

Извещение ОСТ_754

об изменении ОСТ II 029.003-80 "ИЗТ. Вода применяемая в производстве. Марки, технические требования, методы очистки и контроля"

Срок введения по получению извещения

Изм. !	Содержание изменения	! Лист	! Листов
!		!	7

I !	<p>Стр. I. Дополнить словами "Средствах твердых частиц" в первом абзаце и "условий" в последнем абзаце.</p> <p>Пункт I.1. исключить.</p> <p>Пункт I.2. Третий и четвертый абзацы изложить в новой редакции:</p> <p>"марки Б - вода, получаемая из воды марки В путем финишной денонизации и очистки от частиц размером более 0,2 мкм;</p> <p>марки А - вода высшей степени чистоты, получаемая из воды марки В путем финишной денонизации с применением систем стерилизации, микрофильтрации, ультрафильтрации и обратного осмоса."</p>	<p>Государственный комитет СССР по стандартам ВСЕСОЮЗНЫЙ ИНФОРМАЦИОННЫЙ ЦЕНТР СРЕДСТВАХ ТВЕРДЫХ ЧАСТИЦ И УСЛОВИЙ</p> <p>ЗАРЕГИСТРИРОВАН В ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ № 500-14-550-87</p>
-----	---	---

Таблица.

Параметры воды	Марка воды			
	В	Б	А	
Удельное сопротивление при температуре $20 \pm 2^{\circ}\text{C}$, МОм·см, не менее	5	17	50	18
Содержание органических веществ (перманганатная окисляемость в пересчете на кислород), мг/л, не более	1,0 1,6	0,6 1,0	0,2 1,0	
Содержание кремниевой кислоты в пересчете на SiO_2 , мг/л, не более	0,05 0,3 0,01	0,01 0,05 0,005	0,01 0,005 0,002	
Содержание железа, мг/л, не более	0,03 0,003	0,02 0,002	0,016 0,002	
Содержание меди, мг/л, не более	0,006 0,006	0,005 0,005	0,005 0,005	
Содержание микрочастиц фракцией 1-5 мкм, шт/мл	50 не реглам.	20 50	2 20	
Минимальный размер частиц, мкм	5	I	I	

Изменение ОЕ-754 об изменении ОСТ II 029.003-80

Согласовано

С ГОСТІ 27.06.86

Утверждено 25.09.86

Перво

Бачальних отриманій



С.М.Дзесснер

Ном.	Содержание изменивших	Лист		Листов	
		2	1	7	7
I					

Продолжение

Параметры воды	Марка воды		
	В	Б	А
Содержание микроорганизмов, колоний/мл не более	10	2	1

Пункт 2.3 и подпункт 2.3.1, пункт 2.4 и подпункты 2.4.1, 2.4.2 исключить.

Подпункты 2.5.1, 2.5.2, 2.5.3, 2.5.4, 2.5.5 изложить в новой редакции:

"2.5.1. Подачу воды марки В от водообменной установки (станции) к потребителю следует подавать по макорному трубопроводу. Материках трубопроводов не должен вносить загрязнений в дезинфицирующую воду. Сечение трубопроводов необходимо выбирать таким, чтобы скорость движения воды была не меньше 1,5 м/с .

2.5.2. Расстояние между водообменной установкой и потребителями в пределах одного предприятия не регламентируется. При этом независимо от режима работы для сохранения и поддержания качества воды и обеспечения требуемого бактериального уровня системы необходимо предусмотреть непрерывную циркуляцию воды по схеме:

емкость - прокипящющий насос - фильтр со смешанными слоями ионитов - стерилизатор - напорный трубопровод - прокипященный трубопровод - емкость.

При централизованном обеспечении водой марки В несредственных производств, циркуляционную схему необходимо предусматривать для каждого производствота.

2.5.3. Воду марки В и А получают из воды марки В непосредственно

Ном.	Содержание изменения	1 Лист		1 Листов	
		1	3	1	7
I					

в местах потребления. Расстояние между потребителями и фильтрной установкой для воды марки Б должно быть не более 60 м, а для воды марки А не более 10 м.

2.5.4. В каждом производстве необходимо проводить ряд профилактических мер по промывке и очистке оборудования и трубопроводов: на резе I раза в квартал протирать внутренние поверхности ёмкостей. Протирку осуществлять ватой салфеткой (из расчета $0,16 \text{ м}^2/\text{м}^2$ поверхности) или марлевым тампоном (из расчета $0,6 \text{ м}^2/\text{м}^2$ поверхности), смоченными этиловым спиртом исходя из норм расхода $-0,03 \text{ л}/\text{м}^2$ в единице поверхности. После протирки ёмкости промыть дистиллированной водой со сбросом в канализацию;

на резе I раза в квартал производить промывку магистральных и внутрисцеховых трубопроводов 3% раствором перекиси водорода. Концентрацию перекиси водорода в растворе следует определять по ГОСТ 177-77 раствором марганцовокислого калия.

Раствор перекиси водорода необходимо готовить в отдельной ёмкости. Объем приготовленного раствора должен обеспечить полное заполнение всей системы раствором при этом в ёмкости должно оставаться 25% раствора. Промывку необходимо проводить по циркуляционной схеме в течение двух часов. При этом раствор подавать по напорному трубопроводу, а возврат раствора в ёмкость осуществлять по циркуляционному трубопроводу. Затем раствор слить в канализацию и промыть трубопроводы воды марки В со сбросом в канализацию до достижения величины перманганатной окисляемости в пересчете на кислород на выходе - 1,5 мг/л, после чего установить режим непрерывной циркуляции.

Подпункт 2.7.3. Заменить ссылку "Глава VII-3, М., "Энергия", 1966, с. 412-413" на М., "Энергоиздат", 1986".

Изменение ОЦ-754 об изменении ГОСТ II 029.003-80

Ном.	Содержание изменения	1 лист		1 листов	
		4	7	4	7
1					

Подпункт 3.1.1. Заменить ссылку: "Госиздатом 12 апреля 1969 г." на "Госиздатом 21 декабря 1984 г.".

Подпункт 3.1.2. Заменить ссылку: "25 августа 1954 г." на "21 августа 1975 г."

Подпункт 3.1.3. Заменить ссылку: ГОСТ I2.4.003-74 на ГОСТ I2.4.003-80; ГОСТ I2.4.015-76, ГОСТ I2.4.019-75, "что по ГОСТ I2.4.022-75" на ГОСТ I2.4.103-83.

Подпункт 3.1.5. Заменить ссылку: ГОСТ I2.1.003-76 на ГОСТ I2.1.003-83.

Подпункт 3.2.4. Коплимент: по ТУ № I22-L/4, выпуск 2, М., 1962г.; по ТУ № I024-73, выпуск 10, М., 1974 г.

Подпункт 3.2.5. Коплимент: "... в соответствии с требованиями ГОСТ I2.4.006-74".

Подпункт 4.2.1. Заменить слова: "... менее 1 Мом·см" на "... менее 5 Мом·см".

Подпункт 4.2.4. 3 абзац. Заменить слова: "... более 1 Мом·см..." на "... более 5 Мом·см..."; "... менее 1,5 мг $O_2/l...$ " на "... менее 1,0 мг $O_2/l...$ ".

5 абзац. Заменить слова: "... менее 10 Мом·см..." на "... менее 17 Мом·см..."; "... кислоты 0,05 мг/л..." на "... кислоты 0,01 мг/л ...".

II абзац. Заменить слова: "... более 1 Мом·см..." на "... более 3 Мом·см ..."; "... менее 1,5 мг $O_2/l ..."$ на "... менее 1,0 мг $O_2/l ...".$

Подпункт 4.3.3. I абзац. Заменить слова: "... выше 1 мг/л ..." на "... выше 0,2 мг/л...".

5 абзац. Заменить слова: "... более 1 Мом·см ..."

Изменение ОЦ-754 от изменения ОСТ II 029.003-80

Ном.	Содержание изменения	! Ост	
		Г	Г
I			

на "... более 5 МОм·см ..."; "... менее 1,5 мг О₂/л ..." на "... менее 1,0 мг О₂/л ..."; "... менее 1 МОм·см ..." на "... менее 5 МОм·см ...".

Пункт 5.6. Изложить в новой редакции:

"5.6. Контроль качества воды марок Б и А по микрочастицам следует проводить в сроки, определяемые требованиями производства, но не реже одного раза в месяц по всем точкам. Контроль качества воды по микрочастицам следует проводить обязательно при замене фильтров тонкой очистки.

Контролировать качество воды по содержанию микрочастиц следует с помощью приборов, позволяющих вести контроль микрочастиц согласно требованиям п. 2.1 стандарта или согласно приложению 17".

Пункт 5.7. Исключить "... и ОСТ II 050.030-77".

Приложение I. Заменить ссылку: 657-69 на 857-78; ссылку адкн 4328-77 на ссылку гидрат сажек 9285-78; МРТУ6-09-1676-64 на МРТУ6-09-1676-77; 6-1314-76 на 22280-76; 1680-76 на 11680-76; 12.4.043-76 на 12.4.003-80; ОСТ II ПД.050.000 на ОСТ II 050.000-80.

Несколько: 10816-64.

Приложение 3. Пункт 2.6. Заменить: "... ниже 1 МОм·см ..." на "... ниже 5 МОм·см ..."; "... более 0,2 мг/л" на "... более 0,05 мг/л".

Изменение ОИ -754 от изменения ОСТ II 029.003-80

Ном.	Содержание изменений	1 лист	
		1	2 листов
1		5	7

Приложение 8. Раздел I. Заменить ссылку: ГОСТ 306-76 на ГОСТ 14919-83; ГОСТ 5072-72 на ГОСТ 5072-79; ГОСТ 10394-72; ГОСТ 8613-75 на ГОСТ 25336-82.

Приложение 9. Раздел I. Заменить ссылку: ГОСТ 306-76 на ГОСТ 14919-83; ГОСТ 5072-72 на ГОСТ 5072-79; ГОСТ 8613-75 на ГОСТ 25336-82.

Приложение 10 Раздел I. Заменить слово: "деконизованная" на "дистиллизированная". Заменить ссылку: ГОСТ 5262-67 на ГОСТ 18300-72; ГОСТ 17206-71 на ГОСТ 17206-84; ГОСТ 9412-67 на ГОСТ 9412-77; ГОСТ 5556-75 на ГОСТ 5556-81; ГОСТ 12026-66 на ГОСТ 12026-76; МЭА-4, ТУ6-05-221-440-79 на МЭА-3М, ТУ6-05-1920-82.

Приложение 11 Раздел 2. Заменить ссылку: ГОСТ 10394-72 (4 раза), ГОСТ 10973-75, ГОСТ 7148-70, ГОСТ 8613-75 ГОСТ 10090-74, ГОСТ 6514-75 на ГОСТ 25336-82; МН 504-60 на ГОСТ 21241-77; ГОСТ 7528-73 на ГОСТ 7328-82; ГОСТ 8309-75 на ГОСТ 25705-83.

Приложение 12. Исключить: ОСТ II 296.010-74, ТУ № 122-1/4, выпуск 2. М. 1962; ТУ № 1024-73, выпуск 10.. М., 1974; ГОСТ 12.4.006-74; ОСТ II 060.030-77.

Заменить ссылку: ЕВЭ. Глава УВ-3., М., Энергия, 1966 на ЕВЭ, М., "Энергоиздат", 1986 . ГОСТ 12.4.003-74 на ГОСТ 12.4.003-80; ГОСТ 12.4.015-76, ГОСТ 12.4.019-75, ГОСТ 12.4.022-75 на ГОСТ 12.4.103-83; ГОСТ 12.1.003-76 на ГОСТ 12.1.003-83.

Внести вновь стр. 7 7а, 7 7б, 7 7в, 7 7г, 7 7д, 7 7е, 7 7ж.

Содержание дополнить новым абзацем: Приложение 17.
Определение содержания микрочастиц в деконизованной воде.

Изменение ОД-754 от изменения ОСТ II 025.003-80

Ном. I	Содержание изменения	Лист		Листов	
		1	7	1	7
I					

Причина изменения:	Решение комиссии по проверке стандартов.
	Акт № 234 от 27.03.86 г.
Указание о введении:	-
Указание о внесении изменений:	Изменения внести тучью по ин. I-3; 5-10, I2-I9, 21 и включившим листов по ин. 4, II, 20.
Приложения:	Стр. 77а, 77б, 77в, 77г, 77д, 77е, 77ж изм. I

Приложение 17

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ МИКРОЧАСТИК
В ДЕМОНТИРУЕМОЙ ВОДЕ**

Метод определения заключается в концентрировании микрочастиц на поверхности контрольной фильтрующей мембранны, путем фильтрации воды через нее с дальнейшим подсчетом их при помощи микроскопа в отраженном свете при увеличении не менее чем в 200 крат.

I. МАТЕРИАЛЫ

Вода дистиллированная, ГОСТ 6709-72

Серноконцентрированная кислота, ГОСТ 4204-77

Кальций двуххромовокислый, ГОСТ 42220-75

Коралловая стекла ТУ 408-42252-70

Фильтры мембранные фирмы "Сарториус" или им подобные с перегородками линзовыми и размером пор 0,45 мкм.

Бумага фильтровальная лабораторная, ГОСТ 12026-76.

2. ОБОРУДОВАНИЕ И ПОСУДА

Микроскоп МЭИ-II. Допускается применение других типов микроскопов.

Фильтродержатель фирмы "Сарториус", каталожный номер МЭИ-Д-3400. Допускаются применение других фильтродержателей.

Шприц фирмы "Сарториус". Допускается применение других шприцов.

Колбы плоскодонные до 300 мл.

Стаканчик для измерения.

Воронки стеклянные.

Придают из нержавеющей стали с гладкими концами.

Части стеклянные ЧБН диаметром 100 мм.

Объект - микрометр.

Пылезащитная камера.

Водяная баня.

Просечки для погружения мембран размером в диаметре, соответствующем диаметру фильтрорезинта.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Подготовка сосудов и материалов.

3.1.1. Приготовление хромовой смеси.

Растереть в порошок 24 г бихромата калия и перенести в колбу.

Прилить 250 мл концентрированной серной кислоты и нагреть на водяной бане при помешивании стеклянной палочкой до полного растворения бихромата калия.

3.1.2. Вымыть чаши ЧБН хромовой смесью, тщательно промыть их дистиллированной водой и высушить.

3.1.3. Пронумеровать чаши нарядным по стеклу.

3.2. Протереть пылезащитную камеру и находящийся в ней предмет, предназначенные для анализа, салфеткой, смоченной в дистиллированной воде.

3.3. Включить микроскоп в сеть электрического тока, установить требуемое увеличение и при помощи объект - микрометра определить диаметр поля зрения.

3.4. Подготовка контрольной фильтрующей мембраны.

3.4.1. Извлечь пинцетом из поробок фильтр с защитной бумагой

пластикой с лицевой стороны фильтра и уложить на предметной или фторопластовой лист тыльной стороной изнанка (лицевая сторона - с изнанкой сеткой).

3.4.2. Вырубить просечкой контрольную фильтрующую мембрану.

3.4.3. Перенести контрольную фильтрующую мембрану в пылезащитную камеру.

3.4.4. Снять пинцетом защитную бумажную пластиночку и осмотреть мембрану, убедиться в ее целостности.

3.5. Определение фона контрольной фильтрующей мембрани.

3.5.1. Уложить контрольную фильтрующую мембрану на предметной столике микроскопа и сосчитать суммарное количество микрочастич в просматриваемых произвольно выбранных полях зрения. Должно быть просмотрено такое же количество полей зрения, какое будет просматриваться при исследовании контрольной фильтрующей мембрани после пропускания через нее порции воды.

3.6. Установить контрольную фильтрующую мембрану в фильтродержатель лицевой стороной павстречу потоку исследуемой дезинфицированной воды. Собрать фильтродержатель.

4. ОТБОР ПРОБ ДЕЗИФИЦИРОВАННОЙ ВОДЫ

4.1. Отбор проб производить из трубки, соединенной с постоянно открытым промежуточным пробоотборником.

4.1.1. Одеть трубку на входной штуцер фильтродержателя и пропустить исследуемую воду, см. п. 7.2, но не менее 100 мл. При недостаточном давлении отсосать воду кипячим через выходной штуцер фильтродержателя.

4.1.2. Отсоединить трубку от входного штуцера и одеть на него

специально приготовленный колпачок, для предотвращения попадания на контрольную фильтрующую мембрану пыли из воздуха.

4.1.3. Отсосать остатки воды инжектором из фильтродержателя через выходной штуцер.

4.2. Отбор пробы исследуемой воды из ванни.

4.2.1. Одеть на входной штуцер фильтродержателя предварительно промытую пластикатную трубку и опустить ее в ванну.

4.2.2. Протянуть воду через фильтродержатель инжектором через выходной штуцер.

Далее см. пп. 4.1.2 и 4.1.3.

5. СУШКА КОНТРОЛЬНОЙ ФИЛЬТРУЮЩЕЙ МЕМБРАНЫ

5.1. Высушить контрольную фильтрующую мембрану с целью устранения влияния на результат анализа пузырьков воздуха и влаги на морозостойкости фильтрующей мембранны.

5.1.1. Уложить в чашку ЧН лист фильтровальной бумаги.

5.1.2. Раскрыть фильтродержатель, извлечь щипцами контрольную фильтрующую мембрану и уложить ее тыльной стороной на фильтровальную бумагу.

5.1.3. Закрыть чашку ЧН.

5.1.4. Сушить в течение 40–60 мин при температуре не выше 30⁰С.

6. ДОЛ АНАЛИЗА ПРИ ВЫБОРОЧНОМ КОНТРОЛЕ ВОДЫ ЗРЕНИИ

6.1. Уложить высушенную контрольную фильтрующую мембрану на предметный столик микроскопа.

① Вес. ОВ-75У

6.2. Просчитать суммарное количество микрочастиц в n полах зренок (но не менее 30).

6.3. Общее время анализа, в том числе сушки, - ориентировочно 1,5 часа.

6.4. Произвести расчет по формуле I.

7. ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

7.1. Количество микрочастиц и в 1 мл воды шт./мл., определяется по формуле:

$$n = \frac{N - N_{\Phi}}{m} \cdot \frac{(\bar{D}/d)^2}{V} , \quad (I)$$

где N - количество произвольно выбранных просмотренных полей зренок, шт.;

V - объем исследуемой дезинфицированной воды, мл;

N_{Φ} - суммарное количество микрочастиц в m полях зренок контрольной фильтрующей мембранны после пропускания через нее V исследуемой дезинфицированной воды, шт.;

M_{Φ} - суммарное фоновое количество микрочастиц (см. п. 3.5), шт.;

\bar{D} - диаметр поверхности контрольной фильтрующей мембранны, мм;

d - диаметр поля зренок, мм.

7.2. Подобрать величины \bar{D}, d, V таким образом, чтобы отношение $\frac{(\bar{D}/d)^2}{V}$ не превышало 5.

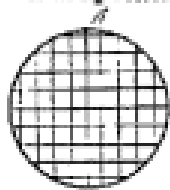
8. ХОД АНАЛИЗА ПРИ КОНТРОЛЕ ПО ВСКОЙ ПОВЕРХНОСТИ КОНТРОЛЬНОЙ ФИЛЬТРУЮЩЕЙ МЕМБРАНЫ

Из-за неравномерности распределения загрязнений по поверхности контрольной фильтрующей мембранны, ограничение количества просматрива-

всех полей зрения, зачастую вносятся большие погрешности в измерениях.

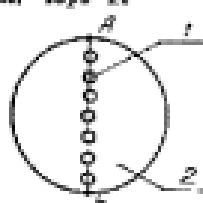
При первом анализе после установки нового фильтрующего элемента необходимо просмотреть всю поверхность контрольной фильтрующей мембранны.

8.1. Уложить высушенную контрольную фильтрующую мембрану на предметный столик микроскопа и найти точку А, черт. 1.



А - положение начальной
точки

Черт. 1



1 - вертикальная линия сетки
2 - поле зрения микроскопа

Черт. 2.

8.2. Уложить контрольную фильтрующую мембрану так, чтобы вертикальная линия сетки (см. черт.2) была видна в центре поля зрения.

8.3. Используя переключение предметного столика, передвинуть контрольную фильтрующую мембрану так, чтобы мысленно отмеченные точки в нижней части поля зрения (точка Е, см. черт.2) заняли положение точки А в верхней части поля зрения.

8.4. Передвинуть контрольную фильтрующую мембрану винтом перемещения столика для охвата всей поверхности мембраны до края эффективной поверхности (например, вправо) во счетах микрочастиц, попадающих в поле зрения.

8.5. Передвинутая контрольную фильтрующую мембрану к противоположному краю (левому) по достижении края эффективной фильтрующей поверхности, считать все микрочастицы, попадающие в поле зрения.

8.6. По достижении левого края контрольной фильтрующей мембранны вернуть ее направо до тех пор, пока первая же вертикальная линия мембраны не займет положение, указанное на черт. 2.

8.7. Порядок 8.3-8.6 повторить до прохождения всей эффективной поверхности контрольной фильтрующей мембранны.

8.8. Аналогично определять фоновое количество микрочастиц всей эффективной поверхности чистой контрольной фильтрующей мембранны.

8.9. Время анализа - ориентировочно 2 часа.

8.10. Произвести расчет по формуле 2.

9. ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

9.1. Количество микрочастиц, и в мл воды, шт/мл, определяют по формуле

$$n = \frac{N - N_0}{V} \quad (2)$$

где N - количество микрочастиц на эффективной поверхности контрольной фильтрующей мембранны, шт.;

N_0 - фоновое количество микрочастиц на чистой эффективной поверхности контрольной фильтрующей мембранны, шт.;

V - объем пробы, мл.

Гос. рег.

УДК -

Группа

ОТРАСЛЕВОЙ СТАНДАРТ

ИЭТ. ВОДА, ПРИМЕНЯЕМАЯ В ПРОИЗВОДСТВЕ:
МАРКИ, ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ, МЕТОДЫ
ОЧИСТКИ И КОНТРОЛЯ

ОСТ И 029 003-80

СОГЛАСОВАН

с головной организацией по
стандартизации технологии
и организации производства
с основным потребителем

"27" августа 1980 г.

"20" августа 1980 г.

УТВЕРЖДЕН

"28" августа 1980 г.

УДК 663.632.48

Группа Н08

ОТРАСЛЕВОЙ СТАНДАРТ

ИЭТ.ВОДА, ПРИМЕНЯЕМАЯ В ПРОИЗВОДСТВЕ.
МАРКИ, ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ,
МЕТОДЫ ОЧИСТКИ И КОНТРОЛЯ

ОСТ II 029.003-80
Взамен
ОСТ II.029.003-73

Срок введения установлен с 1.07.1983г.

Настоящий стандарт распространяется на деионизованную воду, применяемую в производстве изделий электронной техники и устанавливает марки деионизованной воды, методы очистки и контроль ее параметров.

ДСТУ О29.003-80

ИЭТ Вода, применяемая в производстве
Марки, технические требования
Методы очистки и контроля."

Согласован:

с ГОСТП

с основным потребителем 20.08.1980г.

Утвержден

27.08.1980г.

20.08.1980г.

28.08.1980г.

Верно:

Зам. главного

Г Зеленцов

зеленцов

Согласован с ЦКП

письмом исх № Т-Ч от 4.9.80г

Согласован с Минздравом РСФСР письмом исх № 68-674-703

от 18.11.80г.

1. Кирда - Страна - Белоруссия

I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

I.1. Для получения дейонизированной воды используют ряд методов и приемов: мембранные методы, коагуляцию, сорбцию и собственно ионный обмен.

I.2. В процессе производства изделий электронной техники применяется дейонизованная вода (в дальнейшем вода) трех марок разной степени чистоты:

марки В - вода, получаемая из исходной путем предварительной подготовки и дейонизации на установках централизованной очистки воды;

марки Б - вода, получаемая из воды марки В путем финишной дейонизации в установках типа УФ и обработкой ее в блоке стерилизации с последующей обязательной очисткой от взвешенных веществ и микроорганизмов с помощью фильтрующих элементов предварительной и тонкой очистки с размером пор не более 2; 0,2 мкм соответственно;

марки А - вода высшей степени чистоты, получаемая из воды марки В путем финишной дейонизации в установках типа РЦ и обработки ее в блоке стерилизации с последующей обязательной очисткой от взвешенных веществ и микроорганизмов с помощью фильтрующих элементов предварительной и тонкой очистки с размером пор 2; 0,2 мкм соответственно.

I.3. Материалы, применяемые для получения воды марки Б и А, приведены в обязательном приложении I, оборудование - в рекомендуемом приложении 2.

I.4. Порядок документов, на которые даны ссылки в настоящем стандарте, приведены в справочном приложении 3.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

2.1. Требования к дейонизированной воде должны соответствовать приведенным в таблице

Параметры воды	Марка воды		
	В	Б	А
Удельное сопротивление при температуре 20°C , Мом.см, не менее	I	10	18
Содержание органических веществ (перманганатная окисляемость в пересчете на кислород), мг/л, не более	1,5	1,0	1,0
Содержание кремниевой кислоты в пересчете на SiO_2 , мг/л, не более	0,2	0,05	0,01
Содержание железа, мг/л, не более	0,03	0,02	0,015
Содержание меди, мг/л, не более	0,005	0,005	0,005
Содержание микрочастич размером 1-5 мкшт/мл	не реглам.	50	20
Содержание микроорганизмов, колоний/мл	не реглам.	9	2

2.2. Требования к исходной воде.

2.2.1. Температура воды марки В, поступающей на фильтрующую очистку, должна быть в пределах $7-25^{\circ}\text{C}$.

2.3. Требования к вспомогательному оборудованию.

2.3.1. Трубопроводы для дейонизированной воды должны быть выполнены из материалов согласно ОСТ II.296.010-74 "Оборудование для очистки воды. Общие технические требования".

2.4. Требования к условиям хранения воды.

2.4.1. В случае отсутствия потребления воды марки В для сохранения ее качества следует предусмотреть непрерывную рециркуляцию по схеме: ёмкость-циркуляционный насос-фильтр со смешанным слоем ионитов-стерилизатор-ёмкость.

Подачу воды в ёмкость следует осуществлять снизу.

2.4.2. Вода марки Б и А, получаемая на финишных установках, должна использоваться непосредственно в процессе ее получения с разводкой на рабочие места.

2.5. Требования к средствам и условиям подачи воды потребителю.

2.5.1. В целях сохранения качества воды марки В следует не реже одного раза в квартал проводить профилактическую протирку ёмкостей насухо бязевой салфеткой (из расчёта $0,16 \text{ м}^2/\text{м}^2$ поверхности) или марлевым тампоном (из расчета $0,6 \text{ м}^2/\text{м}^2$ поверхности), смоченными этиловым спиртом, исходя из нормы расхода - $0,06 \text{ л}/\text{м}^2$ поверхности. После протирки ёмкости при запуске воды, первые порции необходимо сбросить в канализацию во избежание загрязнений воды волокнами ткани.

2.5.2. Промывку внутренних поверхностей трубопроводов следует проводить при получении воды качеством ниже допустимых норм, но не реже одного раза в квартал, 5-10%-ным раствором перекиси водорода с выдержкой в трубопроводах не менее одного часа с последующей отмывкой 5-ти кратным объемом деионизованной водой марки В. Концентрацию перекиси водорода в растворе следует определять по ГОСТ 177-77 с раствором марганцевокислого калия.

Затем трубопроводы следует обработать 8-10%-ным раствором соляной кислоты (для отмыки от железа) с выдержкой в трубопроводах не менее одного часа.

После слива раствора соляной кислоты на нейтрализацию внутреннюю поверхность трубопроводов следует промыть водой марки В до достижения удельного сопротивления воды на выходе из трубопровода 1 Мом·см.

2.5.3. На участке подачи воды марки В от ёмкости для хранения к потребителю следует ставить запасной трубопровод.

2.5.4. Расстояние между ёмкостью для хранения воды марки В и потребителем в пределах одного предприятия не регламентируется при условии сохранения качества десионизированной воды.

2.5.5. При групповом обеспечении технологического оборудования водой марки Б расстояние между финишными установками и потребителем должно быть не более 80 м. Расстояние между финишными установками и потребителем воды марки А не должно быть более 15 м.

2.6. Ответственность за наладку и пуск установок получения воды несут службы главного механика и энергетика.

2.7. Требования к условиям производства воды.

2.7.1. Производство десионизированной воды по пожароопасности относится к категории Д ("Строительные нормы и правила. Производственные здания промышленных предприятий. Нормы проектирования", СНиП II - М. 2-72, часть II, раздел II, глава 2, М. 1972, с.3).

2.7.2. По санитарной характеристике производственных процессов помещения, где размещаются установки десионизации, должны соответствовать категории IV ("Строительные нормы и правила. Нормы проектирования. Вспомогательные здания и помещения промышленных предприятий". СНиП II - М. 2-76, часть II, глава 92, М. 1977, с.9) и оборудованы скомпенсированной приточно-вентильной вентиляцией с кратностью обмена не ниже 6.

Помещение для размещения установок приготовления растворов

кислоты и щелочи - категории № 6 [Строительные нормы и правила. Нормы проектирования. Вспомогательные здания и помещения промышленных предприятий: СН и П-П - 92-76, часть II, глава 92, М., 1972, с. 10], оборудованное аварийной вентиляцией с кратностью обмена 8-10.

2.7.3. По взрывоопасности помещение - нормальное. [Правила устройства электроустановок. Глава УП-3. М. "Энергия", 1966, с. 412-413].

2.7.4. Помещения для размещения оборудования для получения воды марки Б и А должны соответствовать требованиям вакуумной гигиени, действующим на предприятии.

2.7.5. Обеспечение оборудования подводками исходной воды, сжатого воздуха, электроэнергии, вентиляционной системой производить согласно техническим условиям предприятий электронной промышленности, требующих специальных условий.

3. ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ

3.1. В целях обеспечения безопасности труда при выполнении технологического процесса получения деионизированной воды и приведении аналитических работ по контролю качества необходимо предусмотреть:

- 3.1.1. Для предупреждения поражения электрическим током:
 - защиту изоляции наружной электропроводки приборов контейнера от содержания кремниевой кислоты, удельного сопротивления дистиллированной воды, электролитов и ультрафиолетового стерилизатора от ионизационных, химических и термических повреждений;
 - изоляцию приспособлений и электроинструмента при про-

введении сварочных работ;

- выполнение "Правил технической эксплуатации электроустановок потребителей" и "Правил техники безопасности при эксплуатации установок потребителей", утвержденных Госэнергонадзором 12 апреля 1969 г.

3.1.2. Для предупреждения пожароопасности:

- соблюдение "Типовых правил пожарной безопасности для промышленных предприятий", утвержденных МВД СССР 25 августа 1954 г.

3.1.3. Для предупреждения опасности химических окогов и отравления:

- общебменную приточно-вытяжную вентиляцию в помещениях, где возможны концентрации вредных паров соляной кислоты и пыли едкого натра, превышающие санитарные нормы, с кратностью обмена не менее 6;

- тару для хранения кислоты и едкого натра в количестве, не превышающим сменную потребность;

- местную вытяжную вентиляцию от установок приготовления раствора щелочи со скоростью отсоса 1,5 м/с, обеспечивающую удаление опасных и вредных веществ из рабочей зоны до уровня 0,5 мг/ m^3 , не превышающего ПДК по ГОСТ 12.1.005-76;

- местную вытяжную вентиляцию от установок приготовления растворов кислот со скоростью отсоса 1,5 м/с, обеспечивающую удаление паров соляной кислоты из рабочей зоны до уровня 5 мг/ m^3 , серной кислоты до уровня 1 мг/ m^3 , окислов азота до уровня 5 мг/ m^3 , не превышающих ПДК по ГОСТ 12.1.005-76;

- средства механизации розлива кислот;

- индивидуальную защиту обслуживающего персонала очками, защитными ЗН и Г по ГОСТ 12.4.003-74, одеждой специальной К и Щ по ГОСТ 12.4.015-76, средствами защиты рук от кислот и щелочей Ж_К по ГОСТ 12.4.019-75, обувью специальной из полимерных материалов-

лов K_K и K_C по ГОСТ 12.4.022-75 при выполнении операций по приготовлению 20-30%-ного раствора едкого натра и перекачке соляной кислоты, связанных с выделением пыли твердого едкого натра и паров соляной кислоты;

- специальные помещения для заправки, разлива соляной кислоты и едкого натра с кратностью обмена не менее трех.

3.1.4. Для предупреждения опасности трамплирования от движущихся частей электродвигателей центробежных насосов установок дегазации воды, установок хранения дистиллированной воды и клинопрессной передачи установок "Осмос-5" - ограждение соединительных муфт и ремней.

3.1.5. Для защиты от шума:

- соблюдение требований ГОСТ 12.1.003-76.

3.2. Контроль параметров опасных и вредных производственных факторов проводить следующими методами и средствами:

3.2.1. Систематически контролировать защитное заземление и сопротивление изоляции электрооборудования в соответствии с "Правилами устройства установок", утвержденными Министерством энергетики и электрификации СССР 2 июня 1956 г.

3.2.2. Контролировать сопротивление электроизоляции оборудования и приспособлений индикаторами типа ИСПИ-4, СМ-2/С-59.

3.2.3. Контролировать уровень звукового давления шумометрами типа ИМ-1 по ГОСТ 20445-75.

3.2.4. Систематически контролировать состояния воздушной среды на содержание паров хлористого водорода по ТУ № 122-1/4 выпуск 2, М., 1962 г. и аэрозоля щелочей по ТУ № 1024-73 выпуск 10, М., 1974 г. в сроки, установленные графиком промсанлаборатории, утвержденными главным инженером предприятия, но не реже одного раза в квартал.

3.2.5. Систематически контролировать появление горючих газов в воздухе рабочих помещений, где используются электродиализаторы и электрокоагуляторы, стационарными термохимическими сигнализаторами в соответствии с требованиями ГОСТ 12.4.006-74.

Примечание: Химреактивы, указанные в приложении I-за исключением едкого натра и солицон-кислоты применяются в виде слабых растворов для проведения аналитических работ.

4. ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЙ ПРОЦЕСС

4.1. Получение воды марки В.

4.1.1. Наподобие получения воды марки В даются в технологической инструкции по получению воды марки В.

4.2. Получение воды марки Б.

4.2.1. Для получения воды марки Б рекомендуется использовать систему получения суперчистой воды с рециркуляцией и частичным сбросом промывной воды с удельным сопротивлением менее 1 МОм·см.

4.2.2. При условии обеспечения качества воды марки Б разрешается получать на установке централизованной очистки воды со смешанным слоем ионитов с последующей обработкой в блоке стерилизации и очисткой от микробиологических загрязнений, механических частиц с помощью фильтров тонкой очистки с размером пор не более 0,2 мкм, установленных непосредственно на участках потребления воды.

4.2.3. Получение воды марки Б следует производить по схеме, приведенной на черт. I.

4.2.4. При получении воды марки Б по схеме, приведённой на черт. I, следует воду марки В из ёмкости I насосом 2 последовательно пропустить через установки финишной дейонизации воды 3, блок стерилизации 4, фильтр 5 с размером пор 2 мкм

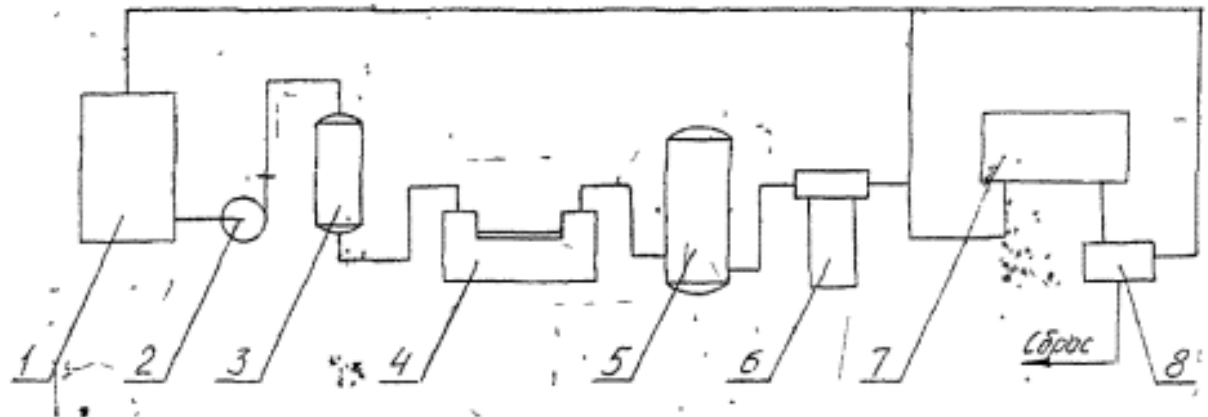


Схема получения воды марки Б

1 - ёмкость воды марки Б; 2 - насос; 3 - установка фильтрованной дезинфициации воды; 4 - блок стерилизации; 5 - фильтр продавательской очистки; 6 - фильтр тонкой очистки; 7 - изымающая отсыпка ладдекея; 8 - блок возврата

Черт. I

для предварительной очистки воды от механических частиц, фильтр б с размером пор 0,2 мкм для тонкой очистки воды от микробиологических, загрязнений и механических частиц субмикронного размера и к потребителю в ванну ~~стали~~ отмыки изделия.

При отсутствии потребления ~~воды~~ вода должна циркулировать по трубопроводу через емкость I в целях сохранения качества денионизированной воды и предотвращения обрастания линий трубопроводов микробиологическими загрязнениями.

Воду с удельным сопротивлением более I МОм·см, с окисляемостью менее 1,5 мг O_2 /л с помощью блока возврата 8 следует вернуть в бак-накопитель I в целях экономии воды.

Установка финишной очистки воды представляет собой колонну со смешанным слоем ионитов У-2-8 ЧС и АВ-17-8 ЧС в соотношении 1:1,4.

Установку финишной очистки воды отключать на регенерацию при достижении удельного сопротивления фильтрата менее 10 МОм·см или при повышении содержания кремниевой кислоты 0,05 мг/л, заменить ее при этом на другую, приготовленную к работе установку.

Регенерацию ионитов в колонке со смешанным слоем производить в специально отведенном месте согласно приложению 4.

Фильтрование воды через фильтр предварительной очистки следует производить в направлении от внешней к внутренней поверхности фильтрующих элементов под давлением 0,1-0,2 МПа.

Конец работы фильтра предварительной очистки определяется по изденнию производительности и при достижении перепада давления на фильтрующем элементе более 0,1 МПа. При этой необходимо заменить фильтрующий элемент на новый, подготовленный в соответствии

с инструкцией по эксплуатации.

Фильтрование воды через фильтр тонкой очистки следует производить в направлении от внешней к внутренней поверхности фильтрующих элементов под давлением 0,1-0,25 МПа.

Конец работы фильтра тонкой очистки определяется по падению производительности при достижении перепада давления на фильтрующем элементе более 0,25 МПа. При этом необходимо заменить фильтрующий элемент на новый, подготовленный в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

Воду с удельным сопротивлением более 1 МОм·см и окисляемостью менее 1,5-мг О₂/л после ванцы отмычки с помощью блока возврата 8 следует вернуть в ёмкость I, либо на сброс для поворотной обработки.

4.3. Получение воды марки А.

4.3.1. Получение воды марки А следует производить на установке получения суперчистой воды с рециркуляцией по схеме, приведенной на черт.2.

4.3.2. Воду марки В из ёмкости I блока подачи насосом 2 следует подавать через обратный клапан и индикатор расхода в фильтр 4 с пористым анионитом мнофункционального назначения типа АВ-17-2Н или АВ-17-10Н для очистки от органических веществ, затем по соответствующим каналам последовательно через фильтр 5 со смесью ионитов КУ-2-8 ЧС и АВ-17-8 ЧС в соотношении 1:1,4 для очистки от следов ионных примесей и фильтр 6 предварительной очистки от механических частиц размером 2 мкм. Вода, очищенная от органических веществ и остаточных ионных примесей, проходит через датчик электропроводности, который выдает электрический сигнал на измеритель удельного сопротивления воды с температурной компенсацией 8.

0СТ II 029-003

Стр.13

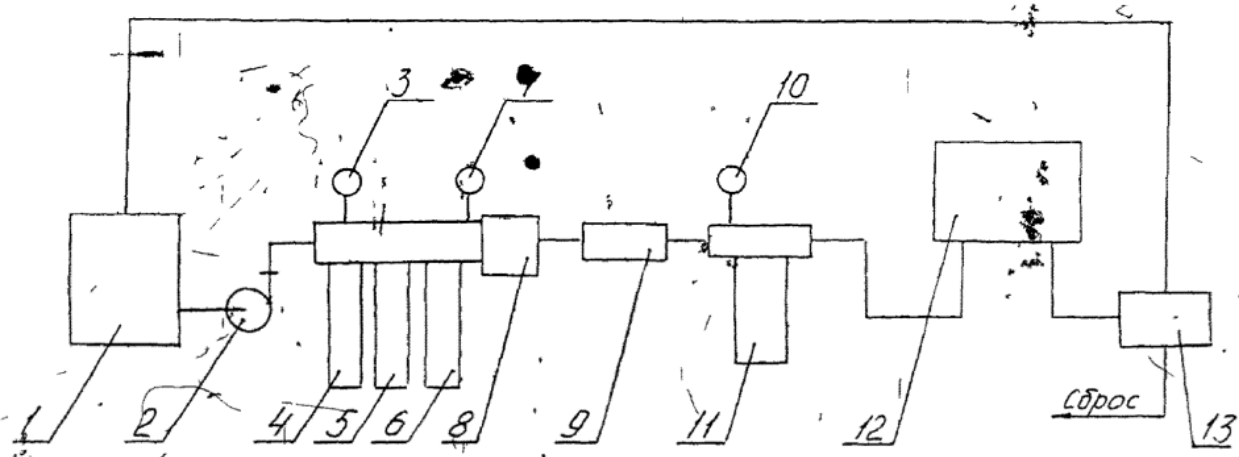


Схема получения воды марки А)

1 - ёмкость воды; 2 - насос; 3,7,10 - манометр;
4 - фильтр с пористым анионитом; 5 - фильтр со смесью
ионитов; 6 - фильтр предварительной очистки; 8 - измо-
ритель ёмкостью сопротивления; 9 - блок стерилизации;
11 - фильтр тонкой очистки; 12 - ванна для отмычки из-
делий; 13 - блок возврата

Черт.2

Допускается использование двухступенчатой деионизации на финишной стадии очистки в случае низкой окисляемости исходной воды марки В, для чего фильтр с пористым анионитом загрузить смесью ионитов КУ-2-8 ЧС и АВ-17-8 ЧС в соотношении I:I,4.

Воду с удельным сопротивлением выше 18 МОм·см следует подвергнуть обработке в блоке ~~стерилизации~~⁹ и очистить от микроорганизмов и микрочастиц путем фильтрации через фильтр тонкой очистки II с размером пор 0,2 мкм и подать к потребителю в ванну 12 для отмычки изделий.

4.3.3. Фильтр с пористым сорбонтом следует выключить при увеличении перцанганатной окисляемости фильтрата выше 1 мг/л, заменить его свежеприготовленным.

Выгрузку и регенерацию пористого сорбента следует проводить централизовано согласно приложению 5. Фильтр со смесью ионитов следует отключить при падении удельного сопротивления фильтрата ниже 18 МОм·см, заменив ее на свежеприготовленную. Выгрузку и регенерацию фильтра со смесью ионитов следует проводить централизовано согласно приложению 4.

Фильтрование воды через фильтр тонкой очистки следует производить в направлении от внешней к внутренней поверхности фильтрующих элементов под давлением 0,1-0,25 МПа.

Конец работы фильтра тонкой очистки определяется по падению производительности и при достижении перепада давления на фильтрующем элементе более 0,25 МПа. При этом необходимо заменить фильтрующий элемент на новый, подготовленный в соответствии с инструкцией по эксплуатации.

Воду с удельным сопротивлением более 1 МОм·см и окисляемостью менее 1,5 мг О₂/л после прохождения ванны отмыки 12 с помощью блока возврата 13 следует вернуть в емкость 1. Сброс воды с удельным сопротивлением менее 1 МОм·см следует производить в систему повторной обработки.

5. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА

5.1. Контролировать качество воды по удельному сопротивлению следует непрерывно с помощью индикатора электрической проводимости или с помощью прибора для замера удельного сопротивления воды непосредственно из выхода из установки с температурной поправкой по методике, приведенной в приложении 6.

5.2. Контролировать качество воды марок Б и А по окисленности следует не реже 1 раза в неделю, а марки В - не реже 1 раза в смену по методике, приведенной в приложении 7.

5.3. Контроль качества воды на содержание кремниевой кислоты в воде марок Б и А следует проводить не реже 1 раза в месяц, в воде марки В - не реже 1 раза по методике, приведенной в приложении 8.

5.4. Контролировать качество воды марки В на содержание железа следует не реже 1 раза в неделю, в воде марок Б и А - 1 раз при установке фильтра тонкой очистки по методике, приведенной в приложении 9.

5.5. Контролировать качество воды марки В на содержание моли следует не реже 1 раза в неделю, в воде марок Б и А - при замене смолы в колоннах, но не реже 1 раза в месяц по ГОСТ 4388-72 с реагентом диэтилдитиокарбаматом свинца. Рекомендуется контроль на содержание меди проводить спектральным методом.

5.6. Контролировать качество воды марок Б и А по микрочастицам следует не реже 1 раза в месяц по временным точкам, а также при замене фильтрующих элементов по ОСТ II.050.030-77. Допускается применение приборов и оборудования, позволяющих вести контроль микрочастиц согласно требованиям п. 2.1 стандарта.

5.7. Контролировать качество воды марок Б и А по микробон-

ганизмам следует не реже I раза в неделю в процессе эксплуатации по всем точкам, а также при замене фильтра тонкой очистки согласно приложению 10 и ОСТ II.050.030-77.

5.8. Контроль качества воды марок Б и А должен проводиться ЦЭЛ, контроль качества воды марки В и работы установок — обслуживающим персоналом установок получения воды.

Приложение I

МАТЕРИАЛЫ И ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРИНАДЛЕЖНОСТИ

Наименование, марка	ГОСТ, ТУ
Катионит КУ-2-8	20298-74
Катионит КУ-2-8 чС	20298-74
Анионит АВ-17-8	20301-74
Анионит АВ-17-8 чС	20301-74
Анионит ЭДЭ-Ю II	20301-74
Анионит АН-ЗI	20301-74
Анионит АВ-17II	20301-74
Кислота соляная ХЧ и ЧДА	3II8-77
Кислота соляная техническая (синтетическая) А и Б	857-69
Кислота серная	4204-77
Кислота азотная	4461-77
Кислота лимонная	3652-69
Кислота уксусная	6I-75
Кислота щавелевая, фиксанал	ТУ6-09-2540-72
Натр едкий	4328-77
Калий едкий	4328-77
Натр едкий улучшенный	II078-78
Аммиак водный технический	9-77
Натрий хлористый	4233-77
Калий хлористый, фиксанал	МРТУ6-09-1678-64
Натрий хлорноватокислый технический	I2257-77
Калий марганцевокислый, фиксанал	ТУ6-09-2540-72
Перекись водорода	I77-77
Медь сернокислая	4I65-78
Натрий лимоннокислый	6-1314-76

Продолжение приложения

Наименование, марка	ГОСТ, ТУ
Аммоний молибденовокислый	3765-78
Глицерин	6259-75
Формалин технический	Г625-75
Натрия кремнефторид	ТУ6-09-1451-71
Ортофенантролин	
Гидроксиламин солянокислый	5456-79
Гидрохинон	Г9627-74
Квасцы железоаммонийные	4205-72
Олово металлическое	860-75
Масло вазелиновое	3164-78
Спектрально чистое железо	
Фенолфталеин	5850-72
Метиловый оранжевый	Г10816-64
Тимоловый синий (тимолосульфофталеин)	МРТУ6-09-617-63
Буага индикаторная универсальная	
Спирт этиловый ректифицированный технический	Г18300-72
Салфетки из бязи хлопчатобумажной артикул 78	Г1680-76
Марля	Г9412-77
Защитные очки и маски	Г12.4.043-78
Одежда и принадлежности технологические	ОСТ II.ПО.050.000

Приложение 2

рекомендуемое

ОБОРУДОВАНИЕ

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
Установка фильтрации очистки воды УФ-400A	Производительность, м ³ /ч Удельное электрическое сопротивление воды, МОм·см, не менее: до очистки после очистки Давление воды, МПа Потребляемая мощность, кВт Масса, кг	ИМЗ, г.Искитим, Новосибирской области 1,0 10 0,2 0,015 65
Установка фильтрации очистки воды УФ-250	Производительность, м ³ /ч Удельное электрическое сопротивление воды, МОм·см, не менее: до очистки после очистки Давление воды, МПа Потребляемая мощность, кВт	То же 0,25 1,0 10 0,2 0,015
Система для получения сверхчистой воды с удельным сопротивлением		"

Продолжение приложений

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изго- товитель
Блок подачи во- ды ПТИК 0,5-1	Производительность 18 Мом·см, РЦ:	
	Потребляемая мощ- ность, кВт	0,5
	Габаритные размеры, мм	730x350x600
	Масса, кг	50
Блок фильтров ПЧВФ 0,5-2	Производительность при давлении пода- ваемой воды 0,2 МПа, $\text{м}^3/\text{ч}$	ИМЗ, г.Иски- тий, Новоси- бирской области
	Удельное элекtri- ческое сопротивле- ние очищенной воды при температуре 20+2°C, Мом·см,	0,5
	менее	18
	Потребляемая мощ- ность, кВт	0,01
	Габаритные размеры, мм	825x260x750
	Масса, кг	25
Блок возврата воды ПТИКОВ 0,5/3-1	Пропускная спо- собность, $\text{м}^3/\text{ч}$, не менее	То же
	Потребляемая мощ- ность, кВт	0,5
	Габаритные размеры, мм: измерителя удель- ного сопротивле-	0,1

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготвитель
	ния с выходным сигналом 230x146x165 каптана возврата 280x140x310	
Фильтр очистки демонизованной воды IIО-B-250	Производительность, м ³ /ч 0,25 Рабочее давление, МПа 0,2 Габаритные размеры, мм: высота 109 диаметр 200 Масса, кг 3	ИМЗ, г.Искитим, Ново-сибирской области
Фильтр очистки демонизованной воды IIО-B-400	Производительность, м ³ /ч 0,4 Рабочее давление, МПа 0,1 Габаритные размеры, мм: высота 410 диаметр 230 Масса 6,3	То же
Установка ультрафиолетовой стерилизации воды	Производительность, м ³ /с (м ³ /ч), не менее 5,5·10 ⁻⁴ (2) Степень стерилизации, %, не менее 90 Потребляемая мощность (макс.), Вт, не более 300 Габаритные размеры, мм, не более 1044x265x488	"-

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
	Масса, кг не более	25
Установка раз- деления и ре- генерации смол УРС-І	Производительность за смену, кг	24
	Габаритные размеры, мм	690x1280x1320
	Масса, кг	190
Индикатор электричес- кой проводи- мости ИЭВ-І	Диапазон изме- рения удельной электрической проводимости воды, сим/см	Харьковский филиал ОКБ
	Количество диа- пазонов изме- рений	3
	Предел измерений	$10^{-4} \div 5 \cdot 10^{-8}$
		$10^{-4} \div 10^{-5}$
		$10^{-5} \div 10^{-6}$
		$10^{-6} \div 5 \cdot 10^{-8}$
	Основная погреш- ность измерения удельной элект- рической прово- димости, %, не более	10
	Питание прибора:	
	напряжение, В	$220 \pm 10\%$
	частота, Гц	$50 \pm 1\%$
	Габаритные размеры при- бора, мм	300x130x103

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
Масса, кг, не более		3
KVA-3У4.2	Диапазон из- мерения удель- ной электричес- кой проводимос- ти воды см/см	от $0,4 \cdot 10^{-7}$ до $1 \cdot 10^{-5}$
	Количество диа- пазонов измере- ний	3
	Предел изме- рений:	$0,4 \cdot 10^{-7}$ - $1 \cdot 10^{-7}$ $0,1 \cdot 10^{-6}$ - $1 \cdot 10^{-6}$ $0,1 \cdot 10^{-5}$ - $1 \cdot 10^{-5}$
Питание прибо- ра:		
напряжение, В		220
частота, Гц		50±1
Габаритные размеры, мм:		
блока измери- тельного		287x160x254
элемента чувст- вительного		120x130
Масса, кг, не более:		
блока измери- тельного		7,0
элемента чувст- вительного		0,5
Основная погреш- ность измерения		

Продолжение приложения -

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
	удельной электрической проводимости, %, не более	± 10
Измеритель цифровой удельного сопротивления действияющей волны 13-МЖ-3-001	Уровень звукового давления, дБ	ИМЗ, г. Искитим Новосибирской области
	Питание измерителя, В	80
	Потребляемая мощность, В·А	220 ± 22
	Диапазон измерения, Мом·см	15
	Разрешающая способность, Мом·см	0,01±30
	Приведенная погрешность в диапазоне измерений 0,01-30 Мом·см, %	0,01
	Количество диапазонов измерений 0,01-9,99; 10,0-30,0	5±1
	Выбор диапазона измерений	автоматический
	Время установления рабочего режима, мин	2
	Габаритные размеры, мм	260x170x170
	Масса, кг	6

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
Фильтр очистки воды ППЧВМ-2,5-001	Размер задерживаемых частиц, мкм Производительность при перепаде давления не более 0,01 МПа, $\text{м}^3/\text{с}$ Габаритные размеры, мм Масса, кг	Опытный завод НИИПМ г.Воронеж ИМЗ, г.Искитим, Новосибирской области
Фильтр очистки воды ППЧВМ-2,5-002	Размер задерживаемых частиц, мкм Производительность при перепаде давления не более 0,02 МПа, $\text{м}^3/\text{с}$ Габаритные размеры, мм Масса, кг	2,0
Фильтр очистки воды ППЧВМ-2,5-003	Размер задерживаемых частиц, мкм Производительность при перепаде давления не более 0,05 МПа, $\text{м}^3/\text{с}$	0,2 $7 \cdot 10^{-4}$
		То же

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
	Габаритные размеры, мм	390x254x1100
	Масса, кг	20
Установка фильтрной очистки воды до удельного сопротивления 18 МОм·см	Производительность, м ³ /ч	0,25
ПГЧВФ-025	Удельное электрическое сопротивление исходной воды, МОм·см, не менее	ИМЗ, г.Искитим Новосибирской области
	Перманганатная окисляемость исходной воды в пересчете на кислород, мг/л, не более	1,0
	Содержание кремниевой кислоты в исходной воде в пересчете на двуокись кремния (SiO_2), мг/л, не более	1,0
	Удельное электрическое сопротивление очищенной воды, МОм·см, не менее	0,2
	Перманганатная окисляемость очищенной воды в пересчете на	18

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
	кислород, мг/л, не более	1,0
	Содержание крем- ниевой в очищен- ной воде в пере- счете на двуокись кремния (SiO_2), мг/л, не более	0,01
Фильтр сме- шанного дейст- вия ГЧВФ-3-006	Габаритные размеры, мм Масса, кг	800x600x1600 200
	Производитель- ность, м ³ /ч	3
	Рабочее дав- ление, (макс.), МПа	0,4
	Удельное сопро- тивление воды после очистки, МОм·см	18
	Содержание крем- ниевой кислоты в фильтрате, мг/л	0,01
	Габаритные размеры, мм Масса, кг	1145x790x2110 310

Приложение 3
Справочное

ПЕРЕЧЕНЬ
ОБОЗНАЧЕНИЙ ДОКУМЕНТОВ, НА КОТОРЫЕ
ДАНЫ ССЫЛКИ В СТАНДАРТЕ

Обозначение ссылочного документа	Страница
ОСТ II.296.010-74	3
ГОСТ 177-77	4
СНИП-М 2-72, часть П, раздел М, глава 2, М. I972, с.3	5
СНИП-92-76, часть П, глава 92, М. I977, с.9	5
СНИП-92-76, часть П, глава 92, М. I977, с.10	6
ПУЭ. Глава УП-3. М. "Энергия", I966, с. 4I2-4I3	6
ГОСТ I2.1.005-76	7
ГОСТ I2.4.003-74	7
ГОСТ I2.4.015-76	7
ГОСТ I2.4.019-75	7
ГОСТ I2.4.022-75	8
ГОСТ I2.1.003-76	8
ГОСТ 20445-75	8
ТУ №I22-I/4, выпуск 2, М., I962	8
ТУ №I024-73, выпуск 10, М., I974	8
ГОСТ I2.4.006-74	9
ГОСТ 4388-72	15
ОСТ II.050.030-77	15,16
ГОСТ 6709-72	29
ГОСТ 4245-72	38

ТЕХНОЛОГИЧЕСКАЯ ИНСТРУКЦИЯ
ПО ПОЛУЧЕНИЮ ВОДЫ МАРКИ В

1. ТРЕБОВАНИЯ К ИСХОДНОЙ ВОДЕ

1.1. В качестве исходной для получения воды марки В следует применять воду из открытых и подземных источников водоснабжения.

Допускается использовать в качестве исходной для получения воды марки В дистиллят по ГОСТ 6709-72.

1.2. Температура исходной воды, поступающей на установку:

- предварительной очистки - 25-35°C;
- централизованной очистки - 7-35°C.

2. ПОДГОТОВКА ОБОРУДОВАНИЯ К РАБОТЕ

2.1. Механический фильтр с зернистой засыпкой следует готовить ~~работе~~ согласно приложению II.

В качестве зернистой засыпки следует использовать антрацит или отработанные иониты утратившие свои адсорбционные свойства с размером зерен 0,8-1,5 мм.

Механический фильтр с зернистой засыпкой следует отключить на промывку по мере забивания фильтра.

2.2. Регенерацию пористого анионита в фильтрующей колонне следует проводить по мере истощения его обменной ёмкости согласно приложению 5.

Замену пористого анионита в колонне следует проводить при падении рабочей обменной ёмкости смолы на 30% при заданном расходе регенеранта.

2.3. Промывку модулей установки обратного осмоса следует проводить при падении производительности более чем на 15% и увеличении разности давления исходной воды в фильтрующих модулях и концентрате выше установленной нормы согласно инструкции по эксплуатации установки.

Выбор состава промывочного раствора следует проводить в зависимости от характера загрязнений исходной воды согласно приложению 12.

2.4. Катионитовые и анионитовые мембранные установки для электродиализных установок следует готовить к работе согласно приложению 13.

Смену мембран электродиализатора следует проводить в зависимости от степени загрязнения поверхности мембран, но не реже 1 раза в 2-3 года.

2.5. Катионит и анионит следует готовить к работе согласно приложению 14.

Катионитовую колонну следует отключать на регенерацию при падении рабочей кислотности H-катионированной воды ниже установленного предела в соответствии с химическим составом исходной воды.

Анионитовую колонну со слабоосновным анионитом следует отключить на регенерацию при падении удельного сопротивления фильтрата ниже 0,2 МОм·см.

Анионитовую колонну с сильноосновным анионитом следует отключить на регенерацию при увеличении содержания кремнекислоты в фильтрате выше установленных на предприятии норм.

В катионитовых колоннах следует применять катиониты марок КУ-2-8, в анионитовых колоннах - аниониты марок АВ-17-8, АВ-17П, АН-ЗI, ЭДЭ-10П.

2.6. Колонну со смешанным слоем ионитов для установок центрилизованной очистки воды следует отключить на регенерацию при падении удельного сопротивления ниже 1-10 м²/см или при повышении содержания кремниевой кислоты в фильтрате более 0,2 мг/л.

В колонне со смешанным слоем ионитов следует применять катионит К-2-8 и анионит АВ-17-8 в соотношении 1:2.

Смену ионитов следует проводить раз в 3-4 года.

Подготовку и регенерацию колонны со смешанным слоем ионитов следует проводить согласно приложению 4.

3. ОЧИСТКА ВОДЫ

3.1. Выбор схемы очистки воды зависит от качества исходной воды: ее солесодержания, необходимой степени очистки и применяемых методов.

3.2. Получение воды марки В из исходной с общим солесодержанием не более 10 мг-экв./л и перманганатной окисляемостью в пересчете на кислород менее 3 мг/л, в зависимости от анионного состава, следует производить по одной из схем, приведенных ниже:

- а) катионит (К)-дегазатор (Д)-анионит слабоосновной ($A_{сл.}$)-смешанный слой ионитов (ФСД);
- б) К-Д-анионит сильноосновной (A_c)-ФСД;
- в) К-Д- $A_{сл.}$ - A_c -ФСД.

3.3. Получение воды марки В из исходной с общим солесодержанием не более 10 мг-экв./л и перманганатной окисляемостью в пересчете на кислород 3-6 мг/л, в зависимости от анионного состава, следует производить по одной из схем, приведенных ниже:

- а) К-Д-анионит пористый (A_{H^+})- A_{Cl^-} -ФСД;
- б) К-Д- A_{H^+} - A_{Cl^-} -ФСД;
- в) коагуляция (КЦ)-механический фильтр (ИФ)-К-Д- A_{H^+} - A_{Cl^-} -ФСД.

3.4. В целях сокращения расхода химических реагентов и улучшения качества деионизированной воды в качестве первой ступени очистки исходной воды по п.3.2 и 3.3 следует использовать установки обратного осмоса.

3.5. Получение воды марки В из исходной с солесодержанием 10-25 мг-экв./л следует производить по одной из схем, приведенных ниже:

- а) фильтр 5-20 мкм-обратный осмос-К-Д-А-ФСД;
- б) ИФ-электродиализ-К-Д-А-ФСД.

3.6. Получение воды марки В из исходной с перманганатной окисляемостью в пересчете на кислород более 6 мг/л следует производить по одной из схем, приведенных ниже:

- а) электрооактуляция-ИФ-К-Д- A_{H^+} - A_{Cl^-} -ФСД;
- б) фильтр 5-20 мкм-обратный осмос-К-Д- A_{H^+} - A_{Cl^-} -ФСД;
- в) КЦ-ИФ-К-Д- A_{H^+} - A_{Cl^-} -ФСД.

3.7. Перечень оборудования для получения воды марки В дан в рекомендуемом приложении Б.

3.8. Перечень документов, на которые даны ссылки в настоящем разделе стандарта, приведен в справочном приложении Б.

П р и м о ч а н и е. Перед схемами очистки воды рекомендуется использовать теплообменник и механический фильтр с зернистой засыпкой.

Приложение 4

**РЕГЕНЕРАЦИЯ ИОНОВ В КОЛОННЕ
СО СМЕШАННЫМ СЛОЕМ**

I. РЕГЕНЕРАЦИЯ КАТИОНИТА

1.1. Произвести разделение смол противоточной подачей воды со скоростью 4-15 м/ч.

1.2. Производить регенерацию катионита следует 4%-ным раствором соляной кислоты марки "ч" подачей снизу вверх с выходом через воздушник в канализацию. Одновременно происходит более глубокое разделение катионита и анионита, удаление продуктов коррозии и железа.

Кислоту в фильтр подавать со скоростью от 4 до 15 м/ч.

Следить за четкостью границы разделения смол нужно через смотровое окно. Время регенерации не менее 1 часа. Расход 4%-ного раствора соляной кислоты - 3 об./об. катионита.

1.3. Омыть анионит от избытка кислоты следует раздельно. Для этой цели Н-катионированная или деионизованная вода I ступени подается снизу и сверху в колонну со сбросом в канализацию через средний дренаж. Процесс отмывки производить до слабокислой или нейтральной реакции по метиловому оранжевому.

2. РЕГЕНЕРАЦИЯ АНИОНИТА

2.1. Производить регенерацию анионита следует подачей 4%-ного раствора щелочи, приготовленного на Н-катионированной или деионизованной воде I ступени, сверху вниз со сбросом через средний дренаж.

одновременно не прекращается подача воды со скоростью 4-5 м/ч снизу через катионит с целью предохранения катионита от попадания щелочи. Скорость подачи раствора щелочи 2-5 м/ч. Время регенерации не менее 2 ч. Расход 4%-ного раствора едкого натра равен 5 об./об., из расчета 200 кг едкого натра на 1 м³ анионита.

2.2. Отмывать анионит от избытка щелочи следует подачей Н-катионированной или деионизованной водой I ступени сверху вниз со сбросом в канализацию через средний дренаж. Одновременно не должна прекращаться подача воды снизу через катионит с целью предохранения катионита от попадания щелочи. Процесс отмывки следует производить по фенолфталеину до нейтральной реакции.

3. СМЕШЕНИЕ КАТИОНITA И АНИОНИТА

3.1. Смешение смол следует производить с помощью деионизованной воды и азота (или очищенного сжатого воздуха), подаваемых снизу давлением 0,15-0,2 МПа. Контроль смешения вести визуально.

3.2. После смешения ионы выдержать в течение 1-2 часов.

3.3. Отмывку смешанных ионитов окончательно следует производить прямотоком деионизованной водой I ступени. Скорость отмывки - 20-25 м/ч. Контролировать процесс отмывки следует по удельному сопротивлению воды до I МОм·см с помощью прибора

П р и м е ч а н и е. Для визуального наблюдения за качеством разделения смол анионит марки АВ-17-8 рекомендуется окрасить кислотно-щелочным индикатором тимоловым синим (тимолсульфофталеином). Индикатор имеет две области перехода: 1,2-2,8 и 8,0-9,6.

Переход от красной к желтой в интервале 1,2-2,8 и от желтой к синей в интервале 8,0-9,6.

Способ приготовления раствора красителя: 1 г индикатора растворить в 43 мл 0,1 м раствора NaOH в колбе емкостью на 1 л и довести объем до метки водой.

Смола берется в ОИ-форме, солевая форма окрашивается плохо. Перед окрашиванием удалить избыток воды до такого состояния, чтобы анионит был едва покрыт. Затем к аниониту прильть раствор тимолового синего из расчета 1 объема раствора индикатора на объем твердой фазы анионита.

В течение 10 ч смолу выдержать в контакте с красителем. Необходимо изредка перемешивать смолу подачей сжатого воздуха снизу колонны. По окончании процесса окрашивания раствор, находящийся под смолой, слить, а смолу промыть 5+8 объемами дезинфицированной воды.

К окрашенной и подготовленной анионитовой смоле прибавить расчетное количество катионита, чтобы общая высота загрузки смол равнялась расчетной.

Затем производится подготовка смеси смол, как описано выше.

Приложение 5

ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ КОЛОННЫ С
ПОРИСТЫМ АНИОНИТОМ ТИПА АВ-І? П

I. ПОДГОТОВКА ПОРИСТОГО АНИОНИТА

- I.1. Заполнить колонну исходной водой и загрузить анионит на $\frac{2}{3}$ ее высоты.
- I.2. Анионит выдержать в колонне в течение 24 ч для наблюдения.
- I.3. Закрыть люк.
- I.4. Отмыть смолянную пыль (фракции менее 0,25 мм) путем подачи исходной воды с постепенным снижением интенсивности от 10 до 5 л/с.м² (с 30 до 15 м/ч) противотоком в течение 3-4 ч. Следить, чтобы не было уноса рабочей фракции смолы в канализацию.

2. РЕГЕНЕРАЦИЯ ПОРИСТОГО АНИОНИТА

- 2.1. Рзрхлить пористый анионит противотоком исходной воды до полного осветления воды на выходе из колонны. Продолжительность взрыхления - 15-20 мин, скорость взрыхления 3-5 м/ч.
- 2.2. Пропустить через смолу прямотоком со скоростью 1-3 м/ч 10%-ный раствор хлористого натрия в 2%-ном растворе $NaOH$ в количестве 5 объемов на 1 объем смолы.
- 2.3. Отмыть смолу от избытка хлористого натрия водой после механического фильтра со скоростью 5 м/ч до равенства концентра-

Продолжение приложения

ции хлор-иона в исходной воде и в выходящем из колонны фильтрате.
Качественное определение хлор-иона следует проводить по ГОСТ
4245-72.

2.4. После отмывки анионит перевести в OH-форму путем про-
пускания через колонну 2%-ного раствора едкого натра в количест-
ве 6 объемов на 1 объем смолы со скоростью 1-3 м/ч.

Отмыть анионит от избытка едкого натра дедионизованной водой
до нейтральной реакции по индикатору фенолфталеину.

Приложение 6

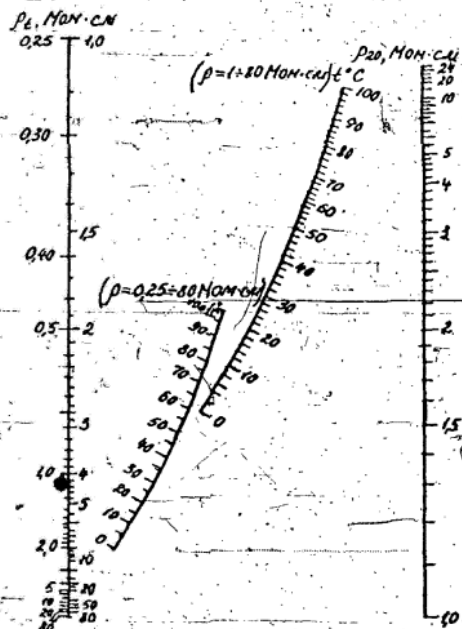
ОПРЕДЕЛЕНИЕ УДЕЛЬНОГО СОПРОТИВЛЕНИЯ
ДЕИОНИЗОВАННОЙ ВОДЫ

Удельное сопротивление воды определяется на переменном токе при частоте 50 Гц с помощью приборов типа ПС-1, ИЭВ-1, ИЗ-МК-3-001 и другими измерителями, которыми комплектуются установки очистки воды, с точностью $\pm 10\%$ при температуре $20 \pm 2^{\circ}\text{C}$.

При изменении температуры вне этого интервала вводится поправка на температуру по номограмме следующим образом: соединив прямой линией точку на левой шкале, соответствующей показанию прибора при температуре измерения, с точкой на криволинейной шкале, по точке пересечения этой линии с правой шкалой отчитывают величину удельного сопротивления воды при температуре 20°C .

Концентрация датчиков и определение их постоянной приводятся в технической документации на соответствующие приборы.

Номограмма. Зависимость удельного сопротивления
воды от температуры.

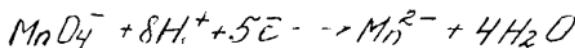


Приложение 7

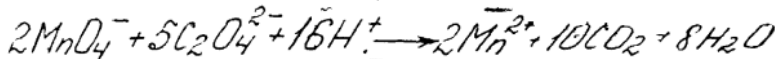
ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОКИСЛЯЕМОСТИ ВОДЫ ТИТРОВАНИЕМ
РАСТВОРОМ МАРГАНЦЕВОКИСЛОГО КАЛИЯ В КИСЛОЙ СРЕДЕ

Метод основан на окислении веществ, присутствующих в пробе воды, 0,01 н раствором перманганата калия в сернокислой среде при кипячении.

Марганцевокислый калий, будучи сильным окислителем, реагирует с присутствующими в воде восстановителями:



Избыток марганцевокислого калия реагирует с вводимой в раствор щавелевой кислотой



Не вступившая в реакцию щавелевая кислота оттитровывается марганцевокислым калием по приведенному выше уравнению.

I. ОБОРУДОВАНИЕ И ПОСУДА

Весы аналитические ВЛА-200г-М ТУ 25-06-383-68.

Плитка электрическая нагревательная бытовая, ГОСТ 306-76.

Часы песочные ЧПН-10, ГОСТ 10576-74.

Секундомер, ГОСТ 5072-72.

Колбы конические номинальной вместительностью 250 мл по ГОСТ 10394-72.

Посуда мерная стеклянная лабораторная по ГОСТ 1770-74.

Колбы мерные 100, 250, 500, 1000 мл.

Пипетки 1, 5, 10, 100 мл.

Бюретки 10, 25 мл с делением через 0,1 мл или микробюретки на 1, 2, 5 мл.

Воронка стеклянная ГОСТ 8613-75.

2. РАСТВОРЫ

2.1. Кислота щавелевая 0,1 г.экв.

2.2. Калий марганцевокислый 0,1 г.экв.

2.3. Раствор серной кислоты, разбавленный (1:3). Налить в термостойкий стакан 600 мл воды и небольшими порциями прибавить при перемешивании 200 мл концентрированной серной кислоты. Раствор окислить марганцевокислым калием до неисчезающей слабо-розовой окраски при нагревании до кипения.

2.4. Раствор щавелевой кислоты 0,01 н. из фиксанала.

Перенести в мерную колбу на 1000 мл содержимое ампулы 0,1 г.экв. щавелевой кислоты и растворить в небольшом количестве воды, подкисленной 1 мл серной кислоты разбавленной (1:3). Довесить объем до метки водой, закрыть пробкой и перемешать многократным опрокидыванием. Отобрать пипеткой 500 мл приготовленного 0,1 н. раствора щавелевой кислоты, перенести в мерную колбу на 500 мл, довести до метки водой и перемешать.

2.5. Раствор марганцевокислого калия 0,01 н. из фиксанала.

Перенести в мерную колбу на 1000 мл содержимое ампулы 0,1 г.экв. марганцевокислого калия и растворить в небольшом количестве воды. Довести объем до метки водой, закрыть пробкой и перемешать многократным опрокидыванием. Отобрать пипеткой 50 мл приготовленного 0,1 н. раствора марганцевокислого калия, перенести в

мерную колбу на 500 мл, довести до метки водой и перемешать.

2.6. Все растворы готовить на дистиллированной воде.

3. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

3.1. Отобрать пипеткой 100 мл испытуемой воды и перенести в колбу на 250 мл. В колбу прибавить 5 мл раствора серной кислоты, разбавленной (1:3), 10,0 мл 0,01 н. раствора марганцевокислого калия, и закрыть её воронкой или часовым стеклом. Раствор кипятить 10 мин с момента начала кипения. Снять колбу с нагревательного прибора, добавить при перемешивании 10 мл 0,01 н. раствора щавелевой кислоты и обесцветившийся горячий раствор сразу оттитровать 0,01 н. раствором марганцевокислого калия из микробюретки до слабо-розовой окраски.

3.2. Коэффициент соотношения между марганцевокислым калием и щавелевой кислотой находят непосредственно после определения окисляемости.

Добавить к горячему оттитрованному раствору 10 мл 0,01 н. раствора щавелевой кислоты и вновь оттитровать 0,01 н. раствором марганцевокислого калия до появления слабо-розовой окраски.

Коэффициент соотношения К вычисляется по формуле:

$$K = \frac{10}{a}$$

где а - Количество 0,01 н. раствора марганцевокислого калия, пошедшее на титрование 10 мл 0,01 н. раствора щавелевой кислоты, мл.

4. ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Окисляемость воды мг/л определяется по формуле:

$$2 = \frac{V \cdot K \cdot 0,08 \cdot 1000}{100} = V K \cdot 0,8$$

где V – объем 0,01 н. раствора марганцевокислого калия, пошедшего на обратное титрование, мл;

K – коэффициент соотношения;

0,08 – количество кислорода, соответствующее 1 мл 0,01 н. раствора марганцевокислого калия, мг/мл;

100 – количество анализируемой воды, мл.

П р и м е ч а н и я: 1. Строго соблюдать последовательность прибавления реагентов.

2. Продолжительность нагрева до кипения должна быть кратковременной.

3. Если при кипячении в течение 10 мин раствор обесцветится, побуреет или в нем возникнет коричневый осадок, то определение следует повторить, взяв для анализа меньший объем анализируемой воды, добавив до 100 мл дистиллированной воды.

Приложение 8

ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ КРЕМНИЕВОЙ КИСЛОТЫ В ВОДЕ
КОЛОРИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ

Колориметрический метод определения растворимых силикатов основан на взаимодействии ионов SiO_4^{4-} с молибденокислым аммонием с образованием соединения $[Si(Mo_2O_7)_6]_6$ желтого цвета в слабокислой среде и восстановление этого соединения до комплекса, окрашенного в синий цвет.

I. ОБОРУДОВАНИЕ И ПОСУДА

Фотоэлектрический колориметр-нефелометр типа ФЭК-56ПМ, ФЭК-М, ФЭКН-57, ФЭК-60.

Весы аналитические ВЛА-200г-М ТУ 25-06-383-68.

Плитка электрическая нагревательная, бытовая ГОСТ 306-76.

Колба с Бунзевым клапаном.

Часы песочные ЧПН-10 ГОСТ 10576-74 или секундомер ГОСТ 5072-72.

Водяная баня.

Посуда мерная стеклянная лабораторная по ГОСТ 1770-74:

колбы мерные 100, 250, 500, 1000 мл;

пипетки 1, 5, 10, 100 мл;

бюретки 10, 25 мл;

воронка стеклянная, ГОСТ 8613-75;

ступка агатовая.

2. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ

2.1. Вода обескремненная.

Пропустить дистиллированную или деионизованную воду последовательно через катионит КУ-2-8 ЧС и анионит АВ-17-8 ЧС или через смешанный слои (1:1,4) указанных смол.

2.2. Раствор молиоденовокислого аммония, содержащий 50 г ХЧ препарата в 1 л (5%-ный раствор).

Молиоденовокислый аммоний (молибдат аммония) перекристаллизовать, т.е. растворить в воде при нагревании, отфильтровать нерастворимую часть и прибавить 1/3 по объему спирта ректификата. Осадок отфильтровать, отжать между листами фильтровальной бумаги, перенести на часовое стекло и высушить на воздухе. Взять 50 г перекристаллизованного молибдата аммония, растворить в мерной колбе на 1 л.

Полученный 5%-ный раствор должен быть прозрачным.

2.3. Раствор хлористого олова. 1 г мелких оловянных стружек ХЧ олова поместить в мерную колбу на 100 мл, прибавить 20 мл концентрированной соляной кислоты и 0,4 мл 10%-ного раствора сернокислой меди. Колбу закрыть Бунзейым клапаном и нагреть до полного растворения металла. После охлаждения добавить по каплям при перемешивании еще 10 мл 10%-ного раствора сернокислой меди и довести до метки обескремненной водой.

Раствор хлористого олова хранить под слоем вазелинового масла, предохраняющего реактив от окисления кислородом воздуха.

2.4. Стандартный раствор кремнекислоты, содержащий 10 мл в 1 л.

Сначала приготовить запасной раствор, содержащий 100 мл в 1 л. Его можно готовить на обескремненной воде различными способами.

Рекомендуется следующие способы:

а) кремний монокристаллический тщательно истереть в агатовой ступке, взять навеску кремния 0,0789 г и растворить в 20%ном растворе KOH и нескольких каплях перекиси водорода при медленном нагревании. Полученный раствор довести до 1 л обескремненной водой. Раствор содержит 100 мг SiO_3^{2-} в 1 л.

Из него готовят раствор концентрации 10 и 1 мг/л., разбавляя в 10 и 100 раз;

б) кремнефторид натрия Ч Д А тщательно истереть в агатовой ступке, просушить при 120-150°C. Взять навеску кремнефторида натрия 0,2500 г и растворить в мерной колбе на 1 л 200-300 мл горячей обескремненной воды, взболтать до полного растворения (колбу можно подогреть на водяной бане). После охлаждения довести до метки обескремненной водой. Раствор содержит 100 мг SiO_3^{2-} в 1 л.

Из него готовят раствор концентрации 10 и 1 мг/л., разбавляя в 10 и 100 раз.

Постройение первой калибровочной кривой.

В две колбы емкостью 100 мл из бюретки на 25 мл ввести соответственно по 1, 2, 3, 4, 6 и т.д. до 20 мл раствора, содержащего 10 мг/л SiO_3^{2-} . Прибавить в каждую из 12 колбочек по 1 мл H_2SO_4 (10 н), по 40 мл (или 80 мл) обескремненной воды, по 10 мл раствора молибдата аммония. Жидкость перемешать, дать постоять 3 мин, потом прибавить 25 мл 10% H_2SO_4 (лучше 5 мл конц. H_2SO_4) 10 капель хлористого олова, перемешать и довести обескремненной водой до метки.

Параллельно приготовить холостую пробу.

Полученные растворы колориметрировать на ФЭКе с красным светофильтром и кюветой длиной 50 мм.

Для построения калибровочной кривой на оси абсцисс отложить содержание SiO_3^{2-} в пробе, на оси ординат - показание прибора (оптическая плотность).

По этой методике минимально определяемое количество соответствует 125 мкг/л.

Построение второй калибровочной кривой.

Для определения малых количеств кремнилокислоты стандартный раствор (10 мг/л) разбавить еще в 10 раз. Полученный раствор имеет концентрацию 1 мг/л.

Отобрать цилиндрической аликовтой этого раствора от 0,5 до 10 мл (0,5; 1; 2; 3...до 10 мл) в мерную колбу емкостью 100 мл, прилитъ в каждую колбу 1 мл 10 н растворя H_2SO_4 . Затем до объема 80 мл добавить бескремненную воду и по 10 мл раствора молибдата аммония.

Колбочки оставить стоять 3 мин, после чего прилитъ по 5 мл конц. H_2SO_4 и по 10 капель раствора хлористого алюма. Затем довести объемы колбочек до метки бескремненной водой, снова дать постоять 10 мин и измерить оптическую плотность на ФЭКе.

Минимально определяемое количество SiO_3^{2-} по этой методике соответствует 5 мкг/л.

П р и м е ч а н и е. При добавлении каждого реагента содержащее колбочек хорошо перемешать.

Параллельно приготовить холостую пробу. Калибровочная кривая строится так же, как и первая.

ХОД ОПРЕДЕЛЕНИЯ

В мерную колбу емкостью 100 мл ввести 50-80 мл анализируемой воды, добавить 1 мл 10 н раствора H_2SO_4 , затем 10 мл раствора молибдата аммония.

Колбу оставить стоять 3 мин, после чего прилить 5 мл конц. $H_2S_1I_4$ и 10 капель хлористого олова. Затем довести объем колбы до метки бескремнистой водой, снова дать постоять 10 мин и измерить оптическую плотность на ФОКе с красным светофильтром и кюветах длиной 50 мм.

ВЫЧИСЛЕНИЕ РЕЗУЛЬТАТОВ

Содержание кремнекислоты в мг/л воды SiO_3^{2-} будет равно:

$$X = \frac{a}{V} 1000,$$

где V - объем воды, взятый для анализа, мл;

a - содержание кремнекислоты в пробе по графику в мг;

1000 - коэффициент пересчета объема с миллилитров на литр.

Примечание. Разрешается определять содержание кремниевой кислоты спектральным методом.

Приложение 9

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ ЖЕЛЕЗА В ВОДЕ
КОЛОРИМЕТРИЧЕСКИМ МЕТОДОМ**

Фенантролиновый колориметрический метод определения содержания железа в воде основан на том, что ионы двухвалентного железа образуют прочный комплекс с I-10-фенантролином, окрашенным в оранжево-красный цвет.

Открываемый минимум железа составляет 10 мкг/л. При этом объем пробы для анализа должен быть доведен до 80 мл.

В соответствии с указанием Сенделя В. (см. "Колориметрические методы определения следов металлов") определение железа с О-фенантролином следует вести при pH=4. Это обстоятельство необходимо учитывать при определении железа в сильнокислых растворах. После добавления восстановителя пробу достаточно выдержать 5-10 мин (а не 1 час).

I. ОБОРУДОВАНИЕ И ПОСУДА

Фотоэлектрический колориметр-нефелометр типа ФЭК-56 ПМ, ФЭК-М, ФЭКН-57, ФЭК-60.

Весь аналитические ВЛА-200Г-М ТУ25-06-383-68.

Плитка электрическая бытовая, ГОСТ 306-69.

Часы песочные ЧИН-10, ГОСТ 10576-74 или секундомер ГОСТ 5072-72.

Посуда мерная стеклянная лабораторная по ГОСТ 1770-74.

Колбы мерные 100, 250, 500, 1000 мл.

Пипетки 1, 5, 10, 100 мл.

Бюrette 10, 25 мл.

Воронка стеклянная ГОСТ 86 Т3-75.

2. ПРИГОТОВЛЕНИЕ РАСТВОРОВ

2.1. Дистиллированная вода, не содержащая железа, получаемая в стеклянном приборе, используется для приготовления растворов и разбавления проб воды.

2.2. Раствор I,10-фенантролина.

1,0 г солянокислого I,10-фенантролина растворить в воде в мерной колбе емкостью 100 мл. Если в распоряжении имеется не солянокислая соль, а свободное основание, то, отвесив 0,4 г, растворить его в 0,1 л соляной кислоте в мерной колбе емкостью 50 мл.

Раствор хранить в темноте. Пригоден в течение недели. В случае появления окраски раствор непригоден.

2.3. Раствор восстановителя.

В качестве восстановителя использовать 20%-ный раствор солянокислого гидроксиаламина или 1%-ный раствор гидрохинона.

Раствор хранить в хорошо закупоренной склянке темного стекла в месте, защищенном от прямых солнечных лучей. Раствор пригоден в течение недели.

2.4. Буферный раствор лимоннокислого натрия. 25 г лимоннокислого натрия растворить в воде в мерной колбе на 1 л.

2.5. Стандартный раствор железа.

Сначала приготовить запасной раствор, для чего 0,8634 г железо-аммонийных квасцов растворить в мерной литровой колбе в 50 мл приблизительно 1 л соляной кислоты. После растворения объем жидкости довести до метки дистиллированной водой и тщательно пере-

мешать содержимое колбы. Полученный раствор содержит 100 мг Fe в литре (100 мкг/мл).

Из него готовят стандартные растворы I и II, разбавив 0,05 и 100 раз соответственно.

Удобнее запасной раствор железа готовить растворением 0,1 г спектрально чистого железа в 10 мл концентрированной азотной кислоты при нагревании. После растворения жидкость количественно перенести в мерную колбу на 1 л и довести объем дистилированной водой до метки.

Полученный раствор содержит 100 мг Fe в литре.

Ход определения.

В мерную колбу емкостью 100 мл ввести 50 мл анализируемой воды (с $\text{pH} = 4-5$), добавить 2 мл раствора восстановителя, через 5-10 мин 10 мл буферного раствора лимоннокислого натрия и 2 мл раствора ортофенантролина. После добавления каждого реагента жидкость энергично перемешать. Затем довести объем колбы до метки дистилированной водой, снова дать постоять 10-15 мин и измерить оптическую плотность на ФЭКе, пользуясь светофильтром с максимумом светопропускания 480-520 м μm , ближе всего подходит фильтр № 5 (ФЭК-56). Длина кюветы - 50 мм.

Вычисление результатов.

Содержание железа X в мг/л воды будет равно:

$$X = \frac{a}{V} \cdot 1000,$$

где V - объем воды, взятый для анализа, мл;

a - содержание железа в пробе по графику в мг;

1000 - коэффициент пересчета объема с миллилитров на литр.

Построение калибровочного графика I.

Колориметрируют ряд проб с известным содержанием железа.

Стандартный раствор I, содержащий 10 мкг/мл, готовить непосредственно перед употреблением разбавлением в 10 раз запасного раствора, содержащего 100 мкг/мл железа.

Для колориметрирования в ряд мерных колб, емкостью 100 мл, отмерить точной пипеткой от 0,5 до 10 мл стандартного раствора железа, что соответствует количеству Fe от 5 до 100 мкг; довести объемы дистиллированной водой примерно до 50 мл, перемешать и далее поступить, как описано выше, т.е. добавить по 2 мл раствора восстановителя и спустя 5-10 мин 10 мл буферного раствора лимоннокислого натрия и по 2 мл раствора ортофенантролина. Через 10-15 мин окрашенные растворы после доведения их объемов до метки дистиллированной водой и после перемешивания колориметрируют.

Для сравнения измерить оптическую плотность нулевой пробы, содержащей все реагенты, но не содержащей раствора железа.

По полученному калибровочному графику можно определить от 0,1 до 2 мг/л.

Построение калибровочного графика II.

Стандартный раствор II, содержащий 1 мкг/мл, готовить непосредственно перед употреблением разбавлением в 100 раз запасного раствора, содержащего 100 мкг/мл железа.

Для колориметрирования в ряд мерных колб, емкостью 100 мл, отмерить точной пипеткой от 0,5 до 10 мл стандартного раствора железа, что соответствует количеству Fe от 0,5 до 10 мкг, довести объемы дистиллированной водой примерно до 80 мл, перемешать и далее поступить, как описано выше.

По полученному калибровочному графику можно определить от 5 до 150 мкг/л железа.

Примечание. При определении малых количеств железа (10 мкг/л) необходимо концентрирование раствора путем упаривания пробы воды в фарфоровой чашке в боксе, исключающем загрязнение извне.

**ОПРЕДЕЛЕНИЕ СОДЕРЖАНИЯ МИКРООРГАНИЗМОВ
В ДЕИОНИЗОВАННОЙ ВОДЕ**

Настоящая методика представляет собой способ определения микроорганизмов в деионизованной воде методом мембранных фильтров с последующим насосом на питательных средах.

Метод определения заключается в концентрировании микроорганизмов на поверхности мембраниного фильтра, путем вакуумной фильтрации через него определенного объема воды, выращивании их на питательной среде и подсчетом колоний в 1 мл воды. Анализ проводится с использованием материалов и оборудования отечественного и импортного производства.

I. МАТЕРИАЛЫ

1. Вода деионизованная, ГОСТ 6709-72.
2. Спирт этиловый, ГОСТ 5262-67.
3. Серная кислота концентрированная, ГОСТ 4204-65.
4. Калий двухромовокислый, ГОСТ 4220-75.
5. Инвр-пептонный агар (ИПА), ГОСТ 17206-71.
6. Нарзя медицинская, ГОСТ 9412-67.
7. Вата медицинская, ГОСТ 5556-75.
8. Бумага фильтровальная лабораторная, ГОСТ 12026-66.
9. Фильтры мембранные МФА-4, ТУ 6-05-221-440-78.
10. Карандаш по стеклу, ТУ 480-42252-70.

2. ОБОРУДОВАНИЕ

- I. Пипетка на 10 мл, ГОСТ 20292-74.
2. Колба коническая на 300 мл, ГОСТ 10394-72.
3. Колба плоскодонная на 50 мл, ГОСТ 10394-72.
4. Чашки бактериологические (Петри), ГОСТ 10973-75.
5. Стаканчик для взвешивания, ГОСТ 7148-70.
6. Воронка стеклянная, ГОСТ 8613-75.
17. Стакан лабораторный тип НИ на 250 мл, ГОСТ 10394-72.
8. Цилиндр мерный на 100 мл, ГОСТ 10394-72.
9. Пинцет из нержавеющей стали с гладкими концами, МИ 504-60.
10. Спиртовка, ГОСТ 10090-74.
- II. Колба Бунзена для фильтрования под вакуумом, ГОСТ 6514-75.
12. Фильтродержатель с сеткой диаметром 47 или 35 мм.
13. Шарф супельный ВШ-0,035.
14. Флакон стеклянный емкостью 500 мл.
15. Холодильник бытовой.
16. Весы лабораторные аналитические ВЛТ-1-1, ГОСТ 7528-73.
17. Лупа, ГОСТ 8309-75.
18. Насос стеклянный водоструйный лабораторный, ГОСТ 10696-75.
19. Лампа бактерицидная ДБ-60, ГОСТ 6825-74.
20. Банка широкогорлая с притертой пробкой на 1000 мл.
21. Пылезащитная камера УКЗ-1.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Подготовка посуды и материалов.

3.1.1. Посуду тщательно промыть дистиллированной водой и высушить.

3.1.2. Флаконы для отбора проб должны быть закрыты ватно-марлевыми пробками, снабженными бумажными колпачками, которые одевают на горлышки флаконов и обвязывают шнурком (ниткой).

3.1.3. Пробки для флаконов готовят из ваты, обертывают слоем марли и завязывают ниткой на свободном конце.

3.1.4. В подготовленные чашки Петри между крышкой и дном проложить кружки фильтровальной бумаги диаметром на 1-2 см больше диаметра чашки, завернуть в бумагу.

3.1.5. Подготовленную посуду, пинцет, стакан фильтродержателя стерилизуют сухим паром в сушильном шкафу при $160\text{--}15^{\circ}\text{C}$ в течение 2 ч, считая с момента достижения этой температуры.

П р и м е ч а н и е. Извлекать стерильную посуду, пинцет, стаканы из сушильного шкафа следует только после охаждения шкафа до комнатной температуры.

3.1.6. Проверить мембранные фильтры визуально на отсутствие трещин и отверстий.

3.1.7. Поместить мембранные фильтры по одному на поверхность дистиллированной воды, нагретой до 80°C в кварцевом стакане, и довести до кипения.

3.1.8. Заменить воду и кипятить 10 мин.

3.1.9. Смену воды и последующее кипячение повторить 5-6 раз до полного удаления остатков растворителя.

П р и м е ч а н и е. Хранить подготовленные фильтры сухими или в стакане с дистиллированной водой. Перед употреблением

простерилизовать фильтры кипячением в дистиллированной воде в течение 10 мин.

4. ПРИГОТОВЛЕНИЕ ПИТАТЕЛЬНЫХ СРЕД

- 4.1. МПА готовят из сухого препарата по прописи на этикетке.
- 4.2. Профильтровать готовую питательную среду горячей через ватно-марлевый фильтр в стерильную колбу, закрыть пробкой.
- 4.3. Стерилизовать в автоклаве при температуре 150°C, Р = 1,5-2 атм в течение 1 ч.

5. ПОДГОТОВКА ОБОРУДОВАНИЯ

- 5.1. Фильтровальный аппарат стерилизовать фламбированием после обтирания ватным тампоном, смоченным спиртом.
- 5.2. Включить термостат и установить температуру 22-28°C.

6. ОТБОР ПРОБ ДЕИОНИЗОВАННОЙ ВОДЫ

- 6.1. Пронумеровать стерильные флаконы для отбора проб.
- 6.2. Проверить пробоотборник или кран на отсутствие течи, протереть спиртом и обжечь пламенем спиртовки.
- 6.3. Сливать воду в течение 10 мин, при полностью открытом кране.

6.4. Отбор проб производить непосредственно из пробоотборника.

6.5. Открыть колбу перед отбором пробы, не касаясь внутренней части руками.

6.6. Отобрать пробу воды, не смачивая края пробки и сюллики.

6.7. Закрыть колбу пробкой. Хранить пробу при комнатной температуре в обычных условиях не более одного часа.

7. УСЛОВИЯ ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА

7.1. Провести влажную уборку бокса.

7.2. Включить за два часа до начала работы бактерицидную лампу.

7.3. Перед началом анализа бактерицидную лампу выключить.

7.4. Налить в лабораторный стакан спирт для обработки пинцета, сетки и воронки фильтродержателя по ходу анализа.

7.5. Быть спиртовку на все время работы в боксе.

7.6. Положить перед началом работы на стол стерильный мембранный фильтр (холостая проба).

7.7. Поставить на каждой чашке номер пробы.

8. ХОД АНАЛИЗА

8.1. Разлить горячую питательную среду из колбы с помощью градуированной пипетки по 10 мл в каждую чашку Петри. Закрыть

чашки и дать время для охлаждения. При застывании агара в колбе колбу разогреть.

8.2. Поместить стерильным пинцетом на сетку фильтродержателя мембранный фильтр.

8.3. Закрыть фильтр между конусом и стаканом фильтродержателя.

8.4. Налить в стакан фильтродержателя заданный объем воды, закрыть чашкой Петри.

8.5. Включить водоструйный насос и провести фильтрацию.

8.6. Разобрать фильтродержатель после окончания фильтрования.

8.7. Взять фильтр фламбированным пинцетом и быстро перенести, не переворачивая, на питательную среду в чашку Петри.

П р и м е ч а н и е. Поверхность фильтра с осевшими на ней бактериями должна быть обращена вверх. Открывать чашки Петри следует слегка приподняв крышку с одной стороны. Избегать пузырьков воздуха между фильтром и питательной средой.

8.8. Перед фильтрацией каждой новой пробы пинцет, стакан фильтродержателя протереть салфеткой, смоченной спиртом.

8.9. Обжечь пинцет, стакан и сетку фильтродержателя.

8.10. Поместить чашки Петри с посевами в термостат вверх дном.

8.11. Выращивать микроорганизмы при температуре 22-28°C в течение 72 ч.

9. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

Подсчет колоний вести через лупу. Если колоний мало, счи-
тать по всей площади фильтра. Если колоний много, разделить
фильтр на 4 части и вести подсчет в каждом секторе с последую-
щим суммированием.

По формуле $X = \frac{A}{Y}$ вычислить число микроорганизмов в 1 мл
воды.

X — неизвестное число колоний в 1 мл воды.

Y — объем профильтрованной воды.

A — число колоний на всей рабочей поверхности фильтра.

Приложение II

ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ И ПРОМЫВКА МЕХАНИЧЕСКОГО
ФИЛЬТРА ДЛЯ ИСХОДНОЙ ВОДЫ

I. ПОДГОТОВКА

- I.1. Загрузить фильтрующий материал (антрацит) в колонну на высоту 1 м.
- I.2. Залить исходной водой.
- I.3. Закрыть люк, взрхлить фильтрующий материал сжатым воздухом давлением 1 кгс/см² в течение 3 мин.
- I.4. Промыть противотоком исходной воды с интенсивностью 10 л/с·м² (30 м/ч) до полного исчезновения угольной пыли в воде. Контроль вести визуально. Следить, чтобы не было уноса фильтрующего материала в канализацию.
- I.5. Дать проработать колонне 10-15 мин со сбросом воды в канализацию прежде чем включить ее в систему очистки воды.

2. ПРОМЫВКА

- 2.1. Промывку механического фильтра следует производить обратным потоком исходной воды до уравнивания прозрачности в промывной и исходной водах.
- 2.2. После промывки колонна должна проработать 15-20 мин со сбросом воды в канализацию.
- 2.3. Промывку механического фильтра следует производить по мере забивания в зависимости от количества взвешенных веществ в исходной воде и грязеёмкости фильтра.

Приложение 12

ПРОМЫВКА ОБРАТНООСМОТИЧЕСКИХ МОДУЛЕЙ

Химическую промывку обратноосмотических модулей следует проводить промывочным раствором, состав которого зависит от характера загрязнений, как указано в таблице.

№ п/п	Характер загрязнений	Промывочный раствор
1	Соединение железа	2%-ный раствор лимонной кислоты с добавлением аммония (NH_4OH) для получения $pH = 4$
2	Карбонат кальция	Слабый раствор серной или соляной кислоты с $pH = 4$.
3	Сульфат кальция	2%-ный раствор лимонной кислоты с добавлением аммония (NH_4OH) для получения $pH = 7-8$
4	Органические вещества	Раствор щелочи ($NaOH$) с $pH = 13$

1.1. Залить соответствующий промывочный раствор в бак приготовления раствора для химической обработки.

1.2. Включить установку в режим "Отмыка" согласно инструкции по эксплуатации.

1.3. Химическую обработку проводить непрерывно в течение 2-2,5 часов при рабочем давлении режима "Отмыка" и температуре подаваемого раствора не выше $32^{\circ}C$.

1.4. Выключить установку и слить промывочный раствор.

1.5. Включить установку в режим "Очистка" со сбросом фильтрации в канализацию в течение 10

Продолжение приложения

Примечание. В случае остановки более чем на 10 дней консервацию обратноосмотических модулей производить двухпроцентным раствором глицерина на одном процентном растворе формальдегида с циркуляцией раствора в течение 10 мин по режиму "Отмывка".

Приложение 13

**ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ КАТИОННЫХ И
АНИОННЫХ МЕМБРАН**

1. Поверхность мембран прополоскать ватным тампоном, смоченным последовательно четыреххлористым углеродом, затем этиловым спиртом для удаления масляной пленки:

2. Мембранны разделить гофрированными винилластиковыми прокладками, чтобы обеспечить к ним свободный доступ раствора.

3. Замочить мембранны сначала в насыщенном растворе хлористого натрия на 24 часа для набухания, затем на такое же время в 5%-ном растворе хлористого натрия.

4. Слив раствор хлористого натрия, отмыть катионитные и анионитные мембранны десорбированной водой с 2-3-х разовой сменой и выдержать в ней 24 ч.

5. Катионитовые мембранны последовательно выдержать 24 ч в 10%-ном растворе едкого натра, отмыть десорбированной водой до нейтральной реакции по фенолфталеину, а затем в 10%-ном растворе соляной кислоты и отмыть десорбированной водой до нейтральной реакции по метиловому оранжевому.

6. Анионитовые мембранны последовательно выдержать 24 ч в 10%-ном растворе соляной кислоты, отмыть десорбированной водой до нейтральной реакции по метиловому оранжевому, а затем 24 ч в 10%-ном растворе едкого натра и отмыть десорбированной водой до нейтральной реакции по фенолфталеину.

Приложение I.4

ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ КАТИОНИТОВЫХ И
АНИОННОВЫХ КОЛОНН

- I.1. Приготовить в колонне насыщенный раствор хлористого натрия.
- I.2. Загрузить порциями катионит КУ-2-8 в колонну и закрыть люк.
- I.3. Выдержать катионит в растворе хлористого натрия в течение 24 ч.
- I.4. Отмыть катионит от хлористого натрия и пылевидной фракции исходной водой противотоком в течение 20-30 мин со скоростью 10-15 м/ч. Окончательную отмывку от ионов хлора производить исходной водой прямотоком сверху вниз.
- I.5. Контролировать отмывку с помощью азотнокислого серебра визуально до равенства концентрации хлор-ионов в исходной воде и в выходящем из колонны фильтрате. Качественное определение хлориона следует проводить по ГОСТ 4245-72.
- Перед включением колонны в систему необходимо провести регенерацию катионита согласно п.2.2-2.3 приложения I.5.
- I.6. Катионит марки КУ-2-8 чС предварительной обработки раствором соли не требует.
- I.6.1. Загрузить катионит КУ-2-8 чС в колонну.
- I.6.2. Закрыть люк.
- I.6.3. Промыть в течение 15-20 мин со скоростью 10-15 м/ч противотоком исходной водой. Следить, чтобы не было выноса катионита в канализацию.
- I.6.4. Дать проработать колонне 10-15 мин со сбросом воды

в канализацию перед включением колонны с катионитом в систему очистки воды.

2. РЕГЕНЕРАЦИЯ КАТИОНITA

2.1. Взрыхлить катионит противотоком исходной водой до полного осветления воды на выходе из колонны. Продолжительность взрыхления - 10-15 мин, скорость взрыхления - 10-15 м/ч с последующим снижением для предотвращения уноса рабочей фракции смолы.

2.2. Произвести регенерацию катионита 4%-ным раствором HCl марки "Ч" или 7%-ным раствором HCl технической (синтетической) марки А и Б, приготовленным на исходной или Н-катионированной воде. Катионитовую колонну наполнить раствором кислоты. Пропустить раствор кислоты через колонну в направлении сверху вниз со скоростью 1-3 м/ч. Выдержать смолу в растворе кислоты в течение часа. Раствор 4%-ного раствора соляной кислоты 3 об./об. катионита.

2.3. Отмыть катионит от избытка кислоты прямотоком исходной водой со скоростью 10-15 м/ч до достижения постоянных значений pH фильтрата или кислотности по метил-оранжу. Определять кислотность следует согласно приложению 8.

3. ПОДГОТОВКА АНИОНITA

3.1. Приготовить насыщенный раствор хлористого натрия в колонце.

3.2. Загрузить один из анионитов АВ-17-8, АН-3I, АВ-17II.

ЭДЭ-ИОП в колонну и закрыть люк.

3.3. Выдержать анионит в растворе хлористого натрия в течение 24 ч.

3.4. Отмыть анионит от хлористого натрия прямотоком Н-катионированной или десорбированной водой I ступени со скоростью 10-15 м/ч до достижения равенства ионов хлора в исходной воде и выходящем фильтрате. Качественное определение хлор-иона проводить по ГОСТ 4245-72.

3.5. Пропустить прямотоком через отмытую от хлористого натрия анионитовую колонну со скоростью 1-3 м/ч 4-8%-ный раствор соляной кислоты, приготовленный на Н-катионированной воде.

3.6. Обработать анионит раствором кислоты до равенства концентрации ионов железа в исходном растворе и выходящем фильтрате. Контроль вести визуально с роданистым аммонием по интенсивности окрашивания пробы.

3.7. Отмыть анионит от кислоты прямотоком Н-катионированной водой со скоростью 10-15 м/ч до равенства концентраций ионов хлора в исходной воде и выходящем фильтрате.

3.8. Пропустить через аниониты АВ-І7-8 и АВ-І7П 2-4%-ный раствор едкого натра, а через аниониты АН-ЗІ и ЭДЭ-ІОП - 1%-ный раствор едкого натра, приготовленный на Н-катионированной или некондиционной воде после I ступени десорбации, в направлении сверху вниз со скоростью 1-3 м/ч. Расход раствора едкого натра при этом должен составить 10 объемов на 1 объем анионита (АВ-І7-8; АВ-І7П), при использовании анионитов ЭДЭ-ІОП и АН-ЗІ-6 объемов на 1 объем анионита.

3.9. Отмыть анионит от щелочи прямотоком Н-катионированной или некондиционной водой после первой ступени десорбации со

скоростью 10-15 м/ч до нейтральной реакции по фенолфталеину или достижения удельного сопротивления фильтрата не менее 0,01 МОм·см.

Первые три фильтрация провести со сбросом в канализацию.

3.10. Анионит марки АВ-І7-8 чС предварительной обработки, не требует.

3.10.1. Загрузить анионит АВ-І7-8 чС в колонну.

3.10.2. Закрыть люк.

3.10.3. Промыть анионит в течение 15-20 мин противотоком со скоростью 10 м/ч десорбированной водой первой ступени. Следить, чтобы не было выноса анионита в канализацию.

3.10.4. Дать проработать колонне 10-15 мин со сбросом воды в канализацию прежде чем включить колонну с анионитом в систему очистки воды.

4. РЕГЕНЕРАЦИЯ АНИОНITA

4.1. Взрыхлить анионит противотоком исходной водой до полного осветления воды на выходе из колонны. Продолжительность взрыхления - 10-15 мин, скорость взрыхления - 10-15 м/ч.

4.2. Провести регенерацию анионита путем пропускания через колонну в направлении сверху вниз со скоростью 1-3 м/ч 2-4%-ного раствора едкого натра в количестве 3 объемов на 1 объем анионита через АВ-І7-8, АВ-І7П и 1-2%-ного раствора едкого натра в количестве 6 объемов на 1 объем через ЭДЭ-ІОП, АН-ЗІ. Раствор едкого натра готовить на десорбированной воде первой ступени или Н-катионированной воде.

4.3. Отмыть анионит от щелочи прямотоком десорбированной водой

первой ступени со скоростью 10-15 м/ч до нейтральной реакции по фенолфталеину или до достижения удельного сопротивления фильтрата 0,1 Мом·см.

Приложение 15

Рекомендуемое

ОБОРУДОВАНИЕ

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
Установка Н-катализирования воды ИГЧВЦ-2-003	Производительность при работе, м ³ /ч одной колонны двух колонн Потребляемая мощность, кВт Габаритные размеры, мм Масса, кг	ИМЗ, г. Ишим, Новосибирской области
Установка Н-катализирования воды ИГЧВЦ-10-007	Производительность при работе, м ³ /ч одной колонны двух колонн Потребляемая мощность, кВт Габаритные размеры, мм Масса, кг	То же 12 24 0,3 3000x1800x3500 2705
Установка дегазации воды ИДДМР-2-004	Производительность, м ³ /ч Потребляемая мощность, кВт Степень удаления углекислоты, % Давление воды подаваемой из блока, МПа Габаритные размеры, мм Масса, кг	2,5 4,1 70 0,2 2720x1340x2900 1200

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изгото-витель
Установка дегазации воды ПДМР-10-003	Производительность, м ³ /ч: давление воды, по- даваемой из уста- новки, МПа Степень удаления ионов кислоты, % Потребляемая мощ- ность, кВт Габаритные размеры, мм Масса, кг	ИМЗ, г. Ис- китим, Но- восибирской области 12 0,2 70 5,6 2900x1770x3350 1600
Установка ОН- анионирования воды ПЧВЦ-2-004	Производительность при работе, м ³ /ч: одной колонны двух колонн Потребляемая мощ- ность, кВт Качество очищенной воды по удельному электрическому со- противлению, МОм·см Габаритные размеры, мм Масса, кг	То же 2,5 5,0 0,02 0,2-0,8 1600x1000x3000 1205
Установка ОН- анионирования воды ПЧВЦ-10-006	Производительность при работе, м ³ /ч: одной колонны двух колонн Потребляемая мощ- ность, кВт	12 24 0,02

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
	Качество очищенной воды по удельному электрическому сопротивлению, МОм	0,8
	Габаритные размеры, мм 3000x1800x3500	
	Масса, кг 2685	
Установка деинициализации воды ПДЧВЦ-2-002	Производительность при работе, м ³ /ч: одной колонны 2,5 двух колонн 5,0 Потребляемая мощность, кВт 0,02 Давление воды подаваемой в установку, МПа при работе установки на второй ступени 0,2 Качество очищенной воды по удельному электрическому сопротивлению, МОм см I-I0 Габаритные размеры, мм 1600x900x2920 Масса, кг 990	ИМЗ, г. Искитим, Новосибирской области
Электродиализатор А3-25	Производительность, м ³ /ч 25 Степень обессоливания, % 25-50	Пятигорский Электромеханический завод
Электродиализатор А3-50	Производительность, м ³ /ч 50 Степень обессоливания, % 25-50	То же

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
Установка при- готвления раствора кис- лоты 08ПРИ-1-002	Производительность, м ³ /ч Концентрация при- готвленного раст- вора кислоты, % Давление подава- емого раствора кислоты, МПа Потребляемая мощ- ность, кВт Габаритные размеры, мм Масса, кг	ИМЗ, г. Ис- китим Ново- сибирской области 150 4+8 0,1 4,3 3670x1200x2390 1600
Установка при- готвления раствора кис- лоты 08ПРИ-4-005	Производительность, м ³ /ч Концентрация при- готвленного раст- вора кислоты, % Давление подава- емого раствора кислоты, МПа Потребляемая мощ- ность, кВт Габаритные размеры, мм Масса, кг	То же 4 4+8 0,1 5,8 4310x1600x3940 2300
Установка при- готвления раствора щелочи 08ПРИ-1-003	Производительность, м ³ /ч Концентрация при- готвленного раст- вора щелочи, % Потребляемая мощ-	I 2+4

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
	нность, кВт	4,3
	Давление подаваемого раствора щелочи, МПа	0,1
	Габаритные размеры, мм	3670x1200x2390
	Масса, кг	1640
Установка приготовления раствора щелочи ОВПРЦ-4-004	Производительность, м ³ /ч	ИМЗ, г. Ишим Новосибирской области
	Концентрация приготовленного раствора щелочи, %	4
	Давление подаваемого раствора щелочи, МПа	I-3
	Потребляемая мощность, кВт	0,1
	Габаритные размеры, мм	5,8
	Масса, кг	4310x1600x3940
		2300
Установка хранения деионизованной воды ПДХР-3-001	Подача воды из установки, м ³ /ч	То же
	Давление воды, подаваемой из блока, МПа	2-3,5
	Ёмкость блока наполнения, м ³	0,2
	Потребляемая мощность, кВт	2,2
	Габаритные размеры, мм	4,1
	Масса, кг	2560x1400x2480
		1480

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
Установка хранения дегазированной воды ПДЖР-5-002	Подача воды из установки, м ³ /ч Давление воды подаваемой из блока, Мпа Емкость бака накопителя, м ³ Потребляемая мощность, кВт	ИМЗ, г. Искитим 10-17 Новосибирской области 0,2 5,2 5,6
	Габаритные размеры, мм Масса, кг	2760x1630x4140 1980
Установка предварительной очистки воды ПО-РУ-15	Производительность, м ³ /ч Степень очистки от органических веществ, % Цветность воды после очистки, град., не более Прозрачность воды после очистки, Ом не менее Расход железа на 1 м ³ воды, г не более Потребляемая мощность, кВт Питание установки: напряжение, В частота, Гц Габаритные размеры, мм	15 ИМЗ, г. Искитим, Новосибирской области 40-50 15 30 30 16 380/220 50 9500x2400x3650

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
	Производственная площадь, м ²	22,8
Установка предварительной очистки воды ПЛОВЦ-30	Производительность, м ³ /ч Степень очистки от органических веществ, % Цветность воды после очистки, град., не более Прозрачность воды после очистки, см, не менее Расход железа на 1 м ³ воды, г, не более Потребляемая мощность, кВт Питание установки: напряжение, В частота, Гц Габаритные размеры, мм Производственная площадь, м ² Масса, кг	30 40-50 15 30 30 26 380/220 50 1300x2500x3600 32,5 20000
Установка очистки воды "Осмос-5"	Производительность по фильтрату, м ³ /ч Расход 96% серной кислоты, мл/ч Давление потребляемой воды, МПа	То же 5 450 0,3+0,4

Продолжение приложения

Наименование	Техническая характеристика	Завод-изготовитель
Рабочее давление, МПа	2,8	
Степень очистки воды от органических веществ по KMnO_4 , % не менее	80	
Степень обессоливания, % не менее	90	
Степень обескремнивания, % не менее	80	
Потребляемая мощность, кВт	23	
Габаритные размеры, мм	4850x1500x2000	
Масса, кг	1700	

Приложение 16
справочноеПЕРЕЧЕНЬ
ЛИТЕРАТУРЫ, НА КОТОРУЮ ДАНЫ ССЫЛКИ В СТАНДАРТЕ

Обозначение ссылочного документа	Страница
I	2
Обработка воды на тепловых электростанциях. Под общей редакцией чл.кор. АН СССР Н.Н. Голубцова. М.-Л., Энергия, 1966	448 с.
В.Д.Греченюк, А.А.Мазо. Обессоливание воды. М., Химия, 1980	260 с.
А.А.Мазо и др. Авт.св. СССР № 43680. Способы подготовки воды для глубокого обессоливания воды, 1974.	
А.Ш.Шаяхметов, Ю.И.Дытнерский, В.В.Овсисенко. Сокращение расхода материалов в производстве особо чистой воды. Электронная техника, Серия 7, вып.6 (91), 1978.	с.86-91
А.Ш.Шаяхметов, О.В.Ветрова. Получение сверхчистой воды для полупроводникового производства. Зарубежная электронная техника ЦНИИ "Электроника" № 4 (125), 1976.	37 с.
А.Ш.Шаяхметов и др. Авт.св. СССР № 565427 Способ получения глубокообессоленной воды, 1977.	37 с.
В.Я.Амадеев, Е.Л.Инатора. Проблемы и перспективы применения пористых сорбентов для очистки сточных вод от органических соединений. Обзор по электронной технике. ЦНИИ	

I	II
---	----

"Электроника". М., 1979. 87 с.

Н.Е.Когевникова, А.К.Орлов. Установки для обессоливания и очистки сточных вод процессом обратного осмоса и ультрафильтрации. Обзорная информация. Химическая промышленность. Вып.2 (21), М., 1979.

89 с.

Ф.Н.Карелин, В.Д.Кочетов. Обеспечение стабильности работы гиперфильтрационных опреснительных установок. Обзорная информация. Строительство и архитектура. Вып. 5, М., 1979.

64 с.

Ю.И.Дытнерский. Обратный осмос и ультрафильтрация.

М., Химия, 1979, 351 с.

ЗАМ. РУКОВОДИТЕЛЯ
ПРЕДПРИЯТИЯ

В.И.ЛЯТВИНОВ

НАЧАЛЬНИК БИОС

Е.Я.ПАРСЫНЯ

РУКОВОДИТЕЛЬ РАЗРА-

А.Ш.ШАФСЫТОВ

БОТКИ, С.Н.С.

ОТВЕТСТВЕННЫЕ ИСПОЛ-
НИТЕЛИ:

ВЕДУЩИЙ ИНЖЕНЕР

В.В.ОВСИЕНКО

СТ.ИНЖЕНЕР

К.Т.ГОРЛКОВА

СОГЛАСОВАНО:

ЗАМ. РУКОВОДИТЕЛЯ
ОРГАНИЗАЦИИ

А.И.ЧЕРНЯКОВ

ЗАМ. РУКОВОДИТЕЛЯ
ПРЕДПРИЯТИЯ

Н.К.КРИКУНЕНКО

2. Тех
3. Тех

ОСТ II 029 003-80

Стр. 80

4. Тех

ДЕРЖАНИЕ

стр.

5. Кон

ия

2

6. Прил

ПРЕДЛОГАНИЯ

3

Прил

запасности

6

Прил

ий процесс

9

Прил

ства

15

Часть

Материалы и технические

стан

и

17

Метод

Рекомендуемое оборудование

19

Прил

Справочное. Перечень обозначений, на которых даны ссылки в

Прил

порядка марки В

29

Прил

Регенерация ионитов в колонне

типов

слоем

33

Прил

Подготовка к работе колонны с

типов

ионитом

37

в кис-

Определение удельного сопро-

Прил

онизованной воды

38

ниево-

Определение окисляемости воды

метри

раствором марганцевокислого калия

Прил

де

40

в вод-

Определение содержания крем-

дом

ти в воде марок В, Б и А колори-

методом

44

Определение содержания железа

В, Б и А колориметрическим мето-

49

Приложение I0. Определение содержания микроорганизмов в дистиллированной воде	54
Приложение II. Подготовка к работе и промывка механического фильтра для исходной воды	61
Приложение I2. Промывка обратноосмотических модулей	62
Приложение I3. Подготовка к работе катионитовых и анионитовых мембран	64
Приложение I4. Подготовка к работе катионитовых и анионитовых колонн	65
Приложение I5. Рекомендуемое оборудование	70
Приложение I6. Справочное. Перечень обозначений документов, на которых даны ссылки в стандарте	78

Лист регистрации изменений

Литера :	Количество :	Обозначение :	Страницы:	Подпись лица, : измене- : изменений : извещения : ца : внесшего измене- : Дата ния : : : : : ние
----------	--------------	---------------	-----------	--