

HI83300

Photomètre
Multiparamètre



MANUEL D'UTILISATION

**Cher
Client,**

Merci d'avoir choisi un produit Hanna Instruments.
Lisez attentivement ce manuel avant d'utiliser l'instrument.
Ce manuel vous donnera les informations nécessaires pour un usage correct de l'instrument ainsi qu'une idée précise de sa polyvalence.
Si vous avez besoin d'informations techniques complémentaires, n'hésitez pas à nous envoyer un e-mail à info@hannainstruments.fr ou visitez notre site internet www.hannainstruments.fr.

1. EXAMEN PRÉLIMINAIRE	6
2. MESURES DE SÉCURITÉ	6
3. SPÉCIFICATIONS	7
4. DESCRIPTION	8
4.1. DESCRIPTION GÉNÉRALE	8
4.2. PRÉCISION ET EXACTITUDE.....	8
4.3. DESCRIPTION FONCTIONNELLE.....	9
4.4. PRINCIPE DE MESURE	10
4.5. SYSTÈME OPTIQUE	11
5. OPÉRATIONS GÉNÉRALES	12
5.1. CONNEXION DE L'ALIMENTATION ET GESTION DE LA BATTERIE.....	12
5.2. CONFIGURATION GÉNÉRALE.....	12
5.3. UTILISER UNE ÉLECTRODE NUMÉRIQUE HANNA	15
5.4. SÉLECTION DU MODE	15
5.5. ENREGISTRER UNE DONNÉE.....	16
5.6. AJOUTER UN ÉCHANTILLON/UN NOM D'UTILISATEUR À UNE DONNÉE.....	16
5.7. GESTION DES DONNÉES	17
5.8. AIDE CONTEXTUELLE	17
6. MODE PHOTOMÈTRE	18
6.1. SÉLECTION DE LA MÉTHODE	18
6.2. COLLECTER ET MESURER DES ÉCHANTILLONS ET UTILISER LES RÉACTIFS.....	18
6.2.1. UTILISER CORRECTEMENT UNE SERINGUE	18
6.2.2. UTILISER CORRECTEMENT UN GOUTTEUR.....	18
6.2.3. UTILISER CORRECTEMENT UN SACHET DE RÉACTIF	19
6.3. PRÉPARATION DE LA CUVETTE.....	19
6.4. FONCTIONS MINUTEURS ET MESURES	19
6.5. FORMES CHIMIQUES / CONVERSION DE L'UNITÉ.....	20
6.6. VALIDATION DE L'INSTRUMENT / CAL CHECK	21
6.7. MESURE DE L'ABSORBANCE	21
7. MODE pH-MÈTRE.....	23
7.1. ÉTALONNAGE DU pH.....	23
7.2. MESSAGES LORS DE L'ÉTALONNAGE pH.....	24
7.3. MESURE DU pH	25
7.4. MESSAGES / AVERTISSEMENTS LORS D'UNE MESURE DU pH	26
7.5. BPL pH	27
7.6. CONDITIONNEMENT ET ENTRETIEN DE L'ÉLECTRODE pH.....	27
8. PROCÉDURES DE LA MÉTHODE.....	30
8.1. ALCALINITÉ	30
8.2. ALCALINITÉ, EAU DE MER.....	32
8.3. ALUMINIUM.....	34

8.4. AMMONIAQUE, GAMME BASSE	37
8.5. AMMONIAQUE, GAMME MOYENNE	40
8.6. AMMONIAQUE, GAMME HAUTE	43
8.7. BROME	46
8.8. CALCIUM	48
8.9. CALCIUM, EAU DE MER	51
8.10. CHLORURE	53
8.11. DIOXYDE DE CHLORE	56
8.12. DIOXYDE DE CHLORE, MÉTHODE RAPIDE	59
8.13. CHLORE LIBRE	63
8.14. CHLORE LIBRE, GAMME ULTRA BASSE	66
8.15. CHLORE TOTAL	68
8.16. CHLORE TOTAL, GAMME ULTRA BASSE	71
8.17. CHLORE TOTAL, GAMME ULTRA HAUTE	73
8.18. CHROME VI, GAMME BASSE	75
8.19. CHROME VI, GAMME HAUTE	77
8.20. COULEUR DE L'EAU	79
8.21. CUIVRE, GAMME BASSE	81
8.22. CUIVRE, GAMME HAUTE	83
8.23. ACIDE CYANURIQUE	85
8.24. FLUORURE, GAMME BASSE	87
8.25. FLUORURE, GAMME HAUTE	89
8.26. DURETÉ CALCIQUE	92
8.27. DURETÉ MAGNÉSIQUE	95
8.28. DURETÉ TOTALE, GAMME BASSE	99
8.29. DURETÉ TOTALE, GAMME MOYENNE	101
8.30. DURETÉ TOTALE, GAMME HAUTE	104
8.31. HYDRAZINE	107
8.32. IODE	109
8.33. FER, GAMME BASSE	111
8.34. FER, GAMME HAUTE	114
8.35. FER (II)	116
8.36. FER (II)/(III)	120
8.37. MAGNÉSIUM	124
8.38. MANGANÈSE, GAMME BASSE	126
8.39. MANGANÈSE, GAMME HAUTE	129
8.40. MOLYBDÈNE	132
8.41. NICKEL, GAMME BASSE	135
8.42. NICKEL, GAMME HAUTE	138
8.43. NITRATE	140

8.44. NITRITE, EAU DE MER, GAMME ULTRA BASSE	143
8.45. NITRITE, GAMME BASSE	145
8.46. NITRITE, GAMME HAUTE	148
8.47. OXYGÈNE DISSOUS	150
8.48. DÉSOXYGÉNANT (CARBOHYDRAZINE).....	153
8.49. DÉSOXYGÉNANT (DIETHYLHYDROXYLAMINE) (DEHA).....	156
8.50. DÉSOXYGÉNANT (HYDROQUINONE)	159
8.51. DÉSOXYGÉNANT (ACIDE ISO-ASCORBIQUE).....	162
8.52. OZONE.....	165
8.53. pH	169
8.54. PHOSPHATE, EAU DE MER, GAMME ULTRA BASSE.....	171
8.55. PHOSPHATE, GAMME BASSE.....	173
8.56. PHOSPHATE, GAMME HAUTE	175
8.57. POTASSIUM	178
8.58. SILICE, GAMME BASSE	181
8.59. SILICE, GAMME HAUTE	183
8.60. ARGENT	187
8.61. SULFATE	191
8.62. TENSIOACTIFS, ANIONIQUES	193
8.63. ZINC.....	197
9. DESCRIPTION DES ERREURS.....	200
10. MÉTHODES STANDARDS	201
11. ACCESSOIRES	203
11.1. KIT DE RÉACTIFS	203
11.2. ÉLECTRODES pH.....	207
11.3. SOLUTIONS pH	209
11.4. AUTRES ACCESSOIRES.....	209
12. ABRÉVIATIONS	210
RECOMMANDATIONS AUX UTILISATEURS	211
GARANTIE	211

1. EXAMEN PRÉLIMINAIRE

Déballez l'instrument ainsi que les accessoires et examinez-les attentivement afin de vous assurer qu'aucun dommage n'a été causé lors du transport. Avertissez votre service client Hanna si des dommages ont été constatés.

Chaque **H183300** est livré avec :

- Cuvette et son capuchon (4 pièces)
- Tissu de nettoyage pour cuvettes
- Ciseau
- Câble USB
- Adaptateur secteur 5 Vdc
- Manuel d'utilisation
- Bouteille OD (bouteille avec bouchon en verre)
- Certificat de qualité

Note : Conservez l'emballage du matériel jusqu'à vous être assurés que l'instrument fonctionne correctement. Tout instrument endommagé ou défectueux doit être retourné dans son emballage d'origine avec les accessoires livrés.

2. MESURES DE SÉCURITÉ



- Les produits chimiques contenus dans les kits de réactifs peuvent être dangereux en cas de mauvaise manipulation.
- Lisez la fiche de données de sécurité avant de réaliser des tests.
- Équipements de sécurité : Portez une protection oculaire et des vêtements appropriés si nécessaire, et suivez les instructions attentivement.
- Déversements de réactifs : Si un déversement de réactif se produit, essayez immédiatement et rincez abondamment à l'eau. Si le réactif entre en contact avec la peau, rincez soigneusement la zone touchée avec de l'eau. Évitez de respirer les vapeurs libérées.
- Traitement des déchets : pour un traitement appropriée des kits de réactifs et des échantillons ayant réagi, contactez un organisme autorisé à traiter les déchets chimiques.

3. SPÉCIFICATIONS

Canaux de mesures	5 x canaux optiques; 1 x électrode num. (mesure du pH)	
Absorbance	Gamme	0,000 à 4,000 Abs
	Résolution	0,001 Abs
	Précision	±0,003 Abs
	Source lumineuse	Diode électro-luminescente
	Largeur de bande du filtre passe-bande	8 nm
	Précision de la largeur de bande du filtre passe-bande	±1,0 nm
	Détecteur de lumière	Photocellule au silicium
	Types de cuvette	Ronde, diamètre 24,6 mm
	Nombre de méthodes	65
pH	Gamme	pH -2,00 à 16,00 (± 1000,0 mV)*
	Résolution	0,01 pH (0,1 mV)
	Précision	±0,01 pH (±0,2 mV)
	Compensation de la température	ATC (-5,00 à 100 °C)*
	Étalonnage	En 2 points, à choisir parmi 5 tampons disponibles (pH 4,01; 6,86; 7,01; 9,18 et 10,01)
Électrode	Sonde pH/température intelligente	
Température	Gamme	-20,0 à 120,0 °C
	Résolution	0,1 °C
	Précision	±0,5 °C
Spécifications additionnelles	Enregistrement	1 000 lectures (mixte entre photomètre et pH-mètre)
	Afficheur	Afficheur noir et blanc 128 x 64 pixels avec rétro-éclairage
	Fonction USB-A	Clé de stockage
	Fonction USB-B	Entrée alimentation, appareil de stockage
	Durée de vie de la batterie	> 500 mesures du photomètre, ou 50 heures en continu de mesure pH
	Alimentation	Adaptateur secteur 5 Vdc USB 2.0 Batterie rechargeable 3,7 VDC
	Environnement	0 à 50 °C; 0 à 95 % HR sans condensation
	Dimensions	206 x 177 x 97 mm
	Poids	1 Kg

*Limitées par les spécifications de la sonde/capteur en cours d'utilisation.

4. DESCRIPTION

4.1. DESCRIPTION GÉNÉRALE

Le photomètre multiparamètre **HI83300** est un instrument compact et polyvalent avec deux modes de mesure : absorbance et pH/mV. Le mode absorbance comprend la fonction CAL Check et 65 méthodes différentes qui couvrent une grande variété d'applications, ce qui en fait un outil idéal pour les mesures en laboratoire mais également sur le terrain.

- Entrée numérique pour l'électrode pour les mesures de pH
- Cuvettes certifiées CAL Check pour vérifier le fonctionnement de l'instrument
- Lecteur flash micro USB à double usage
- Batterie rechargeable Li-polymère
- Auto-extinction
- Mode absorbance
- Identification d'un utilisateur et d'un échantillon
- Fonctions Bonnes Pratiques de Laboratoire (BPL)

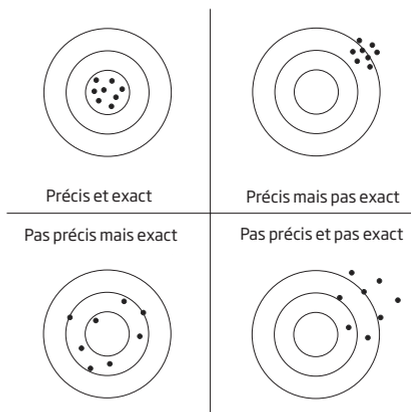
4.2. PRÉCISION ET EXACTITUDE

La précision est la façon dont les mesures se répètent les unes après les autres. La précision est généralement exprimée en déviation standard.

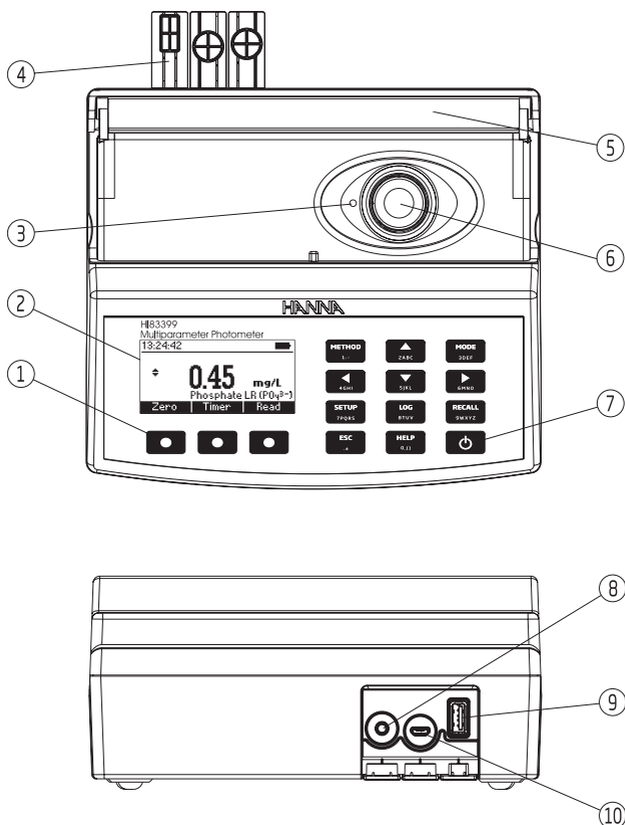
La précision est définie comme la proximité d'un résultat de mesure par rapport à la valeur réelle.

Bien qu'une bonne précision suggère une bonne exactitude, des résultats précis peuvent être inexacts. La figure explique ces définitions.

Pour chaque méthode, la précision est exprimée dans la section de mesure correspondante.



4.3. DESCRIPTION FONCTIONNELLE



- 1) Clavier résistant aux éclaboussures
- 2) Afficheur à cristaux liquides
- 3) Marque pour l'indexation
- 4) Capuchon de protection des connectiques
- 5) Couvercle de protection contre la lumière
- 6) Support de cuvette
- 7) Touche marche/arrêt
- 8) Entrée pour électrode pH numérique, jack 3,5 mm
- 9) Connecteur USB pour transfert de données vers un périphérique USB
- 10) Connecteur micro USB pour l'alimentation ou l'interface PC

Description du clavier

Le clavier est composé de 12 touches directes et de 3 touches fonctionnelles avec les fonctions suivantes :

-  Appuyez sur la touche fonctionnelle pour réaliser la fonction affichée au-dessus de celle-ci sur l'afficheur.
-  Appuyez pour accéder à la liste des méthodes.
-  Appuyez pour monter dans le menu ou l'écran aide, pour incrémenter une valeur à régler, ou pour accéder au deuxième niveau de fonction.
-  Appuyez pour passer du mode photomètre au mode pH (électrode).
-  Appuyez pour vous déplacer à gauche dans un menu ou pour décrémenteur une valeur à régler.
-  Appuyez pour descendre dans le menu ou l'écran aide, pour décrémenteur une valeur à régler, ou pour accéder au deuxième niveau de fonction.
-  Appuyez pour vous déplacer à droite dans un menu ou pour incrémenter une valeur à régler.
-  Appuyez pour accéder à l'écran de configuration.
-  Appuyez pour enregistrer la lecture courante.
-  Appuyez pour visualiser les enregistrements sauvegardés.
-  Appuyez pour quitter l'écran courant.
-  Appuyez pour afficher l'écran aide.
-  Touche marche/arrêt.

4.4 PRINCIPE DE LA MESURE

L'absorption de la lumière est un phénomène typique d'interaction entre le rayonnement électromagnétique et la matière. Lorsqu'un faisceau lumineux traverse une substance, une partie du rayonnement peut être absorbée par des atomes, des molécules ou des réseaux cristallins.

En cas d'absorption pure, la fraction de lumière absorbée dépend à la fois de la longueur du trajet optique à travers la matière et des caractéristiques physico-chimiques de la substance selon la loi Lambert-Beer :

$$-\log I/I_0 = \varepsilon_\lambda c d$$

où

$$A = \varepsilon_\lambda c d$$

Où :

- I_0 = intensité du faisceau lumineux incident
 I = intensité du faisceau lumineux après absorption
 ϵ_λ = coefficient d'extinction molaire à la longueur d'onde λ
 C = concentration molaire de la substance
 d = distance que le faisceau lumineux parcourt dans l'échantillon

Par conséquent, la concentration "c" peut être calculée à partir de l'absorbance de la substance, les autres facteurs étant connus.

L'analyse chimique photométrique est basée sur des réactions chimiques spécifiques entre un échantillon et un réactif pour produire un composé absorbant la lumière.

4.5. SYSTÈME OPTIQUE

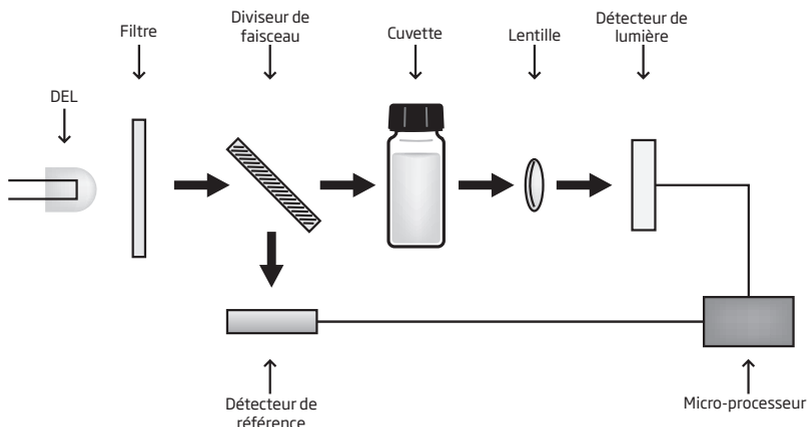


Diagramme du fonctionnement du système optique

Le système de référence interne (détecteur de référence) du photomètre **H183300** compense les dérives dues à des fluctuations de puissance ou à des changements de température ambiante, fournissant une source stable de lumière pour votre mesure du blanc (zéro) et pour la mesure de l'échantillon.

Les sources de lumière à DEL offrent des performances supérieures par rapport aux lampes au tungstène. Les DEL's ont une efficacité lumineuse beaucoup plus élevée, fournissant plus de lumière tout en utilisant moins de puissance. Elles produisent également peu de chaleur, ce qui pourrait autrement affecter la stabilité électronique. Les DEL's sont disponibles dans un large éventail de longueurs d'onde, tandis que les lampes au tungstène ont une lumière bleue / violette faible en sortie.

Des filtres optiques améliorés assurent une meilleure précision de la longueur d'onde et permettent d'obtenir un signal plus lumineux et plus fort. Le résultat final est une stabilité de mesure plus élevée et moins d'erreur de longueur d'onde.

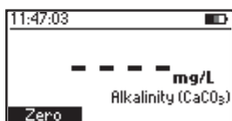
Une lentille de focalisation recueille toute la lumière qui sort de la cuvette, éliminant les erreurs dues aux imperfections et aux rayures des cuvettes, éliminant ainsi la nécessité d'indexer la cuvette.

5. OPÉRATIONS GÉNÉRALES

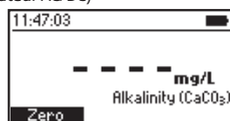
5.1. CONNEXION DE L'ALIMENTATION ET GESTION DE LA BATTERIE

L'instrument peut être alimenté par un adaptateur AC/DC (inclus) ou par la batterie rechargeable intégrée. L'instrument réalisera un test d'auto-diagnostic à la première mise sous tension. Pendant ce test, le logo Hanna apparaîtra sur l'afficheur. Après 5 minutes, si le test a réussi, la dernière méthode utilisée apparaîtra sur l'afficheur. L'icône batterie sur l'afficheur indiquera le statut de la batterie :

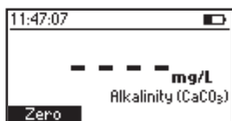
- batterie en charge à partir de l'adaptateur



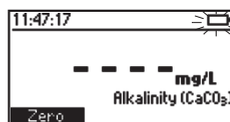
- batterie totalement chargée (instrument connecté à l'adaptateur AC/DC)



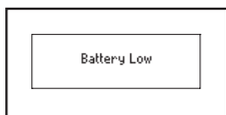
- capacité de la batterie (pas d'adaptateur externe)



- batterie proche de 0% (pas d'adaptateur externe)



- batterie à 0% (pas d'adaptateur externe)



Pour économiser la batterie, l'instrument s'éteindra automatiquement après 15 minutes d'inactivité (30 minutes après une mesure par la touche LIRE). Si une mesure photométrique est à l'écran, un auto-enregistrement est créé avant l'extinction.

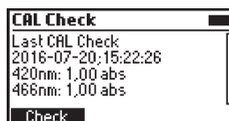
5.2. CONFIGURATION GÉNÉRALE

Appuyez sur la touche **SETUP** pour entrer dans le menu de configuration, mettez en surbrillance l'option souhaitée en utilisant  et appuyez sur **Valider**.

CAL Check (uniquement pour le photomètre)

Appuyez sur **Valider** pour entrer dans l'écran CAL Check. La date, l'heure et les valeurs du dernier CAL Check sont affichés sur l'écran.

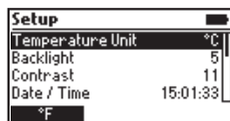
Pour commencer un nouveau CAL Check appuyez sur la touche **Vérifier** et suivez les instructions à l'écran.



Unité de température (pH uniquement)

Option : °C ou °F

Appuyez sur la touche fonctionnelle pour sélectionner l'unité de température souhaitée.



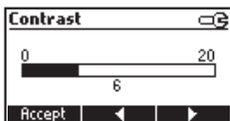
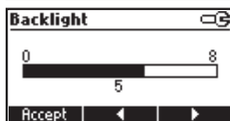
Rétro-éclairage

Valeurs : 0 à 8

Appuyez sur la touche **Modifier** pour accéder à l'intensité du rétro-éclairage.

Utilisez les touches fonctionnelles ou les touches ◀ ▶ pour incrémenter ou décrétement la valeur.

Appuyez sur la touche **Accepter** pour confirmer ou **ESC** pour revenir au menu configuration sans sauvegarder la nouvelle valeur.



Contraste

Valeurs : 0 à 20

Appuyez sur la touche **Modifier** pour accéder au contraste de l'afficheur.

Utilisez les touches fonctionnelles ou les touches ◀ ▶ pour incrémenter ou décrétement la valeur.

Appuyez sur la touche **Accepter** pour confirmer ou **ESC** pour revenir au menu configuration sans sauvegarder la nouvelle valeur.

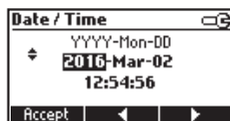
Date/Heure

Appuyez sur la touche **Modifier** pour changer la date/l'heure.

Appuyez sur les touches fonctionnelles ou les touches ◀ ▶ pour mettre en surbrillance la valeur à modifier (année, mois, jour, heure, minute et seconde).

Utilisez les touches ▲ ▼ pour changer la valeur.

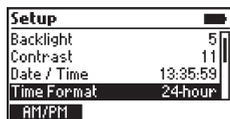
Appuyez sur la touche **Accepter** pour confirmer ou **ESC** pour revenir au menu configuration sans sauvegarder la nouvelle valeur.



Format heure

Option : AM/PM ou 24 heures

Appuyez sur la touche fonctionnelle pour sélectionner le format de l'heure souhaité.

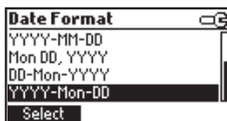
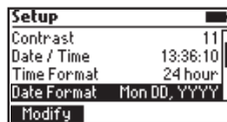


Format date

Appuyez sur la touche **Modifier** pour changer le format de la date.

Utilisez les touches ▲ ▼ pour sélectionner le format souhaité.

Appuyez sur la touche **Valider** pour confirmer ou **ESC** pour revenir au menu configuration sans sauvegarder le nouveau format.

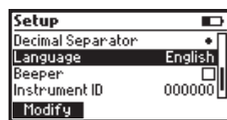
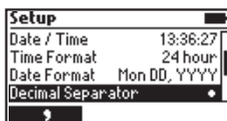


Séparateur décimal

Option : Virgule (,) ou Point (.)

Appuyez sur la touche fonctionnelle pour sélectionner le séparateur décimal souhaité.

Le séparateur décimal est utilisé dans l'écran mesure et dans les fichiers CSV.

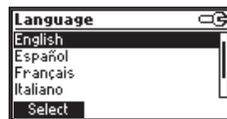


Langue

Appuyez sur la touche **Modifier** pour changer la langue.

Utilisez les touches ▲ ▼ pour sélectionner la langue souhaitée. Appuyez sur **Valider** pour changer la langue.

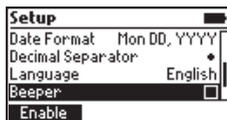
Appuyez sur la touche fonctionnelle pour sélectionner une des 7 langues installées.



Bip

Option : Activer ou Désactiver

Lorsqu'activé, un bip court est émis chaque fois qu'une touche est enfoncée. Un long signal sonore retentit lorsque la touche enfoncée n'est pas active ou qu'une erreur est détectée. Appuyez sur la touche fonctionnelle pour activer/désactiver le signal sonore.

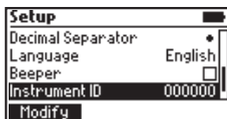


ID de l'instrument

Option : 0 à 999999

Cette option permet d'assigner à l'instrument un numéro d'identification. Appuyez sur la touche **Modifier** pour accéder à l'écran ID de l'instrument.

Utilisez les touches fonctionnelles ou les touches ◀ ▶ pour mettre en surbrillance le digit à modifier. Appuyez sur les touches ▲ ▼ pour entrer la valeur souhaitée. Appuyez sur la touche **Accepter** pour confirmer la valeur ou **ESC** pour revenir au menu configuration sans sauvegarder la nouvelle valeur.



Informations sur l'instrument

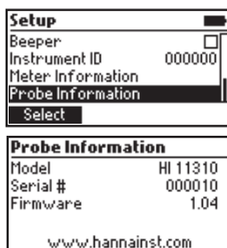
Appuyez sur la touche **Valider** pour voir la référence du modèle, le numéro de série, la version logiciel et la langue sélectionnée. Appuyez sur **ESC** pour revenir au menu configuration.



Informations sur la sonde (mode pH uniquement)

Appuyez sur la touche **Valider** pour voir la référence du modèle, le numéro de série et la version logiciel de la sonde connectée.

Appuyez sur **ESC** pour revenir au menu configuration.



5.3. UTILISER UNE ÉLECTRODE NUMÉRIQUE HANNA

Le HI83300 peut être utilisé pour faire une mesure de pH directe en connectant une électrode numérique Hanna® dotée d'un connecteur jack 3,5 mm TRRS. Pour commencer à prendre des mesures avec la sonde, connectez l'électrode au connecteur jack, marqué "EXT PROBE", situé à l'arrière de l'instrument. Si l'instrument est en "mode photomètre", mettez l'instrument en "mode pH-mètre" en appuyant sur la touche **MODE**.

5.4. SÉLECTION DU MODE

Le HI83300 possède deux modes de fonctionnement : photomètre et pH-mètre.

Le mode photomètre permet la mesure à la demande d'un échantillon dans une cuvette à l'aide du système optique intégré. Les fonctions du photomètre telles que Sélection de la méthode, le Zéro, la Lecture et le Minuteur sont disponibles dans ce mode.

Le mode pH-mètre permet une mesure en continu en utilisant une électrode numérique Hanna connectée au connecteur jack 3,5 mm. Les fonctions du pH-mètre telles que l'étalonnage et les BPL sont disponibles dans ce mode.

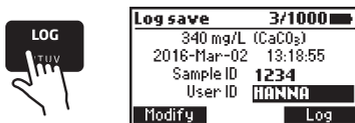
Pour basculer entre le mode photomètre et le mode pH-mètre, utilisez la touche **MODE**.

Note : Le mode actif ne peut pas être modifié si vous vous trouvez dans des menus tels que configuration, rappel de données, méthodes, etc...

5.5 ENREGISTREMENT DES DONNÉES

L'instrument dispose d'une fonction enregistrement des données pour vous aider à garder une trace de toutes vos analyses. Le journal des données peut contenir 1000 mesures individuelles. Il est possible d'enregistrer, d'afficher et de supprimer les données à l'aide des touches **LOG** et **RECALL**.

Stockage des données : Vous ne pouvez stocker qu'une mesure valide. Appuyez sur **LOG** et la dernière mesure valide sera enregistrée avec la date et l'heure.

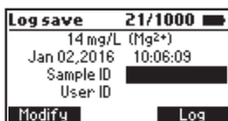


5.6. AJOUTER UN ÉCHANTILLON / UN NOM D'UTILISATEUR À UNE DONNÉE

Un identifiant d'échantillon et un identifiant d'utilisateur peuvent être ajoutés à un enregistrement sauvegardé. Utilisez les touches ▲ ▼ pour mettre en surbrillance l'ID de l'échantillon ou l'ID utilisateur puis appuyez sur **Modifier**.

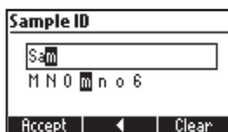
Entrer du texte

L'entrée d'un ID de l'échantillon et de l'ID utilisateur nécessite l'usage du clavier alphanumérique multi-appui.



Entrez un caractère à la fois en appuyant, plusieurs fois, sur la touche assignée au caractère jusqu'à ce que le caractère souhaité soit mis en surbrillance. Pour référence, une liste avec les caractères disponibles pour la touche en cours d'utilisation apparaît en dessous de la boîte texte.

Le caractère sera ajouté après un délai de deux secondes ou dès lors qu'une autre touche est pressée.



Une fois que tous les caractères sont entrés, appuyez sur **Accepter**.

Les fonctions suivantes sont disponibles pendant **entrée de texte** :

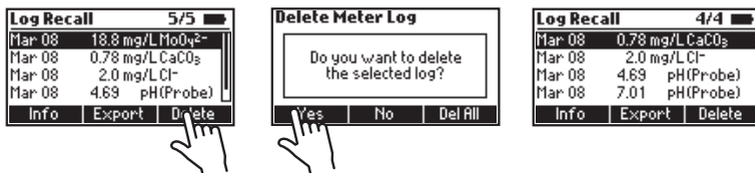
- **Accepter** : Appuyez pour valider le texte affiché.
- **Flèche** : Appuyez pour effacer le dernier caractère.
- **Effacer** : Appuyez pour effacer tous les caractères.



Appuyez pour annuler tous les changements et revenir à l'écran précédent.

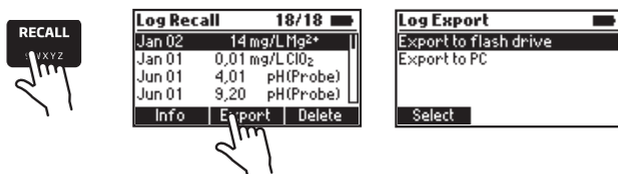
5.7. GESTION DES DONNÉES

Visualiser et effacer : Vous pouvez visualiser, exporter et effacer une donnée en appuyant sur la touche **RECALL**. Utilisez les touches ▲ ▼ pour naviguer dans les enregistrements sauvegardés. Appuyez sur **Info** pour voir les informations additionnelles sur l'enregistrement sélectionné.



Exporter une donnée :

Une donnée enregistrée peut être exportée vers un lecteur flash USB ou vers un PC. Pour accéder à la fonction "exporter une donnée", appuyez sur **Recall** puis **Exporter**.



Utilisez les touches ▲ ▼ pour sélectionner l'emplacement souhaité pour l'exportation. Pour exporter vers un lecteur flash USB, insérez le lecteur flash USB dans le port dédié à l'arrière de l'instrument, celui marqué HOST USB, puis suivez les instructions à l'écran.

Pour exporter vers un PC, connectez l'instrument au PC en utilisant le câble micro-USB fourni. Insérez le câble dans le port dédié à l'arrière de l'instrument, celui-ci est marqué PC PWR. Suivez les instructions à l'écran. Lorsque l'instrument indique "Connecté", utilisez un gestionnaire de dossier (comme Windows Explorer ou Mac Finder) pour déplacer les fichiers de l'instrument vers le PC. L'instrument apparaîtra comme un disque amovible.

Les données enregistrées sont exportées en un fichier contenant tous les enregistrements du photomètre et du pH-mètre. Le nom du fichier est : "HI83300.csv". Le fichier CSV (Comma-Separated Values) peut être ouvert avec un éditeur de texte ou un tableur.

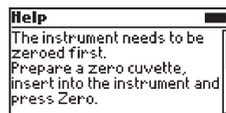
5.8. AIDE CONTEXTUELLE

HI83300 dispose d'un mode aide contextuelle interactif qui assiste l'utilisateur à n'importe quel moment.

Pour y accéder appuyez sur la touche **HELP**.

L'instrument affichera des informations additionnelles en rapport avec l'écran courant. Pour lire toutes les informations disponibles, faites défiler le texte en utilisant les touches ▲ ▼.

Pour sortir du mode aide, appuyez sur la touche **ESC** et l'instrument reviendra à l'écran précédent.

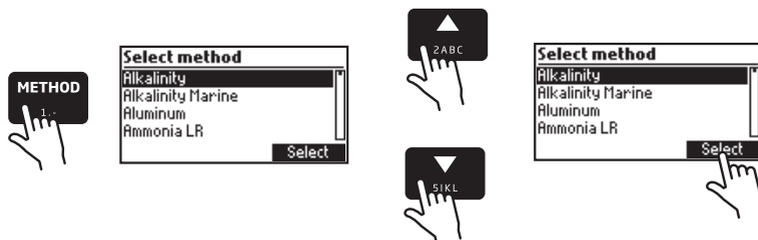


6. MODE PHOTOMÈTRE

6.1. SÉLECTION DE LA MÉTHODE

Pour sélectionner la méthode souhaitée appuyez sur la touche **METHOD**, un écran avec les méthodes disponibles apparaîtra.

Appuyez sur les touches ▲ ▼ pour mettre en surbrillance la méthode souhaitée. Appuyez sur **Valider**.



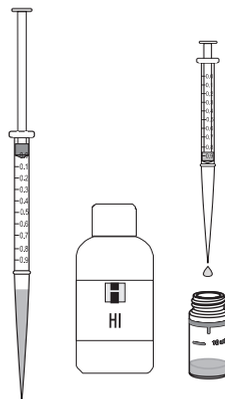
Après que la méthode souhaitée ait été sélectionnée, suivez la procédure décrite au chapitre de la méthode sélectionnée.

Avant de mettre en oeuvre une méthode, lisez attentivement toutes les instructions.

6.2. COLLECTER ET MESURER DES ÉCHANTILLONS ET UTILISER LES RÉACTIFS

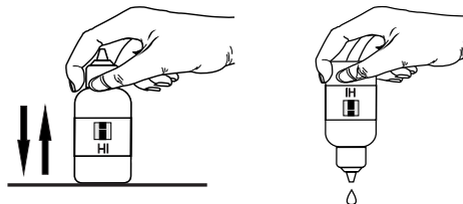
6.2.1. UTILISER CORRECTEMENT UNE SERINGUE

- Poussez totalement le piston dans la seringue et insérez la pointe dans la solution.
- Tirez le piston jusqu'à ce que le bord inférieur du joint soit exactement sur la marque du volume souhaité.
- Sortez la seringue et nettoyez l'extérieur de la pointe de celle-ci, assurez-vous qu'aucune goutte ne soit accrochée à la pointe de la seringue. Puis, en maintenant la seringue à la verticale au-dessus de la cuvette, poussez le piston dans la seringue, le volume souhaité a été ajouté à la cuvette.



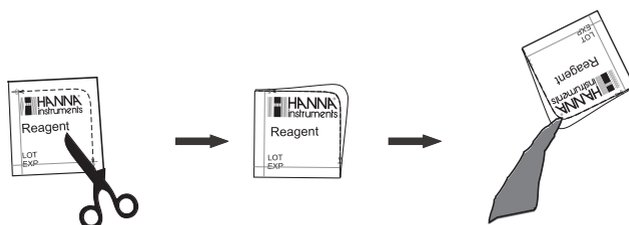
6.2.2. UTILISER CORRECTEMENT UN GOUTTEUR

- Pour des mesures reproductibles, tapotez le flacon plusieurs fois sur une table et nettoyez l'extérieur du goutteur avec un tissu.
- Gardez toujours le flacon en position verticale lors du dosage du réactif.



6.2.3. UTILISER CORRECTEMENT UN SACHET DE RÉACTIF

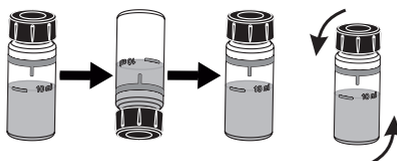
- Utilisez un ciseau pour ouvrir le sachet en découpant selon les pointillés.
- Poussez les bords du sachet pour former un entonnoir.
- Versez le contenu du sachet.



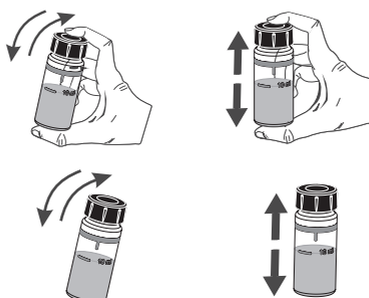
6.3. PRÉPARATION DE LA CUVETTE

Un mélange correct est très important pour la reproductibilité des mesures. La technique de mélange correcte est donnée dans la procédure de chaque méthode.

- Inversez la cuvette deux-trois fois ou pendant un temps spécifié : tenez la cuvette en position verticale. Tourner la cuvette à l'envers et attendez que toute la solution s'écoule du côté du capuchon, puis retournez la cuvette en position verticale initiale et attendez que toute la solution s'écoule au fond de la cuvette. Ceci est une inversion. La vitesse correcte pour cette technique de mélange est de 10-15 inversions complètes en 30 secondes. Cette technique de mélange est indiquée comme "Inversez pour mélanger" et est représentée par l'icône suivante :



- Agitez la cuvette, déplacez la cuvette de haut en bas. Le mouvement peut être délicat ou vigoureux. Cette méthode de mélange est indiquée comme "Agitez délicatement" ou "Agitez vigoureusement" et est représentée par une des icônes suivantes :



Agitez délicatement

Agitez vigoureusement

Pour éviter les éclaboussures de réactifs et obtenir des mesures plus précises, bouchez d'abord la cuvette avec la topette en plastique HDPE  fournie puis vissez le capuchon noir.

Chaque fois que la cuvette est placée dans le support de mesure, elle doit être sèche à l'extérieur et exempte d'empreintes digitales, d'huile ou de saleté. Essuyez-la soigneusement avec [HI731318](#) ou un chiffon non pelucheux avant de l'insérer.

Le fait de secouer la cuvette peut générer des bulles dans l'échantillon, ce qui provoque des lectures plus élevées. Pour obtenir des mesures précises, retirez ces bulles en tapotant doucement sur la cuvette.

Ne laissez pas l'échantillon réagi reposer trop longtemps après l'ajout du réactif. Pour une meilleure précision, respecter les temps indiqués dans chaque méthode.

Il est possible de prendre plusieurs lectures consécutives, mais il est recommandé de faire un nouveau zéro avant chaque échantillon et d'utiliser la même cuvette pour la mise à zéro et la mesure si possible.

Jeter l'échantillon immédiatement après la lecture autrement le verre pourrait se teinter de façon permanente.

Tous les temps de réaction indiqués dans ce manuel sont indiqués pour une température de 25 °C. En général, le temps de réaction doit être augmenté pour des températures inférieures à 20 °C, et diminué pour des températures supérieures à 25 °C (ex. : doublé à 10 °C et divisé par 2 à 30 °C).



Interférence

Dans la section procédure de mesure, les interférences les plus courantes pouvant être présentes dans un échantillon d'eau typique ont été rapportées. Il est possible qu'une application particulière puisse introduire d'autres composés qui interféreront également.

6.5. FONCTIONS MINUTEURS ET MESURES

Chaque méthode nécessite une procédure de préparation, des temps de réaction, des préparations d'échantillons, etc.. différents. Si un minuteur ou des minuteurs sont nécessaires pour une préparation d'échantillon appropriée, la touche **Minuteur** sera disponible.

Pour utiliser un minuteur de temps de réaction, appuyez sur la touche **Minuteur**.

Le minuteur par défaut commencera immédiatement. Pour arrêter et réinitialiser le minuteur, appuyez sur **Stop**.

Si la méthode sélectionnée nécessite plus d'un minuteur, l'instrument sélectionne automatiquement chaque minuteur dans l'ordre approprié. Pour contourner l'ordre par défaut, vous pouvez appuyer sur la touche désirée pour activer un minuteur différent (uniquement lorsque le minuteur actuel est arrêté). Appuyez sur **Continuer** pour démarrer le minuteur actif.

Pour certaines méthodes, le minuteur n'est nécessaire qu'après le **Zéro**. Dans ce cas, le minuteur ne sera disponible qu'une fois le **Zéro** réalisé.

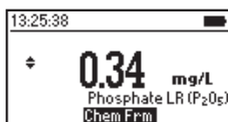
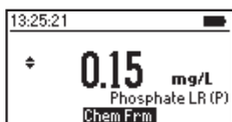
Si la méthode nécessite qu'un **Zéro** ou qu'une **Lecture** soit réalisé après l'expiration

d'un minuteur, l'instrument effectuera automatiquement l'action appropriée. Suivez les instructions de la procédure de la méthode.

Pour effectuer un **Zéro** ou une **Lecture**, insérez la cuvette préparée appropriée, puis appuyez sur la touche **Zéro** ou **Lire**. Une mesure du **Zéro** doit être effectuée avant les mesures de **Lecture**.

6.6. FORMES CHIMIQUES / CONVERSION DE L'UNITÉ

Les facteurs de conversion de la forme chimique/de l'unité sont préprogrammés dans l'instrument et sont spécifiques à la méthode. Pour convertir le résultat affiché dans la forme chimique souhaitée, appuyez sur ▲ ▼ pour accéder à la fonction de deuxième niveau et appuyez ensuite sur la touche **Frm Chim** pour basculer entre les formes chimiques disponibles pour la méthode sélectionnée.



6.7. VALIDATION DE L'INSTRUMENT/CAL CHECK

AVERTISSEMENT : Ne validez pas l'instrument avec des solutions standards autres que les standards CAL Check Hanna®. Pour des résultats de validation précis, effectuez les vérifications à température ambiante (18 à 25 °C).

La validation du **HI83300** implique des mesures d'absorbance des standards certifiés CAL Check Hanna® (voir "Accessoires"). L'écran "CAL Check" guide l'utilisateur pour la mesure de chaque standard CAL Check et applique les corrections à l'étalonnage usine à chaque mesure. Le **HI83300** enregistre les résultats des dernières mesures CAL Check et celles-ci peuvent être visualisées dans l'écran "CAL Check". Comparez ces résultats avec les valeurs imprimées sur le certificat fourni avec chaque kit de Standards CAL Check Hanna®.

Pour effectuer une validation :

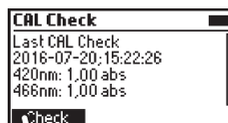
1. Appuyez sur la touche **Setup**.



2. Sélectionnez **CAL Check**, puis appuyez sur **Vérifier**.



3. Suivez les indications à l'écran. L'instrument demandera de mesurer chaque cuvette fournie dans le kit Standards CAL Check Hanna®. Pour annuler la procédure à tout moment, appuyez sur la touche **ESC**.



4. Appuyez sur **ESC** pour revenir au menu Configuration.



6.8. MESURE DE L'ABSORBANCE

Des mesures d'absorbance brute peuvent être effectuées sur le **HI83300** à des fins personnelles ou de diagnostic. Par exemple, vous pouvez surveiller la stabilité d'un blanc de réactif en mesurant occasionnellement son absorbance par rapport à l'eau déminéralisée.

Pour mesurer l'absorbance brute d'un échantillon préparé :

1. Activer le "Mode Photomètre" si nécessaire en appuyant sur la touche **MODE**.
2. Appuyez sur la touche **METHOD**.



3. Mettez en surbrillance la méthode d'absorbance appropriée (en fonction de la longueur d'onde à utiliser), puis appuyez sur **Valider**. Les méthodes d'absorption sont situées au bas de la liste des méthodes.
4. Préparez la cuvette d'échantillon selon la méthode.
5. Insérez une cuvette remplie d'eau déminéralisée, puis appuyez sur **Zéro**.
6. Insérez la cuvette d'échantillon préparée, puis appuyez sur **Lire**.

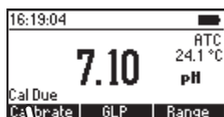
AVERTISSEMENT : N'utilisez jamais les méthodes absorbance pour la validation à l'aide des cuvettes CAL Check Hanna®. Les corrections à l'étalonnage usine pour les cuvettes CAL Check sont appliquées en mode CAL Check uniquement!

7. MODE pH-MÈTRE

7.1. ÉTALONNAGE DU pH

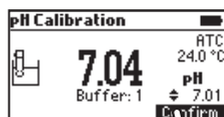
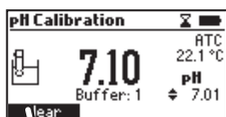
Appuyez sur **MODE** pour entrer en mode de mesure pH/mV.

Appuyez sur **Étalonner** pour accéder aux fonctions d'étalonnage de l'électrode.



Mode étalonnage

Lorsque vous êtes en mode étalonnage, l'afficheur indiquera la valeur actuelle de la lecture pH, la lecture actuelle de la température, la valeur du tampon actuellement sélectionnée et le numéro du tampon ("Tampon : 1" pour le 1^{er} tampon, "Tampon : 2" pour le 2^{ème} tampon).



Les fonctions suivantes sont disponibles en mode étalonnage pH :

- **Effacer** : Appuyez pour effacer l'étalonnage actuel de la sonde.
- **Valider** : Appuyez pour valider le point d'étalonnage en cours. Uniquement disponible si la mesure est stable et dans les limites pour le tampon sélectionné.



Appuyez pour naviguer dans la liste des tampons disponibles : 4,01; 6,86; 7,01; 9,18 et 10,01.



Appuyez pour sortir de l'étalonnage et revenir en mode mesure du pH.

Préparation

Versez de petites quantités de solutions tampons dans des bechers propres. Si possible, utilisez des bechers en plastique pour minimiser les interférences électromagnétiques. Pour un étalonnage précis et pour minimiser la contamination croisée, utilisez deux bechers pour chaque solution tampon : un pour le rinçage de l'électrode et un pour l'étalonnage. Si vous mesurez dans la gamme acide, utilisez pH 7,01 ou 6,86 comme premier tampon et pH 4,01 comme deuxième tampon. Si vous mesurez dans la gamme alcaline, utilisez pH 7,01 ou 6,86 comme premier tampon et pH 10,01 ou 9,18 comme deuxième tampon.

Procédure

L'étalonnage peut être réalisé en utilisant un ou deux tampons d'étalonnage. Pour des mesures plus précises, un étalonnage en deux points est recommandé.

Immergez l'électrode de pH sur environ 3 cm dans une solution tampon et mélangez doucement. À partir de l'écran Mesure du pH, appuyez sur la touche **Étalonner** pour commencer la procédure d'étalonnage.

Lorsque la lecture est stable et proche de la solution tampon sélectionnée, la touche **Valider** devient disponible. Appuyez sur **Valider** pour accepter et enregistrer le point d'étalonnage.

L'instrument demandera alors la deuxième solution tampon ("Tampon : 2"). Pour utiliser uniquement un étalonnage en un point, appuyez sur **ESC** pour quitter le mode étalonnage à ce moment. L'instrument stocke les informations d'étalonnage dans la sonde et retourne en mode Mesure. Pour continuer l'étalonnage avec un second tampon, rincez et trempez l'électrode de pH sur environ 3 cm dans la deuxième solution tampon et mélangez doucement. Si nécessaire, appuyez sur les touches **▲** ou **▼** pour sélectionner une valeur de tampon différente.

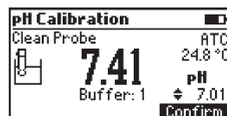
Lorsque la lecture est stable et proche de la solution tampon sélectionnée, la touche **Valider** devient disponible. Appuyez sur **Valider** pour accepter et enregistrer le deuxième point d'étalonnage.

L'instrument stocke les informations d'étalonnage en deux points dans la sonde et retourne en mode Mesure. La liste des tampons étalonnés s'affiche en bas de l'écran.

7.2. MESSAGES LORS DE L'ÉTALONNAGE pH

Nettoyez la sonde :

Le message "Nettoyez la sonde" indique une mauvaise performance de l'électrode (décalage par rapport à la plage acceptée ou pente inférieure à la limite inférieure admise). Souvent, le nettoyage de la sonde améliore la réponse de l'électrode pH. Pour plus de détails, voir Conditionnement et entretien des électrodes pH. Répétez l'étalonnage après le nettoyage.



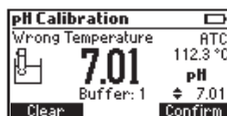
Vérif. sonde & tampon

Le message "Vérif. sonde & tampon" s'affiche quand il y a une grande différence entre la mesure du pH et la valeur tampon sélectionnée, ou que la pente de l'électrode est en dehors de la limite de pente acceptée. Vous devriez vérifier votre sonde et confirmer la sélection correcte du tampon. Le nettoyage peut également améliorer cette réponse.



Mauvaise température

La température du tampon est trop haute pour la valeur du tampon sélectionnée.



7.3. MESURE DU pH

Le **HI83300** peut être utilisé pour effectuer des mesures de pH directes en connectant une électrode de pH numérique Hanna® au connecteur jack 3,5 mm. Pour commencer à mesurer avec la sonde, connectez l'électrode au connecteur jack 3,5 mm, situé à l'arrière de l'appareil, marqué EXT PROBE. Si l'instrument est en "Mode Photomètre", passez l'instrument en "Mode pH-mètre" en appuyant sur la touche **MODE**.

En effectuant des mesures de pH avec la sonde, les fonctions suivantes sont disponibles :

- **Étalonner** : Appuyez pour accéder aux fonctions d'étalonnage de l'électrode.
- **BPL** : Appuyez pour consulter les dernières informations d'étalonnage, y compris la date et l'heure, les tampons utilisés, la pente et l'offset.
- **Gamme** : Appuyez pour alterner entre les unités "pH" et "mV".

MODE 9 DEF	Appuyez pour passer en mode Photomètre.
SETUP 7 PQRS	Appuyez pour accéder au menu configuration.
LOG 8 TUV	Appuyez pour enregistrer la mesure courante.
RECALL 9 WXYZ	Appuyez pour visualiser l'historique des enregistrements.
HELP 0.()	Appuyez pour voir les informations de l'aide contextuelle.

Pour une grande précision, il est recommandé d'étalonner votre électrode fréquemment. Les électrodes de pH doivent être réétalonnées au moins une fois par semaine, mais un étalonnage quotidien est recommandé. Toujours étalonner l'instrument après avoir fait un nettoyage de l'électrode. Voir page 24 pour plus d'informations sur l'étalonnage du pH.

Pour mesurer le pH :

- Retirez le capuchon de protection et rincez l'électrode avec de l'eau.
- Prélevez un échantillon dans un becher propre et sec.
- De préférence, rincez l'électrode avec une petite quantité d'échantillon. Jetez le rinçage.
- Immergez l'extrémité de l'électrode sur environ 3 cm dans l'échantillon à tester et mélangez délicatement l'échantillon. Assurez-vous que la jonction de l'électrode soit complètement immergée.
- Attendez que l'électrode se stabilise dans l'échantillon. Lorsque le symbole ⏱ disparaît, votre lecture est stable.

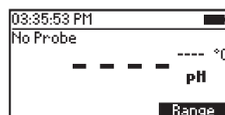
Si des mesures sont effectuées successivement dans différents échantillons, il est recommandé de rincer soigneusement les électrodes avec de l'eau déionisée ou distillée, puis avec une partie de l'échantillon suivant pour éviter une contamination croisée.

Les mesures de pH sont affectées par la température. Les électrodes de pH numériques Hanna® comprennent un capteur de température intégré et calculent automatiquement les valeurs de pH corrigées. La température mesurée est affichée à l'écran avec les mesures de pH.

7.4. MESSAGES/AVERTISSEMENTS LORS DES MESURES DE pH

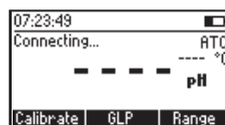
Pas de sonde :

Aucune sonde n'est connectée ou la sonde est cassée.



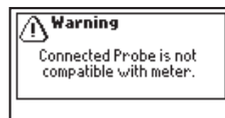
Connexion :

L'instrument a détecté une sonde et est en train de lire la configuration de la sonde et ses informations d'étalonnage.



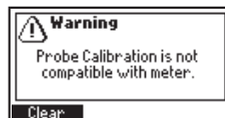
Sonde incompatible :

La sonde connectée n'est pas compatible avec l'instrument.



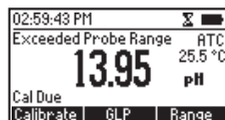
Étalonnage incompatible :

L'étalonnage actuelle de la sonde n'est pas compatible avec cet instrument. L'étalonnage doit être effacé pour utiliser cette sonde.



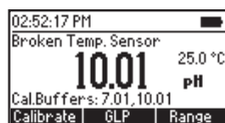
Dépasse la gamme :

La mesure de pH et/ou de température dépasse les spécifications de la sonde. La valeur de la mesure affectée sera clignotante.



Capteur de température cassé :

Le capteur de température intégré à la sonde est cassé. La compensation de la température reviendra à une valeur fixe de 25 °C.



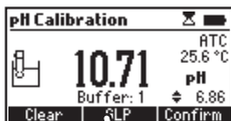
Faire étalonnage

La sonde n'a pas d'étalonnage. Voir la section Étalonnage de la sonde.



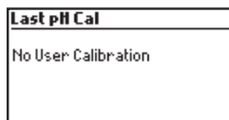
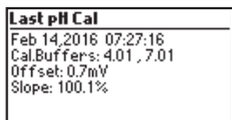
7.5. BPL pH

Les bonnes pratiques de laboratoire (BPL) désignent une fonction de contrôle de la qualité utilisée pour assurer l'uniformité et la cohérence des étalonnages et des mesures des capteurs. Pour afficher les informations BPL, appuyez sur la touche **BPL** dans l'écran Mesure avec la sonde.



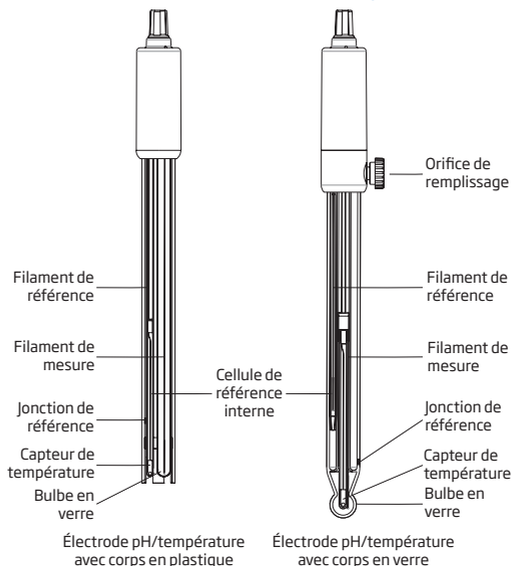
L'écran BPL pH affiche les informations suivantes concernant le dernier étalonnage du pH :

- Date et heure du dernier étalonnage
- Liste des tampons utilisés lors du dernier étalonnage
- Pente et offset calculés



- Appuyez sur **ESC** pour revenir au mode mesure.

7.6. CONDITIONNEMENT ET ENTRETIEN DE L'ÉLECTRODE pH



Ôtez le capuchon de protection de l'électrode pH.

NE SOYEZ PAS ALARMÉ, SI VOUS CONSTATEZ UN DÉPÔT DE SELS SUR L'ÉLECTRODE.

Ceci est normal avec les électrodes pH. Pour ôter les dépôts de sels, rincez l'électrode à l'eau claire.

Durant le transport, des bulles d'air peuvent se former dans le corps en verre de l'électrode, affectant ainsi les mesures. Ces bulles d'air peuvent être retirées en agitant l'électrode comme un thermomètre médical. Si l'électrode ou la jonction sont sèches, hydratez l'électrode dans une solution de conservation [HI70300](#) ou [HI80300](#) pendant une heure minimum.

Pour les électrodes à remplissage :

Si le niveau de la solution de remplissage (électrolyte) est en-dessous de l'orifice de remplissage de plus de 2,5 cm, faites l'appoint avec la solution électrolyte 3,5 M KCl [HI7082](#) ou [HI8082](#) pour les électrodes à double jonction.

Dévissez le bouchon de l'orifice de remplissage lors des mesures. Cela permettra un écoulement de l'électrolyte.

Mesure

Rincez l'électrode à l'eau déminéralisée. Plongez le bout de l'électrode sur environ 3 cm dans l'échantillon à mesurer et agitez quelques secondes. Pour un temps de réponse rapide et éviter les contaminations croisées des échantillons, rincez le bout de l'électrode avec une petite quantité de l'échantillon à mesurer avant de procéder à la mesure.

Procédure de stockage

Pour éviter le colmatage et assurer un temps de réponse rapide, le bulbe de verre et la jonction doivent être maintenus humides.

Remplissez le capuchon de protection avec quelques gouttes de solution de conservation ([HI70300](#) ou [HI80300](#)) ou à défaut, de solution de remplissage ([HI7082](#) ou [HI8082](#) pour les électrodes à double jonction).

Suivez la procédure de préparation avant de procéder aux mesures.

Note : NE STOCKEZ JAMAIS L'ÉLECTRODE DANS DE L'EAU DÉMINÉRALISÉE !

Maintenance périodique

Inspectez l'électrode et le câble. Le câble de la sonde doit être intact et ne doit pas présenter de points de perçement. L'électrode ne doit pas présenter de fissures sur le corps ou le bulbe en verre. Dans le cas contraire, remplacez l'électrode. Rincez les dépôts de sels à l'eau claire.

Pour les électrodes à remplissage, utilisez de l'électrolyte frais ([HI7082](#) ou [HI8082](#) pour les électrodes à double jonction). Laissez l'électrode à la verticale pendant une heure.

Suivez la procédure de conservation ci-dessus.

Procédure de nettoyage

Utilisez les messages de diagnostics pour vous aider dans le dépannage de l'électrode. Plusieurs solutions de nettoyage sont disponibles.

- Usage général - trempez l'électrode dans la solution de nettoyage pour usage général [HI7061](#) ou [HI8061](#) pendant environ 1/2 heure.

- Protéines - trempez l'électrode dans la solution de nettoyage des protéines [HI7073](#) ou [HI8073](#) pendant 15 min.
- Inorganique - trempez l'électrode dans la solution de nettoyage [HI7074](#) pendant 15 min.
- Huile/graisse - rincez l'électrode dans la solution de nettoyage [HI7077](#) ou [HI8077](#).

Note : après avoir effectuée l'une des procédures de nettoyage, rincez l'électrode à l'eau déminéralisée. Remplissez l'électrode avec de l'électrolyte frais (inutile pour les électrodes à gel) puis laissez tremper l'électrode dans la solution de conservation [HI70300](#) ou [HI80300](#) pendant au moins une heure avant la prise de mesure.

[Incidence de la température sur le verre sensible au pH](#)

Respectez la plage de température supportée par les électrodes. Leur durée de vie dépend de la température à laquelle elles sont utilisées. À des températures élevées, leur durée de vie est considérablement réduite.

8. PROCÉDURES DE LA MÉTHODE

8.1. ALCALINITÉ

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 500 mg/L (CaCO ₃)
Résolution	1 mg/L
Précision	±5 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 610 nm
Méthode	Colorimétrique

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

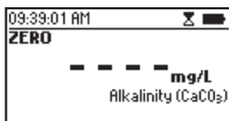
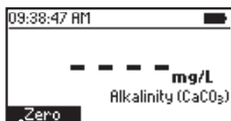
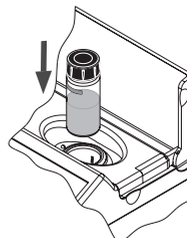
Code	Description	Quantité
HI775S	Réactif alcalinité	1 mL
HI93755-53	Réactif d'élimination du chlore	1 goutte

KIT DE RÉACTIFS

HI 775-26 Réactifs pour 25 tests
Pour les autres accessoires voir page 203

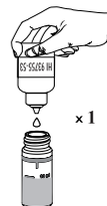
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Alcalinité** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

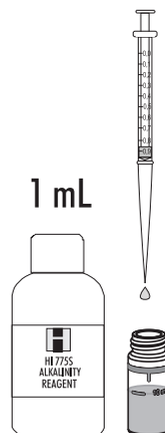


- Retirez la cuvette.

Note : Le chlore présent dans l'échantillon interfère avec la lecture. Pour éliminer l'interférence du chlore, ajoutez une goutte de Réactif d'élimination du chlore HI93755-53 à l'échantillon n'ayant pas réagi.



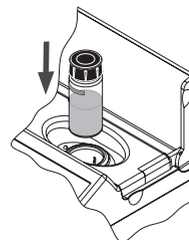
- Ajoutez 1 mL de réactif alcalinité HI7755 à l'échantillon en utilisant la seringue 1 mL.



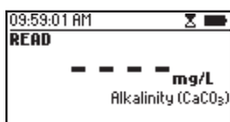
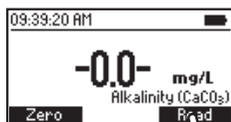
- Replacez le capuchon et inversez 5 fois.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche Lire pour commencer la mesure. L'instrument affiche le résultat en mg/L de carbonate de calcium (CaCO_3).



8.2. ALCALINITÉ, EAU DE MER

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 300 mg/L (CaCO ₃)
Résolution	1 mg/L
Précision	±5 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 610 nm
Méthode	Colorimétrique

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI755S	Réactif alcalinité	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

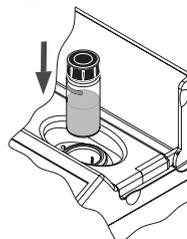
HI 755-26 Réactifs pour 25 tests
 Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

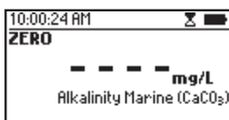
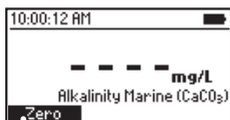
- Sélectionnez la méthode [Alcalinité, eau de mer](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

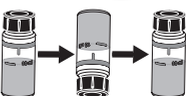


- Retirez la cuvette.

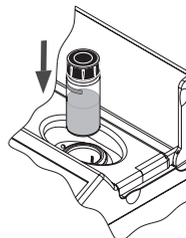
- Ajoutez 1 mL de réactif alcalinité HI7555 à l'échantillon en utilisant la seringue 1mL.



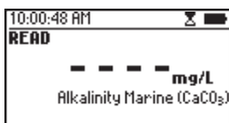
- Replacez le capuchon et inversez délicatement 5 fois.



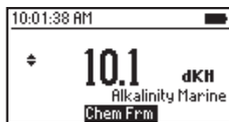
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche Lire pour commencer la mesure. L'instrument affiche le résultat en mg/L de carbonate de calcium (CaCO_3).



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche Frm Chim pour convertir le résultat en degré KH (dKH).



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

8.3. ALUMINIUM

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 1,00 mg/L (Al ³⁺)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,04 mg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode aluminon.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93712A-0	Réactif A aluminium	1 sachet
HI93712B-0	Réactif B aluminium	1 sachet
HI93712C-0	Réactif C aluminium	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93712-01 Réactifs pour 100 tests

HI93712-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Aluminium** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez un becher gradué avec 50 mL de l'échantillon.



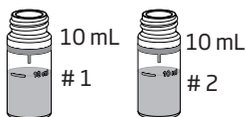
- Ajoutez un sachet de réactif A aluminium **HI93712A-0** et mélangez jusqu'à dissolution complète de la poudre.



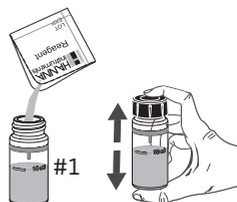
- Ajoutez un sachet de réactif B aluminium **HI93712B-0** et mélangez jusqu'à dissolution complète de la poudre.



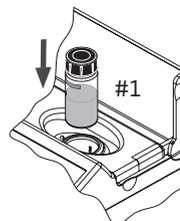
- Remplissez deux cuvettes avec 10 mL (jusqu'à la marque) de la solution préparée.



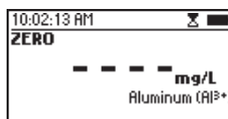
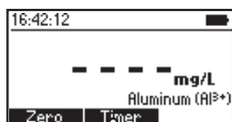
- Ajoutez un sachet de réactif C aluminium **HI93712C-0** à une cuvette (#1). Remplacez le capuchon et mélangez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre. Ceci est le blanc.



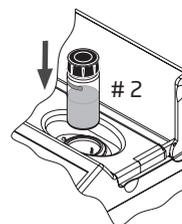
- Placez la première cuvette (#1) dans le support et fermez le couvercle.



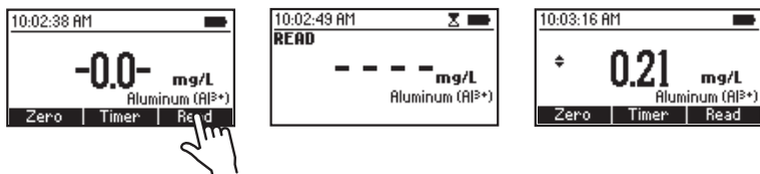
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 15 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



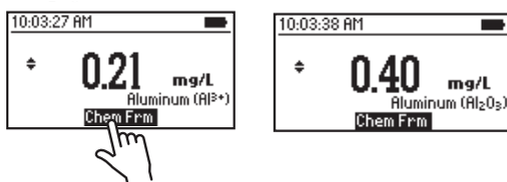
- Retirez le blanc et insérez la seconde cuvette (#2) dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Lire** pour commencer la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L d'aluminium (Al^{3+})**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L d'oxyde d'aluminium (Al_2O_3)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Fer au-dessus de 20 mg/L.

Alcalinité au-dessus de 1000 mg/L.

Phosphate au-dessus de 50 mg/L.

Il ne doit pas y avoir de fluorure.

8.4. AMMONIAQUE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 3,00 mg/L (NH ₃ -N)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,04 mg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 420 nm
Méthode	Adaptation de la méthode "ASTM Manual of Water and Environmental Technology", méthode Nessler D1426.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93700A-0	Réactif A ammoniacque GB	4 gouttes
HI93700B-0	Réactif B ammoniacque GB	4 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93700-01	Réactifs pour 100 tests
HI93700-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

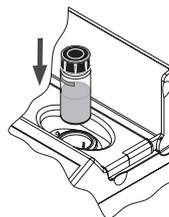
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Ammoniacque GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

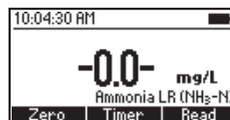
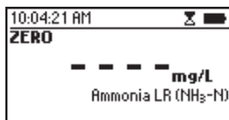
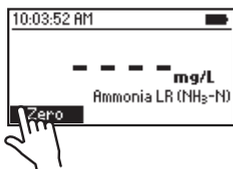
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

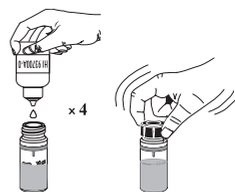


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

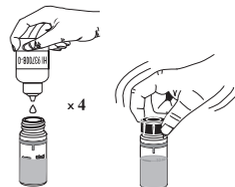


- Retirez la cuvette.

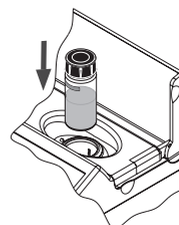
- Ajoutez 4 gouttes de réactif A ammoniacque GB HI93700A-0. Remplacez le capuchon et mélangez la solution.



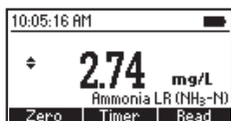
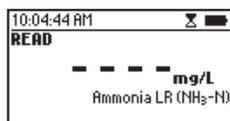
- Ajoutez 4 gouttes de réactif B ammoniacque GB HI93700B-0. Remplacez le capuchon et mélangez la solution.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

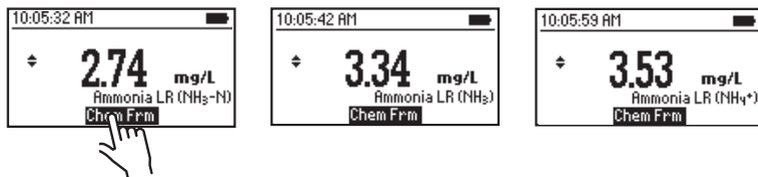


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le minuteur est terminé l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L d'azote ammoniacal (NH₃-N)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **FrmChim** pour convertir le résultat en mg/L d'ammoniaque (NH_3) et en ammonium (NH_4^+).



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Acétone

Alcools

Aldéhydes

Glycine

Dureté au-dessus de 1 g/L

Fer

Chloramines organiques

Sulfure

Diverses amines aliphatiques et aromatiques.

8.5. AMMONIAQUE, GAMME MOYENNE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 10,00 mg/L (NH ₃ -N)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,05 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 420 nm
Méthode	Adaptation de la méthode "ASTM Manual of Water and Environmental Technology", méthode Nessler D1426.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93715A-0	Réactif A ammoniacque GM	4 gouttes
HI93715B-0	Réactif B ammoniacque GM	4 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93715-01	Réactifs pour 100 tests
HI93715-03	Réactifs pour 300 tests

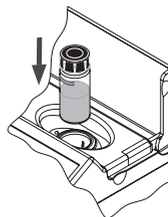
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

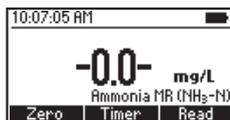
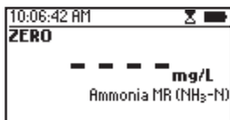
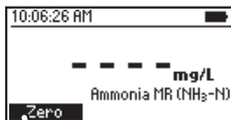
- Sélectionnez la méthode **Ammoniacque GM** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

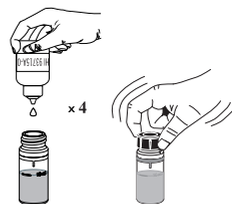


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

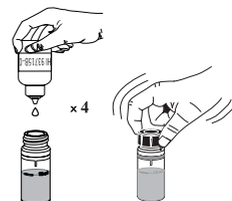


- Retirez la cuvette.

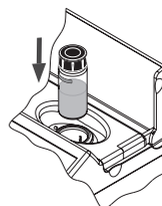
- Ajoutez 4 gouttes de réactif A ammoniacque GM HI93715A-0. Replacez le capuchon et mélangez la solution.



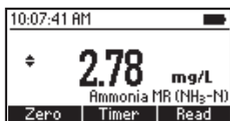
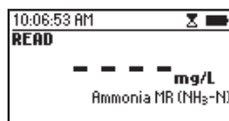
- Ajoutez 4 gouttes de réactif B ammoniacque GM HI93715B-0. Replacez le capuchon et mélangez la solution.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

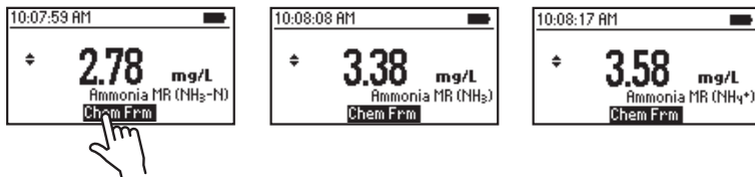


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le minuteur est terminé l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L d'azote ammoniacal (NH₃-N)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **FrmChim** pour convertir le résultat en **mg/L d'ammoniaque (NH_3)** et en **ammonium (NH_4^+)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

- Acétone
- Alcools
- Aldéhydes
- Glycine
- Dureté au-dessus de 1 g/L
- Fer
- Chloramines organiques
- Sulfure
- Diverses amines aliphatiques et aromatiques.

8.6. AMMONIAQUE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 100,0 mg/L (NH ₃ -N)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	±0,5 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 420 nm
Méthode	Adaptation de la méthode "ASTM Manual of Water and Environmental Technology", méthode Nessler D1426.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93733A-0	Réactif A ammoniacque GH	4 gouttes
HI93733B-0	Réactif B ammoniacque GH	9 mL

KIT DE RÉACTIFS

HI93733-01	Réactifs pour 100 tests
HI93733-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

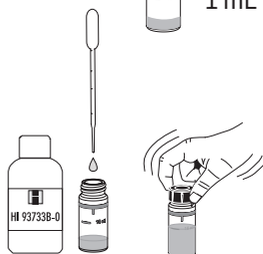
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode [Ammoniacque GH](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

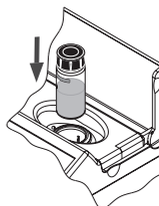
- Ajoutez 1 mL de l'échantillon dans la cuvette en utilisant la seringue 1 mL.



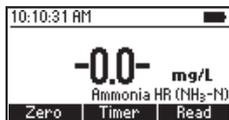
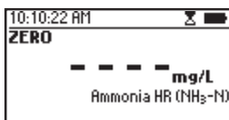
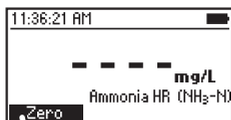
- Utilisez la pipette pour remplir la cuvette jusqu'à la marque 10 mL avec le réactif B ammoniacque GH [HI93733B-0](#). Remplacez le capuchon et mélangez la solution.



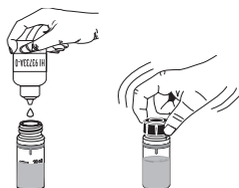
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



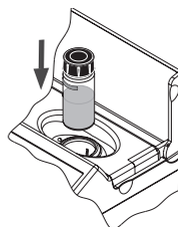
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



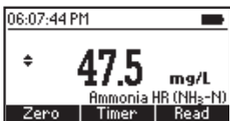
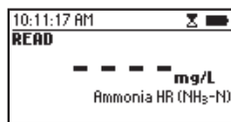
- Retirez la cuvette.
- Ajoutez 4 gouttes de réactif A ammoniacale GH H193733A-0. Remplacez le capuchon et mélangez la solution.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

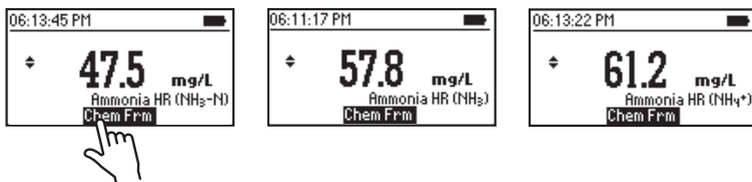


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le minuteur est terminé l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L d'azote ammoniacal (NH₃-N)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **FrmChim** pour convertir le résultat en mg/L d'ammoniaque (NH_3) et en ammonium (NH_4^+).



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

- Acétone
- Alcools
- Aldéhydes
- Glycine
- Dureté au-dessus de 1 g/L
- Fer
- Chloramines organiques
- Sulfure
- Diverses amines aliphatiques et aromatiques.

8.7. BROME

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 8,00 mg/L (Br ₂)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,08 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition, méthode DPD.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93716-0	Réactif brome	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93716-01	Réactifs pour 100 tests
HI93716-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

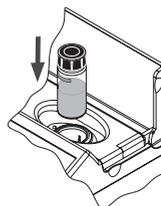
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Brome** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

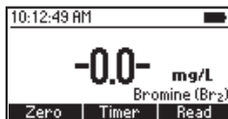
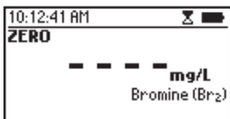
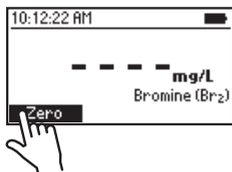
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

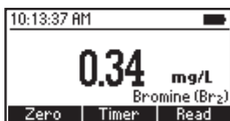
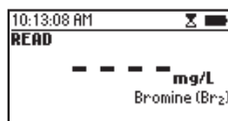
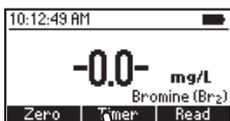


- Retirez la cuvette.

- Ajoutez un sachet de réactif brome HI93716-0. Remplacez le capuchon et mélangez délicatement pendant 20 secondes pour dissoudre une grande partie de la poudre.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minutes et 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le minuteur est terminé l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de brome (Br₂)**.



INTERFÉRENCES

Les interférences peuvent être causées par : le chlore, l'iode, l'ozone, les formes oxydées de chrome et de manganèse.

En cas d'eau avec une dureté supérieure à 500 mg/L de CaCO₃, agiter l'échantillon pendant environ 1 minute après l'ajout du réactif.

Dans le cas d'eau dont l'alcalinité est supérieure à 300 mg/L de CaCO₃ ou d'acidité supérieure à 150 mg/L de CaCO₃, la couleur de l'échantillon peut ne se développer que partiellement ou disparaître rapidement. Pour résoudre ce problème, neutraliser l'échantillon avec du HCl dilué ou du NaOH.

8.8. CALCIUM

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 400 mg/L (Ca ²⁺)
Résolution	1 mg/L
Précision	±10 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Oxalate.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
-	Réactif tampon	4 gouttes
HI93752A-Ca	Réactif A calcium	7 mL
HI93752B-Ca	Réactif B calcium	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

HI937521-01	Réactifs pour 50 tests
HI937521-03	Réactifs pour 150 tests

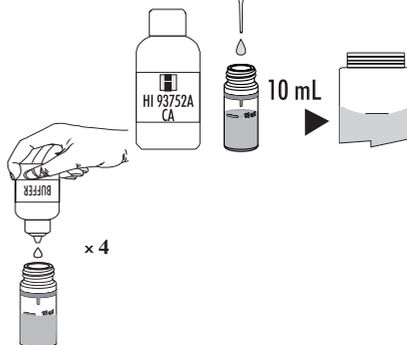
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Calcium** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Ajoutez 3 mL de l'échantillon à la cuvette en utilisant la seringue 5 mL.

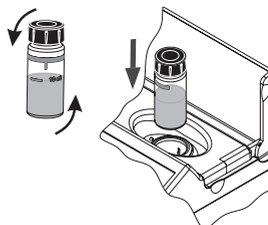


- Utilisez la pipette pour remplir la cuvette jusqu'à la marque 10 mL avec le réactif A calcium HI93752A-Ca.

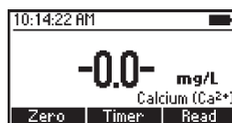
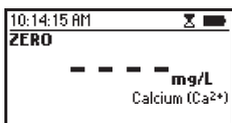
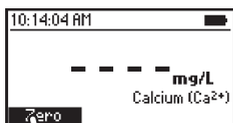


- Ajoutez 4 gouttes de Buffer Reagent (réactif tampon).

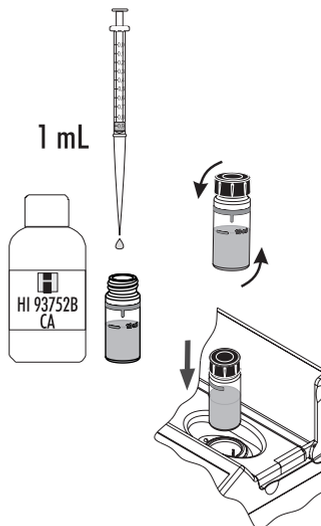
- Remplacez le capuchon et inversez plusieurs fois pour mélanger.



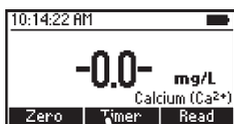
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



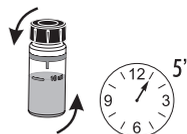
- Retirez la cuvette.
- Ajoutez 1 mL de réactif B calcium **HI 93752B-Ca** à l'échantillon, en utilisant la seringue 1 mL. Inversez la cuvette 10 fois pour mélanger (environ 15 secondes).



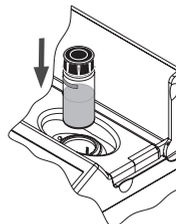
- Remettez la cuvette dans l'instrument.
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 5 minutes.



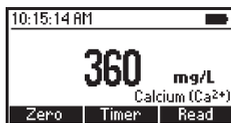
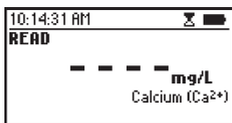
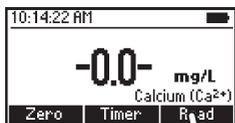
- Après avoir attendu 5 minutes, inversez de nouveau la cuvette 10 fois pour mélanger (environ 15 secondes).



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L de calcium (Ca^{2+}).



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Acidité (CaCO_3) au-dessus de 1000 mg/L

Alcalinité (CaCO_3) au-dessus de 1000 mg/L

Magnésium (Mg^{2+}) au-dessus de 400 mg/L

8.9. CALCIUM, EAU DE MER

SPÉCIFICATIONS

Gamme	200 à 600 mg/L (Ca ²⁺)
Résolution	1 mg/L
Précision	±6% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 610 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Zincon.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

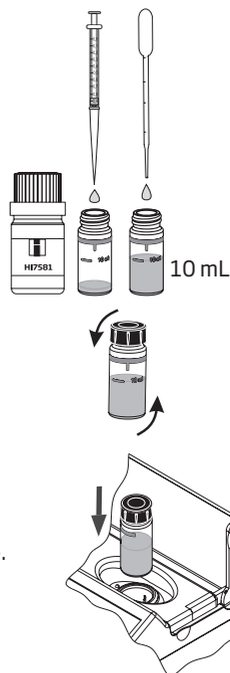
Code	Description	Quantité
HI7581	Réactif A calcium	1 mL
HI7582	Réactif B calcium	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI758-26 Réactifs pour 25 tests
 Pour les autres accessoires voir page 203

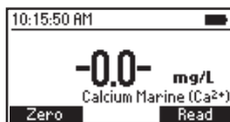
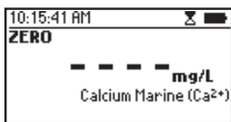
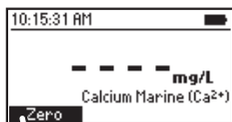
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode [Calcium eau de mer](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Ajoutez 1 mL de réactif A calcium [HI7581](#) à la cuvette en utilisant la seringue 1 mL.
- Utilisez la pipette pour remplir la cuvette jusqu'à la marque 10 mL avec de l'eau déionisée et remplacez le capuchon. Inversez 3-5 fois pour mélanger.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



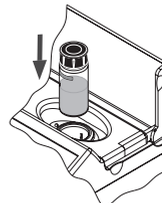
- Retirez la cuvette.
- Utilisez la minipipette pour ajouter 0,1 mL d'échantillon à la cuvette.



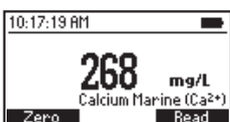
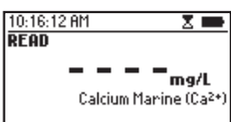
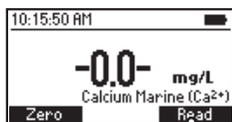
- Ajoutez un sachet de réactif B calcium **HI7582**. Remplacez le capuchon et agitez vigoureusement pendant 15 secondes jusqu'à dissolution complète de la poudre. Attendez que les bulles d'air se dissipent, environ 15 secondes, avant de faire la mesure.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de calcium (Ca²⁺)**.



8.10. CHLORURE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 20,0 mg/L (Cl ⁻)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	±0,5 mg/L ±6% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode au thiocyanate de mercure (II).

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93753A-0	Réactif A chlorure	1 mL
HI93753B-0	Réactif B chlorure	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

HI93753-01 Réactifs pour 100 tests

HI93753-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Chlorure** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez une cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déionisée.



- Remplissez une autre cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.

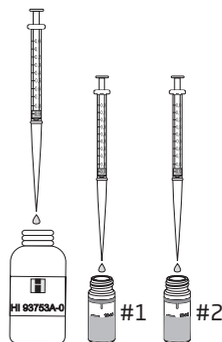


Notes :

- Pour les échantillons à faible concentration en ions chlorure, rincez la cuvette quelques fois avec l'échantillon avant de la remplir avec 10 mL d'échantillon.

- Pour obtenir les résultats les plus précis, utilisez deux pipettes graduées pour ajouter exactement 10 mL d'eau déionisée et 10 mL d'échantillon dans les cuvettes.

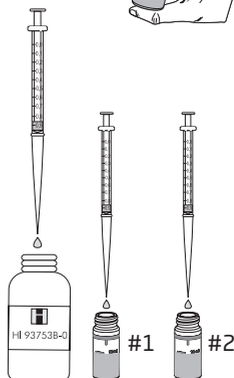
- Ajoutez 0,5 mL du réactif A chlorure **HI93753A-0** à chaque cuvette en utilisant la seringue 1 mL.



- Replacez les capuchons et mélangez chaque cuvette en les inversant pendant environ 30 secondes.



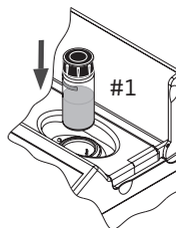
- Ajoutez 0,5 mL du réactif B chlorure **HI93753B-0** à chaque cuvette en utilisant la seringue 1 mL.



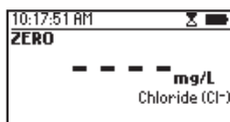
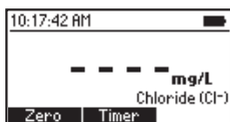
- Replacez les capuchons et mélangez chaque cuvette en les inversant pendant environ 30 secondes.



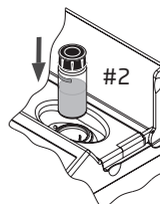
- Placez la cuvette avec l'eau déionisée (#1) dans le support et fermez le couvercle.



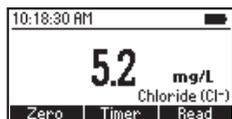
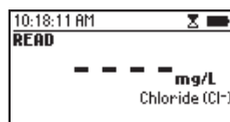
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 2 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette.
- Insérez l'autre cuvette (#2) avec l'échantillon réagi dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire**. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlorure (Cl⁻)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Pour les échantillons alcalins, neutraliser avant d'ajouter les réactifs. Le pH de l'échantillon après ajout des réactifs doit être d'environ 2.

Les échantillons très colorés provoqueront des interférences et, par conséquent, ils doivent être traités adéquatement avant d'effectuer le test. Les matières en suspension, si trop nombreuses, doivent être éliminées par filtration au préalable.

8.11. DIOXYDE DE CHLORE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,00 mg/L (ClO_2)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	$\pm 0,10$ mg/L $\pm 5\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode rouge de chlorophénol.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93738A-0	Réactif A dioxyde de chlore	1 mL
HI93738B-0	Réactif B dioxyde de chlore	1 sachet
HI93738C-0	Réactif C dioxyde de chlore	1 mL
HI93738D-0	Réactif D dioxyde de chlore	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

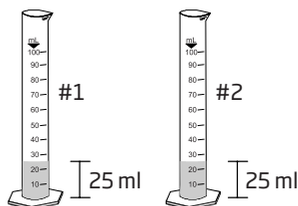
HI93738-01 Réactifs pour 100 tests

HI93738-03 Réactifs pour 300 tests

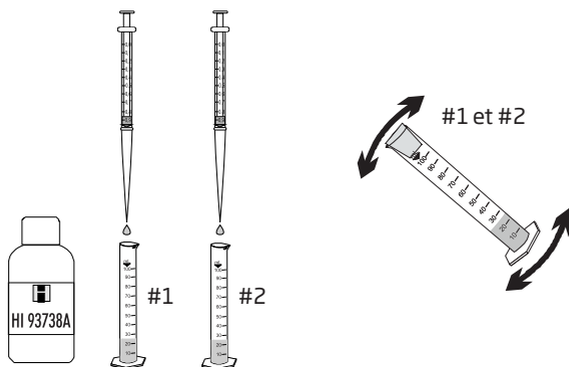
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

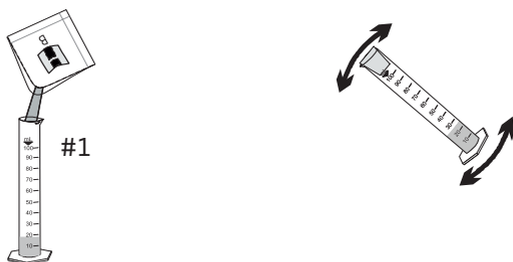
- Sélectionnez la méthode **Dioxyde de chlore** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Remplissez deux cylindres de mélange gradués (#1 et #2) jusqu'à la marque 25 mL avec l'échantillon.



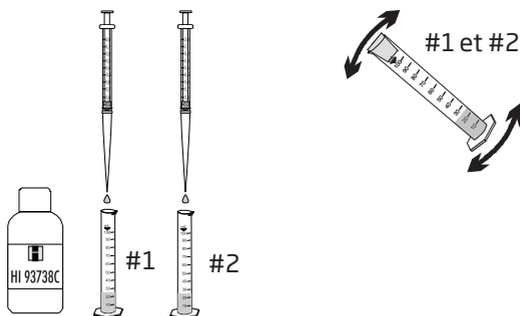
- Ajoutez 0,5 mL de réactif A dioxyde de chlore **HI93738A-0** dans chaque cylindre (#1 et #2), en utilisant la seringue 1 mL, mettez le bouchon et inversez-les quelques fois pour les mélanger.



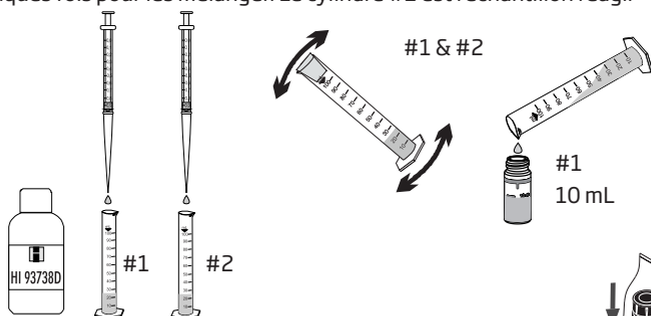
- Ajoutez un sachet de réactif B dioxyde de chlore [HI93738B-0](#) dans un des cylindres (#1), mettez le bouchon et inversez quelques fois jusqu'à dissolution totale de la poudre. Ceci est le blanc.



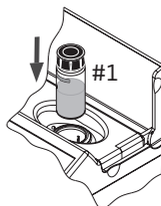
- Ajoutez 0,5 mL de réactif C dioxyde de chlore [HI93738C-0](#) dans chaque cylindre (#1 et #2), en utilisant la seringue 1 mL, mettez le bouchon et inversez-les quelques fois pour les mélanger.



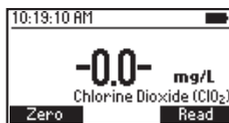
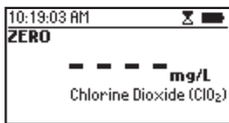
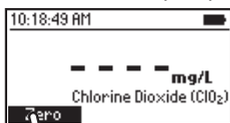
- Ajoutez 0,5 mL de réactif D dioxyde de chlore [HI93738D-0](#) dans chaque cylindre (#1 et #2), en utilisant la seringue 1 mL, mettez le bouchon et inversez-les quelques fois pour les mélanger. Le cylindre #2 est l'échantillon réagi.



- Remplissez une cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) du blanc et remplacez le capuchon.
- Mettez le blanc (#1) dans le support et fermez le couvercle.



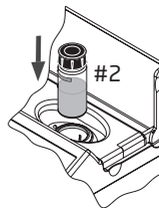
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



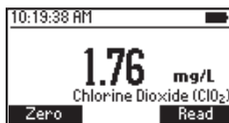
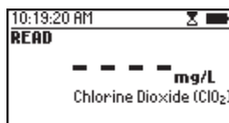
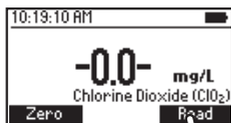
- Remplissez une deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon réagi et remplacez le capuchon



- Insérez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de dioxyde de chlore (ClO₂)**.



PROCÉDURE D'ÉCHANTILLONNAGE

Il est recommandé d'analyser les échantillons de dioxyde de chlore immédiatement après la collecte. Les échantillons de dioxyde de chlore doivent être stockés dans une bouteille de verre sombre scellée, avec un espace réduit entre le niveau de liquide et le capuchon. Une chaleur excessive (supérieure à 25 °C), de l'agitation et une exposition à la lumière doivent être évitées.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par des oxydants forts.

8.12. DIOXYDE DE CHLORE, MÉTHODE RAPIDE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,00 mg/L (ClO ₂)	
Résolution	0,01 mg/L	
Précision	±0,10 mg/L ±5% de la lecture	
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm	
Méthode	Adaptée de Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} Éd., 4500 ClO ₂ D.	

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96779A-0	Réactif A Dioxyde de chlore	5 gouttes
HI96779B-0	Réactif B Dioxyde de chlore	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI96779-01	Réactifs pour 100 tests
------------	-------------------------

Pour les autres accessoires voir page 203.

PRINCIPE

La réaction entre le dioxyde de chlore et l'indicateur DPD provoque une teinte rose de l'échantillon;
l'ajout de glycine comme agent masquant inhibe la réponse du chlore libre.

APPLICATION

Eau potable, eau du robinet et eau traitée.

NOTE

Prélevez l'échantillon dans une bouteille en verre propre et analysez immédiatement.
Le dioxyde de chlore est un agent oxydant puissant et instable dans l'eau.

IMPORTANT ET UTILISATION

Le dioxyde de chlore est une alternative courante au chlore (Cl_2) comme désinfectant de l'eau. La méthode au rouge de chlorophénol (méthode non rapide) réagit spécifiquement avec le dioxyde de chlore avec peu d'interférence du chlore libre ou des chloramines, mais la procédure est lourde. La méthode rapide dioxyde de chlore basée sur l'indicateur DPD (N,N-diéthyl-p-phénylènediamine) est une méthode beaucoup plus simple par comparaison, mais elle est sensible aux interférences d'autres oxydants. La glycine (réactif A) est capable de convertir le chlore libre en acide chloroaminoacétique sans affecter l'analyse de la teneur en dioxyde de chlore.

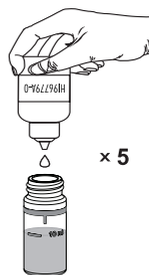
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Dioxyde de chlore (Rapide)** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon.



- Ajoutez 5 gouttes de réactif A dioxyde de chlore **HI96779A-0**.

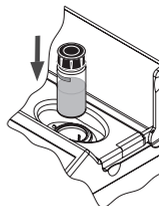


- Remettez le capuchon et agitez doucement pendant 30 secondes.

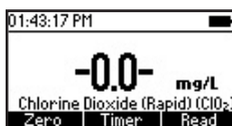
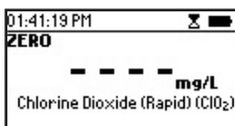
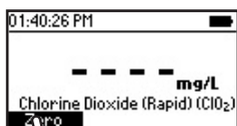


- Attendez 30 secondes.

- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



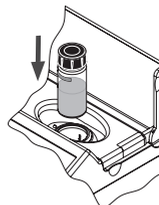
- Retirez la cuvette.
- Ajoutez un sachet de réactif B dioxyde de chlore [HI96779B-0](#).



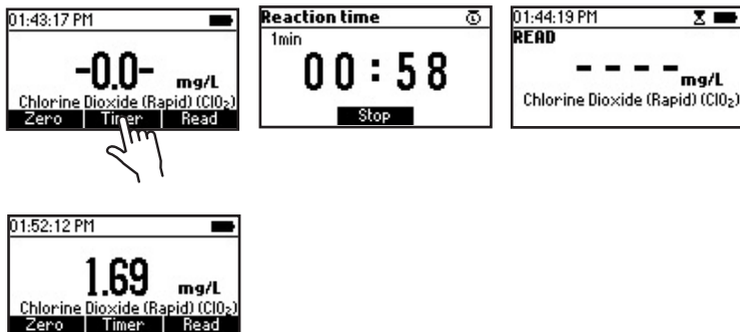
- Remettez le capuchon et agitez doucement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure ou alternativement, attendez 1 minute et appuyez sur **Lire**. Lorsque le minuteur est terminé l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de ClO₂**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

- Acidité
- Alcalinité
- Brome, Br₂ au-dessus de 0,1 mg/L
- Chlore, Cl₂ au-dessus de 5 mg/L
- Chloramines inorganiques
- Chloramines organiques
- Chrome, oxydé (Cr⁶⁺)
- Agents floculants
- Dureté
- Manganèse, Oxydé (Mn⁴⁺, Mn⁷⁺)
- Métaux
- Monochloramine
- Ozone
- Péroxydes
- Échantillons fortement tamponnés ou avec un pH extrême

8.13. CHLORE LIBRE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 5,00 mg/L (Cl ₂)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,03 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode EPA DPD 330.5.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

POUDRE :

Code	Description	Quantité
HI93701-0	Réactif chlore libre	1 sachet

LIQUIDE :

Code	Description	Quantité
HI93701A-F	Réactif A chlore libre	3 gouttes
HI93701B-F	Réactif B chlore libre	3 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93701-F	Réactifs pour 300 tests (liquide)
HI93701-01	Réactifs pour 100 tests (poudre)
HI93701-03	Réactifs pour 300 tests (poudre)

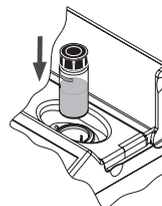
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

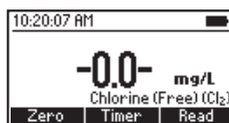
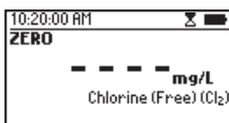
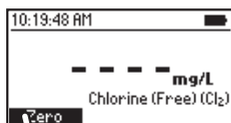
- Sélectionnez la méthode **Chlore libre** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



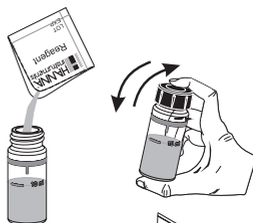
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



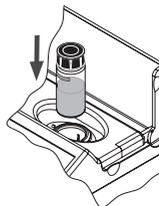
- Retirez la cuvette.

PROCÉDURE AVEC LE RÉACTIF EN POUDRE

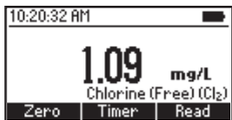
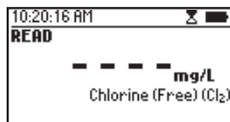
- Ajoutez le contenu d'un sachet de réactif chlore libre **HI93701-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

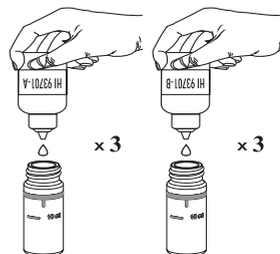


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 1 minute et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlore (Cl₂)**.



PROCÉDURE AVEC LES RÉACTIFS LIQUIDES

- Dans une cuvette vide ajoutez 3 gouttes du réactif A chlore libre **HI93701A-F** et 3 gouttes du réactif B chlore libre **HI93701B-F**.



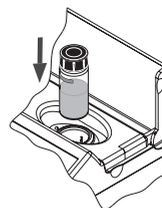
- Remuez délicatement pour mélanger.



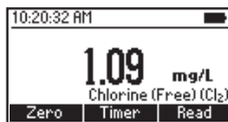
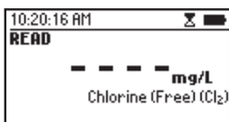
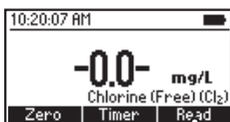
- Ajoutez 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon. Replacez le capuchon et agitez délicatement.



- Mettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlore (Cl₂)**.



Note : Si le chlore libre et le chlore total sont souhaités, ils doivent être mesurés séparément avec un échantillon frais suivant la procédure correspondante.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par : du brome, l'iode, l'ozone, les formes oxydées de chrome et de manganèse. Dans le cas d'eau dont la dureté est supérieure à 500 mg/L de CaCO₃, agitez l'échantillon pendant environ 2 minutes après avoir ajouté le réactif en poudre.

Si l'eau utilisée pour cette procédure a une valeur d'alcalinité supérieure à 250 mg/L de CaCO₃ ou une valeur d'acidité supérieure à 150 mg/L de CaCO₃, la couleur de l'échantillon ne peut se développer que partiellement ou peut disparaître rapidement. Pour résoudre ce problème, neutraliser l'échantillon avec du HCl dilué ou du NaOH.

8.14. CHLORE LIBRE GAMME ULTRA BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,000 à 0,500 mg/L (Cl ₂)
Résolution	0,001 mg/L
Précision	±0,020 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode standard 4500-Cl _G .

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI95762-0	Réactif chlore libre GUB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI95762-01	Réactifs pour 100 tests
HI95762-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

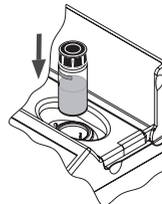
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Chlore libre GUB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

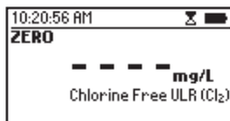
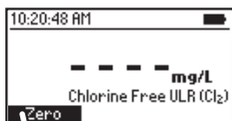
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

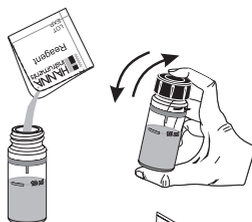


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

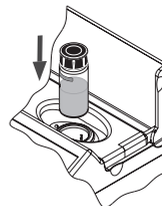


- Retirez la cuvette.

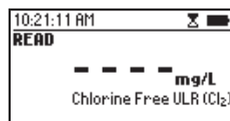
- Ajoutez le contenu d'un sachet de réactif chlore libre HI95762-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 1 minute et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlore (Cl₂)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

L'alcalinité : au-dessus de 1000 mg/L CaCO₃ si elle est présente sous forme de bicarbonate (HCO₃⁻ échantillon pH <8,3); au-dessus de 25 mg/L CaCO₃ si elle est présente sous forme de carbonate (CO₃²⁻, échantillon pH > 9,0). Dans les deux cas, la coloration ne se développera pas complètement ou disparaîtra rapidement (erreur négative). Pour résoudre ce problème, neutralisez l'échantillon avec du HCl dilué.

L'acidité : supérieure à 150 mg/L CaCO₃. La coloration ne se développera pas complètement ou disparaîtra rapidement (erreur négative). Pour résoudre ce problème, neutralisez l'échantillon avec du NaOH dilué.

La dureté : dans le cas d'une eau avec une dureté supérieure à 500 mg/L de CaCO₃, mélangez l'échantillon pendant environ 2 minutes après l'ajout du réactif en poudre. Le brome (Br₂), le dioxyde de chlorure (ClO₂), l'iode (I₂), formes oxydées du manganèse et du chrome, l'ozone (O₃) : erreur positive.

8.15. CHLORE TOTAL

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 5,00 mg/L (Cl ₂)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,03 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode EPA DPD 330.5.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

POUDRE :

Code	Description	Quantité
HI93711-0	Réactif chlore total	1 sachet

LIQUIDE :

Code	Description	Quantité
HI93701A-T	Réactif A chlore total	3 gouttes
HI93701B-T	Réactif B chlore total	3 gouttes
HI93701C-T	Réactif C chlore total	1 goutte

KIT DE RÉACTIFS

HI93701-T	Réactifs pour 300 tests (liquide)
HI93711-01	Réactifs pour 100 tests (poudre)
HI93711-03	Réactifs pour 300 tests (poudre)

Pour les autres accessoires voir page 203

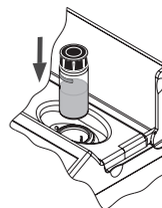
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Chlore total** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

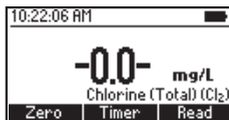
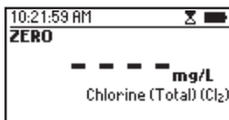
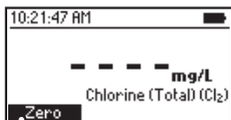
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



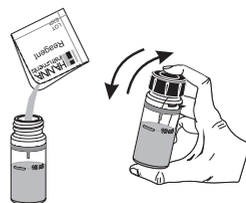
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



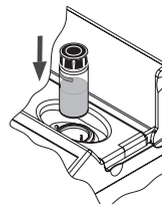
- Retirez la cuvette.

PROCÉDURE AVEC LE RÉACTIF EN POUDRE

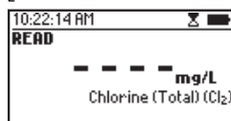
- Ajoutez le contenu d'un sachet de réactif chlore total **HI93711-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

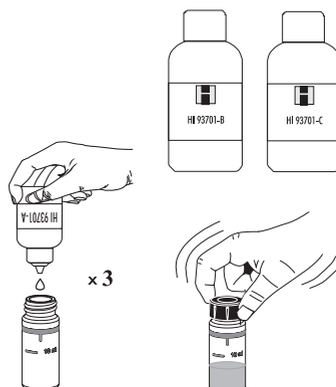


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minute 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlore (Cl₂)**.



PROCÉDURE AVEC LES RÉACTIFS LIQUIDES

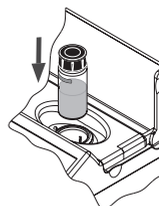
- Dans une cuvette vide ajoutez 3 gouttes du réactif A chlore total **HI93701A-T** et 3 gouttes du réactif B chlore total **HI93701B-T** et une goutte du réactif C chlore total **HI93701C-T**. Remuez délicatement pour mélanger.



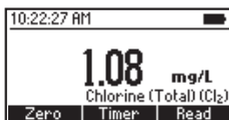
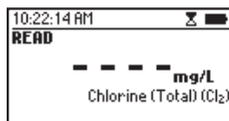
- Ajoutez 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon. Remplacez le capuchon et agitez délicatement.



- Mettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minutes 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlore (Cl₂)**.



Note : Si le chlore libre et le chlore total sont souhaités, ils doivent être mesurés séparément avec un échantillon frais suivant la procédure correspondante.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par : du brome, l'iode, l'ozone, les formes oxydées de chrome et de manganèse. Dans le cas d'eau dont la dureté est supérieure à 500 mg/L de CaCO₃, agitez l'échantillon pendant environ 2 minutes après avoir ajouté le réactif en poudre.

Si l'eau utilisée pour cette procédure a une valeur d'alcalinité supérieure à 250 mg/L de CaCO₃ ou une valeur d'acidité supérieure à 150 mg/L de CaCO₃, la couleur de l'échantillon ne peut se développer que partiellement ou peut disparaître rapidement. Pour résoudre ce problème, neutraliser l'échantillon avec du HCl dilué ou du NaOH.

8.16. CHLORE TOTAL, GAMME ULTRA BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,000 à 0,500 mg/L (Cl ₂)
Résolution	0,001 mg/L
Précision	±0,020 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode recommandée EPA 330.5.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI95761-0	Réactif chlore total GUB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI95761-01 Réactifs pour 100 tests

HI95761-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

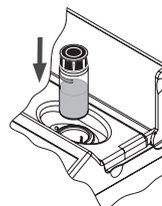
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Chlore total GUB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

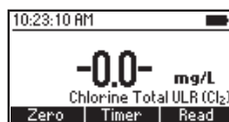
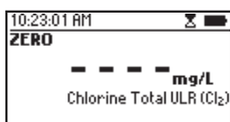
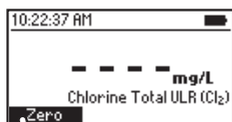
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

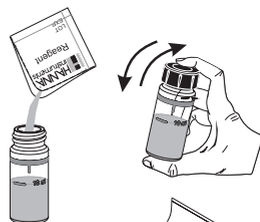


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

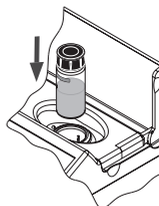


- Retirez la cuvette.

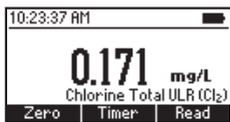
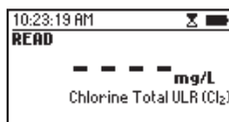
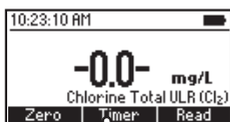
- Ajoutez le contenu d'un sachet de réactif chlore total HI95761-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minutes 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlore (Cl₂)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

L'alcalinité : au-dessus de 1000 mg/L CaCO₃ si elle est présente sous forme de bicarbonate (HCO₃⁻ échantillon pH < 8,3); au-dessus de 25 mg/L CaCO₃ si elle est présente sous forme de carbonate (CO₃²⁻, échantillon pH > 9,0). Dans les deux cas, la coloration ne se développera pas complètement ou disparaîtra rapidement (erreur négative). Pour résoudre ce problème, neutralisez l'échantillon avec du HCl dilué.

L'acidité : supérieure à 150 mg/L CaCO₃. La coloration ne se développera pas complètement ou disparaîtra rapidement (erreur négative). Pour résoudre ce problème, neutralisez l'échantillon avec du NaOH dilué.

La dureté : dans le cas d'une eau avec une dureté supérieure à 500 mg/L de CaCO₃, mélangez l'échantillon pendant environ 2 minutes après l'ajout du réactif en poudre. Le brome (Br₂), le dioxyde de chlorure (ClO₂), l'iode (I₂), formes oxydées du manganèse et du chrome, l'ozone (O₃) : erreur positive.

8.17. CHLORE TOTAL, GAMME ULTRA HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 500 mg/L (Cl ₂)
Résolution	1 mg/L
Précision	±3 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode standard 4500-Cl.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI95771A-0	Réactif A chlore total GUH	1 sachet
HI95771B-0	Réactif B chlore total GUH	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI95771-01 Réactifs pour 100 tests

HI95771-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

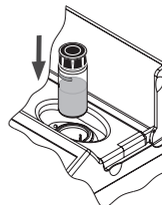
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Chlore total GUH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

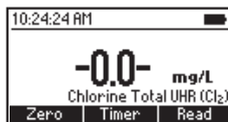
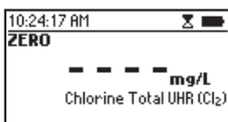
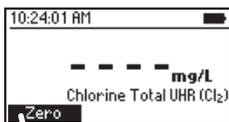
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

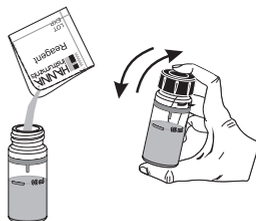


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

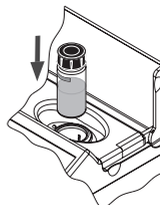


- Retirez la cuvette.

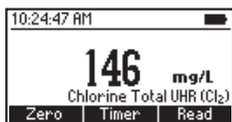
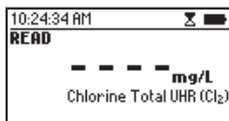
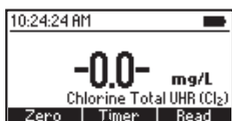
- Ajoutez un sachet de réactif A chlore total GUH HI95771A-0 et un sachet de réactif B chlore total GUH HI95771B-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 1 minute et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de chlore total (Cl₂)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Le brome (Br₂), le manganèse oxydé, le chrome, le dioxyde de chlore (ClO₂), l'ozone (O₃) et l'iode (I₂).

8.18. CHROME (VI), GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 300 µg/L (Cr(VI))
Résolution	1 µg/L
Précision	±1 µg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode diphénylcarbohydrazide D1687.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93749-0	Réactif chrome (VI) GB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93749-01	Réactifs pour 100 tests
HI93749-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

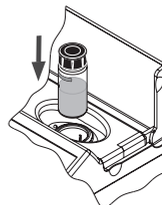
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Chrome (VI) GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

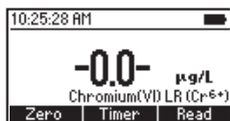
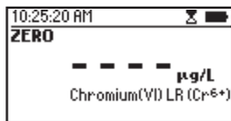
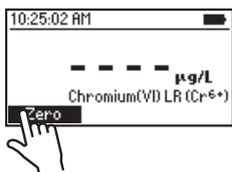
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



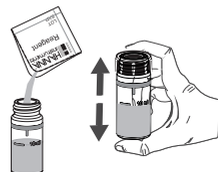
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



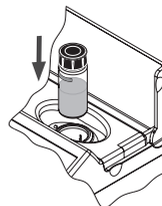
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



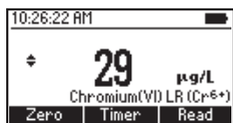
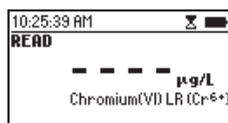
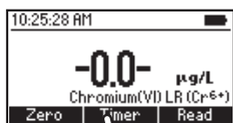
- Retirez la cuvette.
- Ajoutez un sachet de réactif chrome (VI) GB HI93749-0. Remplacez le capuchon et agitez vigoureusement pendant environ 10 secondes.



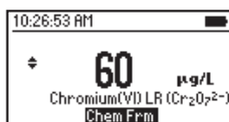
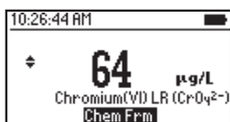
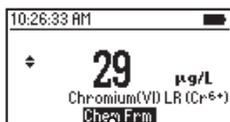
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 6 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en $\mu\text{g/L}$ de chrome (Cr^{6+}).



- Appuyez sur \blacktriangle ou \blacktriangledown pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en $\mu\text{g/L}$ de chromate (CrO_4^{2-}) et dichromate ($\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$).



- Appuyez sur \blacktriangle ou \blacktriangledown pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Le vanadium au-dessus de 1 ppm. Cependant, une attente de 10 minutes avant la lecture supprimera ces interférences. Le fer au-dessus de 1 ppm. Les ions mercureux et mercuriques provoquent une légère inhibition de la réaction.

8.19. CHROME (VI), GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 1000 µg/L (Cr(VI))
Résolution	1 µg/L
Précision	±5 µg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode diphénylcarbohydrazide D1687-92.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93723-0	Réactif chrome (VI) GH	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93723-01	Réactifs pour 100 tests
HI93723-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

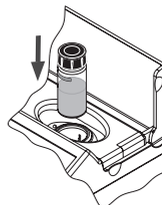
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Chrome (VI) GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

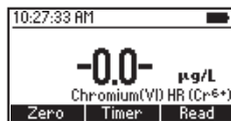
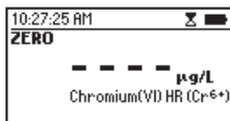
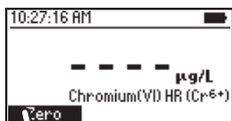
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



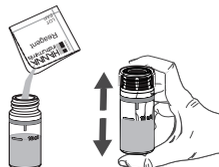
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



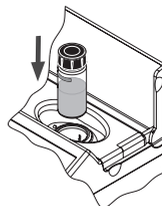
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



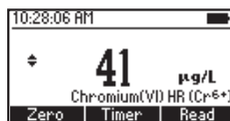
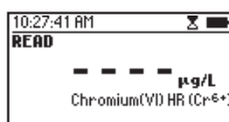
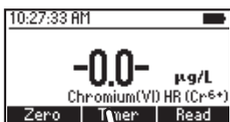
- Retirez la cuvette.
- Ajoutez un sachet de réactif chrome (VI) GH HI93723-0. Remplacez le capuchon et agitez vigoureusement pendant environ 10 secondes.



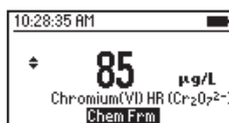
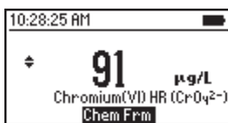
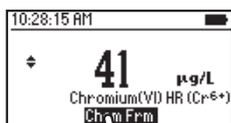
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 6 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en $\mu\text{g/L}$ de chrome (Cr^{6+}).



- Appuyez sur \blacktriangle ou \blacktriangledown pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en $\mu\text{g/L}$ de chromate (CrO_4^{2-}) et dichromate ($\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$).



- Appuyez sur \blacktriangle ou \blacktriangledown pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Le vanadium au-dessus de 1 ppm. Cependant, une attente de 10 minutes avant la lecture supprimera ces interférences. Le fer au-dessus de 1 ppm. Les ions mercureux et mercuriques provoquent une légère inhibition de la réaction.

8.20. COULEUR DE L'EAU

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 500 PCU (Unité Platine Cobalt)
Résolution	1 PCU
Précision	± 10 PCU $\pm 5\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 420 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition, méthode colorimétrique Platine Cobalt.

ACCESSOIRES NÉCESSAIRES

Membrane 0,45 μ m pour la mesure de la couleur vraie.

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode [Couleur de l'eau](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

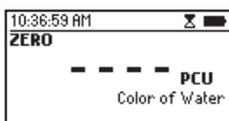
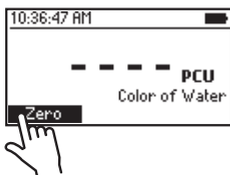
- Remplissez la première cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déminéralisée et replacez le capuchon.



- Mettez le blanc (#1) dans le support et fermez le couvercle.

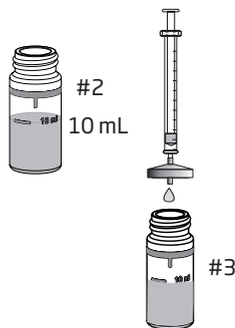


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



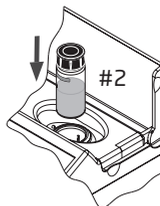
- Retirez la cuvette.

- Remplissez la deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon non-filtré et remplacez le capuchon. Ceci est la couleur apparente.

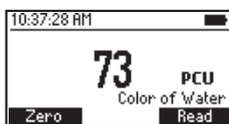
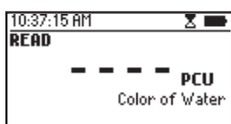
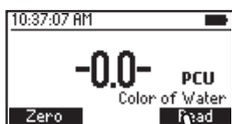


- Filtrez 10 mL de l'échantillon avec un filtre à membrane de 0,45 µm dans une troisième cuvette, jusqu'à la marque 10 mL et remplacez le capuchon. Ceci est la couleur vraie.

- Mettez la cuvette couleur apparente (#2) dans l'instrument et fermez le couvercle.



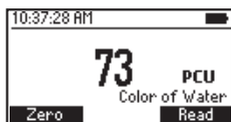
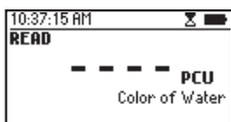
- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche la valeur de la couleur apparente en **Unité Platine Cobalt (PCU)**.



- Retirez la cuvette couleur apparente (#2) de l'instrument, mettez-y la cuvette couleur vraie (#3) et fermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche la couleur vraie en **Unité Platine Cobalt (PCU)**.



8.21. CUIVRE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,000 à 1,500 mg/L (Cu ²⁺)
Résolution	0,001 mg/L
Précision	±0,010 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode EPA

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI95747-0	Réactif cuivre GB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI95747-01 Réactifs pour 100 tests

HI95747-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

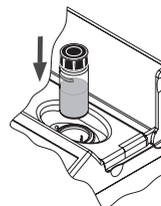
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Cuivre, GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

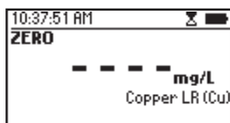
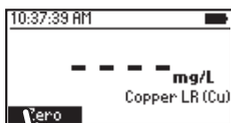
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

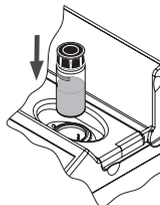


- Retirez la cuvette.

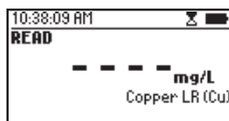
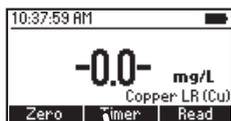
- Ajoutez un sachet de réactif cuivre GB HI95747-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant environ 15 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 45 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de cuivre (Cu)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

L'argent, le cyanure.

Pour les échantillons qui dépassent la capacité tampon du réactif (environ pH 6,8), le pH doit être ajusté entre 6 et 8.

8.22. CUIVRE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 5,00 mg/L (Cu ²⁺)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,02 mg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode EPA

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93702-0	Réactif cuivre GB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93702-01 Réactifs pour 100 tests

HI93702-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

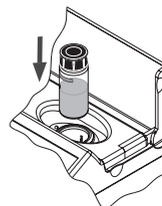
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Cuivre, GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

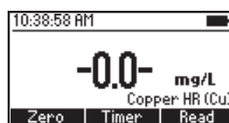
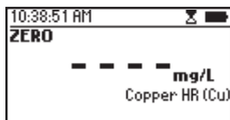
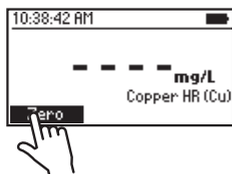
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

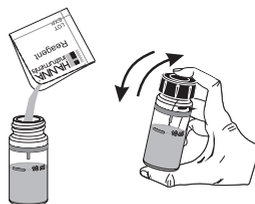


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

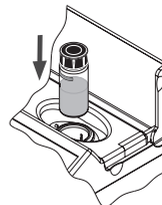


- Retirez la cuvette.

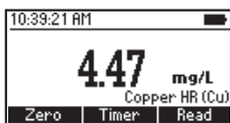
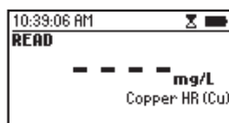
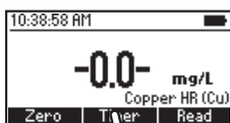
- Ajoutez un sachet de réactif cuivre GH HI93702-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant environ 15 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 45 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de cuivre (Cu)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

L'argent, le cyanure.

Pour les échantillons qui dépassent la capacité tampon du réactif (environ pH 6,8), le pH doit être ajusté entre 6 et 8.

8.23. ACIDE CYANURIQUE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 80 mg/L (CYA)
Résolution	1 mg/L
Précision	±1 mg/L ±15% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode turbidimétrique

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93722-0	Réactif acide cyanurique	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93722-01 Réactifs pour 100 tests

HI93722-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

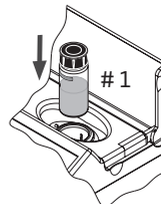
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode [Acide cyanurique](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

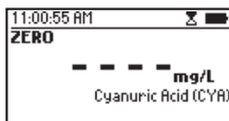
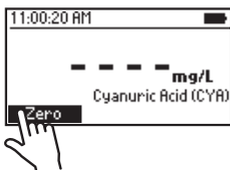
- Remplissez la première cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et replacez le capuchon.



#1
10 mL



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette.

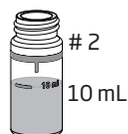
- Remplissez un becher avec 25 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.



- Ajoutez un sachet de réactif acide cyanurique **HI93722-0** et mélangez pour dissoudre la poudre.



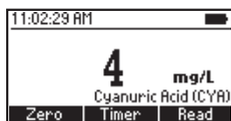
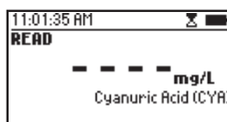
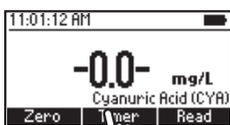
- Remplissez une deuxième cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de cette solution, et remplacez le capuchon.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 45 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L d'acide cyanurique**.



8.24. FLUORURE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,00 mg/L (F ⁻)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,03 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition, méthode SPADNS.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93729-0	Réactif fluorure GB	4 mL

KIT DE RÉACTIFS

HI93729-01 Réactifs pour 100 tests

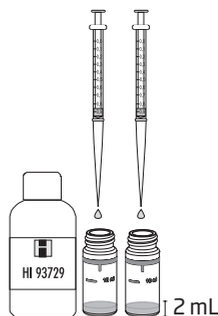
HI93729-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Fluorure GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Ajoutez 2 mL de réactif fluorure GB **HI93729-0** dans deux cuvettes.



- Utilisez une pipette en plastique pour remplir une cuvette (#1) jusqu'à la marque 10 mL avec de l'eau déionisée, remplacez le capuchon et inversez quelques fois pour mélanger.

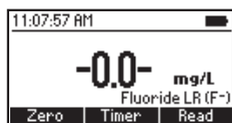
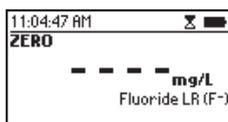
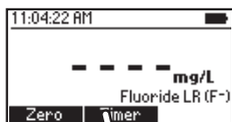


- Utilisez une pipette en plastique pour remplir la deuxième cuvette (#2) jusqu'à la marque 10 mL avec de l'échantillon, remplacez le capuchon et inversez quelques fois pour mélanger.

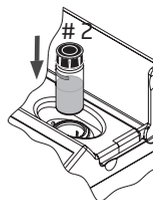
- Mettez la première cuvette (#1) dans le support et fermez le couvercle.



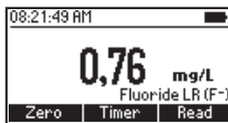
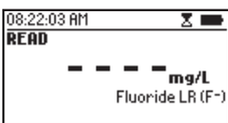
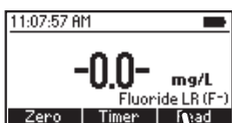
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 2 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indiquera "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette.
- Insérez la deuxième cuvette (#2) avec l'échantillon réagi dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de fluorure (F⁻)**.



Note : Pour les eaux usées ou les échantillons d'eau de mer, avant de procéder aux mesures, une distillation est nécessaire. Pour obtenir les résultats les plus précis, utilisez deux pipettes graduées pour ajouter exactement 8 mL d'eau déionisée et 8 mL d'échantillon.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Alcalinité (CaCO₃) au-dessus de 5000 mg/L

Aluminium au-dessus de 0,1 mg/L

Fer au-dessus de 10 mg/L

Chlorure au-dessus de 700 mg/L

Orthophosphate au-dessus de 16 mg/L

Hexaméthaphosphate de sodium au-dessus de 1,0 mg/L

Sulfate au-dessus de 200 mg/L

Les échantillons très colorés et troubles peuvent nécessiter une distillation.

Les échantillons hautement alcalins peuvent être neutralisés avec de l'acide nitrique.

8.25. FLUORURE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 20,0 mg/L (F ⁻)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	±0,5 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition, méthode SPADNS.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93739A-0	Réactif A fluorure GH	2 mL
HI93739B-0	Réactif B fluorure GH	8 mL

KIT DE RÉACTIFS

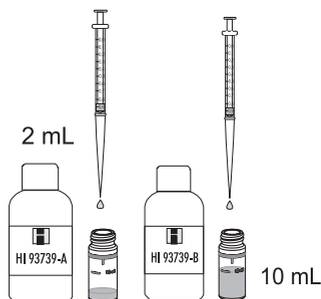
HI93739-01	Réactifs pour 100 tests
HI93739-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

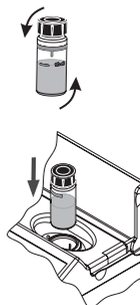
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Fluorure GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Ajoutez 2 mL de réactif A fluorure GH **HI93739A-0** dans une cuvette et utilisez la pipette en plastique pour remplir jusqu'à la marque 10 mL avec le réactif B fluorure GH **HI93739B-0**.

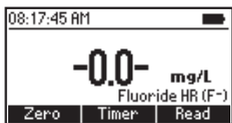
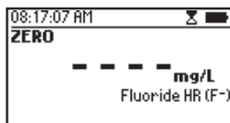
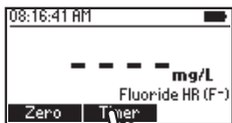


- Replacez le capuchon et inversez quelques fois pour mélanger.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 1 minute et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



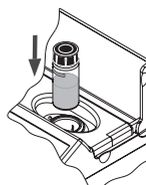
- Retirez la cuvette.
- Ajoutez 1 mL d'échantillon dans la cuvette en utilisant la seringue 1 mL



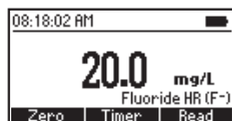
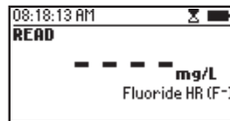
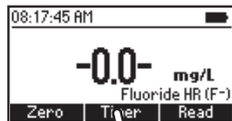
- Remplacez le capuchon et inversez quelques fois pour mélanger.



- Mettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 1 minute et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en mg/L de fluorure (F⁻).



Note : Pour les eaux usées ou les échantillons d'eau de mer, avant de procéder aux mesures, une distillation est nécessaire.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Alcalinité (CaCO_3) au-dessus de 5000 mg/L

Aluminium au-dessus de 0,1 mg/L

Fer au-dessus de 10 mg/L

Chlorure au-dessus de 700 mg/L

Orthophosphate au-dessus de 16 mg/L

Hexamétaphosphate de sodium au-dessus de 1,0 mg/L

Sulfate au-dessus de 200 mg/L

Les échantillons très colorés et troubles peuvent nécessiter une distillation.

Les échantillons hautement alcalins peuvent être neutralisés avec de l'acide nitrique.

8.26. DURETÉ CALCIQUE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,70 mg/L (CaCO ₃)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,11 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition, méthode calmagite.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93720A-0	Réactif A dureté calcique	0,5 mL
HI93720B-0	Réactif B dureté calcique	0,5 mL
HI93720C-0	Réactif C dureté calcique	1 goutte

KIT DE RÉACTIFS

HI93720-01 Réactifs pour 100 tests

HI93720-03 Réactifs pour 300 tests

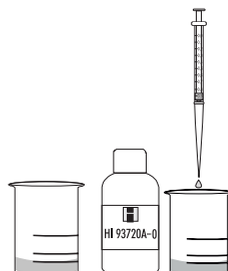
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

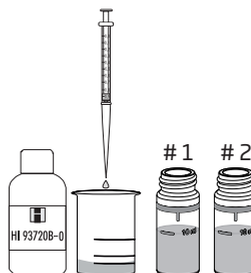
- Sélectionnez la méthode **Dureté calcique** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Rincez plusieurs fois un becher gradué avec l'échantillon, avant de remplir un becher jusqu'à la marque 50 mL avec l'échantillon.

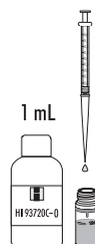
- Ajoutez 0,5 mL de réactif A dureté calcique **HI93720A-0** et remuez pour mélanger.



- Ajoutez 0,5 mL de réactif B dureté calcique **HI93720B-0** et remuez pour mélanger. Utilisez cette solution pour rincer deux cuvettes avant de les remplir jusqu'à la marque 10 mL.



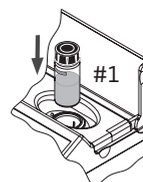
- Ajoutez une goutte de réactif C dureté calcique **HI93720C-0** dans une cuvette (#1).



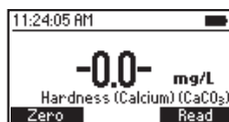
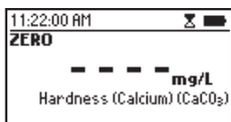
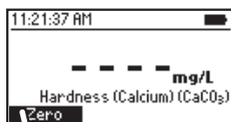
- Remplacez le capuchon et inversez la cuvette plusieurs fois pour mélanger. Ceci est le blanc.



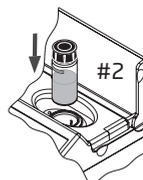
- Mettez le blanc (#1) dans le support et fermez le couvercle.



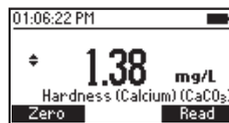
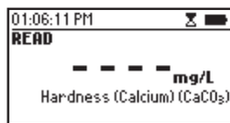
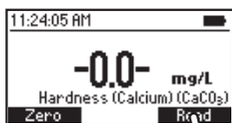
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique “-0.0-” lorsque l’instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez le blanc (#1) et insérez la deuxième cuvette (#2) dans l’instrument.

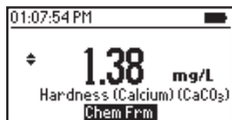
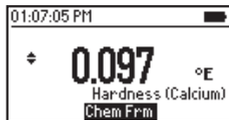
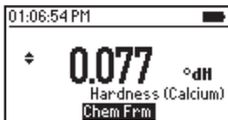


- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L’instrument affiche directement la concentration en **mg/L de carbonate de calcium (CaCO₃)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **Degrés Français (°f)**, en **Degrés Allemands (°dH)** et en **Degrés Anglais (°E)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

Note : Ce test permettra de détecter toute contamination au calcium du becher, de la seringue ou des cellules d'échantillon. Pour tester la propreté, répétez le test plusieurs fois jusqu'à obtenir des résultats cohérents.

DILUTION DE L'ÉCHANTILLON

Cet instrument est conçu pour déterminer de faibles niveaux de dureté, typiquement dans les systèmes de purification d'eau.

Lors du test d'autres sources d'eau, il n'est pas rare de rencontrer des niveaux de dureté qui sont supérieurs à la gamme de cet instrument.

Ce problème peut être surmonté par dilution. Les dilutions doivent être effectuées avec de l'eau sans dureté ou les lectures seront erronées.

Une dilution pour réduire le degré de dureté d'un facteur de 100 est effectuée comme suit:

- Remplissez une seringue de 1 mL avec l'échantillon.
- Placez la seringue dans un becher de 50 mL, assurez-vous que le becher est propre et vide, et injectez 0,5 mL dans le becher.
- Remplissez le becher jusqu'à la marque 50 mL avec de l'eau sans dureté.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par des quantités excessives de métaux lourds.

8.27. DURETÉ MAGNÉSIQUE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,00 mg/L (CaCO ₃)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,11 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition, méthode colorimétrique EDTA.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93719A-0	Réactif A dureté magnésique	0,5 mL
HI93719B-0	Réactif B dureté magnésique	0,5 mL
HI93719C-0	Réactif C dureté magnésique	1 goutte
HI93719D-0	Réactif D dureté magnésique	1 goutte

KIT DE RÉACTIFS

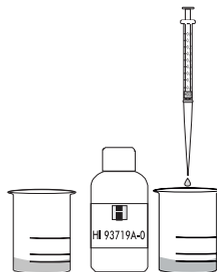
HI93719-01 Réactifs pour 100 tests

HI93719-03 Réactifs pour 300 tests

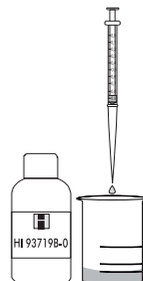
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Dureté magnésique** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Rincez plusieurs fois un becher gradué avec l'échantillon, avant de remplir un becher jusqu'à la marque 50 mL avec l'échantillon.
- Ajoutez 0,5 mL de réactif A dureté magnésique **HI93719A-0** et remuez pour mélanger.



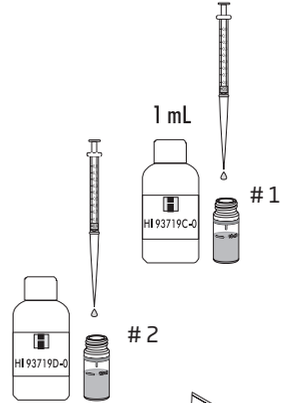
- Ajoutez 0,5 mL de réactif B dureté magnésique **HI93719B-0** et remuez pour mélanger. Utilisez cette solution pour rincer deux cuvettes.



- Remplissez les deux cuvettes jusqu'à la marque 10 mL.



- Ajoutez une goutte de réactif C dureté magnésique HI93719C-0 dans une cuvette (#1), remplacez le capuchon et inversez la cuvette plusieurs fois pour mélanger. Ceci est le blanc.

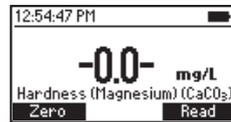
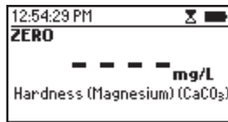
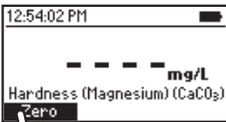


- Ajoutez une goutte de réactif D dureté magnésique HI93719D-0 dans une cuvette (#2), remplacez le capuchon et inversez la cuvette plusieurs fois pour mélanger. Ceci est l'échantillon.

- Mettez le blanc (#1) dans le support et fermez le couvercle.



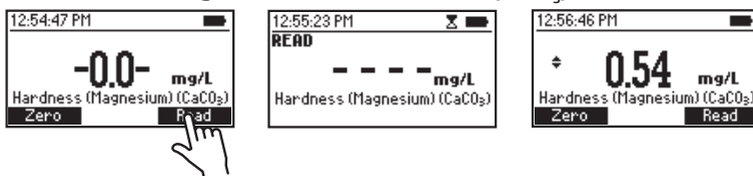
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



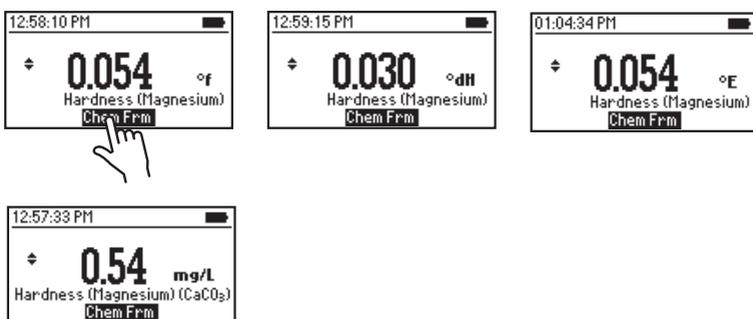
- Retirez le blanc (#1) et insérez l'échantillon (#2) dans l'instrument et refermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche directement la concentration en **mg/L de carbonate de calcium (CaCO_3)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **Degrés Français (°f)**, en **Degrés Allemands (°dH)** et en **Degrés Anglais (°E)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

Note : Ce test permettra de détecter toute contamination au calcium du becher, de la seringue ou des cellules d'échantillon. Pour tester la propreté, répétez le test plusieurs fois jusqu'à obtenir des résultats cohérents.

DILUTION DE L'ÉCHANTILLON

Cet instrument est conçu pour déterminer de faibles niveaux de dureté, typiquement dans les systèmes de purification d'eau. Pour mesurer des échantillons avec une dureté élevée, suivez la procédure de dilution expliquée à la page 106.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par des quantités excessives de métaux lourds.

8.28. DURETÉ TOTALE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 250 mg/L (CaCO ₃)
Résolution	1 mg/L
Précision	±5 mg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode recommandée EPA 130.1.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93735IND-0	Réactif indicateur de dureté	0,5 mL
HI93735A-LR	Réactif A dureté GB	9 mL
HI93735B-0	Réactif B tampon dureté	2 gouttes
HI93735C-0	Réactif fixant	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93735-00	Réactifs pour 100 tests (GB, 0 à 250 mg/L)
HI93735-0	Réactifs pour 300 tests (GB - 100 tests, GM - 100 tests, GH - 100 tests)

Pour les autres accessoires voir page 203

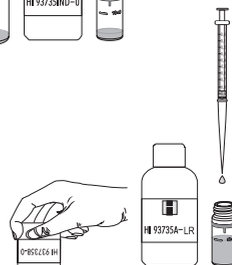
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Dureté totale, GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

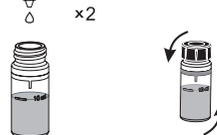
- Ajoutez 0,5 mL de l'échantillon dans la cuvette. Ajoutez 0,5 mL de réactif indicateur dureté **HI93735IND-0**.



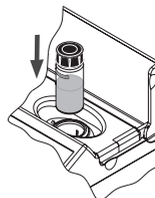
- Avec la pipette en plastique, remplissez la cuvette jusqu'à la marque 10 mL avec le réactif A dureté GB **HI93735A-LR**.



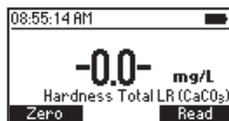
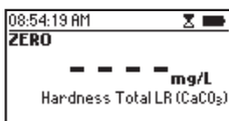
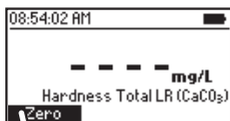
- Ajoutez deux gouttes de réactif B tampon dureté **HI93735B-0**. Remplacez le capuchon et inversez 5 fois pour mélanger.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



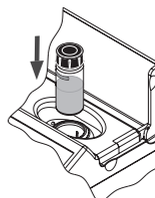
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique “-0.0-” lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



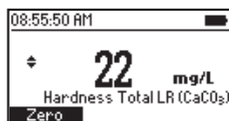
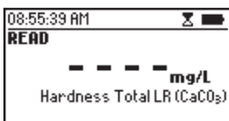
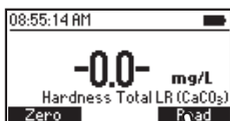
- Retirez la cuvette et ajoutez-y le contenu d'un sachet de réactif fixant **HI93735C-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pour mélanger pendant 20 secondes.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

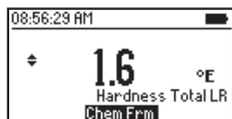
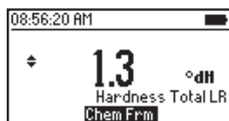
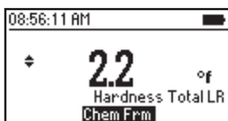
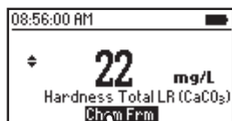


- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche directement la concentration en **mg/L** de carbonate de calcium (CaCO_3).



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **Degrés Français (°f)**, en **Degrés Allemands (°dH)** et en **Degrés Anglais (°E)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par des quantités excessives de métaux lourds.

8.29. DURETÉ TOTALE, GAMME MOYENNE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	200 à 500 mg/L (CaCO ₃)
Résolution	1 mg/L
Précision	±7 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode recommandée EPA 130.1.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93735IND-0	Réactif indicateur de dureté	0,5 mL
HI93735A-MR	Réactif A dureté GM	9 mL
HI93735B-0	Réactif B tampon dureté	2 gouttes
HI93735C-0	Réactif fixant	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93735-01	Réactifs pour 100 tests (GM, 200 à 500 mg/L)
HI93735-0	Réactifs pour 300 tests (GB - 100 tests, GM - 100 tests, GH - 100 tests)

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Dureté totale, GM** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

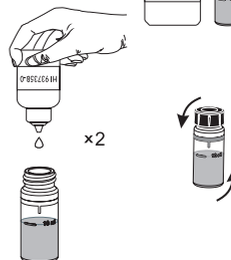
- Ajoutez 0,5 mL de l'échantillon dans la cuvette. Ajoutez 0,5 mL de réactif indicateur dureté **HI93735IND-0**.



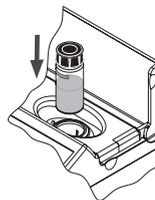
- Avec la pipette en plastique, remplissez la cuvette jusqu'à la marque 10 mL avec le réactif A dureté GM **HI93735A-MR**.



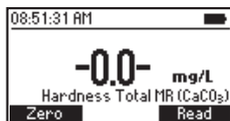
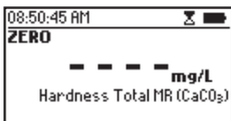
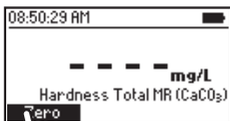
- Ajoutez deux gouttes de réactif B tampon dureté **HI93735B-0**. Remplacez le capuchon et inversez 5 fois pour mélanger.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



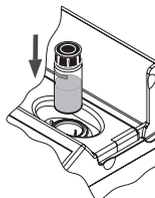
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique “-0.0-” lorsque l’instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



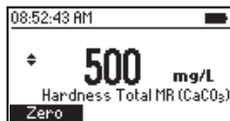
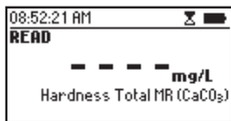
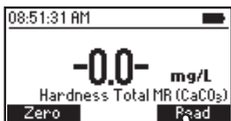
- Retirez la cuvette et ajoutez-y le contenu d'un sachet de réactif fixant **HI93735C-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pour mélanger pendant 20 secondes.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

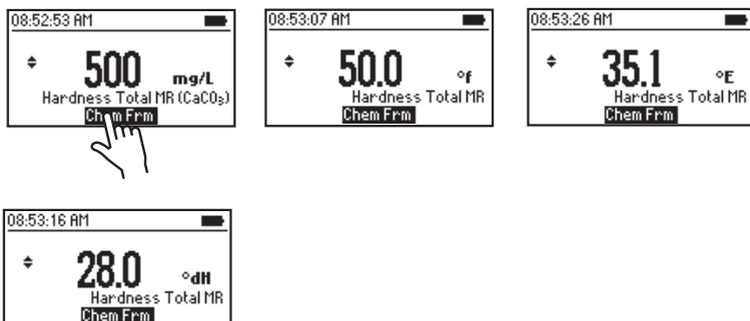


- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L’instrument affiche directement la concentration en **mg/L de carbonate de calcium (CaCO₃)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **Degrés Français (°f)**, en **Degrés Allemands (°dH)** et en **Degrés Anglais (°E)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par des quantités excessives de métaux lourds.

8.30. DURETÉ TOTALE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	400 à 750 mg/L (CaCO ₃)
Résolution	1 mg/L
Précision	±10 mg/L ±2% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode recommandée EPA 130.1.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93735IND-0	Réactif indicateur de dureté	0,5 mL
HI93735A-HR	Réactif A dureté GH	9 mL
HI93735B-0	Réactif B tampon dureté	2 gouttes
HI93735C-0	Réactif fixant	1 sachet

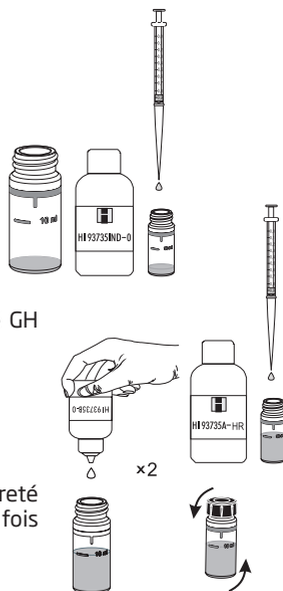
KIT DE RÉACTIFS

HI93735-02	Réactifs pour 100 tests (GH, 400 à 750 mg/L)
HI93735-0	Réactifs pour 300 tests (GB - 100 tests, GM - 100 tests, GH - 100 tests)

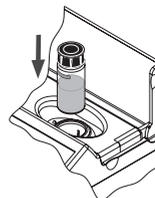
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

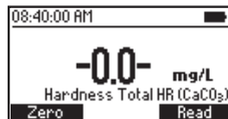
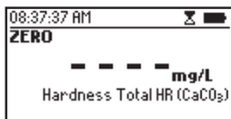
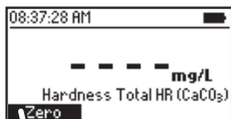
- Sélectionnez la méthode **Dureté totale, GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Ajoutez 0,5 mL de l'échantillon dans la cuvette. Ajoutez 0,5 mL de réactif indicateur dureté **HI93735IND-0**.
- Avec la pipette en plastique, remplissez la cuvette jusqu'à la marque 10 mL avec le réactif A dureté GH **HI93735A-HR**.
- Ajoutez deux gouttes de réactif B tampon dureté **HI93735B-0**. Remplacez le capuchon et inversez 5 fois pour mélanger.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



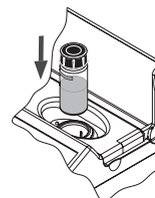
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique “-0.0-” lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



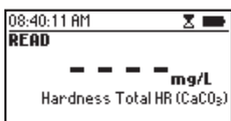
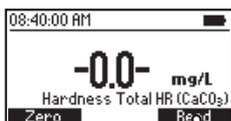
- Retirez la cuvette et ajoutez-y le contenu d'un sachet de réactif fixant **HI93735C-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pour mélanger pendant 20 secondes.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

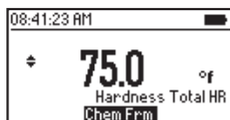
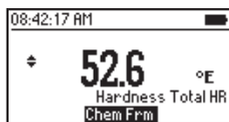
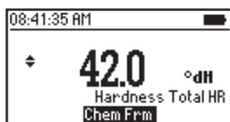


- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche directement la concentration en **mg/L de carbonate de calcium (CaCO₃)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **Degrés Français (°f)**, en **Degrés Allemands (°dH)** et en **Degrés Anglais (°E)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par des quantités excessives de métaux lourds.

8.31. HYDRAZINE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 400 µg/L (N ₂ H ₄)
Résolution	1 µg/L
Précision	±4% de la pleine échelle
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode D1385 de "ASTM Manual of Water and Environmental Technology".

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93704-0	Réactif hydrazine	24 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93704-01 Réactifs pour 100 tests

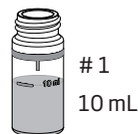
HI93704-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Hydrazine** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

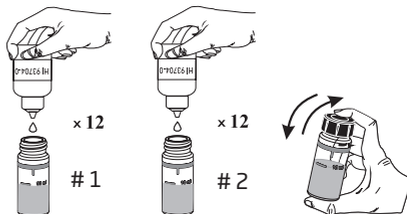
- Remplissez une cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déionisée.



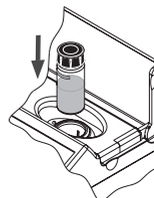
- Remplissez une cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.



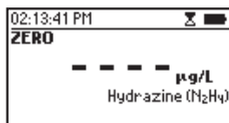
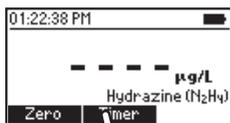
- Ajoutez 12 gouttes de réactif **HI93704-0** dans chaque cuvette. Remplacez les capuchons et agitez délicatement pour mélanger (environ 30 secondes).



- Placez la cuvette (#1) dans le support et fermez le couvercle.



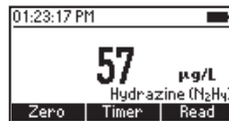
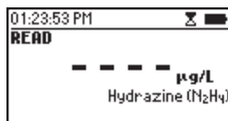
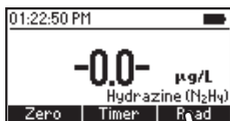
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 12 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez le blanc.
- Insérez la cuvette avec l'échantillon réagi (#2) dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche la concentration en $\mu\text{g/L}$ d'hydrazine (N_2H_4).



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par : des échantillons très colorés, des échantillons troubles, les amines aromatiques.

8.32. IODE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 12,5 mg/L (I ₂)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	±0,1 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode DPD de "Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition; méthode DPD.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93718-0	Réactif iode	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93718-01 Réactifs pour 100 tests

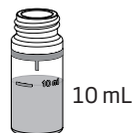
HI93718-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

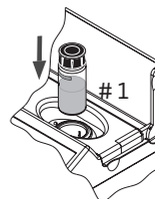
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **lode** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

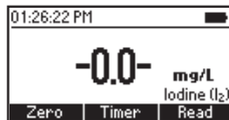
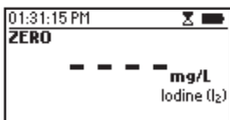
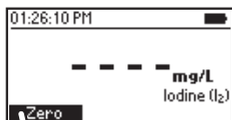
- Remplissez une cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon et remplacez le capuchon.



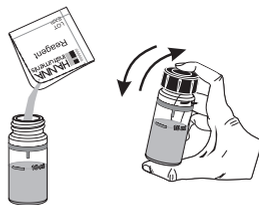
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



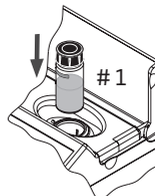
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



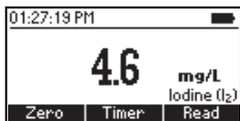
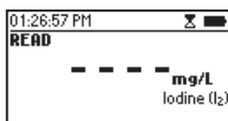
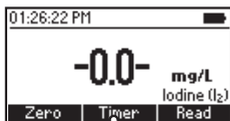
- Retirez le capuchon et ajoutez un sachet de réactif iode HI93718-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant environ 20 secondes pour dissoudre un maximum de réactif.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minutes 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L d'iode (I₂)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par : le brome, le chlore, l'ozone, les formes oxydées de chrome et de manganèse.

Dans le cas d'eau ayant une dureté supérieure à 500 mg/L de CaCO₃, agitez l'échantillon pendant environ 2 minutes après l'ajout du réactif.

Dans le cas de l'eau ayant une alcalinité supérieure à 250 mg/L de CaCO₃ ou une acidité supérieure à 150 mg/L de CaCO₃, la couleur de l'échantillon ne pourra se développer que partiellement ou pourrait disparaître rapidement. Pour résoudre ce problème, neutraliser l'échantillon avec du HCl dilué ou du NaOH.

8.33. FER, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,000 à 1,600 mg/L (Fe)
Résolution	0,001 mg/L
Précision	$\pm 0,010$ mg/L $\pm 8\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode TPTZ.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93746-0	Réactif fer GB	2 sachets

KIT DE RÉACTIFS

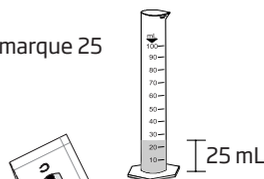
HI93746-01	Réactifs pour 50 tests
HI93746-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

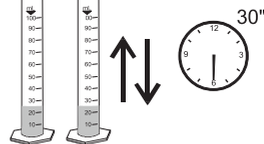
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Fer, GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

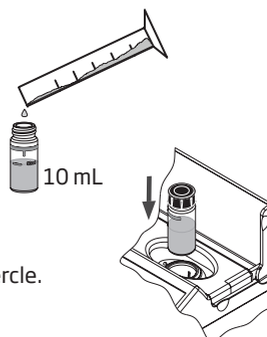
- Remplissez un cylindre de mélange gradué jusqu'à la marque 25 mL avec de l'eau déionisée.



- Ajoutez un sachet de réactif fer GB **HI93746-0**, fermez le cylindre et agitez vigoureusement pendant 30 secondes. Ceci est le blanc.

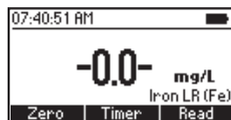
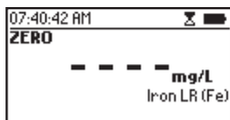
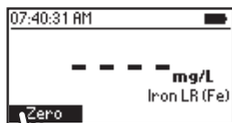


- Remplissez une cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) du blanc et remplacez le capuchon.

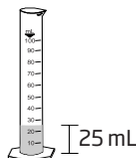


- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

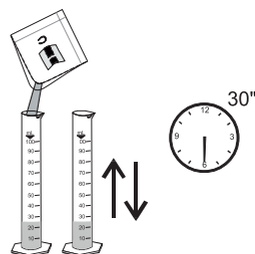
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette.
- Remplissez un autre cylindre de mélange gradué jusqu'à la marque 25 mL avec de l'échantillon.



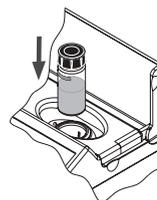
- Ajoutez un sachet de réactif fer GB H193746-0, fermez le cylindre et agitez vigoureusement pendant 30 secondes. Ceci est l'échantillon réagi.



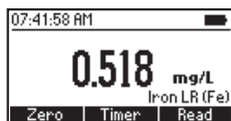
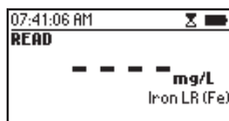
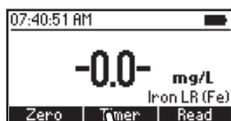
- Remplissez une cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon réagi et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L de fer (Fe)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Cadmium au-dessus de 4,0 mg/L

Chromium³⁺ au-dessus de 0,25 mg/L

Chromium⁶⁺ au-dessus de 1,2 mg/L

Cobalt au-dessus de 0,05 mg/L

Cuivre au-dessus de 0,6 mg/L

Cyanure au-dessus de 2,8 mg/L

Manganèse au-dessus de 50,0 mg/L

Mercuré au-dessus de 0,4 mg/L

Molybdène au-dessus de 4,0 mg/L

Nickel au-dessus de 1,0 mg/L

Ion nitrite au-dessus de 0,8 mg/L

Le pH de l'échantillon doit être compris entre 3 et 4 pour éviter une décoloration ou la formation de turbidité.

8.34. FER, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 5,00 mg/L (Fe)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,04 mg/L ±2% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode EPA Phénanthroline 315B, pour les eaux naturelles et traitées.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93721-0	Réactif fer GH	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93721-01 Réactifs pour 100 tests

HI93721-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203.

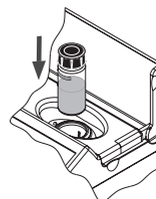
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Fer GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

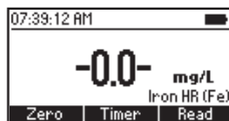
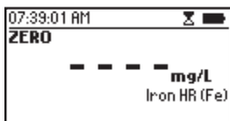
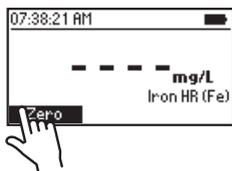
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



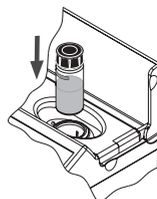
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



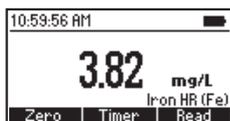
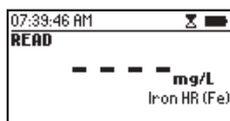
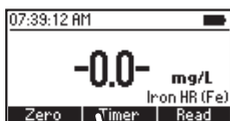
- Retirez la cuvette et ajoutez le contenu d'un sachet de réactif fer GH HI93721-0. Remplacez le capuchon et agitez jusqu'à dissolution complète de la poudre.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L de fer (Fe)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Molybdate molybdène au-dessus de 50 ppm

Calcium au-dessus de 10000 ppm (CaCO_3)

Magnésium au-dessus de 100000 ppm (CaCO_3)

Chlorure au-dessus de 185000 ppm.

8.35. FER(II)

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 6,00 mg/L Fe ²⁺
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,10 mg/L ±2% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptée de Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 23 ^{ème} Édition, 3500-Fe B., méthode phénanthroline

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96776-0	Réactif Fer (II)	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI96776-01	Réactifs pour 100 tests
------------	-------------------------

Pour les autres accessoires voir page 203.

PRINCIPE

Dans une solution aqueuse, le fer ferreux (Fe²⁺) réagit avec la 1,10-phénanthroline pour former un complexe rouge orangé.

APPLICATION

Eaux de surface, eaux potables, eaux minérales et souterraines, contrôle des procédés.

IMPORTANCE ET UTILISATION

L'eau de surface contient généralement jusqu'à 0,7 mg/L de fer. L'eau potable contient généralement jusqu'à 0,3 mg/L de fer, mais ce niveau peut augmenter considérablement si les accessoires de plomberie contiennent du fer. Dans les eaux bien oxygénées et non acides, le fer existe principalement sous forme ferrique (Fe³⁺) et précipitera sous forme d'hydroxyde d'oxyde de fer (FeO(OH)). Cependant, l'eau anoxique peut contenir des niveaux élevés de fer ferreux dissous (Fe²⁺) qui peuvent précipiter dans les systèmes de chauffage/refroidissement ou d'autres équipements après exposition à l'air. La méthode Fer(II) mesure la forme ferreuse (Fe²⁺) du fer.

PROCÉDURE DE LA MESURE

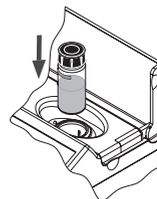
ATTENTION : La méthode est dépendante de la température. La température de l'échantillon doit être comprise entre 18 °C et 22 °C.

- Sélectionnez la méthode **Fer (II)** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

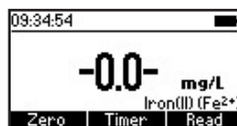
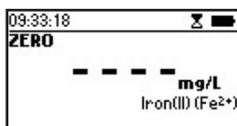
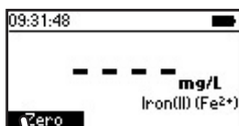
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



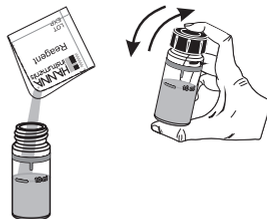
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



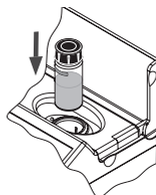
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



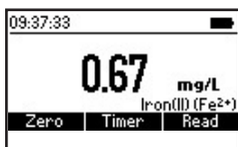
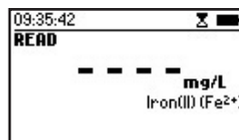
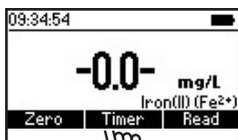
- Retirez la cuvette et ajoutez le contenu d'un sachet de réactif fer (II) HI96776-0. Remplacez le capuchon et agitez doucement pendant 30 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. L'instrument affiche la concentration en mg/L de fer (Fe^{2+}).



ATTENTION : Le respect des temps est essentiel à la précision des mesures. Des temps de réaction supérieurs à 3 minutes peuvent provoquer une réaction du fer ferrique (Fe^{3+}) et produire de fausses mesures élevées.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

pH extrême ou échantillons fortement tamponnés. Le pH de l'échantillon doit être de 3,8 à 5,5 après ajout du réactif.

Ammonium au-dessus de 500 mg/L

Calcium au-dessus de 500 mg/L

Carbonate au-dessus de 50 mg/L

Chlorure au-dessus de 1000 mg/L

Chrome (III) et (VI) au-dessus de 50 mg/L

Cobalt au-dessus de 50 mg/L

Cuivre au-dessus de 10 mg/L

Plomb au-dessus de 50 mg/L

Mercure au-dessus de 50 mg/L

Nickel au-dessus de 25 mg/L

Nitrate au-dessus de 50 mg/L

Potassium au-dessus de 500 mg/L

Sodium au-dessus de 500 mg/L

Argent au-dessus de 100 mg/L

Sulfate au-dessus de 1000 mg/L

Étain au-dessus de 5 mg/L

Zinc au-dessus de 50 mg/L

8.36. FER(II)/(III)

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 6,00 mg/L Fe
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,10 mg/L ±2% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptée de Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 23 ^{ème} Édition, 3500-Fe B., méthode phénanthroline

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96777A-0	Réactif A Fer (II)/(III)	1 sachet
HI96777B-0	Réactif B Fer (II)/(III)	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI96777-01 Réactifs pour 100 tests

Pour les autres accessoires voir page 203.

PRINCIPE

Lors de la première mesure, le fer ferreux (Fe^{2+}) réagit avec la 1,10-phénanthroline pour former un complexe rouge orangé. Pendant la seconde mesure, le fer ferrique (Fe^{3+}) est converti en fer ferreux (Fe^{2+}) par ajout du réactif B ; la mesure résultante est la somme du fer ferreux (Fe^{2+}) et du fer ferrique (Fe^{3+}).

APPLICATION

Eaux de surface, eau potable, eaux minérales et souterraines, contrôle des procédés.

IMPORTANT ET UTILISATION

L'eau de surface contient généralement jusqu'à 0,7 mg/L de fer. L'eau potable contient généralement jusqu'à 0,3 mg/L de fer, mais ce taux peut augmenter considérablement si les accessoires de plomberie contiennent du fer. Dans les eaux bien oxygénées et non acides, le fer existe principalement sous forme ferrique (Fe^{3+}) et précipitera sous forme d'hydroxyde d'oxyde de fer ($\text{FeO}(\text{OH})$). Cependant, l'eau anoxique peut contenir des niveaux élevés de fer ferreux dissous (Fe^{2+}) qui peuvent précipiter dans les systèmes de chauffage/refroidissement ou d'autres équipements après exposition à l'air.

La méthode Fer(II)/(III) permet de distinguer les formes ferreuse (Fe^{2+}) et ferrique (Fe^{3+}) du fer dans une procédure de mesure en deux étapes.

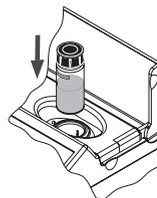
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Fer (II)/(III)** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

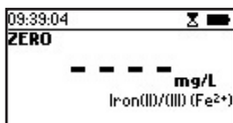
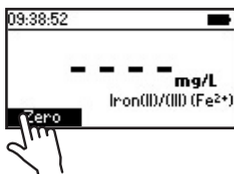
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



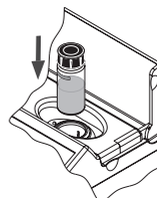
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



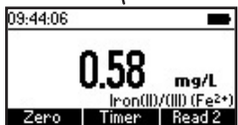
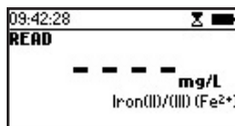
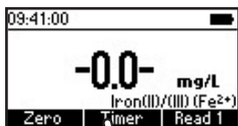
- Retirez la cuvette et ajoutez le contenu d'un sachet de réactif A fer (II)/(III) **H196777A-0**. Remplacez le capuchon et agitez doucement pendant 30 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

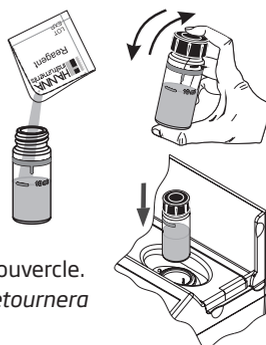


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes et appuyez sur la touche **Lire 1**. L'instrument affiche la concentration en **mg/L** de fer (Fe^{2+}).



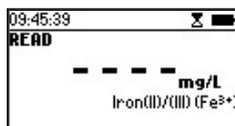
ATTENTION : Le respect des temps est essentiel à la précision des mesures. Des temps de réaction supérieurs à 3 minutes peuvent provoquer une réaction du fer ferrique (Fe^{3+}) et produire de fausses mesures élevées Fe^{2+} /basses Fe^{3+} .

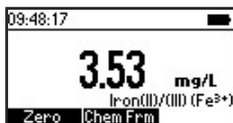
- Retirez le capuchon de la cuvette et ajoutez le contenu d'un sachet de réactif B fer (II)/(III) **H196777B-0**. Remplacez le capuchon et agitez doucement pendant 30 secondes.



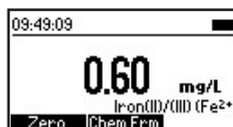
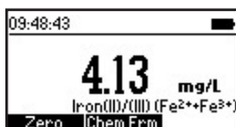
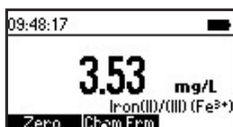
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.
- Note : Si vous appuyez sur la touche **Zéro**, l'instrument retournera à la mesure du fer (II) (Fe^{2+}).*

- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes et appuyez sur la touche **Lire 2**. L'instrument affiche la concentration en **mg/L** de fer (Fe^{3+}).





- Appuyez sur **Frm Chim.** pour faire défiler les formes chimiques disponibles Fe^{2+} , Fe^{3+} et $(\text{Fe}^{2+} + \text{Fe}^{3+})$.



- Appuyez sur **LOG** pour enregistrer la mesure. Chaque forme chimique peut être enregistrée indépendamment.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

pH extrême ou échantillons fortement tamponnés. Le pH de l'échantillon doit être de 3,8 à 5,5 après ajout du réactif.

Ammonium au-dessus de 500 mg/L

Calcium au-dessus de 500 mg/L

Carbonate au-dessus de 50 mg/L

Chlorure au-dessus de 1000 mg/L

Chrome (III) et (VI) au-dessus de 50 mg/L

Cobalt au-dessus de 50 mg/L

Cuivre au-dessus de 10 mg/L

Plomb au-dessus de 50 mg/L

Mercuré au-dessus de 50 mg/L

Nickel au-dessus de 25 mg/L

Nitrate au-dessus de 50 mg/L

Potassium au-dessus de 500 mg/L

Sodium au-dessus de 500 mg/L

Argent au-dessus de 100 mg/L

Sulfate au-dessus de 1000 mg/L

Étain au-dessus de 5 mg/L

Zinc au-dessus de 50 mg/L

8.37. MAGNÉSIUM

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 150 mg/L (Mg^{2+})
Résolution	1 mg/L
Précision	± 5 mg/L $\pm 3\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Calmagite.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93752A-Mg	Réactif A magnésium	1 mL
HI93752B-Mg	Réactif B magnésium	9 mL

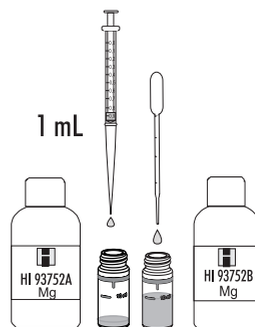
KIT DE RÉACTIFS

HI937520-01	Réactifs pour 50 tests
HI937520-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

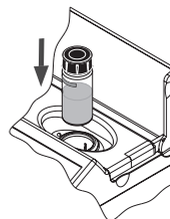
- Sélectionnez la méthode **Magnésium** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Ajoutez 1 mL du réactif A magnésium **HI93752A-Mg** dans la cuvette en utilisant une seringue 1 mL et utilisez la pipette pour remplir la cuvette jusqu'à la marque 10 mL avec le réactif B magnésium **HI93752B-Mg**.



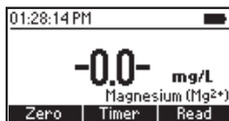
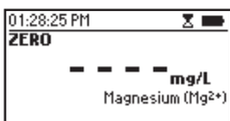
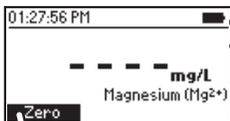
- Remplacez le capuchon et inversez quelques fois pour mélanger.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



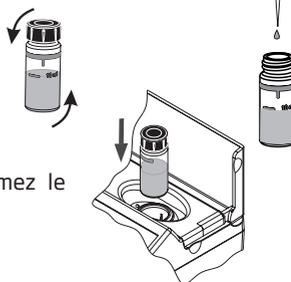
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



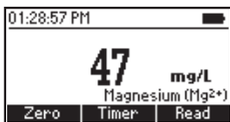
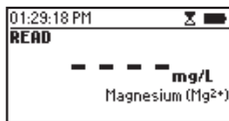
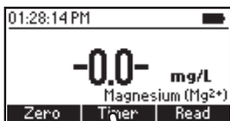
0,5 mL
d'échantillon



- Retirez la cuvette.
- Ajoutez 0,5 mL d'échantillon dans la cuvette en utilisant la deuxième seringue de 1 mL.
- Remplacez le capuchon et inversez plusieurs fois pour mélanger.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 15 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L de magnésium (Mg²⁺)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par : l'acidité (CaCO₃) au-dessus de 1000 mg/L, l'alcalinité (CaCO₃) au-dessus de 1000 mg/L, le calcium (Ca²⁺) au-dessus de 200 mg/L, il ne doit pas y avoir de fer, d'aluminium ou de cuivre.

8.38. MANGANÈSE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 300 µg/L (Mn)
Résolution	1 µg/L
Précision	±10 µg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode PAN.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93748A-0	Réactif A manganèse GB	2 sachets
HI93748B-0	Réactif B manganèse GB	0,40 mL
HI93748C-0	Réactif C manganèse GB	2 mL
HI93703-51	Agent dispersant	6 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93748-01	Réactifs pour 50 tests
HI93748-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Manganèse GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez une cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déionisée.



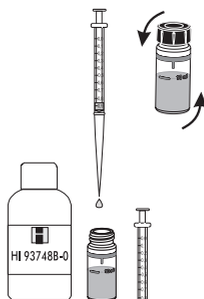
- Remplissez une seconde cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.



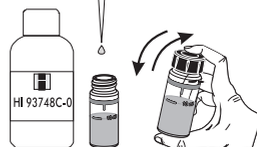
- Ajoutez un sachet de réactif A manganèse GB **HI93748A-0** à chaque cuvette, remplacez les capuchons et agitez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre.



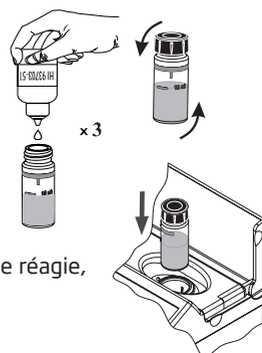
- Ajoutez 0,2 mL de réactif B manganèse GB **HI93748B-0** à chaque cuvette, remplacez les capuchons et inversez délicatement pour mélanger pendant environ 30 secondes.



- Ajoutez 1 mL de réactif C manganèse GB **HI93748C-0** à chaque cuvette, remplacez les capuchons et agitez délicatement.

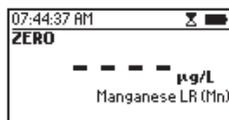
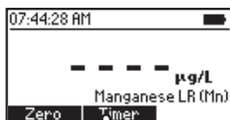


- Ajoutez 3 gouttes d'agent dispersant **HI93703-51** à chaque cuvette, remplacez les capuchons et inversez délicatement pour mélanger pendant environ 30 secondes.

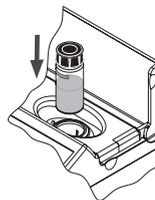


- Mettez la première cuvette (#1), avec l'eau déionisée réagie, dans le support et fermez le couvercle.

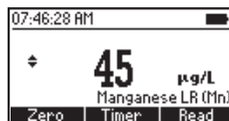
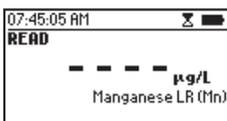
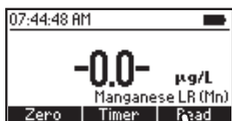
- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 2 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



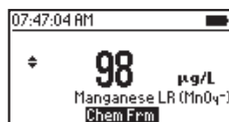
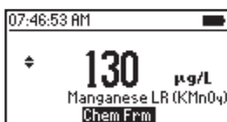
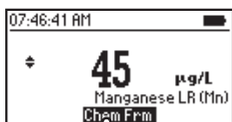
- Mettez la deuxième cuvette (#2), avec l'échantillon réagi, dans l'instrument.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en $\mu\text{g/L}$ de manganèse (Mn).



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en $\mu\text{g/L}$ de permanganate de potassium (KMnO_4) et permanganate (MnO_4^-).



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Aluminium au-dessus de 20 mg/L

Cadmium au-dessus de 10 mg/L

Calcium au-dessus de 200 mg/L sous forme de CaCO_3

Cobalt au-dessus de 20 mg/L

Cuivre au-dessus de 50 mg/L

Fer au-dessus de 10 mg/L

Plomb au-dessus de 0,5 mg/L

Magnésium au-dessus de 100 mg/L sous forme de CaCO_3

Nickel au-dessus de 40 mg/L

Zinc au-dessus de 15 mg/L

8.39. MANGANÈSE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 20,0 mg/L (Mn)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	$\pm 0,2$ mg/L $\pm 3\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Périodate.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93709A-0	Réactif A manganèse GH	1 sachet
HI93709B-0	Réactif B manganèse GH	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93709-01 Réactifs pour 100 tests

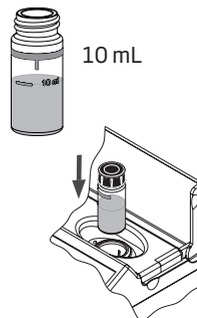
HI93709-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

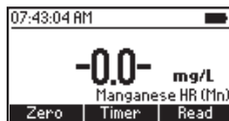
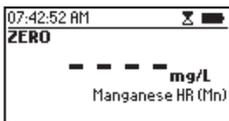
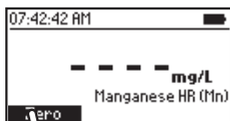
- Sélectionnez la méthode **Manganèse GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon et remplacez le capuchon.

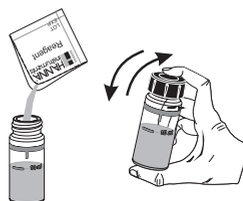


- Mettez la cuvette dans le support est fermé le couvercle.

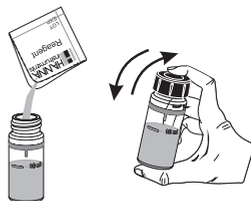
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



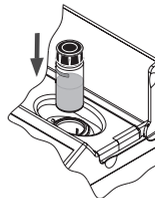
- Retirez la cuvette.
- Ajoutez un sachet de réactif A manganèse GH **HI93709A-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pour mélanger pendant 2 minutes.



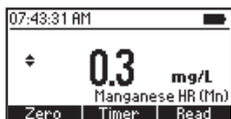
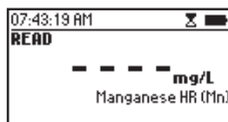
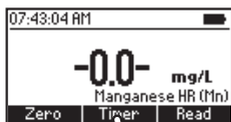
- Ajoutez un sachet de réactif B manganèse GH HI93709B-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pour mélanger pendant 2 minutes.



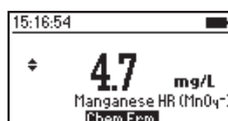
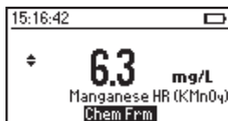
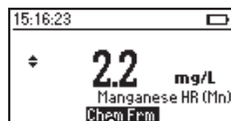
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 1 minute 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L de manganèse (Mn)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de permanganate de potassium (KMnO₄)** et **permanganate (MnO₄⁻)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Calcium au-dessus de 700 mg/L sous forme de CaCO_3

Chlorure au-dessus de 70000 mg/L

Fer au-dessus de 5 mg/L

Magnésium au-dessus de 100000 mg/L

8.40. MOLYBDÈNE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 40,0 mg/L (Mo ⁶⁺)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	±0,3 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 420 nm
Méthode	Adaptation de la méthode acide mercaptoacétique.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93730A-0	Réactif A molybdène	1 sachet
HI93730B-0	Réactif B molybdène	1 sachet
HI93730C-0	Réactif C molybdène	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93730-01	Réactifs pour 100 tests
HI93730-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

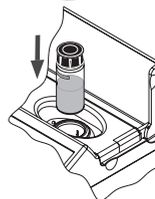
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Molybdène** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

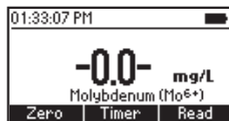
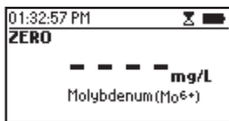
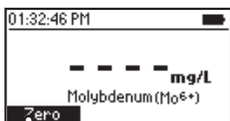
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon et remplacez le capuchon.



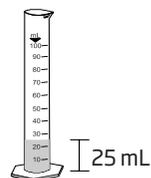
- Mettez la cuvette dans le support est fermé le couvercle.



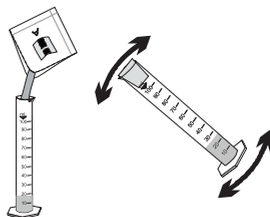
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



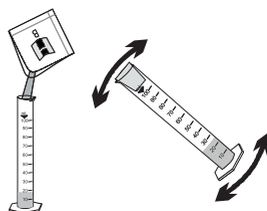
- Remplissez un cylindre de mélange gradué jusqu'à la marque 25 mL avec de l'échantillon.



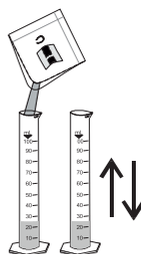
- Ajoutez un sachet de réactif A molybdène [HI93730A-0](#), fermez le cylindre et inversez quelques fois pour mélanger jusqu'à dissolution complète de la poudre.



- Ajoutez un sachet de réactif B molybdène [HI93730B-0](#), fermez le cylindre et inversez quelques fois pour mélanger jusqu'à dissolution complète de la poudre.



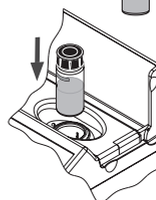
- Ajoutez un sachet de réactif C molybdène [HI93730C-0](#), fermez le cylindre et agitez vigoureusement.



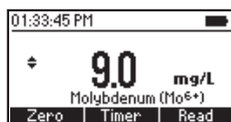
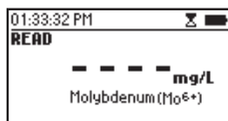
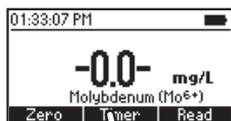
- Remplissez une cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon réagi et remplacez le capuchon.



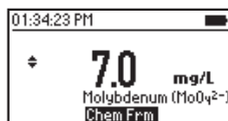
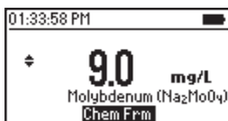
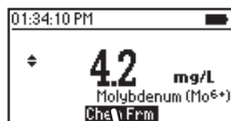
- Mettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 5 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L de molybdène (Mo^{6+})**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de molybdate (MoO_4^{2-})** et de **molybdate de sodium (Na_2MoO_4)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Aluminium au-dessus de 50 mg/L

Chromium au-dessus de 1000 mg/L

Cuivre au-dessus de 10 mg/L

Fer au-dessus de 50 mg/L

Nickel au-dessus de 50 mg/L

Nitrite, comme NO_2^-

Sulfate au-dessus de 200 mg/L

Des échantillons hautement tamponnés ou à pH extrême peuvent dépasser la capacité tampon des réactifs.

8.41. NICKEL, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,000 à 1,000 mg/L (Ni)
Résolution	0,001 mg/L
Précision	±0,010 mg/L ±7% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode PAN.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93740A-0	Réactif A nickel GB	2 sachets
HI93740B-0	Réactif B nickel GB	2 mL
HI93740C-0	Réactif C nickel GB	2 sachets
HI93703-51	Agent dispersant (en option)	4-6 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93740-01	Réactifs pour 50 tests
HI93740-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Nickel GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

Note : Pour de meilleurs résultats l'échantillon doit être entre 20 et 24 °C.

- Remplissez un becher gradué avec 25 mL d'eau déionisée (blanc) et un autre avec 25 mL d'échantillon.

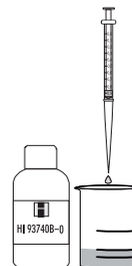


- Ajoutez un sachet de réactif A nickel GB **HI93740A-0** à chaque becher. Fermez et remuez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre.

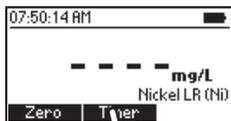


Note : Si l'échantillon contient du fer (Fe³⁺), il est important que toute la poudre soit dissoute avant de continuer.

- Ajoutez 1 mL de réactif B nickel GB **HI93740B-0** à chaque becher et remuez pour mélanger.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 15 minutes.



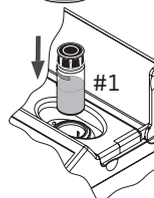
- Ajoutez un sachet de réactif C nickel GB **HI93740C-0** à chaque becher, fermez et remuez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre.



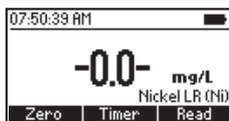
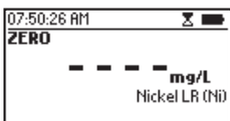
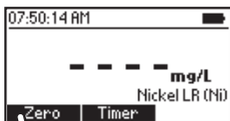
- Remplissez une cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) du blanc.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



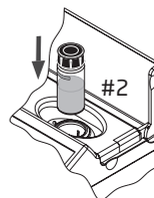
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



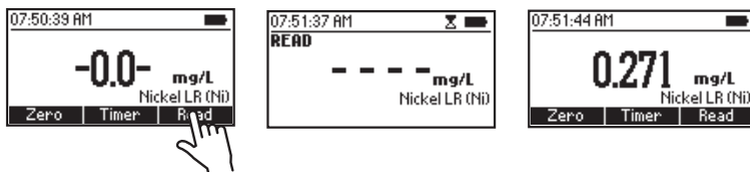
- Remplissez une deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon réagi.



- Mettez la deuxième cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L de nickel (Ni).



Note : Une température supérieure à 30 °C peut causer une turbidité. Dans ce cas ajoutez 2-3 gouttes d'agent dispersant [HI93703-51](#) à chaque cuvette et remuez jusqu'à ce que la turbidité disparaisse, avant de faire le zéro et de faire la lecture de l'échantillon.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Il ne doit pas y avoir de Co^{2+}

Il ne doit pas y avoir de Fe^{2+}

Al^{3+} au-dessus de 32 mg/L

Ca^{2+} au-dessus de 1000 mg/L (CaCO_3)

Cd^{2+} au-dessus de 20 mg/L

Cl^- au-dessus de 8000 mg/L

Cr^{3+} au-dessus de 20 mg/L

Cr^{6+} au-dessus de 40 mg/L

Cu^{2+} au-dessus de 15 mg/L

F^- au-dessus de 20 mg/L

Fe^{3+} au-dessus de 10 mg/L

K^+ au-dessus de 500 mg/L

Mg^{2+} au-dessus de 400 mg/L

Mn^{2+} au-dessus de 25 mg/L

Mo^{6+} au-dessus de 60 mg/L

Na^+ au-dessus de 5000 mg/L

Pb^{2+} au-dessus de 20 mg/L

Zn^{2+} au-dessus de 30 mg/L

8.42. NICKEL, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 7,00 g/L (Ni)
Résolution	0,01 g/L
Précision	±0,07 g/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode photométrique.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93726-0	Réactif nickel GH	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93726-01	Réactifs pour 100 tests
HI93726-03	Réactifs pour 300 tests
Pour les autres accessoires voir page 203	

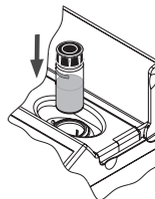
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Nickel GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

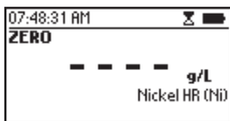
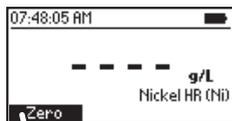
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



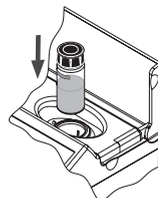
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



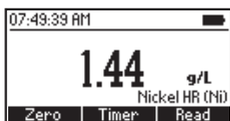
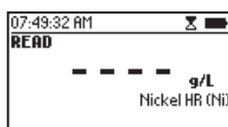
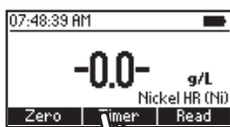
- Retirez la cuvette et ajoutez le contenu d'un sachet de réactif nickel GH HI93726-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. Alternativement, attendez 1 minute et appuyez sur la touche **Lire**. L'instrument affiche la concentration en **g/L de nickel (Ni)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par le cuivre.

8.43. NITRATE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 30,0 mg/L (NO_3^- -N)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	$\pm 0,5$ mg/L $\pm 10\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode réduction de cadmium.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93728-0	Réactif nitrate	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93728-01 Réactifs pour 100 tests

HI93728-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

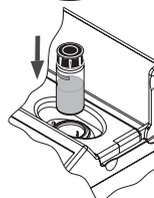
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Nitrate** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

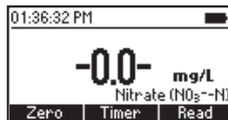
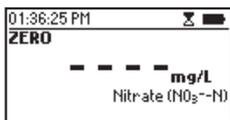
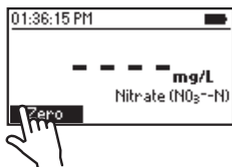
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



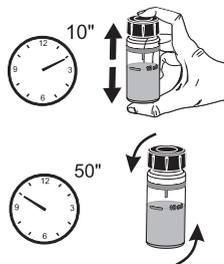
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette et ajoutez un sachet de réactif nitrate **HI93728-0**.

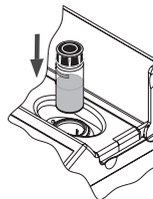


- Remplacez le capuchon et agitez vigoureusement de haut en bas pendant exactement 10 secondes. Continuez de mélanger en inversant la cuvette délicatement pendant 50 secondes, en faisant attention de ne pas créer des bulles d'air. La poudre ne se dissoudra pas totalement. Le temps et la méthode d'agitation peuvent affecter le résultat de la mesure.

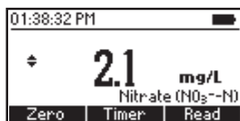
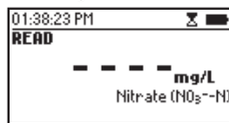


Note : La méthode est sensible à la technique. Voir la procédure "Préparation de la cuvette" page 19.

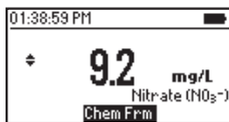
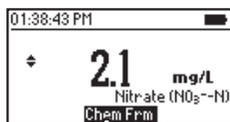
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 4 minutes 30 secondes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche le résultat en **mg/L d'azote nitrique (NO₃-N)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de nitrate (NO₃-)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Ammoniaque et amines, comme urée et amines aliphatiques primaires

Chlorure au-dessus de 100 ppm

Chlore au-dessus de 2 ppm

Cuivre

Fer (III)

Substances fortement oxydantes et réductrices

Il ne doit pas y avoir de sulfure.

8.44. NITRITE, EAU DE MER, GAMME ULTRA BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 200 µg/L (NO ₂ ⁻ -N)
Résolution	1 µg/L
Précision	±10 µg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode EPA diazotisation 354.1.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI764-25	Réactif nitrite GUB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI764-25 Réactifs pour 25 tests
Pour les autres accessoires voir page 203

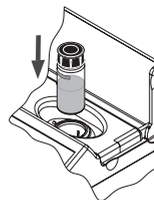
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Nitrite, GUB, eau de mer** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

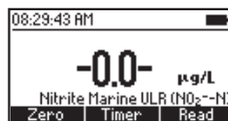
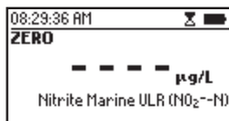
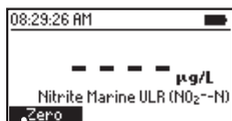
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



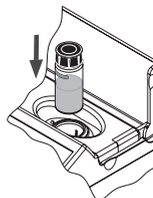
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



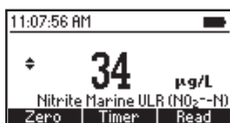
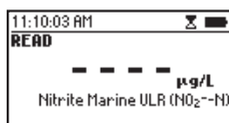
- Retirez la cuvette
- Ajoutez un sachet de réactif nitrite GUB HI764-25. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant environ 15 secondes.



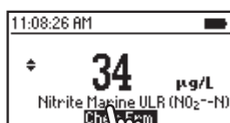
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 15 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en $\mu\text{g/L}$ d'azote nitreux (NO_2^- -N).



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en mg/L de nitrate (NO_3^-).



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par les ions suivants : ferreux, ferrique, cuivreux, mercureux, argent, antimonieux, bismuth, aurique, le plomb, le métavanadate et chloroplatinates.

Les réactifs fortement réducteurs et oxydants.

Des niveaux élevés de nitrate (au-dessus de 100 mg/L) pourrait donner des lectures faussement élevées en raison d'une quantité minimale de réduction en nitrites qui pourraient se produire à ces niveaux.

8.45. NITRITE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 600 µg/L (NO ₂ ⁻ -N)
Résolution	1 µg/L
Précision	±20 µg/L ±4% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode EPA diazotisation 354.1.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93707-0	Réactif nitrite GB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93707-01 Réactifs pour 100 tests

HI93707-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

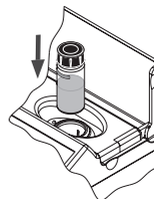
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Nitrite GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

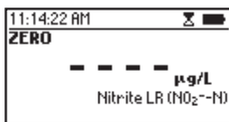
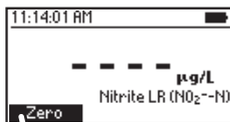
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

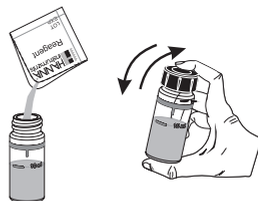


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

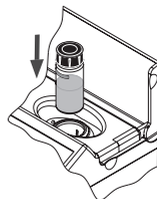


- Retirez la cuvette

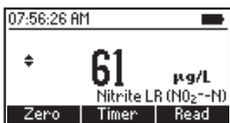
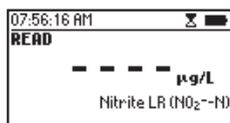
- Ajoutez un sachet de réactif nitrite GB HI93707-0. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant environ 15 secondes.



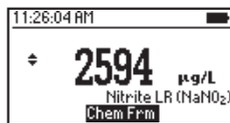
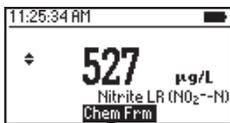
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 15 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **µg/L d'azote nitreux (NO₂⁻-N)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de nitrite (NO₂⁻)** et en **nitrite de sodium (NaNO₂)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par les ions suivants : ferreux, ferrique, cuivreux, mercurieux, argent, antimonieux, bismuth, aurique, le plomb, le métavanadate et chloroplatinates.

Les réactifs fortement réducteurs et oxydants.

Des niveaux élevés de nitrate (au-dessus de 100 mg/L) pourrait donner des lectures faussement élevées en raison d'une quantité minimale de réduction en nitrites qui pourraient se produire à ces niveaux.

8.46. NITRITE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 150 mg/L (NO_2^-)
Résolution	1 mg/L
Précision	$\pm 4 \text{ mg/L} \pm 4\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode sulfate ferreux.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93708-0	Réactif nitrite GH	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93708-01	Réactifs pour 100 tests
HI93708-03	Réactifs pour 300 tests
Pour les autres accessoires voir page 203	

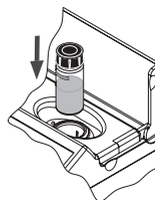
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Nitrite GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

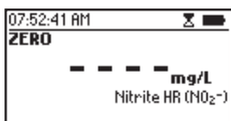
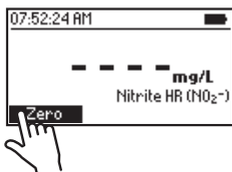
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



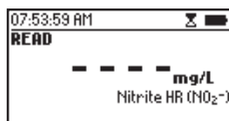
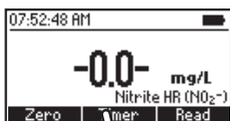
- Retirez la cuvette

- Ajoutez un sachet de réactif nitrite GB **HI93708-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre.

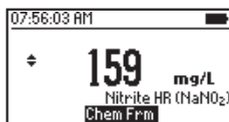
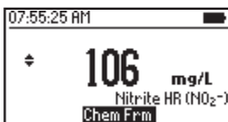
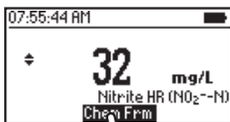


- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 10 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **µg/L de nitrite (NO₂)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L d'azote nitrique (NO₂-N)** et en nitrite de sodium (NaNO₂).



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

8.47. OXYGÈNE DISSOUS

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 10,0 mg/L (O ₂)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	±0,4 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 420 nm
Méthode	Adaptation de la méthode de Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater, 18 ^{ème} édition, méthode de Winckler modifiée.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93732A-0	Réactif A oxygène dissous	5 gouttes
HI93732B-0	Réactif B oxygène dissous	5 gouttes
HI93732C-0	Réactif C oxygène dissous	10 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93732-01 Réactifs pour 100 tests

HI93732-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

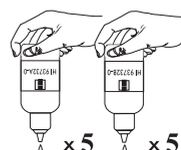
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Oxygène dissous** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

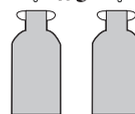
- Remplissez complètement une bouteille en verre de 60 mL avec de l'échantillon.



- Remplacez le bouchon et assurez-vous qu'une faible quantité de l'échantillon déborde.

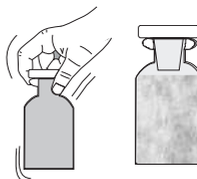


- Ôtez le capuchon et ajoutez 5 gouttes de réactif A oxygène dissous **HI93732A-0** et 5 gouttes de réactif B oxygène dissous **HI93732B-0**.



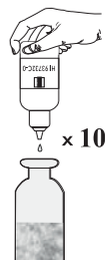
- Ajoutez de l'échantillon pour remplir la bouteille complètement. Remplacez le capuchon et assurez-vous qu'une faible quantité de l'échantillon déborde.

Note : Cela assure qu'il n'y a pas de bulles d'air emprisonnées dans la bouteille. Les bulles d'air emprisonnées peuvent altérer la mesure.



- Inversez la bouteille plusieurs fois jusqu'à ce que l'échantillon devienne jaune-orangé et que des agents floculants apparaissent.

- Laissez l'échantillon en place pendant environ 2 minutes que les agents floculants se déposent au fond de la bouteille.
- Lorsque la moitié supérieure de la bouteille est claire, ajoutez 10 gouttes de réactif C oxygène dissous [HI93732C-0](#).



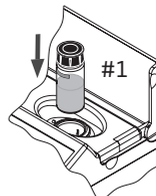
- Remplacez le capuchon et inversez la bouteille jusqu'à dissolution complète des agents floculants. L'échantillon est prêt à être mesuré lorsqu'il est jaune et complètement clair.



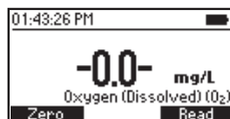
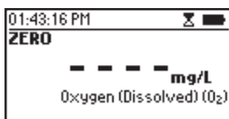
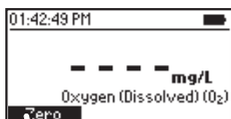
- Remplissez la première cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon non-réagi, et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

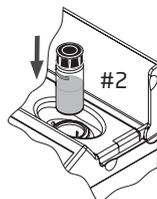


- Retirez la cuvette.

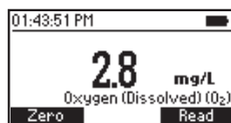
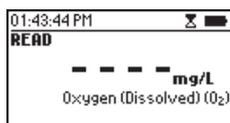
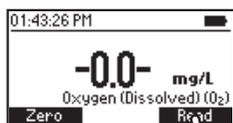
- Remplissez la deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon réagi et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L d'oxygène (O₂).



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par des matières réductrices et oxydantes.

8.48. DÉSOXYGÉNANT (CARBOHYDRAZIDE)

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 1,50 mg/L (Carbohydrazide)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,02 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode par réduction du fer.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96773A-0	Réactif A désoxygénant	2 sachets
HI96773B-0	Réactif B désoxygénant	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

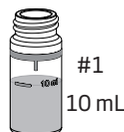
HI96773-01	Réactifs pour 50 tests
HI96773-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Désoxygénant (Carbo)** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

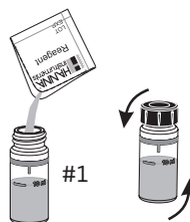
- Remplissez la première cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déionisée.



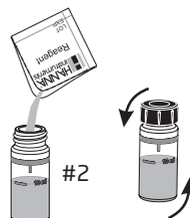
- Remplissez la deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.



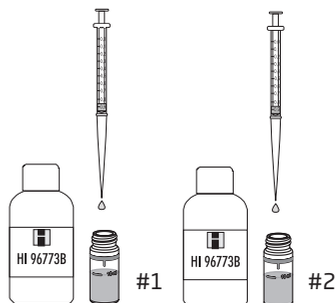
- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénant **HI96773A-0** à la cuvette #1. Remplacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénant **HI96773A-0** à la cuvette #2. Remplacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



- Ajoutez 0,5 mL de réactif B désoxygénant **HI96773B-0** à chaque cuvette en utilisant la seringue de 1 mL.



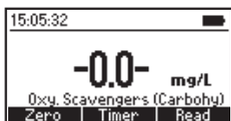
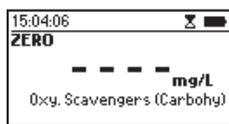
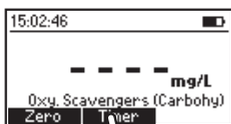
- Replacez les capuchons et inversez pendant 10 secondes.



- Placez la première cuvette (#1) dans le support et fermez le couvercle.

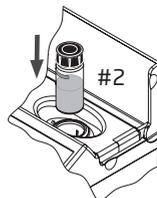


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 10 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

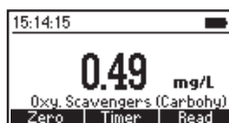
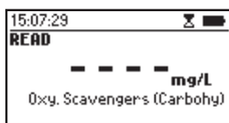
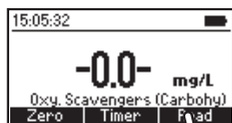


- Retirez la cuvette.

- Insérez la deuxième cuvette (#2) dans l'instrument et refermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L de carbohydrazide.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Le borate ($\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$), le cobalt, le cuivre, le fer, la dureté (CaCO_3), la lumière, le lignosulfonate, le manganèse, le molybdène, le nickel, les phosphates, les phosphonates, le sulfate, la température et le zinc.

8.49. DÉSOXYGÉNANT (DEHA)

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 1000 µg/L (DEHA)
Résolution	1 µg/L
Précision	±5 µg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode par réduction du fer.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96773A-0	Réactif A désoxygénéant	2 sachets
HI96773B-0	Réactif B désoxygénéant	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

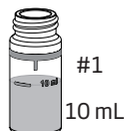
HI96773-01	Réactifs pour 50 tests
HI96773-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Désoxygénéant (DEHA)** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez la première cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déionisée.



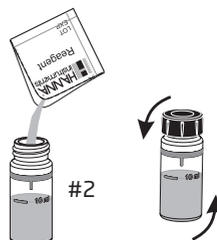
- Remplissez la deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.



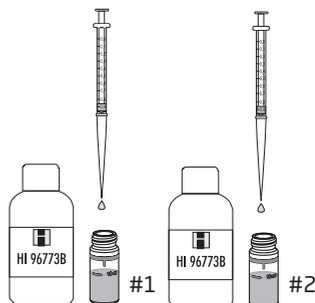
- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénéant **HI96773A-0** à la cuvette #1. Replacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénéant **HI96773A-0** à la cuvette #2. Replacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



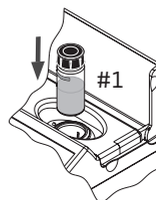
- Ajoutez 0,5 mL de réactif B désouxygénant **HI96773B-0** à chaque cuvette en utilisant la seringue de 1 mL.



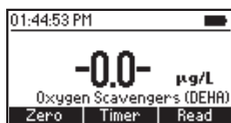
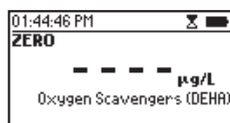
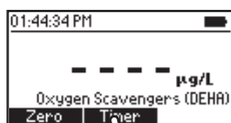
- Replacez les capuchons et inversez pendant 10 secondes.



- Placez la première cuvette (#1) dans le support et fermez le couvercle.

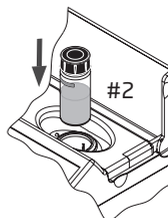


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 10 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

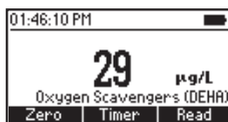
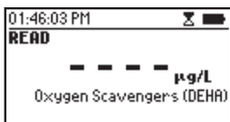
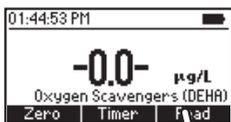


- Retirez la cuvette.

- Insérez la deuxième cuvette (#2) dans l'instrument et refermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L de DEHA.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Le borate ($\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$), le cobalt, le cuivre, le fer, la dureté (CaCO_3), la lumière, le lignosulfonate, le manganèse, le molybdène, le nickel, les phosphates, les phosphonates, le sulfate, la température et le zinc.

8.50. DÉSOXYGÉNANT (HYDROQUINONE)

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,50 mg/L (Hydroquinone)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,04 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode par réduction du fer.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96773A-0	Réactif A désoxygénéant	2 sachets
HI96773B-0	Réactif B désoxygénéant	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

HI96773-01	Réactifs pour 50 tests
HI96773-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode [Désoxygénéant \(Hydroquinone\)](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

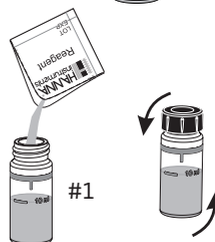
- Remplissez la première cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déionisée.



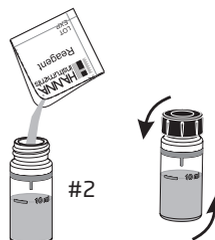
- Remplissez la deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.



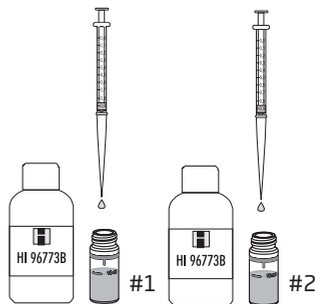
- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénéant [HI96773A-0](#) à la cuvette #1. Remplacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénéant [HI96773A-0](#) à la cuvette #2. Remplacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



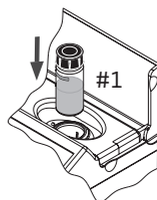
- Ajoutez 0,5 mL de réactif B désoxygénant **HI96773B-0** à chaque cuvette en utilisant la seringue de 1 mL.



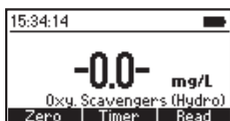
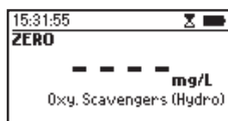
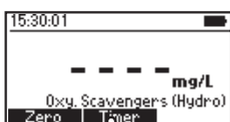
- Replacez les capuchons et inversez pendant 10 secondes.



- Placez la première cuvette (#1) dans le support et fermez le couvercle.

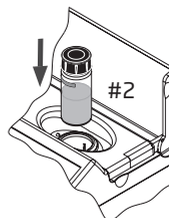


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 2 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique “-0.0-” lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

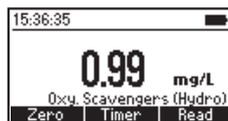
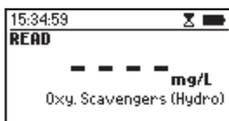
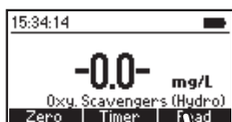


- Retirez la cuvette.

- Insérez la deuxième cuvette (#2) dans l'instrument et refermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L d'hydroquinone.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Le borate ($\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$), le cobalt, le cuivre, le fer, la dureté (CaCO_3), la lumière, le lignosulfonate, le manganèse, le molybdène, le nickel, les phosphates, les phosphonates, le sulfate, la température et le zinc.

8.51. DÉSOXYGÉNANT (ACIDE ISO-ASCORBIQUE)

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 4,50 mg/L (Acide iso-ascorbique)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,03 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode par réduction du fer.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96773A-0	Réactif A désoxygénéant	2 sachets
HI96773B-0	Réactif B désoxygénéant	1 mL

KIT DE RÉACTIFS

HI96773-01	Réactifs pour 50 tests
HI96773-03	Réactifs pour 150 tests
Pour les autres accessoires voir page 203	

PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Désoxygénéant (ISA)** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

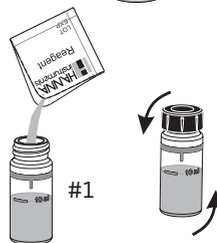
- Remplissez la première cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'eau déionisée.



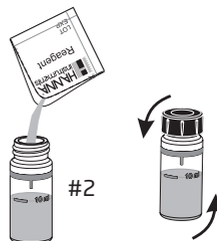
- Remplissez la deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon.



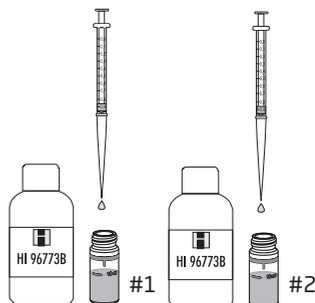
- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénéant **HI96773A-0** à la cuvette #1. Remplacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



- Ajoutez un sachet de réactif A désoxygénéant **HI96773A-0** à la cuvette #2. Remplacez le capuchon et inversez pendant 30 secondes.



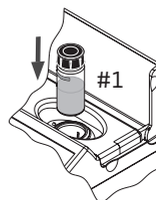
- Ajoutez 0,5 mL de réactif B désoxygénant **HI96773B-0** à chaque cuvette en utilisant la seringue de 1 mL.



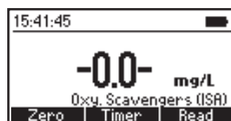
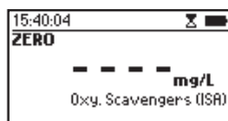
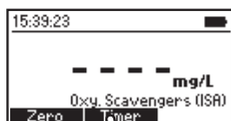
- Replacez le capuchon et inversez pendant 10 secondes.



- Placez la première cuvette (#1) dans le support et fermez le couvercle.

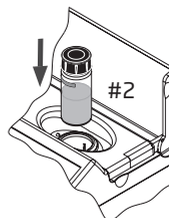


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire le blanc. Alternativement, attendez 10 minutes et appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

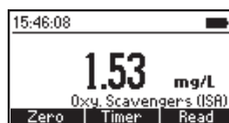
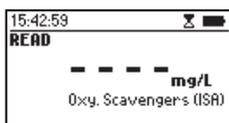
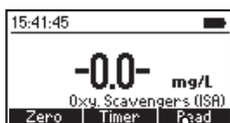


- Retirez la cuvette.

- Insérez la deuxième cuvette (#2) dans l'instrument et refermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L d'acide iso-ascorbique.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Le borate ($\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7$), le cobalt, le cuivre, le fer, la dureté (CaCO_3), la lumière, le lignosulfonate, le manganèse, le molybdène, le nickel, les phosphates, les phosphonates, le sulfate, la température et le zinc.

8.52. OZONE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,00 mg/L (O ₃)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,02 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode colorimétrique DPD.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93757-0	Réactif ozone	1 sachet
HI93703-52-0	Poudre de glycine (optionnel)	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93757-01	Réactifs pour 100 tests
HI93757-03	Réactifs pour 300 tests
HI93703-52	Réactifs pour 100 tests (optionnel)

Pour les autres accessoires voir page 203

Note : Si l'échantillon est suspecté de contenir des résidus de chlore (chlore libre ou total), suivez la procédure de mesure alternative décrite ci-dessous, le chlore est un interférant puissant.

- Effectuez la procédure de mesure standard. Enregistrez le résultat en valeur A.
- Effectuez une procédure de mesure supplémentaire. Enregistrez le résultat en valeur B.
- Pour déterminer la concentration en ozone en mg/L, soustrayez la valeur B de la valeur A.

$$\text{mg/L d'ozone (O}_3\text{)} = \text{valeur A} - \text{valeur B.}$$

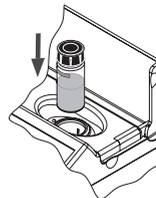
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Ozone** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

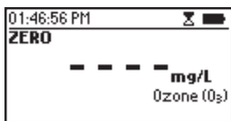
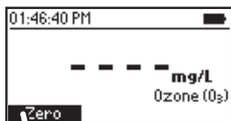
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

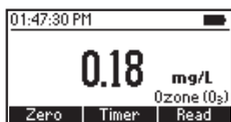
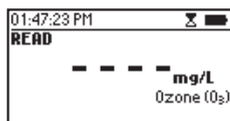
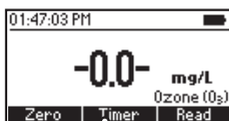


- Retirez la cuvette
- Ajoutez un sachet de réactif ozone **HI93757-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. L'instrument affiche la concentration en **mg/L d'ozone (O₃)** (uniquement pour les échantillons ne contenant pas de chlore).



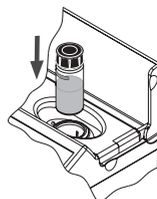
Note : Pour les échantillons contenant du chlore, enregistrez cette valeur comme A.

PROCÉDURE DE MESURE SUPPLÉMENTAIRE

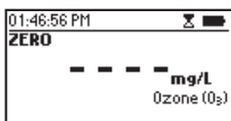
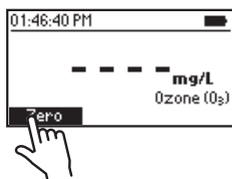
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



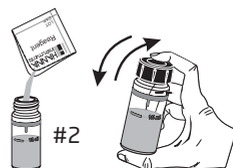
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique “-0.0-” lorsque l’instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



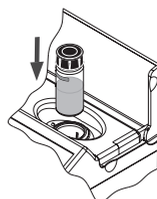
- Retirez la cuvette
- Ajoutez un sachet de glycine [HI93703-52-0](#). Remplacez le capuchon et agitez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre.



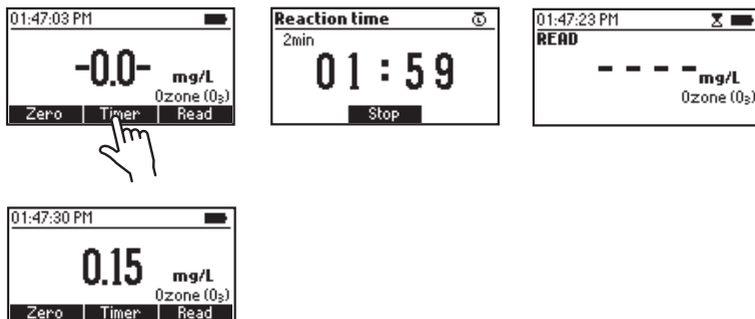
- Ajoutez un sachet de réactif ozone [HI93757-0](#). Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 20 secondes.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. Enregistrez cette valeur comme B.



- Pour déterminer la concentration en **mg/L d'ozone (O₃)** dans l'échantillon contenant du chlore, soustrayez la valeur B (procédure de mesure supplémentaire) de la valeur A (procédure de mesure standard).

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par : le brome, le dioxyde de chlore, l'iode.

Une alcalinité supérieure à 250 mg/L de CaCO₃ ne permettra un développement total de la coloration ou celle-ci risque de disparaître rapidement. Pour résoudre ce problème, neutraliser l'échantillon avec du HCl dilué.

En cas d'eau avec une dureté supérieure à 500 mg/L de CaCO₃, agitez l'échantillon pendant environ 2 minutes après l'ajout du réactif en poudre.

8.53. pH

SPÉCIFICATIONS

Gamme	6,5 à 8,5 pH
Résolution	0,1 pH
Précision	±0,1 pH
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode au rouge de phénol.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93710-0	Réactif pH	5 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93710-01 Réactifs pour 100 tests

HI93710-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

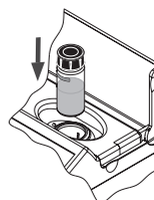
- Sélectionnez la méthode **pH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.

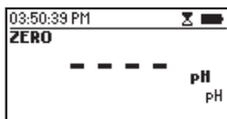
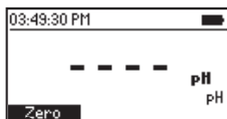


10 mL

- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



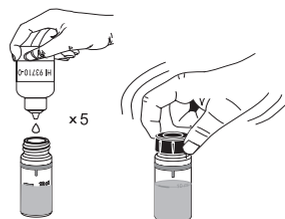
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



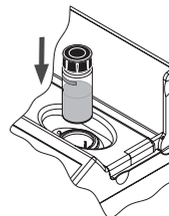
- Retirez la cuvette.

Note : Le chlore présent dans l'échantillon interfère avec la lecture. Pour éliminer l'interférence du chlore, ajoutez une goutte de Réactif d'élimination du chlore [HI93755-53](#) à l'échantillon n'ayant pas réagi.

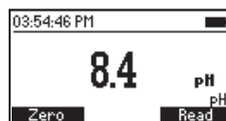
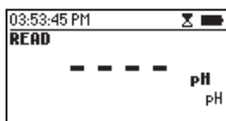
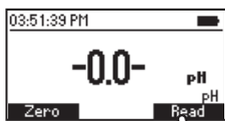
- Ajoutez 5 gouttes de réactif pH [HI93710-0](#). Remplacez le capuchon et mélangez la solution.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le pH.



8.54. PHOSPHATE, EAU DE MER, GAMME ULTRA BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 200 µg/L (P)
Résolution	1 µg/L
Précision	±5 µg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 610 nm
Méthode	Adaptation de la méthode acide ascorbique.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

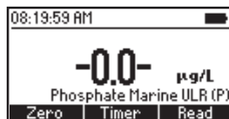
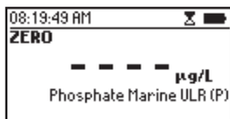
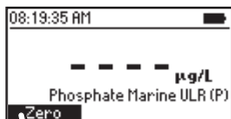
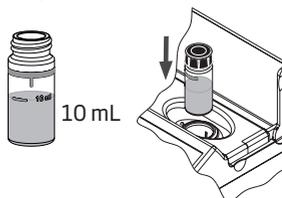
Code	Description	Quantité
HI736-25	Réactif phosphate marin GUB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

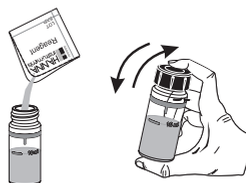
HI736-25 Réactifs pour 25 tests
 Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

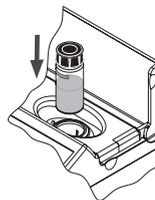
- Sélectionnez la méthode **Phosphate marin GUB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Rincez plusieurs fois la cuvette avec l'échantillon.
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



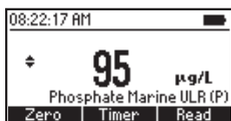
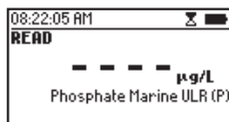
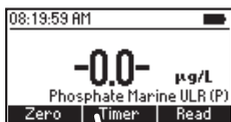
- Ajoutez un sachet de réactif phosphate marin GUB HI736-25. Remplacez le capuchon et agitez délicatement (pendant environ 2 minutes) jusqu'à dissolution complète de la poudre.



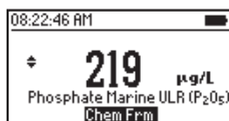
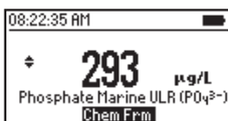
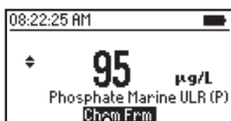
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **µg/L de phosphore (P)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frn Chim** pour convertir le résultat en **µg/L de phosphate (PO₄³⁻)** et en **pentoxyde de phosphore (P₂O₅)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Fer au-dessus de 50 mg/L

Silice au-dessus de 50 mg/L

Silicate au-dessus de 10 mg/L

Cuivre au-dessus de 10 mg/L

Le sulfure d'hydrogène, l'arséniate, un échantillon trouble et les échantillons fortement tamponnés interfèrent également.

8.55. PHOSPHATE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,50 mg/L (PO_4^{3-})
Résolution	0,01 mg/L
Précision	$\pm 0,04$ mg/L $\pm 4\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 610 nm
Méthode	Adaptation de la méthode acide ascorbique.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93713-0	Réactif phosphate GB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

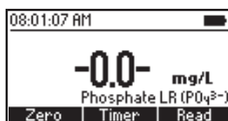
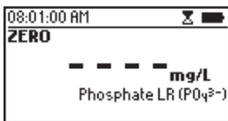
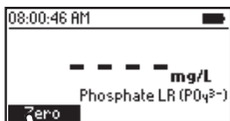
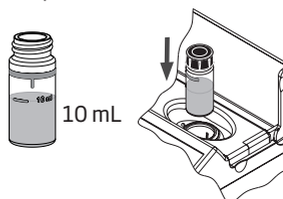
HI93713-01 Réactifs pour 100 tests

HI93713-03 Réactifs pour 300 tests

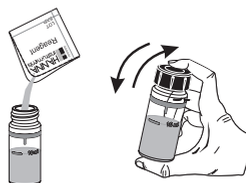
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

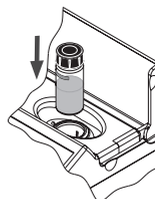
- Sélectionnez la méthode **Phosphate GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Rincez plusieurs fois la cuvette avec l'échantillon.
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



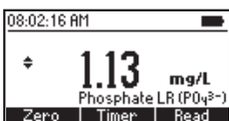
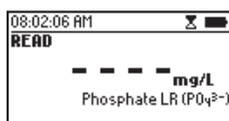
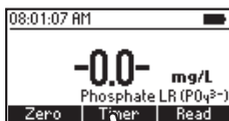
- Ajoutez un sachet de réactif phosphate GB **HI93713-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement (pendant environ 2 minutes) jusqu'à dissolution complète de la poudre.



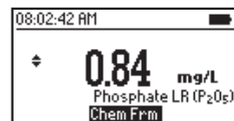
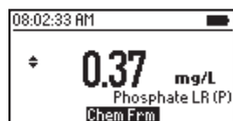
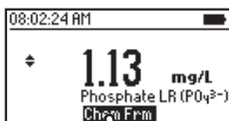
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L de phosphate (PO_4^{3-})**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de phosphore (P)** et en **pentoxyde de phosphore (P_2O_5)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Fer au-dessus de 50 mg/L

Silice au-dessus de 50 mg/L

Silicate au-dessus de 10 mg/L

Cuivre au-dessus de 10 mg/L

Le sulfure d'hydrogène, l'arséniate, un échantillon trouble et les échantillons fortement tamponnés interfèrent également.

8.56. PHOSPHATE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 30,0 mg/L (PO_4^{3-})
Résolution	0,1 mg/L
Précision	$\pm 1,0 \text{ mg/L} \pm 4\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 525 nm
Méthode	Adaptation de la méthode acide aminé.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93717A-0	Réactif A phosphate GH	10 gouttes
HI93717B-0	Réactif B phosphate GH	1 sachet

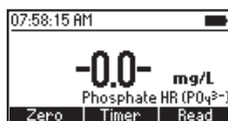
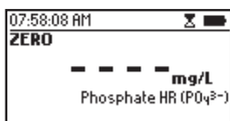
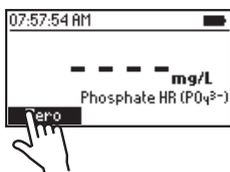
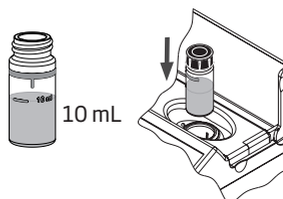
KIT DE RÉACTIFS

HI93717-01	Réactifs pour 100 tests
HI93717-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

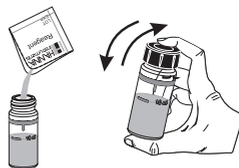
- Sélectionnez la méthode **Phosphate GH** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Rincez plusieurs fois la cuvette avec l'échantillon.
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



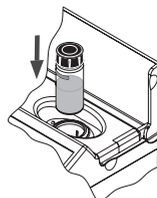
- Ajoutez 10 gouttes de réactif A phosphate GH HI93717A-0.



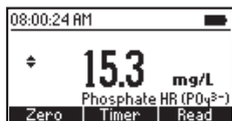
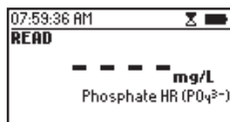
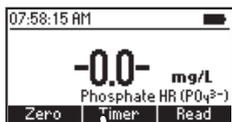
- Ajoutez un sachet de réactif B phosphate GH **HI93717B-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement jusqu'à dissolution complète de la poudre.



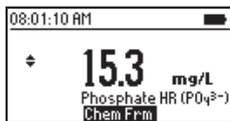
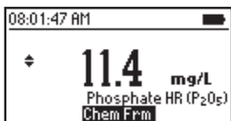
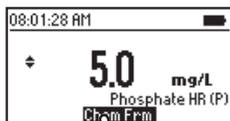
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 5 minutes et appuyez sur la touche **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument affiche la concentration en **mg/L de phosphate (PO_4^{3-})**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de phosphore (P)** et en **pentoxyde de phosphore (P_2O_5)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Sulfure

Chlorure au-dessus de 150000 mg/L

Calcium au-dessus de 10000 mg/L sous forme de CaCO_3

Magnésium au-dessus de 40000 mg/L sous forme de CaCO_3

Fer au-dessus de 100 mg/L

8.57. POTASSIUM

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,0 à 20,0 mg/L (K)
Résolution	0,1 mg/L
Précision	±3,0 mg/L ±7% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode turbidimétrique Tétraphénylborate.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93750A-0	Réactif A potassium	6 gouttes
HI93750B-0	Réactif B potassium	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93750-01	Réactifs pour 100 tests
HI93750-03	Réactifs pour 300 tests

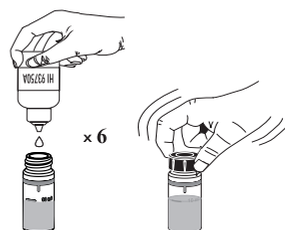
Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

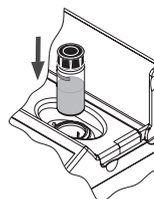
- Sélectionnez la méthode **Potassium** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon.



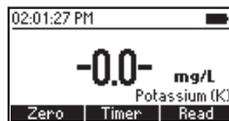
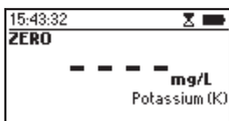
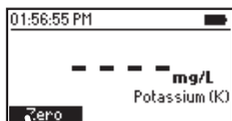
- Ajoutez 6 gouttes de réactif A potassium **HI93750A-0**. Replacez le capuchon et mélangez la solution.



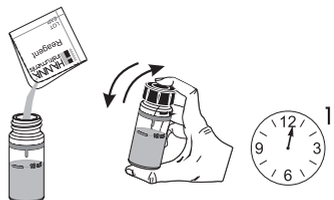
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



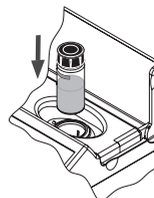
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



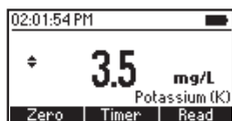
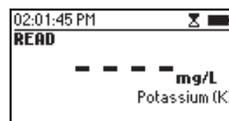
- Ajoutez un sachet de réactif B potassium **HI93750B-0**. Remplacez le capuchon et agitez délicatement pendant 1 minute.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

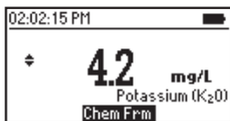
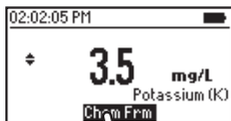


- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 2 minutes et appuyez sur **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument indique le résultat en **mg/L de potassium (K)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L d'oxyde de potassium (K_2O)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Ammonium au-dessus de 10 ppm

Calcium au-dessus de 10000 ppm en $CaCO_3$

Chlorure au-dessus de 12000 ppm

Magnésium au-dessus de 8000 ppm en $CaCO_3$

Sodium au-dessus de 8000 ppm

8.58. SILICE, GAMME BASSE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 2,00 mg/L (SiO_2)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	$\pm 0,03$ mg/L $\pm 3\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 610 nm
Méthode	Adaptation de la méthode bleu hétéropoly-molybdène, ASTM D859.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93705A-0	Réactif A silice GB	6 gouttes
HI93705B-0	Réactif B silice GB	1 sachet
HI93705C-0	Réactif C silice GB	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93705-01 Réactifs pour 100 tests

HI93705-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

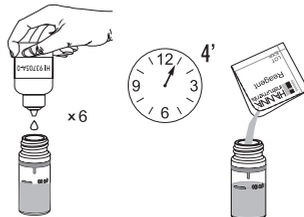
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Silice GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon.



- Ajoutez 6 gouttes de réactif A silice GB **HI93705A-0**. Remplacez le capuchon et mélangez la solution.



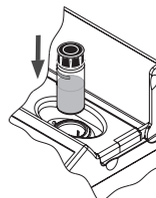
- Appuyez sur **Minuteur** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 4 minutes avant d'ajouter un sachet de réactif B silice GB **HI93705B-0**.

- Ajoutez un sachet de réactif B silice GB **HI93705B-0** et agitez jusqu'à dissolution complète de la poudre.

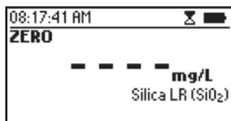
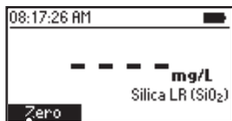
- Appuyez sur **Continuer** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 1 minute.



- Mettez la cuvette dans le support et refermez le couvercle.



- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette.
- Ajoutez un sachet de réactif C silice GB [HI93705C-0](#) et agitez jusqu'à dissolution complète de la poudre.



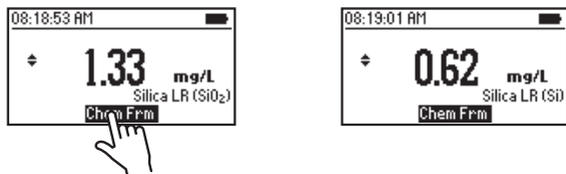
- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.

- Appuyez sur **Minuteur** et l'afficheur indiquera un compte à rebours avant de faire la mesure. Alternativement, attendez 3 minutes et appuyez sur **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument indique le résultat en **mg/L de silice (SiO₂)**.



- Appuyez sur **▲** ou **▼** pour accéder au deuxième niveau de fonctions.

- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de silicium (Si)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Phosphate au-dessus de 60 mg/L (provoque une réduction de 2% de la lecture)

Phosphate au-dessus de 75 mg/L (provoque une réduction de 11% de la lecture)

Sulfure et forte concentration en fer.

Éliminez les interférences dû à la couleur et à la turbidité en mettant à zéro l'instrument avec l'échantillon d'eau original.

8.59. SILICE, GAMME HAUTE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 200 mg/L (SiO_2)
Résolution	1 mg/L
Précision	± 1 mg/L $\pm 5\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Adaptation de la méthode 4500- SiO_2

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI96770A-0	Réactif A silice GH	1 sachet
HI96770B-0	Réactif B silice GH	1 sachet
HI96770C-0	Réactif C silice GH	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI96770-01	Réactifs pour 100 tests
HI96770-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

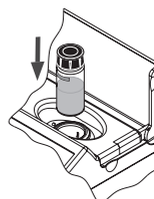
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Silice GB** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

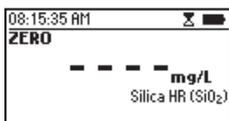
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

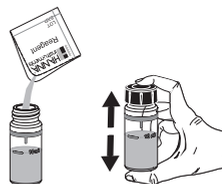


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette.

- Ajoutez 1 sachet de réactif A silice GH [HI96770A-0](#). Remplacez le capuchon et mélangez jusqu'à dissolution complète de la poudre.



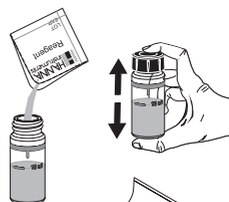
- Ajoutez un sachet de réactif B silice GH [HI96770B-0](#). Remplacez le capuchon et agitez vigoureusement jusqu'à dissolution complète de la poudre.



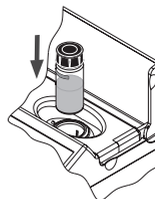
- Appuyez sur **Minuteur** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 10 minutes avant d'ajouter un sachet de réactif C silice GH [HI96770C-0](#).



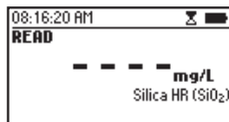
- Ajoutez un sachet de réactif C silice GH [HI96770C-0](#). Remplacez le capuchon et agitez vigoureusement jusqu'à dissolution complète de la poudre.



- Remettez la cuvette dans l'instrument et refermez le couvercle.

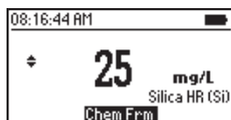
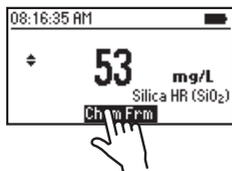


- Appuyez sur **Continuer** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 2 minutes et appuyez sur **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument indique le résultat en **mg/L de silice (SiO₂)**.





- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour accéder au deuxième niveau de fonctions.
- Appuyez sur la touche **Frm Chim** pour convertir le résultat en **mg/L de silicium (Si)**.



- Appuyez sur ▲ ou ▼ pour revenir à l'écran de mesure.

INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Phosphate au-dessus de 60 mg/L (provoque une réduction de 2% de la lecture)

Phosphate au-dessus de 75 mg/L (provoque une réduction de 11% de la lecture)

Sulfure et forte concentration en fer.

Éliminez les interférences dû à la couleur et à la turbidité en mettant à zéro l'instrument avec l'échantillon d'eau original.

8.60. ARGENT

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,000 à 1,000 mg/L (Ag)
Résolution	0,001 mg/L
Précision	±0,020 mg/L ±5% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode PAN

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93737A-0	Réactif A argent	1 mL
HI93737B-0	Réactif B argent	1 mL
HI93737C-0	Réactif C argent	2 mL
HI93737D-0	Réactif D argent	2 mL
HI93703-51	Agent dispersant	6 gouttes

KIT DE RÉACTIFS

HI93737-01	Réactifs pour 50 tests
HI93737-03	Réactifs pour 150 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

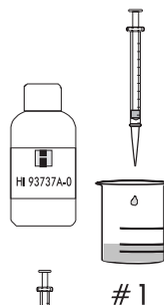
- Sélectionnez la méthode **Argent** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

Note : Pour de meilleurs résultats réalisez vos tests entre 20 et 24 °C.

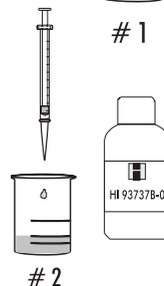
- Remplissez deux bechers gradués avec 25 mL d'échantillon.



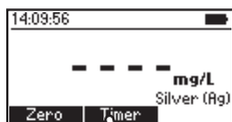
- Ajoutez 1 mL de réactif A argent **HI93737A-0** au becher #1 (le blanc) et remuez délicatement pour mélanger.



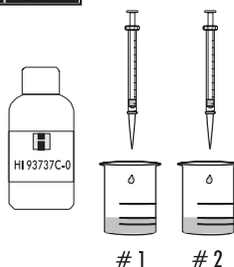
- Ajoutez 1 mL de réactif B argent **HI93737B-0** au becher #2 (l'échantillon) et remuez délicatement pour mélanger.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 2 minutes avant d'ajouter le réactif C argent HI93737C-0.



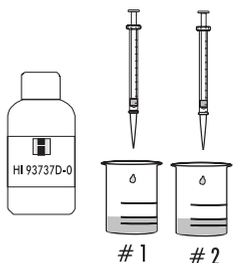
- Ajoutez 1 mL de réactif C argent HI93737C-0 à chaque becher et remuez.



- Appuyez sur **Continuer** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 2 minutes avant d'ajouter le réactif D argent HI93737D-0.



- Ajoutez 1 mL de réactif D argent HI93737D-0 à chaque becher et remuez.



- Appuyez sur **Continuer** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 2 minutes.



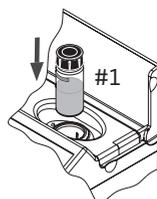
- Remplissez une cuvette (#1) avec 10 mL (jusqu'à la marque) du blanc.



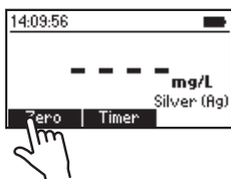
- Ajoutez 3 gouttes d'agent dispersant HI93703-51, remplacez le capuchon et inversez délicatement pendant 10 secondes.



- Mettez la cuvette dans le support et refermez le couvercle.



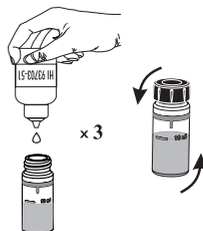
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



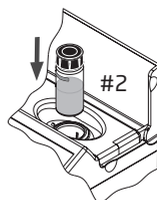
- Remplissez une deuxième cuvette (#2) avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon réagi.



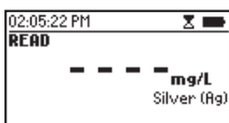
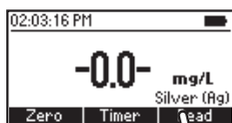
- Ajoutez 3 gouttes d'agent dispersant HI93703-51, remplacez le capuchon et inversez délicatement pendant 10 secondes.



- Mettez la deuxième cuvette (#2) dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur Lire pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L d'argent.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

- | | |
|--|--|
| Al ³⁺ au-dessus de 30 mg/L | Fe ²⁺ au-dessus de 1,5 mg/L |
| Ca ²⁺ au-dessus de 1000 mg/L (CaCO ₃) | Fe ₃ ⁺ au-dessus de 10 mg/L |
| Cd ²⁺ au-dessus de 20 mg/L | K ⁺ au-dessus de 500 mg/L |
| Cl ⁻ au-dessus de 8000 mg/L | Mn ²⁺ au-dessus de 25 mg/L |
| Co ²⁺ au-dessus de 1,5 mg/L | Mg ²⁺ au-dessus de 1000 mg/L (CaCO ₃) |
| Cr ³⁺ au-dessus de 20 mg/L | Na ⁺ au-dessus de 5000 mg/L |
| Cr ⁶⁺ au-dessus de 40 mg/L | Ni ²⁺ au-dessus de 1,5 mg/L |
| Cu ²⁺ au-dessus de 15 mg/L | Pb ²⁺ au-dessus de 20 mg/L |
| F ⁻ au-dessus de 20 mg/L | Zn ²⁺ au-dessus de 30 mg/L |

8.61. SULFATE

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0 à 150 mg/L (SO_4^{2-})
Résolution	1 mg/L
Précision	± 5 mg/L $\pm 3\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 466 nm
Méthode	Le sulfate est précipité par des cristaux de chlorure de barium.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93751-0	Réactif sulfate	1 sachet

KIT DE RÉACTIFS

HI93751-01 Réactifs pour 100 tests

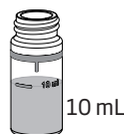
HI93751-03 Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

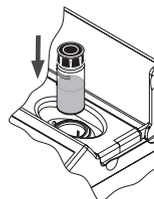
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode [Sulfate](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

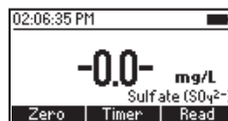
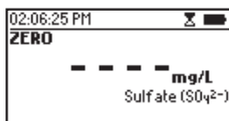
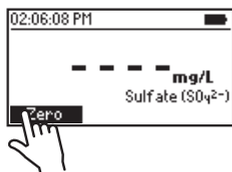
- Remplissez la cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de l'échantillon et remplacez le capuchon.



- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.

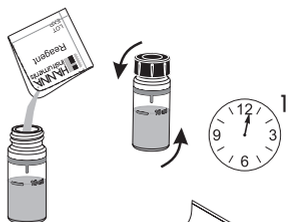


- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.

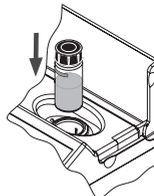


- Retirez la cuvette.

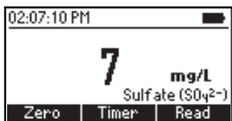
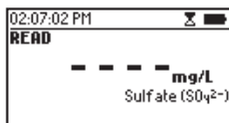
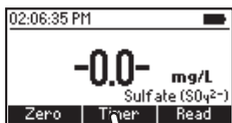
- Ajoutez un sachet de réactif sulfate **HI93751-0**.
- Remplacez le capuchon et inversez délicatement pendant 1 minute (environ 30 inversions).



- Remettez la cuvette dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 5 minutes et appuyez sur **Lire**. Lorsque le compte à rebours est terminé, l'instrument fait la mesure. L'instrument indique la concentration en **mg/L de sulfate (SO_4^{2-})**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Calcium (CaCO_3) au-dessus de 20000 mg/L

Chlorure (Cl^-) au-dessus 40000 mg/L

Magnésium (MgCO_3) au-dessus 10000 mg/L

Silice (SiO_2) au-dessus 500 mg/L

La couleur ou les matières en suspension en grandes quantités interféreront : les matières en suspension doivent être éliminées par filtration préalable.

Des matières organiques en grande quantité peuvent entraver la précipitation du sulfate de baryum.

8.62. TENSIOACTIFS (ANIONIQUES)

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 3,50 mg/L (SDBS)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	±0,04 mg/L ±3% de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 610 nm
Méthode	Adaptation de la méthode USEPA 425.1.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI95769A-0	Réactif A tensioactifs anioniques	4 gouttes
HI95769B-0	Réactif B tensioactifs anioniques	2 gouttes
-	Réactif chloroforme	10 mL
DEIONIZED120	Eau déionisée	15 mL

KIT DE RÉACTIFS

HI95769-01 Réactifs pour 40 tests
 Pour les autres accessoires voir page 203

PROCÉDURE DE LA MESURE

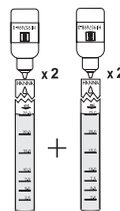
- Sélectionnez la méthode [Surfactants \(anioniques\)](#) en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez le tube en verre gradué avec 25 mL d'échantillon.

Note : Pour améliorer les résultats l'utilisation d'une pipette de laboratoire de classe A est recommandée.



- Ajoutez 2 gouttes de réactif A tensioactifs anioniques [HI95769A-0](#) et 2 gouttes de réactif B tensioactifs anioniques [HI95769B-0](#).



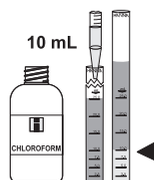
- Fermez le tube avec son bouchon et inversez pour mélanger, la solution devient bleue.



- Ajoutez 10 mL de chloroforme.

Note : Le chloroforme est plus dense que l'eau, il va donc se retrouver au fond du tube gradué.

- Inversez le tube deux fois et ôtez le bouchon pour évacuer la pression qui c'est créée dans le tube.

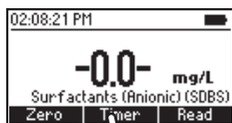


- Fermez le tube avec son bouchon et agitez-le vigoureusement pendant 30 secondes.

Note : Assurez-vous que le bouchon soit bien mis avant d'agiter.



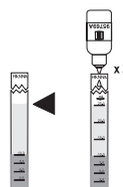
- Appuyez sur **Minuteur** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 2 minutes. Pendant cette période, la couche de chloroforme se sépare de la couche aqueuse, la coloration de la couche aqueuse faiblit légèrement, tandis que la couche de chloroforme devient bleue.



- Ôtez le bouchon.
- Ôtez la couche aqueuse supérieure à l'aide de la longue pipette en plastique, n'ôtez pas la couche de chloroforme.



- Ajoutez 15 mL d'eau déionisée au tube (jusqu'à la marque 25 mL).
- Ajoutez 2 gouttes de réactifs A tensioactifs anioniques **HI95769A-0**.



- Inversez le tube deux fois et ôtez le bouchon pour évacuer la pression qui c'est créée dans le tube.
- Fermez le tube avec son bouchon et agitez-le vigoureusement pendant 30 secondes.

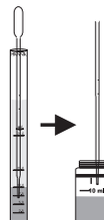
Note : Assurez-vous que le bouchon soit bien mis avant d'agiter.



- Appuyez sur **Continuer** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 2 minutes. Pendant cette période, la couche de chloroforme se sépare de la couche aqueuse.



- Ôtez le bouchon.
- Insérez une pipette en plastique propre en dessous de la couche aqueuse pour transférer la couche de chloroforme qui se trouve au fond dans une cuvette. Ne transférez pas la couche aqueuse supérieure.



Notes : La solution dans la cuvette doit être claire. Si la solution est trouble, la séparation entre le chloroforme et la couche aqueuse peut être améliorée en chauffant doucement le tube (tenez le tube dans votre main). Si la couche de chloroforme contient quelques gouttes aqueuses accrochées à la paroi de la cuvette, tourbillonner doucement ou inverser la cuvette. Il est important de transférer au moins 7 mL de chloroforme dans la cuvette de mesure, jusqu'à 0,5 cm en-dessous du seuil des 10 mL. Si le volume transféré est inférieur à 7 mL, la précision de la mesure peut être affectée. Veuillez répéter le test en attendant plus de 2 minutes pour permettre une séparation complète entre les deux phases.

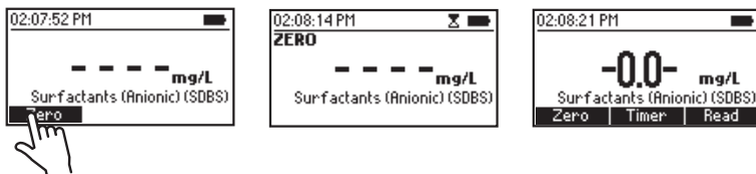
- Fermez la cuvette. Ceci est l'échantillon réagi (#2).
- Remplissez une autre cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) de réactif chloroforme. Ceci est le blanc (#1).



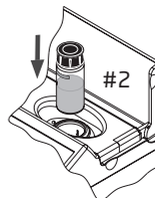
- Mettez le blanc (cuvette #1) dans le support et fermez le couvercle.



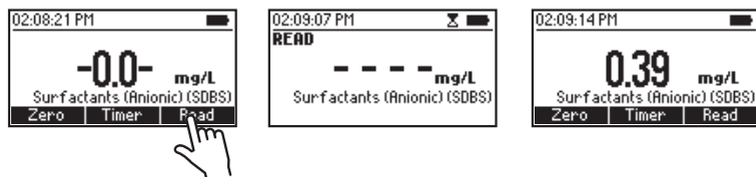
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



- Retirez la cuvette.
- Mettez la cuvette avec l'échantillon réagi (#2) dans le support et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Lire** pour commencer la lecture. L'instrument affiche le résultat en mg/L de SDBS.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Tensioactifs cationiques, interférence négative

Sulfure, interférence négative

Sulfates organiques et sulfonates, interférence positive

Oxydants forts (Cl_2 , H_2O_2 , $\text{S}_2\text{O}_8^{2-}$, etc.), interférence négative

Les échantillons hautement tamponnés ou avec un pH extrême peuvent dépasser la capacité tampon du réactif : le pH doit être ajusté entre 4 et 9 avec du NaOH dilué pour les échantillons acides ou avec du HCl dilué pour les échantillons alcalins avant l'ajout du réactif.

8.63. ZINC

SPÉCIFICATIONS

Gamme	0,00 à 3,00 mg/L (Zn)
Résolution	0,01 mg/L
Précision	$\pm 0,03$ mg/L $\pm 3\%$ de la lecture
Source lumineuse	DEL avec filtre d'interférence à bande étroite @ 575 nm
Méthode	Adaptation de la méthode Zincon.

RÉACTIFS NÉCESSAIRES

Code	Description	Quantité
HI93731A-0	Réactif A zinc	1 sachet
HI93731B-0	Réactif B zinc	0,5 mL

KIT DE RÉACTIFS

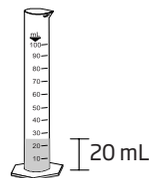
HI93731-01	Réactifs pour 100 tests
HI93731-03	Réactifs pour 300 tests

Pour les autres accessoires voir page 203

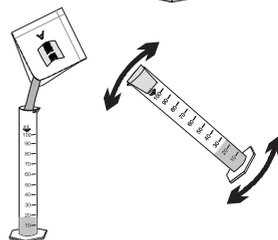
PROCÉDURE DE LA MESURE

- Sélectionnez la méthode **Zinc** en suivant la procédure décrite dans la section "sélection de la méthode" (voir page 18).

- Remplissez un tube gradué en verre, jusqu'à la marque 20 mL, avec de l'échantillon.



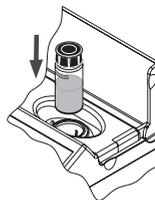
- Ajoutez un sachet de réactif A zinc **HI93731A-0**, fermez le cylindre et inversez plusieurs fois pour mélanger jusqu'à dissolution complète de la poudre.



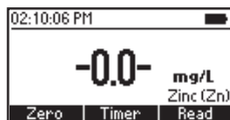
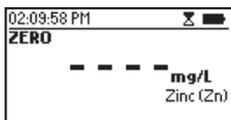
- Remplissez une cuvette avec 10 mL (jusqu'à la marque) d'échantillon réagi et mettez le capuchon.



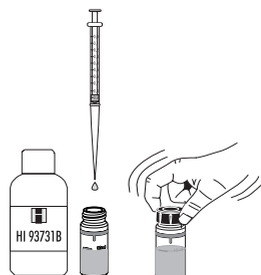
- Mettez la cuvette dans le support et fermez le couvercle.



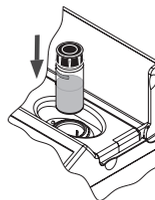
- Appuyez sur la touche **Zéro**. L'afficheur indique "-0.0-" lorsque l'instrument est étalonné et est prêt pour les mesures.



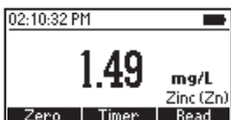
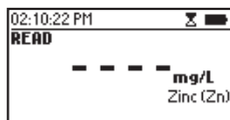
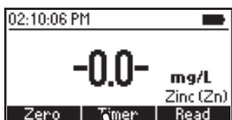
- Ajoutez 0,5 mL de réactif B zinc **HI93731B-0** à la cuvette, fermez la cuvette avec le bouchon en plastique HDPE fourni pour prévenir les contaminations.
- Remplacez le capuchon et mélangez pendant 15 secondes.



- Mettez l'échantillon dans l'instrument et fermez le couvercle.



- Appuyez sur **Minuteur** et l'instrument affiche un compte à rebours ou alternativement attendez 3 minutes 30 secondes et appuyez sur **Lire**. L'instrument affiche le résultat en **mg/L de zinc (Zn)**.



INTERFÉRENCES

Des interférences peuvent être causées par :

Aluminium au-dessus de 6 mg/L

Fer au-dessus de 7 mg/L

Cadmium au-dessus de 0,5 mg/L

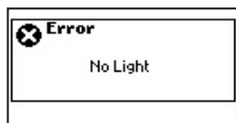
Manganèse au-dessus de 5 mg/L

Cuivre au-dessus de 5 mg/L

Nickel au-dessus de 5 mg/L

9. DESCRIPTION DES ERREURS

L'instrument affiche des messages d'avertissement clairs lorsque des conditions d'erreur apparaissent et lorsque les valeurs mesurées sont en dehors de la plage attendue. Ces messages sont décrits ci-dessous.



Pas de lumière : La source de lumière ne fonctionne pas correctement.



Fuite de lumière : Il ya une quantité excessive de lumière ambiante atteignant le détecteur.



Cuvettes inversées : La cuvette échantillon et la cuvette zéro ont été inversées.



Lumière faible : L'instrument ne peut pas ajuster le niveau de la lumière. Vérifiez que l'échantillon ne contienne pas de débris.



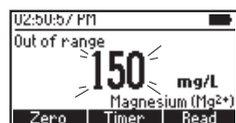
Lumière forte : Il y a trop de lumière pour réaliser une mesure. Vérifiez la préparation de la cuvette zéro.



Température ambiante hors limites : L'instrument est trop chaud ou trop froid pour réaliser une mesure précise. Attendez que l'instrument atteigne une température comprise entre 10 et 40 °C avant de réaliser une mesure.



Température ambiante a changé : La température de l'instrument a changé depuis la réalisation du zéro. Un zéro doit être réalisé à nouveau.



Hors gamme : La valeur mesurée est en dehors des limites de la méthode.

10. MÉTHODES STANDARDS

Description	Gamme	Méthode
Alcalinité	0 à 500 mg/L	Colorimétrique
Alcalinité, eau de mer	0 à 300 mg/L	Colorimétrique
Aluminium	0,00 à 1,00 mg/L	Aluminon
Ammoniaque GB	0,00 à 3,00 mg/L	Nessler
Ammoniaque GM	0,00 à 10,00 mg/L	Nessler
Ammonia GH	0,0 à 100,0 mg/L	Nessler
Brome	0,00 à 8,00 mg/L	DPD
Calcium	0 à 400 mg/L	Oxalate
Calcium, eau de mer	200 à 600 mg/L	Zincon
Chlorure	0,0 à 20,0 mg/L	Thiocyanate de mercure (II)
Dioxyde de chlore	0,00 à 2,00 mg/L	Rouge de chlorophénol
Chlore libre GB	0,00 à 5,00 mg/L	DPD
Chlore libre GUB	0,000 à 0,500 mg/L	DPD
Chlore total GB	0,00 à 5,00 mg/L	DPD
Chlore total GUB	0,000 à 0,500 mg/L	DPD
Chlore total GUH	0 à 500 mg/L	Méthodes standards 4500-Cl
Chrome (VI) GB	0 à 300 µg/L	Diphénylcarbohydrazide
Chrome(VI) GH	0 à 1000 µg/L	Diphénylcarbohydrazide
Couleur de l'eau	0 à 500 PCU	Colorimétrique Platinum Cobalt
Cuivre GB	0,000 à 1.500 mg/L	Bicinchoninate
Cuivre GH	0,00 à 5,00 mg/L	Bicinchoninate
Acide cyanurique	0 à 80 mg/L	Turbidimetric
Fluorure GB	0,00 à 2,00 mg/L	SPADNS
Fluorure GH	0,0 à 20,0 mg/L	SPADNS
Dureté (calcique)	0,00 à 2,70 mg/L	Calmagite
Dureté (magnésique)	0,00 à 2,00 mg/L	EDTA
Dureté totale GB	0 à 250 mg/L	EPA 130.1
Dureté totale GM	200 à 500 mg/L	EPA 130.1
Dureté totale GH	400 à 750 mg/L	EPA 130.1
Hydrazine	0 à 400 µg/L	p-Diméthylaminobenzaldéhyde
Iode	0,0 à 12,5 mg/L	DPD
Fer GB	0,000 à 1,600 mg/L	TPTZ
Fer GH	0,00 à 5,00 mg/L	Phénanthroline

Description	Gamme	Méthode
Magnésium	0 à 150 mg/L	Calmagite
Manganèse GB	0 à 300 µg/L	PAN
Manganèse GH	0,0 à 20,0 mg/L	Périodate
Molybdène	0,0 à 40,0 mg/L	Acide Mercaptoacétique
Nickel GB	0,000 à 1,000 mg/L	PAN
Nickel GH	0,00 à 7,00 g/L	Colorimétric
Nitrate	0,0 à 30,0 mg/L	Réduction cadmium
Nitrite, eau de mer, GUB	0 à 200 µg/L	Diazotisation
Nitrite GB	0 à 600 µg/L	Diazotisation
Nitrite GH	0 à 150 mg/L	Sulfate de fer
Oxygène dissous	0,0 à 10,0 mg/L	Winkler
Désoxygénant (Carbo)	0,00 à 1,50mg/L	Réduction du fer
Désoxygénant (DEHA)	0 à 1000 µg/L	Réduction du fer
Désoxygénant (Hydro)	0,00 à 2,50mg/L	Réduction du fer
Désoxygénant (Iso)	0,00 à 4,50mg/L	Réduction du fer
Ozone	0,00 to 2,00 mg/L	DPD
pH	6,5 to 8,5 pH	Rouge de phénol
Phosphate, eau de mer, GUB	0 à 200 µg/L	Acide ascorbique
Phosphate GB	0,00 à 2,50 mg/L	Acide ascorbique
Phosphate GH	0,0 à 30,0 mg/L	Acide aminé
Potassium	0,0 à 20,0 mg/L	Tétraphénylborate
Silice GB	0,00 à 2,00 mg/L	Bleu hétéropoly
Silice GH	0 à 200 mg/L	EPA
Argent	0,000 à 1,000 mg/L	PAN
Sulfate	0 à 150 mg/L	Chlorure de barium
Tensioactifs, anioniques	0,00 à 3,50 mg/L	EPA 425.1
Zinc	0,00 à 3,00 mg/L	Zincon

11. ACCESSOIRES

11.1. KITS DE RÉACTIFS

Code

Description

HI736-25	25 tests phosphate, eau de mer, GUB
HI755-26	25 tests alcalinité, eau de mer
HI758-26	25 tests calcium, eau de mer
HI764-25	25 tests nitrite, eau de mer, GUB
HI775-26	25 tests alcalinité, eau douce
HI93700-01	100 tests ammoniacque GB
HI93700-03	300 tests ammoniacque GB
HI93701-01	100 tests chlore libre (poudre)
HI93701-03	300 tests chlore libre (poudre)
HI93701-F	300 tests chlore libre (liquide)
HI93701-T	300 tests chlore libre (liquide)
HI93702-01	100 tests cuivre GH
HI93702-03	300 tests cuivre GH
HI93703-52	100 tests ozone
HI93704-01	100 tests hydrazine
HI93704-03	300 tests hydrazine
HI93705-01	100 tests silice GB
HI93705-03	300 tests silice GB
HI93707-01	100 tests nitrite GB
HI93707-03	300 tests nitrite GB
HI93708-01	100 tests nitrite GH
HI93708-03	300 tests nitrite GH
HI93709-01	100 tests manganèse GH
HI93709-03	300 tests manganèse GH
HI93710-01	100 tests pH
HI93710-03	300 tests pH
HI93711-01	100 tests chlore total (poudre)
HI93711-03	300 tests chlore total (poudre)
HI93712-01	100 tests aluminium
HI93712-03	300 tests aluminium
HI93713-01	100 tests phosphate GB
HI93713-03	300 tests phosphate GB

HI93715-01	100 tests ammoniacque GM
HI93715-03	300 tests ammoniacque GM
HI93716-01	100 tests brome
HI93716-03	300 tests brome
HI93717-01	100 tests phosphate GH
HI93717-03	300 tests phosphate GH
HI93718-01	100 tests iode
HI93718-03	300 tests iode
HI93719-01	100 tests dureté magnésique
HI93719-03	300 tests dureté magnésique
HI93720-01	100 tests dureté calcique
HI93720-03	300 tests dureté calcique
HI93721-01	100 tests fer GH
HI93721-03	300 tests fer GH
HI93722-01	100 tests acide cyanurique
HI93722-03	300 tests acide cyanurique
HI93723-01	100 tests chrome (VI) GH
HI93723-03	300 tests chrome (VI) GH
HI93726-01	100 tests nickel GH
HI93726-03	300 tests nickel GH
HI93728-01	100 tests nitrate
HI93728-03	300 tests nitrate
HI93729-01	100 tests fluorure GB
HI93729-03	300 tests fluorure GB
HI93730-01	100 tests molybdène
HI93730-03	300 tests molybdène
HI93732-01	100 tests oxygène dissous
HI93732-03	300 tests oxygène dissous
HI93731-01	100 tests zinc
HI93731-03	300 tests zinc
HI93733-01	100 tests ammoniacque GH
HI93733-03	300 tests ammoniacque GH
HI93735-01	100 tests dureté total GM (200 à 500 mg/L)
HI93735-02	100 tests dureté total GH (400 à 750 mg/L)
HI93735-0	300 tests dureté total (GB - 100 tests, GM - 100

	tests, GH - 100 tests)
HI93735-00	100 tests dureté total GB (0 à 250 mg/L)
HI93737-01	50 tests argent
HI93737-03	150 tests argent
HI93738-01	100 tests dioxyde de chlore
HI93738-03	300 tests dioxyde de chlore
HI93739-01	100 tests fluorure GH
HI93739-03	300 tests fluorure GH
HI93740-01	50 tests nickel GB
HI93740-03	150 tests nickel GB
HI93746-01	50 tests fer GB
HI93746-03	150 tests fer GB
HI93748-03	150 tests manganèse GB
HI93749-01	100 tests chrome (VI) GB
HI93749-03	300 tests chrome (VI) GB
HI93750-01	100 tests potassium
HI93750-03	300 tests potassium
HI93751-01	100 tests sulfate
HI93751-03	300 tests sulfate
HI937520-01	50 tests magnésium
HI937520-03	150 tests magnésium
HI937521-01	50 tests calcium eau douce
HI937521-03	150 tests calcium eau douce
HI93753-01	100 tests chlorure
HI93753-03	300 tests chlorure
HI93757-01	100 tests ozone
HI93757-03	300 tests ozone
HI95747-01	100 tests cuivre GB
HI95747-03	300 tests cuivre GB
HI95761-01	100 tests chlore total GUB
HI95761-03	300 tests chlore total GUB
HI95762-01	100 tests chlore libre GUB
HI95762-03	300 tests chlore libre GUB
HI95769-01	40 tests tensioactifs anioniques
HI96770-01	100 tests silice GH

HI96770-03	300 tests silice GH
HI95771-01	100 tests chlore total GUH
HI95771-03	300 tests chlore total GUH
HI96773-01	50 tests désoxygénants
HI96773-03	150 tests désoxygénants

11.2. ÉLECTRODES

Code

Description

HI10530	Électrode pH à remplissage, triple jonction céramique, référence double jonction, verre basse température, avec bout conique et capteur de température intégré.
HI10430	Électrode pH à remplissage, triple jonction céramique, référence double jonction, verre haute température, avec capteur de température intégré.
HI11310	Sonde pH/température à remplissage, corps en verre, double jonction.
HI11311	Sonde pH/température à remplissage, corps en verre, double jonction avec fonction diagnostic avancé.
HI12300	Sonde pH/température à gel, corps en plastique, double jonction.
HI12301	Sonde pH/température à gel, corps en plastique, double jonction avec fonction diagnostic avancé.
HI10480	Électrode pH corps en verre, double jonction avec capteur de température intégré pour analyse du vin.
FC2320	Sonde pH/température, double jonction, référence ouverte, électrolyte viscolène, corps en PVDF avec bout conique.
FC2100	Sonde pH/température, double jonction, référence ouverte, électrolyte viscolène, corps en verre avec bout conique.
FC2020	Sonde pH/température, double jonction, référence ouverte, électrolyte viscolène, corps en PVDF avec bout conique.

Note : Les informations du diagnostic avancé ne sont pas affichées par l'instrument.

11.3. SOLUTIONS

SOLUTIONS TAMPONS

Code

HI70004P

HI70007P

HI70010P

HI7001L

HI7004L

HI7006L

HI7007L

HI7009L

HI7010L

HI8004L

HI8006L

HI8007L

HI8009L

HI8010L

Description

Tampon pH 4,01 en sachets, 20 mL (25 pcs.)

Tampon pH 7,01 en sachets, 20 mL (25 pcs.)

Tampon pH 10,01 en sachets, 20 mL (25 pcs.)

Solution tampon pH 1,68, 500 mL

Solution tampon pH 4,01, 500 mL

Solution tampon pH 6,86, 500 mL

Solution tampon pH 7,01, 500 mL

Solution tampon pH 9,18, 500 mL

Solution tampon pH 10,01, 500 mL

Solution tampon pH 4,01 en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

Solution tampon pH 6,86 en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

Solution tampon pH 7,01 en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

Solution tampon pH 9,18 en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

Solution tampon pH 10,01 en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

SOLUTIONS DE CONSERVATION POUR ÉLECTRODES

HI70300L

Solution de conservation, 500 mL

HI80300L

Solution de conservation en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

SOLUTIONS DE NETTOYAGE POUR ÉLECTRODES

HI70000P

Sachets de solution de rinçage, 20 mL (25 pcs.)

HI7061L

Solution de nettoyage usage général, 500 mL

HI7073L

Solution de nettoyage pour protéines, 500 mL

HI7074L

Solution de nettoyage pour composé inorganique, 500 mL

HI7077L

Solution de nettoyage pour huile et graisse, 500 mL

HI8061L

Solution de nettoyage usage général en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

HI8073L

Solution de nettoyage pour protéines en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

HI8077L

Solution de nettoyage pour huile et graisse en bouteille approuvée par la FDA, 500 mL

SOLUTIONS ÉLECTROLYTE POUR ÉLECTRODES À REMPLISSAGE

HI 7082

Électrolyte KCl 3,5M, 4x30 mL, pour électrodes double jonction

HI 8082

Électrolyte KCl 3,5M en bouteille approuvée par la FDA, 4x30 mL, pour électrodes double jonction.

11.4. AUTRES ACCESSOIRES

Code	Description
HI72083300	Valise de transport
HI731318	Tissu pour nettoyer les cuvettes (4 pcs.)
HI731331	Cuvettes en verre (4 pcs.)
HI731335N	Capuchon pour cuvette (4 pcs.)
HI731340	Pipette automatique 200 µL
HI731341	Pipette automatique 1000 µL
HI731342	Pipette automatique 2000 µL
HI740034P	Capuchon pour becher de 100 (10 pcs.)
HI740036P	Becher en plastique de 100 mL (10 pcs.)
HI740038	Bouteille en verre de 60 mL avec bouchon
HI740142P	Seringue graduée d'1 mL (10 pcs)
HI740143	Seringue graduée d'1 mL (6 pcs.)
HI740144	Embout de pipette (6 pcs.)
HI740157P	Pipette de remplissage en plastique (20 pcs.)
HI740220	Tube en verre gradué de 25 mL (2 pcs.)
HI740223	Becher en plastique de 170 mL
HI740224	Becher en plastique de 170 mL (12 pcs.)
HI740225	Seringue graduée de 60 mL
HI740226	Seringue graduée de 5 mL
HI740227	Ensemble filtre
HI740228	Filtres (25 pcs.)
HI 740229	Cylindre gradué de 100 mL
DEMI-02	Déminéraliseur
HI75110/220E	Adaptateur secteur USB, prise européenne
HI76404A	Support d'électrodes
HI83300-11	Kit de cuvettes CAL Check pour HI83300
HI83300-100	Kit de préparation de l'échantillon constitué de charbon actif pour 50 tests, d'une bouteille pour déminéraliser 10 L d'eau, d'un becher gradué de 100 mL avec capuchon, d'un becher gradué de 170 mL avec capuchon, d'une pipette de 3 mL, d'une seringue de 60 mL, d'une seringue de 5 mL, d'un cylindre gradué, d'une cuillère, d'un entonnoir et filtre papier (25 pcs.).
HI920015	Câble de connexion USB vers micro USB
HI93703-50	Solution de nettoyage pour cuvette (230 mL)
HI93703-55	Charbon actif (50 tests)

12. ABRÉVIATIONS

EPA : Agence de Protection de l'Environnement Américaine

°C : Degré Celsius

°F : Degré Fahrenheit

µg/L : Microgrammes par litre (ppb)

mg/L : Milligrammes par litre (ppm)

g/L : Grammes par litre (ppt)

mL : Millilitre

BPL : Bonnes Pratiques de Laboratoire

GUH : Gamme ultra haute

GUB : Gamme ultra basse

GH : Gamme haute

GM : Gamme moyenne

GB : Gamme basse

PAN : 1-(2-pyridylazo)-2-naphtol

TPTZ : 2,4,6-tri-(2-pyridyl)-1,3,5-triazine

Recommandations aux utilisateurs

Avant d'utiliser ce produit, assurez-vous qu'il soit parfaitement adapté à votre application et à l'environnement dans lequel il sera utilisé.

Le fonctionnement de ces instruments peut causer des interférences à d'autres équipements électroniques. Prenez toutes les mesures nécessaires pour corriger ces interférences. Toute variation introduite par l'utilisateur sur l'équipement fourni peut dégrader la performance EMC des instruments.

Pour éviter des dommages ou des brûlures, ne mettez pas l'instrument dans un four à micro-ondes. Pour votre sécurité et celle de l'instrument, n'utilisez pas ou ne stockez pas l'instrument dans des environnements dangereux.

Garantie

H183300 est garanti 2 ans contre tout vice de fabrication dans le cadre d'une utilisation normale et si la maintenance a été effectuée selon les instructions. Les dommages dus à un accident, à une mauvaise utilisation, à une altération ou à un manque d'entretien ne sont pas couverts.

Si un retour de l'instrument est nécessaire et que celui-ci est sous garantie, précisez le numéro de série de l'instrument, la date d'achat (joindre une copie de la facture) ainsi qu'une description succincte du problème rencontré.

Si l'instrument n'est plus couvert par la garantie, un devis SAV vous sera adressé pour accord préalable de votre part.



HANNA Instruments France
Parc d'Activités des Tanneries
1, rue du Tanin - BP 133
67 833 Tanneries Cedex
Tél : 03 88 76 91 88
Fax : 03 88 76 58 80
E-mail : info@hannainstruments.fr

Not83300 11/19-2