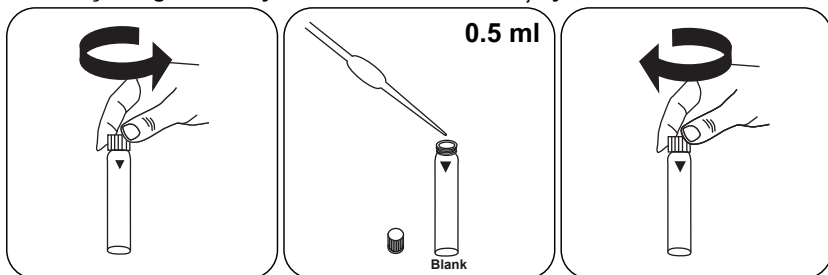


Bos küveti ölçüm hazırlığıne koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm hazırlığından alın.

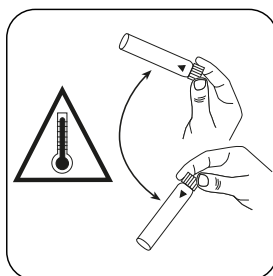
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



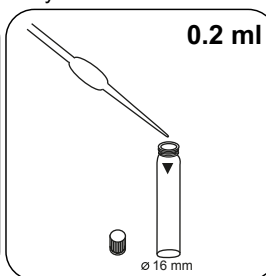
Bir ayıraç küvetini açın.

Küvete **0.5 ml numune** ekleyin.

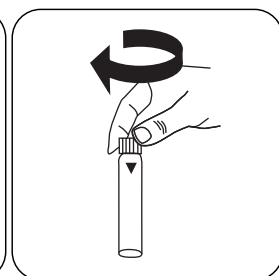
Küveti(küvetleri) kapatın.



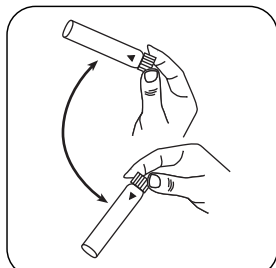
Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat: Isı oluşumu!**



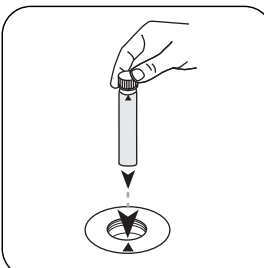
0.2 ml Nitrate-111 ilave edin.



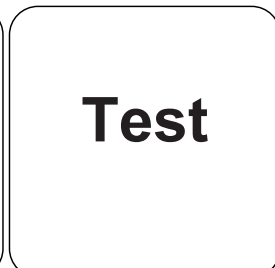
Küveti(küvetleri) kapatın.



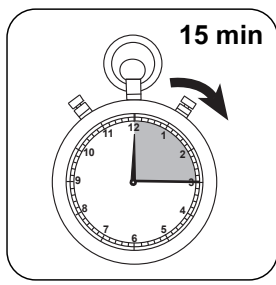
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



15 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l NO₃-N veya NO₃ cinsinden belirir.

Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₃	4.4268

Kimyasal Metod

2,6-Dimetilfenol

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

$\varnothing 16 \text{ mm}$	
a	-3.34651 • 10 ⁻¹
b	2.53157 • 10 ⁺¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 2 mg/L üzerindeki nitrik konsantrasyonları fazla miktarda bulgulara neden olur
- Okside edilebilir organik maddelerde yüksek içerik (CSB) fazla miktarda bulgulara neden olur

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cr ⁶⁺	5
Fe ²⁺	50
Sn ²⁺	50
Ca ²⁺	100
Co ²⁺	100
Cu ²⁺	100



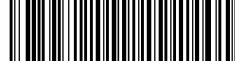
Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Fe ³⁺	100
Ni ²⁺	100
Pb ²⁺	100
Zn ²⁺	100
Cd ²⁺	200
K ⁺	500
NO ₂ ⁻	2
Cl ⁻	500

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

Elde edilen

ISO 7890-1-2-1986
DIN 38405 D9-2

**Nitrate HR****M268****1.2 - 35 mg/L N****2,6-Dimetilfenol**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	340 nm	1.2 - 35 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nitrat-DMP HR / 25	25 adetler	2423370

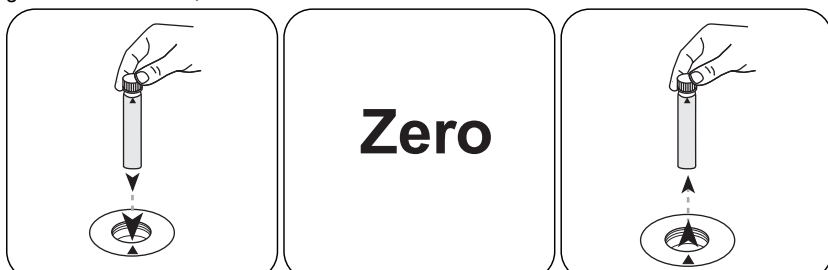
Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Tespitin uygulanması Nitrate HR with tube test

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

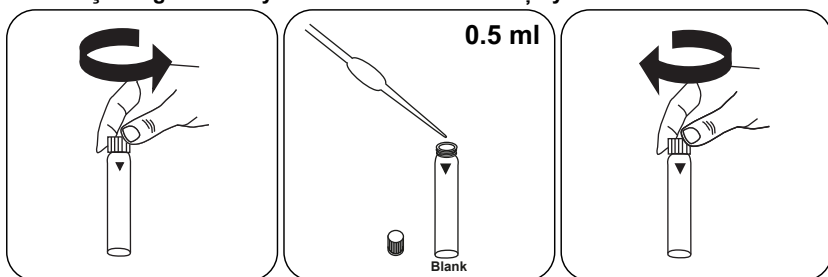


Bos küveti ölçüm hazırlığıne koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm hazırlığından alın.

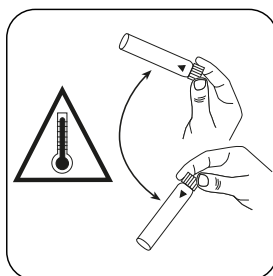
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



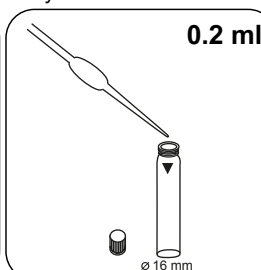
Bir ayıraç küvetini açın.

Küvete **0.5 ml** numune ekleyin.

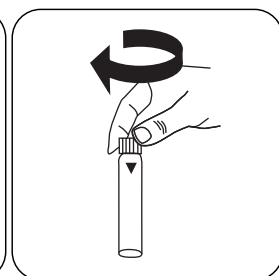
Küveti(küvetleri) kapatın.



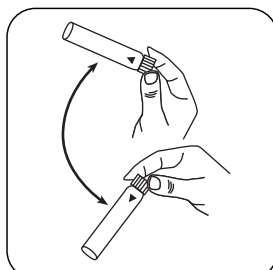
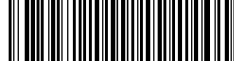
Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat: Isı oluşumu!**



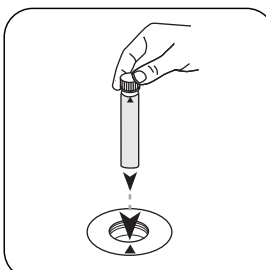
0.2 ml Nitrate-111 ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



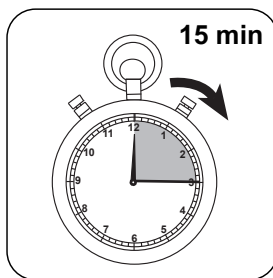
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



15 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l NO₃-N veya NO₃ cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürüleceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₃	4.4268

Kimyasal Metod

2,6-Dimetilfenol

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

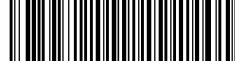
$\varnothing 16 \text{ mm}$	
a	-2.73451 • 10 ⁻¹
b	2.47521 • 10 ⁺¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Nitrite concentrations above 2 mg/L result in higher results.
2. High levels of oxidisable organic substances (COD) lead to higher results.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cr ⁶⁺	5
Fe ²⁺	50
Sn ²⁺	50
Ca ²⁺	100
Co ²⁺	100
Cu ²⁺	100
Fe ³⁺	100



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ni ²⁺	100
Pb ²⁺	100
Zn ²⁺	100
Cd ²⁺	200
K ⁺	500
NO ₂ ⁻	2
Cl ⁻	500

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

Elde edilen

ISO 7890-1-2-1986

DIN 38405 D9-2

**Nitrit T****M270****0.01 - 0.5 mg/L N****N-(1-Naftil)-etilendiamin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	560 nm	0.01 - 0.5 mg/L N
SpectroDirect	\varnothing 24 mm	545 nm	0.01 - 0.5 mg/L N
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	540 nm	0.01 - 0.5 mg/L N

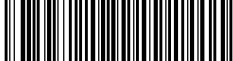
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
Nitrit LR	Tablet / 100	512310BT
Nitrit LR	Tablet / 250	512311BT

Uygulama Listesi

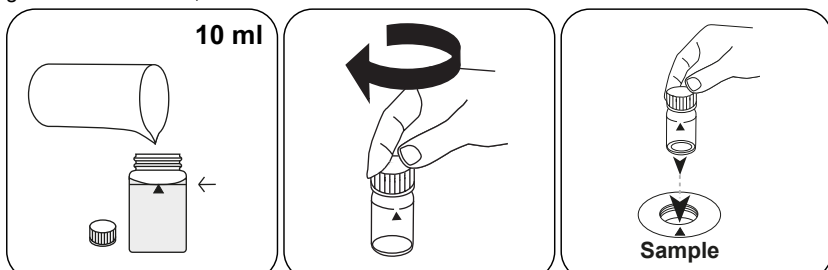
- Galvanizasyon
- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma



Tespitin uygulanması Tabletli nitrit

Cihazda metot seçin.

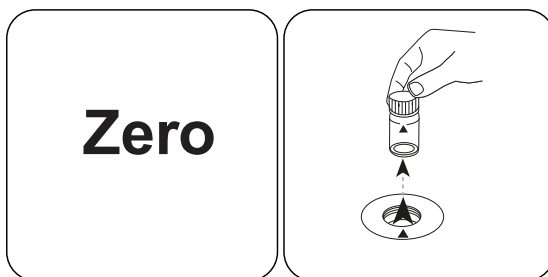
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

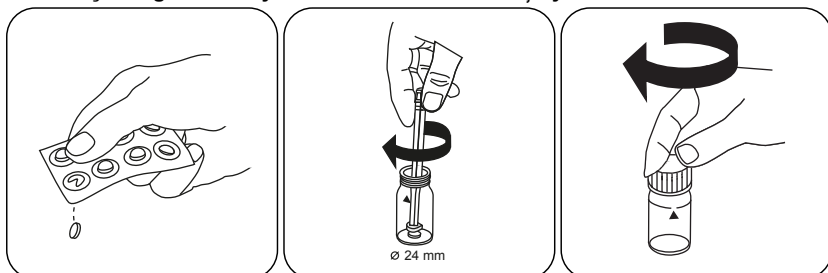
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

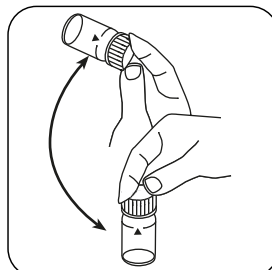
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



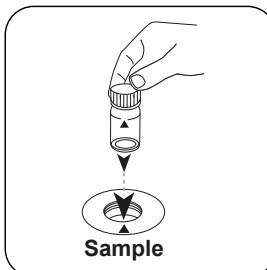
NITRITE LR tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

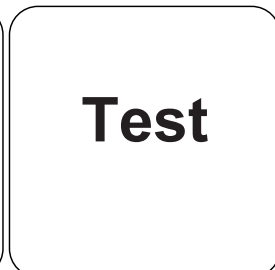
Küveti(küvetleri) kapatın.



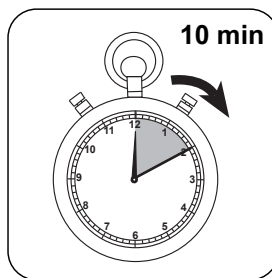
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

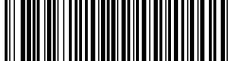


TEST (XD: START) tuşuna basın.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Nitrit cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₂	3.2846

Kimyasal Metod

N-(1-Naftil)-etilendiamin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5.14368 • 10 ⁻³	-5.14368 • 10 ⁻³
b	1.76663 • 10 ⁻¹	3.79825 • 10 ⁻¹
c	1.20299 • 10 ²	5.56082 • 10 ²
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Antimon(III), demir(III), kurşun, civa(I), gümüş, kloroplatinat, metavanadat ve bizmut çökelti kaynaklı bozukluklara neden olabilir
2. Bakır(II) iyonları diazonyum tuzlarının azalmasını hızlandırır ve daha düşük ölçüm değerleri verir.
3. Uygulamada, yukarıda açıklanan iyonların önemli ölçüm hatalarına neden olacağı konsantrasyonlarda bulunma ihtimali yoktur.

Elde edilen

DIN ISO 15923-1 D49

Nitrit VHR L**M271****25 - 2500 mg/L NO₂⁻****Ferrous Sulfate Method****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640	ø 24 mm	580 nm	25 - 2500 mg/L NO ₂ ⁻
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	585 nm	25 - 2500 mg/L NO ₂ ⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nitrite VHR L, 500 ml	500 mL	471170
Nitrite VHR L, 500 ml, Set	500 mL	471160

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Pipette, 1000 µl	1 adetler	365045
Pipet uçları, 0,1-1 ml (mavi), 1000 adet	1 adetler	419073

Uygulama Listesi

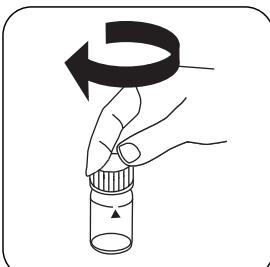
- Soğutma Suları

Tespitin uygulanması Nitrit VHR L

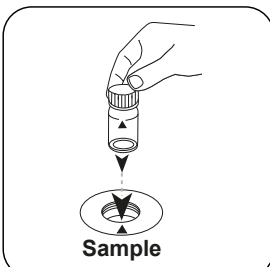
Cihazda metot seçin.



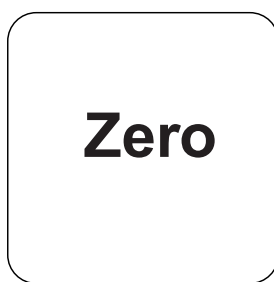
Numune küvetine **10 ml**
Nitrite VHR L çözelti
ekleyin.



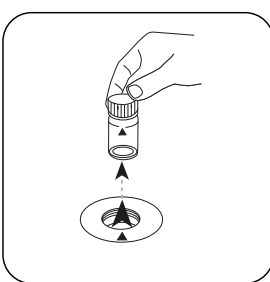
Küveti(küvetleri) kapatın.



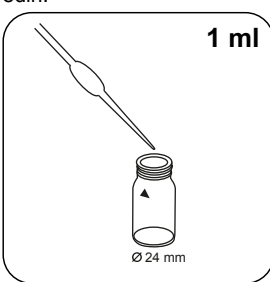
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



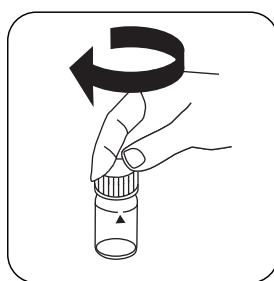
ZERO tuşuna basın.



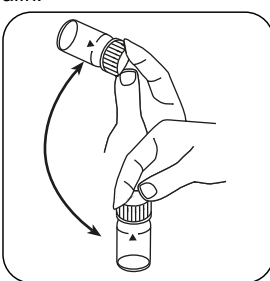
Küveti ölçüm haznesinden
alin.



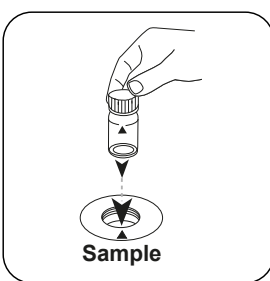
1 ml **numune** ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(1-2 kez).



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç mg/l Nitrite cinsinden belirir.

Kimyasal Metod

Ferrous Sulfate Method

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	1.45432•10 ⁻⁰	1.45432•10 ⁺¹
b	1.22994•10 ⁺³	2.64437•10 ⁺³
c		
d		
e		
f		

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	8.77 mg/L
Belirleme Limiti	26.31 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	2500 mg/L
Hassasiyet	1235.02 mg/L / Abs
Güven Aralığı	13.11 mg/L
Standart Sapma	5.42 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.43 %

**Nitrit PP****M272****0.01 - 0.3 mg/L N****Diazolama**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	530 nm	0.01 - 0.3 mg/L N
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	507 nm	0.01 - 0.3 mg/L N

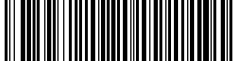
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO Nitri 3 F10	Toz / 100 adetler	530980

Uygulama Listesi

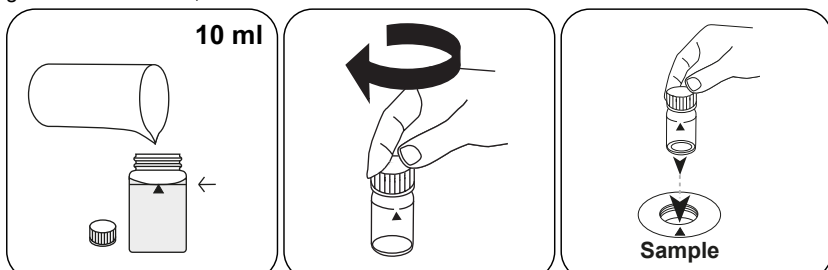
- Galvanizasyon
- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma



Tespitin uygulanması Vario toz paketli nitrit

Cihazda metot seçin.

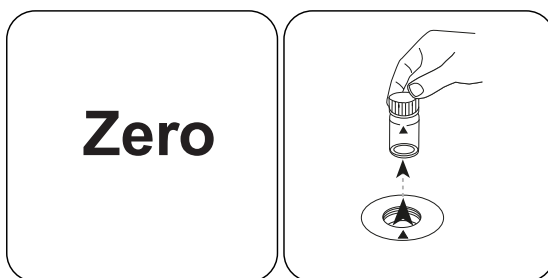
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

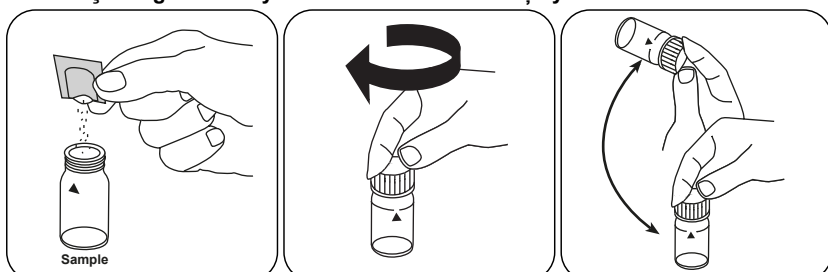
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

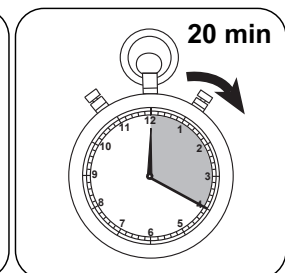
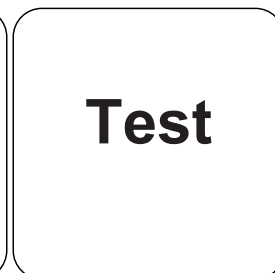
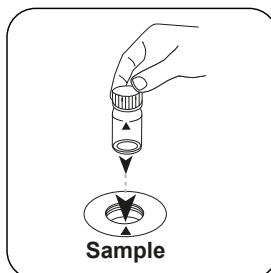
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Vario Nitri 3 F10 toz paketi ilave edin.

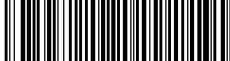
Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekran da sonuç mg/l Nitrit cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₂	3.2846

Kimyasal Metod

Diazolama

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.54687 • 10 ⁻³	-2.54687 • 10 ⁻³
b	1.89212 • 10 ⁻¹	4.06806 • 10 ⁻¹
c	1.10586 • 10 ²	5.11184 • 10 ²
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Aşırı oksitlenen ve azaltıcı maddeler tüm miktarlarda bozar.
2. Bakır ve demir(II) iyonları düşük sonuçlara neden olur.
3. Antimon, kurşun, klorplatinat, demir(III), altın, metavanadat, civa, gümüş ve bizmut iyonları çökeltilere neden olarak bozar.
4. Çok yüksek nitrat konsantrasyonlarında (>100 mg/L N) daima küçük bir miktar nitrit fark edilir. Bu, ya spontane ya da tespit sürecinde ortaya çıkan nitratın nitrite düşük redüksiyonundan kaynaklı gibi görülmektedir.

Elde edilen

USGS I-4540-85

**Nitrit LR TT****M275****0.03 - 0.6 mg/L N****Sülfanilik/Naftilamin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	545 nm	0.03 - 0.6 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayıraçlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nitrit LR / 25	1 adetler	2423420
Nitrit / 25	1 adetler	2419018

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Dozaj kaşığı No. 8, siyah	1 adetler	424513

Uygulama Listesi

- Galvanizasyon
- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Test uygulanırken numune ve ayıraçlar olabildiğince oda sıcaklığında olmalıdır.

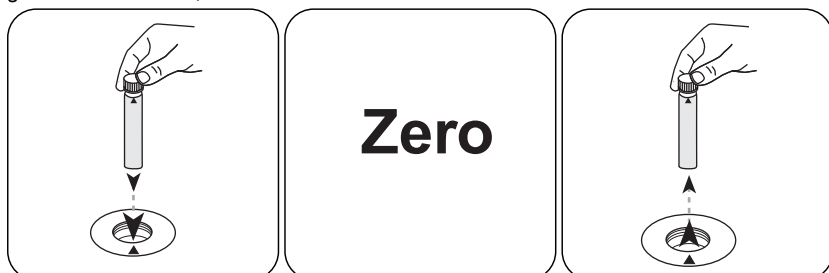
Notlar

1. Ayıraçlar +4 °C ile +8 °C arası sıcaklıkta kapalı halde muhafaza edilmelidir.

Tespitin uygulanması Küvet testli nitrit LR

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

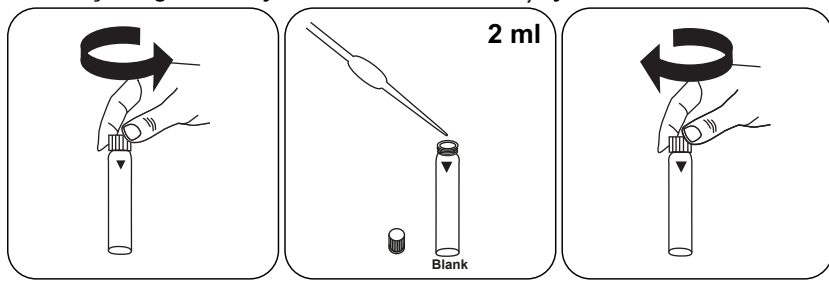


Birlikte teslim edilen boş küveti (kırmızı etiket) ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

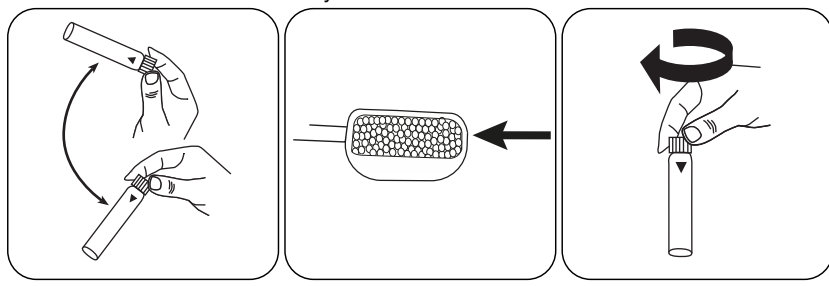
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Ayraç küvetini açın.

Küvete **2 ml numune** ekleyin.

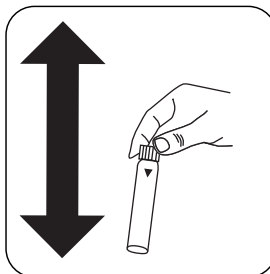
Küveti(küvetleri) kapatın.



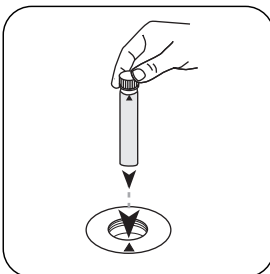
Sallayarak içeriği karıştırın.

Bir silme mikro kaşık No. 8 (siyah) Nitrite-101 ilave edin.

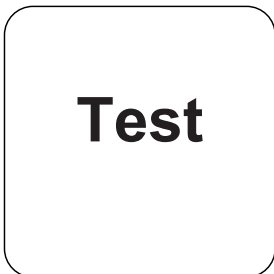
Küveti(küvetleri) kapatın.



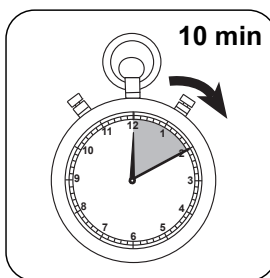
Çalkalayarak içeriği çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Nitrit cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₂	3.2846

Kimyasal Metod

Sülfanilik/Naftilamin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

$\varnothing 16 \text{ mm}$	
a	-4.32137 • 10 ⁻²
b	2.05096 • 10 ⁺⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Fe ³⁺	5
Fe ²⁺	10
Cu ²⁺	100
Cr ³⁺	100
Al ³⁺	1000
Cd ²⁺	1000
toplum sertlik	178,6 mmol/l (1000 °dH)
CrO ₄ ²⁻	0,5
p-PO ₄	2



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
S ²⁻	10
SO ₃ ²⁻	10
NO ₃ ⁻	25
HCO ₃ ⁻	35,8 mmol/l (100 °dH)
Hg ²⁺	250
Mn ²⁺	1000
NH ₄ ⁺	1000
Ni ²⁺	1000
Pb ²⁺	1000
Zn ²⁺	1000
Cl ⁻	1000
CN ⁻	250
EDTA	250
o-PO ₄ ³⁻	1000
SO ₄ ²⁻	1000

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.04 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	0.6 mg/L
Hassasiyet	2.03 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.014 mg/L
Standart Sapma	0.006 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.79 %

Elde edilen

DIN EN 26777
ISO 6777

**Nitrit HR TT****M276****0.3 - 3 mg/L N****Sülfanilik/Naftilamin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	545 nm	0.3 - 3 mg/L N

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Nitrit HR / 25	1 adetler	2423470
Nitrit / 25	1 adetler	2419018

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Dozaj kaşığı No. 8, siyah	1 adetler	424513

Uygulama Listesi

- Galvanizasyon
- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Test uygulanırken numune ve ayıracılar olabildiğince oda sıcaklığında olmalıdır.

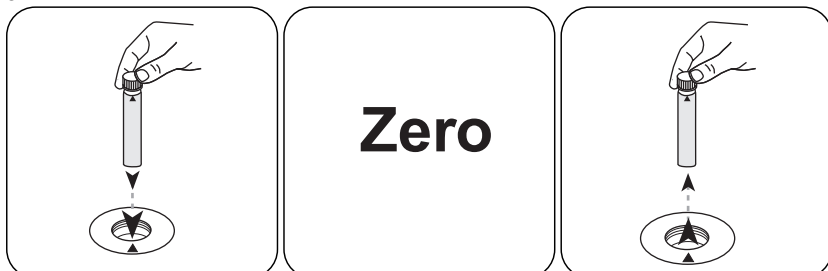
Notlar

1. Ayıracılar +4 °C ile +8 °C arası sıcaklıkta kapalı halde muhafaza edilmelidir.

Tespitin uygulanması Küvet testli nitrit HR

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

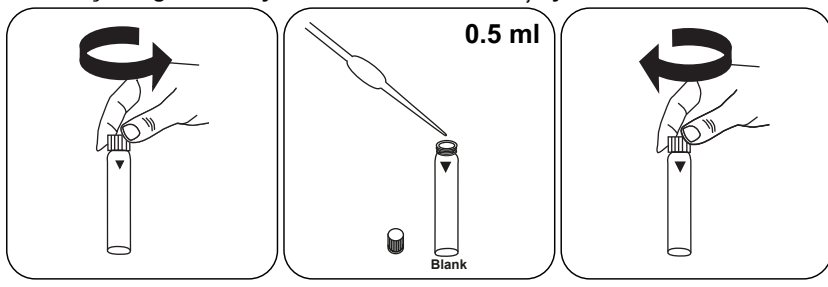


Birlikte teslim edilen boş küveti (kırmızı etiket) ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

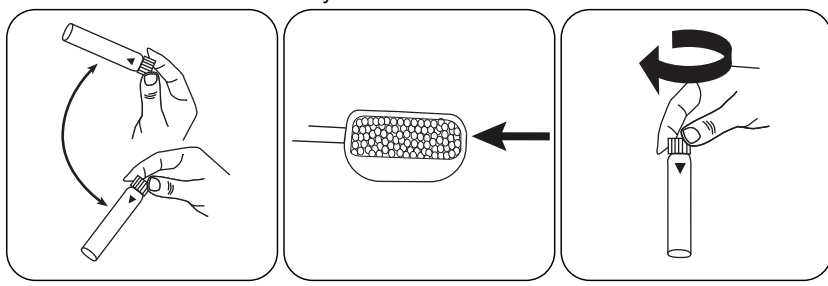
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



Ayraç küvetini açın.

Küvete **0.5 ml numune** ekleyin.

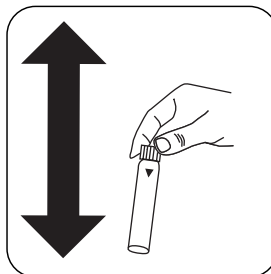
Küveti(küvetleri) kapatın.



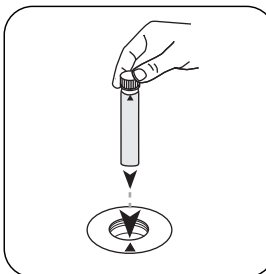
Sallayarak içeriği karıştırın.

Bir silme mikro kaşık No. 8 (siyah) Nitrite-101 ilave edin.

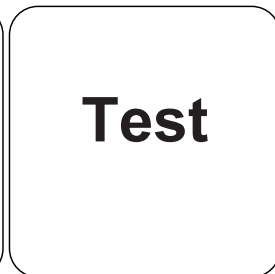
Küveti(küvetleri) kapatın.



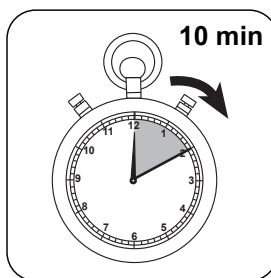
Çalkalayarak içeriği çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

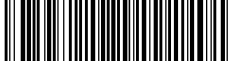


TEST (XD: START) tuşuna basın.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Nitrit cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NO ₂	3.2846

Kimyasal Metod

Sülfanilik/Naftilamin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

$\varnothing 16 \text{ mm}$	
a	-3.31219 • 10 ⁻²
b	7.53948 • 10 ⁺⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Fe ³⁺	20
Fe ²⁺	50
Cu ²⁺	500
Cr ³⁺	500
Al ³⁺	1000
Cd ²⁺	1000
toplum sertlik	178,6 mmol/l (1000 °dH)
CrO ₄ ²⁻	0,5
p-PO ₄	10



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
S ²⁻	50
SO ₃ ²⁻	50
NO ₃ ⁻	100
HCO ₃ ⁻	143,2 mmol/l (400 °dH)
Hg ²⁺	1000
Mn ²⁺	1000
NH ₄ ⁺	1000
Ni ²⁺	1000
Pb ²⁺	1000
Zn ²⁺	1000
Cl ⁻	1000
CN ⁻	1000
EDTA	1000
o-PO ₄ ³⁻	1000
SO ₄ ²⁻	1000

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.05 mg/L
Belirleme Limiti	0.15 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	3 mg/L
Hassasiyet	8.54 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.61 mg/L
Standart Sapma	0.25 mg/L
Varyasyon Katsayısı	15.16 %

Elde edilen

DIN EN 26777
ISO 6777



TN LR TT

M280

0.5 - 25 mg/L N^{b)}

Persülfat Özümsemesi

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 16 mm	430 nm	0.5 - 25 mg/L N ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	410 nm	0.5 - 25 mg/L N ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO toplam azot LR, set	1 Set	535550
Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.		
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

- Nitrojen içermeyen ve bazı numunelerde bulunan organik bileşiklerdeki büyük miktarlar, persülfat ayıracını kısmen tüketerek parçalama işleminin etkisini kısıtlayabilir. Büyük miktarda organik bileşikler içerdikleri bilinen numuneler, parçalama işleminin etkisini kontrol etmek için seyreltilmeli ve bir kez daha işlenmelidir.



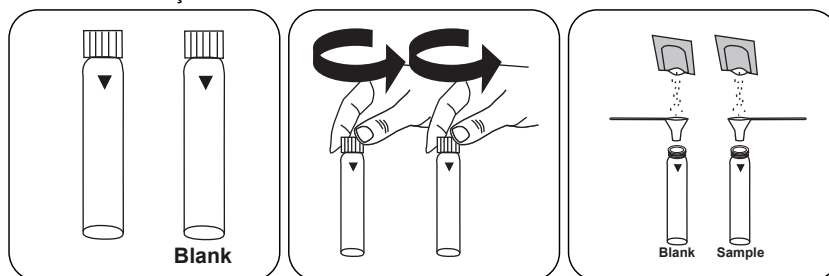
Notlar

1. Persülfat ayıracı küvetlerin vida dişine değimemelidir. Dökülen ya da sıçrayan persülfat ayıracını temizlemek için, küvet vida dişini temiz bir bezle iyice silin.
2. Numune ve boş değer için hacmi 2 ml volümetrik pipet ile dozajlayın.
3. Her numune seti başına bir boş küvet yeterlidir.
4. TN hidroksit LR ayıracı, TN persülfat ayı. ve TN ayıraç B tamamen çözünmeyebilir.
5. Boş küvet, karşıt olarak ölçülen numunelere aynı ayıraç partisi katıldığı müddetçe (karanlıkta depolanmış olarak) 7 gün boyunca kullanılabilir.



Tespitin uygulanması Nitrojen toplam LR Vario küvet testli

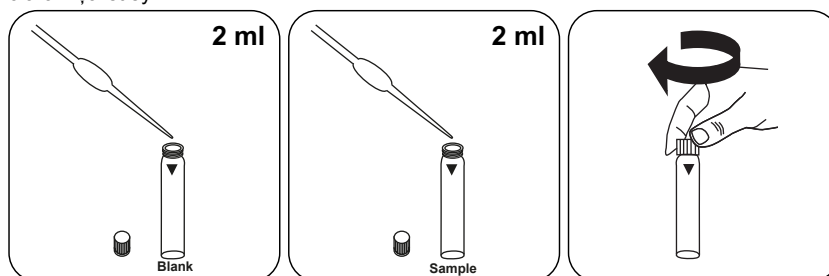
Cihazda metot seçin.



İki parçalama küveti TN Hydroxide LR hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Küvetleri açın.

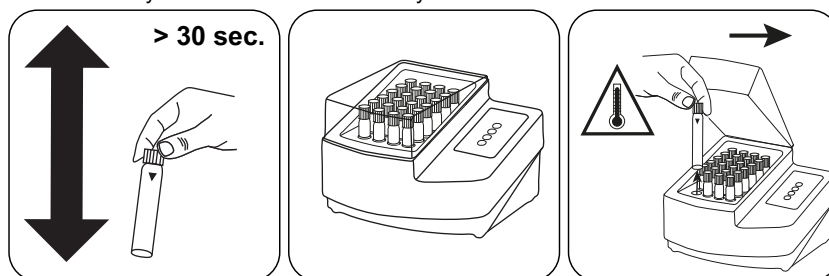
Her küvete bir Vario TN Persulfate Rgt. toz paketi ekleyin.



Boş küvete **2 ml demir-alize su** ekleyin.

Numune küvetine **2 ml numune** ekleyin.

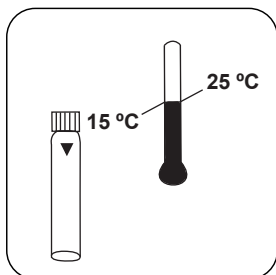
Küveti(küvetleri) kapatın.



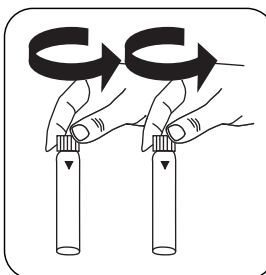
Kuvvetlice çalkalayarak içeriği karıştırın (**> 30 sec.**).

Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **30 dakika boyunca 100 °C'de** ısıtın.

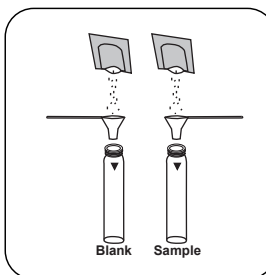
Küveti termoreaktörden alın. (Dikkat: Küvet sıcaktır!)



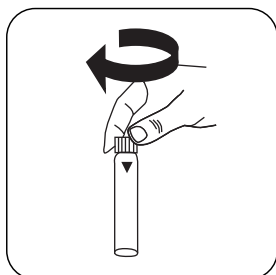
Numuneyi oda sıcaklığına
gelene kadar soğumaya
bırakın.



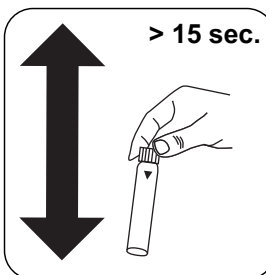
Küvetleri açın.



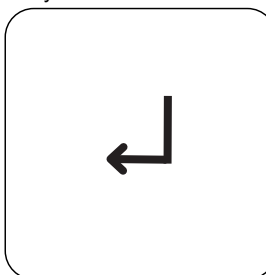
Her küvete bir Vario TN
Reagent A toz paketi
ekleyin.



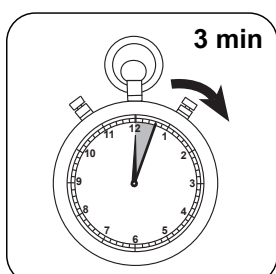
Küveti(küvetleri) kapatın.



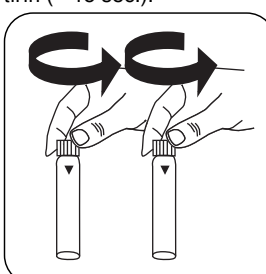
Çalkalayarak içeriği karış-
tırın (> 15 sec.).



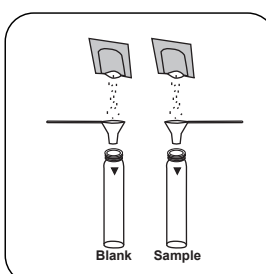
ENTER tuşuna basın.



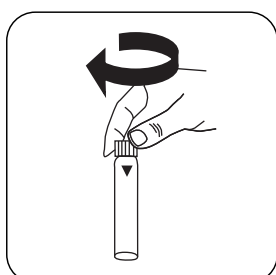
3 dakika tepkime süresi
bekleyin.



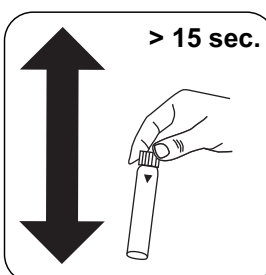
Küvetleri açın.



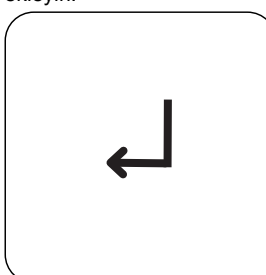
Her küvete bir Vario TN
Reagent B toz paketi
ekleyin.



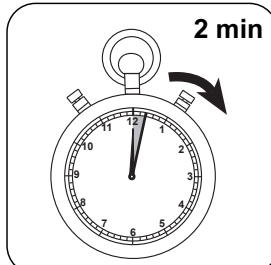
Küveti(küvetleri) kapatın.



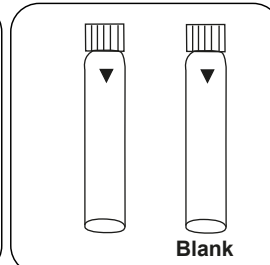
Çalkalayarak içeriği karış-
tırın (> 15 sec.).



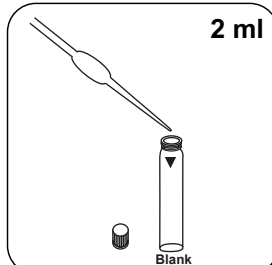
ENTER tuşuna basın.



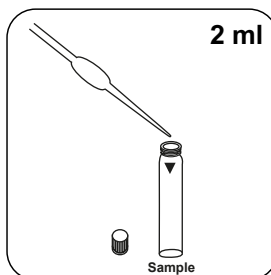
2 dakika tepkime süresi bekleyin.



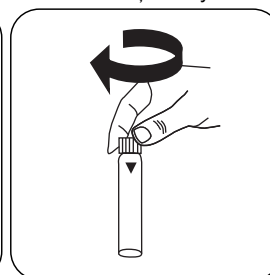
İki TN Acid LR/HR (Reagent C) küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



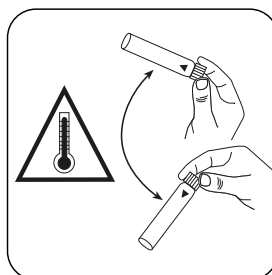
Boş küvette parçalanmış ve hazırda tutulmuş 2 ml boş numune ekleyin.



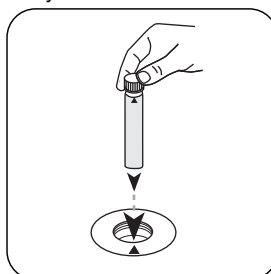
Numune küvetine parçalanmış ve önceden hazırlanan 2 ml numune ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

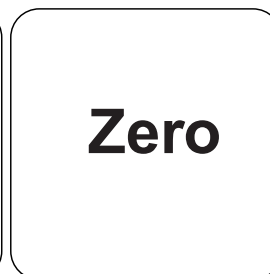


Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın (10 x). Dikkat: Isı oluşumu!

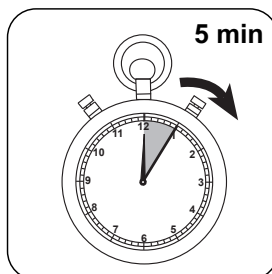


Boş küveti ölçüm hazine sine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

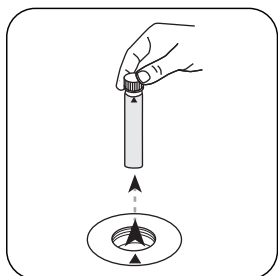
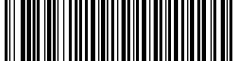
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.



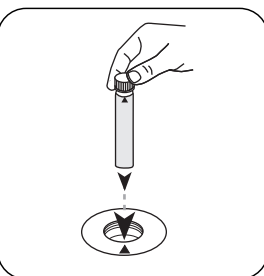
ZERO tuşuna basın.



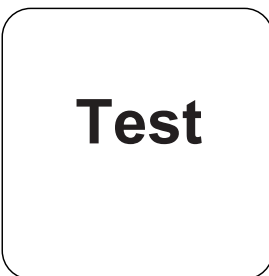
5 dakika tepkime süresi bekleyin.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

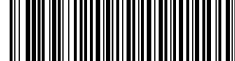


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l Nitrojen cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NH ₄	1.288
mg/l	NH ₃	1.22

Kimyasal Metod

Persülfat Özümsemesi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

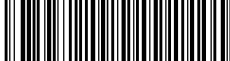
$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	2.32198 • 10 ⁻¹
b	4.83314 • 10 ⁺¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cr ⁶⁺	5
Fe ²⁺	50
Sn ²⁺	50
Ca ²⁺	100
Co ²⁺	100
Cu ²⁺	100
Fe ³⁺	100
Ni ²⁺	100
Pb ²⁺	100



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Zn ²⁺	100
Cd ²⁺	200
K ⁺	500
Cl ⁻	500

Bibliyografi

M. Hosomi, R. Sudo, Simultaneous determination of total nitrogen and total phosphorus in freshwater samples using persulfate digestion, Int. J. of. Env. Stud. (1986), 27 (3-4), p. 267-275

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkkime kabı gereklidir



TN HR TT

M281

5 - 150 mg/L N^{b)}

Persülfat Özümsemesi

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 16 mm	430 nm	5 - 150 mg/L N ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	410 nm	5 - 150 mg/L N ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO toplam azot HR, set	1 Set	535560

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

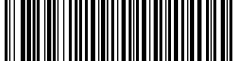
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

Hazırlık

- Nitrojen içermeyen ve bazı numunelerde bulunan organik bileşiklerdeki büyük miktarlar, persülfat ayıracını kısmen tüketerek parçalama işleminin etkisini kısıtlayabilir. Büyük miktarda organik bileşikler içerdikleri bilinen numuneler, parçalama işleminin etkisini kontrol etmek için seyreltilmeli ve bir kez daha işlenmelidir.



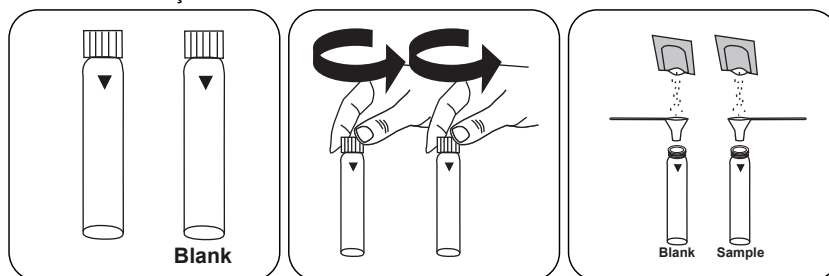
Notlar

1. Persülfat ayıracı küvetlerin vida dişine değimemelidir. Dökülen ya da sıçrayan persülfat ayıracını temizlemek için, küvet vida dişini temiz bir bezle iyice silin.
2. Hacmi, numune ve boş değer için A sınıfı uygun pipet ile dozajlayın.
3. Her numune seti başına bir boş küvet yeterlidir.
4. TN hidroksit LR ayıracı, TN persülfat ayl. ve TN ayıraç B tamamen çözünmeyebilir.
5. Boş küvet, karşıt olarak ölçülen numunelere aynı ayıraç partisi katıldığı müddetçe (karanlıkta depolanmış olarak) 7 gün boyunca kullanılabilir.



Tespitin uygulanması Nitrojen toplam HR Vario küvet testli

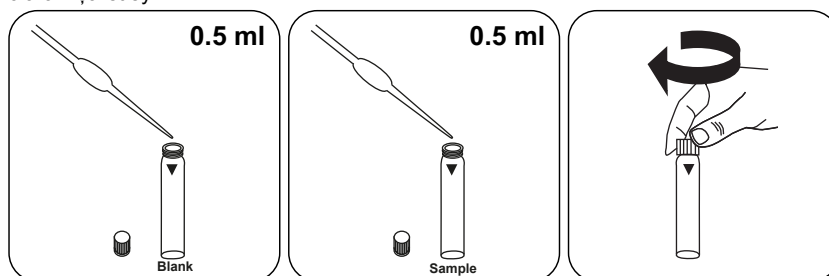
Cihazda metot seçin.



İki parçalama küveti TN Hydroxide HR hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Küvetleri açın.

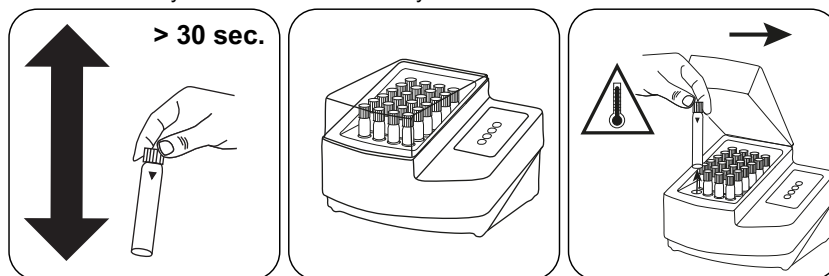
Her küvete bir Vario TN Persulfate Rgt. toz paketi ekleyin.



Boş küvete **0.5 ml demineralize su** ekleyin.

Numune küvetine **0.5 ml numune** ekleyin.

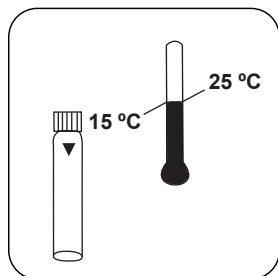
Küveti(küvetleri) kapatın.



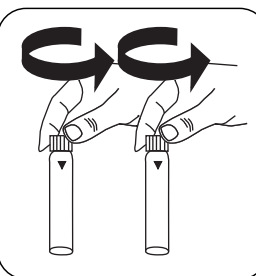
Kuvvetlice çalkalayarak içeriği karıştırın (**> 30 sec.**).

Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **30 dakika boyunca 100 °C'de** ısıtın.

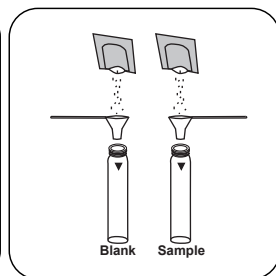
Küveti termoreaktörden alın. (Dikkat: Küvet sıcaktır!)



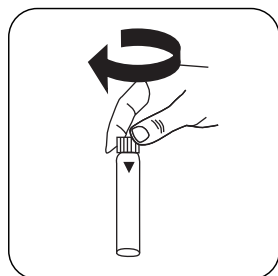
Numuneyi oda sıcaklığına
gelene kadar soğumaya
bırakın.



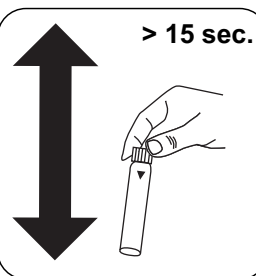
Küvetleri açın.



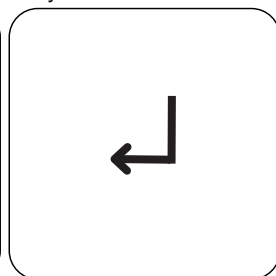
Her küvete bir Vario TN
Reagent A toz paketi
ekleyin.



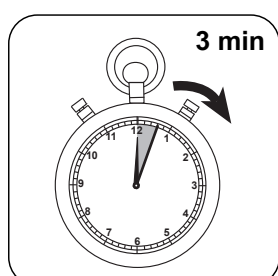
Küveti(küvetleri) kapatın.



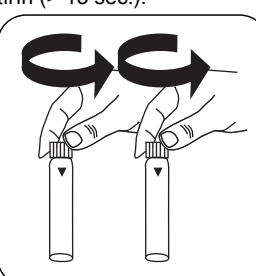
Çalkalayarak içeriği karış-
tırın (> 15 sec.).



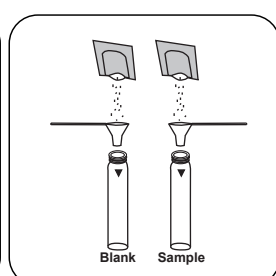
ENTER tuşuna basın.



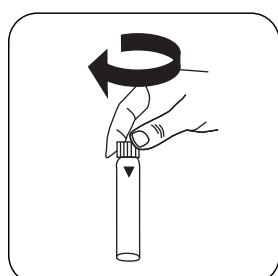
3 dakika tepkime süresi
bekleyin.



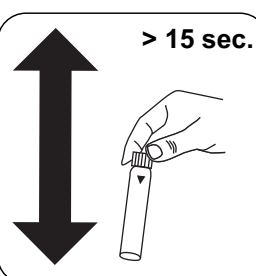
Küvetleri açın.



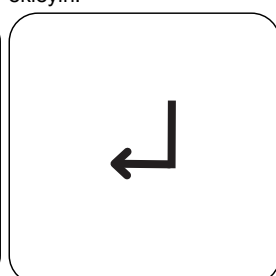
Her küvete bir Vario TN
Reagent B toz paketi
ekleyin.



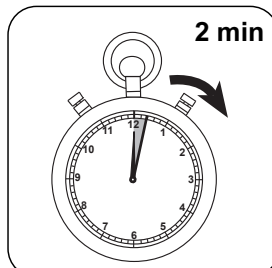
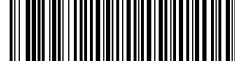
Küveti(küvetleri) kapatın.



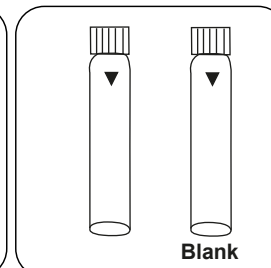
Çalkalayarak içeriği karış-
tırın (> 15 sec.).



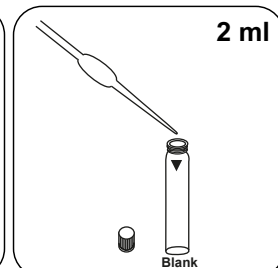
ENTER tuşuna basın.



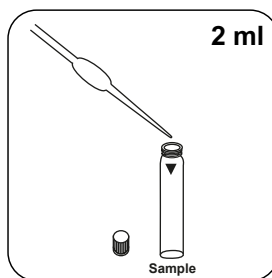
2 dakika tepkime süresi bekleyin.



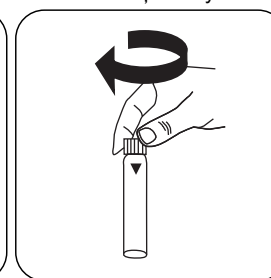
İki TN Acid LR/HR (Reagent C) küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



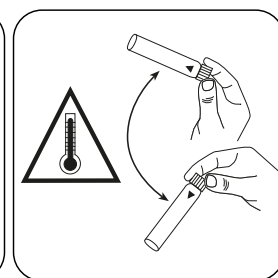
Boş küvette parçalanmış ve hazırda tutulmuş 2 ml boş numune ekleyin.



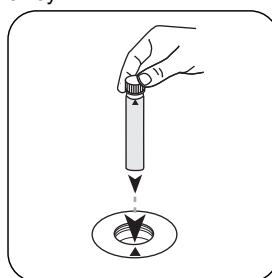
Numune küvetine parçalanmış ve önceden hazırlanan 2 ml numune ekleyin.



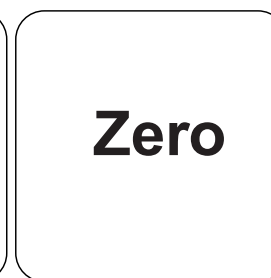
Küveti(küvetleri) kapatın.



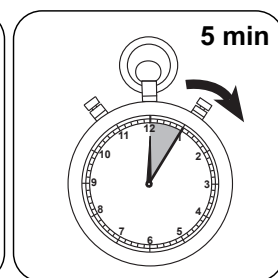
Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın (10 x). Dikkat: Isı oluşumu!



Boş küveti ölçüm hazine sine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

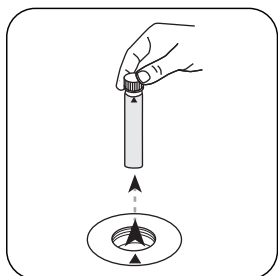
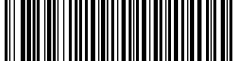


ZERO tuşuna basın.

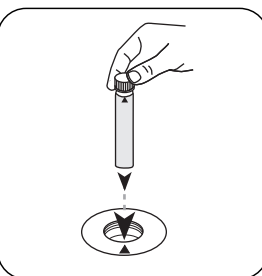


5 dakika tepkime süresi bekleyin.

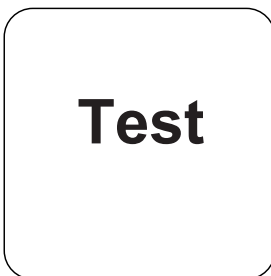
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.



Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l Nitrojen cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Persülfat Özümsemesi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-8.05265 • 10 ⁻¹
b	4.93335 • 10 ⁺¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cr ⁶⁺	5
Fe ²⁺	50
Sn ²⁺	50
Ca ²⁺	100
Co ²⁺	100
Cu ²⁺	100
Fe ³⁺	100
Ni ²⁺	100
Pb ²⁺	100
Zn ²⁺	100
Cd ²⁺	200
K ⁺	500
Cl ⁻	500

Bibliyografi

M. Hosomi, R. Sudo, Simultaneous determination of total nitrogen and total phosphorus in freshwater samples using persulfate digestion, Int. J. of. Env. Stud. (1986), 27 (3-4), p. 267-275



^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir

**TN LR 2 TT****M283****0.5 - 14 mg/L N^{b)}****2,6-Dimetilfenol**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	340 nm	0.5 - 14 mg/L N ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Toplam azot DMP LR / 25	1 adetler	2423540
Toplam azot	1 adetler	2420703

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

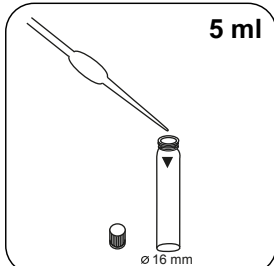
Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

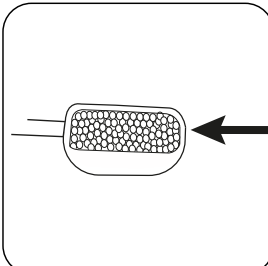
Notlar

1. Bu test amonyum, nitrat ve nitrit gibi anorganik bileşikleri ve aminoasit, üre, kompleks bileşik oluşturucular vb. organik bileşikleri tespit eder.

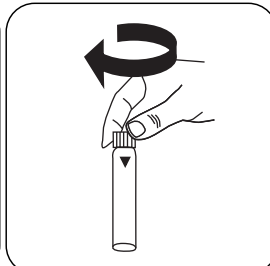
Parçalama



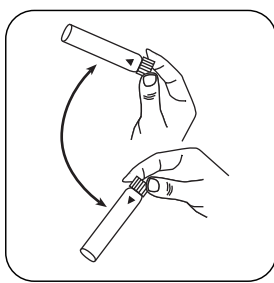
Parçalama küvetine 5 ml numune ekleyin.



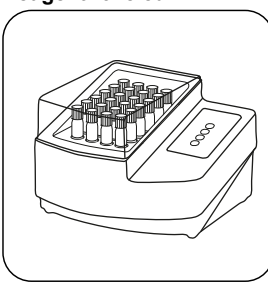
Bir silme mikro kaşık No. 8 (siyah) Digestion Reagent ilave edin.



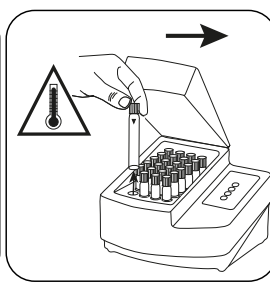
Küveti(küvetleri) kapatın.



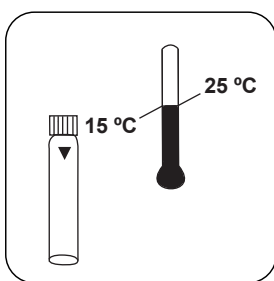
Sallayarak içeriği karıştırın.



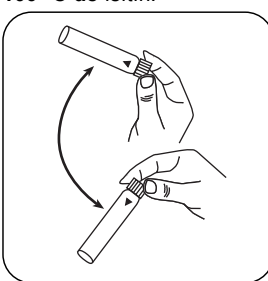
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde 60 dakika boyunca 100 °C'de ısının.



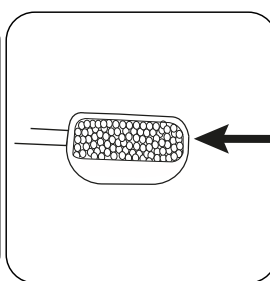
Küveti termoreaktörden alın. (Dikkat: Küvet sıcaktır!)



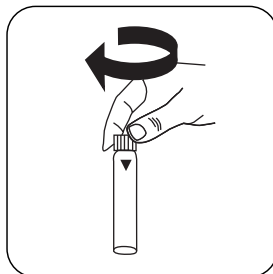
Numuneyi oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.



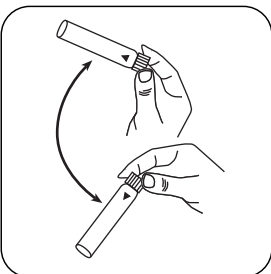
Sallayarak içeriği karıştırın.



Bir silme mikro kaşık No. 4 (beyaz) Compensation Reagent ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



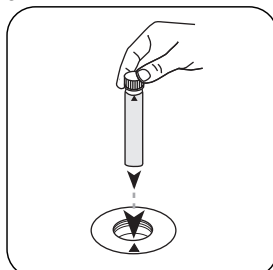
Sallayarak içeriği karıştırın.

Tespitin uygulanması Nitrojen toplam LR küvet testli

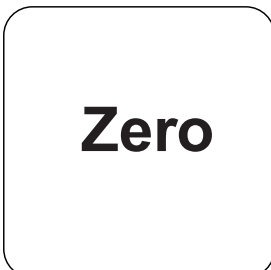
Cihazda metot seçin.

Nitrojen toplam LR küvet testli tespit'i için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

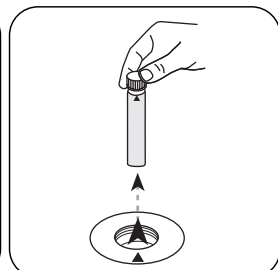
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Birlikte teslim edilen boş küveti (kırmızı etiket) ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

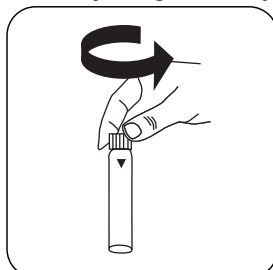


ZERO tuşuna basın.

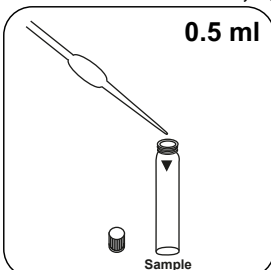


Küveti ölçüm haznesinden alın.

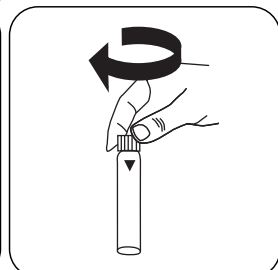
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



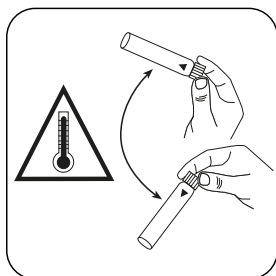
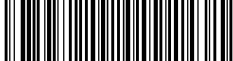
Bir ayıraç küvetini açın.



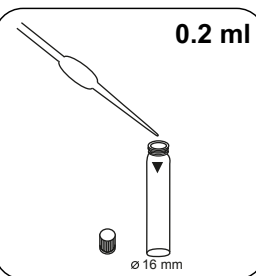
Numune küvetine parçalanmış ve önceden hazırlanmış 0.5 ml numune ekleyin.



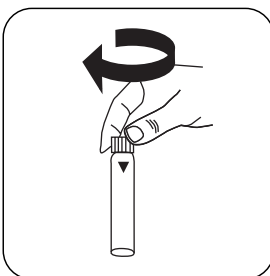
Küveti(küvetleri) kapatın.



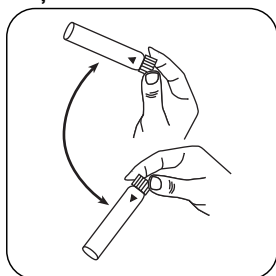
Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat:ısı oluşumu!**



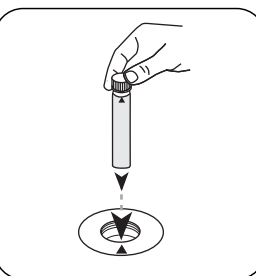
0.2 ml Nitrate-111 ilave edin.



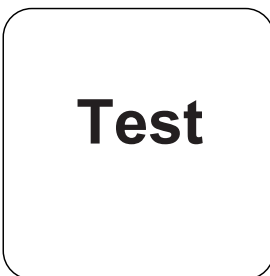
Küveti(küvetleri) kapatın.



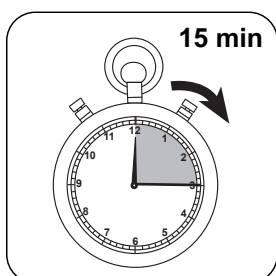
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



15 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Nitrojen cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NH ₄	1.288
mg/l	NH ₃	1.2158

Kimyasal Metod

2,6-Dimetilfenol

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	2.35054 • 10 ⁻¹
b	1.92879 • 10 ⁻²
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Ticari ve endüstriyel atık sularda görülebilen zor okside olan nitrojen bileşikleri, işlenmez ya da kısmen işlenir.

Göre

US EPA 40 CFR 141

Elde edilen

EN ISO 11905-1

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir



TN HR 2 TT

M284

5 - 140 mg/L N^{b)} ⁱ⁾

2,6-Dimetilfenol

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	340 nm	5 - 140 mg/L N ^{b)} ⁱ⁾

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Toplam azot DMP HR / 25	1 adetler	2423570
Toplam azot	1 adetler	2420703

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

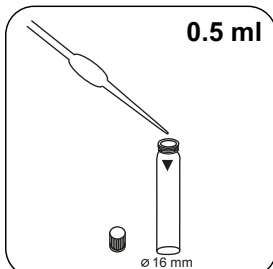
Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

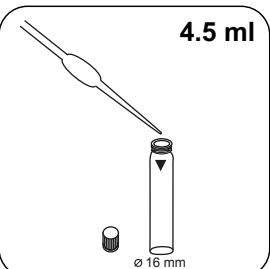
Notlar

1. Bu test amonyum, nitrat ve nitrit gibi anorganik bileşikleri ve aminoasit, üre, kompleks bileşik oluşturucular vb. organik bileşikleri tespit eder.

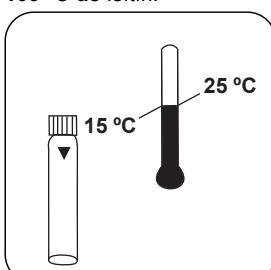
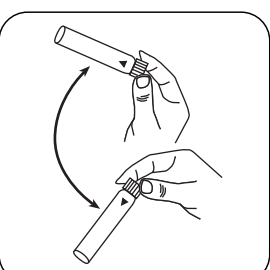
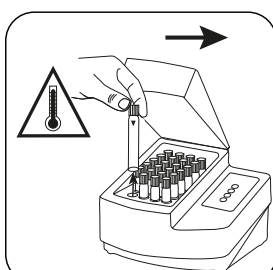
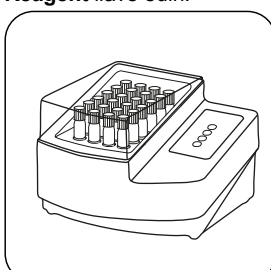
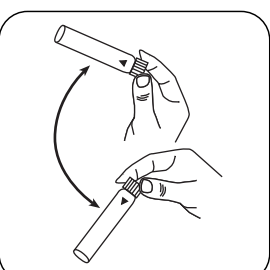
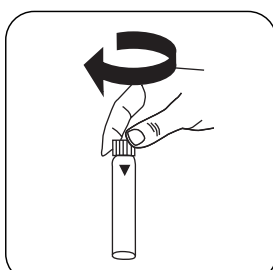
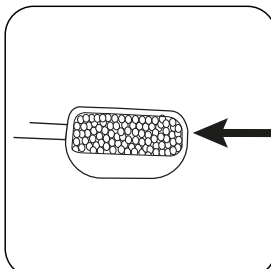
Parçalama

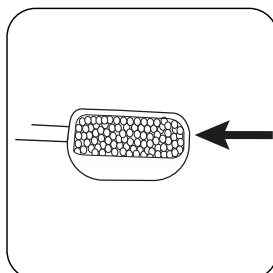


Parçalama küvetine **0.5 ml** numune ekleyin.

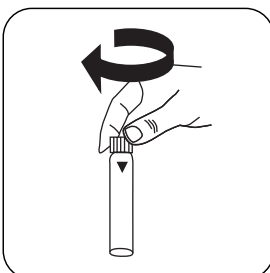


Parçalama küvetine **4.5 ml demineralize su** ekleyin.

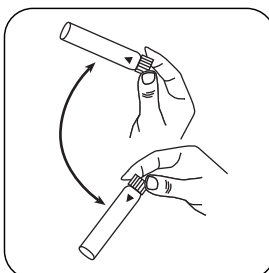




Bir silme mikro kaşık No. 4 (white) Compensation Reagent ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



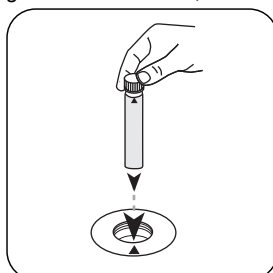
Sallayarak içeriği karıştırın.

Tespitin uygulanması Toplam nitrojen HR küvet testli

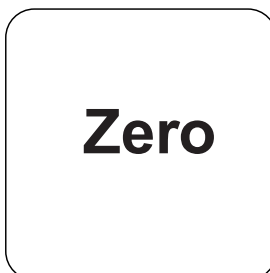
Cihazda metot seçin.

Toplam nitrojen HR küvet testli tespit'i için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

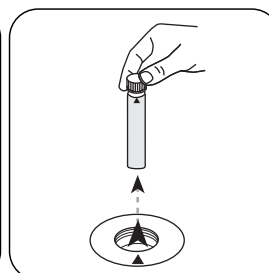
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500



Birlikte teslim edilen boş küveti (kırmızı etiket) ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

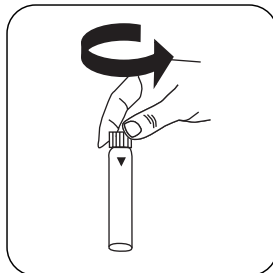


ZERO tuşuna basın.

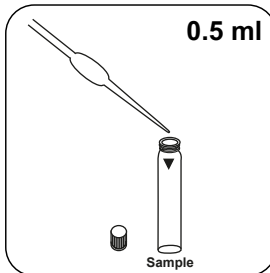


Küveti ölçüm haznesinden alın.

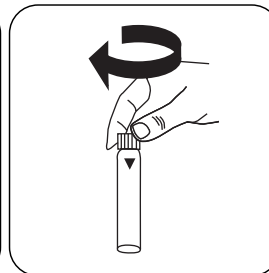
ZERO ölçümlü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



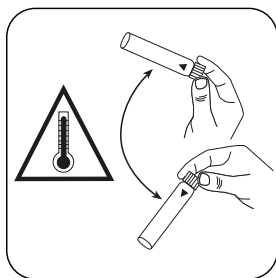
Bir ayıraç küvetini açın.



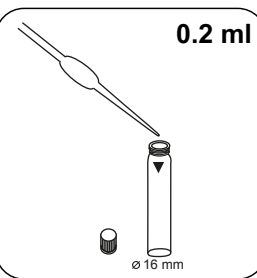
Numune küvetine parçalanmış ve önceden hazırlanmış 0.5 ml numune ekleyin.



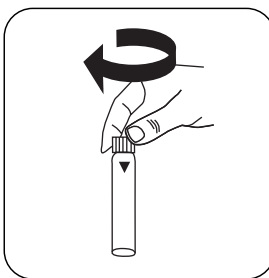
Küveti(küvetleri) kapatın.



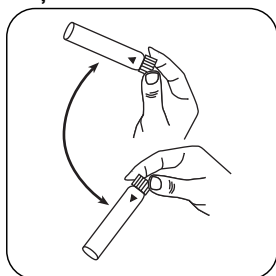
Dikkatlice sallayarak içeriği karıştırın. **Dikkat:ısı oluşumu!**



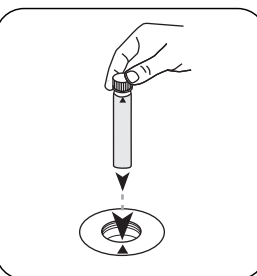
0.2 ml Nitrate-111 ilave edin.



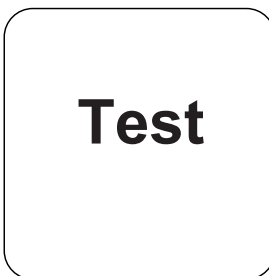
Küveti(küvetleri) kapatın.



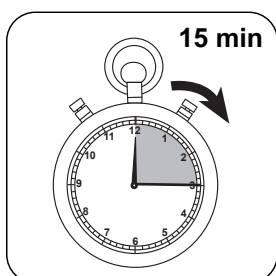
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



15 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l nitrojen cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	N	1
mg/l	NH ₄	1.288
mg/l	NH ₃	1.2158

Kimyasal Metod

2,6-Dimetilfenol

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-9.36243 • 10 ⁻¹
b	2.51666 • 10 ⁺¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Ticari ve endüstriyel atık sularda görülebilen zor okside olan nitrojen bileşikleri, işlenmez ya da kısmen işlenir.

Göre

US EPA 40 CFR 141

Elde edilen

EN ISO 11905-1

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir | ^{a)} seyreltmeye geniş aralık

**Oksijen etkin T****M290****0.1 - 10 mg/L O₂****DPD**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.1 - 10 mg/L O ₂
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.1 - 10 mg/L O ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 4	Tablet / 100	511220BT
DPD No. 4	Tablet / 250	511221BT
DPD No. 4	Tablet / 500	511222BT

Uygulama Listesi

- Havuz Suyu Kontrol

Hazırlık

- Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile oksijenin gazlaşması önlenmelidir.
- Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

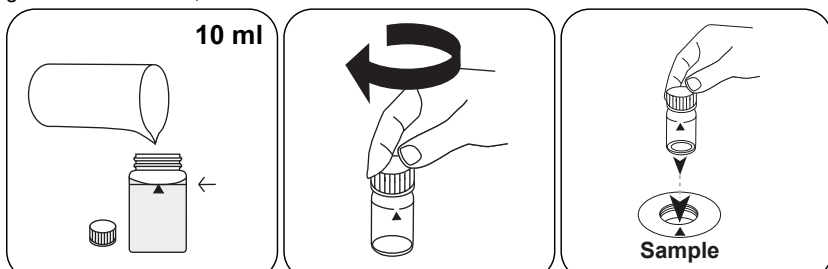
Notlar

- Aktif oksijen, havuz suyu hazırlamlarından gelen "oksijen" bazlı kullanışlı dezenfektanın eş anımlısıdır.

Tespitin uygulanması Oksijen, tabletli etkin

Cihazda metot seçin.

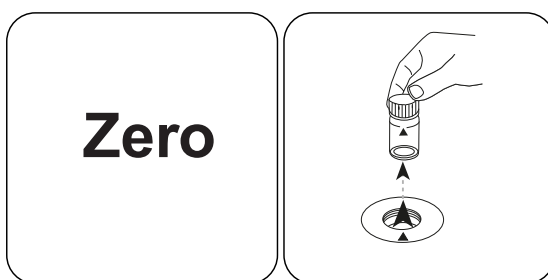
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

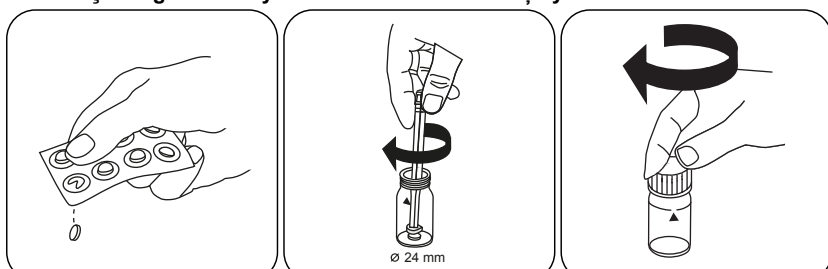
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

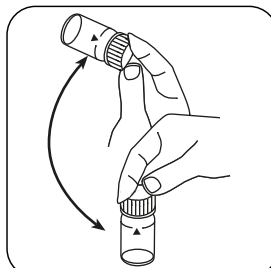
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



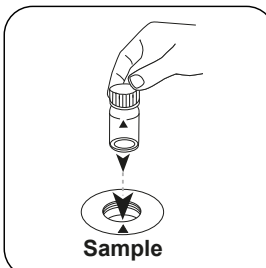
DPD No. 4 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



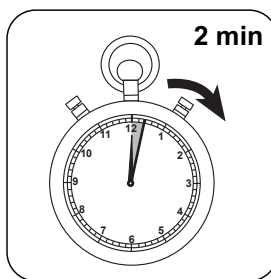
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

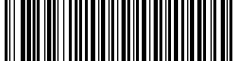
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Oksijen etkin cinsinden belirir.



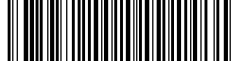
Kimyasal Metod

DPD

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$5.11265 \cdot 10^{-2}$	$5.11265 \cdot 10^{-2}$
b	$7.65587 \cdot 10^{+0}$	$1.64601 \cdot 10^{+1}$
c	$1.01147 \cdot 10^{+0}$	$4.67552 \cdot 10^{+0}$
d		
e		
f		

**Çözünmüş oksijen C****M292****10 - 800 µg/L O₂^{c)}****O2****Rodazin D TM****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 13 mm	530 nm	10 - 800 µg/L O ₂ ^{c)}
XD 7000, XD 7500	ø 13 mm	547 nm	10 - 1100 µg/L O ₂ ^{c)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Vacu-vial oksijen test kiti	1 Set	380450

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Yuvarlak küvetler için adaptör 13 mm	1 adetler	19802192
Vacu-vial (13 mm) MultiDirect için adaptör	1 adetler	192075

Uygulama Listesi

- Kazan Suları

Hazırlık

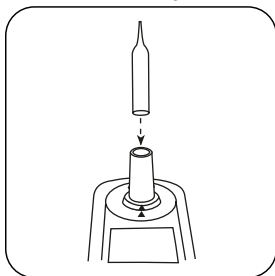
- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.chemetrics.com ana sayfasında mevcuttur).

Notlar

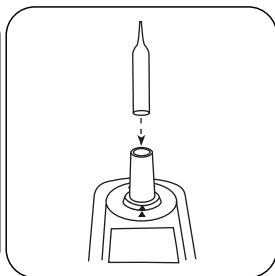
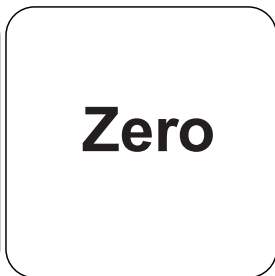
- Bu metotta CHEMetrics ürünü söz konusudur. Ancak bu fotometrede belirtilen ölçüm aralığı ve kullanılan dalga boyu, CHEMetrics'in belirtiklerinden sapabilir.
- Vacu-Vials®'ı karanlıkta oda sıcaklığında muhafaza edin.
- Vacu-Vials® CHEMetrics, Inc / Calverton, ABD firmasının hakları saklı marka işaretidir.

Tespitin uygulanması Oksijen, Vacu Vials® K-7553 ile çözünmüş

Cihazda metot seçin.

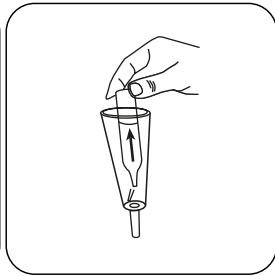
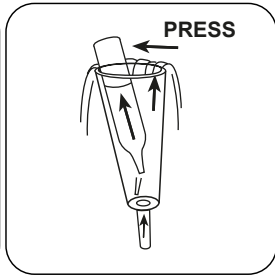
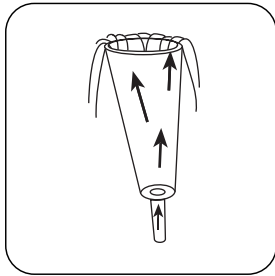


Zero
Zero ampulleri ölçüm
haznesine koyun.



ZERO tuşuna basın.

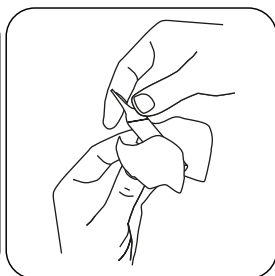
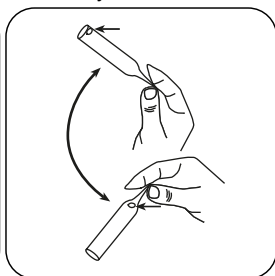
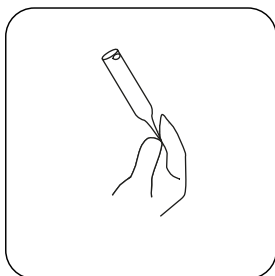
Zero ampulleri ölçüm
haznesinden alın.



Numune alma kabını, hava
kabarcıklarının çıkışması
için birkaç dakika boyunca
alttan üste doğru test suyu
ile akitin.

Numune alma kabına bir
ampul Vacu-vial® yerleş-
tirin. Ampul enjekto-
runu kap duvarına doğru
hafifçe bastıracak kırın.
Ampulün tamamen dolma-
sına bekleyin.

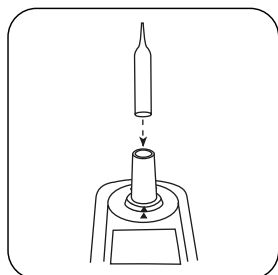
Ardından hızlı bir şekilde
dolu ampulü, ucu aşağıya
bakacak şekilde numune
alma kabından alın.



Hava temasını önlemek
için ağınızı parmağınız ile
kapatın.

Ampulleri birkaç kez
sallayın.

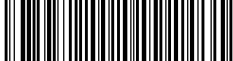
Ampulleri dıştan kurulayın.



Test

Ampulleri ölçüm haznesine TEST (XD: START) tuşuna koyun.

Ekranda sonuç mg/l Oksijen cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Rodazin D TM

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 13 mm

a	-2.60239 • 10 ⁺¹
b	9.19343 • 10 ⁺²
c	
d	
e	
f	

Elde edilen

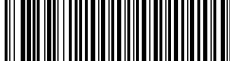
ASTM D 5543-15

^o MultiDirect: Vacu-vials® (Sipariş kodu 19 20 75) için adaptör gereklidir

**Ozon 50 T****M299****0.02 - 0.5 mg/L O₃****DPD / Glisin****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	510 nm	0.02 - 0.5 mg/L O ₃



Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 3	Tablet / 100	511080BT
DPD No. 3	Tablet / 250	511081BT
DPD No. 3	Tablet / 500	511082BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 500	515732BT
Glycine ^{o)}	Tablet / 100	512170BT
Glycine ^{o)}	Tablet / 250	512171BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 100	517711BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 250	517712BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 100	517781BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 250	517782BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 100	517731BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 250	517732BT

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Kazan Suları
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı
- Dezenfeksiyon Kontrol



Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:

Birçok ev tipi temizlik malzemesi (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdığından bir sonraki oksidasyon malzemeleri (ör. ozon, klor) tespitinde ehemmiyetsiz miktarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam gereçler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1 \text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile yıkılır.

2. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile ozonun gazlaşması önlenmelidir. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

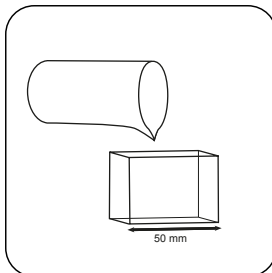
3. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir ($0,5 \text{ mol/l}$ sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Ozon, tabletle birlikte klor mevcutken

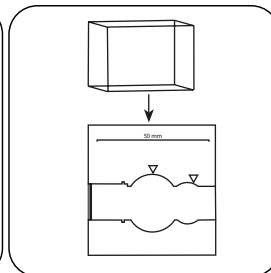
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: klor mevcutken

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

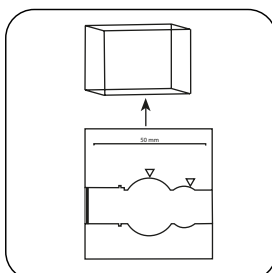


50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

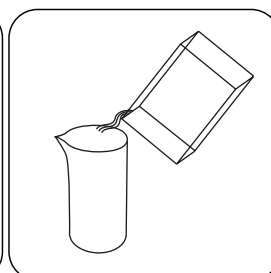


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero



Küveti ölçüm haznesinden alın.



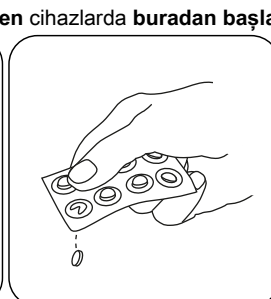
Küveti boşaltın.

ZERO tuşuna basın.

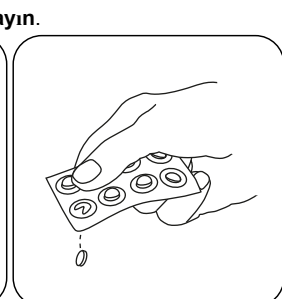
Küveti iyice kurulayın.



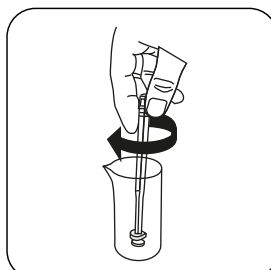
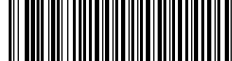
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayıp ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



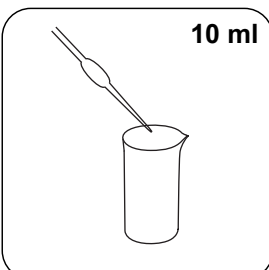
DPD No. 1 tablet ilave edin.



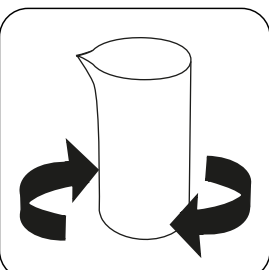
DPD No. 3 tablet ilave edin.



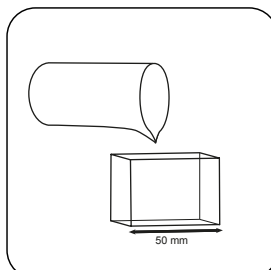
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



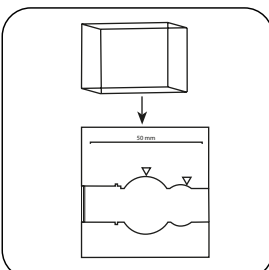
10 ml
10 numune ilave edin.



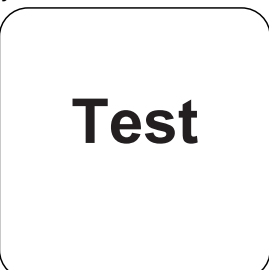
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



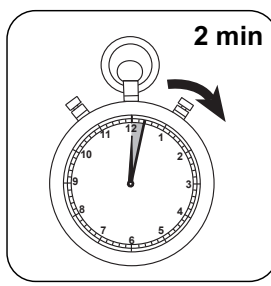
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

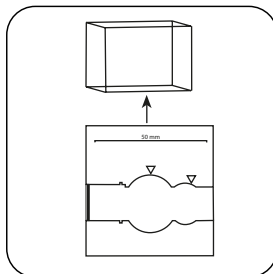


TEST (XD: START) tuşuna basın.

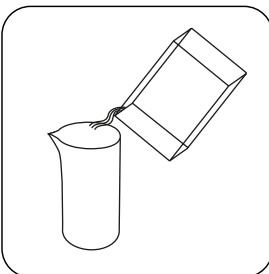


2 dakika tepkime süresi bekleyin.

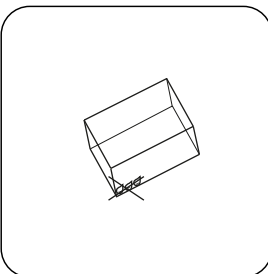
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.



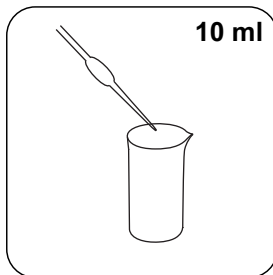
Küveti ölçüm haznesinden alın.



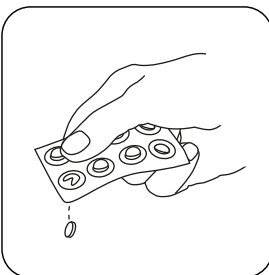
Küveti boşaltın.



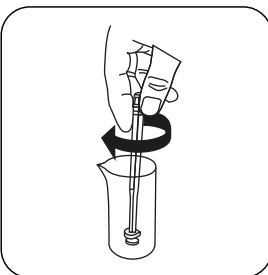
Küveti iyice kurulayın.



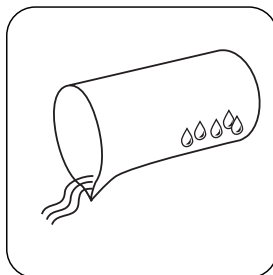
Uygun bir numune kabını **10 ml numune** ile doldurun.



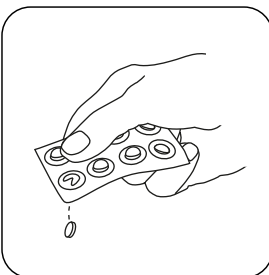
Glycine tablet ilave edin.



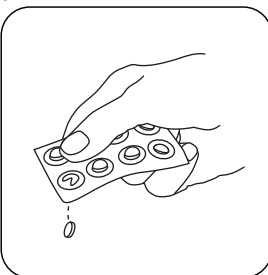
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözürün.



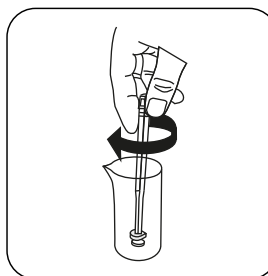
Uygun numune kabını **bir miktar numune ile yıkayıp** ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



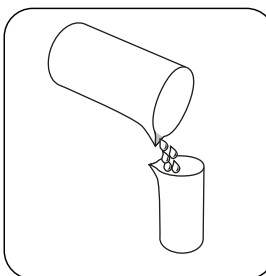
DPD No. 1 tablet ilave edin.



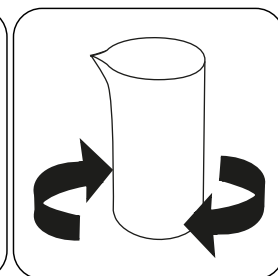
DPD No. 3 tablet ilave edin.



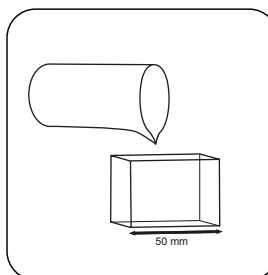
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



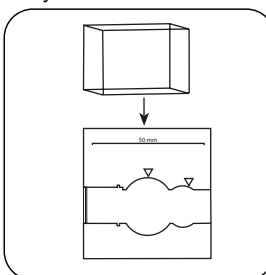
Önceden hazırlanmış numuneye önceden hazırlanan **glisin çözeltisi** ekleyin.



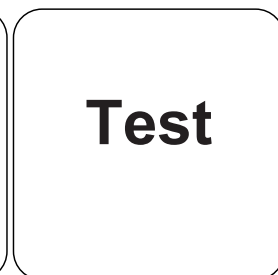
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



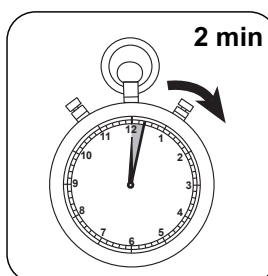
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.

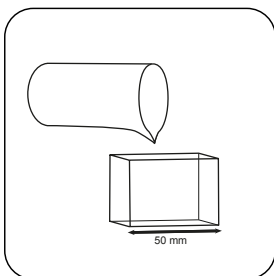
Ekranda sonuç mg/l Ozon; toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Ozon, tabletle birlikte klor mevcut değilken

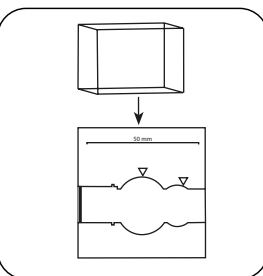
Cihazda metod seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: klor olmadan

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



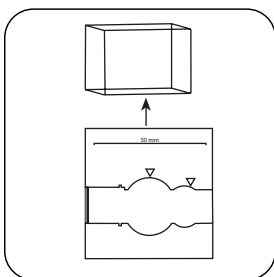
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



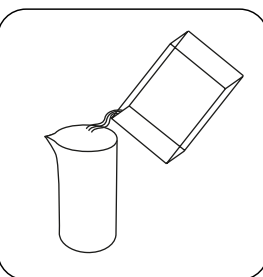
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

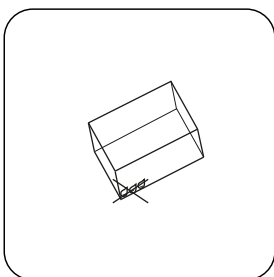
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

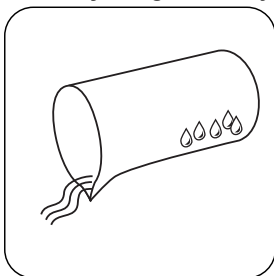


Küveti boşaltın.

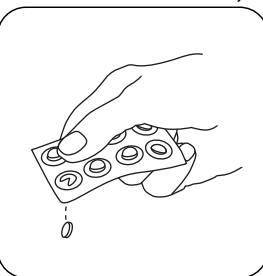


Küveti iyice kurulayın.

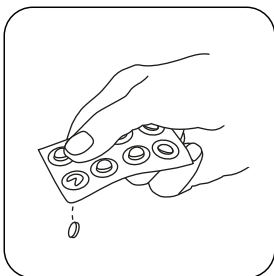
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



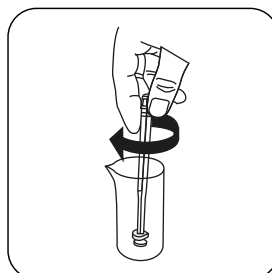
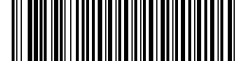
Uygun numune kabını bir miktar numune ile yıkayıp ve birkaç damla kalacak şekilde boşaltın.



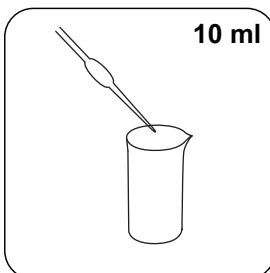
DPD No. 1 tablet ilave edin.



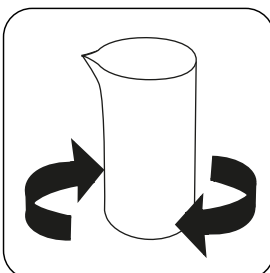
DPD No. 3 tablet ilave edin.



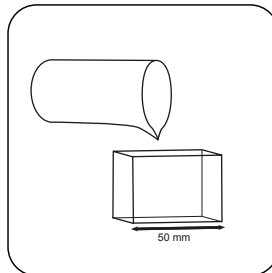
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



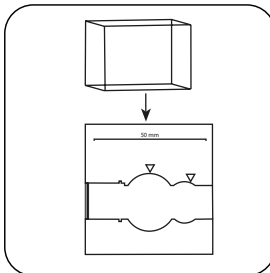
10 numune ilave edin.



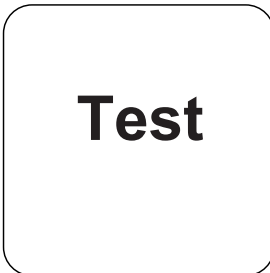
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



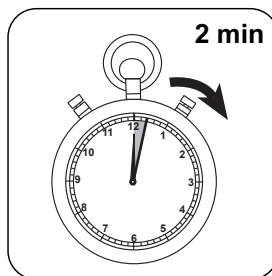
50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

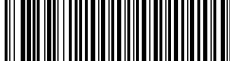


TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Ozon cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	O ₃	1
mg/l	Cl ₂	1.4771049

Kimyasal Metod

DPD / Glisin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

□ 50 mm	
a	-3.25456 • 10 ⁻³
b	4.78036 • 10 ⁻¹
c	-3.91741 • 10 ⁻²
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.
- 6 mg/L ozon üzerindeki konsantrasyonlar, ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda su numunesi seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıracatılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, Lovibond

Elde edilen

DIN 38408-3:2011-04



^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır | ^{b)} klorun mevcut olması durumunda bromür, klor dioksit ve ozunu belirlemek için gerekir | ^{*} karıştırma çubuğu dahil

**Ozon T****M300****0.02 - 2 mg/L O₃****O3****DPD / Glisin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	ø 24 mm	530 nm	0.02 - 2 mg/L O ₃
SpectroDirect	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 1 mg/L O ₃
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	510 nm	0.02 - 2 mg/L O ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen isteğe bağlı):

Ayıraçlar	Paketleme Birimi	Ürün No
DPD No. 1	Tablet / 100	511050BT
DPD No. 1	Tablet / 250	511051BT
DPD No. 1	Tablet / 500	511052BT
DPD No. 3	Tablet / 100	511080BT
DPD No. 3	Tablet / 250	511081BT
DPD No. 3	Tablet / 500	511082BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 100	515740BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 250	515741BT
DPD No. 1 High Calcium ^{o)}	Tablet / 500	515742BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 100	515730BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 250	515731BT
DPD No. 3 High Calcium ^{o)}	Tablet / 500	515732BT
Glycine ^{o)}	Tablet / 100	512170BT
Glycine ^{o)}	Tablet / 250	512171BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 100	517711BT
Set DPD No. 1/No. 3 [#]	her bir 250	517712BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 100	517781BT
Set DPD No. 1/No. 3 High Calcium [#]	her bir 250	517782BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 100	517731BT
Set DPD No. 1/glisin [#]	her bir 250	517732BT

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Kazan Suları
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı
- Dezenfeksiyon Kontrol



Hazırlık

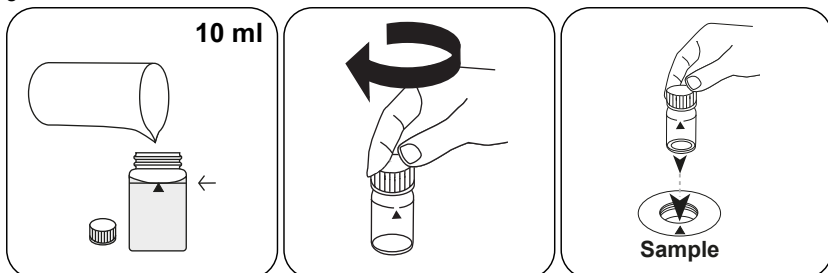
1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizlik malzemesi (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdığından bir sonraki oksidasyon malzemeleri (ör. ozon, klor) tespitinde ehemmiyetsiz miktarda bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam gereçler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1 \text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile yıkılır.
2. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile ozonun gazlaşması önlenmelidir. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.
3. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir ($0,5 \text{ mol/l}$ sülfürik asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).

Tespitin uygulanması Ozon, tabletle birlikte klor mevcutken

Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: klor mevcutken

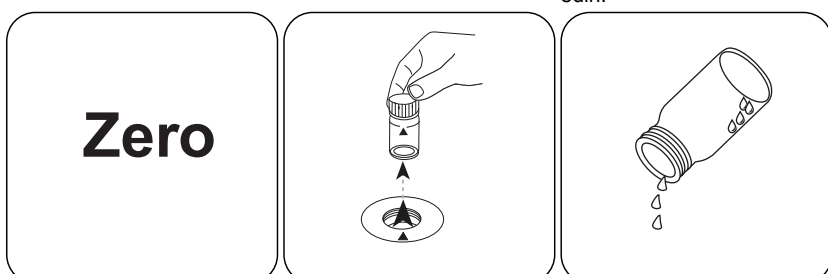
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

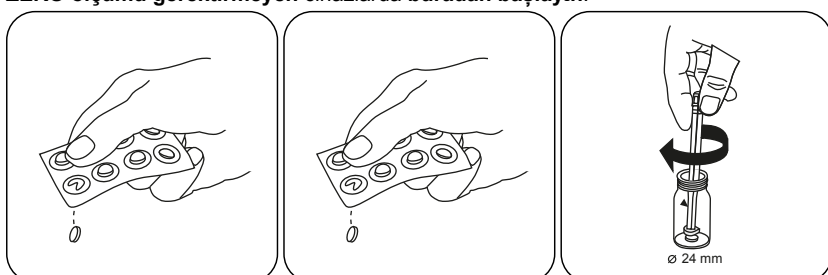


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



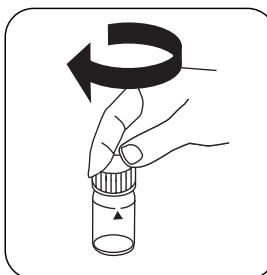
DPD No. 1 tablet ilave edin.

DPD No. 3 tablet ilave edin.

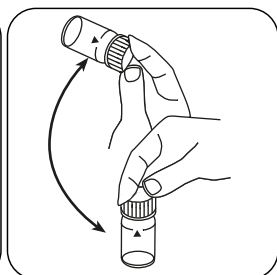
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



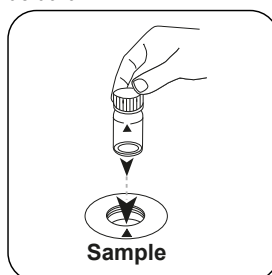
Küveti **10 ml işaretine** kadar **numune ile** doldurun.



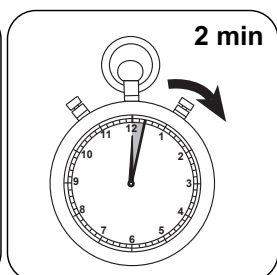
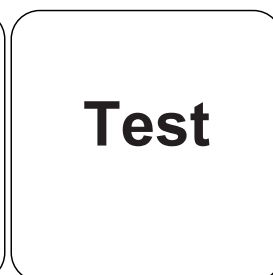
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



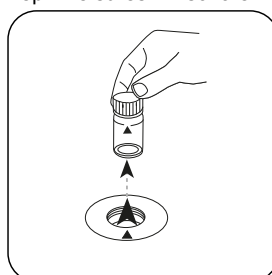
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



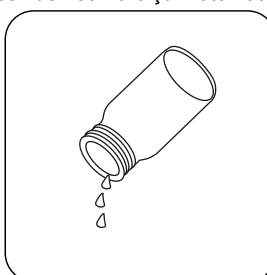
TEST (XD: START) tuşuna basın.

2 dakika tepkime süresi bekleyin.

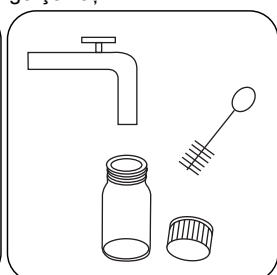
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.



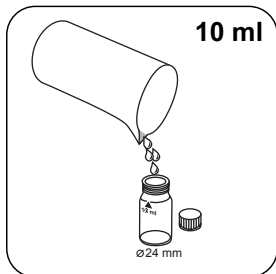
Küveti ölçüm haznesinden alın.



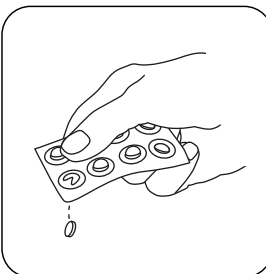
Küveti boşaltın.



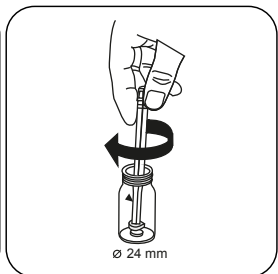
Küveti ve küvet kapağını iyice temizleyin.



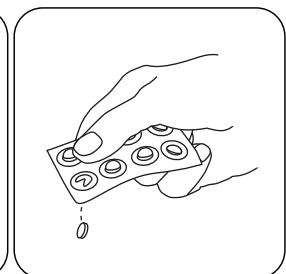
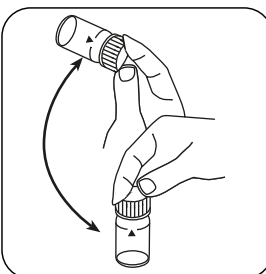
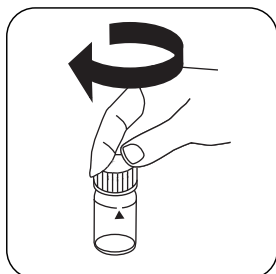
İkinci bir küveti 10 ml numune ile doldurun.



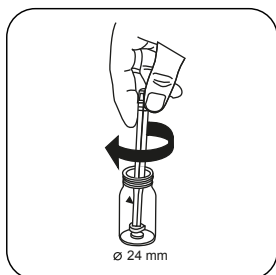
GLYCINE tablet ilave edin.



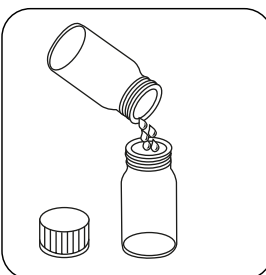
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



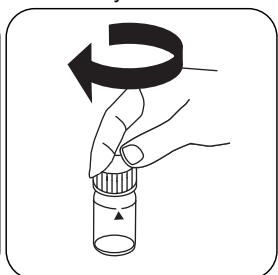
DPD No. 1 tableti vebir DPD No. 3 tableti doğrudan folyodan ilk küvete ekleyin.



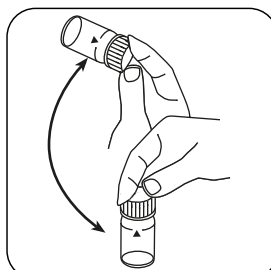
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



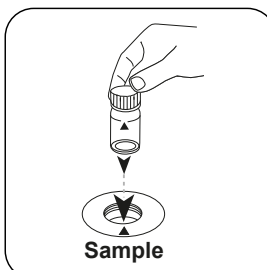
Önceden hazırlanmış küvete önceden hazırlanmış glisin çözeltisi ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



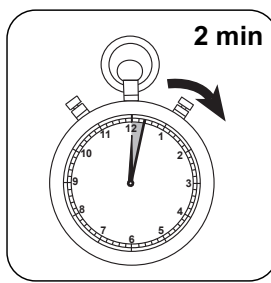
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Ozon; mg/l toplam klor cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Ozon, tabletle birlikte klor mevcut değilken

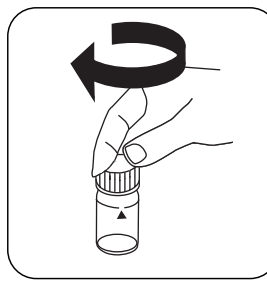
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespit seçin: klor olmadan

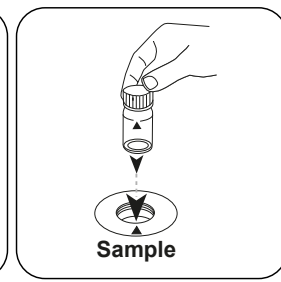
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



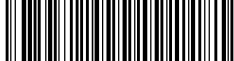
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Zero

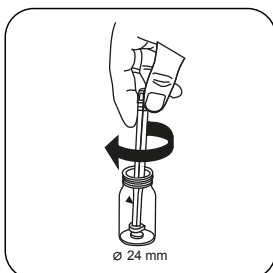
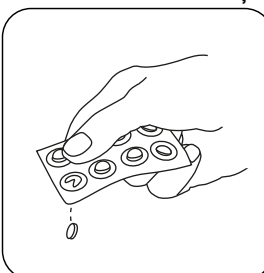
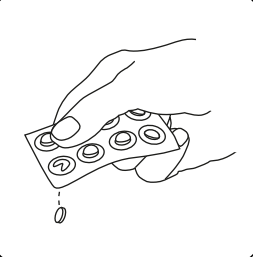


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti birkaç damla kalacak kadar boşaltın.

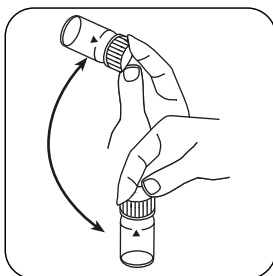
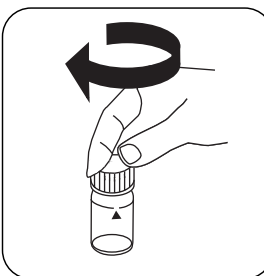
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



DPD No. 1 tablet ilave edin.

DPD No. 3 tablet ilave edin.

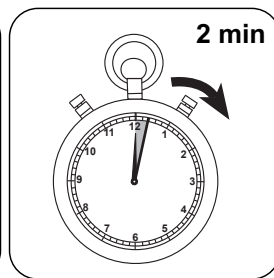
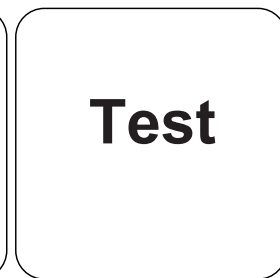
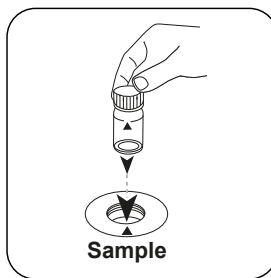
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti **10 ml işaretine** kadar **numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Ozon cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	O ₃	1
mg/l	Cl ₂	1.4771049

Kimyasal Metod

DPD / Glisin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.13541 • 10 ⁻²	-2.13541 • 10 ⁻²
b	1.19361 • 10 ⁺⁰	2.56626 • 10 ⁺⁰
c	-8.66457 • 10 ⁻²	-4.0052 • 10 ⁻¹
d	9.31084 • 10 ⁻²	9.25346 • 10 ⁻¹
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tıpkı klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.
- 6 mg/L ozon üzerindeki konsantrasyonlar, ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda su numunesi seyreltilmelidir. Seyreltilen numunenin 10 ml'sine ayıracatılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, Lovibond

Elde edilen

DIN 38408-3:2011-04



^{a)} alternatif reaktif, yüksek kalsiyum konsantrasyonu ve/veya yüksek iletkenlik nedeniyle su numunesinde bulanıklık oluşması durumunda DPD No.1/No.3 yerine kullanılır | ^{b)} klorun mevcut olması durumunda bromür, klor dioksit ve ozunu belirlemek için gerekir | ^{*} karıştırma çubuğu dahil

**Ozon PP****M301****0.015 - 2 mg/L O₃****DPD / Glisin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640	\varnothing 24 mm	530 nm	0.015 - 2 mg/L O ₃
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	510 nm	0.015 - 2 mg/L O ₃

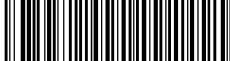
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Toplam klor DPD F10	Toz / 100 adetler	530120
Toplam klor DPD F10	Toz / 1000 adetler	530123
Glycine ^①	Tablet / 100	512170BT
Glycine ^①	Tablet / 250	512171BT

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Kazan Suları
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı
- Dezenfeksiyon Kontrol



Hazırlık

1. Küvetlerin temizlenmesi:
Birçok ev tipi temizlik malzemesi (ör. bulaşık deterjanı) azaltıcı maddeler içerdığından bir sonraki oksidasyon malzemeleri (ör. ozon, klor) tespitinde ehemmiyetsiz miktarla bulgulara ulaşılabilir. Bu ölçüm hatasına ihtimal vermemek için cam aletler klordan etkilenmeyecek şekilde olmalıdır. Bunun için cam gereçler bir saatliğine sodyum hipoklorit çözeltisinde ($0,1 \text{ g/L}$) muhafaza edilir ve sonrasında demineralize su ile yıkılır.
2. Numune ön hazırlığı esnasında ör. pipetleme ve çalkalama ile ozonun gazlaşması önlenmelidir. Analiz numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.
3. Analizden önce aşırı alkali veya asitli suların pH değeri 6 ile 7 arasına getirilmelidir ($0,5 \text{ mol/l}$ sülfürük asit veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözülmüş hali ile).



Tespitin uygulanması Ozon, toz poşetleriyle birlikte klor mevcutken

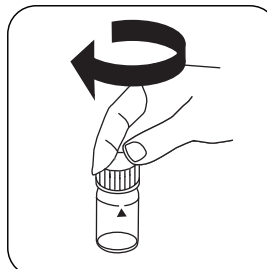
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespiti seçin: klor mevcutken

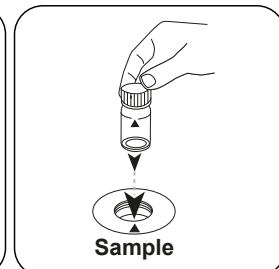
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



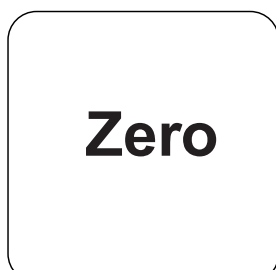
24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



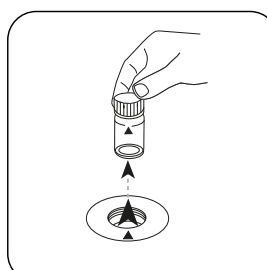
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

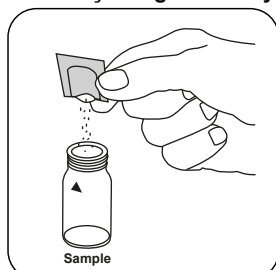


ZERO tuşuna basın.

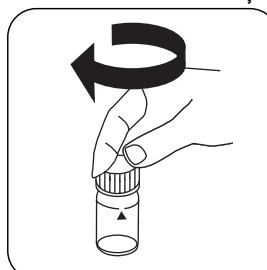


Küveti ölçüm haznesinden alın.

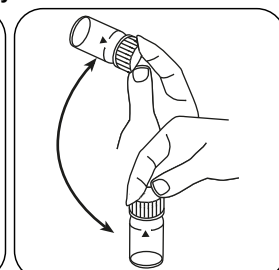
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



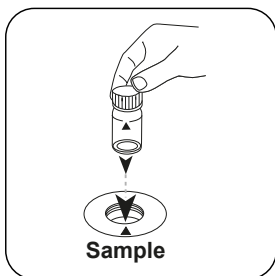
Chlorine TOTAL-DPD/F 10 toz paketi ilave edin.



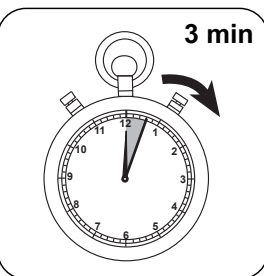
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın (20 sec.).



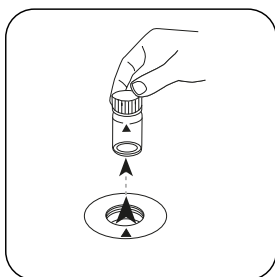
Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



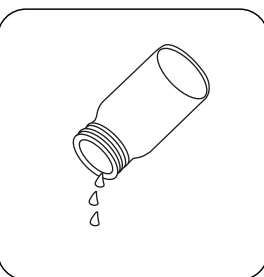
3 dakika tepkime süresi bekleyin.

Test

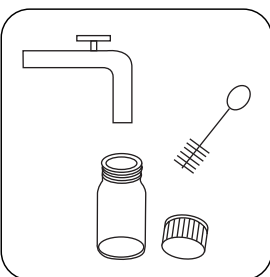
TEST (XD: START) tuşuna basın.



Küveti ölçüm hiznesinden alın.



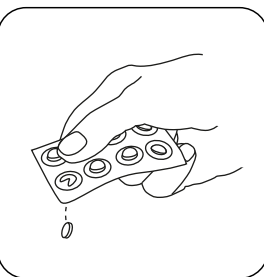
Küveti boşaltın.



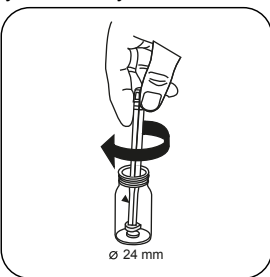
Küveti ve küvet kapagını iyice temizleyin.



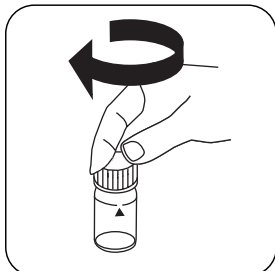
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



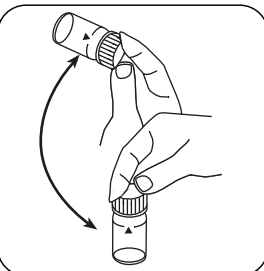
GLYCINE tablet ilave edin.



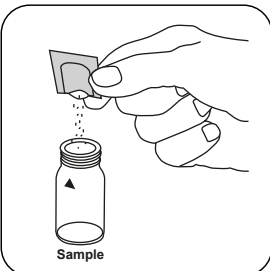
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



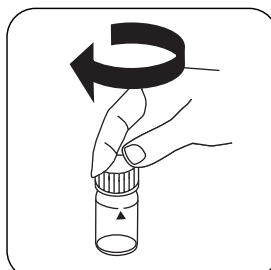
Küveti(küvetleri) kapatın.



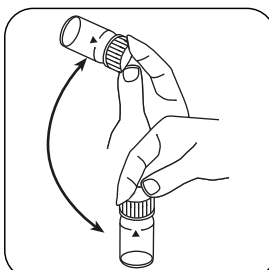
Tableti(tabletleri) sallayarak çözürün.



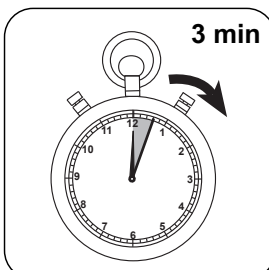
Chlorine TOTAL-DPD/F 10 toz paketi ilave edin.



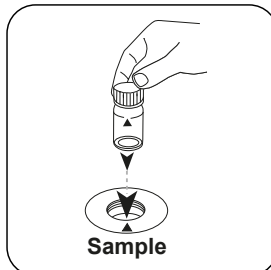
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).



3 dakika tepkime süresi
bekleyin.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Ekranda sonuç mg/l Ozone, mg/l total chlorine cinsinden belirir.

Test

Tespitin uygulanması Ozon , toz poşetleriyle birlikte klor mevcut değilken

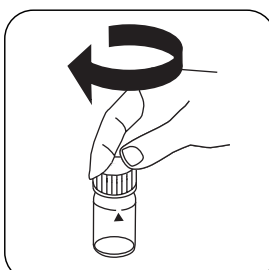
Cihazda metot seçin.

Buna ek olarak tespitı seçin: klor olmadan

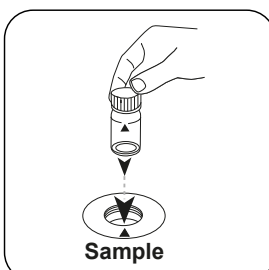
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması
gerekmez: XD 7000, XD 7500



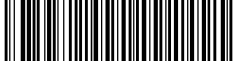
24 mm'lik küveti **10 ml**
numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**



Zero



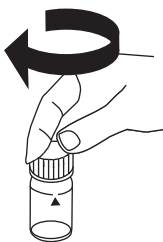
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

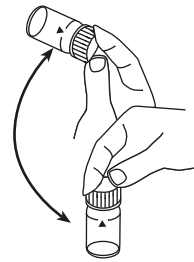
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



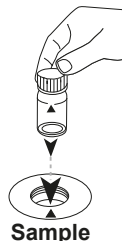
Chlorine TOTAL-DPD/F
10 toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın
(20 sec.).



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç mg/l Ozone cinsinden belirir.



3 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	O ₃	1
mg/l	Cl ₂	1.4771049

Kimyasal Metod

DPD / Glisin

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

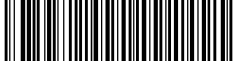
$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.94263•10 ⁻²	-3.94263•10 ⁻²
b	1.70509•10 ⁰	3.66594•10 ⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Numunelerde bulunan tüm oksidasyon malzemeleri tipki klor gibi tepkime verir ve bu da fazla miktarda bulguya sebep olur.
- 6 mg/L ozon üzerindeki konsantrasyonlar, ölçüm aralığı içinde 0 mg/L'ye varan sonuçlara neden olabilir. Bu durumda su numunesi seyreltilmelidir. Seyretilen numunenin 10 ml'sine ayıraç katılır ve ölçüm tekrarlanır (uygunluk testi).



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	2 mg/L
Hassasiyet	1.68 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.033 mg/L
Standart Sapma	0.014 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.34 %

⁶ klorun mevcut olması durumunda bromür, klor dioksit ve ozonu belirlemek için gerekir

**Fenol T****M315****0.1 - 5 mg/L C₆H₅OH****4-Aminoantipirin**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640	ø 24 mm	530 nm	0.1 - 5 mg/L C ₆ H ₅ OH
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	507 nm	0.1 - 5 mg/L C ₆ H ₅ OH

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Fenol No. 1	Tablet / 100	515950BT
Fenol No. 2	Tablet / 100	515960BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

- Sulu numune çözeltisi 3 ile 11 arasında bir pH değerine sahip olmalıdır.

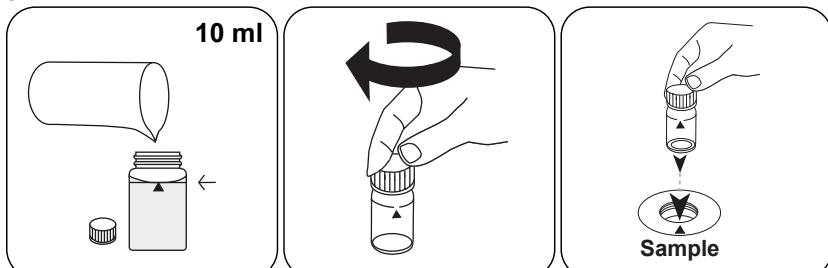
Notlar

- Bu metot orto ve meta yedeklenmiş fenolü tespit eder, tüm para yedeklenmiş fenoller tespit edilmez (bk. "Standard Methods of Examination of Water and Wastewater, 22nd Edition, 5-46ff.")

Tespitin uygulanması Tabletli fenol

Cihazda metot seçin.

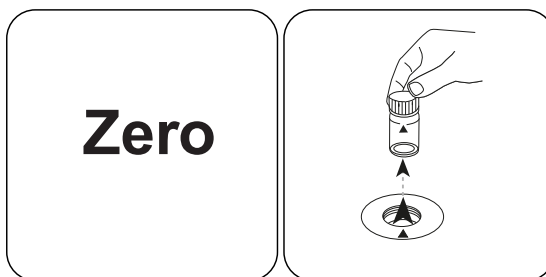
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

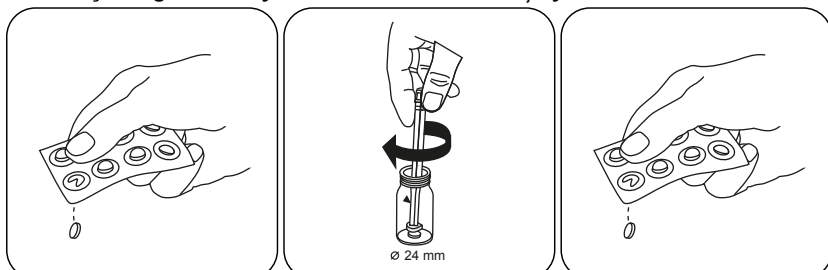
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

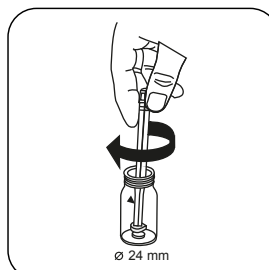
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



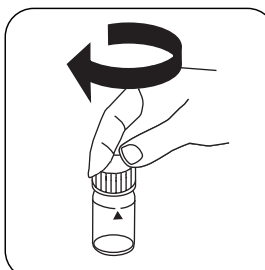
PHENOLE No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.

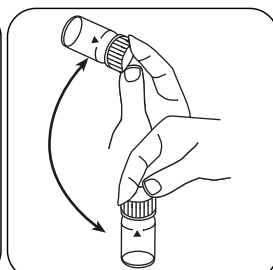
PHENOLE No. 2 tablet ilave edin.



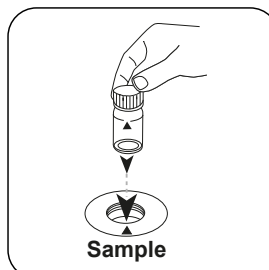
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



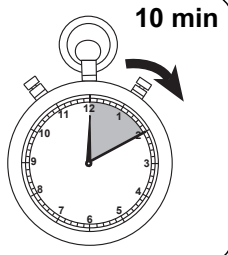
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l fenol cinsinden belirir.

Test



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Kimyasal Metod

4-Aminoantipirin

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

Conc. = a + b•Abs + c•Abs² + d•Abs³ + e•Abs⁴ + f•Abs⁵

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-4.16246•10 ⁻²	-4.16246•10 ⁻²
b	3.18197•10 ⁰	6.84124•10 ⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Bilinen veya şüphelenilen parazitlerde (fenol-cürüyen bakteriler, oksitleyiciler, azaltıcı ajanlar, sülfür bileşikleri ve askıda katı maddeler gibi) numune buna göre ön işlem yapılmalıdır, "Standard Methods for Examination of Water and Wastewater, 22nd Edition, 5-46 ff".

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.03 mg/L
Belirleme Limiti	0.09 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	5 mg/L
Hassasiyet	3.21 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.024 mg/L
Standart Sapma	0.01 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.39 %

Göre

Standard Method 5530
US EPA Method 420.1

**Fosfonat PP****M316****0.2 - 125 mg/L PO₄****Persülfat UV Oksidasyon Yöntemi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	660 nm	0.2 - 125 mg/L PO ₄
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	890 nm	0.2 - 125 mg/L PO ₄

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Fosfonat seti	1 Set	535220

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

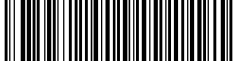
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
UV kalem tipi fener, 254 nm	1 adetler	400740

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları

Hazırlık

- Tüm laboratuvar gereçlerini analizden önce seyreltilmiş tuz asidi ile (1:1) ve akabinde demineralize su ile yıkayın. Fosfat içeren temizlik maddeleri kullanılmamalıdır.



Notlar

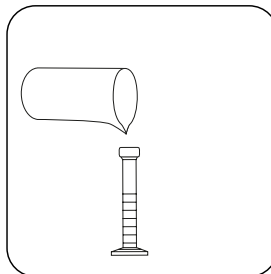
1. UV parçalama işlemi esnasında fosfonat ortofosfata dönüştürülür. Bu işlem normalde 10 dk. sonra tamamlanır. Yine de organik olarak yüksek yüklü numuneler ya da hafif bir UV lambası tamamlanmamış dönüştürmelere neden olabilir.
2. UV lamba talep üzerine edinilebilir.
3. UV lamba kullanımı için üreticinin kılavuzu dikkate alınmalıdır. UV lamba yüzeylerine temas etmeyin. Parmak izleri camı aşındırır. UV lambayı ölçümler arasında yumuşak ve temiz bir bezle silin.
4. Ayıraç Vario fosfat ayır. F10 tamamen çözünmez.
5. 2 dk'lık belirtilen tepkime süresi 15 °C üzerindeki numune sıcaklığına dayanır. 15 °C'den düşük numune sıcaklığı için 4 dk'lık tepkime süresine riayet edilmelidir.



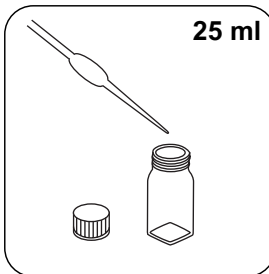
Parçalama

Aşağıdaki tablo uyarınca uygun numune hacimlerini seçin:

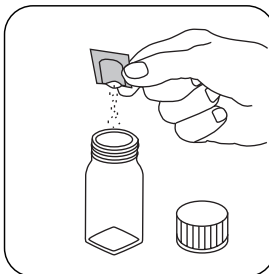
beklenen ölçüm aralığı (mg/l fosfonat)	ml cinsinden numune hacimleri	Katsayı
0 - 2,5	50	0,1
0 - 5,0	25	0,2
0 - 12,5	10	0,5
0 - 25	5	1,0
0 - 125	1	5,0



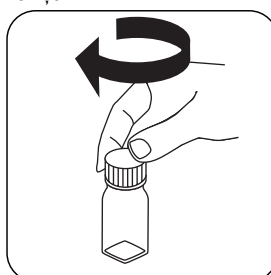
50 ml'lik ölçüm silindirini belirlenen numune hacmi ile doldurun. Gerekirse deminerализle su ile 50 ml çizgisine kadar doldurun ve karıştırın.



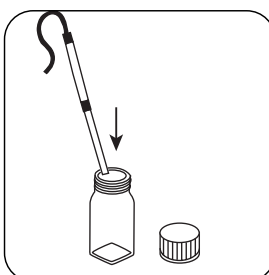
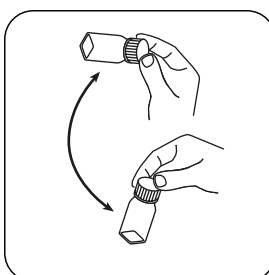
Parçalama küvetine önceden hazırllanmış **25 ml numune** doldurun.



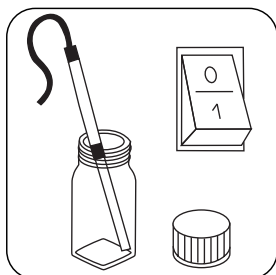
Vario Potassium Persulfate F10 toz paketi ilave edin.



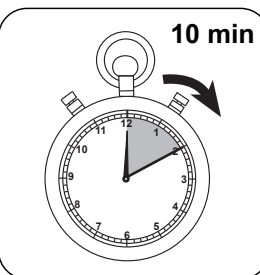
Parçalama küvetini kapatın. Tozu sallayarak çözdirün.



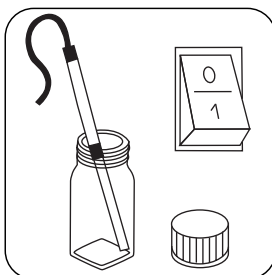
Numuneye UV lambasını tutun. **Dikkat: UV koruyucu gözlük takın!**



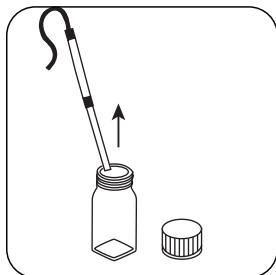
UV lambayı açın.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Geri sayımda bittiğinde UV lambasını kapatın.

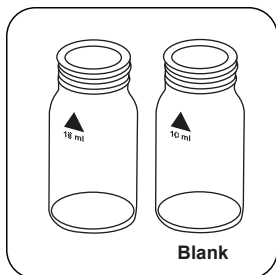


UV lambayı numuneden çıkarın.

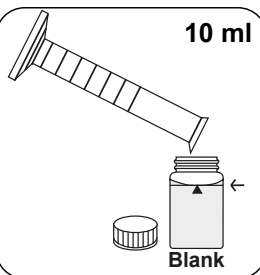
Tespitin uygulanması Vario toz paketli fosfonat persülfat UV oksidasyon metodu

Cihazda metot seçin.

Toz poşetleriyle birlikte fosfonat tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.



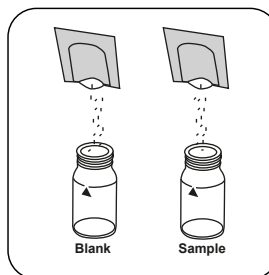
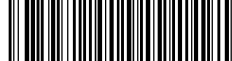
İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



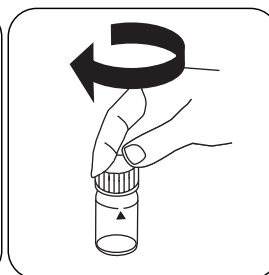
Boş küvette önceden hazırlanmış ve parçalanmamış 10 ml numune ekleyin.



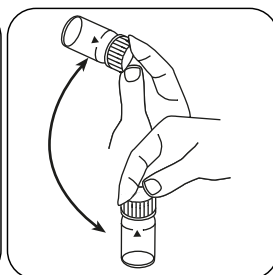
Numune küvetine parça- lanmış ve önceden hazırlanmış 10 ml numune ekleyin.



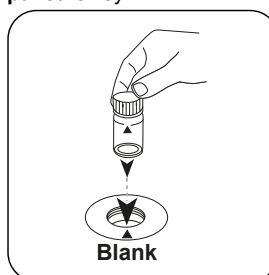
Her küvete **bir Vario Phosphate Rgt. F10 toz paketi** ekleyin.



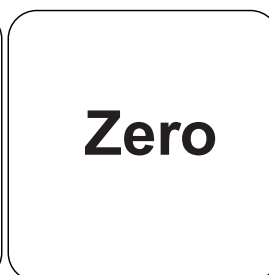
Küveti(küvetleri) kapatın.



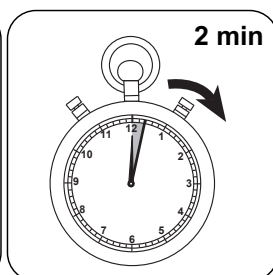
Sallayarak içeriği karıştırın (30 sec.).



Boş küveti ölçüm hazırlığıne koyun. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.

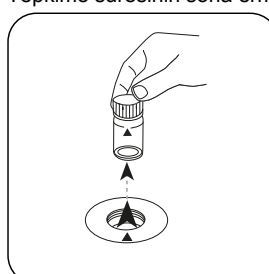


ZERO tuşuna basın.

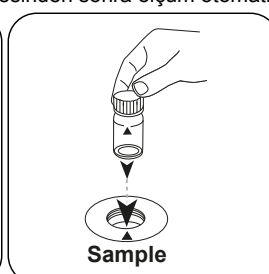


2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.



Küveti ölçüm hazırlığından alın.



Numune küvetini ölçüm hazırlığıne koyun. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l PO₄³⁻ cinsinden belirir.

Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	PBTC	2.84
mg/l	NTP	1.05
mg/l	HEDPA	1.085
mg/l	EDTMPA	1.148
mg/l	HMDTMPA	1.295
mg/l	DETPMPA	1.207

Kimyasal Metod

Persülfat UV Oksidasyon Yöntemi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-9.32417 • 10 ⁻¹	-9.32417 • 10 ⁻¹
b	1.93355 • 10 ⁻¹	4.15713 • 10 ⁻¹
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]	Etki
Alüminyum (100 mg/l)	1000	
Arsenik	tüm konsantras- yonlarda	
Benzotriazol	10	
HCO ₃ ⁻	1000	
Br	100	



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]	Etki
Ca	5000	
CDTA	100	
Cl ⁻	5000	
CrO ₄ ²⁻	100	
Cu	100	
CN ⁻	100	
Diethanolthiocarbamate	50	
EDTA	100	
Fe	200	
NO ₃ ⁻	200	
NTA	250	
PO ₄ ³⁻	15	
Phosphites, organik fosfor bileşikleri,	büyük miktarlar	Meta - ve polyphosphates rahatsız etmeyin
SiO ₂	500	
Si(OH) ₄	100	
SO ₄ ²⁻	2000	
S ²⁻	tüm miktarlarda	
SO ₃ ²⁻	100	
Thiourea (10 mg / l)	10	
Son derece tamponlu örnekler veya aşırı pH değerlerine sahip örnekler		Reaktiflerin tampon kapasitesini aşabilir

Bibliyografi

Blystone, P., Larson, P., A Rapid Method for Analysis of Phosphate Compounds, International Water Conference, Pittsburgh, PA. (Oct 26-28, 1981)

Göre

Standard Method 4500-P I

**Topl. fosfat LR TT****M317****0.07 - 3 mg/L P^{b)}****Fosfomolibden Mavisi****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	690 nm	0.07 - 3 mg/L P ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısım isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Fosfat-toplam LR	24 adetler	2419019

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözülmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan mavi renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ısıtılarak ortofosfat iyonlarına dönüştürülür.

Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:

mg/L organik fosfat = mg/L fosfat, toplam - mg/L fosfat, asit hidrolize edilebilir.



Notlar

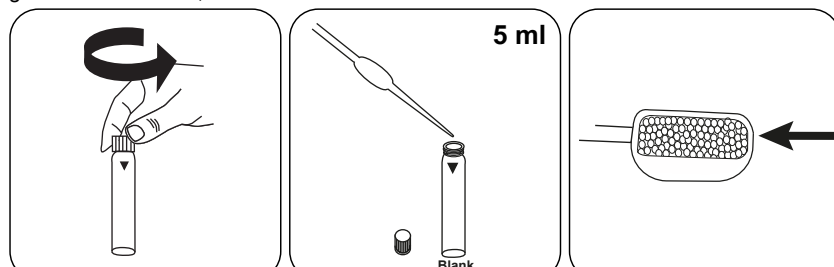
1. Tespit parçalama işlemi olmadan yapılrsa yalnızca ortofosfat elde edilir.



Tespitin uygulanması Fosfat, küvet testli toplam LR

Cihazda metot seçin.

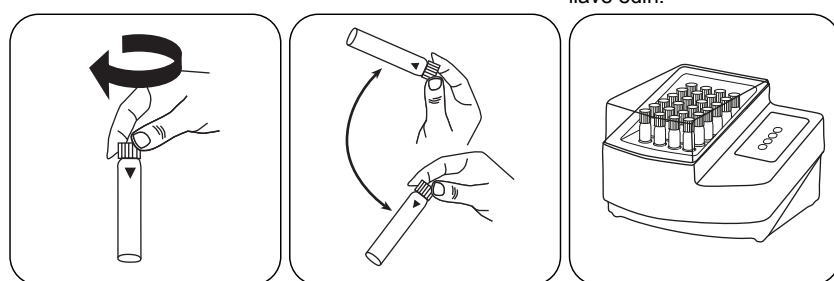
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Ayıraç küvetini açın.

Küvete 5 ml numune ekleyin.

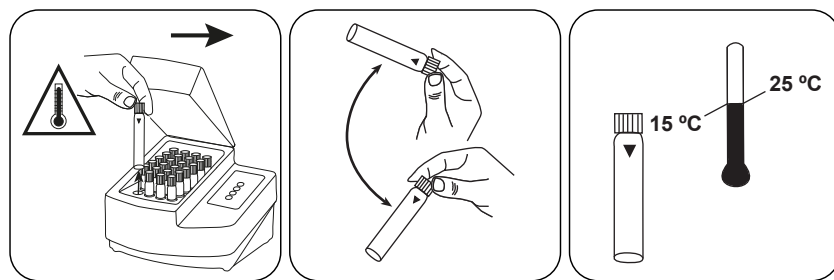
Bir silme mikro kaşık No. 4 (beyaz) Phosphate-103 ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın.

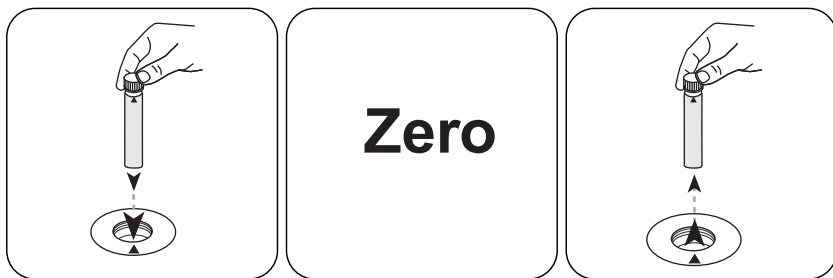
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde 30 dakika boyunca 100 °C'de ısıtın.



Küveti termoreaktörden alın. (Dikkat: Küvet sıcaktır!)

Sallayarak içeriği karıştırın.

Numuneyi oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.

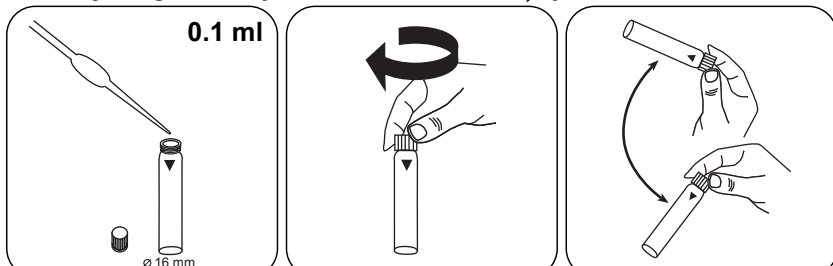


Birlikte teslim edilen boş küveti (kırmızı etiket) ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

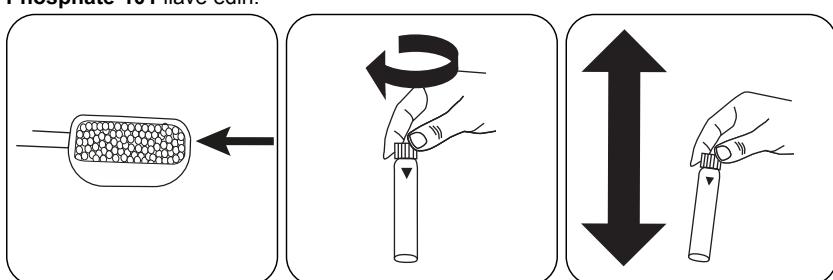
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Parçalanmış numuneye
0.1 ml (2 damllar)
Phosphate-101 ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

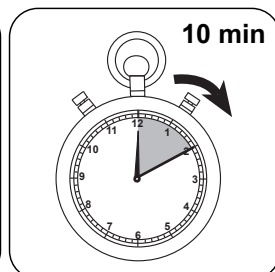
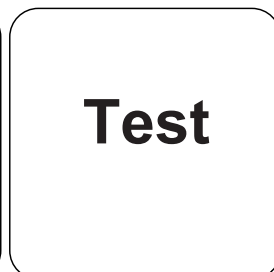
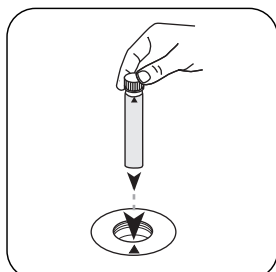
Sallayarak içeriği karıştırın.



Bir silme mikro kaşık No.
4 (beyaz) Phosphate-102
ilave edin.

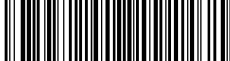
Küveti(küvetleri) kapatın.

Çalkalayarak içeriği
çözdürün.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l toplam fosfat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-6.41247 • 10 ⁻²
b	4.92913 • 10 ⁻⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Büyük miktardaki çözünmemiş katı madde yeniden elde edilemeyen ölçüm sonuçlarına neden olabilir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cu ²⁺	1
Ni ²⁺	10
Pb ²⁺	10
Fe ²⁺	100
Fe ³⁺	100
Hg ²⁺	100



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
toplam sertlik	178,6 mmol/l (100 °dH)
NO ₂ ⁻	1
CrO ₄ ²⁻	10
p-PO ₄	10
S ²⁻	10
SiO ₂	10
CN ⁻	100
HCO ₃ ⁻	35,8 mmol/l (100 °dH)
Al ³⁺	500
Cr ³⁺	500
Cd ²⁺	1000
Mn ²⁺	1000
NH ₄ ⁺	1000
Zn ²⁺	1000
EDTA	100
Cl ⁻	1000
NO ₃ ⁻	1000
SO ₄ ²⁻	1000
SO ₃ ²⁻	1000

Göre

ISO 6878-1-1986,
DIN 38405 D11-4
Standard Method 4500-P E
US EPA 365.2

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir

**Topl. fosfat HR TT****M318****1.5 - 20 mg/L P^{b)}****Fosfomolibden Mavisi****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	690 nm	1.5 - 20 mg/L P ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Fosfat-toplam HR	24 adetler	2420700

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözülmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan mavi renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ıslıtarak ortofosfat iyonlarına dönüştürülür.

Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:

mg/L organik fosfat = mg/L fosfat, toplam - mg/L fosfat, asit hidrolize edilebilir.



Notlar

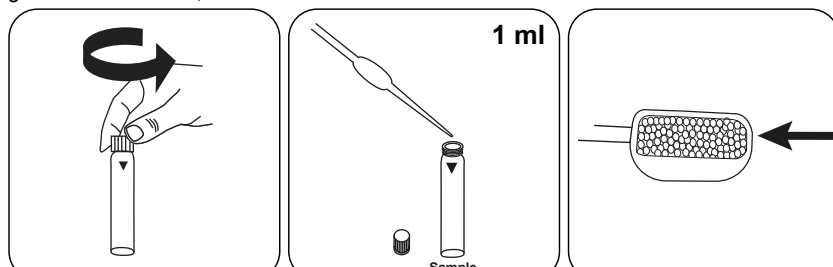
1. Tespit parçalama işlemi olmadan yapılrsa yalnızca ortofosfat elde edilir.



Tespitin uygulanması Fosfat, küvet testli toplam HR

Cihazda metot seçin.

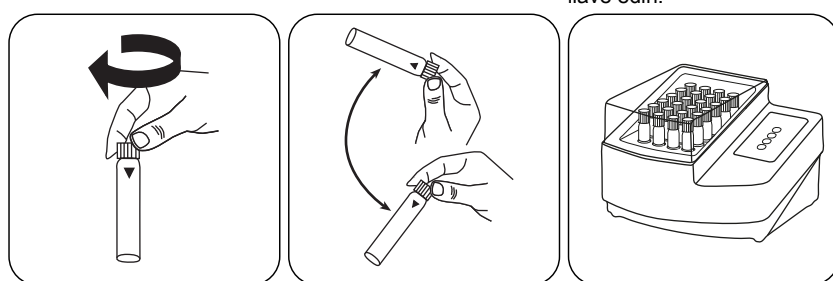
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Ayıraç küvetini açın.

Numune küvetine 1 ml numune ekleyin.

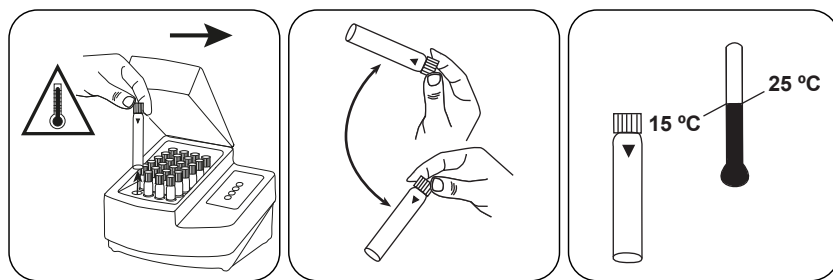
Bir silme mikro kaşık No. 4 (beyaz) Phosphate-103 ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın.

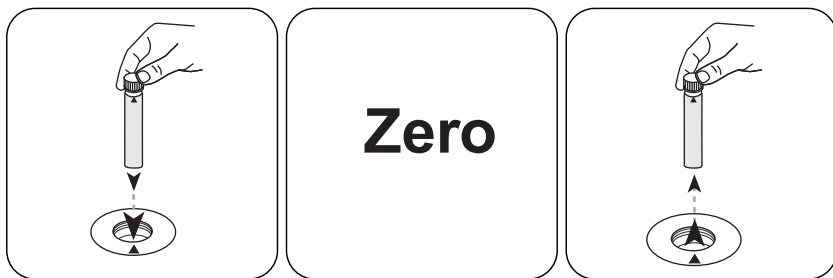
Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde 30 dakika boyunca 100 °C'de ısıtın.



Küveti termoreaktörden alın. (Dikkat: Küvet sıcaktır!)

Sallayarak içeriği karıştırın.

Küvetin(küvetlerin) oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.

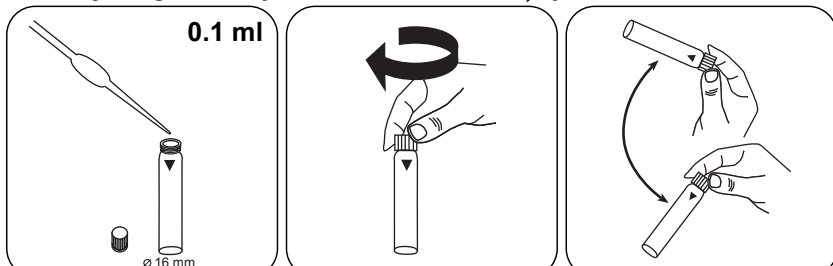


Birlikte teslim edilen boş küveti (kırmızı etiket) ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

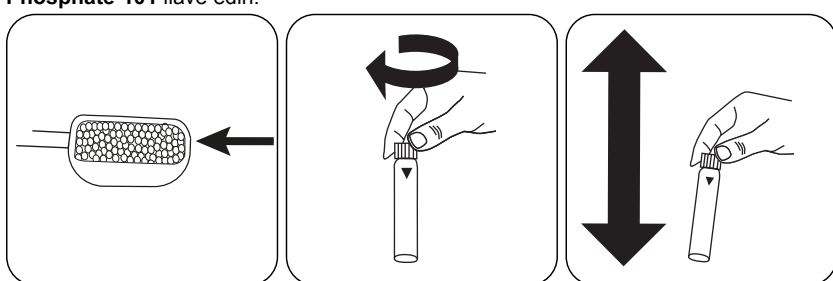
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Parçalanmış numuneye
0.1 ml (2 damllar)
Phosphate-101 ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

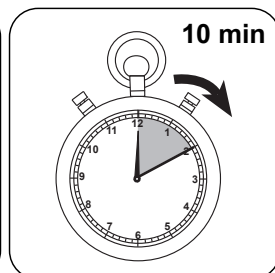
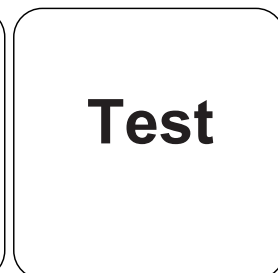
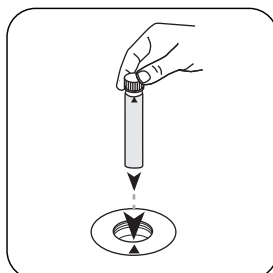
Sallayarak içeriği karıştırın.



Bir silme mikro kaşık No.
4 (beyaz) Phosphate-102
ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Çalkalayarak içeriği
çözdürün.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l toplam fosfat cinsinden belirir.

Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-2.31245 • 10 ⁻¹
b	2.78092 • 10 ⁺¹
c	4.2385 • 10 ⁺⁰
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cu ²⁺	5
Ni ²⁺	25
Pb ²⁺	25
Fe ²⁺	250
Fe ³⁺	250
Hg ²⁺	250
Al ³⁺	1000
Cr ³⁺	1000
Cd ²⁺	1000



Karışmalar	itibaren / [mg/L]
Mn ²⁺	1000
NH ₄ ⁺	1000
Zn ²⁺	1000
toplam sertlik	446,5 (2500 °dH)
NO ₂ ⁻	5
CrO ₄ ²⁻	30
p-PO ₄	30
S ²⁻	30
SiO ₂	30
CN ⁻	250
HCO ₃ ⁻	89,5 mmol/l (250 °dH)
EDTA	250
Cl ⁻	1000
NO ₃ ⁻	1000
SO ₄ ²⁻	1000
SO ₃ ²⁻	1000

Göre

DIN ISO 15923-1 D49
 Standard Method 4500-P E
 US EPA 365.2

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir

**Fosfat LR T****M319****0.05 - 4 mg/L P****P****Fosfomolibden Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
PM 600, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	610 nm	0.05 - 4 mg/L P

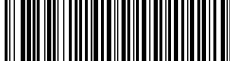
Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Fosfat No. 1 LR	Tablet / 100	513040BT
Fosfat No. 2 LR	Tablet / 100	513050BT
Fosfat No. 2 LR	Tablet / 250	513051BT
Set fosfat No. 1 LR/No. 2 LR *	her bir 100	517651BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma
- Havuz Suyu Kontrol



Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya. 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan mavi renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ısitılarak ortofosfat iyonlara dönüştürülür.
Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:
$$\text{mg/L organik fosfat} = \text{mg/L fosfat, toplam} - \text{mg/L fosfat, asit hidrolize edilebilir.}$$

Notlar

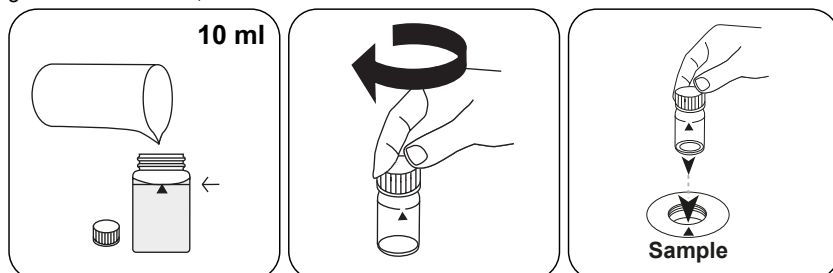
1. Yalnızca ortofosfat iyonlar tepkimeye girer.
2. Tabletlerin ilave sırasına kesinlikle uyulmalıdır.



Tespitin uygulanması Fosfat, tabletli ortho LR

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

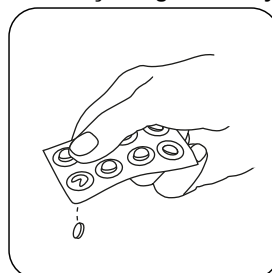
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

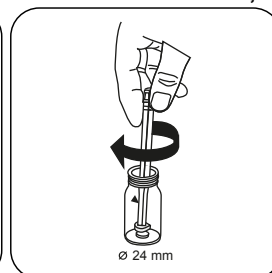
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

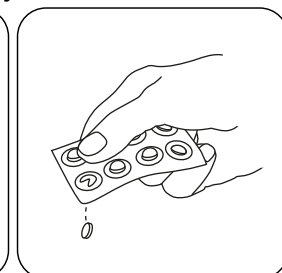
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



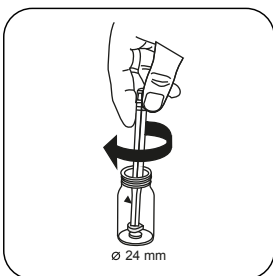
PHOSPHATE No. 1 LR tablet ilave edin.



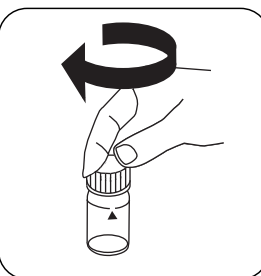
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



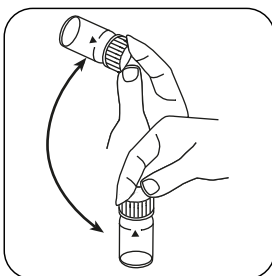
PHOSPHATE No. 2 LR tablet ilave edin.



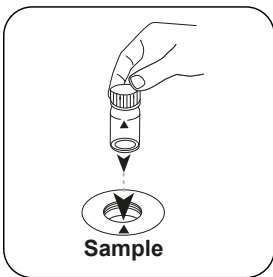
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



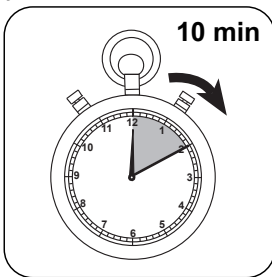
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l ortofosfat cinsinden belirir.

Test



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO_4^{3-}	3.066177
mg/l	P_2O_5	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO_4^{3-}	in allen Mengen
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
H_2S	in allen Mengen
SiO_2	50
S^{2-}	in allen Mengen
Zn	80
V(V)	große Mengen
W(VI)	große Mengen

Göre

DIN ISO 15923-1 D49
 Standard Method 4500-P E
 US EPA 365.2

* karıştırma çubuğu dahil

**Fosfat LR T****M320****0.02 - 1.3 mg/L P****PO4****Fosfomolibden Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	660 nm	0.02 - 1.3 mg/L P
SpectroDirect	ø 24 mm	710 nm	0.02 - 1.3 mg/L P
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	710 nm	0.016 - 1.305 mg/L P

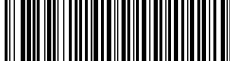
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
Fosfat No. 1 LR	Tablet / 100	513040BT
Fosfat No. 2 LR	Tablet / 100	513050BT
Fosfat No. 2 LR	Tablet / 250	513051BT
Set fosfat No. 1 LR/No. 2 LR #	her bir 100	517651BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol



Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya. 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan mavi renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ısitılarak ortofosfat iyonlara dönüştürülür.
Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:
$$\text{mg/L organik fosfat} = \text{mg/L fosfat, toplam} - \text{mg/L fosfat, asit hidrolize edilebilir.}$$

Notlar

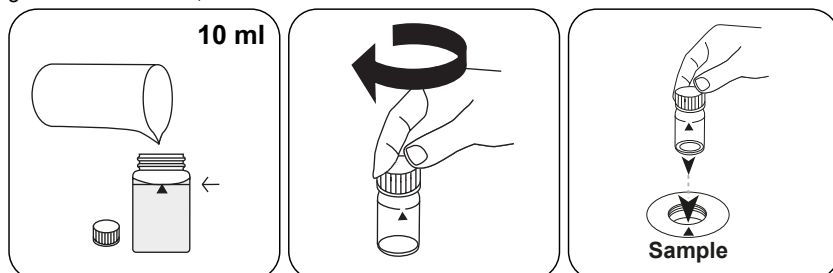
1. Yalnızca ortofosfat iyonlar tepkimeye girer.
2. Tabletlerin ilave sırasına kesinlikle uyulmalıdır.



Tespitin uygulanması Fosfat, tabletli ortho LR

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

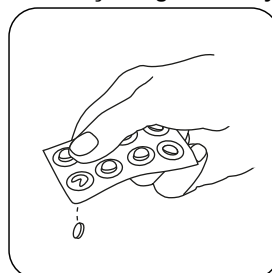
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

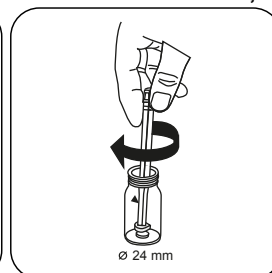
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

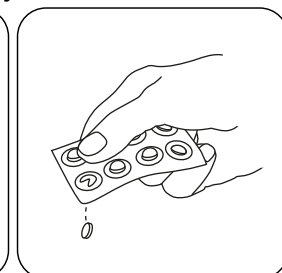
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



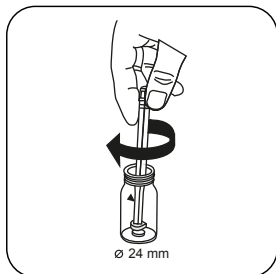
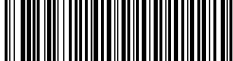
PHOSPHATE No. 1 LR tablet ilave edin.



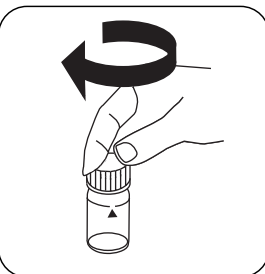
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



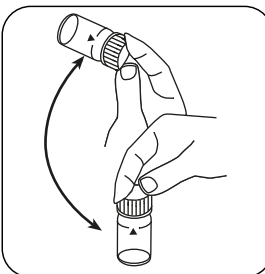
PHOSPHATE No. 2 LR tablet ilave edin.



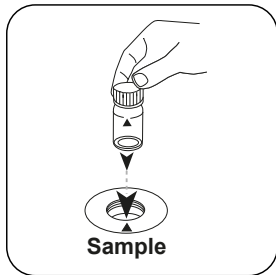
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

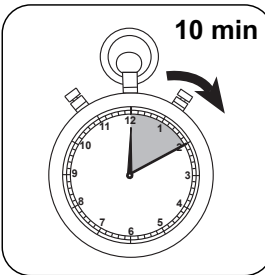
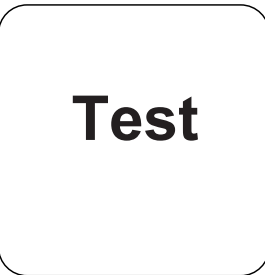


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

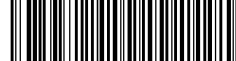


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l ortofosfat cinsinden belirir.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.51239 • 10 ⁻²	-3.51239 • 10 ⁻²
b	8.89272 • 10 ⁻¹	1.91193 • 10 ⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
H ₂ S	tüm miktarlarda
SiO ₂	50



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80
V(V)	büyük miktarlar
W(VI)	büyük miktarlar

Göre

DIN ISO 15923-1 D49

Standard Method 4500-P E

US EPA 365.2

karıştırma çubuğu dahil

**Fosfat HR T****M321****0.33 - 26 mg/L P****Vanadomolybdate**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	430 nm	0.33 - 26 mg/L P
SpectroDirect	ø 24 mm	470 nm	0.33 - 26 mg/L P
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	470 nm	0.33 - 26.09 mg/L P

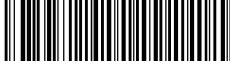
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
Set fosfat No. 1 HR/No. 2 HR *	her bir 100	517661BT
Fosfat HR P1	Tablet / 100	515810BT
Fosfat HR P2	Tablet / 100	515820BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma



Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya. 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan sarı renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ısisitilerek ortofosfat iyonlara dönüştürülür.
Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:
 $mg/L \text{ organik fosfat} = mg/L \text{ fosfat, toplam} - mg/L \text{ fosfat, asit hidrolize edilebilir.}$

Notlar

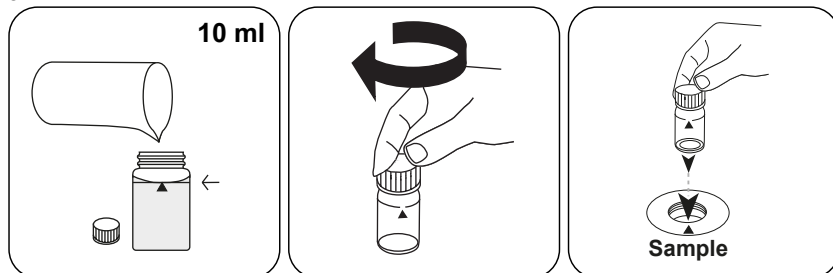
1. Yalnızca ortofosfat iyonlar tepkimeye girer.
2. 5 mg/L PO₄ altında fosfat içerikli numunelerde düşük ölçüm aralığına sahip metod ile analiz yapılması önerilir, ör. 320 "Tabletli fosfat ortalı LR" metodu.



Tespitin uygulanması Fosfat, tabletli orto HR

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

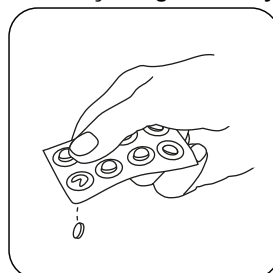
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

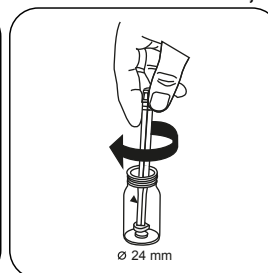
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

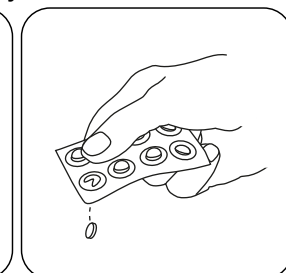
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



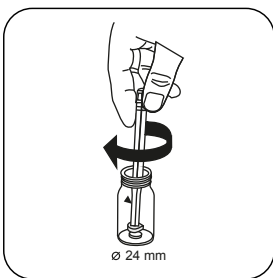
PHOSPHATE HR P1 tablet ilave edin.



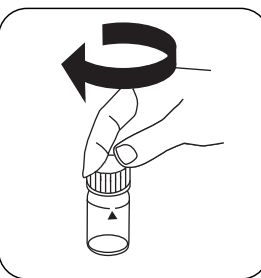
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



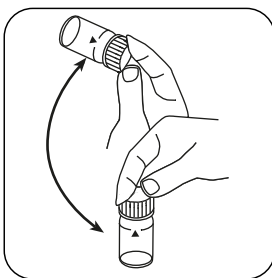
PHOSPHATE HR P2 tablet ilave edin.



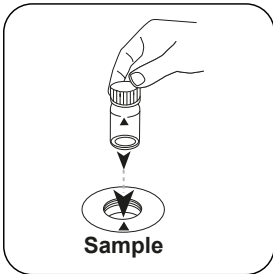
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

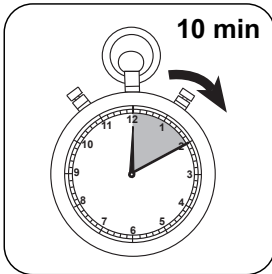


Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.

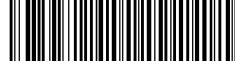


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l ortofosfat cinsinden belirir.



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Vanadomolybdate

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.62225 • 10 ⁺⁰	-2.62225 • 10 ⁺⁰
b	2.53376 • 10 ⁺¹	5.44759 • 10 ⁺¹
c	2.7388 • 10 ⁺⁰	1.26601 • 10 ⁺¹
d		
e		
f		

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
H ₂ S	tüm miktarlarda



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

Standard Method 4500-P C

karıştırma çubuğu dahil

**Fosfat HR TT****M322****1 - 20 mg/L P****Vanadomolybdate**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect	\varnothing 16 mm	438 nm	1 - 20 mg/L P
XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	438 nm	0.98 - 19.57 mg/L P

Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

Ayıracılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Fosfat orto	24 adetler	2420701

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan sarı renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ısıtlarak ortofosfat iyonlarına dönüştürülür.

Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:

mg/L organik fosfat = mg/L fosfat, toplam - mg/L fosfat, asit hidrolize edilebilir.



Notlar

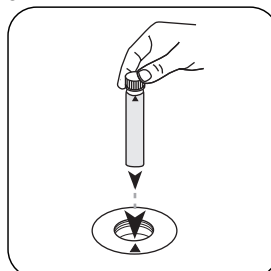
1. Yalnızca ortofosfat iyonları tepkimeye girer.



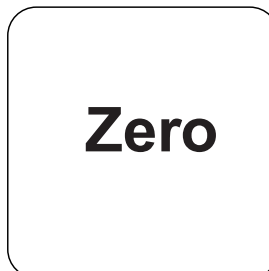
Tespitin uygulanması Fosfat, küvet testli orto

Cihazda metot seçin.

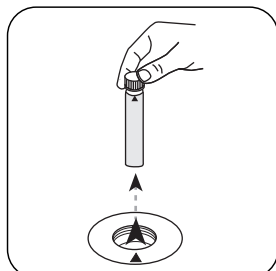
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Birlikte teslim edilen boş küveti (kırmızı etiket) ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

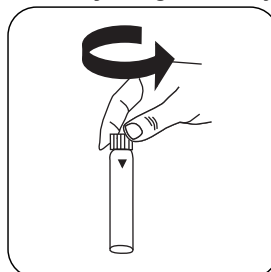


ZERO tuşuna basın.

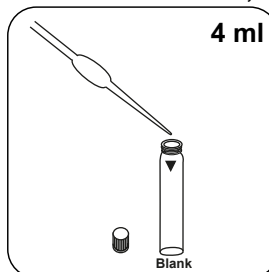


Küveti ölçüm haznesinden alın.

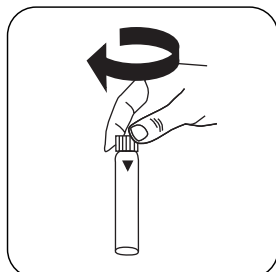
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



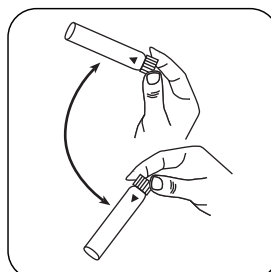
Bir ayıraç küvetini açın.



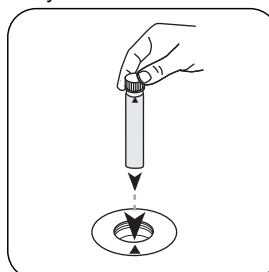
Küvette **4 ml numune** ekleyin.



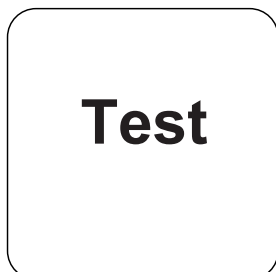
Küveti(küvetleri) kapatın.



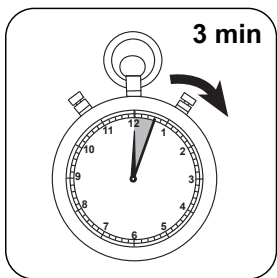
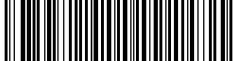
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

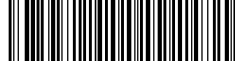


TEST (XD: START) tuşuna basın.



**3 dakika tepkime süresi
bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranın sonucu mg/l ortofosfat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Vanadomolybdate

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-6.17854 • 10 ⁻¹
b	3.31124 • 10 ⁺¹
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
H ₂ S	tüm miktarlarda



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

Standard Method 4500-P C

**Fosfat PP****M323****0.02 - 0.8 mg/L P****PO4****Fosfomolibden Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	660 nm	0.02 - 0.8 mg/L P
SpectroDirect	\varnothing 24 mm	890 nm	0.02 - 0.8 mg/L P
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	890 nm	0.02 - 0.815 mg/L P

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
VARIO Phos 3 F10	Toz / 100 adetler	531550

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol

Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksit su ile çözünmüş hali ile).
 2. Ortaya çıkan mavi renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) forma bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ıslıtarak ortofosfat iyon-lara dönüştürülür.
- Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:
- $mg/L \text{ organik fosfat} = mg/L \text{ fosfat, toplam} - mg/L \text{ fosfat, asit hidrolize edilebilir.}$



Notlar

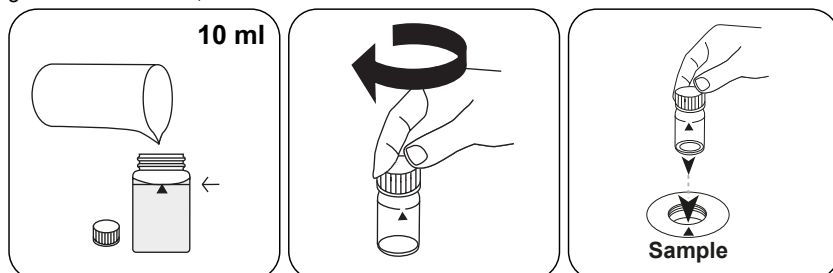
1. Vario fosfat ayırt F10 tamamen çözünmez.



Tespitin uygulanması Fosfat, Vario toz paketli orte

Cihazda metot seçin.

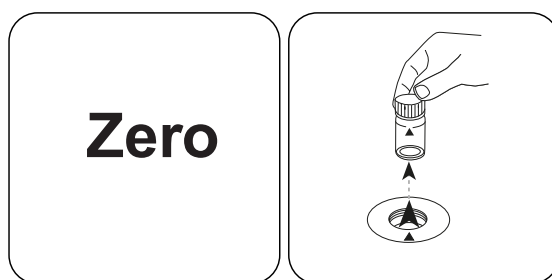
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

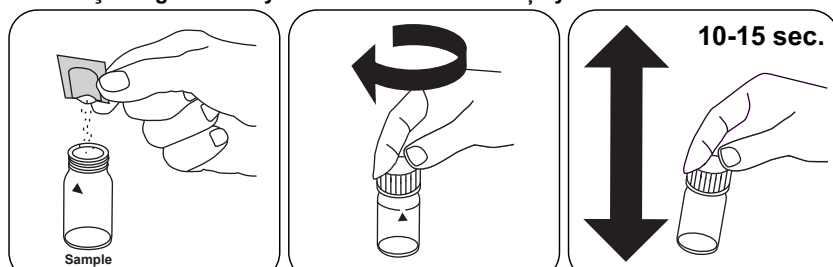
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

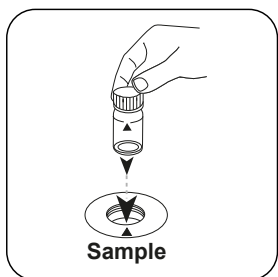
ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



**Vario Phosphate Rgt.
F10 toz paketi** ilave edin.

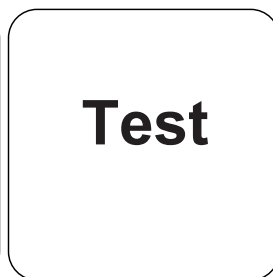
Küveti(küvetleri) kapatın.

Çalkalayarak içeriği karıştırın (10-15 sec.).

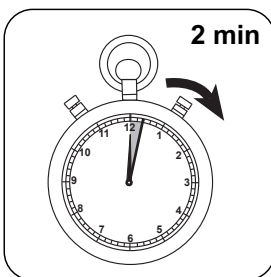


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

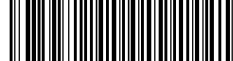
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l ortofosfat cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



2 dakika tepkime süresi
bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.76562 • 10 ⁻²	-2.76562 • 10 ⁻²
b	6.41362 • 10 ⁻¹	1.37893 • 10 ⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
H ₂ S	tüm miktarlarda



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

DIN ISO 15923-1 D49

Standard Method 4500-P E

US EPA 365.2

**Fosfat TT****M324****0.06 - 5 mg/L P****Fosfomolibden Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	660 nm	0.06 - 5 mg/L P
SpectroDirect	ø 16 mm	890 nm	0.02 - 1.6 mg/L P
XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	890 nm	0.02 - 1.63 mg/L P

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
VARIO Fosfat orto, set	1 Set	535200

Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözülmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan mavı renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ıslıtarak ortofosfat iyonlarına dönüştürülür.

Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:

mg/L organik fosfat = mg/L fosfat, toplam - mg/L fosfat, asit hidrolize edilebilir.



Notlar

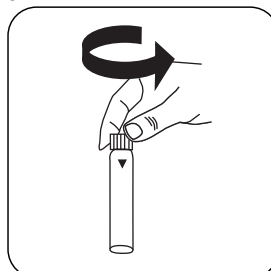
1. Ayıraç tamamen çözünmez.



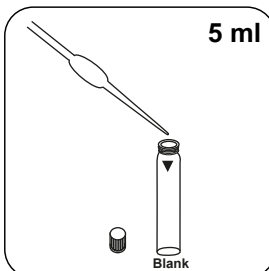
Tespitin uygulanması Fosfat, Vario küvet testli ortho

Cihazda metot seçin.

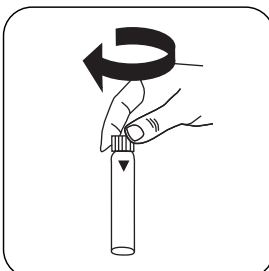
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



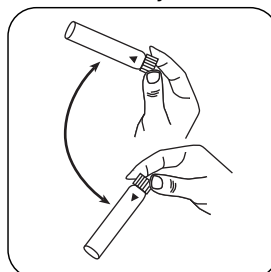
Ayıraç küvetini Phosphate Dilution açın.



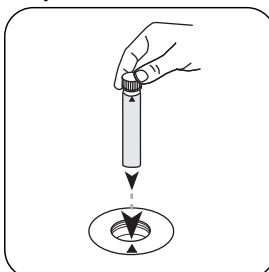
Küvete 5 ml numune ekleyin.



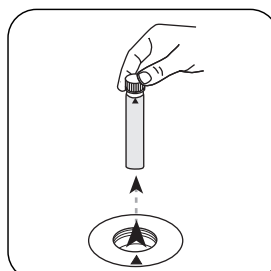
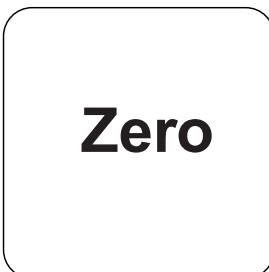
Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.

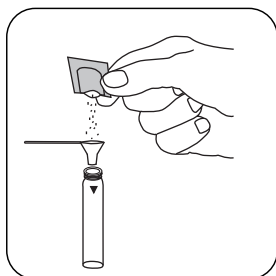
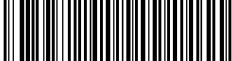


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

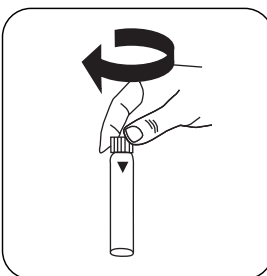


Küveti ölçüm haznesinden alın.

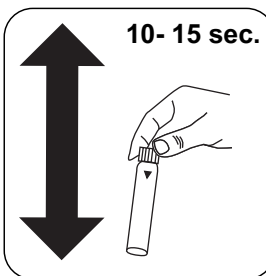
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



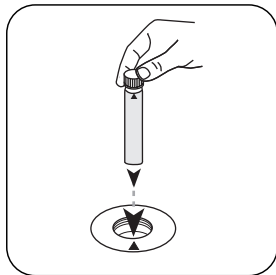
**Vario Phosphate Rgt.
F10 toz paketi ilave edin.**



Küveti(küvetleri) kapatın.

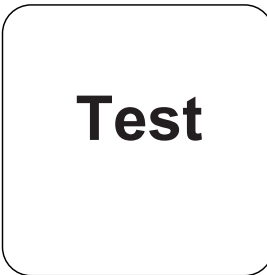


Çalkalayarak içeriği karıştırın (10- 15 sec.).

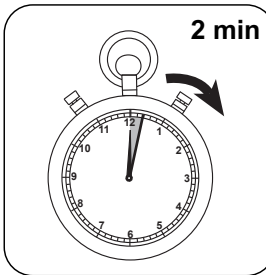


**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

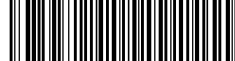
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l ortofosfat cinsinden belirir.



**TEST (XD: START) tuşuna
basın.**



**2 dakika tepkime süresi
bekleyin.**



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO_4^{3-}	3.066177
mg/l	P_2O_5	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	$2.18629 \cdot 10^{-2}$
b	$1.71913 \cdot 10^{+0}$
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Büyük miktardaki çözünmemiş katı madde yeniden elde edilemeyen ölçüm sonuçlarına neden olabilir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO_4^{3-}	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
H ₂ S	tüm miktarlarda
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

DIN ISO 15923-1 D49

Standard Method 4500-P E

**Hi. fosfat TT****M325****0.02 - 1.6 mg/L P^{b)}****Fosfomolibden Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	660 nm	0.02 - 1.6 mg/L P ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	890 nm	0.02 - 1.6 mg/L P ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Fosfat, asit hidrolizlenebilir, tüm set	1 Set	535250

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

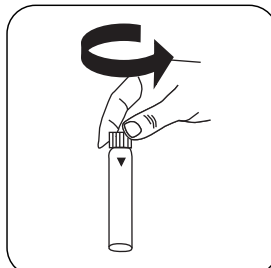
1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya. 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan mavi renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ısisitilerek ortofosfat iyonlara dönüştürülür.
Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:
 $mg/L \text{ organik fosfat} = mg/L \text{ fosfat, toplam} - mg/L \text{ fosfat, asit hidrolize edilebilir.}$

Notlar

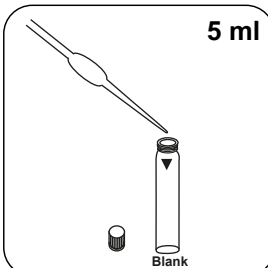
1. Vario Phosphat Rgt. F 10 reaktifi, açıklandığı gibi sonraki prosedüre eklendikten hemen sonra çalkalanmalıdır. Çalkalama işleminden önce belirli bir süre geçmişse, hassasiyet derecesi azalabilir. Çalkalama işleminden 10 ile 15 saniye sonra, reaktifin bazı parçaları çözünmemiş durumda kalmalıdır.



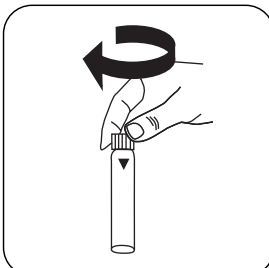
Parçalama



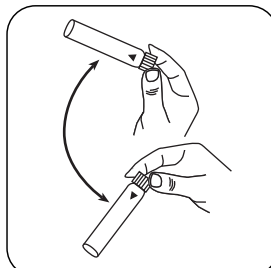
Parçalama küvetini **PO₄-P Acid Reagent** açın.



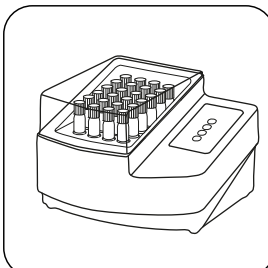
Küvete **5 ml numune ekleyin.**



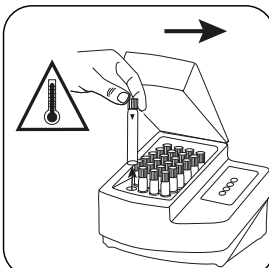
Küveti(küvetleri) kapatın.



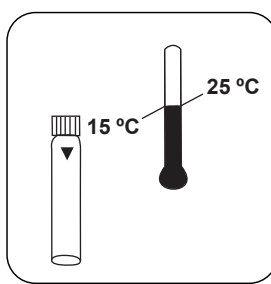
Sallayarak içeriği karıştırın.



Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **30 dakika boyunca 100 °C'de** ısının.



Küveti termoreaktörden alın. (Dikkat: Küvet sıcaktır!)

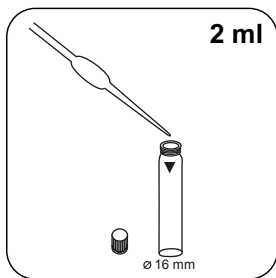


Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.

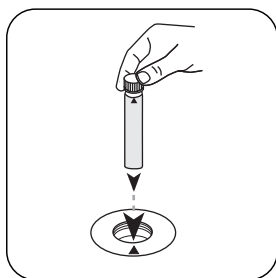
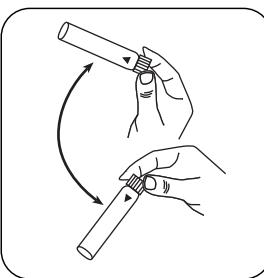
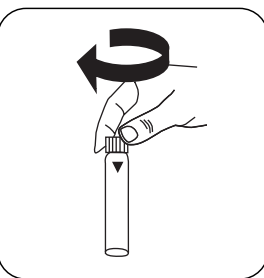
Tespitin uygulanması Fosfat, Vario küvet testi ile asit hidrolize edilebilir

Cihazda metot seçin.

Asitle hidrolizlenebilir fosfat, ile Vario Test tüpü ile birlikte tespit için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.



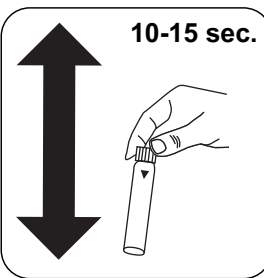
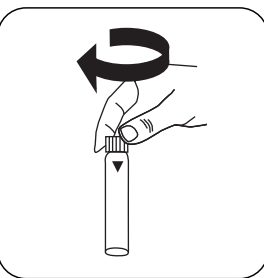
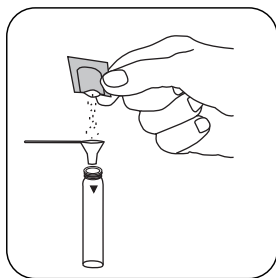
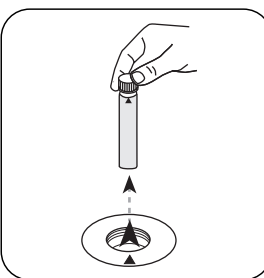
Parçalanmış numuneye
2 ml 1,00 N Sodium
Hydroxide solution ilave
edin.

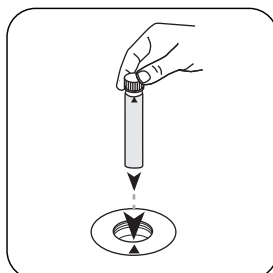


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

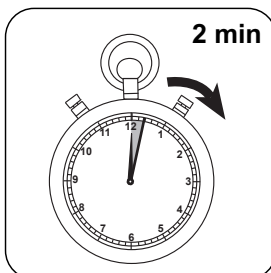
Zero

ZERO tuşuna basın.



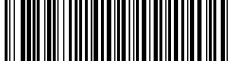


Test



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l asitle hidrolizlenebilir fosfat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-1.65745 • 10 ⁻²
b	1.75186 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Büyük miktardaki çözünmemiş katı madde yeniden elde edilemeyen ölçüm sonuçlarına neden olabilir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
H ₂ S	tüm miktarlarda
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

ISO 6878-1-1986,
DIN 38405 D11-4
Standard Method 4500-P E
US EPA 365.2

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkimə kabı gereklidir

**Top. fosfat TT****M326****0.02 - 1.1 mg/L P^{b)}****Fosfomolibden Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 16 mm	660 nm	0.02 - 1.1 mg/L P ^{b)}
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	890 nm	0.02 - 1.1 mg/L P ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

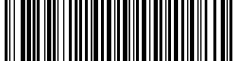
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Fosfat, tüm set	1 Set	535210

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma



Hazırlık

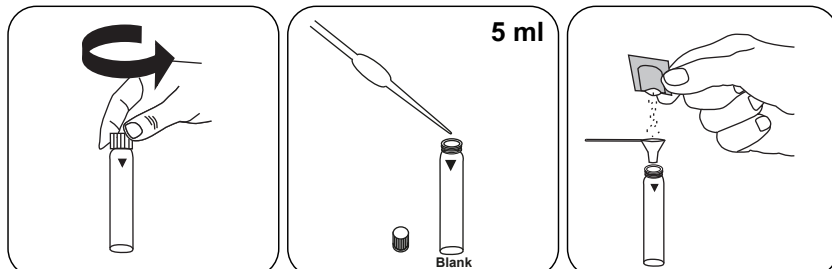
1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Ortaya çıkan mavi renk ayıracın ortofosfat iyonları ile tepkimesi sayesinde elde edilir. Dolayısıyla inorganik ve yoğunlaşmamış, anorganik (meta, piro ve polifosfat) formda bulunan fosfatlar, analizden önce ortofosfat iyonlarına dönüştürülmelidir. Numunenin asit ve ısı ile ön işlemi, yoğunlaşmış anorganik formların hidrolizi için gerekli olan şartları yerine getirir. Organik bağlı fosfatlar asit ve persülfat ile ısisitilerek ortofosfat iyonlara dönüştürülür.
Organik bağlı fosfat miktarı hesaplanabilir:
 $mg/L \text{ organik fosfat} = mg/L \text{ fosfat, toplam} - mg/L \text{ fosfat, asit hidrolize edilebilir.}$

Notlar

1. Vario Phosphat Rgt. F 10 reaktifi, açıklandığı gibi sonraki prosedüre eklendikten hemen sonra çalkalanmalıdır. Çalkalama işleminden önce belirli bir süre geçmişse, hassasiyet derecesi azalabilir. Çalkalama işleminden 10 ile 15 saniye sonra, reaktifin bazı parçaları çözünmemiş durumda kalmalıdır.



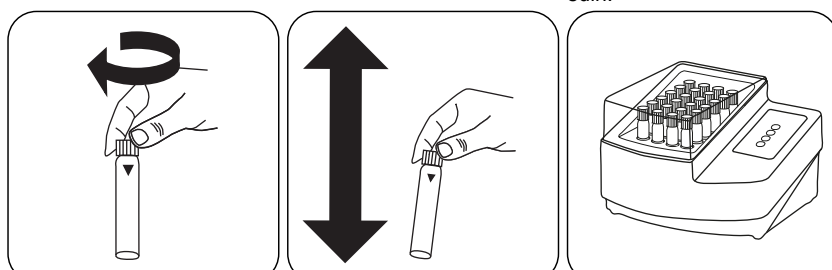
Parçalama



Parçalama küvetini **PO₄-P Acid Reagent** açın.

Küvete **5 ml numune ekleyin.**

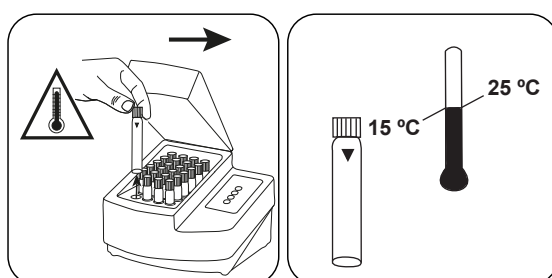
Vario Potassium Persulfate F10 toz paketi ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Calkalayarak içeriği karıştırın.

Küveti(küvetleri) önceden ısıtılmış termoreaktörde **30 dakika boyunca 100 °C'de ısitın.**



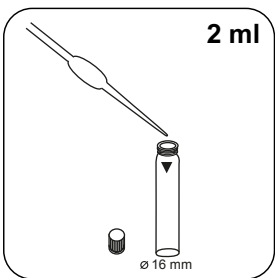
Küveti termoreaktörden alın. (Dikkat: Küvet **sıcaktır!**)

Numuneyi **oda sıcaklığına** gelene kadar soğumaya bırakın.

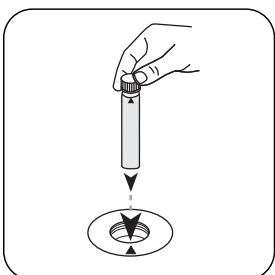
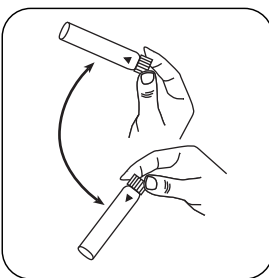
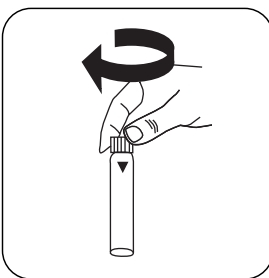
Tespitin uygulanması Toplam fosfat Vario küvet testli

Cihazda metod seçin.

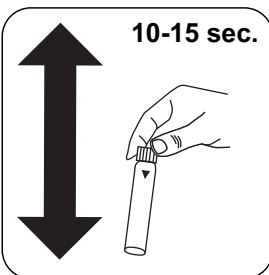
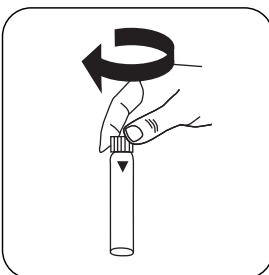
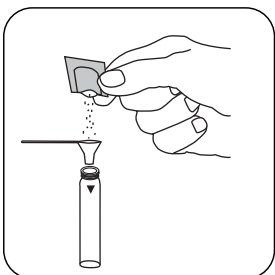
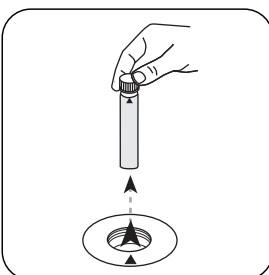
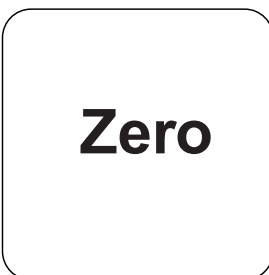
Fosfat, Vario Vial Testi ile birlikte toplam tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

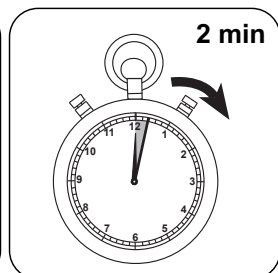
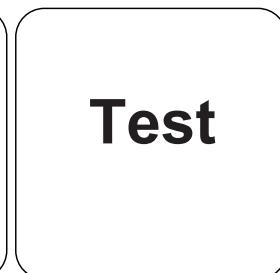
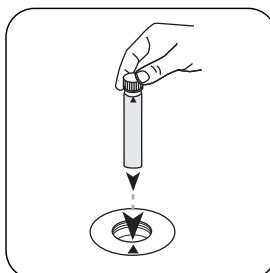


Parçalanmış numuneye
2 ml 1,54 N Sodyum
hidroksit çözeltisi ilave
edin.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.





**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l toplam fosfat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	-8.23365 • 10 ⁻³
b	1.74336 • 10 ⁻⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Büyük miktardaki çözünmemiş katı madde yeniden elde edilemeyen ölçüm sonuçlarına neden olabilir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
H ₂ S	tüm miktarlarda
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

ISO 6878-1-1986,
DIN 38405 D11-4
Standard Method 4500-P E
US EPA 365.2

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkimə kabı gereklidir

**Fosfat HR C****M327****1.6 - 13 mg/L P^{c)}****Vanadomolybdate****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, XD 7000, XD 7500	ø 13 mm	430 nm	1.6 - 13 mg/L P ^{c)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Vacu-vial fosfat test kiti	1 Set	380460

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Yuvarlak küvetler için adaptör 13 mm	1 adetler	19802192
Vacu-vial (13 mm) MultiDirect için adaptör	1 adetler	192075

Uygulama Listesi

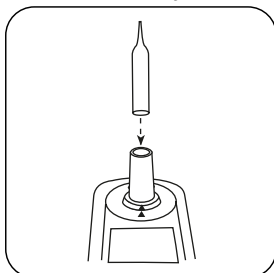
- Atık Su Aritma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

Notlar

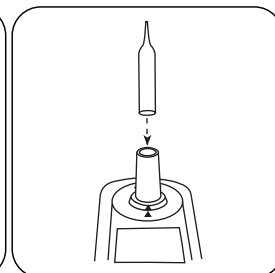
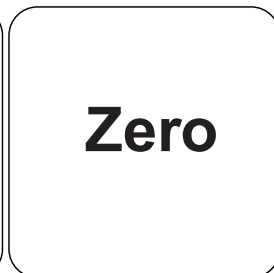
1. Bu metotta CHEMetrics ürünü söz konusudur. Ancak bu fotometrede belirtilen ölçüm aralığı ve kullanılan dalga boyu, CHEMetrics'in belirtiklerinden sapabilir.
2. Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik bilgi formunu mutlaka okuyun (MSDS www.chemetrics.com ana sayfasında da mevcuttur).
3. Vacu-Vials® CHEMetrics, Inc / Calverton, ABD firmasının hakları saklı marka işaretidir.
4. Yalnızca ortofosfat iyonlar tepkimeye girer.

Tespitin uygulanması Fosfat HR, Vacu Vials® K-8503 içeren ortalama

Cihazda metod seçin.

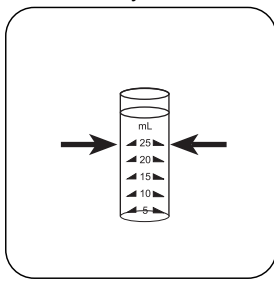


Zero
Zero ampulleri ölçüm
haznesine koyun.

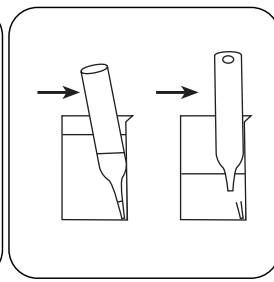


ZERO tuşuna basın.

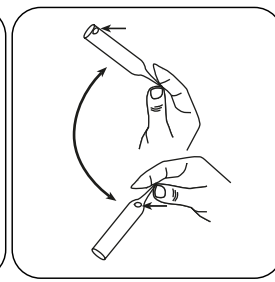
Zero ampulleri ölçüm
haznesinden alın.



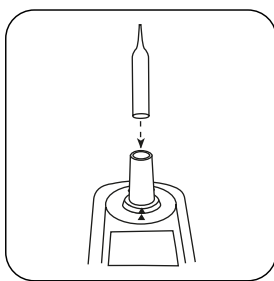
Numune beherini 25 ml
işaretine kadar numune ile
doldurun.



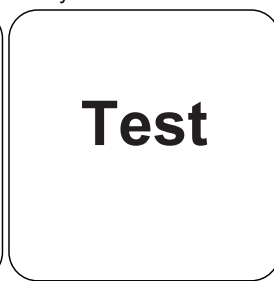
Numune kabına bir ampul
Vacu-vial® yerleştirin.
Ampul enjektörünü kap
duvarına doğru hafifçe
bastırarak kırın. Ampulün
tamamen dolmasını
bekleyin.



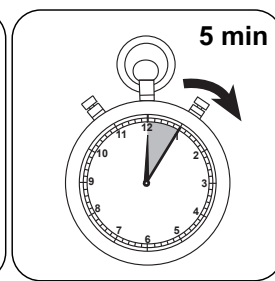
Hava kabarcığının bir uçtan
diğer uca hareket etmesi
için ampulleri birkaç kez
sallayın. Ardından diştan
kurulayın.



Ampulleri ölçüm haznesine
koyun.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.
Ekranda sonuç mg/l ortofosfat cinsinden belirtilen.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO_4^{3-}	3.066
mg/l	P_2O_5	2.3

Kimyasal Metod

Vanadomolybdate

Apandis

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Sülfitler, tiyosülfatlar ve tiyosiyanürler daha düşük test sonuçları doğurur.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO_4^{3-}	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
SiO_2	50
Si(OH)_4	10
S^{2-}	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

Standard Method 4500-P C

© MultiDirect: Vacu-vials® (Sipariş kodu 19 20 75) için adaptör gereklidir

**Fosfat LR C****M328****0.02 - 1.6 mg/L P^{c)}****Kalay Klorür**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 13 mm	660 nm	0.02 - 1.6 mg/L P ^{c)}
XD 7000, XD 7500	ø 13 mm	660 nm	0.016 - 1.6 mg/L P ^{c)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Vacu-vial fosfat test kiti	1 Set	380480

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Yuvarlak küvetler için adaptör 13 mm	1 adetler	19802192
Vacu-vial (13 mm) MultiDirect için adaptör	1 adetler	192075

Uygulama Listesi

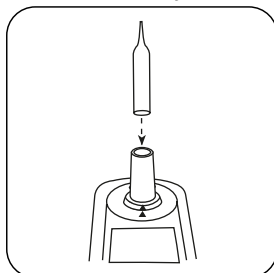
- Atık Su Aritma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Aritma
- Ham Su Aritma

Notlar

1. Bu metotta CHEMetrics ürünü söz konusudur. Ancak bu fotometrede belirtilen ölçüm aralığı ve kullanılan dalga boyu, CHEMetrics'in belirtiklerinden sapabilir.
2. Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik bilgi formunu mutlaka okuyun (MSDS www.chemetrics.com ana sayfasında da mevcuttur).
3. Vacu-Vials® CHEMetrics, Inc / Calverton, ABD firmasının hakları saklı marka işaretidir.
4. Yalnızca ortofosfat iyonları tepkimeye girer.

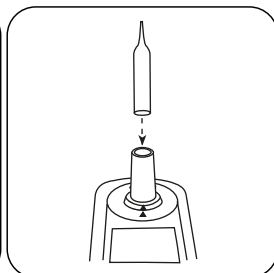
Tespitin uygulanması Fosfat LR, Vacu Vials® K-8513 içeren orto

Cihazda metod seçin.

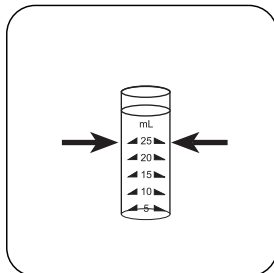


**Zero ampulleri ölçüm
haznesine koyun.**

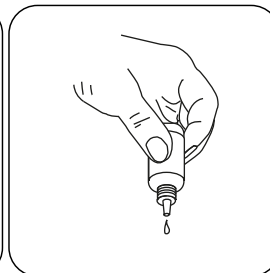
Zero



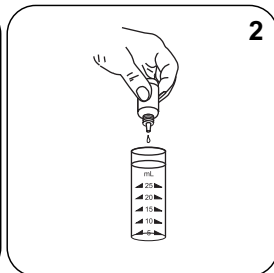
**Zero ampulleri ölçüm
haznesinden alın.**



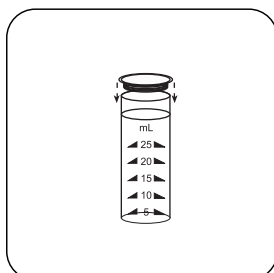
**Numune beherini 25 ml
işaretine kadar numune ile
doldurun.**



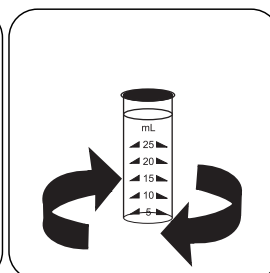
**Damla şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damlalar
ilave edin.**



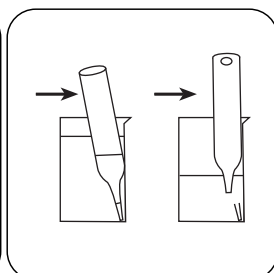
**2 damla A-8500-Activator
Solution ilave edin.**



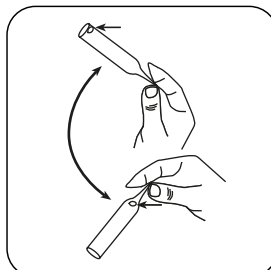
**Numune beherini kapak ile
kapatın.**



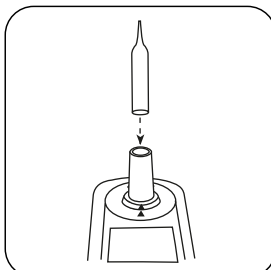
Sallayarak içeriği karıştırın.



**Numune kabına bir ampul
Vacu-vial® yerleştirin.
Ampul enjektörünü kap
duvarına doğru hafifçe
bastırarak kırın. Ampulün
tamamen dolmasını
bekleyin.**



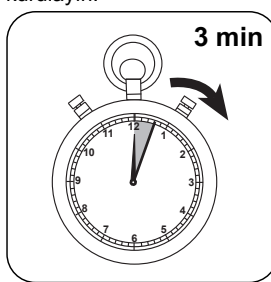
Hava kabarcığının bir uçtan diğer uca hareket etmesi için ampulleri birkaç kez sallayın. Ardından dıştan kurulayın.



Ampulleri ölçüm haznesine koyun.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



3 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l ortofosfat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO_4^{3-}	3.066
mg/l	P_2O_5	2.3

Kimyasal Metod

Kalay Klorür

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 13 mm

a	-2.51412 • 10 ⁻²
b	1.93277 • 10 ⁰
c	
d	
e	
f	

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Sülfitler, tiyosülfatlar ve tiyosilyanürler daha düşük test sonuçları doğurur.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

Standard Method 4500-P D

◦ MultiDirect: Vacu-vials® (Sipariş kodu 19 20 75) için adaptör gereklidir

**pH değeri LR T****M329****5.2 - 6.8****Bromokresol Moru****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	560 nm	- 6.8
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	560 nm	5.2 - 6.8

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Bromkrezol moru fotometre	Tablet / 100	515700BT
Bromkrezol moru fotometre	Tablet / 250	515701BT

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- Ham Su Arıtma

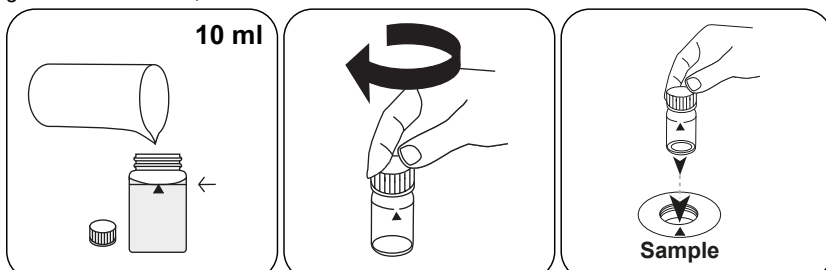
Notlar

1. Fotometrik tespit için yalnızca FOTOMETRE kavramı ile işaretlenmiş siyah folyo baskılı BROMCRESOL PURPLE tabletler kullanılmalıdır.
2. Kolorimetrik tespit ile pH değerlerinin doğruluğu, çeşitli kenar koşullarına (numunenin tampon çözeltisi kapasitesi, tuz içeriği vs.) bağlıdır.

Tespitin uygulanması Tabletli pH değeri LR

Cihazda metot seçin.

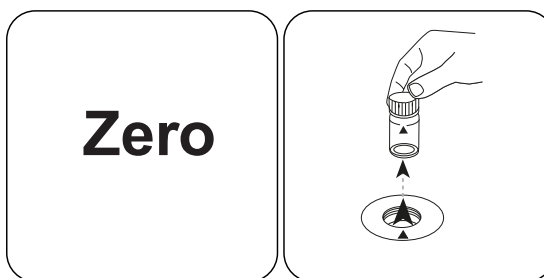
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

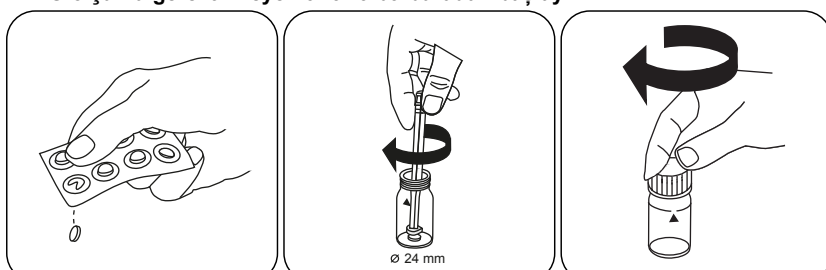
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

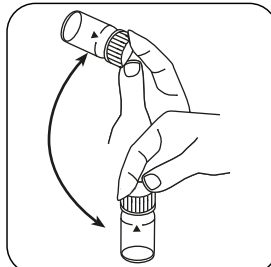
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



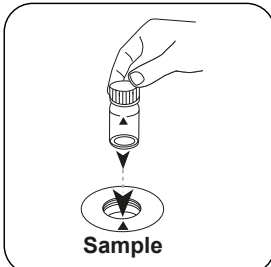
BROMCRESOLPURPLE PHOTOMETER tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.

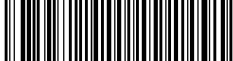


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç pH değeri olarak belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

Bromokresol Moru

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$4.59342 \cdot 10^{+0}$	$4.59342 \cdot 10^{+0}$
b	$2.8352 \cdot 10^{+0}$	$6.09568 \cdot 10^{+0}$
c	$-2.28986 \cdot 10^{+0}$	$-1.05849 \cdot 10^{+1}$
d	$9.993 \cdot 10^{-1}$	$9.93142 \cdot 10^{+0}$
e	$-1.5366 \cdot 10^{-1}$	$-3.28333 \cdot 10^{+0}$
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 5,2 altındaki ve 6,8 üzerindeki pH değerleri ölçüm aralığı içinde sonuçlara neden olabilir. Uygunluk testi (pH metre) önerilir.

Giderilebilir Girişimler

Tuz hatası: Ölçüm değerinin (ortalama değerler) tuz içerikli numuneler için düzeltmesi:

İndikatör Numune başına tuz oranı

Brom krezol moru	1 molar -0,26	2 molar -0,33	3 molar -0,31
---------------------	---------------	---------------	---------------

Parson ve Douglas (1926) değerleri, Clark ve Lubs tampon çözeltilerinin kullanımına dayanır. 1 Mol NaCl = 58,4 g/L = %5,8

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, London

**pH değeri T****M330****6.5 - 8.4****PH****Fenol Kırmızısı**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	560 nm	- 8.4
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 600, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	560 nm	6.5 - 8.4
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	558 nm	6.5 - 8.4
Scuba II	\varnothing 24 mm	530 nm	6.5 - 8.4

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Fenol kırmızısı fotometre	Tablet / 100	511770BT
Fenol kırmızısı fotometre	Tablet / 250	511771BT
Fenol kırmızısı fotometre	Tablet / 500	511772BT

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- Ham Su Arıtma

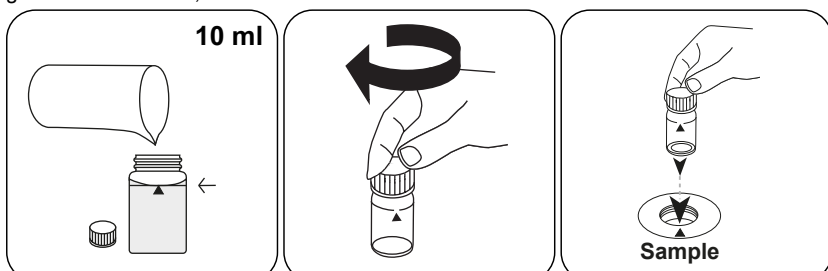
Notlar

1. Fotometrik pH değeri tespiti için yalnızca FOTOMETRE kavramı ile işaretlenmiş siyah folyo baskılı PHENOL RED tabletler kullanılmalıdır.

Tespitin uygulanması Tabletli pH değeri

Cihazda metot seçin.

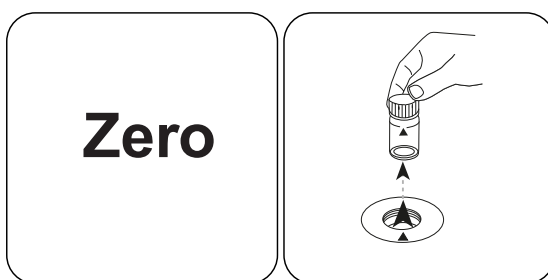
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

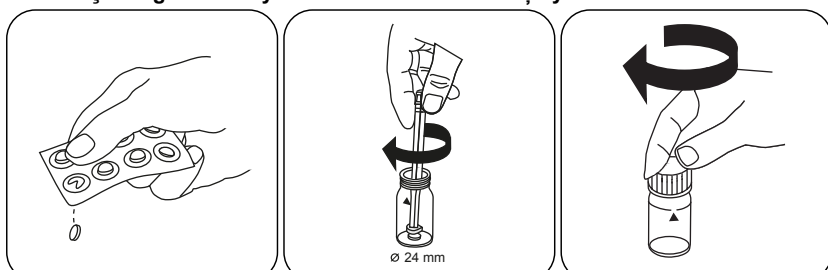
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

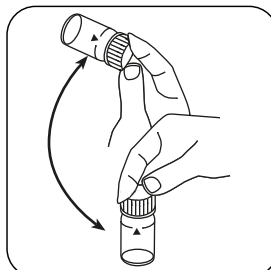
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



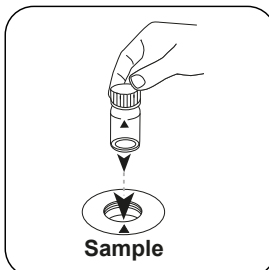
PHENOL RED PHOTO-METER tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.

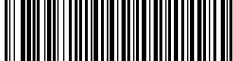


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç pH değeri olarak belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

Fenol Kırmızısı

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$5.95215 \cdot 10^{+0}$	$5.95215 \cdot 10^{+0}$
b	$4.13767 \cdot 10^{+0}$	$8.89599 \cdot 10^{+0}$
c	$-5.29861 \cdot 10^{+0}$	$-2.44928 \cdot 10^{+1}$
d	$3.74419 \cdot 10^{+0}$	$3.72112 \cdot 10^{+1}$
e	$-1.25321 \cdot 10^{+0}$	$-2.6778 \cdot 10^{+1}$
f	$1.6149 \cdot 10^{-1}$	$7.41887 \cdot 10^{+0}$

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

1. Su numuneleri düşük karbon sertlik derecesi* ile hatalı pH değerleri oluşabilir.
 $K_{S4,3} < 0,7 \text{ mmol/l} \triangleq \text{toplam alkalite} < 35 \text{ mg/L CaCO}_3$.

Giderilebilir Girişimler

1. 6,5 altındaki ve 8,4 üzerindeki pH değerleri ölçüm aralığı içinde sonuçlara neden olabilir. Uygunluk testi (pH metre) önerilir.
2. Tuz hatası:
2 g/L'ye kadar tuz içeriklerinde ayıraç tabletlerin tuz içeriği nedeniyle kayda değer tuz hatası beklenmemelidir. Yüksek tuz içeriklerinde ölçüm değerleri şu şekilde düzeltilmelidir:

Numu- nenin tuz içeriği, g/L cinsinden	30 (deniz suyu)	60	120	180
Düzelme	-0,15 ¹⁾	-0,21 ²⁾	-0,26 ²⁾	-0,29 ²⁾

¹⁾ Költhoff'a göre (1922)

²⁾ Parson ve Douglas'a göre (1926)

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, London

**pH değeri L****M331****6.5 - 8.4****PH****Fenol Kırmızısı**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	560 nm	- 8.4
MD 100, MD 110, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	\varnothing 24 mm	560 nm	6.5 - 8.4
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	558 nm	6.5 - 8.4

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Fenol kırmızısı çözelti	15 mL	471040
Fenol kırmızısı çözelti	100 mL	471041
6'lı pakette fenol kırmızısı çözeltisi	1 adetler	471046

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Farklı damla büyüklükleri nedeniyle ölçüm sonucu tablet kullanımından daha büyük sapmalarına neden olabilir.
Bir pipet kullanılması durumunda (0,18 ml, 6 damla) bu sapma minimize edilebilir.



Notlar

1. Kullandıktan sonra damla şişesi aynı renkteki kilitli kapak ile derhal kapatılmalıdır.
2. Ayıraç +6 °C ila +10 °C'de soğuk depolanmalıdır.



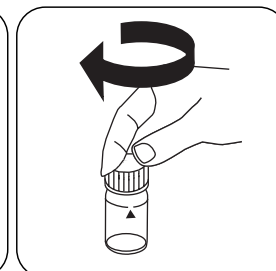
Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı pH değeri

Cihazda metot seçin.

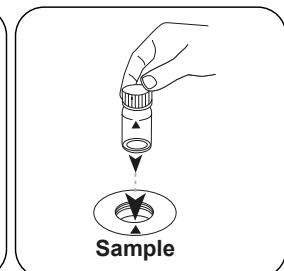
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



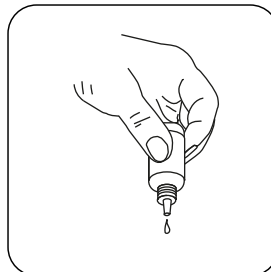
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

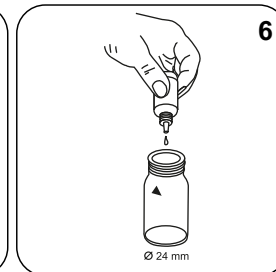
ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

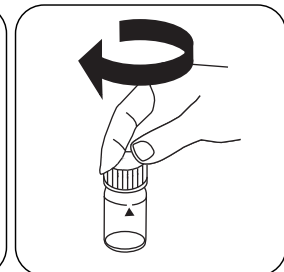
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



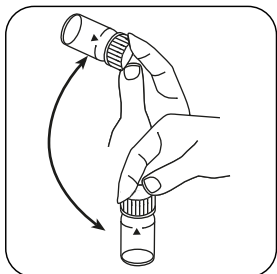
Damlalık şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damllalar ilave edin.



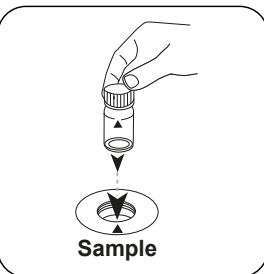
6 damla PHENOL Red-Lösung ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.

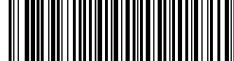


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç pH değeri olarak belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Kimyasal Metod

Fenol Kırmızısı

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$5.95215 \cdot 10^{+0}$	$5.95215 \cdot 10^{+0}$
b	$4.13767 \cdot 10^{+0}$	$8.89599 \cdot 10^{+0}$
c	$-5.29861 \cdot 10^{+0}$	$-2.44928 \cdot 10^{+1}$
d	$3.74419 \cdot 10^{+0}$	$3.72112 \cdot 10^{+1}$
e	$-1.25321 \cdot 10^{+0}$	$-2.6778 \cdot 10^{+1}$
f	$1.6149 \cdot 10^{-1}$	$7.41887 \cdot 10^{+0}$

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Tuz hatası: Ölçüm değerinin (ortalama değerler) tuz içerikli numuneler için düzeltmesi:

2.	Numunenin tuz içeriği	Düzeltme
	30 g/L (deniz suyu)	-0,15 ¹⁾
	60 g/L	-0,21 ²⁾
	120 g/L	-0,26 ²⁾
	180 g/L	-0,29 ²⁾
	¹⁾ Kolthoff'a göre (1922)	²⁾ Parson ve Douglas'a göre (1926)
3. Klorlu suda yapılan incelemede mevcut artık klor içeriği sıvı ayıracın renk tepkimesini etkileyebilir. Bu ise PHENOL RED çözeltisi karıştırılmadan önce küçük bir kristal sodyum tiyosülfat ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5 \text{ H}_2\text{O}$) numune çözeltisine eklenerek önlenir.

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, London

**pH değeri HR T****M332****8.0 - 9.6****Timol Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	560 nm	- 9.6
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	560 nm	8.0 - 9.6

Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

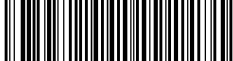
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Timol mavisi fotometre	Tablet / 100	515710BT
Timol mavisi fotometre	Tablet / 250	515711BT

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Havuz Suyu Kontrol
- Havuz Suyu Arıtımı
- Ham Su Arıtma

Notlar

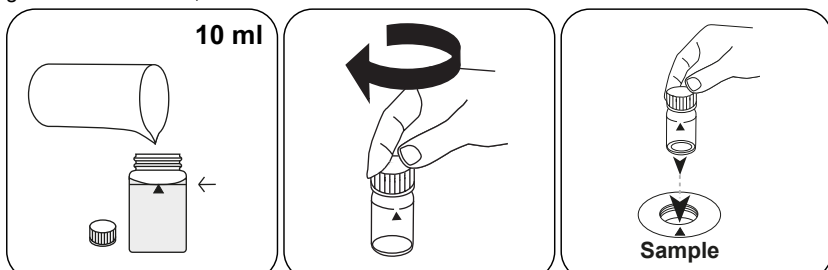
1. Fotometrik tespit için yalnızca FOTOMETRE kavramı ile işaretlenmiş siyah folyo baskılı THYMOLBLUE tabletler kullanılmalıdır.
2. Kolorimetrik tespit ile pH değerlerinin doğruluğu, çeşitli kenar koşullarına (numunenin tampon çözeltisi kapasitesi, tuz içeriği vs.) bağlıdır.



Tespitin uygulanması Tabletli pH değeri

Cihazda metot seçin.

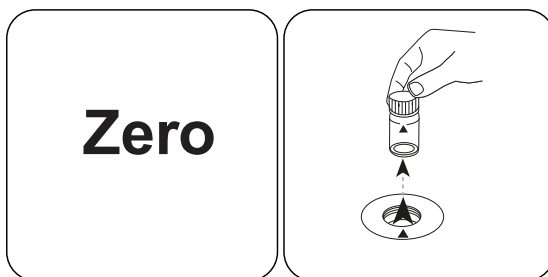
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

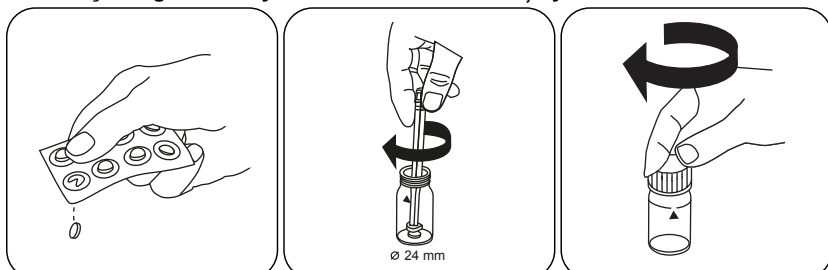
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

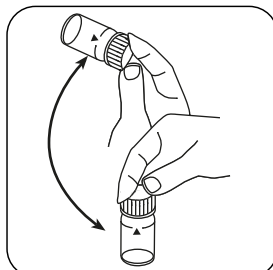
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



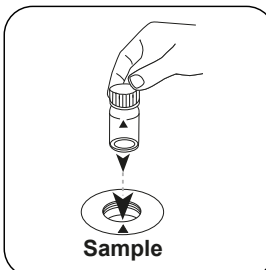
THYMOLBLUE PHOTOMETER tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.

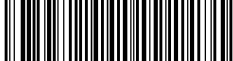


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç pH değeri olarak belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Kimyasal Metod

Timol Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$7.35421 \cdot 10^{+0}$	$7.35421 \cdot 10^{+0}$
b	$2.35059 \cdot 10^{+0}$	$5.05377 \cdot 10^{+0}$
c	$-1.31655 \cdot 10^{+0}$	$-6.08575 \cdot 10^{+0}$
d	$3.4837 \cdot 10^{-1}$	$3.46223 \cdot 10^{+0}$
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 8,0 altındaki ve 9,6 üzerindeki pH değerleri ölçüm aralığı içinde sonuçlara neden olabilir. Uygunluk testi (pH metre) önerilir.

Giderilebilir Girişimler

Tuz hatası: Ölçüm değerinin (ortalama değerler) tuz içerikli numuneler için düzeltmesi:

İndikatör	Numune başına tuz oranı
-----------	-------------------------

Timol mavisi	1 molar -0,22	2 molar -0,29	3 molar -0,34
--------------	---------------	---------------	---------------

Parson ve Douglas (1926) değerleri, Clark ve Lubs tampon çözeltilerinin kullanımına dayanır. 1 Mol NaCl = 58,4 g/L = %5,8

Bibliyografi

Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, London

**Fosfat LR L****M334****0.1 - 10 mg/L PO₄****Fosfomolibik Asit/Askorbik Asit**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	660 nm	0.1 - 10 mg/L PO ₄

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Fosfat LR ayırıcı paketi	1 adetler	56R023765
KS278-Sülfürük asit % 50	65 mL	56L027865
KS135 Pa1/Alk1-Fenoltalein Sub-Alk P	65 mL	56L013565
KS144-CH2-FC4-Kalsiyum sertliği tamponu	65 mL	56L014465
KP962 Amonyum persülfat tozu	Toz / 40 g	56P096240

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Havuz Suyu Kontrol

Hazırlık

1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Polifosfatların ve toplam fosfat analizi için önceden bir parçalama işlemi gereklidir

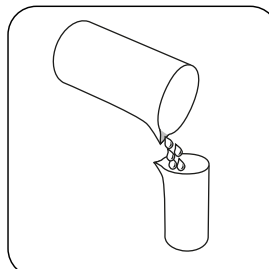


Notlar

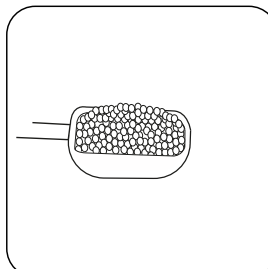
1. Doğru dozajlama için ayıraçlarla birlikte teslim edilen ölçekli kaşık kullanılmalıdır.
2. Uzun kaşık KP962 reaktif ilerken için kullanılır. KP119 reaktifi için kısa kaşık.



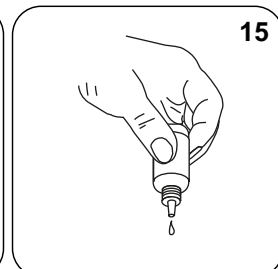
Parçalama Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat LR



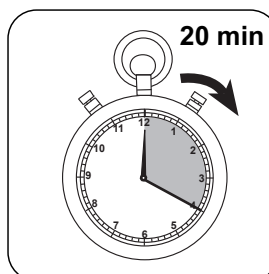
Uygun bir parçalama kabını **50 ml homojenize numune** ile doldurun.



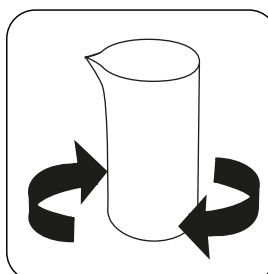
Bir mikro kaşık KP962 (Ammonium Persulfate Powder) ilave edin.



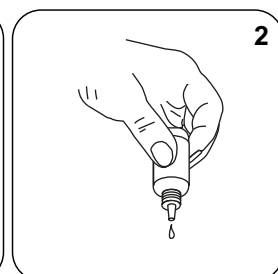
15 damla KS278 (50% sülfürük asit) ilave edin.



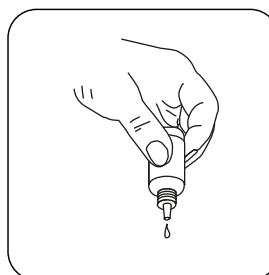
Numuneyi **20 dakika kaynatın**. 25 ml'lik numune hacmi korunmalıdır, gereklirse demineralize su doldurun.



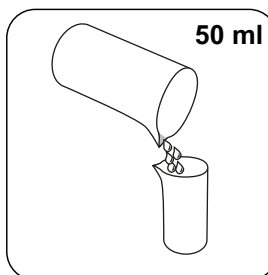
Parçalama kabını sallayın ve oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.



2 damla KS135 (Phenolphthalein Substitute İndikator) ilave edin.

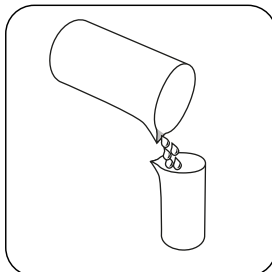


Aynı numuneye damla şeklinde **KS 144 (kalsiyum sertliği tampon çözeltisi)** ekleyin, bu işlemi açık pembe ile kırmızı bir renklenme olana dek yapın.
(Dikkat: Her bir damla eklendikten sonra numuneyi sallayıncı!)

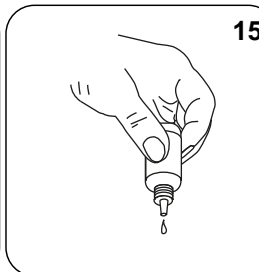


Numuneyi **demineralize su ile 50 ml'ye** doldurun.

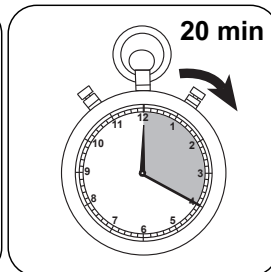
Parçalama Sıvı reaktiflerle birlikte polifosfat LR



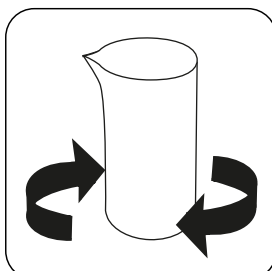
Uygun bir parçalama kabını **50 ml homojenize numune** ile doldurun.



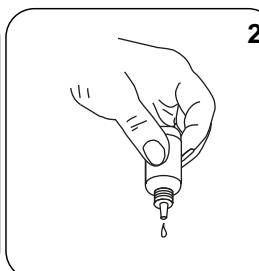
15 damla KS278 (50% sülfürik asit) ilave edin.



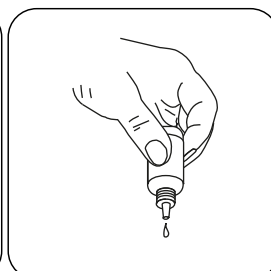
Numuneyi **20 dakika kaynatın**. 25 ml'lik numune hacmi korunmalıdır, gerekirse demineralize su doldurun.



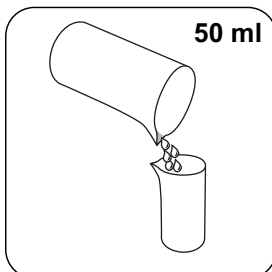
Parçalama kabını sallayın ve oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.



2 damla KS135 (Phenolphthalein Substitute Indikator) ilave edin.



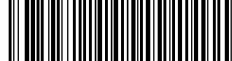
Aynı numuneye damla şeklinde **KS 144 (kalsiyum sertliği tampon çözeltisi)** ekleyin, bu işlemi açık pembe ile kırmızı bir renklendirme olana dek yapın.
(Dikkat: Her bir damla eklendikten sonra numuneyi sallayıncı!)



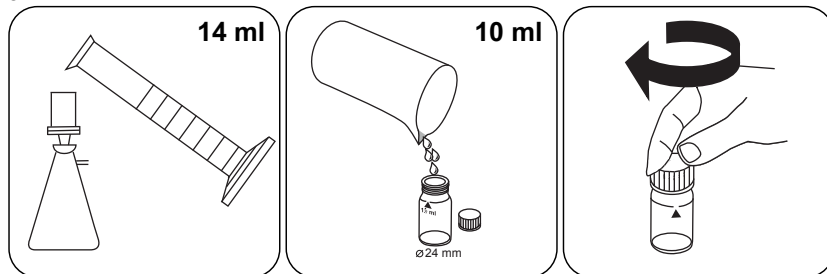
Numuneyi **demineralize su** ile **50 ml'ye** doldurun.

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı fosfat LR

Cihazda metot seçin.



Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmek: XD 7000, XD 7500

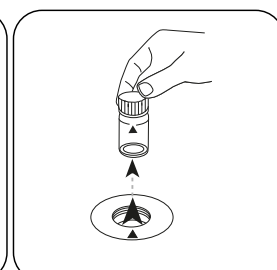
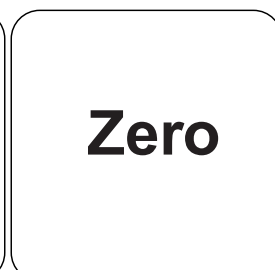
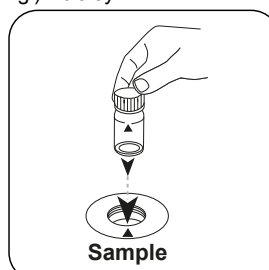


Yakl. 14 ml numuneyi
önceden yıkamış bir filtre
ile (0,45 µm gözenek geniş-
liği) filtreleyin.

24 mm'lik küveti önceden
hazırlanmış 10 ml

numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

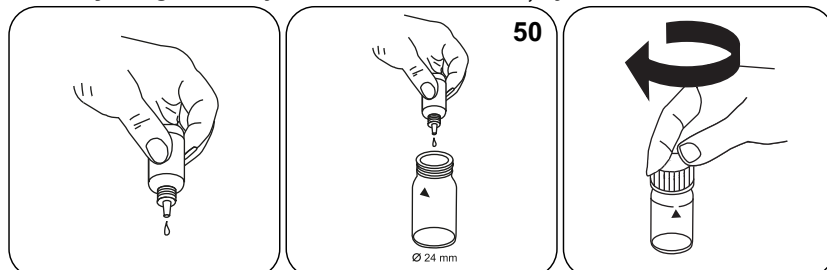


Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden
alın.

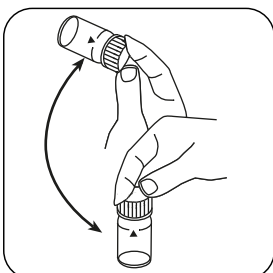
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



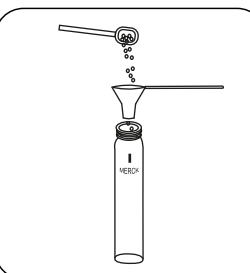
Damlı şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damlalar
ilave edin.

50 damla KS80 (CRP)
ilave edin.

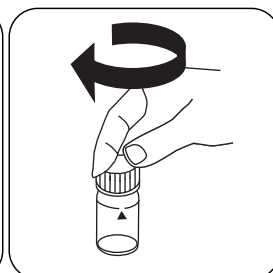
Küveti(küvetleri) kapatın.



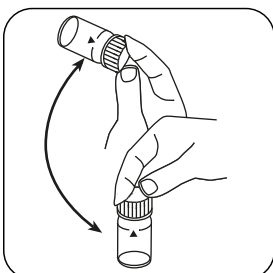
Sallayarak içeriği karıştırın.



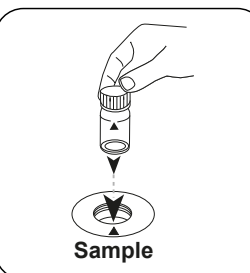
Bir mikro kaşık
KP119 (Ascorbic Acid)
ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



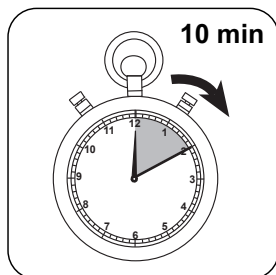
Tozu sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.

Ekranda sonuç mg/l fosfat cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Sıvı reaktiflerle birlikte polifosfat LR

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdakilerdeki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Sıvı reaktiflerle birlikte polifosfat LR tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu test, anorganik toplam fosfat içeriğini ortaya çıkarır. Polifosfat içeriği anorganik ve ortofosfat arasındaki farktan doğar.

Sıvı reaktiflerle birlikte polifosfat LR tespiti Yöntem 334, sıvı reaktiflerle birlikte fosfat LR altındaki tespit ile aynı şekilde gerçekleştirilecektir.

Ekranda sonuç mg/l anorganik toplam fosfat (ortofosfat ve polifosfat) cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat LR

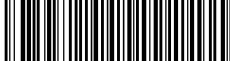
Cihazda metot seçin.

Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat LR tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu test, numunedeki tüm fosfor bileşiklerini, ortofosfat, polifosfat ve organik fosfor bileşikleri de dahil olmak üzere tespit eder.

Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat LR tespiti Yöntem 334, sıvı reaktiflerle birlikte fosfat LR altındaki tespit ile aynı şekilde gerçekleştirilecektir.

Ekranda sonuç mg/l toplam fosfat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Fosfomolibik Asit/Askorbik Asit

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-4.14247 • 10 ⁻²	-4.14247 • 10 ⁻²
b	1.33552 • 10 ⁰	2.87137 • 10 ⁰
c	-2.89775 • 10 ⁻¹	-1.33948 • 10 ⁰
d	2.04577 • 10 ⁻¹	2.03316 • 10 ⁰
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Büyük miktardaki çözünmemiş madde yeniden elde edilemeyen ölçüm sonuçlarına neden olabilir.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

DIN ISO 15923-1 D49
Standard Method 4500-P E
US EPA 365.2

**Fosfat HR L****M335****5 - 80 mg/L PO₄****PO4****Vanadomolybdate**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	430 nm	5 - 80 mg/L PO ₄

Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

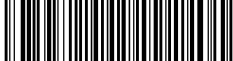
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Fosfat HR, Orto ayıraç seti	1 adetler	56R019090
KS278-Sülfürük asit % 50	65 mL	56L027865
KS135 Pa1/Alk1-Fenolftalein Sub-Alk P	65 mL	56L013565
KS144-CH2-FC4-Kalsiyum sertliği tamponu	65 mL	56L014465
KP962 Amonyum persülfat tozu	Toz / 40 g	56P096240

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Karıştırma çubuğu ve toz kaşığı	1 adetler	56A006601

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Kazan Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma



Hazırlık

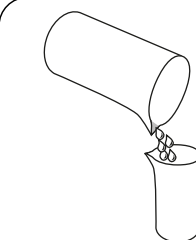
1. Analizden önce yoğun tampon çözeltili numuneler veya aşırı pH değerli numuneler 6 ve 7 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya. 1 mol/l sodyum hidroksitin su ile çözünmüş hali ile).
2. Polifosfatların ve toplam fosfat analizi için önceden bir parçalama işlemi gereklidir.

Notlar

1. Ayıraçlar ve aksesuarlar talep üzerine edinilebilir.



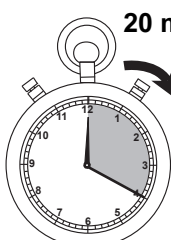
Parçalama Sıvı reaktiflerle birlikte polifosfat HR



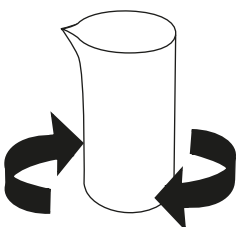
Uygun bir parçalama kabını **50 ml homojenize numune** ile doldurun.



15
15 damla **KS278 (50% sülfürük asit)** ilave edin.



Numuneyi 20 dakika kaynatın. 25 ml'lik numune hacmi korunmalıdır, gereklirse demineralize su doldurun.



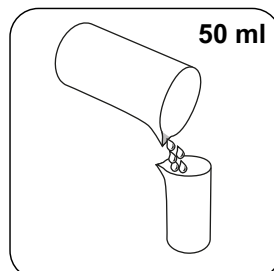
Parçalama kabını sallayın ve oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.



2
2 damla **KS135 (Phenolphthalein Substitute İndikator)** ilave edin.

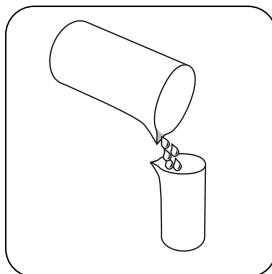


Aynı numuneye damla şeklinde **KS 144 (kalsiyum sertliği tampon çözeltisi)** ekleyin, bu işlemi açık pembe ile kırmızı bir renklendirme olana dek yapın.
(Dikkat: Her bir damla eklendikten sonra numuneyi sallayıncı!)

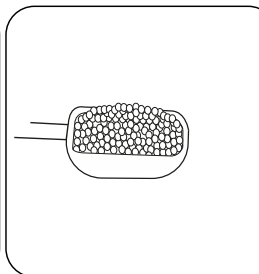


50 ml
Numuneyi **demineralize su ile 50 ml'ye** doldurun.

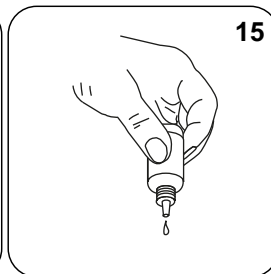
Parçalama Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat HR



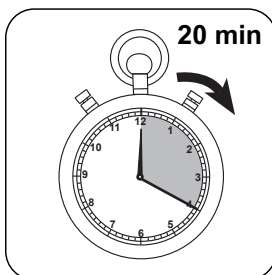
Uygun bir parçalama kabını **50 ml homojenize numune** ile doldurun.



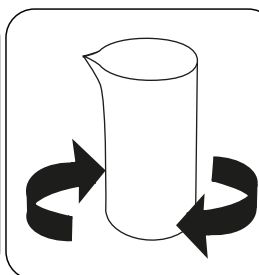
Bir mikro kaşık KP962 (Ammonium Persulfate Powder) ilave edin.



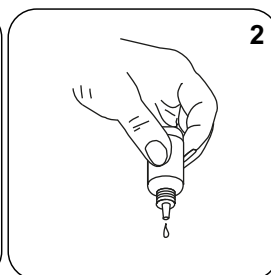
15 damla KS278 (50% sülfürik asit) ilave edin.



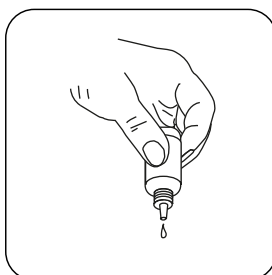
Numuneyi **20 dakika kaynatın**. 25 ml'lik numune hacmi korunmalıdır, gereklirse demineralize su doldurun.



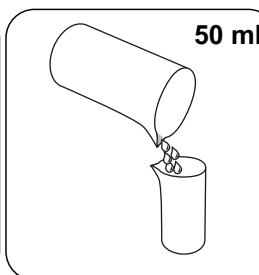
Parçalama kabını sallayın ve oda sıcaklığına gelene kadar soğumaya bırakın.



2 damla KS135 (Phenolphthalein Substitute İndikator) ilave edin.



Aynı numuneye damla şeklinde **KS 144 (kalsiyum certliği tampon çözeltisi)** ekleyin, bu işlemi açık pembe ile kırmızı bir renkleme olana dek yapın.
(Dikkat: Her bir damla eklendikten sonra numuneyi sallayın!)



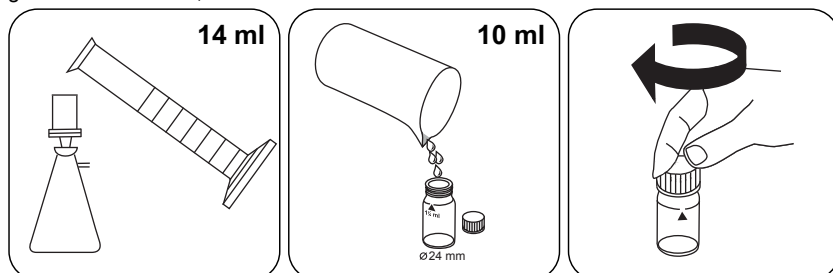
Numuneyi **demineralize su ile 50 ml'ye** doldurun.



Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı fosfat HR

Cihazda metot seçin.

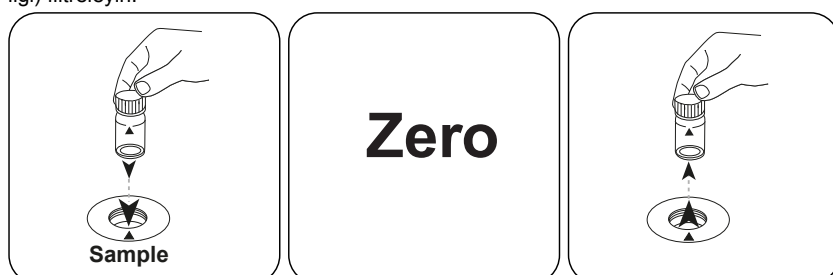
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Yaklaşık 14 ml numuneyi önceden yıklanmış bir filtrle ile (0,45 µm gözenek genişliği) filtreleyin.

24 mm'lik küveti önceden hazırlanmış 10 ml numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

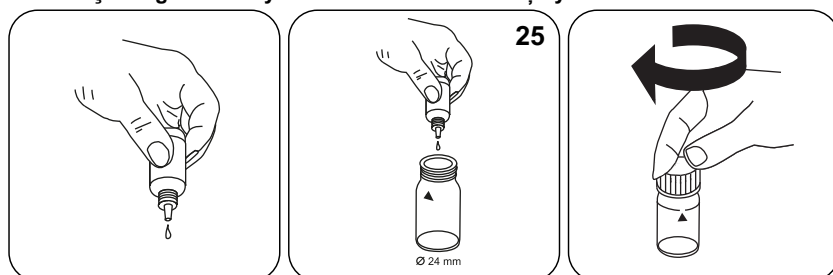


Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

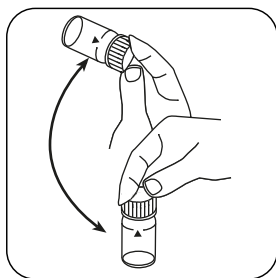
ZERO ölçümlü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



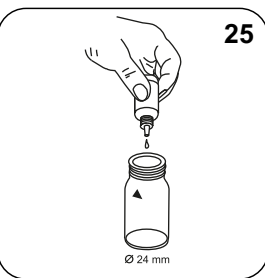
Damlalıklarını dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damlalar ilave edin.

25 damla KS228 (Ammonium Molybdate) ilave edin.

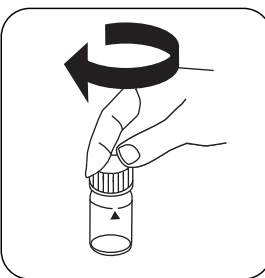
Küveti(küvetleri) kapatın.



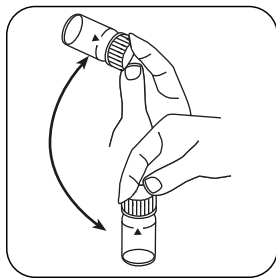
Sallayarak içeriği karıştırın.



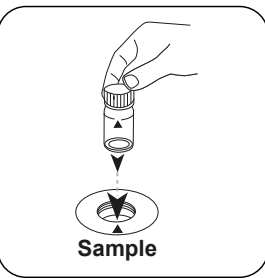
25
25 damla KS229 (**Ammo-nium Metavanadate**) ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



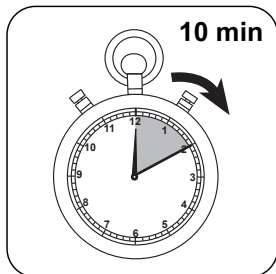
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l fosfat cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Sıvı reaktiflerle birlikte polifosfat

Cihazda metot seçin.

Sıvı reaktiflerle birlikte polifosfat HR tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Bu test, anorganik toplam fosfat içeriğini ortaya çıkarır. Polifosfat içeriği anorganik ve ortofosfat arasındaki farktan doğar.

Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat LR tespiti Yöntem 335, sıvı reaktiflerle birlikte fosfat HR altındaki tespit ile aynı şekilde gerçekleşir.

Ekranda sonuç mg/l Anorganik Toplam fosfat (ortofosfat ve polifosfat) cinsinden belirir.

Tespitin uygulanması Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat

Cihazda metot seçin.

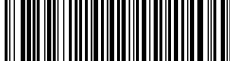
Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat HR tespiti için açıklanan parçalama işlemi uygulanmalıdır.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Bu test, numunede bulunan tüm fosfor bileşiklerini, ortofosfat, polifosfat ve organik fosfor bileşikleri de dahil olmak üzere tespit eder.

Sıvı reaktiflerle birlikte toplam fosfat HR tespiti Yöntem 335, sıvı reaktiflerle birlikte fosfat HR altındaki tespit ile aynı şekilde gerçekleşir.

Ekranda sonuç mg/l toplam fosfat cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	P	1
mg/l	PO ₄ ³⁻	3.066177
mg/l	P ₂ O ₅	2.29137

Kimyasal Metod

Vanadomolybdate

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.32247 • 10 ⁻¹	-3.32247 • 10 ⁻¹
b	1.37619 • 10 ⁺¹	2.95881 • 10 ⁺¹
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- Büyük miktardaki çözünmemiş madde yeniden elde edilemeyen ölçüm sonuçlarına neden olabilir.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Al	200
AsO ₄ ³⁻	tüm miktarlarda
Cr	100
Cu	10
Fe	100
Ni	300
SiO ₂	50
Si(OH) ₄	10
S ²⁻	tüm miktarlarda
Zn	80

Göre

Standard Method 4500-P C

**Poliakrilat L****M338****1 - 30 mg/L Polyacryl****POLY****Bulanıklık**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110	ø 24 mm	530 nm	1 - 30 mg/L Polyacryl
MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	660 nm	1 - 30 mg/L Polyacryl

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Poliakrilat ayırıcı seti	1 adetler	56R019165
KS336-Propan-2-ol	65 mL	56L033665
C18 kartuş	1 adetler	56A020101
KS173-P2-2,4 Dinitrofenol indikatörü	65 mL	56L017365
KS183-QA2-MO1-P3-Nitrik asit	65 mL	56L018365

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları
- Kazan Suları
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

- Kartuşun hazırlanması:

1. Uygun bir enjektörün pistonunu çıkarın. Enjektör silindirine C18 kartuşu sabitleyin.
2. Enjektör silindirine 5 ml KS336 (propan 2-ol) ekleyin.
3. Piston yardımıyla çözücü maddeyi kartuşun içinden damla şeklinde sıkın.
4. Akan çözücü maddeyi çıkarın.
5. Pistonu tekrar çıkarın. Enjektör silindirini 20 ml demineralize su ile doldurun.
6. Piston yardımıyla içeriği kartuşun içinden damla şeklinde sıkın.
7. Akan demineralize suyu ayırın.
8. Kartuş artık kullanıma hazırlıdır.

Notlar

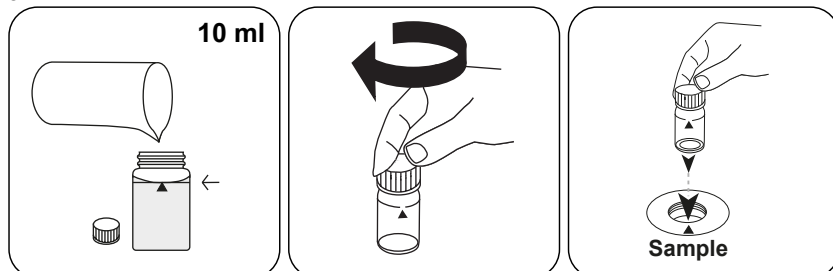
1. Doğru dozajlamaya rağmen numuneler ve ayıraçlar hiç bulanıklık oluşturmaz ya da çok hafif bulanıklık oluşturursa, poliakrilat/polimer ortaya çıkabilmesi için numunenin konsantre edilmesi gereklidir.
2. Numune bileşenleri ya da kirlenmeler bulunması nedeniyle bozukluklar meydana geldiğinde sonuçlarda sapmalar görülebilir. Bu durumlarda bozuklukların giderilmesi gereklidir.
3. Bu metot, poliakril asit 2100 sodyum tuzu kullanımında 1-30 mg/L aralığında uygulanmıştır. Diğer poliakrilat/polimerler ölçüm aralığının değişmesine neden olan sonuç sapmaları oluşturur.



Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı poliakrilat

Cihazda metot seçin.

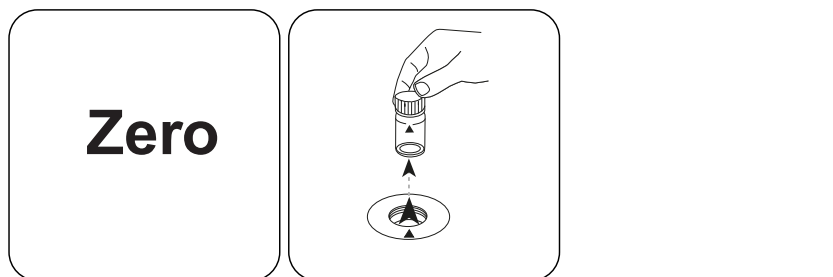
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

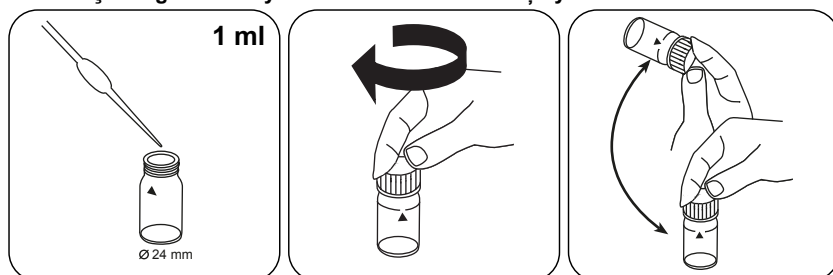
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

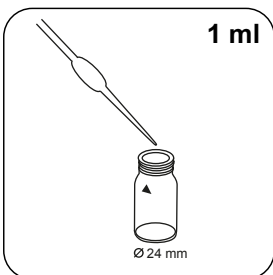
ZERO ölçümlü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



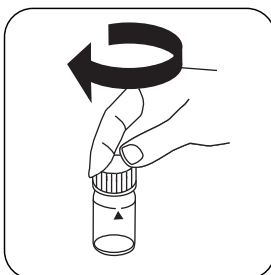
Numune küvetine **1 ml** (25 Tropfen) KS255 (Polymacrylate Reagenz 1) çözelti ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

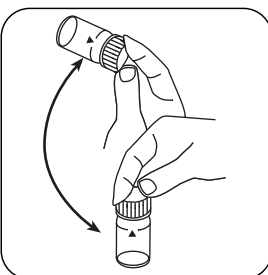
Sallayarak içeriği karıştırın.



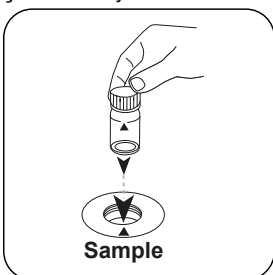
Numune küvetine **1 ml**
(**25 Tropfen**) **KS256 (Pol-**
ycrylate Reagenz 2)
çözelti ekleyin.



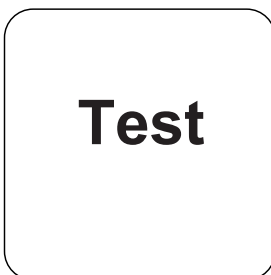
Küveti(küvetleri) kapatın.



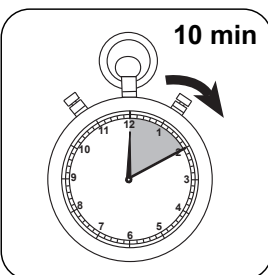
Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermесinden sonra ölçüm otomatik gerçekleştir.
Ekranda sonuç mg/l Poliakrilik asit 2100 sodyum tuzu cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Bulanıklık

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$5.21463 \cdot 10^{-1}$	$5.21463 \cdot 10^{-1}$
b	$3.45852 \cdot 10^{+1}$	$7.43583 \cdot 10^{+1}$
c	$-2.38855 \cdot 10^{+1}$	$-1.10411 \cdot 10^{+2}$
d	$1.52167 \cdot 10^{+1}$	$1.51229 \cdot 10^{+2}$
e		
f		

Bibliyografi

W.B. Crummett, R.A. Hummel (1963), The Determination of Polyacrylamides in Water, American Water Works Association, 55 (2), pp. 209-219

**Potasyum T****M340****0.7 - 16 mg/L K****Tetrafenilborat Bulanıklığı**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	660 nm	0.7 - 16 mg/L K
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	730 nm	0.7 - 16 mg/L K

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Potasyum T	Tablet / 100	515670BT
Potasyum T	Tablet / 250	515671BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma

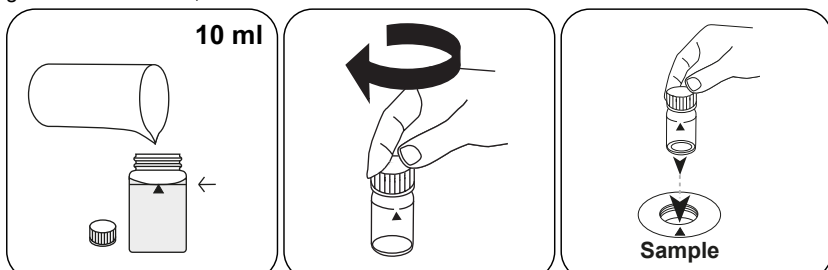
Notlar

1. Potasyum, sütünsü bir görünüm ile ince dağılmış bir bulanıklığa neden olur. Münferit partiküller potasyum mevcut olması durumuna bağlanamaz.

Tespitin uygulanması Tabletli potasyum

Cihazda metot seçin.

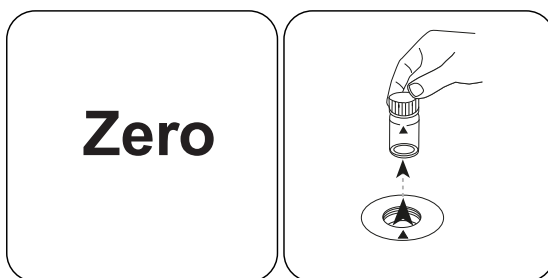
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

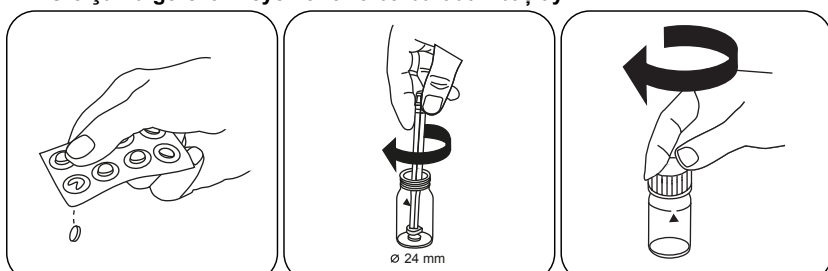
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

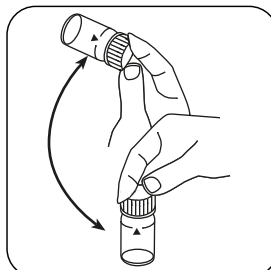
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



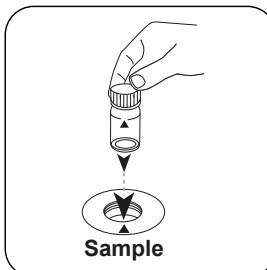
POTASSIUM T tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



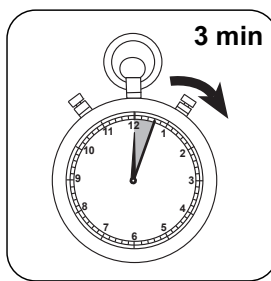
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



3 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l potasyum cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Tetrafenilborat Bulanıklığı

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$6.25019 \cdot 10^{-1}$	$6.25019 \cdot 10^{-1}$
b	$6.44037 \cdot 10^{+0}$	$1.38468 \cdot 10^{+1}$
c	$-1.32631 \cdot 10^{+0}$	$-6.13087 \cdot 10^{+0}$
d	$4.95714 \cdot 10^{-1}$	$4.92659 \cdot 10^{+0}$
e		
f		

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.04 mg/L
Belirleme Limiti	0.13 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	16 mg/L
Hassasiyet	6.11 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.54 mg/L
Standart Sapma	0.24 mg/L
Varyasyon Katsayısı	2.89 %

Bibliyografi

R.T. Pflaum, L.C. Howick (1956), Spectrophotometric Determination of Potassium with Tetraphenylborate, Anal. Chem., 28 (10), pp. 1542-1544



SAK 254 nm

M344

0.5 - 50 m⁻¹

Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	254 nm	0.5 - 50 m ⁻¹

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Aritma
- Atık Su Aritma

Hazırlık

- Sıfır eşitlemesi için demineralize su bir 0,45 µm gözenek genişliğine sahip membran filtrelenmelidir.

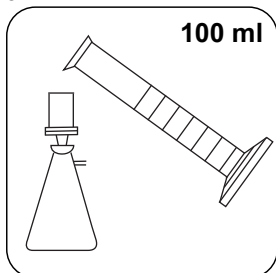
Notlar

- Renklenmeler pH değerine ve sıcaklığa bağlı olduğundan, optik ölçüm ile birlikte tespit edilmeli ve sonuç ile beraber belirtilmelidir.
- Spektral absorpsiyon katsayısı, bir su numunesinin gerçek renklenmesinin açıklanması için bir ölçektir. Bir su numunesinin gerçek renklenmesi ile, yalnızca su numunesindeki çözünen maddelerden gelen renklenme anlaşılır. Bunun için su numunesi ölçümden önce filtrelenmelidir. 436 nm'lik dalga boyundaki ölçüm zorunludur ve doğal sular ve belediye arıtma tesislerindeki akıntılarında yeterlidir. Endüstriyel atık sular bastırılmış bir ekstinksyon maksimumuna sahip olmadığından, burada 525 nm ve 620 nm dalga boylarında ilave ölçümler gereklidir. Şüpheli durumda önceden 330 nm ile 780 nm arasında dalga boyu taraması fonksiyon spektrumu (mod 53) yapılmalıdır.

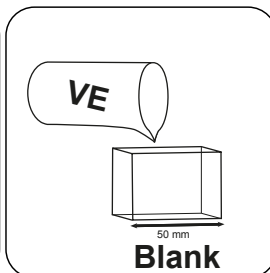
Tespitin uygulanması 436 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı

Cihazda metot seçin.

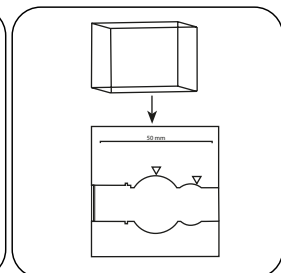
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



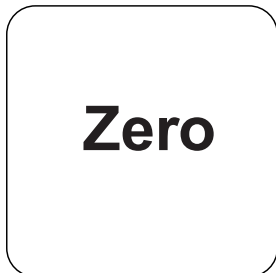
Yaklaşık 100 ml numuneyi önceden yıkamış bir filtre ile ($0.45 \mu\text{m}$ gözenek genişliği) filtreleyin.



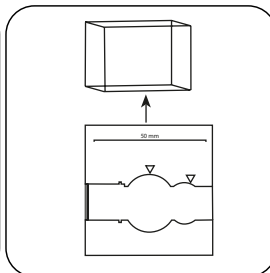
50 mm'lik küveti demineralize su ile doldurun.



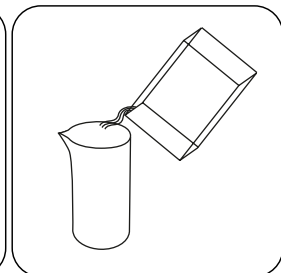
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

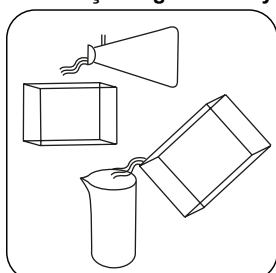


Küveti ölçüm haznesinden alın.

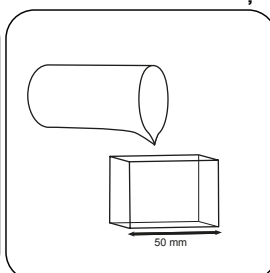


Küveti boşaltın.

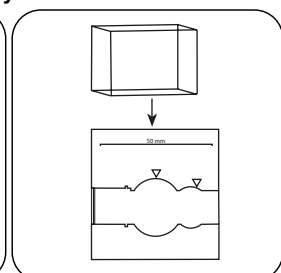
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



Küveti önceden hazırlanmış numune ile yıkayın.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç (m^{-1}) olarak belirir.



Kimyasal Metod

Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-5.46584 • 10 ⁻¹
b	1.00631 • 10 ⁺²
c	
d	
e	
f	

Göre

EN ISO 7887:1994, ana bölüm 3

**SAK 436 nm****M345****0.5 - 50 m⁻¹****Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	436 nm	0.5 - 50 m ⁻¹

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Aritma

Hazırlık

- Sıfır eşitlemesi için demineralize su bir 0,45 µm gözenek genişliğine sahip membran filtreyle filtrelenmelidir.

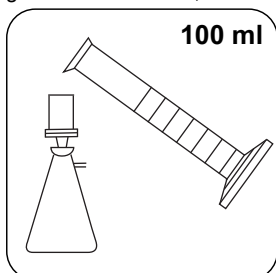
Notlar

- Renklenmeler pH değerine ve sıcaklığa bağlı olduğundan, optik ölçüm ile birlikte tespit edilmeli ve sonuç ile beraber belirtilmelidir.
- Spektral absorpsiyon katsayısı, bir su numunesinin gerçek renklenmesinin açıklaması için bir ölçektir. Bir su numunesinin gerçek renklenmesi ile, yalnızca su numunesindeki çözünen maddelerden gelen renklenme anlaşılır. Bunun için su numunesi ölçümden önce filtrelenmelidir. 436 nm'lik dalga boyundaki ölçüm zorunludur ve doğal sularda ve belediyenin arıtma tesislerindeki akıntılarında yeterlidir. Endüstriyel atık sular bastırılmış bir ekstinksyon maksimumuna sahip olmadığından, burada 525 nm ve 620 nm dalga boyalarında ilave ölçümler gereklidir. Şüpheli durumda önceden 330 nm ile 780 nm arasında dalga boyu taraması fonksiyon spektrumu (mod 53) yapılmalıdır.

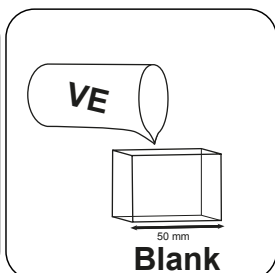
Tespitin uygulanması 436 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı

Cihazda metot seçin.

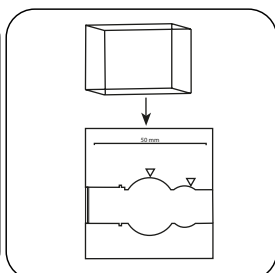
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



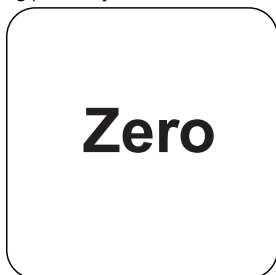
Yaklaşık 100 ml numuneyi önceden yıkamış bir filtre ile ($0,45 \mu\text{m}$ gözenek genişliği) filtreleyin.



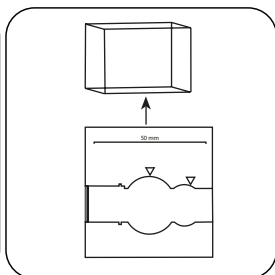
50 mm'lik küveti demineralize su ile doldurun.



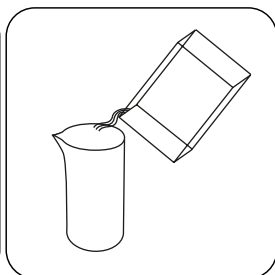
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

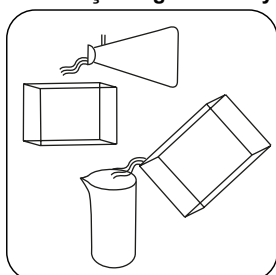


Küveti ölçüm haznesinden alın.

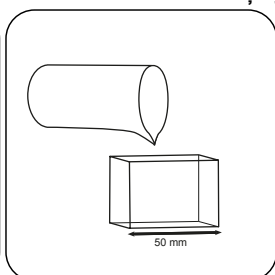


Küveti boşaltın.

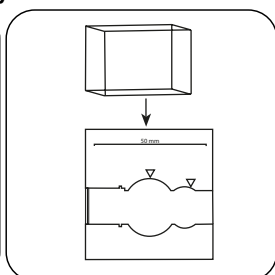
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



Küveti önceden hazırlanmış numune ile yıkayın.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç (m^{-1}) olarak belirir.



Kimyasal Metod

Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-5.4658 • 10 ⁻¹
b	1.00631 • 10 ⁺²
c	
d	
e	
f	

Göre

EN ISO 7887:1994, ana bölüm 3

**SAK 525 nm****M346****0.5 - 50 m⁻¹****Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	525 nm	0.5 - 50 m ⁻¹

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma

Hazırlık

- Sıfır eşitlemesi için demineralize su bir 0,45 µm gözenek genişliğine sahip membran filtreyle filtrelenmelidir.

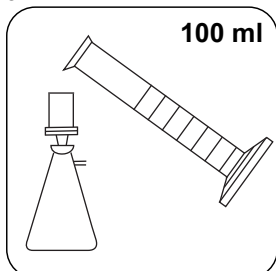
Notlar

- Renklenmeler pH değerine ve sıcaklığa bağlı olduğundan, optik ölçüm ile birlikte tespit edilmeli ve sonuç ile beraber belirtilmelidir.
- Spektral absorpsiyon katsayısi, bir su numunesinin gerçek renklenmesinin açıklaması için bir ölçektir. Bir su numunesinin gerçek renklenmesi ile, yalnızca su numunesindeki çözünen maddelerden gelen renklenme anlaşılır. Bunun için su numunesi ölçümden önce filtrelenmelidir. 436 nm'lik dalga boyundaki ölçüm zorunludur ve doğal sularda ve belediyenin arıtma tesislerindeki akıntılarında yeterlidir. Endüstriyel atık sular bastırılmış bir ekstinksyon maksimumuna sahip olmadığından, burada 525 nm ve 620 nm dalga boyalarında ilave ölçümler gereklidir. Şüpheli durumda önceden 330 nm ile 780 nm arasında dalga boyu taraması fonksiyon spektrumu (mod 53) yapılmalıdır.

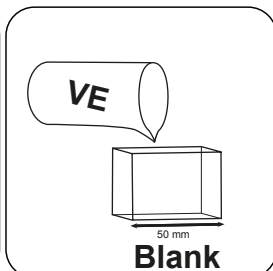
Tespitin uygulanması 525 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı

Cihazda metot seçin.

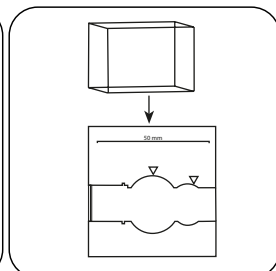
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



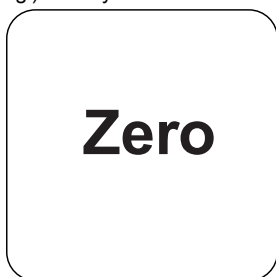
Yaklaşık 100 ml numuneyi önceden yıkamış bir filtre ile ($0,45 \mu\text{m}$ gözenek genişliği) filtreleyin.



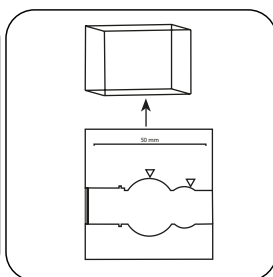
50 mm'lik küveti demineralize su ile doldurun.



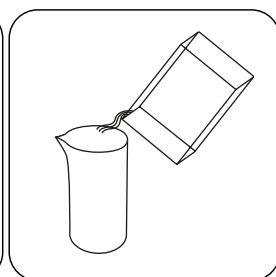
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

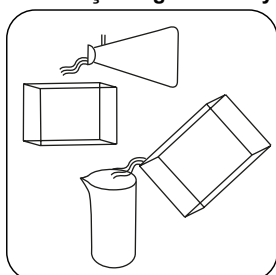


Küveti ölçüm haznesinden alın.

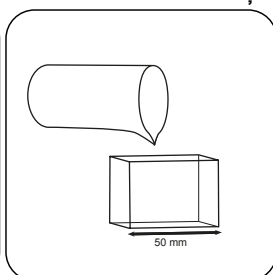


Küveti boşaltın.

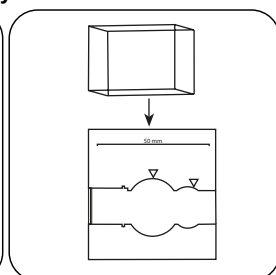
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



Küveti önceden hazırlanmış numune ile yıkayın.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç (m^{-1}) olarak belirir.



Kimyasal Metod

Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-5.4658 • 10 ⁻¹
b	1.00631 • 10 ⁺²
c	
d	
e	
f	

Göre

EN ISO 7887:1994, ana bölüm 3



SAK 620 nm

M347

 $0.5 - 50 \text{ m}^{-1}$

Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	620 nm	$0.5 - 50 \text{ m}^{-1}$

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma

Hazırlık

- Sıfır eşitlemesi için demineralize su bir $0.45 \mu\text{m}$ gözenek genişliğine sahip membran filtreyle filtrelenmelidir.

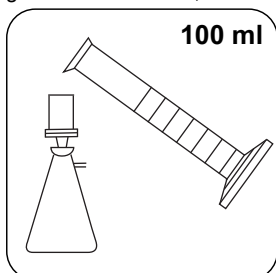
Notlar

- Renklenmeler pH değerine ve sıcaklığa bağlı olduğundan, optik ölçüm ile birlikte tespit edilmeli ve sonuç ile beraber belirtilmelidir.
- Spektral absorpsiyon katsayısi, bir su numunesinin gerçek renklenmesinin açıklaması için bir ölçektir. Bir su numunesinin gerçek renklenmesi ile, yalnızca su numunesindeki çözünen maddelerden gelen renklenme anlaşılır. Bunun için su numunesi ölçümden önce filtrelenmelidir. 436 nm 'lık dalga boyundaki ölçüm zorunludur ve doğal sularda ve belediyenin arıtma tesislerindeki akıntılarında yeterlidir. Endüstriyel atık sular bastırılmış bir ekstinksyon maksimumuna sahip olmadığından, burada 525 nm ve 620 nm dalga boylarında ilave ölçümler gereklidir. Şüpheli durumda önceden 330 nm ile 780 nm arasında dalga boyu taraması fonksiyon spektrumu (mod 53) yapılmalıdır.

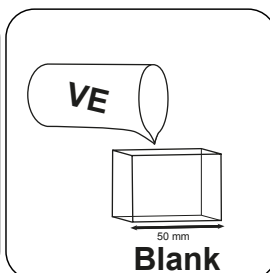
Tespitin uygulanması 620 nm'de spektral absorpsiyon katsayısı

Cihazda metod seçin.

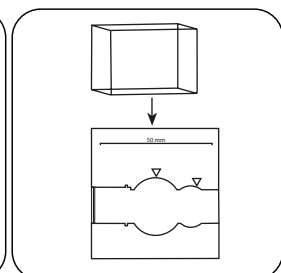
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



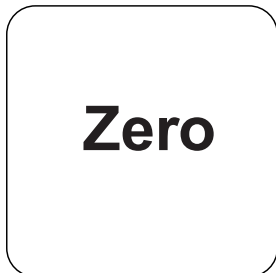
Yaklaşık 100 ml numuneyi önceden yıkamış bir filtre ile ($0,45 \mu\text{m}$ gözenek genişliği) filtreleyin.



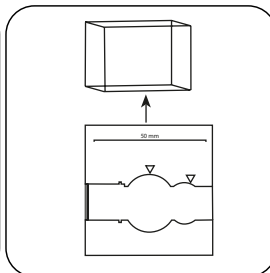
50 mm'lik küveti demineralize su ile doldurun.



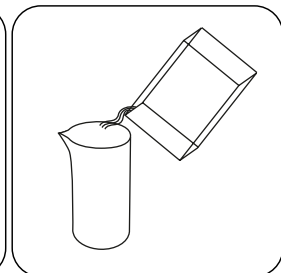
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

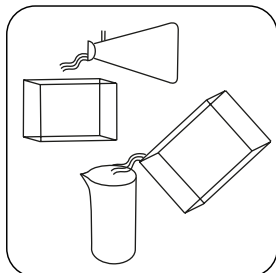


Küveti ölçüm haznesinden alın.

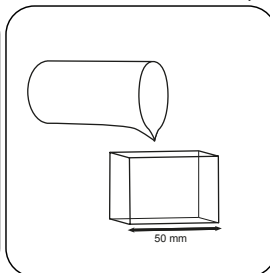


Küveti boşaltın.

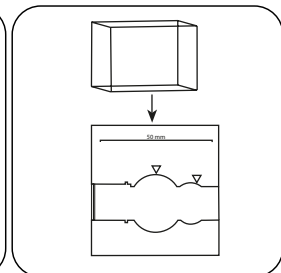
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



Küveti önceden hazırlanmış numune ile yıkayın.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

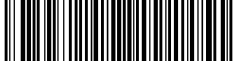


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç (m^{-1}) olarak belirir.



Kimyasal Metod

Doğrudan Okuma EN ISO 7887:1994

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

50 mm

a	-5.4658 • 10 ⁻¹
b	1.00631 • 10 ⁺²
c	
d	
e	
f	

Göre

EN ISO 7887:1994, ana bölüm 3

**Silica VLR PP****M349****0.005 - 0.5 mg/L SiO₂****Heteropolyblue**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	□ 50 mm	820 nm	0.005 - 0.5 mg/L SiO ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Silikat VLR PP ayıracı seti	1 Set	5443002

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
W100/OG/50MM dikdörtgen küvet, optik özel cam	1 adetler	601070
Üniversal kap+kapak 30 ml	1 mL	424648

Uygulama Listesi

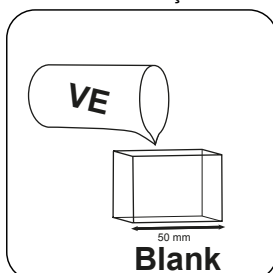
- Kazan Suları

Notlar

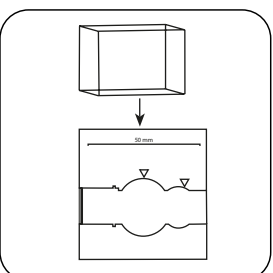
1. Test numunesi, heptamolibdat reaktif eklendikten sonra 1 ile 2 arasında bir pH değerine sahip olmalıdır.
2. Kapaklı bir plastik numune kabı (>15 ml) kullanın (örneğin parça numarası 424648).

Tespitin uygulanması Silica VLR PP

Cihazda metot seçin.



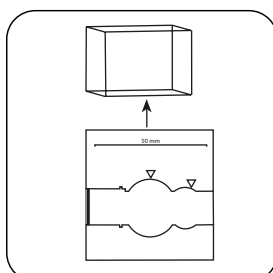
**50 mm'lik küveti demirleme-
ralize su ile doldurun.**



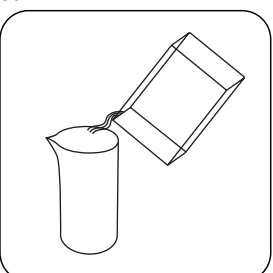
**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Zero

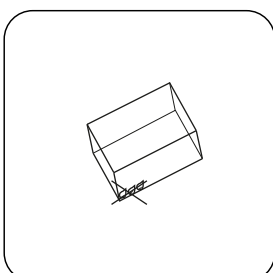
ZERO tuşuna basın.



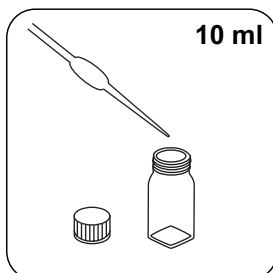
**Küveti ölçüm haznesinden
alın.**



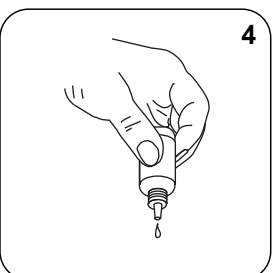
Küveti boşaltın.



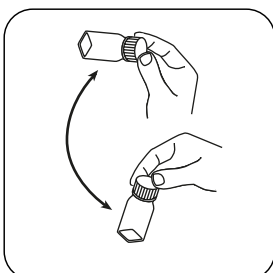
Küveti iyice kurulayın.



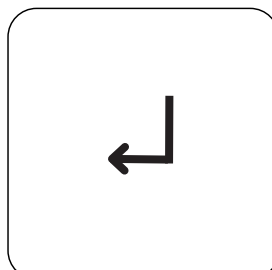
**Uygun bir numune
kabını **10 ml** numune ile
doldurun.**



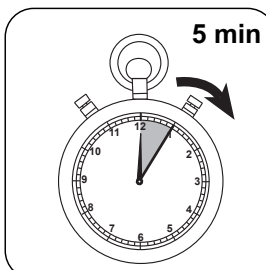
**4 damla Heptamolybdate
Reagent ilave edin.**



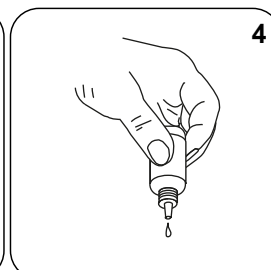
Sallayarak içeriği karıştırın.



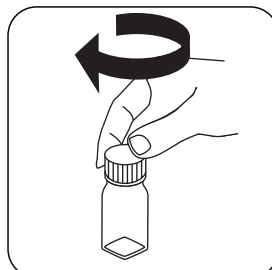
ENTER tuşuna basın.



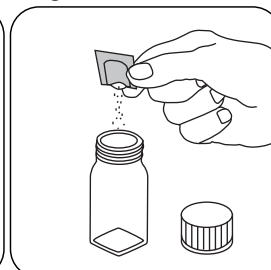
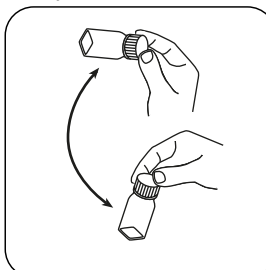
5 dakika tepkime süresi
bekleyin.



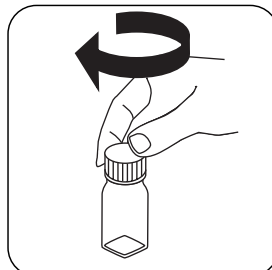
4 damla Tartaric Acid Reagent ilave edin.



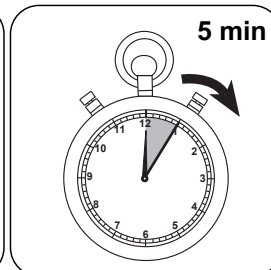
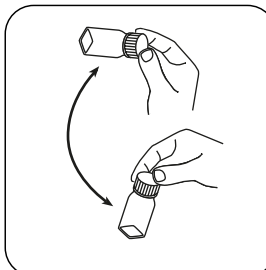
Parçalama küvetini kapatın. Sallayarak içeriği karıştırın.



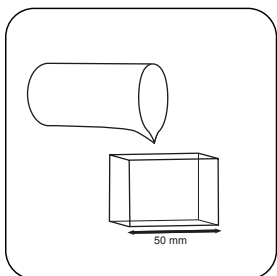
Vario Silica Amino Acid F10 toz paketi ilave edin.



Parçalama küvetini kapatın. Tozu sallayarak çözdirün.

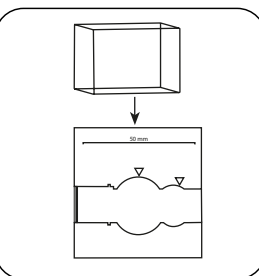


5 dakika tepkime süresi
bekleyin.



50 mm'lik küveti numune ile doldurun.

Ekranda sonuç mg/l SiO₂ cinsinden belirir.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SiO ₂	1
mg/l	Si	0.47

Kimyasal Metod

Heteropolyblue

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

<input type="checkbox"/> 50 mm	
a	0.00000 • 10 ⁻²
b	5.77158 • 10 ⁻¹
c	
d	
e	
f	

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.003 mg/L
Belirleme Limiti	0.008 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	0.5 mg/L
Hassasiyet	0.58 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.004 mg/L
Standart Sapma	0.002 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.73 %

**Silikat T****M350****0.05 - 4 mg/L SiO₂****Si****Silikomolibden Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	660 nm	0.05 - 4 mg/L SiO ₂
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	820 nm	0.05 - 4 mg/L SiO ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Silis No. 1	Tablet / 100	513130BT
Silis No. 1	Tablet / 250	513131BT
Silis No. 2	Tablet / 100	513140BT
Silis No. 2	Tablet / 250	513141BT
Silis PR	Tablet / 100	513150BT
Silis PR	Tablet / 250	513151BT
Set silis No. 1/No. 2 [#]	her bir 100	517671BT
Set silis No. 1/No. 2 [#]	her bir 250	517672BT

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Ham Su Arıtma

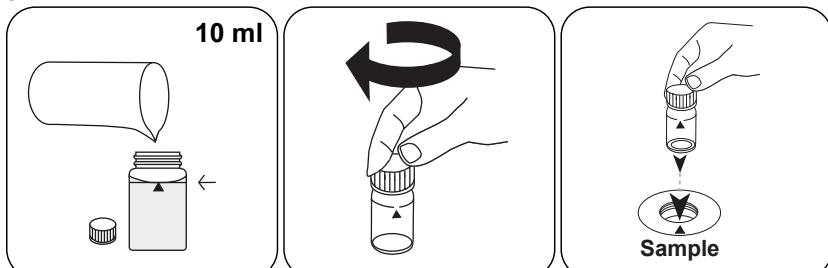
Notlar

1. Tabletlerin ilave sırasına kesinlikle uyulmalıdır.

Tespitin uygulanması Tabletli silisyum dioksit

Cihazda metot seçin.

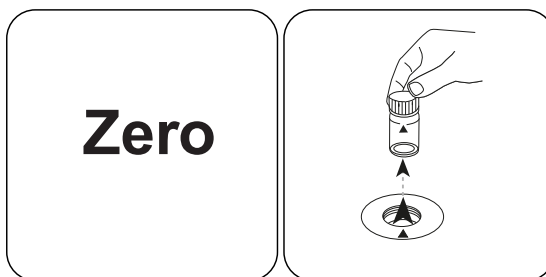
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

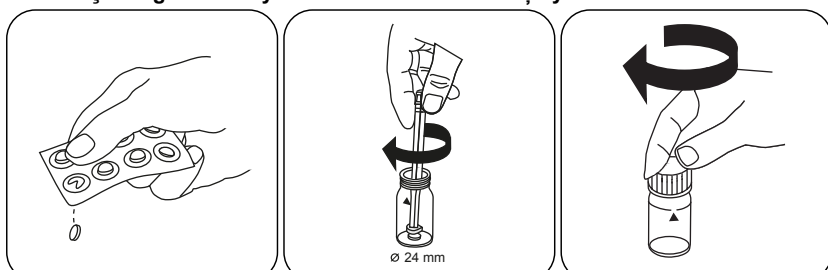
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

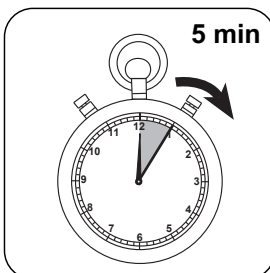
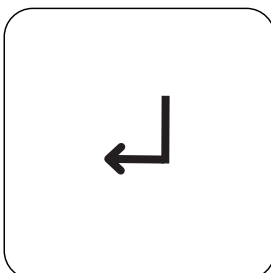
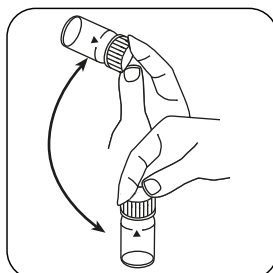
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



SILICA No. 1 tablet ilave edin.

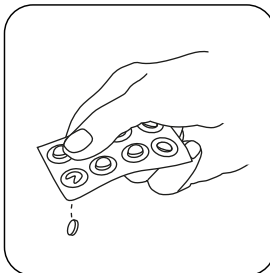
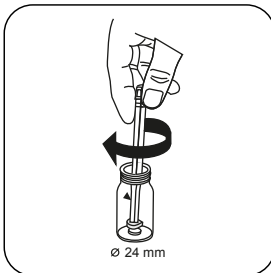
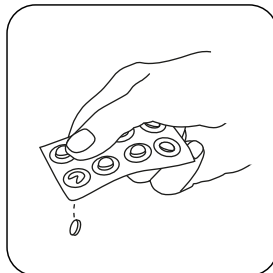
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak ENTER tuşuna basın.
çözdürün.

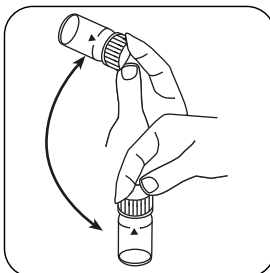
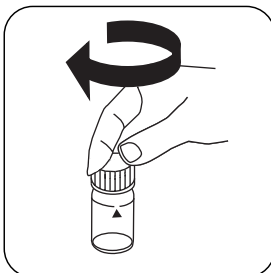
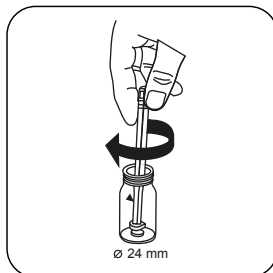
5 dakika tepkime süresi
bekleyin.



SILICA PR tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

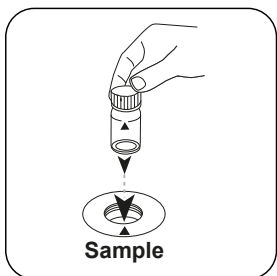
SILICA No. 2 tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

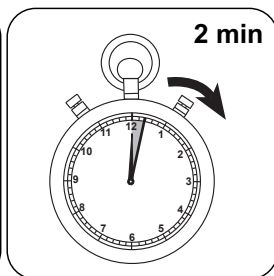
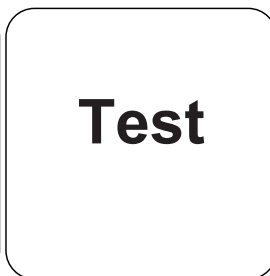
Küveti(küvetleri) kapatın.

Tableti(tabletleri) sallayarak çözürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l silisyum dioksit cinsinden belirir.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.

2 dakika tepkime süresi
bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SiO ₂	1
mg/l	Si	0.47

Kimyasal Metod

Silikomolibden Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-4.74138 • 10 ⁻²	-4.74138 • 10 ⁻²
b	1.53143 • 10 ⁺⁰	3.29257 • 10 ⁺⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Fosfatlar belirtilen tepkime koşullarında bozulmaz.

Elde edilen

Standard Method 4500-SiO₂ C

* karıştırma çubuğu dahil

**Silikat LR PP****M351****0.1 - 1.6 mg/L SiO₂****SiLr****Heteropolyblue**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	660 nm	0.1 - 1.6 mg/L SiO ₂
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	815 nm	0.05 - 1.6 mg/L SiO ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO silis LR, F10 set	1 Set	535690

Uygulama Listesi

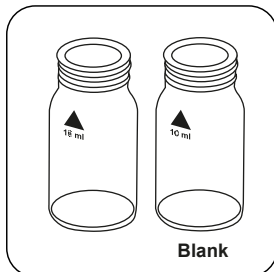
- Kazan Suları

Notlar

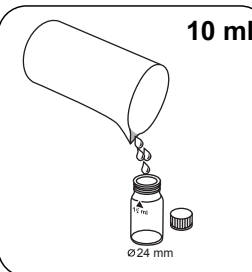
1. 4 dk'lık belirtilen tepkime süresi 20 °C'luk numune sıcaklığına dayanır. 30 °C için 2 dk'lık, 10 °C için ise 8 dk'lık tepkime süresine riayet edilmelidir.

Tespitin uygulanması Vario toz paketli ve sıvı ayıraçlı silisyum dioksit LR

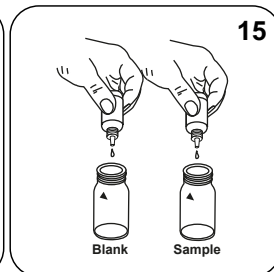
Cihazda metot seçin.



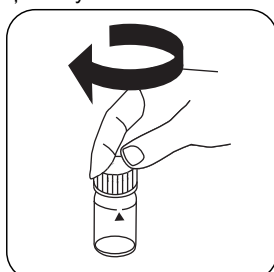
İki adet 24 mm'lik temiz küvet hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.



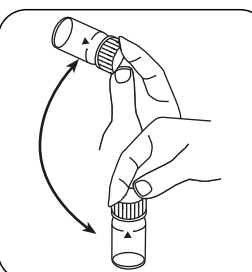
Her küvete **10 ml** numune ekleyin.



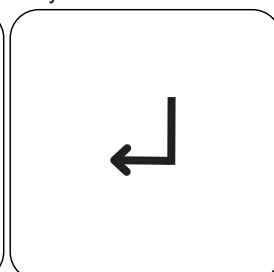
Her küvete **15 damla Vario Molybdate 3 Reagenz- çözelti** ekleyin.



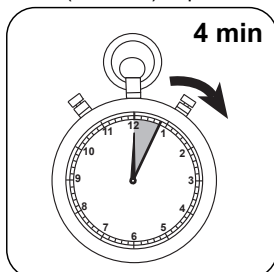
Küveti(küvetleri) kapatın.



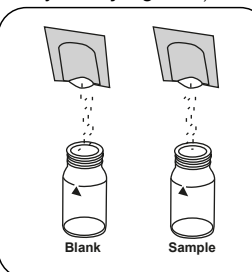
Sallayarak içeriği karıştırın.



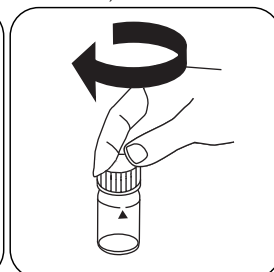
ENTER tuşuna basın.



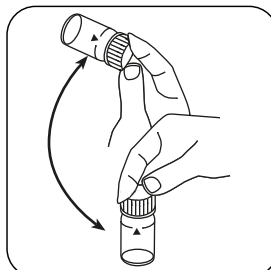
4 dakika tepkime süresi bekleyin.



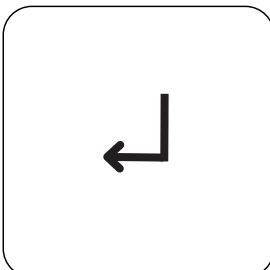
Her küvete bir Vario Silica Citric Acid F10 toz paketi ekleyin.



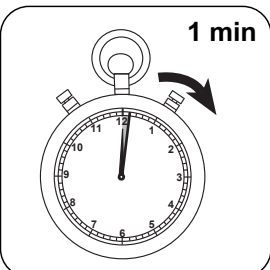
Küveti(küvetleri) kapatın.



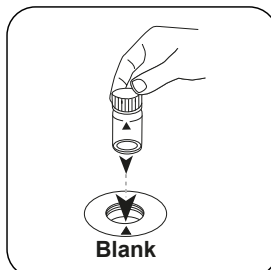
Tozu sallayarak çözdirün.



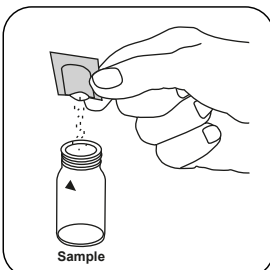
ENTER tuşuna basın.



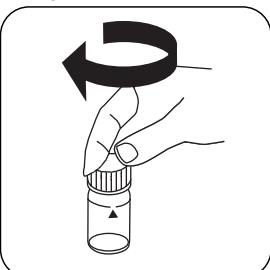
1 dakika tepkime süresi bekleyin.



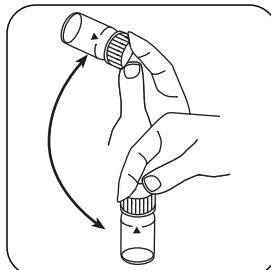
Boş küveti ölçüm hazırlığıne koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



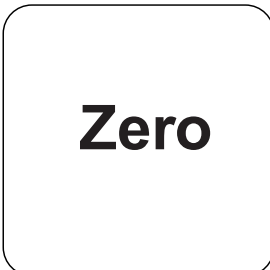
Numune küvetine Vario Silica Amino Acid F10 toz paketi ilave edin.



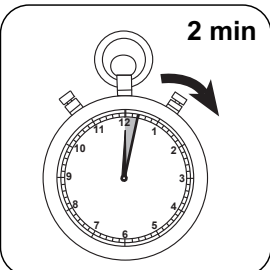
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tozu sallayarak çözdirün.

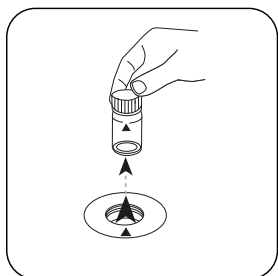
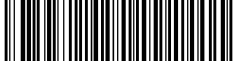


ZERO tuşuna basın.

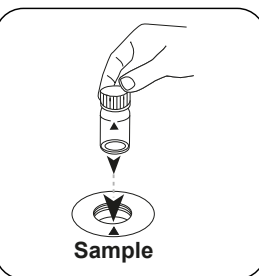


2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.



Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l silisyum dioksit cinsinden belirir.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SiO ₂	1
mg/l	Si	0.47

Kimyasal Metod

Heteropolyblue

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

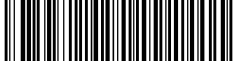
	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-3.52432•10 ⁻²	-3.52432•10 ⁻²
b	1.45158•10 ⁺⁰	3.1209•10 ⁺⁰
c	-7.19729•10 ⁻²	-3.32695•10 ⁻¹
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

1. Vario Molybdate 3 ayıraç çözeltisi ilave edildikten hemen sonra küvetler küvet kapağı ile kapatılmalıdır, aksi halde ehemmiyetsız miktarda bulgular görülebilir.
2. Su numuneleri, bazen molibdat ile çok yavaş tepkimeye giren silisik asit formları içerir. Bu formların tam türü şu anda bilinmemektedir. Sodyum hidrojen karbonat ile ön işlem ile ve ardından sülfürük asit ile, bu formlar tepkimeye giren formlara dönüştürülebilir ("Silica-Digenstion with Sodium Bicarbonate" altında "Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater" açıklaması).

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Fe	büyük miktarlar
PO ₄ ³⁻	50
S ²⁻	tüm miktarlarda



Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.01 mg/L
Belirleme Limiti	0.03 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	1.6 mg/L
Hassasiyet	1.35 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.01 mg/L
Standart Sapma	0.004 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.46 %

Elde edilenStandard Method 4500-SiO₂ D

**Silikat HR PP****M352****1 - 90 mg/L SiO₂****SiHr****Silikomolibdat****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	430 nm	1 - 90 mg/L SiO ₂
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	452 nm	1 - 100 mg/L SiO ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
VARIO silis HR ayırıcı, set F10	1 Set	535700

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

1. Numune sıcaklığı 15 °C ile 25 °C arasında olmalıdır.

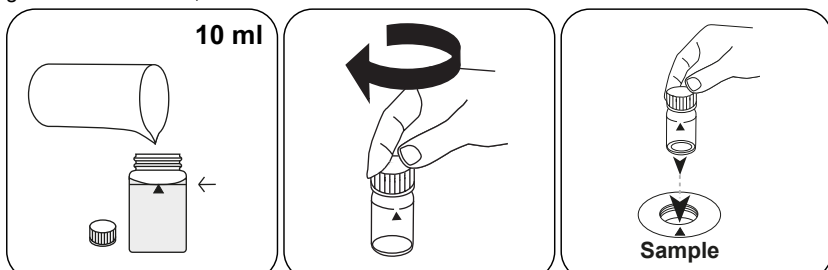
Notlar

1. Yöntem, oluşan kolorasyon soğurma eğrisinin yan tarafında ölçüm yapar. Filtre fotometreleri için, gereklse bir silikat standartı (yaklaşık 70 mg/L SiO₂) kullanılarak yapılan ayarla yöntemin doğruluğu artırılabilir.

Tespitin uygulanması Vario toz paketli silisyum dioksit HR

Cihazda metot seçin.

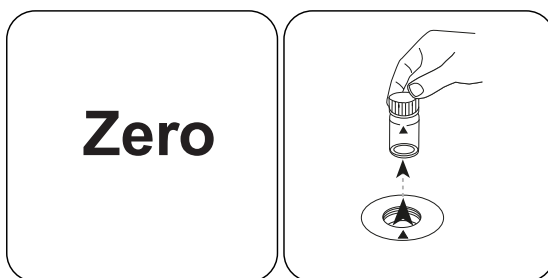
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

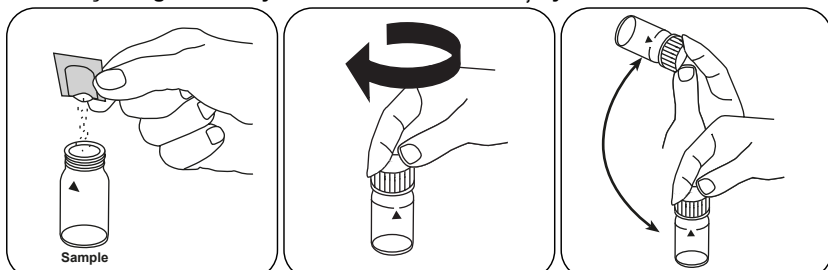
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

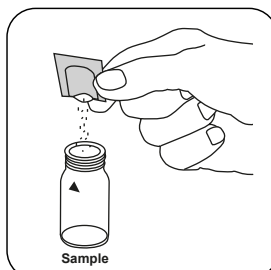
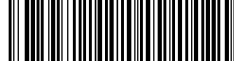
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



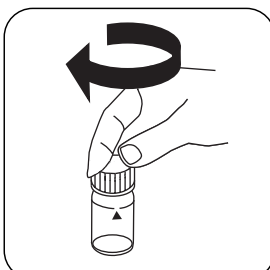
Vario Silica HR Molybdate F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

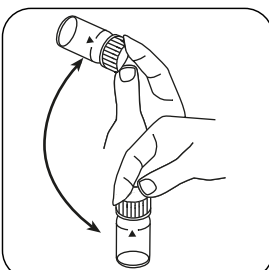
Tozu sallayarak çözdirün.



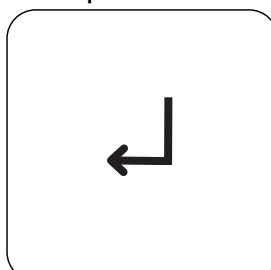
**Vario Silica HR Acid Rgt.
F10 toz paketi ilave edin.**



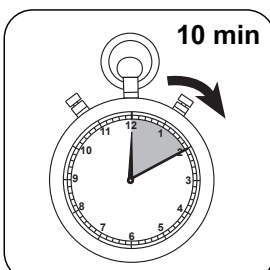
Küveti(küvetleri) kapatın.



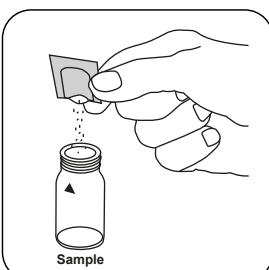
Sallayarak içeriği karıştırın.



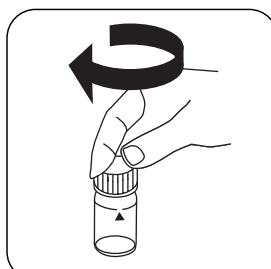
ENTER tuşuna basın.



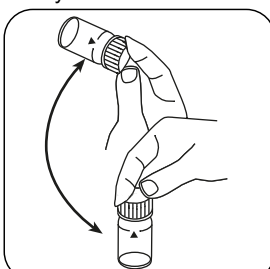
**10 dakika tepkime süresi
bekleyin.**



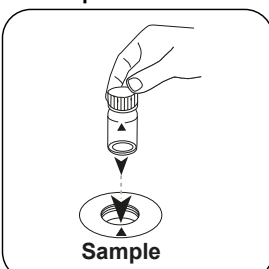
**Vario Silica Citric Acid
F10 toz paketi ilave edin.**



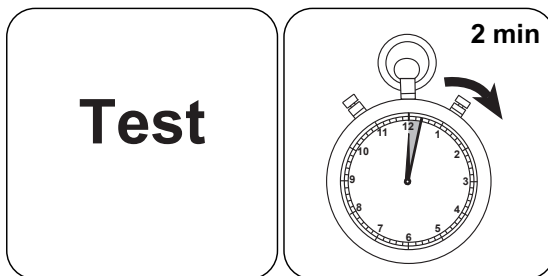
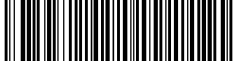
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tozu sallayarak çözdürün.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**



Test

TEST (XD: START) tuşuna basın. **2 dakika tepkime süresi bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir. Ekranda sonuç mg/l silisyum dioksit cinsinden belirler.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SiO ₂	1
mg/l	Si	0.47

Kimyasal Metod

Silikomolibdat

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

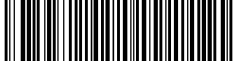
$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-4.11457•10 ⁻¹	-4.11457•10 ⁻¹
b	1.18844•10 ⁺²	2.55514•10 ⁺²
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Su numuneleri, bazen molibdat ile çok yavaş tepkimeye giren silisik asit formları içerir. Bu formların tam türü şu anda bilinmemektedir. Sodyum hidrojen karbonat ile ön işlem ile ve ardından sülfürük asit ile, bu formlar tepkimeye giren formlara dönüştürülebilir ("Silica-Digenstion with Sodium Bicarbonate" altında "Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater" açıklaması).
- Silisyum dioksit ya da fosfat bulunuyor ise sarı bir renk oluşur. Silica Citric Acid F10 toz paketi ilavesiyle fosfat nedeniyle oluşan sarı renk giderilir.



Karışmalar	İtibaren / [mg/L]	Etki
Fe	büyük miktarlar	
PO ₄ ³⁻	50	
PO ₄ ³⁻	60	Bozulma yaklaşık -2 %
PO ₄ ³⁻	75	Bozulma yaklaşık -11 %
S ²⁻	tüm miktarlarda	

Yöntem Doğrulama

Açıklama Limiti	0.38 mg/L
Belirleme Limiti	1.14 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	100 mg/L
Hassasiyet	120 mg/L / Abs
Güven Aralığı	1.69 mg/L
Standart Sapma	0.70 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.38 %

Elde edilen

Standard Method 4500-SiO₂ C

**Silikat L****M353****0.1 - 8 mg/L SiO₂****Heteropolyblue**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	660 nm	0.1 - 8 mg/L SiO ₂

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Silis LR L	1 Set	56R023856

Uygulama Listesi

- Kazan Suları
- Ham Su Arıtma

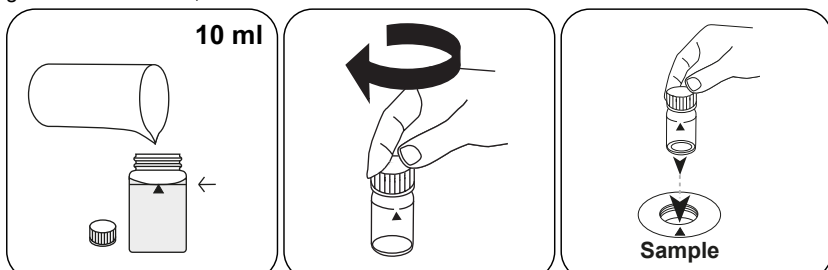
Hazırlık

1. Doğru dozajlama için ayırıcılarla birlikte teslim edilen ölçekli kaşık kullanılmalıdır.
2. Doğru analiz sonuçlarının sağlanması için 20 °C ile 30 °C numune sıcaklığı muhafaza edilmelidir.

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı ve tozlu silisyum dioksit

Cihazda metot seçin.

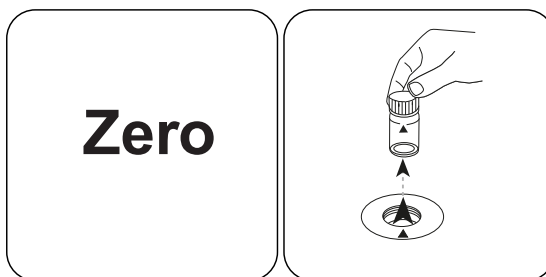
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

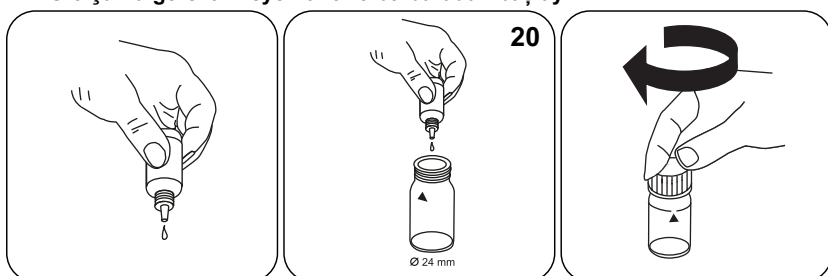
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

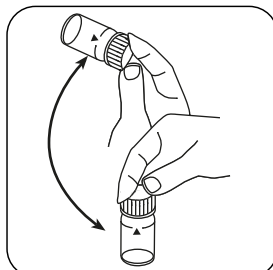
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



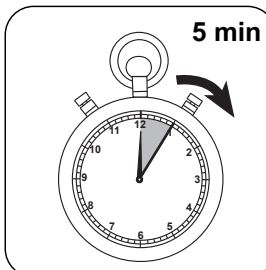
Damlalıklarını dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damalar
ilave edin.

20 damla KS104 (Silica Reagent 1) ilave edin.

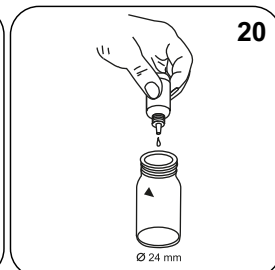
Küveti(küvetleri) kapatın.



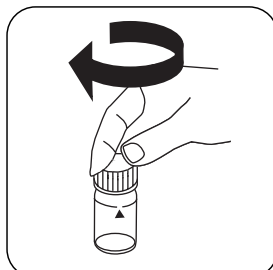
Sallayarak içeriği karıştırın.



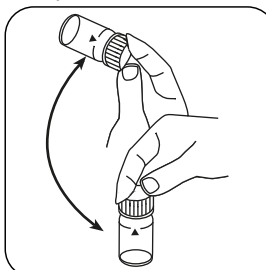
5 dakika tepkime süresi bekleyin.



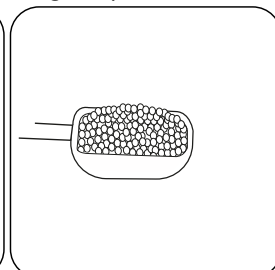
20 damla KS105 (Silica Reagent 2) ilave edin.



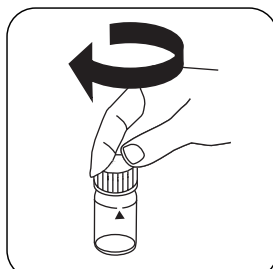
Küveti(küvetleri) kapatın.



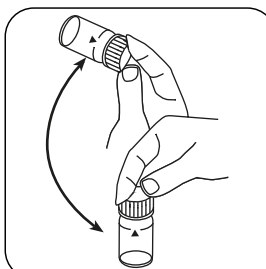
Sallayarak içeriği karıştırın.



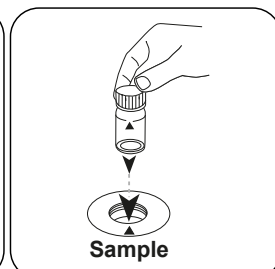
Bir mikro kaşık KP106 (Silica Reagent 3) ilave edin.



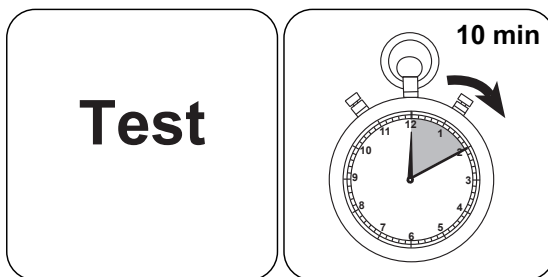
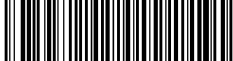
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tozu sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın. **10 dakika tepkime süresi bekleyin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleştirilecektir.
Ekranın sonucunda mg/l silisyum dioksit cinsinden belirtilen bir değer gösterecektir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SiO ₂	1
mg/l	Si	0.47

Kimyasal Metod

Heteropolyblue

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-7.53464 • 10 ⁻¹	-7.53464 • 10 ⁻¹
b	4.10695 • 10 ⁺⁰	8.82994 • 10 ⁺⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 20 °C altındaki sıcaklıklarda tam tepkime gerçekleşmez ve bundan dolayı ehemmi-yetsiz miktarda bulgular elde edilmesi beklenir.

Elde edilen

Standard Method 4500-SiO₂ D

**Sülfat T****M355****5 - 100 mg/L SO₄²⁻****Baryumsülfat Bulanıklığı**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	610 nm	5 - 100 mg/L SO ₄ ²⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Sülfat bulanıklığı	Tablet / 100	515450BT
Sülfat bulanıklığı	Tablet / 250	515451BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı
- Ham Su Arıtma

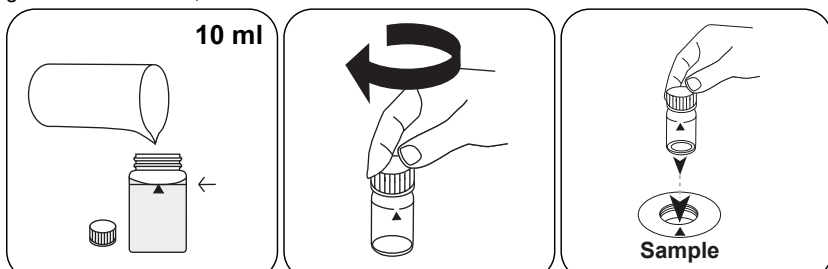
Notlar

1. Sülfat, sütünsü bir görünüm ile ince dağılmış bir bulanıklığa neden olur.

Tespitin uygulanması Tabletli sülfat

Cihazda metot seçin.

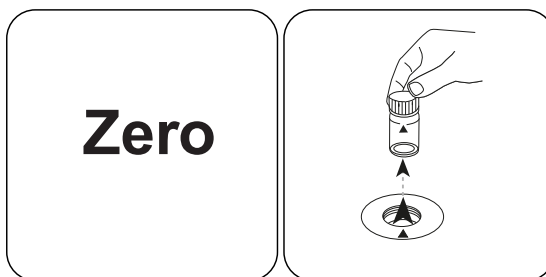
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

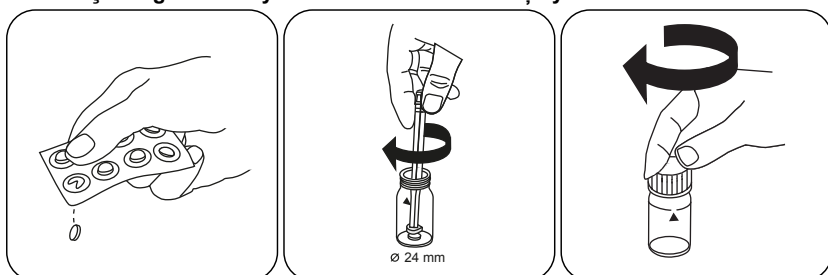
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

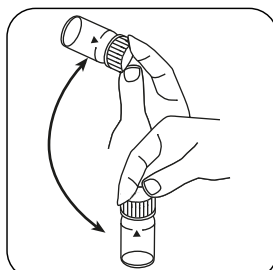
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



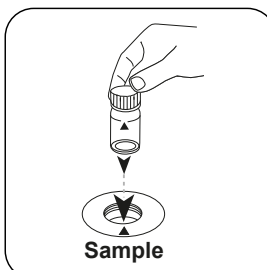
SULFATE T tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



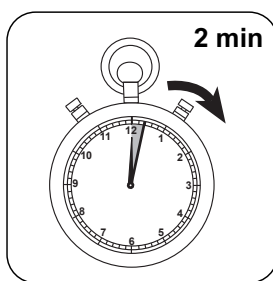
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Sülfat cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Baryumsülfat Bulanıklığı

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$3.70245 \cdot 10^{+0}$	$3.70245 \cdot 10^{+0}$
b	$1.39439 \cdot 10^{-2}$	$2.99793 \cdot 10^{-2}$
c		
d		
e		
f		

Elde edilen

DIN ISO 15923-1 D49

**Sülfat PP****M360****5 - 100 mg/L SO₄²⁻****SO4****Baryumsülfat Bulanıklığı**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630, SpectroDi- rect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	530 nm	5 - 100 mg/L SO ₄ ²⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

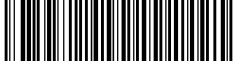
Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
VARIO Sulfa 4 F10	Toz / 100 adetler	532160

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Soğutma Suları
- İçme Suyu Arıtma
- Havuz Suyu Arıtımı
- Ham Su Arıtma

Notlar

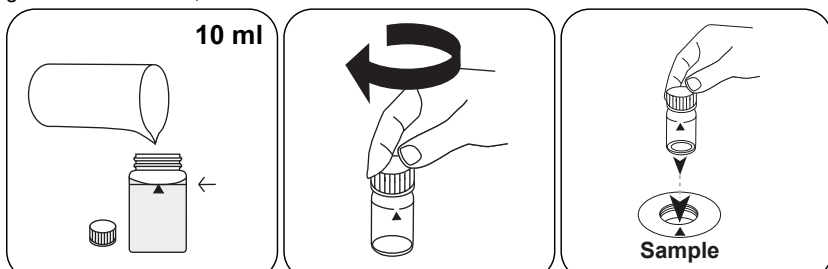
1. Sülfat, ince dağılmış bir bulanıklığa neden olur.



Tespitin uygulanması Vario toz paketli sülfat

Cihazda metot seçin.

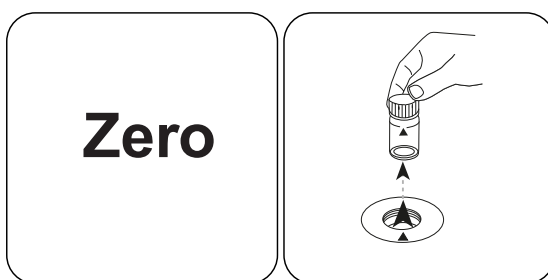
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

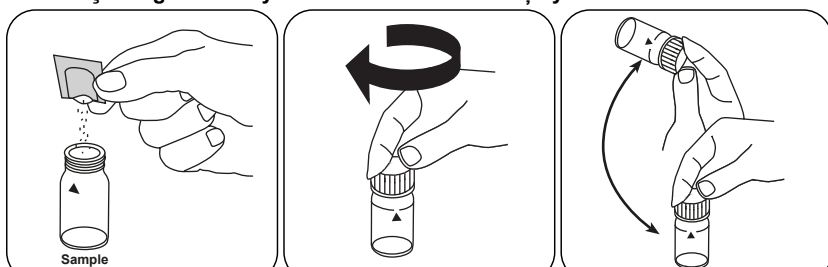
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

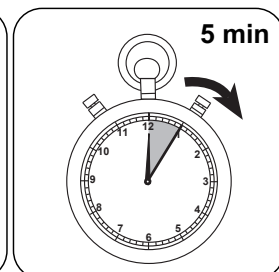
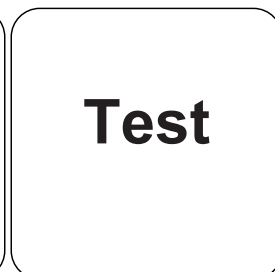
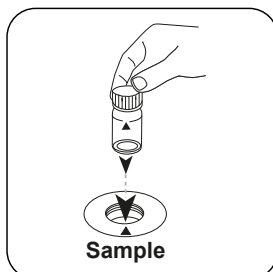
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Vario Sulpha 4/ F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın.



**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.**

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Sülfat cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Baryumsülfat Bulanıklığı

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$2.42421 \cdot 10^{+0}$	$2.42421 \cdot 10^{+0}$
b	$1.07243 \cdot 10^{+2}$	$2.30572 \cdot 10^{+2}$
c	$-1.11466 \cdot 10^{+2}$	$-5.15249 \cdot 10^{+2}$
d	$7.93311 \cdot 10^{+1}$	$7.88423 \cdot 10^{+2}$
e	$-1.88194 \cdot 10^{+1}$	$-4.02123 \cdot 10^{+2}$
f		

Göre

Standard Method 4500-SO42- E
US EPA 375.4

Elde edilen

DIN ISO 15923-1 D49

**Sülfat HR PP****M361****50 - 1000****Baryumsülfat Bulanıklığı**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	530 nm	50 - 1000

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Sulfa 4 F10	Toz / 100 adetler	532160
VE suyu	100 mL	461275
VE suyu	250 mL	457022

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Kapaklı yuvarlak küvet Ø 24 mm, 48 mm yükseklik, 10 ml, 5'li set	1 Set	197629
Otomatik pipet, 1-5 ml	1 adetler	419076
Pipet uçları, 1-5 ml (beyaz) 100 adet	1 adetler	419066

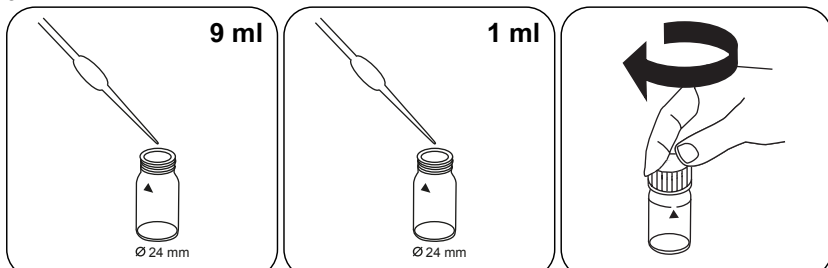
Uygulama Listesi

- Atık Su Aritma
- Soğutma Suları
- İçme Suyu Aritma
- Havuz Suyu Aritimi
- Ham Su Aritma

Tespitin uygulanması Toz poşetleriyle birlikte sülfat

Cihazda metot seçin.

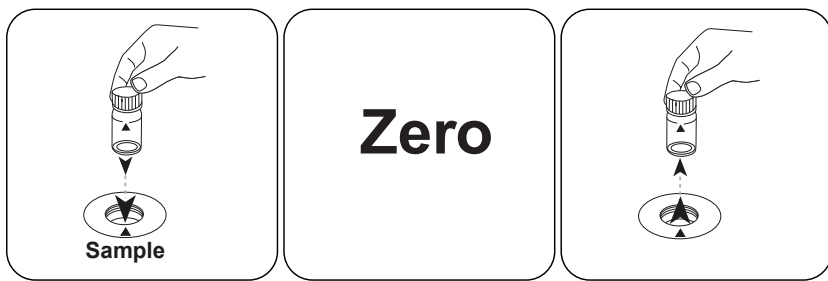
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **9 ml demineralize su** ile doldurun.

Küvete **1 ml numune** ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

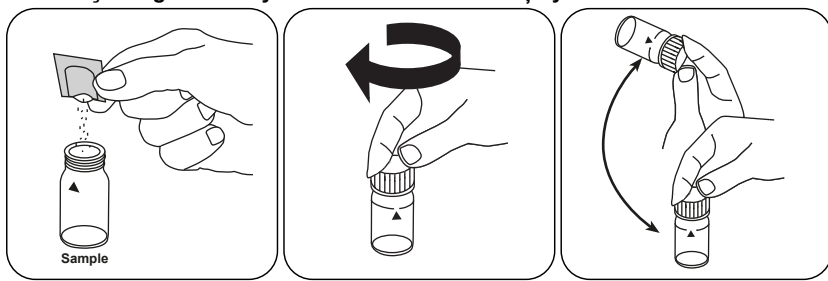


Numune küvetini ölçüm hiznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm hiznesinden alın.

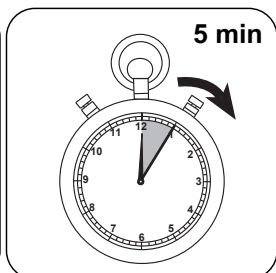
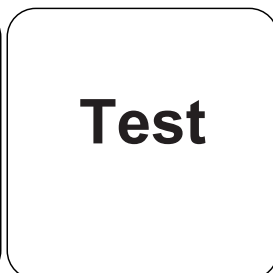
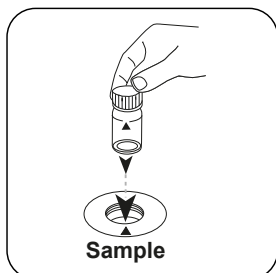
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



Vario Sulpha 4/ F10 toz paketi ilave edin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm hazırlnesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Sülfat cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Baryumsülfat Bulanıklığı

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$2.42421 \cdot 10^{+1}$	$2.42421 \cdot 10^{+1}$
b	$1.07243 \cdot 10^{-3}$	$2.30572 \cdot 10^{-3}$
c	$-1.11466 \cdot 10^{-3}$	$-5.15249 \cdot 10^{-3}$
d	$7.93311 \cdot 10^{-2}$	$7.88423 \cdot 10^{-3}$
e	$-1.88194 \cdot 10^{-2}$	$-4.02124 \cdot 10^{-3}$
f		

Yöntem Doğrulama

Açıklama Limiti	2.91 mg/L
Belirleme Limiti	8.74 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	1,000 mg/L
Hassasiyet	516 mg/L / Abs
Güven Aralığı	56.16 mg/L
Standart Sapma	23.22 mg/L
Varyasyon Katsayısı	4.42 %

**Selen****M363****0.05 - 1.6 mg/L Se****3,3'-Diaminobenzidine in Toluene**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect	<input type="checkbox"/> 50 mm	445 nm	0.05 - 1.6 mg/L Se
XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	445 nm	0.05 - 2 mg/L Se

Numune Alma

- Bulanık numuneler, gözenek boyutu 0,45 μm olan bir diyaframlı filtre kullanılarak filtrelenmelidir.

Hazırlık

Aşağıdaki reaktiflerin satın alınması gereklidir:

- Formik asit % 98-100, analiz için (CAS-No.: 64-18-6)
- 3,3'-Diaminobenzidin tetrahidroklorit hidrat (CAS-No.: 868272-85-9)
- Amonyaklı su % 25, analiz için (CAS-No.: 1336-21-6)
- EDTA disodyum tuz çözeltisi 0,1 mol/l (CAS-No.: 139-33-3)
- Gaz kromatografisi için toluen (CAS-No.: 108-33-3)
- pH turnuslu kağıtları, pH 2,0 - 9,0
- Sodyum sülfat anhidrit, analiz için (CAS-No.: 7757-82-6)
- Analiz için su

Diğer malzemeler:

- diyaframlı filtre (gözenek boyutu: 0,45 μm)
- Numunenin pH değeri, analizden önce neredeyse nötr olmalıdır.

Notlar

- Sonuç, mg/L Se^{4+} olarak verilmiştir

Tespitin uygulanması Selen

Cihazda metot seçin.

Reaktif 1

- 100-ml'lik bir volümetrik flakona 9,4 ml formik asit ekleyin
- İşarete kadar suyla p.a. doldurun.

Reaktif 2

- 0,5 g 3,3'-diamino benzidin tetrahidroklorür hidratı 100 ml soğutulmuş suda p.a. çözün.
- Bu reaktif, her işgünü taze bir şekilde hazırlanmalı ve kehrivar renkli bir şişede saklanmalıdır.

Reaktif 3

- 100-ml'lik bir volümetrik flakona 48 ml amonyaklı su % 25 p.a. ekleyin.
- İşarete kadar suyla p.a. doldurun.
- 1. 50 mm hücreyi toluenle doldurun.
- 2. Hücreyi numune bölmesine yerleştirin, doğru yerleştirdiğinizden emin olun.
- 3. Zero düğmesine basın.
- 4. Hücreyi numune bölmesinden çıkarın. Hücreyi boşaltın ve tamamen kurutun.
- 5. Bir beherglasla numunededen 60 ml ekleyin.
- 6. 4 ml Reaktif 1 ekleyin.
- 7. 4 ml EDTA çözeltisi ekleyin.
- 8. 4 ml Reaktif 2 ekleyin.
- 9. Reaktifleri bir karıştırma çubuğuyla karıştırın.
- 10. Reaktif 3'ü kullanarak pH değerini 2,5 olarak ayarlayın.
- 11. Beherglası karanlık bir yerde 45 dakika süreyle depolayın.
- 12. Reaktif 3'ü kullanarak pH değerini 7,0 olarak ayarlayın.
- 13. Numuneyi 250 ml'lik bir ayırma hunisine aktarın.
- 14. Analiz için 30 ml su ekleyin.
- 15. 14 ml toluen ekleyin.
- 16. 1 dakika sallayın.
- 17. Alt sulu fazı kullanmayın.
- 18. Toluene fazını küçük (25-50 ml) bir Erlenmeyer şişesine aktarın.
- 19. Bir spatula ucu kadar sodyum sülfat anhidrit ekleyin.
- 20. Reaktifleri bir karıştırma çubuğuyla karıştırın.
- 21. Toluene ekstraktını 50 mm'lik bir hücreye boşaltın.
- 22. Hücreyi numune bölmesine yerleştirin, doğru yerleştirdiğinizden emin olun.
- 23. Test düğmesine basın.

Ekranda sonuç mg/l Selen cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

3,3'-Diaminobenzidine in Toluene

**Sülfit T****M365****0.04 - 0.5 mg/L S²⁻****DPD / Katalizatör**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	660 nm	0.04 - 0.5 mg/L S ²⁻
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	668 nm	0.04 - 0.5 mg/L S ²⁻

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Sülfür No. 1	Tablet / 100	502930
Sülfür No. 2	Tablet / 100	502940

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Atık Su Arıtma

Numune Alma

- Sülfit kayıplarını önlemek için numune minimum hava etkisi altında dikkatlice çıkarılmalıdır. Ayrıca test numune alımından hemen sonra yapılmalıdır.

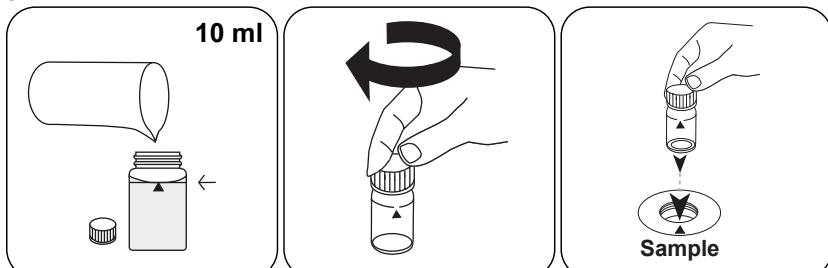
Notlar

- Tabletlerin ilave sırasına kesinlikle uyulmalıdır.

Tespitin uygulanması Tabletli sülfit

Cihazda metot seçin.

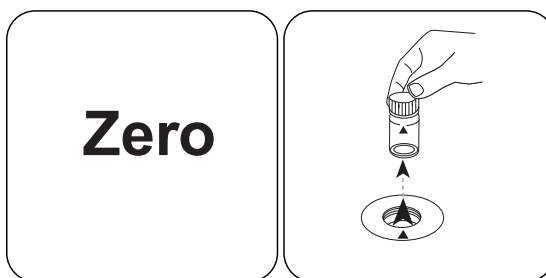
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

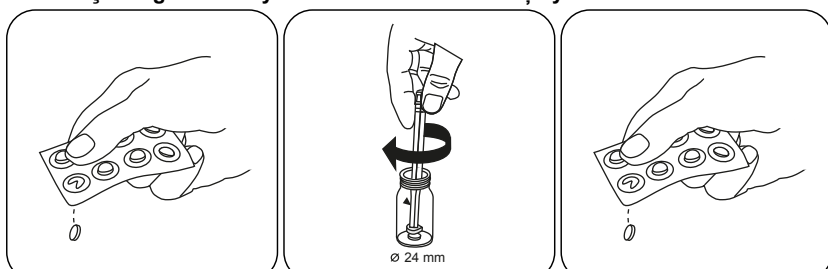
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

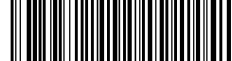
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



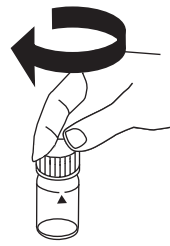
SULFIDE No. 1 tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

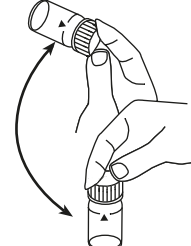
SULFIDE No. 2 tablet ilave edin.



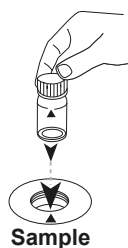
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



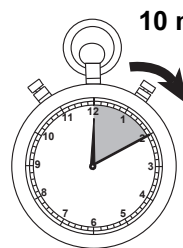
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Sülfit cinsinden belirir.

Test



10 dakika tepkime süresi bekleyin.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölcek katsayısı
mg/l	S ²⁻	1
mg/l	H ₂ S	1.0629

Kimyasal Metod

DPD / Katalizatör

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-5.52335 • 10 ⁻²	-5.52335 • 10 ⁻²
b	3.44705 • 10 ⁻¹	7.41116 • 10 ⁻¹
c	-2.88766 • 10 ⁻²	-1.33482 • 10 ⁻¹
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- DPD ile tepkimeye giren klor ve diğer oksidasyon maddeleri testi bozmadır.
- Önerilen analiz sıcaklığı 20°C'dir. Bu sıcaklıktan sàpmalar fazla ya da ehemmiyetsiz miktarda bulgulara neden olabilir.

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

Photometrische Analyse, Lange/ Vjedelek, Verlag Chemie 1980

Elde edilen

DIN 38405-D26/27

**Sülfit 10 T****M368****0.1 - 10 mg/L SO₃****DTNB**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 10 mm	405 nm	0.1 - 10 mg/L SO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Sülfüt LR	Tablet / 100	518020BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Galvanizasyon

Notlar

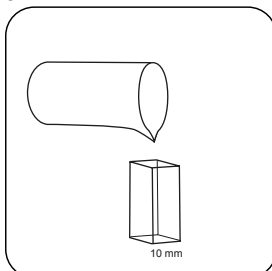
Küvet uzunluğunun çeşitliliği sayesinde ölçüm aralığı genişletilebilir:

- 10 mm küvet: 0,1 mg/L - 10 mg/L, çözülüm: 0,01
- 20 mm küvet: 0,05 mg/L - 5 mg/L, çözülüm: 0,01
- 50 mm küvet: 0,02 mg/L - 2 mg/L, çözülüm: 0,001

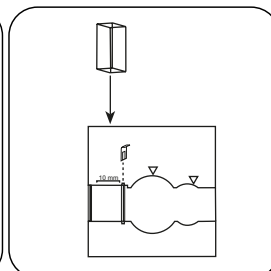
Tespitin uygulanması Tabletli sülfit

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



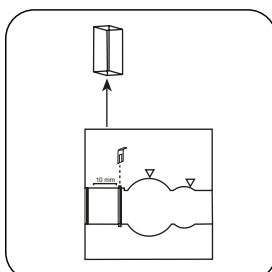
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



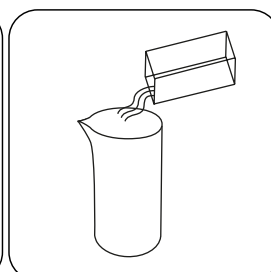
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmışına dikkat edin.

Zero

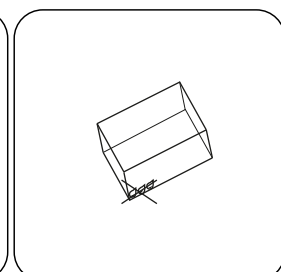
ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

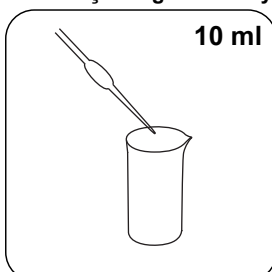


Küveti boşaltın.

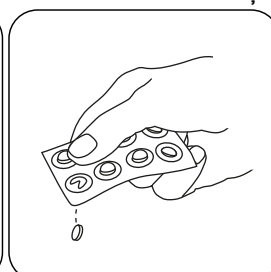


Küveti iyice kurulayın.

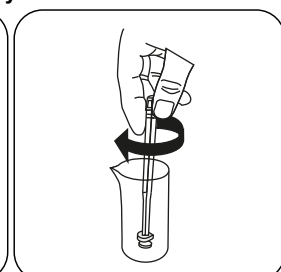
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



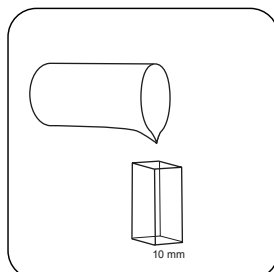
Numune kabına **10 ml numune** ekleyin.



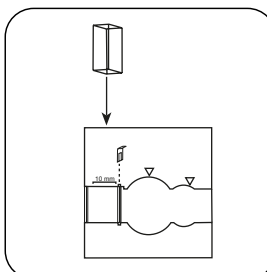
SULFITE LR tablet ilave edin.



Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin ve çözdirün.



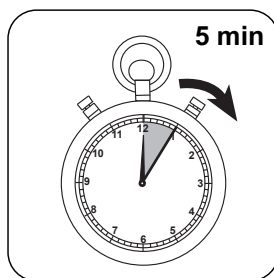
10 mm'lik küveti numune ile doldurun.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l Sülfit cinsinden belirir.

Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SO_3^{2-}	1
mg/l	Na_2SO_3	1.5743

Kimyasal Metod

DTNB

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

10 mm

a	-4.72981 • 10 ⁻¹
b	6.87211 • 10 ⁺⁰
c	
d	
e	
f	

Bibliyografi

R.E. Humphrey, M.H. Ward, W. Hinze, Spectrophotometric determination of sulfite with 4,4'-dithio-dipyridine and 5,5'-dithiobis(2-nitrobenzoic acid), Anal. Chem., 1970, 42 (7), pp 698–702

**Sülfit T****M370****0.1 - 5 mg/L SO₃****DTNB**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	ø 24 mm	430 nm	0.1 - 5 mg/L SO ₃
SpectroDirect	ø 24 mm	405 nm	0.05 - 4 mg/L SO ₃
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	405 nm	0.1 - 5 mg/L SO ₃

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
Sülfüt LR	Tablet / 100	518020BT

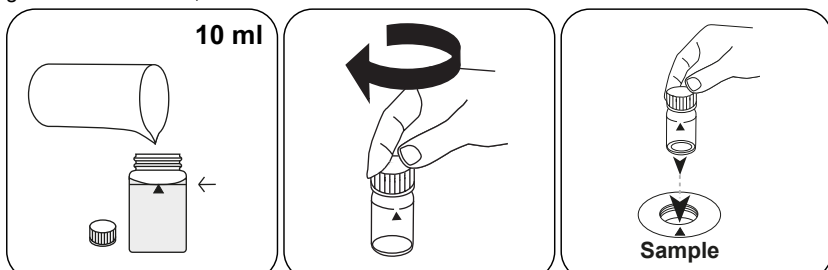
Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Galvanizasyon

Tespitin uygulanması Tabletli sülfit

Cihazda metot seçin.

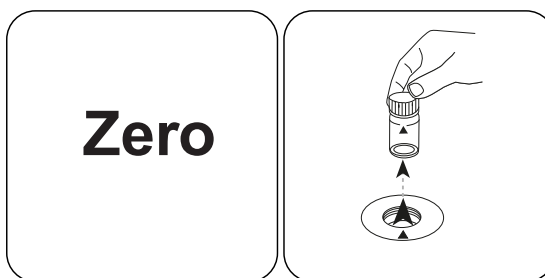
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

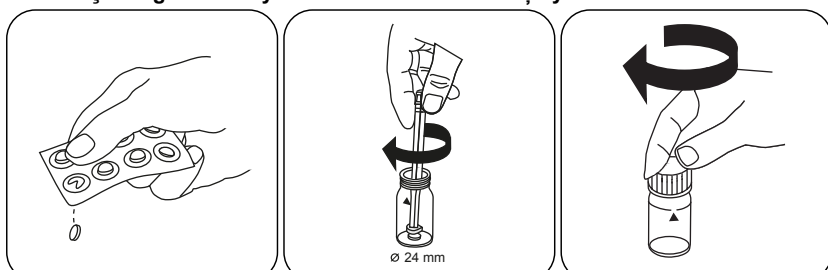
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

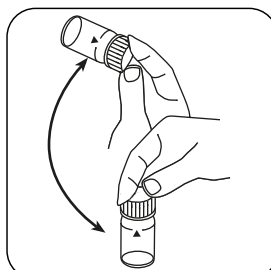
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



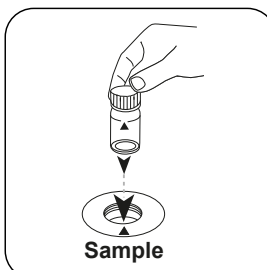
SULFITE LR tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

Küveti(küvetleri) kapatın.



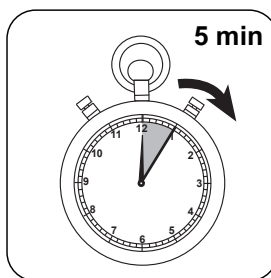
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

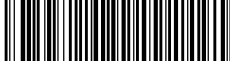
Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir. Ekranda sonuç mg/l Sülfit cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SO_3^{2-}	1
mg/l	Na_2SO_3	1.5743

Kimyasal Metod

DTNB

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-2.67453 \cdot 10^{-1}$	$-4.42153 \cdot 10^{-1}$
b	$2.78503 \cdot 10^{+0}$	$6.69645 \cdot 10^{+0}$
c		
d		
e		
f		

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.04 mg/L
Belirleme Limiti	0.118 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	6.0 mg/L
Hassasiyet	2.815 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.081 mg/L
Standart Sapma	0.033 mg/L
Varyasyon Katsayısı	1.41 %

Bibliyografi

R.E. Humphrey, M.H. Ward, W. Hinze, Spectrophotometric determination of sulfite with 4,4'-dithio-dipyridine and 5,5'-dithiobis(2-nitrobenzoic acid), Anal. Chem., 1970, 42 (7), pp 698-702

**Tensit M. (anyon.) TT****M376****0.05 - 2 mg/L SDSA****Metilen Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	ø 16 mm	660 nm	0.05 - 2 mg/L SDSA

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

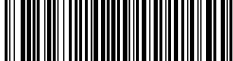
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Tensit (anyonik) spectroquant 1.02552.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420763

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma

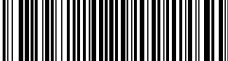
Hazırlık

- Tepkime sıcaklığına bağlı olduğundan 10-20 °C sıcaklık aralığına riayet edilmelidir. (tepkime küveti ve su numunesi için).
- Ölçümden önce küveti sallayın. Alt fazda bulanıklık olması durumunda küveti kısaca elinizle ısıtın.



Notlar

1. Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
2. Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
3. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar tekniği kullanılmalıdır.
4. Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).
5. Numune hacmini 5 ml volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
6. Ayırıcılar +15 °C ile +25 °C arası sıcaklıkta kapalı halde muhafaza edilmelidir.
7. MBAS = **M**etilen**m**aviaktif **a**ktif **s**ülfon-**as**itsodyum **t**uzu olarak hesaplanır.

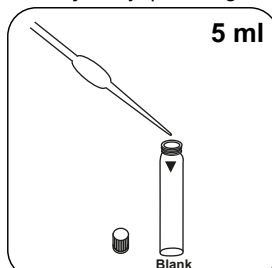
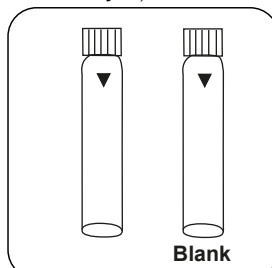


Tespitin uygulanması Anyonik tensit, MERCK Spectroquant® küvet testli, no. 1.14697.0001

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

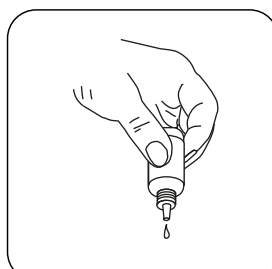
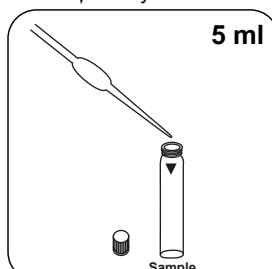
Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:



İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvette **5 ml demine-**
ralize su ekleyin.

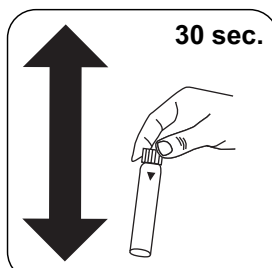
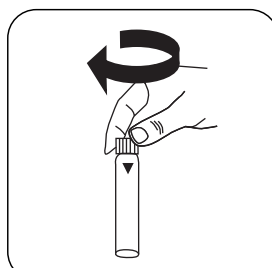
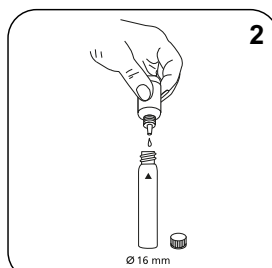
İçeriği karıştırmayın!



Numune küvetine **5 ml numune** ekleyin.

İçeriği karıştırmayın!

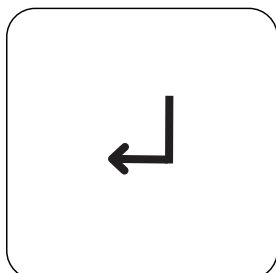
Damla şişelerini dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damllalar
ilave edin.



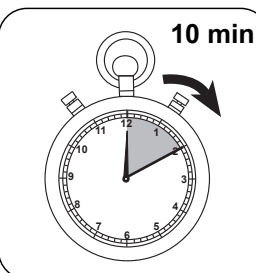
Her küvete **2 damla Reagenz T-1 K çözelti** ekleyin.

Küveti(küvetleri) kapatın.

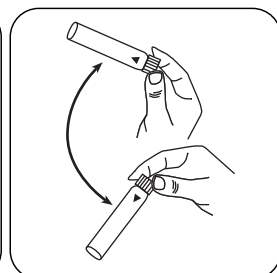
Çalkalayarak içeriği karıştırın (30 sec.).



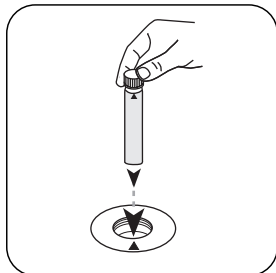
ENTER tuşuna basın.



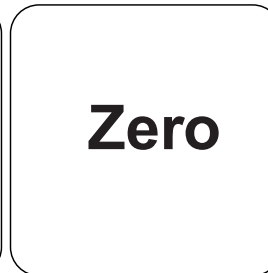
10 dakika tepkime süresi
bekleyin.



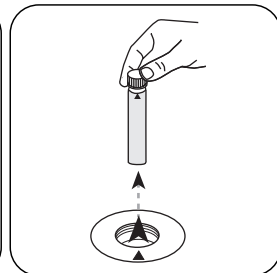
Sıfır küveti sallayın.



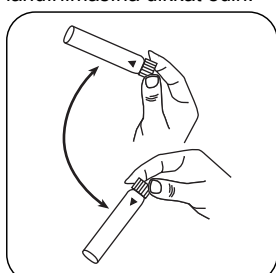
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



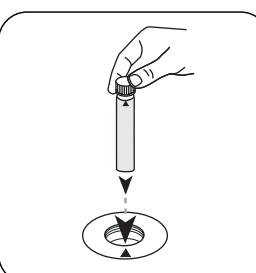
ZERO tuşuna basın.



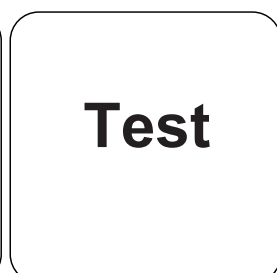
Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini sallayın.

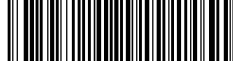


Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l MBAS cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	SDBS	1.28
mg/l	SDS	1.06
mg/l	SDOSSA	1.63

Kimyasal Metod

Metilen Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	$1.36547 \cdot 10^{-2}$
b	$1.8329 \cdot 10^{+0}$
c	
d	
e	
f	

Göre

DIN EN 903:1994

⁴⁾ Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Tensit M. (iyon. değil) TT****M377****0.1 - 7.5 mg/L Triton X-100****TBPE**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	610 nm	0.1 - 7.5 mg/L Triton X-100

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Tensit (iyonik olmayan) spectroquant 1.01764.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420764

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Galvanizasyon

Hazırlık

1. Test uygulanmadan önce, test kitiley birlikte verilen orijinal talimatları ve güvenlik önerilerini okumanız gereklidir (MSDS'ler www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).
2. Tüm prosedür esnasında uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuar teknigi kullanılmalıdır.
3. Reaksiyon sıcaklığına bağlı olduğu için, numune sıcaklığı 20 ile 25 °C arasında olmalıdır.
4. Numunenin pH değeri 3 ile 9 arasında olmalıdır.



Notlar

1. Bu yöntem, MERCK'ten uyarlanmıştır.
2. Spectroquant®, MERCK KGaA şirketinin tescilli bir ticari markasıdır.
3. Numune hacmi her zaman bir volümetrik pipet (Sınıf A) kullanılarak ölçülmelidir.
4. Triton®, DOW Chemical Company'nin tescilli bir ticari markasıdır.

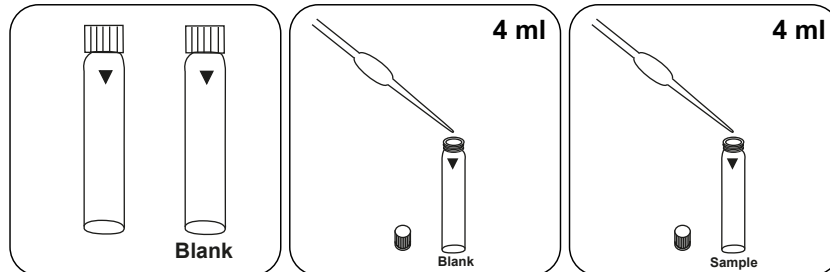


Tespitin uygulanması İyonik olmayan tensit MERCK Spectroquant® küvet testli, no. 1.01787.0001

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

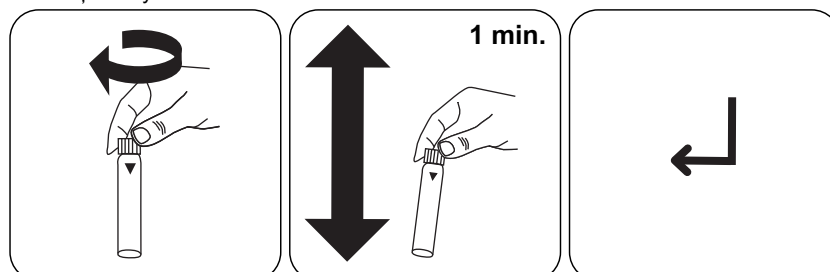
Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:



İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvette **4 ml demineralize su** ekleyin.

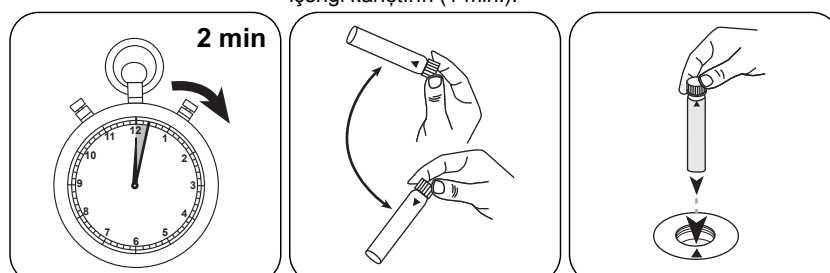
Numune küvetine **4 ml numune** ekleyin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Kuvvetlice çalkalayarak içeriği karıştırın (1 min.).

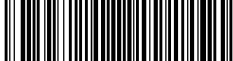
ENTER tuşuna basın.



2 dakika tepkime süresi bekleyin.

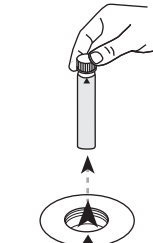
Sıfır küveti sallayın.

Boş küveti ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

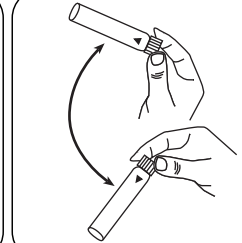


Zero

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini sallayın.



Test

Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Ekranda sonuç mg/l Triton X-100 cinsinden belirir.

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	NP10	1.1

Kimyasal Metod

TBPE

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm	
a	$5.64524 \cdot 10^{-2}$
b	$5.9893 \cdot 10^{+0}$
c	
d	
e	
f	

Göre

DIN EN 903:1994

^{a)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Tensit M. (katyon.) TT****M378****0.05 - 1.5 mg/L CTAB****Disülfen Mavisi**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	610 nm	0.05 - 1.5 mg/L CTAB

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

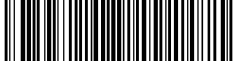
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Tensit (katyonik) spectroquant 1.01764.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420765

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma

Hazırlık

- Test uygulanmadan önce, test kitiley birlikte verilen orijinal talimatları ve güvenlik önerilerini okumanız gereklidir (MSDS'ler www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).
- Tüm prosedür esnasında uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuar teknigi kullanılmalıdır.
- Reaksiyon sıcaklığı bağlı olduğu için, numune sıcaklığı 20 ile 25 °C arasında olmalıdır.
- Numunenin pH değeri 3 ile 8 arasında olmalıdır.



Notlar

1. Bu yöntem, MERCK'ten uyarlanmıştır.
2. Spectroquant®, MERCK KGaA şirketinin tescilli bir ticari markasıdır.
3. Numune hacmi her zaman bir volümetrik pipet (Sınıf A) kullanılarak ölçülmelidir.
4. Triton®, DOW Chemical Company'nin tescilli bir ticari markasıdır.
5. CTAB = N-Setil-N,N,N-trimetilamonyum bromür olarak hesaplanmıştır
6. Alt faz bulanıksa, hücreyi kısa süreyle elinizle ısıtın.

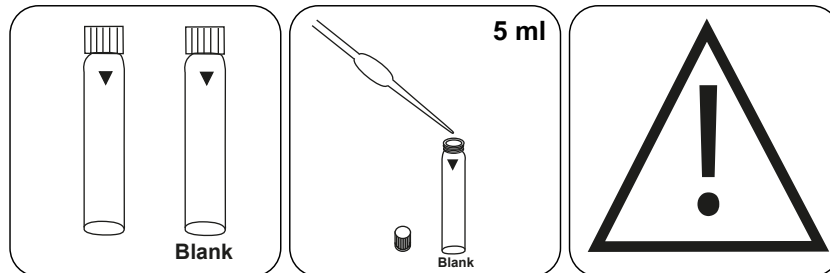


Tespitin uygulanması Katyonik tensit, MERCK Spectroquant® küvet testli, no. 1.01764.0001

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

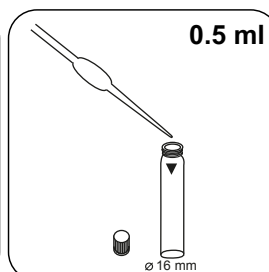
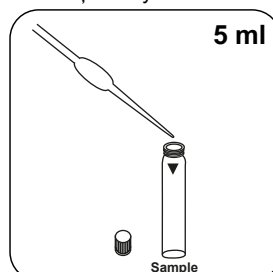
Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:



İki ayıraç küveti hazırlayın.
Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvete **5 ml demirne-**
ralize su ekleyin.

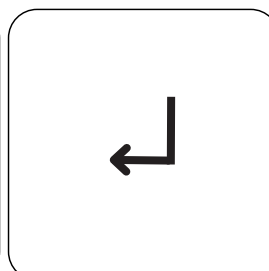
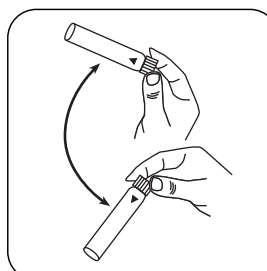
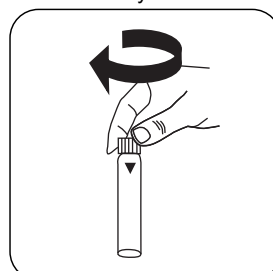
İçeriği karıştırmayın!



Numune küvetine **5 ml numune** ekleyin.

İçeriği karıştırmayın!

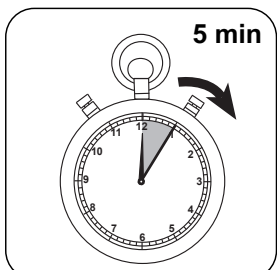
0.5 ml Reagenz T-1 K ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

Sallayarak içeriği karıştırın
(30 sec.).

ENTER tuşuna basın.

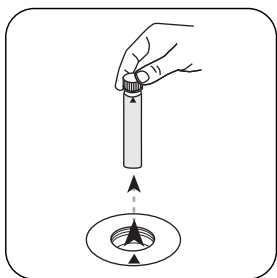


5 dakika tepkime süresi bekleyin.



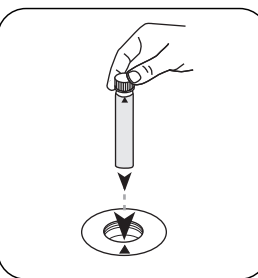
Zero

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.

Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l CTAB cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Disülfün Mavisi

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	$8.75489 \cdot 10^{-3}$
b	$1.90333 \cdot 10^{+0}$
c	
d	
e	
f	

Göre

DIN EN 903:1994

⁴⁾ Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır



TOC LR M. TT

M380

5 - 80 mg/L TOC^{b)} H_2SO_4 / Persulphate / Indicator

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	610 nm	5 - 80 mg/L TOC ^{b)}
SpectroDirect	\varnothing 16 mm	596 nm	5 - 80 mg/L TOC ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
TOC spectroquant 1.14878.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420761

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

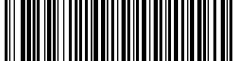
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940
TOC kilitli kapaklar	1 Set	420757

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Hazırlık

- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).



Notlar

1. Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
2. Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
3. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar tekniği kullanılmalıdır.
4. Numune hacmini uygun volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
5. TOC = Total Organic Carbon = toplam organik bileşik karbon
6. Alüminyum kapaklar tekrar kullanılabilir (bkz. Merck).



Tespitin uygulanması TOC LR, MERCK Spektroquant® küvet testli, no. 1.14878.0001

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:

İki adet uygun temiz cam kap hazırlayın. Bunlardan birini boş numune olarak işaretleyin.

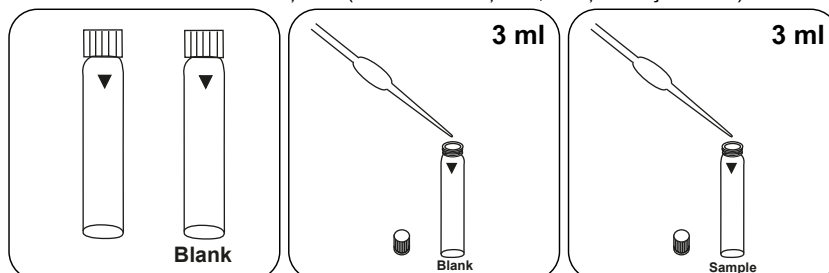
1. Boş numuneye **25 ml demineralize su** ekleyin.

2. Numune kabina **25 ml numune** ekleyin.

3. **3 damla TOC-1K ayıraç** ekleyin ve karıştırın.

4. Numunenin pH değeri 2,5'ten düşük olmalıdır. Gerekirse sülfürik asit ile ayarlayın.

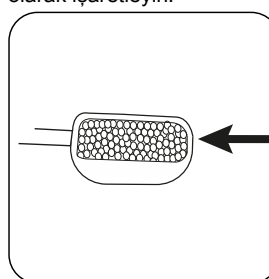
5. Orta hızda **10 dakika** karıştırın. (magnitli karıştırıcı, karıştırma çubukları)



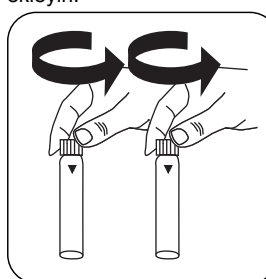
İki **ayıraç küveti** hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvette **önceden hazırlanmış 3 ml boş numune** ekleyin.

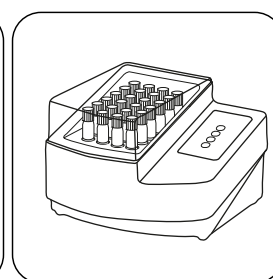
Numune küvetine **3 ml numune** ekleyin.



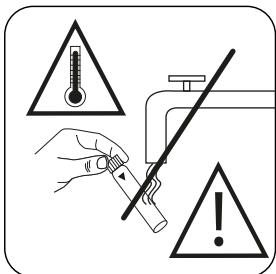
Birer **silme mikro kaşık TOC-2K** ilave edin.



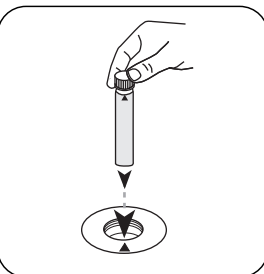
Küveti(küvetleri) **derhal** alüminyum kapak ile kapatın.



Küveti **120 dakikalığına 120 °C'de** önceden ısıtılmış termoreaktörde **baş aşağı** edin ve ısıtin.



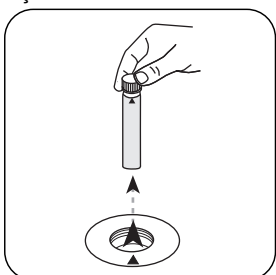
Küveti baş aşağı edin ve 1 saat soğumaya bırakın.
Su ile soğutmayın! Soğuduktan sonra çevirin ve **10 dk.** içinde fotometrede ölçün.



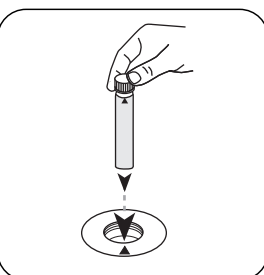
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l TOC cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

H₂SO₄ / Persulphate / Indicator

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

ø 16 mm

a	9.84368 • 10 ⁺¹
b	-3.32135 • 10 ⁺¹
c	-2.14517 • 10 ⁺¹
d	
e	
f	

Elde edilen

EN 1484:1997

Standard Method 5310 C

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir | ^{a)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır



TOC HR M. TT

M381

50 - 800 mg/L TOC^{b)} H_2SO_4 / Persulphate / Indicator

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, XD 7000, XD 7500	\varnothing 16 mm	610 nm	50 - 800 mg/L TOC ^{b)}
SpectroDirect	\varnothing 16 mm	596 nm	50 - 800 mg/L TOC ^{b)}

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

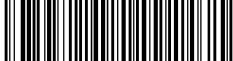
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
TOC spectroquant 1.14879.0001 küvet testi ^{d)}	25 adetler	420756
Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.		
Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Termoreaktör RD 125	1 adetler	2418940
TOC kilitli kapaklar	1 Set	420757

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Aritma
- Atık Su Aritma
- Ham Su Aritma

Hazırlık

- Testi yapmadan önce, test setine eklenen orijinal çalışma talimatını ve güvenlik uyarılarını mutlaka okuyun (MSDS www.merckmillipore.com ana sayfasında mevcuttur).



Notlar

1. Bu metotta MERCK'in bir metodu söz konusudur.
2. Spectroquant® MERCK KGaA firmasının hakları saklı marka işaretidir.
3. Yöntemin tamamı boyunca uygun güvenlik önlemleri ve iyi bir laboratuvar tekniği kullanılmalıdır.
4. Numune hacmini uygun volümetrik pipet (A sınıfı) ile dozajlayın.
5. TOC = Total Organic Carbon = toplam organik bileşik karbon
6. Alüminyum kapaklar tekrar kullanılabilir (bkz. Merck).



Tespitin uygulanması TOC HR, MERCK Spektroquant® küvet testli, no. 1.14879.0001

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Bu metot için şu cihazlarda ZERO ölçümü yapılması gerekmektedir:

İki adet uygun temiz cam kap hazırlayın. Bunlardan birini boş numune olarak işaretleyin.

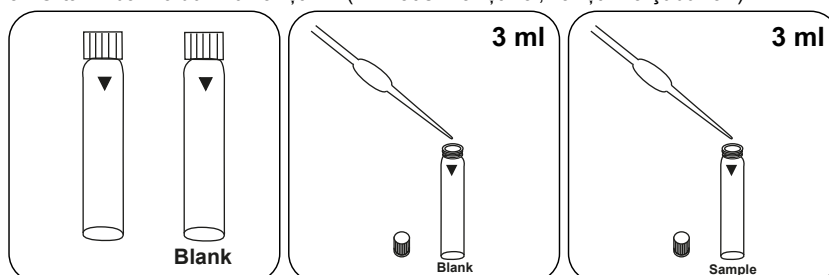
1. Boş numuneye **10 ml demineralize su** ekleyin.

2. Numune kabina **1 ml numune ve 9 ml demineralize su** ekleyin ve karıştırın.

3. **2 damla TOC-1K ayıraç** ekleyin ve karıştırın.

4. Numunenin pH değeri 2,5'ten düşük olmalıdır. Gerekirse sülfürik asit ile ayarlayın.

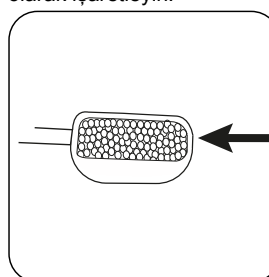
5. Orta hızda **10 dakika** karıştırın. (magnitli karıştırıcı, karıştırma çubukları)



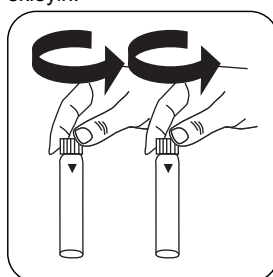
İki **ayıraç küveti** hazırlayın. Bunlardan birini boş küvet olarak işaretleyin.

Boş küvette **önceden hazırlanmış 3 ml boş numune** ekleyin.

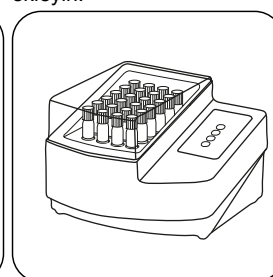
Numune küvetine **önceden hazırlanmış 3 ml numune** ekleyin.



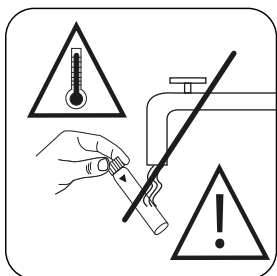
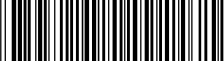
Birer **silme mikro kaşık TOC-2K** ilave edin.



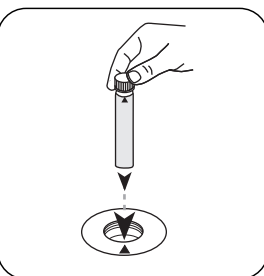
Küveti(küvetleri) **derhal** alüminyum kapak ile kapatın.



Küveti **120 dakikalığına 120 °C'de** önceden ısıtılmış termoreaktörde **baş aşağı** edin ve ısıtin.



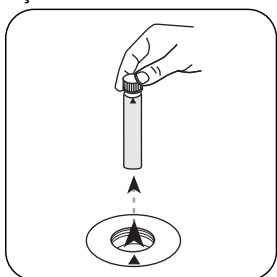
Küveti baş aşağı edin ve 1 saat soğumaya bırakın.
Su ile soğutmayın! Soğuduktan sonra çevirin ve **10 dk.** içinde fotometrede ölçün.



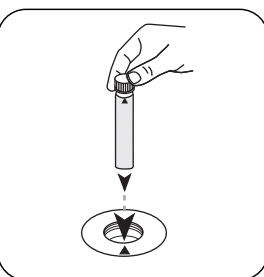
Boş küveti ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Zero

ZERO tuşuna basın.



Küveti ölçüm haznesinden alın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l TOC cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

H_2SO_4 / Persulphate / Indicator

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

$\varnothing 16 \text{ mm}$

a	$9.90014 \cdot 10^{+2}$
b	$-3.44796 \cdot 10^{+2}$
c	$-2.08152 \cdot 10^{+2}$
d	
e	
f	

Girişim Metni

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Ca	1000
Mg	1000
NH ₄ -N	1000
TIC (toplam inorganik karbon)	250
NaCl	25
NaNO ₃	100
Na ₂ SO ₄	100

Elde edilen

EN 1484:1997

Standard Method 5310 C

^{b)} COD (150 °C), TOC (120 °C) ve toplam krom, fosfat, azot, (100 °C) için reaktör/tepkime kabı gereklidir | ^{a)} Spectroquant®, bir Merck KGaA ticari markasıdır

**Süspan. katı madde 50****M383****10 - 750 mg/L TSS****Bulanıklık/Zayıflatılmış Radyasyon
Metodu****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	\square 50 mm	810 nm	10 - 750 mg/L TSS

Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmekz		

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Numune Alma

1. Su numunesi, numune alındıktan sonra olabildiğince hızlı şekilde ölçülmelidir. Numuneler plastik veya cam şişelerde 7 güne kadar 4 °C'de muhafaza edilebilir. Ölçüm, numunenin alınmasında olduğu gibi aynı sıcaklıkta gerçekleşmelidir. Ölçüm ve numune alımı arasındaki sıcaklık farkları ölçüm sonucunu değiştirebilir.

Notlar

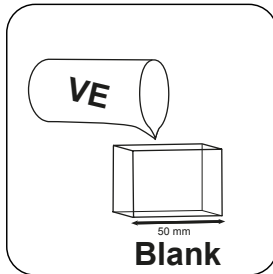
1. Süspanse edilen katı maddenin fotometrik tespiti gravimetrik metodu baz alır. Bir laboratuvara filtrelenen su numunesinin filtre kalıntısının buharlaşması genellikle 103 °C - 105 °C'de bir firında yapılır ve kuru kalıntı atılır.
2. Yüksek doğruluk gerekliyse numunenin gravimetrik tespiti yapılmalıdır. Bu sonuç fotometrenin kullanıcı ayarı için aynı numune ile kullanılabilir.
3. Bu metot için tahmini ispat sınırı 20 mg/L TSS'dir.

Tespitin uygulanması Süspanse edilen katı madde

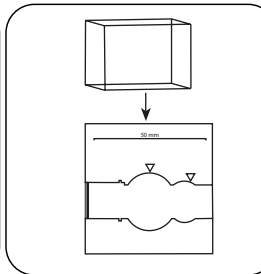
Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

Su numunesinin 500 ml'sini bir karıştırıcının en yüksek kademesinde 2 dakika boyunca homojen hale getirin.



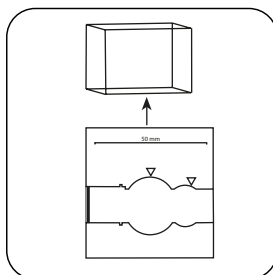
**50 mm'lik küveti demine-
ralize su ile doldurun.**



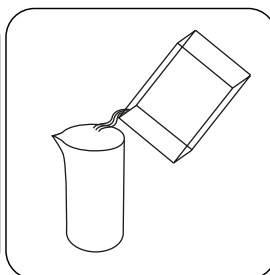
**Boş küveti ölçüm hazırla-
şına koyn. Doğru konum-
landırılmasına dikkat edin.**

Zero

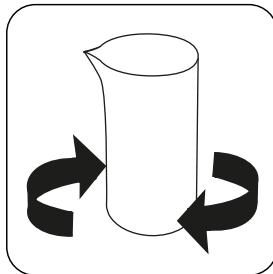
ZERO tuşuna basın.



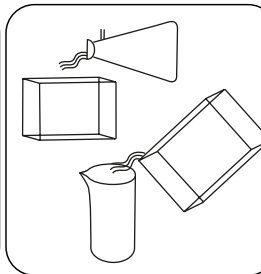
**Küveti ölçüm hazırlas-
tından alın.**



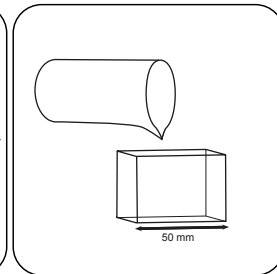
ZERO ölçüyü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



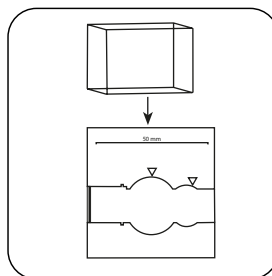
**Homojen hale getirilmiş su
numunesini iyice karıştırın.**



**Küveti önceden hazırla-
şmış numune ile yıkayın.**



**50 mm'lik küveti numune
ile doldurun.**



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l TSS (Toplam Askıda Katı Maddeler) cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Bulanıklık/Zayıflatılmış Radyasyon Metodu

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

□ 50 mm

a	$8.02365 \cdot 10^{+0}$
b	$1.44739 \cdot 10^{+2}$
c	$7.70483 \cdot 10^{+1}$
d	$-3.84183 \cdot 10^{+1}$
e	$9.71408 \cdot 10^{+0}$
f	

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Hava kabarcıkları bozma yapar ve bu kabarcıklar küvetin hafifçe sallanmasıyla giderilebilir.
- İşik 660 nm'de absorbe edildiğinde renk bozulma yapar.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.42 mg/L
Belirleme Limiti	1.27 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	750 mg/L
Hassasiyet	272.94 mg/L / Abs
Güven Aralığı	3.96 mg/L
Standart Sapma	2.06 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.54 %

Elde edilen

EN 872:2005

**Süspan. katı madde 24****M384****10 - 750 mg/L TSS****SuS****Bulanıklık/Zayıflatılmış Radyasyon
Metodu****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	660 nm	10 - 750 mg/L TSS
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	810 nm	10 - 750 mg/L TSS

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birim	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- İçme Suyu Arıtma
- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Numune Alma

1. Su numunesi, numune alındıktan sonra olabildiğince hızlı şekilde ölçülmelidir. Numuneler plastik veya cam şişelerde 7 güne kadar 4 °C'de muhafaza edilebilir. Ölçüm, numunenin alınmasında olduğu gibi aynı sıcaklıkta gerçekleştirmelidir. Ölçüm ve numune alımı arasındaki sıcaklık farkları ölçüm sonucunu değiştirebilir.

Notlar

1. Süspanse edilen katı maddenin fotometrik tespiti gravimetrik metodu baz alır. Bir laboratuvara filtrelenen su numunesinin filtre kalıntısının buharlaşması genellikle 103 °C - 105 °C'de bir fırında yapılır ve kuru kalıntı atılır.
2. Yüksek doğruluk gerekliyse numunenin gravimetrik tespiti yapılmalıdır. Bu sonuç fotometrenin kullanıcı ayarı için aynı numune ile kullanılabilir.
3. Bu metod için tahmini ispat sınırı 20 mg/L TSS'dir.

Tespitin uygulanması Süspanse edilen katı madde

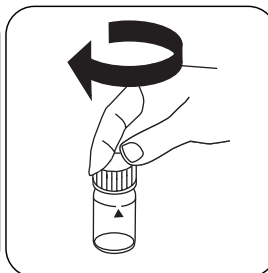
Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

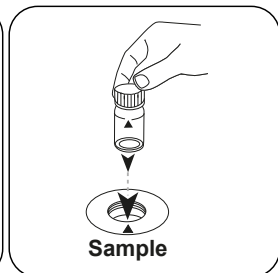
Su numunesinin ml'sini bir karıştırıcıının en yüksek kademesinde dakika boyunca homojen hale getirin.



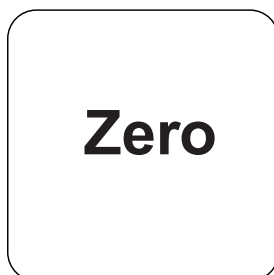
24 mm'lik küveti **10 ml demineralize su ile doldurun.**



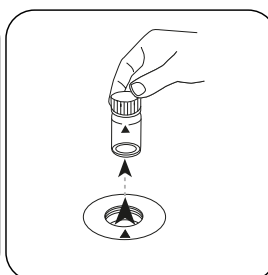
Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

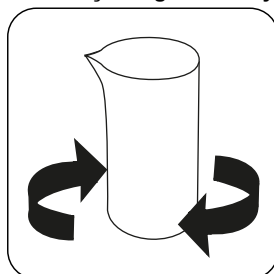


ZERO tuşuna basın.

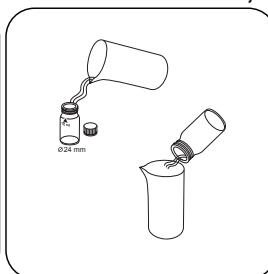


Küveti ölçüm haznesinden alın.

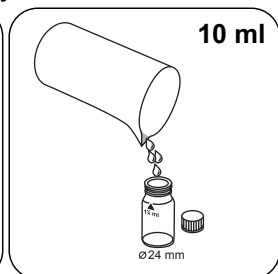
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



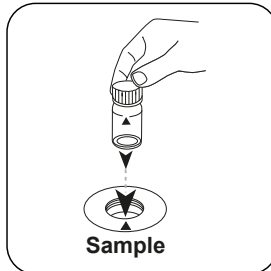
Homojen hale getirilmiş su numunesini iyice karıştırın.



Küvette su numunesi ile ön yıkama uygulayın.



24 mm'lik küveti önceden hazırlanmış 10 ml numune ile doldurun.



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Ekranda sonuç mg/l TSS (Toplam Askıda Katı Maddeler) cinsinden belirir.

Kimyasal Metod

Bulanıklık/Zayıflatılmış Radyasyon Metodu

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$5.32451 \cdot 10^{+0}$	$5.32451 \cdot 10^{+0}$
b	$4.51473 \cdot 10^{-2}$	$9.70666 \cdot 10^{-2}$
c	$6.79429 \cdot 10^{-1}$	$3.14066 \cdot 10^{-2}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- İşik 660 nm'de absorbe edildiğinde renk bozulma yapar.

Giderilebilir Girişimler

- Hava kabarcıkları bozma yapar ve bu kabarcıklar küvetin hafifçe sallanmasıyla giderilebilir.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	10 mg/L
Belirleme Limiti	30 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	750 mg/L
Hassasiyet	550 mg/L / Abs
Güven Aralığı	4.24 mg/L
Standart Sapma	1.79 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.47 %

Elde edilen

EN 872:2005

**Bulanıklık 50****M385****5 - 500 FAU****Zayıflatılmış Radyasyon Metodu**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
SpectroDirect, XD 7000, XD 7500	<input type="checkbox"/> 50 mm	860 nm	5 - 500 FAU

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Numune Alma

1. Su numunesi, numune alındıktan sonra olabildiğince hızlı şekilde ölçülmelidir. Numuneler plastik veya cam şişelerde 48 saatte kadar 4°C 'de muhafaza edilebilir. Ölçüm, numunenin alınmasında olduğu gibi aynı sıcaklıkta gerçekleşmelidir. Ölçüm ve numune alımı arasındaki sıcaklık farkları numunenin bulanıklığını değiştirebilir.

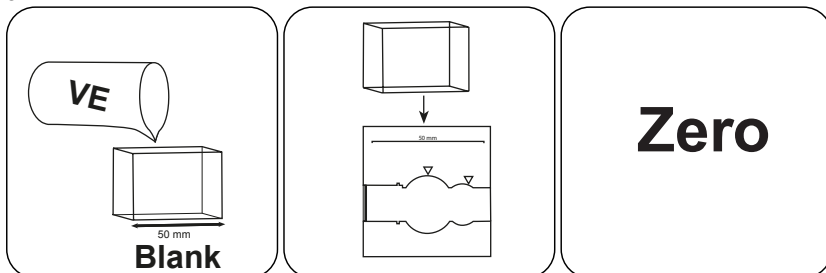
Notlar

1. Bulanıklık ölçümü, formazin bulanıklık standartına (FAU) uyan bir geçiş ışığı radyasyonu metodudur. Sonuçlar rutin kontroller için uygundur, yine de uygunluk belgesi için kullanılamaz çünkü geçiş ışığı radyasyonu metodu nefelometrik metottan (NTU) farklılık gösterir.

Tespitin uygulanması Bulanıklık

Cihazda metot seçin.

Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500

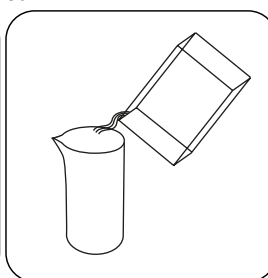
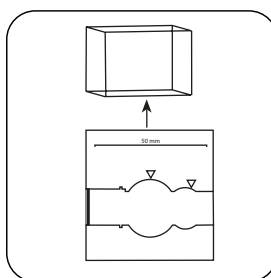


**50 mm'lik küveti demine-
ralize su ile doldurun.**

**Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmışına dikkat
edin.**

Zero

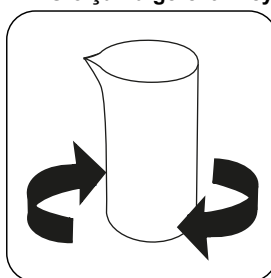
ZERO tuşuna basın.



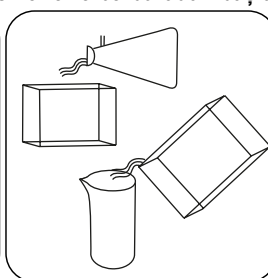
**Küveti ölçüm haznesinden
alin.**

Küveti boşaltın.

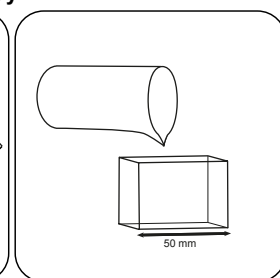
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda buradan başlayın.



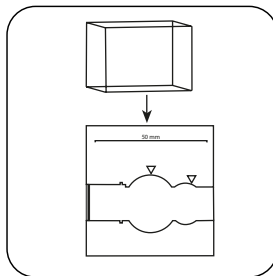
**Su numunesini iyice karış-
tırın.**



**Küveti önceden hazırla-
nmış numune ile yıkayın.**



**50 mm'lik küveti numune
ile doldurun.**



Test

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.
Ekranда sonuç FAU olarak belirir.



Kimyasal Metod

Zayıflatılmış Radyasyon Metodu

Apandis

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Hava kabarcıkları bulanıklık ölçümünde hatalara neden olur. Numuneleri ger. ultra-sonik bir temizlik ile gazdan arındırın.
- 860 nm ölçümü sayesinden renk interferansları asgariye düşürülür. 860 nm'deki ışık absorpsiyonu ve gaz kabarcıkları ölçümü bozar.

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.9 FAU
Belirleme Limiti	2.7 FAU
Ölçüm Aralığı Sonu	500 FAU
Hassasiyet	253 FAU / Abs
Güven Aralığı	3.42 FAU
Standart Sapma	1.49 FAU
Varyasyon Katsayısı	0.59 %

Bibliyografi

FWPCA Methods for Chemical Analysis of Water and Wastes, 275 (1969)

**Bulanıklık 24****M386****10 - 1000 FAU****Zayıflatılmış Radyasyon Metodu****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	530 nm	10 - 1000 FAU
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	860 nm	10 - 1000 FAU

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma

Numune Alma

1. Su numunesi, numune alındıktan sonra olabildiğince hızlı şekilde ölçülmelidir. Numuneler plastik veya cam şişelerde 48 saatte kadar 4 °C'de muhafaza edilebilir. Ölçüm, numunenin alınmasında olduğu gibi aynı sıcaklıkta gerçekleştirmelidir. Ölçüm ve numune alımı arasındaki sıcaklık farkları numunenin bulanıklığını değiştirebilir.

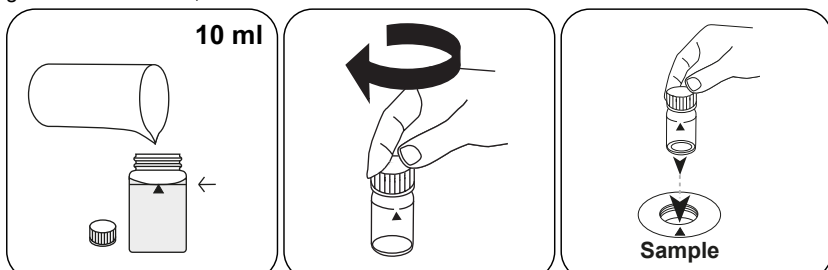
Notlar

1. Bulanıklık ölçümü, formazin bulanıklık standardına (FAU) uyan bir geçiş ışığı radyasyonu metodudur. Sonuçlar rutin kontroller için uygundur, yine de uygunluk belgesi için kullanılamaz çünkü geçiş ışığı radyasyonu metodu nefelometrik metottan (NTU) farklılık gösterir.
2. Bu metod için tahmini ispat sınırı 20 FAU'dur.

Tespitin uygulanması Bulanıklık

Cihazda metot seçin.

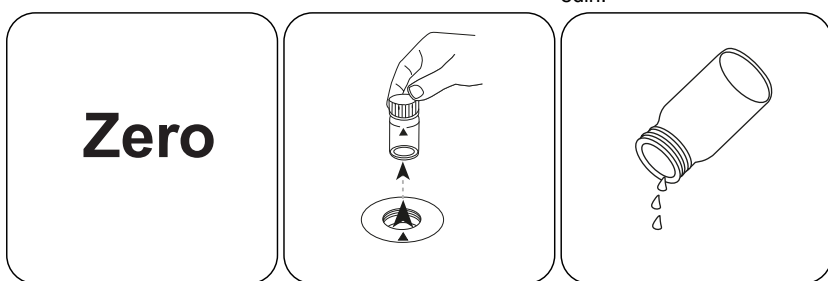
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml demineralize su ile doldurun.**

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

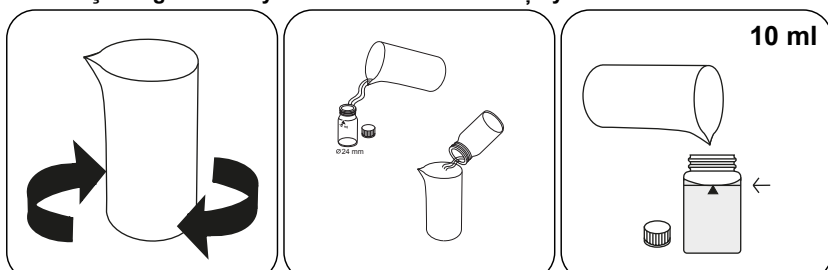


ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

Küveti boşaltın.

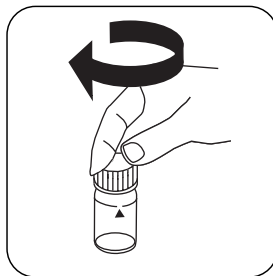
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



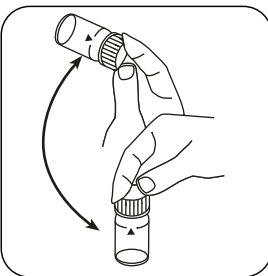
Su numunesini iyice karıştırın.

Küvette su numunesi ile ön yıkama uygulayın.

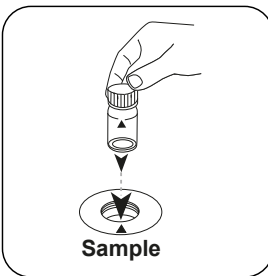
24 mm'lik küveti **10 ml numune ile doldurun.**



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: **START**) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç FAU olarak belirir.

Kimyasal Metod

Zayıflatılmış Radyasyon Metodu

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$8.61245 \cdot 10^{+0}$	$8.61245 \cdot 10^{+0}$
b	$4.97947 \cdot 10^{-2}$	$1.07059 \cdot 10^{-3}$
c	$8.71462 \cdot 10^{-1}$	$4.02833 \cdot 10^{-2}$
d		
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Hava kabarcıkları bulanıklık ölçümünde hatalara neden olur. Numuneleri ger. ultra-sonik bir temizlik ile gazdan arındırın.
- Işık 530 nm'de absorbe edildiğinde renk bozulma yapar.
Yoğun renkli numunelerde sıfır eşitlemesi için demineralize su yerine numunenin filtelenmiş kısmını kullanın.

Yöntem Doğrulama

Açılıma Limiti	1.59 FAU
Belirleme Limiti	4.76 FAU
Ölçüm Aralığı Sonu	1000 FAU
Hassasiyet	642 FAU / Abs
Güven Aralığı	4.27 FAU
Standart Sapma	1.85 FAU
Varyasyon Katsayısı	0.37 %

Bibliyografi

FWPCA Methods for Chemical Analysis of Water and Wastes, 275 (1969)

**Triazol PP****M388****1 - 16 mg/L Benzotriazole or Tolyltriazole**

tri

Katalizli UV Isıtma**Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	430 nm	1 - 16 mg/L Benzotriazole or Tolyltriazole

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
VARIO Triazole RGT toz paketi F25	Toz / 100 adetler	532200
VARIO Rochelle tuz çözeltisi, 30 ml ^{b)}	30 mL	530640

Ayrıca aşağıdaki aksesuarları da gerektirir.

Aksesuarlar	Paketleme Birimi	Ürün No
UV kalem tipi fener, 254 nm	1 adetler	400740

Tehlike Notları

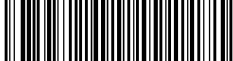
UV lambası çalışırken UV koruyucu gözlük takılmalıdır.

Uygulama Listesi

- Kazan Suları

Numune Alma

- Su numunesi, numune alındıktan sonra olabildiğince hızlı şekilde ölçülmelidir.



Hazırlık

1. Doğru analiz sonuçlarının sağlanması için 20 °C ila 25 °C numune sıcaklığı muhafaza edilmelidir.
2. Analizden önce nitrit veya boraks içeren sular 4 ve 6 arasında bir pH aralığına getirilmelidir (1N sülfürük asitile).
3. Bir numune 500 mg/L'dan fazla CaCO₃ sertlik derecesi içeriyorsa 10 damla Rochelle tuz çözeltisi eklenmelidir.

Notlar

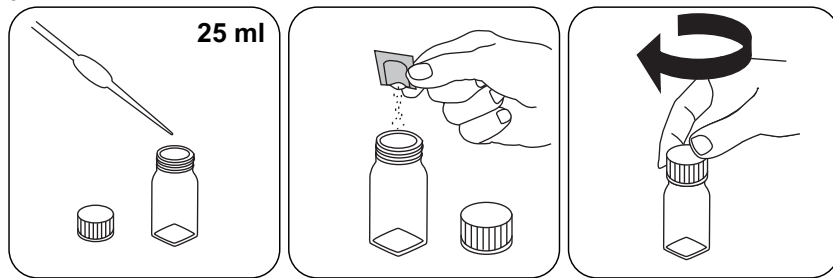
1. Triazol ayıraç toz paketi ve UV lambası talep üzerine edinilebilir.
2. UV lamba kullanımı için üreticinin kılavuzu dikkate alınmalıdır. UV lamba yüzeylerine temas etmeyin. Parmak izleri camı aşındırır. UV lambayı ölçümler arasında yumuşak ve temiz bir bezle silin.
3. Test tolitriazol ve benzotriazol arasında ayırım yapmaz.



Tespitin uygulanması Benzotriazol / tolitriazol, Vario toz paketli

Cihazda metot seçin.

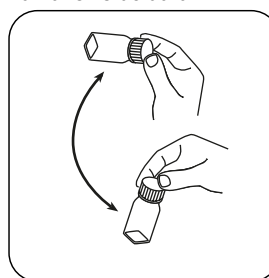
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



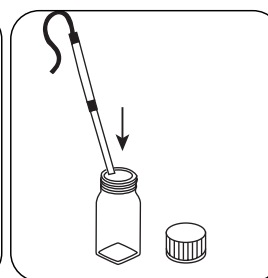
Bir küçük şişe **25 ml** numune ile doldurun.

toz paketi ilave edin.

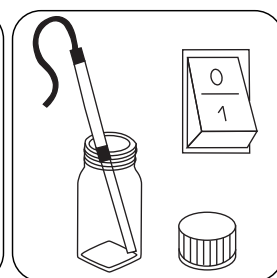
Küçük şişe kapatın.



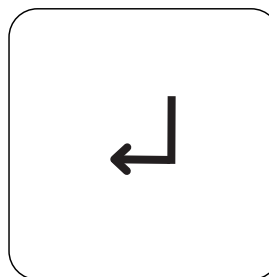
Tozu sallayarak çözdirün.



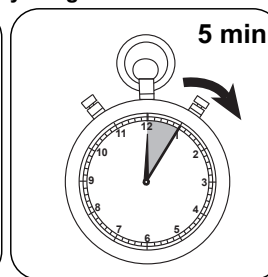
Numuneye UV lambasını tutun. **Dikkat: UV koruyucu gözlük takın!**



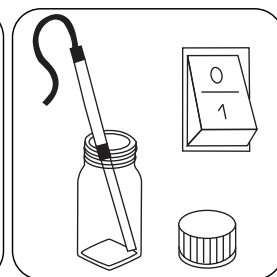
UV lambayı açın.



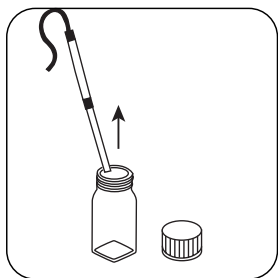
ENTER tuşuna basın.



5 dakika tepkime süresi bekleyin.



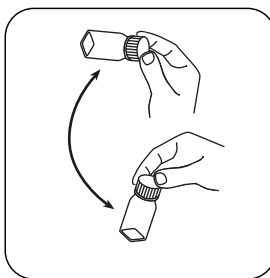
Geri sayım bittiğinde UV lambasını kapatın.



UV lambayı numunedен
çıkarın.



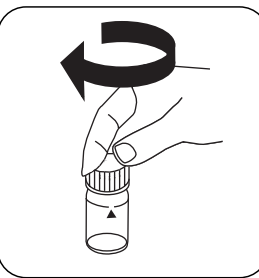
Küçük şişe kapatın.



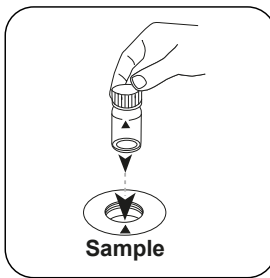
Sallayarak içeriği karıştırın.



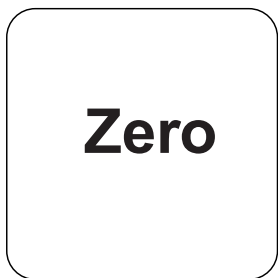
24 mm'lik küveti **10 ml**
demineralize su ile
doldurun.



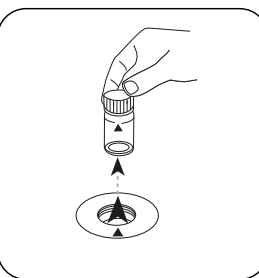
Küveti(küvetleri) kapatın.



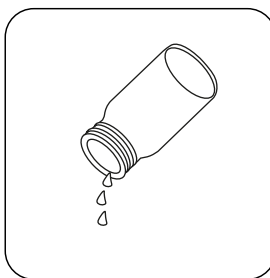
Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



ZERO tuşuna basın.

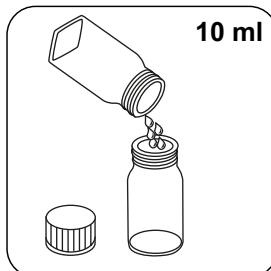


Küveti ölçüm haznesinden
alin.

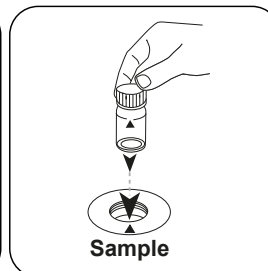


Küveti boşaltın.

ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



10 ml



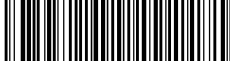
24 mm'lik küveti önceden
hazırlanmış 10 ml
numune ile doldurun.

Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l Benzotriazol veya Tolil triazol cinsinden belirir.



Analizler

Aşağıdaki tablo, çıkış değerlerini diğer alıntı formlarına dönüştürülebileceğini tanımlar.

Birim	Kısa formül	Ölçek katsayısı
mg/l	Benzotriazole	1
mg/l	Tolyltriazole	1.1177

Kimyasal Metod

Katalizli UV Isıtma

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.31524 • 10 ⁻¹	-2.31524 • 10 ⁻¹
b	1.75481 • 10 ⁺¹	3.77285 • 10 ⁺¹
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 5 dk'dan daha fazla ya da daha az süreyle fotoliz yapılrsa, bu ehemmiyetsiz miktarda bulgulara neden olabilir.

Bibliyografi

Harp, D., Proceedings 45th International Water Conference, 299 (October 22-24, 1984)

^{h)} ek olarak, sertlik değeri 300 mg/l CaCO₃'ün üzerinde olan numuneler için gerekir

Tannin L**M389****0.5 - 20 mg/L Tannin****Folin Phenol****Enstrümana özel bilgi**

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640	ø 24 mm	660 nm	0.5 - 20 mg/L Tannin

Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

Ayıraçlar	Paketleme Birimi	Ürün No
Tannin Reagent 1	30 mL	SDT181
Tannin Reagent 2	30 mL	SDT249

Uygulama Listesi

- Kazan Suları

Numune Alma

1. Numuneler bulanıksa, testten önce GF/C filtre kağıtları kullanarak filtreleyin.
2. 20 mg/L'den yüksek tanen konsantrasyonları için numune, analizden önce damıtılmış su ile uygun şekilde seyreltilebilir. Sonuç daha sonra seyreltme faktörü ile çarpılmalıdır.

Notlar

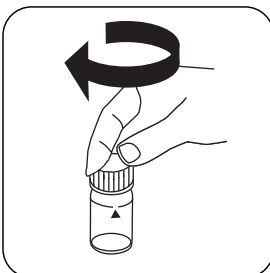
1. Bu test reaksiyon periyodu süresine çok duyarlıdır. Numune, TEST tuşuna basılmasına kadar eklenen Tanen Reaktifi 2'nin eklenmesinden başlayarak 5 dakikaya kadar okunmalıdır. Bu kesinlikle takip edilmezse yanlış sonuçlar görüntülenecektir.

Tespitin uygulanması Tannin with liquid reagents

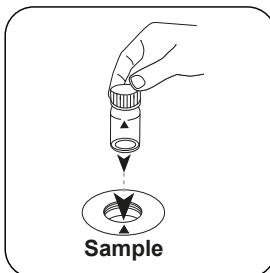
Cihazda metot seçin.



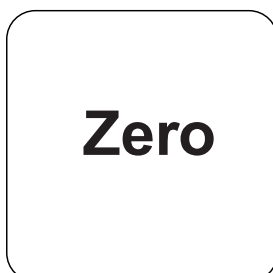
24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



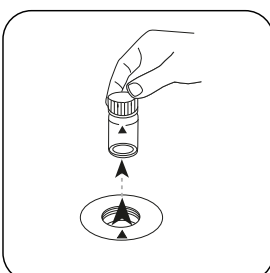
Küveti(küvetleri) kapatın.



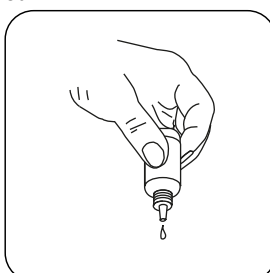
Numune küvetini ölçüm haznesine koyn. Doğru konumlandırılması edin.



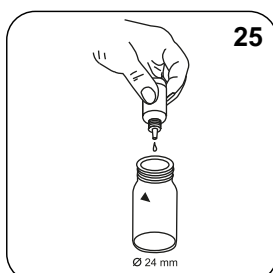
ZERO tuşuna basın.



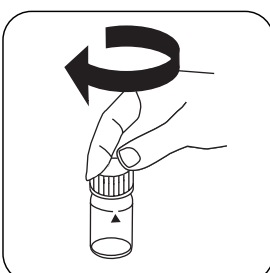
Küveti ölçüm haznesinden alın.



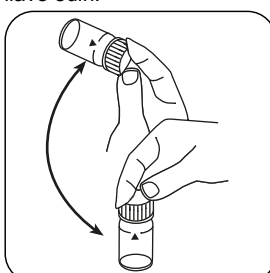
Damla şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damlalar ilave edin.



25 damla Tannin Reagent 1 ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.

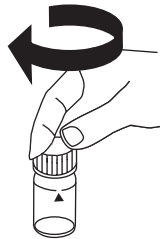


Sallayarak içeriği karıştırın.

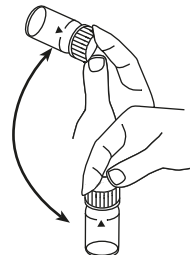


6

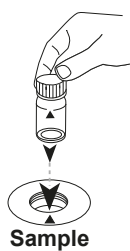
6 damla Tannin Reagent
2 ilave edin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Sallayarak içeriği karıştırın.



Test

Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik gerçekleştir.
Ekranda sonuç mg/l Tanen cinsinden belirir.



5 min

5 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Kimyasal Metod

Folin Phenol

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$3.28646 \cdot 10^{+0}$	$3.28646 \cdot 10^{+0}$
b	$7.84007 \cdot 10^{-0}$	$1.68562 \cdot 10^{+1}$
c		
d		
e		
f		

Yöntem Doğrulama

Algılama Limiti	0.13 mg/L
Belirleme Limiti	0.26 mg/L
Ölçüm Aralığı Sonu	20 mg/L
Hassasiyet	7.72 mg/L / Abs
Güven Aralığı	0.93 mg/L
Standart Sapma	0.38 mg/L
Varyasyon Katsayısı	0.65 %

Elde edilen

5550 B Standard Method

**Üre T****M390****0.1 - 2.5 mg/L Urea****Ur1****Indofenol/Ureaz**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 200, MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect, PM 620, PM 630	ø 24 mm	610 nm	0.1 - 2.5 mg/L Urea
SpectroDirect	ø 24 mm	676 nm	0.1 - 2 mg/L Urea
XD 7000, XD 7500	ø 24 mm	676 nm	0.1 - 2.5 mg/L Urea

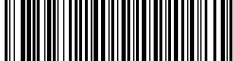
Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimİ	Ürün No
UREA ayıraç 1	15 mL	459300
UREA ayıraç 2	10 mL	459400
Amonyak No. 1	Tablet / 100	512580BT
Amonyak No. 1	Tablet / 250	512581BT
Amonyak No. 2	Tablet / 100	512590BT
Amonyak No. 2	Tablet / 250	512591BT
Set amonyak No. 1/No. 2*	her bir 100	517611BT
Set amonyak No. 1/No. 2*	her bir 250	517612BT
Amonyum şartlandırma tozu	Toz / 15 g	460170
Üre ön işlemi (compensates for the interference of free Chlorine up to 2 mg/l)	Tablet / 100	516110BT
UREA ayıraç seti	1 Set	517800BT

Uygulama Listesi

- Havuz Suyu Kontrol



Hazırlık

1. Numune sıcaklığı 20 °C ve 30 °C arasında olmalıdır.
2. Analiz en geç numune alımından bir saat sonra yapılmalıdır.
3. Amonyak no. 1 tablet ilave edilmeden önce, deniz suyu numunelerinin analizinde numuneye bir ölçü kaşığı amonyum ayarlama tozu eklenmeli ve sallayarak çözünmesi sağlanmalıdır.

Notlar

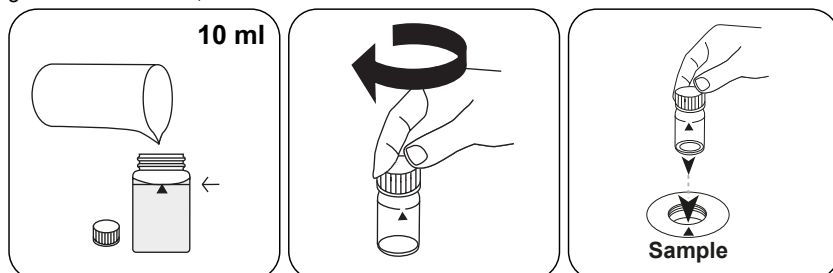
1. AMONYAK no. 1 tablet AMONYAK no. 2 tablet ilave edildikten sonra tamamen çözünür.
2. Üre tespitinde amonyum ve kloramin de tespit edilir.



Tespitin uygulanması Tabletli ve sıvı ayıraçlı üre

Cihazda metot seçin.

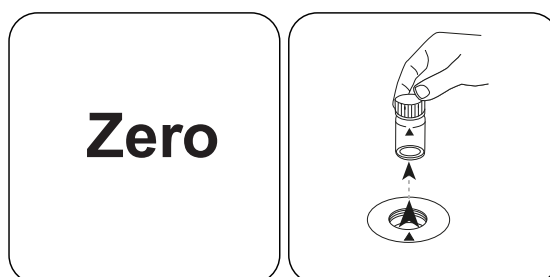
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

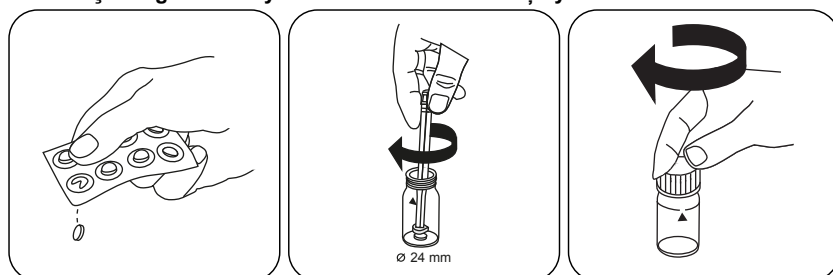
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

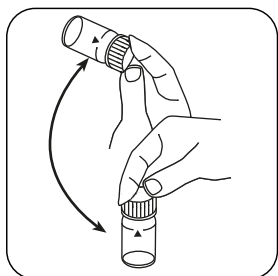
ZERO ölçümu gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın**.



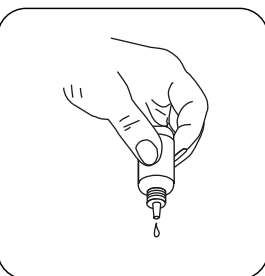
Serbest klor (HOCl) mevcutsa **bir UREA PRET-REAT** tablet ilave edin.

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

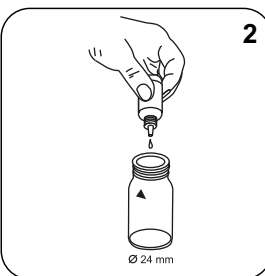
Küveti(küvetleri) kapatın.



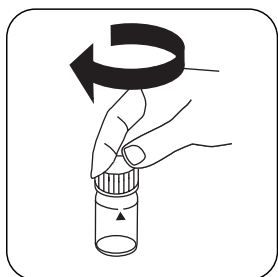
Tableti(tabletleri) sallayarak çözürün.



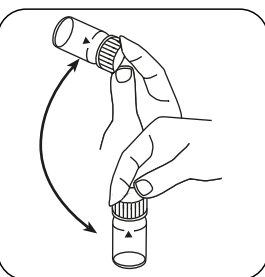
Damla şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damalar ilave edin.



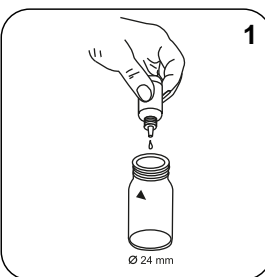
2 damla Urea Reagenz 1 ilave edin.



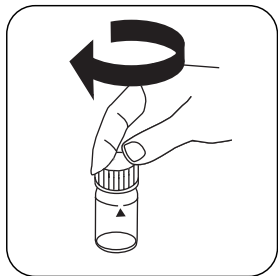
Küveti(küvetleri) kapatın.



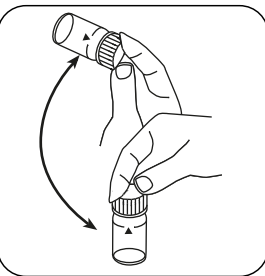
Sallayarak içeriği karıştırın.



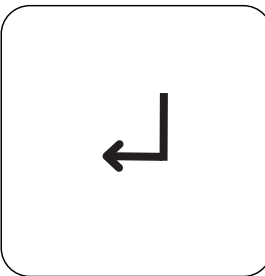
1 damla Urea Reagenz 2 ilave edin.



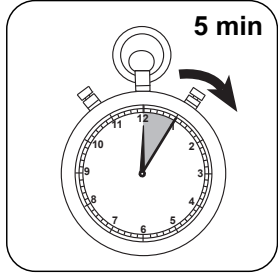
Küveti(küvetleri) kapatın.



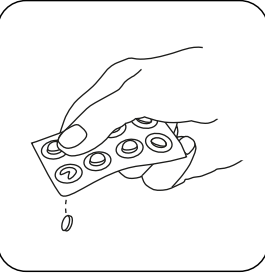
Sallayarak içeriği karıştırın.



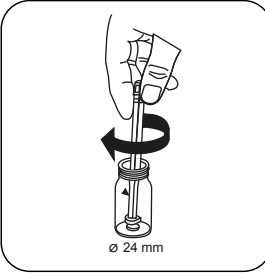
ENTER tuşuna basın.



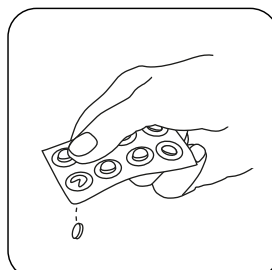
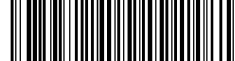
5 dakika tepkime süresi bekleyin.



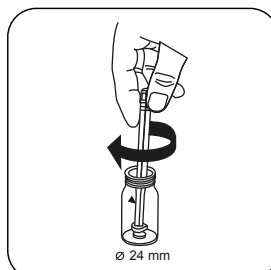
AMMONIA No.1 tablet ilave edin.



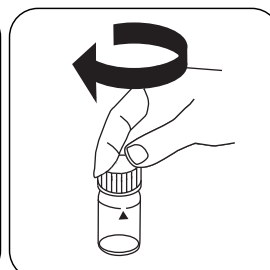
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



AMMONIA No.2 tablet
ilave edin.



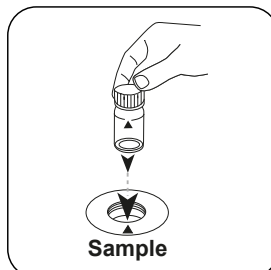
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



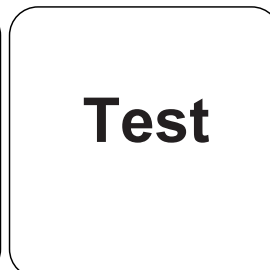
Küveti(küvetleri) kapatın.



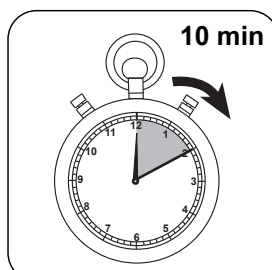
Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

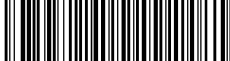


TEST (XD: START) tuşuna
basın.



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l üre cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Indofenol/Ureaz

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

Conc. = a + b•Abs + c•Abs² + d•Abs³ + e•Abs⁴ + f•Abs⁵

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	-2.32974 • 10 ⁻¹	-2.32974 • 10 ⁻¹
b	1.24957 • 10 ⁺⁰	2.68658 • 10 ⁺⁰
c		
d		
e		
f		

Girişim Metni

Kalıcı Girişimler

- 2 mg/L üre üzerindeki konsantrasyonlar, ölçüm aralığı içinde sonuçlara neden olabilir. Bu durumda su numunesi üre içermeyen su ile seyreltilmelidir ve ölçüm tekrarlanmalıdır (uygunluk testi).

Giderilebilir Girişimler

- Bir UREA PRETREAT tablet serbest klor bozukluğunu 2 mg/L'ye kadar elimine eder (4 mg/L'ye kadar iki tablet, 6 mg/L'ye kadar üç tablet).

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cl ₂	2

Bibliyografi

R.J. Creno, R.E. Wenk, P. Bohling, Automated Micromeasurement of Urea Using Urease and the Berthelot Reaction, American Journal of Clinical Pathology (1970), 54 (6), p. 828-832

* Karıştırma çubuğu dahil

**Üre T****M391****0.2 - 5 mg/L Ureaⁱ⁾****Ur2****Indofenol/Ureaz**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100	ø 24 mm	610 nm	0.2 - 5 mg/L Urea ⁱ⁾

Malzeme

Gerekli materyal (kısamen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
UREA ayıraç 1	15 mL	459300
UREA ayıraç 2	10 mL	459400
Amonyak No. 1	Tablet / 100	512580BT
Amonyak No. 1	Tablet / 250	512581BT
Amonyak No. 2	Tablet / 100	512590BT
Amonyak No. 2	Tablet / 250	512591BT
Set amonyak No. 1/No. 2*	her bir 100	517611BT
Set amonyak No. 1/No. 2*	her bir 250	517612BT
Amonyum şartlandırma tozu	Toz / 15 g	460170
Üre ön işlemi (compensates for the interference of free Chlorine up to 2 mg/l)	Tablet / 100	516110BT
UREA ayıraç seti	1 Set	517800BT

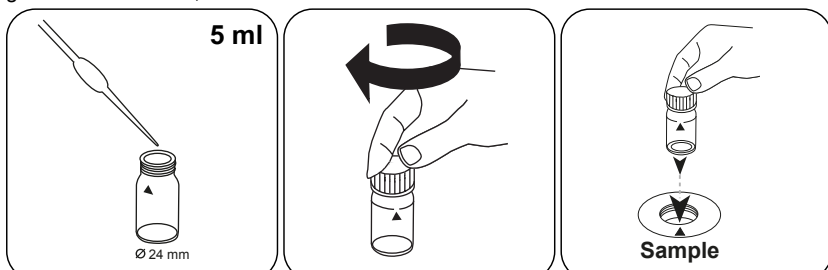
Uygulama Listesi

- Havuz Suyu Kontrol

Tespitin uygulanması Tabletli ve sıvı ayıraçlı üre

Cihazda metot seçin.

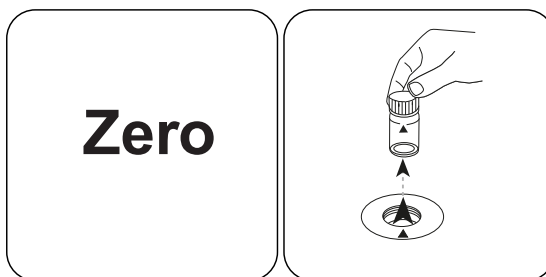
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



Numune küvetine **5 ml numune ve 5 ml demineralize su ekleyin.**

Küveti(küvetleri) kapatın.

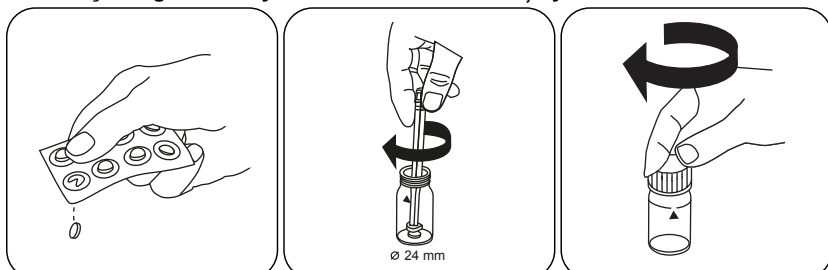
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

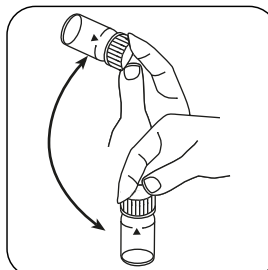
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



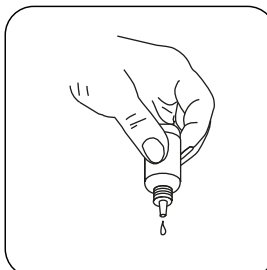
Serbest klor (HOCl) mevcutsa **bir UREA PRET-REAT tablet ilave edin.**

Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.

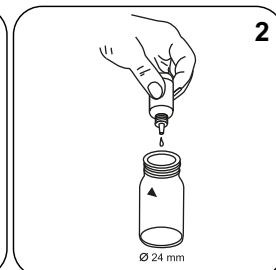
Küveti(küvetleri) kapatın.



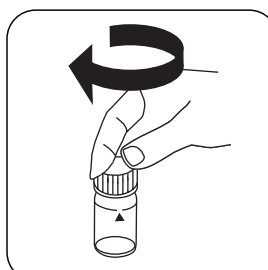
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



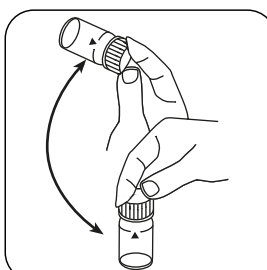
Damla şişelerini dik tutun ve yavaşça pompalayarak aynı büyüklükte damlalar ilave edin.



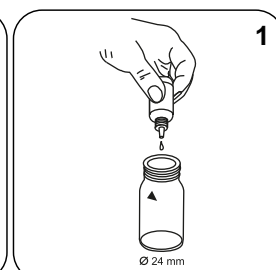
2 damla UREA Reagenz 1 ilave edin.



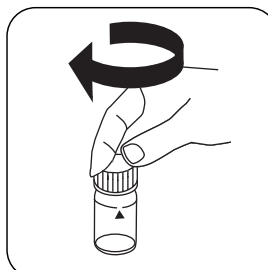
Küveti(küvetleri) kapatın.



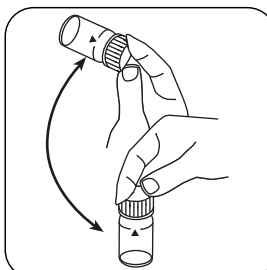
Sallayarak içeriği karıştırın.



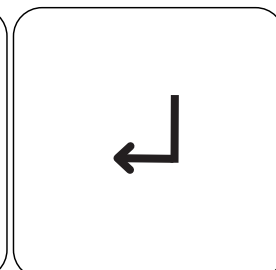
1 damla UREA Reagenz 2 ilave edin.



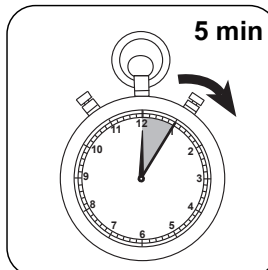
Küveti(küvetleri) kapatın.



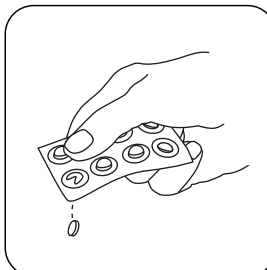
Sallayarak içeriği karıştırın.



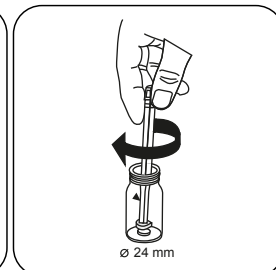
ENTER tuşuna basın.



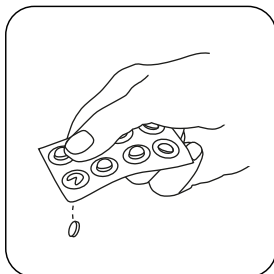
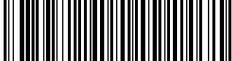
5 dakika tepkime süresi bekleyin.



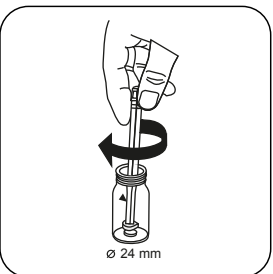
AMMONIA No. 1 tablet ilave edin.



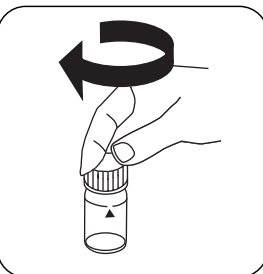
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



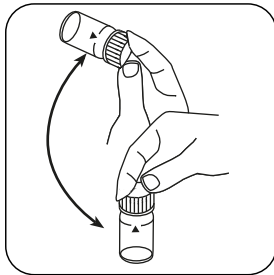
AMMONIA No. 2 tablet
ilave edin.



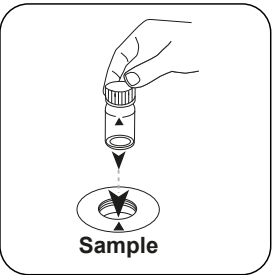
Tableti(tabletleri) hafifçe
döndürerek ezin.



Küveti(küvetleri) kapatın.



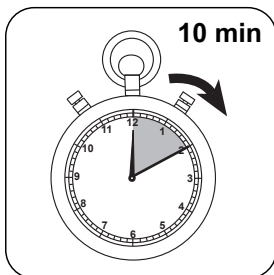
Tableti(tabletleri) sallayarak
çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.



10 dakika tepkime süresi
bekleyin.

Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.
Ekranda sonuç mg/l üre cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Indofenol/Ureaz

¹⁾ seyreltmeye geniş aralık | ^{*} karıştırma çubuğu dahil



Çinko T

M400

0.02 - 1 mg/L Zn

Çinko

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 600, MD 610, MD 640, MultiDirect	\varnothing 24 mm	610 nm	0.02 - 1 mg/L Zn
SpectroDirect	\varnothing 24 mm	616 nm	0.02 - 0.5 mg/L Zn
XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	616 nm	0.02 - 1 mg/L Zn

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

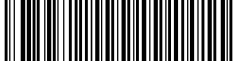
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Bakır/çinko LR	Tablet / 100	512620BT
Bakır/çinko LR	Tablet / 250	512621BT
EDTA bakır varlığında	Tablet / 100	512390BT
EDTA bakır varlığında	Tablet / 250	512391BT
Dechlor klor varlığında	Tablet / 100	512350BT

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Soğutma Suları
- Galvanizasyon

Hazırlık

- Yüksek artik klor içeriği alınırsa, analiz su numunesinin klordan arındırılmasından sonra yapılır. Numuneyi klordan arındırmak için su numunesi bulunan 24 mm'lik küvete bir DECHLOR tablet eklenir. Ardından, açıklandığı gibi bakır/çinko LR tablet ilave edilir ve test uygulanır.
- Analizden önce aşırı alkali veya asidik sular yaklaşık olarak pH değeri 7'a getirilmelidir (1 mol/l tuz asidi veya 1 mol/l sodyum hidroksit su ile çözünmüş hali ile).



Notlar

1. Bakır/çinko ayıraç tabletlerinin kullanılması durumunda zincon indikatörü hem çinko hem de bakır ile tepkimeye girer. Belirtilen ölçüm aralığı ger. her iki iyonun da toplam konsantrasyonuna dayanır.
2. EDTA tablet eklenecek, bulunma ihtimali olan bakırın ortaya çıkarılmayacağından emin olunur.

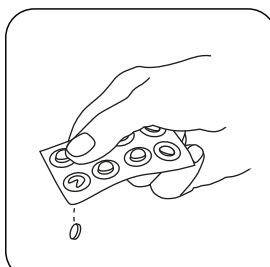


Tespitin uygulanması Tabletli çinko

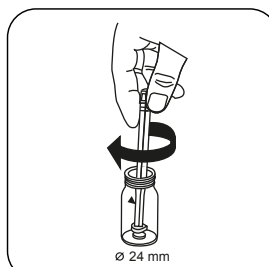
Cihazda metot seçin.



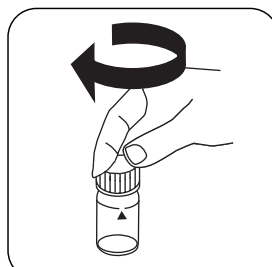
24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.



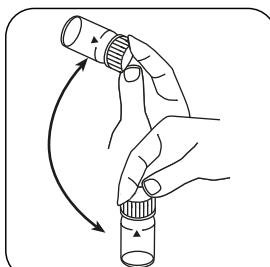
COPPER/ ZINK LR tablet ilave edin.



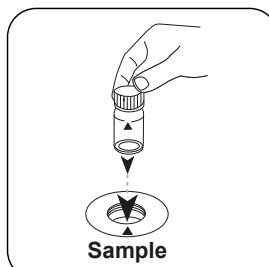
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



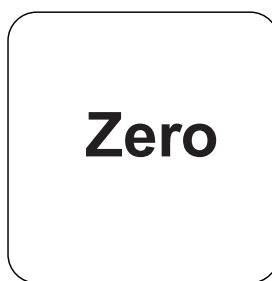
Küveti(küvetleri) kapatın.



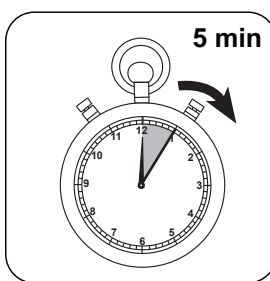
Tableti(tabletleri) sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

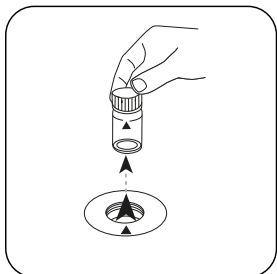
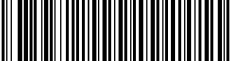


ZERO tuşuna basın.

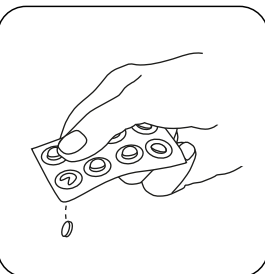


5 dakika tepkime süresi bekleyin.

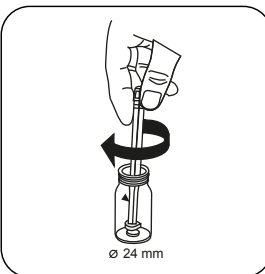
Tepkime süresinin sona ermesinden sonra ölçüm otomatik olarak gerçekleşir.



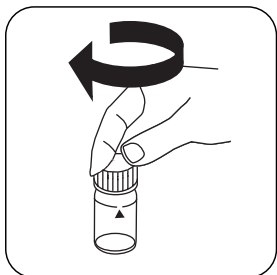
Küveti ölçüm haznesinden alın.



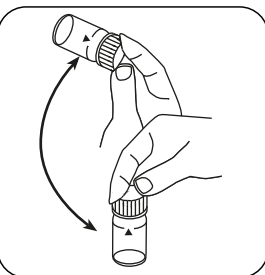
EDTA tablet ilave edin.



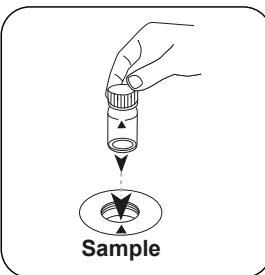
Tableti(tabletleri) hafifçe döndürerek ezin.



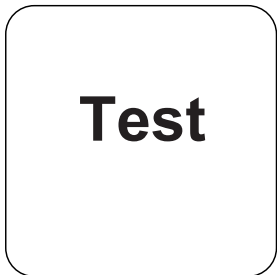
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tableti(tabletleri) sallayarak çözdirün.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç mg/l çinko cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Çinko

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

$$\text{Conc.} = a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$$

	$\varnothing 24 \text{ mm}$	$\square 10 \text{ mm}$
a	$1.76244 \cdot 10^{-2}$	$1.76244 \cdot 10^{-2}$
b	$-1.07009 \cdot 10^{+0}$	$-2.30069 \cdot 10^{+0}$
c	$-2.01229 \cdot 10^{+0}$	$-9.30181 \cdot 10^{+0}$
d	$-2.13062 \cdot 10^{+1}$	$-2.11749 \cdot 10^{+2}$
e	$-5.56685 \cdot 10^{+1}$	$-1.1895 \cdot 10^{+3}$
f	$-4.52617 \cdot 10^{+1}$	$-2.07933 \cdot 10^{+3}$

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Bozucu matellerin bulunması durumunda, iyon değiştirici, metalin amonyak ile çökeltilmesi, çinkonun tuz asidi bulunan maddeden metilizobütilketon içinde metildioksilamin ya da triizoksilamin çözeltisi ile ön ekstraksiyonu vs. yoluyla çinkonun ön izolasyonu önerilir.
- 1 mg/L üzerindeki konsantrasyonlar, ölçüm aralığı içinde sonuçlara neden olabilir. Bir uygunluk testi (numunenin seyretilmesi) önerilir.

Karışmalar	İtibaren / [mg/L]
Cu	2E-3
Co	0,03
Ni	0,02
Al	0,005
Fe	0,01
Cd	0,001
Mn	0,01

Elde edilen

Hach Method 8009 US EPA approved for Wastewater

**Çinko L****M405****0.1 - 2.5 mg/L Zn****Zn****Çinko / EDTA**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 100, MD 110, MD 600, MD 610, MD 640, XD 7000, XD 7500	\varnothing 24 mm	610 nm	0.1 - 2.5 mg/L Zn

Malzeme

Gerekli materyal (kısmen isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
Çinko ayıracı 1/çinko ayıracı 2	1 adetler	56R023965
KS 89 - Katyonik supresör	65 mL	56L008965

Uygulama Listesi

- Atık Su Arıtma
- Ham Su Arıtma
- Soğutma Suları
- Galvanizasyon

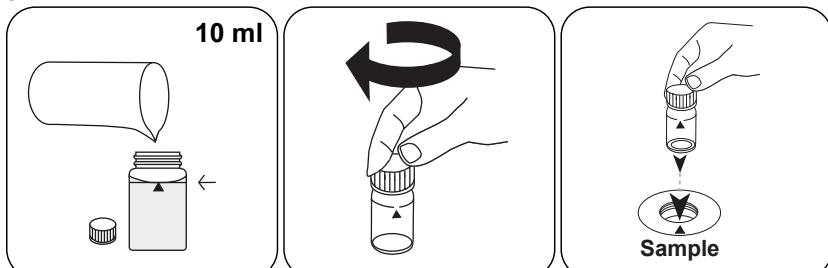
Notlar

1. Doğru dozajlama için ayıraçlarla birlikte teslim edilen ölçekli kaşık kullanılmalıdır.
2. Bu test serbest, çözünebilir çinko tespiti için uygundur. Yoğun kompleks maddeye bağlı olan çinko ortaya çıkmaz.

Tespitin uygulanması Sıvı ayıraçlı ve tozlu çinko

Cihazda metot seçin.

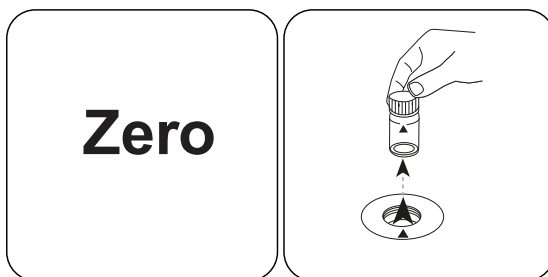
Bu yöntem için, aşağıdaki cihazlarda her seferinde SIFIR ölçümünün yapılması gerekmektedir: XD 7000, XD 7500



24 mm'lik küveti **10 ml numune** ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

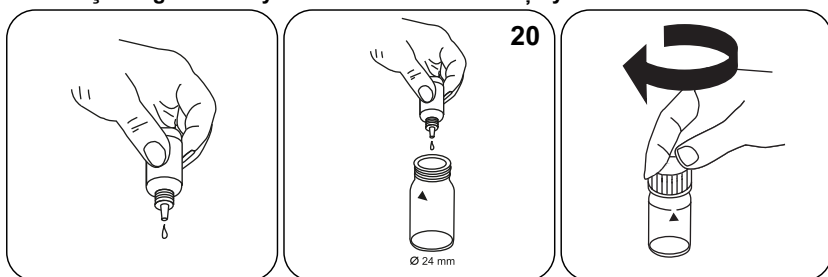
Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.



ZERO tuşuna basın.

Küveti ölçüm haznesinden alın.

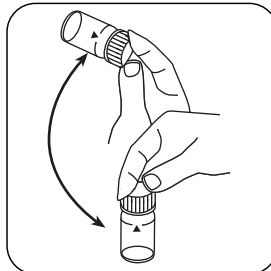
ZERO ölçümü gerektirmeyen cihazlarda **buradan başlayın.**



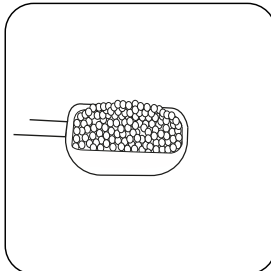
Damlalıklarını dik tutun
ve yavaşça pompalayarak
aynı büyüklükte damalar
ilave edin.

20 damla KS243 (Zinc Reagent 1) ilave edin.

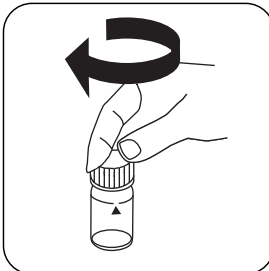
Küveti(küvetleri) kapatın.



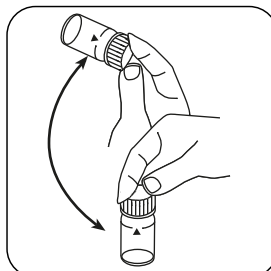
Sallayarak içeriği karıştırın.



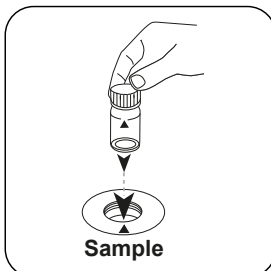
Bir mikro kaşık
KP244 (Zinc Reagent 2)
ilave edin.



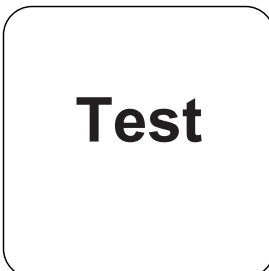
Küveti(küvetleri) kapatın.



Tozu sallayarak çözdürün.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyn. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.



TEST (XD: START) tuşuna
basın.

Ekranda sonuç mg/l çinko cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Çinko / EDTA

Apandis

Üçüncü taraf fotometreler için kalibrasyon işlevi

Conc. = $a + b \cdot \text{Abs} + c \cdot \text{Abs}^2 + d \cdot \text{Abs}^3 + e \cdot \text{Abs}^4 + f \cdot \text{Abs}^5$

	ø 24 mm	□ 10 mm
a	$-2.34614 \cdot 10^{-1}$	$-2.34614 \cdot 10^{-1}$
b	$2.37378 \cdot 10^{+0}$	$5.10363 \cdot 10^{+0}$
c	$-1.49877 \cdot 10^{+0}$	$-6.92806 \cdot 10^{+0}$
d	$7.39829 \cdot 10^{-1}$	$7.3527 \cdot 10^{+0}$
e		
f		

Girişim Metni

Giderilebilir Girişimler

- Dörtlü amonyum bileşikleri gibi katyonlar, mevcut bakır konsantrasyonlarına bağlı olarak pembe-kırmızıdan lila bir renk değişimine neden olur. Bu durumda, turuncu mavi bir renk görünene kadar numuneye damla şeklinde KS89 (cationic suppressor) eklenir. Dikkat: Her bir damla ilavesinden sonra numuneyi sallayın.

Bibliyografi

Photometrische Analyseverfahren, Schwedt, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989

S.M. Khopkar, Basic Concepts of Analytical Chemistry (2004), New Age International Ltd. Publishers, New Delhi, p. 75



PTSA

M500

10 - 1000 ppb

Floresan

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 640	\varnothing 24 mm	395 nm	10 - 1000 ppb

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen istege bağlı):

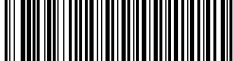
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları

Hazırlık

1. Doğrulama sonucu 200 ± 20 ppb değilse cihazı kalibre edin.
2. Cihazı kalibre etmek için aşağıda belirtilen kalibrasyon seti kullanılmalıdır.
3. Kullanımdan önce flakonları ve aksesuarları temizleyin.
4. Analiz başlatılmadan önce flakonun dış kısmı temiz ve kuru olmalıdır. Flakonların dış kısmını bir havluyla temizleyin. Parmak izleri ve diğer izler temizlenmelidir.
5. Fotometre, fabrikada kalibre edilmiş veya cihaz, kullanıcı tarafından kalibre edilmişdir. Kalibrasyon doğruluğunun bir 200 ppb Standart ölçümü ile doğrulanması önerilir:
 - son kalibrasyon veya sonuçların doğruluğu konusunda şüpheleriniz varsa
 - ayda bir Doğrulama ölçümü, bir numune ölçümü gibi gerçekleştirilmeli ve 200 ppb'lik bir standartın sonucu 200 ± 20 ppb olmalıdır.



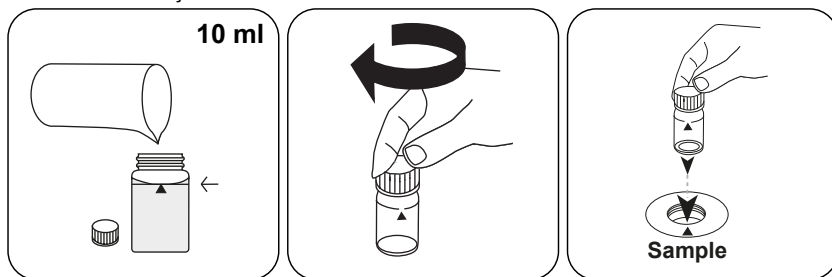
Notlar

1. PTSA ölçümleri için sadece siyah kapaklı flakonları kullanın.
2. Cihazla ortam arasındaki sıcaklık farklarının yüksek olması hatalara neden olabilir. En iyi sonuçlar için, testleri 20 °C (68 °F) ile 25 °C (77 °F) arasındaki numune sıcaklıklarında uygulayın.
3. Karışmaları önlemek için her analiz sonrasında flakonlar ve kapaklar iyice temizlenmelidir.
4. Test sonuçlarının maksimum düzeyde doğru olmasını sağlamak için her zaman cihaz üreticisi tarafından sağlanan reaktif sistemini kullanın.
5. Kullanılan standartları tekrar şişeye dökmeyin.
6. Çivileme prosedürünün uygulanması mümkündür (fotometre talimatlarına bakın).



Tespitin uygulanması PTSA

Cihazda metot seçin.



PTSA mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.

Küveti(küvetleri) kapatın.

Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç ppb PTSA cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Floresan



PTSA

M501

10 - 400 ppb

Floresan

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 640	\varnothing 24 mm	395 nm	10 - 400 ppb

Malzeme

Gerekli materyal (kışmen isteğe bağlı):

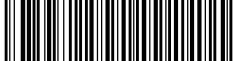
Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

Uygulama Listesi

- Soğutma Suları

Hazırlık

- Kullanımdan önce flakonları ve aksesuarları temizleyin.
- Analiz başlatılmadan önce flakonun dış kısmı temiz ve kuru olmalıdır. Flakonların dış kısmını bir havluyla temizleyin. Parmak izleri ve diğer izler temizlenmelidir.
- Fotometre, fabrikada kalibre edilmiştir veya cihaz, kullanıcı tarafından kalibre edilmiştir. Kalibrasyon doğruluğunun bir Standart ölçümü ile doğrulanması önerilir:
 - son kalibrasyon veya sonuçların doğruluğu konusunda şüpheleriniz varsa
 - ayda bir Doğrulama ölçümü, bir numune ölçümü gibi gerçekleştirilmelidir.



Notlar

1. PTSA ölçümleri için sadece siyah kapaklı flakonları kullanın.
2. Cihazla ortam arasındaki sıcaklık farklarının yüksek olması hatalara neden olabilir. En iyi sonuçlar için, testleri 20 °C (68 °F) ile 25 °C (77 °F) arasındaki numune sıcaklıklarında uygulayın.
3. Karışmaları önlemek için her analiz sonrasında flakonlar ve kapaklar iyice temizlenmelidir.
4. Test sonuçlarının maksimum düzeyde doğru olmasını sağlamak için her zaman cihaz üreticisi tarafından sağlanan reaktif sistemini kullanın.
5. Kullanılan standartları tekrar şişeye dökmeyin.
6. Çivileme prosedürünün uygulanması mümkündür (fotometre talimatlarına bakın).

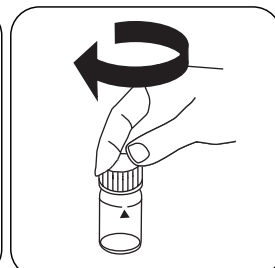


Tespitin uygulanması PTSA

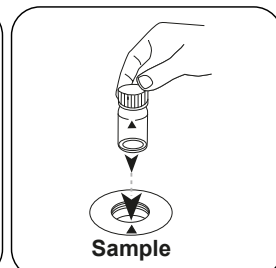
Cihazda metot seçin.



PTSA mm'lik küveti **10 ml** numune ile doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm haznesine koyun. Doğru konumlandırılmasına dikkat edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna basın.

Ekranda sonuç ppb PTSA cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Floresan

**Floresin****M510****10 - 400 ppb****Floresan**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 640		395 nm	10 - 400 ppb

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

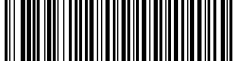
Uygulama Listesi

- Soğutma Suları

Hazırlık

1. Doğrulama sonucu 75 ± 8 ppb değilse cihazı kalibre edin.
2. Cihazı kalibre etmek için Floresin Kalibrasyon Seti kullanılmalıdır.
3. Kullanımdan önce flakonları ve aksesuarları temizleyin.
4. Analiz başlatılmadan önce flakonun dış kısmı temiz ve kuru olmalıdır. Flakonların dış kısmını bir havluyla temizleyin. Parmak izleri ve diğer izler temizlenmelidir.
5. Fotometre, fabrikada kalibre edilmiş veya cihaz, kullanıcı tarafından kalibre edilmiştir. Kalibrasyon doğruluğunun bir 75 ppb Standart ölçümü ile doğrulanması önerilir:

 - son kalibrasyon veya sonuçların doğruluğu konusunda şüpheleriniz varsa
 - ayda bir Doğrulama ölçümü, bir numune ölçümü gibi gerçekleştirilmeli ve 75 ppb'lik bir standardın sonucu 75 ± 8 ppb olmalıdır.



Notlar

1. Floresin ölçümleri için sadece siyah kapaklı flakonları kullanın.
2. Cihazla ortam arasındaki sıcaklık farklarının yüksek olması hatalara neden olabilir. En iyi sonuçlar için, testleri 20 °C (68 °F) ile 25 °C (77 °F) arasındaki numune sıcaklıklarında uygulayın.
3. Karışmaları önlemek için her analiz sonrasında flakonlar ve kapaklar iyice temizlenmelidir.
4. Test sonuçlarının maksimum düzeyde doğru olmasını sağlamak için her zaman cihaz üreticisi tarafından sağlanan reaktif sistemlerini kullanın.
5. Kullanılan standartları tekrar şişeye dökmeyin.
6. Çivileme prosedürünün uygulanması mümkündür (bkz. kılavuz).

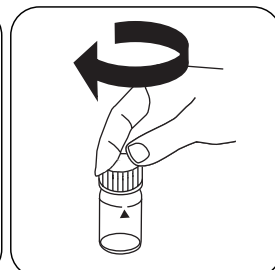


Tespitin uygulanması Floresin

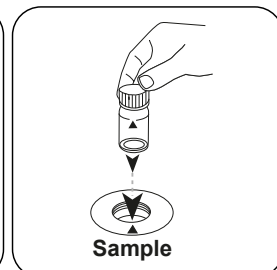
Cihazda metot seçin.



Floresin mm'lik küveti
10 ml numune ile
doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç ppb Floresin cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Floresan

**Floresin****M511****10 - 300 ppb****Floresan**

Enstrümana özel bilgi

Test, aşağıdaki cihazlarda gerçekleştirilebilir. Ek olarak, gerekli küvet ve fotometrenin emilim aralığı belirtilmiştir.

Cihazlar	Küvet	λ	Ölçüm Aralığı
MD 640		395 nm	10 - 300 ppb

Malzeme

Gerekli materyal (kısmental isteğe bağlı):

Ayırıcılar	Paketleme Birimi	Ürün No
ayırıcı gerekmez		

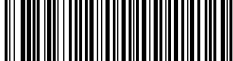
Uygulama Listesi

- Soğutma Suları

Hazırlık

1. Cihazı kalibre etmek için Floresin Kalibrasyon Seti kullanılmalıdır.
2. Kullanımıdan önce flakonları ve aksesuarları temizleyin.
3. Analiz başlatılmadan önce flakonun dış kısmı temiz ve kuru olmalıdır. Flakonların dış kısmını bir havluyla temizleyin. Parmak izleri ve diğer izler temizlenmelidir.
4. Fotometre, fabrikada kalibre edilmiş veya cihaz, kullanıcı tarafından kalibre edilmiştir. Kalibrasyon doğruluğunun bir Standart ölçümü ile doğrulanması önerilir:

 - son kalibrasyon veya sonuçların doğruluğu konusunda şüpheleriniz varsa
 - ayda bir Doğrulama ölçümü, bir numune ölçümü gibi gerçekleştirilmelidir.



Notlar

1. Floresin ölçümleri için sadece siyah kapaklı flakonları kullanın.
2. Cihazla ortam arasındaki sıcaklık farklarının yüksek olması hatalara neden olabilir. En iyi sonuçlar için, testleri 20 °C (68 °F) ile 25 °C (77 °F) arasındaki numune sıcaklıklarında uygulayın.
3. Karışmaları önlemek için her analiz sonrasında flakonlar ve kapaklar iyice temizlenmelidir.
4. Test sonuçlarının maksimum düzeyde doğru olmasını sağlamak için her zaman cihaz üreticisi tarafından sağlanan reaktif sistemlerini kullanın.
5. Kullanılan standartları tekrar şişeye dökmeyin.
6. Çivileme prosedürünün uygulanması mümkündür (bkz. kılavuz).

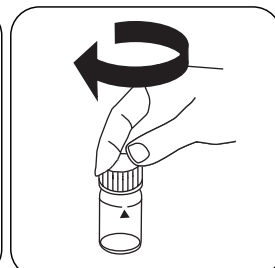


Tespitin uygulanması Floresin

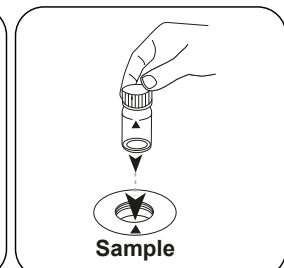
Cihazda metot seçin.



Floresin mm'lik küveti
10 ml numune ile
doldurun.



Küveti(küvetleri) kapatın.



Numune küvetini ölçüm
haznesine koyun. Doğru
konumlandırılmasına dikkat
edin.

Test

TEST (XD: START) tuşuna
basın.
Ekranda sonuç ppb Floresin cinsinden belirir.



Kimyasal Metod

Floresan

Tintometer GmbH
Lovibond® Water Testing
Schleefstraße 8-12
44287 Dortmund
Tel.: +49 (0)231/94510-0
Fax: +49 (0)231/94510-30
sales@lovibond.com
www.lovibond.com
Germany

Tintometer South East Asia
Unit B-3-12, BBT One Boulevard,
Lebuh Nilam 2, Bandar Bukit Tinggi,
Klang, 41200, Selangor D.E.
Tel.: +60 (0)3 3325 2285/6
Fax: +60 (0)3 3325 2287
lovibond.asia@tintometer.com
www.lovibond.com
Malaysia

Tintometer India Pvt. Ltd.
Door No: 7-2-C-14, 2nd, 3rd & 4th Floor
Sanathnagar Industrial Estate,
Hyderabad, 500018
Telangana
Tel: +91 (0) 40 23883300
Toll Free: 1 800 599 3891/ 3892
indiaoffice@lovibond.in
www.lovibondwater.in
India

The Tintometer Limited
Lovibond House
Sun Rise Way
Amesbury, SP4 7GR
Tel: +44 (0)1980 664800
Fax: +44 (0)1980 625412
sales@lovibond.uk
www.lovibond.com
UK

Tintometer Brazil
Caixa Postal: 271
CEP: 13201-970
Jundiaí – SP
Tel.: +55 (11) 3230-6410
sales@tintometer.com.br
www.lovibond.com.br
Brazil

Tintometer Spain
Postbox: 24047
08080 Barcelona
Tel.: +34 661 606 770
sales@tintometer.es
www.lovibond.com
Spain

Tintometer China
Room 1001, China Life Tower
16 Chaoyangmenwai Avenue,
Beijing, 100020
Tel.: +86 10 85251111 App. 330
Fax: +86 10 85251001
chinaoffice@tintometer.com
www.lovibond.com
China

Tintometer Inc.
6456 Parkland Drive
Sarasota, FL 34243
Tel: 941.756.6410
Fax: 941.727.9654
sales@lovibond.us
www.lovibond.com
USA

Technical changes without notice

10/21

No.: 003864407

Lovibond® and Tintometer® are Trademarks of the Tintometer Group of Companies

