

руководящий документ

**НОРМАТИВНЫЕ ДОКУМЕНТЫ  
ДЛЯ ТЕПЛОВЫХ ЭЛЕКТРОСТАНЦИЙ  
И КОТЕЛЬНЫХ**

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ  
ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ  
КОНЦЕНТРАЦИИ  
РАСТВОРЕННЫХ  
И ЭМУЛЬГИРОВАННЫХ  
НЕФТЕПРОДУКТОВ  
В ТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ ВОДНЫХ  
ПОТОКАХ ТЭС  
ФЛУОРИМЕТРИЧЕСКИМ  
МЕТОДОМ**

**РД 34.37.310-97**

**Москва 1998**

<b>РАЗРАБОТАН</b>	Всероссийским теплотехническим институтом (АООТ "ВТИ"); Научно-производственной фирмой (НПФ) "Люмэкс"
<b>ИСПОЛНИТЕЛИ</b>	<i>Живилова Л.М., Синицын В.П., Полуева Н.А.</i> (АООТ "ВТИ"); <i>Крашенинников А.А., Стrogанов А.А., Глади-лович Д.Б., Клиндухов В.П., Виноградский А.Г., Прокофьева Т.П., Попов А.П., Катрузов А.Н.</i> (НПФ "Люмэкс")
<b>УТВЕРЖДЕН</b>	Департаментом стратегии развития и научно-технической политики РАО "ЕЭС России" 2 декабря 1997 г. Директор по научно-технической политике <i>А.П. Берсенев</i>

**Ключевые слова:** энергетика, тепловые электростанции, измерение, нефтепродукты, погрешность, расчет, флуориметрия, анализатор, сигнализатор, проба

## РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

---

**МЕТОДИКА ВЫПОЛНЕНИЯ  
ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ  
КОНЦЕНТРАЦИИ РАСТВОРЕННЫХ  
И ЭМУЛЬГИРОВАННЫХ НЕФТЕПРОДУКТОВ  
В ТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ ВОДНЫХ ПОТОКАХ ТЭС  
ФЛУОРИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

---

**РД 34.37.310—97**

*Срок действия установлен  
с 1998 - 07 - 01  
до 2008 - 07 - 01*

Настоящий руководящий документ устанавливает единый метод выполнения измерений массовой концентрации растворенных и эмульгированных нефтепродуктов в технологических водных потоках тепловых электростанций (ТЭС) флуориметрическим методом.

Методика устанавливает организацию и порядок отбора проб в контрольных точках (ТК)

- в питательной воде котлов с естественной циркуляцией (ТК1),
- в питательной воде прямоточных котлов до конденсатоочистки (ТК2),
- в возвратном конденсате с производства (ТК3),
- за установкой очистки воды от нефтепродуктов (ТК4),
- за осветителем химводоочистки (ТК5);
- в добавочной воде для подпитки теплосети (ТК6),
- в сетевой воде открытых и закрытых систем теплоснабжения (ТК7).

Методика выполнения измерений массовой концентрации растворенных и эмульгированных нефтепродуктов (далее нефтепродуктов) в технологических водных потоках ТЭС обеспечивает измерения массовой концентрации нефтепродуктов в контролируемом диапазоне от 0,01 до 2 мг/дм<sup>3</sup>.

При выполнении лабораторного анализа относительная погрешность измерения составляет:

- в диапазоне концентраций 0,01--0,05 мг/дм<sup>3</sup> ±50 %,
- в диапазоне концентраций 0,05--2,0 мг/дм<sup>3</sup> ±25 %

---

**Издание официальное**

Настоящий руководящий документ не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения РАО "ЕЭС России" или ВГИ

В том случае, если при градуировке анализатора используется нефтепродукт, составляющий основу загрязнения проб, погрешности составляют в указанных диапазонах  $\pm 25\%$  и  $\pm 15\%$  соответственно.

При использовании проточно-экстракционного метода погрешность измерения не превышает  $\pm 20\%$  в контролируемом диапазоне концентраций от 0,01 до 2 мг/дм<sup>3</sup>.

При использовании сигнализатора — индикатора текущего значения нефтесодержания порог его срабатывания устанавливается от 0,4 до 25 мг/дм<sup>3</sup>. Предел основной погрешности, выраженной в процентах от порога срабатывания, не превышает  $\pm 20\%$ .

Определению нефтепродуктов не мешают жиры, поверхностно-активные вещества (в случае сигнализатора не содержащие ароматических составляющих), фенолы (кроме сигнализатора). Методика не позволяет проводить совместного раздельного определения различных нефтепродуктов, а также определять индивидуальные соединения и отдельные классы соединений, входящие в состав нефтепродуктов.

Методика обязательна для применения на ТЭС, в проектных и монтажно-наладочных организациях.

Термины и определения, используемые в МВИ, приведены в Приложении Б.

## 1 МЕТОД ИЗМЕРЕНИЯ

Измерения массовой концентрации нефтепродуктов в технологических водах ТЭС в диапазоне от 0,01 до 2 мг/дм<sup>3</sup> выполняют флуориметрическим методом, основанным на том, что непрерывно или периодически производятся измерения интенсивности флуоресценции нефтепродуктов, содержащихся в контролируемой среде. Измеренная интенсивность флуоресценции преобразуется в значения массовой концентрации нефтепродуктов путем сравнения со стандартным образцом. Текущие значения массовой концентрации нефтепродуктов отображаются на цифровом табло анализатора (сигнализатора) и могут регистрироваться на устройствах печати или на диаграммной ленте вторичного регистрирующего прибора. Дополнительные возможности вывода информации описаны в п. 10.

## 2 СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ, ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ УСТРОЙСТВА, РЕАКТИВЫ И МАТЕРИАЛЫ

Анализатор жидкости флуоресцентно-фотометрический, например типа "Флюорат-02" по ТУ 4321-20506233 с приставкой для автоматической экстракции АЕ-1.

Сигнализатор нефтепродуктов в нефтесодержащих технологических водах предприятий типа "Флюорат-411" по ТУ 4321-005-20506233.

**Весы аналитические 2-го класса точности по ГОСТ 24104 (например ВЛР-200, ВЛА-200).**

**Меры массы по ГОСТ 7328.**

**Пипетки мерные типа 2-2-5, 2-2-10, 2-2-20 по ГОСТ 29169.**

**Пипетки градуированные 2-го класса точности вместимостью 1, 2, 5 см<sup>3</sup> по ГОСТ 29227.**

**Дозатор пипеточный П1-0.50 по ТУ 64-1-3329.**

**Колбы мерные 2-го класса точности вместимостью 25, 50 и 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770.**

**Цилиндры мерные 2-го класса точности вместимостью 25, 50 и 100 см<sup>3</sup> по ГОСТ 1770.**

**Стандартный образец (аттестованная смесь) состава раствора нефтепродуктов в гексане (массовая концентрация 1 мг/см<sup>3</sup>).**

**Примечание —** Допускается использование средств измерения с аналогичными или лучшими метрологическими характеристиками. При использовании вновь разрабатываемых модификаций упомянутых приборов, а также иных флуоресцентно-фотометрических анализаторов и сигнализаторов порядок их градуировки и выполнения измерений устанавливается соответствующей нормативно-технической документацией.

**Вода дистиллированная по ГОСТ 6709.**

**Гексан, х.ч. по ТУ 6-09-3375.**

**Нефтепродукт, составляющий основу загрязнения.**

## **2.1 Вспомогательное оборудование**

**Стаканы стеклянные лабораторные вместимостью 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.**

**Делительная воронка вместимостью 250 см<sup>3</sup> по ГОСТ 25336.**

**Колбы конические типа КН-1 по ГОСТ 25336.**

**Тубус для проведения измерений (входит в комплект дополнительной поставки сигнализатора).**

**Способ подготовки посуды описан в Приложении А.**

## **3 ПОДГОТОВКА К ПРОВЕДЕНИЮ ИЗМЕРЕНИЙ**

### **3.1 Проверка чистоты гексана**

Использованный для экстракции нефтепродуктов гексан обычно содержит примеси люминесцирующих соединений. Для контроля за их содержанием используют лабораторный анализатор типа "Флюорат-02". Прибор включают в сеть и приводят в рабочее состояние в соответствии с Инструкцией по эксплуатации. В канал возбуждения помещают светофильтр № 1, в канал регистрации — № 3.

В кюветное отделение прибора устанавливают кювету с гексаном и нажимают клавишу "Ф". Полученное значение ( $\Phi_r$ ) заносят в журнал. Затем устанавливают в кюветное отделение кювету с раствором нефтепродукта с концентрацией  $c_{np} = 10 \text{ мг/дм}^3$  в гексане и нажимают клавишу "Ф". Записывают полученное значение ( $\Phi_{np}$ ) в журнал и рассчитывают минимальную концентрацию нефтепродуктов в гексане ( $c_{min}$ ) в  $\text{мг/дм}^3$  по формуле

$$c_{min} = 0,1 \cdot \frac{\Phi_r \cdot c_{np}}{\Phi_{np} - \Phi_r}. \quad (1)$$

Если для данного экземпляра прибора известно значение градуировочного множителя "А", то оценить ( $c_{min}$ ) в  $\text{мг/дм}^3$  можно при помощи соотношения

$$c_{min} = 0,1 \cdot \Phi_r \cdot A. \quad (2)$$

Минимально определяемая концентрация нефтепродуктов в воде с учетом концентрирования в 10 раз ниже, чем  $c_{min}$ .

Гексан пригоден для выполнения определения, если полученное значение минимальной концентрации нефтепродуктов в воде не превосходит ранее заданного. В противном случае растворитель необходимо заменить или очистить.

### 3.2 Приготовление растворов

#### 3.2.1 Раствор нефтепродуктов в гексане с массовой концентрацией 100 $\text{мг/дм}^3$

При использовании стандартного образца (аттестованной смеси) состава раствора нефтепродуктов в гексане отбирают при помощи пипетки 5  $\text{см}^3$  исходного образца, переносят в мерную колбу вместимостью 50  $\text{см}^3$  с пришлифованной пробкой, разбавляют до метки гексаном и тщательно перемешивают.

При использовании в качестве исходного образца нефтепродукта, составляющего основу загрязнения, первоначально приготавливают исходный раствор нефтепродуктов в гексане. Высушенную мерную колбу с пришлифованной пробкой вместимостью  $V_0 = 50 \text{ см}^3$  взвешивают на аналитических весах с точностью до 0,2 мг и при помощи пипетки с оттянутым концом вводят приблизительно 100 мг нефтепродукта и снова взвешивают. Содержимое колбы разбавляют до метки гексаном и перемешивают. Массовую концентрацию нефтепродуктов в полученному растворе ( $c$ ) в  $\text{мг/дм}^3$  вычисляют по формуле

$$c = 1000(M_1 - M_0)/V_0, \quad (3)$$

где  $M_0$  — исходная масса мерной колбы, г;

$M_1$  — масса мерной колбы с навеской, г.

Допускается взвешивание навески нефтепродукта производить в бюксе. В этом случае содержимое бюкса после взвешивания растворяют в

гексане, количественно переносят в мерную колбу и не менее 3 раз промывают бюкс гексаном, который помещают в ту же мерную колбу. После приготовления исходного раствора в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup> помещают необходимый объем ( $V_1$ , см<sup>3</sup>) исходного раствора, содержащий 5 мг нефтепродуктов, разбавляют до метки гексаном и тщательно перемешивают. Значение ( $V_1$ ) в см<sup>3</sup> вычисляют по формуле

$$V_1 = S/c, \quad (4)$$

где с — массовая концентрация нефтепродуктов.

Полученному раствору приписывают массовую концентрацию нефтепродуктов в гексане 100 мг/дм<sup>3</sup>.

Растворы устойчивы не менее 6 месяцев при хранении в колбе с пришлифованной пробкой в бытовом холодильнике.

### 3.2.2 Растворы для градуировки анализаторов и сигнализатора

В мерные колбы вместимостью 50 см<sup>3</sup> отбирают 2,5, 0,5 и 0,25 см<sup>3</sup> раствора нефтепродуктов с концентрацией 100 мг/дм<sup>3</sup>, разбавляют до метки гексаном и тщательно перемешивают. Растворы устойчивы не менее 2 месяцев при хранении в колбе с пришлифованной пробкой в бытовом холодильнике.

Концентрация нефтепродуктов в гексане составляет 5; 1 и 0,5 мг/дм<sup>3</sup> соответственно. Для приготовления градуировочных растворов используют гексан из той же партии, что и для экстракции нефтепродуктов из проб. При замене партии гексана необходимо проверить его чистоту и при отличии от прежних значений концентрации примесей нефтепродуктов более чем на 10 % необходимо заново приготовить градуировочные растворы.

Посуда для приготовления растворов должна быть вымыта концентрированной серной кислотой, а затем многократно (не менее 5—6 раз) ополоснута дистиллированной водой и высушена.

## 4 УСЛОВИЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ

**4.1 При выполнении измерений соблюдают следующие условия (таблицы 1, 2).**

Таблица 1 — Параметры контролируемой пробы

Наименование параметра	Значение параметра в ТК (нормы ГГЭ)						
	TK1	TK2	TK3	TK4	TK5	TK6	TK7, система открытая      закрытая
Концентрация НП, мг/дм <sup>3</sup> , не более	0,3	0,1	0,5	0,3*	0,5*	1	0,3      1
Температура, °C	35±5**	До 80	20—40				130—150
Давление, МПа	0,15±0,025**	0,6	0,6	0,1	0,6		1,6

\* Значения не нормированы.  
\*\* Указанные значения устанавливаются после стационарных устройств подготовки проб.

Таблица 2 — Параметры окружающей среды

Наименование параметра	Значение параметра в ТК						
	ТК1	ТК2	ТК3	ТК4	ТК5	ТК6	ТК7
Температура, °С	От 15 до 35						
Влажность воздуха относительная при 25 °С, %	До 80						
Вибрация, Гц	От 25 до 50 с амплитудой до 0,1 мм						
Наличие электрических и магнитных полей, А/м	Не более 400						

## 4.2 Организация отбора проб

Отбор проб для выполнения измерений массовой концентрации нефтепродуктов в технологических средах ТЭС может производиться непрерывно или периодически в зависимости от потенциальной возможности поступления нефтепродуктов из этих сред в паро-водяной тракт ТЭС.

Отборы проб возвратного конденсата с производства (ТК3) и воды после установки очистки от нефтепродуктов (ТК4) следует производить непрерывно.

Отборы проб питательной воды котлов, осветленной воды за осветителем химводоочистки, добавочной и сетевой воды, подаваемой ТЭЦ в теплосеть, могут производиться периодически, но не реже 1 раза в сутки.

При выполнении измерений в питательной воде котлов с естественной циркуляцией (ТК1) и в питательной воде прямоточных котлов до кондено-сатоочистки (ТК2) проба контролируемой среды под давлением до 24 МПа и температуре до 570 °С из основного трубопровода проходит через штатное устройство ТЭС для отбора и подготовки для анализа. Перед подачей на анализатор проба проходит через холодильники для снижения температуры до (35±5) °С и дроссель для снижения давления до (0,150±0,025) МПа.

При выполнении измерений в возвратном конденсате с производства (ТК3), в добавочной воде для подпитки теплосети (ТК6) и в сетевой воде открытых и закрытых систем теплоснабжения (ТК7) проба контролируемой среды отбирается из основного трубопровода при давлении не более 1,6 МПа и температуре до 150 °С с помощью штатного пробоотборника, проходит через холодильник, обеспечивающий снижение температуры до 30—40 °С, и через дроссель, обеспечивающий снижение давления до (0,150±0,025) МПа. При этом проба из ТК3 отбирается непрерывно и подается на автоматический анализ.

При выполнении измерений в точках за установкой очистки воды от нефтепродуктов (ТК4) и за осветителем химводоочистки (ТК5) проба контролируемой среды с давлением до 0,6 МПа и температурой до 40 °С отбирается из основного трубопровода, подается на дроссель, обеспечивающий снижение давления до (0,150±0,025) МПа, проходит через меха-

нический фильтр, выполненный из инертного материала, и через регулирующий вентиль (клапан) поступает на автоматический анализатор (сигнализатор). Проба из ТК5 может отбираться периодически на лабораторный анализатор.

Измерения возвратного конденсата с производства (ТК3) и воды после установки очистки от нефтепродуктов (ТК4) необходимо производить периодически не реже 1 раза в 30 мин.

#### **4.3 Размещение средств измерений**

Лабораторный анализатор нефтепродуктов в ТК1, ТК2, ТК5, ТК6, ТК7 размещается в помещении дневной лаборатории.

При выполнении периодических измерений концентрации нефтепродуктов в ТК1, ТК2, ТК5, ТК6, ТК7 анализатор нефтепродуктов (например, типа "Флюорат-02") размещается на отдельном стенде, к которому подведено напряжение питания.

Средства измерения в ТК4 размещаются в помещении установки очистки конденсата от нефтепродуктов. Средства подготовки пробы и измерения массовой концентрации нефтепродуктов в ТК3 размещаются в помещении экспресс-лаборатории (щит химконтроля). При выполнении непрерывных измерений в ТК3 сигнализатор (например типа "Флюорат-411") размещается в экспресс-лаборатории на любом расстоянии не более 1 м от места отбора пробы.

### **5 ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ**

При выполнении измерений массовой концентрации нефтепродуктов необходимо соблюдать требования техники безопасности при работе с химическими реактивами по ГОСТ 12.1.007, требования электробезопасности при работе с электроустановками по ГОСТ 12.1.019, "Правила техники безопасности при обслуживании оборудования химических цехов электростанций и сетей" (М.: Энергоатомиздат, 1995), "Правила безопасности при эксплуатации тепломеханического оборудования электростанций и тепловых сетей" (М.: Энергоатомиздат, 1995), требования и рекомендации заводских инструкций на средства измерений и вспомогательные средства, а также требования, изложенные в технической документации на анализаторы.

### **6 ТРЕБОВАНИЯ К КВАЛИФИКАЦИИ ПЕРСОНАЛА**

К выполнению измерений допускаются лица, прошедшие специальное обучение и имеющие квалификации:

- при обслуживании средств измерений -- электрослесарь не ниже III разряда, знающий структурные, монтажные и электрические схемы кан-

ла измерения, конструкцию и принцип действия используемых средств измерения, размещение пробоотборных устройств и пробоотборных линий;

- к выполнению операций по градуировке анализаторов непрерывного действия, а также к выполнению анализов в лабораторных условиях — инженер, техник или лаборант не ниже VI разряда, имеющие высшее или среднее специальное химическое образование или опыт работы в химической лаборатории не менее 3 месяцев, прошедшие соответствующий инструктаж и освоившие метод в процессе тренировки;

- при применении результатов измерений — техник или инженер.

## 7 ОТБОР ПРОБ

Отбор проб для лабораторного контроля производится при помощи штатных пробоотборных устройств по ОСТ 34-70-953.1 в стеклянные сосуды, подготовленные согласно Приложению А. На сосудах рекомендуется нанести отметку, соответствующую объему 100 см<sup>3</sup>. Сосуд отбираваемой пробой не промывают! Категорически запрещается использовать для отбора проб посуду из синтетических материалов.

Для проведения измерений в местах отбора проб при помощи приборов непрерывного контроля (“Флюорат-411”) осуществляется монтаж головки волоконно-оптического кабеля с помощью навинчивания накидной гайки кабеля на штуцер пробоотборного трубопровода. Должна быть предусмотрена возможность промывки чистой водой той части трубопровода, на котором устанавливается оптическая головка волоконно-оптического кабеля, либо ручной очистки оптической головки.

Для проведения измерений в местах отбора проб с помощью анализатора “Флюорат-02” с приставкой АЕ-1 осуществляетсястыковка анализатора с системой пробоотбора с помощью гибких шлангов или металлических труб.

## 8 ВЫПОЛНЕНИЕ ИЗМЕРЕНИЙ

Измерение массовой концентрации нефтепродуктов в ТК3 и ТК4 рекомендуется выполнять непрерывно на базе автоматического сигнализатора, либо анализатора с приставкой АЕ-1, измерения в ТК1, ТК2, ТК5, ТК6, ТК7 могут проводиться периодически на лабораторном анализаторе.

### 8.1 Лабораторные периодические измерения

Лабораторные измерения проводятся с использованием флуоресцентно-фотометрического анализатора жидкости, например “Флюорат-02”.

### **8.1.1 Способы установления и контроля стабильности градуировочной характеристики анализатора "Флюорат-02"**

При градуировке прибора и всех измерениях в канале возбуждения используют светофильтр № 1, а в канале регистрации — светофильтр № 3.

Градуировку прибора осуществляют путем измерения сигналов флуоресценции раствора нефтепродукта и чистого растворителя — гексана. Настройку режима "Фон" производят при помощи растворителя. Для этого помещают в кюветное отделение кювету с гексаном, который используется для экстракции нефтепродуктов, и нажимают клавишу "Ф".

Для градуировки используют раствор нефтепродуктов с концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup>. Вводят в память прибора значение  $c = 10,00$  и нажимают клавишу "К". Полученное значение градуировочного множителя "А" заносят в журнал.

Для контроля стабильности градуировочной характеристики анализатора приготавливают 1—2 контрольные смеси с концентрацией нефтепродуктов 1—10 мг/дм<sup>3</sup>, для чего отбирают  $V_k$ , см<sup>3</sup>, ( $0,5 < V_k < 5$ ) раствора нефтепродуктов с концентрацией 100 мг/дм<sup>3</sup> в сухую чистую мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки гексаном и тщательно перемешивают. Концентрация нефтепродуктов в полученной смеси ( $c_k$ , мг/дм<sup>3</sup>) составляет  $2 \cdot V_k$ . Измеряют концентрацию нефтепродуктов в полученных растворах в режиме "Измерение". Градуировка признается стабильной, если измеренное значение концентрации нефтепродуктов в смесях отличается от  $c_k$  не более, чем на 10 %. В противном случае градуировку анализатора необходимо повторить.

При ожидаемой концентрации НП в экстракте менее 1 мг/дм<sup>3</sup> (анализ чистых проб) для градуировки анализатора используют раствор с концентрацией 1 мг/дм<sup>3</sup>. Вводят в память прибора значение  $c = 1,000$  и нажимают клавишу "К". Значение градуировочного множителя заносят в журнал.

Для контроля стабильности градуировочной характеристики анализатора приготавливают 1—2 контрольные смеси с концентрацией нефтепродуктов 0,1—1 мг/дм<sup>3</sup>, для чего отбирают  $V_k$ , см<sup>3</sup>, ( $0,5 < V_k < 5$ ) раствора нефтепродуктов с концентрацией 10 мг/дм<sup>3</sup> в сухую чистую мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, разбавляют до метки гексаном, который используется для экстракции проб, и тщательно перемешивают. Концентрация нефтепродуктов в полученной смеси ( $c_k$ , мг/дм<sup>3</sup>) составляет  $0,2 \cdot V_k$ . Измеряют концентрацию нефтепродуктов в полученных растворах в режиме "Измерение".

Градуировочная характеристика признается стабильной, если измеренное значение отличается от  $c_k$  не более, чем на 15 %. В противном случае градуировку анализатора необходимо повторить. В случае отказа при градуировке необходимо заменить гексан на более чистый или проградуировать прибор по раствору более высокой концентрации (10 мг/дм<sup>3</sup>)

### **8.1.2 Измерение массовой концентрации нефтепродуктов в пробе**

Пробу воды переносят в делительную воронку вместимостью 250 см<sup>3</sup>. При помощи пипетки отбирают 10 см<sup>3</sup> гексана и ополаскивают им сосуд, в котором находилась проба. Гексан помещают в делительную воронку. Смесь перемешивают 30 с — 1 мин, отстаивают до появления прозрачного верхнего слоя, который отделяют, переносят в кювету и измеряют концентрацию нефтепродуктов в экстракте на приборе "Флюорат-02" в режиме "Измерение". Водный слой сливают в мерный цилиндр и измеряют его объем.

Если концентрация нефтепродуктов в экстракте выше 10 мг/дм<sup>3</sup>, то в сухую мерную колбу вместимостью 25 см<sup>3</sup> отбирают 2—5 см<sup>3</sup> экстракта и разбавляют до метки гексаном. Измеряют интенсивность флуоресценции полученного раствора в режиме "Измерение". Если после разбавления концентрация вновь превышает 10 мг/дм<sup>3</sup>, то производят повторное разбавление экстракта.

## **8.2 Измерения массовой концентрации нефтепродуктов в режиме непрерывной экстракции**

Для измерения массовой концентрации нефтепродуктов в режиме непрерывной экстракции используют анализатор "Флюорат-02" с приставкой АЕ-1. Анализатор "Флюорат-02" с приставкой АЕ-1 может работать как в автоматическом так и в ручном режимах. Первоначально прибор запускают из ручного режима.

### **8.2.1 Подготовительные операции**

8.2.1.1 Собирается гидравлическая схема анализатора согласно руководству по эксплуатации.

8.2.1.2 Производится подключение анализатора к электрической сети 220 В.

8.2.1.3 Подается напряжение включением сетевых кнопок анализатора и блока пробоподготовки.

8.2.1.4 Определяется расход подачи насосов в течение 10 мин (этот временной интервал устанавливается автоматически). Скорость подачи жидкости по водному и гексановому трактам должна быть 0,2—0,3 см<sup>3</sup>/мин.

8.2.1.5 Производится расчет времени подачи водных растворов и гексана с учетом скоростей подачи жидкостей и ожидаемых концентраций нефтепродуктов (таблица 3).

**Таблица 3 – Выбор объемов прокачиваемой пробы и гексана в зависимости от концентрации нефтепродуктов**

Ожидаемые концентрации нефтепродуктов в воде, мг/дм <sup>3</sup>	Объем прокачиваемой пробы, см <sup>3</sup>	Объем прокачиваемого гексана, см <sup>3</sup>
0,005–0,05	3,0	2
0,05–1,0	3,0	
1,0–5,0	0,3	

Полученные значения времени вводятся в память анализатора.

### **8.2.2 Градуировка анализатора**

**8.2.2.1** Перед началом градуировки вся гидравлическая часть анализатора заполняется гексаном, используемым для анализа, с целью очистки ее от нефтепродуктов. Очистка производится в автоматическом режиме “градуировка”, только вместо градуировочного раствора подается чистый гексан. Процедура очистки длится до тех пор, пока получаемые на дисплее результаты не станут близкими к нулю.

**8.2.2.2** После отмывания гидравлической системы прибор градуируется в автоматическом режиме. Градуировочный раствор нефтепродуктов в гексане с концентрацией 1 мг/дм<sup>3</sup> через водный тракт подается в массообменную ячейку в течение 7 мин при скорости подачи 0,3 см<sup>3</sup>/мин. Далее прибор переходит в режим измерений. Насос подает гексан из массообменной ячейки в измерительную проточную кювету, в которой происходит измерение интенсивности флуоресценции растворенных в гексане нефтепродуктов. Полученное значение градуировочного коэффициента, устанавливающего связь между заданной массовой концентрацией нефтепродуктов и гексана и интенсивностью их флуоресценции, автоматически вносится в память прибора и в дальнейшем используется для получения результатов измерений в единицах, заданных при градуировке.

### **8.2.3 Определение массовой концентрации нефтепродуктов в воде способом автоматической экстракции нефтепродуктов в гексан**

**8.2.3.1** К измерениям массовой концентрации нефтепродуктов можно приступить только после определения расходов насосов по водному и гексановому трактам (п. 8.2.1.4), задания рабочих параметров анализатора (п. 8.2.1.5) и градуировки анализатора (п. 8.2.2).

**8.2.3.2** Автоматическое измерение массовой концентрации нефтепродуктов в водных растворах начинается после последовательного включения сетевых кнопок блока пробоподготовки и анализатора “Флюорат-02”.

**8.2.3.3** На первой стадии цикла измерений через массообменную ячейку, наполненную гексаном, прокачивается анализируемый водный рас-

твор нефтепродуктов. В массообменной ячейке происходит экстракция нефтепродуктов из водной в органическую фазу (гексан).

8.2.3.4 После прокачки необходимого количества нефтесодержащего водного раствора (см. таблицу 3) включается насос подачи гексана. Гексан, подаваемый нагнетательным насосом, вытесняет из массообменной ячейки гексановый раствор нефтепродуктов в измерительную проточную кювету, в которой происходит измерение интенсивности флуоресценции нефтепродуктов, содержащихся в прокачиваемом растворе гексана.

8.2.3.5 Измеренный результат переводится с учетом градуировочного коэффициента в единицы концентраций, используемые при градуировке, и выводится на экран дисплея.

8.2.3.6 После выполнения цикла измерений анализатор запоминает текущее значение. Анализатор запоминает 1000 результатов измерений, которые могут быть считаны вручную или переписаны в память ЭВМ.

8.2.3.7 Очередной цикл измерений начинается сразу же после получения результата.

8.2.3.8 Если полученный результат выше заданного в приборе контрольного значения, загорается индикаторная лампочка "ALARM".

### **8.3 Стационарные непрерывные измерения массовой концентрации нефтепродуктов с использованием прибора "Флюорат-411"**

#### ***8.3.1 Подготовительные операции***

При подготовке к выполнению измерений проводят следующие работы: измерение величины "Фон" и градуировку сигнализатора либо по нефтесодержащей воде с известной концентрацией нефтепродуктов, либо по градуировочному раствору нефтепродуктов в гексане.

#### ***8.3.2 Градуировка сигнализатора по нефтесодержащей воде с известной концентрацией нефтепродуктов***

Если известна истинная концентрация нефтепродуктов в пробе воды, то градуировка сигнализатора сводится к операциям измерения "Фон" чистой воды и градуировки сигнализатора по пробе воды с известной средней концентрацией нефтепродуктов в следующей последовательности.

Устанавливаются параметры ОР1 (режим измерения фона) и ИФ0 (режим индикации). Порог срабатывания L устанавливается ближайшим к значению известной концентрации нефтепродуктов в пробе.

Измеряется величина "Фон" чистой воды. Измерение проводится при заполненном водой не менее чем на 3/4 тубусе, навинчиваемом на головку световода. Желательно использовать ту "чистую" воду, которая является источником для нефтесодержащих вод. Можно использовать любую чист-

тую воду (водопроводную, питьевую). Перед измерением головку световода опускают в сосуд с чистой водой для создания слоя воды на поверхности измерительной головки.

Сигнализатор переводится в режим градуировки (OP2), и производится его градуировка по пробе нефесодержащей воды с известной концентрацией.

Затем сигнализатор переводится в режим измерения (режим OP0). На табло сигнализатора должны индицироваться значения концентрации нефтепродуктов в пробе.

Следует иметь в виду, что в зависимости от устойчивости эмульсии нефтепродуктов в пробе показания сигнализатора будут изменяться (уменьшаться), поэтому вся процедура градуировки не должна превышать 10 минут.

### *8.3.3 Градуировка сигнализатора по градировочному раствору нефтепродуктов в гексане*

Производится измерение “Фон” чистого гексана, для чего тубус, навинчивающийся на головку световода, наполняется чистым гексаном, и проводится измерение “Фон” в режиме OP1.

Проводится градуировка сигнализатора по прилагаемому градировочному раствору нефтепродукта в гексане с известной концентрацией, для чего предварительно устанавливаются параметры L и IF0, и наполняется тубус градировочным раствором в установленном режиме градуировки (OP2).

Затем сигнализатор переводится в режим измерения (OP0). На табло сигнализатора должны индицироваться показания, соответствующие концентрации нефтепродуктов в градировочном растворе.

После этого производится отбор двух параллельных проб нефесодержащей воды объемом около 100 см<sup>3</sup> каждая в месте установки сигнализатора.

Первую пробу помещают в делительную воронку и производят экстракцию нефтепродуктов, для чего добавляют мерным цилиндром в делительную воронку 100 см<sup>3</sup> чистого гексана, который был использован для измерения величины “Фон”, интенсивно встряхивают закрытую пробкой делительную воронку в течение 3 мин, дожидаются полного разделения верхней гексановой и нижней водной фракций и через кран делительной воронки аккуратно сливают гексан в навинченный на головку световода тубус и проводят измерение массовой концентрации нефтепродуктов в пробе.

Определив концентрацию нефтепродуктов в экстракте пробы, переходят к градировке сигнализатора по второй пробе, как описано в п. 8.3.2.

### **8.3.4 Проведение стационарных непрерывных измерений**

При непрерывных измерениях массовой концентрации растворенных нефтепродуктов пробы контролируемой среды в ТКЗ непрерывно поступает на измерительный тракт сигнализатора.

Переключение сигнализатора в режим измерения производится автоматически при подаче питания.

При концентрации нефтепродуктов меньше порога срабатывания  $L$  на табло индицируется показание концентрации, и включен зеленый светодиод "НОРМА".

При превышении установленного порога срабатывания сигнализатора  $L$  происходит замыкание двух контактов выходного разъема, что рекомендуется использовать для замыкания цепи электропитания звуковой и/или световой сигнализации. При этом включается красный светодиод "ТРЕВОГА".

При трехкратном последовательном превышении порога  $L$  происходит замыкание еще двух контактов выходного разъема, что предназначено для замыкания внешней цепи электропитания электромагнитного клапана, управляющего технологическим процессом. При этом светодиод "ТРЕВОГА" светится в мигающем режиме.

Размыкание контактов происходит также при трехкратной последовательной индикации ниже порога  $L$ , о чём сигнализирует выключенный светодиод "ТРЕВОГА" и включенный светодиод "НОРМА".

При индикации ошибки на табло сигнализатора контакты выходного разъема замыкаются, и сигнализатор остается в состоянии паузы до прихода обслуживающего персонала.

## **9 ОБРАБОТКА И ОФОРМЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ ИЗМЕРЕНИЙ**

При использовании анализатора жидкости "Флюорат-02" для лабораторных измерений на индикатор прибора выводится концентрация нефтепродуктов ( $X_{изм}$ ,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ) в гексановом экстракте. Концентрацию нефтепродуктов в пробе воды ( $X_{пр}$ ) в  $\text{мг}/\text{дм}^3$  вычисляют по формуле

$$X_{пр} = X_{изм} \cdot K \cdot K_1, \quad (5)$$

где  $X_{изм}$  — концентрация НП в растворе гексана, измеренная на приборе,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ;

$K$  — соотношение объемов гексана, взятого для экстракции, и пробы;

$K_1$  — разбавление экстракта, т.е. соотношение объемов мерной колбы и аликовой порции экстракта. Если разбавление не проводили, то  $K_1 = 1$ .

При автоматическом контроле обработка данных и их вывод с сообщениями об ошибках на цифровой индикатор, а также на аналоговый вы-

ход в режиме измерения, обмен данными по каналу RS-232 с внешними устройствами производится автоматически с помощью микропроцессорного контроллера.

## 10 КОНТРОЛЬ ПОГРЕШНОСТИ ИЗМЕРЕНИЙ

### 10.1 Контроль погрешности измерений при лабораторном методе измерений

#### 10.1.1 Оперативный контроль воспроизводимости

Образцами для контроля являются пробы вод ТЭС, отобранные в соответствии с п. 4.2. Одновременно отбирают две пробы, объем которых равен объему, необходимому для проведения анализа по методике, и анализируют в соответствии с п. 8 настоящего документа, максимально варьируя условия проведения анализа, т.е. получают два результата анализа, используя разные наборы мерной посуды и разные партии реагентов. В работе должны участвовать два аналитика. Результаты контроля признаются удовлетворительными, если выполняется условие

$$|X_1 - X_2| < 0,01 X_{cp} D, \quad (6)$$

где  $X_1$  — результат анализа рабочей пробы,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ;

$X_2$  — результат анализа этой же пробы, полученный другим аналитиком с использованием другого набора мерной посуды и других партий реагентов, в том числе в другой лаборатории,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ;

$X_{cp}$  — среднее арифметическое  $X_1$  и  $X_2$ ,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ;

$D$  — допускаемые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы, %.

Для диапазона концентраций нефтепродуктов  $0,01—0,05 \text{ мг}/\text{дм}^3$  норматив  $D$  равен 40 %, для диапазона  $0,05—2,0 \text{ мг}/\text{дм}^3$  — 25 %.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива  $D$  выясняют причины, приведшие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

#### 10.1.2 Оперативный контроль погрешности

Образцами для контроля являются представительные пробы вод ТЭС. При контроле погрешности измерений при помощи представительных проб используют метод добавок аттестованной смеси (стандартного образца) состава раствора нефтепродуктов в гексане.

Одновременно отбирают две пробы, объем которых равен объему, необходимому для проведения анализа по методике. Одну из них анализируют в точном соответствии с прописью методики, т.е. получают результат анализа исходной пробы. Ко второй делают добавку аттестованной

смеси (стандартного образца) состава раствора нефтепродуктов в гексане и анализируют в соответствии с разделом 8 настоящего руководящего документа. Величину и концентрацию растворов нефтепродуктов в гексане выбирают таким образом, чтобы концентрация нефтепродуктов в пробе увеличилась на 50—150 %, а объем добавляемого раствора нефтепродуктов в гексане не превышал 2 см<sup>3</sup>.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия

$$|Y - X - C| < 0,01 CK, \quad (7)$$

где Y — результат анализа пробы с добавкой, мг/дм<sup>3</sup>;

X — результат анализа исходной пробы, мг/дм<sup>3</sup>;

C — добавка нефтепродуктов, мг/дм<sup>3</sup>;

K — норматив оперативного контроля погрешности, %.

Для диапазона концентраций нефтепродуктов 0,01—0,05 мг/дм<sup>3</sup> норматив K равен 45 %, для диапазона 0,05—2,0 мг/дм<sup>3</sup> — 30 %.

При превышении норматива оперативного контроля погрешности эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

## 10.2 Контроль погрешности при использовании анализатора с приставкой для автоматической экстракции

### 10.2.1 Контроль воспроизводимости

Образцами для контроля служат пробы нефесодержащих вод из контролируемого потока. Пробы отбирают из штатного пробоотборного устройства.

Отбор проб воды производится в стеклянную посуду. Объем отбираемой пробы 300 см<sup>3</sup>. Сосуд с пробой подключается к блоку пробоподготовки вместо сосуда с градуировочным раствором. Конструкция сосудов допускает быструю замену подводящего микрошланга от тройного клапана блока пробоподготовки. Анализатор переводится в режим градуировки с отсутствием паузы между измерениями.

Производится три последовательных измерения. Первый результат отбрасывается, а два других должны удовлетворять условию

$$|X_1 - X_2| < 0,01 X_{cp} D, \quad (8)$$

где X<sub>1</sub>, X<sub>2</sub> — результаты анализа частей рабочей пробы, мг/дм<sup>3</sup>;

X<sub>cp</sub> — среднее арифметическое X<sub>1</sub> и X<sub>2</sub>, мг/дм<sup>3</sup>;

D — допускаемые расхождения между результатами анализа, %.

Допускаемые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы (D) во всем диапазоне концентраций — 25 %.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении указанного норматива  $D$  выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

### 10.2.2 Контроль погрешности измерений

Образцами для контроля служат пробы вод из контролируемого потока. Отбирают их из штатного пробоотборного устройства в стеклянную посуду. Объем отбираемой пробы 200 см<sup>3</sup>. При проведении лабораторного анализа должно быть исключено споласкивание сосудов, в которых находилась пробы.

Проводят лабораторный анализ пробы, а затем сосуд с пробой подключается к блоку пробоподготовки вместо сосуда с градуировочным раствором. Аналитатор переводится в режим градуировки с отсутствием паузы между измерениями. Время прокачки пробы через массообменную ячейку устанавливается в соответствии с таблицей I.

Проводятся три последовательных измерения. Первый результат отбрасывается. Среднее арифметическое двух других должно удовлетворять условию

$$|X - C| < 0,01 C K, \quad (9)$$

где  $X$  — результат, полученный по методике с непрерывной экстракцией, мг/дм<sup>3</sup>;

$C$  — результат лабораторного анализа, мг/дм<sup>3</sup>;

$K$  — норматив оперативного контроля погрешности, %.

Норматив оперативного контроля погрешности  $K$  во всем диапазоне концентраций выше 40 %.

При превышении норматива  $K$  эксперимент повторяют. При повторном его превышении выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

## 10.3 Контроль погрешности при использовании прибора “Флюорат-411”

### 10.3.1 Оперативный контроль воспроизводимости.

Производится 10 последовательных измерений массовой концентрации нефтепродуктов в потоке жидкости в точке контроля. Полученные результаты должны удовлетворять условию

$$|X_1 - X_2| < 0,01 X_{cp} D, \quad (10)$$

где  $X_1, X_2$  — соответственно наибольшее и наименьшее значения массовой концентрации нефтепродуктов в пробе, мг/дм<sup>3</sup>;

$X$  — средний результат анализа,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ;

$D$  — допускаемые расхождения между результатами анализа одной и той же пробы, %.

Для диапазона концентраций выше 0,4 до 1,0  $\text{мг}/\text{дм}^3$   $D = 40 \%$ , выше 1,0 до 2,0  $\text{мг}/\text{дм}^3$  включительно — 30 %.

При превышении норматива оперативного контроля воспроизводимости эксперимент повторяют. При повторном превышении норматива  $D$  выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам контроля, и устраняют их.

### *10.3.2 Оперативный контроль погрешности*

Производится 10 последовательных измерений массовой концентрации нефтепродуктов в потоке жидкости в точке контроля и вычисляется среднее арифметическое.

Одновременно с регистрацией массовой концентрации нефтепродуктов в потоке жидкости из него отбирается пробы объемом 100  $\text{см}^3$ . Отбор производится в стеклянную посуду. Отобранную пробу анализируют в лабораторных условиях по методике, изложенной в п. 8.1.

Решение об удовлетворительной погрешности принимают при выполнении условия

$$|X - C| < 0,01 CK, \quad (11)$$

где  $X$  — результат, полученный на приборе “Флюорат-411”,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ;

$C$  — результат лабораторного анализа,  $\text{мг}/\text{дм}^3$ ;

$K$  — норматив оперативного контроля погрешности, %.

Для диапазона концентраций выше 0,4 до 1,0  $\text{мг}/\text{дм}^3$   $K = 50 \%$ , выше 1,0 до 2,0  $\text{мг}/\text{дм}^3$  включительно — 40 %.

При превышении норматива эксперимент повторяют. При повторном превышении — выясняют причины, приводящие к неудовлетворительным результатам, и устраняют их.

## ПРИЛОЖЕНИЕ А (обязательное)

### ПОДГОТОВКА ХИМИЧЕСКОЙ ПОСУДЫ ДЛЯ ВЫПОЛНЕНИЯ ИЗМЕРЕНИЙ МАССОВОЙ КОНЦЕНТРАЦИИ НЕФТЕПРОДУКТОВ

При выполнении измерений массовой концентрации нефтепродуктов необходимо особенно тщательно соблюдать чистоту химической посуды, руководствуясь следующими правилами.

1 Для мытья химической посуды разрешается использовать концентрированную серную кислоту или концентрированную азотную кислоту. КАТЕГОРИЧЕСКИ ЗАПРЕЩАЕТСЯ использовать для мытья соду, щелочи, все виды синтетических моющих средств, хромовую смесь.

2 Посуда предварительно отмывается водопроводной водой, а затем в нее наливают приблизительно на 1/2 объема кислоту и тщательно обмывают ею всю внутреннюю поверхность, а затем выливают в специальный сосуд. Пипетки при помощи груши несколько раз заполняют кислотой выше метки. После промывания посуды дистиллированной водой (не менее 5 раз) ее окончательно споласкивают бидистиллированной водой (2—3 раза).

3 Для каждого раствора необходимо использовать свою пипетку. Рассвтор из колбы наливают в стаканчик и из него набирают в пипетку. ЗАПРЕЩАЕТСЯ погружать пипетку во весь объем раствора во избежание загрязнения.

4 Рекомендуется иметь отдельный набор посуды, который используется только для определения нефтепродуктов.

5 КАТЕГОРИЧЕСКИ ЗАПРЕЩАЕТСЯ смазывать шлифы и краны делительной воронки всеми видами смазок.

ПРИЛОЖЕНИЕ Б

(справочное)

**ПЕРЕЧЕНЬ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИХ ДОКУМЕНТОВ,  
НА КОТОРЫЕ ИМЕЮТСЯ ССЫЛКИ В РД 34.37.310—97**

Обозначение НГД	Наименование НГД	Пункт, на который дана ссылка
ГОСТ 1770—74	Посуда мерная лабораторная стеклянная. Цилиндры, мензурки, колбы, пробирки. Технические условия	1
ГОСТ 6709—72	Вода дистиллированная. Технические условия	1
ГОСТ 7328—82	Меры массы общего назначения и образцовые Технические условия	1
ГОСТ 16263—70	ГСИ. Метрология. Термины и определения	1
ГОСТ 24104—88	Весы лабораторные общего назначения и образцовые. Общие технические условия	1
ГОСТ 25336—82	Посуда и оборудование лабораторные стеклянные. Типы, основные параметры и размеры	1
ГОСТ 29227—91	Посуда лабораторная стеклянная. Пипетки градуированные. Часть 1	1
ОСТ 34.70-953.1—88	Воды производственные тепловых электростанций. Метод отбора проб	1
ТУ 4321-20506233—94	Анализатор жидкости флуоресцентно-фотометрический с приставкой для автоматической экстракции АЕ1	1
ТУ 4321-005-20506233—96	Сигнализатор нефтепродуктов в нефесодержащих водах судов и технологических водах предприятий	1

Технический редактор *И. Р. Шанто*  
Корректор *Н. Н. Клюева*  
Компьютерная верстка *Е. В. Беспалова*

---

Подписано в печать 25.11.98. Печать офсетная. Формат 60×90<sup>1</sup>/16. Печ. л. 1,25.  
Тираж 55 экз. Заказ № 1-2,5-

ПМБ ВТИ. 109280, Москва, ул. Автозаводская, 14/23.