

Spectrophotometro



PCSPECTROLII

SpectroDirect



Instrucciones

Importantes pasos a seguir antes del primer uso

Por favor, siga los siguientes pasos, como descritos en el manual de instrucciones. Familiarícese con el nuevo Photometer antes de realizar los primeros tests.

- Desembalar y controlar el contenido de entrega; Manual de instrucciones página 352.

AVISO IMPORTANTE:

Colocar las pilas adjuntas en el envío en el SpectroDirect. Las pilas aseguran que se mantengan los datos cuando red de corriente no transfiere energía, véase página 296.

- Conectar el fotómetro a la red de corriente eléctrica con el bloque de alimentación adjunto en el envío.
- Antes de cada puesta en servicio, prestar atención en que el **pozo de medida esté vacío** y la **tapa del fotómetro se encuentre cerrada**, ya que el fotómetro se inicia siempre con un autotest.

Realice los siguientes ajustes en el menú Mode; Manual de instrucciones páginas 307 y siguientes:

- MODE 10: Seleccionar idioma
- MODE 12: Ajustar fecha y hora
- **MODE 34: Realizar „Cancelación de datos“**
- **MODE 69: Realizar „Inic. mét. usar“; para inicialización del sistema de métodos del usuario**

Si fuese necesario ajuste otras funciones.



DE

Wichtige Information

Um die Qualität unserer Umwelt zu erhalten, beschützen und zu verbessern Entsorgung von elektronischen Geräten in der Europäischen Union

Aufgrund der Europäischen Verordnung 2012/19/EU darf Ihr elektronisches Gerät nicht mit dem normalen Hausmüll entsorgt werden!

Tintometer GmbH entsorgt ihr elektrisches Gerät auf eine professionelle und für die Umwelt verantwortungsvolle Weise. Dieser Service ist, **die Transportkosten nicht inbegriffen**, kostenlos. Dieser Service gilt ausschließlich für elektrische Geräte die nach dem 13.08.2005 erworben wurden. Senden Sie Ihre zu entsorgenden Tintometer Geräte frei Haus an Ihren Lieferanten.

GB

Important Information

To Preserve, Protect and Improve the Quality of the Environment Disposal of Electrical Equipment in the European Union

Because of the European Directive 2012/19/EU your electrical instrument must not be disposed of with normal household waste!

Tintometer GmbH will dispose of your electrical instrument in a professional and environmentally responsible manner. This service, **excluding the cost of transportation** is free of charge. This service only applies to electrical instruments purchased after 13th August 2005. Send your electrical Tintometer instruments for disposal freight prepaid to your supplier.

FR

Notice importante

Conserver, protéger et optimiser la qualité de l'environnement Élimination du matériel électrique dans l'Union Européenne

Conformément à la directive européenne n° 2012/19/UE, vous ne devez plus jeter vos instruments électriques dans les ordures ménagères ordinaires !

La société Tintometer GmbH se charge d'éliminer vos instruments électriques de façon professionnelle et dans le respect de l'environnement. Ce service, **qui ne comprend pas les frais de transport**, est gratuit. Ce service n'est valable que pour des instruments électriques achetés après le 13 août 2005. Nous vous prions d'envoyer vos instruments électriques Tintometer usés à vos frais à votre fournisseur.

NL

Belangrijke informatie

Om de kwaliteit van ons leefmilieu te behouden, te verbeteren en te beschermen is voor landen binnen de Europese Unie de Europese richtlijn 2012/19/EU voor het verwijderen van elektronische apparatuur opgesteld.

Volgens deze richtlijn mag elektronische apparatuur niet met het huishoudelijk afval worden afgevoerd.

Tintometer GmbH verwijdert uw elektronisch apparaat op een professionele en milieubewuste wijze. Deze service is, **exclusief de verzendkosten**, gratis en alleen geldig voor elektrische apparatuur die na 13 augustus 2005 is gekocht. Stuur uw te verwijderen Tintometer apparatuur franco aan uw leverancier.



ES

Información Importante

Para preservar, proteger y mejorar la calidad del medio ambiente Eliminación de equipos eléctricos en la Unión Europea

Con motivo de la Directiva Europea 2012/19/UE, ¡ningún instrumento eléctrico deberá eliminarse junto con los residuos domésticos diarios!

Tintometer GmbH se encargará de dichos instrumentos eléctricos de una manera profesional y sin dañar el medio ambiente. Este servicio, **el cual excluye los gastos de transporte**, es gratis y se aplicará únicamente a aquellos instrumentos eléctricos adquiridos después del 13 de agosto de 2005. Se ruega enviar aquellos instrumentos eléctricos inservibles de Tintometer a carga pagada a su distribuidor.

IT

Informazioni importanti

Conservare, proteggere e migliorare la qualità dell'ambiente Smaltimento di apparecchiature elettriche nell'Unione Europea

In base alla Direttiva europea 2012/19/UE, gli apparecchi elettrici non devono essere smaltiti insieme ai normali rifiuti domestici!

Tintometer GmbH provvederà a smaltire i vostri apparecchi elettrici in maniera professionale e responsabile verso l'ambiente. Questo servizio, **escluso il trasporto**, è completamente gratuito. Il servizio si applica agli apparecchi elettrici acquistati successivamente al 13 agosto 2005. Siete pregati di inviare gli apparecchi elettrici Tintometer divenuti inutilizzabili a trasporto pagato al vostro rivenditore.

PT

Informação Importante

Para Preservar, Proteger e Melhorar a Qualidade do Ambiente Remoção de Equipamento Eléctrico na União Europeia

Devido à Directiva Europeia 2012/19/UE, o seu equipamento eléctrico não deve ser removido com o lixo doméstico habitual!

A Tintometer GmbH tratará da remoção do seu equipamento eléctrico de forma profissional e responsável em termos ambientais. Este serviço, **não incluindo os custos de transporte**, é gratuito. Este serviço só é aplicável no caso de equipamentos eléctricos comprados depois de 13 de Agosto de 2005. Por favor, envie os seus equipamentos eléctricos Tintometer que devem ser removidos ao seu fornecedor (transporte pago).

PL

Istotna informacja

Dla zachowania, ochrony oraz poprawy naszego środowiska Usuwanie urządzeń elektronicznych w Unii Europejskiej

Na podstawie Dyrektywy Parlamentu Europejskiego 2012/19/UE nie jest dozwolone usuwanie zakupionych przez Państwo urządzeń elektronicznych wraz z normalnymi odpadami z gospodarstwa domowego!

Tintometer GmbH usunie urządzenia elektrycznego Państwa w sposób profesjonalny i odpowiedzialny z punktu widzenia środowiska. Serwis ten jest, za wyjątkiem kosztów transportu, bezpłatny. Serwis ten odnosi się wyłącznie do urządzeń elektrycznych zakupionych po 13.08.2005r. Przeznaczony do usunięcia urządzenia firmy Tintometer mogą Państwo przesyłać na koszt własny do swojego dostawcy.

DE

Wichtiger Entsorgungshinweis zu Batterien und Akkus

Jeder Verbraucher ist aufgrund der Batterieverordnung (Richtlinie 2006/66/EG) gesetzlich zur Rückgabe aller ge- und verbrauchten Batterien bzw. Akkus verpflichtet. Die Entsorgung über den Hausmüll ist verboten. Da auch bei Produkten aus unserem Sortiment Batterien und Akkus im Lieferumfang enthalten sind, weisen wir Sie auf folgendes hin:

Verbrauchte Batterien und Akkus gehören nicht in den Hausmüll, sondern können unentgeltlich bei den öffentlichen Sammelstellen Ihrer Gemeinde und überall dort abgegeben werden, wo Batterien und Akkus der betreffenden Art verkauft werden. Weiterhin besteht für den Endverbraucher die Möglichkeit, Batterien und Akkus an den Händler, bei dem sie erworben wurden, zurückzugeben (gesetzliche Rücknahmepflicht).

GB

Important disposal instructions for batteries and accumulators

EC Guideline 2006/66/EC requires users to return all used and worn-out batteries and accumulators. They must not be disposed of in normal domestic waste. Because our products include batteries and accumulators in the delivery package our advice is as follows :

Used batteries and accumulators are not items of domestic waste. They must be disposed of in a proper manner. Your local authority may have a disposal facility; alternatively you can hand them in at any shop selling batteries and accumulators. You can also return them to the company which supplied them to you; the company is obliged to accept them.

FR

Information importante pour l'élimination des piles et des accumulateurs

En vertu de la Directive européenne 2006/66/CE relative aux piles et accumulateurs, chaque utilisateur est tenu de restituer toutes les piles et tous les accumulateurs utilisés et épuisés. L'élimination avec les déchets ménagers est interdite. Etant donné que l'étendue de livraison des produits de notre gamme contient également des piles et des accumulateurs, nous vous signalons ce qui suit :

les piles et les accumulateurs utilisés ne sont pas des ordures ménagères, ils peuvent être remis sans frais aux points de collecte publics de votre municipalité et partout où sont vendus des piles et accumulateurs du type concerné. Par ailleurs, l'utilisateur final a la possibilité de remettre les piles et les accumulateurs au commerçant auprès duquel ils ont été achetés (obligation de reprise légale).

NL

Belangrijke mededeling omtrent afvoer van batterijen en accu's

Ledere verbruiker is op basis van de richtlijn 2006/66/EG verplicht om alle gebruikte batterijen en accu's in te leveren. Het is verboden deze af te voeren via het huisvuil. Aangezien ook onze producten geleverd worden met batterijen en accu's wijzen wij u op het volgende; Lege batterijen en accu's horen niet in het huisvuil thuis. Men kan deze inleveren bij inzamelpunten van uw gemeente of overal daar waar deze verkocht worden. Tevens bestaat de mogelijkheid batterijen en accu's daar in te leveren waar u ze gekocht heeft. (wettelijke terugnameplicht)



ES**Indicación importante acerca de la eliminación de pilas y acumuladores**

Basado en la norma relativa a pilas/ baterías (directiva 2006/66/CE), cada consumidor, está obligado por ley, a la devolución de todas las pilas/ baterías y acumuladores usados y consumidos. Está prohibida la eliminación en la basura doméstica. Ya que en productos de nuestra gama, también se incluyen en el suministro pilas y acumuladores, le sugerimos lo siguiente:

Las pilas y acumuladores usados no pertenecen a la basura doméstica, sino que pueden ser entregados en forma gratuita en cada uno de los puntos de recolección públicos de su comunidad en los cuales se vendan pilas y acumuladores del tipo respectivo. Además, para el consumidor final existe la posibilidad de devolver las pilas y baterías recargables a los distribuidores donde se hayan adquirido (obligación legal de devolución).

IT**Indicazioni importanti sullo smaltimento di pile e accumulatori**

In base alla normativa concernente le batterie (Direttiva 2006/66/CE) ogni consumatore è tenuto per legge alla restituzione di tutte le batterie o accumulatori usati ed esauriti. È vietato lo smaltimento con i rifiuti domestici. Dato che anche alcuni prodotti del nostro assortimento sono provvisti di pile e accumulatori, vi diamo di seguito delle indicazioni: Pile e accumulatori esauriti non vanno smaltiti insieme ai rifiuti domestici, ma depositati gratuitamente nei punti di raccolta del proprio comune o nei punti vendita di pile e accumulatori dello stesso tipo. Inoltre il consumatore finale può portare batterie e accumulatori al rivenditore presso il quale li ha acquistati (obbligo di raccolta previsto per legge).

PT**Instruções importantes para a eliminação residual de pilhas e acumuladores**

Os utilizadores finais são legalmente responsáveis, nos termos do Regulamento relativo a pilhas e acumuladores (Directiva 2006/66/CE), pela entrega de todas as pilhas e acumuladores usados e gastos. É proibida a sua eliminação juntamente com o lixo doméstico. Uma vez que determinados produtos da nossa gama contém pilhas e/ou acumuladores, alertamos para os seguintes aspectos:

As pilhas e acumuladores usados não podem ser eliminados com o lixo doméstico, devendo sim ser entregues, sem encargos, junto dos pontos de recolha públicos do seu município, ou em qualquer ponto de venda de pilhas e acumuladores. O utilizador final dispõe ainda da possibilidade de entregar as pilhas e/ou acumuladores no estabelecimento comerciante onde os adquiriu (dever legal de aceitar a devolução).

PL**Istotna wskazówka dotycząca utylizacji baterii i akumulatorów**

Każdy użytkownik na mocy rozporządzenia w sprawie baterii (wytyczna 2006/66/WE) jest ustawowo zobowiązany do oddawania wszystkich rozładowanych i zużytych baterii lub akumulatorów. Utylizacja wraz z odpadkami domowymi jest zabroniona. Ponieważ także w produktach z naszego asortymentu zawarte są w zakresie dostawy baterie i akumulatory, zwracamy uwagę na poniższe zasady: zużyte baterie i akumulatory nie mogą być wyrzucane wraz z odpadkami domowymi, lecz powinny być bezpłatnie przekazywane w publicznych miejscach zbiórki wyznaczonych przez gminę lub oddawane w punktach, gdzie sprzedawane są baterie i akumulatory danego rodzaju. Poza tym użytkownik końcowy ma możliwość zwrócenia baterii i akumulatorów do przedstawiciela handlowego, u którego je nabył (ustawowy obowiązek przyjęcia).



Aviso de seguridad



Las tabletas reactivas se han concebido exclusivamente para su empleo en análisis químicos y no se permite su uso para otros fines. Mantener las tabletas reactivas fuera del alcance de los niños. Algunos de los reactivos utilizados contienen sustancias, las cuáles pueden perjudicar el medio ambiente. Infórmese sobre las sustancias contenidas y elimine debidamente las soluciones reactivas.



Lea detenidamente las instrucciones antes del primer uso. Lea la descripción de método antes de la realización de la determinación. Infórmese antes de la realización de la determinación los reactivos necesarios a usar. El incumplimiento de estos consejos, puede perjudicar seriamente al usuario o producir daños al aparato.

Hojas de seguridad:
www.lovibond.com

Revision 4c 02/2021

Indice

Parte 1 Métodos	9
1.1 Sumario de métodos	10
Alcalinidad-p (valor p).....	16
Alcalinidad-m (valor m, alcalinidad total).....	18
Alcalinidad-m HR (valor m HR, alcalinidad total HR).....	20
Aluminio con tableta.....	22
Aluminio (sobre de polvos).....	24
Amonio con tableta.....	26
Amonio (sobre de polvos).....	28
Amonio, campo de medición bajo (LR).....	30
Amonio, campo de medición alto (HR).....	32
Arsénico.....	34
Boro.....	38
Bromo.....	40
Bromo.....	42
Bromo.....	44
Cadmio.....	46
Capacidad ácida K _{s4,3}	48
Cianuro.....	50
Cianuro.....	52
Cinc.....	54
Cloro.....	56
Cloro con tableta.....	58
determinación diferenciada 10 mm.....	58
cloro libre 10 mm.....	59
cloro total 10 mm.....	60
determinación diferenciada 50 mm.....	61
cloro libre 50 mm.....	62
cloro total 50 mm.....	63
cloro libre 24 mm.....	64
cloro total 24 mm.....	65
determinación diferenciada 24 mm.....	66
Cloro HR con tableta 10 mm.....	68
cloro libre.....	68
cloro total.....	69
determinación diferenciada.....	70
Cloro con reactivo líquido 24 mm.....	72

cloro libre.....	72
cloro total.....	73
determinación diferenciada.....	74
Cloro (sobre de polvos) 24 mm.....	76
cloro libre.....	76
cloro total.....	77
determinación diferenciada.....	78
Cloro MR (sobre de polvos VARIO) 24 mm.....	80
cloro libre.....	80
cloro total.....	81
determinación diferenciada.....	82
Cloro HR (KI).....	84
Cloruro con tableta.....	86
Cloruro.....	88
Cobre con tableta.....	90
determinación diferenciada.....	92
cobre libre.....	94
cobre total.....	95
determinación diferenciada.....	96
cobre libre.....	98
cobre total.....	99
Cobre (sobre de polvos).....	100
Coeficiente espectral de absorción (S Abs).....	102
Color.....	104
Cromo (sobre de polvos).....	106
determinación diferenciada.....	108
Cromo (VI).....	110
Cromo total (Cr(III) + Cr(VI)).....	111
determinación diferenciada.....	112
Cromo (VI).....	114
Cromo total (Cr(III) + Cr(VI)).....	115
CyA-TEST (Ácido cianúrico).....	116
DEHA.....	118
DEHA (sobre de polvos).....	120
Dióxido de cloro, en ausencia de cloro.....	122
Dióxido de cloro.....	124
en presencia de cloro.....	126
en ausencia de cloro.....	129
Dióxido de silicio con tableta.....	130
Dióxido de silicio (LR).....	132

Dióxido de silicio (HR).....	134
DQO, campo de medición bajo (LR).....	136
DQO, campo de medición medio (MR).....	138
DQO, campo de medición alto (HR).....	140
Dureza, total.....	142
Dureza, total HR	144
Fenol con tableta	146
Fluoruro.....	148
Formaldehído, 10 mm.....	150
Formaldehído, 50 mm.....	152
Formaldehído, 16 mm.....	154
Fosfato	156
Fosfato, total (test de cubeta).....	158
Fosfato, total LR (test de cubeta)	160
Fosfato, total HR (test de cubeta)	162
Fosfato, orto LR con tableta	164
Fosfato, orto HR con tableta.....	166
Fosfato, orto (sobre de polvos)	168
Fosfato, orto (Vario test de cubeta).....	170
Fosfato, orto (test de cubeta)	172
Fosfato, hidrolizable (test de cubeta)	174
Fosfonatos.....	176
Hidrazina con polvo	180
Hidrazina	182
Hierro	184
Hierro con tableta	186
Hierro con tableta	188
Hierro con tableta	190
Hierro (sobre de polvos)	192
Hierro TPTZ (sobre de polvos)	194
Manganeso con tableta	196
Manganeso LR (sobre de polvos).....	198
Manganeso HR (sobre de polvos)	200
Molibdato con tableta.....	202
Molibdato LR (sobre de polvos)	204
Molibdato HR (sobre de polvos)	206
Níquel.....	208
Níquel.....	210
Nitrato	212
Nitrato, LR	214

Nitrito con tableta.....	216
Nitrito LR (sobre de polvos)	218
Nitrito LR	220
Nitrito HR.....	222
Nitrógeno, total LR (test de cubeta).....	224
Nitrógeno, total HR (test de cubeta).....	226
Nitrógeno, total LR 2 (test de cubeta).....	230
Nitrógeno, total HR 2 (test de cubeta)	232
Oxígeno, activo.....	234
Ozono	236
en presencia de cloro	238
en ausencia de cloro	240
en presencia de cloro	242
en ausencia de cloro	244
Peróxido de hidrógeno.....	246
Peróxido de hidrógeno.....	248
Plomo, 10 mm	250
Plomo, 16 mm	252
Procedimiento A	253
Procedimiento B.....	254
Potasio con tableta	256
Sulfato (sobre de polvos).....	258
Sulfito.....	260
Sulfito.....	262
Sulfuro.....	264
Sustancias sólidas suspendidas.....	266
Tensioactivos, aniónicos (No 1.14697.0001).....	268
Tensioactivos, aniónicos (No 1.02552.0001).....	270
Tensioactivos, no iónicos (No 1.01787.0001).....	272
Tensioactivos, catiónicos (No 1.01764.0001).....	274
TOC LR	276
TOC HR	278
Turbiedad	280
Urea	282
Valor pH con tableta	284
Valor pH con reactivo líquido	286
Yodo.....	288
1.2 Observaciones importantes sobre los métodos	290
1.2.1 Uso correcto de los reactivos.....	290

1.2.2	Limpieza de las cubetas y accesorios analíticos	291
1.2.3	Observaciones sobre la técnica de trabajo	292
1.2.4	Dilución de pruebas acuosas	293
1.2.5	Corrección durante la adición de volumen	293

Parte 2 Instrucciones

2.1	Modo de empleo	296
2.1.1	Modo de empleo inicial	296
2.1.2	Batería (solo para SpectroDirect)	296
2.1.3	Batería de litio (solo para PC Spectro II)	296
2.1.4	Compartimento de medición y cubetas	297
2.2	Función de tastatura	298
2.2.1	Sumario	298
2.2.2	Visualización de fecha y hora	298
2.2.3	Función cuenta-atrás del usuario (Cuenta atrás)	299
2.3	Modo de empleo	300
2.3.1	Autotest	300
2.3.2	Selección de método	301
2.3.2.1	Informaciones de método (F1)	301
2.3.2.2	Conversiones (F2)	301
2.3.3	Diferenciación	302
2.3.4	Calibración a cero	302
2.3.5	Realización de la determinación	303
2.3.6	Cumplimiento de períodos de reacción (Cuenta atrás).....	303
2.3.7	Modificación de conversiones	304
2.3.8	Memorización de los resultados	304
2.3.9	Impresión de resultados	305
2.3.10	Realización continuada de determinaciones	306
2.3.11	Elección de un nuevo método	306
2.4	Ajustes: Resumen de las funciones MODE	307
2.4.1	Libre por motivos técnicos.....	308
2.4.2	Ajustes básicos del instrumento 1	308
2.4.3	Impresión de los resultados memorizados	312
2.4.4	Visualización/cancelación de los resultados memorizados	317
2.4.5	Calibración	321
2.4.6.	Función de laboratorio	326
	Profi-Mode	326
	Absorción / Transmisión	327
	Spectrum (Scan).....	328
	Cinética	330

2.4.7	Operaciones de usuario personales	334
	Lista personal de métodos	334
	Método de concentraciones de usuario.....	336
	Polinomios de usuario.....	338
	Cancelar métodos del usuario.....	341
	Impresión de métodos del usuario.....	342
	Inicialización del sistema de métodos del usuario	343
2.4.8	Funciones especiales	344
	Índice de saturación langelier.....	344
2.4.9	Ajustes básicos del instrumento 2	346
2.4.10	Funciones especiales del aparato / Servicio	347
2.5	Transmisión de datos	348
2.5.1	Conexión a una impresora	349
2.5.2	Transmisión de datos a un ordenador.....	349
2.5.3	Internet-Updates.....	350
Parte 3	Suplemento	351
3.1	Desembalar	352
3.2	Volumen de suministro	352
3.3	Libre por motivos técnicos.....	352
3.4	Datos técnicos	353
3.5	Abreviación.....	354
3.6	Que hacer si.....	355
3.6.1	Observaciones al usuario en el display/aviso de errores	355
3.6.2	Otros problemas	357
3.6.3	Mantenimiento.....	358
3.6.3.1	Limpieza y cuidado	358
3.6.3.2	Cambio de la bombilla de halógeno.....	358
3.6.3.3	Cambio de la batería de litio (solo para PC Spectro II).....	359
3.6.3.4	Cambio de baterías de mignon (solo para SpectroDirect).....	360
3.7	CE-Declaración de conformidad.....	361

1ª Parte

Métodos

1.1 Sumario de métodos

Nº	Determinación	Reactivo medición	Campo de como	Resultado	Método	λ [nm]	Página
35	Alcalinidad-p	Tableta	5-300	mg/l CO ₃ Ca	Ácido/indic. ^{1,2,5}	551	16
30	Alcalinidad-m	Tableta	5-200	mg/l CO ₃ Ca	Ácido/indic. ^{1,2,5}	615	18
31	Alcalinidad-m HR T	Tableta	5-500	mg/l CO ₃ Ca	Ácido/indic. ^{1,2,5}	615	20
40	Aluminio T	Tableta	0,01-0,3	mg/l Al	Erichrom Cyanin R ²	535	22
50	Aluminio PP	PP	0,01-0,25	mg/l Al	Erichrom Cyanin R ²	535	24
60	Amonio T	Tableta	0,02-1	mg/l N	Indofenol ^{2,3}	676	26
62	Amonio PP	PP	0,01-0,8	mg/l N	Salicilato ²	655	28
65	Amonio LR TT	Test de cubeta	0,02-2,5	mg/l N	Salicilato ²	655	30
66	Amonio HR TT	Test de cubeta	1-50	mg/l N	Salicilato ²	655	32
68	Arsénico	véase instrucción	0,02-0,6	mg/l As	Platadietilditio-carbamato ¹	507	34
85	Boro TT	Test de cubeta	0,1-2	mg/l B	Azomethin ³	450	38
78	Bromo 10 T	Tableta	0,1-3	mg/l Br ₂	DPD ⁵	510	40
79	Bromo 50 T	Tableta	0,05-1	mg/l Br ₂	DPD ⁵	510	42
80	Bromo T	Tableta	0,05-6,5	mg/l Br ₂	DPD ⁵	510	44
87	Cadmio TT	Test de cubeta	0,025-0,75	mg/l Cd	Cadion ⁶	525	46
20	Capacidad ácida K_{S4.3} T	Tableta	0,1-4	mmol/l	Ácido/indic. ^{1,2,5}	615	48
156	Cianuro 50 L	Polvo + liquido	0,005-0,2	mg/l CN	Piridina-Ácido-barbitúrico ¹	585	50
157	Cianuro L	Polvo + liquido	0,01-0,5	mg/l CN	Piridina-Ácido-barbitúrico ¹	585	52
400	Cinc T	Tableta	0,02-0,9	mg/l Zn	Zincon ³	616	54
98	Cloro 10 T *	Tableta	0,1-6	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2,3}	510	56, 58
99	Cloro 50 T *	Tableta	0,02-0,5	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2,3}	510	56, 61
100	Cloro T*	Tableta	0,02-3	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2,3}	510	56, 64
104	Cloro HR 10 T*	Tableta	0,1-10	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2,3}	510	56, 68
101	Cloro L*	Líquido	0,02-3	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2,3}	510	56, 72
110	Cloro PP*	PP	0,01-2	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2}	510	56, 76
113	Cloro MR PP*	PP	0,01-3,5	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2}	510	56, 80

N°	Determinación	Reactivo medición	Campo de como	Resultado	Método	λ [nm]	Página
105	Cloro HR (KI)	Tableta	5-200	mg/l Cl ₂	DPD ^{1,2}	470	84
90	Cloruro T	Tableta	0,5-25	mg/l Cl ⁻	Silver nitrate/ turbiedad	450	86
91	Cloruro L	Líquido	5-60	mg/l Cl ⁻	Férrico(III)- tiocianato ⁴	455	88
149	Cobre 50 T	Tableta	0,05-1	mg/l Cu	Biquinolina ⁴	559	90, 92
150	Cobre T*	Tableta	0,5-5	mg/l Cu	Biquinolina ⁴	559	90, 96
153	Cobre PP	PP	0,05-5	mg/l Cu	Bicinchoninat	560	100
345	Coef. espec. abs. S Abs 436 nm	medición directa	0-50	m-1	EN ISO 7887:1994 ¹	436	102
346	Coef. espec. abs. S Abs 525 nm	medición directa	0-50	m-1	EN ISO 7887:1994 ¹	525	102
347	Coef. espec. abs. S Abs 620 nm	medición directa	0-50	m-1	EN ISO 7887:1994 ¹	620	102
203	Color 50	medición directa	0-500	unidades de Pt-Co	Pt-Co-Scala ^{1,2} (APHA)	455	104
124	Cromo 50 PP	PP	0,005-0,5	mg/l Cr	1,5-Diphenyl- carbaid ^{1,2}	542	106, 108
125	Cromo PP	PP	0,02-2	mg/l Cr	1,5-Diphenyl- carbaid ^{1,2}	542	106, 112
160	CyA-TEST T	Tableta	0-160	mg/l CyA	Melanina	530	116
165	DEHA T	Tableta + líquido	20-500	µg/l DEHA	PPST ³	562	118
167	DEHA PP	PP + líquido	20-500	µg/l DEHA	PPST ³	562	120
119	Dióxido de cloro 50 T	Tableta	0,05-1	mg/l ClO ₂	DPD, Glicina ^{1,2}	510	122
120	Dióxido de cloro T	Tableta	0,05-2,5	mg/l ClO ₂	DPD, Glicina ^{1,2}	510	124
350	Dióxido de silicio T	Tableta	0,05-3	mg/l SiO ₂	Molibdato de silicio ^{2,3}	820	130
351	Dioxido de silicio LR PP*	PP	0,1-1,6	mg/l SiO ₂	Heteropoly azul ²	815	132
352	Dioxido de silicio HR PP*	PP	1-100	mg/l SiO ₂	Molibdato de silicio	452	134
130	DQO TT	Test de cubeta	3-150	mg/l O ₂	Dicromato/ H ₂ SO ₄ ¹	420	136
131	DQO TT	Test de cubeta	20-1500	mg/l O ₂	Dicromato/ H ₂ SO ₄ ¹	620	138
132	DQO TT	Test de cubeta	0,2-15	g/l O ₂	Dicromato/ H ₂ SO ₄ ¹	620	140
200	Dureza, total T	Tableta	2-50	mg/l CaCO ₃	Ftaleina metálica ³	571	142
201	Dureza, total HR T	Tableta	20-500	mg/l CaCO ₃	Ftaleina metálica ³	571	144

Nº	Determinación	Reactivo medición	Campo de como	Resultado	Método	λ [nm]	Página
315	Fenol T	Tableta	0,1-5	mg/l C ₆ H ₅ OH	4-Amino-antipyrin ¹	507	146
170	Fluoruro L	Líquido	0,05-1,5	mg/l F	SPADNS ²	580	148
175	Formaldehíd 10	Polvo + líquido	1-5	mg/l HCHO	H ₂ O ₂ / Ácido cromotroph ⁶	585	150
176	Formaldehíd 50	Polvo + líquido	0,02-1	mg/l HCHO	H ₂ O ₂ / Ácido cromotroph ⁶	585	152
177	Formaldehíd TT	Test de cubeta	0,1-5	mg/l HCHO	H ₂ O ₂ / Ácido cromotroph ⁶	575	154
326	Fosfato, total TT	Test de cubeta	0,02-1,1	mg/l P	Desintegración ácida persulfato Ácido ascórbico ²	890	156, 158
317	Fosfato, total LR TT	Test de cubeta	0,07-3	mg/l P	Fósforo molibdeno azul/ Ácido ascórbico ²	690	156, 160
318	Fosfato, total HR TT	Test de cubeta	1,5-20	mg/l P	Fósforo molibdeno azul/ Ácido ascórbico ²	690	156, 162
320	Fosfato, LR orto T	Tableta	0,05-4	mg/l PO ₄	Molibdato ^{2,3} amónico	710	156, 164
321	Fosfato, HR orto T	Tableta	1-80	mg/l PO ₄	Molibdato de ² vanadio	470	156, 166
323	Fosfato, orto PP	PP	0,06-2,5	mg/l PO ₄	Molibdato/Ácido ascórbico ²	890	156, 168
324	Fosfato, orto TT	Test de cubeta	0,06-5	mg/l PO ₄	Molibdato/Ácido ascórbico ²	890	156, 170
322	Fosfato, orto (VM) TT	Test de cubeta	3-60	mg/l PO ₄	Molibdato de ² vanadio	438	156, 172
325	Fosfato, hidr. TT	Test de cubeta	0,02-1,6	mg/l P	Desinteg. ácida Ácido ascórbico ²	890	156, 174
316	Fosfonato PP	PP	0-125	mg/l	Persulfato UV-Oxidación	890	176
205	Hidrazina P	Powder	0,05-0,5	mg/l N ₂ H ₄	Dimetilamino-benzaldehído ³	455	180
206	Hidrazina L	Líquido	0,005-0,6	mg/l N ₂ H ₄	Dimetilamino-benzaldehído	455	182
218	Hierro 10 T	Tableta	0,1-1	mg/l Fe	PPST ³	562	184, 186
219	Hierro 50 T	Tableta	0,01-0,5	mg/l Fe	PPST ³	562	184, 188
220	Hierro T	Tableta	0,1-1	mg/l Fe	PPST ³	562	184, 190
222	Hierro PP	PP	0,1-3	mg/l Fe	1,10-Fenatrolina ²	510	184, 192
223	Hierro (TPTZ) PP	PP	0,1-1,8	mg/l Fe	TPTZ	590	184, 194

Nº	Determinación	Reactivo medición	Campo de como	Resultado	Método	λ [nm]	Página
240	Manganeso T	Tableta	0,2-4	mg/l Mn	Formaldoxina	450	196
242	Manganeso PP	PP + líquido	0,01-0,7	mg/l Mn	PAN	558	198
243	Manganeso HR PP	PP	0,1-18	mg/l Mn	Peryodato oxidación ²	525	200
250	Molibdato T	Tableta	1-30	mg/l MoO ₄	Tioglicolato ⁴	366	202
251	Molibdato LR PP	PP	0,05-5	mg/l MoO ₄	Ternary Complex	610	204
252	Molibdato HR PP	PP	0,5-66	mg/l MoO ₄	Ácido tioglicólico	420	206
255	Níquel 50 L	Polvo + líquido	0,02-1	mg/l Ni	Butonodiona-dioxima ^{2, 3}	443	208
256	Níquel L	Polvo + líquido	0,2-7	mg/l Ni	Butonodiona-dioxima ^{2, 3}	443	210
265	Nitrato TT	Test de cubeta	1-30	mg/l N	Ácido cromotroph	410	212
267	Nitrato LR TT	Test de cubeta	0,5-14	mg/l N	2,6-Dimetil-fenol ^{2,3}	340	214
270	Nitrito T	Tableta	0,01-0,5	mg/l N	N(1-naftiletz-lenodiamina) ^{2,3}	545	216
272	Nitrito PP	PP	0,01-0,3	mg/l N	Diazotación	507	218
275	Nitrito LR TT	Test de cubeta	0,03-0,6	mg/l N	Sulfanílico/naftilamina ¹	545	220
276	Nitrito HR TT	Test de cubeta	0,3-3	mg/l N	Sulfanílico/naftilamina ¹	545	222
280	Nitrógeno, total LR TT	Test de cubeta	0,5-25	mg/l N	Método desintegr. por persulfato	410	224
281	Nitrógeno, total HR TT	Test de cubeta	5-150	mg/l N	Método desintegr. por persulfato	410	226
283	Nitrógeno, total LR 2 TT	Test de cubeta	0,5-14	mg/l N	2,6-Dimetil-fenol ^{2,3}	340	230
284	Nitrógeno, total HR 2 TT	Test de cubeta	5-140	mg/l N	2,6-Dimetil-fenol ^{2,3}	340	232
290	Oxígeno, activo	Tableta	0,1-10	mg/l O ₂	DPD	510	234
299	Ozono (DPD) 50	Tableta	0,02-0,5	mg/l O ₃	DPD/Glicina ⁵	510	236, 238
300	Ozono (DPD)	Tableta	0,02-1	mg/l O ₃	DPD/Glicina ⁵	510	236, 242
209	Peróxido de hidrógeno 50 T	Tableta	0,01-0,5	mg/l H ₂ O ₂	DPD/catalizador ⁵	510	246
210	Peróxido de hidrógeno T	Tableta	0,03-1,5	mg/l H ₂ O ₂	DPD/catalizador ⁵	510	248

Nº	Determinación	Reactivo medición	Campo de como	Resultado	Método	λ [nm]	Página
232	Plomo 10	Líquido	0,1-5	mg/l Pb	4-(2-Pyridilazo)-resorcin ⁶	520	250
234	Plomo (A) TT	Test de cubeta	0,1-5	mg/l Pb	4-(2-Pyridilazo)-resorcin ⁶	515	253
235	Plomo (B) TT	Test de cubeta	0,1-5	mg/l Pb	4-(2-Pyridilazo)-resorcin ⁶	515	254
340	Potasio T	Tableta	1-16	mg/l K	Tetrafenilborato Turbiedad	730	256
360	Sulfato PP	PP	2-100	mg/l SO ₄	Precipitación sulfato bórico	450	258
368	Sulfito 10 T	Tableta	0,1-10	mg/l SO ₃	DTNB	405	260
370	Sulfito T	Tableta	0,05-4	mg/l SO ₃	DTNB	405	262
365	Sulfuro T	Tableta	0,04-0,5	mg/l S ⁻	DPD/ catalizador ^{3,4}	668	264
383	Sust. sólidas suspendidas	medición directa	0-750	mg/l TSS	fotométrico	810	266
375	Tensioactivos TT aniónicos	Test de cubeta	0,05-2	mg/l MBAS	Cloruro de metiltioninio ^{6,1}	653	268
376	Tensioactivos TT aniónicos	Test de cubeta	0,05-2	mg/l SDSA	azul de metileno ^{6,1}	660	270
377	Tensioactivos TT no iónicos	Test de cubeta	0,1-7.5	mg/l Triton®X-100	TBPE ⁶	610	272
378	Tensioactivos TT catiónicos	Test de cubeta	0,05-1,5	mg/l CTAB	azul de disulfina ^{6,1}	610	274
380	TOC LR TT	Test de cubeta	5,0-80,0	mg/l TOC	H ₂ SO ₄ /persulfato/ indicador ⁶	596	276
381	TOC HR TT	Test de cubeta	50-800	mg/l TOC	H ₂ SO ₄ /persulfato/ indicador ⁶	596	278
385	Turbiedad 50	medición directa	5-500	FAU	Radiación por transmisión	860	280
390	Urea T + L	Tableta, líquido	0,1-2	mg/l urea	Indofenol / ureasa	676	282
330	Valor pH T	Tableta	6,5-8,4	—	Rojo de fenol ⁵	558	284
331	Valor pH L	Líquido	6,5-8,4	—	Rojo de fenol ⁵	558	286
215	Yodo T	Tableta	0,05-3,6	mg/l I	DPD ⁵	510	288

* = libre, ligado, total; PP = sobre de polvo (Powder pack); T = tableta (Tablet); L = líquido (Liquid); TT = test de cubeta (Tube test); LR = campo de medición bajo (Low range); MR = campo de medición medio (Médium range); HR = campo de medición alto (High range).

1.1 Métodos

Las tolerancias específicas de método de los sistemas de reactivos Lovibond® utilizados (tabletas, powder packs y ensayos de probetas) son idénticos con aquellos de los métodos correspondientes según los estándares americanos (AWWA), ISO etc.

Ya que estos datos se logran utilizando soluciones estándares, no son relevantes para el verdadero análisis de agua potable, agua industrial o sanitaria y aguas residuales, debido a que la matriz iónica tiene una influencia considerable en la exactitud del método.

Por este motivo básicamente desistimos de la indicación de estos datos que conducen a error.

A causa de la diferencia de cada uno de los ensayos, las tolerancias realistas pueden ser determinadas solamente por los usuarios con el así llamado procedimiento de adición estándar.

Para esta evaluación, primeramente se determinará el valor de medición para el ensayo. Para otros ensayos (2-4) se añadirán crecientemente las cantidades de substancia, que correspondan a aproximadamente la mitad hasta el doble de la cantidad que sea esperada después del valor de medición (sin efecto de matriz). De los valores de medición obtenidos (de los ensayos recogidos) será sustraído cada vez el valor de medición del ensayo inicial, de tal manera que se mantengan los valores de medición tomando en consideración el efecto de matriz en el ensayo de análisis. Mediante comparación de los datos de medición obtenidos se puede calcular el contenido verdadero del ensayo inicial.

Literatura

Las tabletas reactivas para los métodos de análisis fundamentales son internacionalmente conocidos en su mayor parte integrados en normativas nacionales e internacionales.

1. Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung, Verlag Chemie
2. Standard Methods For The Examination of Water and Wastewater, 18th Edition, 1992
3. Photometrische Analysenverfahren, Schwendt
Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart 1989
4. Photometrische Analyse, Lange/Vejdelek, Verlag Chemie 1980
5. Colorimetric Chemical Analytical Methods, 9th Edition, London
6. adaptado por Merck, para mayores informaciones véase el prospecto

Observaciones de búsqueda

Oxígeno activo	->	oxígeno, activo
Hazen	->	Color
Alcalinidad total	->	alcalinidad-m
Dureza total	->	dureza, total
Valor-m	->	alcalinidad-m
Valor-p	->	alcalinidad-p
Ácido silícico	->	dióxido de silicio

Indice de saturación langelier -> **Mode 70**

1.1 Métodos

3

5

Alcalinidad – p = Valor-p con tableta

5 – 300 mg/l CaCO_3



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar la cubeta redonda limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta ALKA-P-PHOTOMETER** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

8. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado como alcalinidad-p en mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Las definiciones de alcalinidad p, Valor-p y Capacidad ácida Ks8.2 son idénticas.
2. Añadir un volumen de prueba de 10 ml exacto, ya que dicho volumen influye decisivamente en la exactitud del resultado.
3. Este método en cuestión se ha desarrollado a partir de un método de titración. Debido a circunstancias secundarias no definidas, las derivaciones con el método estándar pueden ser aún mayores.
4. Tabla de reducción:

	mg/l CaCO ₃	°dH	°fH	°eH
1 mg/l CaCO ₃	----	0,056	0,10	0,07
1 °dH	17,8	----	1,78	1,25
1 °fH	10,0	0,56	----	0,70
1 °eH	14,3	0,80	1,43	----

- ▲ CaCO₃
- °dH
- °eH
- ▼ °fH
- °aH

5. Mediante la determinación de la alcalinidad-m y alcalinidad-p es posible clasificar la alcalinidad como hidróxido, carbonato e hidrocarbonato. La siguiente clasificación será solamente válida si:
 - a) no hay presencia de otros alcalinos y
 - b) hidróxidos e hidrocarbonatos no se encuentran juntos en una prueba.
 En caso de no cumplirse la condición b), remitimos a "Deutsche Einheitsverfahren zur Wasser-, Abwasser- und Schlammuntersuchung" D8.
 - a) Cuando la alcalinidad-p = 0 serán:
 Hidrocarbonatos = m
 Carbonatos = 0
 Hidróxidos = 0
 - b) Cuando la alcalinidad-p > 0 y la alcalinidad-m > 2p serán:
 Hidrocarbonatos = m – 2p
 Carbonatos = 2p
 Hidróxidos = 0
 - c) Cuando la alcalinidad-p > 0 y la alcalinidad-m < 2p serán:
 Hidrocarbonatos = 0
 Carbonatos = 2m – 2p
 Hidróxidos = 2p – m

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
ALKA-P-PHOTOMETER	Tableta / 100	513230BT

1.1 Métodos

3 0

Alcalinidad – m = Valor-m = Alcalinidad total con tableta

5 – 200 mg/l CaCO₃



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar la cubeta redonda de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta ALKA-M-PHOTOMETER** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
8. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado como alcalinidad-m en mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Las definiciones de alcalinidad m, Valor-m y Capacidad ácida Ks4.3 son idénticas.
2. Añadir un volumen de prueba de exactamente 10 ml, ya que este volumen influye de forma decisiva en la exactitud del resultado.
3. Tabla de reducción:

	Capacidad Ácida Ks4.3 DIN 38 409	°dH como KH*	°eH*	°fH*
1 mg/l CaCO ₃	0,02	0,056	0,07	0,1

4. *Dureza de carbonato (Referencia = aniones de bicarbonato)

Ejemplos de cálculo:

$$10 \text{ mg/l CaCO}_3 = 10 \text{ mg/l} \cdot 0,056 = 0,56 \text{ °dH}$$

$$10 \text{ mg/l CaCO}_3 = 10 \text{ mg/l} \cdot 0,02 = 0,2 \text{ mmol/l Ks4.3}$$

5. ▲ CaCO₃
°dH
°eH
°fH
▼ °aH

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
ALKA-M-PHOTOMETER	Tableta / 100	513210BT

1.1 Métodos

3 1

Alcalinidad – m HR = Valor-m HR = Alcalinidad total HR con tableta

5 – 500 mg/l CaCO_3



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar la cubeta redonda de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.

4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta ALKA-M-HR PHOTOMETER** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.

Cuenta atrás
1:00
Inicio: ↴

7. Presionar la tecla [\downarrow].
Esperar **1 minutos como período de reacción**.
8. Mezclar nuevamente la muestra.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado como alcalinidad-m en mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Para comprobar el resultado de la prueba, verifique si en el fondo de la cubeta se ha formado una capa fina de color amarillo. En este caso, mezclar el contenido agitando la cubeta. Esto asegura que la reacción ha sido terminada. Realizar de nuevo la medición y leer el resultado de la prueba.
2. Tabla de reducción:

	Capacidad Ácida Ks4.3 DIN 38 409	°dH como KH*	°eH*	°fH*
1 mg/l CaCO ₃	0,02	0,056	0,07	0,1

*Dureza de carbonato (Referencia = aniones de bicarbonato)

Ejemplos de cálculo:

$$10 \text{ mg/l CaCO}_3 = 10 \text{ mg/l} \cdot 0,056 = 0,56 \text{ °dH}$$

$$10 \text{ mg/l CaCO}_3 = 10 \text{ mg/l} \cdot 0,02 = 0,2 \text{ mmol/l Ks4.3}$$

3. ▲ CaCO₃
°dH
°eH
°fH
▼ °aH

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
ALKA-M-HR PHOTOMETER	Tableta / 100	513240BT

1.1 Métodos

4 0

Aluminio con tableta

0,01 – 0,3 mg/l Al



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta Aluminium No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Añadir a la misma prueba **una tableta Aluminium No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar tecla [\leftarrow].

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado como amonio en mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Para reducir errores por impurificaciones, lavar los cubetas y accesorios necesarios antes de su uso con una solución de ácido clorhídrico (aprox. 20%), enjuagándolos a continuación con agua desionizada.
2. Para conseguir resultados exactos, la prueba acuosa deberá de poseer una temperatura entre 20°C y 25°C.
3. La presencia de fluoruros y poli fosfatos pueden hacer disminuir el valor de los resultados. Esta influencia no suele tener mayor significado, a menos que el agua se fluorure artificialmente. En este caso utilizar la tabla siguiente:

Fluoruro [mg/l F]	Valor visualizado: Aluminio [mg/l Al]					
	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	---

Por ejemplo: una concentración de aluminio analizada de 0,15 mg/l Al y una concentración conocida de fluoruro de 0,40 mg/l F, dan por resultado una concentración real de aluminio de 0,17 mg/l Al.

4. Perturbaciones producidas por el hierro y el manganeso, son eliminadas por la presencia de un compuesto especial en la tableta.
5. ▲ Al
▼ Al₂O₃

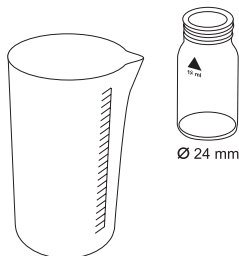
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set ALUMINIUM No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517601BT
ALUMINIUM No. 1	Tableta / 100	515460BT
ALUMINIUM No. 2	Tableta / 100	515470BT

1.1 Métodos

5 0

Aluminio con reactivo Powder Pack (PP)

0,01 – 0,25 mg/l Al



Cuenta atrás 1
0:30
Inicio: ↴

Preparar 2 cubetas de 24 mm limpias.
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

1. Añadir **20 ml de prueba** a un vaso de medición de 100 ml.
2. A los 20 ml de prueba, añadir directamente el contenido de **un sobre de polvos Vario Aluminum ECR F20**.
3. Disolver el polvo agitando con una varilla limpia.
4. Presionar tecla [↵].

Esperar **30 segundos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:

5. Añadir a la misma cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Hexamine F20** directamente de su envoltura.
6. Disolver a continuación agitando con una varilla limpia.
7. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **1 gota de Vario Aluminum ECR Masking Reagent**.
8. Añadir 10 ml de la prueba anteriormente preparada a la cubeta con el ensayo en blanco que contiene el reactivo marcador.
9. **A la segunda cubeta** añadir los restantes 10 ml de prueba (cubeta de prueba).
10. Cerrar las cubetas con sus tapas correspondientes.
11. Presionar tecla [↵].

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:

12. Colocar la cubeta con el ensayo en blanco en el compartimento de medición, según posición X.

Cuenta atrás 1
5:00
Inicio: ↴

1.1 Métodos

Preparar Zero Presionar Zero

13. Presionar la tecla **ZERO**.
14. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
15. Colocar la cubeta con la prueba en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado Preparar Test Presionar Test

16. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de aluminio.

Observaciones:

1. Para reducir errores por impurificaciones, lavar las cubetas y accesorios necesarios antes de su uso con una solución de ácido clorhídrico (aprox. 20%), enjuagándolos a continuación con agua desionizada.
2. Para conseguir resultados exactos, la prueba acuosa deberá de poseer una temperatura entre 20°C y 25°C.
3. La presencia de fluoruros y poli fosfatos pueden hacer disminuir el valor de los resultados. Esta influencia no suele tener mayor significado, a menos que el agua se fluorure artificialmente. En este caso utilizar la tabla siguiente:

Fluoruro [mg/l F]	Valor visualizado: Aluminio [mg/l Al]					
	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	---

Por ejemplo: una concentración de aluminio analizada de 0,15 mg/l Al y una concentración conocida de fluoruro de 0,40 mg/l F, dan por resultado una concentración real de aluminio de 0,17 mg/l Al.

4. ▲ Al
▼ Al₂O₃

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/ Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Aluminium ECR F20 VARIO Aluminium Hexamine F 20 VARIO Aluminium ECR Masking Reagent	Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 100 Reactivo líquido / 25 ml	535000

1.1 Métodos

6 0

Amonio con tableta

0,02 – 1 mg/l N



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta Ammonia No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Añadir a la misma prueba **una tableta Ammonia No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado como amonio en mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Cumplir estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
2. La tableta AMMONIA No.1 se disolverá completamente una vez añadida la tableta AMMONIA No. 2.
3. La temperatura de la prueba es esencial para la reacción coloreada.
Con temperaturas por debajo de 20°C, la reacción coloreada será de 15 minutos.

4. Pruebas de aguas marinas

para evitar precipitaciones de sales durante el análisis de pruebas acuosas marinas o salobres, son necesarios los polvos de acondicionamiento de amonio. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa y añadir 1 cucharada de polvos de acondicionamiento de amonio. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total del polvo. Continuar como descrito anteriormente.

5. Tabla de reducción:

$$\text{mg/l NH}_4 = \text{mg/l N} \times 1,29$$

$$\text{mg/l NH}_3 = \text{mg/l N} \times 1,22$$

6. ▲ N



Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set AMMONIA No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517611BT
AMMONIA No. 1	Tableta / 100	512580BT
AMMONIA No. 2	Tableta / 100	512590BT
Polvos de acondicionamiento de amonio (Pruebas de aguas marinas)	(para 50 pruebas) polvos / 15 g	460170

1.1 Métodos

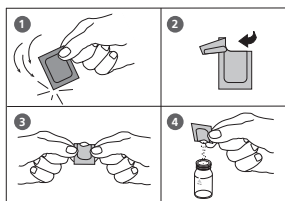
6 2

Amonio con reactivo Powder Pack (PP)

0,01 – 0,8 mg/l N



Ø 24 mm



Cuenta atrás 1
3:00
Inicio: ↴

Cuenta atrás 2
15:00
Inicio: ↴

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Preparar 2 cubetas de 24 mm limpias.
Marque una cubeta como prueba en blanco.

1. Añada a una cubeta limpia de 24 mm **10 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco).
2. A la segunda cubeta limpia de 24 mm añada **10 ml de agua de prueba** (cubeta de prueba).
3. Añadir a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Ammonium Salicylate F10** directamente de su envoltura.
4. Cierre las cubetas con sus tapas respectivas y agite a continuación hasta la disolución total.
5. Presionar la tecla **[↵]**.

Esperar **3 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:

6. Añadir a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Ammonium Cyanurate F10** directamente de su envoltura.
7. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas respectivas y agitar continuamente hasta que el reactivo esté completamente disuelto.
8. Presionar la tecla **[↵]**.
Esperar **15 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:
9. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
10. Presionar la tecla **ZERO**.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
12. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
13. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de amonio.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis a un valor de pH 7 (con 0,5 mol/l (1N) ácido sulfúrico o 1 mol/l (1N) de hidróxido sódico).
2. Perturbaciones:

Sustancia perturbadora	Límite de interferencia y pretratado de la prueba
Calcio	mas de 1000 mg/l CaCO ₃
Hierro	Perturba en todas las concentraciones; Seguir la corrección siguiente: a) Determinación de hierro en la prueba acuosa mediante el test de hierro total. b) La concentración de hierro analizada se añade al agua desionizada del ensayo en blanco (véase punto 1). La perturbación de hierro es eliminada así automáticamente.
Magnesio	mas de 6000 mg/l CaCO ₃
Nitrato	mas de 100 mg/l NO ₃ – N
Nitrito	mas de 12 mg/l NO ₂ – N
Fosfato	mas de 100 mg/l PO ₄ – P
Sulfato	mas de 300 mg/l SO ₄
Sulfuro	Intensifica la prueba
Glicina, hidracina, color de la prueba enturbiamiento	Una perturbación producida por glicina o hidracina es infrecuente produciendo una intensificación de la prueba acuosa. Enturbiamiento y pruebas coloreaas producen resultados mas elevado. Pruebas las cuales producen perturbaciones grandes, se deberán de destilar antes.

3. ▲ N
NH₄
▼ NH₃

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Ammonia Salicylate F10 VARIO Ammonia Cyanurate F10	Sobre de polvos / c.u. 100 PP	535500

1.1 Métodos

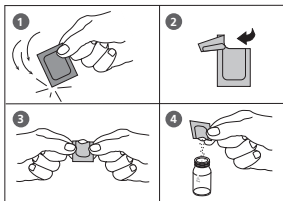
6 5

Amonio LR (campo de medición bajo) con test de cubetas

0,02 – 2,5 mg/l N



Ø 16 mm



Cuenta atrás
20:00
Inicio: ↵



Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1. Abrir una cubeta con tapa blanca y añadir **2 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco)
2. Abrir una segunda cubeta con tapa blanca y añadir **2 ml de prueba** (cubeta de prueba).
3. Añadir directamente a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Ammonia Salicylate F5**.
4. Añadir directamente a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Ammonia Cyanurate F5**.
5. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas respectivas y agitar continuamente hasta que el reactivo esté completamente disuelto.
6. Presionar tecla [↵].

Esperar **20 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:

7. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, según posición .
8. Presionar la tecla **ZERO**.
9. Sacar la cubeta en blanco del compartimento de medición.
10. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, según posición .
11. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de amonio.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Pruebas acuosas muy alcalinas o muy ácidas se deberán de neutralizar a un valor de pH de aprox. 7 (con 1 mol/l de ácido clorhídrico ó 1 mol/l de hidróxido sódico)
2. Hierro perturba la determinación y deberá eliminarse de la forma siguiente:
3. Determinar la concentración de hierro total. Preparar la cubeta en blanco con el estándar de hierro de la concentración determinada, en lugar de utilizar el agua desionizada.
4. Tabla de reducción:
 $\text{mg/l NH}_4 = \text{mg/l N} \times 1,29$
 $\text{mg/l NH}_3 = \text{mg/l N} \times 1,22$
5. ▲ N
 NH₄
 ▼ NH₃

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Ammonia Salicylate F5 VARIO Ammonia Cyanurate F5 VARIO Am Diluent Reagent LR VARIO agua desionizada	Set Sobre de polvos / 50 Sobre de polvos / 50 Cubeta de reacción / 50 100 ml	535600

1.1 Métodos

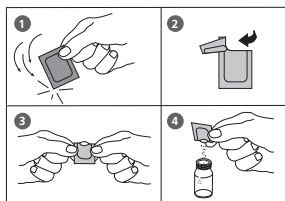
6 6

Amonio HR (campo de medición alto) con test de cubetas

1 – 50 mg/l N



Ø 16 mm



Cuenta atrás
20:00
Inicio: ↓

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1. Abrir una cubeta con tapa blanca y añadir **0,1 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco).
2. Abrir una segunda cubeta con tapa blanca y añadir **0,1 ml de prueba acuosa** (cubeta de prueba).
3. Añadir directamente a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Ammonia Salicylate F5**.
4. Añadir directamente a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Ammonia Cyanurate F5**.
5. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas respectivas y agitar continuamente hasta que el reactivo esté completamente disuelto.
6. Presionar tecla [↵].
Esperar **20 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:
 7. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, según posición **A**.
 8. Presionar la tecla **ZERO**.
 9. Sacar la cubeta en blanco del compartimento de medición.
 10. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, según posición **A**.
 11. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de amonio.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Pruebas acuosas muy alcalinas o muy ácidas se deberán de neutralizar a un valor de pH de aprox. 7 (con 1 mol/l de ácido clorhídrico ó 1 mol/l de hidróxido sódico)
2. Bajo presencia de cloro se deberá tratar la prueba con tiosulfato sódico. Por cada 0,3 mg/l Cl_2 en cada litro de prueba, se añadirá 1 gota de 0,1 mol/l de tiosulfato sódico.
3. Hierro perturba la determinación y deberá eliminarse de la forma siguiente:
Determinar la concentración de hierro total. Preparar la cubeta en blanco con el estándar de hierro de la concentración determinada, en lugar de utilizar el agua desionizada.
4. Tabla de reducción:
 $\text{mg/l NH}_4 = \text{mg/l N} \times 1,29$
 $\text{mg/l NH}_3 = \text{mg/l N} \times 1,22$
5. ▲ N
NH₄
▼ NH₃

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Ammonia Salicylate F5 VARIO Ammonia Cyanurate F5 VARIO Am Diluent Reagent HR VARIO agua desionizada	Set Sobre de polvos / 50 Sobre de polvos / 50 Cubeta de reacción / 50 100 ml	535650

1.1 Métodos

6

8

Arsénico

0,02 – 0,6 mg/l As

Reactivos (Obs. 2):

- Ácido sulfúrico 40% (H_2SO_4) (p.a.)
- Disolver 8,33 mg de ioduro potásico (p.a) en 50 ml de agua desionizada.
Observación: conservable aprox. 1 semana en un lugar oscuro
- Disolver 4,0 g de cloruro de cinc(II) dihidrato ($SnCl_2 \cdot 2H_2O$) (p.a.) en 10 ml de ácido clorhídrico (ClH) al 25% (p.a.)
- 2,0 g de zinc (Zn; granulado 0,3-1,5 mm) (p.a.)
- Solución de absorción:

Disolver 0,25 gr de diethyloditiocarbamato sal de plata ($C_5H_{10}AgNS_2$) (p.a.) y 0,02 gr de brucina ($C_{23}H_{26}N_2O_4$) (p.a.) en 100 ml de 1-Methyl-2-Pyrrolidone VLSI Selectipur (C_5H_9NO) y conservar en lugar oscuro.

Si no se disolviera completamente, agitar dicha solución como mínimo durante 1 hora, filtrando a continuación para obtener una solución clara.

Observaciones:

- Utilizar solamente aparatos de vidrio secos
- La solución de absorción se conservará aprox. 1 semana bajo una temperatura máxima de 20°C.
- Almacenar el diethyloditiocarbamato sal de plata a 4°C.

Estructura del aparato de reacción:

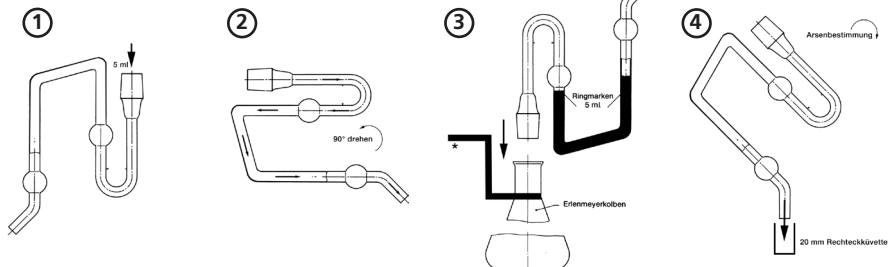
Aparatos de vidrio compuestos por:

- Matraz de Erlenmeyer de 100 ml (NS29/32)
- Tapón de vidrio (NS29/32)
- Tubo de absorción (NS29/32)

Numero de pedido: 37 05 01

Numero de pedido: 37 05 02

Numero de pedido: 37 05 03



* Durch geeignete Befestigung vor Umkippen sichern

1.1 Métodos

¡Preparación de la prueba: cumplir exactamente los periodos de reacción!

1. Montar el aparato de reacción **seca** en una vitrina de gases (gases tóxicos) (véase obs. 4).
2. Pipetar **50 ml de prueba** en un matraz Erlenmeyer de 100 ml (NS29/32).
3. Añadir a la prueba **30 ml de ácido sulfúrico, 2,0 ml de solución de yoduro potásico y 0,3 ml de solución de cloruro estánico (II)**.
4. Cerrar la matraz con su tapón, volcarla y dejarla reposar durante **15 min**.
5. Pesar **2,0 gr de Cinc**.
6. Añadir en el tubo de absorción **5,0 ml de solución de absorción exactos**. (dibujo ① y ②; utilizar una pipeta)
7. Transcurridos 15 minutos de período de reacción, añadir a la matraz de Erlenmeyer los 2 gr de cinc, previamente pesados, **cerrando inmediatamente** con el tubo de absorción (dibujo ③).
8. Comenzará el desarrollo de gases arsénicos (**vitrina de gases**). Esperar **60 minutos** como período de reacción.



Preparar Zero
Presionar Zero

Realización de la determinación:

9. Llenar **una cubeta de 20 mm** con **agua destilada**.
10. Colocar la cubeta en el compartimento de medición posiciónándola correctamente.
11. Presionar la tecla **ZERO**.
12. Sacar la cubeta del compartimento de medición y secarla minuciosamente.
13. Llenar la cubeta de 20 mm con la solución de absorción coloreada (dibujo ④).
14. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, posiciónándola correctamente.
15. Presionar la tecla **TEST**.

En la pantalla se visualizará el resultado de Arsenio en mg/l.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

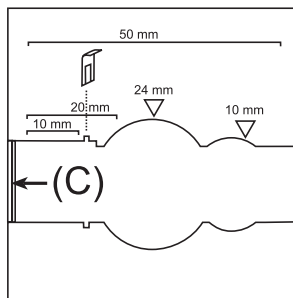
1.1 Métodos

Observaciones:

1. Mantener las medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante todo el proceso.
2. Adquirir los reactivos en comercios especializados. Para la eliminación de residuos y uso adecuado de los reactivos, remitimos a las hojas de seguridad correspondientes.
3. Uso de una cubeta cuadrada de 20 mm de profundidad de capa.

Número de pedido: 60 10 50.

Posición: colocarla en la parte izquierda del compartimento de medición (c=clip=muelle).



4. Sb, Se y Te perturban la determinación; Tiosulfato perturba igualmente.
(Datos extraídos de la literatura: G. Ackermann, J. Köthe: Fresenius Z. Anal. 323 (1986), 135.

1.1 Métodos

8

5

Boro con tableta

0,1 – 2 mg/l B



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta BORON No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
6. Añadir a la misma prueba **una tableta BORON No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **20 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.



A continuación se visualizará el resultado en mg/l de boro.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
20:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Cumplir estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
2. Pruebas acuosas deberán de poseer un valor de pH de entre 6 y 7.
3. Perturbaciones son eliminadas por la presencia de EDTA en las tabletas.
4. La reacción coloreada depende de la temperatura. La prueba deberá tener una temperatura de $20^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$.
5.  B
 H_3BO_3

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set Bor No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517681BT
BORON No. 1	Tableta / 100	515790
BORON No. 2	Tableta / 100	515800BT

1.1 Métodos

7

8

Bromo con tableta

0,1 – 3 mg/l Br₂



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de Bromo.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados en la determinación de bromo.
Para evitar estas alteraciones, los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de bromo, por ejemplo al pipetar o agitar. La determinación se ha de realizar inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2 – 6,5. Por ello poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Concentraciones de bromo mayores a 22 mg/l pueden conducir a resultados de dentro del campo de medición hasta 0 mg/l. En este caso, se deberá de diluir la prueba con agua libre de bromo, repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad)
5. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como bromo, lo que produce un resultado mas elevado.

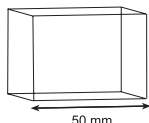
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT

1.1 Métodos

7 9

Bromo con tableta

0,05 – 1 mg/l Br₂



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de bromo.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados en la determinación de bromo). Para evitar estas alteraciones, los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de bromo, por ejemplo al pipetar o agitar. La determinación se ha de realizar inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2 – 6,5. Por ello poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Concentraciones de bromo mayores a 22 mg/l pueden conducir a resultados de dentro del campo de medición hasta 0 mg/l. En este caso, se deberá de diluir la prueba con agua libre de bromo, repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad)
5. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como bromo, lo que produce un resultado mas elevado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT

1.1 Métodos

8 0

Bromo con tableta

0,05 – 6,5 mg/l Br₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición y **vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir a estas gotas **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de bromo.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados en la determinación de bromo). Para evitar estas alteraciones, los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de bromo, por ejemplo al pipetar o agitar. La determinación se ha de realizar inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2 – 6,5. Por ello poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Concentraciones de bromo mayores a 22 mg/l pueden conducir a resultados de dentro del campo de medición hasta 0 mg/l. En este caso, se deberá de diluir la prueba con agua libre de bromo, repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad)
5. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como bromo, lo que produce un resultado mas elevado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT

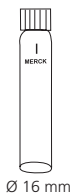
1.1 Métodos

8


7

Cadmio con MERCK Spectroquant® test de cubetas, N° 1.14834.0001

0,025 – 0,75 mg/l Cd / 25 – 750 µg/l Cd




Preparar dos cubetas de reacción.
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

1. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **5 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6)**.
2. A la otra cubeta añadir **5 ml de prueba (prueba, Obs. 6)**.
3. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y mezclar a continuación.
4. Pipetar en ambas cubetas **0,2 ml de reactivo Cd-1K (obs. 6)**
5. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y mezclar a continuación.
6. Añada a cada cubeta **una micro-cuchara graduada de reactivo Cd - 2K**.
7. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitar enérgicamente a continuación hasta la disolución total del reactivo.
8. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición .
9. Presionar la tecla **ZERO**.

Preparar Zero
Presionar Zero

1.1 Métodos

10. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
11. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición .
12. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test



Cuenta atrás
2:00

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de Cadmio.

Observaciones:

1. Este método se trata sobre un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran en la pagina web www.merckmillipore.com)
3. Spectroquant® es una marca registrada de la firma Merck KGaA.
4. Mantener medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante el proceso completo.
5. Dado que la reacción depende de la temperatura, es **imprescindible que la prueba se encuentre entre 10°C y 40°C**.
6. Dosificar el reactivo y la prueba con una pipeta volumétrica adecuada (clase A).
7. El análisis descrito arriba solo determina iones Cd^{2+} . Para determinar cadmio ligado en forma insoluble y en complejo, se ha de disgregar anteriormente.
8. Los reactivos deberán de almacenarse cerrados a una temperatura entre +15°C y +25°C.
9. El valor de pH de la prueba se encontrará entre pH 3 y 11.
10.  mg/l
 µg/l

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14834.0001	Test de cubetas / 25 Tests	420750

1.1 Métodos

2 0

Capacidad ácida Ks4.3 con tableta

0,1 – 4 mmol/l



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta ALKA-M-PHOTOMETER** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
8. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado de capacidad ácida Ks4.3 en mmol/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Las definiciones alcalinidad m, valor-m, alcalinidad total y capacidad ácida $K_{S4.3}$ son idénticas.
2. Añadir un volumen de prueba de 10 ml exacto, ya que este volumen influye de forma decisiva en la exactitud del resultado.

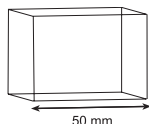
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
ALKA-M-PHOTOMETER	Tableta / 100	513210BT

1.1 Métodos



Cianuro con reactivo polvo y reactivo líquido

0,005 – 0,2 mg/l CN / 5 – 200 µg/l CN



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Añadir en un recipiente adecuado **2 ml de prueba y 8 ml de agua desionizada**.
6. Agregar **dos cucharadas rasas, (cuchara n° 4, blanco) de Cyanide-11** y mezclar a continuación.
7. Agregar **dos cucharadas rasas, (cuchara n° 4, blanco) de Cyanide-12** y mezclar a continuación.
8. Colocar la botella cuentagotas en posición vertical y presione la botella lentamente, para añadir al vaso gotas de igual tamaño:
3 gotas de Cyanide-13
9. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
10. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
11. Presionar la tecla **TEST**.
Espere **10 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado de cianuro en mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Se determinarán solamente cianuro libre y cianuros destruidos por cloro.
2. En presencia de tiocianatos, complejos de iones metálicos pesados, sulfuros, colorantes o aminas aromáticas, se deberá de separar el cianuro antes de la determinación mediante destilación.
3. **Conservar los reactivos en una temperatura entre +15°C y +25°C.**
4. ▲ mg/l
▼ µg/l

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: Cyanid-11/ -12 / -13	Tests de reactivos / 200 (Polvos, Reactivo líquido)	2418875

1.1 Métodos

1 5 7

Cianuro con reactivo polvo y reactivo líquido

0,01 – 0,5 mg/l CN



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llene una cubeta limpia de 24 mm con **2 ml de prueba y 8 ml de agua desionizada**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Saque la cubeta del compartimento de medición.
5. Añada a la prueba en preparada **dos cucharadas de medición n° 4 (blanco) rasas** de **Cyanide-11**. Cierre a continuación la cubeta con su tapa y agite hasta la disolución total.
6. Añada a la prueba **dos cucharadas de medición n° 4 (blanco) rasas** de **Cyanide-12**. Cierre a continuación la cubeta con su tapa y agite hasta la disolución total.
7. Colocar la botella cuentagotas en posición vertical y presione la botella lentamente, para añadir al vaso gotas de igual tamaño:
3 gotas de Cyanide-13
8. Cierre a continuación la cubeta con su tapa y agitar a continuación para mezclar su contenido.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
10. Presionar la tecla **TEST**.

Espere **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado de cianuro en mg/l.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Se determinarán solamente cianuro libre y cianuros destruidos por cloro.
2. En presencia de tiocianatos, complejos de iones metálicos pesados, sulfuros, colorantes o aminas aromáticas, se deberá de separar el cianuro antes de la determinación mediante destilación.
3. **Conservar los reactivos en una temperatura entre +15°C y +25°C.**

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: Cyanid-11/ -12 / -13	Tests de reactivos / 200 (Polvos, Reactivo líquido)	2418875

1.1 Métodos



Cinc con tableta

0,02 – 0,9 mg/l Zn



Ø 24 mm

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta COPPER / ZINC LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
4. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
5. Presionar la tecla **ZERO**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.
Una vez finalizado dicho el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.
6. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
7. Añadir a la cubeta anteriormente preparada **una tableta EDTA** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
8. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
10. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Cuenta atrás
5:00

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cinc.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Cumplir estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
2. Si se prevén elevados restos de cloro en la prueba, repetir la determinación después de haber declorado la prueba acuosa. Para realizar la decloración de la prueba, añadir una tableta DECHLOR a la prueba (punto 1). Machacar la tableta y agitar hasta su disolución total. Incorporar a continuación una tableta COPPER/ZINC LR (punto 2) y proseguir con la determinación como descrito anteriormente.
3. Al utilizar la pastilla LR Cobre/Zinc, el indicador Zincon reacciona tanto con el zinc como con el cobre. El intervalo de medición indicado se refiere a la concentración total de ambos iones.
4. Las concentraciones por encima de 1 mg/l pueden producir resultados dentro del intervalo de medición. Se recomienda realizar un test de plausibilidad (dilución de la muestra).
5. Con la adición de la pastilla EDTA en la segunda fase de la determinación, se garantiza que no se registre el cobre existente.
6. Las aguas fuertemente alcalinas o ácidas deberían llevarse a un valor de pH de 9 antes de realizar el análisis en un rango de pH (con 1 mol/l ácido clorhídrico o 1 mol/l hidróxido de sodio).

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
COPPER / ZINC LR	Tableta / 100	512620BT
EDTA	Tableta / 100	512390BT
DECHLOR	Tableta / 100	512350BT

1.1 Métodos

9

8

Cloro con tableta

0,1 – 6 mg/l Cl₂



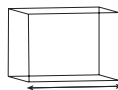
10 mm

9

9

Cloro con tableta

0,02 – 0,5 mg/l Cl₂



50 mm

1

0

0

Cloro con tableta

0,02 – 3 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

1

0

4

Cloro HR con tableta

0,01 – 10 mg/l Cl₂



10 mm

1

0

1

Cloro con reactivos líquidos

0,02 – 3 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

1

1

0

Cloro con reactivo Powder Pack (PP)

0,01 – 2 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

1

1

3

Cloro MR con reactivo Powder Pack (PP)

0,01 – 3,5 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Cloro

>> diff
libre
total

>> diff

>> libre

>> total

Se visualiza la siguiente selección:

para s la determinación diferenciada de cloro libre, ligado y total

para la determinación de cloro libre

para la determinación de cloro total

Seleccionar la determinación deseada mediante las teclas [▲] y [▼] y confirmar con tecla [↵].

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados de la determinación de cloro. Para evitar estas alteraciones, los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Para la determinación individual de cloro libre y cloro total se recomienda utilizar siempre los mismos sets de cubetas respectivamente. (Véase EN ISO 7393-2, párrafo 5.3)
3. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de cloro, por ejemplo al pipetar o agitar.
Realizar la determinación inmediatamente después de la toma de prueba.
4. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2- 6,5. Por ello poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
Concentraciones mayores a
10 mg/l cloro utilizando tabletas (Método 98, 99, 100)
4 mg/l cloro utilizando reactivos líquidos (Método 101)
2 mg/l cloro utilizando Powder Packs (Método 110)
2 mg/l cloro utilizando Powder Packs (Método 113)
pueden conducir a resultados de hasta 0 mg/l dentro del campo de medición. En este caso se deberá diluir la prueba con agua libre de cloro. Añadir el reactivo a 10 ml de prueba diluida, repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad).
5. Enturbiamiento (produce mediciones erróneas)
En pruebas (método 98, 99, 100) con una elevada concentración de iones de calcio* y/o alta conductividad*, se puede producir un enturbiamiento de la prueba con el uso de las tabletas reactivas, alterando el resultado. En este caso utilizar alternativamente la tableta reactiva DPD No. 1 High Calcium y la tableta DPD No. 3 High Calcium.
** no se pueden dar valores exactos ya que la aparición de enturbiamiento dependerá del tipo y composición de la prueba.*
6. En el caso de resultados diferenciados se visualice ???, véase la pagina 356.
7. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el cloro, lo que produce un resultado mas elevado.

1.1 Métodos

9

8

Cloro, determinación diferenciada con tableta

0,1 – 6 mg/l Cl₂



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar TEST

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar TEST

Cuenta atrás
2:00

*,** mg/l lib Cl
*,** mg/l lig Cl
*,** mg/l tot Cl

1. Llenar una cubeta de 10 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición y verter de vuelta la solución de prueba al recipiente de análisis.
12. Añadir a la misma prueba **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
13. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 10 mm.
14. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
15. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción, realiza automáticamente la determinación.

Se visualizará el resultado como:

mg/l de cloro libre
mg/l de cloro ligado
mg/l de cloro total

1.1 Métodos

9

8

Cloro libre con tableta

0,1 – 6 mg/l Cl₂



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro libre.

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos

9

8

Cloro total con tableta

0,1 – 6 mg/l Cl₂



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** y **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro total.

Observaciones:

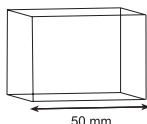
véase pagina 57

1.1 Métodos



Cloro, determinación diferenciada con tableta

0,02 – 0,5 mg/l Cl₂



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar TEST

10. Presionar la tecla **TEST**.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición y verter de vuelta la solución de prueba al recipiente de análisis.
12. Añadir a la misma prueba **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
13. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 50 mm.
14. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
15. Presionar la tecla **TEST**.

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar TEST

Cuenta atrás
2:00

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción, realiza automáticamente la determinación.

Se visualizará el resultado como:

*,** mg/l lib Cl
*,** mg/l lig Cl
*,** mg/l tot Cl

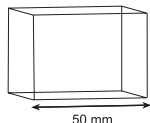
mg/l de cloro libre
mg/l de cloro ligado
mg/l de cloro total

1.1 Métodos



Cloro libre con tableta

0,02 – 0,5 mg/l Cl₂



1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro libre.

Observaciones:

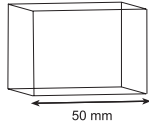
véase pagina 57

1.1 Métodos

9 9

Cloro total con tableta

0,02 – 0,5 mg/l Cl₂



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1 y una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**. Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro total.

Observaciones:
véase pagina 57

1.1 Métodos

1 0 0

Cloro libre con tableta

0,02 – 3 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir a estas gotas **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta con la prueba acuosa hasta la marca de 10 ml.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro libre.

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos

1 0 0

Cloro total con tableta

0,02 – 3 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir a estas gotas **una tableta DPD No. 1 y una tableta DPD No. 3** directamente de sus envolturas, machacándolas a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta con la prueba hasta la marca de 10 ml.
7. DCerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción, se produce automáticamente la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro total.

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos





Cloro, determinación diferenciada con tableta

0,02 – 6 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir a estas gotas **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
9. Presionar la tecla **TEST**.
10. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
11. Añadir a la misma prueba **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
12. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar TEST

1.1 Methoden

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar TEST

Cuenta atrás
2:00

***,** mg/l lib Cl**
***,** mg/l lig Cl**
***,** mg/l tot Cl**

13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

14. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción, realiza automáticamente la determinación.

Se visualizará el resultado como:

mg/l de cloro libre
 mg/l de cloro ligado
 mg/l de cloro total

Observaciones: véase pagina 57

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set DPD No. 1 / No. 3	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517711BT
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT
DPD No. 3	Tableta / 100	511080BT
Set DPD No. 1 HIGH CALCIUM / DPD No. 3 HIGH CALCIUM	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517781BT
DPD No. 1 HIGH CALCIUM	Tableta / 100	515740BT
DPD No. 3 HIGH CALCIUM	Tableta / 100	515730BT

1.1 Métodos

1

0

4

Cloro HR libre con tableta

0,1 – 10 mg/l Cl₂



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1 HR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro libre.

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos

1 0 4

Cloro HR total con tableta

0,1 – 10 mg/l Cl₂



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1 HR y una tableta DPD No. 3 HR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro total.

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos

1

0

4

Cloro HR, determinación diferenciada con tableta

0,1 – 10 mg/l Cl₂



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1 HR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** acuosa y disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición y verter de vuelta la solución de prueba al recipiente de análisis.
12. Añadir a la misma prueba **una tableta DPD No. 3 HR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar TEST

1.1 Métodos

13. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 10 mm.
14. Colocar la cubeta en el compartimento de medición.
Tener en cuenta la posición

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar TEST

15. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Cuenta atrás
2:00

Finalizado el período de reacción, realiza automáticamente la determinación.

Se visualizará el resultado como:

, mg/l lib Cl**
, mg/l lig Cl**
, mg/l tot Cl**

mg/l de cloro libre
mg/l de cloro ligado
mg/l de cloro total

Observaciones: Véase pagina 57

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 1 HR	Tableta / 100	511500BT
DPD No. 3 HR	Tableta / 100	511590BT

1.1 Métodos

1 0 1



Cloro libre con reactivos líquidos

0,02 – 3 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla**.
5. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir las siguientes gotas de igual tamaño:
6 gotas de solución tampón DPD 1
2 gotas de reactivo líquido DPD 1
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar su contenido.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro libre.

Observaciones (cloro libre y total):

1. Una vez usadas, cerrar las botellas cuentagotas con su correspondiente tapa de color.
2. **Guardar el set reactivo a una temperatura entre +6°C y +10°C.**
3. véase también pagina 57 y 75.

1.1 Métodos

1 0 1

Cloro total con reactivos líquidos

0,02 – 3 mg/l Cl₂



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición y **vaciarla**.
5. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir las siguientes gotas de igual tamaño:
6 gotas de solución tampón DPD 1
2 gotas de reactivo líquido DPD 1
3 gotas de solución DPD 3
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar su contenido.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción, se produce automáticamente la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro total.

1.1 Métodos





Cloro, determinación diferenciada con reactivos líquidos

0,02 – 3 mg/l Cl₂




Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla**.
5. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir las siguientes gotas de igual tamaño:
6 gotas de solución tampón DPD 1
2 gotas de reactivo líquido DPD 1
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar su contenido.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

1.1 Métodos

10. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
11. Añadir a la misma prueba **3 gotas de solución DPD 3**.
12. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar a continuación las soluciones.
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición 

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

14. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción, se produce automáticamente la determinación.

Se visualizará el resultado como:

***,** mg/l lib Cl**
***,** mg/l lig Cl**
***,** mg/l tot Cl**

mg/l de cloro libre

mg/l de ligado

mg/l de total

Observaciones:

1. Una vez usadas, cerrar las botellas cuentagotas con su correspondiente tapa de color.
- 2. Guardar el set reactivo a una temperatura entre +6°C y +10°C.**
3. véase también pagina 57
4. En pruebas con una elevada concentración de iones de calcio* y/o alta conductividad*, se puede producir un enturbiamiento de la prueba reactivas alterando el resultado. En este caso utilizar alternativamente la tableta reactiva DPD No. 1 High Calcium y la tableta DPD No. 3 High Calcium. (No. de pedido: véase Reactivos „Cloro con tableta”).
** no se pueden dar valores exactos ya que la aparición de enturbiamiento dependerá del tipo y composición de la prueba.*

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set DPD No. 1 solución tampón DPD No. 1 reactivo líquido DPD No. 3 solución	(para 100 pruebas) 3 x Reactivo líquido / 15 ml 1 x Reactivo líquido / 15 ml 2 x Reactivo líquido / 15 ml	471056
DPD No. 1 solución tampón	Reactivo líquido / 15 ml	471010
DPD No. 1 reactivo líquido	Reactivo líquido / 15 ml	471020
DPD No. 3 solución	Reactivo líquido / 15 ml	471030

1.1 Métodos



Cloro libre con reactivo Powder Pack (PP)

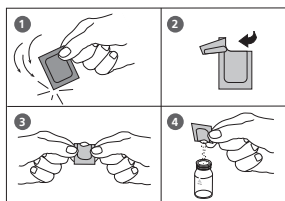
0,01 – 2 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.



5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Chlorine FREE-DPD / F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

Zero aceptado Preparar Test Presionar Test

8. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro libre.

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos



Cloro total con reactivo Powder Pack (PP)

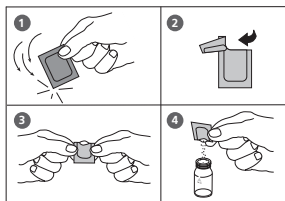
0,01 – 2 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

**Preparar Zero
Presionar Zero**

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.



5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Chlorine TOTAL-DPD / F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.

**Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test**

**Cuenta atrás
3:00**

8. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **3 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro total

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos

1 1 0

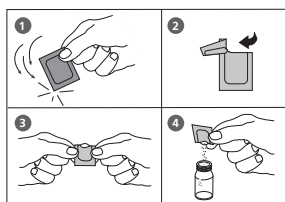
Cloro, determinación diferenciada con reactivo Powder Pack (PP)

0,01 – 2 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \times .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Chlorine FREE-DPD / F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \times .
8. Presionar la tecla **TEST**.
9. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Lavar minuciosamente la cubeta y la tapa, llenándola a continuación con 10 ml de prueba.
10. Añadir el contenido de **un sobre de polvos Chlorine TOTAL-DPD / F10** directamente de su envoltura.
11. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).

1.1 Métodos

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

Cuenta atrás
3:00

*,** mg/l lib Cl
*,** mg/l lig Cl
*,** mg/l tot Cl

12. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

13. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **3 minutos como período de espera**.

Finalizado el período de reacción, se produce automáticamente la determinación.

Se visualizará el resultado como:

mg/l de cloro libre

mg/l de ligado

mg/l de total

Observaciones: véase pagina 57

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Clorine Free-DPD/F10	Sobre de polvos / 100	530100
Chlorine Total-DPD/F10	Sobre de polvos / 100	530120

1.1 Métodos



Cloro MR libre con reactivo Powder Pack (PP)

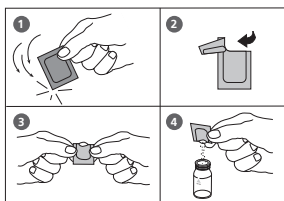
0,01 – 3,5 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.



5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Chlorine FREE-DPD / F10 (marcas de color azul - - - -)** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.

Zero aceptado Preparar Test Presionar Test

8. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro libre.

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos



Cloro MR total con reactivo Powder Pack (PP)

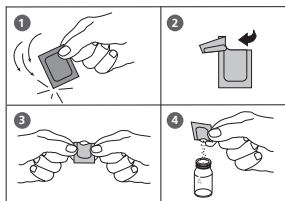
0,01 – 3,5 mg/l Cl₂




Ø 24 mm

**Preparar Zero
Presionar Zero**

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.



5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Chlorine TOTAL-DPD / F10 (marcas de color azul )** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.

**Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test**

**Cuenta atrás
3:00**

8. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **3 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro total

Observaciones:

véase pagina 57

1.1 Métodos

1 1 3

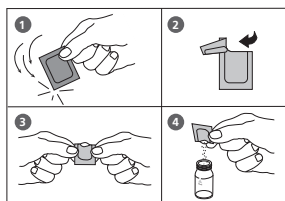
Cloro MR, determinación diferenciada con reactivo Powder Pack (PP)

0,01 – 3,5 mg/l Cl₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

3. Presionar la tecla **ZERO**.

4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Chlorine FREE-DPD / F10 (marcas de color azul)** directamente de su envoltura.

6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).

7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

8. Presionar la tecla **TEST**.

9. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Lavar minuciosamente la cubeta y la tapa, llenándola a continuación con 10 ml de prueba.

10. Añadir el contenido de **un sobre de polvos Vario Chlorine TOTAL-DPD / F10 (marcas de color azul)** directamente de su envoltura.

11. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total (20 seg.).

1.1 Métodos

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

Cuenta atrás
3:00

***,** mg/l lib Cl**
***,** mg/l lig Cl**
***,** mg/l tot Cl**

12. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

13. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **3 minutos como período de espera**.

Finalizado el período de reacción, se produce automáticamente la determinación.



Se visualizará el resultado como:

mg/l de cloro libre

mg/l de ligado

mg/l de total

Observaciones: véase pagina 57

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/ Cantidad	No. de pedido
VARIO Chlorine Free-DPD/F10 (marcas de color azul)  free	Sobre de polvos / 100	530180
VARIO Chlorine Total-DPD/F10 (marcas de color azul)  total	Sobre de polvos / 100	530190

1.1 Métodos



1 0 5

Cloro HR (KI) con tableta

5 – 200 mg/l Cl₂



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 16 mm con **8 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 8 ml de prueba **una tableta CHLORINE HR (KI)** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Añadir a la misma prueba **una tableta ACIDIFYING GP** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloro.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el cloro, lo que produce un resultado mas elevado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set ACIDIFYING GP/ CHLORINE HR (KI)	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517721BT
CHLORINE HR (KI)	Tableta / 100	513000BT
ACIDIFYING GP	Tableta / 100	515480BT

1.1 Métodos

9

0

Cloruro con tableta

0,5 – 25 mg/l Cl



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \bar{X} .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta CHLORIDE T1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Incorporar a la misma prueba **una tableta CHLORIDE T2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas (véase obs. 1).
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \bar{X} .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Una vez finalizado dicho el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloruro.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Partículas individuales en la prueba, no se deberán a la presencia de cloruro. Los cloruros provocan un enturbiamiento muy fino de la solución, produciendo un aspecto lechoso.

Grandes turbulencias producidas por agitaciones fuertes, provocan copos mayores, cuales podrían disminuir los resultados.

2. Grandes concentraciones de electrolitos y sustancias orgánicas producen efectos diferentes en la reacción de precipitación.

3. Los iones, que precipiten en un medio ácido con nitrato de plata, como por ejemplo bromuros, yoduros y tiocianatos, provocarán alteraciones en el análisis.

4. Pruebas muy alcalinas deberán de neutralizarse con ácido nítrico, antes de la determinación.

5. Tabla de reducción:

$$\text{mg/l NaCl} = \text{mg/l Cl}^- \times 1,65$$

6. ▲ Cl⁻

▼ NaCl

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set CHLORIDE T1 / T2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517741BT
CHLORIDE T1	Tableta / 100	515910BT
CHLORIDE T2	Tableta / 100	515920BT

1.1 Métodos

9

1

Cloruro con reactivo líquido y powder

5 – 60 mg/l Cl⁻



Ø 24 mm

Preparar 2 cubetas de 24 mm limpias.
Marque una cubeta como prueba en blanco.

1. Añada a una cubeta limpia de 24 mm **10 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco).
2. A la segunda cubeta limpia de 24 mm añada **1 ml de prueba** y **9 ml de agua desionizada** (cubeta de prueba).
3. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir gotas de igual tamaño a cada cubeta:

3 gotas de solución Chloride-51

4. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitar el contenido.
5. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir gotas de igual tamaño a cada cubeta:

3 gotas de solución Chloride-52

6. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitar el contenido.
7. Presionar la tecla [↵]. Esperar **3 minutos como período de reacción**.
8. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
9. Presionar la tecla **ZERO**.
10. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
11. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
12. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cloruro.

Cuenta atrás

3:00

Inicio: ↵

Preparar Zero

Presionar Zero

Zero aceptado

Preparar Test

Presionar Test

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Durante la determinación deberán detener la prueba y los reactivos una temperatura ambiental.
2. El valor de pH de la prueba tiene que encontrarse entre 3 y 9.
3. **Almacenar los reactivos (bien cerrados) en el frigorífico a una temperatura entre +4°C y +8°C.**
4. Perturbaciones: tiocianato, sulfuro, tiosulfato, bromuro y yoduro perturban la determinación, ya que reaccionan como cloruro.
5. ▲ Cl⁻
▼ NaCl

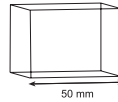
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: CHLORIDE-51 CHLORIDE-52	Tests de reactivos (Reactivo líquido) / aprox. 50-75 Tests	2419031

1.1 Métodos

1 4 9

Cobre con tableta

0,05 – 1 mg/l Cu



1 5 0

Cobre con tableta

0,5 – 5 mg/l Cu



Cobre

>> diff
libre
total

Se visualiza la siguiente selección:

>> diff

para las determinaciones diferenciadas de cobre libre, ligado y total

>> libre

para la determinación de cobre libre

>> total

para la determinación de cobre total

Seleccionar la determinación deseada mediante las teclas [▲] y [▼] y confirmar con tecla [↵].

1.1 Métodos

Observaciones:

1. En el caso de resultados diferenciados se visualice ???, véase la pagina 356.

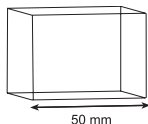
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set COPPER No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517691BT
COPPER No. 1	Tableta / 100	513550BT
COPPER No. 2	Tableta / 100	513560BT

1.1 Métodos



Cobre, determinación diferenciada con tableta

0,05 – 1 mg/l Cu



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Llenar un recipiente de análisis con **10 ml de prueba acuosa**.
6. Añadir **una tableta COPPER No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
7. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

9. Presionar la tecla **TEST**.
10. Sacar la cubeta del compartimento de medición y verter de vuelta la solución de prueba al recipiente de análisis.
11. Añadir a la misma prueba **una tableta COPPER No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.

1.1 Métodos

12. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 50 mm.
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición.
Tener en cuenta la posición.
14. Presionar la tecla **TEST**.

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

Se visualizará el resultado como:

***,** mg/l Cu lib**
***,** mg/l Cu ligado**
***,** mg/l Cu total**

mg/l de cobre libre
mg/l de cobre ligado
mg/l de cobre total

1.1 Métodos

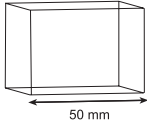
1

4

9

Cobre libre con tableta

0,05 – 1 mg/l Cu



1. Llenar una cubeta de 50 mm con la prueba.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.

Preparar Zero
Presionar Zero

4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Llenar un recipiente de análisis con **10 ml de prueba** acuosa.
6. Añadir **una tableta COPPER No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
7. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

9. Presionar la tecla **TEST**.

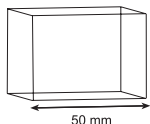
A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cobre libre.

1.1 Métodos



Cobre total con tableta

0,05 – 1 mg/l Cu



1. Llenar una cubeta de 50 mm con la prueba.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Llenar un recipiente de análisis con **10 ml de prueba acuosa**.
6. Añadir **una tableta COPPER No. 1** y **una tableta COPPER No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
7. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Preparar Zero
Presionar Zero

9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cobre total.

1.1 Métodos



Cobre, determinación diferenciada con tableta

0,5 – 5 mg/l Cu



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta COPPER No. 1** directamente de su envoltura machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
8. Presionar la tecla **TEST**.
9. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
10. Añadir a la misma prueba **una tableta COPPER No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
11. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

1.1 Métodos

12. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

13. Presionar la tecla **TEST**.

Se visualizará el resultado como:

***,** mg/l Cu lib**
***,** mg/l Cu ligado**
***,** mg/l Cu total**

mg/l de cobre libre
mg/l de cobre ligado
mg/l de cobre total

1.1 Métodos

1 5 0

Cobre libre con tableta

0,5 – 5 mg/l Cu



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta COPPER No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
8. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cobre libre.

1.1 Métodos

1 5 0

Cobre total con tableta

0,5 – 5 mg/l Cu



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta COPPER No. 1** y **una tableta COPPER No. 2** directamente de su envoltura, machacándolas a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
8. Presionar la tecla **ZERO**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cobre total.

1.1 Métodos

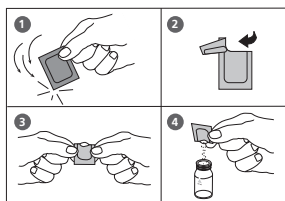
1 5 3

Cobre, libre (Obs.1) con reactivo Powder Pack (PP)

0,05 – 5 mg/l Cu



Preparar Zero
Presionar Zero



Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1. Llene una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Saque la cubeta del compartimento de medición.
5. Añada a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos VARIO Cu 1 F10** directamente de su envoltura.
6. Cierre la cubeta con su tapa y agite a continuación para mezclar el contenido. (Obs. 3).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .

8. Presionar la tecla **TEST**.

Espera **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado de cobre en mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Para la determinación de cobre total es necesario desintegrar la prueba.
2. Pruebas acuosas muy ácidas (pH 2 o menor) deben de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 4 y pH 6 (con 8 mol/l de hidróxido potásico KOH).
Atención: con valores mayores a pH 6 el cobre puede precipitar.
3. La exactitud del método no queda influida por polvos no disueltos
4. Perturbaciones:

Cianuro, CN ⁻	Cianuro impide una reacción coloreada completa. Añadir 0,2 ml de formaldehído a 10 ml de prueba y esperar 4 minutos como tiempo de reacción (cianuro será enmascarado). Realice a continuación la determinación, como se ha descrito anteriormente. Multiplique el resultado con el factor 1,02 para considerar la dilución de la prueba.
Plata, Ag ⁺	Un enturbiamiento que se colorea de negro, puede ser producido por plata. Añadir a 75 ml de prueba acuosa 10 gotas de solución saturada de cloruro potásico, filtrándola a continuación por un filtro fino. Utilizar 10 ml de la prueba filtrada para realizar la determinación.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
VARIO Cu 1 F10	Sobre de polvos / 100	530300

1.1 Métodos

Coefficiente espectral de absorción (S Abs) Coloración

0 – 50 m⁻¹



Coefficiente espectral de absorción a 436 nm (S Abs1)



Coefficiente espectral de absorción a 525 nm (S Abs2)

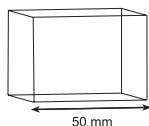


Coefficiente espectral de absorción a 620 nm (S Abs3)

Se selecciona consecutivamente los métodos 345, 346 y 347 y analizar la prueba acuosa mediante la siguiente descripción analítica:

Preparación de la prueba:

1. Filtrar la prueba acuosa por un filtro de membrana con una porosidad de 0,45 µm. Procurar filtrar como mínimo 50 ml de prueba acuosa.



Preparar Zero
Presionar Zero

Realización de la determinación:

2. Llenar una cubeta de 50 mm con **agua desionizada** (obs. 1).
3. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
4. Presionar la tecla **ZERO**.
5. Sacar la cubeta del compartimento de medición y vaciarla completamente.
6. Enjuagar la cubeta con la prueba acuosa filtrada llenándola a continuación con la prueba.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
8. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en (m⁻¹).

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Filtrar el agua desionizada para la calibración a cero por un filtro de membrana con una porosidad de 0,45 μm .
2. La determinación corresponde a la norma EN ISO 7887:1994, sección central 3.
3. Puesto que la coloración depende del valor de pH y la temperatura, deberán determinarse conjuntamente con mediciones ópticas y deberán anotarse junto con los resultados.
4. El coeficiente de absorción espectral es una unidad descriptiva de la coloración real de la prueba acuosa. Bajo coloración real de la prueba se entiende la coloración, producida solamente por sustancias disueltas en la prueba. Por ello se deberá filtrar la prueba antes de la determinación. La medición con una longitud de onda de 436 nm es obligatoria y suficiente para aguas naturales y residuales de depuradoras de agua. Puesto que las aguas industriales generalmente no poseen un máximo de extinción específico, son necesarios análisis adicionales con longitudes de ondas de 525 nm y 620 nm. En caso de duda realizar previamente un escaneo de longitud de ondas, con la función "Spectrum" (Mode 53), entre 330 nm y 780 nm.

1.1 Métodos



Color, auténtico y aparente (APHA platino-cobalto método estándar)

0 – 500 unidades de Pt-Co

Preparación del ensayo (Obser. 4):

Punto A

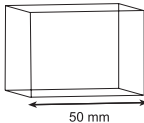
Filtrar aproximadamente **50 ml de agua desionizada** a través de un filtro de membrana con un tamaño de poros de 0,45 µm.

Eliminar el filtrado y volver a filtrar aprox. **50 ml de agua desionizada**. Guardar este filtrado para el equilibrio a cero.

Punto B

Filtrar aproximadamente **50 ml de la muestra de agua** a través del mismo filtro.

Guardar este filtrado para la medición de prueba.



1. Llenar una cubeta de 50 mm con **agua desionizada** (del punto A).
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición y vaciarla completamente.
5. Enjuagar previamente la cubeta con la muestra de agua filtrada (del punto B) y luego llenarla con esta muestra.
6. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
7. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en unidades de Pt-Co.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Originalmente la escala colorimétrica de A. Hazen fue desarrollada como escala de comparación visual.
Es por ello necesario comprobar, que el máximo de extinción de la prueba acuosa se encuentre en el campo de medición entre 420 nm hasta 470 nm, puesto que este método sólo es apto para pruebas acuosas coloreas de color amarillo a amarillo-marrón. Si fuese necesario decidir mediante observación visual.
2. El método está calibrado básicamente con los estándares expuestos en „Standard methods for the Examination of Water and Wastewater“ (véase también EN ISO 7887:1994).
1 unidad còlorea Pt-Co $\hat{=}$ 1 mg/l de Platino como ión cloroplatinado
3. El límite de determinación calculado para este método es de aprox. 10 mg/l Pt.
4. La palabra color puede ser expresada como color „auténtico“ y „aparente“.
Como color aparente se entiende el color de una solución, que no ha sido originado solamente por sustancias disueltas en la prueba, sino también por materias suspendidas. Las instrucciones describen la definición del color auténtico por filtración de la muestra de agua. Para la definición del color aparente se utilizará tanto agua desionizada sin filtrar, como también una muestra de agua sin filtrar.
5. Toma de prueba, conservación y almacenamiento:
Añadir la prueba acuosa directamente a un recipiente limpio de vidrio o plástico, analizándola, si fuera posible, inmediatamente después de la toma. De no ser posible el análisis inmediato, llenar el recipiente hasta el borde, cerrándolo fuertemente con su tapa. No agitar la prueba y evitar un contacto prolongado con el aire.
La prueba se puede almacenar en lugar oscuro, a 4°C durante 24 horas; antes de realizar la determinación deberá restablecerse la temperatura ambiental de la prueba acuosa.

1.1 Métodos



Cromo con reactivo Powder Pack

0,005 – 0,5 mg/l Cr / 5 – 500 µg/l Cr



Cromo con reactivo Powder Pack

0,02 – 2 mg/l Cr

Cromo

>> diff
Cr (IV)
Cr (III + VI)

Se visualiza la siguiente selección:

>> diff

para las determinaciones diferenciadas de cromo (VI), cromo (III) y cromo total

>> Cr (VI)

para la determinación de cromo (VI)

>> Cr (III + VI)

para la determinación de cromo total (suma Cr (III) + Cr (VI))

Seleccionar la determinación deseada mediante las teclas [▲] y [▼] y confirmar con tecla [↵].

1.1 Métodos



Cromo, determinación diferenciada con reactivo Powder Pack (PP)

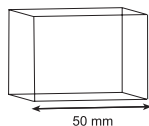
0,005 – 0,5 mg/l Cr / 5 – 500 µg/l Cr



Ø 16 mm

Disgregación:

1. Añadir **10 ml de prueba** en una cubeta de 16 mm.
2. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario PERSULF.RGT FOR CR** directamente de su envoltura.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
4. Colocar las cubetas durante **120 minutos a 100 °C** en un termo reactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termo-reactor.
(Atención: la cubeta está caliente)
Agitar la cubeta y dejar enfriar a temperatura ambiental.



50 mm

Realización de la determinación:

6. Llenar una cubeta de 50 mm con **agua desionizada**.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
8. Presionar la tecla **ZERO**.
9. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
10. Añadir a la prueba tratada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXVALENT** directamente de su envoltura (bajo punto 5).
11. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
12. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 50 mm.
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
14. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

1.1 Métodos



T1 aceptado
Preparar T2
Presionar TEST

Cuenta atrás
5:00

***,** mg/l Cr (VI)**
***,** mg/l Cr (III)**
***,** mg/l Cr tot**

15. A la segunda cubeta limpia de 16 mm añade **10 ml de agua de prueba**.
16. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXAVALENT** directamente de su envoltura.
17. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
18. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 50 mm.
19. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
20. Presionar la tecla **TEST**.
 Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

Se visualizará el resultado como:

mg/l Cr (VI)
 mg/l Cr (III)
 mg/l Cr Cromo total

Observaciones:

1. Con la realización de los puntos 1–14 se determinará la concentración total de cromo, a continuación entre los puntos 15–20 se determinará la concentración de cromo (VI). La concentración de Cromo (III) resultará de la diferencia entre cromo total y cromo (VI).
2. El valor de pH de la prueba deberá encontrarse entre 3 y 9.
3. Para perturbaciones por metales y materias oxidantes o reductoras, sobre todo en aguas altamente contaminadas (como aguas residuales, aguas de fabricas químicas), véase DIN 38 405-D 24 y Standard Methods of Water and Wastewater, 20th Edition, 1998.
4. ▲ mg/l
 ▼ µg/l

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
PERSULF.RGT FOR CR	Sobre de polvos / 100	537300
CHROMIUM HEXAVALENT	Sobre de polvos / 100	537310

1.1 Métodos

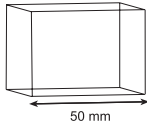
1

2

4

Cromo (VI) con reactivo Powder Pack (PP)

0,005 – 0,5 mg/l Cr / 5 – 500 µg/l Cr



Preparar Zero
Presionar Zero



1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Añadir **10 ml de prueba** en una cubeta de 16 mm.
6. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXAVALENT** directamente de su envoltura.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
8. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 50 mm.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cromo(VI).

Observaciones: véase la página anterior

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
PERSULF.RGT FOR CR	Sobre de polvos / 100	537300
CHROMIUM HEXAVALENT	Sobre de polvos / 100	537310

1.1 Métodos



Cromo total (Cr(III) + Cr(VI)) con reactivo Powder Pack (PP)

0,005 – 0,5 mg/l Cr / 5 – 500 µg/l Cr



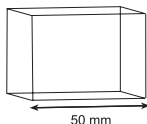
Ø 16 mm

Disgregación:

1. Añadir **10 ml de prueba** en una cubeta de 16 mm.
2. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario PERSULF.RGT FOR CR** directamente de su envoltura.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
4. Colocar las cubetas durante **120 minutos a 100 °C** en un termo reactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termo-reactor.

(Atención: la cubeta está caliente)

Agitar la cubeta y dejar enfriar a temperatura ambiental.



50 mm

**Preparar Zero
Presionar Zero**

Realización de la determinación:

6. Llenar una cubeta de 50 mm con **agua desionizada**.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
8. Presionar la tecla **ZERO**.
9. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
10. Añadir a la prueba tratada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXAVALENT** directamente de su envoltura.
11. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
12. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 50 mm.
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
14. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cromo total.

**Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test**

**Cuenta atrás
5:00**

1.1 Métodos



Cromo, determinación diferenciada con reactivo Powder Pack (PP)

0,02 – 2 mg/l Cr





Ø 16 mm

Disgregación:

1. Añadir **10 ml de prueba** en una cubeta de 16 mm.
2. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario PERSULF.RGT FOR CR** directamente de su envoltura.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
4. Colocar las cubetas durante **120 minutos a 100 °C** en un termoreactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termoreactor.
(Atención: la cubeta está caliente)
Agitar la cubeta y dejar enfriar a temperatura ambiental.

Realización de la determinación:

6. Colocar la cubeta tratada en el compartimento de medición, según posición .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Añadir a la prueba tratada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXAVALENT** directamente de su envoltura.
10. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
11. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
12. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

1.1 Métodos



T1 aceptado
Preparar T2
Presionar TEST

Cuenta atrás
5:00

***,** mg/l Cr (VI)**
***,** mg/l Cr (III)**
***,** mg/l Cr tot**

13. A la segunda cubeta limpia de 16 mm añada **10 ml de agua de prueba**.

16. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXAVALENT** directamente de su envoltura.

17. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.

16. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

17. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

Se visualizará el resultado como:

mg/l Cr (VI)

mg/l Cr (III)

mg/l Cr Cromo total

Observaciones:

- Con la realización de los puntos 1–12 se determinará la concentración total de cromo, a continuación entre los puntos 13–17 se determinará la concentración de cromo (VI). La concentración de Cromo (III) resultará de la diferencia entre cromo total y cromo (VI).
- El valor de pH de la prueba deberá encontrarse entre 3 y 9.
- Para perturbaciones por metales y materias oxidantes o reductoras, sobre todo en aguas altamente contaminadas (como aguas residuales, aguas de fabricas químicas), véase DIN 38 405-D 24 y Standard Methods of Water and Wastewater, 20th Edition, 1998.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
PERSULF.RGT FOR CR	Sobre de polvos / 100	537300
CHROMIUM HEXAVALENT	Sobre de polvos / 100	537310

1.1 Métodos

1

2

5

Cromo (VI) con reactivo Powder Pack (PP)

0,02 – 2 mg/l Cr



Ø 16 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Añadir **10 ml de prueba** en una cubeta de 16 mm.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXAVALENT** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

8. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cromo(VI).

Observaciones: véase la página anterior

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
PERSULF.RGT FOR CR	Sobre de polvos / 100	537300
CHROMIUM HEXAVALENT	Sobre de polvos / 100	537310

1.1 Métodos

1 2 5

Cromo total (Cr(III) + Cr(VI)) con reactivo Powder Pack (PP)



0,02 – 2 mg/l Cr



Disgregación:

1. Añadir **10 ml de prueba** en una cubeta de 16 mm.
2. Añada el contenido de **un sobre de polvos Vario PERSULF.RGT FOR CR** directamente de su envoltura.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
4. Colocar las cubetas durante **120 minutos a 100 °C** en un termo reactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termo-reactor.
(Atención: la cubeta está caliente)
Agitar la cubeta y dejar enfriar a temperatura ambiental.

Realización de la determinación:

6. Colocar la cubeta tratada en el compartimento de medición, según posición .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Añadir a la prueba tratada el contenido de **un sobre de polvos Vario CHROMIUM HEXAVALENT** directamente de su envoltura.
10. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
11. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
12. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de cromo total.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

1.1 Métodos



CyA-TEST (Ácido cianúrico) con tableta

0 – 160 mg/l CyA



Ø 24 mm

1. Llenar una cubeta de 24 mm con **5 ml de prueba y con 5 ml de agua desionizada** (Obs.1), cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta CyA-TEST** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta (Obs. 2,3).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
8. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de ácido cianúrico

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Agua desionizada o agua potable libre de ácido cianúrico.
2. Ácido cianúrico produce un enturbiamiento muy fino de carácter lechoso.
Partículas (sueltas) individuales no se deberá a la presencia de ácido cianúrico.
3. Disolver totalmente la tableta (agitar aprox. 1 minuto).
Partículas no disueltas pueden producir resultados mayores.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
CyA-TEST	Tableta / 100	511370BT

1.1 Métodos

1 6 5

DEHA (N,N-Dietilhidroxilamina) con tableta y reactivo líquido

20 – 500 µg/l DEHA



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llene una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa. (Obs. 2).
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

3. Presionar la tecla **ZERO**.

4. Saque la cubeta del compartimento de medición.

5. Colocar la botella cuentagotas en posición vertical y presione la botella lentamente, para añadir al vaso gotas de igual tamaño:

6 gotas de solución (0,25ml) DEHA

6. Cierre a continuación la cubeta con su tapa y agitar a continuación para mezclar su contenido.

7. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta DEHA** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.

8. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.

9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ . (Obs. 4)

10. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en µg/l DEHA.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Campo de aplicación: determinación de residuos inhibidores de corrosión (ligadores de oxígeno) en aguas de calderas o condensadas.
2. Para minimizar errores por residuos férricos, lave antes de su uso los aparatos de vidrio necesarios con una solución de ácido clorhídrico (aprox. 20%), enjuagándolos a continuación con agua desionizada.
3. La temperatura ideal para reacciones coloreas exactas, será de $20^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$.
4. Colocar la cubeta de prueba y la cubeta en blanco durante la reacción colorea en un lugar oscuro. La exposición a luz solar durante la reacción colorea produce resultados mayores.
5. Perturbaciones:
 - Hierro (II) perturba en todas las concentraciones. Para de determinación de concentraciones de hierro (II) repita la determinación sin añadir la solución de DEHA. Si la concentración de hierro (II) fuese mayor a $20 \mu\text{g/l}$, descuenta este valor leído del resultado de la determinación DEHA.
 - Sustancias, que reducen el hierro (III) interfieren la determinación. Sustancias que complejan fuertemente el hierro, pueden alterar la determinación.
 - Las sustancias a continuación pueden alterar la determinación a partir de las siguientes concentraciones:

Borato (como $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$)	500 mg/l
Cobalto	0,025 mg/l
Cobre	8,0 mg/l
Dureza (como CaCO_3)	1000 mg/l
Lignosulfonatos	0,05 mg/l
Manganeso	0,8 mg/l
Molibdeno	80 mg/l
Niquel	0,8 mg/l
Fosphato	10 mg/l
Fosfonato	10 mg/l
Sulfato	1000 mg/l
Cinc	50 mg/l

6. Es posible realizar un cambio de unidad de mg/l a $\mu\text{g/l}$. La visualización de mg/l se redondeará, por ejemplo:
 $25 \mu\text{l} = 0,025 \text{ mg/l} \rightarrow$ visualización 0,03 mg/l.

▲ mg/l
▼ $\mu\text{g/l}$

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DEHA solución aprox. 60 Test	Reactivo líquido / 15 ml	461185
DEHA solución aprox. 400 Test	Reactivo líquido / 100 ml	461181
DEHA	Tableta / 100	513220BT

1.1 Métodos

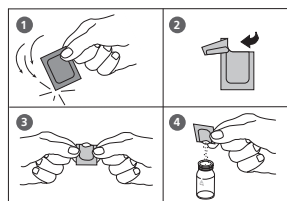
1 6 7

DEHA (N,N-Dietilhidroxilamina) con Powder Pack y reactivo líquido

0,02 – 0,5 mg/l DEHA / 20 – 500 µg/l DEHA



Preparar 2 cubetas limpias de 24 mm (Obs. 2)
Marcar una cubeta como cubeta en blanco.



1. Añada a una cubeta limpia de 24 mm **10 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco).
2. A la segunda cubeta limpia de 24 mm añada **10 ml de prueba** (cubeta de prueba).
3. Añada a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario OXYSCAV 1 Rgt** directamente de su envoltura.
4. Cierre las cubetas con sus tapas respectivas y agite a continuación hasta la disolución total.
5. Añada a cada cubeta **0,20 ml de solución VARIO DEHA 2 Rgt** (Obs. 4)
6. Cierre las cubetas con sus tapas respectivas y agite a continuación hasta la disolución total.
7. Presionar la tecla **[,]**.

Cuenta atrás

10:00

Inicio: ↴

Espera 10 minutos como periodo de reacción (Obs. 5).

Finalizado el período de reacción prosiga como se describe a continuación.

8. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición **X**.
9. Presionar la tecla **ZERO**.
10. Saque a continuación la cubeta del compartimento de medición.
11. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición colocándola según posición **X**.
12. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado como DEHA.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Campo de aplicación: determinación de residuos inhibidores de corrosión (ligadores de oxígeno) en aguas de calderas o condensadas.
2. Para minimizar errores por residuos férricos, lave antes de su uso los aparatos de vidrio necesarios con una solución de ácido clorhídrico (aprox. 20%), enjuagándolos a continuación con agua desionizada.
3. La temperatura ideal para reacciones coloreas exactas, será de $25^{\circ}\text{C} \pm 3^{\circ}\text{C}$.
4. Dosifique el volumen con una pipeta clase A.
5. Colocar la cubeta de prueba y la cubeta en blanco durante la reacción colorea en un lugar oscuro. La exposición a luz solar durante la reacción colorea produce resultados mayores.
6. Perturbaciones:
 - Hierro (II) perturba en todas las concentraciones. Para de determinación de concentraciones de hierro (II) repita la determinación sin añadir la solución de VARIO DEHA 2 Rgt. Si la concentración de hierro (II) fuese mayor a $20 \mu\text{g/l}$, descuenta este valor leído del resultado de la determinación DEHA.
 - Sustancias, que reducen el hierro (III) interfieren la determinación. Sustancias que complejan fuertemente el hierro, pueden alterar la determinación.
 - Las sustancias a continuación pueden alterar la determinación a partir de las siguientes concentraciones:

Borato (como $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$)	500 mg/l
Cobalto	0,025 mg/l
Cobre	8,0 mg/l
Dureza (como CaCO_3)	1000 mg/l
Lignosulfonatos	0,05 mg/l
Manganeso	0,8 mg/l
Molibdeno	80 mg/l
Niquel	0,8 mg/l
Fosphato	10 mg/l
Fosfonato	10 mg/l
Sulfato	1000 mg/l
Cinc	50 mg/l

7. Es posible realizar un cambio de unidad de mg/l a $\mu\text{g/l}$. La visualización de mg/l se redondeará, por ejemplo:
 $25 \mu\text{l} = 0,025 \text{ mg/l} \rightarrow$ visualización 0,03 mg/l.

▲ mg/l
▼ $\mu\text{g/l}$

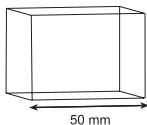
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO OXYSCAV 1 Rgt VARIO DEHA 2 Rgt solución	Set (100 Test) Sobre de polvos / 200 Reactivo líquido / 100 ml	536000

1.1 Métodos



Dióxido de cloro, en ausencia de cloro con tableta

0,05 – 1 mg/l ClO₂



1. Llenar una cubeta de 50 mm con **la prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. **Enjuagar** un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba**. Agitar para disolver la tableta.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de dióxido de cloro.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados de la determinación de dióxido de cloro. Para evitar estas alteraciones, los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro. Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de dióxido de cloro, por ejemplo al pipetar o agitar. Realizar la determinación inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2– 6,5. Por ello poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH. Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas se han de neutralizar antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico ó 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Enturbiamientos (resultados erróneos probables)
Pruebas con altas concentraciones de calcio* (y/o altamente conductivas*) pueden producir con la tableta DPD nº1 el enturbiamiento de la prueba pudiendo ocasionar resultados erróneos. En este caso se utilizará como alternativa la tableta DPD nº1 High Calcium.
** No se pueden dar valores exactos, ya que el enturbiamiento producido depende del tipo y composición de la prueba acuosa.*
5. Concentraciones mayores a 19 mg/l de dióxido de cloro pueden conducir a resultados de hasta 0 mg/l dentro del campo de medición. En este caso se deberá diluir la prueba con agua libre de dióxido de cloro. Añadir el reactivo a 10 ml de prueba diluida, repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad).
6. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el dióxido de cloro, lo que produce un resultado mas elevado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT

1.1 Métodos

1

2

0

Dióxido de cloro con tableta

0,05 – 2,5 mg/l ClO₂

Dióxido de cloro
>> junto a Cl
sin Cl

Se visualiza la siguiente selección:

>> junto a Cl

para la determinación de dióxido de cloro junto a cloro

>> sin Cl

para la determinación de dióxido de cloro en ausencia de cloro

Seleccionar la determinación deseada mediante las teclas [▲] y [▼] y confirmar con tecla [↵].

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados de la determinación de dióxido de cloro. Para evitar estas alteraciones, los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de dióxido de cloro, por ejemplo al pipetar o agitar.
Realizar la determinación inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2 – 6,5. Por ello poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas se han de neutralizar antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico ó 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Concentraciones mayores a 19 mg/l de dióxido de cloro pueden conducir a resultados de hasta 0 mg/l dentro del campo de medición. En este caso se deberá diluir la prueba con agua libre de dióxido de cloro. Añadir el reactivo a 10 ml de prueba diluida, repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad).
5. En el caso de resultados diferenciados se visualice **???**, véase la pagina 356.
6. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el dióxido de cloro, lo que produce un resultado mas elevado.

1.1 Métodos

1

2

0

Dióxido de cloro, en presencia de cloro con tableta

0,05 – 2,5 mg/l ClO₂



Ø 24 mm

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**.
2. Añadir **una tableta Glycine** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
4. **Llenar una segunda cubeta limpia con 10 ml de prueba** y cerrándola a continuación con su tapa.
5. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
6. Presionar la tecla **ZERO**.
7. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla**.
8. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
9. **Verter el contenido de la primera cubeta (solución de Glycine) en la anteriormente preparada cubeta**.
10. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
11. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
12. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

1.1 Métodos

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

13. Sacar **la cubeta** del compartimento de medición. Lavar minuciosamente la cubeta y su tapa, **añadiendo a continuación unas gotas de prueba**.
14. Añadir **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
15. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
16. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
17. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \bar{X} .
18. Presionar la tecla **TEST**.
19. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
20. Añadir **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
21. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
22. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \bar{X} .
23. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar 2 minutos como período de reacción.

T2 aceptado
Preparar T3
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

Una vez acabado el período de reacción se realizará automáticamente la determinación.

A continuación se visualizará el resultado como:

***,** mg/l ClO₂ [Cl]**

dióxido de cloro en mg/l de cloro
o

***,** mg/l ClO₂**

dióxido de cloro en mg/l de ClO₂.

***,** mg/l libre Cl**
***,** mg/l lig. Cl**
***,** mg/l total Cl**

mg/l de cloro libre
mg/l de cloro ligado
mg/l de cloro total

(Observaciones véase la próxima página)

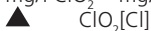
1.1 Métodos

Observaciones

(Dióxido de cloro en presencia de cloro):

1. El factor de reducción para el cálculo de dióxido de cloro (en unidades de cloro) a dióxido de cloro (como ClO_2) será de aprox. 0,4 (el factor exacto es de 0,38):

$$\text{mg/l ClO}_2 = \text{mg/l ClO}_2 [\text{Cl}] \times 0,38$$



(El anuncio de dióxido de cloro en unidades de cloro $\text{ClO}_2[\text{Cl}]$ proviene del área de las normas para piscinas correspondiente a DIN 19643.)

2. La concentración total de cloro visualizada incluye la concentración el dióxido de cloro (en unidades de cloro). El valor exacto de cloro total se calculará mediante la sustracción del valor de dióxido de cloro (en unidades de cloro) del valor de cloro total visualizado.
3. Véase también la pagina 125.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT
DPD No. 3	Tableta / 100	511080BT
GLYCINE	Tableta / 100	512170BT

1.1 Métodos

1 2 0

Dióxido de cloro, en ausencia de cloro con tableta

0,05 – 2,5 mg/l ClO₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir a estas gotas **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

***,** mg/l ClO₂ [Cl]**

***,** mg/l ClO₂**

A continuación se visualizará el resultado como

dióxido de cloro en mg/l de cloro

dióxido de cloro en mg/l de ClO₂

Observaciones:

véase la pagina 125

1.1 Métodos

3 5 0

Dióxido de silicio con tableta

0,05 – 3 mg/l SiO₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

Cuenta atrás
5:00
Inicio: ↵

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm **con 10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta SILICA No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Presionar tecla [\leftarrow]. Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:
8. Añadir a la misma cubeta **una tableta SILICA PR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
9. Añadir a continuación **una tableta SILICA No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
10. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
11. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
12. Presionar la tecla **TEST**. Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Una vez acabado el período de reacción se realizará automáticamente la determinación

En la pantalla aparecerá el resultado en mg/l de dióxido de silicio.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Cumplir estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
2. Fosfatos no producen perturbaciones bajo estas condiciones de reacción.
3. Factor de reducción:
 $\text{mg/l Si} = \text{mg/l SiO}_2 \times 0,47$
4. \blacktriangle SiO₂
 \blacktriangledown Si

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set SILICA No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517671BT
SILICA No. 1	Tableta / 100	513130BT
SILICA No. 2	Tableta / 100	513140BT
SILICA PR	Tableta / 100	513150BT

1.1 Métodos



Dióxido de silicio LR con Powder Pack y reactivo líquido

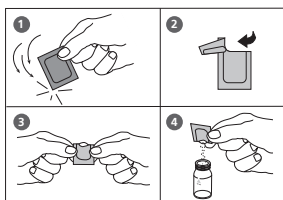
0,1 – 1,6 mg/l SiO₂



Ø 24 mm

Cuenta atrás 1
4:00

Inicio: ↓



Cuenta atrás 2
1:00

Inicio: ↓

Preparar Zero
Presionar Zero

Cuenta atrás
2:00

Preparar 2 cubetas limpias de 24 mm (Obs. 2).

Marcar una cubeta como cubeta en blanco.

1. Llene cada cubeta con **10 ml de prueba**.
2. Añada a cada cubeta **0,5 ml de solución reactivo Vario Molybdate 3**.
3. Cierre las cubetas con sus tapas respectivas y agite a continuación para mezclar su contenido (Obs.1).
4. Presionar la tecla [↵].

Espera **4 minutos como período de reacción** (Obs. 2).

Finalizado el período de reacción prosiga como se describe a continuación:

5. Añada a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Silica Citric Acid F10** directamente de su envoltura.
6. Cierre las cubetas con su tapa y agite a continuación hasta la disolución total de los polvos.
7. Presionar la tecla [↵].

Espera **1 minuto como período de reacción** (Obs. 3).

Finalizado el período de reacción continúe de la forma siguiente:

8. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, según posición X.
9. Añada a cubeta de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario LR Silica Amino Acid F F10** directamente de su envoltura.
10. Cierre la cubeta con su tapa y agite a continuación hasta la disolución total de los polvos.
11. Presionar la tecla **ZERO** (cubeta en blanco se encuentra en el compartimento de medición – véase punto n° 8)

Espera **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación en blanco.

1.1 Métodos

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

12. Saque la cubeta del compartimento de medición.
13. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, según posición Σ .
14. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado de dióxido de silicio en mg/l.

Observaciones:

1. Cierre las cubetas inmediatamente después de añadir la solución reactiva Vario Molydate 3; de lo contrario se producirán resultados mas bajos.
2. El período de reacción de 4 minutos se refiere a una temperatura de la prueba de 20°C. Para una temperatura de 30°C se mantendrá un tiempo de reacción de 2 minutos, con una temperatura de 10°C el tiempo de reacción será de 8 minutos.
3. El período de reacción de 1 minuto es válido para una temperatura de prueba de 20°C. Para una temperatura de 30°C se mantendrá un reacción será de 30 segundos, con 10°C el tiempo de reacción será de 2 minutos.
4. Perturbaciones:

Sustancia	Perturbación
Hierro	Perturba con grandes concentraciones
Fosfato	Hasta 50 mg/l PO ₄ no perturba
	Con 60 mg/l PO ₄ perturba aprox. – 2%
	Con 75 mg/l PO ₄ perturba aprox. – 11%
Sulfuros	Perturban en todas las concentraciones

Ocasionalmente las pruebas acuosas contienen formas de ácido silícico que reaccionan lentamente con molibdeno. La clase exacta de estas formas se desconocen por el momento.

Mediante un tratado previo con bicarbonato sódico y seguidamente con ácido sulfúrico se pueden transformar esta formas a sustancias mas reactivas (Instrucciones en „Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater“ bajo „Silica-Digestion with Sodium Bicarbonate“).

5. \blacktriangle SiO₂
 \blacktriangledown Si

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO LR Silica Amino Acid F10 VARIO Silica Citric Acid F10 VARIO Molydate 3	Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 200 Reactivo líquido / 2x 50 ml	535690

1.1 Métodos

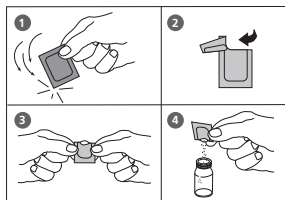
3 5 2

Dióxido de silicio HR con reactivo Powder Pack (PP)

1 – 100 mg/l SiO₂



Preparar Zero Presionar Zero



Cuenta atrás
10:00
Inicio: ↻

1. Llene una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Saque la cubeta del compartimento de medición.
5. Añada a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Silica HR Molybdate F10** directamente a la misma prueba.
6. Cierre la cubeta con su tapa y agite a continuación hasta la disolución total de los polvos.
7. Añada a la misma prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Silica HR Acid Rgt F10** directamente de su envoltura (Obs.2).
8. Cierre la cubeta con su tapa y agitar para mezclar su contenido.
9. Presionar la tecla [↵].
Espere **10 minuto como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción prosiga como se describe a continuación:
10. Añada a la misma prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Silica Citric Acid F10** directamente de su envoltura (Obs.3)

1.1 Métodos

- Cierre la cubeta con su tapa y agite a continuación, hasta la disolución total de los polvos.
- Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

- Presionar la tecla **TEST**.

Espera **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado de dióxido de silicio en mg/l.

Observaciones:

- La prueba deberá poseer una temperatura entre 15°C y 20°C.
- La presencia de dióxido de silicio o fosfato producirá un color amarillo.
- El color amarillo producido por el fosfato se eliminará como se describe en el siguiente punto.
- Perturbaciones:

Sustancia	Perturbación
Hierro	Perturba con grandes concentraciones
Fosfato	Hasta 50 mg/l PO ₄ no perturba
	Con 60 mg/l PO ₄ perturba aprox. – 2%
	Con 75 mg/l PO ₄ perturba aprox. – 11%
Sulfuros	Perturban en todas las concentraciones

Ocasionalmente las pruebas acuosas contienen formas de ácido silícico que reaccionan lentamente con molibdeno. La clase exacta de estas formas se desconocen por el momento.

Mediante un tratado previo con bicarbonato sódico y seguidamente con ácido sulfúrico se pueden transformar estas formas a sustancias más reactivas (Instrucciones en „Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater“ bajo „Silica-Digestion with Sodium Bicarbonate“).

-  SiO₂
 Si

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Silica HR Molybdate F10 VARIO Silica HR Acid Rgt F10 VARIO Silica HR Citric Acid F10	Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 100	535700

1.1 Métodos



DQO LR (campo de medición bajo) con test de cubetas

3 – 150 mg/l O₂



Ø 16 mm

1. Abrir una cubeta con tapa roscada blanca y añadir **2 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco (Obs.1)).
2. Abrir una segunda cubeta de tapa roscada blanca y añadir **2 ml de prueba acuosa** (cubeta de prueba).
3. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes. Agitar cuidadosamente el contenido (**Atención: generación de calor**).
4. Colocar las cubetas durante **120 minutos a 150°C** en un termo reactor precalentado.
5. (**Atención: las cubetas están calientes**). Prendere le provette dal reattore e lasciare raffreddarsi fino a 60°C o meno. Mescoli con attenzione girando le provette ancora calde. In seguito lasciare raffreddarsi le provette giù a temperature ambientale ed effettuare la misurazione soltanto da allorain poi.
6. Colocar la cubeta en blanco (observación 3,4) en el compartimento de medición, según posición Δ .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Colocar la cubeta con la prueba acuosa (observación 3, 4) en el compartimento de medición según la posición Δ .
10. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de DQO.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Caracterizar la cubeta en blanco como tal. La cubeta en blanco es estable, si se deposita en un lugar oscuro, pudiéndose utilizar para determinaciones con cubetas del mismo batch.
2. No introducir las cubetas calientes en el compartimento de medición. Los mejores resultados se producirán dejando enfriar las cubetas durante la noche.
3. Partículas en suspensión en las cubetas, producen mediciones erróneas. Por ello es importante, introducir las cubetas cuidadosamente en el compartimento de medición, puesto que condicionado al método tiene lugar una precipitación, que se deposita en el fondo de la cubeta.
4. Antes de comenzar con la determinación, deberán estar las caras exteriores de las cubetas totalmente limpias y secas. Huellas dactilares o humedad en las superficies ópticas de las cubetas pueden producir mediciones erróneas.
5. Se pueden determinar pruebas acuosas con concentraciones que no sobrepasen los 1000 mg/l de cloro.
6. En casos excepcionales compuestos para los cuales la capacidad oxidativa del reactivo sea insuficiente, producen resultados erróneos.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
CSB VARIO LR 3 - 150 mg/l	1 Set (25 pruebas)	2420720

1.1 Métodos

1



3

1

DQO MR (campo de medición medio) con test de cubetas

20 – 1500 mg/l O₂



1. Abrir una cubeta con tapa rosca blanca y añadir **2 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco (Obs.1)).
2. Abrir una segunda cubeta de tapa rosca blanca y añadir **2 ml de prueba** acuosa (cubeta de prueba).
3. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes. Agitar cuidadosamente el contenido (**Atención: generación de calor**).
4. Colocar las cubetas durante **120 minutos a 150°C** en un termo reactor precalentado.
5. (**Atención: las cubetas están calientes**). Prendere le provette dal reattore e lasciare raffreddarsi fino a 60°C o meno. Mescoli con attenzione girando le provette ancora calde. In seguito lasciare raffreddarsi le provette giù a temperature ambientale ed effettuare la misurazione soltanto da allorain poi.
6. Colocar la cubeta en blanco (observación 3,4) en el compartimento de medición, según posición .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Colocar la cubeta con la prueba acuosa (observación 3, 4) en el compartimento de medición según la posición .
10. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de DQO.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Caracterizar la cubeta en blanco como tal. La cubeta en blanco es estable, si se deposita en un lugar oscuro, pudiéndose utilizar para determinaciones con cubetas del mismo batch.
2. No introducir las cubetas calientes en el compartimento de medición. Los mejores resultados se producirán dejando enfriar las cubetas durante la noche.
3. Partículas en suspensión en las cubetas, producen mediciones erróneas. Por ello es importante, introducir las cubetas cuidadosamente en el compartimento de medición, puesto que condicionado al método tiene lugar una precipitación, que se deposita en el fondo de la cubeta.
4. Antes de comenzar con la determinación, deberán estar las caras exteriores de las cubetas totalmente limpias y secas. Huellas dactilares o humedad en las superficies ópticas de las cubetas pueden producir mediciones erróneas.
5. Se pueden determinar pruebas acuosas con concentraciones que no sobrepasen los 1000 mg/l de cloro.
6. En casos excepcionales compuestos para los cuales la capacidad oxidativa del reactivo sea insuficiente, producen resultados erróneos.
7. Para conseguir una mayor exactitud, se recomienda utilizar el set de cubetas DQO LR, para el test COD LR.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
CSB VARIO MR 20 - 1500 mg/l	1 Set (25 pruebas)	2420721

1.1 Métodos





DQO HR (campo de medición alto) con test de cubetas

0,2 – 15 g/l O₂ (± 200 – 15000 mg/l O₂)



Ø 16 mm

1. Abrir una cubeta con tapa roscada blanca y añadir **0,2 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco (Obs.1)).
2. Abrir una segunda cubeta de tapa roscada blanca y añadir **0,2 ml de prueba acuosa** (cubeta de prueba).
3. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes. Agitar cuidadosamente el contenido (**Atención: generación de calor**).
4. Colocar las cubetas durante **120 minutos a 150°C** en un termo reactor precalentado.
5. (**Atención: las cubetas están calientes**). Prendere le provette dal reattore e lasciare raffreddarsi fino a 60°C o meno. Mescoli con attenzione girando le provette ancora calde. In seguito lasciare raffreddarsi le provette giù a temperature ambientale ed effettuare la misurazione soltanto da allorain poi.
6. Colocar la cubeta en blanco (observación 3,4) en el compartimento de medición, según posición .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Colocar la cubeta con la prueba acuosa (observación 3, 4) en el compartimento de medición según la posición .
10. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en **g/l** de DQO.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Caracterizar la cubeta en blanco como tal. La cubeta en blanco es estable, si se deposita en un lugar oscuro, pudiéndose utilizar para determinaciones con cubetas del mismo batch.
2. No introducir las cubetas calientes en el compartimento de medición. Los mejores resultados se producirán dejando enfriar las cubetas durante la noche.
3. Partículas en suspensión en las cubetas, producen mediciones erróneas. Por ello es importante, introducir las cubetas cuidadosamente en el compartimento de medición, puesto que condicionado al método tiene lugar una precipitación, que se deposita en el fondo de la cubeta.
4. Antes de comenzar con la determinación, deberán estar las caras exteriores de las cubetas totalmente limpias y secas. Huellas dactilares o humedad en las superficies ópticas de las cubetas pueden producir mediciones erróneas.
5. Se pueden determinar pruebas acuosas con concentraciones que no sobrepasen los 10.000 mg/l de cloro.
6. En casos excepcionales compuestos para los cuales la capacidad oxidativa del reactivo sea insuficiente, producen resultados erróneos.
7. Para conseguir una mayor exactitud, se recomienda utilizar el set de cubetas DQO MR, para pruebas con una concentración menor a 1 g/l DQO. Así mismo se recomienda utilizar el set de cubetas DQO LR con el test COD MR, o para pruebas debajo de 0,1 mg/l COD usar el test COD LR.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
CSB VARIO HR 200 - 15000 mg/l	1 Set (25 pruebas)	2420722

1.1 Métodos

2 0 0

Dureza, total con tableta

2 – 50 mg/l CaCO_3



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba acuosa **una tableta HARDCHECK P** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

8. Presionar tecla **TEST**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

En la pantalla aparecerá el resultado en mg/l de dureza total.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de diluirse a un valor de pH entre pH 4 y pH 10 antes de realizar el análisis (con 1 mol/l ácido clorhídrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
2. Tabla de reducción:

	mg/l CaCO ₃	°dH	°fH	°eH
1 mg/l CaCO ₃	----	0,056	0,10	0,07
1 °dH	17,8	----	1,78	1,25
1 °fH	10,0	0,56	----	0,70
1 °eH	14,3	0,80	1,43	----

3. ▲ CaCO₃
°dH
°eH
°fH
▼ °aH

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
HARDCHECK P	Tableta / 100	515660BT

1.1 Métodos



Dureza, total HR con tableta

20 – 500 mg/l CaCO₃



Ø 24 mm

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **1 ml de prueba y con 9 ml de agua desionizada** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba acuosa **una tableta HARDCHECK P** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

Preparar Zero
Presionar Zero

8. Presionar tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

En la pantalla aparecerá el resultado en mg/l de dureza total.

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de diluirse a un valor de pH entre pH 4 y pH 10 antes de realizar el análisis (con 1 mol/l ácido clorhídrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
2. Tabla de reducción:

	mg/l CaCO ₃	°dH	°fH	°eH
1 mg/l CaCO ₃	----	0,056	0,10	0,07
1 °dH	17,8	----	1,78	1,25
1 °fH	10,0	0,56	----	0,70
1 °eH	14,3	0,80	1,43	----

3. ▲ CaCO₃
°dH
°eH
°fH
▼ °aH

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
HARDCHECK P	Tableta / 100	515660BT

1.1 Métodos

3 1 5

Fenol con tableta

0,1 – 5 mg/l C_6H_5OH



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición ∇ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta PHENOLE No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
6. Añadir a la misma prueba **una tableta PHENOLE No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición ∇ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

9. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de fenol.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Este método detecta orto- y meta fenoles sustituidos; no se detectan todos los para-fenoles sustituidos (véase: "Standard Methods for Examination of Water and Wastewater, 20th Edition, 5-40 f").
2. La prueba acuosa debe tener un valor de pH entre 3 y 11.
3. Sustancias oxidativas, sustancias reductoras, sulfuros o partículas en suspensión pueden provocar interferencias. Para evitarlas destilar la prueba acuosa (véase: "Standard Methods for Examination of Water and Wastewater, 20th Edition, 5-40f").
4. Posiblemente se deberán de destilar también aguas residuales o aguas marinas.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
PHENOLE No. 1	Tableta / 100	515950
PHENOLE No. 2	Tableta / 100	515960BT

1.1 Métodos

1 7 0

Fluoruro con reactivos líquidos


0,05 – 1,5 mg/l F



Ø 24 mm

Véase las Observaciones

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba exactos** (véase obs. 4) cerrándola a continuación con su tapa.

2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .


3. Presionar la tecla **ZERO**.

4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

5. Añadir a los 10 ml de prueba acuosa **2 ml exactos de solución reactiva SPADNS** (véase obs. 4).

¡Atención:
la cubeta se encuentra llena hasta el borde!

6. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar a continuación su contenido.

7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

8. Presionar tecla **TEST**.

En la pantalla aparecerá el resultado como fluoruro en mg/l.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

1.1 Métodos

Observaciones:

1. El ajuste del aparato y la determinación se deberán de realizar con el mismo batch del reactivo-SPADNS. El ajuste del aparato se deberá realizar para cada nuevo batch de reactivo-SPADNS (véase Standard Methods 20th, 1998, APHA, AWWA, WEF 4500-F- D. S.4.82). El procedimiento está descrito bajo el capítulo 2.4.5 "Calibración Mode 40" en la página 321.
2. En el ajuste y la determinación realizar la calibración a cero y el análisis con la misma cubeta, ya que las cubetas entre sí pueden poseer tolerancias mínimas.
3. Las soluciones e calibración y las pruebas acuosas a analizar, deberán de poseer la misma temperatura ($\pm 1^{\circ}\text{C}$).
4. El resultado del análisis depende de las añadiduras exactas de prueba y solución reactiva. Para ello, dosificar la prueba y el reactivo solamente con una pipeta de 10 ml ó 2 ml.
5. La exactitud del método disminuye con concentraciones mayores a 1,2 mg/l Fluoruro. Aunque los resultados de la mayoría de las aplicaciones son suficientemente exactos, es posible mejorar su exactitud, si antes de realizar la determinación se diluye la prueba 1:1, multiplicando a continuación el resultado por 2.
6. El reactivo SPADNS contiene arsenito.
Concentraciones de cloro hasta 5 mg/l no producen perturbaciones.
7. Pruebas acuosas marinas y aguas residuales deberán destilarse previamente.
8. Es apropiado utilizar cubetas especiales (de mayor volumen de llenado).

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SPADNS Reactivo	Reactivo líquido / 250 ml	467481
Estándar floururos	Solución / 30 ml	205630

1.1 Métodos



Formaldehído con MERCK Spectroquant® Test en cuvette, N° 1.14678.0001

1 – 5 mg/l HCHO

Preparar 2 cubetas limpias y vacías.
Marque una cubeta como prueba en blanco.

1. Pipetar en ambas cubetas **4,5 ml de reactivo HCHO-1. (Atención: reactivo contiene ácido sulfúrico concentrado véase obs.4)**
2. Añada a cada cubeta **una micro-cuchara graduada de reactivo HCHO-2.**
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total del reactivo.
4. En una de las anteriormente preparadas cubetas, añadir **3 ml de agua desionizada (ensayo en blanco).**
5. A la otra cubeta añadir **3 ml de prueba (prueba).**
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
7. Presionar la tecla [**↓**].
Esperar **10 minutos como período de reacción.**

Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:

8. Llenar una **cubeta de 10 ml** con el **ensayo en blanco** anteriormente preparado.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **ZERO**.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
12. Añadir **la prueba en la cubeta de 10 mm.**
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
14. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado mg/l de formaldehído.

Cuenta atrás
10:00
Inicio: ↓



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Este método se trata sobre un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran en la pagina web www.merckmillipore.com)
3. Spectroquant® es una marca registrada de la firma Merck KGaA.
4. Mantener medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante el proceso completo.
5. Debido a que la reacción depende de la temperatura, **realizar la determinación entre 10°C y 20°C** (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
6. Dosificar con una pipeta volumétrica de 3 ml (clase A).

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14678.0001	Test en cuvette / aprox. 50-75 Tests	420751

1.1 Métodos



Formaldehído con MERCK Spectroquant® Test en cuvette, N° 1.14678.0001

0,02 – 1 mg/l HCHO

Preparar 2 cubetas limpias y vacías.
Marque una cubeta como prueba en blanco.

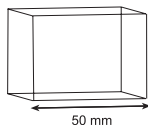
1. Pipetar en ambas cubetas **4,5 ml de reactivo HCHO-1. (Atención: reactivo contiene ácido sulfúrico concentrado véase obs.4)**
2. Añada a cada cubeta **una micro-cuchara graduada de reactivo HCHO-2.**
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total del reactivo.
4. En una de las anteriormente preparadas cubetas, añadir **3 ml de agua desionizada (ensayo en blanco).**
5. A la otra cubeta añadir **3 ml de prueba (prueba)**
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
7. Presionar la tecla [**↵**].
Esperar **10 minutos como período de reacción.**

Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:

8. Llenar una **cubeta de 50 ml** con el **ensayo en blanco** anteriormente preparado.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **ZERO**.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
12. Añadir **la prueba en la cubeta de 50 mm.**
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
14. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de formaldehído.

Cuenta atrás
10:00
Inicio: ↵



Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Este método se trata sobre un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran en la pagina web www.merckmillipore.com)
3. Spectroquant® es una marca registrada de la firma Merck KGaA.
4. Mantener medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante el proceso completo.
5. Debido a que la reacción depende de la temperatura, **realizar la determinación entre 10°C y 20°C** (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
6. Dosificar con una pipeta volumétrica de 3 ml (clase A).

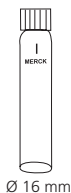
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14678.0001	Test en cuvette / aprox. 50-75 Tests	420751

1.1 Métodos




Formaldehído con MERCK Spectroquant® Test en cuvette, N° 1.14500.0001

0,1 – 5 mg/l HCHO




Ø 16 mm

Preparar dos cubetas de reacción.
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

1. Añada a cada cubeta **una micro-cuchara graduada de reactivo HCHO-1K**.
2. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitar enérgicamente a continuación hasta la disolución total del reactivo.
3. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **2 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6)**.
4. A la otra cubeta añadir **2 ml de prueba (prueba, Obs. 6)**.
5. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes, presionándola bien por la tapa y oscilar cuidadosamente para mezclar su contenido. **(Atención: la cubeta se calentará)**
6. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición .

Preparar Zero
Presionar Zero

7. Presionar la tecla **ZERO**.

Cuenta atrás
5:00
Inicio: 

8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.


9. Presionar la tecla **[↵]**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:

1.1 Métodos

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

10. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición .

11. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado mg/l de formaldehído.

Observaciones:

1. Este método se trata sobre un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran en la pagina web www.merckmillipore.com)
3. Spectroquant® es una marca registrada de la firma Merck KGaA.
4. Mantener medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante el proceso completo.
5. Debido a que la reacción depende de la temperatura, **realizar la determinación entre 10°C y 20°C** (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
6. Dosificar con una pipeta volumétrica de 2 ml (clase A).
7. Los reactivos deberán de almacenarse cerrados a una temperatura entre +15°C y +25°C.
8. El valor de pH de la prueba se encontrará entre pH 0 y 13.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14500.0001	Test en cuvette / 25 Tests	420752

1.1 Métodos

- 3 2 6 Fosfato, total**
con test de cubetas, 0,02 – 1,1 mg/l P
Determinación de iones de orto-fosfato y fosfatos inorgánicos condensados y fosfatos orgánicos ligados
- 3 1 7 Fosfato, total LR**
con test de cubetas, 0,07 – 3 mg/l P
Determinación de iones de orto-fosfato y fosfatos inorgánicos condensados y fosfatos orgánicos ligados
- 3 1 8 Fosfato, total HR**
con test de cubetas, 1,5 – 20 mg/l P
Determinación de iones de orto-fosfato y fosfatos inorgánicos condensados y fosfatos orgánicos ligados
- 3 2 0 Fosfato, orto LR**
con tableta, 0,05 – 4 mg/l PO₄
Determinación de iones de orto-fosfato
- 3 2 1 Fosfato, orto HR**
con tableta, 1 – 80 mg/l PO₄
Determinación de iones de orto-fosfato
- 3 2 3 Fosfato, orto**
con reactivo Powder Pack, 0,06 – 2,5 mg/l PO₄
Determinación de iones de orto-fosfato
- 3 2 4 Fosfato, orto**
con test de cubetas, 0,06 – 5 mg/l PO₄
Determinación de iones de orto-fosfato
- 3 2 2 Fosfato, orto (Vanadato-Molibdato)**
con test de cubetas, 3 – 60 mg/l PO₄
Determinación de iones de orto-fosfato
- 3 2 5 Fosfato, hidrolizable mediante ácido**
con test de cubetas, 0,02 – 1,6 mg/l P
Determinación de iones de orto-fosfato y fosfatos inorgánicos condensados

Encontrará información adicional en las observaciones del método correspondiente.

1.1 Métodos

Observaciones:

La coloración azul en los métodos **317, 318, 320, 323, 324, 325, 326** se debe a la reacción del reactivo con iones de orto-fosfato. Fosfatos, que se encuentren condensados de forma orgánica o inorgánica condensados (meta-, piro-, poli-fosfatos), se deberán de transformar en orto-fosfatos antes de su determinación. El tratamiento de la prueba con ácidos y calor proporciona las condiciones ideales para la hidrólisis de los fosfatos inorgánicos condensados. Fosfatos orgánicamente ligados se transforman en orto-fosfatos mediante el calentamiento con ácido y persulfato.

La cantidad de fosfatos orgánicos ligados se calcula según:

$\text{mg/l fosfatos orgánicos} = \text{mg/l fosfato total} - \text{mg/l fosfato hidrolizable mediante ácido}$

En los métodos **321** y **322** los iones de ortofosfato con el reactivo vanadato-molibdato en solución ácida forman una mezcla de color amarillo.

Observaciones para tests de cubetas y tests con reactivo Powder Pack: **323, 324, 325, 326**

1. Campo de medición de aplicación: agua, aguas residuales, agua de mar
2. Pruebas altamente tamponadas o pruebas con valores de pH extremos se deberán de neutralizar dentro de un valor de pH 6 hasta 7 (con 1 mol/l de ácido clorhídrico ó 1 mol/l de hidróxido sódico).

3. Alteraciones:

Grandes enturbiamientos pueden producir resultados inconsistentes.

Sustancia perturbadora

Ácido sulfúrico
Aluminio
Arsénico
Cinc
Cobre
Cromo
Dióxido de silicio (ácido silícico)
Hierro
Niquel
Silicato

Interferencias a partir de :

en todas las cantidades
mayores de 200 mg/l
en todas las cantidades
mayores de 80 mg/l
mayores de 10 mg/l
mayores de 100 mg/l
mayores de 50 mg/l
mayores de 100 mg/l
mayores de 300 mg/l
mayores de 10 mg/l

1.1 Métodos

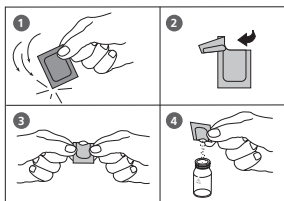
3 2 6

Fosfato, total con test de cubetas

0,02 – 1,1 mg/l P





Ø 16 mm



Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1. Abrir una **cubeta de desintegración PO₄-P Acid Reagent** con tapa blanca y añadir 5 ml de prueba.
2. Abrir y añadir directamente el contenido de **un sobre de polvos Vario Potassium Persulfate F10** (persulfato potásico) (obs.2).
3. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total.
4. Colocar la cubeta durante **30 minutos a 100°C** en un termo reactor precalentado.
5. Finalizada la desintegración, sacar la cubeta del termo reactor (**atención: la cubeta está caliente**). Dejar enfriar la cubeta hasta una temperatura ambiental.
6. Abrir la cubeta fría y añadir **2 ml de solución de hidróxido sódico 1,54 N**.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
9. Presionar la tecla **ZERO**.
10. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
11. Abrir y añadir directamente el contenido de **un sobre de polvos Vario Phos 3 F10** (obs.2).
12. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación (10 – 15 segundos) (obs.3).
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
14. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar 2 minutos como período de reacción.

Finalizado el período de reacción, se produce la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado de fosfato total como mg/l.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Utilizar durante la toda la determinación las medidas de seguridad necesarias, así como una buena técnica de laboratorio.
2. Usar un embudo al añadir el reactivo.
3. El reactivo no se disuelve totalmente.
4. Véase también página 157.
5. Factores de reducción:
 - mg/l PO_4 = mg/l P x 3,07
 - mg/l P_2O_5 = mg/l P x 2,29
6. ▲ P
 PO_4
 ▼ P_2O_5

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set: VARIO Acid Reagent Vial VARIO PHOSPHATE RGT F10 PP VARIO Potassium F10 Persulfate VARIO solución de hidróxido sódico 1,54 N VARIO agua desionizada	Set Cubeta de reacción / 50 Sobre de polvos / 50 Sobre de polvos / 50 Solución / 100 ml 100 ml	535210

1.1 Métodos



Fosfato, total LR con test de cubetas



0,07 – 3 mg/l P



Disgregación:

1. Abrir **una cubeta** y añadir **5 ml de prueba acuosa**.
2. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 4, blanco) de Phosphate-103**. (¡Cerrar inmediatamente la botella del reactivo!)
3. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
4. Colocar las cubetas durante **30 minutos a 100 °C** en un termoreactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termoreactor.
(¡Atención: la cubeta está caliente!)
Oscilar la cubeta y dejar enfriar hasta temperatura ambiental.

Realización de la determinación:

6. Colocar la cubeta en blanco (etiqueta roja) suministrada en el compartiendo de medición. Posición .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Añadir a la prueba tratada **2 gotas (0,1 ml) de solución Phosphate-101** (bajo punto 5).
10. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
11. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 4, blanco) de Phosphate-102**.
12. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total del reactivo.
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
14. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de Fosfato total.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. En caso de no realizar la disgregación (puntos 1 – 5) solo serán detectados ortofosfatos.
2. Véase también página 157.
3. ▲ P
PO₄
▼ P₂O₅

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: Reagent Vial Phosphat-103 Phosphat-101 Phosphat-102	Test de cubetas (Polvos, Reactivo líquido) / 24 Tests	2419019

1.1 Métodos

3

1

8

Fosfato, total HR con test de cubetas

1,5 – 20 mg/l P





Disgregación:

1. Abrir **una cubeta** y añadir **1 ml de prueba acuosa**.
2. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 4, blanco) de Phosphate-103**. (¡Cerrar inmediatamente la botella del reactivo!)
3. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
4. Colocar las cubetas durante **30 minutos a 100 °C** en un termoreactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termoreactor.

(¡Atención: la cubeta está caliente!)

Oscilar la cubeta y dejar enfriar hasta temperatura ambiental.

Realización de la determinación:

6. Colocar la cubeta en blanco (etiqueta roja) suministrada en el compartiendo de medición. Posición .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Añadir a la prueba tratada **2 gotas (0,1 ml) de solución Phosphate-101** (bajo punto 5).
10. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
11. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 4, blanco) de Phosphate-102**.
12. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total del reactivo.
13. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
14. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de Fosfato total.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. En caso de no realizar la disgregación (puntos 1 – 5) solo serán detectados ortofosfatos.
2. Véase también página 157.
3. ▲ P
 PO₄
 ▼ P₂O₅

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: Reagent Vial Phosphat-103 Phosphat-101 Phosphat-102	Test de cubetas (Polvos, Reactivo líquido) / 24 Tests	2420700

1.1 Métodos



Fosfato, orto LR con tableta

0,05 – 4 mg/l PO₄



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** acuosa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml prueba **una tableta PHOSPHATE No. 1 LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Añadir a la misma prueba **una tableta PHOSPHATE No. 2 LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar tecla **TEST**.
Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de orto-fosfato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Solamente reaccionan iones orto-fosfatos.
2. Cumplir estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
3. La prueba acuosa debería de tener un valor de pH entre 6 y 7.
4. Alteraciones:
Grandes concentraciones de Cu, Ni, Cr(III) , V(V) y W(VI) producen alteraciones debido a su coloración. Las alteraciones producidas por silicatos se enmascaran gracias al ácido cítrico presente en la tableta.
5. Véase también página 157.
6. Tabla de reducción:
 $\text{mg/l P} = \text{mg/l PO}_4 \times 0,33$
 $\text{mg/l P}_2\text{O}_3 = \text{mg/l PO}_4 \times 0,75$
7. ▲ PO_4
P
▼ P_2O_5

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set PHOSPHATE No. 1 / No. 2 LR	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517651BT
PHOSPHATE No. 1 LR	Tableta / 100	513040BT
PHOSPHATE No. 2 LR	Tableta / 100	513050BT

1.1 Métodos



Fosfato, orto HR con tableta

1 – 80 mg/l PO₄ (Obs. 1)



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** y cerrarla con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta PHOSPHATE HR P1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. A la misma prueba añadir **una tableta PHOSPHATE HR P2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Una vez finalizado el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.

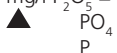
A continuación se visualizará el resultado en mg/l de orto-fosfato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. En caso de ensayos con un contenido de fosfato menor a 5 mg/l PO_4 se recomienda, realizar el análisis con un método con un margen de medida más bajo; p. ej. método n° 320 „Fosfato, orto LR con tableta“.
2. Solamente reaccionan iones de orto-fosfato.
3. Véase también página 157.
4. Factores:

$$\text{mg/l P} = \text{mg/l PO}_4 \times 0,33$$
$$\text{mg/l P}_2\text{O}_5 = \text{mg/l PO}_4 \times 0,75$$



P



Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set PHOSPHATE HR P 1 / P 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517661BT
PHOSPHATE HR P1	Tableta / 100	515810BT
PHOSPHATE HR P2	Tableta / 100	515820BT

1.1 Métodos



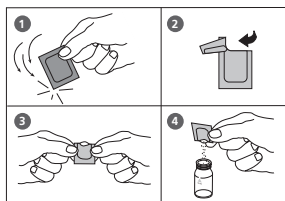
Fosfato, orto con reactivo Powder Pack (PP)

0,06 – 2,5 mg/l PO₄



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** y cerrarla con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido **de un sobre de polvos VARIO Phos 3 F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación (10 – 15 seg.) (obs.1).
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
8. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Una vez finalizado el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de orto-fosfato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. El reactivo no se disuelve completamente.
2. véase también página 157.
3. Factores de reducción:
 $\text{mg/l P} = \text{mg/l PO}_4 \times 0,33$
 $\text{mg/l P}_2\text{O}_5 = \text{mg/l PO}_4 \times 0,75$
4. ▲ PO_4
P
▼ P_2O_5

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO PHOS 3 F10	Sobre de polvos / 2 x 50 VARIO PHOSPHATE RGT. F10	531550

1.1 Métodos

3

2

4

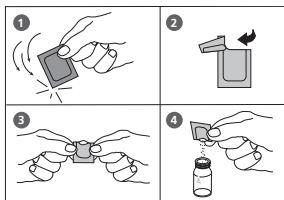
Fosfato, orto con test de cubetas

0,06 – 5 mg/l PO₄





Ø 16 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1. Abrir una **cubeta de desintegración PO₄-P Dilution** con tapa blanca y añadir **5 ml de prueba**.
2. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
3. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
4. Presionar la tecla **ZERO**.
5. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
6. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Phos 3 F10** directamente de su envoltura.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación (10 – 15 seg.) (obs.2).
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Una vez finalizado el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de orto-fosfato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Usar un embudo al añadir el reactivo.
2. El reactivo no se disuelve totalmente.
3. Véase también página 157.
4. Factores de reducción:
 $\text{mg/l PO}_4 = \text{mg/l P} \times 3,07$
 $\text{mg/l P}_2\text{O}_5 = \text{mg/l P} \times 2,29$
5. ▲ PO_4
P
▼ P_2O_5

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set: VARIO Dilution Vial VARIO PHOSPHATE RGT F10 PP VARIO agua desionizada	Set Cubeta de reacción / 50 Sobre de polvos / 50 100 ml	535200

1.1 Métodos





Fosfato, orto con test de cubetas

3 – 60 mg/l PO₄



Ø 16 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Colocar la cubeta en blanco (etiqueta roja) en el compartiendo de medición, según posición .
2. Presionar la tecla **ZERO**.
3. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
4. Abrir **una cubeta reactiva** y añadir **4 ml de la prueba**.
5. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
6. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
7. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **3 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
3:00

Una vez finalizado el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de orto-fosfato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Solamente reaccionan iones orto-fosfatos.

2. Véase también página 157.

3. ▲ P



Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Cubeta reactiva	Test de cubetas / 24	2420701

1.1 Métodos





Fosfato, hidrolizable mediante ácido con test de cubetas

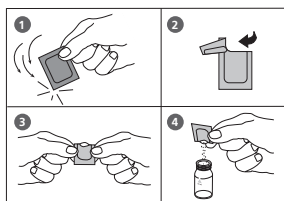
0,02 – 1,6 mg/l P



Ø 16 mm

1. Abrir una **cubeta de desintegración PO₄-P Acid Reagent** con tapa blanca y añadir **5 ml de prueba**.
2. Cerrar fuertemente la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
3. Colocar la cubeta durante **30 minutos a 100°C** en un termoreactor precalentado.
4. Finalizada la desintegración, sacar la cubeta del termo reactor (**atención: la cubeta está caliente**). Dejar enfriar la cubeta hasta una temperatura ambiental.
5. Abrir la cubeta fría y añadir **2 ml de solución de hidróxido sódico 1 N**.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
8. Presionar la tecla **ZERO**.
9. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
10. Abrir y añadir directamente el contenido de **un sobre de polvos Vario Phos 3 F10** (obs.2).
11. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación (10 – 15 segundos) (obs.3).
12. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
13. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar 2 minutos como período de reacción.

Preparar Zero
Presionar Zero



Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

Finalizado el período de reacción, se produce la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado como mg/l de fosfato hidrolizable mediante ácido.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Utilizar durante la toda la determinación las medidas de seguridad necesarias, así como una buena técnica de laboratorio.
2. Usar un embudo al añadir el reactivo.
3. El reactivo no se disuelve totalmente.
4. Véase también página 157.
5. Factores de reducción:
 $\text{mg/l PO}_4 = \text{mg/l P} \times 3,07$
 $\text{mg/l P}_2\text{O}_5 = \text{mg/l P} \times 2,29$
6. ▲ PO_4
 P
 ▼ P_2O_5

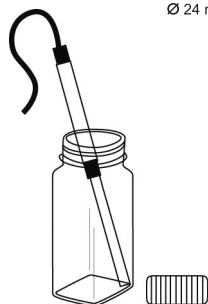
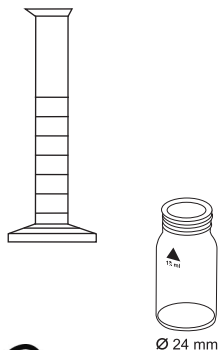
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set: VARIO Acid Reagent Vial VARIO PHOSPHATE RGT F10 PP VARIO Potassium F10 Persulfate VARIO solución de hidróxido sódico 1,54 N VARIO agua desionizada VARIO solución de hidróxido sódico 1,00 N	Set Cubeta de reacción / 50 Sobre de polvos / 50 Sobre de polvos / 50 Solución / 100 ml 100 ml Solución / 100 ml	535250

1.1 Métodos

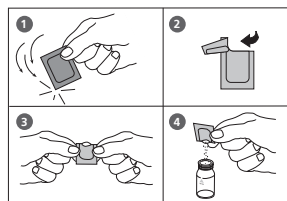
3 1 6

Fosfonatos Método persulfato-rayos UV-oxidación con reactivo Powder Pack

0 – 125 mg/l (véase tabla 1)



Cuenta atrás 1
10:00
Inicio: ↓



1. Elegir en la tabla 1 el volumen de la muestra adecuado (véase la próxima página).
2. Poner el volumen de la prueba elegido en una probeta graduada limpia de 50 ml. Si fuera necesario llenar hasta 50 ml y mezclar con agua desionizada.
3. Llenar una cubeta limpia de 24-mm hasta la marca de 10 ml con la **muestra preparada** (cubeta cero).
4. Llenar la cubeta con tapa con **25 ml de la muestra preparada**.
5. En la muestra de 25-ml agregar el contenido de **un sobre de polvos Vario Potassium Persulfate F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con la tapa y disolver el polvo moviéndola.
7. Mantener la lámpara ultra violeta en la muestra (Observ. 3, 4, 5).
Atención: ¡Usar gafas de protección contra rayos UV!
8. Encender la lámpara UV y esperar **10 minutos de tiempo de reacción**.
9. Cuando se haya terminado el Count-Down, apagar la lámpara UV y sacarla de la muestra.
10. Llenar una segunda cubeta limpia de 24-mm con **10 ml de la muestra de la cubeta cerrada** (cubeta de ensayo).

11. Agregar en cada cubeta (cubeta cero y cubeta de ensayo) el contenido de **un sobre de polvos Vario Phosphate Rgt. F10** directamente de su envoltura.
12. Cerrar las cubetas con la tapa y mezclar el contenido agitándolas (30 seg.) (Observ. 6).

1.1 Métodos

Preparar Zero
Presionar Zero

Cuenta atrás
2:00

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

13. Colocar la cubeta cero en el compartimento de medición, según posición Σ .

14. Presionar la tecla **ZERO**.

Esperar **2 minutos como período de reacción** (Obs. 7).

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

15. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

16. Colocar la cubeta de ensayo en el compartimento de medición, según posición Σ .

17. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l PO_4^{3-} .

Para la calculación de la verdadera concentración de fosfonato, el resultado indicado deberá ser multiplicado por el correspondiente factor de dilución de la tabla 1.

Para mantener la concentración de fosfonato activa, deberá ser multiplicada la verdadera concentración de fosfonato por el factor de conversión específico de la materia de la tabla 2.

Observaciones:

1. Enjuagar antes del análisis todas las probetas de vidrio con ácido clorhídrico diluido (1:1) y posteriormente con agua desionizada. No se deberán utilizar detergentes que contengan fosfatos.
2. Durante la disolución con rayos UV serán transformados los fosfonatos en ortofosfonatos. Este proceso normalmente será concluido después de 10 minutos. Las muestras orgánicas altamente recargadas o una lámpara UV débil, pueden, sin embargo, provocar una realización incompleta.
3. Lámpara UV disponible a petición.
4. Mientras esté funcionando la lámpara UV deberán llevarse puestas unas gafas de protección contra rayos UV.
5. Para el manejo de la lámpara UV deberá prestarse atención a las instrucciones del fabricante. No tocar la superficie de la lámpara UV. Las huellas dactilares caustican el vidrio. Entre las mediciones limpiar la lámpara UV con un paño suave y limpio.
6. El reactivo no se diluye completamente.
7. El tiempo de reacción indicado de 2 minutos se refiere a una temperatura de prueba de más de 15°C. Para una temperatura de prueba menor a los 15°C se deberá mantener un tiempo de reacción de 4 minutos.

Tablas:

véase la próxima página

1.1 Métodos

Tabla 1:

Margen de medida esperado (mg/L fosfonato)	Volumen de la muestra en ml	Factor
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

Tabla 2:

Tipo de fosfonato	Factor de conversión para la concentración activa de fosfonato
PBTC	2,840
NTP	1,050
HEDPA	1,085
EDTMPA	1,148
HMDTMPA	1,295
DETPMPA	1,207
HPA	1,490

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Potassium F10 Persulfate VARIO PHOSPHATE RGT F10 PP	Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 200	535220

1.1 Métodos

Los valores límites indicados bajan con un volumen de la muestra aumentado. Ejemplo: Con un volumen de prueba de 5 ml el valor límite es de 200 mg/l para el hierro. Si se utiliza un volumen de muestra de 10 ml, el valor límite baja a 100 mg/l.

Tabla 3:

Sustancias que alteran	Valor límite para un volumen de muestra de 5 ml
Aluminio	100 mg/l
Arseniato	altera en todas las concentraciones
1,2,3-benzotriazolo	10 mg/l
Bicarbonato	1000 mg/l
Bromuro	100 mg/l
Calcio	5000 mg/l
Ácido trans-1,2-diaminociclohexanon-N,N,N',N'-tetraacético	100 mg/l
Cloruro	5000 mg/l
Chromate	100 mg/l
Cobre	100 mg/l
Cianuro	100 mg/l; la disolución con rayos UV se deberá prolongar a 30 minutos
Diethanoldithiocarbamate	50 mg/l
EDTA	100 mg/l
Hierro	200 mg/l
Nitratos	200 mg/l
NTA	250 mg/l
Orto-Fosfatos	15 mg/l
Fosfito y organofosforados	se produce una reacción cuantitativa; los meta- y polifosfatos no alteran
Dióxido de silicio	500 mg/l
Silicatos	100 mg/l
Sulfatos	2000 mg/l
Sulfuro	altera en todas las concentraciones
Sulfitos	100 mg/l
Tiourea	10 mg/l
muestras fuertemente amortiguadas o muestras fuertemente alcalinas/ ácidas	puede sobrepasar la capacidad de amortiguación de los reactivos y requerir un tratamiento de las muestras

1.1 Métodos

2 0 5

Hidrazina con powder

0,05 – 0,5 mg/l N_2H_4 / 50 – 500 μ g/l N_2H_4



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** (obs. 1, 2), cerrar la cubeta con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

3. Presionar la tecla **ZERO**.

4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

5. Añadir a los 10 ml de prueba **1 g de polvos de TEST HYDRAZINE** (obs. 3).

6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total.

7. Presionar la tecla [\downarrow].

Esperar 10 minutos como período de reacción.

Una vez finalizado dicho período de reacción, continuar de la siguiente forma:

8. Eliminar mediante filtración (obs.4) la ligera precipitación, producida al añadir el reactivo.

9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de hidracina.

Cuenta atrás
10:00
Inicio: \downarrow

Zero aceptado
Presionar Test
Presionar TEST

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Si la prueba acuosa estuviese turbia, filtrarla antes de realizar la calibración a cero.
2. La temperatura de la prueba acuosa no deberá de sobrepasar los 21°C.
3. Con el uso de la cuchara de hidracina: 1 g equivale una cucharada.
4. Para precipitaciones ligeras se recomienda el uso de filtros de papel plegados de calidad.
5. Para determinar la maduración del reactivo (por ejemplo por un largo período de no uso) se realizará el test, descrito anteriormente con agua potable. Si el resultado se encontrase por encima del límite de detección, utilizar el reactivo solamente con restricciones (resultados con desviaciones mayores).
6. Es posible realizar un cambio de unidad de mg/l a µg/l.
La visualización de mg/l se redondeará, por ejemplo:
25 µl/l = 0,025 mg/l → visualización 0,03 mg/l.
7. ▲ mg/l
▼ µg/l

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Hydrazin polvos de TEST	Polvos / 30 g	462910
Cuchara		384930

1.1 Métodos

2 0 6

Hidrazina con Vario reactivo líquido

0,005 – 0,6 mg/l N_2H_4 / 5 – 600 $\mu\text{g/l}$ N_2H_4



Ø 24 mm

Preparar 2 cubetas de 24 mm limpias.
Marque una cubeta como prueba en blanco.

1. Añada a una cubeta limpia de 24 mm **10 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco).
2. Añadir a cubeta **1 ml VARIO Hydra 2 Rgt solución** (obs. 3).
3. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
4. Coloque la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
5. Presionar la tecla **ZERO**.
6. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
7. A la segunda cubeta limpia de 24 mm añada **10 ml de agua de prueba** (cubeta de prueba).
8. Añadir a cubeta **1 ml VARIO Hydra 2 Rgt solución**.
9. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
10. Coloque la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
11. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **12 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

En la pantalla aparecerá el resultado como hidracina.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
12:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Las pruebas no se pueden almacenar por lo que se deberán de analizar inmediatamente.
2. La temperatura de la prueba deberá de tener 21°C+-4°C.
3. El reactivo produce en el ensayo en blanco un ligero color amarillo.
4. Perturbaciones:
 - Amonio en concentraciones menores a 10 mg/l no produce perturbaciones. Con una concentración de aprox. 20 mg/l puede aumentar el resultado hasta un 20%.
 - Morfolina en concentraciones menores a 10 mg/l no produce perturbaciones.
 - Pruebas muy coloreaas o turbias:
Mezclar una parte de agua desionizada (agua destilada) con una parte de solución decolorante. Añadir una gota de esta solución a 25 ml de prueba y mezclar.
Utilizar 10 ml de esta solución tratada en lugar del agua desionizada en el punto 1.
Atención: utilizar en el punto 7 el agua de prueba sin tratar.
Principio: hidracina es oxidada por la solución desactivando la interferencia colorea durante el ensayo en blanco.
5. Es posible realizar un cambio de unidad de mg/l a µg/l.
La visualización de mg/l se redondeará, por ejemplo:
25 µl/l = 0,025 mg/l → visualización 0,03 mg/l.
6. ▲ mg/l
▼ µg/l

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
VARIO Hydra 2 Rgt solución	Reactivo líquido / 100 ml	531200

1.1 Métodos

2 1 8

Hierro con tableta

0,1 – 1 mg/l Fe

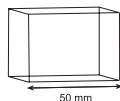


* Determinación de Fe²⁺ y Fe³⁺ disuelto total

2 1 9

Hierro con tableta

0,01 – 0,5 mg/l Fe



* Determinación de Fe²⁺ y Fe³⁺ disuelto total

2 2 0

Hierro con tableta

0,1 – 1 mg/l Fe



* Determinación de Fe²⁺ y Fe³⁺ disuelto total

2 2 2

Hierro con reactivo Powder Pack

0,1 – 3 mg/l Fe



* Determinación de hierro disuelto total y de la mayoría de hierro en forma no disuelta

2 2 3

Hierro, total con reactivo Powder Pack

0,1 – 1,8 mg/l Fe



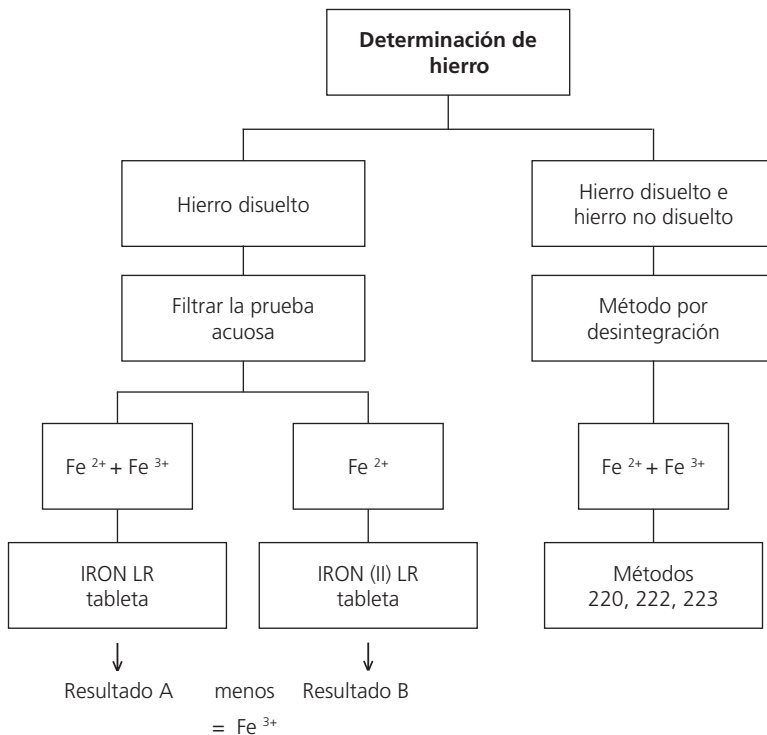
* Determinación de hierro disuelto total y de la mayoría de hierro en forma no disuelta; se pueden determinar la mayoría de los óxidos férricos sin anterior disgregación.

* Estos datos se tratan en la determinación directa de la prueba sin necesidad de disgregación

Para mayor información lea por favor las observaciones individuales de cada test.

1.1 Métodos

Observaciones:



Procedimiento de desintegración para la determinación del total de hierro disuelto y sin disolver:

1. Añadir a 100 ml de prueba acuosa 1 ml de ácido sulfúrico concentrado y calentar durante 10 minutos hasta su ebullición o hasta su disolución total. Una vez fría la solución, graduar el pH mediante una solución amoniacal, hasta conseguir un pH entre 3 y 5. Llenar con agua desionizada hasta conseguir el volumen anterior de 100 ml. 10 ml de la solución tratada de esta manera se utiliza para el análisis siguiente. El procedimiento posterior se realizará según la descripción del reactivo correspondiente.
2. Las pruebas acuosas, que hayan sido tratadas con sustancias orgánicas como sustancias antioxidantes etc, deben ser oxidadas, dado el caso, para destruir los complejos de hierro. Para ello añadir 1 ml de ácido sulfúrico concentrado y 1 ml de ácido nítrico a 100 ml de prueba acuosa, y dejar evaporar hasta la mitad. Una vez fría la solución continuar como descrito arriba.

1.1 Métodos

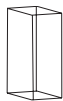
2

1

8

Hierro con tableta

0,1 – 1 mg/l Fe



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con la **prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Llenar un recipiente de análisis con **10 ml de prueba acuosa**.
6. Añadir **una tableta IRON LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
7. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

9. Presionar la tecla **TEST**. Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Cuenta atrás
5:00

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de hierro.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Mediante este método se determina el hierro total de Fe^{2+} y Fe^{3+} .
2. Para la determinación de Fe^{2+} se deberá utilizar la tableta IRON (II) LR en lugar de la tableta IRON LR (como descrito arriba).
3. Para la determinación total de hierro disuelto y no disuelto, se deberá de proseguir según el siguiente método de desintegración; véase la pagina 185.

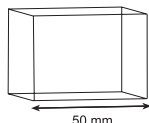
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
IRON LR	Tableta / 100	515370BT
IRON (II) LR	Tableta / 100	515420BT

1.1 Métodos



Hierro con tableta

0,01 – 0,5 mg/l Fe



1. Llenar una cubeta de 50 mm con la **prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Llenar un recipiente de análisis con **10 ml de prueba acuosa**.
6. Añadir **una tableta IRON LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
7. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Preparar Zero
Presionar Zero

9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de hierro.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Mediante este método se determina el hierro total de Fe^{2+} y Fe^{3+} .
2. Para la determinación de Fe^{2+} se deberá utilizar la tableta IRON (II) LR en lugar de la tableta IRON LR (como descrito arriba).
3. Para la determinación total de hierro disuelto y no disuelto, se deberá de proseguir según el siguiente método de desintegración; véase la pagina 185.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
IRON LR	Tableta / 100	515370BT
IRON (II) LR	Tableta / 100	515420BT

1.1 Métodos

2 2 0

Hierro (Obs. 1) con tableta

0,1 – 1 mg/l Fe



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml prueba acuosa **una tableta IRON LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

8. Presionar tecla **TEST**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de hierro.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Mediante este método se determina el hierro total de Fe^{2+} y Fe^{3+} .
2. Para la determinación de Fe^{2+} se deberá utilizar la tableta IRON (II) LR en lugar de la tableta IRON LR (como descrito arriba).
3. Para la determinación total de hierro disuelto y no disuelto, se deberá de proseguir según el siguiente método de desintegración; véase la pagina 185.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
IRON LR	Tableta / 100	515370BT
IRON (II) LR	Tableta / 100	515420BT

1.1 Métodos



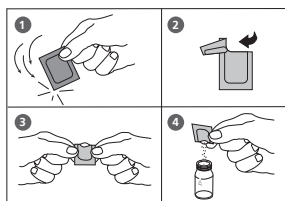
Hierro (Obs. 1) con reactivo Powder Pack (PP)

0,1 – 3 mg/l Fe



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



1. Llenar una cubeta redonda limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

3. Presionar la tecla **ZERO**.

4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

5. Añadir a los 10 ml prueba acuosa el contenido de **un sobre de polvos Vario Ferro F10** directamente de su envoltura.

6. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar a continuación mediante agitación (véase obs. 4).

7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

8. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **3 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de hierro.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
3:00

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Mediante este método se determinan todas las formas de hierro disuelto y la mayoría de formas de hierro no disuelto.
2. Óxido de hierro necesita antes de la determinación una desintegración leve, fuerte o según Digesdahl (véase desintegración ácida página 185).
3. Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas se han de diluir a un pH entre pH 3 y pH 5.
4. Polvos no disueltos no influyen la exactitud del método.
5. Pruebas que contengan óxidos visibles, deberán de mantener un período de reacción mínimo de 5 minutos.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
VARIO Ferro F10	Sobre de polvos / 100	530560

1.1 Métodos

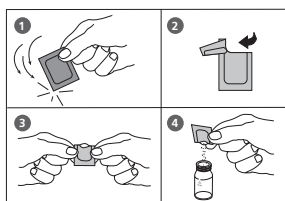


Hierro, total (TPTZ, Obs. 1) con reactivo Powder Pack (PP)

0,1 – 1,8 mg/l Fe



Ø 24 mm



Preparar 2 cubetas de 24 mm limpias.
Marque una cubeta como prueba en blanco.

1. Añada a una cubeta limpia de 24 mm **10 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco).
2. A la segunda cubeta limpia de 24 mm añada **10 ml de agua de prueba** (cubeta de prueba).
3. Añada a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario IRON TPTZ F10** directamente de su envoltura.
4. Cierre las cubetas con sus tapas respectivas y agite a continuación hasta la disolución total (30 seg.).
5. Presionar la tecla [↵].
Espere **3 minutos como período de reacción**.

Cuenta atrás
3:00
Inicio: ↵

Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación.

6. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición X.
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Saque a continuación la cubeta del compartimento de medición.
9. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición colocándola según posición X.
10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de hierro.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Para la determinación de hierro total es necesario una desintegración.
El reactivo TPTZ detecta la mayoría de los óxidos de hierro sin desintegración.
2. Para eliminar residuos férricos, que pueden producir resultados mas elevados, lave todos los aparatos antes de su uso con una solución de ácido clorhídrico (1:1), enjuagándolos a continuación con agua desionizada.
3. Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse entre pH 3 y pH 8 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico ó 1 mol/l de hidróxido sódico) antes de realizar el análisis.

4. Perturbaciones:

Cuando se producen perturbaciones, o bien se inhibe la la reacción colorea o se produce una precipitación.

Los valores dados mas abajo, están relacionados con un estándar de hierro con una concentración de 0,5 mg/l.

Las sustancias siguientes no producen alteraciones hasta las siguientes concentraciones:

Sustancia	No altera por debajo de
Cadmio	4,0 mg/l
Cromo ⁽³⁺⁾	0,25 mg/l
Cromo ⁽⁶⁺⁾	1,2 mg/l
Ciauro	2,8 mg/l
Cobalto	0,05 mg/l
Cobre	0,6 mg/l
Manganeso	50 mg/l
Molibdeno	4,0 mg/l
Niquel	1,0 mg/l
Iones de nitrito	0,8 mg/l
Mercurio	0,4 mg/l

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
VARIO IRON TPTZ F10	Sobre de polvos / 100	530550

1.1 Métodos

2 4 0

Manganeso con tableta

0,2 – 4 mg/l Mn



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** y cerrarla con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta MANGANESE LR 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. A la misma prueba añadir **una tableta MANGANESE LR 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Presionar Test
Presionar TEST

Cuenta atrás
5:00

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Una vez finalizado el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de manganeso.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. ▲ Mn
MnO₄
▼ KMnO₄

Reactivos	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set MANGANESE LR No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517621BT
MANGANESE LR No. 1	Tableta / 100	516080BT
MANGANESE LR No. 2	Tableta / 100	516090BT

1.1 Métodos

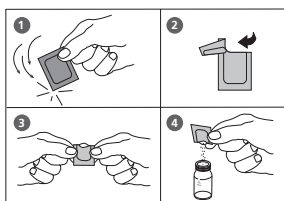


Manganeso LR con reactivo Powder Pack (PP)

0,01 – 0,7 mg/l Mn



Ø 24 mm



Preparar 2 cubetas limpias de 24 mm (véase Obs. 1).
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de agua desionizada** (ensayo en blanco).
2. Añadir a la segunda cubeta limpia **10 ml de prueba** (cubeta de prueba).

3. Añadir a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Ascorbic Acid** directamente de su envoltura.

4. Cerrar las cubetas con sus tapas respectivas y mezclar a continuación sus contenidos.

5. Mantener la botella cuenta-gotas en posición vertical presionando lentamente para añadir a cada cubeta las siguientes gotas de igual tamaño:

15 gotas de solución reactiva Alkaline-Cyanide

6. Cerrar las cubetas con sus respectivas tapas y mezclar a continuación su contenido.

7. Mantener la botella cuenta-gotas en posición vertical presionando lentamente para añadir a cada cubeta las siguientes gotas de igual tamaño:

21 gotas de solución indicadora PAN

8. Cerrar cada cubeta con su tapa respectiva y mezclar a continuación su contenido.

9. Presionar la tecla [↵].
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:

10. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

11. Presionar la tecla **ZERO**.

12. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

13. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento **de medición, según posición** .

14. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de manganeso.

Cuenta atrás
2:00
Inicio:

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Presionar Test
Presionar TEST

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Antes de cada determinación limpiar minuciosamente los aparatos de vidrio con ácido nítrico diluido, enjuagándolos a continuación con agua desionizada.
2. Contiene una muestra de más de 300 mg/l de dureza CaCO_3 , después de añadir el polve Vario Ascorbic Acid se ponen además 10 gotas de solución de Rochelle.
3. En algunas pruebas puede aparecer un enturbiamiento después de añadir la solución reactiva "Alkaline-Cyanide" Dicho enturbiamiento deberá desaparecer una vez realizado el punto 7.
4. Prolongar el período de reacción a 10 minutos, cuando la prueba contenga gran concentración de hierro (mayores de 5 mg/l).
5. Tabla de reducción:
 $\text{mg/l MnO}_4 = \text{mg/l Mn} \times 2,17$
6. ▲ Mn
MnO₄
▼ KMnO₄

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Ascorbic Acid VARIO Alkaline-Cyanide VARIO PAN Indicator	Sobre de polvos / 100 Reactivo líquido / 60 ml Reactivo líquido / 60 ml	535090
VARIO Rochelle Salt Solution	30 ml	530640

1.1 Métodos

2 4 3

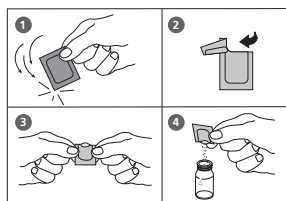
Manganeso HR con reactivo Powder Pack (PP)

0,1 – 18 mg/l Mn



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



1. Llenar una cubeta 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Manganese Citrate Buffer F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total.
7. Añadir a la misma prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Sodium periodate F10** directamente de su envoltura.
8. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
10. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de manganeso.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Campo de uso: para manganeso soluble en aguas y aguas residuales.
2. Pruebas acuosas altamente tamponadas o pruebas acuosas con valores de pH extremos pueden sobrepasar la capacidad tampón de los reactivos, por lo que será necesario un ajuste del valor de pH.
Pruebas previamente aciduladas para su conservación, deberán de ajustarse en el valor de pH antes de realizarse la determinación. Para ello añadir 5 mol/L (5N) de hidróxido sódico y ajustar el valor de pH entre 4 y 5. No sobrepasar un valor de pH mayor a 5, puesto que pueden producir precipitaciones de compuestos de manganeso.
3. Perturbaciones:

Sustancia perturbadora	Límite de interferencia
Calcio	mayor a 700 mg/l
Cloruro	mayor a 70000 mg/l
Hierro	mayor a 5 mg/l
Magnesio	mayor a 100 000 mg/l

4. ▲ Mn
MnO₄
▼ KMnO₄

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/ Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Manganese Citrate Puffer F10 VARIO Sodiumperiodate F10	Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 100	535100

1.1 Métodos

2 5 0

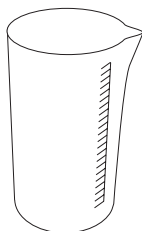
Molibdato con tableta

1 – 30 mg/l MoO_4 / 0,6 – 18 mg/l Mo



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** y cerrarla con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición y **vaciarla**.
5. Añadir **20 ml de prueba acuosa** en un vaso graduado de 100 ml.
6. Añadir a los 20 ml de prueba **una tableta MOLYBDATE HR No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. A la misma prueba añadir **una tableta MOLYBDATE HR No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
8. Agitar a continuación con una varilla limpia hasta la disolución total de las tabletas.
9. Enjuagar y llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba anteriormente preparada.
10. Cerrar la cubeta con su tapa.
11. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
12. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado como mg/l de molibdato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Cumplir estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
2. Hierro no interfiere bajo la condiciones del test (pH 3,8 –3,9). También otros metales con concentraciones normales bajo aguas industriales, no perturban la determinación.
3. Tabla de reducción:
 $\text{mg/l Mo} = \text{mg/l MoO}_4 \times 0,6$
 $\text{mg/l Na}_2\text{MoO}_6 = \text{mg/l MoO}_4 \times 1,3$
4. ▲ MoO_4
Mo
▼ Na_2MoO_4

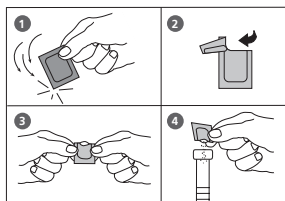
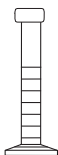
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set MOLYBDATE HR No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517631BT
MOLYBDATE HR No. 1	Tableta / 100	513060BT
MOLYBDATE HR No. 2	Tableta / 100	513070BT

1.1 Métodos

2 5 1

Molibdato LR con reactivo Powder Pack (PP)

0,05 – 5 mg/l MoO_4 / 0,03 – 3 mg/l Mo



Ø 24 mm

1. Llenar **20 ml de prueba** en una limpia cilindro de medición con tapón 25 ml.
2. Añadir a los 20 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Molybdenum 1 LR F20** directamente de su envoltura.
3. Cerrar fuertemente el cilindro de medición con su tapón y agitar a continuación hasta la disolución de los polvos.
4. Preparar dos cubetas limpias de 24 mm. Marque una cubeta como prueba en blanco.
5. Llenar cada cubeta con 10 ml de prueba tratada.
6. Cerrar fuertemente la cubeta en blanco con su tapa.
7. Llenar a los cubeta de prueba **0,5 ml de solución reactivo Vario Molybdenum 2 LR**.
8. Cerrar fuertemente la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
9. Presionar la tecla [↵].
Esperar 2 minutos como período de reacción.
10. Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:
11. Coloque la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición \bar{X} .

Cuenta atrás 1
2:00
Inicio: ↵

1.1 Métodos

Preparar Zero Presionar Zero

12. Presionar la tecla **ZERO**.
13. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
14. Coloque la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición \times .

Zero aceptado Presionar Test Presionar TEST

15. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado como mg/l de molibdato.

Observaciones:

1. Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 3 y pH 5 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
2. Para minimizar errores, lave antes de su uso los aparatos de vidrio necesarios con una solución de ácido clorhídrico (aprox. 20%), enjuagándolos a continuación con agua desionizada.
3. ▲ MoO_4
Mo
▼ Na_2MoO_4

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Molybdenum 1 LR F20 VARIO Molybdenum 2 LR	Sobre de polvos / 100 Reactivo líquido / 50 ml	535450
Cilindro de medición	25 ml	19802650

1.1 Métodos

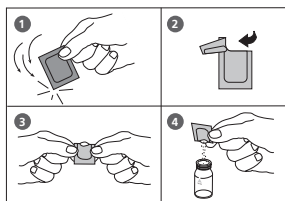
2 5 2

Molibdato HR con reactivo Powder Pack (PP)

0,5 – 66 mg/l MoO_4 / 0,3 – 40 mg/l Mo



Preparar Zero
Presionar Zero



Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

1. Llenar una cubeta 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Molybdenum HR 1 F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agite a continuación hasta la disolución total.
7. Añadir a la misma prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Molybdenum HR 2 F10** directamente de su envoltura.
8. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
9. Añadir a la misma prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Molybdenum HR 3 F10** directamente de su envoltura.
10. Cerrar la cubeta con su tapa y agite a continuación hasta la disolución total.
11. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
12. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de molibdato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Pruebas turbias deberán filtrarse antes de la determinación por un filtro de papel.
2. Pruebas acuosas altamente tamponadas con valores de pH extremos deberán de neutralizarse a un valor aprox. de pH 7 con 1 mol/l ácido nítrico o 1 mol/l hidróxido sódico.
3. Con concentraciones mayores a 10 mg/l de cobre aumentará el resultado cuando se sobrepasen los 5 minutos de periodo de reacción indicados. Por ello es muy importante realizar la determinación lo mas rápido posible.
4. Sustancias que pueden perturbar a partir de las siguientes concentraciones:

Aluminio	50 mg/l
Cromo	1000 mg/l
Hierro	50 mg/l
Niquel	50 mg/l
Nitrito	En todas las concentraciones

5. ▲ MoO_4
Mo
▼ Na_2MoO_4

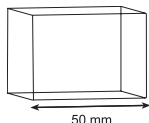
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Molybdenum HR 1 F10 VARIO Molybdenum HR 2 F10 VARIO Molybdenum HR 3 F10	Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 100 Sobre de polvos / 100	535300

1.1 Métodos



Níquel con reactivo polvo y reactivo líquido

0,02 – 1 mg/l Ni



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con la **prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Añadir en un recipiente adecuado **10 ml de prueba**.
6. Agregar **dos cucharadas rasas, (cuchara n° 8, negra) de Nickel-51** y mezclar a continuación.
7. Añadir **0,2 ml de reactivo Nickel-52** y mezclar a continuación.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
3:00

10. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **3 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de níquel.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Durante la realización de la determinación deberán de poseer tanto la prueba como los reactivos una temperatura ambiental.
2. El valor de pH de la prueba se encontrará entre pH 3 y 10.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: NICKEL 51 / 52	Test de cubetas / ca. 50 Tests	2419033

1.1 Métodos

2

5

6

Níquel con reactivo polvo y reactivo líquido

0,2 – 7 mg/l Ni



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta 24 mm con **3 ml de prueba** y con **7 ml de agua desionizada**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Agregar **dos cucharadas rasas, (cuchara n° 8, negra) de Nickel-51** a la prueba en preparada.
6. Cierre las cubetas con sus tapas respectivas y agite a continuación hasta la disolución total.
7. Añadir a la misma prueba **0,2 ml de reactivo Nickel-52**.
8. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
3:00

10. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **3 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de níquel.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Durante la realización de la determinación deberán de poseer tanto la prueba como los reactivos una temperatura ambiental.
2. El valor de pH de la prueba se encontrará entre pH 3 y 10.

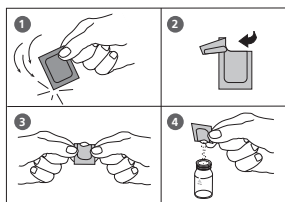
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: NICKEL 51 NICKEL 52	Test de cubetas (Polvos, Reactivo líquido) / 50 Tests	2419033

1.1 Métodos

2 6 5

Nitrato con test de cubetas

1 – 30 mg/l N



Cuenta atrás
5:00
Inicio: ↴

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1. Abrir una cubeta de reactivo con tapa rosca blanca (reactivo A) y añadir **1 ml de agua desionizada** (cubeta en blanco).
2. Abrir una segunda cubeta de reactivo con tapa rosca blanca (reactivo A) y añadir **1 ml de prueba acuosa** (cubeta de prueba).
3. Añadir a cada cubeta el contenido de **un sobre de polvos Vario Nitrate Chromotropic** directamente de su envoltura.
4. Cerrar ambas cubetas con sus tapas respectivas y agitar (10x) con cuidado para mezclar su contenido (obs.1).
5. Presionar tecla **[↵]**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción, proseguir de la forma siguiente:
6. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, según posición **A**.
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, según posición **A**.
10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Una pequeña cantidad de sustancia sólida, puede quedar eventualmente insoluble.

2. Tabla de reducción:

$$\text{mg/l NO}_3 = \text{mg/l N} \times 4,43$$

3. ▲ N
▼ NO₃

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO Nitrate Chromotropic VARIO Nitra X Reagent tube VARIO agua desionizada	Set Sobre de polvos / 50 Cubeta de reacción / 50 100 ml	535580

1.1 Métodos





Nitrato LR con test de cubetas

0,5 – 14 mg/l N



Ø 16 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Colocar la cubeta del ensayo en blanco, que se encuentra en el kit de entrega (etiqueta roja), en el compartimento de medición. Tener en cuenta su posición .
2. Presionar la tecla **ZERO**.
3. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
4. Abrir **una cubeta reactiva** y añadir **0,5 ml de la prueba**.
5. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido. (**¡Atención: la cubeta se calentará!**)
6. Añadir **0,2 ml de reactivo Nitrate-111**.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
15:00

9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **15 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Concentraciones de nitrito superiores a 2 mg/l NO_2^- producen resultados mayores.
2. Concentraciones altas de sustancias oxidantes, sustancias orgánicas (CSB) ocasionan resultados mayores.
3. ▲ N
▼ NO_3

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set: Cubeta reactiva NITRATE-111	Test de cubetas (Reactivo líquido) / 24 Tests	2420702

1.1 Métodos

2 7 0



Nitrito con tableta

0,01 – 0,5 mg/l N



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml prueba acuosa **una tableta NITRITE LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar a hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
8. Presionar tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrito.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Los siguiente iones pueden producir interferencias: antimonio (III), hierro (III), plomo, mercurio (I), plata, platinado de cloro, metavanadato y bismuto. La presencia de iones de cobre (II) pueden producir resultados inferiores, puesto que estos iones aceleran la descomposición de sales de diazonio.

En la práctica es poco probable, que estos iones aparezcan en concentraciones tan elevadas, que puedan producir errores significantes.

2. Tabla de reducción:

$$\text{mg/l NO}_2 = \text{mg/l} \times 3,29$$

3. ▲ N
▼ NO₂

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
NITRITE LR	Tableta / 100	512310BT

1.1 Métodos

2 7 2

Nitrito LR con reactivo Powder Pack (PP)

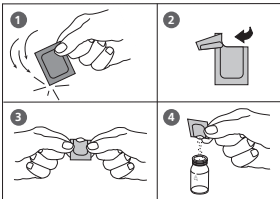
0,01 – 0,3 mg/l N



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.



5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Nitri 3** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
20:00

8. Presionar tecla **TEST**.
Esperar **20 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrito.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Perturbaciones:

- Sustancias altamente oxidantes o reductoras perturban en todas las concentraciones.
- Cobre e iones de hierro(II) producen resultados inferiores.
- Iones de antimonio, plomo, platinado de cloro, hierro(III), oro, metavanadatos, mercurio, plata, y bismuto producen precipitaciones.
- Con grandes concentraciones de nitrato (>100 mg/l N) se detectarán pequeñas concentraciones de nitrito. Probablemente estará provocado por una pequeña reducción de nitrato a nitrito que se habrá producido espontáneamente o a lo largo del transcurso de la determinación.

2. ▲ N
▼ NO₂

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Vario Nitri 3 F10	Sobre de polvos / 100	530980

1.1 Métodos

2

7

5

Nitrito, LR con test de cubetas

0,03 – 0,6 mg/l N



Ø 16 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Colocar **la cubeta del ensayo en blanco** (etiqueta roja) suministrada en el compartiendo de medición. Posición
2. Presionar la tecla **ZERO**.
3. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
4. Abrir **una cubeta reactiva** y añadir **2 ml de la prueba**.
5. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
6. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 8, negra) de Nitrite-101**.
7. Cierre la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00



9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **15 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrito.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Los reactivos deberán de almacenarse cerrados a una temperatura entre +4°C y +8°C.
2. Tanto la prueba como los reactivos deberán poseer una temperatura ambiental durante la determinación.
3.  N
 NO₂

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set: Cubeta reactiva NITRITE-101	Test de cubetas (Polvos) / 24 Tests	2419018

1.1 Métodos

2

7

6

Nitrito, HR con test de cubetas

0,3 – 3 mg/l N



Ø 16 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Colocar **la cubeta del ensayo en blanco** (etiqueta roja) suministrada en el compartiendo de medición. Posición
2. Presionar la tecla **ZERO**.
3. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
4. Abrir **una cubeta reactiva** y añadir **0,5 ml de la prueba**.
5. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
6. Agregar una cucharada rasa, (cuchara n° 8, negra) de **Nitrite-101**.
7. Cierre la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00



9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **15 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrito.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Los reactivos deberán de almacenarse cerrados a una temperatura entre +4°C y +8°C.
2. Tanto la prueba como los reactivos deberán poseer una temperatura ambiental durante la determinación.
3.  N
 NO₂

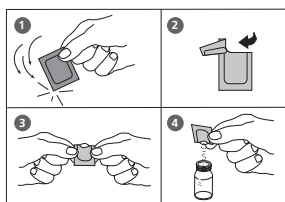
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set: Cubeta reactiva NITRITE-101	Test de cubetas (Polvos) / 24 Tests	2419018

1.1 Métodos

2 8 0

Nitrógeno, total LR (campo de medición bajo) con test de cubetas

0,5 – 25 mg/l N



1. **Abrir 2 cubetas de desintegración TN Hydroxide LR** y añadir a cada una de ellas el contenido de **un sobre de polvos de Vario TN Persulfate Rgt.** (obs. 2, 3).
2. Añadir **2 ml de agua desionizada** (prueba en blanco, obs 4,5) cada una de las cubetas preparadas anteriormente.
3. Añadir a la segunda cubeta **2 ml de prueba.**
4. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación fuertemente hasta la disolución total de las tabletas (mínimo 30 segundos, obs. 6).
5. Colocar las cubetas durante **30 minutos a 100°C** en un termo reactor precalentado (obs. 7).
6. Finalizada la desintegración, sacar las cubetas del termo reactor (**atención: las cubetas están calientes**). Dejar enfriar las cubetas hasta una temperatura ambiental.
7. Abrir ambas cubetas y añadirles el contenido de **un sobre de polvos de Vario TN Reagent A** (obs.2).
8. Cerrar las cubetas con sus tapas y agitar a continuación hasta la disolución total (mínimo 15 segundos).
9. Presionar la tecla [↵]. Esperar **3 minutos como período de reacción.**

Cuenta atrás
3:00
Inicio: ↵

Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:

10. Abrir las cubetas de desintegración y añadir a ambas el contenido de **un sobre de polvos de Vario TN Reagent B** (obs.2).

1.1 Métodos

Cuenta atrás
2:00
Inicio: ↵

11. Cerrar las cubetas con sus tapas y agitar a continuación hasta la disolución total (mínimo 15 segundos, obs. 8).
12. Presionar la tecla [↵]. Esperar **2 minutos como período de reacción**. Finalizado el período de reacción proseguir como se describe a continuación:
13. Abrir dos cubetas **TN Acid LR/HR (Reagent C)** y añadir a una de éstas **2 ml de la prueba en blanco desintegrada** (cubeta en blanco).
14. Añadir a la segunda cubeta TN Acid LR/HR **2 ml de la prueba acuosa desintegrada** (cubeta de prueba).
15. Cerrar las cubetas con sus tapas correspondientes. Agitar cuidadosamente el contenido (10 x, obs. 9) (**atención: generación de calor**).
16. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, según posición Δ .

Preparar Zero
Presionar Zero

Cuenta atrás
5:00

17. Presionar la tecla **ZERO**. Esperar **5 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción, se produce la determinación automáticamente.
18. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
19. Colocar la cubeta de prueba (obs. 10) en el compartimento de medición, según posición Δ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

20. Presionar la tecla **TEST**.
A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrógeno.

Observaciones y Reactivos: véase la página 228

1.1 Métodos

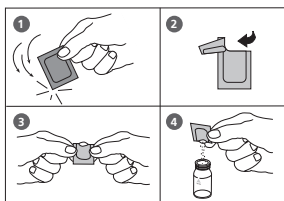
2 8 1

Nitrógeno, total HR (campo de medición alto) con test de cubetas

5 – 150 mg/l N



Ø 16 mm



1. **Abrir 2 cubetas de desintegración TN Hydroxide LR** y añadir a cada una de ellas el contenido de **un sobre de polvos de Vario TN Persulfate Rgt.** (obs. 2, 3).
2. Añadir **0,5 ml de agua desionizada** (prueba en blanco, obs 4,5) a una de las cubetas preparadas anteriormente.
3. Añadir a la segunda cubeta **0,5 ml de prueba.**
4. Cerrar las cubetas con sus tapas respectivas y agitar a continuación fuertemente hasta la disolución total de las tabletas (mínimo 30 segundos, obs. 6).
5. Colocar las cubetas durante **30 minutos a 100°C** en un termo reactor precalentado (obs. 7).
6. Finalizada la desintegración, sacar las cubetas del termo reactor (**atención: las cubetas están calientes**). Dejar enfriar las cubetas hasta una temperatura ambiental.
7. Abrir ambas cubetas y añadirles el contenido de **un sobre de polvos de Vario TN Reagent A** (obs.2).
8. Cerrar las cubetas con sus tapas respectivas y agitar a continuación fuertemente (mínimo 15 segundos).
9. Presionar la tecla [↵]. Esperar **3 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:
10. Abrir las cubetas de desintegración y añadir a ambas el contenido de **un sobre de polvos de Vario TN Reagent B** (obs.2).

Cuenta atrás

3:00

Inicio: ↵

1.1 Métodos

Cuenta atrás
2:00
Inicio: ↓

11. Cerrar las cubetas con sus tapas y agitar a continuación hasta la disolución total (mínimo 15 segundos, obs. 8).
12. Presionar la tecla [↵]. Esperar **2 minutos como período de reacción**. Finalizado el período de reacción proseguir como se describe a continuación:
13. Abrir **dos cubetas TN Acid LR/HR (Reagent C)** y añadir a una de éstas **2 ml de la prueba en blanco desintegrada** (cubeta en blanco).
14. Añadir a la segunda cubeta TN Acid LR/HR **2 ml de la prueba acuosa desintegrada** (cubeta de prueba).
15. Cerrar las cubetas con sus tapas correspondientes. Agitar cuidadosamente el contenido (10 x, obs. 9) (**¡Atención: generación de calor!**).
16. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, según posición

Preparar Zero
Presionar Zero

Cuenta atrás
5:00

17. Presionar la tecla **ZERO**. Esperar **5 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción, se produce la determinación automáticamente.
18. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
19. Colocar la cubeta de prueba (obs. 10) en el compartimento de medición, según posición .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

20. Presionar la tecla **TEST**.
A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrógeno.

Observaciones y Reactivos: véase la página 228

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Utilizar durante toda la determinación las medidas de seguridad necesarias, así como una buena técnica de laboratorio.
2. Usar un embudo al añadir el reactivo.
3. Mantener el reactivo de persulfato alejado de la rosca de la cubeta. En caso de contaminación, por vertido o salpicado de persulfato, limpiar minuciosamente la rosca de la cubeta con un paño limpio.
4. Añadir los volúmenes de prueba y prueba en blanco con pipetas de clase A.
5. Para cada prueba es suficiente una cubeta en blanco.
6. El reactivo probablemente no se disolverá totalmente.
7. Las cubetas se deberán de extraer exactamente pasados 30 minutos del termo reactor.
8. El reactivo no se disolverá totalmente.
9. Mantener la cubeta con la tapa puesta verticalmente. Volcar la cubeta y esperar hasta que la solución total se encuentre sobre la tapa. Colocar nuevamente la cubeta en forma vertical y esperar hasta que la solución total se encuentre sobre el suelo. Ambos movimientos significan 1 giro; 10 giros = aprox. 30 segundos.
10. Si las muestras medidas fueron preparadas con el lote de reactivo misma, entonces la célula cero (almacenada en la oscuridad) se puede utilizar para 7 días.
11. Pruebas acuosas con grandes cantidades de compuestos orgánicos libres de nitrógeno, pueden alterar la eficacia de la desintegración por la consumición parcial del persulfato. Pruebas acuosas que poseen grandes concentraciones de compuestos orgánicos, se deberán de diluir, a continuación desintegrar y analizar para verificar la eficacia de la desintegración.
12. Campo de aplicación: para agua, aguas residuales y aguas salinas
13. Perturbaciones:
Interferencias, que varían la concentración en 10%.
Bromuros con concentraciones mayores de 60 mg/l y cloruros con concentraciones mayores 1000 mg/l producen interferencias positivas.
TN = Total Nitrogen = Nitrógeno total
14. ▲ N
 NH₄
 ▼ NH₃

1.1 Métodos

Nitrógeno, total LR (campo de medición bajo) con test de cubetas

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO TN HYDROX LR VARIO PERSULFATE Reagenz VARIO TN Reagenz A VARIO TN Reagenz B VARIO TN ACID LR/HR VARIO agua desionizada	Set Cubeta de disgregación / 50 Powder Pack / 50 Powder Pack / 50 Powder Pack / 50 Cubeta de reacción / 50 100 ml	535550

Nitrógeno, total HR (campo de medición alto) con test de cubetas

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set VARIO TN HYDROX HR VARIO PERSULFATE Reagenz VARIO TN Reagenz A VARIO TN Reagenz B VARIO TN ACID LR/HR VARIO agua desionizada	Set Cubeta de disgregación / 50 Sobre de polvos / 50 Sobre de polvos / 50 Sobre de polvos / 50 Cubeta de reacción / 50 100 ml	535560

1.1 Métodos



Nitrógeno, total LR 2 (campo de medición alto) con test de cubetas

0,5 – 14 mg/l N




Ø 16 mm

Disgregación:

1. Llenar una cubeta de disgregación, que se encuentra en el paquete de entrega, con **5 ml de prueba**.
2. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 8, negra) de Digestion Reagent**.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
4. Colocar las cubetas durante **60 minutos a 100 °C** en un termoreactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termoreactor.
(¡Atención: la cubeta está caliente!)
Agitar la cubeta y dejar enfriar a temperatura ambiental.
6. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 4, blanco) de Compensation Reagent**.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
8. Realizar la determinación de nitrógeno total con esta solución disgregada.

Realización de la determinación:

9. Colocar la cubeta del ensayo en blanco (etiqueta roja) suministrada en el compartiendo de medición.
Posición .
10. Presionar la tecla **ZERO**.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
12. Abrir **una cubeta reactiva** y añadir **0,5 ml de la prueba preparada (punto 8)**.
13. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
(¡Atención: la cubeta se calentará!)

Preparar Zero
Presionar Zero

1.1 Métodos

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
15:00

- Añadir **0,2 ml de reactivo Nitrat-111**.
- Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
- Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Δ .
- Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **15 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrógeno.

Observaciones:

- Este análisis determina los compuestos inorgánicos de amonio, nitrato y nitrito, así como compuestos orgánicos como aminoácidos, urea, formadores de complejos, etc.
- Compuestos de nitrógeno difícilmente oxidables, como los que se pueden encontrar en aguas residuales industriales, no se disgregan en absoluto o sólo parcialmente.
- \blacktriangle N
 NH_4
 \blacktriangledown NH_3

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: Digestion Reagent Compensation Reagent Nitrat-111	Test de cubetas (Polvos, Reactivo líquido) / 24 Tests	2420703

1.1 Métodos

2

8

4

Nitrógeno, total HR 2 (campo de medición alto) con test de cubetas


5 – 140 mg/l N



Disgregación :

1. Llenar una cubeta de disgregación, que se encuentra en el paquete de entrega, con **0,5 ml de prueba** y con **4,5 ml de agua desionizada**.
2. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 8, negra) de Digestion Reagent**.
3. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
4. Colocar las cubetas durante **60 minutos a 100 °C** en un termoreactor precalentado.
5. Después de la disgregación sacar la cubeta del termoreactor.
(¡Atención: la cubeta está caliente!)
Agitar la cubeta y dejar enfriar a temperatura ambiental.
6. Agregar **una cucharada rasa, (cuchara n° 4, blanco) de Compensation Reagent**.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
8. Realizar la determinación de nitrógeno total con esta solución disgregada.

Realización de la determinación:

9. Colocar la cubeta del ensayo en blanco (etiqueta roja) suministrada en el compartimiento de medición.
Posición .
10. Presionar la tecla **ZERO**.
11. Sacar la cubeta del compartimiento de medición.
12. Abrir **una cubeta reactiva** y añadir **0,5 ml de la prueba preparada (punto 8)**.
13. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
(¡Atención: la cubeta se calentará!)

Preparar Zero
Presionar Zero

1.1 Métodos

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
15:00

14. Añadir **0,2 ml de reactivo Nitrate-111**.
15. Cerrar la cubeta con su tapa y oscilar para mezclar su contenido.
16. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Δ .
17. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **15 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de nitrógeno.

Observaciones:

1. Este análisis determina los compuestos inorgánicos de amonio, nitrato y nitrito, así como compuestos orgánicos como aminoácidos, urea, formadores de complejos, etc.
2. Compuestos de nitrógeno difícilmente oxidables, como los que se pueden encontrar en aguas residuales industriales, no se disgregan en absoluto o sólo parcialmente.
3. \blacktriangle N
 NH_4
 \blacktriangledown NH_3

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SET: Digestion Reagent Compensation Reagent Nitrat-111	Test de cubetas (Polvos, Reactivo líquido) / 24 Tests	2420703

1.1 Métodos

2 9 0

Oxígeno, activo* con tableta

0,1 – 10 mg/l O₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta DPD No. 4** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

8. Presionar tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

En la pantalla aparecerá el resultado como mg/l de oxígeno activo.

1.1 Métodos

Observaciones:

*** Oxígeno activo es sinónimo de producto desinfectante basado en oxígeno, utilizado corrientemente en el acondicionamiento de aguas de piscinas.**

1. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de oxígeno, por ejemplo al pipetar o agitar.
2. La determinación se ha de realizar inmediatamente después de la toma de prueba.

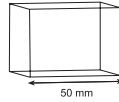
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 4	Tableta / 100	511220BT

1.1 Métodos

2 9 9

Ozono con tableta

0,02 – 0,5 mg/l O₃



3 0 0

Ozono con tableta

0,02 – 1 mg/l O₃



Ozon

>> **junto a Cl**
sin Cl

Se visualiza la siguiente selección:

>> **junto a Cl**

para la determinación de ozono junto a cloro

>> **sin Cl**

para la determinación de ozono en ausencia de cloro

Seleccionar la determinación deseada mediante las teclas [▲] y [▼] y confirmar con la tecla [↵].

1.1 Métodos

Observaciones:

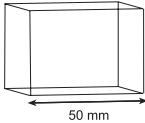
1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados de la determinación de Ozono. Los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro, para evitar estas alteraciones.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de ozono, por ejemplo al pipetar o agitar.
Realizar la determinación inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2 – 6,5.
Por ello poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas se han de neutralizar antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Concentraciones de ozono mayores a 6 mg/l pueden conducir dentro del campo de medición a resultados de hasta 0 mg/l. En este caso, se deberá diluir la prueba con agua libre de ozono. Añadir el reactivo a 10 ml de prueba diluida, repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad).
5. Cuando en los resultados diferenciados se visualice **???**, véase la pagina 356.
6. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el ozono, lo que produce un resultado mas elevado.

1.1 Métodos



Ozono, en presencia de cloro con tableta

0,02 – 0,5 mg/l O₃



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con la **prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** y **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba** y agitar para disolver las tabletas.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de **prueba**.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.
11. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
12. Llenar un recipiente de prueba con **10 ml de prueba**.
13. Añadir **una tableta Glycine** directamente de su envoltura, machacándola y disolviéndola a continuación con una varilla limpia.
14. Enjuagar un segundo recipiente de prueba **con la prueba y vaciarlo**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1.1 Métodos

15. Añadir **una tableta DPD No. 1** y **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
16. **Añadir el contenido del primero recipiente de prueba (solución de Glycine) a la prueba en preparación (punto 15) y disolver las tabletas.**
17. Añadir esta prueba acuosa en la cubeta de 50 mm.
18. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
19. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

***,** mg/l O₃**
***,** mg/l Cl tot**

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

En la pantalla aparecerá el resultado como:

mg/l ozono
mg/l cloro total

Observaciones: Véase pagina 237

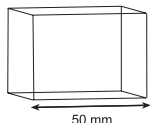
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set DPD No. 1/No. 3	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517711BT
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT
DPD No. 3	Tableta / 100	511080BT
GLYCINE	Tableta / 100	512170BT

1.1 Métodos



Ozono, en ausencia de cloro con tableta

0,02 – 0,5 mg/l O₃



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con la **prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta DPD No. 1** y **una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba x** y agitar para disolver las tabletas.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de **prueba**.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
10. Presionar la tecla **TEST**. Esperar **2 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.
A continuación se visualizará el resultado en mg/l de ozono.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1.1 Métodos

Observaciones: Véase pagina 237

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set DPD No. 1 / No. 3	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517711BT
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT
DPD No. 3	Tableta / 100	511080BT

1.1 Métodos

3 0 0

Ozono, en presencia de cloro con tableta

0,02 – 1 mg/l O₃



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
 2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
 3. Presionar la tecla **ZERO**.
 4. Sacar la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
 5. Añadir **una tableta DPD No. 1 y una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándolas a continuación con una varilla limpia.
 6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con prueba acuosa.
 7. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar a hasta la disolución total de las tabletas.
 8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
 9. Presionar tecla **TEST**. Esperar **2 minutos como período de reacción**.
- Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.
10. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Lavar minuciosamente la cubeta y su tapa.
 11. **Añadir 10 ml de prueba a una segunda cubeta limpia.**

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

1.1 Métodos

12. Añadir **una tableta GLYCINE** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
13. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a hasta la disolución total de la tableta.
14. Añadir **una tableta DPD No. 1 y una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura a la primera cubeta limpia, machacándolas a continuación con una varilla limpia.
15. **Verter el contenido de la segunda cubeta (solución de Glycine) en la anteriormente preparada cubeta (punto 14).**
16. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a hasta la disolución total de las tabletas.
17. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \bar{X} .

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

***,** mg/l O₃**
***,** mg/l Cl tot**

18. Presionar tecla **TEST**.
 Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

En la pantalla aparecerá el resultado como:

O₃ mg/l ozono
 mg/l de cloro total

Observaciones: Véase pagina 237

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set DPD No. 1/No. 3	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517711BT
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT
DPD No. 3	Tableta / 100	511080BT
GLYCINE	Tableta / 100	512170BT

1.1 Métodos

3 0 0



Ozono, en ausencia de cloro con tableta

0,02 – 1 mg/l O₃



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir **una tableta DPD No. 1 y una tableta DPD No. 3** directamente de su envoltura, machacándolas a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar a hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

9. Presionar tecla **TEST**.

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de ozono.

1.1 Métodos

Observaciones: Véase pagina 237

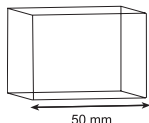
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Set DPD No. 1 / No. 3	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517711BT
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT
DPD No. 3	Tableta / 100	511080BT

1.1 Métodos

2 0 9

Peróxido de hidrógeno con tableta

0,01 – 0,5 mg/l H₂O₂



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 50 mm con la **prueba**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Enjuagar un recipiente de análisis **con la prueba y vaciarlo procurando dejar algunas gotas dentro**.
6. Añadir **una tableta HYDROGENPEROXIDE LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Añadir **10 ml de prueba x** y agitar para disolver las tabletas.
8. Llenar la cubeta 50 mm con la solución de **prueba**.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

10. Presionar tecla **TEST**.

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de peróxido de hidrógeno.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados de peróxido de hidrógeno. Los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro, para evitar estas alteraciones.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de peróxido de hidrógeno, por ejemplo al pipetar o agitar. La determinación ha de realizarse inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2 – 6,5, por lo cual poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Concentraciones de peróxido de hidrógeno mayores a 5 mg/l pueden conducir a resultados de hasta 0 mg/l dentro del campo de medición. En este caso se deberá de diluir la prueba con agua libre de peróxido de hidrógeno. Añadir el reactivo a 10 ml de prueba diluida, repitiendo a continuación la determinación (test de plausibilidad)
5. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el peróxido de hidrógeno, lo que produce un resultado mas elevado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Hydrogenperoxide LR	Tableta / 100	512380BT

1.1 Métodos



Peróxido de hidrógeno con tableta

0,03 – 1,5 mg/l H₂O₂



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. **Sacar** la cubeta del compartimento de medición **y vaciarla procurando dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir **una tableta HYDROGENPEROXIDE LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar su contenido a hasta la disolución total de la tableta.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
2:00

9. Presionar tecla **TEST**.
Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

En la pantalla aparecerá el resultado como mg/l de peróxido de hidrógeno.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Limpieza de cubetas
Muchos productos de limpieza (p.ejem. detergentes de lavavajillas) poseen componentes reductores, que pueden reducir los resultados de peróxido de hidrógeno. Los aparatos de vidrio deben de estar exentos de componentes corrosivos al cloro, para evitar estas alteraciones.
Para ello, deberá sumergir los aparatos de vidrio durante una hora en una solución de hipoclorito sódico (0,1 g/l), enjuagándolos minuciosamente a continuación con agua desionizada.
2. Evitar durante la preparación de la prueba la desgasificación de peróxido de hidrógeno, por ejemplo al pipetar o agitar. La determinación ha de realizarse inmediatamente después de la toma de prueba.
3. El desarrollo coloreo por DPD se efectúa entre un valor de pH de 6,2 – 6,5, por lo cual poseen las tabletas un tampón para la graduación del valor de pH.
Pruebas acuosas muy ácidas o muy básicas han de neutralizarse antes de realizar el análisis entre pH 6 y pH 7 (con 0,5 mol/l ácido sulfúrico o 1 mol/l de hidróxido sódico).
4. Concentraciones de peróxido de hidrógeno mayores a 5 mg/l pueden conducir a resultados de hasta 0 mg/l dentro del campo de medición. En este caso se deberá de diluir la prueba con agua libre de peróxido de hidrógeno. Añadir el reactivo a 10 ml de prueba diluida, repitiendo a continuación la determinación (test de plausibilidad)
5. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el peróxido de hidrógeno, lo que produce un resultado mas elevado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Hydrogenperoxide LR	Tableta / 100	512380BT

1.1 Métodos



Plomo con MERCK Spectroquant®, test de cubetas, N° 1.09717.0001

0,1 – 5 mg/l Pb



10 mm

**Preparar Zero
Presionar Zero**

1. Llenar una cubeta de 10 mm con la prueba.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.

**¡Atención! ¡El reactivo Pb-1 contiene cianuro po-
tásico! ¡Observar estrictamente el orden de dosi-
ficación indicado! (Obs. 4)**

5. Añadir en un recipiente adecuado **0,5 ml de reactivo Pb-1**.
6. Añadir **0,5 ml de reactivo Pb-2** y mezclar.
7. Añadir **8 ml de prueba** y mezclar.
8. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
9. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

**Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test**

10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de plomo.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Este método se trata sobre un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran en la pagina web www.merckmillipore.com)
3. Spectroquant® es una marca registrada de la firma Merck KGaA.
4. Mantener medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante el proceso completo.
5. Dosificar el reactivo y la prueba con una pipeta volumétrica adecuada (clase A).
6. El análisis descrito anteriormente solo determina iones Pb^{2+} . Para determinar plomo ligado en forma coloidal, insoluble y en complejo, se ha de disgregar anteriormente.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.09717.0001	Test de cubetas / 50 Tests	420753

1.1 Métodos

Plomo con MERCK Spectroquant®, test de cubetas, N° 1.14833.0001

0,1 – 5 mg/l Pb



Procedimiento A

Utilizar el procedimiento A para la determinación de plomo para agua blandas hasta medio duras con concentraciones de Ca^{2+} menor a 70 mg/l (aprox. 10°dH).



Procedimiento B

Utilizar el procedimiento B para la determinación de plomo para agua duras a muy duras con concentraciones de Ca^{2+} de 70 mg/l hasta 500 mg/l (aprox. 10°dH a 70°dH).

Observaciones:

1. Este método se trata sobre un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran en la pagina web www.merckmillipore.com)
3. Spectroquant® es una marca registrada de la firma Merck KGaA.
4. Mantener medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante el proceso completo.
5. Dado que la reacción depende de la temperatura, es imprescindible que la prueba se encuentre entre 10°C y 40°C.
6. Dosificar con una pipeta volumétrica adecuada (clase A).
7. El análisis descrito solo determina iones Pb^{2+} . Para determinar plomo ligado en forma insoluble y en complejo, se ha de disgregar anteriormente.
8. Los reactivos deberán de almacenarse cerrados a una temperatura entre +15°C y +25°C.
9. El valor de pH de la prueba se encontrará entre pH 3 y 6.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14833.0001	Test de cubetas / 25 Tests	420754

1.1 Métodos



Plomo con MERCK Spectroquant®, test de cubetas, N° 1.14833.0001

0,1 – 5 mg/l Pb



Procedimiento A

Preparar dos cubetas de reacción limpias.
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

¡Atención! ¡Las cubetas de reacción contienen cianuro potásico! ¡Observar estrictamente el orden de dosificación indicado! ¡Primero añadir el reactivo Pb-1K, luego la muestra! (Obs. 4)

1. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir gotas de igual tamaño en cada cubeta:

5 gotas de solución Pb-1K

2. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y mezclar a continuación.
3. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **5 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6)**.
4. A la otra cubeta añadir **5 ml de prueba (prueba, Obs. 6)**.
5. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y mezclar a continuación.
6. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de plomo.

Observaciones: véase la página anterior

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

1.1 Métodos

2

3

5

Plomo con MERCK Spectroquant®, test de cubetas, N° 1.14833.0001

0,1 – 5 mg/l Pb



Ø 16 mm

Procedimiento B

Preparar dos cubetas de reacción.

Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

¡Atención! ¡Las cubetas de reacción contienen cianuro potásico! ¡Observar estrictamente el orden de dosificación indicado! ¡Primero añadir el reactivo Pb-1K, luego la muestra! (Obs. 4)

1. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir gotas de igual tamaño en cada cubeta:

5 gotas de solución Pb-1K

2. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y mezclar a continuación.
3. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **5 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6)**.
4. A la otra cubeta añadir **5 ml de prueba (prueba, Obs. 6)**.
5. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y mezclar a continuación.
6. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .

**Preparar Zero
Presionar Zero**

7. Presionar la tecla **ZERO**.

1.1 Métodos

Zero aceptado
Preparar T1
Presionar TEST

8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .
10. Presionar la tecla **TEST**.
11. Sacar la cubeta de prueba del compartimento de medición y abrirla cuidadosamente.
12. Añadir **a la cubeta de prueba una micro-cuchara graduada de reactivo Pb-2K**.
13. Cerrar fuertemente la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total del reactivo.
14. Colocar la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición Σ .

T1 aceptado
Preparar T2
Presionar TEST

15. Presionar la tecla **TEST**.
A continuación se visualizará el resultado en mg/l de plomo.

Observaciones: véase la página anterior

1.1 Métodos



Potasio con tableta

1 – 16 mg/l K



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta POTASSIUM T** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

8. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de potasio.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Potasio produce un enturbiamiento muy fino de carácter lechoso.
Partículas sueltas en la prueba no se deberán a la presencia de potasio.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
Potassium T	Tableta / 100	515670

1.1 Métodos

3 6 0

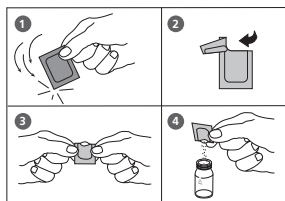
Sulfato con reactivo Powder Pack (PP)

2 – 100 mg/l SO₄



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero



Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba el contenido de **un sobre de polvos Vario Sulpha 4 / F10** directamente de su envoltura.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar su contenido a hasta la disolución total.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
8. Presionar tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de sulfato.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Sulfatos producen un enturbiamiento muy fino.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
VARIO Sulpha 4 / F10	Sobre de polvos / 100	532160

1.1 Métodos

3

6

8

Sulfito con tableta

0,1 – 10 mg/l SO₃



10 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta de 10 mm con la prueba.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición. Vaciarla completamente y sacarla minuciosamente.
5. Llenar un recipiente de análisis con **10 ml de prueba** acuosa.
6. Añadir **una tableta SULFITE LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia. Agitar para disolver la tableta.
7. Llenar la cubeta 10 mm con la solución de prueba.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

9. Presionar la tecla **TEST**.
Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de sulfito.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. ▲ SO_3
▼ Na_2SO_3

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SULFITE LR	Tableta / 100	518020BT

1.1 Métodos

3 7 0

Sulfito con tableta

0,05 – 4 mg/l SO₃



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** y cerrarla con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta SULFITE LR** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
5:00

8. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **5 minutos como período de reacción**.

Una vez finalizado el período de reacción se producirá la determinación de forma automática.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de sulfito.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. ▲ SO_3
▼ Na_2SO_3

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SULFITE LR	Tableta / 100	518020BT

1.1 Métodos



Sulfuro con tableta

0,04 – 0,5 mg/l S⁻



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llene una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Saque la cubeta del compartimento de medición.
5. Añada a los 10 ml de prueba **una tableta SULFIDE No. 1**, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Añada a la misma prueba **una tableta SULFIDE No. 2**, machacándola a continuación con una varilla limpia.
7. Cierre la cubeta con su tapa y agite a continuación hasta la disolución total de las tabletas.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Cuenta atrás
10:00

9. Presionar la tecla **TEST**.
Espere **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se iniciará la determinación.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de sulfuro.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Cumpla estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
2. Cloro y otras sustancias oxidantes que reaccionen con DPD no perturban la determinación.
3. Para evitar la pérdida de sulfuro, realice la toma de prueba cuidadosamente minimizando el contacto con aire. Es esencial realizar la determinación inmediatamente, una vez realizada la toma de prueba.
4. Se recomienda una temperatura de prueba de 20°C. Diferencias con dicha temperatura pueden producir resultados menores o mayores.

5. Factor de conversión:

$$H_2S = \text{mg/l S} \times 1,06$$

6. ▲ S
▼ H₂S

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
SULFIDE No. 1	Tableta / Botella / 100	502930
SULFIDE No. 2	Tableta / Botella / 100	502940

1.1 Métodos

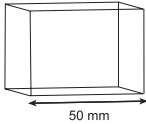


Sustancias sólidas suspendidas

0 – 750 mg/l TSS

Preparación de la prueba:

Homogenizar 500 ml de la muestra de agua en un batidor durante 2 minutos a alta velocidad.



1. Llenar una cubeta de 50 mm con **agua desionizada**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición y vaciarla completamente.
5. Entremezclar bien la muestra de agua homogenizada. Enjuagar previamente la cubeta con la muestra y luego llenarla con esta muestra.
6. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
7. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l TSS (Total Suspended Solids).

1.1 Métodos

Observaciones:

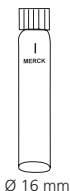
1. La determinación fotométrica de la sustancia sólida suspendida basada en un método gravimétrico. En un laboratorio se lleva a cabo habitualmente la evaporación de los residuos del filtro de una muestra de agua filtrada en un horno a 103°C – 105°C y es pesado el residuo seco.
2. Si se necesita una exactitud mayor, se deberá realizar una determinación gravimétrica de una muestra. Este resultado puede ser utilizado con la misma muestra para un ajuste de usuario del fotómetro.
3. El límite de determinación calculado para este método es de aprox. 20 mg/l TSS.
4. Medir la muestra de agua lo más rápido posible después de la toma de la muestra. Las muestras se pueden guardar hasta 7 días a 4°C en botellas de plástico o de vidrio. La medición se deberá realizar a la misma temperatura a la que se ha tomado la muestra. Las diferencias de temperatura entre la medición y la toma de la muestra pueden modificar el resultado de medición.
5. Alteraciones:
 - Las burbujas de aire alteran y pueden ser eliminadas haciendo girar suavemente la cubeta.
 - El color altera cuando la luz es absorbida a 660 nm.

1.1 Métodos

3 7 5

Tensioactivos, aniónicos con MERCK Spectroquant®, test de cubetas, N° 1.14697.0001


0,05 – 2 mg/l MBAS



Preparar dos cubetas de reacción.
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.


1. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **5 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6). ¡No mezclar el contenido!**
2. A la otra cubeta añadir **5 ml de prueba (prueba, Obs. 6). ¡No mezclar el contenido!**
3. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir gotas de igual tamaño en cada cubeta:

Añadir **2 gotas de solución T-1K**.

4. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitar durante **30 segundos** para mezclar su contenido.
5. Colocar la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición .


Preparar Zero
Presionar Zero

6. Presionar la tecla **ZERO**.
7. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

Cuenta atrás
10:00
Inicio: 

8. Presionar la tecla **[↵]**.
Esperar **10 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:

1.1 Métodos

9. **Agitar** la cubeta de prueba y colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición . (**Obs. 8**)

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de MBAS.

Observaciones:

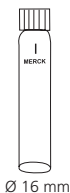
1. Este método se trata de un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran disponibles en la pagina web www.merckmillipore.com).
3. Spectroquant® es una marca registrada de la empresa Merck KGaA.
4. Mantener las medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante todo el proceso.
5. Debido a que la reacción depende de la temperatura, realizar la determinación entre 10°C y 20°C (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
6. Dosificar el volumen de prueba con una pipeta volumétrica de 5 ml (clase A).
7. Los reactivos deberán de almacenarse cerrados a una temperatura entre +15°C y +25°C.
8. Agitar la cubeta de prueba. En caso que la fase inferior sea turbia, calentar la cubeta brevemente con la mano.
9. El valor de pH de la prueba se encontrará entre pH 5 y 10.
10. MBAS = **M**ethylen**b**lau**a**ktive **S**ubstanzen (sustancias activas a azul de metileno) calculadas como 1-dodecano-1-ácido sinfónico sal sódica

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14697.0001	Test de cubetas / 25 Tests	420763

1.1 Métodos



Tensioactivos, aniónicos con MERCK Spectroquant® test de cubetas, N° 1.02552.0001



0,05 – 2 mg/l SDSA¹⁾
0,06 – 2,56 mg/l SDBS²⁾
0,05 – 2,12 mg/l SDS³⁾
0,08 – 3,26 mg/l SDOSSA⁴⁾

Preparar dos cubetas de reacción.
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.


1. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **5 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6). ¡No mezclar el contenido!**
2. A la otra cubeta añadir **5 ml de prueba (prueba, Obs. 6). ¡No mezclar el contenido!**
3. Mantener la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla ligeramente para añadir gotas de igual tamaño en cada cubeta:


Añadir **2 gotas de solución T-1K**.

4. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitar enérgicamente durante **30 segundos** para mezclar su contenido.
5. Presionar la tecla [L].

Esperar **10 minutos como período de reacción**.


Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:

6. **Agitar a la cubeta marcada como ensayo en blanco** y colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición . (**Obs. 7**)

Cuenta atrás
10:00
Inicio: 

1.1 Métodos

Preparar Zero Presionar Zero

7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. **Agitar la cubeta de prueba** y colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición . (**Obs. 7**)

Zero aceptado Preparar Test Presionar Test

10. Presionar la tecla **TEST**.
A continuación se visualizará el resultado en mg/l de SDSA.

Observaciones:

1. Este método se trata de un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran disponibles en la pagina web www.merckmillipore.com).
3. Spectroquant® es una marca registrada de la empresa Merck KGaA.
4. Mantener las medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante todo el proceso.
5. Debido a que la reacción depende de la temperatura, realizar la determinación entre **15°C y 20°C** para cubetas reactivas y realizar la determinación entre **10°C y 20°C** para prueba acuosa.
6. Dosificar el volumen de prueba con una pipeta volumétrica de 5 ml (clase A).
7. En caso que la fase inferior sea turbia, calentar la cubeta brevemente con la mano.
8. La prueba acuosa debería de tener un valor de pH entre 5 y 10.
9. ▲ SDSA¹⁾
 SDBS²⁾
 SDS³⁾
 ▼ SDOSSA⁴⁾

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/ Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.02552.0001	Test de cubetas / 25 Tests	420763

¹⁾ calculado como sal sódica del ácido dodecano-1-sulfónico (APHA 5540, ASTM 2330-02, ISO 7875-1)

²⁾ calculado como sal sódica del dodecylbencenosulfonato (EPA 425.1)

³⁾ calculado como sal sódica del dodecilsulfato

⁴⁾ calculado como sal sódica del dioctilsulfosuccinato

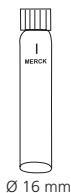
1.1 Métodos

3 7 7

Tensioactivos, no iónicos con MERCK Spectroquant® test de cubetas, N° 1.01787.0001

0,1 – 7,5 mg/l Triton® X-100

0,11 – 8,25 mg/l NP 10



Ø 16 mm

Preparar dos cubetas de reacción.

Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

1. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **4 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6)**.

2. A la otra cubeta añadir **4 ml de prueba (prueba, Obs. 6)**.

3. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitar enérgicamente durante **1 minuto** para mezclar su contenido.

Cuenta atrás


2:00

Inicio: 

4. Presionar la tecla **[]**.

Esperar **2 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:


5. **Agitar a la cubeta marcada como ensayo en blanco** y colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

Preparar Zero

Presionar Zero

6. Presionar la tecla **ZERO**.

7. Sacar la cubeta del compartimento de medición.

8. **Agitar la cubeta de prueba** y colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

Zero aceptado

Preparar Test

Presionar Test

9. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l Triton® X-100.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Este método se trata de un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran disponibles en la pagina web www.merckmillipore.com).
3. Spectroquant® es una marca registrada de la empresa Merck KGaA.
4. Mantener las medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante todo el proceso.
5. Debido a que la reacción depende de la temperatura, realizar la determinación entre **20°C y 25°C** (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
6. Dosificar el volumen de prueba con una pipeta volumétrica de 4 ml (clase A).
7. La prueba acuosa debería de tener un valor de pH entre 3 y 9.
8. Triton® es una marca registrada de la empresa DOW Chemical Company.
9. ▲ Triton® X-100
▼ NP 10

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/ Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.01787.0001	Test de cubetas / 25 Tests	420764

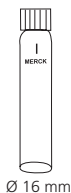
¹⁾ Nonylphenol Ethoxylat

1.1 Métodos

3 7 8



Tensioactivos, catiónicos con MERCK Spectroquant® test de cubetas, N° 1.01764.0001

0,05 – 1,5 mg/l CTAB



Ø 16 mm

Preparar dos cubetas de reacción.
Marcar una cubeta como ensayo en blanco.

1. Añadir a la cubeta marcada como ensayo en blanco **5 ml de agua desionizada (ensayo en blanco, Obs. 6). ¡No mezclar el contenido!**
2. A la otra cubeta añadir **5 ml de prueba (prueba, Obs. 6). ¡No mezclar el contenido!**
3. Pipetar en ambas cubetas **0,5 ml de reactivo T-1K. (Obs. 6)**
4. Cerrar fuertemente las cubetas con sus tapas correspondientes y agitarla por balanceo durante **30 segundos**.
5. Presionar la tecla [↵].
Esperar **5 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción proseguir como se escribe a continuación:
6. Coloque la cubeta en blanco en el compartimento de medición, colocándola según posición . (**Obs. 9**)
7. Presionar la tecla **ZERO**.
8. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
9. Coloque la cubeta de prueba en el compartimento de medición, colocándola según posición . (**Obs. 9**)

Cuenta atrás

5:00

Inicio: ↵

Preparar Zero
Presionar Zero

1.1 Métodos

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

10. Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l CTAB.

Observaciones:

1. Este método se trata de un producto de Merck.
2. Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran disponibles en la pagina web www.merckmillipore.com).
3. Spectroquant® es una marca registrada de la empresa Merck KGaA.
4. Mantener las medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante todo el proceso.
5. Debido a que la reacción depende de la temperatura, realizar la determinación entre **20°C y 25°C** (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
6. Dosificar el volumen de prueba con una pipeta volumétrica de 5 ml y 0,5 ml (clase A).
7. CTAB = calculado como N-cetil-N,N,N-trimetilamonio bromuro
8. La prueba acuosa debería de tener un valor de pH entre 3 y 8.
9. En caso que la fase inferior sea turbia, calentar la cubeta brevemente con la mano.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/ Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.01764.0001	Test de cubetas / 25 Tests	420765

1.1 Métodos

3 8 0

TOC LR con MERCK Spectroquant®, test de cubetas, N° 1.14878.0001

5,0 – 80,0 mg/l TOC

Preparar 2 recipientes de vidrio limpias.
Marque una recipiente como prueba en blanco.

1. Añada **25 ml de agua desionizada** a un recipiente de vidrio adecuado (**ensayo en blanco**).
2. Añada **25 ml de agua de prueba** a la segunda recipiente de vidrio adecuado (**prueba**).
3. Colocar en cada frasco de vidrio cuentagotas en posición vertical y presionarla lentamente para añadir al recipiente gotas de igual tamaño:
Añadir **3 gotas de reactivo TOC-1K** y mezclar.
4. El valor de pH debe de encontrarse por debajo de 2,5. Si fuese necesario regular con ácido sulfúrico.



5. Agitar durante **10 minutos** a una velocidad media (agitador magnético, varilla agitadora).

Disgregación:

Preparar 2 cubetas de reacción limpias de 16 mm.
Marcar una cubeta como cubeta en blanco.

6. Pipetar a una cubeta reactiva **3 ml de ensayo en blanco anteriormente preparada (cubeta en blanco)**.
7. Pipetar a una cubeta reactiva **3 ml de prueba anteriormente preparada (cubeta de prueba)**.
8. Añada a cada cubeta **una micro-cuchara rasa TOC-2K**.
9. Cerrar **inmediatamente** las cubetas con una tapa de aluminio.

1.1 Métodos

- Colocar las cubetas de modo invertido (**tapas hacia abajo**) en el termoreactor y calentarlas durante **120 min a 120°C**.
- Dejar enfriar las cubetas invertidas durante 1 hora. **¡No enfriarlas con agua!** Después de enfriada, girar de nuevo la cubeta y medirla en el fotómetro **dentro de 10 minutos**.

Realización de la determinación:

Colocar el adaptador para las cubetas redondas de 16 mm Ø.

- Colocar la cubeta en blanco enfriada en el compartimento de medición, según la posición Σ .

Preparar Zero
Presionar Zero

- Presionar la tecla **ZERO**.

- Sacar la cubeta del compartimento de medición.

- Colocar la cubeta de prueba enfriada en el compartimento de medición, según la posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

- Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l TOC.

Observaciones:

- Este método se trata de un producto de Merck.
- Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran disponibles en la pagina web www.merckmillipore.com).
- Spectroquant® es una marca registrada de la empresa Merck KGaA.
- Mantener las medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante todo el proceso.
- Debido a que la reacción depende de la temperatura, realizar la determinación entre 10°C y 20°C (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
- Dosificar la prueba acuosa con una pipeta volumétrica adecuada (clase A).
- TOC = **T**otal **O**rganic **C**arbon = carbono orgánico total ligado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14878.0001	Test en cubetas / 25 pruebas	420756
Tapas roscadas 1.73500.0001	6 unidades	420757

1.1 Métodos



TOC HR con MERCK Spectroquant®, test de cubetas, N° 1.14879.0001

50 – 800 mg/l TOC

Preparar 2 recipientes de vidrio limpias.
Marque una recipiente como prueba en blanco.

1. Añada **10 ml de agua desionizada** a un recipiente de vidrio adecuado. Añadir **9 ml de agua desionizada** y mezclar (**ensayo en blanco**).
2. Añada **1 ml de agua de prueba** a la segunda recipiente de vidrio adecuado (**prueba**).
3. Colocar en cada frasco de vidrio cuentagotas en posición vertical y presionarla lentamente para añadir al recipiente gotas de igual tamaño:
Añadir **2 gotas de reactivo TOC-1K** y mezclar.
4. El valor de pH debe de encontrarse por debajo de 2,5. Si fuese necesario regular con ácido sulfúrico.
5. Agitar durante **10 minutos** a una velocidad media (agitador magnético, varilla agitadora).



Ø 16 mm

Disgregación:

Preparar 2 cubetas de reacción limpias de 16 mm.
Marcar una cubeta como cubeta en blanco.

6. Pipetar a una cubeta reactiva **3 ml de ensayo en blanco anteriormente preparada (cubeta en blanco)**.
7. Pipetar a una cubeta reactiva **3 ml de prueba anteriormente preparada (cubeta de prueba)**.
8. Añada a cada cubeta **una micro-cuchara rasa TOC-2K**.
9. Cerrar **inmediatamente** las cubetas con una tapa de aluminio.

1.1 Métodos

- Colocar las cubetas de modo invertido (**tapas hacia abajo**) en el termoreactor y calentarlas durante **120 min a 120°C**.
- Dejar enfriar las cubetas invertidas durante 1 hora. **¡No enfriarlas con agua!** Después de enfriada, girar de nuevo la cubeta y medirla en el fotómetro **dentro de 10 minutos**.

Realización de la determinación:

Colocar el adaptador para las cubetas redondas de 16 mm Ø.

- Colocar la cubeta en blanco enfriada en el compartimento de medición, según la posición Σ .

Preparar Zero
Presionar Zero

- Presionar la tecla **ZERO**.

- Sacar la cubeta del compartimento de medición.

- Colocar la cubeta de prueba enfriada en el compartimento de medición, según la posición Σ .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

- Presionar la tecla **TEST**.

A continuación se visualizará el resultado en mg/l TOC.

Observaciones:

- Este método se trata de un producto de Merck.
- Antes de comenzar la determinación lea las instrucciones originales y avisos de seguridad, que forman parte del paquete de entrega (MSDS se encuentran disponibles en la pagina web www.merckmillipore.com).
- Spectroquant® es una marca registrada de la empresa Merck KGaA.
- Mantener las medidas de seguridad adecuadas y una buena técnica de laboratorio durante todo el proceso.
- Debido a que la reacción depende de la temperatura, realizar la determinación entre 10°C y 20°C (para cubetas reactivas y prueba acuosa).
- Dosificar la prueba acuosa con una pipeta volumétrica adecuada (clase A).
- TOC = **T**otal **O**rganic **C**arbon = carbono orgánico total ligado.

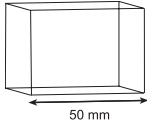
Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
MERCK Spectroquant® 1.14879.0001	Test en cubetas / 25 pruebas	420756
Tapas roscadas 1.73500.0001	6 unidades	420757

1.1 Métodos



Turbiedad

5 – 500 FAU



1. Llenar una cubeta de 50 mm con **agua desionizada**.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición y vaciarla completamente.
5. Entremezclar bien la muestra de agua. Enjuagar previamente la cubeta con la muestra de agua y luego llenarla con esta muestra.
6. Colocar la cubeta en el compartimento de medición. Tener en cuenta la posición.
7. Presionar la tecla **TEST**.

Preparar Zero
Presionar Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

En la pantalla aparecerá el resultado como FAU.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Esta determinación de enturbiamiento es un método de rayos-trasluz relativo a unidades de transluz de formacina. Los resultados son para análisis rutinarios, sin embargo no así para documentación equivalente, puesto que este método de rayos-trasluz se diferencia del método nefelométrico (NTU).
2. Medir la muestra de agua lo más rápido posible después de la toma de la muestra. Las muestras se pueden guardar hasta 48 horas a 4°C en botellas de plástico o de vidrio. La medición se deberá realizar a la misma temperatura a la que se ha tomado la muestra. Las diferencias de temperatura entre la medición y la toma de la muestra pueden modificar el enturbiamiento de la muestra.
3. Mediante la determinación con una longitud de onda de 860 nm se reducen a un mínimo, las interferencias colóreas. Absorción de luz con 860 nm y burbujas de gases perturban la determinación.
4. Las burbujas de aire adulteran la medición de enturbiamiento. En caso necesario desgasificar las muestras con un baño de ultrasonido.

1.1 Métodos

3 9 0

Urea con tableta y reactivo líquido

0,1 – 2 mg/l (NH₂)₂CO (mg/l Urea)



Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba**, cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Ante la presencia de cloro libre (HOCl), añadir **una tableta UREA PRETREAT** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia (Obs. 10).
6. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
7. Añadir **2 gotas de reactivo Urea 1** a los 10 ml de prueba (Obs. 9).
8. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
9. Añadir a la misma prueba **1 gota de reactivo Urea 2** (Urease).
10. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación.
11. Presionar la tecla .
Esperar **5 minutos como período de reacción**.
Finalizado el período de reacción proseguir de la forma siguiente:
12. Añadir a la cubeta anteriormente preparada **una tableta AMMONIA No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
13. Agregar a la misma cubeta **una tableta AMMONIA No. 2** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.

Cuenta atrás
5:00
Inicio:

1.1 Métodos

14. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de las tabletas.

15. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición \times .

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

16. Presionar la tecla **TEST**.

Esperar **10 minutos como período de reacción**.

Finalizado el período de reacción se realizará la determinación automáticamente.

En la pantalla aparecerá el resultado en mg/l de ácido úrico.

Cuenta atrás
10:00

Observaciones:

1. La temperatura de la prueba deberá de encontrarse entre 20°C y 30°C.
2. Realizar la determinación en el plazo máximo de una hora después de la toma de prueba.
3. Concentraciones mayores a 2 mg/l Urea pueden conducir a resultados de hasta dentro del campo de medición. En este caso se deberá diluir la prueba con agua libre de cloro y repitiendo a continuación el análisis (test de plausibilidad).
4. Cumplir estrictamente el orden de incorporación de las tabletas.
5. La tableta AMMONIA No. 1 se disolverá completamente una vez añadida la tableta AMMONIA No. 2.
6. **Non almacene el reactivo Urea 1 debajo de 10°C, cristalización posible. Guardar el reactivo Urea 2 (Urease) bien cerrado en el frigorífico, bajo temperatura entre 4°C y 8°C.**
7. En la determinación de ácido úrico se detectarán también amonio y cloroaminas.
8. En la determinación de pruebas marinas, se deberá de añadir a la prueba acuosa una cucharada de Ammonia Conditioning Powder, antes de agregar la tableta AMMONIA No.1, disolviéndola mediante agitación.
9. Colocar la botella cuentagotas en posición vertical y presionar la botella lentamente para añadir de igual tamaño.
10. Una tableta UREA PRETREAT elimina la perturbación del cloro libre hasta 2 mg/l (dos tabletas hasta 4 mg/l, tres tabletas hasta 6 mg/l).

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
UREA PRETREAT	Tableta / 100	516110BT
UREA reactivo 1	Reactivo líquido / 15 ml	459300
UREA reactivo 2	Reactivo líquido / 10 ml	459400
Set AMMONIA No. 1 / No. 2	Tableta / c.u. 100 inclusive varilla	517611BT
AMMONIA No. 1	Tableta / 100	512580BT
AMMONIA No. 2	Tableta / 100	512590BT

1.1 Métodos



Valor de pH 6,5 – 8,4 con tableta



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba **una tableta PHENOL RED PHOTOMETER** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar su contenido hasta la disolución total.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición Σ .
8. Presionar tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

En la pantalla aparecerá el resultado como valor de pH.

1.1 Métodos

Observaciones

1. Para análisis fotométricos sólo se utilizarán tabletas reactivas PHENOL RED selladas en una lámina negra con la palabra adicional "Photometer".
2. Las muestras de agua con baja dureza de carbonato* pueden entregar valores pH falsos.
* $K_{S4,3} < 0,7 \text{ mmol/l} \hat{=} \text{Alcalinidad total} < 35 \text{ mg/l CaCO}_3$
3. Valores de pH inferiores a 6,5 o superiores a 8,4 pueden conducir a resultados dentro del campo de medición. Se recomienda realizar un test de plausibilidad (pH-Meter).
4. Error de sal
Para concentraciones de sal menores que 2 g/l no es esperado ningún error significativo, debido a la concentración de sal del reactivo en tableta. Para concentraciones de sal más grandes, los valores medidos se deben ajustar conforme sigue:

Concentración salina de la prueba	30 g/l (agua de mar)	60 g/l	120 g/l	180 g/l
Corrección	- 0,15 ¹⁾	- 0,21 ²⁾	- 0,26 ²⁾	- 0,29 ²⁾

¹⁾ según Kolthoff (1922)

²⁾ según Parson und Douglas (1926)

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
PHENOL RED PHOTOMETER	Tableta / 100	511770BT

1.1 Métodos



Valor de pH 6,5 – 8,4 con reactivo líquido



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba acuosa** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Colocar la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla lentamente para añadir las siguientes gotas de igual tamaño:
6 gotas de solución PHENOL RED
6. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar su contenido.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición
8. Presionar tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

En la pantalla aparecerá el resultado como valor de pH.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. En la determinación de pruebas acuosas cloradas pueden influir restos de cloro la reacción coloreada del reactivo líquido. Esto puede evitarse, sin que ello influya en la determinación de pH, añadiendo a la prueba un cristal de tiosulfato sódico ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$), antes de incorporar el reactivo PHENOL RED. Las tabletas PHENOL RED contienen tiosulfato.
2. El tamaño de las gotas, al contrario de las tabletas, pueden aumentar del desviaciones del resultado. Mediante el uso de una pipeta (0,18 ml corresponden a 6 gotas) se pueden minimizar estas desviaciones.
3. Después de su utilización, cerrar la botella cuenta-gotas con su tapa original de igual color.

4. Guardar el reactivo en un lugar frío, entre +6°C y +10°C.

5. Error de sal

Para concentraciones de sal más grandes, los valores medidos se deben ajustar conforme sigue:

Concentración salina de la prueba	30 g/l (agua de mar)	60 g/l	120 g/l	180 g/l
Corrección	- 0,15 ¹⁾	- 0,21 ²⁾	- 0,26 ²⁾	- 0,29 ²⁾

¹⁾ según Kolthoff (1922)

²⁾ según Parson und Douglas (1926)

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
PHENOL RED solución	Reactivo líquido / 15 ml	471040

1.1 Métodos



Yodo con tableta

0,05 – 3,6 mg/l l



Ø 24 mm

Preparar Zero
Presionar Zero

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba** y cerrarla con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición y vaciarla procurando **dejar algunas gotas** en su interior.
5. Añadir a estas gotas **una tableta DPD No. 1** directamente de su envoltura, machacándola a continuación con una varilla limpia.
6. Llenar la cubeta hasta la marca de 10 ml con la prueba acuosa.
7. Cerrar la cubeta con su tapa y agitar a continuación hasta la disolución total de la tableta.
8. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición X.
9. Presionar la tecla **TEST**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

A continuación se visualizará el resultado en mg/l de yodo.

1.1 Métodos

Observaciones:

1. Todos los elementos oxidantes existentes en la prueba, reaccionan como el yodo, lo que produce un resultado mas elevado.

Reactivos / Accesorios	Forma de reactivos/Cantidad	No. de pedido
DPD No. 1	Tableta / 100	511050BT

1.2 Observaciones importantes sobre los métodos

1.2.1 Uso correcto de los reactivos

Cumplir estrictamente el orden de incorporación de los reactivos.

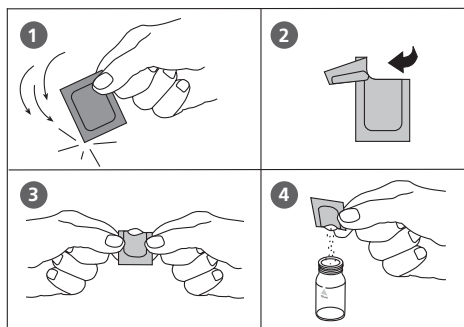
Tabletas reactivas:

Las tabletas reactivas se añadirán a la prueba acuosa directamente de su envoltura, sin tocarlas con los dedos.

Reactivos líquidos:

Colocar la botella cuentagotas en posición vertical y presionarla lentamente para añadir gotas de igual tamaño a la prueba acuosa. Después de su utilización, cerrar inmediatamente la botella cuenta-gotas con su tapa original de igual color. Seguir las indicaciones de almacenaje (por ejemplo guardar en lugar fresco).

Sobre de polvos (Powder Packs):



VARIO Chlorine DPD / F10



1.2.2 Limpieza de las cubetas y accesorios analíticos

Limpiar minuciosamente las cubetas, las tapas y la varilla de **agitar después de cada determinación**; de este modo se evitará la acumulación de errores. Aún mínimas cantidades de reactivos pueden conducir a resultados erróneos.

Procedimiento:

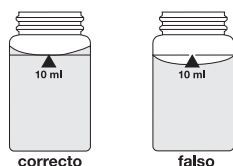
Procurar limpiar las cubetas y accesorios analíticos inmediatamente después de cada determinación.

- a) Limpiar las cubetas y accesorios analíticos con un detergente usual para aparatos de vidrio de laboratorio (por ejemplo Extran® MA 02 (neutral y fosforizado), Extran® MA 03 (alcalino y libre de fósforo) de la firma Merck KGaA.
- b) Enjuagar minuciosamente con agua corriente.
- c) Si esté indicado en las "Observaciones", proceder según el método específico de limpieza, por ejemplo enjuagar con ácido clorhídrico diluido.
- d) Enjuagar minuciosamente con agua desionizada (o también agua destilada)

1.2.3 Observaciones sobre la técnica de trabajo

1. Limpiar minuciosamente las cubetas, las tapas y la varilla de agitar después de cada determinación; de este modo se evitará la acumulación de errores. Aún mínimas cantidades de reactivos pueden conducir a resultados erróneos.
2. Antes de comenzar con la determinación deberán de estar las cubetas, así como las caras exteriores de éstas totalmente limpias y secas. Huellas dactilares o gotas de agua en la superficie óptica de las cubetas pueden producir resultados erróneos.
3. En caso de no poseer una cubeta determinada para la calibración a cero, deberá realizar la calibración a cero y la determinación con la misma cubeta, ya que las cubetas entre sí poseen tolerancias mínimas.
4. Colocar la cubeta para la calibración a cero y para la determinación en el compartimento de medición de tal forma, que la graduación con el triangulo blanco se encuentre dirigida a la marca de la carcasa.
5. La calibración a cero y el test se han de realizar con la tapa de la cubeta cerrada.
6. La aparición de burbujas en la cara interior de la cubeta puede producir resultados erróneos. En este caso, cerrar la tapa de la cubeta y agitar hasta la desaparición total de las burbujas antes de realizar la determinación.
7. Evitar la penetración de agua en el compartimento de medición.
La penetración de agua en la carcasa del Photometer puede producir la destrucción de componentes electrónicos o daños por corrosión.
8. Suciedad en la óptica del compartimento de medición, produce resultados erróneos. Las superficies ópticas del compartimento de medición deberán de controlarse y limpiarse cada cierto período de tiempo. Para su limpieza se recomienda utilizar pañitos húmedos y bastoncillos de algodón.
9. Grandes derivaciones de temperatura entre el Photometer y la temperatura ambiental pueden producir resultados erróneos, por ejemplo, por condensación de agua en la óptica del aparato o en la cubeta.
10. Proteger el aparato durante el funcionamiento de los rayos solares directos.

Llenado correcto de la cubeta de 24 mm:



1.2.4 Dilución de pruebas acuosas

Cuando sea necesario diluir una prueba, proceder de la siguiente forma:

Pipetar la prueba a una probeta graduada de 100 ml. Añadir agua desionizada hasta la marca de 100 ml y agitar minuciosamente.

Prueba acuosa [ml]	Factor de multiplicación
1	100
2	50
5	20
10	10
25	4
50	2

De esta prueba diluida se extraerá mediante una pipeta el volumen necesario, de acuerdo a la prescripción del método. A continuación se realizará la determinación.

Atención:

1. Mediante la dilución aumenta el error de medición.
2. En valores de pH no es posible diluir, puesto que esto conducirá a resultados erróneos. Cuando se visualice en la pantalla "Overrange" deberá elegirse otro método de análisis (por ejemplo medidor de pH)

Agua DI = Agua desionizada (se puede usar también agua destilada)

1.2.5 Corrección durante la adición de volumen

Cuando tenga que ajustar el valor de pH, de una prueba acuosa con volúmenes considerables de ácidos o bases, será necesario corregir el volumen del resultado visualizado.

Por ejemplo:

Para ajustar el valor de pH, se añadirán 5 ml de ácido clorhídrico a 100 ml de prueba acuosa. El resultado visualizado es de 10 mg/l.

Volumen total = 100 ml + 5 ml = 105 ml

Factor de corrección = 105 ml / 100 ml = 1,05

Resultado corregido = 10 mg/l x 1,05 = 10,5 mg/l

2ª Parte

Instrucciones

2.1 Modo de empleo

2.1.1 Modo de empleo inicial

Antes del empleo inicial del SpectroDirect deberán de insertarse dos baterías Mignon (véase 2.1.2).

Tanto para el SpectroDirect como para el PC Spectro II elegir el idioma deseado (modo 10) y seleccionar el modo 34 "cancelar datos". A continuación ajustar la fecha y hora. Para ello véase capítulo 2.4 "Ajustes".



2.1.2 Batería (solo para SpectroDirect)

Conservación de datos – Observaciones importantes

Las baterías aseguran la conservación de datos (resultados memorizados y ajustes) cuando el cargador no alimente al aparato. Las baterías no serán utilizadas cuando el Photometer reciba corriente externa.

Recomendación: por precaución se deberán cambiar las baterías por unas nuevas cada 3 años.

Cuando el cargador no alimente el aparato y se extraigan las baterías se producirá la pérdida total de los datos memorizados (resultados memorizados y ajustes).

Recomendación: conecte el Photometer al cargador durante el cambio de baterías. Véase capítulo 3.6.3.4 Cambio de baterías de mignon (solo para SpectroDirect)



2.1.3 Batería de litio (solo para PC Spectro II)

Conservación de datos – Observaciones importantes

El PC Spectro II se entrega de fabrica con una batería de litio. Adicionalmente se encuentra en el paquete de entrega una segunda batería de litio, para el caso que la batería del aparato este vacía debido a un posible almacenamiento prolongado del aparato. La descripción la encuentra en el capítulo 3.6.3.3 "Recambio de batería de litio".

Observación: la batería de litio asegura la conservación de datos (resultados memorizados, ajustes, etc.) cuando el cargador no alimente el aparato. La batería de litio no será utilizada cuando el Photometer reciba corriente externa.

Recomendación: por precaución se deberá cambiar la batería de litio por una nueva cada 5 años.

Cuando el cargador no alimente el aparato y se extraiga la batería de litio se producirá la pérdida total de los datos memorizados (resultados memorizados y ajustes).

Recomendación: conecte el Photometer al cargador durante el cambio de la batería.

Atención: evite descargas electroestáticas, ya que éstas pueden destruir el aparato.

2.1.4 Compartimento de medición y cubetas

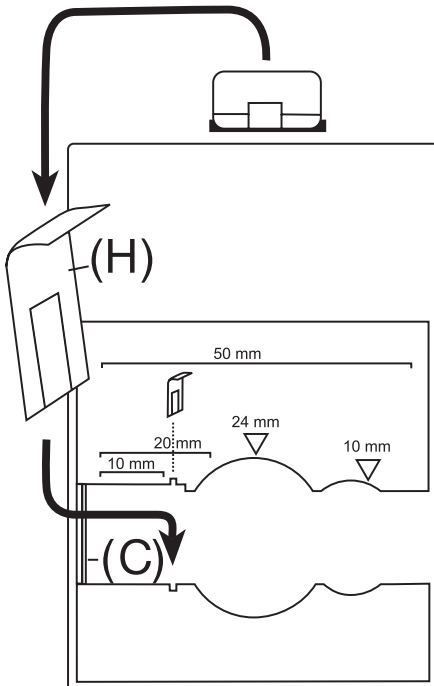
Es posible la utilización de los siguientes tipos de cubetas:

Cubetas cuadradas con una profundidad de capa de 10 hasta 50 mm:

- Cubetas de 10 mm: colocar el soporte de cubetas (H) en la posición señalada y colocar la cubeta de tal forma que la parte opaca de la cubeta se encuentre hacia el usuario.
- Cubetas de 20, 30, 40 mm, entre otras: colocarlas siempre en contacto con el muelle (C=Clip) a la izquierda del compartimento de medición.
- Cubetas de 50 mm: el muelle (C) a la izq. del compartimento de medición permite la posición correcta.














Cubetas redondas de 16 y 24 mm de diámetro:

- Cubetas redondas se colocan de tal forma, que la marca de la cubeta coincida con la marca del compartimento de medición.


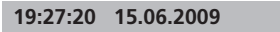




2.2 Función de tastatura

2.2.1 Sumario

	Encendido y apagado del aparato
	Retorno a la lista de métodos / al menú de orden superior
	Tecla de control: explicaciones dentro del texto correspondiente
	Tecla de control: explicaciones dentro del texto correspondiente
	Tecla de control: explicaciones dentro del texto correspondiente
	Confirmación de entradas
	Menú para ajustes y otras funciones
	Mover cursor hacia arriba, o hacia abajo
	
	Memorizar el resultado visualizado
	Realizar una calibración a cero
	Realizar una determinación
	Visualización de fecha y hora / cuenta atrás (cuenta atrás) del usuario

2.2.2 Visualización de fecha y hora

	Presionar la tecla [“reloj”].
	En la pantalla aparece la hora y fecha.
	El aparato vuelve a la rutina anterior pasados aprox. 15 segundos o mediante la presión de la tecla [↵] o [ESC].
	

2.2.3 Función cuenta-atrás del usuario (Cuenta atrás)

Esta función permite al usuario utilizar una cuenta atrás, definida por él anteriormente.



Presionar la tecla [“reloj”].

19:20:20 15.06.2009

En la pantalla aparece la hora y fecha.



Presionar la tecla [“reloj”].

Cuenta atrás
mm : ss
99 : 99

En el display se visualiza

A continuación presione [↵] para aceptar el último cuenta atrás utilizado

o

presione una tecla numérica para entrar nuevos datos. La entrada de datos será de 2 dígitos, según el orden minutos, segundos.



Por ejemplo: 2 minutos, o segundos = [0] [2] [0] [0]

Confirme la entrada de datos con [↵].

Cuenta atrás
02:00
Inicio: ↵

En la pantalla aparece:

Comienza la cuenta atrás por medio de la tecla [↵].

Una vez finalizada la cuenta atrás, vuelve el aparato a la rutina anterior.

2.3 Modo de empleo

Mediante la conexión del Photometer con el cargador conectado a la red eléctrica, se encontrará dispuesto para su funcionamiento.

Antes de encender el aparato, asegurarse que el **compartimento de medición se encuentre vacío** y que la **tapa del compartimento de medición esté cerrada**, puesto que el Photometer comienza siempre con un autotest.



Encender el aparato mediante la tecla **ON/OFF**.

Logo

En la pantalla aparece:

Initialisation...

Logo

a continuación:

PC Spectro II

o

SpectroDirect

2.3.1 Autotest

Compartim. vacío?
Inicio: ↵

En la pantalla aparece:

Si fuese necesario sacar la cubeta del compartimento de medición y cerrar la tapa del Photometer.



Arrancar el autotest mediante la presión de la tecla [↵].

selftest...

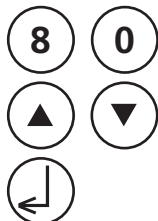
- El Photometer realizará a continuación un autotest, que durará aprox. 2,5 minutos. Durante este período de tiempo se comprobará lo siguiente:
- Función de la lámpara halógena
- Función del motor de paso a paso
- Verificación de la longitud de onda correcta mediante un filtro de Didymium incorporado y de ser necesario su ajuste (en este caso el autotest puede durar hasta 5 minutos).
- Comprobación electrónica de la memoria de datos

Una vez finalizado el autotest se visualizará la lista de métodos disponibles.

2.3.2 Selección de método

>> 160 Ácido Cianúrico
390 Ácido Úrico
30 Alcalinidad-m
.....

En la pantalla aparece una lista de selección:



Hay 2 posibilidades para seleccionar el método deseado:

- Introducir directamente el número de método por ejemplo [8][0] para bromo.
- Seleccionar la determinación deseada mediante las teclas [▲] y [▼] según la lista visualizada.

Confirmar la selección con la tecla [↵].

2.3.2.1 Informaciones de método (F1)

Mediante la tecla F1 se puede cambiar entre una compacta y detallada lista de métodos.

100 Cloro
0,02-6 mg/l Cl₂
Tableta
24 mm
DPD No 1
DPD No 3

Ejemplo

Línea 1: Número de método, nombre del método
Línea 2: Campo de medición
Línea 3: Tipo de reactivo
Línea 4: Cubeta
Línea 5-7: Reactivos utilizados

cubeta = frasco el reactivo contenido en test de cubeta

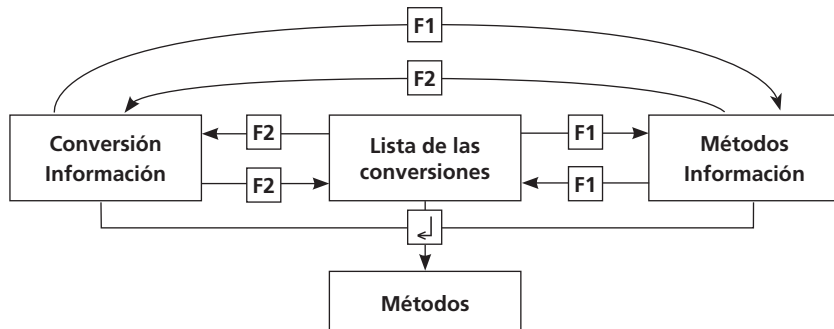
2.3.2.2 Conversiones (F2)

Mediante la presión de la tecla F2 se visualiza una lista de las posibles conversiones disponibles del resultado con su respectivo campo de medición.

Para cambiar de conversión, véase capítulo 2.3.7 Modificación de conversiones, página 304.

320 Fosfato LR T
0.05-4 mg/l PO₄
0.02-1.3 mg/l P
0.04-3 mg/l P₂O₅

Línea 1: Numero de método, nombre del método
Línea 2: Campo de medición con conversión 1
Línea 3: Campo de medición con conversión 2
Línea 4: Campo de medición con conversión 3



2.3.3 Diferenciación

Cloro
>> dic
libre
total

Algunos métodos permiten una diferenciación (por ejemplo cloro). Seguidamente se visualizará la pregunta sobre el tipo de diferenciación (por ejemplo diferenciado, libre o total).



Seleccionar la determinación deseada mediante las teclas de flechas [▲] y [▼].



Confirmar con tecla [←].

2.3.4 Calibración a cero

Preparar Zero
Presionar ZERO

En la pantalla se visualiza:

Preparar una cubeta limpia según la prescripción del análisis y colocarla en el compartimento de tal manera, que la cara de la cubeta con la marca de calibración esté dirigida hacia la marca de la carcasa.



Presionar la tecla **ZERO**.

Zero aceptado
Preparar TEST
Presionar TEST

En la pantalla aparece:

2.3.5 Realización de la determinación

Finalizada la calibración a cero, sacar la cubeta del compartimento de medición. Continuar con la determinación según la prescripción del método.

Una vez visualizados los resultados:

- en algunos métodos puede ser cambiada la unidad de medida,
- éstos pueden memorizarse y / o imprimirse,
- realizar otras determinaciones con la misma calibración a cero o
- elegir un método nuevo

2.3.6 Cumplimiento de períodos de reacción (Cuenta atrás)

Para el cumplimiento de períodos de reacción se ofrece como ayuda una función cuenta atrás, llamada también cuenta atrás.



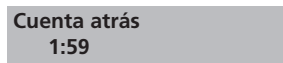
En la guía al usuario aparecen:



- Presionar la tecla **Inicio**. Preparar la prueba, arrancar el cuenta atrás mediante **Inicio** y una vez finalizado, continuar como prescrito en el método. La cubeta no se colocará para ello en el compartimento de medición.



- Presionar la tecla **TEST**. Preparar la prueba como descrito en el método y colocar la cubeta en el compartimento de medición. El cuenta atrás aparecerá presionando la tecla **TEST** y comenzará automáticamente. Una vez finalizado el cuenta atrás se produce automáticamente la determinación.



Observaciones:

1. El cuenta atrás continuo se puede finalizar pulsando nuevamente la tecla **Inicio**. La determinación se producirá inmediatamente. El usuario deberá entonces considerar el período de tiempo restante. **El incumplimiento de los períodos de reacción producen resultados erróneos**
2. El período restante del cuenta atrás aparecerá señalado continuamente en la pantalla. En los últimos 10 segundos antes de finalizar dicho período, se producirá una señal acústica.

2.3.7 Modificación de conversiones

Algunos métodos permiten la modificación de conversión de los resultados. Una vez visualizado el resultado en el display, presionar la teclas [▲] o [▼].

Ejemplo:

320 Fosfato LR T	-----[▼]---->	320 Fosfato LR T	-----[▼]----->	320 Fosfato LR T
0.05-4 mg/l PO ₄		0.02-1.3 mg/l P		0.04-3 mg/l P ₂ O ₅
	<----[▲]-----		<----[▲]-----	
1.00 mg/l PO ₄		0.33 mg/l P		0.75 mg/l P ₂ O ₅

Cuando se haya modificado la conversión del resultado, se producirá la adaptación automática en el display del campo de medición. Una vez memorizado el resultado convertido, éste no se podrá modificar de nuevo. Al seleccionar de nuevo un método se visualizará la última conversión última utilizada. Si un método permite la modificación de conversión, se indicará en las instrucciones. En las Observaciones del método se indican las posibles conversiones con las teclas de flechas:

- ▲ PO₄
- P
- ▼ P₂O₅

2.3.8 Memorización de los resultados



Durante la visualización de los resultados presionar la tecla **STORE**.

Code-Nr.:

En la pantalla aparece:

① ② ③ ④ ⑤ ⑥

- Es posible la entrada de un código de hasta 6 dígitos por parte del usuario. (Un N° de código puede dar indicaciones acerca del usuario o del lugar de toma de muestra.



La entrada del N° de código se verificará con [↵].

- Si se quisiera prescindir del N° de código, confirme directamente con [↵]. (se le asignará automáticamente un N° de código con 0.)

Se memorizará el bloque de datos completo con fecha, hora, N° de código, método y resultado.

está memorizado

En la pantalla aparece:

A continuación aparecerá de nuevo el resultado del análisis.

**Quedan 900
posiciones libres**

Observación:

Se visualiza las posiciones de memoria libres.

**solo 29 posiciones
de memoria libres**

Se visualiza las posiciones de memoria cuando se encuentren por debajo de 30:

Cancelar la memoria de datos lo antes posible (véase capítulo "Cancelación de resultados memorizados"). Cuando la memoria se encuentre completa, no es posible memorizar otros resultados.

2.3.9 Impresión de resultados

Cuando la impresora se encuentre instalada y encendida, es posible imprimir el resultado (sin previa memorización).

F3

Presionar la tecla **F3**.

Se imprimirá el bloque de datos completo con fecha, hora, método y resultado.

```
100 Cloro T
0,02 – 6 mg/l Cl2
Profi-Mode: no
2009-07-01 14:53:09
No. correlativo: 1
No. de código: 007
4,80 mg/l Cl2
```

Bajo número correlativo se entiende por un número interno que se otorga automáticamente al memorizar un resultado. Aparece solamente en la impresión.

2.3.10 Realización continuada de determinaciones



Para realizar determinaciones de otras pruebas con el mismo método, continuar de la siguiente forma:

Zero aceptado
Preparar TEST
Presionar TEST

- Presionar la tecla **TEST**.
En la pantalla aparece:



Verificar mediante la tecla **TEST**

o



- presionar la tecla **ZERO**, para realizar una nueva calibración a cero.

Preparar Zero
Presionar Zero

En la pantalla aparece:

2.3.11 Elección de un nuevo método



El Photometer regresa al listado de métodos, presionando la tecla **ESC**.



Es posible también la entrada directa de un nuevo numero de método, por ejemplo [1] [6] [0] para CyA-TEST (Ácido cianúrico).



Confirmar con tecla **[←]**.

2.4 Ajustes: Resumen de las funciones MODE

Función MODE	No.	Resumen	Página
Abs / Trans	51	Determinación de la extinción / transmisión bajo una longitud de onda elegida	327
Ajuste personal	45	memorización del ajuste personal realizado	324
Anulación de datos	34	Anulación de todos los resultados memorizados	321
Calibración	40	Realización de la calibración de fluoruro	321
Cancelar ajuste	46	Cancelación del ajuste personal realizado	325
Cancelar métodos del usuario	66	Cancelación de todos los datos de un polinomio del usuario o método de concentración	341
Cinética	54	Descripción dependiente del tiempo de una reacción	330
Concentración del usuario	64	Entrada de datos para la elaboración de un método de concentración	336
Contraste de la pantalla	80	Regulación del contraste de la pantalla	346
Cuenta atrás	13	Encendido y apagado de la cuenta-atrás para cumplir el período de reacción	310
Hora	12	Modificación de fecha y hora	309
Idioma	10	Elección de idioma	308
Impresión	20	Impresión de todos los resultados memorizados	312
Impresión no. código	22	Imprimir valores a nos. de códigos seleccionados	314
Impresión fecha	21	Imprimir valores a fecha seleccionada	313
Impresión métodos	23	Imprimir valores de un método seleccionado	315
Impresión de métodos del usuario	67	Imprimir todos los datos memorizados bajo Mode 64 (Concentración) y Mode 65 (Polinomios).	342
Información sobre el aparato	91	Informaciones sobre el Photometer, p.e. versión de software actual	347
Inicializar métodos del usuario	69	Inicialización del sistema de métodos del usuario	343
Langelier	70	Determinación del índice de saturación Langelier	344
Lista de métodos	60	Procesar la lista de métodos personal	334
Lista de métodos: todos on	61	Procesar la lista de métodos, encender todos los métodos	335
Lista de métodos: todos off	62	Procesar la lista de métodos, apagar todos los métodos	335
Luminosidad LCD	81	Ajustar la luminosidad del display	346
Memoria	30	Visualización de todos los resultados memorizados	317

Función MODE	No.	Resumen	Página
Memoria No. código	32	Visualización de todos los resultados dentro de un campo de números de código	319
Memoria fecha	31	Visualización de todos los resultados dentro de un campo de fechas	318
Memoria método	33	Visualización de todos los resultados de un método específico	320
Parámetros de impresión	29	Ajustes para las opciones de impresión	316
Polinomios del usuario	65	Entrada de datos para la elaboración de un polinomio del usuario	338
Profi-Mode	50	Encendido y apagado de la guía detallada al usuario (Función de laboratorio)	326
Sonido acústico	14	Encendido y apagado de la señal acústica, al finalizar la determinación	311
Sonido de tecla	11	Encendido y apagado de la señal acústica al presionar la tastatura	309
Spectrum (Scan)	53	Análisis de absorción entre un campo máximo de 330 hasta 900 nm	328
Temperatura	71	Ajuste de la unidad de temperatura por Langelier Mode 70	345

Los ajustes procesados quedan memorizados, aún cuando el aparato esté desconectado, hasta una nueva programación.

2.4.1 Libre por motivos técnicos

2.4.2 Ajustes básicos del instrumento 1

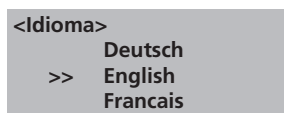
Selección de idioma



Presionar un a tras otra las teclas [MODE] [1] [0].



Confirmar con [↵].



En la pantalla aparece

Seleccionar el idioma deseado mediante las teclas [▲] y [▼], según la lista visualizada.



Confirmar con tecla [↵].

Sonido de tecla



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [1] [1].



Confirmar con [↵].

<Sonido de tecla>
ON:1 OFF:0

En la pantalla aparece:



- Presionando la tecla [0] se apagará el sonido de teclado.



- Mediante la presión de la tecla [1] se encenderá el sonido de teclado.



Confirma [↵] con tecla.

Observación:

Para determinaciones que necesiten de un período de reacción, tiene lugar una señal acústica en los 10 últimos segundos, antes de finalizar dicho período, aun cuando el sonido del teclado se encuentre desactivado.

Fecha y hora



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [1][2].



Confirmar con [↵].

<Hora>
AA-MM-DD hh:mm
--:-- :--

En la pantalla aparece:

La entrada se realizará mediante dos dígitos

AA-MM-DD hh:mm
09-05-14 --:--

según el orden de año, mes, día
p.e: 14. Mayo 2009 = [0][9][0][5][1][4]

AA-MM-DD hh:mm
09-05-14 15:07

según el orden de hora, minuto
p.e: 15 horas, 7 minutos = [1][5][0][7]



Confirmar con [↵].

Observación:

Confirmada la entrada mediante la tecla [↵], se ajustarán los segundos automáticamente a cero.

Cuenta atrás (cumplimiento de los períodos de reacción)

Algunos métodos necesitan de forma estándar un cierto período de reacción. Dichos períodos de reacción se encuentran memorizados dentro del método mediante una función cronómetro, llamada cuenta atrás. Esta función puede desconectarse para todos los métodos que lo contengan de la siguiente forma:



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [1][3].



Confirmar con [↵].

<Cuenta atrás>
ON: 1 OFF: 0

En la pantalla aparece:



- Presionando la tecla [0] se desconectará el cuenta atrás.



- Presionando la tecla [1] se conectará el cuenta atrás.



Confirmar con tecla [↵].

Observaciones:

1. Durante la determinación se puede desconectar en cualquier momento la función cuenta atrás presionando la tecla [↵] (por ejemplo durante determinaciones en serie). La función "cuenta-atrás del usuario" se encuentra a disposición, aún desconectado el cuenta atrás.
2. Cuando se desconecte el cuenta atrás, el usuario deberá entonces considerar el período de tiempo restante.

El incumplimiento de los períodos de reacción producen resultados erróneos.

Sonido acústico

El Photometer necesita 8 segundos para realizar la calibración a cero o para llevar a cabo la determinación deseada. Finalizada la determinación sonará brevemente una señal acústica.



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [1][4].



Confirmar con [↵].

<Señal acústica>
ON: 1 OFF: 0

En la pantalla aparece:



- Presionando la tecla [0] se apagará la señal acústica.



- Presionando la tecla [1] se encenderá la señal acústica.



Confirmar con [↵].

Observación:

1. Para determinaciones que necesiten de un período de reacción, tiene lugar una señal acústica en los 10 últimos segundos, antes de finalizar dicho período, aun cuando el sonido del teclado se encuentre desactivado.

2.4.3 Impresión de los resultados memorizados

Impresión de todos los resultados



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [2][0].



Confirmar con [↵].

<Imprimir>
Impr. todos los datos
Inicio: ↵
Fin: ESC

En la pantalla aparece:



Presionando la tecla [↵] imprimirá todos los resultados memorizados.

No. correlativo:

En la pantalla aparece:

El Photometer regresa al menú anterior, una vez finalizada la impresión.

Observación:

Terminar la entrada con presionar la tecla [ESC].
Se imprimen todos los resultados memorizados.

Impresión de resultados dentro de un período de fecha



Presionar una tras otra las teclas [Shift] + [2][1].



Confirmar con [↵].

<Imprimir>
de fecha
de AA-MM-DD
_ _ _ _

En la pantalla aparece:

Entrar la fecha inicial de la siguiente forma,
por ejemplo: 14 Mayo 2009 =
[Shift] + [0][9][0][5][1][4]



Confirmar con [↵].

a AA-MM-DD
_ _ _ _

En la pantalla aparece:

Entrar la fecha inicial de la siguiente forma,
por ejemplo: 19 Mayo 2009 =
[Shift] + [0][9][0][5][1][9]



Confirmar con [↵].

de 14.05.2009
a 19.05.2009
Inicio: ↵
Fin: ESC

En la pantalla aparece

Presionando la tecla [↵] imprimirá todos los resultados memorizados dentro de las 2 fechas.

El Photometer regresa al menú MODE, una vez finalizada la impresión.

Observación:

Terminar la entrada con presionar la tecla [ESC].

Para imprimir todos los resultados de un mismo día, la fecha inicial y final deberán de ser idénticos.

Impresión de resultados dentro de un campo de números de código



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [2][2].



Confirmar con [↵].

<Imprimir>
según no. código
de _____

En la pantalla aparece:

Entrar el número de código inicial, máximo 6 dígitos, p.e. [1].



Confirmar con [↵].

a _____

En la pantalla aparece:

Entrar el número de código final, máximo 6 dígitos, p.e. [1][0].



Confirmar con [↵].

<Imprimir>
según no. código
de 000001
a 000010
Inicio: ↵
Fin: ESC

En la pantalla aparece:

Presionando la tecla [↵] imprimirá todos los resultados memorizados dentro de los números de código deseados.

El Photometer regresa al menú MODE, una vez finalizada la impresión.

Observación:

Terminar la entrada con presionar la tecla [ESC].

Para imprimir todos los resultados de un número de código igual, el código inicial y final deberán de ser idénticos.

Para imprimir todos los resultados sin números de Códigos (no. de código igual a cero), el código inicial y final deberán de ser cero [0].

Impresión de resultados de un método específico



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [2][3].



Confirmar con [↵].

```
<Imprimir>
>>30 Alcalinidad-m
  40 Aluminio T
  50 Aluminio PP
```

En la pantalla aparece:

Elegir el método deseado según la lista o entrar directamente el número de método.



Confirmar con [↵].

Con métodos diferenciados elegir nuevamente de la lista y confirmar mediante la tecla [↵].

```
<Imprimir>
Método
30 Alcalinidad-m
Inicio: ↵
Fin: ESC
```

En la pantalla aparece:

Presionando la tecla [↵] se imprimirá todos los resultados memorizados del método deseado.

El Photometer regresa al menú MODE, una vez finalizada la impresión.

Parámetros de impresión



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [2][9].



Confirmar con [↵].

<Parám. impresión>

1: Protocolo
2: Baud rate

Fin: Esc

En la pantalla aparece:



Para la elaboración de un protocolo presionar [1].

<Protocolo>

es: Hardware
elegir: [▲] [▼]
memorizar: ↵
Fin: Esc

En la pantalla aparece:



Elegir el ajuste deseado presionando las teclas [▼] o [▲].
(Xon/Xoff, sin, Hardware)



Confirmar con [↵].



Volver con la tecla [ESC], será aceptado el protocolo indicado en la selección "es:".



Para el ajuste del Baudrate presionar la tecla [2].

<Baud rate>

es: 19200
elegir: [▲] [▼]
memorizar: ↵
Fin: Esc

En la pantalla aparece:



Elegir el ajuste deseado presionando las teclas [▼] o [▲]
(600, 1200, 2400, 4800, 9600, 14400, 19200)



Confirmar con [↵].



Finalizar con la tecla [ESC].

Volver al menú Mode con tecla [ESC].

Volver a la elección de métodos con la tecla [ESC].

Observación:

Con la utilización de la impresora **DP 1012**, ajustar el protocolo a "Hardware" y la Baurate a "19200". Con la utilización de la impresora **DPN 2335**, ajustar el protocolo a "Hardware" y la Baurate a "9600". Para otros ajustes de la impresora, véase capulítulo 2.5.1 "Conexion a una impresora".

2.4.4 Visualización/cancelación de los resultados memorizados

Visualización de los resultados memorizados



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [3] [0].



Confirmar con [↵].

<Memoria, datos>
Mostrar todos l. datos
Inicio: ↵ Fin: ESC
Impresión: F3
Impresión compl: F2

En la pantalla aparece:

Los bloques de datos se visualizarán cronológicamente, comenzando por el último resultado memorizado. Presionando la tecla [↵] se imprimirá todos los resultados memorizados dentro de las 2 fechas.

- Presionando la tecla [F3] se imprimirá el resultado visualizado.
- Presionando la tecla [F2] se imprimirán todos resultados.
- Terminar con la tecla [ESC]
- Presionando la tecla [▼] se visualizará el siguiente bloque de datos.
- Mediante la presión de la tecla [▲] se visualizará el bloque de datos anterior.



No hay datos

Cuando no haya datos memorizados, aparecerá en la pantalla:

Visualización de todos los resultados memorizados dentro de un período de fecha



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [3][1].



Confirmar con [↵].

<Memoria, datos>
de fecha
de AA-MM-DD

__-__-__

En la pantalla aparece:

Entrar la fecha inicial de la siguiente forma.
Por ejemplo: 14 Mayo 2009 = [0][9][0][5][1][4].



Confirmar con [↵].

a AA-MM-DD

__-__-__

En la pantalla aparece:

Entrar la fecha inicial de la siguiente forma:
Por ejemplo: 19 Mayo 2009 = [0][9][0][5][1][9].



Confirmar con [↵].

<Memoria, datos>
de fecha
de 2009-05-14
a 2009-05-19
Inicio: ↵ Fin: ESC
Impresión: F3
Impresión compl: F2

En la pantalla aparece:

- Presionando la tecla [↵] se imprimirá todos los resultados memorizados dentro de las 2 fechas.
- Presionando la tecla [F3] se imprimirá el resultado visualizado.
- Presionando la tecla [F2] se imprimirán los resultados elegidos.
- Terminar con la tecla [ESC].

Observación:

Terminar la entrada con presionar la tecla [ESC].

Para imprimir todos los resultados de un mismo día, la fecha inicial y final deberán de ser idénticos.

Visualización de resultados dentro de un campo de números de código



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [3][2].



Confirmar con [↵].

<Memoria, datos>
según no. código
de _ _ _ _ _

En la pantalla aparece:

Entrar el número de código inicial, máximo 6 dígitos, p.e. [1].



Confirmar con [↵].

a _ _ _ _ _

En la pantalla aparece:

Entrar el número de código final, máximo 6 dígitos,
p.e. [1][0].



Confirmar con [↵].

<Memoria, datos>
según no. código
de 00001
a 00010
Inicio: ↵ Fin: ESC
Impresión: F3
Impresión compl: F2

En la pantalla aparece.

- Presionando la tecla [↵] imprimirá todos los resultados memorizados dentro de los números de código deseados.
- Presionando la tecla [F3] se imprimirá el resultado visualizado.
- Presionando la tecla [F2] se imprimirán los resultados elegidos.
- Terminar con la tecla [ESC].

Observación:

Terminar la entrada con presionar la tecla [ESC].

Para imprimir todos los resultados de un número de código igual, el código inicial y final deberán de ser idénticos.

Para imprimir todos los resultados sin números de Códigos (no. de código igual a cero), el código inicial y final deberán de ser cero [0].

Impresión de resultados de un método específico



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [3][3].



Confirmar con [↵].

<Memoria, datos>
>>30 Alcalinidad-m T
40 Aluminio T
60 Amonio T

En la pantalla aparece:

Elegir el método deseado según la lista o entrar directamente el número de método.



Confirmar con [↵].

Con métodos diferenciados elegir nuevamente de la lista y confirmar mediante la tecla [↵].

<Memoria, datos>
Método
30 Alcalinidad-m T
Inicio: ↓ Fin: ESC
Impresión: F3
Impresión compl: F2

En la pantalla aparece:

- Presionando la tecla [↵] imprimirá todos los resultados memorizados dentro de los números de código deseados.
- Presionando la tecla [F3] se imprimirá el resultado visualizado.
- Presionando la tecla [F2] se imprimirán los resultados elegidos.
- Terminar con la tecla [ESC].

Cancelación de resultados memorizados



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [3][4].



Confirmar con [↵].

<Cancelar datos>
Cancelar todos los datos?
Si: 1 No : 0

En la pantalla aparece:



- Presionando la tecla [0] quedan los datos en la memoria.



- Presionando la tecla [1] se visualizará la siguiente solicitud de seguridad:

<Cancelar datos>
Cancelar todos los datos
No cancelar los datos: ESC

Para cancelar los datos presione [↵],

ATENCIÓN:

Se cancelarán todos los resultados memorizados

o si no desea la cancelación de los datos, salga del menú mediante la presión de la tecla [ESC].

Observación:

Todos los resultados memorizados serán cancelados.

2.4.5 Calibración

Calibración (fluoruro)



¡Véase las Observaciones!

Presionar una tras otra las teclas [MODE] [4][0].




Confirmar con [↵].

<Calibración>
170 Fluoruro L
Zero: Agua DI
Presionar Zero

En la pantalla aparece:

1. Llenar una cubeta limpia de 24 mm con **10 ml de prueba exactos** cerrándola a continuación con su tapa.
2. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición


3. Presionar la tecla **ZERO**.
4. Sacar la cubeta del compartimento de medición.
5. Añadir a los 10 ml de prueba acuosa **2 ml exactos de solución reactiva SPADNS**.
¡Atención: la cubeta se encuentra llena hasta el borde!
6. Cerrar la cubeta con su tapa y mezclar a continuación su contenido.
7. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .
8. Presionar la tecla **TEST**.
9. Sacar la cubeta del compartimento de medición y limpiar minuciosamente la cubeta y la tapa añadiendo a continuación 10 ml exactos de estándar de fluoruro (concentración 1 mg/l F).

Zero aceptado
T1: 0 mg/l F
Presionar TEST

T1 aceptado
T2: 1 mg/l F
Presionar TEST

Calibración aceptado




10. Añadir a los 10 ml de estándar de fluoruro 2 ml exactos de solución reactiva SPADNS.
¡Atención: la cubeta se encuentra llena hasta el borde!
11. Colocar la cubeta en el compartimento de medición, según posición .

12. Presionar tecla **TEST**.

En la pantalla aparecerá .

Retroceder a la elección de método fluoruro

Elegir mediante [1][7][0] el método fluoruro

Confirm con .



Observación:

El ajuste del aparato y la determinación se deberán de realizar con el mismo batch del reactivo-SPADNS. El ajuste del aparato se deberá realizar para cada nuevo batch de reactivo-SPADNS (véase Standard Methods 20th, 1998, APHA, AWWA, WEF 4500-F- D. S.4.82).

El resultado del análisis depende de las añadiduras exactas de prueba y solución reactiva. Para ello, dosificar la prueba y el reactivo solamente con una pipeta de 10 ml ó 2 ml (clase A).

Error, absórbanse
T2>T1



Error, absórbanse En el caso de visualización de un error, repetir la calibración.

Ajustes personales

Realización:

- Utilizar un estándar con concentración conocida en vez de la prueba acuosa como descrito en el método.
- Se recomienda utilizar aquellos estándares publicados por DIN, EN, ASTM, normas nacionales, así como estándares comerciales con concentración conocida.
- El resultado del análisis se podrá memorizar (véase abajo) como el valor nominal del estándar.
- Con métodos diferenciados solamente se podrá ajustar la forma sencilla; por ejemplo con el método "Cloro con tabletas", de las 3 posibilidades "diferenciado, libre y total" solamente se podrá ajustar la forma "libre".
- Algunos métodos no se pueden ajustar, pero se pueden igualar indirectamente por el método de base. Véase lista sinóptica.

Consejos sobre ajustes los encontrará en nuestra página web de Internet.

Efectos:

- Métodos ajustados se visualizan mediante el nombre del método en inverso.
- Con excepción de los métodos "Cloro con sobres de polvos de polvo" y "Cloro (KI) HR", los cuales se ajustan individualmente, el ajuste de base "Cloro con tabletas" tiene efecto sobre todos los restantes métodos por DPD (tabletas y líquidos) (Véase lista sinóptica).
- Con métodos como p.e. "dióxido de cloro al lado de cloro" el ajuste de base tiene como efecto que ajustará tanto el valor de dióxido de cloro como el de cloro.
- Con métodos diferenciados, como p.e. Cobre (diferenciado, libre, total) el ajuste de la variante "libre" también afecta a otras determinaciones de este método, es decir p.e. cobre diferenciado y cobre libre.

Cancelación del ajuste:

Una vez cancelado el ajuste personal, se activará el ajuste inicial de fábrica.

Observaciones:

El método „Fluoruro“ no puede ser calibrado con el modo 45, ya que aquí es necesaria una calibración especial (véase modo 40, capítulo “Calibración fluoruro”).

Memorización del ajuste personal

100 Cloro T
0.02-6 mg/l Cl2
0.90 mg/l libre Cl2

Mode 4 5



Realizar la determinación, como descrita bajo el método deseado, con un estándar con concentración conocida.

Visualizado el resultado del análisis, presionar seguidamente [MODE] [4][5] y presionar [↵].

<Ajuste usuario>
100 Cloro T
0.02-6 mg/l Cl2
0.90 mg/l libre Cl2
Aum: ↑, Dism: ↓
Memorizar: ↵

En la pantalla aparece:

Presionando 1 x la tecla [▲] aumentará el resultado.
Presionando 1 x la tecla [▼] disminuirá el resultado.

Presionar las teclas hasta que el valor visualizado coincida con el valor real del estándar.



Confirmar el valor ajustado mediante [↵].

Presionando la tecla [ESC] interrumpirá el ajuste sin memorización previa.

Factor ajust
Memorizado

En la pantalla aparece:

100 Cloro T
0.02-6 mg/l Cl2
1.00 mg/l libre Cl2

A continuación aparecerá el valor calculado mediante el nuevo ajuste. El nombre dl método se visualizará invertido.

Cancelación del ajuste personal

El ajuste personal solamente se podrá cancelar si el método permite el ajuste previo.

100 Cloro T
0.02-6 mg/l Cl2

Realizar el método deseado.

Preparar Zero
Presionar Zero

Cuando se solicite la operación de ZERO, presionar seguidamente las teclas [MODE] [4][6] y presionar [↵].



<Ajuste personal>
100 Cloro T
0.02-6 mg/l Cl2
Cancelar ajuste
personal?
SI: 1, NO: 0

En la pantalla aparece:

1

- Presionando la tecla [1] el ajuste personal será cancelado

0

- Presionando la tecla [0] el ajuste personal quedará memorizado.

El aparato vuelve a continuación a la operación ZERO.

2.4.6. Función de laboratorio

Dirección de operador reducida => "Profi-Mode"

Esta función se puede utilizar para los análisis de rutina con cualquier muestra de un método.

Los métodos contienen fundamentalmente las siguientes informaciones:

- Método
- Campo de medición
- Fecha y hora
- Diferenciación de los resultados de la medición
- Instrucciones detalladas para el usuario
- Cumplimiento del período de reacción coloreada

Cuando se encuentre activado el "Profi-Mode", el Photometer limita a un mínimo las instrucciones al usuario. Los anteriormente mencionados puntos d, e y f no se visualizan.



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [5] [0].



Confirmar con [↵].

<Profi-Mode>
ON: 1 OFF: 0

En la pantalla aparece:



- Presionando la tecla [0] se apagará el Profi-Mode.



- Mediante la presión de la tecla [1] se encenderá el Profi-Mode.

encendido

En la pantalla aparece:

o

apagado



Confirmar con tecla [↵].

Observación:

Es posible la memorización de resultados en el Profi-Mode. Con resultados memorizados aparece adicionalmente la palabra "Profi-Mode".

El ajuste seleccionado queda memorizado aún apagado el aparato hasta nueva programación de éste.

Absorción / Transmisión



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [5] [1].



Confirmar con [↵].

< Abs / Trans >
Long. onda: _ _ _ nm

En la pantalla aparece:



Entrar la longitud de onda en el campo de medición entre 330 y 900 nm, por ejemplo [5][4][0] y confirmar con [↵].



Long.onda introducido

Se visualizará brevemente:

Long. onda: 540 nm
Preparar Zero
Presionar Zero

En la pantalla aparece:

Colocar una cubeta con el ensayo en blanco* en el compartimento de medición (* como por ejemplo agua desionizada, ensayo en blanco químico).



Presionar la tecla **ZERO**.

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Colocar en el compartimento de medición una cubeta de test llena.



Presionar la tecla **TEST**.

< Abs / Trans >
Long. onda: 540 nm
E: 0.596
T: 25, 3 %

En la pantalla aparecerá el resultado como **Extinción** (en Abs) y **Transmisión** (en %).

Spectrum (Scan)

Se puede realizar un escaneo de longitud de ondas con un campo entre 330 y 900 nm. La distancia mínima entre longitud de onda inicial y final es de 10 nm.



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [5] [3].



Confirmar con [↵].

< Spectrum >
Inicio: ___ nm

En la pantalla aparece:



Entrar la longitud de onda inicial:
Por ejemplo: [4] [0] [0] y confirmar con [↵].

< Spectrum >
Fin: ___ nm



Entrar la longitud de onda final:
Por ejemplo: [6] [2] [1] y confirmar con [↵].

< Spectrum >
400 – 621 nm
Preparar Zero
Presionar Zero

En la pantalla aparece:

Colocar una cubeta como ensayo en blanco en el compartimento de medición (véase Obs. 1).



Presionar la tecla **ZERO** para comenzar con el ensayo en blanco (línea de base).

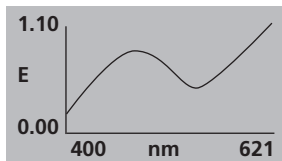
Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

En la pantalla aparece:

Colocar en el compartimento de medición una cubeta de test llena.



Presionar la tecla **TEST**.



Una vez concluida la determinación se visualizará en la pantalla un gráfico del espectro.



Presionando la tecla F1 se podrá cambiar la visualización entre el gráfico y lista de datos.

P: 460 nm	1.000 E
V: 555 nm	0.951 E

La tabla de datos visualiza los picos (**Peaks**) y valles (**Valleys**) calculados.



Para mover el cursor dentro de la tabla de datos, presionar las teclas de flechas [▲] y [▼].



Desde la visualización del gráfico se podrá imprimir (nm / mAbs) o transmitir a un PC (por medio del Hiperterminal) la tabla de datos mediante la presión de la tecla [F3].

Desde la visualización de la tabla de datos se podrá imprimir los picos y los valles mediante la presión de la tecla [F3].



Presionando de la tecla [ESC] recuperará la entrada de longitudes de onda y presionando nuevamente la tecla [ESC] volverá al menú MODE.

Observaciones:

1. La línea de base se puede realizar contra aire. La determinación de pruebas acuosas se recomienda realizar el análisis con una cubeta con agua desionizada..
2. 1000 mAbs = 1000 E (o Abs)
1 mAbs = 0,001 E (o Abs)

Cinética

Mediante la cinética es posible representar gráficamente el transcurso temporal de una reacción (p. ej. los tiempos de desarrollo del color). El máximo número de puntos de medición (intervalos) es de 199 para una duración de intervalo de 6 a 999 segundos. La concentración de la muestra desconocida puede calcularse mediante un factor conocido. La determinación del factor se realiza antes de la medición propiamente dicha con un patrón de concentración conocida. Con los valores de extinción (absorbancia) determinados se calcula el factor a través de la pendiente de una recta de compensación. En futuras mediciones es posible introducir el factor mediante una función de selección. Si no interesa la concentración de la muestra, debe entrarse el factor 1.

Atención: En caso de medir muchos puntos de medición en intervalos de tiempo breves es posible que la cubeta se caliente y por tanto también la muestra.

Realización de una medición:



Apretar consecutivamente las teclas [MODE] [5] [4].



Confirmar la entrada con [↵].

< Cinética >
Longitud de onda:
___ nm

En la pantalla aparece:



Entrar la longitud de onda deseada en el intervalo de 330 a 900 nm, p. ej.: [4] [0] [0], y confirmar con [↵].



A continuación aparecen las consultas o interrogaciones:

< Cinética >
Tiempo de retardo:
___ s

Entrar el tiempo de retardo en la zona entre 0 y 999 segundos, p. ej. [6] [0], y confirmar con [↵].



Duración del intervalo:
___ s

Entrar la duración del intervalo en la zona entre 6 y 999 segundos, p. ej. [2] [0], y confirmar con [↵].



Número de intervalos:

① ⑤



Entrar el número de intervalos en la zona entre 2 y 199, p. ej. [1] [5], y confirmar con **[↵]**.

Nota:

La duración de la medición se calcula a partir del producto de los intervalos por la duración del intervalo más el tiempo de retardo.

En este ejemplo la medición de la cinética se inicia 1 minuto después de apretar la tecla Test y dura luego en total 5 minutos (15 mediciones en un intervalo de 20 segundos cada vez).

Durante la medición no se tiene en cuenta el tiempo de retardo en la pantalla.

< Cinética >

1: Factor
2: Patrón

En la pantalla aparece:

- Después de apretar la tecla [1] se entra un factor.
- Después de apretar la tecla [2] se mide un patrón de concentración conocida.

Factor:

+ _____

⑨ ① ③ ④



Entrar un factor conocido en notación científica con máximo 6 dígitos tras la coma decimal (Nota 2).

- Apretando las teclas de flecha **[▲]** o **[▼]** elegir entre el signo "más" o el signo "menos".
- Entrar el valor del factor con punto decimal, p. ej. [9] [.] [3] [4].

Confirmar la entrada con **[↵]**.

Factor:

+ 9.34 E + __

▼ ①



Entrar el exponente del factor.

- Apretando las teclas de flecha **[▲]** o **[▼]** elegir entre el signo "más" o el signo "menos".
- Entrar el valor del exponente, p. ej. - 1.

Confirmar la entrada con **[↵]**.

Después de confirmar la entrada se inicia la medición de la muestra (véase transcurso de la medición del patrón/ medición de la muestra).

Patrón: _____

② ① ⑤



Selección: Patrón

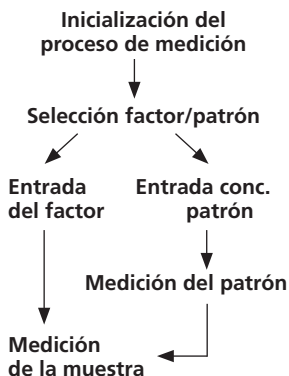
Entrar la concentración del patrón con máximo 3 dígitos tras la coma decimal, p. ej. [2] [.] [5].

Confirmar la entrada con [↵].

Después de confirmar la entrada se inicia la medición del patrón (véase transcurso de la medición del patrón/medición de la muestra).

El proceso de medición inicializado es recorrido una vez antes de la medición de la muestra. El factor aquí determinado desemboca automáticamente en el cálculo de la concentración de la muestra. Los datos de la medición del patrón se indican en la pantalla y pueden transferirse a un ordenador o impresora.

A continuación iniciar la medición de la muestra apretando la tecla [Test].



Preparar Zero
Presionar Zero

Zero

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Test

En la pantalla aparece: *

Colocar una cubeta cero llena en el compartimiento para cubetas.

Apretar la tecla [Zero].

En la pantalla aparece:

Colocar una cubeta llena con la muestra preparada en el compartimiento de medición.

Apretar la tecla [Test].

*Nota:

Si antes de la medición se hubiera medido ya un patrón, en la pantalla aparece:

Zero aceptado
Preparar Test
Presionar Test

Si se debe utilizar el mismo cero que en la medición del patrón, apretar la tecla [Test]; para medir un nuevo cero apretar la tecla [Zero].

Tiempo de retardo: 28 s

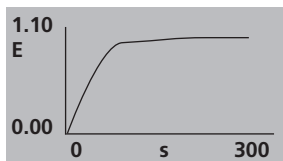
El tiempo de retardo que queda se indica como cuenta atrás (count-down).

Después de transcurrido el tiempo de retardo tiene lugar la primera medición de la cinética.

Medición: i / n
Valor de medición: y
Duración del intervalo: x s
t: a / g
[ESC]

En la pantalla aparece:

- Número de la medición actual (i)/ número total de mediciones (n)
- El resultado de la última medición (y), (Nota 1)
- La duración del intervalo que queda hasta la siguiente medición (x)
- El tiempo de medición ya transcurrido (a) / tiempo de medición total (g)



F1

Factor: _____
Pendiente: _____
Conc.: _____

T₀ **0 s** _____ **Abs**
T₁ **x₁ s** _____ **Abs**
" " " "
" " " "
" " " "
T_n **x_n s** _____ **Abs**

Nota:

La serie de mediciones puede interrumpirse en cualquier momento apretando la tecla [ESC]. Los valores ya medidos quedan conservados.

Después de la última medición aparece en la pantalla el transcurso del tiempo de la extinción (absorbancia) en forma de gráfico.

Apretando la tecla [F1] puede cambiarse entre gráfico y tabla de valores.

La tabla de valores indica:

- el factor empleado para el cálculo de la concentración
- la pendiente determinada del transcurso de la curva representada en Abs/min
- la concentración calculada a partir del factor
- las extinciones (absorbancias) medidas en los momentos T tras x segundos en Abs

▲ ▼

F3

Esc

Para hacer scrolling en la tabla emplear las teclas de fecha [▲] o [▼].

La tabla de valores se imprime con la tecla [F3] o se transfiere a un PC (empleo de hiperterminal).

Con la tecla [ESC] se llega de nuevo a la entrada de datos de medición. Después de apretar la tecla [Test] se inicia una nueva medición de muestra.

Observaciones:

1. Apretando la tecla [F1] puede cambiarse la indicación del resultado durante la medición. La indicación puede tener lugar en unidades de extinción (absorbancia) o en %T.
2. El factor deber entrarse en notación científica con máximo 6 dígitos tras la coma decimal, p. ej. 121,3673 = 1,213567E+02.
3. Todos los valores indicados se limitan a 9,999 E ± 09. Este valor es un indicador de errores, no aparece ningún mensaje adicional.
4. Una medición del patrón viene indicada por **patrón: conc.** durante la medición.

2.4.7 Operaciones de usuario personales

Lista personal de métodos

La lista de métodos de fábrica ofrece todos los métodos disponibles para el aparato. El usuario tiene la posibilidad de personalizar este listado de métodos.

Con cada nuevo Update todos los métodos nuevos se añadirán a la lista personalizada.

Por motivos técnicos del software tiene que estar un método de la lista personalizada activado. En el caso dado el aparato activará automáticamente el primer método de la lista personalizada.

Por ello hay que activar previamente otro método antes de desactivar el método activado automáticamente.

Procesar la lista personal de métodos



Presionar una tras otra las teclas [MODE][6][0].



Confirmar con la tecla [↵].

En la pantalla aparece:

```
<Lista métodos>
elegido: •
Cambiar: F2
Memorizar: ↓
Cancelar: ESC
```

Para empezar presionar [↵].

Se visualizará la lista completa de métodos.

Solamente se visualizarán aquellos métodos que posean un punto [•] detrás del número de método.

```
<Lista métodos>
>> 30•Alcalinidad-m T
    40•Aluminio
    50•Aluminio PP
....
```

Elegir el método deseado presionando las teclas [▲] o [▼].

```
>> 30•Alcalinidad-m T
```

Mediante la presión de la tecla [F2] se podrá activar [•] o desactivar [].



Elegir otro método, ajustar, etc. hasta completar el ajuste de todos los métodos.

```
>> 30 Alcalinidad-m T
```



Memorizar los ajustes con [↵].

```
>> 30•Alcalinidad-m T
```

Mediante la presión de [ESC] se podrá terminar en cualquier momento sin previa memorización.



Idea:

Si se quisieran visualizar solamente pocos métodos de la lista personal, se recomienda ejecutar primero MODE 62 "ListaM todos desactivados" y a continuación MODE 60 "Procesar lista personal de métodos". Mediante este método solamente se deberán de marcar con un punto [•] los métodos que a continuación aparecerán en la lista personal.

Todos los nombres de los polinomios de usuario (1–25) y las concentraciones (1–10) aparecen en la lista de métodos, aún cuando éstos no estén programados. ¡Los métodos que no estén programados no pueden ser activados!

Activación de todos los métodos de la lista personal de métodos

Mediante esta función MODE se activarán todos los métodos y se visualizará la lista completa de métodos al encender el aparato.



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [6][1].



Confirmar con la tecla [↵].

<Activar ListaM>
Activar todos
los métodos
SI: 1, NO: 0

1

0

- Presionando la tecla [1] todos los métodos serán activados
- Presionando la tecla [0] la lista personalizada quedará como esta.

El aparato vuelve a continuación al menú Mode.

Desactivación de todos los métodos de la lista personal de métodos

Por motivos técnicos del software tiene que estar un método de la lista personalizada activado. El aparato activará por ello automáticamente el primer método de la lista.



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [6][2].



Confirmar con la tecla [↵].

<Desactiv. ListaM>
desactivar todos
los métodos
SI: 1, NO: 0

1

0

- Presionando la tecla [1] todos menos el primer método serán activados
- Presionando la tecla [0] la lista personalizada quedará como esta.

El aparato vuelve a continuación al menú Mode.

Método de concentraciones de usuario

Se pueden definir y memorizar hasta 10 concentraciones de usuario. Para ello se necesitan de 2 hasta 14 estándares con concentraciones conocidas y un ensayo en blanco (agua desionizada o ensayo en blanco químico). Los estándares se deberán analizar por orden de concentraciones ascendentes y de colores claros a oscuros. Los límites "underrange" y "overrange" están prescritos como $-3,5 \text{ Abs}^*$ y $+9,9 \text{ Abs}^*$. Después de elegir el método adecuado se visualizarán en el display las concentraciones del estándar mínimo y estándar máximo. Para obtener resultados exactos el campo de trabajo deberá de encontrarse dentro de ambos estándares. La longitud de onda se puede determinar mediante Mode 53 "Espectro".

*Abs = E (display)

Proceso para la entrada de un método de concentración:



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [6] [4].



Confirmar con [↓].

< Conc. usuario >
selección n°: ____
(850-859)

Modo de entrada:

En la pantalla aparece:



Entrar mediante las teclas numéricas el número de método en un campo entre 850 y 859, por ejemplo [8] [5] [0].



Confirmar con [↓].

sobrescrib. mét. conc.?
SI: 1 NO: 0

Observación:

En caso que el número de método elegido se encuentre previamente memorizado, se visualizará en el display la siguiente pregunta:

- Para retroceder hacia el modo de entrada anterior presionar la tecla [0] o [ESC].
- Para continuar con la memorización presionar la tecla [1].

long. onda: ____ nm
(330-900 nm)

Entrar la longitud de onda en el campo entre 330 y 900 nm, por ejemplo 550 nm.



Confirmar con [↓].



selección unidad:
>>
mg/l
g/l
mmol/l
mAbs
µg/l
E
A
%

Elegir la unidad mediante las teclas de flechas [▲] y [▼].



Confirmar con [↓].

selecc. resolución

1: 1

2: 0.1

3: 0.01

4: 0.001

③

Elegir mediante las teclas numéricas la resolución, por ejemplo [3] para 0,01.

Observación:

Por favor elija la resolución adecuada según la especificación:

Campo	Resolución máxima
0,000 ...9,999	0,001
10,00 ...99,99	0,01
100,0... 999,9	0,1
1000 ...9999	1

< Conc. usuario >

Preparar Zero

Presionar Zero

Zero

En la pantalla aparece:

Preparar Zero y presionar latecla [Zero].

Observación:

Utilizar agua desionizada o un ensayo en blanco químico.

< Conc. usuario >

Zero aceptado

S1: + _____

↵ | ESC | F1

① . ② ⑤



En la pantalla aparece:

Entrar la concentración del primer estándar; por ejemplo 0,05

- Realizar un paso hacia atrás mediante la tecla [ESC].
- Para posponer presionar la tecla [F1].

Confirmar con [↵].

< Conc. usuario >

S1: 0.05 mg/l

preparar

Presionar Test

Test

En la pantalla aparece:

Preparar el primer estándar y presionar la tecla [Test].

S1: 0.05 mg/l

E: 0.012 ↵

En el display aparecen el valor entrado y el valor de extinción analizados. Confirmar con [↵].

S1 aceptado

S2: + _____

↵ | ESC | F1

① . ②



Entrar la concentración del segundo estándar; por ejemplo 0,01

- Realizar un paso hacia atrás mediante la tecla [ESC].
- Para posponer presionar la tecla [F1].

Confirmar con [↵].

S2: 0.10 mg/l
preparar
Presionar Test

Preparar el segundo estándar y presionar [Test].

S2: 0.10 mg/l
E: 0.15 ↵

En el display aparecen el valor entrado y el valor de extinción analizados. Confirmar con [↵].

S2 aceptado
S3: + _____
↵ | ESC | F1 | Store

Observación:

- Para analizar más estándares, proseguir como descrito arriba.
- Se deben de analizar como mínimo 2 estándares.
- Como máximo se pueden analizar 14 estándares (S1 hasta S14).



Una vez analizados los estándares deseados o concluidos los 14 posibles, presionar la tecla [Store].

está memorizado

En la pantalla aparece:

El Photometer vuelve automáticamente al menú Mode. El método de concentraciones se encuentra memorizado y el método puede ser elegido mediante la entrada del número del método o por la lista de métodos disponibles.

Consejo:

Asegure todos los datos que pertenecen al método de concentración en forma escrita ya que en caso de pérdida eléctrica (p.e. durante el cambio de baterías) se borrarán todos los datos de concentración por lo que es necesario la entrada de nuevos datos.

Es posible transferir los datos a un PC mediante el Mode 67.

Polinomios de usuario

Es posible definir y memorizar hasta 25 polinomios. El programa permite al usuario memorizar polinomios hasta el 5° grado:

$$y = A + Bx + Cx^2 + Dx^3 + Ex^4 + Fx^5$$

En caso que se necesite un polinomio de grado inferior todos los coeficientes restantes tendrán el valor cero (0); por ejemplo para un polinomio de 2° grado los valores D, E, F = 0. Los valores de los coeficientes A, B, C, D, E, F deben de entrarse en forma de escritura científica con 6 comas de máximo, p.e: 121,35673 = 1,213567E+02.

Proceso para la entrada de un polinomio de usuario:



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [6] [5].



Confirmar con [↵].

< Polinom. usuar.>
selección n°: ____
(800-824)

En la pantalla aparece:



Entrar mediante las teclas numéricas el número de método en un campo entre 800 y 824, por ejemplo [8] [0] [0].

**sobrescribir polinom?**

SI: 1 NO: 0

long. onda: _____ nm
(330-900 nm)

5 5 0

< Polinom. usar.>
 $y = A+Bx+Cx^2+Dx^3+Ex^4+Fx^5$
A: + _____

1 . 3 2



A: 1.32 _____ E+ _____

3



B: + _____

**intervalo de medida**

Min E: + _____

Max E: + _____



Confirmar con [↵].

Observación:

En caso que el polinomio elegido se encuentre previamente memorizado, se visualizará en el display la siguiente pregunta:

- Para retroceder hacia el modo de entrada anterior presionar la tecla [0] o [ESC].
- Para continuar con la memorización presionar la tecla [1].

Entrar la longitud de onda en el campo entre 330 y 900 nm, por ejemplo 550 nm.

Confirmar con [↵].

- Mediante las teclas de flechas [▲] y [▼] cambiar entre el signo positivo y negativo.
- Entrar los datos del coeficiente A con punto decimal, p.e. 1.32
- Para posponer presionar la tecla [F1].

Confirmar con [↵].

- Mediante las teclas de flechas [▲] y [▼] cambiar entre el signo positivo y negativo.
- Entrar el exponente del coeficiente A, p.e. 3

Confirmar con [↵].

Se preguntarán sucesivamente los datos de los restantes coeficientes (B, C, D, E y F).

Observación:

En caso de entrar el valor cero (0) como exponente, se omitirá la pregunta de los restantes exponentes.

Confirmar cada entrada de datos con [↵].

Introducir los límites de márgenes de medidas en un rango de -3,5 a +9,9 Abs.

- Mediante las teclas de flechas [▲] y [▼] cambiar entre el signo positivo y negativo.
- Entrar el límite máximo (Max) y límite mínimo (Min) en la unidad de Absorción (E = Extinción).

Confirmar cada entrada de datos con [↵].

selección unidad:

>>

mg/l
g/l
mmol/l
mAbs
µg/l
E
A
%

Mediante las teclas de flechas [▲] y [▼] elegir la unidad deseada.



Confirmar con [↵].

selecc. resolución

1: 1

2: 0.1

3: 0.01

4: 0.001

Elegir mediante las teclas numéricas la resolución, por ejemplo [3] para 0,01.

Observación:

Por favor elija la resolución adecuada según la especificación:

Campo	Resolución máxima
0,000 ...9,999	0,001
10,00 ...99,99	0,01
100,0... 999,9	0,1
1000 ...9999	1

③

está memorizado

En la pantalla aparece:

El Photometer vuelve automáticamente al menú Mode.

El polinomio se encuentra memorizado y el método puede ser elegido mediante la entrada del número del método o por la lista de métodos disponibles.

Consejo:

Asegure todos los datos que pertenecen al método de polinomios en forma escrita ya que en caso de pérdida eléctrica (p.e. durante el cambio de baterías) se borrarán todos los polinomios por lo que es necesario la entrada de nuevos datos.

Es posible transferir los datos a un PC mediante el Mode 67.

Cancelar métodos del usuario (polinomio o concentración)

Básicamente se pueden sobrescribir los métodos del usuario. También es posible borrar un método del usuario (polinomio o concentración) eliminándolo de la lista de métodos:



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [6] [6].



Confirmar con [↵].

< Canc. mét. usuar.>
selección n°: _____
(800-824), (850-859)

En la pantalla aparece:



Entrar mediante las teclas numéricas el número de método en un campo entre 800 hasta 824, y de 850 hasta 859, por ejemplo [8] [0] [0].



Confirmar con [↵].

M800
Cancelar?
SI: 1, NO: 0

En la pantalla aparece:



- Mediante la presión de la tecla [1] borrar el método del usuario.



- Mediante la presión de la tecla [0] cancelar el borrado del método del usuario.

El Photometer vuelve automáticamente al menú Mode.

Impresión de métodos del usuario (polinomios y concentración)

Mediante esta función Mode es posible la impresión de todos los datos de polinomios del usuario y métodos de concentración memorizados, así como transferir los datos hacia un PC mediante el Hyperterminal.



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [6] [7].



Confirmar con [↵].

<Imprima mét. usu.>
Inicio: ↵

En la pantalla aparece:



Mediante la presión de la tecla [↵] se imprimirán todos los datos de polinomios y concentraciones (p.e. longitud de onda, unidad, ...) o se transferirán a un PC.

M800
M803
...

En la pantalla aparece p.e.:

El Photometer vuelve automáticamente al menú Mode.

Inicialización del sistema de métodos del usuario (polinomios y concentraciones)

La pérdida de energía eléctrica del aparato produce la incoherencia (relación) de datos. Esta función Mode permite volver el sistema de métodos del usuario al modo inicial.

¡Atención:

todos los polinomios y métodos de concentración serán borrados durante la inicialización!



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [6] [9].



Confirmar con [↵].

< Inic. mét.usuar >
Inicio: ↵

En la pantalla aparece:



Confirmar con [↵].

Inicializando ?
SI: 1, NO: 0

En la pantalla aparece:



- Para aceptar la inicialización presionar de la tecla [1].



- Mediante la presión de la tecla [0] cancelar la inicialización.

El Photometer vuelve automáticamente al menú Mode.

2.4.8 Funciones especiales

Índice de saturación langelier (Equilibrio del agua)

Para la calculación del equilibrio del agua (índice de saturación) se deberán de realizar las siguientes determinaciones:

- pH
- Temperatura
- Dureza (cálcica)
- Alcalinidad total
- Totalidad de partículas disueltas

Serán apuntados los valores de las mediciones y como se describe a continuación introducidos en el programa de calculación del índice de saturación Langelier.

Determinación del índice de saturación Langelier



Las unidades de temperatura grados Celsius o grados Fahrenheit se pueden elegir mediante el Mode 71 (véase a continuación).



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [7] [0].

<Langelier>
Temperatura °C:
3°C <=T<=53°C
+ _ _ _ _

Confirmar mediante la presión de **[↙]**.

En la pantalla aparece:

Introducir el valor de temperatura (T) en un campo entre 3 y 53°C y confirmar con **[↙]**.

Si la elección de temperatura fuese °F, el valor de temperatura será entre 37 y 128°F.



Dureza cálcica
50<=CH<=1000
+ _ _ _ _

En la pantalla aparece:

Introducir el valor de dureza cálcica (CH) en un campo entre 50 y 1000 mg/l y confirmar con **[↙]**.



Alcalinidad total
5<=TA<=800
+ _ _ _ _

En la pantalla aparece:

Introducir el valor de alcalinidad total (TA) en un campo entre 5 y 800 mg/l CaCO₃ y confirmar con **[↙]**.

La designación alcalinidad total es equivalente a alcalinidad-m.



total dissol. solids
0<=TDS<=6000
+ _ _ _ _

En la pantalla aparece:

Introducir el valor de TDS (total dissolved solids = suma de compuestos disueltos) en un campo entre 0 y 6000 mg/l y confirmar con **[↙]**.



Valor pH
0<=pH<=12
+ _ _ _ _

En la pantalla aparece:



Introducir el valor de pH en un campo entre 0 y 12 y confirmar con **[↵]**.

<Langelier>
Índice de saturación Langelier
0,00

Esc **[↵]**

En la pantalla aparece el índice de saturación Langelier. Presionando **[↵]** comenzará la entrada de datos nuevos. Mediante la presión de [ESC] vuelve el aparato al menú Mode.

Ejemplos:

CH<=1000 mg/l CaCO3!

Valores fuera de la posible zona de entrada

El valor introducido es demasiado alto.

CH>=50 mg/l CaCO3!

El valor introducido es demasiado bajo.



Confirmar con **[↵]** e introducir un valor dentro del campo visualizado.

Observaciones:

Ajuste de la unidad de temperatura

La introducción de la temperatura para el cálculo del índice de saturación Langelier puede ser en grados Celsius o grados Fahrenheit. Para ello realizar el siguiente y único ajuste:



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [7] [1].



Confirmar mediante la presión de **[↵]**.

<Temperatura>
1: °C 2: °F

En la pantalla aparece:



Mediante la presión de la tecla [1] se elegirá la unidad Celsius.



Mediante la presión de la tecla [2] se elegirá la unidad Fahrenheit.

El aparato vuelve a continuación al menú Mode.

2.4.9 Ajustes básicos del instrumento 2

Ajuste del contraste del display



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [8] [0].



Confirmar con [↵].

<Contraste LCD>
[▲] [▼]

En la pantalla aparece:



Presionando la tecla [▲] se aumentará el contraste del display.



Mediante la presión de la tecla [▼] se disminuirá el contraste del display.



Confirmar con [↵].

Ajuste de la luminosidad



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [8] [1].



Confirmar con [↵].

<Luminosidad LCD>

En la pantalla aparece:

1 ↑ 1 ↓

Mediante la presión de la tecla [▲] se aumentará la luminosidad una unidad.



Mediante la presión de la tecla [▼] se disminuirá la luminosidad una unidad.

10 ↑ 10 ↓

Mediante la presión de la tecla [Zero] se aumentará la luminosidad diez unidades.



Mediante la presión de la tecla [Test] se disminuirá la luminosidad diez unidades.

0...254 : 200

En la pantalla aparece:

La luminosidad se puede ajustar entre 0 y 254 unidades. Aquí: 200.



Confirmar con [↵].

2.4.10 Funciones especiales del aparato / Servicio

Informaciones del Photometer



Presionar una tras otra las teclas [MODE] [9] [1].



Confirmar con [↵].

< Info. instrum.>
Software:
V201.001.1.001.002
Alimentación de red:
Si
continuar: ▼, Fin: ESC

Este modo proporciona información acerca del software actual, del estado de la alimentación eléctrica, así como el número de determinaciones realizadas y la cantidad de posiciones de memoria libres.



Presionando la tecla [▼] será indicado el número de ensayos realizados y la capacidad de memoria libre.

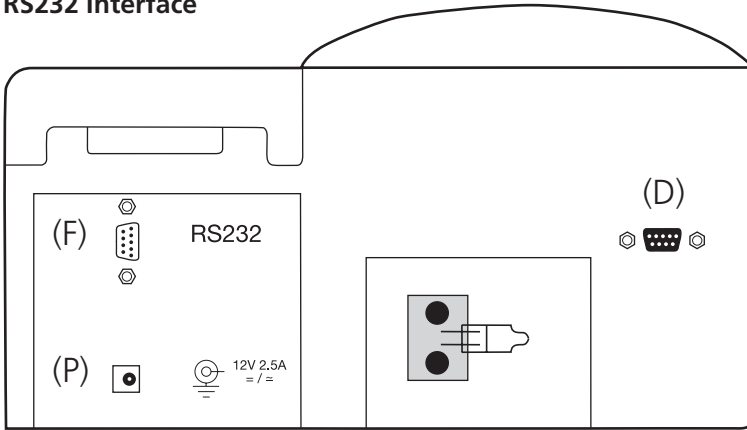
< Info. instrum. >
Cantidad de tests:
139
posiciones libre:
999
Fin: ESC

Regresar al menú Mode con la tecla [ESC].

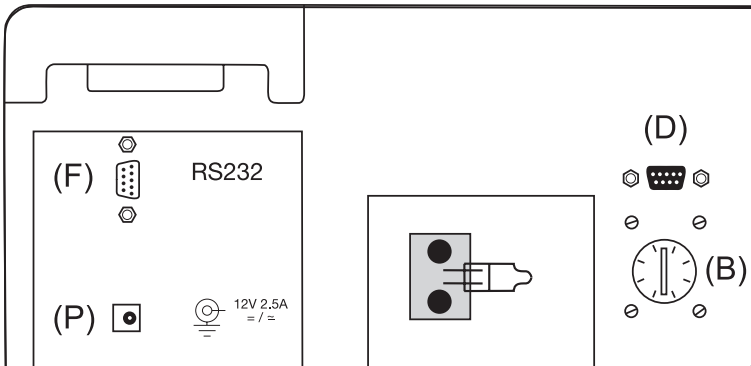
2.5 Transmisión de datos

Apagar el PC así como la impresora y el Photometer. Conectar el interface RS232 del Photometer y el interface serial del ordenador o impresora mediante un cable apropiado (véase el capítulo datos técnicos). El paquete de suministro contiene un cable para conectar a un ordenador.

RS232 Interface



PC Spectro II



SpectroDirect

El fotómetro dispone de dos interfaces RS232:

La interface (F) será utilizada por parte del fabricante.

La **interface (D)** la necesita el usuario para la transferencia de datos a un ordenador personal o impresora y para la realización de actualizaciones.

2.5.1 Conexión a una impresora

El aparato puede conectarse directamente a impresoras que posean una salida de serie (véase capítulo 3.4 Datos técnicos, salida de serie).

Adecuada como impresora compacta es el modelo DP 1012 o el modelo DPN 2335.

Para la utilización del Photometer con la impresora **DP 1012**, habrá que cambiar los siguientes ajustes de la impresora: (Una descripción detallada de los pasos a realizar, esta contenida en las instrucciones de la impresora.)

Data bits:	8
Parity:	None
Baud rate:	19200
Country:	Germany
Print mode:	Text
Auto-off :	5 Min.
Emulation:	Standard
DTR:	Normal

Para la utilización del Photometer con la impresora **DPN 2335**, habrá que cambiar los siguientes ajustes de la impresora: (Una descripción detallada de los pasos a realizar, esta contenida en las instrucciones de la impresora.)

Baud rate:	9600
Parity:	None
Data bits:	8

Observación: Antes de imprimir, conectar la impresora con el Photometer y encenderlo a continuación.

Atención: bajo el Mode 29 ajustar los parámetros de impresión. Véase capítulo 2.4.3 Parámetros de impresión.

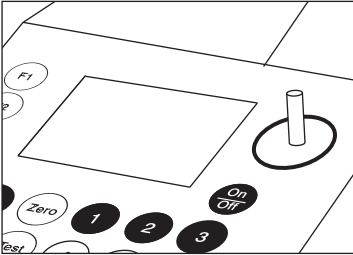
2.5.2 Transmisión de datos a un ordenador

Para la transmisión de resultados a un ordenador se necesita un programa de transmisión, como por ejemplo Hyperterminal. Una descripción detallada sobre los pasos a realizar se encuentra por Internet en nuestra página Web bajo la zona de download.

2.5.3 Internet-Updates

La puesta al día con nuevas versiones de software y de idiomas, es posible a través de Internet. La descripción detallada de los pasos a realizar, se encontrarán en nuestra página Web bajo la zona de download.

¡El imán el cual se encuentra dentro del paquete de entrega del SpectroDirect, se necesita para los updates!



Observación:

por motivos de seguridad, se recomienda antes de realizar un Update imprimir o transferir los resultados memorizados a un PC.

3ª Parte

Suplemento

3.1 Desembalar

Compruebe al desembalar, que todas las piezas que forman parte de la siguiente lista se encuentren completas e intactas:

En caso de reclamaciones informe inmediatamente a su proveedor.

3.2 Volumen de suministro



El paquete de suministro estándar para el PC Spectro II/SpectroDirect contiene:

- 1 Photometer
- 1 Batería de litio, CR 2032; 3V (solo PC Spectro II)
- 2 Baterías mignon, AA/LR6 (solo SpectroDirect)
- 1 Transformador, 100 – 240 V, 50 – 60 Hz
- 1 Cable para la conexión hacia un PC
- 1 Imán (solo SpectroDirect, necesario para updates)
- 1 Libro de instrucciones
- 1 Declaración de conformidad del fabricante
- 1 Declaración de garantía

**El set de reactivos y las cubetas no forman parte del contenido estándar.
Consulte la lista actual de precios, para una información detallada de los reactivos y de las cubetas disponibles.**

3.3 Libre por motivos técnicos

3.4 Datos técnicos

Visualización	Display gráfico (7 líneas, 21dígitos)
Conector de serie	RS232 para la conexión a impresora y PC conector tipo D de 9 pines, formato de datos ASCII, 8-Bits de datos Paridad: ninguna, 1 Start-Bit, 1 Stop-Bit Baudrate y Protocolo: ajustables Disposición de los pines: Pin 1 = libre Pin 6 = libre Pin 2 = datos RX Pin 7 = RTS Pin 3 = datos TX Pin 8 = CTS Pin 4 = libre Pin 9 = libre Pin 5 = GND
Fuente luminosa	Lámpara halógena de wolframio, preajustada (6V, 10 W) Tiempo de duración: aprox. 200.000 determinaciones
Monocromador	Rejilla holográfica (600 líneas / mm)
Detector	Fotodiodo de silicio
Campo de longitud de ondas	330 hasta 900 nm
Campo fotométrico	-0,3 hasta 2,5 Abs (Extinción); 0,1-130 % T (Transmisión)
Precisión fotométrica medida con filtro (rastreadibilidad NIST)	0,259 Abs < x < 0,273 Abs a 440 nm 0,250 Abs < x < 0,264 Abs a 635 nm 0,548 Abs < x < 0,568 Abs a 440 nm 0,542 Abs < x < 0,562 Abs a 635 nm 0,954 Abs < x < 0,994 Abs ai 440 nm 0,907 Abs < x < 0,947 Abs a 635 nm
Derivación	± 0,005 Abs/h a 500 nm
Luz difusa	< 0,5 % a 340 nm y 400 nm
Precisión de longitud de ondas	± 2 nm
Reproducción de longitud de ondas	± 1 nm
Banda espectral	10 nm
Manejo	Mediante teclado laminado resistente a todo tipo de ácidos y disolventes con señalizador acústico integrado (beeper).
Cargador	Transformador externo (entrada: 100–240 V; 50–60 Hz; salida: 12 V  30W  Batería de litio, CR 2032; 3V (solo PC Spectro II); 2 Baterías mignon AA/LR6 (solo SpectroDirect) para mantener los datos memorizados en caso de perdida de alimentación eléctrica externa
Dimensiones (BxTxH)	aprox. 265 x 320 x 170 mm (PC Spectro II) aprox. 270 x 275 x 150 mm (SpectroDirect)
Peso	aprox. 3 kg (incluidos transformador)
Condiciones de trabajo	5 – 40°C con humedad relativa máxima de 30 – 90% (sin condensar) la exactitud específica del fotómetro es válida sólo para aplicaciones de 20 hasta 25°C 25°C
Selección de idiomas	alemán, inglés, francés, español, italiano, portugués. Otros idiomas mediante Update por Internet
Capacidad de memoria	aprox. 1000 campos de datos

¡Se reserva el derecho a cambios técnicos!

La precisión especificada del sistema se garantiza sólo para su uso con nuestros reactivos originales.

3.5 Abreviación

Abreviación	Definición
°C	Grado Celsius
°F	Grado Fahrenheit °F = (°C x 1,8) + 32
°dH	Grado dureza cálcica alemana
°fH	Grado dureza cálcica francesa
°eH	Grado dureza cálcica inglesa
°aH	Grado dureza cálcica americana
Abs	Unidad de absorción (Δ Extinción E) 1000 mAbs = 1 Abs Δ 1 A Δ 1 E
μ g/l	Microgramos por litro (= ppb)
mg/l	Miligramos por litro (= ppm)
g/l	Gramo por litro (= ppth)
KI	Potasio yoduro
K _{S4.3}	Capacidad ácida hasta el valor de pH 4,3
TDS	Sólidos totalmente disueltos (Total dissolved solids)
LR	Campo de medición bajo (low range)
MR	Campo de medición medio (medium range)
HR	Campo de medición alto (high range)
C	Reactivos de Chemetrics®
L	Reactivo líquido)
P	Polvo (-Reactivo)
PP	Sobre de polvos
T	Tableta
TT	Test de cubetas (Tube Test)
DEHA	N,N-Dietilhidroxilamina
DPD	Dietileno-p-fenilenodiamina
DTNB	Reactivo Ellmans
PAN	1-(2-Piridilazo)-2-naftol
PDMAB	Paradimtiloaminobenzaldehido
PPST	3-(2-Piridilo)-5,6-bis(4-ácido fenilosulfónico)1,2,4-triacina
TBPE	Tetrabromophenolphthalein ethyl ester Potassium Salt
TPTZ	2,4,6-Tri-(2-Piridilo)-1,3,5-triacina
Agua DI	Agua desionizada (se puede usar también agua destilada)

3.6 Que hacer si...

3.6.1 Observaciones al usuario en el display/aviso de errores

Visualización	Posible motivo	Acción
Rango elev.	Se ha excedido el campo de medición Enturbiamiento de la prueba Entrada de luz externa en el compartimiento de medición	Si es posible, diluir la prueba o seleccionar otro campo de medición Anillo de obturación colocado? Repetir la determinación con el anillo de obturación colocado
Rango bajo	Se encuentra por debajo del límite del campo de medición	Indicar el resultado como inferior a x mg/l. x = límite inferior del campo de medición; si fuera necesario, seleccionar otro método analítico;
Sistema de la memoria Mode 34	Sin energía para el sistema de la memoria	Cambias la batería. Cancelar los datos con Mode 34.
Jus Rango elev. E4	El ajuste del valor nominal durante el ajuste personal esta permitido entre 2 valores posibles.	Controlar posibles fallos, p.e. fallos del usuario (realización correcta, cumplir los períodos de reacción,...)
Jus Rango bajo E4	El valor ajustado se encuentra por encima o debajo de los límites	Estándar (pesar, dilución, caducidad, pH...) Repetir el ajuste
Rango elev. E1	El valor máximo o mínimo del campo de medición del método se ha excedido o se encuentra debajo durante al ajuste personal	Realizar un test con un estándar con una concentración mayor/ menor
Rango bajo E1		
E40 Resultado con fallo no se puede ajustar	Si el resultado del test visualiza Overrange/Underrange, un ajuste personal no será posible	Realizar un test con un estándar con una concentración mayor/menor
Zero Incorrecto	Demasiada, poca entrada de luz;	Cubeta para la calibración a cero olvidada? Colocar la cubeta para la calibración a cero, repetir la determinación; Limpiar el compartimiento de medición; Repetir la calibración a cero;

Visualización	Posible motivo	Acción
<p>???</p> <p>Ejemplo 1</p> <p>0,60 mg/l lib Cl ??? lig Cl 0,59 mg/l tot Cl</p> <p>Ejemplo 2</p> <p>Rango bajo ??? lig Cl 1,59 mg/l tot Cl</p> <p>Ejemplo 3</p> <p>0,60 mg/l lib Cl ??? lig Cl Rango elev.</p>	<p>No es posible la calculación de un valor (p.e. cloro ligado)</p>	<p>Realización correcta de la determinación? En caso negativo – repetir la determinación.</p> <p>Ejemplo 1: Los valores visualizados son entre sí diferentes, pero considerando las tolerancias de los valores, son idénticos. En este caso no hay presencia de cloro ligado.</p> <p>Ejemplo 2: El valor de cloro libre se encuentre fuera del campo de medición, por ello el aparato no puede calcular el valor de cloro ligado. Puesto que no se ha detectado ningún valor de cloro libre, se puede estimar, que el valor de cloro ligado es igual al valor de cloro total.</p> <p>Ejemplo 3: El valor de cloro total se encuentre fuera del campo de medición, por ello el aparato no puede calcular el valor de cloro ligado. En este caso diluir la prueba, para calcular el valor de cloro total.</p>
<p>Error absorbance p.e. T2>T1</p>	<p>Fallo bajo la calibración de fluoruro, p.e. T1 y T2</p>	<p>Repetir la calibración de fluoruro cambiados</p>
<p>Printer „Timeout“</p>	<p>Impresora apagada, sin conexión</p>	<p>Conectar la impresora Controlar los contactos Encender la impresora</p>

3.6.2 Otros problemas

Problema	Posible causa	Procedimiento
El resultado difiere del valor esperado	La conversión no es la correcta	Presione las teclas de flechas para elegir la conversión correcta
No se visualiza la diferenciación: p.e con cloro, falta la elección diferenciado, libre o total	La función de laboratorio se encuentra activada (Profi-mode)	Desactive la función de laboratorio mediante Mode 50
El cuenta atrás automático para la reacción colorea no aparece	El cuenta atrás está desactivado y /o la función de laboratorio se encuentra activada (Profi-mode)	Active el cuenta atrás mediante Mode 13 y desactive la función de laboratorio (Profi-mode) mediante Mode 50
El método parece no existir	El método se ha desactivado del listado de métodos del usuario	Active el método deseado en Mode 60

3.6.3 Mantenimiento

3.6.3.1 Limpieza y cuidado

- Evite exponer el aparato a temperaturas extremas (rayos solares directos, calefacciones u otras fuentes calientes).
- No está permitido usar o almacenar el aparato en zonas mojadas, húmedas o con mucho polvo.
- Mantenga la carcasa del aparato limpia y libre de polvo. Para su limpieza se recomienda utilizar pañitos suaves y húmedos.
Para evitar el polvo, cierre siempre la tapa del compartimento de medición.
- Evite la penetración de agua en el compartimento de medición.
La penetración de agua en la carcasa del Photometer puede producir la destrucción de componentes electrónicos o daños por corrosión.

3.6.3.2 Cambio de la bombilla de halógeno

La fuente luminosa del Photometer se ha concebido para un largo y seguro funcionamiento. En caso de necesidad de cambiarla, se deberá de utilizar la bombilla halógena previamente ajustada ubicada en la placa madre. La bombilla se puede recibir como repuesto.

Para el recambio de la bombilla seguir los pasos siguientes:

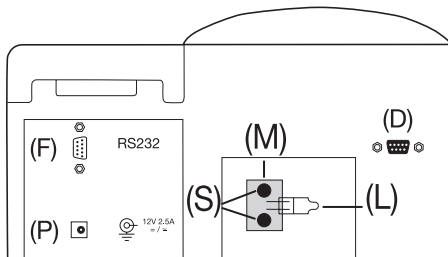
Aviso de seguridad: Antes del recambio desenchufar el aparato de la red eléctrica. Durante el recambio tiene que estar interrumpida la conexión eléctrica.

Atención:

La bombilla halógena puede estar muy caliente. Dejar enfriar antes de su recambio.

Observación: No tocar la bombilla halógena (L) con los dedos, puesto que huellas dactilares pueden dañar y acortar el tiempo de funcionamiento de la bombilla. Tocar la bombilla siempre por su soporte.

1. Desenchufar el aparato.
2. Sacar de su guía la placa metálica de protección de la bombilla hacia arriba.
3. Destornillar ambos tornillos (S) y sacar la lámpara con su soporte (M).
4. Sacar la nueva bombilla de su envoltorio por su soporte y colocarla sobre la rosca.
5. Atornillar de nuevo los tornillos y colocar la placa metálica en su guía.
6. El aparato se encuentra disponible para su uso.

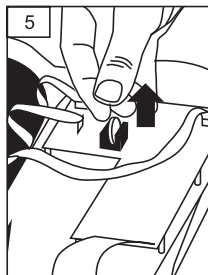
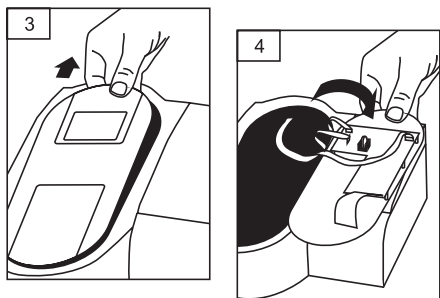
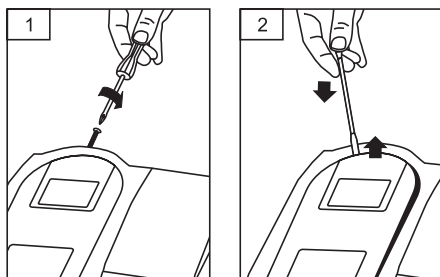


3.6.3.3 Cambio de la batería de litio (solo para PC Spectro II)

1. Apagar el aparato.
 2. Aflojar tornillo (1).
 3. Introducir un objeto plano en la placa posterior y levantar ligeramente (2-4). Tirar cuidadosamente de la placa posterior hacia atrás y girarla. Tener en cuenta de no dañar los cables.
 4. Quitar la batería de litio (5).
 5. Colocar la batería de litio nueva.
- ¡Tener en cuenta la polaridad!**
6. Colocar de nuevo la placa posterior.
 7. Atornillar ligeramente el tornillo.

Atención:

Eliminar la batería de litio según la normativa vigente.

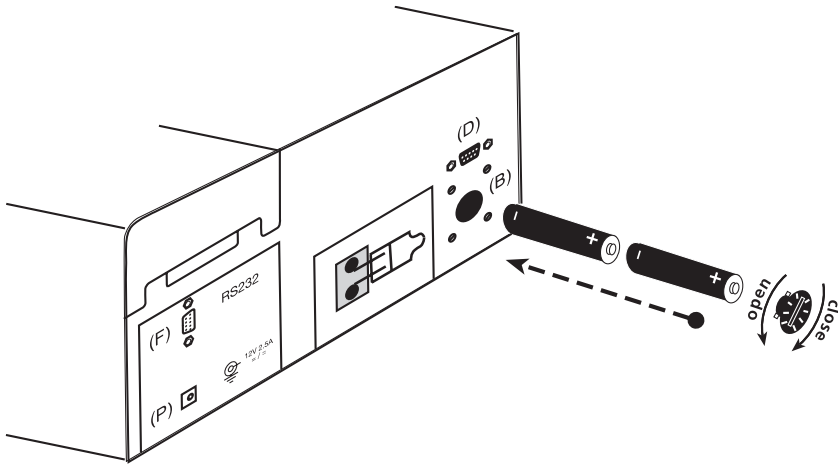


3.6.3.4 Cambio de baterías de mignon (solo para SpectroDirect)

1. Apagar el aparato.
2. Abrir la tapa del compartimento de baterías (B).
3. Sacar las baterías de mignon.
4. Colocar baterías de mignon nuevas
¡Tener en cuenta la polaridad!
5. Colocar la tapa del compartimento de baterías y cerrarlo.

Atención:

Eliminar las baterías según la normativa vigente.



3.7 Declaración de conformidad de la comunidad europea

Declaration of CE-Conformity

The manufacturer: **Tintometer GmbH**
Schleefstraße 8-12
44287 Dortmund
Deutschland

declares that this product

Product name: **Lovibond® Spectro Direct**

The product above mentioned is in compliance with:

European Union Council Directive of may, 3rd, 1989 regarding the reconciliation of union members legislations relative to Electromagnetic Compatibility (89/336/CEE) (JOCE 23.05.89 L 139/19-26).

Low voltage directive regarding people, animals and goods security during the use of electrical materials which should be employed within certain voltage limits (73/23/CEE).

**This conformity is presumed according to the following standard:
EN 61326 : 1997 + A1 : 1998 + A2 : 2001 + A3 : 2003**

When electrostatic discharge occurs close to the display or the metal parts in the cell chamber, the display or the internal communication may be disturbed. In this case please switch the instrument off, wait a few seconds and restart.

Electromagnetic interference with field strength greater than 3V/m may increase the specified tolerances.

For data transfer and update use the cable delivered with the instrument only.

Dortmund, 26. Februar 2007



Cay-Peter Voss, Managing Director

Declaration of CE-Conformity

The manufacturer: **Tintometer GmbH**
Schleefstraße 8a
44287 Dortmund
Deutschland

declares that this product

Product name: **Lovibond® PCsPECTRO**

The product above mentioned is in compliance with:

European Union Council Directive of May 3rd, 1989 regarding the reconciliation of union members legislations relative to Electromagnetic Compatibility (89/336/CEE) (JOCE 23.05.89 L 139/19-26).

Low voltage directive regarding people, animals and goods security during the use of electrical materials which should be employed within certain voltage limits (73/23/CEE).

This conformity is presumed according to the following specifications:

- **EN 50082-1 Standard - 1992 Edition - Immunity Generic Standard**
- **EN 55022 Standard B Class - 1994 Edition - Emission Generic Standard**
- **EN 5081-1 Standard - 1992 Edition - Emission Generic Standard**

Dortmund, 28. Mai 2001



Cay-Peter Voss, Managing Director

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

The Tintometer Limited

Lovibond House
Sun Rise Way
Amesbury, SP4 7GR
Tel.: +44 (0)1980 664800
Fax: +44 (0)1980 625412
water.sales@lovibond.uk
www.lovibond.com
UK

Tintometer Inc.

6456 Parkland Drive
Sarasota, FL 34243
Tel: 941.756.6410
Fax: 941.727.9654
sales@lovibond.us
www.lovibond.us
USA

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/zh
China

Tintometer South East Asia

Unit B-3-12, BBT One Boulevard,
Lebu 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@lovibond.com
www.lovibond.com
Malaysia

Tintometer Brazil

Caixa Postal: 271
CEP: 13201-970
Jundiaí – SP
Tel.: +55 (11) 3230-6410
sales@lovibond.us
www.lovibond.com.br
Brazil

Tintometer Indien 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

Se reserva el derecho
a cambios técnicos
Impreso en Alemania 02/21
Lovibond® y Tintometer® son marcas
registradas del grupo Tintometer®

