



ЭЛЕКТРОД ИОНОСЕЛЕКТИВНЫЙ ИСЭЛ-NH₄-2

ПАСПОРТ
ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Инф. № Подл.	Подп. и дата	Бзак. инф. № Инф.	№ Инф. № подл.	Подп. и дата

Содержание

Лист

1 Основные сведения и технические данные	3
2 Комплектность	5
3 Сроки службы и хранения, гарантии изготовителя	6
4 Указания по эксплуатации	7
5 Подготовка к работе	8
6 Градуировка и измерения	8
7 Характерные неисправности	11
8 Свидетельство о приемке	12
9 Проверка (калибровка)	13
10 Свидетельство об упаковывании	14
11 Сведения об утилизации	14

Приложение А

(рекомендуемое)

Методика приготовления градуировочных растворов	15
---	----

Приложение Б

(рекомендуемое)

Методика приготовления градуировочных растворов с добавлением буферного раствора для регулирования общей ионной силы (БРОИС)	17
--	----

Приложение В (рекомендуемое)

Методика приготовления раствора для заполнения вспомогательного электрода (электрода сравнения)	20
---	----

ИБЯЛ. 418422. 095-02 ПС

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата
-----	------	----------	-------	------

Разраб.	Смирнова			
Проф.	Харитонов			
Н.контр.	Николаенков			
Утв.	Шорохов			

Электрод ионоселективный
ИСЭл-НН4-2
Паспорт

Лит.	Лист	Листов
	2	21

pH-электроды

1 ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

1.1 Электрод ионоселективный лабораторный пленочный ИСЭл-NH₄-2 (далее – электрод) предназначен для измерения потенциометрическим методом активности (концентрации) ионов аммония в водных растворах, не образующих осадки или пленки на рабочей поверхности или мембране электрода.

Электрод рассчитан на применение в паре с вспомогательным электродом (электродом сравнения) в научных и производственных лабораториях в составе стационарных или переносных электронных преобразователей и иономеров.

Электрод изготавливается в соответствии с техническими условиями ИБЯЛ. 418422.095 ТУ.

Электрод допущен к применению в Российской Федерации и имеют сертификат об утверждении типа средств измерений , выданный Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии.

Инв. № подл.	Подп. и дата	Подп. инв. № ИНВ.	№ подл.	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
3

1.2 Основные технические данные

1.2.1 Диапазон измерения при температуре (20 ± 1) °C – от 0,5 до 5,0

pNH₄.

1.2.2 Диапазон pH анализируемой среды от 2 до 10.

1.2.3 Параметры анализируемой среды:

- температура от 5 до 50 °C;

- давление от 84 до 106,7 кПа (от 630 до 800 мм рт.ст.).

1.2.4 Отклонение электродной характеристики от линейности в диапазоне измерения pNH₄ при температуре анализируемой среды 20 °C не более ± 6 мВ.

1.2.5 Крутизна электродной характеристики в линейной части кривой по абсолютной величине не менее, мВ/pNH₄:

при температуре 5 °C 50,0;

при температуре 20 °C 54,0;

при температуре 50 °C 61,0.

1.2.6 Коэффициенты селективности электрода приведены в таблице 1.

Таблица 1

Мешающий ион	Коэффициент селективности
Na ⁺	1,3x10 ⁻³
Ca ²⁺	1,2x10 ⁻³
K ⁺	1,2x10 ⁻¹
Mg ²⁺	1,8x10 ⁻⁴

1.2.7 Габаритные размеры, мм, не более:

- диаметр погружной части - 10;

- длина корпуса (без учета кабеля) - 113.

Длина присоединительного кабеля, мм, не менее - 800.

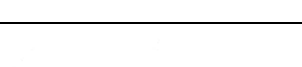
1.2.8 Масса электрода без кабеля не более 50 г.

1.2.9 Электрод выпускается с различными типами присоединительных разъёмов (см. таблицу 2). Тип разъема выбирается при заказе.

Инв. №	Подл.	Подп. и дата	Взам. инв.	№ инв.	Подл. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

Таблица 2

Тип разъема	Условное обозначение разъема (R)	Длина кабеля, см
	R3	80
	R4	
	R5	
	R6	

Примечание – По требованию потребителя электрод может быть изготовлен с длиной кабеля, отличной от приведенной в таблице 2.

1.2.10 Электрическое сопротивление электрода при температуре 20 °С составляет от 10 до 80 МОм.

1.2.11 Электрическое сопротивление изоляции электрода при выпуске из производства не менее 10^{11} Ом при температуре (20 ± 5) °С и относительной влажности не более 80 %.

2 КОМПЛЕКТНОСТЬ

2.1 В комплект поставки электрода входит:

- электрод ИСЭл-NH₄-2-R__-80
- паспорт
- упаковка

- __шт. *;
- 1 экз. ;
- 1 комплект.

* В зависимости от заказа в комплект поставки может входить до 10 шт. электродов.

Примечание – Допускается поставлять партию электродов с одним паспортом.

Инв. №	Подл.	Подп. и дата	Взам. инв. №	Инв. №	Подл. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
5

3 СРОКИ СЛУЖБЫ И ХРАНЕНИЯ, ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

3.1 Электрод относится к невосстанавливаемым, однофункциональным изделиям с естественно ограниченным сроком службы.

3.2 Вероятность безотказной работы за 1000 ч не менее 0,90.

3.3 Критерием отказа и предельного состояния электрода является несоответствие значения крутизны электродной характеристики значениям п.1.2.5.

3.4 Гарантийный срок эксплуатации - 9 месяцев со дня ввода в эксплуатацию при наработке, не превышающей 1000 ч.

ВНИМАНИЕ ! Нарушение потребителем целостности конструкции снимает все гарантии изготовителя.

3.5 Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления в условиях хранения 1 по ГОСТ 15150-69 при температуре от 5 до 40 °C.

3.6 Изготовитель гарантирует соответствие электрода требованиям технических условий ИБЯЛ.418422.095 ТУ при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации.

3.7 В случае нарушения работоспособности электрода в период гарантийного срока потребителем должен быть составлен акт о выявленных неисправностях. Электрод должен быть отправлен в адрес поставщика со следующими документами:

- паспорт на электрод;
- акт о выявленных неисправностях.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв. №	Инв. №	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ.418422.095-02 ПС

Лист
6

4 УКАЗАНИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

4.1 С помощью ионоселективных электродов могут быть реализованы различные методы потенциометрических измерений, такие как прямая потенциометрия, методы добавок, потенциометрическое титрование.

4.2 Оперативное обслуживание электродов осуществляется специалистом, владеющим техникой потенциометрических измерений и прошедшим инструктаж по технике безопасности на рабочем месте.

4.3 Перед началом использования: после транспортирования, либо после эксплуатации в условиях, отличающихся от нормальных, необходимо выдержать электрод при температуре $(20 \pm 5) ^\circ\text{C}$ в течение 24 ч.

4.4 Если в процессе эксплуатации возникает необходимость прервать работу электрода, то его следует извлечь из раствора, промыть в дистиллированной воде, осушить фильтровальной бумагой.

Хранить электрод можно в растворе хлористого аммония концентрацией 0,01 моль/дм³ или в сухом виде, надев на электрод защитный колпачок.

Перед использованием после хранения в сухом виде электрод необходимо вымочить в растворе хлористого аммония (NH_4Cl) концентрацией 0,01 моль/дм³ в течение 24 ч.

ВНИМАНИЕ! Не допускается механическое повреждение чувствительной мембранны электрода. Остатки влаги осторожно удалять фильтровальной бумагой.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Подп. инв. №	Подп. инв. №	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
7

5 ПОДГОТОВКА К РАБОТЕ

- 5.1 Извлечь электрод из упаковки.
- 5.2 Снять с электрода защитный колпачок.
- 5.3 Убедиться в отсутствии механических повреждений электрода и присоединительного кабеля.
- 5.4 Провести вымачивание электрода в растворе хлористого аммония концентрацией 0,01 моль/дм³ в течение не менее 24 ч.
- 5.5 Произвести калибровку электрода согласно методике раздела 6.

6 ГРАДУИРОВКА И ИЗМЕРЕНИЯ

6.1 Градуировка

6.1.1 При использовании современных иономеров градуировка проводится согласно инструкции на прибор по двум или более растворам без построения градуировочного графика. Результаты градуировки иономер заносит в память и, в дальнейшем, при измерениях производит необходимые расчеты и выводит результат на экран дисплея.

6.1.2 Для измерения активности ионов аммония градуировку электрода рекомендуется проводить в растворах хлористого аммония с концентрациями: 1×10^{-5} ; 1×10^{-4} ; 1×10^{-3} ; 1×10^{-2} и 0,1 моль/дм³. Методика приготовления растворов приведена в приложении А.

6.1.3 Для измерения концентрации ионов аммония градуировку электрода рекомендуется проводить в растворах хлористого аммония с добавлением буферного раствора, поддерживающего постоянную общую ионную силу (БРОИС). В качестве БРОИС может использоваться раствор хлорида кальция (CaCl_2) с концентрацией 1 моль/дм³.

Методика приготовления растворов с добавлением БРОИС приведена в приложении Б.

Получаемое (условное) значение концентрации используется для построения градуировочного графика или настройки приборов. Действительная концентрация растворов ниже указанной из-за разбавления фоновым раствором, но так как при измерениях в анализируемый раствор добавляется БРОИС в том же соотношении, то происходит автоматический учет этого разбавления.

Инв. №	Подл.	Подл. и дата	Взам. инв. №	№ Инв.	Подл. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подл.	Дата

6.1.4 Градуировка электрода перед началом измерений проводится следующим образом:

- подготовить вспомогательный электрод к работе согласно требованиям паспорта на электрод;
- приготовить необходимые растворы;
- подготовить средство измерения к работе согласно требованиям эксплуатационной документации;
- перевести работу средства измерения в «режим измерения мВ» и ввести нулевую точку отсчета в милливольтах.

Примечание - Входное сопротивление средства измерения должно быть не менее 10^{12} Ом;

- промыть электрод в обессоленной или дистиллированной воде и осушить фильтровальной бумагой;
- подключить к клеммам средства измерения электродную пару, состоящую из ионоселективного и вспомогательного электродов;
- погрузить электрод в стакан с раствором, имеющим наименьшую концентрацию ионов аммония;
- через 2-3 мин опустить в стакан с раствором вспомогательный электрод;
- после стабилизации показаний измерить потенциал электрода (E , мВ), результат измерений записать;
- извлечь электрод из раствора и осушить фильтровальной бумагой;
- аналогично провести измерение потенциала электрода в остальных растворах в порядке возрастания их концентраций.

Температура растворов, в которых проводится градуировка, не должна отличаться более чем на 1 °C.

6.1.5 По результатам измерений построить градуировочный график: для измерения активности ионов: ось абсцисс - значения активности ионов аммония ($-\lg a_{\text{NH}_4^+}$), ось ординат - значения потенциала электрода (E , мВ); для измерения концентрации: ось абсцисс - значения концентрации ионов аммония ($-\lg M_{\text{NH}_4^+}$), ось ординат - значения потенциала электрода (E , мВ).

В таблице 3 приведена взаимосвязь между концентрацией растворов хлористого аммония и активностью ионов аммония.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв.	№ Инв.	Подп. и дата
Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата	

Таблица 3

Концентрация раствора		Активность ионов (-lg $a_{\text{NH}_4^+}$)
M , моль/дм ³	$-\lg M_{\text{NH}_4^+}$	
1×10^{-5}	5,00	5,00
1×10^{-4}	4,00	4,00
1×10^{-3}	3,00	3,02
1×10^{-2}	2,00	2,05
0,1	1,00	1,13

6.2 Измерения

6.2.1 Произвести измерение потенциала электрода в анализируемом растворе. По градуировочному графику найти величину активности ($-\lg a_{\text{NH}_4^+}$) или величину концентрации ($-\lg M_{\text{NH}_4^+}$) ионов аммония.

Примечание – При определении концентрации анализируемый раствор должен смешиваться с БРОИС также, как градуировочные растворы.

При измерениях температура анализируемых растворов не должна отличаться более чем на ± 3 °C от температуры, при которой производилась градуировка.

Инв. №	Подл.	Подп. и дата	Взам. инв.	№ Инв.	№ подл.

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

7 ХАРАКТЕРНЫЕ НЕИСПРАВНОСТИ

7.1 Характерные неисправности и методы их устранения приведены в таблице 4.

Таблица 4

Неисправность	Причина	Метод устранения
Показания электрода нестабильны или «ползут»	Загрязнение поверхности мембранны	Промыть поверхность мембранны в растворе хлорида аммония концентрацией $0,01 \text{ моль/дм}^3$
Электрод потерял чувствительность	Повреждена ионообменная мембрана	Электрод подлежит замене

Инв. № подл.	Подп. и дата	Бзам. инв. №	Инв. №	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
11

8 СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ

8.1 Электроды ионоселективные ИСЭл-NH₄-2-R—80

№№

(заводские номера)

№№

(заводские номера)

изготовлены и приняты в соответствии с ИБЯЛ. 418422.095 ТУ и действующей технической документацией и признаны годными к эксплуатации.

Начальник ОТК

М.П.

личная подпись

расшифровка подписи

год, месяц, число

Представитель ОТК

М.П.

личная подпись

расшифровка подписи

год, месяц, число

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Подп. инв. №	Подп. инв. №

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата
-----	------	----------	-------	------

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист

12

9 ПОВЕРКА (КАЛИБРОВКА)

9.1 Для применения в сферах государственного метрологического контроля и надзора электроды должны подвергаться поверке органами Государственной метрологической службы при выпуске из производства и при эксплуатации.

Поверка электродов производится согласно методике Р 50.2.034-2004.

Межповерочный интервал 1 год.

Для применения в сферах, на которые не распространяется государственный метрологический контроль и надзор, электроды при выпуске из производства и при эксплуатации могут подвергаться калибровке.

Калибровка производится согласно методике Р 50.2.034-2004.

Калибровка может выполняться предприятием-изготовителем.

Межкалибровочный интервал 1 год.

Необходимость поверки органами Государственной метрологической службы или калибровки электродов определяется потребителем при заказе.

9.2 Электроды ионоселективные ИСЭл-NH₄-2-R__-80

№№ _____,
(заводские номера)

№№ _____,
(заводские номера)

прошли первичную поверку/калибровку в аккредитованной метрологической
(нужное подчеркнуть)
службе, аттестат аккредитации на право проведения
калибровочных работ № 086018 от 11 июля 2009 г.

М. П. _____

личная подпись

расшифровка подписи

год, месяц, число

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв. №	Инв. №
Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист

13

10 СВИДЕТЕЛЬСТВО ОБ УПАКОВЫВАНИИ

10.1 Электроды ионоселективные ИСЭл-NH₄ -R -80

№№ _____

(заводские номера)

№№ _____,

(заводские номера)

упакованы согласно требованиям,
предусмотренным в действующей технической документации.

_____ (должность)

_____ (личная подпись)

_____ (расшифровка подписи)

_____ (год, месяц, число)

11 СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

11.1 Электроды не имеет химических, механических, радиационных, электромагнитных, термических и биологических воздействий на окружающую среду.

11.2 По истечении установленного срока службы электроды не наносят вреда здоровью людей и окружающей среде.

11.3 Утилизация проводится в соответствии с правилами, существующими в эксплуатирующей организации. Электроды утилизируются с твердыми промышленными отходами (4 класс опасности) согласно лимиту на размещение промышленных отходов.

11.4 В одном электроде содержатся:

- драгоценные материалы:

а) проволока кр Ср 999-0,5М 0,2205 г;

б) раствор хлорида серебра 0,1 г;

- цветные металлы:

а) медь и медные сплавы (кабель) 3,2 г.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв. №	Инв. №	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист

14

Приложение А
(рекомендуемое)

Методика приготовления градуировочных растворов

A. 1 Приготовление раствора хлористого аммония концентрацией $0,1 \text{ моль/дм}^3$

- положить навеску ($5,35 \pm 0,01$) г хлористого аммония в состоянии поставки в мерную колбу вместимостью $1,0 \text{ дм}^3$ (1000 мл);
- заполнить мерную колбу дистиллированной водой до половины;
- перемешать взбалтыванием;
- после полного растворения соли довести объём до метки 1000 мл.

A. 2 Приготовление раствора хлористого аммония концентрацией $1 \times 10^{-2} \text{ моль/дм}^3$:

- отобрать пипеткой 10 см^3 раствора концентрацией $0,1 \text{ моль/дм}^3$, приготовленного по п. А. 1, и перенести в мерную колбу емкостью $0,1 \text{ дм}^3$ (100 мл);
- заполнить мерную колбу дистиллированной водой до метки;
- перемешать взбалтыванием.

A. 3 Приготовление раствора хлористого аммония с концентрацией $1 \times 10^{-3} \text{ моль/дм}^3$:

- отобрать пипеткой 10 см^3 раствора концентрацией $1 \times 10^{-2} \text{ моль/дм}^3$, приготовленного по п. А. 2, и перенести в мерную колбу емкостью $0,1 \text{ дм}^3$ (100 мл);
- заполнить мерную колбу дистиллированной водой до метки;
- перемешать взбалтыванием.

A. 4 Приготовление раствора хлористого аммония концентрацией $1 \times 10^{-4} \text{ моль/дм}^3$:

- отобрать пипеткой 10 см^3 раствора концентрацией $1 \times 10^{-3} \text{ моль/дм}^3$, приготовленного по п. А. 3, и перенести в мерную колбу емкостью $0,1 \text{ дм}^3$ (100 мл);
- заполнить мерную колбу дистиллированной водой до метки;
- перемешать взбалтыванием.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв.	№ Инв.	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
15

А.5 Приготовление раствора хлористого аммония концентрацией 1×10^{-5} моль/дм³:

- отобрать пипеткой 10 см³ раствора концентрацией 1×10^{-4} моль/дм³, приготовленного по п. А.4, и перенести в мерную колбу ёмкостью 0,1 дм³ (100 мл);
- заполнить мерную колбу дистиллированной водой до метки;
- перемешать взбалтыванием.

А.6 Рекомендуется готовить растворы непосредственно перед использованием.

Хранить растворы необходимо в посуде, изготовленной из материала, не вступающего с ними в реакцию (например, из полиэтилена).

Срок хранения растворов концентрацией 1×10^{-4} и 1×10^{-5} моль/дм³ не более 3 суток, концентрацией 1×10^{-2} и 1×10^{-3} моль/дм³ – не более недели, концентрацией 0,1 моль/дм³ – не более месяца.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв. №	Инв. №	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
16

Приложение Б
(рекомендуемое)

Методика приготовления градуировочных растворов
с добавлением буферного раствора для регулирования общей ионной силы
(БРОИС)

Б.1 Буферный раствор с высокой ионной силой добавляется в градуировочные растворы для выравнивания и поддержания общей ионной силы.

Б.2 В качестве БРОИС может использоваться раствор хлорида кальция (CaCl_2) с концентрацией 1 моль/ dm^3 .

Б.3 Приготовление раствора хлорида кальция концентрацией 1 моль/ dm^3 :

- произвести сушку хлорида кальция в состоянии поставки при температуре $(110 \pm 10)^\circ\text{C}$ в течение 3-4 ч;

- положить навеску $(110,99 \pm 0,01)$ г хлорида кальция в мерную колбу вместимостью $1,0 \text{ dm}^3$ (1000 мл);

- заполнить мерную колбу дистиллированной водой до половины;
- перемешать взбалтыванием;
- после полного растворения соли довести объём до метки 1000 мл;
- перенести раствор в стеклянную посуду с плотно закрывающейся крышкой.

Полученный раствор можно использовать в течение не более 1 месяца с момента приготовления.

Б.4 Приготовление растворов хлористого аммония различной концентрации с добавлением БРОИС:

Б.4.1 Растворы готовятся непосредственно перед использованием.

Б.4.2 Раствор хлористого аммония концентрацией 0,1 моль/ dm^3 с добавлением БРОИС

- отобрать пипеткой 50 cm^3 раствора хлористого аммония концентрацией 0,1 моль/ dm^3 , приготовленного по п. А.1, и перенести в стакан или колбу емкостью $0,1 \text{ dm}^3$ (100 мл);

- отобрать пипеткой 10 cm^3 буферного раствора, приготовленного по п. Б.3, и добавить в стакан или колбу с раствором хлористого аммония;
- перемешать полученный раствор стеклянной палочкой.

Полученный раствор имеет условную концентрацию 0,1 моль/ dm^3 .

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв.	№ Инв.	Подп. и дата
Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата	

Б.4.3 Раствор хлористого аммония концентрацией 1×10^{-2} моль/дм³ с добавлением БРОИС:

- отобрать пипеткой 50 см³ раствора хлористого аммония концентрацией 1×10^{-2} моль/дм³, приготовленного по п. А.2, и перенести в стакан или колбу емкостью 0,1 дм³ (100 мл);
- отобрать пипеткой 10 см³ буферного раствора, приготовленного по п. Б.3, и добавить в стакан или колбу с раствором хлористого аммония;
- перемешать полученный раствор стеклянной палочкой.

Полученный раствор имеет условную концентрацию 1×10^{-2} моль/дм³.

Б.4.4 Раствор хлористого аммония концентрацией 1×10^{-3} моль/дм³ с добавлением БРОИС:

- отобрать пипеткой 50 см³ раствора хлористого аммония концентрацией 1×10^{-3} моль/дм³, приготовленного по п. А.3, и перенести в стакан или колбу емкостью 0,1 дм³ (100 мл);
- отобрать пипеткой 10 см³ буферного раствора, приготовленного по п. Б.3, и добавить в стакан или колбу с раствором хлористого аммония;
- перемешать полученный раствор стеклянной палочкой.

Полученный раствор имеет условную концентрацию 1×10^{-3} моль/дм³.

Б.4.5 Раствор хлористого аммония концентрацией 1×10^{-4} моль/дм³ с добавлением БРОИС:

- отобрать пипеткой 50 см³ раствора хлористого аммония концентрацией 1×10^{-4} моль/дм³, приготовленного по п. А.4, и перенести в стакан или колбу емкостью 0,1 дм³ (100 мл);
- отобрать пипеткой 10 см³ буферного раствора, приготовленного по п. Б.3, и добавить в стакан или колбу с раствором хлористого аммония;
- перемешать полученный раствор стеклянной палочкой.

Полученный раствор имеет условную концентрацию 1×10^{-4} моль/дм³.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв. №	Нº инв. №	Подп. и дата
Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата	

Б.4.6 Раствор хлористого аммония концентрацией 1×10^{-5} моль/дм³ с добавлением БРОИС:

- отобрать пипеткой 50 см³ раствора хлористого аммония концентрацией 1×10^{-5} моль/дм³, приготовленного по п. А.5, и перенести в стакан или колбу емкостью 0,1 дм³ (100 мл);
- отобрать пипеткой 10 см³ буферного раствора, приготовленного по п. Б.3, и добавить в стакан или колбу с раствором хлористого аммония.
- перемешать полученный раствор стеклянной палочкой.

Полученный раствор имеет условную концентрацию 1×10^{-5} моль/дм³.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Взам. инв. №	Инв. №	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
19

Приложение В
(рекомендуемое)

Методика приготовления раствора для заполнения
вспомогательного электрода (электрода сравнения)

В. 1 Приготовление насыщенного раствора хлорида калия:

- высушить хлорид калия в состоянии поставки при температуре 110 °С в течение 3 ч;
- положить навеску (156,5 ±0,5) г хлорида калия в мерную колбу вместимостью 0,5 дм³ (500 мл);
- залить в мерную колбу дистиллированную воду до метки 500 мл;
- термостатировать колбу при температуре (20 ± 2) °С не менее 4 часов, периодически помешивая водную суспензию хлорида калия;
- перенести раствор в стеклянную посуду с плотно закрывающейся крышкой.

Полученный раствор можно использовать в течение 1 месяца с момента приготовления.

Инв. №	Подп.	Подп. и дата	Бзак. инв. №	Инв. №	Подп. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
20

Лист регистрации изменений

Изм.	Номера листов (страниц)				Номер документа	Подпись	Дата	Срок введения изменения
	изменен- ных	заменен- ных	новых	аннули- рованных				

Инв. №	Подл.	Подл. и дата	Бзак. инв.	№ Инв.	№ подл.	Подл. и дата

Изм	Лист	№ докум.	Подп.	Дата
-----	------	----------	-------	------

ИБЯЛ. 418422.095-02 ПС

Лист
21