

**РОССИЙСКОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО  
ЭНЕРГЕТИКИ И ЭЛЕКТРИФИКАЦИИ**

**РАО “ЕЭС РОССИИ”**

**ДЕПАРТАМЕНТ НАУКИ И ТЕХНИКИ**

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ СОДЕРЖАНИЯ ВОДЫ И ВОЗДУХА  
В ТРАНСФОРМАТОРНОМ МАСЛЕ**

**РД 34.43.107-95**

**АО ВНИИЭ**

**Москва 1996**

РАЗРАБОТАНО: АО ВНИИЭ и АО ВТИ.

ИСПОЛНИТЕЛИ: В.В.Бузаев, Б.В. Ванин, Ю.Н. Львов,  
Н.Ю. Смоленская, Ю.М. Сапожников  
(АО ВНИИЭ); Т.В. Глазунова,  
Р.А. Липштейн (АО ВТИ); раздел 3.2.  
подготовлен Д.В. Щувариным  
(АО “Фирма ОРГРЭС”).

УТВЕРЖДЕНО: Департамент науки и техники  
РАО “ЕЭС России” 26.12.95.

© РАО “ЕЭС России”, 1996

© Оформление АО ВНИИЭ, 1996

## СОДЕРЖАНИЕ

1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ .....	6
2. МЕТОДИКИ ОДНОВРЕМЕННОГО АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСОДЕРЖАНИЯ И ВЛАЖНОСТИ В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ .....	7
2.1. ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКАЯ МЕТОДИКА АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСОДЕРЖАНИЯ И ОБЩЕГО ВЛАГОСОДЕРЖАНИЯ (РАСТВОРЕННАЯ И СВЯЗАННАЯ ВОДА) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ПРЯМЫМ ВВОДОМ МАСЛА В ИСПАРИТЕЛЬ ХРОМАТОГРАФА (МЕТОДИКА ВНИИЭ) .....	7
2.2. ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКАЯ МЕТОДИКА АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСОДЕРЖАНИЯ И ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕННОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ КАЛИБРОВОЧНЫХ РАСТВОРОВ ГАЗОВ В МАСЛЕ (МЕТОДИКА ВТИ БЕЗ ВАКУУМИРОВАНИЯ ПРИСТАВКИ) .....	10
2.3. МЕТОДИКА АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСОДЕРЖАНИЯ И ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕННОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ИХ РАВНОВЕСНОГО ИЗВЛЕЧЕНИЯ В УСТРОЙСТВЕ УИВМ (МЕТОДИКА ВНИИЭ).....	29
3. МЕТОДИКИ АНАЛИЗА ВЛАЖНОСТИ В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ .....	33
3.1. МЕТОДИКА АНАЛИЗА ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕННОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ПОМОЩЬЮ ПРИБОРА ПВН (ГОСТ 7822-75) .....	33
3.2. МЕТОДИКА АНАЛИЗА ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕННОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ КУЛОНOMETРИЧЕСКИМ ТИТРОВАНИЕМ ПО МЕТОДИКЕ МЭК, ПУБЛИКАЦИЯ 814 .....	33

---

УДК 621.314.212.001(083.96):621.315.615.2.004.1

---

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ РД 34.43.107-95  
ПО ОПРЕДЕЛЕНИЮ СОДЕРЖАНИЯ  
ВОДЫ И ВОЗДУХА В ТРАНСФОРМА-  
ТОРНОМ МАСЛЕ

---

СРОК ДЕЙСТВИЯ  
УСТАНОВЛЕН С 01.06.1996  
ДО 01.06.2006

Настоящие Методические указания включают методики измерения общего газосодержания и влажности трансформаторных масел, которые рекомендуются для применения персоналом электрических станций, электрических сетей, подстанций, а также наладочных и ремонтных предприятий.

*Общее газосодержание масла* – содержание в масле растворенных газов. Общее газосодержание масла определяется, в основном, количеством растворенного в масле воздуха. Содержание прочих газов в масле обычно не превышает 1–2% общего газосодержания масла. Поэтому определение общего газосодержания масла сводится к определению растворенного в масле воздуха.

*Влажность масла* – содержание в масле воды, как в молекулярно-растворенной (далее *растворенной*), так и в *связанной* формах, которые находятся в масле в состоянии динамического равновесия и в зависимости от условий (температуры, нагрузки, степени увлажнения масла и

твёрдой изоляции) могут переходить из одной формы в другую.

Основное влияние на пробивное напряжение масла оказывает растворенная в нем вода, содержание которой в масле нормируется. Одним из основных методов увеличения пробивного напряжения масла является его сушка, при которой удаляется, в основном, растворенная вода. Однако при этом происходит смещение равновесия между связанной и растворенной водой и образование последней из связанный. Таким образом, связанная вода является источником растворенной и наоборот. Следовательно, целесообразно определять как растворенную, так и связанную воду.

В настоящих Методических указаниях приведены методики, позволяющие определять общее газосодержание, растворенную воду, а также общее содержание воды в масле (общее влагосодержание), включая ее связанную форму.

## 1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. Определяемыми компонентами в трансформаторном масле являются растворенный в нем воздух, а также вода, как растворенная, так и общая (растворенная и связанная вместе).

1.2. Измерения общего газосодержания (воздуха) и влажности (воды) проводятся для масла в соответствии с предложенными в настоящих Методических указаниях методиками.

1.3. Пороговая чувствительность всех предлагаемых в Методических указаниях методик не хуже:

- для общего газосодержания (воздуха) – 0,05% об.;
- для влажности (воды) – 2 г/т.

1.4. Расхождение между двумя параллельными измерениями не должно превышать 10% относительно меньшего значения.

## **2. МЕТОДИКИ ОДНОВРЕМЕННОГО АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСОДЕРЖАНИЯ И ВЛАЖНОСТИ В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ**

### **2.1. ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКАЯ МЕТОДИКА АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСОДЕРЖАНИЯ И ОБЩЕГО ВЛАГОСОДЕРЖАНИЯ (РАСТВОРЕННАЯ И СВЯЗАННАЯ ВОДА) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ПРЯМЫМ ВВОДОМ МАСЛА В ИСПАРИТЕЛЬ ХРОМАТОГРАФА (МЕТОДИКА ВНИИЭ)**

2.1.1. Методика может быть реализована на любом газовом хроматографе с детектором по теплопроводности (ДТП).

Методика основана на прямом вводе малой пробы масла (25–100 мкл) в испаритель хроматографа. Темпера-

тура испарителя — 250–300°C, поэтому вся вода, присутствующая в масле, переходит в газообразное состояние. Вода и воздух газом-носителем (гелием) переносятся в хроматографическую колонку, где происходит их разделение, а затем — в ДТП. Типичная хроматограмма приведена на рис. 1.

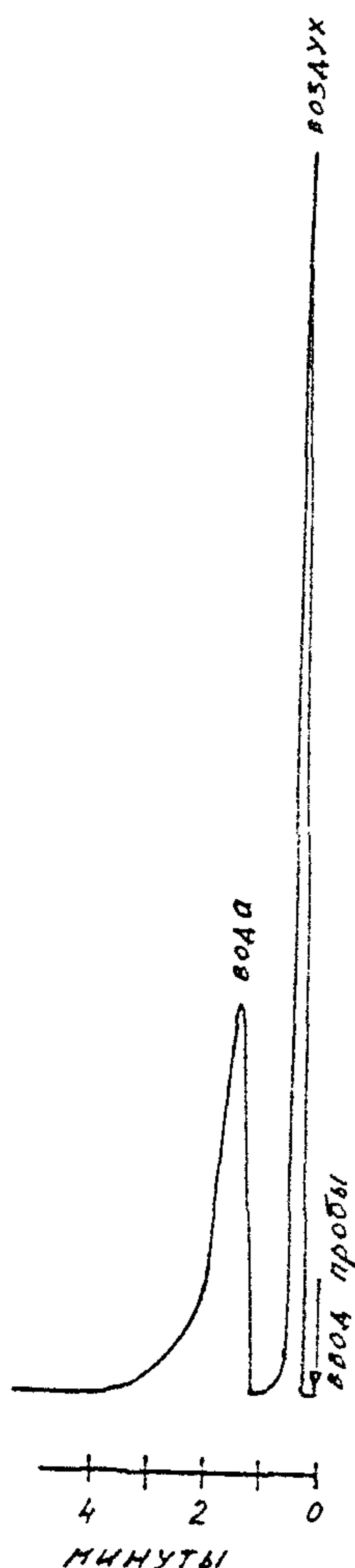


Рис. 1. Разделение воздуха и воды при анализе общего газосодержания и влажности трансформаторных масел хроматографическим методом

2.1.2. Для защиты колонки от масла служит предколонка. Колонка и предколонка после проведения серии анализов регенирируются методом

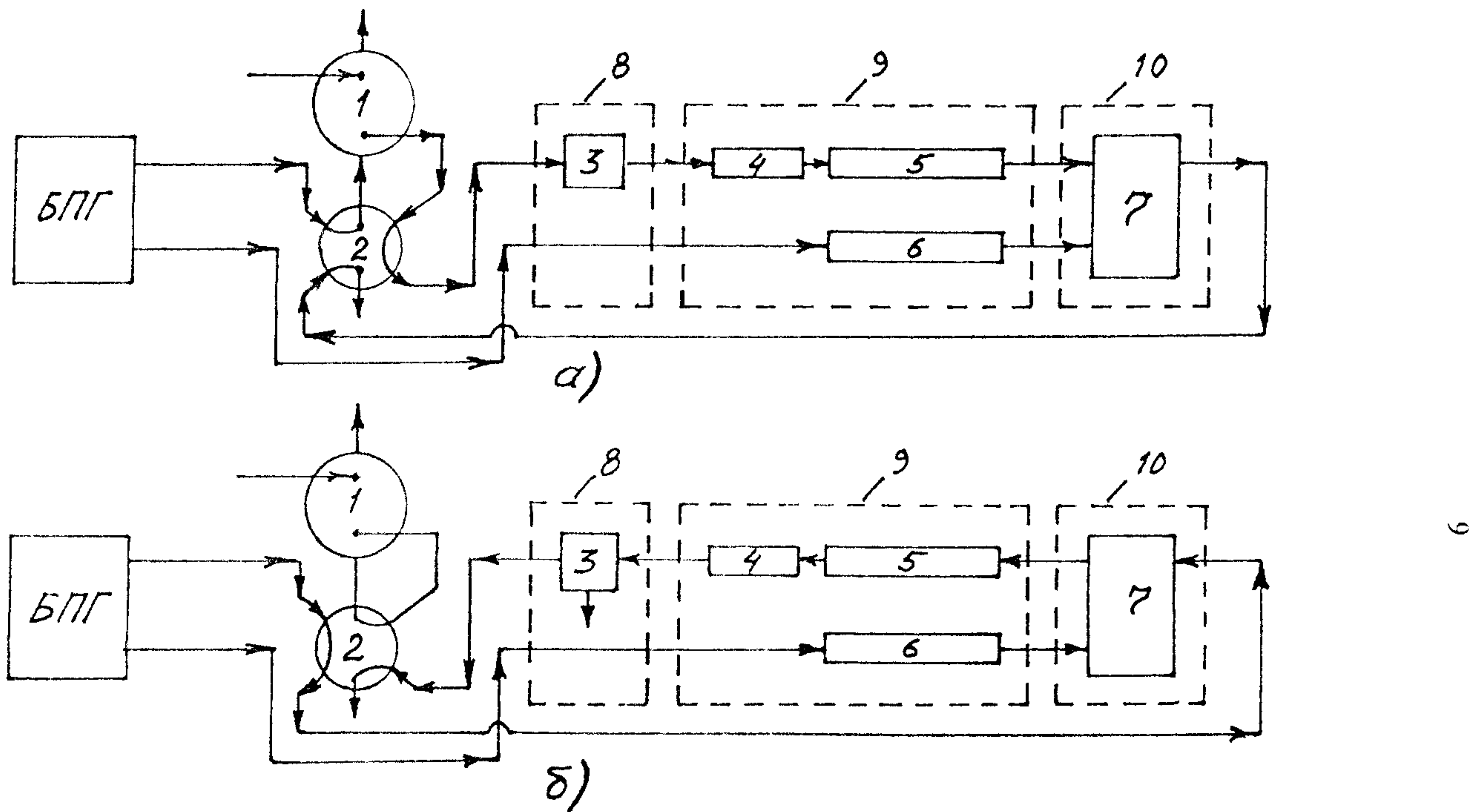


Рис. 2. Схема хроматографической установки для анализа воздуха и воды в трансформаторных маслах с устройством регенерации колонки и предколонки:

а – анализ;

б – регенерация; БПГ – блок подготовки газов хроматографа;

1 – дозатор; 2 – переключатель рода работ; 3 – испаритель; 4 – предколонка; 5 – аналитическая колонка;

6 – колонка сравнения; 7 – ДТП; 8-10 – термостаты соответственно испарителя, колонок и ДТП

обратной продувки (рис. 2) при температурах: 150–160°C для колонки и 300–350°C для испарителя. Электрическое питание ДТП отключено. Время регенерации в режиме обратной продувки не менее 2 ч.

### 2.1.3. Отбор, транспортировка и хранение проб масла

2.1.3.1. Отбор масла производится в стеклянные медицинские шприцы емкостью 20–50 мл из пробоотборного штуцера трансформатора через гибкий шланг.

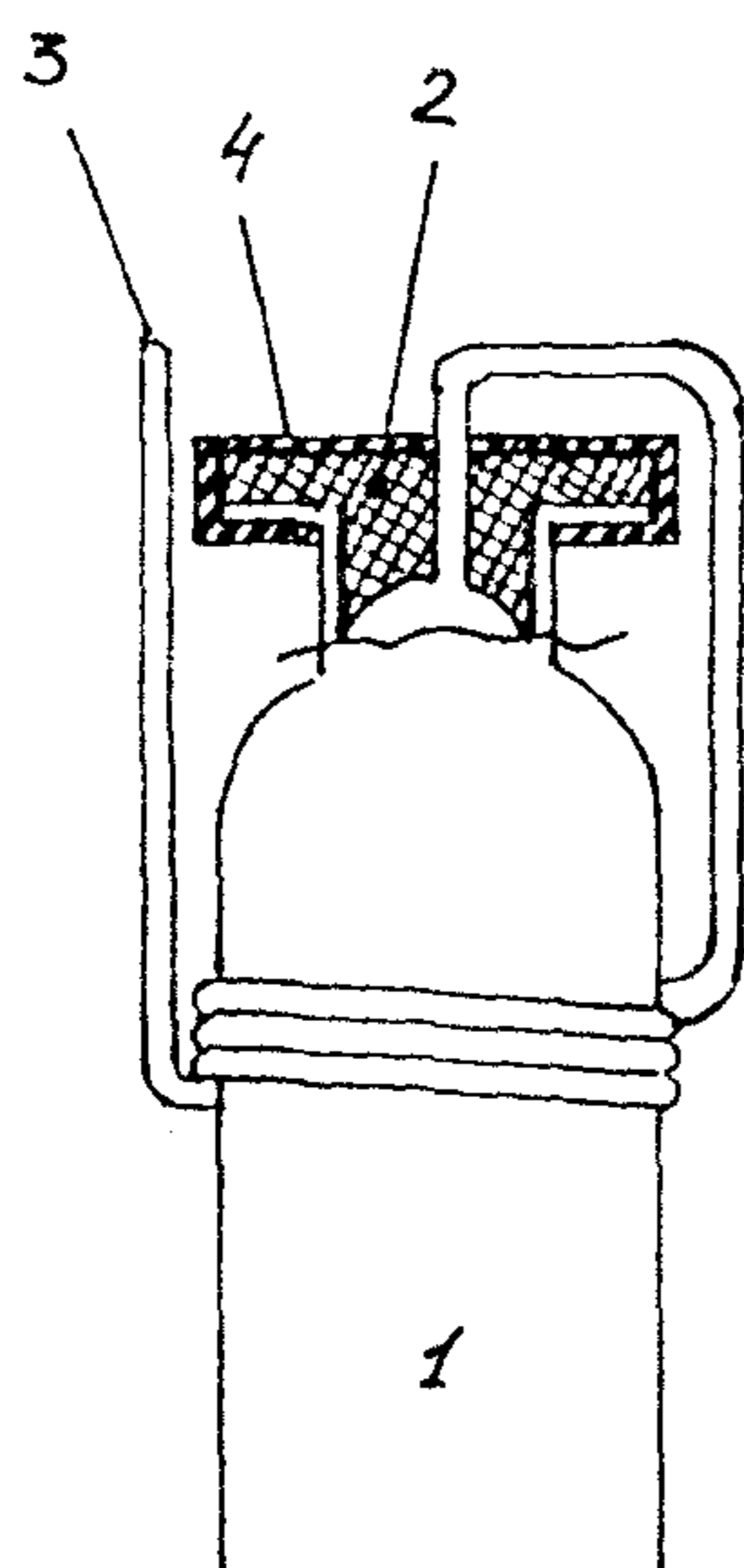


Рис. 3. Пробоотборник:  
1 – флакон; 2 – резиновая пробка;  
3 – трубка масляного затвора;  
4 – металлическая крышка

При заполнении шприца необходимо следить за тем, чтобы в него не попал атмосферный воздух. После заполнения шприца масло из него сразу вводится в пробоотборник, возможная конструкция которого приведена на рис. 3. Для этого иглу шприца вводят в пробоотборник таким образом, чтобы ее конец располагался как можно ближе ко дну пробоотборника. При

этом вытесняемый воздух должен находиться в верхней части пробоотборника и удаляться через трубку масляного затвора. Объем масла, пропущенного через пробоотборник, должен составлять не менее четырех объемов пробоотборника.

2.1.3.2. Пробы транспортируются в пробоотборниках с масляными затворами, расположенными открытыми концами вверх.

2.1.3.3. Пробы масла хранятся в пробоотборниках не более 5 дней.

2.1.3.4. При транспортировке и хранении необходимо исключить резкие перепады температуры и давления, а также попадание света на образцы масла.

#### 2.1.4. Условия выполнения измерений

Измерения проводятся на любом газовом хроматографе с ДТП, используя гелий в качестве газа-носителя. Колонка длиной 2–3 м с внутренним диаметром 2–3 мм, заполнена 15% ПЭГА на Полисорбе-1. Температуры: испарителя – 250–300°C, термостата колонок – 100–120°C, термостата ДТП – 150°C. Расход гелия – 20–30 мл/мин. Ток моста ДТП – 150–180 мА. Объем вводимой пробы масла при анализе – 25–100 мкл. Общий объем вводимого до регенерации масла не более 0,6 мл.

### 2.1.5. Калибровка хроматографа по воздуху

Калибровка хроматографа по воздуху осуществляется с помощью газового микродозатора (производимого МОЗ “Хроматограф”), который обеспечивает ввод проб воздуха в диапазоне доз 0,5–20 мкл, или с помощью любого другого аналогичного устройства.

При калибровке на хроматограмме регистрируется пик воздуха. Измеряется высота этого пика. Рассчитывается поправочный коэффициент чувствительности по воздуху  $K_B$ :

$$K_B = \frac{h_K M}{V_B} , \quad (1)$$

где  $h_K$  – высота пика воздуха при калибровке, мм;  
 $M$  – масштаб делителя ДТП;  $V_B$  – объем вводимой при калибровке пробы воздуха, мкл.

### 2.1.6. Калибровка хроматографа по воде

Калибровка хроматографа по воде осуществляется по этиловому спирту с известным содержанием воды, которое определено хроматографически методом добавок воды к калибровочному спирту.

При калибровке на хроматограмме регистрируются 2 пика: воды и спирта. У пика воды измеряется площадь и затем рассчитывается поправочный коэффициент чувствительности по воде  $K_{H_2O}$ :

$$K_{H_2O} = \frac{S_K M}{A_{H_2O} V_{СП}} , \quad (2)$$

где  $S_K$  – площадь пика воды при калибровке,  $\text{мм}^2$ ;  
 $A_{H_2O}$  – содержание воды в калибровочном спирте,  
% масс;  $V_{СП}$  – объем спирта при калибровке, мкл.

#### 2.1.7. Расчет общего газосодержания в масле

На хроматограмме анализируемой пробы масла (рис. 1) измеряется высота пика воздуха и рассчитывается общее газосодержание,  $A_B$  % об.:

$$A_B = \frac{hM}{K_B V_M} 100 , \quad (3)$$

где  $h$  – высота пика воздуха на хроматограмме при анализе, мм;  $V_M$  – объем пробы масла при анализе, мкл.

#### 2.1.8. Расчет общего влагосодержания в масле

На хроматограмме анализируемой пробы масла (рис. 1) измеряется площадь пика воды и рассчитывается общее влагосодержание (растворенная и связанная вода суммарно),  $A_{H_2O}$  г/т:

$$A_{H_2O} = \frac{SM \cdot 10^4}{K_{H_2O} V_M} , \quad (4)$$

где  $S$  – площадь пика воды в анализируемом масле,  $\text{мм}^2$ ;  
 $K_{H_2O}$  – поправочный коэффициент чувствительности по воде.

## 2.2. ГАЗОХРОМАТОГРАФИЧЕСКАЯ МЕТОДИКА АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСДЕРЖАНИЯ И ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕННОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ КАЛИБРОВОЧНЫХ РАСТВОРОВ ГАЗОВ В МАСЛЕ (МЕТОДИКА ВТИ БЕЗ ВАКУУМИРОВАНИЯ ПРИСТАВКИ)

2.2.1. В настоящей методике используют способ полного извлечения растворенных в масле воздуха и воды, изложенный в Методических указаниях "Методика обнаружения повреждений в силовых трансформаторах с помощью анализа растворенных в масле газов", утвержденных Главтехуправлением 25.02.78 за № 3-8-6/3.

В предлагаемой методике не предусмотрено вакуумирование приставки для выделения газов.

Анализ выделенных компонентов для достижения требуемой чувствительности производится с использованием хроматографов с ДТП. Калибровка осуществляется по калибровочным растворам воздуха и воды в масле.

### 2.2.2. Отбор, транспортировка и хранение проб масла

Эти операции проводят согласно п. 2 "Методических указаний по подготовке и проведению хроматографического анализа газов, растворенных в масле силовых трансформаторов" РД 34.46.303-89. Рекомендуемый отбор проб масла производится в шприцы емкостью 5–10 мл. Поскольку воздух и влага адсорбируются на стенках шприца, необходимо промыть шприц анализируемым маслом не менее 5 раз.

2.2.3. Приготовление калибровочного масла с известным количеством растворенной воды производится следующим образом.

2.2.3.1. Калибровочное масло марки ГК помещается в колбу объемом 50 мл и продувается атмосферным воздухом при комнатной температуре с помощью микрокомпрессора типа МК (для аквариумов) в течение 15 мин. со скоростью 2–3 пузыря в секунду. Масло поглощает воду в концентрации, прямо пропорциональной упругости паров воды в воздухе:

$$A_{H_2O}^M = \alpha_t P_{H_2O}^B , \quad (5)$$

где  $\alpha_t$  – коэффициент Генри;  $P_{H_2O}^B$  – упругость водяных паров в воздухе, мм рт. ст.

2.2.3.2. С помощью метода Карла Фишера (публикация МЭК № 733–1982) определяют концентрацию воды, растворенной в этом масле ( $A_{H_2O}$ , % масс).

2.2.3.3. Определяют упругость водяных паров в воздухе  $P_{H_2O}^B$ .

2.2.3.3.1. С помощью гигрометра (психрометра) по разности температур сухого и влажного термометров ( $\Delta t = t_c - t_{вл}$ ) оценивают относительную влажность воздуха ( $\Psi$ ) по рис. 4 и табл. 1.

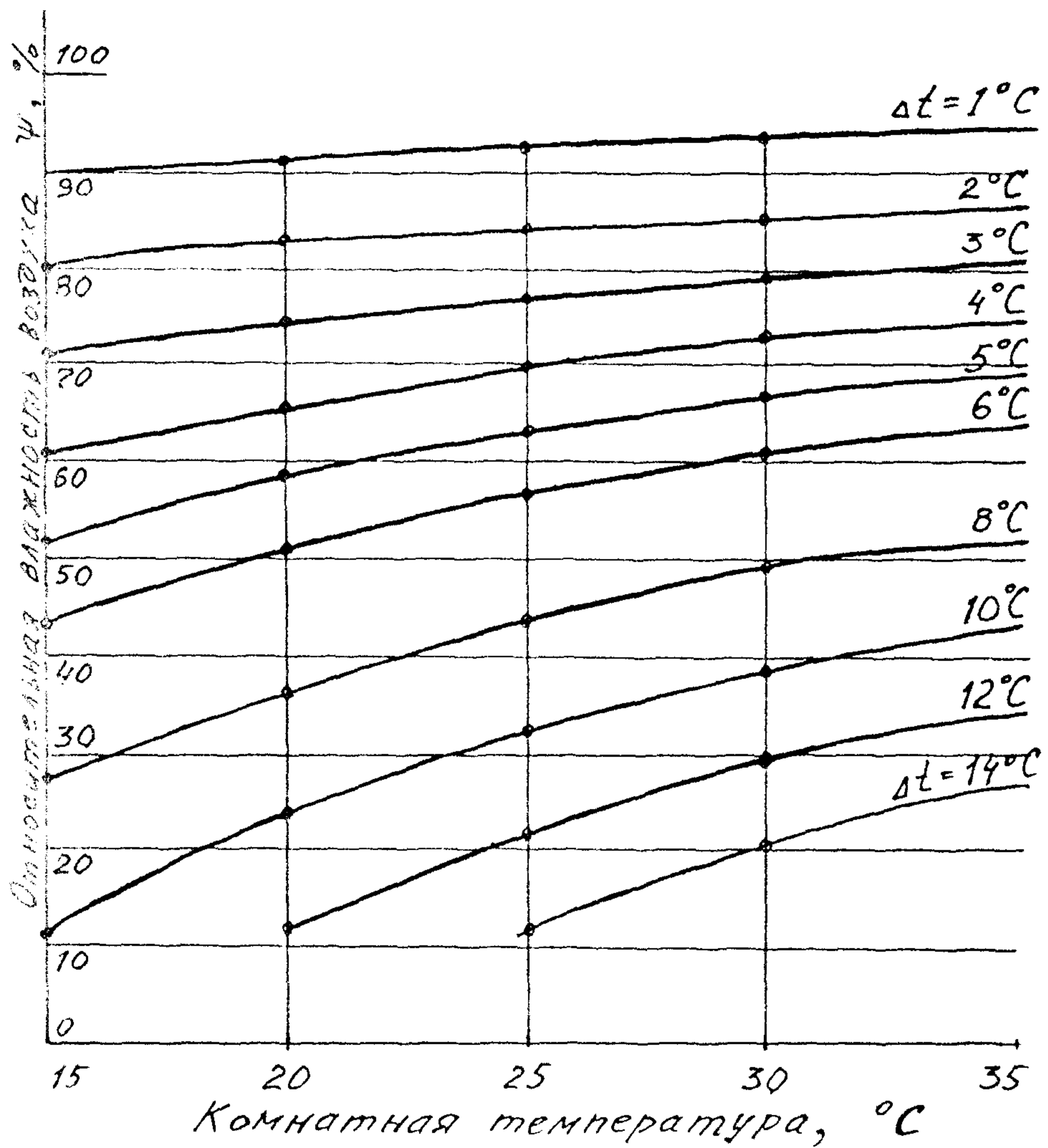


Рис. 4. Определение зависимости относительной влажности воздуха от комнатной температуры и разности температур сухого и влажного термометров ( $\Delta t$ )

*Таблица 1.* Относительная влажность воздуха  $\Psi$ , %

$\Delta t$	$t^{\circ}\text{C}$				
	15	20	25	30	35
1	90	91	92	93	94
2	80	83	84	86	87
3	71	74	77	79	81
4	61	66	70	73	75
5	52	59	63	67	69
6	44	51	57	61	64
8	27	37	44	50	53
10	12	24	33	39	44
12	—	12	22	30	35
14	—	—	12	21	27
16	—	—	—	13	20
18	—	—	—	5	13
20	—	—	—	—	7

2.2.3.3.2. Согласно табл. 2 находят упругость насыщенных паров воды при комнатной температуре ( $P_{H_2O}^B$ ).

Упругость паров воды в воздухе  $P_{H_2O}^B$ :

$$P_{H_2O}^B = P_{H_2O}^H \Psi . \quad (6)$$

**Таблица 2.** Упругость насыщенных паров воды, мм рт. ст. при разных температурах, °C

Десятки градусов	Единицы градусов									
	0	1	2	3	4	5	6	7	8	9
10	9,2	9,8	10,5	11,2	12,0	12,8	13,6	14,5	15,5	16,5
20	17,5	18,6	19,8	21,0	22,3	23,7	25,1	26,7	28,3	29,9
30	31,7	33,6	35,5	37,6	39,8	42,0	44,4	46,9	49,5	52,3

2.2.3.4. Определяют коэффициент Генри  $\alpha_t$ , для данного калибровочного масла при температуре опыта  $t$ :

$$\alpha_t = \frac{A_{H_2O}}{P_{H_2O}^B}, \quad (7)$$

где  $P_{H_2O}^B$  — упругость водяных паров в воздухе в момент опыта при температуре  $t$ . При 20°C для масла марки ГК  $\alpha_t = 2,9 \cdot 10^{-4}$ .

2.2.3.5. Зная  $\alpha_t$ , определяют содержание воды в калибровочном масле по пп. 2.2.3.1 и 2.2.3.2 для свежей порции масла:

$$A_{H_2O}^{K.M.} = \alpha_t P_{H_2O,t}^B. \quad (8)$$

2.2.3.6. Вводим поправку для растворимости водяных паров в калибровочном масле с учетом температуры опыта  $t_1$  согласно рис. 5 и табл. 3, которая для масла ГК составляет 0,24 г/т при изменении температуры на 1°C в интервале 15–30 °C :

$$A_{H_2O}^{K.M., t_1} = A_{H_2O}^{K.M., t} + 0,24(t_1 - t). \quad (9)$$

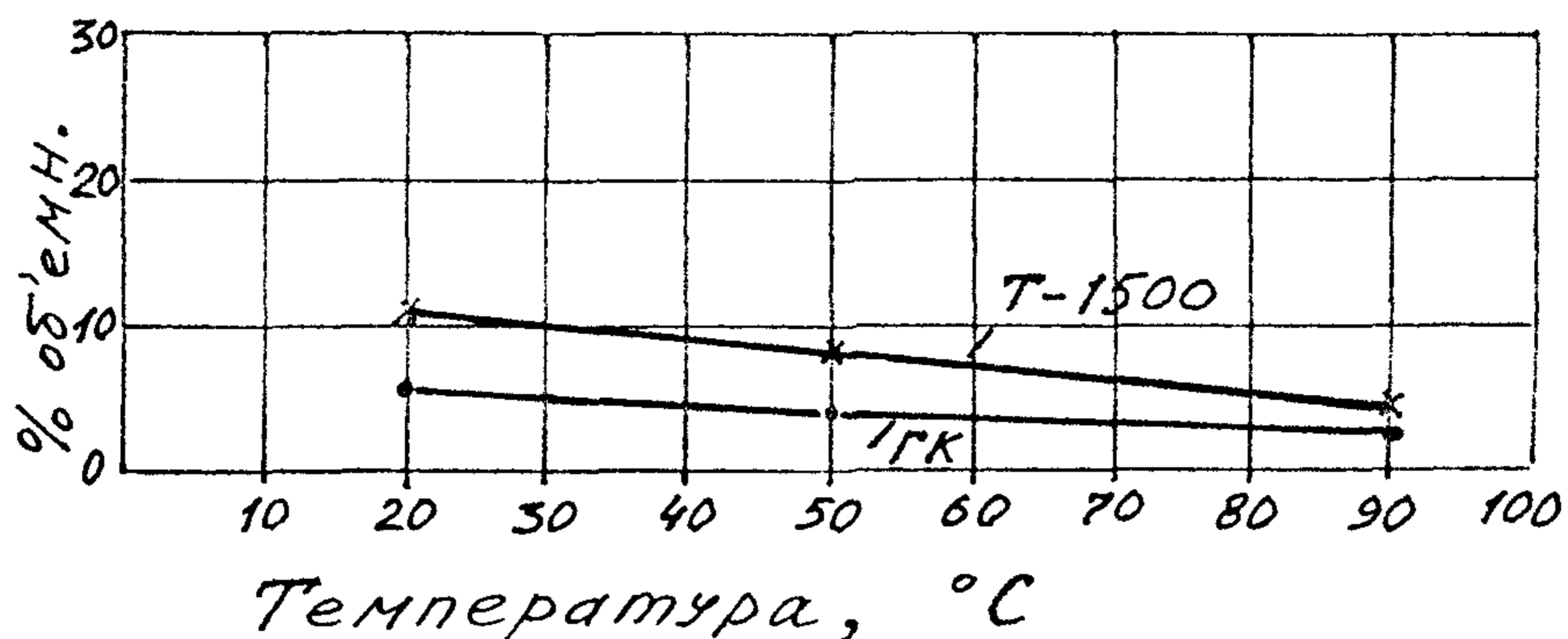


Рис. 5. Растворимость воды в маслах в зависимости от температуры при давлении водяных паров в воздухе, равном 17,5 мм рт. ст.

*Таблица 3.* Растворимость газов в маслах различных марок при давлении 760 мм рт. ст. и температурах от 20 до 100°С

Марка масла	Темпера- тура °С	Воздух % об.	Н <sub>2</sub> O*	
			Водяные пары, % об.	г/т
ГК	20	10,3	5,7	40
	50	11,6	4,6	32
	90	12,9	2,9	20
	100	13,1	—	—
T-1500	20	9,1	11,2	81
	50	10,1	8,9	64
	90	12,0	4,5	43
	100	12,2	—	—

\* При парциальном давлении водяных паров воздуха 17,6 мм. рт. ст.

2.2.3.7. Пример: определение содержания воды, растворенной в калибровочном масле

Температура  $25^{\circ}\text{C}$ . Разность температур в психрометре  $8^{\circ}\text{C}$ . Согласно табл. 1 относительная влажность воздуха  $\Psi = 44\%$ . Упругость насыщенных паров воды при  $25^{\circ}\text{C}$  находят согласно табл. 2:  $P_{H_2O}^H = 23,7 \text{ мм рт. ст.}$ . Тогда упругость паров воды в воздухе:

$$P_{H_2O}^B = 23,7 \frac{44}{100} = 10,428 \text{ мм. рт. ст.}$$

Коэффициент Генри  $\alpha_t$  в калибровочном масле ГК равен  $2,9 \cdot 10^{-4}$  при  $20^{\circ}\text{C}$ .

Продуваем воздух через калибровочное масло при  $t_1 = 25^{\circ}\text{C}$  согласно п. 2.2.3.1. Содержание воды в этом образце калибровочного масла при  $20^{\circ}\text{C}$  составляет

$$A_{H_2O}^{K.M.20} = \alpha_{20} P_{H_2O}^B = 2,9 \cdot 10^{-4} \cdot 10,428 = \\ 30,24 \cdot 10^{-4} \% \text{ масс.} = 30,24 \text{ г/т.}$$

Вносят поправку в растворимость водяных паров в калибровочном масле на температуру опыта  $25^{\circ}\text{C}$ .

$$A_{H_2O}^{K.M.25} = A_{H_2O}^{20} + 0,24 (25 - 20) = 30,24 + 1,2 = 31,44 \text{ г/т.}$$

Калибровочное масло содержит 31,44 г/т воды.

## 2.2.4. Приготовление калибровочного масла (ГК)

### 2.2.4.1. Масло готовится так же, как в п. 2.2.3.1.

2.2.4.2. По рис. 6 определяют содержание растворенного в масле воздуха при  $20^{\circ}\text{C}$  и давлении воздуха 760 мм рт. ст.

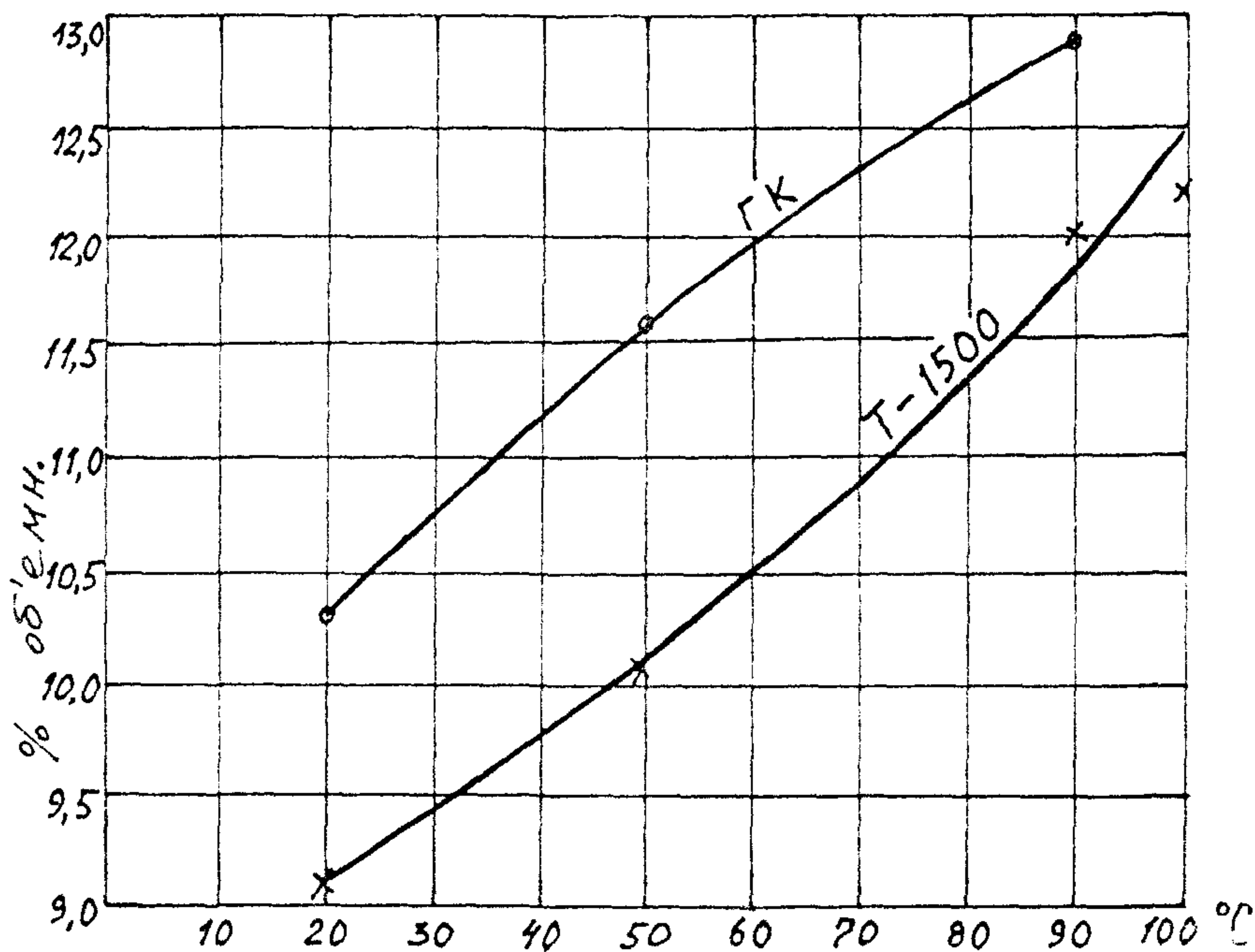


Рис. 6. Растворимость воздуха в маслах в зависимости от температуры при давлении воздуха 760 мм рт. ст.

2.2.4.3. В растворимость воздуха в калибровочном масле вносят поправку на температуру в комнате.

Для масла ГК в интервале температур от 15 до  $35^{\circ}\text{C}$  повышение температуры на  $1^{\circ}\text{C}$  увеличивает растворимость воздуха на 0,0433% об.

Отсюда, растворимость воздуха в масле при комнатной температуре

$$A_B^{K.T} = A_B^{20} + 0,043 (t_{K.T} - 20) .$$

2.2.4.4. В растворимость воздуха в калибровочном масле вносят поправку на атмосферное давление. Барометрическое давление  $P$  находят по прибору или по метеорологической сводке. Растворимость с учетом давления:

$$A_B^\rho = A_B^{K.T} \frac{P}{760} . \quad (10)$$

*Пример:* определение содержания растворенного воздуха в калибровочном масле.

Плотность калибровочного масла  $\rho_{20} = 0,8562 \text{ г/см}^3$ ; температура масла и воздуха при продувке, согласно 2.2.4.1 –  $16^\circ\text{C}$ , атмосферное давление 745 мм рт. ст.

Согласно рис. 7 при  $\rho_{20} = 0,8562$  содержание растворенного воздуха при  $20^\circ\text{C}$  и атмосферном давлении 760 мм рт. ст. составит  $A_B^{20} = 10,3\%$  об.

Вносим поправку на температуру опыта  $16^\circ\text{C}$

$$A_B^{K.T} = A_B^{20} + 0,043 (t_{K.T} - 20) = 10,3 + 0,043 (16 - 20) = \\ = 10,127\% \text{ об.}$$

Вносим поправку на атмосферное давление 745 мм рт. ст.

$$A_B^\rho = A_B^{K.T} \frac{P}{760} = 10,127 \frac{745}{760} = 9,93\% \text{ об.}$$

Калибровочное масло содержит 9,93% воздуха.

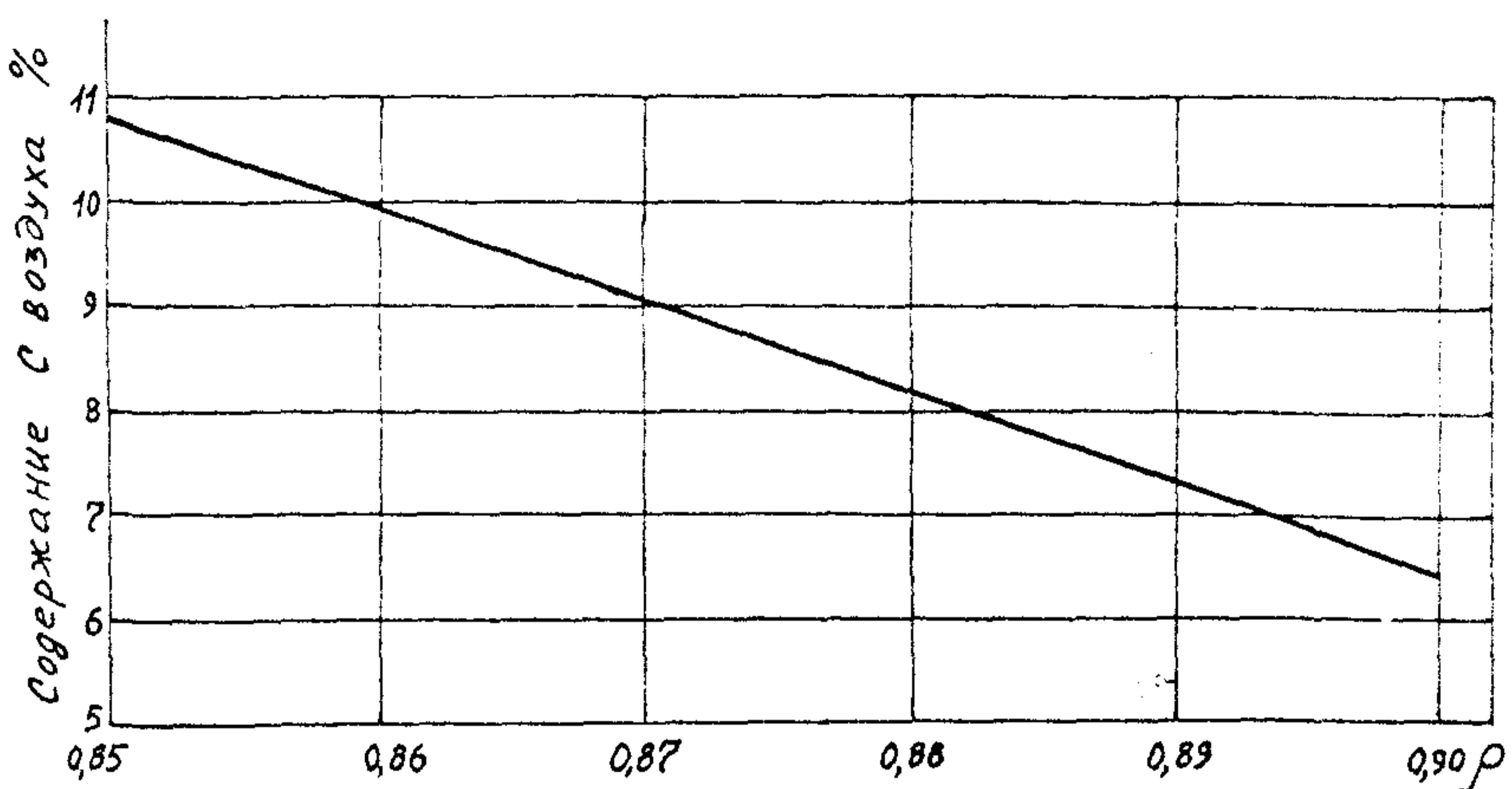


Рис. 7. Зависимость растворимости воздуха в масле от плотности  $\rho$  при  $20^{\circ}\text{C}$  и 760 мм рт. ст.

2.2.5. Для оценки концентрации воды и воздуха, растворенных в исследуемом масле, необходима следующая аппаратура и реактивы.

2.2.5.1. Газовые хроматографы любой марки, оборудованные ДТП.

2.2.5.2. Приставка к хроматографу.

2.2.5.3. Газ-носитель гелий.

2.2.5.4. Колонки и сорбенты, обеспечивающие надежное разделение воздуха и воды.

Для определения содержания воздуха и воды рекомендуется использовать полисорбы-1 или 10 с зернением 0,25–0,50 мм. Для улучшения разделительной способ-

ности адсорбента полезно обработать полисорб, полиэтиленгликолем (15% масс).

Рекомендуется колонка длиной 3 м и внутренним диаметром 3 мм.

Заполнение хроматографических колонок указанными сорбентами производят согласно п. 5.3 РД 34.46.303-89, термообработка (кондиционирование) колонок с сорбентами согласно п. 5.4 РД 34.46.303-89.

## 2.2.6. Проведение анализа

2.2.6.1. Собирают приставку в соответствии со схемой на рис. 8.

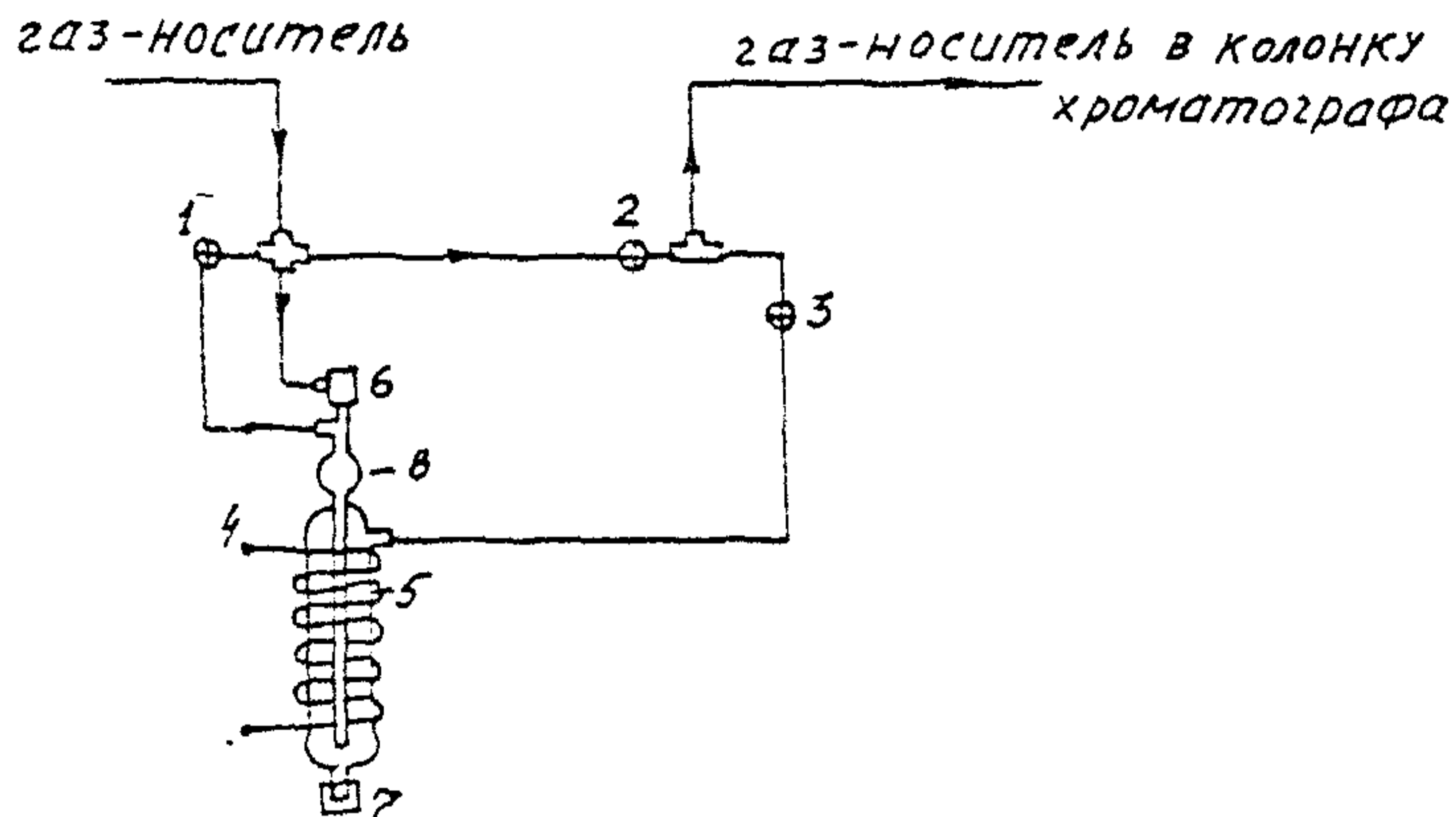


Рис. 8. Схема приставки к хроматографу:

1-3 – краны одноходовые; 4 – электрообогрев;  
5 – реакционный сосуд; 6 – устройство для ввода пробы масла; 7 – гайка накидная с прокладкой для слива отработанного масла; 8 – расширитель

Приставка состоит из:

- реакционного сосуда (5) с внешним электрообогревом (4), обеспечивающим нагрев масла, введенного в (5) для анализа до 100°C;
- устройства (6) для ввода пробы масла в реакционный сосуд и (7) – для слива масла из него;
- металлических капиллярных трубок со штуцерами и накидными гайками (на рис. 9 не обозначены), предназначенными для соединения всех частей приставки;
- расширителя для предотвращения попадания масла в колонку (8).

2.2.6.2. Приставку подключают к хроматографу в линию газа-носителя перед колонками, продувают газом-носителем (краны 1 и 3 открыты, кран 2 – закрыт), затем проверяют ее на герметичность, для чего закрывают краны 1 и 3, открывают кран 2, выдерживают в течение 3 мин., открывают краны 1 и 3, а кран 2 закрывают; отсутствие пиков на хроматограмме указывает на герметичность приставки.

2.2.7. Хроматографический метод определения содержания воды

2.2.7.1. Растворимость воды в масле (при соприкосновении водной и масляных фаз) повышается с ростом температуры. Так, если при температуре 20°C она состав-

ляет 50 г/т, то при 60°С – 200 г/т, следовательно, при охлаждении с 60 до 20°С вода может выделяться в виде эмульсии (муги около 150 г/т). При отсутствии водной фазы растворимость прямо пропорциональна упругости водяных паров. При постоянной упругости водяных паров в воздухе повышение температуры масла приводит к уменьшению концентрации воды, поэтому в “дышащем” трансформаторе с повышением температуры уменьшается концентрация воды в масле, следовательно, из пробы масла в шприце эмульсионная вода не должна выделяться. Исключение может составлять масло в герметичном трансформаторе в том случае, если твердая изоляция плохо высушена или образуется много реакционной воды. В лаборатории шприцы с пробами масла осматриваются: если они прозрачны, то масло готово для анализа, если есть пузырь воздуха или масло содержит эмульсионную воду, то шприцы с маслом подогреваются до той температуры, при которой масло станет прозрачным и в нем растворятся избыточные вода и воздух. В этом случае в приставку хроматографа вводится “горячая” проба масла.

2.2.7.2. Условия хроматографирования: газ-носитель – гелий, скорость гелия 50 мл/мин, скорость ленты – 60 мм/ч, ток детектора 170 мА, температура хроматографической колонки – комнатная, температура реакционного сосуда 100°С.

### 2.2.7.3. Последовательность проведения анализа

Поток гелия направляют через реакционный сосуд приставки и колонки хроматографа (краны 1 и 3 открыты, кран 2 закрыт). Реакционный сосуд приставки нагревают до 100°С. Выводят хроматограф на устойчивый режим. После этого в реакционный сосуд приставки вводят исследуемую пробу масла в количестве 1 мл, при этом положение кранов не меняют. Определяют площадь пика воды в исследуемой пробе масла.

2.2.7.4. В реакционный сосуд приставки вводят 1 мл калибровочного масла, приготовленного по п. 2.2.4, и оценивают площадь пика.

2.2.7.5. Расчет содержания воды в исследуемой пробе масла  $A_{H_2O}^M$  производят по формуле:

$$A_{H_2O}^M = A_{H_2O}^{K.M} \frac{S_{I.M}^{H_2O}(h)}{S_{K.M}^{H_2O}(h)}, \quad (11)$$

где  $A_{H_2O}^{K.M}$  – содержание воды в калибровочном масле, г/т;  $S_{I.M}^{H_2O}(h)$  – площадь (высота) пика воды для исследуемого масла,  $\text{мм}^2$  ( $\text{мм}$ );  $S_{K.M}^{H_2O}(h)$  – площадь (высота) пика воды для калибровочного масла,  $\text{мм}^2$  ( $\text{мм}$ ).

2.2.7.6. Пример: содержание воды в калибровочном масле – 30 г/т (см. п. 2.2.4), площадь пика воды для исследуемого масла (при дозе 1 мл)  $S_{I.M}^{H_2O}(h) = 80 \text{ мм}^2$ ,

площадь пика воды для калибровочного масла  $S_{K.M} (h) = 40 \text{ мм}^2$ . Содержание воды в исследуемом масле:

$$A_{H_2O}^M = 30 \frac{80}{40} = 60 \text{ г/т} .$$

## 2.2.8. Хроматографический анализ содержания воздуха в масле

2.2.8.1. Условия хроматографирования и последовательность проведения анализа те же, что при анализе содержания воды по пп. 2.2.7.2. – 2.2.7.4.

2.2.8.2. Расчет содержания воздуха в исследуемой пробе, % об.:

$$A_B^M = A_B^{K.M} \frac{S_{H.M}^B (h)}{S_{K.M}^B (h)} , \quad (12)$$

где  $A_B^{K.M}$  – содержание воздуха в калибровочном масле, % об.

2.2.8.3. Пример: содержание воздуха в калибровочном масле

$$A_B^{K.M} = 9,93\% \text{ об.}$$

Площадь пика воздуха для исследуемого масла (при дозе 1 мл)  $S_{H.M}^B = 20 \text{ мм}^2$ , а для калибровочного масла  $S_{K.M}^B = 120 \text{ мм}^2$ . Содержание воздуха в исследуемом масле

$$A_B^M = A_B^{K.M} \frac{S_{H.M}^B}{S_{K.M}^B} = 9,93 = 1,65\% \text{ об.}$$

## 2.3. МЕТОДИКА АНАЛИЗА ОБЩЕГО ГАЗОСОДЕРЖАНИЯ И ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕННОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ ИХ РАВНОВЕСНОГО ИЗВЛЕЧЕНИЯ В УСТРОЙСТВЕ УИВВМ (МЕТОДИКА ВНИИЭ)

2.3.1. Методика предназначена для периодического контроля содержания воздуха и воды в трансформаторных маслах в процессе эксплуатации трансформаторов и при заливке их маслом.

2.3.2. Растворенный в масле газ рассматривается как двухкомпонентная система: воздух-водяной пар. Воздух рассматривается как однородный газ с коэффициентом растворимости  $B$ , равным 0,11. Проведенные исследования показали, что его можно считать одинаковым для всех сортов масел. Водяной пар имеет свой, отличный от воздуха, коэффициент растворимости  $B_1$ , причем он меняется для разных сортов масел, поэтому его необходимо определять в каждом конкретном случае.

2.3.3. Отбор, транспортировка и хранение проб масла

2.3.3.1. Отбор масла из трансформатора проводится в бутыль емкостью 0,5–1 л. Объем горлышка должен быть не менее 5% объема бутыли. Объем масла, пролитого через бутыль должна составлять не менее трех объемов бутыли. После отбора пробы бутыль закрыть крышкой.

2.3.3.2. Транспортировка проб масла осуществляется в бутылях горлышками вверх.

2.3.3.3. Срок хранения проб масла допускается до 5 дней в сухом отапливаемом помещении.

2.3.3.4. При транспортировке и хранении необходимо исключить резкие перепады температуры, давления, а также попадание прямого света на образцы масла.

#### 2.3.4. Условия выполнения измерения

Устройство предназначено для периодического контроля проб трансформаторного масла.

Устройство может работать при температуре заливаемой пробы от 10 до 30°C.

Перед испытанием температуру пробы масла довести до температуры помещения лаборатории.

#### 2.3.5. Проведение измерений

Проба масла вводится в предварительно вакуумированный испытательный сосуд (рис. 9). Газ, растворенный в масле, распределяется между жидккой и газовой фазами до установления равновесия. По масляному манометру определяется давление в системе  $h_1$ . Затем надмасляное пространство вакуумируется и проба масла перемешивается до установления равновесия между жидккой и газовой фазами. Измеряется новое давление  $h_2$ . Полученные из опыта значения используются для расчета концентраций, растворенных в масле воздуха  $A_B^M$  и воды  $A_{H_2O}^M$ .

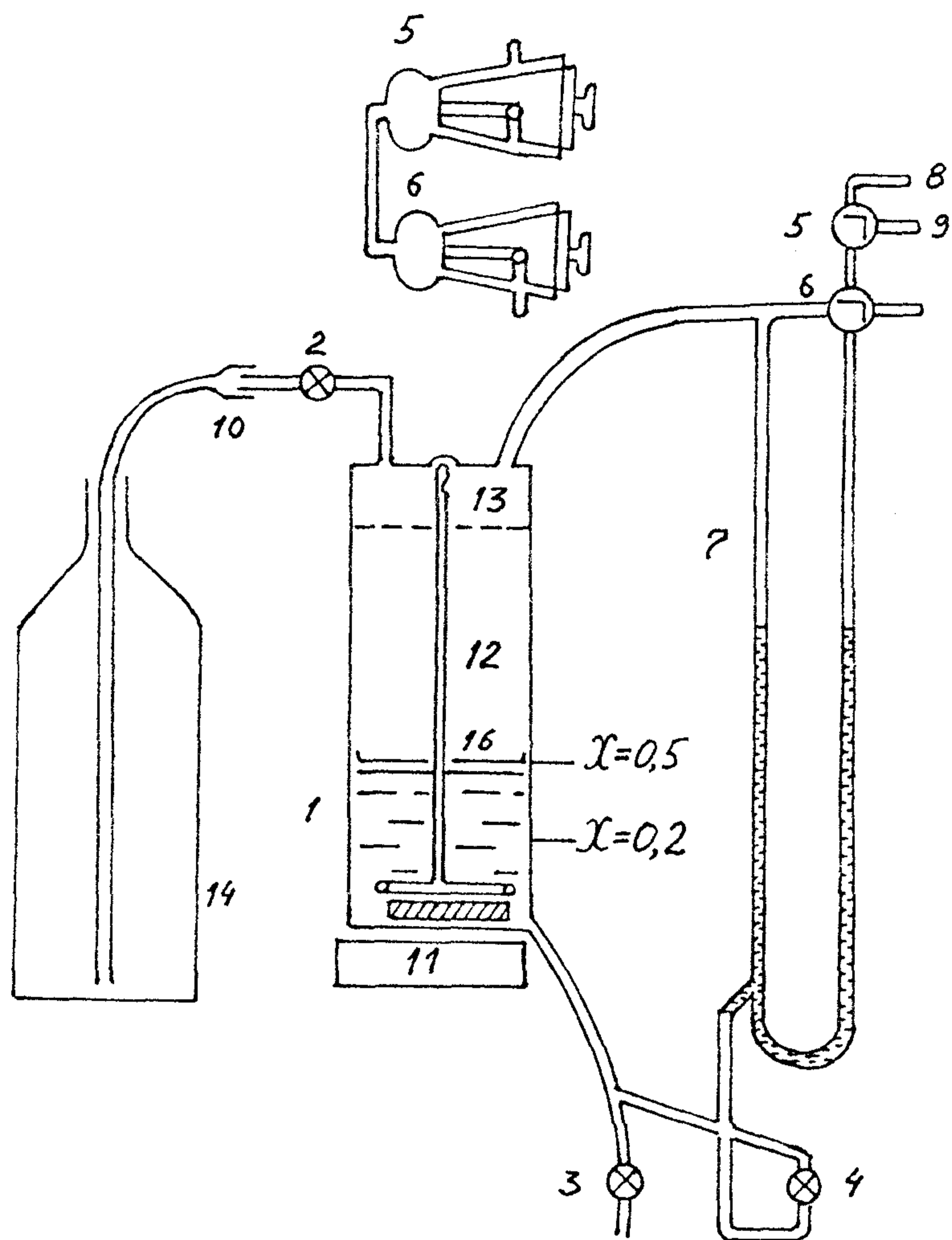


Рис. 9. Устройство УИВМ:

1 – испытательный сосуд; 2-4 – вакуумные одноходовые краны игольчатого типа; 5-6 – трехходовые стеклянные вакуумные краны; 7 – жидкостный манометр; 8 – вывод в атмосферу; 9 – вывод к вакуумному насосу; 10 – ввод масла; 11 – магнитная мешалка; 12 – устройство для перемешивания масла и воздуха; 13 – диафрагма пеногенератора; 14 – бутылка с пробой масла; 15 – шланг; 16 – перегородка

### 2.3.6. Обработка результатов измерений

Расчет общего газосодержания и влажности (% об.)

в масле ведется по формулам:

$$A_B^M = \frac{(1+BX)^2 B_1}{Xh_0(B_1-B)} h_1 - \frac{(1+BX)^2 (1+B_1X)}{X^2 h_0(B_1-B)} h_2 - (1-B) \frac{h_{ost}}{h_0}; \quad (13)$$

$$A_{H_2O}^M = \frac{(1+B_1X)^2 (1+BX)}{X^2 h_0(B_1-B)} h_2 - \frac{(1+B_1X)^2 B}{X h_0(B_1-B)} h_1, \quad (14)$$

где  $h_1$ ,  $h_2$  – давление по масляному манометру, мм;  $h_0$  – высота столба масла, залитого в манометре, которая соответствовала бы нормальному атмосферному давлению, мм;  $B_1$  – коэффициент растворимости воды в испытуемом масле;  $B$  – условный коэффициент растворимости воздуха в испытуемом масле;  $h_{ost}$  – остаточное давление в приборе, мм;  $X = V_M / V_T$  – метка, соответствующая объему залитого масла:  $X=0,20$  – для трансформаторов без пленочной защиты;  $X=0,50$  – для трансформаторов с пленочной защитой.

Пересчет процентных значений концентрации воды ( $A_{H_2O}^M$ ) в массовые проводится по формуле:

$$A_{H_2O}^M (\text{г/т}) = 8,5 \cdot A_{H_2O}^M (\% \text{ об.}) . \quad (15)$$

### 2.3.7. Измерение коэффициента растворимости воды

Измерение делается при помощи устройства УИВВМ в тех случаях, когда коэффициент растворимости

воды в испытываемом масле заранее неизвестен, например, если неизвестен сорт масла.

Для этого масло в испытательном сосуде дегазируют, затем в надмасляное пространство запускают водяной пар, который растворяют в пробе масла. В процессе опыта измеряется давление в системе при помощи масляного манометра.

Коэффициент растворимости воды рассчитывается по формуле:

$$B_1 = 2 \frac{h'_1 - h'_2}{h'_2} , \quad (16)$$

где  $h'_1$ ,  $h'_2$  — измеренные значения давления, мм.

### **3. МЕТОДИКИ АНАЛИЗА ВЛАЖНОСТИ В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ**

#### **3.1. МЕТОДИКА АНАЛИЗА ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕНОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ С ПОМОЩЬЮ ПРИБОРА ПВН (ГОСТ 7822-75)**

Анализ влажности трансформаторного масла выполняется в соответствии с ГОСТ 7822-75.

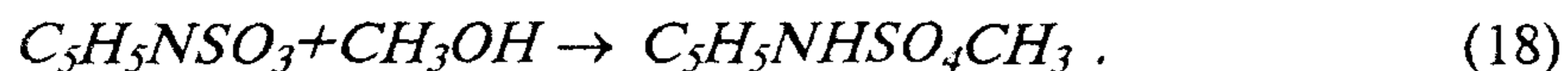
#### **3.2. МЕТОДИКА АНАЛИЗА ВЛАЖНОСТИ (РАСТВОРЕНОЙ ВОДЫ) В ТРАНСФОРМАТОРНЫХ МАСЛАХ КУЛОНОМЕТРИЧЕСКИМ ТИТРОВАНИЕМ ПО МЕТОДИКЕ МЭК, ПУБЛИКАЦИЯ 814**

**3.2.1. В настоящей методике описан способ определения воды в свежих эксплуатационных и отработанных**

жидких диэлектриках кулонометрическим титрованием на автоматическом приборе по методу К. Фишера. Метод применим для содержания воды от 2 до 100 г/т.

Методика соответствует стандарту Международной электротехнической комиссии (МЭК), Публикация 814. В спорном случае этот метод может служить эталонным методом для арбитража при применении химического титрования по Публикации МЭК 733.

3.2.2. Во время титрования методом К. Фишера происходят сложные химические реакции, но, в основном, это реакция воды с йодом и двуокисью серы. Их можно представить следующим образом:



В кулонометрическом титровании К. Фишера образец смешивается с раствором йода и двуокиси серы в пиридин-метанольной смеси. Йод, образующийся электролитическим путем, взаимодействует с водой по механизму реакций (17) и (18).

По закону Фарадея количество образующегося йода пропорционально количеству электричества, израсходованного на реакцию:



Как показано в реакции (17), происходит стехиометрическое взаимодействие 1 моля йода с 1 молем воды таким образом, что 1 мг воды соответствует 10,72 Кл. Основываясь на этом принципе, можно рассчитать количество воды непосредственно по количеству электричества (количеству кулонов), израсходованных на электролиз.

### 3.2.3. Аппарата

Для исследования рекомендуется прибор РОКБА, изготовленный НПО Техносервисэлектро.

#### 3.2.3.1. Описание прибора

Общая схема приведена на рис. 10.

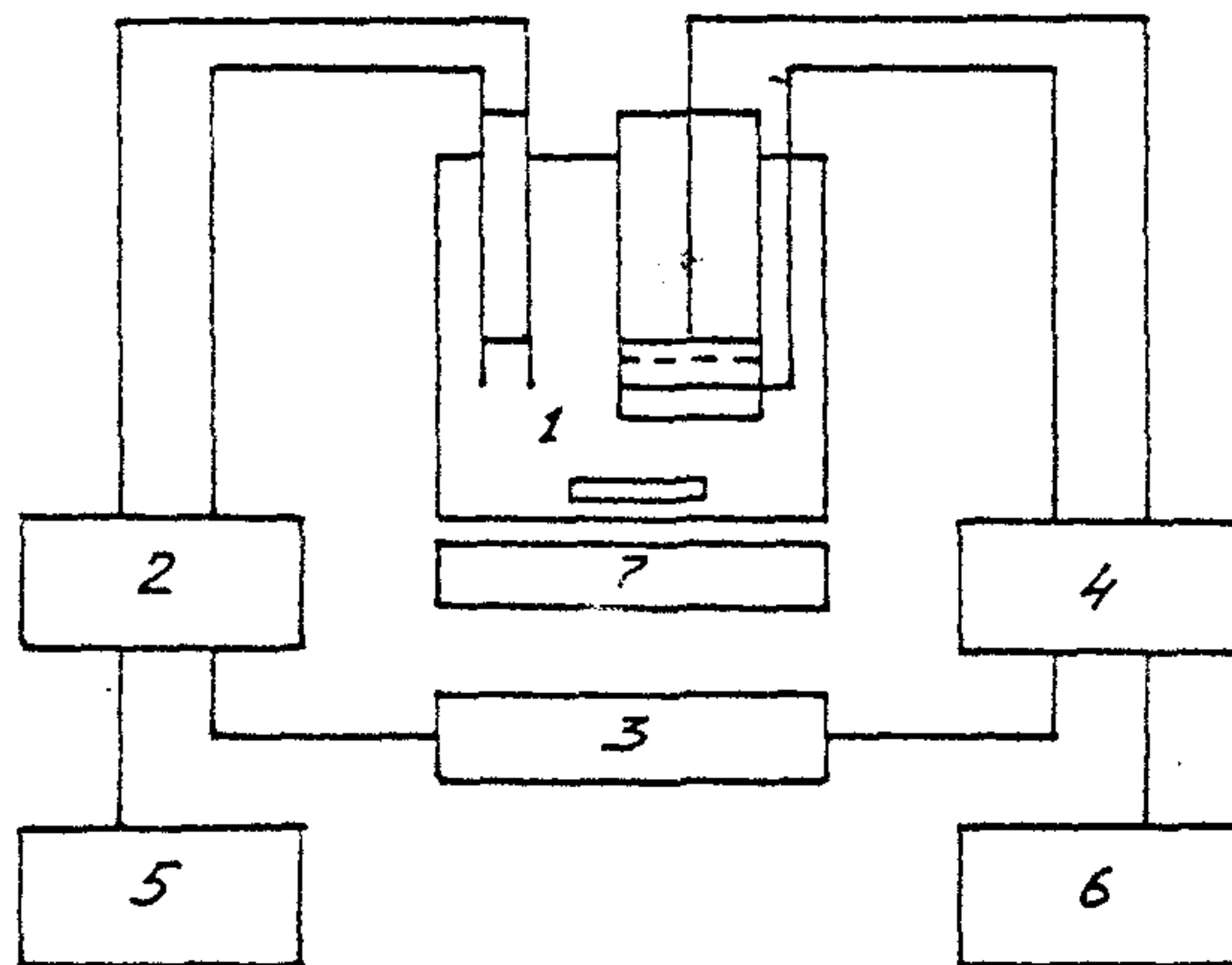


Рис. 10. Схема автоматического титратора:

- 1 – комплект для титрования; 2 – контур детектирования;
- 3 – контур стабилизации тока; 4 – питание постоянным током (для электролиза); 5 – индикация конца титрования;
- 6 – интегратор тока; 7 – электромагнитная мешалка

На рис. 11 показана возможная конструкция измерительной ячейки (комплект для титрования). Конструкция ячейки может отличаться от приведенной на рисунке.

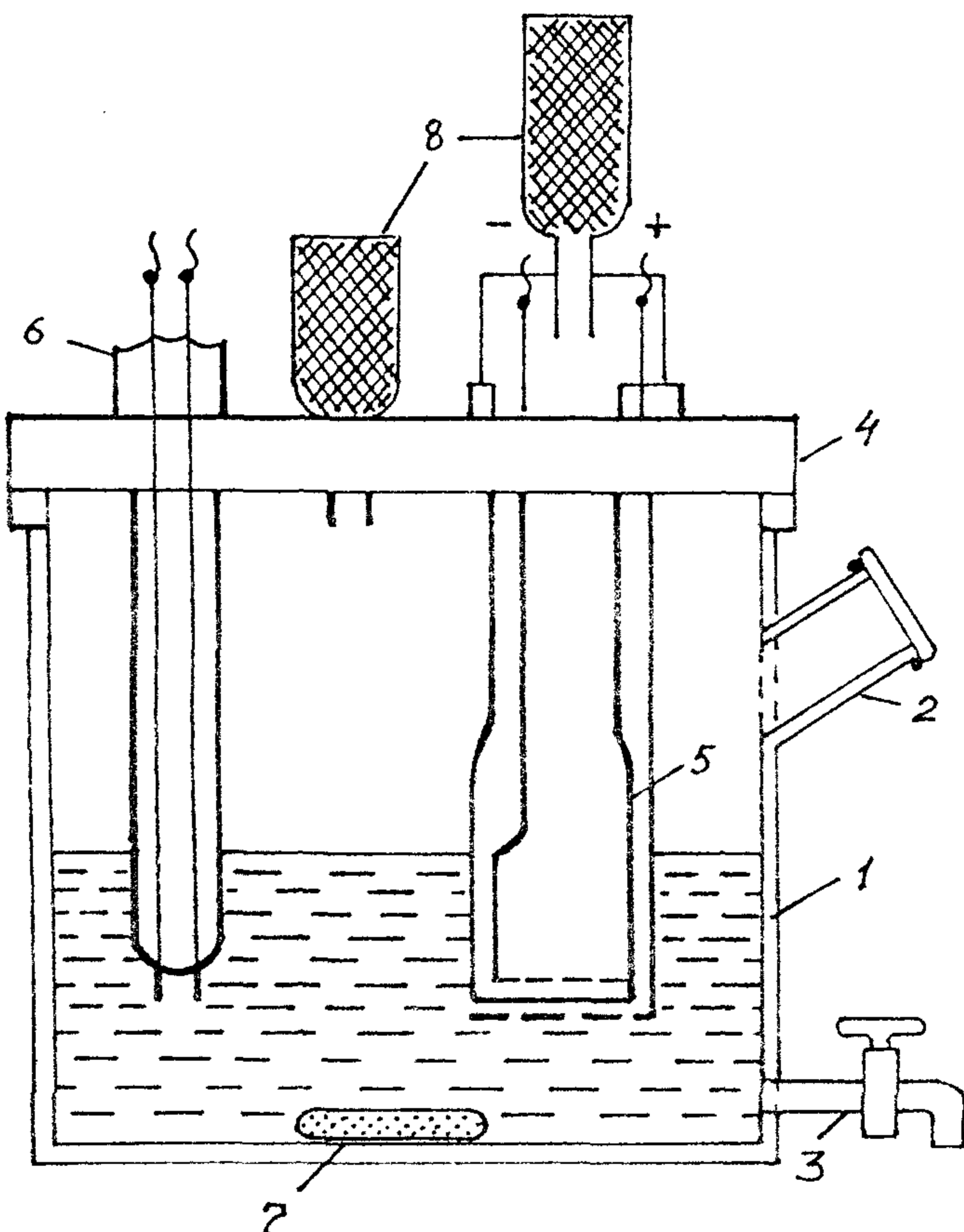


Рис. 11. Комплект для титрования (измерительная ячейка):  
 1 – реакционный сосуд (анодное отделение); 2 – отверстие для ввода масла; 3 – спускной кран; 4 – политетрафторэтиленовая крышка; 5 – генераторная система (катодное отделение);  
 6 – пара платиновых электродов для измерения потенциала;  
 7 – стержень мешалки с политетрафторэтиленовым покрытием;  
 8 – осушительные трубки

### 3.2.3.2. Принцип действия

Комплект для титрования (измерительная ячейка) состоит из электролитического элемента с двумя камерами, разделенными пористой диафрагмой. Анодная камера содержит смесь реагента, растворителя и образца (анодный раствор), катодная камера (генераторная система) содержит безводный реагент. По обеим сторонам пористой диафрагмы находятся электроды для электролиза.

Йод, генерированный электролизом, как показано в реакции (19), взаимодействует с водой по реакциям К. Фишера (17) и (18). Окончание реакции детектируется парой платиновых электродов, погруженных в анодный раствор. По окончании титрования избыток реагента Карла Фишера деполяризует катод пары платиновых электродов, что вызывает увеличение тока, который зажигает индикацию измерения и останавливает интегратор тока.

Интегратор тока определяет количество электричества, израсходованное во время электролиза, рассчитывает по закону Фарадея содержание воды и показывает его на дисплее в микрограммах воды.

### 3.2.4. Реагенты и вспомогательные материалы

#### Реагенты

Готовые для использования реагенты имеются в продаже. Однако необходимо удостовериться, что реагент

подходит к используемому типу аппарата.

В случае необходимости и в соответствии с местными условиями соответствующие реагенты могут быть приготовлены одним из методов, описание которых может быть дано в приложении к инструкции по эксплуатации прибора.

### 3.2.5. Подготовка пробы

3.2.5.1. Промыть и высушить при  $115 \pm 5^{\circ}\text{C}$  в хорошо вентилируемой сушильной печи реакционный сосуд, пару платиновых электродов, генераторную систему, стержень мешалки и шприцы.

3.2.5.2. Смазать притертые края реакционного сосуда. Ввести в него стержень мешалки.

3.2.5.3. Закрепить генераторную систему, пару электродов и осушительную трубку в измерительной ячейке (см. рис. 11).

3.2.5.4. Поставить реакционный сосуд на магнитную мешалку и произвести электрические соединения (см. рис. 10).

3.2.5.5. Приготовить, как указано, анодный раствор и ввести его в реакционный сосуд.

3.2.5.6. Добавить около  $6 \text{ см}^3$  катодного раствора в генераторную систему.

3.2.5.7. Включить электромагнитную мешалку, а также различные электронные приборы.

3.2.5.8. Если анодный раствор не истощен, вставить в шприц на 10 см<sup>3</sup> иглу, набрать дозу (от 2 до 10 см<sup>3</sup>) нейтрализующего раствора и вводить в реакционный суд до истощения анодного раствора.

3.2.5.9. Осуществить электролиз, чтобы израсходовать избыток присутствующей воды.

3.2.5.10. Оставить систему для стабилизации в течение 1 ч.

После этого система готова для работы.

*Примечание. У некоторых приборов есть защитная блокировка, которая мешает работе аппарата пока не будет завершена стабилизация.*

### 3.2.6. Методы отбора проб

#### 3.2.6.1. Обычный отбор проб

Для обычного отбора проб пользуйтесь методами, описание которых дано в Публикации МЭК 475 “Метод отбора проб жидких диэлектриков” или ГОСТ 6433.5-84.

#### 3.2.6.2. Рекомендуемый отбор проб

Для достижения большей точности и особенно в случае очень низкого содержания воды (менее 15 г/т) пользуйтесь процедурой, описание которой дано в Публикации МЭК 567 “Руководство по отбору проб газов и масла из электрооборудования, заполненного маслом для анализа свободных и растворенных газов” или РД 34. 46. 303-89.

### 3.2.7. Методика проведения испытания

3.2.7.1. Если образцы были отобраны в стеклянные сосуды, наполните шприц изоляционной жидкостью, держа конец иглы глубоко от поверхности жидкости. Немедленно закройте сосуд. Держите шприц вертикально иглой вверх, удалите пузырьки воздуха и опорожните шприц.

Снова наполните шприц и взвесьте его с точностью до 0,1 г. Если пробы были отобраны шприцем, слейте около 2 см<sup>3</sup> изоляционной жидкости, чтобы промыть иглу, затем взвесьте шприц с точностью до 0,1 г.

Количество отбираемого образца зависит от предполагаемого содержания воды в пробе, и рекомендуемые значения составляют:

до 10 г/т	– 10–20 см <sup>3</sup> пробы;
от 10 до 50 г/т	– 5–10 см <sup>3</sup> пробы;
от 50 до 100 г/т	– 2–5 см <sup>3</sup> пробы.

3.2.7.2. Проткнув мембранны, введите соответствующее количество изоляционной жидкости в реакционный сосуд и снова взвесьте шприц. Запишите массу впрынутой жидкости.

3.2.7.3. Начните электролиз. Когда титрование будет закончено, считайте на дисплее количество титрованной воды (микрограммы).

3.2.7.4. Проведите второе титрование, повторив процедуру, изложенную в пп. 3.2.7.2., 3.2.7.3.

3.2.7.5. После нескольких операций скапливается значительное количество жидкости. Отключите систему и подождите, пока растворитель не отделится от изоляционной жидкости. В зависимости от плотности изоляционной жидкости ее избыток можно отсосать пипеткой или слить через спускной кран. После нескольких сливов титровальный раствор генераторной системы необходимо заменить свежими растворами в соответствии с рекомендациями фирмы-изготовителя прибора.

### 3.2.8. Расчет результатов:

$$A_{H_2O}^M = \frac{W}{M}, \quad (20)$$

где  $A_{H_2O}^M$  – влагосодержание электроизоляционной жидкости, г/т;  $W$  – число, показываемое дисплеем, микрограмм воды;  $M$  – масса образца изоляционной жидкости, г.

### 3.2.9. Обработка результатов

Содержание воды в изоляционной жидкости записывается как среднее арифметическое двух параллельных измерений, округленное до близкого целого, в миллиграммах (граммах) воды на килограмм (тонну) изоляционной жидкости.

Подписано в печать

Формат

Тираж                   экз.,

заказ №

**Участок оперативной полиграфии АО ВНИИЭ**

Россия, 115201, Москва, Каширское шоссе, 22, корп. 3