

**GEBRAUCHSANLEITUNG**  
Originalversion  
**OPERATING MANUAL**  
**MODE D'EMPLOI**  
**MANUAL DE INSTRUCCIONES**

# TitroLine<sup>®</sup> 7750

TITRATOR | TITRATOR | TITRATEUR | TITULADOR

SI Analytics

a **xylem** brand

## **Gebrauchsanleitung..... Seite 3 ... 142**

### **Wichtige Hinweise:**

Die Gebrauchsanleitung ist Bestandteil des Produktes. Vor der ersten Inbetriebnahme bitte sorgfältig lesen, beachten und anschließend aufbewahren. Aus Sicherheitsgründen darf das Produkt ausschließlich für die beschriebenen Zwecke eingesetzt werden. Bitte beachten Sie auch die Gebrauchsanleitungen für eventuell anzuschließende Geräte.

Alle in dieser Gebrauchsanleitung enthaltenen Angaben sind zum Zeitpunkt der Drucklegung gültige Daten. Es können jedoch vom Hersteller sowohl aus technischen und kaufmännischen Gründen, als auch aus der Notwendigkeit heraus, gesetzliche Bestimmungen verschiedener Länder zu berücksichtigen, Ergänzungen am Produkt vorgenommen werden, ohne dass die beschriebenen Eigenschaften beeinflusst werden. Eine möglicherweise aktuellere Version dieser Gebrauchsanleitung finden Sie auf unserer Webseite. Die deutsche Fassung ist die Originalversion und in allen technischen Daten bindend!

## **Operating Manual ..... Page 143 ... 282**

### **Important notes:**

The operating manual is part of the product. Before initial operation, please carefully read and observe the operating manual and keep it. For safety reasons the product may only be used for the purposes described in these present operating manual. Please also consider the operating manuals for the devices to be connected.

All specifications in this operating manual are guidance values which are valid at the time of printing. However, for technical or commercial reasons or in the necessity to comply with the statutory stipulations of various countries, the manufacturer may perform additions to the product without changing the described properties. A potentially more recent version of this manual is available on our internet website. The German version is the original version and binding in all specifications!

## **Mode d'emploi ..... Page 283 ... 422**

### **Instructions importantes:**

Le mode d'emploi fait partie du produit. Prière de lire et d'observer attentivement le mode d'emploi avant la première mise en marche de produit, et de le conserver. Pour des raisons de sécurité, le produit ne pourra être utilisé que pour les usages décrits dans ce présent mode d'emploi. Nous vous prions de respecter également les modes d'emploi pour les appareils à connecter.

Toutes les indications comprises dans ce mode d'emploi sont données à titre indicatif au moment de l'impression. Pour des raisons techniques et/ou commerciales ainsi qu'en raison des dispositions légales existantes dans les différents pays, le fabricant se réserve le droit d'effectuer des suppléments concernant le produit pour séries de dilution qui n'influencent pas les caractéristiques décrits. Une version éventuellement plus récente de ce mode d'emploi est disponible sur notre site Internet. La version allemande est la version originale et obligatoire quelles que soient les spécifications!

## **Manual de instrucciones..... Página 423 ... 562**

### **Instrucciones importantes:**

El manual de instrucciones forma parte del producto. Antes de la operación inicial de producto, lea atentamente y observe la manual de instrucciones y guárdelas. Por razones de seguridad, el producto sólo debe ser empleado para los objetivos descritos en este manual de instrucciones. Por favor, observe la manual de instrucciones para los dispositivos a conectar.

Todas las especificaciones en este manual de instrucciones son datos orientativos que son válidos en el momento de la impresión. No obstante, por motivos técnicos o comerciales, o por la necesidad de respetar las normas legales existentes en los diferentes países, el fabricante puede efectuar modificaciones del producto sin cambiar las características descritas. Una versión más reciente de este manual se encuentra disponible en nuestra página de Internet. ¡La versión en alemán es la versión original y se establece en todas las especificaciones!

## INHALTSVERZEICHNIS

<b>1</b>	<b>Eigenschaften des Titrators TitroLine® 7750</b>	<b>5</b>
1.1	Hinweise zur Gebrauchsanleitung	5
1.2	Bestimmungsgemäßer Gebrauch	5
1.3	Technische Daten	6
1.3.1	Titратор TitroLine® 7750	6
1.3.2	Titrationstand TM 235 KF	9
1.4	Warn- und Sicherheitshinweise	10
<b>2</b>	<b>Aufstellen und Inbetriebnahme</b>	<b>11</b>
2.1	Auspacken und Aufstellen	11
2.2	Rückwand des Titrators TitroLine® 7750	12
2.3	Anschluss und Montage des Titrators und des Magnetrührers TM 235/TM235 KF	13
2.4	Montage des Stativfuß Z 300 (Option)	13
2.5	Einstellen der Landessprache	14
2.6	Aufbau und Anschluss des TM 235 KF Titrierstands mit Titrationsgefäß	15
2.7	Wechselaufsatz (WA)	18
2.7.1	Montage des Wechselaufsatzes	18
2.7.2	Aufsetzen und Austauschen eines Wechselaufsatzes	19
2.7.3	Programmierung der Titratoreinheit	20
2.7.4	Erstbefüllen bzw. Spülen des kompletten Wechselaufsatzes	22
2.8	Montage der Bürettenspitze	24
2.9	KF: Lösungsmittel in das Titriergefäß füllen	25
2.10	Austausch des Glaszylinders und des PTFE-Kolbens	25
2.11	Kombination mit Zubehör und weiteren Geräten	27
2.11.1	Anschluss eines Druckers	27
2.11.2	Anschluss eines USB-Gerätes (Handtaster, Tastatur, Speichergerät, HUB)	27
2.11.3	Anschluss von Analysenwaagen	27
2.11.4	Anschluss von SI Analytics® ID Elektroden	27
<b>3</b>	<b>Das Arbeiten mit dem Titrator TitroLine® 7750</b>	<b>28</b>
3.1	Fronttastatur	28
3.2	Anzeige	28
3.3	Handtaster	29
3.4	Externe PC Tastatur	29
3.5	Menüstruktur	30
3.6	Hauptmenü	32
3.6.1	Automatische Titration	32
3.6.2	Kalibrierung (CAL-Menü)	34
3.6.3	Manuelle Titration	37
3.6.4	KF-Titration	39
3.6.5	Dosierung	43
3.6.6	Lösungen ansetzen	45
<b>4</b>	<b>Methodenparameter</b>	<b>46</b>
4.1	Methode editieren und neue Methode	46
4.2	Standardmethoden	47
4.3	Methode kopieren	47
4.4	Methode löschen	48
4.5	Methode drucken	48
4.6	Methodenparameter ändern	49
4.6.1	Methodentyp	49
4.6.2	Titrimationsmodus	49
4.6.3	Ergebnis	52
4.6.4	Formeleditor	63
4.6.5	Titrimationsparameter	69
4.6.6	Titrimationsparameter Endpunkttitration und Dead-Stop Titration	77
4.6.7	Titrimationsparameter pH-Stat Titration	78
4.6.8	Dosierparameter	82
4.6.9	Probenbezeichnung	83
4.6.10	Dokumentation	84
4.7	Methodenparameter der KF Titration	85
4.7.1	Standardmethoden KF	85
4.7.2	KF Titrimationsparameter	88
4.8	Messmethode	93

<b>5</b>	<b>Dosieren/Titrieren mit extern angeschlossenen Kolbenbüretten/ Titratoren ...</b>	<b>95</b>
5.1	Voraussetzungen .....	95
5.2	Dosieren mit externen Kolbenbüretten/Titratoren .....	95
5.3	Titrieren mit externen Kolbenbüretten/Titratoren .....	101
<b>6</b>	<b>Systemeinstellungen.....</b>	<b>104</b>
6.1	Kalibriereinstellungen .....	104
6.2	Reagenzien - Wechselaufsatz .....	106
6.3	Elektrodenmenü .....	108
6.4	RS-232-Einstellungen .....	110
6.5	Datum und Uhrzeit .....	112
6.6	Passwort.....	113
6.6.1	Anlegen des ersten Anwenders/Administrators .....	113
6.6.2	Anlegen von weiteren Anwendern .....	117
6.6.3	Vordefinierte und definierbare Rechte .....	118
6.6.4	Löschen von Benutzer.....	122
6.7	RESET .....	123
6.8	Drucker.....	124
6.9	Geräteinformationen.....	124
6.10	Systemtöne .....	124
6.11	Datenaustausch .....	125
6.12	Software Update.....	127
<b>7</b>	<b>Netzwerkeinstellungen.....</b>	<b>129</b>
7.1	Allgemein.....	129
7.2	Einrichten eines Freigabeverzeichnis.....	130
<b>8</b>	<b>Datenkommunikation über die RS-232- und USB-B-Schnittstelle.....</b>	<b>132</b>
8.1	Allgemeines .....	132
8.2	Verkettung mehrerer Geräte - „Daisy Chain Konzept“ .....	132
8.3	Befehlsliste für RS-Kommunikation.....	132
<b>9</b>	<b>Anschluss von Analysenwaage und Drucker .....</b>	<b>134</b>
9.1	Anschluss von Analysenwaagen.....	134
9.2	Waagedateneditor .....	135
9.3	Drucker.....	136
9.4	Automatische Rührersteuerung .....	137
9.4.1	Allgemein.....	137
9.4.2	Grundeinstellung im Systemmenü .....	137
9.4.3	Rührgeschwindigkeit in der Methode einstellen.....	138
9.5	Probenwechsler.....	139
9.5.1	Anschluss Probenwechsler TW alpha plus .....	139
9.5.2	Anschluss Probenwechsler TW 7400 .....	139
9.6	Verwendung der Software TitriSoft .....	139
9.6.1	Allgemein.....	139
9.6.2	TitriSoft 3.15 oder höher .....	139
<b>10</b>	<b>Wartung und Pflege des Titrators .....</b>	<b>140</b>
<b>11</b>	<b>Garantieerklärung.....</b>	<b>141</b>
<b>12</b>	<b>Lagerung und Transport .....</b>	<b>141</b>
<b>13</b>	<b>Recycling und Entsorgung .....</b>	<b>141</b>

## Copyright

© 2020, Xylem Analytics Germany GmbH

Nachdruck - auch auszugsweise - nur mit schriftlicher Genehmigung.




Deutschland, Printed in Germany.



# 1 Eigenschaften des Titrators TitroLine® 7750

## 1.1 Hinweise zur Gebrauchsanleitung

Die vorliegende Gebrauchsanleitung soll Ihnen den bestimmungsgemäßen und sicheren Umgang mit dem Produkt ermöglichen. Für eine größtmögliche Sicherheit beachten Sie unbedingt die gegebenen Sicherheits- und Warnhinweise in dieser Gebrauchsanleitung!

-  **Warnung vor einer allgemeinen Gefahr:**  
Bei Nichtbeachtung sind (können) Personen- oder Sachschäden die Folge (sein).
-  **Wichtige Informationen und Hinweise für den Gerätegebrauch.**
-  **Verweis auf einen anderen Abschnitt der Gebrauchsanleitung.**

Die abgebildeten Menübilder dienen als Beispiel und können von der tatsächlichen Anzeige abweichen!

## 1.2 Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Der TitroLine® 7750 ist ein kombinierter potentiometrischer-/volumetrischer-/KF-Titrator und für pH-, mV-,  $\mu$ A-, volumetrische KF- und Dead-Stop Titrationen mit jeweils bis zu 50 speicherbaren Methoden geeignet.

Beispiele für die Einsatzmöglichkeit sind:

- Säure- und Base-Bestimmung in wässrigen Lösungen wie p- und m-Wert, Titration starker oder schwacher Säuren und Basen
- Redox-Titrationen, z. B. Jodometrie, Manganometrie, Chromatometrie und CSB-Bestimmungen, andere mV-Titrationen wie z. B. Chlorid
- Titrationen mit ionensensitiven Elektroden, z. B. Calcium-, Fluorid-, Kupfer-, Blei-Ionen
- Kennzahlen, wie OH-Zahl, Jodzahl oder Verseifungszahl
- Auslesen und Abspeichern der Kalibrierdaten von SI Analytics® ID Elektroden
- Titrationen auf zwei Wendepunkte wie z.B. die Titration von Calcium und Magnesium
- pH-Stat Titrationen
- Nichtwässrige potentiometrische Titrationen wie TAN und TBN
- Vordosieren mit einer angeschlossenen Kolbenbürette
- Anschluss und Verwendung eines Probenwechslers TW alpha plus/TW 7400
- KF Titrationen mit 1-Komponentenreagenz
- KF Titrationen mit 2-Komponentenreagenz
- Dead-Stop Titrationen wie z.B. die Bestimmung der Bromzahl oder der schwefeligen Säure
- Aufnahme von zwei Messparameter gleichzeitig
- Kompatibilität mit TitriSoft ab Version 3.3

Weitere Einsatzgebiete finden sich in der Lebensmitteltechnologie, Fotofinishing, Umwelt, Qualitätskontrolle und Prozessüberwachung.


Der TitroLine® 7750 besitzt darüber hinaus auch die Funktionalitäten der Kolbenbürette TITRONIC® 500:

- Manuelle Titrationen mit oder ohne Berechnung des Ergebnis
- Dosierungen
- Lösungen ansetzen

Bei jeder Methode sind unterschiedliche Dosier- und Füllgeschwindigkeiten einstellbar.

### Einsetzbare Lösungen:

Praktisch sind alle Flüssigkeiten und Lösungen mit einer Viskosität  $\leq 10 \text{ mm}^2/\text{s}$  wie z.B. konzentrierte Schwefelsäure zu verwenden.

 **Chemikalien die Glas, PTFE oder FEP angreifen oder explosiv sind wie z.B. Flusssäure, Natriumazid, Brom dürfen nicht eingesetzt werden! Suspensionen mit hohem Feststoffgehalt können das Dosiersystem verstopfen oder beschädigen.**

### **Allgemein gilt:**

Es sind die jeweiligen gültigen Sicherheitsrichtlinien im Umgang mit Chemikalien unbedingt zu beachten. Dies gilt insbesondere für brennbare und / oder ätzende Flüssigkeiten.

## 1.3 Technische Daten

### 1.3.1 Titrator TitroLine® 7750

(Stand 16.08.2018)



Nach EMV-Richtlinie 2014/30/EU; Prüfgrundlage EN 61326-1: 2013;  
Nach Niederspannungsrichtlinie 2014/35/EU;  
Prüfgrundlage EN 61010-1: 2010 für Laborgeräte  
Nach RoHS-Richtlinie 2011/65/EU  
FCC Teil 15B und ICES 003

**Ursprungsland:** Deutschland, Made in Germany

#### Folgende Lösemittel/Titrierreagenzien dürfen eingesetzt werden:

- Alle gebräuchlichen Titrierlösungen.
- Als Lösemittel sind Wasser und alle nichtaggressiven anorganischen und organischen Flüssigkeiten möglich.
- Beim Umgang mit brennbaren Stoffen sind die Explosionsschutz - Richtlinien der Berufsgenossenschaft der chemischen Industrie zu beachten.
- Für Flüssigkeiten mit höherer Viskosität ( $\geq 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ), niedrigem Siedepunkt oder Neigung zum Ausgasen, kann die Füll- und Dosiergeschwindigkeit angepasst werden.
- Flüssigkeiten mit einer Viskosität über  $20 \text{ mm}^2/\text{s}$  können nicht dosiert werden.

**i** Um die größtmögliche Genauigkeit der Messwerte sicher zu stellen, empfehlen wir den TitroLine® 7750 vor Beginn einer Titration eine angemessene Zeit „warmlaufen“ zu lassen.

#### Messeingang 1 (analog):

pH/mV-Eingang mit 24 Bit Messwertauflösung für hochgenaue Messungen.  
Elektrodenbuchse nach DIN 19 262, bzw. zusätzlich mit BNC Einsatzbuchse (Z 860).  
Referenzelektrode 1 x 4 mm Buchse.  
Dämpfungsstufen des pH/mV Messsignals einstellbar.  
RFID Empfänger für SI Analytics® ID Elektroden.

		Messbereich	Überbereich	Auflösung der Anzeige	Genauigkeit* ohne Messfühler	Eingangswiderstand [ $\Omega$ ]
pH	pH	- 3,0 ... 18,00	- 3,1 ... 18,00	0,001	0,002 $\pm 1$ Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$
mV	U [mV]	- 2000 ... 2000	- 2020 ... 2020	0,1	0,10 $\pm 1$ Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$

#### Messeingang (Pt 1000):

Temperaturmessfühler-Anschluss für Widerstandsthermometer Pt 1000 und NTC 30 kOhm.  
Anschluss: 2 x 4 mm - Buchsen.

	Messbereich T [ $^{\circ}\text{C}$ ]	Auflösung der Anzeige	Genauigkeit* ohne Messfühler
Pt 1000	- 75 ... 195	0,1	0,2 K $\pm 1$ Digit
NTC 30	- 40 ... 0	0,1	1,0 K $\pm 1$ Digit
	0 ... 125	0,1	0,3 K $\pm 1$ Digit

#### Messeingang ( $\mu\text{A}$ ):

KF (Dead-Stop) - Anschluss ( $\mu\text{A}$ ) für Doppelplatinelektroden.  
Polarisationsspannung variabel einstellbar von 40 ... 220 mV.  
Anschluss: 2 x 4 mm – Buchsen.

Messbereich I [ $\mu\text{A}$ ]	Auflösung der Anzeige	Genauigkeit* ohne Messfühler
100	0,1	-5 /+ 3 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit
50	0,1	+/- 3 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit
10	0,1	+/- 1 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit
5	0,1	+/- 0,2 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit

\* Zusätzlich ist die Messunsicherheit der Messfühler zu berücksichtigen.

- Anzeige:** grafikfähiges 3,5 Zoll -1/4 VGA TFT Display mit 320 x 240 Bildpunkten.
- Kalibrierung:** automatisch mit bis zu 3 Pufferlösungen, Reihenfolge bei der Kalibrierung konfigurierbar, frei definierbare Puffer einstellbar.  
Vorgegebene Pufferlösungen nach DIN 19 266 und NBS oder technische Puffer:  
pH = 1,00; pH = 4,00; pH = 4,01; pH = 6,87; pH = 7,00; pH = 9,18; pH = 10,00
- Anschlüsse:** Messeingang 1: pH/mV-Eingang mit Elektrodenbuchse nach DIN 19 262/oder BNC  
Messeingang  $\mu$ A: (Dead-Stop-) Anschluss für Doppelplatinelektrode  
(Anschlussbuchsen: 2 x 4mm)  
Messeingang Pt 1000: Temperaturmessfühler-Anschluss für Widerstandsthermometer  
Pt 1000 (Anschlussbuchsen: 2 x 4 mm)

**Spannungsversorgung:**

durch externes Stecker-Netzteil von 100 – 240 V, 50/60 Hz, Leistungsaufnahme 30 VA

 **Nur das Netzteil TZ 1853 verwenden!**

**RS-232-C-Schnittstellen:**

galvanisch getrennt mittels Opto-Koppler, Daisy Chain Funktion möglich

Datenbits: einstellbar, 7 oder **8** Bit (Default Wert 8 Bit)  
Stopbit: einstellbar, **1** oder 2 Bit (Default Wert 1 Bit)  
Startbit: fest **1** Bit  
Parität: einstellbar: even / odd / **none**  
Baudrate: einstellbar: 1200, 2400, **4800**, 9600, 19200 (Default 4800 Baud)  
Adresse: einstellbar, (0 bis 15; Default Wert 1)

RS-232-1 für Computer, Eingang Daisy Chain

RS-232-2 Geräte von SI Analytics®  
- Titrator TitroLine® 7000 / 7500 / 7500 KF / 7750 / 7800  
- Probenwechsler TW alpha plus, TW 7400  
- Kolbenbüretten TITRONIC® 300 und 500, TITRONIC® 110 *plus*, TITRONIC® *universal*,  
- Waagen des Typs Mettler, Sartorius, Kern, Ohaus, (weitere auf Anfrage)  
- Ausgang Daisy-Chain

**USB-Schnittstellen:**

2 x USB-Typ-A und 1 x USB-Typ-B

USB-Typ A („Master“) zum Anschluss von USB-Tastatur, -Drucker, -Handtaster, -Speichermedien  
(z.B. USB-Stick) und USB-Hub

USB-Typ B („Slave“) für Computeranschluss

**Ethernet-Schnittstelle:**

für Anschluss an ein lokales Netzwerk (LAN)

**Rührer/Pumpe:** 12V DC out, 500 mA  
Spannungsversorgung für Rührer TM 235 und KF Titrationstand TM 235 KF

**Gehäuse:**

Material: Polypropylen

Fronttastatur: Kunststoff beschichtet

Abmessungen: 15,3 x 45 x 29,6 cm (B x H x T), Höhe mit Wechseleinheit

Gewicht: ca. 2,3 kg für Grundgerät  
ca. 3,5 kg für komplettes Gerät mit Wechseleinheit (mit leerer Reagenzienflasche)

**Klima:** Umgebungstemperatur: + 10 ... + 40 °C für Betrieb und Lagerung  
Luftfeuchtigkeit nach EN 61 010, Teil 1:  
80 % für Temperaturen bis 31 °C, linear abnehmend bis zu  
50 % relativer Feuchte bei einer Temperatur von 40 °C

**Wechselaufsätze:**

- Kompatibilität: Aufsätze sind wechselseitig kompatibel mit:  
 - den Titratoren TitroLine® 6000 / 7000 / 7500 KF / 7750 / 7800  
 - der Kolbenburette TITRONIC® 500
- Erkennung: automatisch durch RFID Erkennung der Aufsatzgröße und Kenndaten der Titrier- bzw. Dosierlösung
- Ventil: volumenneutrales Kegelventil aus Fluorkohlenstoffpolymeren (PTFE), TZ 3000
- Zylinder: aus Borosilikatglas 3.3 (DURAN®)
- Schläuche: FEP-Schlauchgarnitur, blau
- Halterung für  
 Vorratsflasche: passend für Vierkantflasche aus Glas und diverser Reagenzienflaschen
- Werkstoffe: Borosilikatglas DURAN®, Fluorkohlenstoffpolymere, Edelstahl, Polypropylen
- Abmessungen: 15 x 34 x 22,8 cm (B x H x T) mit Reagenzienflasche
- Gewicht: ca. 1,2 kg für Wechselaufsatz WA mit leerer Reagenzienflasche
- Dosiergenauigkeit:  
 nach DIN EN ISO 8655, Teil 3:  
 Richtigkeit: 0,15 %  
 Präzision: 0,05 - 0,07 %  
 (in Abhängigkeit von dem verwendeten Wechselaufsatz)

**Dosiergenauigkeit des Titrators TitroLine® 7750 mit Wechselaufsätzen (WA):**

Wechselaufsatz Typ Nr.	Volumen [ml]	Toleranzen der Ø <sub>i</sub> der Glaszylinder [mm]	Dosierfehler bezogen auf 100 % Volumen [%]	Reproduzierbarkeit [%]
WA 05	5,00	± 0,005	± 0,15	0,07
WA 10	10,00	± 0,005	± 0,15	0,05
WA 20	20,00	± 0,005	± 0,15	0,05
WA 50	50,00	± 0,005	± 0,15	0,05

### 1.3.2 Titrationstand TM 235 KF

(Stand 16.08.2018)

In Verbindung mit dem Titrator TitroLine® 7750



Nach EMV-Richtlinie 2014/30/EU; Prüfgrundlage EN 61326-1: 2013;  
Nach Niederspannungsrichtlinie 2014/35/EU;  
Prüfgrundlage EN 61010-1: 2010 für Laborgeräte  
Nach RoHS-Richtlinie 2011/65/EU  
FCC part 15B und ICES 003

**Ursprungsland:** Made in Germany

**Pumpe:** Freier Volumenstrom- Luft-: Flussrate 2,25 l / min  
Maximaler Druck: 1,5 bar  
Flussrate flüssiges Medium: ca. 0,8 l / min

**Rührgeschwindigkeit:**  
50 ... 1000 U/min

**Schläuche:** PVC- Schlauch (Außendurchmesser 6 x 1 mm)  
PTFE- Schlauch (Außendurchmesser 4 x 0.5 mm)

#### **Anschlüsse**

Netzteil: Niederspannungsanschluss 12 V / – auf der Rückseite des Titrationsstandes  
Steckverbindung: Stecker für Niederspannungsverbindungen  
Positiver Pol am Pinnkontakt, Innenkontakt  $\varnothing = 2,1$  mm, USA/Japan,  
Stromversorgung durch den Titrator TitroLine® 7750

#### **Gehäuse:**

Material: Polypropylen, Kunststoff beschichtet  
Abmessungen: 80 x 130 x 250 mm (H x B x T), Höhe ohne Stativ  
Gewicht: 1.0 kg

**Klima:** Umgebungstemperatur: + 10 ... + 40 °C für Betrieb und Lagerung  
Luftfeuchtigkeit nach EN 61 010, Teil 1: 80 % für Temperaturen bis 31 °C  
linear abnehmend bis zu 50 % relativer Feuchte bei einer Temperatur von 40 °C


#### **Umgebungsbedingungen**


 **Nicht verwendbar bei explosiven Umgebungsbedingungen!**


## 1.4 Warn- und Sicherheitshinweise

Das Gerät entspricht der Schutzklasse III.

Es ist gemäß EN 61 010 - 1, Teil 1 „**Sicherheitsbestimmungen für elektrische Mess-, Steuer-, Regel- und Laborgeräte**“ gebaut und geprüft und hat das Werk in sicherheitstechnisch einwandfreiem Zustand verlassen. Um diesen Zustand zu erhalten und einen gefahrlosen Betrieb sicherzustellen, muss der Anwender die Hinweise und Warnvermerke beachten, die in dieser Gebrauchsanleitung enthalten sind. Die Entwicklung und Produktion erfolgt in einem System, das die Anforderungen der Norm DIN EN ISO 9001 erfüllt.

 Aus Sicherheitsgründen darf das Gerät ausschließlich nur für das in der Gebrauchsanleitung beschriebene Einsatzgebiet verwendet werden. Bei Abweichungen vom bestimmungsgemäßen Gebrauch besteht die Gefahr von Personen- und Sachschäden.

 Aus sicherheitstechnischen Gründen darf das Gerät und das Netzteil grundsätzlich nur von autorisierten Personen geöffnet werden. So dürfen z.B. Arbeiten an der elektrischen Einrichtung nur von ausgebildeten Fachleuten durchgeführt werden. **Bei Nichtbeachtung kann von dem Gerät und dem Netzteil Gefahr ausgehen: elektrische Unfälle von Personen und Brandgefahr!** Bei unbefugtem Eingriff in das Gerät oder das Netzteil, sowie bei fahrlässiger oder vorsätzlicher Beschädigung erlischt die Gewährleistung.

 Vor dem Einschalten ist sicherzustellen, dass die Betriebsspannung und die Netzspannung übereinstimmen. Die Betriebsspannung ist auf dem Typenschild angegeben (Unterseite des Gerätes und Rückseite des Netzteiles). **Bei Nichtbeachtung kann das Gerät und das Netzteil geschädigt werden und es kann zu Personen- oder Sachschäden kommen!**


 **Wenn anzunehmen ist, dass ein gefahrloser Betrieb nicht möglich ist, ist das Gerät außer Betrieb zu setzen und gegen eine unbeabsichtigte Inbetriebnahme zu sichern!** Hierzu das Gerät ausschalten, das Steckernetzteil aus der Steckdose ziehen und das Gerät vom Arbeitsplatz entfernen.

Es ist z.B. zu vermuten, dass ein gefahrloser Betrieb nicht mehr möglich ist,


- wenn eine Beschädigung der Verpackung vorliegt,
- wenn das Gerät sichtbare Beschädigungen aufweist,
- wenn das Netzteil sichtbare Beschädigungen aufweist,
- wenn das Gerät nicht bestimmungsgemäß funktioniert,
- wenn Flüssigkeit in das Gehäuse eingedrungen ist,
- wenn das Gerät technisch verändert wurde oder wenn nicht autorisierte Personen mit Reparaturversuchen in das Gerät oder das Netzteil eingegriffen haben.



Nimmt der Anwender das Gerät in diesen Fällen dennoch in Betrieb, gehen alle daraus resultierenden Risiken auf ihn über!




 Das Gerät darf nicht in feuchten Räumen gelagert oder betrieben werden.

 **Die einschlägigen Vorschriften im Umgang mit den verwendeten Stoffen müssen eingehalten werden:** die Gefahrstoffverordnung, das Chemikaliengesetz und die Vorschriften und Hinweise des Chemikalienhandels. Es muss seitens des Anwenders sichergestellt sein, dass die mit dem Gebrauch des Gerätes betrauten Personen Sachkundige im Umgang mit den im Umfeld des Gerätes angewendeten Stoffen sind oder von sachkundigen Personen beaufsichtigt werden.

 Bei allen Arbeiten mit Chemikalien: **Immer Schutzbrille tragen!** Beachten Sie die Merkblätter der Berufsgenossenschaften und Sicherheitsdatenblätter der Hersteller.

 Das Gerät ist mit integrierten Schaltkreisen (z.B. Flashspeicher) ausgerüstet. Röntgen- oder andere energiereiche Strahlen können durch das Gerätegehäuse hindurch dringen und die Betriebssoftware löschen.

 Bei Arbeiten mit Flüssigkeiten, die nicht gebräuchlichen Titrimitteln entsprechen, ist insbesondere die chemische Beständigkeit der Materialien des Gerätes zu berücksichtigen (vgl.  1.3 Technische Daten).

 Bei Einsatz von Flüssigkeiten mit hohem Dampfdruck und/oder Stoffen oder Stoffgemischen, die nicht unter  1.3 Technische Daten als einsetzbar beschrieben sind, muss der gefahrlose und einwandfreie Betrieb des Gerätes seitens des Anwenders sichergestellt werden. Beim Hochfahren des Kolbens bleibt auf der Innenwand des Zylinders in allen Fällen ein Mikrofilm aus Dosierflüssigkeit haften, der auf die Dosiergenauigkeit keinen Einfluss hat. Dieser minimale Rest von Flüssigkeit kann jedoch verdunsten und dadurch in die Zone unterhalb des Kolbens geraten und dort die verwendeten Materialien korrodieren oder anlösen (siehe  10 Wartung und Pflege des Titrators).

## 2 Aufstellen und Inbetriebnahme

### 2.1 Auspacken und Aufstellen

Das Gerät ist für Sie individuell zusammengestellt worden (das Grundgerät mit entsprechende Module und Zubehörteile), deshalb kann es zu Abweichungen in Bezug auf den beschriebenen Lieferumfang und die Zubehörteilen kommen. Den genauen Lieferumfang entnehmen Sie bitte der beigefügten Packliste. Bei Fragen wenden Sie sich bitte direkt an uns (Serviceadresse siehe Rückseite dieser Gebrauchsanleitung).

Das Gerät und alle Zubehörteile sowie die Peripheriegeräte sind werkseitig sorgfältig auf Funktion und Maßhaltigkeit geprüft. Bitte achten Sie darauf, dass auch die kleinen Zusatzteile aus der Verpackung restlos entnommen werden.

Das Gerät kann auf jeder beliebigen ebenen Unterlage aufgestellt werden.

Lieferumfang:

a) Titrator TitroLine® 7750 (Grundgerät)

- TitroLine® 7750 (Basisgerät)
- Tastatur TZ 3835
- Steckernetzgerät TZ 1853 (100V ... 240V) inkl. diverser Primäradapter
- Handtaster TZ 3880
- Anschlusskabel für Rührer TZ 1577
- Stativstange TZ 1510 (10 mm x 370 mm)
- Kolbenzieher TZ 3813
- Elektrodenhalter Z 305
- Höhenanschlag Elektrodenhalter Z 304

b) TitroLine® 7750 mit KF-Zubehör

- TitroLine® 7750 Grundgerät
- Ein Wechselaufsatz WA 05, WA 10 oder WA 20
- Der KF Titrierstand (Pumpe und Rührer) TM 235 KF mit Abfall- (1 L Klarglas), Solvent-(1 L Braunglas) und Trockenmittelflasche (100 ml) inklusive allen Schläuchen
- Titrationsgefäß TZ 1770 inkl. Titrerspitze TZ 3285 (KF Mikroventil)
- KF Starterkit TZ 1789 mit Trockenmittel Molekularsieb, Glaswolle und ein Set aus Spritzen mit Kanülen
- Elektrode KF 1100

## 2.2 Rückwand des Titrators TitroLine® 7750



**Abb. 1**

Der TitroLine® 7750 verfügt über folgende Anschlüsse:

- 1) USB-Type B („Slave“) Schnittstelle für den Anschluss an einen PC
- 2) Netzschalter
- 3) Zwei USB-Type A („Master“) Schnittstellen für den Anschluss von USB-Geräten
- 4) Buchse „in“: Anschluss des externen Netzteiles TZ 1853
- 5) Buchse „out“: Anschluss des Magnetrührers TM 235/TM 235 KF
- 6) Zwei RS-232-Schnittstellen (Mini-DIN):  
 RS-1 für den Anschluss an den PC  
 RS-2 für den Anschluss einer Waage und weiterer Geräte von SI Analytics®
- 7) Messeingang für Bezugselektroden (Ref.)
- 8) Messeingang 1 (DIN oder BNC über Adapter) für Anschluss von pH-, Redox- und weiterer Mess- und Kombinationselektroden
- 9) Ethernet-Schnittstelle (LAN)
- 10) Temperaturmesseingang für Anschluss von Pt 1000 Elektroden
- 11) µA-Messeingang für Anschluss Doppelplatinelektroden



### 2.3 Anschluss und Montage des Titrators und des Magnetrührers TM 235/TM235 KF

Das Niederspannungskabel des Netzteils TZ 1853 in die obere 12 V-Buchse „in“ auf der Rückseite des Gerätes einstecken (Abb. 2). Dann das Netzteil in die Netzsteckdose einstecken.



Abb. 2

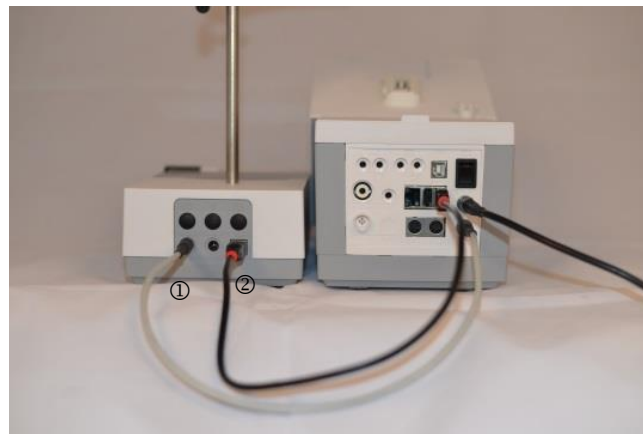


Abb. 3

⚠ Das Netzteil ist leicht zugänglich zu platzieren, damit das Gerät jederzeit einfach vom Netz zu trennen ist.

Der Magnetrührer rechts neben dem Gerät aufstellen (Abb. 3) und mit dem Verbindungskabel TZ 1577 (1) an der Rückseite des Gerätes (12 V-Buchse „out“) anschließen. Ein alternativer Anschluss ist über das mitgelieferte USB-Kabel möglich (2). Danach die Stativstange in das Gewinde einschrauben und die Titrationsklammer Z 305 montiert.

### 2.4 Montage des Stativfuß Z 300 (Option)

Wird der Magnetrührer TM 235/TM235 KF nicht verwendet, empfiehlt sich der Einsatz des massiven Stativfußes Z 300 (Abb. 4). Auf der Unterseite des Gerätes befindet sich eine Einbuchtung, in die der Metallfuß exakt hineinpasst. Der Metallfuß hat auf der Ober- und Unterseite ein Gewinde für die Stativstange und kann links oder rechts am Gerät verwendet werden. Das Gerät auf den Metallfuß stellen und die Stativstange in das Gewinde hineinschrauben. Die Titrationsklammer Z 305 kann nun auf die Stativstange montiert werden (Abb. 5).



Abb. 4



Abb. 5

## 2.5 Einstellen der Landessprache

Werkseitig ist als Sprache Englisch voreingestellt.

Nachdem das Gerät eingeschaltet und der Startvorgang beendet ist, erscheint das Hauptmenü (Abb. 6).

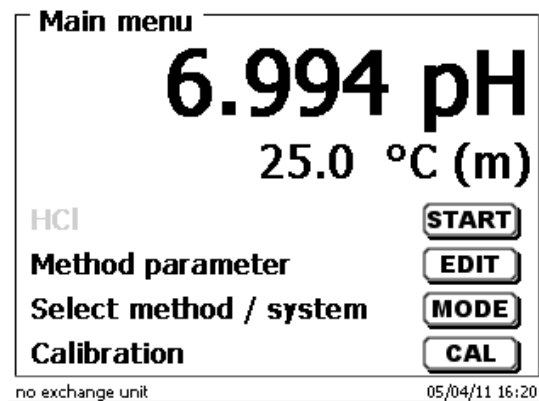


Abb. 6

Mit <SYS> oder <MODE> gelangen Sie zu den Systemeinstellungen («System settings»). Der erste Menüpunkt ist die Einstellung der Landessprache (Abb. 7).

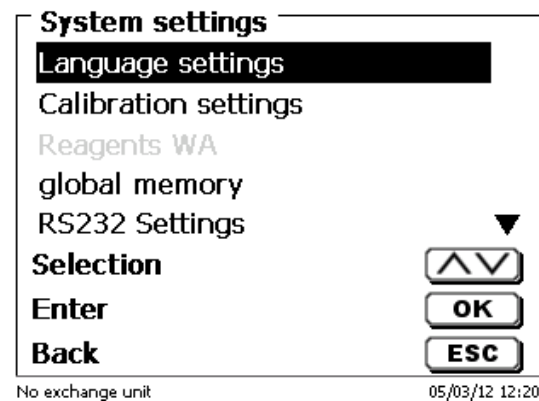


Abb. 7

Mit <ENTER>/<OK> aufrufen.

Mit den Pfeiltasten <↑↓> die gewünschte Landessprache auswählen.

Mit <ENTER>/<OK> bestätigen.

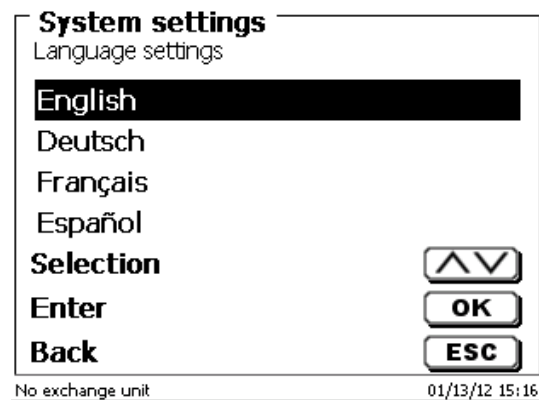


Abb. 8

Die gewählte Sprache erscheint sofort (Abb. 8).

Durch zweimaliges Betätigen der <ESC> Taste befinden Sie sich wieder im Hauptmenü.

## 2.6 Aufbau und Anschluss des TM 235 KF Titrierstands mit Titrationsgefäß

Den Titrierstand TM 235 KF rechts neben dem Gerät aufstellen und mit dem Verbindungskabel TZ 1577 an der Rückseite des Gerätes (12 V-Buchse „out“) anschließen. Danach die Stativstange in das Gewinde des Titrierstands einschrauben.

Das Titrationsgefäß TZ 1770 an die Stativstange anschrauben. Die Metallklammer nur soweit wie abgebildet herunterdrücken (Abb. 9).

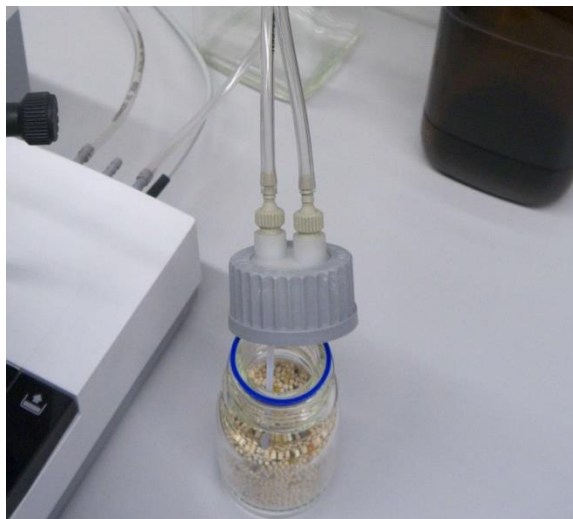


**Abb. 9**

Montieren Sie alle drei inneren weißen Plastikadapter an die Abfall-, Solvent- und Trockenflasche.

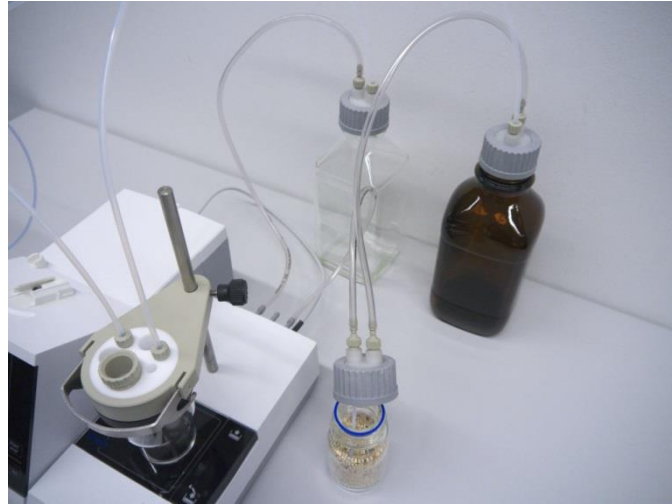
Füllen Sie die Trockenflasche mit dem Molekularsieb und verbinden Sie die flexiblen PVC- sowie die dünneren PTFE-Schläuche (Abb. 10 - Abb. 14):

Die PVC-Schläuche werden an die Anschlüsse an der Rückseite des TM 235 KF angeschlossen. Der lange PVC-Schlauch wird für die Verbindung zur Abfallflasche verwendet. Mit den zwei kürzeren PVC-Schläuchen werden Solvent- und Trockenflasche miteinander verbunden.



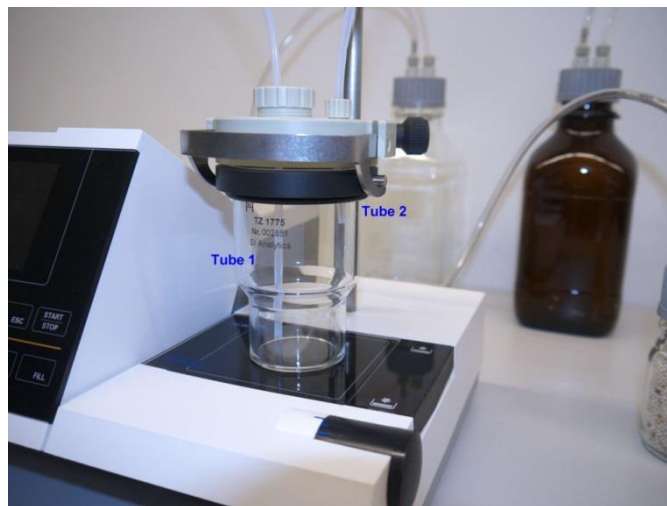
**Abb. 10**

Die Trockenflasche wird an die rechte Olive (Sicht von oben) des TM 235 KF angeschlossen.  
Die Abfallflasche (Klarglas) wird an die linke Olive angeschlossen.



**Abb. 11**

Der PTFE-Schlauch der Abfallflasche („Tube 1“) sollte bis zum Boden des Titrationsgefäßes justiert werden.  
Der PTFE-Schlauch der Solvent-Flasche („Tube 2“) wird, wie in Abb. 12 und Abb. 13 sichtbar, justiert.



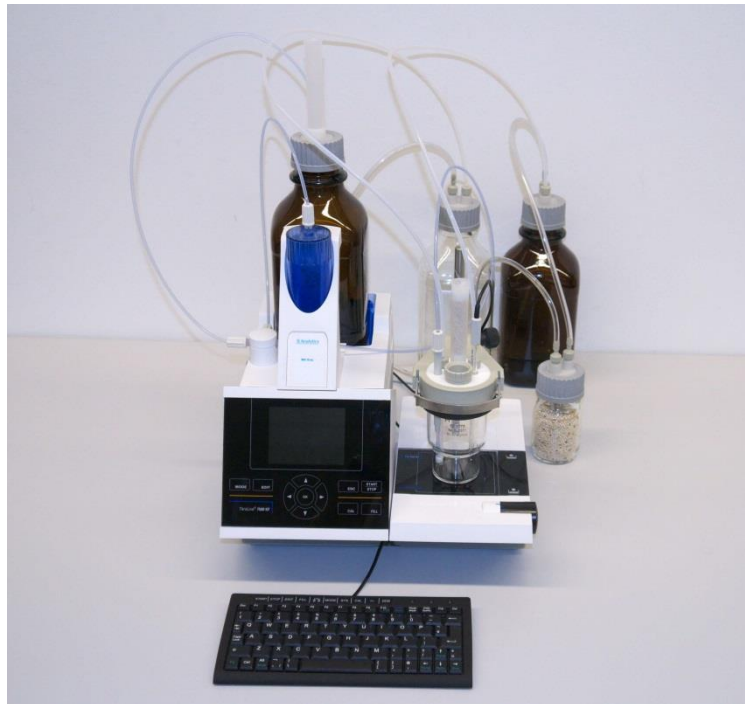
**Abb. 12**



**Abb. 13**

Die Titrierspitze mit dem Titrierschlauch in die linke NS 14-Öffnung stecken und an das Ventil der Wechseleinheit anschließen.


Füllen Sie zuerst etwas Glaswolle und das Molekularsieb in das Trockenröhrchen aus Plastik. Stecken Sie das Trockenröhrchen in die andere vorhandene NS 14-Öffnung (Abb. 14).



**Abb. 14**

Die Elektrode KF 1100 stecken Sie in die dafür vorgesehene NS 7.5-Öffnung und schließen sie an den  $\mu\text{A}$  Anschluss des TitroLine<sup>®</sup> 7750 an.

Die Tastatur wird an einer der beiden USB-A Schnittstellen angeschlossen.

 Das Netzteil ist leicht zugänglich zu platzieren, damit das Gerät jederzeit einfach vom Netz zu trennen ist.

## 2.7 Wechselaufsatz (WA)



Abb. 15

- 13) TZ 2003 - Trockenrohr
- 14) TZ 3802 - Schraubkappe GL 45 mit Bohrung,  
inkl. Adapter mit 2 Öffnungen für Trockenrohr und Ansaugschlauch
- 15) TZ 3873 - Dosierschlauch ohne Dosierspitze und Halter, oder  
TZ 3874 - Dosierschlauch mit Dosierspitze und Halter
- 16) TZ 3803 - 1 Liter Reagenzienflasche, braun
- 17) TZ 3900 - UV Schutzmantel
- 18) TZ 1507 - Abtropfröhrchen aus Plastik
- 19) TZ 3000 - 3/2-Wege Ventil
- 20) TZ 3801 - Ventilabdeckung
- 21) TZ 3872 - Verbindungsschlauch
- 22) TZ 3871 - Ansaugschlauch

### 2.7.1 Montage des Wechselaufsatzes

Abb. 15 zeigt eine komplett zusammengebaute Wechseleinheit.

1. Das Ventil mit dem angeschlossenen Schläuchen aus der Verpackung entnehmen und in die Ventilhalterung stecken bis es einrastet.
2. Den Ventildeckel auf das Ventil wie abgebildet (Abb. 15) aufstecken.
3. Verbindungsschlauch TZ 3872 in die dafür vorgesehene Gewindeöffnung des Bürettenzylinders stecken und mit der Hand festschrauben.
4. Der Ansaugschlauch TZ 3871 in die Gewindeöffnung des GL 45 oder S 40 -Adapters stecken und mit der Hand festschrauben.
5. **Bei KF:** Schrauben Sie den vormontierten Titrierschlauch TZ 3874 ab und schließen Sie den Titrierschlauch des Titrationsgefäßes TZ 1770 an.

**i** Alle anderen Schläuche sind bereits vormontiert.

### 2.7.2 Aufsetzen und Austauschen eines Wechselaufsatzes

Die Titratoreinheit enthält ein RFID Lesegerät und die Wechselaufsätze enthalten alle eine RFID Transponder. In diesem Transponder können folgende Informationen gespeichert werden:

- Aufsatzgröße (nicht veränderbar)
- Aufsatz ID (nicht veränderbar)
- Reagenzname (default: Leerzeichen)
- Konzentration (default: 1.000000)
- Konzentration bestimmt am: (Datum)
- Haltbarkeit bis (Datum)
- Geöffnet/Hergestellt am (Datum)
- Prüfung nach ISO 8655 (Datum)
- Chargenbezeichnung (default no charge)
- Letzte Änderung (Datum)

Wird ein Wechselaufsatz auf die Titratoreinheit geschoben, werden automatisch die Daten aus dem Transponder ausgelesen.

#### 2.7.2.1 Aufsetzen eines Wechselaufsatzes

Der Wechselaufsatz wird auf die Geräteeinheit aufgesetzt und nach unten geschoben, bis der schwarze Knopf auf der linken Seite einrastet (siehe Abb. 16 - Abb. 18).



Abb. 16



Abb. 17



Abb. 18



### 2.7.2.2 Abnahme eines Wechselaufsatzes

Die Abnahme des Wechselaufsatzes geschieht in umgekehrter Reihenfolge:

**i** Die Abnahme des Wechselaufsatzes ist nur möglich wenn sich der Kolben in der unteren Position befindet (Nullposition). Eventuell vorher **<FILL>** betätigen.

Links auf die schwarze Taste drücken und den Wechselaufsatz nach vorne ziehen (Abb. 18 und Abb. 17).

### 2.7.3 Programmierung der Titratoreinheit

Die Daten aus dem RFID-Transponder des Wechselaufsatzes werden sofort ausgelesen (Abb. 19).

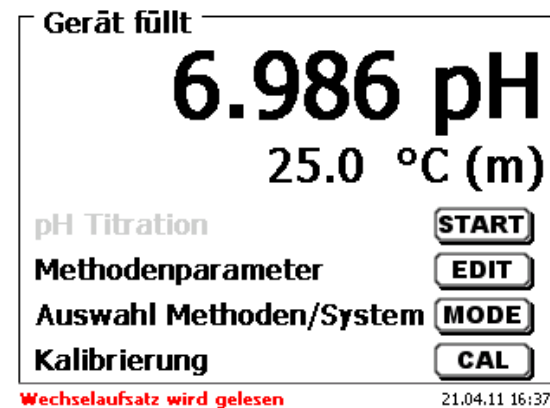


Abb. 19

Nach Beendigung erscheint für ca. 10 Sekunden das Eingabemenü für die Reagenzien (Abb. 20). Die Größe der Wechseleinheit wird unten links in der Anzeige angezeigt (hier 50 ml). Bei der ersten Anwendung zumindest den Namen des verwendeten Reagenzes eintragen. Dazu **«Reagenz»** mit **<ENTER>/<OK>** betätigen.

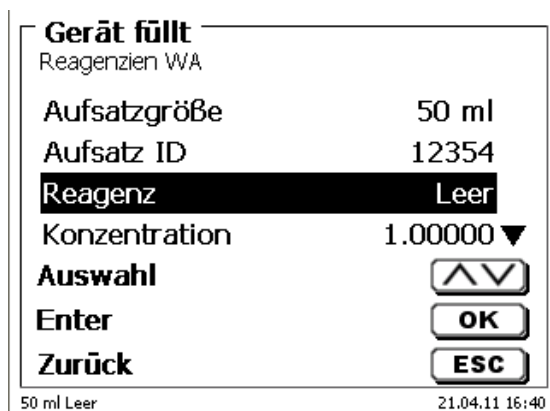


Abb. 20

Den Namen (eventuell noch die Konzentration) eingeben und mit **<ENTER>/<OK>** bestätigen (Abb. 21).

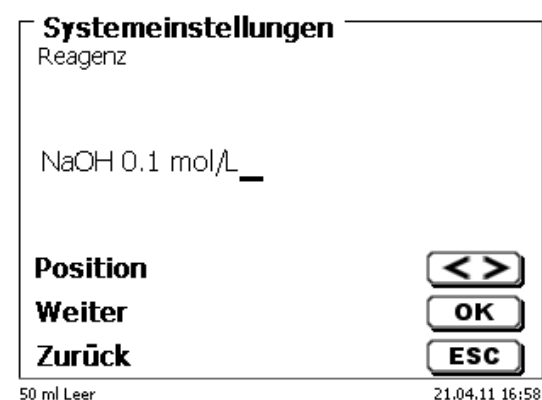


Abb. 21



Nach der optionalen Eingabe weiterer Parameter verlässt man das Reagenzienmenü mit **<ESC>** (Abb. 22).

**i Wichtig für KF:**

Unter «**Konzentration**» muss die ungefähre Konzentration des KF-Titranten (z.B. 5 oder 2) eingegeben werden. Damit wird die Drift in  $\mu\text{g}/\text{min}$  sofort in der richtigen Größenordnung berechnet.

**Systemeinstellungen**  
Reagenzien WA

Aufsatzgröße 50 ml  
Aufsatz ID 12354  
Reagenz NaOH 0.1 ...  
Konzentration 1.00000 ▼  
Auswahl ▲▼  
Enter OK  
Zurück ESC

50 ml Leer 21.04.11 17:03

**Abb. 22**

Es erscheint eine Abfrage, ob man die Werte übernehmen möchte (Abb. 23).

**Systemeinstellungen**  
Werte übernehmen?

Ja  
Nein

Auswahl ▲▼  
Enter OK  
Zurück ESC

50 ml Leer 21.04.11 17:05

**Abb. 23**

Bei «**Ja**» werden die Werte nun in die Wechseleinheit geschrieben. Im Display erscheint unten links der neue Name des Reagenzes (Abb. 24).

**Hauptmenü**

7.007 pH  
25.0 °C (m)

pH Titration START  
Methodenparameter EDIT  
Auswahl Methoden/System MODE  
Kalibrierung CAL

50 ml NaOH 0.1 mol/L 21.04.11 17:14

**Abb. 24**

#### 2.7.4 Erstbefüllen bzw. Spülen des kompletten Wechselaufsatzes

⚠ Beim Ablauf dieses Erstbefüll- bzw. Spülprogramms muss ein ausreichend dimensioniertes Abfallgefäß unter der Titrierspitze stehen.

Das Erstbefüllen der Wechseleinheit erfolgt durch das Spülprogramm «Spülen».

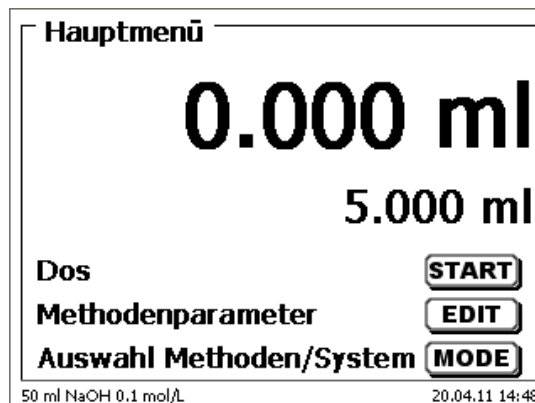


Abb. 25

Vom Hauptmenü (Abb. 25) gelangt man mit <MODE> in das Methoden-/Systemmenü (Abb. 26).

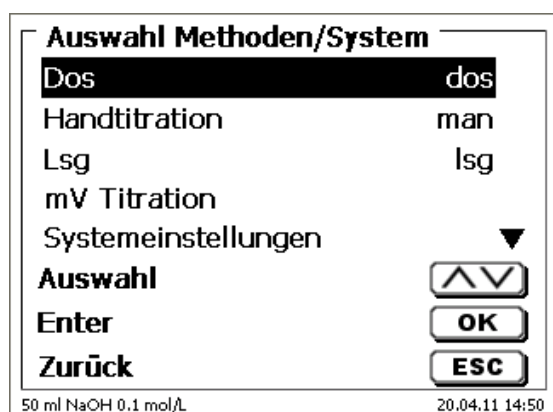


Abb. 26

Durch 2 x <↑> gelangt man sofort zur Auswahl «Spülen» (Abb. 27).

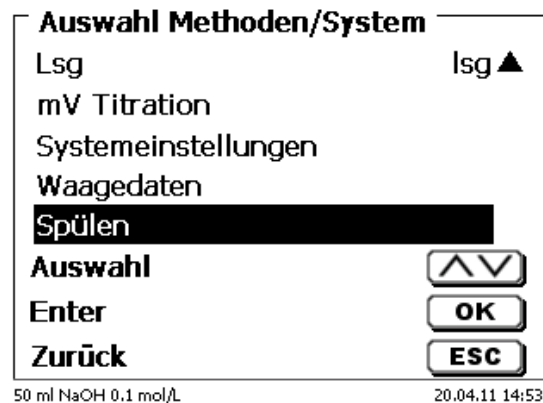


Abb. 27

Die Auswahl mit <ENTER>/<OK> bestätigen.  
Nun kann die Anzahl der Spülzyklen ausgewählt werden (Abb. 28).

**i** Für eine Erstbefüllung mindestens zweimal Spülen!



Abb. 28

**i** Der Spülvorgang (Abb. 29) kann jederzeit mit <STOP> abgebrochen und mit <START> fortgesetzt werden.

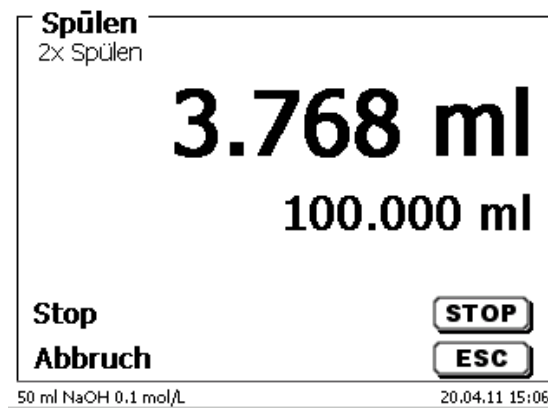
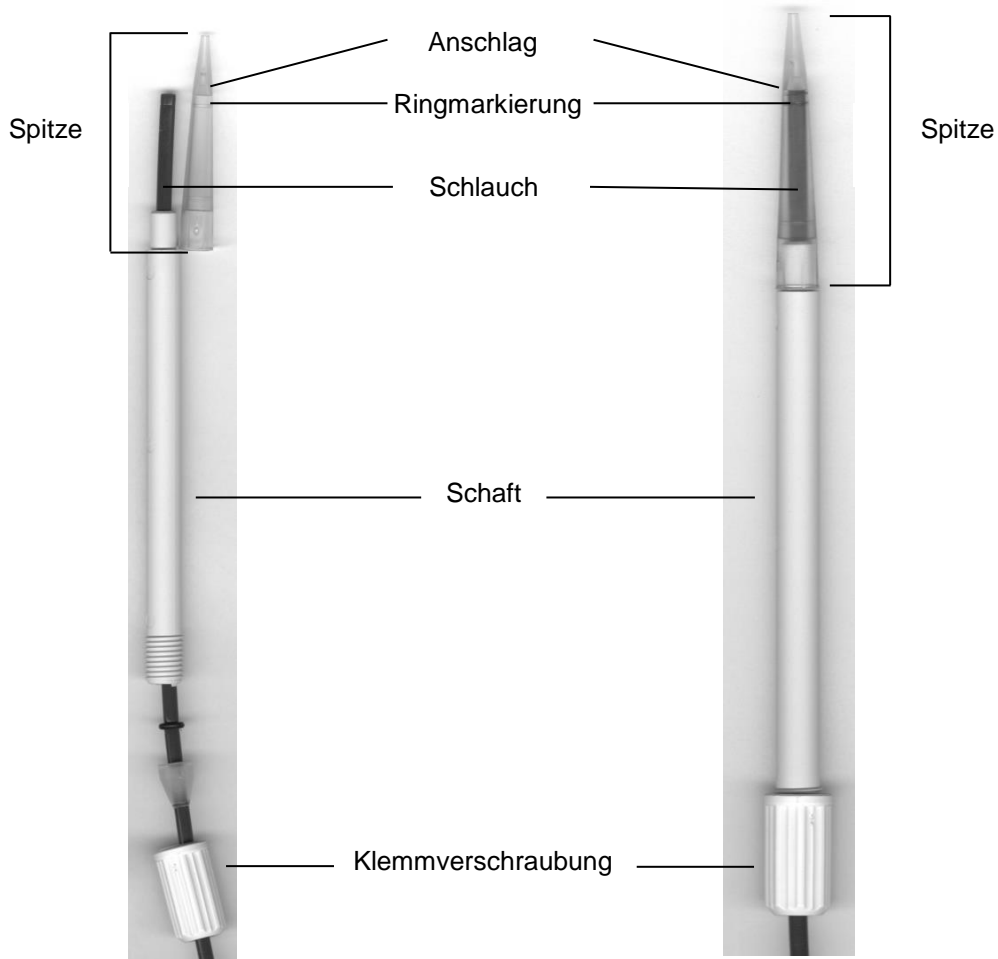


Abb. 29

## 2.8 Montage der Bürettenspitze

Die Bürettenspitze besteht aus dem Schaft mit Klemmverschraubung, dem Schlauch und der aufsteckbaren Spitze (Abb. 30).



**Abb. 30**

Bürettenspitze - Montager Reihenfolge:

1. Schlauchende gerade abschneiden.
2. Teile der Klemmverschraubung auf den Schlauch schieben.
3. Schlauch durch den Schaft stecken.
4. Das freie Schlauchende, über die Ringmarkierung, bis zum Anschlag der Spitze pressen.
5. Spitze mit eingepresstem Schlauch auf den Schaft schieben.
6. Spitze festhalten und Klemmverschraubung am Schaft fest drehen.

## 2.9 KF: Lösungsmittel in das Titriergefäß füllen

Durch Herunterdrücken des Titrierstandes TM 235 KF (den vorderen Teil der Wippe) wird Lösungsmittel aus der Solventflasche in das Titriergefäß gepumpt.

**i** Etwa 35 - 40 ml Lösungsmittel in das Titriergefäß pumpen bis die Titrierspitze und die Elektrode vollständig eingetaucht sind (Abb. 31).

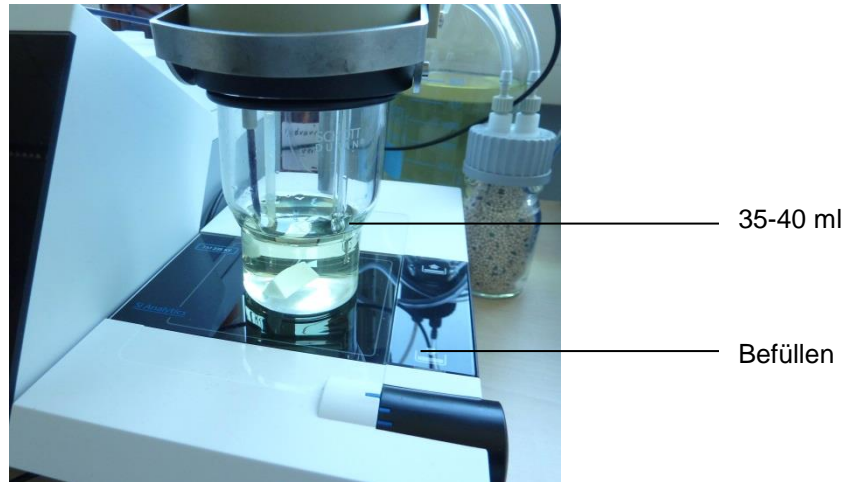


Abb. 31

## 2.10 Austausch des Glaszylinders und des PTFE-Kolbens

**⚠** Die Schläuche und Zylinder enthalten im Regelfalle Chemikalien, die beim Demontieren auslaufen oder verspritzen können. Die einschlägigen Sicherheitsvorkehrungen im Umgang mit den Chemikalien müssen unbedingt beachtet werden!

Der Austausch des Glaszylinders und des Kolbens ist ohne zusätzliches Werkzeug möglich. In Einzelfällen ist die Verwendung des Kolbenziehers notwendig.

1. Den Wechselaufsatz vom Titrator abnehmen.
2. Den Schlauch zwischen Glaszylinder und Ventil vom Glaszylinder abschrauben.
3. Der UV-Schutz wird durch 5-6 Drehungen nach links gelöst.
4. Den UV-Schutz abnehmen und den Glaszylinder mit dem darin befindlichen Kolben herausziehen.
5. Ein neuer Glaszylinder und Kolben (Abb. 32) in den UV-Schutz stecken.  
Den UV-Schutz durch 5-6 Drehungen nach rechts wieder festschrauben.
6. Die Kolbenstange muss ca. 0,5 cm aus der Wechseleinheit heraussehen (Abb. 33).
7. Den Aufsatz nach vorne kippen bis die schräge Unterseite der Wechseleinheit flach auf dem Rand des Labortisches liegt (Abb. 34). Dadurch wird der Kolben in die exakte Position gebracht.

**i** Ist der Kolben zu weit in den Glaszylinder gedrückt wurde, einfach den Kolben etwas herausziehen und wie beschrieben wieder in die richtige Position bringen.

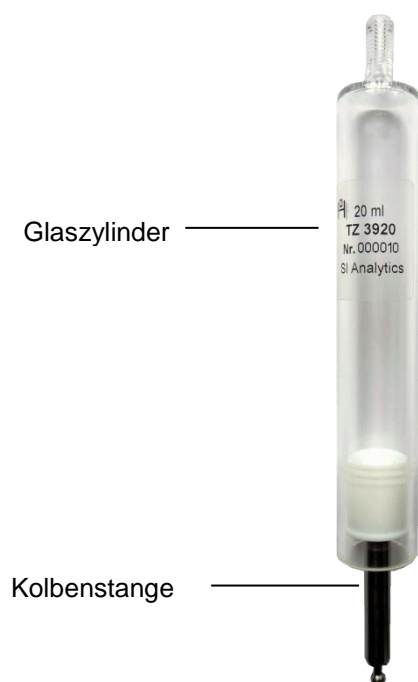


Abb. 32



Abb. 33



Abb. 34

**i** In den Wechselaufsatz nur die vorgesehene Zylindergröße montieren. Ansonsten stimmt die gespeicherte Codierung nicht mehr mit der Zylindergröße überein. Die Folge ist eine falsche Dosierung.

**⚠** Aus Gründen der Dosier- und Analysengenauigkeit ist stets der PTFE-Kolben mit auszutauschen, wenn ein defekter Glaszylinder erneuert wird. Bei Glasbruch können die Dichtringe des PTFE-Kolbens durch Glassplitter verletzt werden.

## 2.11 Kombination mit Zubehör und weiteren Geräten

### 2.11.1 Anschluss eines Druckers

Drucker mit USB-Schnittstelle werden an einer der beiden USB-A Schnittstellen angeschlossen.

**i** Die Drucker **müssen** eine HP PCL-Emulation (3, 3 enhanced, 5, 5e) enthalten.  
So genannte GDI Drucker können nicht verwendet werden!

Als Alternative kann auch der Thermokompaktdrucker Seiko S445 angeschlossen werden.

### 2.11.2 Anschluss eines USB-Gerätes (Handtaster, Tastatur, Speichergerät, HUB)

Folgende USB-Geräte können an die USB-A-Schnittstellen angeschlossen werden:

- PC-Tastatur
- Handtaster TZ 3880
- Drucker
- USB-Speichergeräte wie USB-Stick
- USB-Hub
- USB-Barcodescanner

### 2.11.3 Anschluss von Analysenwaagen

Analysenwaagen werden mit einem entsprechenden Kabel an die RS-232-2 angeschlossen.

### 2.11.4 Anschluss von SI Analytics® ID Elektroden

Der Stecker der ID-Elektrode enthält einen Wulst. Dieser kann als Markierung beim Anschluss der Elektrode an die mV/pH-Buchse verwendet werden. Der Wulst sollte dazu möglichst nach oben, zur Referenzbuchse oder dazwischen zeigen (📖 siehe auch Abb. 1). Hierdurch wird die Erkennung der ID-Elektrode erleichtert. Direkt nach dem Anschluss werden die Daten der angeschlossenen ID-Elektrode ausgelesen und im Titrator gespeichert: z.B. die Kalibrierdaten wie Nullpunkt und Steilheit, Datum der Kalibrierung, verwendete Pufferlösungen, die Seriennummer und der Typ der Elektrode.

### 3 Das Arbeiten mit dem Titrator TitroLine® 7750

#### 3.1 Fronttastatur

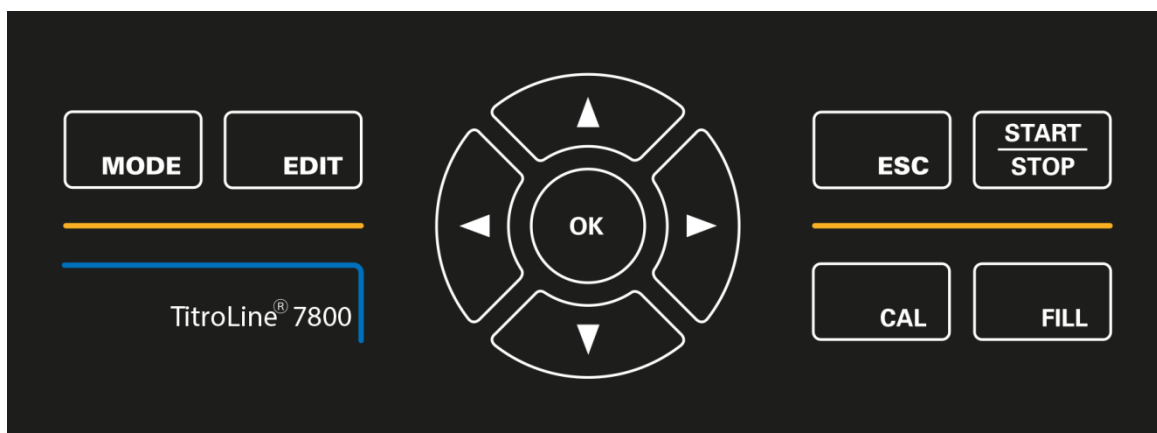


Abb. 35

**i** Mit Ausnahme von alphanumerischen Eingaben (a-z, A-Z, 0-9) und einigen wenigen Funktionen, können alle Funktionen auch über die Fronttastatur (Abb. 35) ausgeführt werden.

<MODE>:	Auswahl der Methoden, Spülen, Systemeinstellungen
<EDIT>:	Ändern der aktuellen Methode, neue Methode, Methode kopieren und löschen
<ESC>:	Mit <ESC> wird die vorherige Ebene im Menü erreicht
<START/STOP>:	Start und Stopp einer aktuellen Methode
<CAL>:	Aufruf Kalibrieremenü
<FILL>:	Füllen des Aufsatzes

Die einzelnen Funktionen werden in 3.4 Externe PC Tastatur genau beschrieben.

#### 3.2 Anzeige

Die Anzeige (Abb. 36) besteht aus einer farbigen LCD Anzeige mit 320 x 320 Bildpunkten Auflösung. Sie bietet auch die Möglichkeit von Grafikanzeigen, z.B. der Messkurve während oder am Ende der Titration.

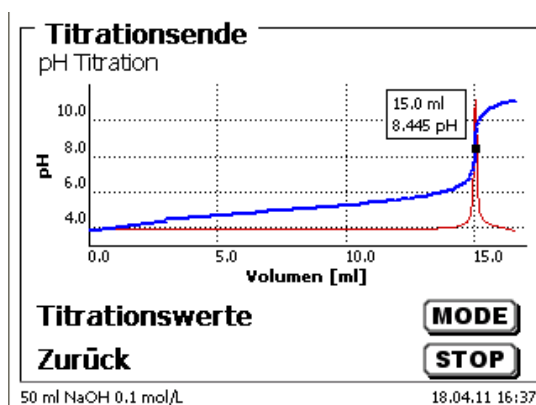


Abb. 36



### 3.3 Handtaster

Der Handtaster (Abb. 37) wird bei der manuellen Titration benötigt. Er kann auch zum Start von Dosier- und anderen Methoden verwendet werden.



Abb. 37

Modus	Schwarze Taste	Graue Taste
Manuelle Titration	Start der Titration, Einzelstufen und kontinuierliches Titrieren	Füllen Stopp der Titration mit Auswertung
Dosieren über Dosiermethode	Start der Dosierung	Füllen
Lösungen ansetzen	Start der Dosierung	Füllen

### 3.4 Externe PC Tastatur

Tasten	Funktion
<ESC>	Mit <ESC> wird die vorherige Ebene im Menü erreicht
<F1>/<START>	Start einer ausgewählten Methode
<F2>/<STOP>	Stopp der aktuellen Methode
<F3>/<EDIT>	Ändern der aktuellen Methode, neue Methode, Methode kopieren
<F4>/<FILL>	Füllen des Aufsatzes
<F5>/	Anzeige und Änderung der Waagedaten. Mit <Shift> + <F5> Anzeige und Änderung der Globalen Speicher
<F6>/<MODE>	Auswahl der Methoden, Spülen, Systemeinstellungen
<F7>/<SYS>	Systemeinstellungen (Sprachauswahl, Uhrzeit/Datum..)
<F8>/<CAL>	Aufruf Kalibrieremenü
<F9>/+/-	Vorzeichenwechsel
<F10>/<DOS>	Aufruf Dosiermenü
Num/ Scroll Lock/ Lock	Keine Funktion
Prt Sc Sys Rq	Keine Funktion
<↑> <↓> <←> <→>	Auswahl der Einzelmenüs und Zahlenwerte
0...9	Eingabe von Zahlenwerten
<ENTER>	Bestätigung eingegebener Parameter
<←Backspace>	Löschen einer eingegebenen Ziffer / eines eingegebenen Zeichens links neben dem blinkenden Cursor
Buchstaben, ASCII-Zeichen	Alphanumerische Eingaben möglich. Groß- und Kleinschreibung ist möglich
alle anderen Tasten	Haben keine Funktion

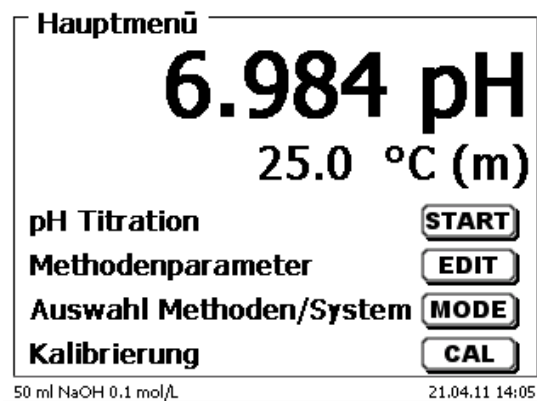
### 3.5 Menüstruktur

**i** Die in dieser Gebrauchsanleitung abgebildeten Menübilder dienen als Beispiel und können von der tatsächlichen Anzeige abweichen!

Es gibt 5 Hauptmenüs:

- Start- oder Hauptmenü
- Methodenparameter
- Auswahl Methoden
- CAL-Menü
- Systemeinstellungen.

Nach dem Einschalten erscheint immer das Hauptmenü. Es wird immer die zuletzt verwendete Methode angezeigt (Abb. 38).



**Abb. 38**

Die angezeigte Methode kann nun mit **<START>** sofort ausgeführt werden. Mit **<EDIT>** gelangt man zu den Methodenparametern (Abb. 39).



**Abb. 39**

Hier kann:

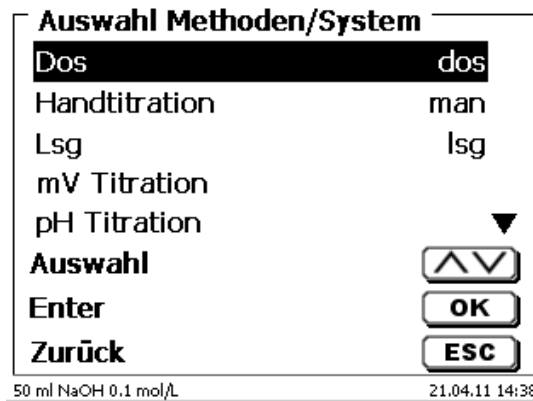
- die aktuelle Methode verändert
- eine neue Methode erstellt
- Standardmethoden aufgerufen und abgespeichert
- eine bestehende Methode kopiert oder gelöscht werden.

Die Untermenüs werden mit **<↓>** und **<↑>** angewählt.

**<ENTER>/<OK>** bestätigt die Auswahl.

Mit **<ESC>** gelangt man wieder zurück zum Hauptmenü.

Mit **<MODE>** gelangt man zu dem Methodenauswahlmenü (Abb. 40).



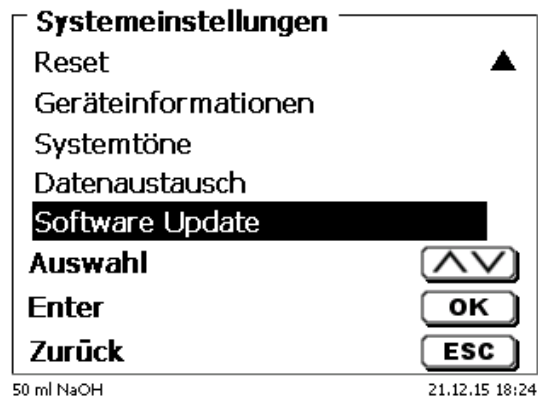
**Abb. 40**

Die vorhandenen Methoden mit **<↓>** und **<↑>** anwählen und die Auswahl mit **<ENTER>/<OK>** bestätigen. Nach der Auswahl kommt man sofort mit der neu ausgewählten Methode zurück zum Hauptmenü. Ohne Auswahl einer Methode gelangt man mit **<ESC>** ebenfalls wieder zurück zum Hauptmenü.

In die Systemeinstellungen (Abb. 41 und Abb. 42) gelangen Sie direkt über **<SYS>** oder das Methodenauswahlmenü.



**Abb. 41**



**Abb. 42**

### 3.6 Hauptmenü

Nach dem Einschalten erscheint immer das Hauptmenü.  
Es wird immer die zuletzt verwendete Methode angezeigt (Abb. 43).

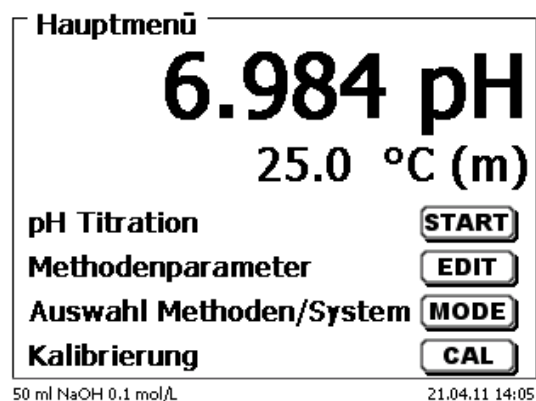


Abb. 43

#### 3.6.1 Automatische Titration

Die angezeigte Methode kann mit **<START>** sofort ausgeführt werden.

Je nach Methodeneinstellung werden die Probenbezeichnung (Abb. 44) und die Einwaage abgefragt (Abb. 45).  
Sie können eine 20-stellige alphanumerische Probenbezeichnung mit einer externen PC-Tastatur eingeben.

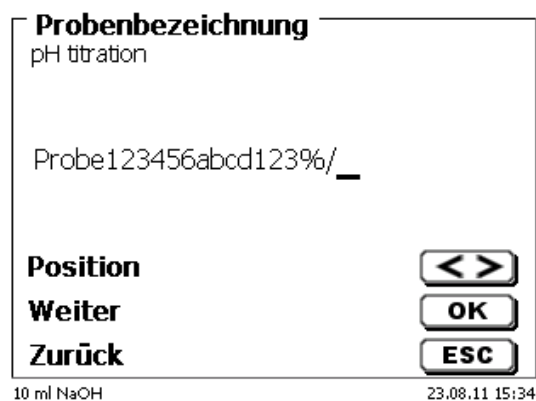


Abb. 44



Abb. 45

Die Waagedaten können mit der Fronttastatur oder der externen Tastatur eingegeben werden.  
Die Eingabe wird mit **<ENTER>/<OK>** bestätigt.

Bei automatischer Waagedatenübernahme werden die Einwaagen aus einem Speicher ausgelesen. Sind keine Waagedaten im Speicher vorhanden, wird eine Meldung angezeigt (Abb. 46).

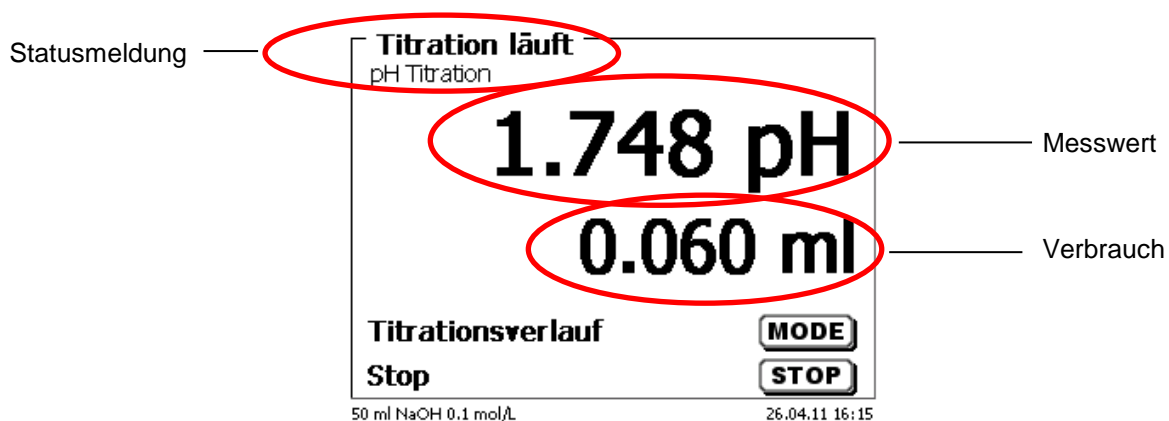


**Abb. 46**

Durch Drücken der Print-Taste an der Waage können noch die Waagedaten transferiert werden.

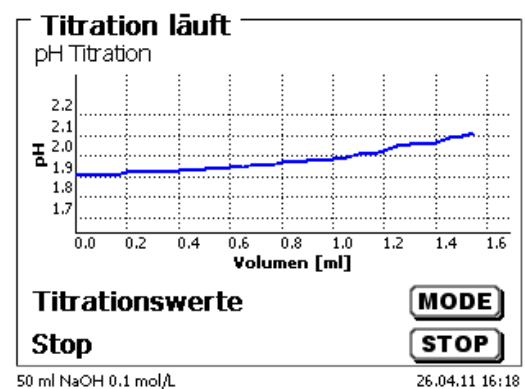
**i** Die Titration beginnt direkt nach der Übergabe der Waagedaten ohne weitere Bestätigung.

In der Anzeige (Abb. 47) sind der Messwert (pH, mV oder  $\mu\text{A}$ ) und der aktuelle Verbrauch zu sehen. Der Messwert wird etwas größer dargestellt. Es erscheint eine Statusmeldung.



**Abb. 47**

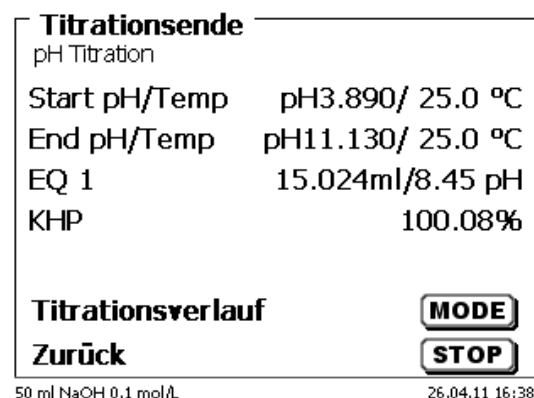
Die Titrationskurve kann durch <MODE> angezeigt werden (Abb. 48).



**Abb. 48**

Auf der x-Achse wird der Verbrauch in ml angezeigt und auf der y-Achse der Messwert. Die Skalierung der Grafik geschieht automatisch.

Am Ende der Titration wird das Ergebnis angezeigt (Abb. 49).

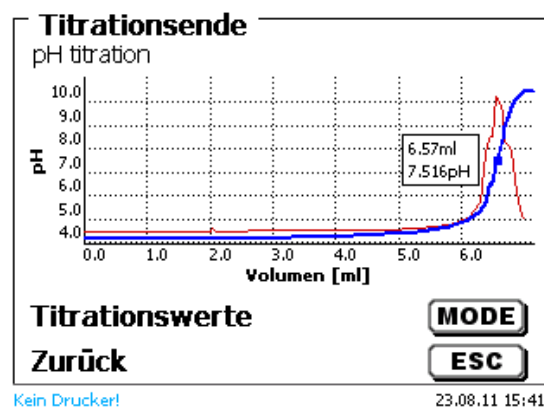


**Abb. 49**

Mit **<MODE>** können die Titrationskurve und weitere Ergebnisse angezeigt werden (Abb. 50).

Die pH- und mV-Titrationskurven zeigen die Messkurve (blau) und die 1. Ableitung (rot) an.

Die Werte und die Lage des Äquivalenzpunktes bzw. der Äquivalenzpunkte werden direkt in der Kurve angezeigt.



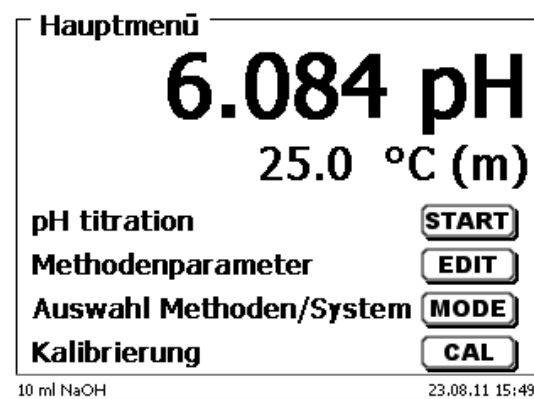
**Abb. 50**

Bei angeschlossenem Drucker werden die Ergebnisse, wie in der Methode eingestellt, ausgedruckt bzw. auf einem angeschlossenen USB-Stick als PDF-Datei und als CSV-Datei abgespeichert. Ist kein Drucker oder USB-Stick angeschlossen, erscheint im Display (Abb. 50) eine Meldung.

Durch **<ESC>** gelangen Sie wieder zurück ins Hauptmenü und können sofort die nächste Titration starten.

### 3.6.2 Kalibrierung (CAL-Menü)

Vom Hauptmenü aus (Abb. 51) wird die Kalibrierung durch **<CAL>** gestartet.



**Abb. 51**

Der Titrator fordert zum Abspülen und Eintauchen der Elektrode nacheinander in 2 oder 3 Puffern auf (Abb. 52).

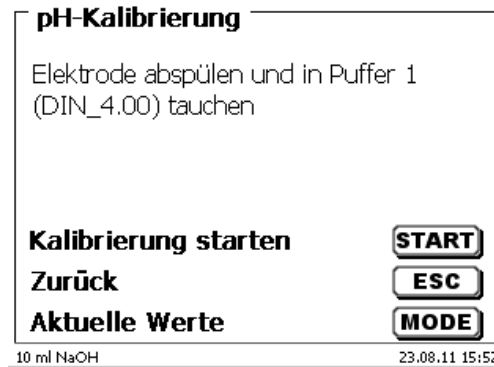


Abb. 52

Der erste Puffer wird mit <START> gestartet. Der 2. und 3. Puffer (optional) wird mit <ENTER>/<OK> gestartet. Während der Kalibrierung (Abb. 53 - Abb. 55) werden die aktuellen mV- und Temperaturwerte des Puffers angegeben.

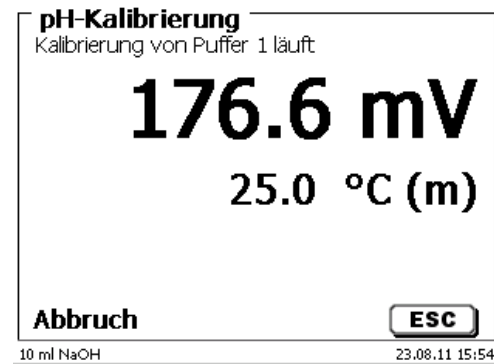


Abb. 53

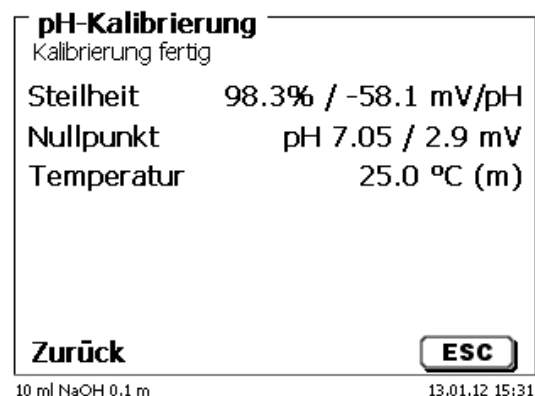


Abb. 54



Abb. 55

Am Ende der Kalibrierung werden die Steilheit und der Nullpunkt der Elektrode angezeigt (Abb. 56).

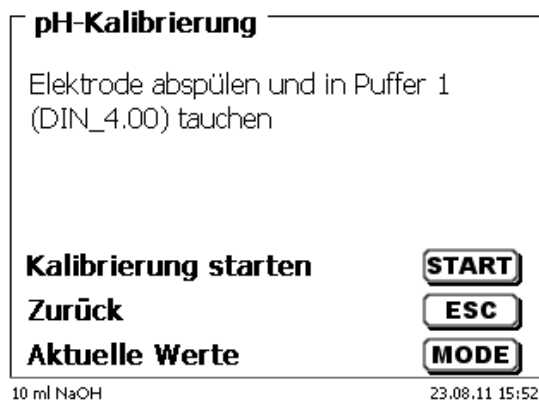


**Abb. 56**

Die Kalibrierwerte werden automatisch gedruckt oder als PDF-Datei abgespeichert.

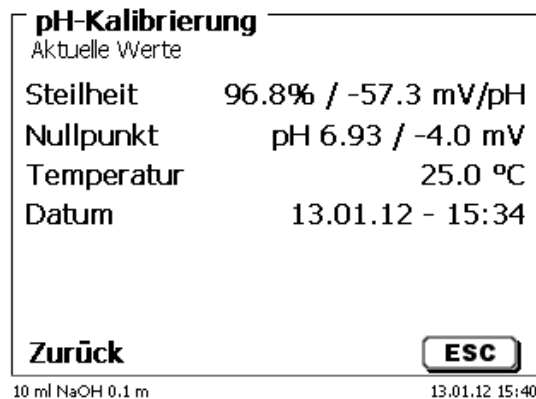
Mit <ESC> gelangen Sie zurück in das Hauptmenü.

Die aktuellen Kalibrierwerte können Sie sich jederzeit anzeigen lassen. Drücken sie dazu <CAL> im Hauptmenü. Die Anzeige wechselt (Abb. 57).



**Abb. 57**

Drücken Sie <MODE> (Abb. 58).



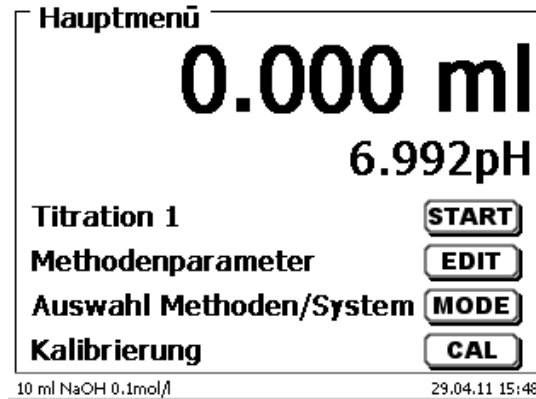
**Abb. 58**



### 3.6.3 Manuelle Titration

**i** Eine manuelle Titration ohne Handtaster ist nicht möglich.

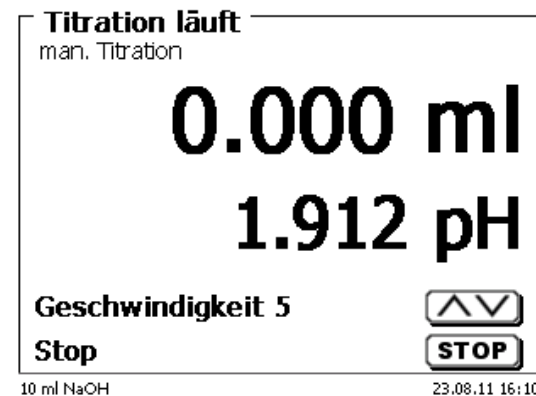
Der Messwert in mV oder pH wird angezeigt (Abb. 59). Der Wert kann im Menüpunkt «**Titrationsparametern**» ausgewählt werden.



**Abb. 59**

Durch <**START**>, oder betätigen der schwarzen Taste am Handtaster, wird die manuelle Titrationsmethode gestartet.

Nach Eingabe der Probenbezeichnung und/oder Einwaage/Vorlage (Optional: siehe die Erklärungen in 3.6.1 Automatische Titration) wechselt die Anzeige (Abb. 60).



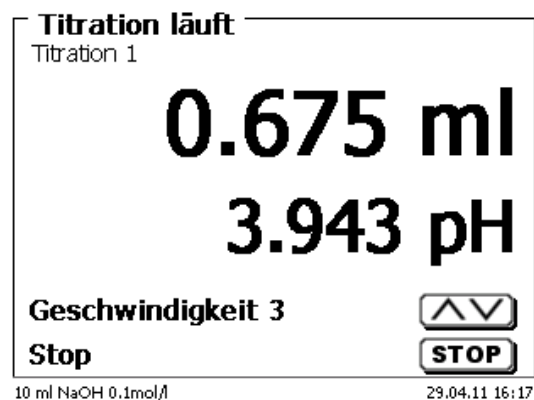
**Abb. 60**

Mit der schwarzen Taste des Handtasters wird die Zugabegeschwindigkeit kontrolliert (Abb. 61).

- Mit einem einzelnen Tastendruck bis zur ersten Stufe wird ein Schritt ausgeführt. Je nach Aufsatzgröße sind das 0,0003 ml (WA 05), 0,0005 ml (WA 10), 0,001 ml (WA 20) und 0,0025 ml (WA 50). Die Schrittweite kann eingestellt werden
- Hält man die schwarze Taste auf der ersten Stufe gedrückt, wird kontinuierlich langsam zutitriert.
- Drückt man die schwarze Taste ganz durch (2. Stufe), wird mit einer schnelleren Geschwindigkeit zutitriert.

Die Geschwindigkeit der 2. Stufe lässt sich in 5 Stufen durch die Pfeiltasten <↓↑> einstellen.

**i** Die Stufen können auch während der Titration verändert werden (Abb. 61).



**Abb. 61**

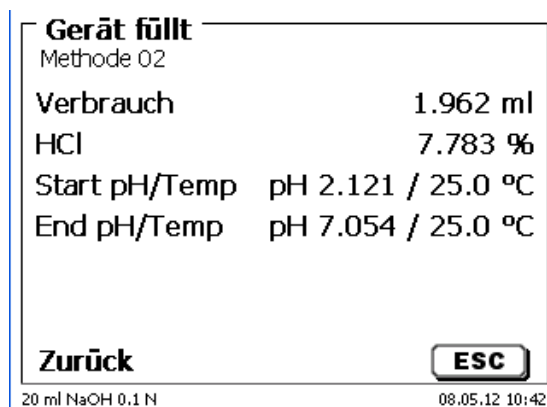
Stufe 5 entspricht der maximalen Titriergeschwindigkeit. Die Geschwindigkeit reduziert sich jeweils um die Hälfte.

#### Beispiel:

Wechselaufsatz WA 20

Stufe 5	100 %	(ca. 40 ml/min)
Stufe 5	50 %	(ca. 20 ml/min)
Stufe 4	25 %	(ca. 10 ml/min)
Stufe 3	12,5 %	(ca. 5 ml/min)
Stufe 2	6,8 %	(ca. 2,5 ml/min)
Stufe 1	3,4 %	(ca. 1,25 ml/min)

Ist die Titration beendet, <**STOP**> oder mindestens 1 Sekunde die graue Taste des Handtasters drücken. Das Titrationsergebnis wird berechnet und angezeigt (Abb. 62).



**Abb. 62**

Das Ergebnis kann ausgedruckt oder im PDF- und CSV-Format abgespeichert werden.

Mit <**ESC**> gelangen Sie zurück in das Startmenü und können sofort die nächste Titration starten. Der Wechselaufsatz wird automatisch gefüllt.

### 3.6.4 KF-Titration

Die angezeigte Methode kann mit <START> sofort ausgeführt werden.

Zuerst wird die sogenannte Vorkonditionierung durchgeführt.

Das Lösungsmittel und das Titriergefäß enthalten Feuchtigkeit (Wasser), die nicht in die Berechnung des Ergebnisses mit einfließen sollen. Die Konditionierung wird automatisch nach dem Drücken von <START> durchgeführt (Abb. 63). Die Endbedingungen sind gleich mit den Bedingungen der eigentlichen Probestitration.

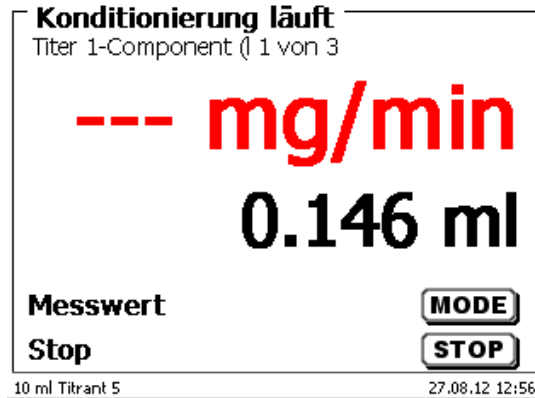


Abb. 63

Sind die Endkriterien erfüllt, erfolgt ein Signalton und es erscheint eine Meldung (Abb. 64).

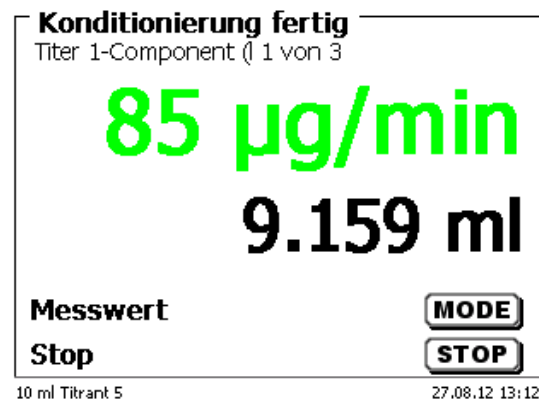


Abb. 64

Die Konditionierung bleibt solange aktiv bis die eigentliche Titration mit <START> gestartet wird. Sie werden sofort aufgefordert die Probe zuzugeben (Abb. 65).



Abb. 65

Nachdem die Probe oder der Standard zugegeben wurde, nochmals **<START>** drücken.

Je nach Methodeneinstellung werden die Probenbezeichnung (Abb. 66) und die Einwaage abgefragt (Abb. 67). Sie können eine 20-stellige alphanumerische Probenbezeichnung mit einer externen PC-Tastatur eingeben.

**Probenbezeichnung**  
pH titration

Probe123456abcd123%/\_

**Position** **<>**  
**Weiter** **OK**  
**Zurück** **ESC**

10 ml NaOH 23.08.11 15:34

Abb. 66

**Einwaage editieren**

003.12810g

**Wert** **^v**  
**Position** **<>**  
**Weiter** **OK**  
**Zurück** **ESC**

50 ml NaOH 0.1 mol/L 26.04.11 16:07

Abb. 67

Die Waagedaten können mit Hilfe der Fronttastatur oder der externen Tastatur eingegeben werden. Die Eingabe wird mit **<ENTER>/<OK>** bestätigt.

Bei automatischer Waagedatenübernahme werden die Einwaagen aus einem Speicher ausgelesen. Sind keine Waagedaten im Speicher vorhanden, wird eine Meldung angezeigt (Abb. 68).

**Titration läuft**  
pH titration  
Keine Waagedaten vorhanden. Warten auf automatische Einwaage.

**Titrationsverlauf** **MODE**  
**Stop** **STOP**

10 ml NaOH 23.08.11 15:34

Abb. 68

Durch Drücken der Print-Taste an der Waage können die Waagedaten transferiert werden.  
Die Titration beginnt dann direkt nach der Datenübernahme von der Waage ohne weitere Bestätigung.

In der Anzeige wird entweder

- der Verbrauch in ml mit der Drift in  $\mu\text{g}/\text{min}$  (Abb. 69),
- oder die Drift mit dem Messwert in  $\mu\text{A}$  (Abb. 70),
- oder die Titrationskurve in ml/Zeit [s] angezeigt (Abb. 71).

Mit <MODE> kann man zwischen den einzelnen Anzeigen umschalten.

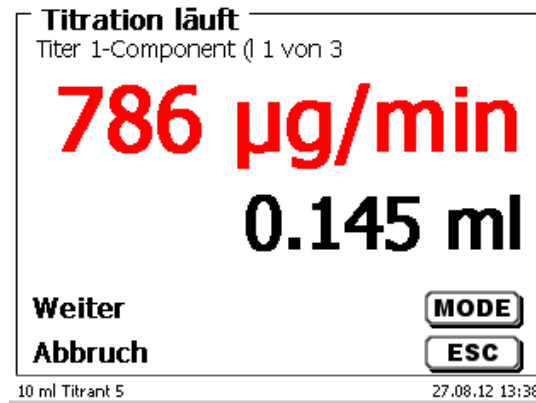


Abb. 69

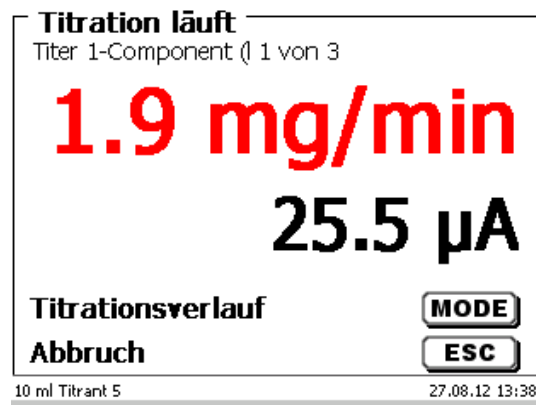


Abb. 70

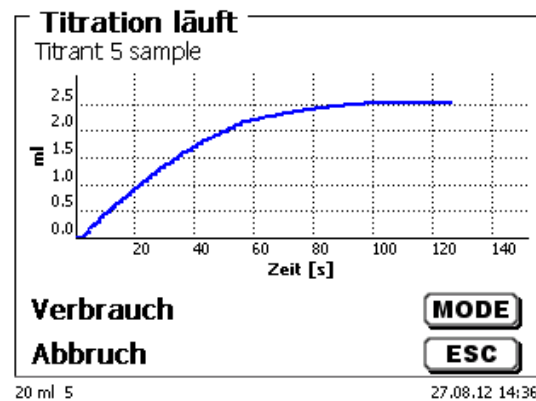
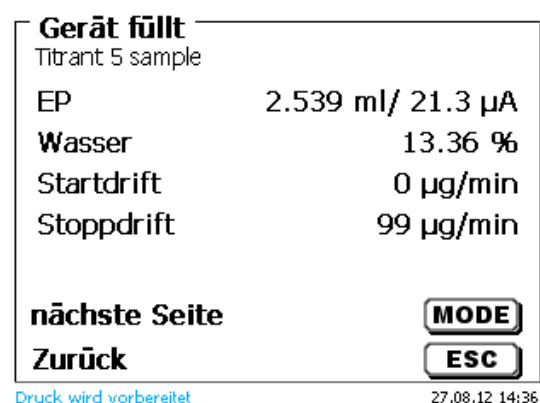


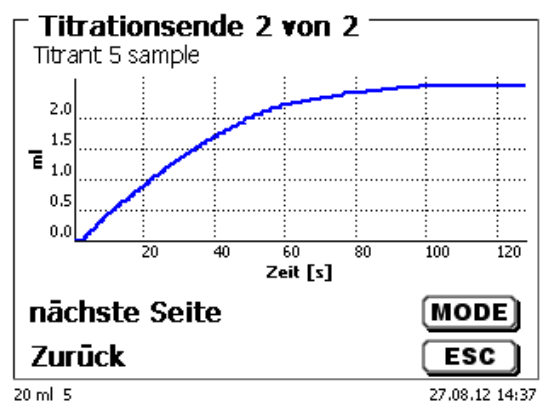
Abb. 71

Die Skalierung der Grafik geschieht automatisch. Am Ende der Titration wird das Ergebnis angezeigt (Abb. 72).



**Abb. 72**

Die Titrationskurve kann durch <MODE> angezeigt werden (Abb. 73).



**Abb. 73**

Bei angeschlossenem Drucker werden die Ergebnisse, wie in der Methode eingestellt, ausgedruckt bzw. auf einem angeschlossenen USB-Stick als PDF-Datei und als CSV-Datei abgespeichert. Ist kein Drucker oder USB-Stick angeschlossen, erscheint im Display eine Meldung.

Durch <ESC> gelangen Sie wieder zurück ins Hauptmenü und können sofort die nächste Titration starten.

### 3.6.5 Dosierung

#### 3.6.5.1 Dosierung mit Dosiermethoden

Eine Dosiermethode wird mit <START> oder der schwarzen Taste des Handtasters gestartet (Abb. 74 und Abb. 75).

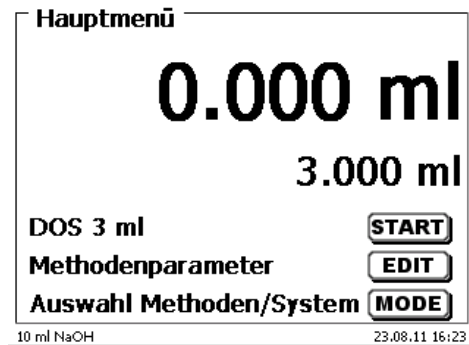


Abb. 74

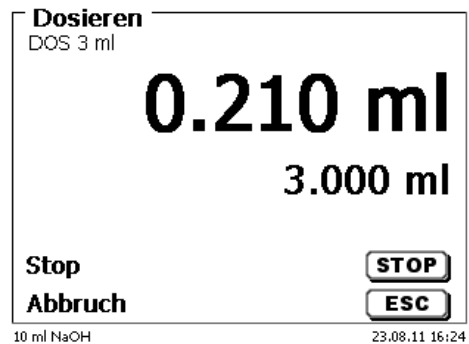


Abb. 75

Das dosierte Volumen wird kurz angezeigt (Abb. 76), bevor die Anzeige wieder zum Hauptmenü zurückspringt (Abb. 77).

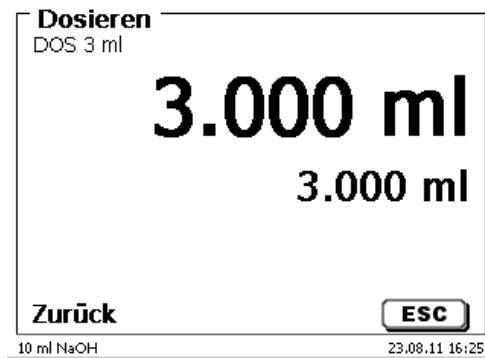


Abb. 76

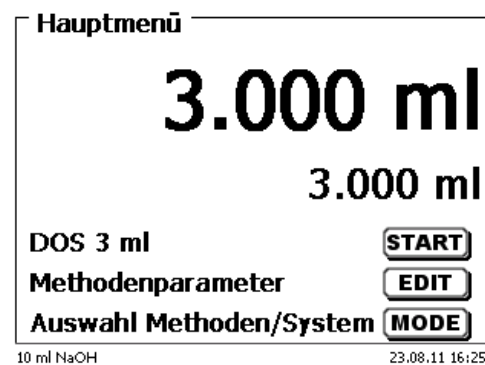


Abb. 77

Die nächste Dosierung kann dann sofort gestartet werden.

**i** Der Aufsatz wird nach jeder Dosierung automatisch gefüllt.  
(Diese Option kann auch abgeschaltet werden, dann wird der Aufsatz erst gefüllt, wenn das Zylindervolumen erreicht ist).

Der Aufsatz kann jederzeit mit **<FILL>** gefüllt werden.  
Mit **<ESC>** gelangen Sie zurück in das Hauptmenü.

### 3.6.5.2 Dosierung ohne Dosiermethoden

Eine Dosierung kann über die **<DOS>** Taste der externen Tastatur ohne Dosiermethode ausgeführt werden (Abb. 78).

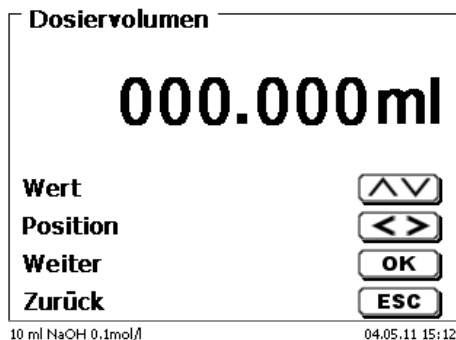


Abb. 78

Das Volumen wird eingegeben und nach der Bestätigung mit **<ENTER>/<OK>** dosiert (Abb. 79).

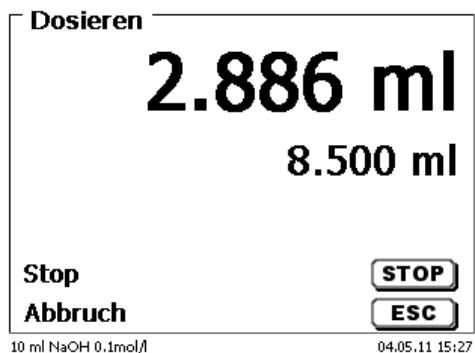


Abb. 79

Die nächste Dosierung kann sofort wieder mit **<ENTER>/<OK>** ausgeführt werden (Abb. 80).

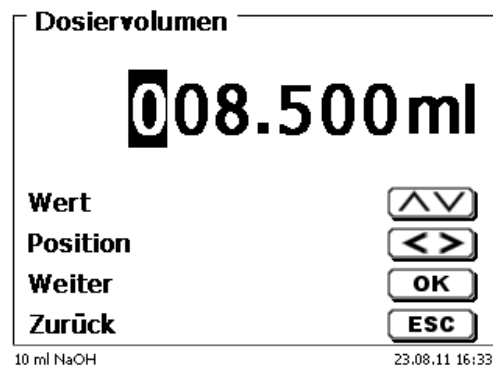


Abb. 80

Der Aufsatz wird hier nicht automatisch nach der Dosierung gefüllt, es sei denn das Zylindervolumen ist erreicht.

Mit **<FILL>** kann der Aufsatz jederzeit gefüllt werden.  
Mit **<ESC>** gelangen Sie zurück in das Hauptmenü.



### 3.6.6 Lösungen ansetzen

Eine spezielle Dosiermethode ist das so genannte „Lösungen ansetzen“. Dabei wird ein Lösungsmittel solange zu einer Einwaage eines Stoffes zu dosiert, bis die gewünschte Zielkonzentration erreicht ist (Abb. 81 - Abb. 83).

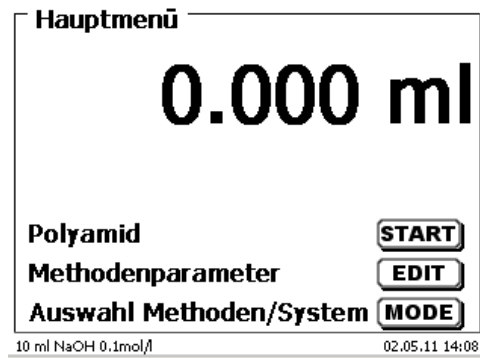


Abb. 81

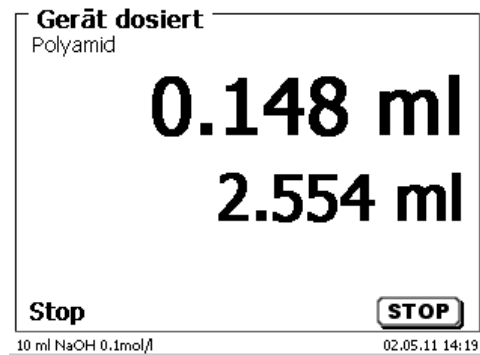


Abb. 82

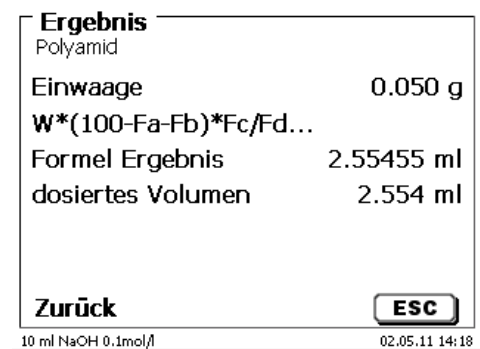


Abb. 83

Ist das berechnete Volumen größer als das maximal eingestellte Volumen, erscheint eine Fehlermeldung und es wird aus Sicherheitsgründen nicht dosiert (Abb. 84).

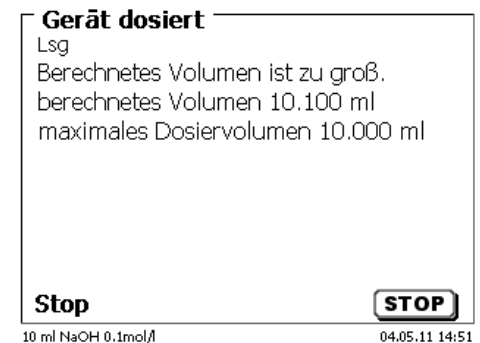


Abb. 84

## 4 Methodenparameter

Vom Hauptmenü aus gelangen Sie durch **<EDIT>** in die Methodenparameter (Abb. 85).



Abb. 85

### 4.1 Methode editieren und neue Methode

Bei Auswahl von **«Methode editieren»** und **«neue Methode»** gelangen Sie zur Änderung bzw. Neuerstellung einer Methode.

Unter **«neue Methode»** wird immer nach der Eingabe der Methodennamens gefragt. Dies entfällt bei der Änderung einer bereits erstellten Methode (Abb. 86).

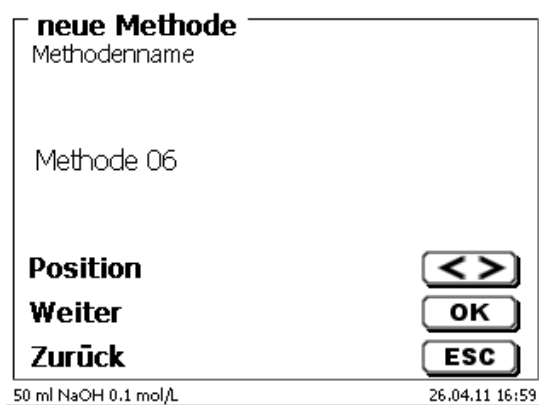


Abb. 86

Der Methodenname kann bis zu 21 Zeichen enthalten. Es sind auch Sonderzeichen möglich.

**i** Ist keine Tastatur angeschlossen, **muss** der angezeigte Methodenname übernommen werden.

Die Methodennummern werden automatisch durchnummeriert. Die Eingabe wird mit **<ENTER>/<OK>** bestätigt. Der Methodenname kann jederzeit geändert werden.

Weiter mit 4.6 Methodenparameter ändern.

## 4.2 Standardmethoden

Im Gerät sind unter «**Standardmethoden**» eine Reihe fertiger Standardmethoden abgespeichert (Abb. 87).

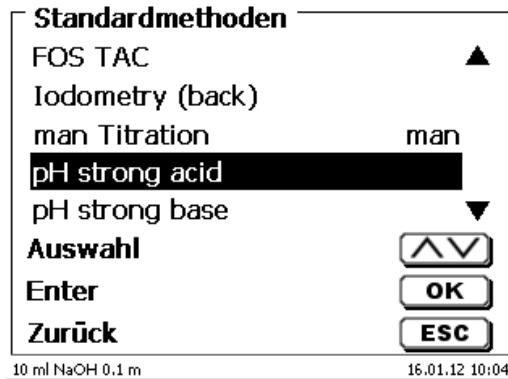


Abb. 87

Nach der Auswahl werden Sie direkt nach der Eingabe des Methodennamens gefragt (Abb. 88).

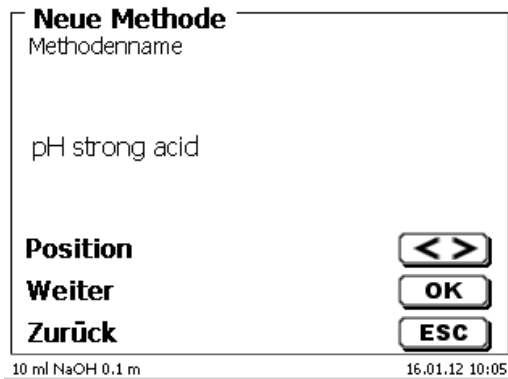


Abb. 88

Sie können den Standardnamen übernehmen oder abändern. Danach kommen Sie zu «**Methodenparameter ändern**».

Weiter mit 4.6 Methodenparameter ändern.

## 4.3 Methode kopieren

Methoden können kopiert und unter einen neuen Namen abgespeichert werden (Abb. 89). Bei Auswahl der Funktion wird die aktuelle Methode kopiert und ein neuer Name kann eingegeben werden.

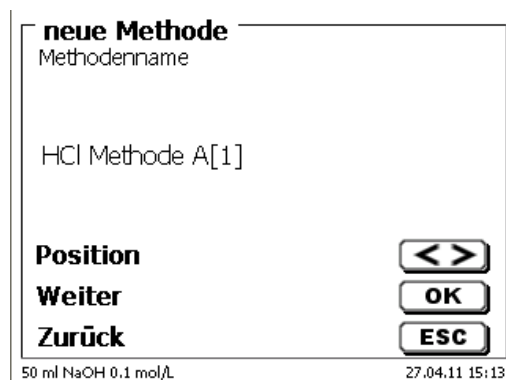


Abb. 89

Es wird automatisch ein neuer Name mit dem Zusatz [1] vergeben, damit nicht 2 Methoden mit dem gleichen Namen existieren. Danach kommen Sie zu «**Methodenparameter ändern**».

Weiter mit 4.6 Methodenparameter ändern.

#### 4.4 Methode löschen

Nach Auswahl der Funktion wird gefragt, ob die aktuelle Methode gelöscht werden kann (Abb. 90). Sie müssen explizit «Ja» anwählen und dies mit <ENTER>/<OK> bestätigen.

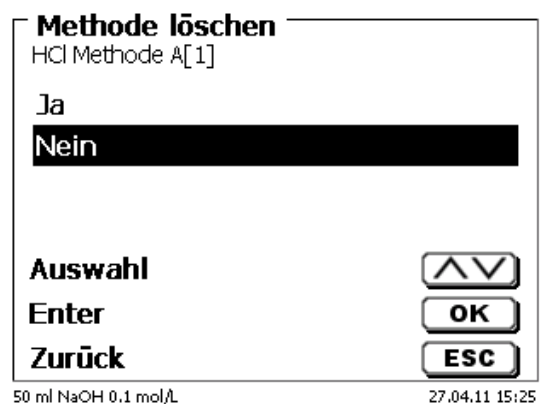


Abb. 90

#### 4.5 Methode drucken

Die aktuell ausgewählte Methode kann auf einem angeschlossenen Drucker ausgedruckt oder als PDF-Datei auf einem USB-Stick gespeichert werden (Abb. 91).



Abb. 91

## 4.6 Methodenparameter ändern



Die Eingabe oder Änderung des Methodennamens (Abb. 92) wurde bereits in  Abschnitt 4.1 und 4.3 beschrieben.

Abb. 92

### 4.6.1 Methodentyp


Im Untermenü «**Methodentyp**» können Sie zwischen einer automatischen oder manuellen Titration wählen, eine Dosierung durchführen, oder eine Lösung ansetzen. Zusätzlich kann auch eine Messung durchgeführt werden (Abb. 93).

Abb. 93

 Die Auswahl des Methodentyps beeinflusst die weitere Parametrierung der Methode: Wählen Sie z.B. den Dosiermodus aus, können Sie keine Formel mehr auswählen oder den Titrationsmodus (dynamische oder lineare Titration usw.) abändern.

### 4.6.2 Titrationsmodus

Bei einer automatischen Titration kann zwischen folgenden Modi ausgewählt werden:

- Lineare Titration (pH und mV)
- Dynamische Titration (pH und mV)
- Endpunkttitration (pH, mV und  $\mu\text{A}$ )
- Dead-Stop Titration ( $\mu\text{A}$ )
- KF-Titration (siehe  4.7 Methodenparameter der KF Titration)
- pH-Stat Titration (pH)

#### 4.6.2.1 Lineare Titration

Bei der linearen Titration wird während der gesamten Titration mit den gleichen Schrittweiten titriert.

Die lineare Titration wird oft bei schwierigeren oder unbekannten Proben angewandt. Schwierige Proben sind z.B. Chlorid im Spurenbereich (-> sehr flacher Kurvenverlauf) oder Titrationsen in nichtwässrigen Medien. Würde hier eine dynamische Titrationsregelung verwendet, würde das keine Vorteile bringen. Bei zu flachen Kurven würden je nach Parameter entweder zu kleine oder zu große Schrittweiten verwendet.

Anbei ein Beispiel für einen flachen und eher unruhigen Kurvenverlauf (Abb. 94).

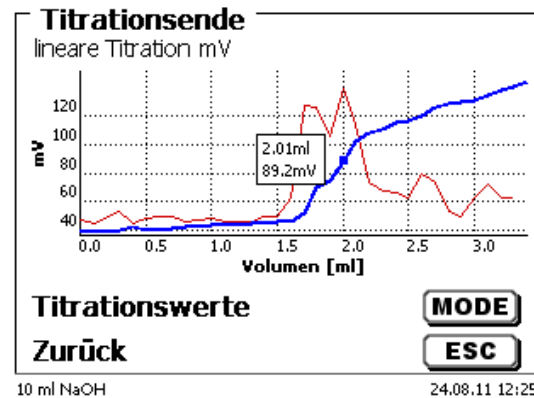


Abb. 94

Die Titration wurde linear mit einer Schrittweite von 0,05 ml durchgeführt. Eine dynamische Titrationsregelung mit angepasster Schrittweite an der Kurvensteigung würde hier einen noch unruhigeren Kurvenverlauf erzeugen. Die lineare Titration ist nur bei mV und pH-Titrationsen möglich.

#### 4.6.2.2 Dynamische Titration

Bei der dynamischen Titration werden die Titrationschritte der Veränderung der Messwerte/ml (Steigung, Kurvensteigung) angepasst.

Kleine Steigungswerte bedeuten große Schrittweiten und große Steigungswerte bedeuten kleine Schrittweiten. Dadurch werden dort die meisten Messpunkte aufgenommen, die später für die Auswertung des Äquivalenzpunktes (EQ) bzw. der Äquivalenzpunkte wichtig sind. Die Dynamische Titration beginnt mit 3 gleichen kleinen Schrittweiten, z.B. 0,01 ml und wird dann solange verdoppelt bis die maximale Schrittweite, z.B. 0,5 oder 1 ml erreicht ist. Wenn nun die Steigungswerte während der Titration zunehmen, werden die Schrittweiten wieder kleiner bis zur minimalen Schrittweite, z.B. 0,01 ml.

Im Beispiel (Abb. 95) wurden zwischen 100 und 300 mV mit den kleinsten Schrittweiten (hier 0,01 ml) titriert.

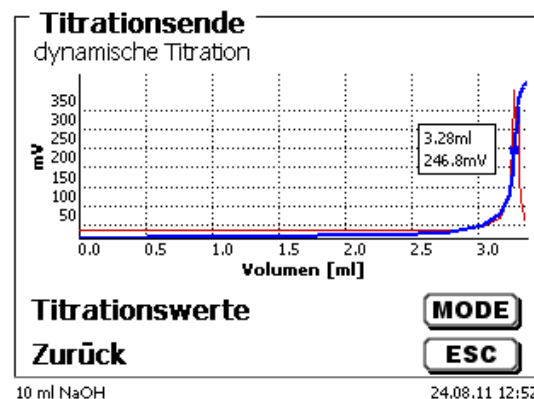


Abb. 95

Bei einer linearen Titrationsregelung mit 0,05 oder sogar 0,1 ml Schrittweiten, würden zwischen 100 und 300 mV nur 1 - 2 Messpunkte aufgenommen. Die Folge ist eine ungenauere Berechnung des Äquivalenzpunktes. Die dynamische Titration ist nur bei mV und pH-Titrationsen möglich.

#### 4.6.2.3 Endpunkttitration

Bei einer Endpunkttitration wird möglichst genau auf einen vorgegebenen Endpunkt in pH, mV oder  $\mu\text{A}$  titriert. Bei pH und mV kann auch auf zwei Endpunkte titriert werden. Der Verbrauch am Endpunkt wird als Ergebnis verwendet.

Beispiele für pH-Endpunkttitrationen sind die Gesamtsäure in Wein oder Getränken und der p+m-Wert (Säurekapazität). Ein klassisches Beispiel für die  $\mu\text{A}$ -Endpunkttitration („Dead-Stop Titration“) ist die Bestimmung der schwefeligen Säure ( $\text{SO}_2$ ) in Wein und Getränken.

Bei der Endpunkttitration wird in einer ersten Stufe kontinuierlich bis zu einem Deltawert vom eingestellten Endpunkt dosiert. Die Dosiergeschwindigkeit ist einstellbar. Zwischen dem Deltawert und dem Endpunkt wird dann mit einer linearen Schrittweite bis zum Endpunkt driftkontrolliert titriert.

Beispiel (Abb. 96): Bestimmung der Säurekapazität Ks 4,3 (m-Wert)

pH Endpunkt:	4,30
delta pH-Wert:	1,00
lineare Schrittweite:	0,02
Dosiergeschwindigkeit:	10 %
Endpunktverzögerung:	5 s
Drift:	normal (20 mV/min)

Die Titration wird bis zu einem pH-Wert von 5,30 mit der eingestellten Dosiergeschwindigkeit durchgeführt. Dann wechselt die Methode auf eine lineare Schrittweite von 0,02 ml, bis der Endpunkt von pH 4,30 erreicht oder unterschritten wurde. Falls der Wert innerhalb von 5 Sekunden wieder über pH 4,30 ansteigen sollte, wird nochmals ein Titrierschritt von 0,02 ml zugegeben. Der Verbrauch in ml wird bei genau pH 4,30 ermittelt.

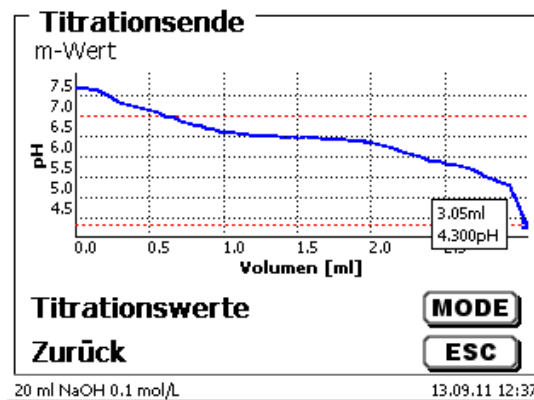


Abb. 96

#### 4.6.2.4 pH-Stat Titration

Die pH-Stat Titration ist eine Sonderform der pH-Endpunkttitration, die in zwei unterschiedlichen Stufen abläuft. In der ersten Stufe wird der gewünschte pH-Wert zuerst antitriert und in der zweiten Stufe der pH-Wert über eine bestimmte Zeit konstant gehalten.

In der ersten Stufe verhält sich der TitroLine® 7750 genau wie bei einer normalen pH-Endpunkttitration, d.h. der pH Wert wird in der letzten Phase vor dem Endpunkt driftkontrolliert bzw. mit fester Wartezeit wie gewohnt übernommen. In dieser Phase wird mit einer linearen Schrittweite zutitriert. Sobald aber der gewünschte pH-Wert erreicht ist, wird sofort in die zweite Stufe, die eigentliche pH-Stat Stufe, umgeschaltet. Das heißt, dass die Driftkontrolle nun entfällt und eine feste Wartezeit von „Null“ Sekunden zwischen Titrierschritt und Messwertübernahme erfolgt. Das ist auch notwendig, sonst könnte man den pH-Wert in vielen Fällen über eine bestimmte Zeit nicht konstant halten

Während der Titration kann man sich entweder die pH/Zeit (Abb. 97) oder die ml/Zeit (Abb. 98) -Kurve und pH-Wert/ml analog anzeigen lassen.

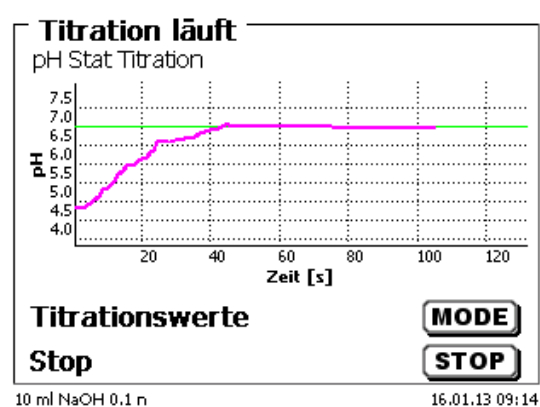


Abb. 97

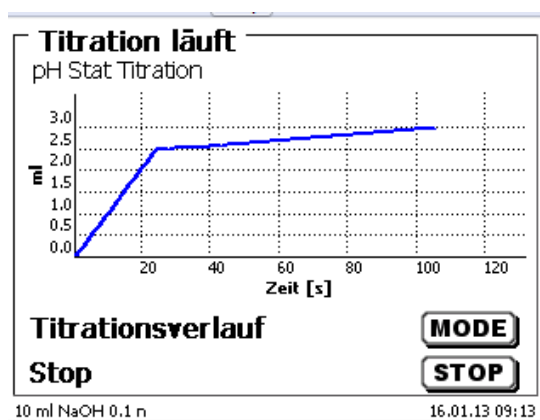


Abb. 98

#### 4.6.3 Ergebnis

Zuerst werden die Berechnungsoptionen (nur dynamische und lineare Titration) festgelegt (Abb. 99).

Abb. 99



Es können bis zu 2 Wendepunkte (2 EQs) ausgewertet werden (Abb. 100).

**Berechnungsoptionen**  
pH strong acid

nur Gesamtverbrauch

**1 EQ auswerten**

2 EQ's auswerten

1 X von Y auswerten

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

20 ml HCl 11.03.19 13:59

**Abb. 100**

Bei «nur Gesamtverbrauch» wird der Verbrauch am letzten gemessenen pH/mV-Wert verwendet.

Bei «1 EQ auswerten» bzw. «2 EQ auswerten» werden die errechneten Äquivalenzpunkte der Titrationskurve verwendet.

Unter «Formel» (Abb. 99) gibt es für das Ergebnis Einstellmöglichkeiten (Abb. 101).

**Ergebnis**  
pH strong acid

**Ergebnistext**

Formel bearbeiten

Formel auswählen

Formelparameter

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

20 ml HCl 11.03.19 13:56

**Abb. 101**

Der «Ergebnistext» kann bis zu 21 alphanumerische Zeichen inkl. Sonderzeichen enthalten (Abb. 102).

**Ergebnistext**  
HCl

HCl 12345678% abc ABC

**Position**

**Weiter**

**Zurück**

50 ml NaOH 0.1 mol/L 27.04.11 15:56

**Abb. 102**

Die Eingabe wird mit <ENTER>/<OK> bestätigt.

Gibt es 2 Ergebnisse wie z.B. bei der Titration auf 2 pH-Endpunkte, kann man 2 Ergebnistexte eingeben.

#### 4.6.3.1 Berechnungsformeln

Die passende Berechnungsformel wird im Formelauswahl-Menü gewählt (Abb. 103).

**Formelauswahl**  
pH strong acid

EQ1  
 $(EQ1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(B-EQ1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(B \cdot F3 - EQ1 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$  ▼

Auswahl    ▲▼  
 Enter        OK  
 Zurück      ESC

10 ml NaOH 0.1 m                      16.01.12 10:21

Abb. 103

Sind 2 Wendepunkte (2 EQ) angewählt, so kann Formel 1 und Formel 2 und 3 ausgewählt werden (Abb. 104).

**Ergebnis**  
pH strong acid

Berechnungsoptionen    2 EQ's

Formel 1  
 Formel 2  
 Formel 3                      Aus

Auswahl    ▲▼  
 Enter        OK  
 Zurück      ESC

20 ml NaOH                      26.07.19 08:58

Abb. 104

Bei der zweiten Formel wählt man dann die Berechnungsformel für den 2. EQ aus (Abb. 105).

**Formelauswahl 2**  
Ca und Mg

$(B \cdot F3 - EQ2 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$  ▲  
 $(W \cdot F2) / ((EQ2-B) \cdot M \cdot F1)$   
 $EQ2 \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(EQ2-EQ1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$  ▼

Auswahl    ▲▼  
 Enter        OK  
 Zurück      ESC

kein USB Stick                      03.05.12 16:16

Abb. 105

Folgende Berechnungsformeln (EP und EQ) stehen zur Verfügung:

Formel lineare und dynamische Titration auf EQ1	Formel für Titrations auf Endpunkt (EP 1 und EP2)	Hinweis
Keine Formel		Dann wird kein Ergebnis ermittelt.
$(EQ1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	$(EP1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Direkte Titration auf einem EQ oder EP1 (Bsp.: Chlorid, p oder m-Wert)
$(B-EQ1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	$(B-EP1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Rücktitration (Bsp. CSB, Verseifungszahl)
$(B \cdot F3 - EQ1 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$	$(B \cdot F3 - EP1 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes, inkl. multiplikativen Faktors. Rücktitration
$(W \cdot F2) / (EQ1-B) \cdot M \cdot F1$	$(W \cdot F2) / (EP1-B) \cdot M \cdot F1$	Formel zur Berechnung eines Titers (T) einer Titrierlösung.
$(W \cdot F2) / (EQ1-B) \cdot M \cdot T \cdot F1$	$(W \cdot F2) / (EP1-B) \cdot M \cdot T \cdot F1$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Direkte Titration auf einem EQ oder EP1.
$(W \cdot F2) / (B-EQ1) \cdot M \cdot T \cdot F1$	$(W \cdot F2) / (B-EP1) \cdot M \cdot T \cdot F1$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Rücktitration (NCO-Gehalt, Epoxidzahl).
EQ1	EP1	Berechnet den Verbrauch am Äquivalenz- oder Endpunkt.
	$EP2 \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe. Direkte Titration auf 2 EP. Hier EP2 (p und m-Wert)
	$(EP2-EP1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe. Direkte Titration auf 2 EP. Hier Berechnung der Differenz aus EP2-EP1.
	$(F3 \cdot EP2 - EP1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe. Direkte Titration auf 2 EP. Hier Berechnung der Differenz aus EP2 - EP1 mit Berücksichtigung eines multiplikativen Faktors für EP2.
	$(F1/W) \cdot EP1 \cdot F2$	Berechnung des TAC (Totales Anorganisches Carbonat/Kalkreserve)
	$((F1/W) \cdot (EP2-EP1) \cdot F3 - F4) \cdot F5$	Berechnung des FOS (Flüchtige Organische Säuren)
		FOS/TAC-Wert

Dabei haben die Abkürzungen folgende Bedeutung:

ml: Gesamtverbrauch, z.B. bei pH-Stat  
 S: Steigung in ml/Zeit (pH-Stat)  
 EQ: Verbrauch am Äquivalenzpunkt 1 und 2 in ml  
 EP: Verbrauch am Endpunkt in ml  
 B: Blindwert in ml. Meist ermittelt durch Titration  
 T: Titer der Titrationslösung (z.B. 0.09986)  
 M: Mol; Mol- oder Äquivalenzgewicht der Probe (z.B. NaCl 58,44)  
 F1 - F5 Faktor 1 - 5 Umrechnungsfaktoren  
 W „Weight“, Einwaage in g oder Vorlage in ml

Formel lineare und dynamische Titration auf EQ2		Hinweis
EQ2		Es wird der Verbrauch am EQ2 in ml berechnet
$(EQ2-B)*T*M*F1/(W*F2)$		Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Direkte Titration auf einem EQ 2. (z. B. Phosphorsäure)
$(B-EQ2)*T*M*F1/(W*F2)$		Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Rücktitration
$(B*F3-EQ2*F1)*T*M/(W*F2)$		Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes, inkl. multiplikativen Faktors. Rücktitration bei Verwendung des 2. EQ
$(EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Berechnung der Differenz zwischen EQ2 und EQ1 mit Berücksichtigung weiterer Faktoren und der Einwaage
$(F3*EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Berechnung der Differenz zwischen EQ2 und EQ1 mit Berücksichtigung weiterer Faktoren und der Einwaage
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*F1$		Formel zur Berechnung eines Titors (T) einer Titrierlösung bei Verwendung des 2. EQ.
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*T*F1$		Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Direkte Titration auf EQ2.
$(W*F2)/(B-EQ2)*M*T*F1$		Formel zur Berechnung der Konzentration einer Probe mit Berücksichtigung eines Blindwertes in ml. Rücktitration bei Verwendung des 2. EQ
$(EQ2*F1)-F2$		Berechnung des 2. EQ inkl. multiplikativer Faktor und subtraktives Glied
$(EQ2-EQ1)*F3$		Berechnung der Differenz zwischen EQ2 und EQ1 mit multiplikativen Faktor
	ml	Für pH-Stat: nur Gesamtverbrauch
	$ml*T*M*F1/(W*F2)$	Für pH-Stat: Gesamtverbrauch mit Berücksichtigung von Einwaage und weiteren Faktoren
	$S*T*M*F1/(W*F2)$	Für pH-Stat: Berechnung der Steigung in ml/s mit Berücksichtigung von Rechenfaktoren inkl. Einwaage/Vorlage

Dabei haben die Abkürzungen folgende Bedeutung:

ml: Gesamtverbrauch, z.B. bei pH-Stat  
 S: Steigung in ml/Zeit (pH-Stat)  
 EQ: Verbrauch am Äquivalenzpunkt 1 und 2 in ml  
 EP: Verbrauch am Endpunkt in ml  
 B: Blindwert in ml. Meist ermittelt durch Titration  
 T: Titer der Titrationslösung (z.B. 0.09986)  
 M: Mol; Mol- oder Äquivalenzgewicht der Probe (z.B. NaCl 58,44)  
 F1 - F5 Faktor 1 - 5 Umrechnungsfaktoren  
 W „Weight“, Einwaage in g oder Vorlage in ml

**i** Ist eine Formel ausgewählt, wird die Auswahl mit <ENTER>/<OK> bestätigt.

Die Werte für den Blindwert, den Titer und die Faktoren F1 - F5 können eingegeben oder aus einem globalen Speicher eingelesen werden (Abb. 106).

**Formelparameter**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

Blindwert (B)	0.0000ml
Titer (T)	1.00000000
Mol (M)	58.44000
Faktor 1 (F1)	0.1000 ▼

Auswahl ▲▼  
 Enter OK  
 Zurück ESC

50 ml NaOH 0.1 mol/L 27.04.11 18:34

Abb. 106

Die Werte aus dem globalen Speicher wurden durch eine Titration vorab bestimmt und abgespeichert oder manuell eingegeben (Abb. 107 und Abb. 108).

**Formelparameter**  
B (Blindwert)

fester Wert  
Globaler Speicher

Auswahl ▲▼  
 Enter OK  
 Zurück ESC

20 ml NaOH 0.1 N 07.05.12 10:25

Abb. 107

**Titer**  
Globale Speicher

M01	Blindwert *0.0129
M02	M02 *1.0000
M03	M03 *1.0000

Auswahl ▲▼  
 Enter OK  
 Zurück ESC

20 ml NaOH 0.1 N 07.05.12 10:30

Abb. 108

Der verwendete globale Speicher wird angezeigt (Abb. 109).

**Formelparameter**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

<b>B (Blindwert)</b>	<b>M01</b>
T (Titer)	1.00000000
M (Mol)	1.00000
F1 (Faktor 1)	1.0000 ▼

Auswahl ▲▼  
Enter OK  
Zurück ESC

20 ml NaOH 0.1 N 07.05.12 10:32

**Abb. 109**

Das Abspeichern von Ergebnissen in globale Speicher wird in 4.6.3.7 beschrieben.

Die Werte der einzelnen Parameter der ausgewählten Berechnungsformel, z.B. Mol (Abb. 110), können einzeln eingegeben werden.

**Formelparameter**  
Mol (M)

**00058.44000**

Wert ▲▼  
Position <>  
Weiter OK  
Zurück ESC

50 ml NaOH 0.1 mol/L 27.04.11 18:37

**Abb. 110**

#### 4.6.3.2 Einwaage und Vorlage (Probenmenge)

Bei der Probenmenge (W) (Abb. 111) wird ausgewählt, ob eine Einwaage, eine Vorlage bei der Titration, oder eine Lösung angesetzt verwenden soll (Abb. 112).

**Formelparameter**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

Titer (T)	1.00000000 ▲
Mol (M)	1.00000
Faktor 1 (F1)	1.0000
<b>Probenmenge (W)</b>	<b>1.0000g ▼</b>

Auswahl ▲▼  
Enter OK  
Zurück ESC

10 ml NaOH 0.1mol/l 26.05.11 15:03

**Abb. 111**

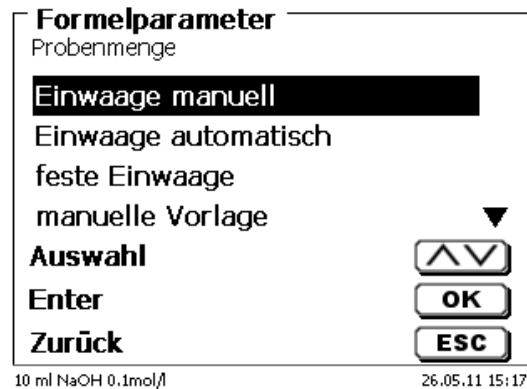


Abb. 112

Es gibt folgende Optionen:

- «**Einwaage manuell**»: Die Einwaage in g wird beim Start der Methode abgefragt und manuell eingegeben.
- «**Einwaage automatisch**»: Die Einwaage wird automatisch durch eine angeschlossene Waage transferiert.
- «**Feste Einwaage**»: Eine feste Einwaage in g wird eingegeben. Diese wird bei jedem Versuch der Methode verwendet.
- «**Manuelle Vorlage**»: Die Vorlage in ml wird beim Start der Methode abgefragt und manuell eingegeben.
- «**Feste Vorlage**»: Eine feste Vorlage in ml wird eingegeben. Diese wird bei jedem Versuch der Methode verwendet.

#### 4.6.3.3 Formeleinheit

Die Formeleinheit kann im Untermenü «**Einheit**» ausgewählt werden (Abb. 113).

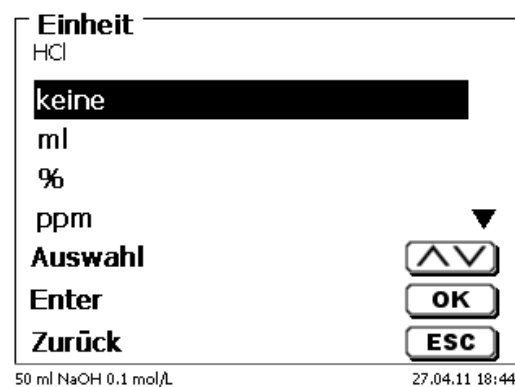


Abb. 113

Nach der Auswahl (z.B. «%») erscheint die Einheit auch als Information in der Anzeige (Abb. 114).

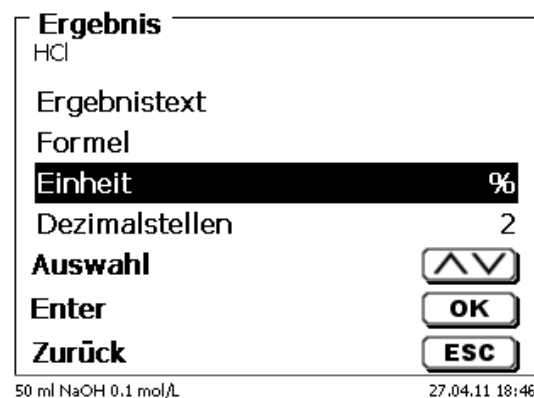


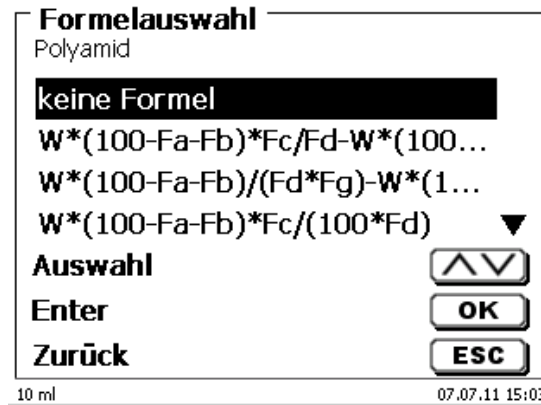
Abb. 114

Durch das Betätigen der <INS> (Insert)-Taste der externen Tastatur können neue Einheiten hinzugefügt werden.

#### 4.6.3.4 Formeln für Lösungen ansetzen

Für den Modus Lösungen ansetzen stehen besondere Berechnungsformeln zur Auswahl.

In dem Untermenü «**FormelAuswahl**» wählt man die passende Berechnungsformel aus (Abb. 115).



**Abb. 115**

Es stehen 3 verschiedene Berechnungsformeln zur Auswahl:

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/Fd - W*(100-Fb)/(100*Fe) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*(Fd/Fg) - W*(100-Fb)/(100*Fg) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/(100*Fd)$$

Bedeutung der einzelnen Faktoren:

W: Einwaage der Probe in g

Fa: löslicher Fremdbestandteil in %

Fb: nichtlöslicher Fremdbestandteil in %

Fc: Umrechnungsfaktor für Einheit

g/l = 10

mg/l und ppm = 10000

g/100 ml = 1

% = 1

Fd: Sollkonzentration der herzustellenden Lösung in g/l, mg/l (ppm), g/100 ml, oder %

Fe: Dichte der eingewogenen Probe in g/cm<sup>3</sup>

Ff: Volumenkorrektur in ml. Diese Volumenkorrektur ist die erforderliche Mehrdosierung zum Ausgleich der Volumenkontraktion und der Dichtedifferenz zwischen eingewogener Probe und Lösungsmittel (siehe Hinweis zur Volumenkorrektur)

Fg: Dichte des verwendeten Lösungsmittels in g/cm<sup>3</sup>

#### Hinweis zur Volumenkorrektur:

Der Anwender muss von Fall zu Fall entscheiden, ob eine Volumenkorrektur erforderlich ist und nach welchen Verfahren korrigiert werden soll. Für Lösungen, deren Gehalte an gelöster Substanz sehr niedrig sind, kann im Regelfall auf die Volumenkorrektur verzichtet werden.



#### 4.6.3.5 Dezimalstellen

Die Anzahl der Dezimalstellen kann von 0 - 6 festgelegt werden. Die Standardeinstellung ist 2 (Abb. 116).

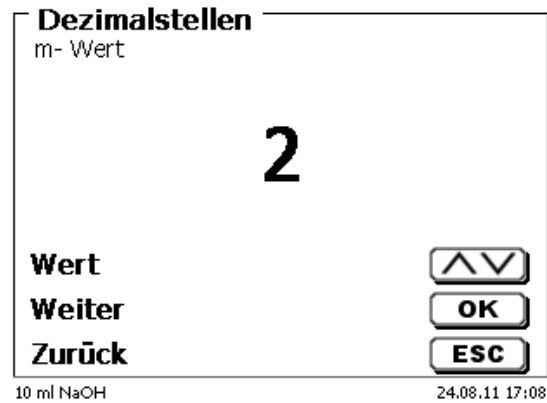


Abb. 116

#### 4.6.3.6 Statistik

Durch die Verwendung der Statistik kann der Mittelwert und die relative Standardabweichung automatisch berechnet und dokumentiert werden (Abb. 117).

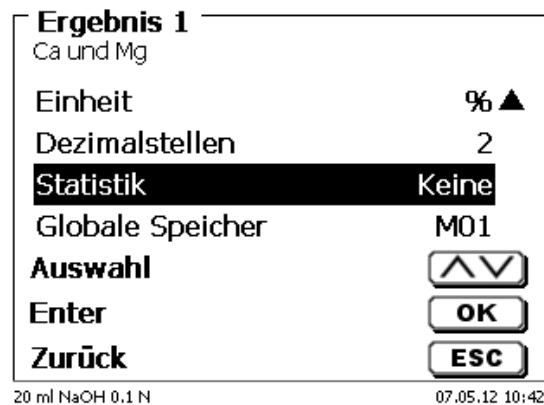


Abb. 117

Die Berechnung des Mittelwertes ist schon aus 2 Einzelwerten möglich, die Berechnung der relativen Standardabweichung erst ab 3 Einzelwerten (Abb. 118). Die maximale Anzahl ist 10.

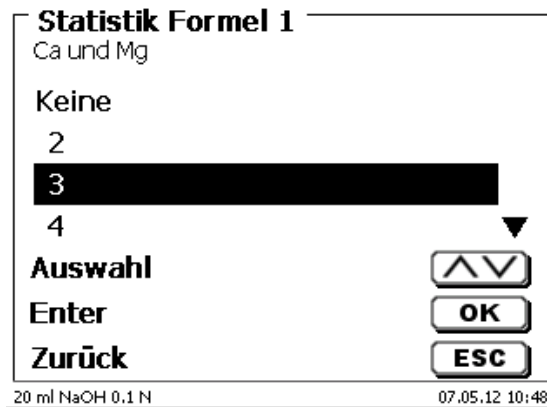


Abb. 118

Der Mittelwert und die relative Standardabweichung (rel. STABW) wird direkt angezeigt (Abb. 119).

Titrationsende 1 von 3	
Chloride in % 3 von 3	
EQ	2.444 ml / 647.6 mV
Chloride	0.79 %
Mittelwert	0.70 %
rel. STABW	11.60 %
nächste Seite	<b>MODE</b>
Zurück	<b>ESC</b>

20 ml NaOH 0.1 N 07.05.12 13:14

Abb. 119

#### 4.6.3.7 Globale Speicher

Ergebnisse von Titrationsen können in einen der 50 globalen Speicher (M01 - M50) für weitere Berechnungen geschrieben werden (Abb. 120).

Ergebnis	
Blindwert Chlorid	
Einheit	ml ▲
Dezimalstellen	3
Statistik	Keine
<b>Globale Speicher</b>	
Auswahl	<b>^v</b>
Enter	<b>OK</b>
Zurück	<b>ESC</b>

20 ml NaOH 0.1 N 07.05.12 13:40

Abb. 120

Bei eingeschalteter Statistik wird der Mittelwert in den globalen Speicher geschrieben. Mit **<ENTER>/<OK>** gelangt man in das Untermenü. Falls noch kein globaler Speicher angelegt wurde, kann mit der Einfügen-Taste **<INS>** einen Speicher anlegen. Der Titrator schlägt einen Speichernamen vor, z.B. **M01** (M01 - M50). Der Name des Speichers kann Anwendungsbezogen geändert werden (Abb. 121). Hierdurch wird die spätere Zuweisung des globalen Speichers bei einer anderen Methode erleichtert.

Bezeichnung ändern	
M01:M01	
Blindwert	
Position	<b>&lt;&gt;</b>
Weiter	<b>OK</b>
Zurück	<b>ESC</b>

20 ml NaOH 0.1 N 07.05.12 13:51

Abb. 121

**Beispiel:** Man bestimmt den Blindwert einer Chlorid-Titration mit Hilfe einer extra Methode. Das Ergebnis in ml wird dabei automatisch in den globalen Speicher M01 mit den Namen „Blindwert“ geschrieben (Abb. 122). Innerhalb der Chloridmethode wird dann der Blindwert automatisch vom Titriermittelverbrauch abgezogen.

**Abb. 122**

Mit <SHIFT> oder über die Systemeinstellungen können Sie jederzeit in das Menü für die globalen Speicher gelangen. Mit <EDIT> können Sie die Bezeichnung oder die Werte ändern und Sich anzeigen lassen in welchen Methoden die globalen Speicher verwendet werden (Abb. 123).

**Abb. 123**

#### 4.6.4 Formeleditor

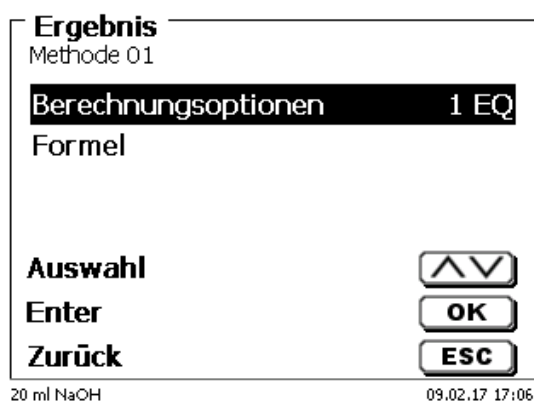
Der Formeleditor ist als Ergänzung zu den bestehenden Standardformeln gedacht. Die Standardformeln werden geladen und können dann verändert werden. Die ursprüngliche Standardformel selbst wird dabei nie verändert.

##### 4.6.4.1 Starten und Arbeiten mit dem Formeleditor

Gehen Sie mit <EDIT> zu «Methode editieren», «Neue Methode» oder «Standardmethoden» und wählen dann «Ergebnis» aus (Abb. 124).

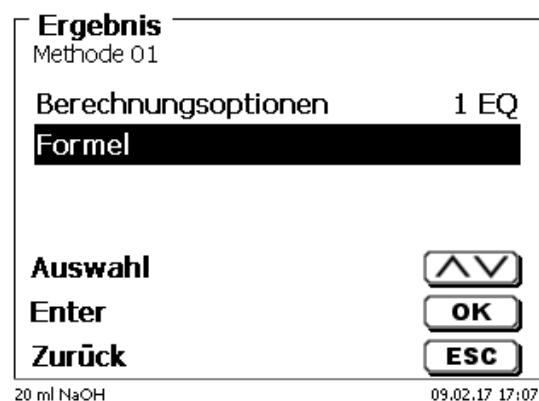
**Abb. 124**

Bestätigen Sie die Auswahl **«Ergebnis»** mit <ENTER>/<OK> (Abb. 125).



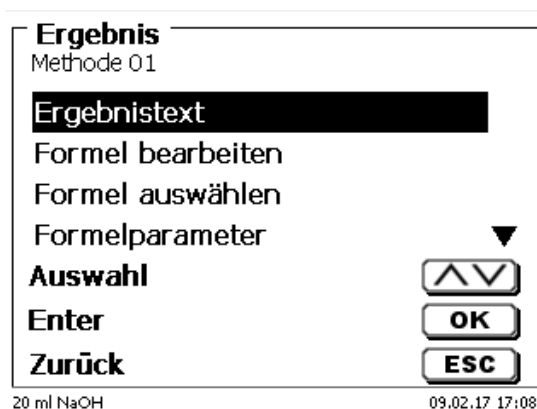
**Abb. 125**

Wählen Sie **«Formel»** aus und bestätigen die Auswahl mit <ENTER>/<OK> (Abb. 126).



**Abb. 126**

Sie erhalten eine Menüauswahl (Abb. 127).



**Abb. 127**

Sie können die vorhandenen Methoden mit <↓> und <↑> anwählen und die Auswahl mit <ENTER>/<OK> bestätigen (Abb. 128).

Abb. 128

«**Ergebnistext**», «**Formel auswählen**», «**Formelparameter**», «**Einheit**», «**Dezimalstellen**», «**Statistik**» und «**Globale Speicher**» unterscheiden sich nicht von den vorhergehenden Versionen.

**i** Neu ist der Menüpunkt «**Formel bearbeiten**»!

Wenn Sie «**Formel bearbeiten**» anwählen und mit <ENTER>/<OK> bestätigen, wird die aktuell ausgewählte Formel angezeigt (Abb. 129).

Abb. 129

Die Formel **(EQ1-B)\*T\*M\*F1/W\*F2)** kann nun verändert und mit <ENTER>/<OK> nach der Veränderung bestätigt werden. Wenn Sie den Editor mit <ESC> verlassen bleibt die Formel unverändert.

Sie können mit der Rückschritttaste ← von hinten die Formelzeichen löschen (Abb. 130) oder mit den Pfeiltasten links und rechts die Stellen anwählen und dann mit der <DELETE>-Taste das angewählte Formelzeichen bzw. einen Wert löschen (Abb. 131 und Abb. 132).

Abb. 130

**Formel bearbeiten 1**  
Methode 01

$$(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)$$

Zurück ESC

20 ml NaOH 09.02.17 17:50

Abb. 131

**Formel bearbeiten 1**  
Methode 01

$$(EQ1-B)*T*M*/(W*F2)$$

Zurück ESC

20 ml NaOH 09.02.17 17:52

Abb. 132

An der Stelle des Formelzeichens **F1** können Sie nun z.B. direkt einen Zahlenwert eingeben (Abb. 133)

**Formel bearbeiten 1**  
Methode 01

$$(EQ1-B)*T*M*35.453/(W*F2)$$

Zurück ESC

20 ml NaOH 09.02.17 17:54

Abb. 133

Die Dezimalstelle des Zahlenwertes kann als Punkt oder Komma eingegeben werden. Verlassen Sie mit <ENTER>/<OK> den Editor. Die Formel wird automatisch abgespeichert. Unter «**Formelparameter**» können dann die Werte wie bisher eingegeben werden (Abb. 134).

**Formelparameter**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/V

<b>B (Blindwert)</b>	0.0000 ml
<b>T (Titer)</b>	1.00000000
<b>M (Mol)</b>	1.00000
<b>F1 (Faktor 1)</b>	1.0000 ▼

**Auswahl** ^ v

**Enter** OK

**Zurück** ESC

20 ml NaOH 10.02.17 09:08

Abb. 134

#### 4.6.4.2 Verwendbare Formelzeichen, Rechenoperationen und Werte

Es können folgende Rechenoperationen verwendet werden:

##### Rechenoperationen

- Addition
- Subtraktion
- Multiplikation
- Division
- Berechnung mit Klammern bis zu 25 Ebenen.
- Logarithmus zur Basis 10
- Exponentialfunktion

##### Formelzeichen

+  
-  
\*  
/  
( )  
L  
^

Folgende Formelzeichen stehen zur Verfügung:

Formelzeichen	Bedeutung
EP1, EP2, EQ1, EQ2	Ergebnisse einer Titration wie z.B. EQ1, EQ2 usw.
F1-F10	Werte die jeweils fest, manuell, globale Speicher oder Ergebnisse anderer Formeln enthalten können.
T	Titer der Titrationsbürette
W	Einwaage („Weight“)
B	Blindwert
D	Dichte
S	Steigung in ml/s bei einer pH-Stat Anwendung
EV	End- oder Gesamtvolumen einer Titration. Wird benötigt wenn die Differenz zwischen eines Äquivalenzpunktes EQ oder Endpunktes EP und des Endvolumens berechnen werden soll.
M	Molmasse oder Äquivalentgewicht
M01-Mxx	Globale Speicher
R1-2	Ergebnis einer vorher in der Anwendung berechneten Formel.

**i** Wird ein Globaler Speicher Mxx verwendet, welcher nicht angelegt ist, wird dieser automatisch angelegt und mit dem Defaultwert 1 belegt.

**i** Es können nur Ergebnisse der vorangegangenen Formeln verwendet werden. Dies wird in der Syntaxprüfung mit abgeprüft.

#### 4.6.4.3 Syntaxprüfung

Die Syntaxprüfung wird jeweils beim Speichern der Formel von dem Formeleditor durchgeführt.

Es wird geprüft,

- ob die Anzahl der öffnenden Klammern gleich der der schließenden ist.
- ob die eingegebene Variablen und Rechenoperationen erlaubt sind.

Bei einem Fehler in der Syntax wird eine Fehlermeldung angezeigt (Abb. 135 und Abb. 136).

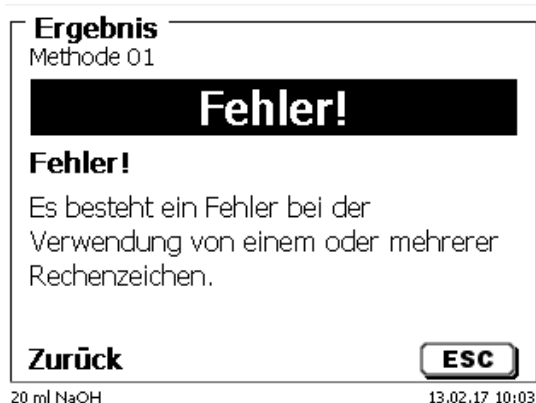


Abb. 135



Abb. 136



#### 4.6.5 Titrationsparameter

Im Untermenü «**Titrationparameter**» werden die eigentlichen Parameter der Methode festgelegt (Abb. 137 und Abb. 138).

**Titrationparameter ändern**  
dyn mV auf EQ

Messwert	mV
Messgeschwindigkeit	Normal
Startwartezeit	5s
Dynamik	Steil ▼
Auswahl	▲▼
Enter	OK
Zurück	ESC

10 ml NaOH 24.08.11 17:16

Abb. 137

**Titrationparameter ändern**  
dyn mV auf EQ

Dynamik	Steil ▲
Titrationssrichtung	steigend
Vortitration	Aus
Titrationssende	
Auswahl	▲▼
Enter	OK
Zurück	ESC

10 ml NaOH 24.08.11 17:17

Abb. 138

##### 4.6.5.1 Allgemein gültige Titrationsparameter

Je nach Titrationsmodus (dynamische-, lineare-, Endpunkttitration, Dead-Stop Titration und pH-Stat Titration) kann man unterschiedliche Parameter eingeben.

Folgende Parameter sind für alle automatischen Titrationsmodi gültig:

- Messwert (pH, mV,  $\mu$ A und LF)
- Messgeschwindigkeit
- Startwartezeit
- Vortitration
- Titrationsende

Die Messgeschwindigkeit und das Titrationsende sind jedoch je nach Titrationsmodus wieder unterschiedlich. Der «**Messwert**» wird zuerst ausgewählt. Hier z.B. «**pH (A)**» (Abb. 139).

**Messwert**  
Titration

mV (A)	
pH (A)	
mV (B)	
pH (B)	
Auswahl	▲▼
Enter	OK
Zurück	ESC

50 ml NaOH 22.09.15 12:26

Abb. 139

Der ausgewählte Messwert wird zur Information angezeigt (Abb. 140).



**Abb. 140**

Mit der «**Messgeschwindigkeit**» oder Drift legt man fest, nach welcher Zeit der Messwert nach einem Titrations-schritt übernommen wird (Abb. 141).



**Abb. 141**

Eine driftkontrollierte Übernahme des Messwertes in mV/min stellen Sie mit «**normal**», «**schnell**» und «**benutzerdefiniert**» ein (Abb. 142)

Bei **normaler** und **schneller** Drift sind Werte für die Drift in mV/min vorgegeben:

Normale Drift	20 mV/min
Schnelle Drift	50 mV/min
Kleiner Driftwert	= langsam und genau
Großer Driftwert	= schnell und „ungenauer“

Bei der **benutzerdefinierten** Driteinstellung können folgende Parameter festgelegt werden:

Minimale Wartezeit [s]	01 - 99
Maximale Wartezeit [s]	01 - 99
Messzeit [s]	01 - 99
Drift [mv/min]	01 - 99

Drifteinstellung	
pH strong acid	
min. Wartezeit	2s
max. Wartezeit	15s
Messzeit	2s
Drift	20mV/min
Auswahl	<input type="button" value="^v"/>
Enter	<input type="button" value="OK"/>
Zurück	<input type="button" value="ESC"/>

20 ml NaOH 0.1 N 08.05.12 12:32

Abb. 142

Wenn Sie vorher die normale oder schnelle Drift ausgewählt hatte, werden die Werte bei der benutzerdefinierten Drift vorgelegt. Hier z.B. 20 mV für die normale Drift (Abb. 143).

Drift	
pH strong acid	
<b>20mV/min</b>	
Wert	<input type="button" value="^v"/>
Position	<input type="button" value="&lt;&gt;"/>
Weiter	<input type="button" value="OK"/>
Zurück	<input type="button" value="ESC"/>

20 ml NaOH 0.1 N 08.05.12 12:33

Abb. 143

Die driftkontrollierte Übernahme der Messwerte wird bei den meisten Anwendungen verwendet.

Es gibt jedoch Anwendungen bei denen besser eine feste Wartezeit zur Messwertübernahme nach dem Titrationsschritt eingestellt wird. Beispiele dafür sind Titrationen in nichtwässrigen Medien. Bei der Dead-Stop Titration kann nur die feste Wartezeit ausgewählt werden. Die feste Wartezeit kann zwischen 0 und 999 Sekunden eingestellt werden (Abb. 144).

feste Wartezeit	
NaOH	
<b>005s</b>	
Wert	<input type="button" value="^v"/>
Position	<input type="button" value="&lt;&gt;"/>
Weiter	<input type="button" value="OK"/>
Zurück	<input type="button" value="ESC"/>

10 ml NaOH 0.1mol/l 28.04.11 16:13

Abb. 144

Nach dem Start der Titration ist es oft sinnvoll die Probe einen fest definierten Zeitraum lang rühren zu lassen. Diese Wartezeit vor der ersten Zugabe der Titrationslösung kann mit der «**Startwartezeit**» eingestellt werden. Die Startwartezeit kann zwischen 0 und 999 Sekunden eingestellt werden (Abb. 145).

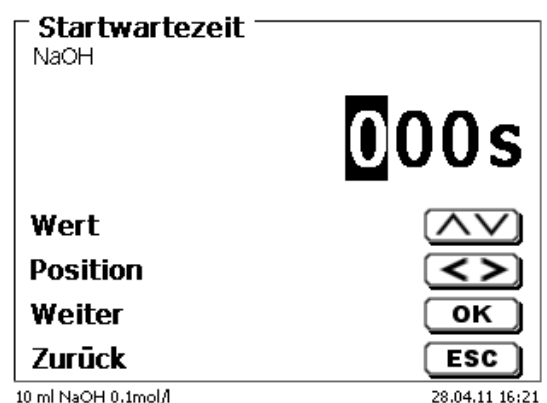


Abb. 145

#### 4.6.5.2 Dynamik

Wenn eine dynamische Titrationsregelung ausgewählt wurde, können Sie zwischen 3 verschiedenen Stufen («**steil**», «**mittel**» und «**flach**») oder «**benutzerdefiniert**» auswählen (Abb. 146).



Abb. 146

Bei den drei Stufen sind die Dynamikparameter, sowie die minimalen und maximalen Schrittweiten, vorgelegt.

Dynamikparameter	minimale/maximale Schrittweiten	Anwendungen
<b>Steil</b>	0,02/1,0	Starke Säuren und Laugen (HCl, NaOH, HNO <sub>3</sub> usw.), Redox titrationen wie Eisen (Permanganometrisch- oder Cerimetrisch), Halogenide hohe Konzentrationen
<b>Mittel</b>	0,02/1,0	Iodometrische Titrationen, Halogenide, mittelstarke Säuren und Laugen
<b>Flach</b>	0,05/0,5	Schwache Säuren und Laugen, Titrationen mit Ca- oder Cu-ISE

Die **benutzerdefinierten** Dynamikparameter sind bestimmbar (Abb. 147).

**Titrationsparameter ändern**  
Chloride in %

**Max. Schrittweite** 1.000ml  
Steigung bei max ml 15.00  
**Min. Schrittweite** 0.020ml  
Steigung bei min ml 230.00  
**Auswahl**   
**Enter**   
**Zurück**

20 ml 07.08.15 15:40

Abb. 147

#### 4.6.5.3 Dämpfungseinstellung

Bei eingeschalteter Dämpfung («**schwach**», «**mittel**» oder «**stark**») wird das pH oder mV-Signal nach einer bestimmten Einstellzeit wesentlich ruhiger (Abb. 148).

**Dämpfungseinstellung**  
TAN

**Keine**  
schwach  
mittel  
stark  
**Auswahl**   
**Enter**   
**Zurück**

20 ml NaOH 0.1 N 07.05.12 15:58

Abb. 148

Daher sollte eine Mindestwartezeit bei den verschiedenen Dämpfungseinstellungen einhalten werden.

Dämpfungseinstellung	Minimale Wartezeit	Anwendung
<b>Keine</b>	1 Sekunde	Alle wässrigen Titrationsanwendungen
<b>Schwach</b>	2 - 3 Sekunden	Titrationen in polaren Lösungsmittel wie z.B. Ethanol
<b>Mittel</b>	3 - 4 Sekunden	Titrationen in teilweise unpolaren Lösungsmitteln Ethanol/Toluol
<b>Stark</b>	5 Sekunden oder mehr	Titration in unpolaren Lösungsmittel oder schwierige Applikationen wie TAN

#### 4.6.5.4 Lineare Titration

Wenn eine lineare Titrationsregelung ausgewählt wurde, muss die Schrittweite festgelegt werden (Abb. 149).



Abb. 149

Die lineare Schrittweite kann zwischen 0,0005 und 5,000 ml eingestellt werden (Abb. 150).

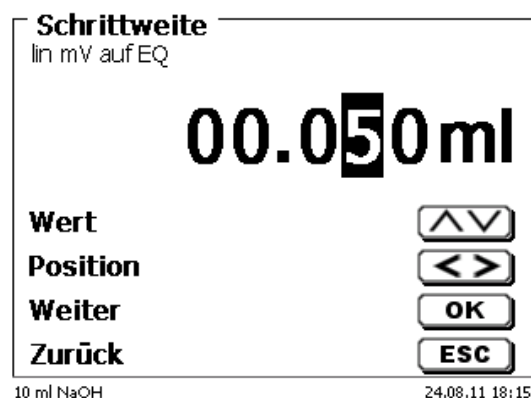


Abb. 150

Die lineare Schrittweite ist ebenfalls bei der Endpunkttitration (pH, mV und Dead-Stop) einstellbar. Sie wird bei dieser Titrationsart nach der ersten kontinuierlichen Titrationsstufe verwendet.

#### 4.6.5.5 Titrationsrichtung

Die Titrationsrichtung kann auf «steigend» oder «fallend» eingestellt werden (Abb. 151).



Abb. 151

Beispiel:

<b>steigend</b>	Gesamtsäuretitration auf einen pH-Wert von 8,1 mit NaOH
<b>fallend</b>	Titration der Säurekapazität („m-Wert“) mit HCl auf einen pH-Wert von 4,3

#### 4.6.5.6 Vortitration

Ist der Titriermittelverbrauch ungefähr bekannt, kann ein Vortitrationsvolumen eingestellt werden. Dabei wird nach der Startwartezeit ein definiertes Volumen zu dosiert (= vortitriert). Nach Zugabe des Vortitrationsvolumens wird nochmal eine definierte Zeit abgewartet, bevor der nächste Titrationsschritt zugeben wird. Das Vortitrationsvolumen wird automatisch zum Titriermittelverbrauch dazugerechnet. Das Vortitriervolumen kann zwischen 0,000 und 99,999 ml eingegeben und die Wartezeit nach dem Vortitrieren zwischen 0 und 999 Sekunden eingestellt werden (Abb. 152).

Abb. 152

#### 4.6.5.7 Titrationsende

Das Ende einer Titration (Abb. 153) ist erreicht und das Ergebnis wird berechnet, wenn

- der vorgegebene «**Endwert**» pH, mV oder  $\mu$ A-Wert erreicht ist
- die Kriterien (steil, flach, «**Steigungswert**») für einen Wendepunkt (EQ1) oder 2 Wendepunkte (EQ2) bei einer linearen oder dynamischen Titration erfüllt sind
- der vorgegebene ml-Wert erreicht ist («**maximales Titrationsvolumen**»)
- oder wenn die Titration manuell durch Betätigen von <**STOP**> beendet wird.

Abb. 153

Das Kriterium für den Endwert für pH und mV kann auch abgeschaltet werden (Abb. 154).

**i** Bei einer  $\mu$ A (Dead-Stop)-Titration kann der Wert jedoch nicht abgeschaltet werden!

Der Endwert in pH kann zwischen 0,000 und 14,000 eingegeben werden.

Der Endwert in mV kann zwischen - 2000 und + 2000 eingegeben werden.

Der Endwert  $\mu$ A kann zwischen 0,0 und 100,0 eingegeben werden.

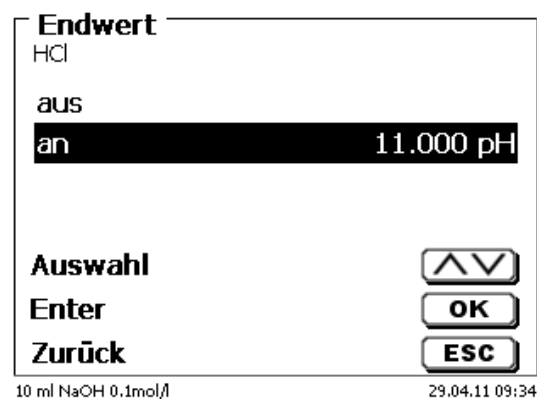


Abb. 154

Die automatische Erkennung des Äquivalenzpunktes (EQ) kann bei einer linearen oder dynamischen Titration ein- und ausgeschaltet werden (Abb. 155).

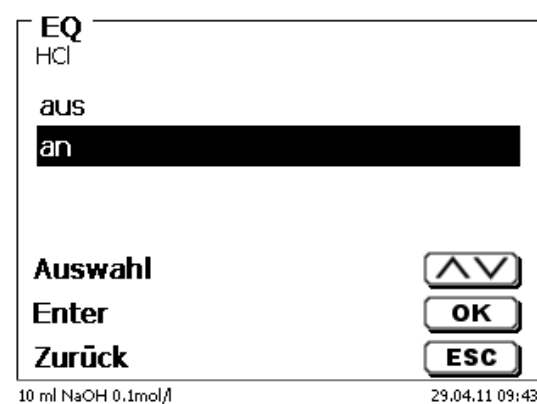


Abb. 155

Wenn die automatische EQ-Erkennung ausgeschaltet ist, wird bis zum vorgegebenen Endwert in mV oder pH oder maximalen ml-Wert titriert. Der EQ kann aber trotzdem anschließend aus den aufgenommenen Messdaten berechnet werden.

Wird die EQ-Erkennung aktiviert, kann der Steigungswert für den EQ festgelegt werden (Abb. 156).

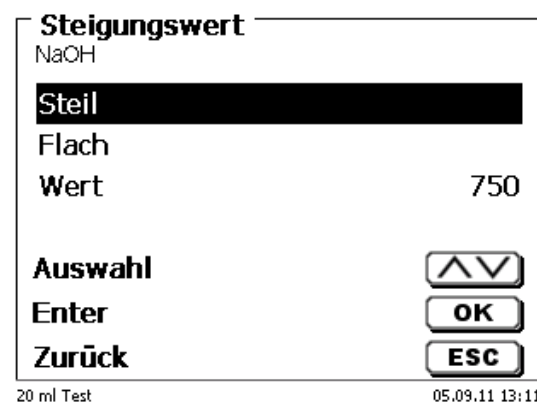


Abb. 156

Der Äquivalenzpunkt (EQ) wird aus dem Maximum der 1. Ableitung (rote Kurve) der Messdaten ermittelt. Den Steigungswert (dmv/dml) kann man auf dem Ausdruck ablesen. Er befindet sich rechts neben dem EQ-Wert in Klammern.



Das «**maximale Titrationsvolumen**» (Abb. 157) sollte immer auf sinnvolle Werte eingestellt sein. Es dient auch als Sicherheitskriterium, damit nicht zu viel titriert wird und eventuell das Titrationsgefäß überläuft. Das maximale Titrationsvolumen kann zwischen 1,000 und 999,999 ml eingestellt werden.

The screenshot shows a menu titled 'max. Titrationsvolumen' with 'HCl' indicated below it. The main display shows '0020.000 ml'. Below this are four options: 'Wert', 'Position', 'Weiter', and 'Zurück', each with a corresponding button icon (up/down arrows, left/right arrows, 'OK', and 'ESC' respectively). At the bottom, it shows '10 ml NaOH 0.1mol/l' and the date/time '29.04.11 10:59'.

Abb. 157

#### 4.6.6 Titrationsparameter Endpunkttitration und Dead-Stop Titration

Bei der Endpunkttitration gibt es Unterschiede zur linearen- und dynamischen- Äquivalenzpunkttitration.

Wie in 4.6.2.3 beschrieben, wird bei der Endpunkttitration in einer ersten Stufe kontinuierlich bis zu einem Deltawert («**Delta Endpunkt**») vom eingestellten Endwert dosiert. Die Dosiergeschwindigkeit dieser ersten Stufe ist in dem Menüpunkt «**Dosierparameter**» in % einstellbar. Zwischen dem Deltawert und dem Endwert wird dann mit einer linearen Schrittweite bis zum Endwert driftkontrolliert bzw. mit fester Wartezeit titriert. Ist der Endwert erreicht wird eine definierte Zeit abgewartet. Wird der Endwert unterschritten, werden nochmals ein oder mehrere Titrationsschritt(e) zugefügt, bis der Endwert stabil eingestellt ist. Die Wartezeit am Ende heißt «**Endpunktverzögerung**».

**i** Bei einer Endpunkttitration auf zwei Endpunkten können alle beiden Endpunkte mit unterschiedlichen Delta-werten und Endpunktverzögerungen eingestellt werden (Abb. 158 und Abb. 159).

The screenshot shows a menu titled 'Titrationsende' with 'Alkalinity (p+m)' indicated below it. It lists three parameters: 'Endpunkt 1' at 8.200 pH, 'Endpunkt 2' at 4.300 pH, and 'Max. Titrationsvolumen' at 50.00 ml. Below these are three options: 'Auswahl', 'Enter', and 'Zurück', each with a corresponding button icon (up/down arrows, 'OK', and 'ESC' respectively). At the bottom, it shows '10 ml NaOH 0.1 m' and the date/time '16.01.12 14:13'.

Abb. 158

The screenshot shows a menu titled 'Endpunkt 1' with 'Alkalinity (p+m)' indicated below it. It lists three parameters: 'Endpunkt' at 8.200 pH, 'delta Endpunkt' at 1.000 pH, and 'Endpunktverzögerung' at 10 s. Below these are three options: 'Auswahl', 'Enter', and 'Zurück', each with a corresponding button icon (up/down arrows, 'OK', and 'ESC' respectively). At the bottom, it shows '10 ml NaOH 0.1 m' and the date/time '16.01.12 14:15'.

Abb. 159

### Dead-Stop Titration und Polarisationsspannung

Die Polarisationsspannung in mV kann nur bei der Dead-Stop Titration eingestellt werden (Abb. 160).

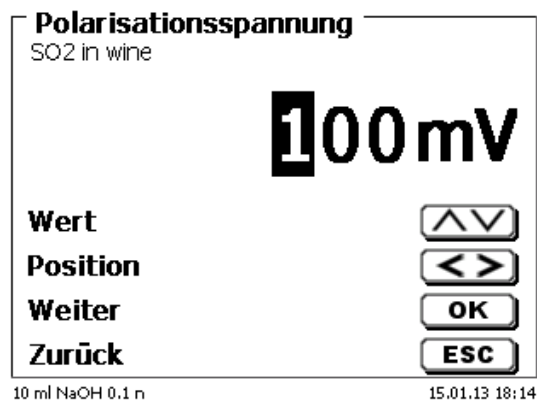


Abb. 160

Die Werte lassen sich zwischen 40 und 220 mV einstellen. 100 mV ist voreingestellt.

Niedrige Polarisationsspannung	unempfindlich
Hohe Polarisationsspannung	empfindlich

### 4.6.7 Titrationsparameter pH-Stat Titration

Erläuterungen zur pH-Stat Titration siehe auch 4.6.2.4.

Die Titrationsparameter für die 1. Stufe (Antitrierstufe) sind bereits bei der Endpunkttitration genau beschrieben. Weiteren Einstellungen erfolgen im Untermenü «**Titrationssende/Messeinstellung**» (Abb. 161 und Abb. 162).



Abb. 161

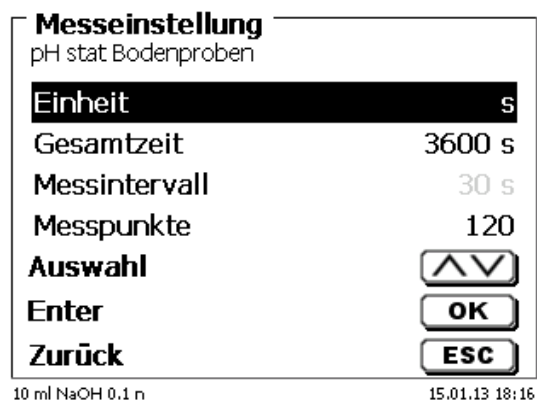


Abb. 162

Je nach Anwendung und Dauer wird die Zeiteinheit in Sekunden, Minuten oder Stunden festgelegt (Abb. 163).

**Einheit**  
pH stat Bodenproben

**Sekunde**  
Minute  
Stunde

**Auswahl**   
**Enter**   
**Zurück**

10 ml NaOH 0.1 n 15.01.13 18:19

**Abb. 163**

Messungen bis zu 2 Stunden können z.B. in Sekunden eingegeben werden (Abb. 164).

**Gesamtzeit**  
pH stat Bodenproben

**7200s**

**Wert**   
**Position**   
**Weiter**   
**Zurück**

10 ml NaOH 0.1 n 15.01.13 18:23

**Abb. 164**

Bei einem Messintervall von 60 Sekunden wären das insgesamt 120 Messwerte. Sie können bis zu 1000 Messpunkte für eine pH-Stat Titration aufnehmen (Abb. 165).

**Messeinstellung**  
pH stat Bodenproben

Einheit s  
Gesamtzeit 7200 s  
**Messintervall 60 s**  
Messpunkte 120

**Auswahl**   
**Enter**   
**Zurück**

10 ml NaOH 0.1 n 15.01.13 18:27

**Abb. 165**

**i** Auch wenn das Messintervall auf 60 Sekunden oder 5 Stunden eingestellt ist, wird trotzdem die ganze Zeit über der pH-Wert konstant gehalten. Die Anzahl der Messwerte hat keinen Einfluss auf die Titrationsregelung.

## Bestimmung der Enzymaktivität

Die Enzymaktivität ist ein Maß für die Zahl der Substratmoleküle, die ein Enzym pro Sekunde umsetzt. Die bei der Reaktion entstehenden  $H^+$  Ionen werden dabei mit NaOH-Lösung titriert. Wählen Sie die Steigungsformel aus, um die Steigung in ml/s berechnen zu lassen (Abb. 166).

**Formelauswahl**  
pH Stat Titration

ml  
ml\*T\*M\*F1/(W\*F2)  
**S\*T\*M\*F1/(W\*F2)**

Auswahl      
Enter         
Zurück     

10 ml NaOH 0.1 n                      16.01.13 10:03

**Abb. 166**

Sie können das Auswertefenster (Abb. 170) für die Berechnung der Steigung durch die Eingabe der Startzeit und der Dauer (Zeitspanne) definieren (Abb. 167 und Abb. 168).

**Formelparameter**  
S\*T\*M\*F1/(W\*F2)

**Steigung**  
T (Titer)                      1.00000000  
M (Mol)                      1.00000  
F1 (Faktor 1)                1.0000 ▼

Auswahl      
Enter         
Zurück     

10 ml NaOH 0.1 n                      16.01.13 10:04

**Abb. 167**

**Steigung**  
pH Stat Titration

**Startzeit**                      1 s  
Zeitspanne                      119 s

Auswahl      
Enter         
Zurück     

10 ml NaOH 0.1 n                      16.01.13 10:06

**Abb. 168**

**i** Die Startzeit und die Zeitspanne werden automatisch bei der Parametrierung der Gesamtdauer festgelegt.

Es ist aber auch möglich, eine andere Startzeit und Zeitspanne einzugeben (Abb. 169). Es kann jedoch keine Zeitspanne > als die Gesamtzeit eingegeben werden. Wird die Startzeit vergrößert, muss auch die Zeitspanne abändert werden.

**Steigung**  
pH Stat Titration

<b>Startzeit</b>	15 s
<b>Zeitspanne</b>	100 s

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

10 ml NaOH 0.1 n 16.01.13 10:40

Abb. 169

Die Startzeit beginnt immer erst wenn der gewünschte pH-Wert erreicht ist. Wenn z.B. nach 25 Sekunden der Ziel pH-Wert erreicht ist und die Startzeit ist 15 Sekunden, dann beginnt die Auswertung bei 40 Sekunden.

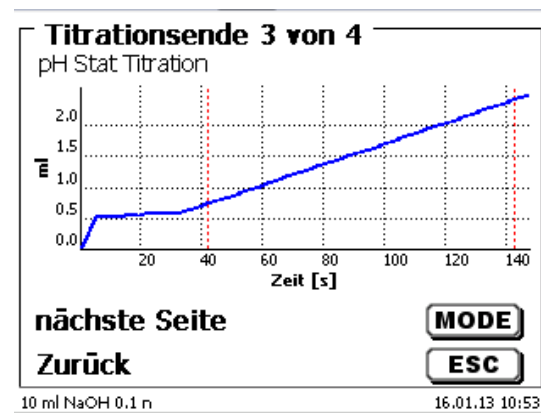


Abb. 170

#### 4.6.8 Dosierparameter

Die Dosierparameter (Dosiergeschwindigkeit, Füllgeschwindigkeit und max. Dosier-/Titriervolumen) werden für jede einzelne Methode (automatische und manuelle Titration, Dosieren und Lösungen ansetzen) festgelegt (Abb. 171 und Abb. 172).

Abb. 171

Abb. 172

Die Dosiergeschwindigkeit in % kann von 1 bis 100 % eingestellt werden. 100 % entspricht der maximal möglichen Dosiergeschwindigkeit:

Wechseleinheit	maximale Dosiergeschwindigkeit [ml/min]
WA 05	10
WA 10	20
WA 20	40
WA 50	100

Die Füllgeschwindigkeit in Sekunden kann von 20 bis 240 Sekunden eingestellt werden.

Der Standardwert ist auf 30 Sekunden eingestellt.

Für verdünnte wässrige Lösungen kann man die Füllgeschwindigkeit auch auf 20 Sekunden einstellen. Für nichtwässrige Lösungen sollte man die Füllgeschwindigkeit auf 30 Sekunden eingestellt lassen. Bei hochviskosen Lösungen wie konzentrierte Schwefelsäure sollte die Füllgeschwindigkeit noch weiter auf 40 - 60 Sekunden reduziert werden.

Das (maximale) Dosiervolumen oder Titriervolumen kann je nach Methodentyp auf 999,999 oder sogar auf 9999,999 eingestellt werden.

Für den Dosiermodus (Abb. 173) können folgende Fülloptionen eingestellt werden:

Abb. 173

- |                       |   |
|-----------------------|---|
| «Aus»                 | es wird nicht automatisch nach jedem Dosierschritt gefüllt.   |
| «immer»               | es wird nach jedem Dosierschritt automatisch gefüllt.   |
| «intelligent vorher»  | es wird immer vor dem nächsten Dosierschritt geprüft, ob der Dosierschritt noch ohne einen Füllvorgang ausgeführt werden kann. Falls das nicht möglich ist wird erst gefüllt und dann der Dosierschritt durchgeführt. |
| «intelligent nachher» | es wird nach einem Dosierschritt jedes Mal geprüft, ob der nächste Dosierschritt ohne Füllvorgang durchgeführt werden kann.   |

#### 4.6.9 Probenbezeichnung

Bei der manuellen und automatischen Titration und bei dem Lösungen ansetzen kann eine Probenbezeichnung (Abb. 174) eingegeben werden. Man kann eine «manuelle», «automatische» und «ohne» Probenbezeichnung einstellen.

Abb. 174

Bei der **manuellen** Probenbezeichnung wird immer nach dem Start der Methode nach der Probenbezeichnung gefragt (Siehe dazu auch 3.6 Hauptmenü).

Bei der **automatischen** Probenbezeichnung wird eine Stammbezeichnung festgelegt, die dann automatisch mit 01 beginnend durchnummeriert wird (in Abb. 175 z.B. „Wasser“).

Abb. 175

Nach einem erneuten Einschalten beginnt die Nummerierung von vorne mit 01.

#### 4.6.10 Dokumentation

Die Dokumentation (Abb. 176) auf einem Drucker oder USB-Stick kann in drei verschiedenen Formaten eingestellt werden: «kurz», «Standard mit Kurve» und «GLP» (Abb. 177).

Abb. 176

Abb. 177

Methodentyp	Kurzdokumentation	Standarddokumentation	GLP-Dokumentation
Automatische Titration	Methodenname, Datum, Uhrzeit, Titrationsdauer, Probenbezeichnung, Einwaage/Vorlage, Start- und Endmesswerte (pH/mV Temp), Steilheit und Nullpunkt der pH-Elektrode, Ergebnisse und Berechnungsformel	Wie Kurzdokumentation, + Titrationskurve	Wie Standard-Dokumentation + Methodeninhalt
Manuelle Titration	Methodenname, Datum, Uhrzeit, Probenbezeichnung, Einwaage/Vorlage, Ergebnisse und Berechnungsformel	Entfällt	Wie Kurzdokumentation + Methodeninhalt
Dosierung	Methodenname, Datum, Uhrzeit	Entfällt	Wie Kurzdokumentation + Methodeninhalt
Lösungen ansetzen	Methodenname, Datum, Uhrzeit, Probenbezeichnung, Einwaage/Vorlage, Ergebnisse und Berechnungsformel	Entfällt	Wie Kurzdokumentation + Methodeninhalt
Messen einzeln	Methodenname, Datum, Uhrzeit, Probenbezeichnung, Ergebnis	Entfällt	Wie Kurzdokumentation Methodeninhalt
Messen kontinuierlich	Methodenname, Datum, Uhrzeit, Probenbezeichnung, Ergebnis	Entfällt	Wie Kurzdokumentation + Kurve und Methodeninhalt



## 4.7 Methodenparameter der KF Titration

### 4.7.1 Standardmethoden KF

Wenn noch keine Titration durchgeführt wurde empfiehlt es sich, eine der Standardmethoden zu laden. Sie sind vorparametriert und können in der Regel sofort ohne Änderung verwendet werden. Vom Grundmenü aus geht man mit <EDIT> in das Methodenmenü (Abb. 178).

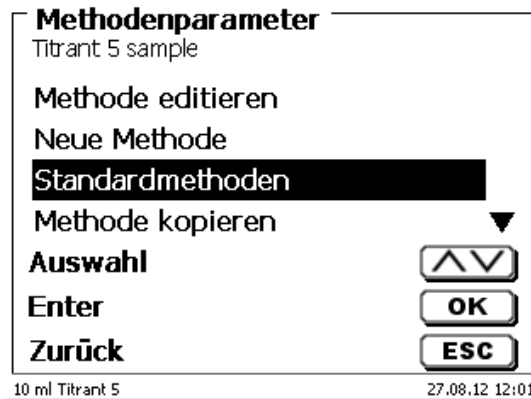


Abb. 178

Dort kann eine passende Standardmethode ausgewählt werden. Hier eine Übersicht über die Standardmethoden für die KF Titration (Abb. 179).

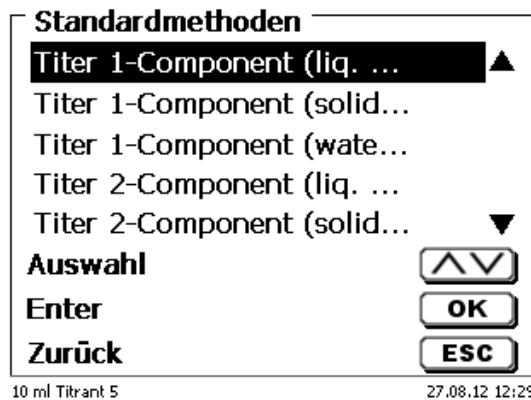


Abb. 179

Standardmethoden KF	Anwendung
Titer 1-Component (liquid standard)	Bestimmung der Konzentration der Titrierlösung. Verwendbar für 1-Komponentenreagenz. Standard ist flüssiger Standard in Ampullen mit einer Konzentration von ca. 10 mg/g.
Titer 1-Component (solid standard)	Bestimmung des Titors der Titrierlösung. Verwendbar für 1-Komponentenreagenz. Standard ist die fester Ursubstantz Natriumtartrat-Dihydrat mit einem Wassergehalt von 15.66 %.
Titer 1-Component (water)	Bestimmung des Titors der Titrierlösung. Verwendbar für 1-Komponentenreagenz. Standard ist reines Wasser.
Titer 2-Component (liquid standard)	Bestimmung des Titors der Titrierlösung. Verwendbar für 2-Komponentenreagenz. Standard ist flüssiger Standard in Ampullen mit einer Konzentration von ca. 10 mg/g.
Titer 2-Component (solid standard)	Bestimmung des Titors der Titrierlösung. Verwendbar für 2-Komponentenreagenz. Standard ist die fester Ursubstantz Natriumtartrat-Dihydrat mit einem Wassergehalt von 15.66 %.
Titer 2-Component (water)	Bestimmung des Titors der Titrierlösung. Verwendbar für 1-Komponentenreagenz. Standard ist reines Wasser.
Sample 1-Component	Methode für Probestimmung mit 1-Komponentenreagenz
Sample 2-Component	Methode für Probestimmung mit 2-Komponentenreagenz

Die Statistik ist eingeschaltet. Der Mittelwert des Titors in mg/ml wird automatisch in den Aufsatz gespeichert. Er wird damit auch automatisch bei der Probestimmung verwendet.

Die Ergebnisse der Probestimmung werden in % berechnet. Bei Bedarf kann die Einheit in andere Einheiten wie ppm umgestellt werden.

Die KF Titration ist eine besondere Form einer Dead-Stop Titration.

Bei einer normalen Dead-Stop Titration wird einfach auf den vorgegebenen Wert in  $\mu\text{A}$  titriert, der eine definierte Zeit gehalten werden muss. Bei der KF Titration geschieht dies zwar auch, jedoch muss zusätzlich noch ein bestimmtes Driftkriterium in  $\mu\text{g}/\text{min}$  erfüllt sein. Zusätzlich ist bei der KF Titration automatisch eine sogenannte Konditionierung vorgeschaltet, um die Feuchtigkeit in dem Titrationsgefäß und dem Solvent zu beseitigen.

Bei der KF Titration wird in einer ersten Stufe kontinuierlich bis zu einem Deltawert vom eingestellten Endpunkt dosiert. Die Dosiergeschwindigkeit ist einstellbar. Zwischen dem Deltawert und dem Endpunkt wird dann mit einer linearen Schrittweite bis zum Endpunkt titriert.

Folgende Titrationsparameter sind bei der KF Titration einstellbar:

Titrationparameter	Dead-Stop Titration	KF Titration
µA-Endpunkt	✓	✓
Delta µA-Wert	✓	✓
Lineare Schrittweite in ml	✓	✓
Endpunktverzögerung in s	✓	✓
Wartezeit (zwischen den linearen Schrittweiten)	✓	✓
Startwartezeit/Extraktionszeit	✓	✓
Konditionierung an/aus	-	✓
Vortitration in ml	✓	✓
Polarisationsspannung in mV	✓	✓
Minimale und maximale Titrationsdauer in s	-	✓
Max. Titrationsvolumen	✓	✓
Drift in µg/min	✓	✓
Dosiergeschwindigkeit %	✓	✓

#### 4.7.1.1 Berechnungsformeln KF Titration

Die passende Berechnungsformel wird im Formelauswahl-Menü gewählt (Abb. 180).

**Formelauswahl**  
Sample 1-Comp.[1]

EP  
 $(EP-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(B-EP) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(B \cdot F3 - EP \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$

**Auswahl**   
**Enter**   
**Zurück**

50 ml NaOH 22.12.15 14:18


**Abb. 180**

Folgende Berechnungsformeln stehen bei der KF Titration zur Verfügung:

Formel	Zusätzliche Informationen
EP	Formel zur Berechnung des ml Verbrauches
$(EP-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Formel zur Berechnung des Ergebnisses einer Probe in %, ppm usw. mit Berücksichtigung eines Blindwertes
$(W \cdot F2) / (EP-B) \cdot M \cdot F1$	Formel zur Berechnung des Titers (T) in mg/ml oder mmol/l

Die Bedeutungen sind identisch mit den anderen Titrationsarten. Siehe auch 4.6.3.1.

#### 4.7.2 KF Titrationsparameter

Im Untermenü «**Titrationsparameter**» werden die eigentlichen KF Parameter der Methode festgelegt (Abb. 181 und Abb. 182). Die Parameter wurden bereits in  4.7. vorgestellt.

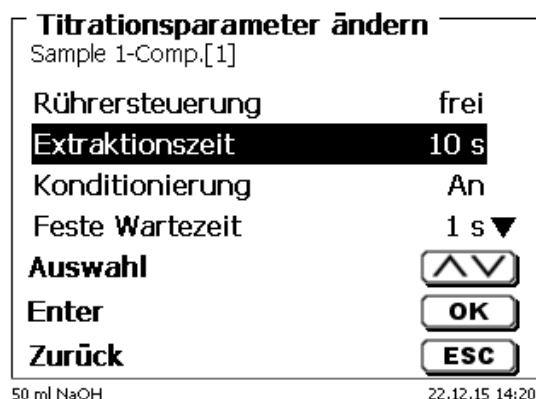


Abb. 181

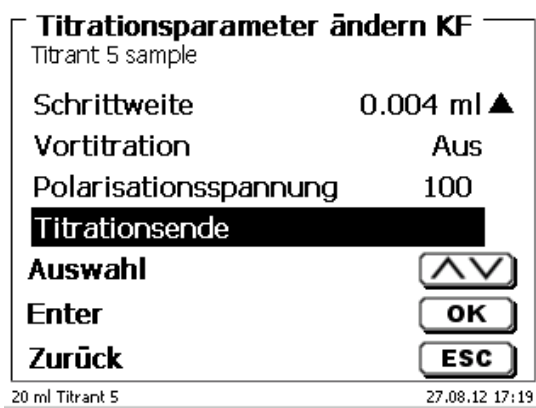


Abb. 182

#### Allgemein gültige Titrationsparameter

Je nach Titrationsmodus (dynamische-, lineare-, Endpunkttitration, pH-Stat und Dead-Stop Titration) sind unterschiedliche Parameter wählbar. Folgende Parameter sind für die KF Titration gültig:

- Startwartezeit/Extraktionszeit
- Konditionierung
- Feste Wartezeit
- Lineare Schrittweite
- Vortitration
- Polarisationsspannung
- Titrationsende

#### 4.7.2.1 Startwartezeit/Extraktionszeit (KF)

Bei der Dead-Stop Titration wird die «**Startwartezeit**» am Anfang der Titration abgewartet. Bei der KF Titration heißt die Startwartezeit = «**Extraktionszeit**». Die Extraktionszeit läuft nach der Zugabe der Probe ab. Die Startwarte/Extraktionszeit kann zwischen 0 und 999 Sekunden eingegeben werden (Abb. 183).

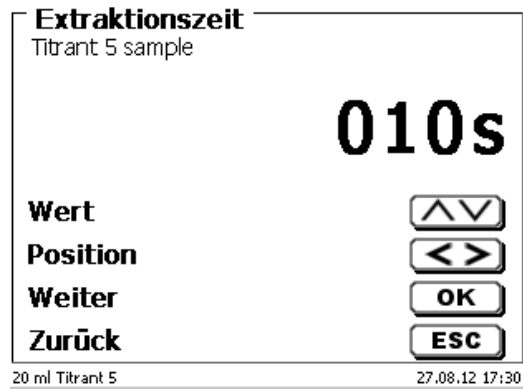


Abb. 183

#### 4.7.2.2 Konditionierung (nur KF)

Die «**Konditionierung**» ist bei jeder KF Methode aktiviert. Für eine externe Steuerung über PC kann Sie abgestellt werden (Abb. 184).

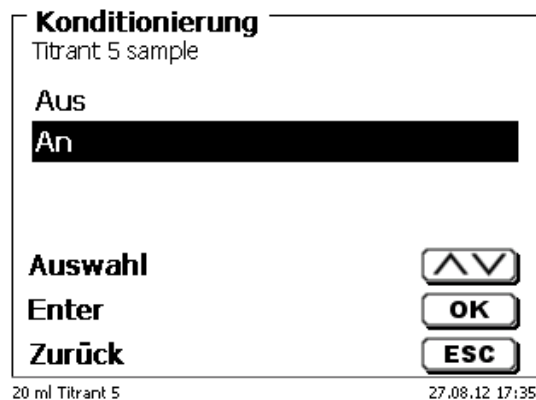


Abb. 184

#### 4.7.2.3 Feste Wartezeit

Die «**feste Wartezeit**» bezeichnet die linearen Schrittweiten am Ende der Titration bis zum Endpunkt. Die feste Wartezeit kann zwischen 0 und 999 Sekunden eingestellt werden (Abb. 185).



Abb. 185

#### 4.7.2.4 Schrittweite

Die «**Schrittweite**» kann zwischen 0,001 und 5,000 ml eingestellt werden (Abb. 186). Typische Werte für die KF Titration sind 0,002 - 0,01 ml.

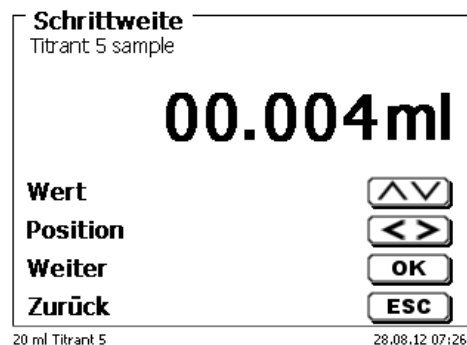


Abb. 186

Die (lineare) Schrittweite wird bei dieser Titrationsart nach der kontinuierlichen Titrationsstufe verwendet.

#### 4.7.2.5 Vortitration

Ist der Titriermittelverbrauch ungefähr bekannt, kann man ein Vortitrationsvolumen im Menü «**Vortitration**» einstellen. Dabei wird nach der Startwartezeit ein definiertes Volumen zu dosiert (= vortitriert). Nach der Zugabe des Vortitrationsvolumens wird noch einmal eine definierte Zeit abgewartet, bevor der nächste Titrationschritt zugegeben wird. Das Vortitrationsvolumen wird automatisch zum Titriermittelverbrauch dazugerechnet. Das Vortitriervolumen kann zwischen 0,000 und 99,999 ml eingegeben und die Wartezeit nach dem Vortitrieren kann zwischen 0 und 999 Sekunden eingestellt werden (Abb. 187).

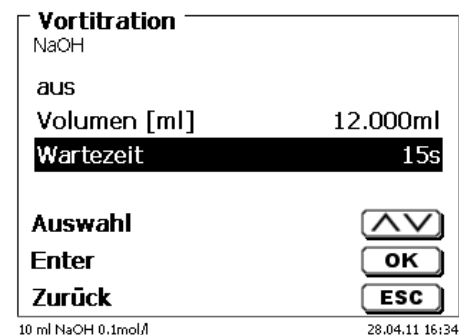


Abb. 187

#### 4.7.2.6 Polarisationsspannung

Die «**Polarisationsspannung**» in mV kann bei der KF- und Dead-Stop Titration eingestellt werden (Abb. 188).

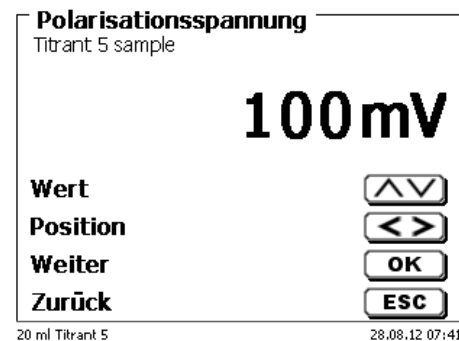


Abb. 188

Die Werte lassen sich zwischen 40 und 220 mV einstellen. 100 mV ist voreingestellt.

Niedrige Polarisationsspannung	unempfindlich
Hohe Polarisationsspannung	empfindlich

#### 4.7.2.7 Titrationsende

Das Ende eine Titration (Abb. 189 und Abb. 190) ist erreicht und das Ergebnis wird berechnet, wenn:

- der vorgegebene **Endwert** in  $\mu\text{A}$ -Wert erreicht ist
- die Endpunktverzögerung in Sekunden eingehalten wurde
- der Driftwert in  $\mu\text{g}/\text{min}$  erreicht ist
- der vorgegebene ml-Wert erreicht ist (**maximales Titrationsvolumen**)
- die Bedingungen für die **minimale** und **maximale Titrationsdauer** in Sekunden eingehalten wurden

Abb. 189

Abb. 190

#### Maximale Titrationsdauer

Kann von 0 - 9999 Sekunden eingestellt werden. Voreingestellt sind 600 Sekunden.

Die maximale Titrationsdauer wird in der Regel bei KF Titrationen verwendet, die durch eine Nebenreaktion eine hohe kontinuierliche Drift erzeugen und damit kein stabiler Endpunkt erreicht werden kann.

#### Minimale Titrationsdauer

Kann von 0 - 9999 Sekunden eingestellt werden. Voreingestellt sind 10 Sekunden.

Die minimale Titrationsdauer verhindert ein zu frühes beenden der Titration bei verzögerter Wasserextraktion aus der Probe. Die minimale Titrationsdauer wird kombiniert mit der Extraktionszeit eingesetzt. Sie läuft schon ab wenn die Extraktionszeit noch aktiv ist.

### Maximale Titrationsvolumen (Abb. 191)

Sollte immer auf sinnvolle Werte eingestellt sein. Kann zwischen 1,000 und 999,999 ml eingestellt werden. 50 ml sind voreingestellt. Das Volumen für die Konditionierung wird mitgezählt!

Es dient als Sicherheitskriterium, damit nicht zu viel titriert wird und eventuell das Titrationsgefäß überläuft.

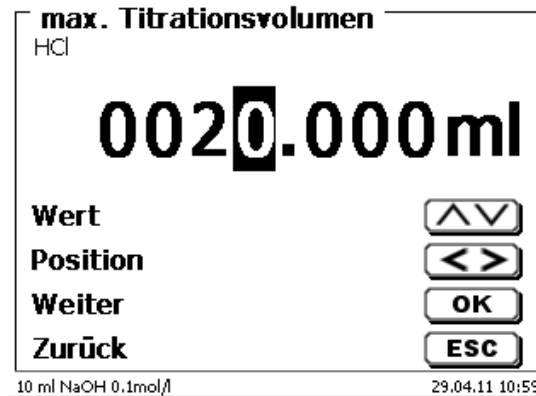


Abb. 191

### Drift

Die Drift in  $\mu\text{g}/\text{min}$  wird aus dem Titriermittelverbrauch/Zeit x Konzentration der Titrierlösung berechnet.

Eine stabile Drift am Start und am Ende der Titration ist wichtig für reproduzierbare Ergebnisse. Dies gilt besonders bei Proben mit niedrigen Wassergehalten im unteren Prozentbereich ( $< 0,1\%$ ). Der Driftwert sollte nicht zu niedrig eingestellt werden, da die Titrationsdauer sonst teilweise sehr erhöht wird.

Eine dichtes und trockenes Titrationsgefäß hat eine Drift von  $< 50 \mu\text{g}/\text{min}$ . das entspricht einem Verbrauch von  $10 \mu\text{l}$  ( $0,01 \text{ ml}$ ) eines Titranten mit der Konzentration  $5 \text{ mg/ml}$ .

Für viele Anwendungen reicht schon ein Driftwert von  $100 - 150 \mu\text{g}/\text{min}$  völlig aus. Voreingestellt ist deshalb bei der Proben titration ein Driftwert von  $100$  bzw.  $150 \mu\text{g}/\text{min}$ . Bei den Titermethoden sind  $50 \mu\text{g}/\text{min}$  voreingestellt.

### Endpunkt $\mu\text{A}$

Der Endpunkt in  $\mu\text{A}$  kann zwischen  $0,0$  und  $100,0$  eingegeben werden.

Sinnvolle Werte für die KF Titration sind Werte zwischen  $10 - 30 \mu\text{A}$ . Standardwert ist  $20 \mu\text{A}$ .

### Delta Endpunkt $\mu\text{A}$

Der Deltawert in  $\mu\text{A}$  ist einer der wichtigsten Parameter für die KF und Dead-Stop Titration.

Je kleiner der Deltawert ist, je länger wird mit einer kontinuierlichen Geschwindigkeit titriert (dosiert). Bei der Verwendung von 1-Komponentenreagenzien und reinem Methanol als Lösungsmittel sollte der Deltawert  $< 5 \mu\text{A}$  eingestellt werden. Sinnvolle Werte sind  $2$  oder  $3 \mu\text{A}$ . Das hängt damit zusammen, dass die KF Reaktion in Methanol relativ träge abläuft. Bei der Verwendung von 2-Komponentenreagenzien oder auch bei der Verwendung von Combi-Solventien muss der Deltawert auf  $> 10$  eingestellt werden, sonst wird schnell übertitriert. Sinnvolle Werte sind  $14$  oder  $15 \mu\text{A}$ .

### Endpunktverzögerung

Die Endpunktverzögerung wird in Sekunden eingestellt. Sie kann von  $0 - 100000$  Sekunden eingestellt werden. Standardwert ist  $10$  Sekunden. Kürzere Endpunktverzögerungen ( $5$  Sekunden) sind dann sinnvoll, wenn

- sehr kleine Schrittweiten verwendet werden (z.B.  $0.001 \text{ ml}$ )
- einen Titer von  $1 \text{ mg/ml}$  verwendet wird
- eine Nebenreaktion einen hohen Driftwert erzeugt.



## 4.8 Messmethode

Bei der Messmethode (Abb. 192) können pH-, mV- und LF-Werte einzeln- oder kontinuierlich aufgenommen werden (Abb. 193).

**Methodentyp**  
Messen

Manuelle Titration ▲

Dosiermodus

Lösung ansetzen

**Messmethode**

Auswahl

Enter

Zurück

20 ml 07.08.15 14:42

Abb. 192

**Titrationsmodus**  
Messen

**Einzelmessung**

Kontinuierliche Messung

Auswahl

Enter

Zurück

20 ml 07.08.15 14:44

Abb. 193

Es kann die Messgeschwindigkeit (Drift usw.) und die Dämpfung wie sonst eingestellt werden (Abb. 194 und Abb. 195).

**Messwert ändern**  
Messen

**Messwert** pH

Messgeschwindigkeit Normal

Dämpfungseinstellung Keine

Auswahl

Enter

Zurück

20 ml 07.08.15 14:45

Abb. 194

**Messgeschwindigkeit / Drift**  
Messen

**Normal**

Schnell

Feste Wartezeit 5 s

Benutzerdefiniert

Auswahl

Enter

Zurück

20 ml 07.08.15 14:46

Abb. 195

Bei der kontinuierlichen Messung kann zusätzlich die Länge der Messung und die Messfrequenz/Anzahl der Messpunkte festgelegt werden (Abb. 196).

**Messeinstellung**

Messen

**Einheit** s

Gesamtzeit 600 s

Messintervall 10 s

Messpunkte 100

**Auswahl** ▲▼

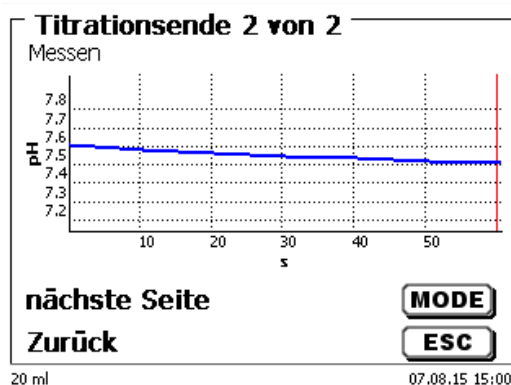
**Enter** OK

**Zurück** ESC

20 ml 07.08.15 14:49

**Abb. 196**

Die Messkurve kann in einer Grafik verfolgt werden (Abb. 197). Die Messwerte werden bei angeschlossenem USB-Stick in einer CSV-Datei abgespeichert.



**Abb. 197**

Beispiel für die Messwerte bei einer Messung mit einem Messparameter (Abb. 198).

	A	B	C
1	s	pH	°C
2	0,185	7,611	25
3	0,384	7,604	25
4	10,457	7,582	25
5	20,539	7,564	25
6	30,62	7,544	25
7	40,708	7,535	25
8	50,791	7,517	25

**Abb. 198**

## 5 Dosieren/Titrieren mit extern angeschlossenen Kolbenbüretten/Titratoren

### 5.1 Voraussetzungen

Ab der Softwareversion 1\_18\_809\_236 können an den Titratoren TitroLine® 7000, 7750 und 7800, mit extern angeschlossenen Titratoren und Kolbenbüretten, Vordosierungen und Titrationen durchgeführt werden.

Folgende Geräte können mit dem Verbindungskabel TZ 3094 an den Titrator angeschlossen werden:

- TITRONIC® 300 und TitroLine® 5000 ab Version 2\_18\_619\_25
- TITRONIC® 500, TitroLine® 6000, 7000, 7750 und 7800 (alle Versionen)

**i** Bei den angeschlossenen Geräten sind die Adressen von 0 bis 15 einstellbar:

- Die Adressen sind vorab einzustellen, danach das Gerät einmal aus- und anschalten.
- Bei mehr als einem angeschlossenen Gerät sind unterschiedliche Adressen einzustellen.

**i** In einer Methode können bis zu drei Geräte extern angesteuert werden:

- Mit einem externen Gerät kann eine Titration (mit Vortitration) durchgeführt werden.
- Mit einem oder zwei angeschlossenen Geräten kann eine Vordosierung durchgeführt werden.

**i** Die Elektroden können nur an den zentralen Titrator angeschlossen werden.

### 5.2 Dosieren mit externen Kolbenbüretten/Titratoren

#### Beispiel Rücktitration:

Einer angeschlossenen T 300 wird Iodlösung (20 ml) zudosiert und nach einer Wartezeit von 60 Sekunden eine Titration mit Natriumthiosulfat auf EQ mit dem Titrator TitroLine® 7750 durchgeführt.

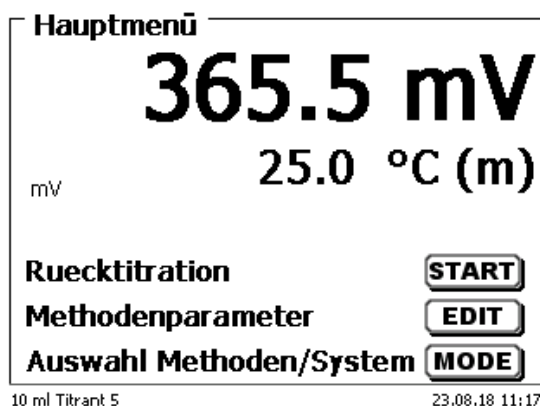


Abb. 199

Wählen Sie <EDIT> aus (Abb. 199) und bestätigen Sie «Methode editieren» mit <ENTER>/<OK> (Abb. 200).



Abb. 200

Wählen Sie «**Titrationparameter**» aus (Abb. 201).

**Methodenparameter ändern**  
 Ruecktitration  
 Methodentyp auto ▲  
 Modus Dynamisch  
 Ergebnis  
 Titrationparameter ▼  
 Auswahl ▲▼  
 Enter OK  
 Zurück ESC

10 ml Titrant 5 23.08.18 11:20

**Abb. 201**

Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK> (Abb. 202).

**Titrationparameter ändern**  
 Ruecktitration  
 Titrationparameter mV  
 Messwert Aus  
 Titrationadresse int  
 Rührer Titration frei ▼  
 Auswahl ▲▼  
 Enter OK  
 Zurück ESC

10 ml Titrant 5 23.08.18 11:21

**Abb. 202**

Ist nichts anderes ausgewählt, steht bei «**Titrationadresse**» «int». Dies ist die Kurzform für die Verwendung der internen, also der «**eigenen Bürette**» (Abb. 203).

**Titrationadresse**  
 Ruecktitration  
 2 TITRONIC 300  
 manuelle Adresse  
 eigene Bürette  
 Auswahl ▲▼  
 Enter OK  
 Zurück ESC

10 ml Titrant 5 23.08.18 11:30

**Abb. 203**

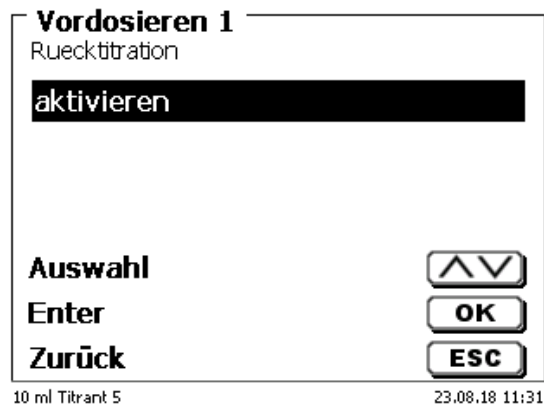
Wir lassen die Einstellung wie sie ist und gehen im Menü weiter bis zu «**Vordosieren 1**» (Abb. 204).



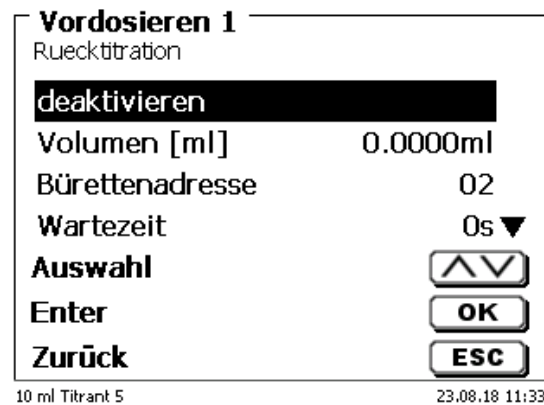
**Abb. 204**

Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK>.

Aktivieren das Vordosieren mit <ENTER>/<OK> (Abb. 205 und Abb. 206).



**Abb. 205**



**Abb. 206**

Stellen Sie das Volumen als festes Volumen ein (Abb. 207).

**Volumen [ml]**  
Ruecktitration

**fester Wert**  
manuelle Eingabe

**Auswahl**   
**Enter**   
**Zurück**

10 ml Titrant 5 23.08.18 11:36

**Abb. 207**

Ist «**manuelle Eingabe**» ausgewählt, wird das Vordosiervolumen beim Start der Methode abgefragt. Dort kann ein variables Volumen ausgewählt werden. Wir stellen aber ein festes Volumen von 20 ml ein (Abb. 208).

**Volumen [ml]**  
Ruecktitration

**020.0000ml**

**Wert**   
**Position**   
**Weiter**   
**Zurück**

10 ml Titrant 5 23.08.18 11:38

**Abb. 208**

Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK>.

Sie können in dem Vordosiermenü noch folgende Parameter (Abb. 209 und Abb. 210) einstellen:  
Bürettenadresse, Wartezeit, Vordosier- und Füllgeschwindigkeit, Rührersteuerung und -Geschwindigkeit.

**Vordosieren 1**  
Ruecktitration

**Volumen [ml]** 20.0000ml ▲  
Bürettenadresse 02  
Wartezeit 0s  
Max. Vordosiervol... 50.000 ml ▼

**Auswahl**   
**Enter**   
**Zurück**

10 ml Na2S2O3 23.08.18 11:46

**Abb. 209**

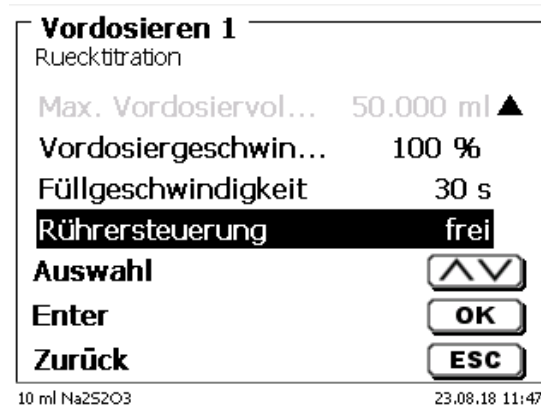


Abb. 210

Für das Beispiel stellen wir die Wartezeit auf 60 Sekunden und lassen alle anderen Parameter wie voreingestellt (Abb. 211).

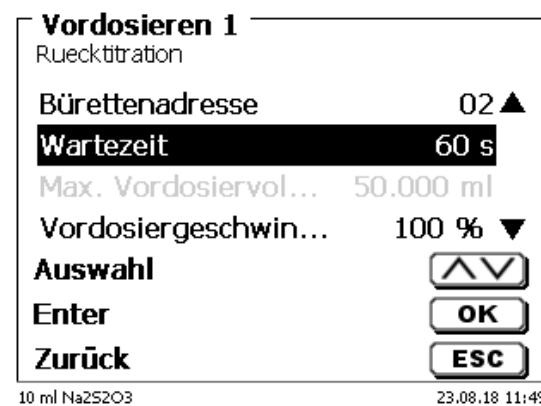


Abb. 211

Beim Start der Methode wird die interne und die extern angeschlossenen Büretten automatisch gefüllt. Es folgen die Abfrage der Probenbezeichnung und Einwaage (falls parametrier). Anschließend dosiert die TITRONIC 300 die 20 ml mit maximaler Geschwindigkeit zu:

Auf dem Display des Titrators erscheint die Information «Dosiere auf Gerät 02» (Abb. 212).

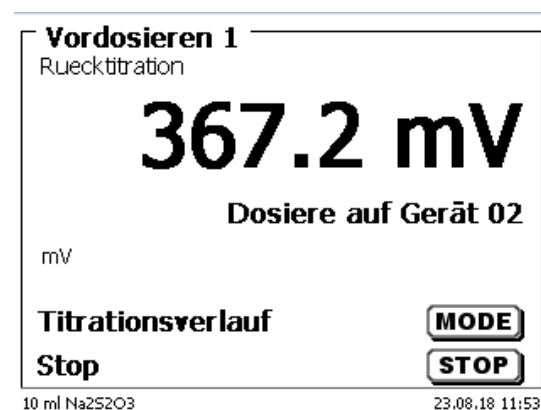
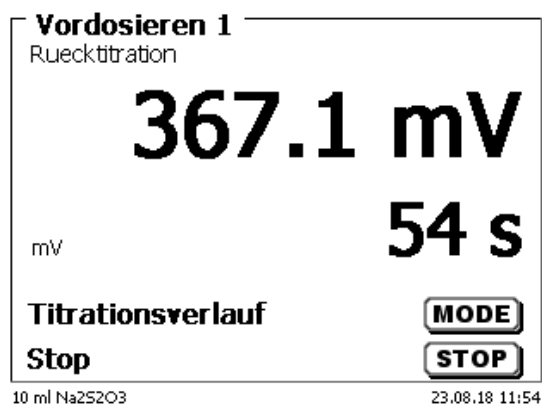


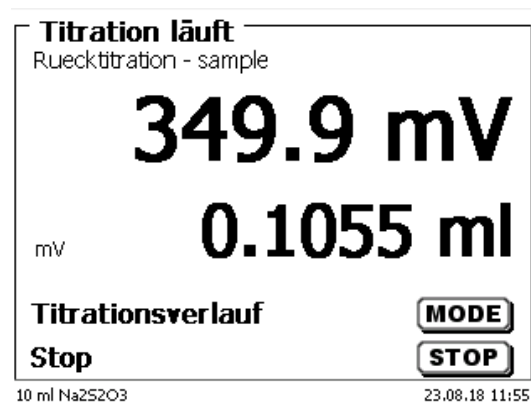
Abb. 212

Danach wird die eingestellte Wartezeit angezeigt (Abb. 213).



**Abb. 213**

Anschließend wird die Titration wie üblich mit dem Titrator TitroLine® 7750 durchgeführt (Abb. 214).



**Abb. 214**

Das Vordosieren mit einer zweiten externen Bürette läuft entsprechend ab.



### 5.3 Titrieren mit externen Kolbenbüretten/Titratoren

**i** Es können nur dynamische und lineare Titrationen auf pH/mV mit externen Büretten durchgeführt werden! KF-, Dead-Stop ( $\mu\text{A}$ )- und Endpunkttitrationen auf pH/mV können mit einer externen Bürette nicht durchgeführt werden.

**Beispiel pH-Titration auf EQ mit einer externen TITRONIC 500:**

Vom Hauptmenü aus wählen Sie **<EDIT>** und anschließend **«Neue Methode»** aus und bestätigen mit **<ENTER>/<OK>**. Geben Sie als Methodennamen z.B. "Ext. Titration auf EQ ein". Gehen Sie zu den **«Titrationsparameter»** und bestätigen die Auswahl mit **<ENTER>/<OK>** (Abb. 215).

**Abb. 215**

Wählen Sie **«Titrationsadresse»** aus (Abb. 216).

**Abb. 216**

Bestätigen die Auswahl mit **<ENTER>/<OK>** (Abb. 217).

**Abb. 217**

Wählen Sie die TITRONIC® 500 mit Adresse «03» aus und bestätigen Sie mit <ENTER>/<OK> (Abb. 218).

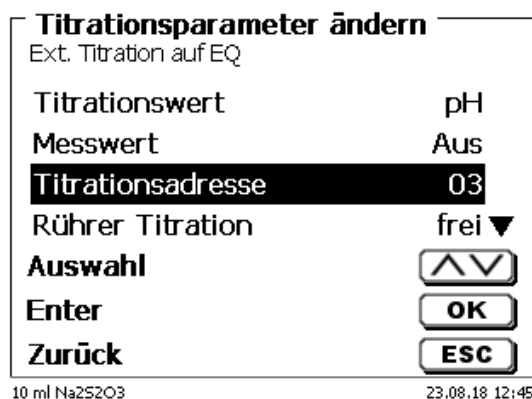


Abb. 218

Die Dosier- und Füllgeschwindigkeit wird wie bisher in den Dosierparameter eingestellt. Alle anderen Titrationsparameter werden wie bisher eingestellt.

Beim Start der Methode wird die externe Bürette am Anfang automatisch gefüllt. Dann erfolgen die üblichen Abfragen nach Probenbezeichnung und Einwaage.

Danach beginnt die Titration:

Das Volumen wird bei der Titration am externen Gerät angezeigt. An der Anzeige des Titrators erfolgt nur eine Information dass extern dosiert wird (Abb. 219).

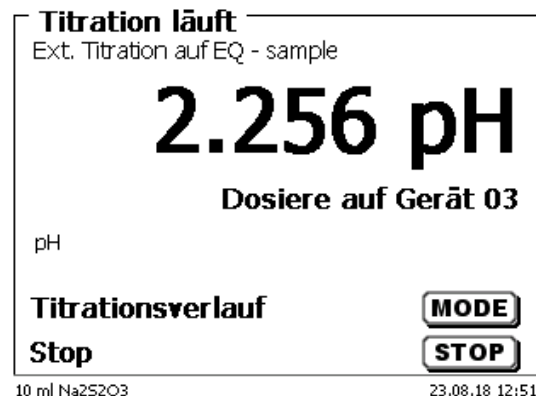


Abb. 219

Die Anzeige der Titrationskurve und Ergebnisse erfolgt wie üblich (Abb. 220).

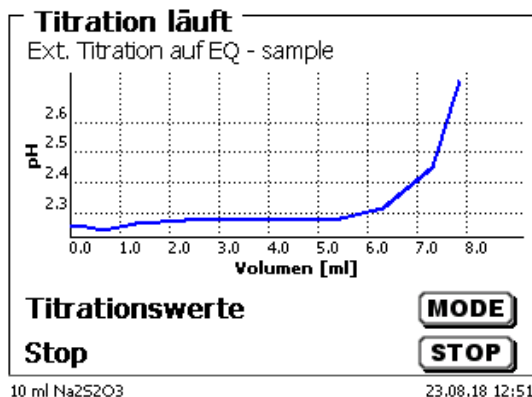


Abb. 220

**i** Selbstverständlich kann auch mit der externen Bürette vortitriert werden.

**Weitere Möglichkeiten:**

Es kann mit dem Titrator auch vordosiert werden (Abb. 221).

Es kann mit dem Titrator und z.B. der T 300 vordosiert werden. Danach wird mit der T 500 extern titriert.

Titrationsparameter ändern	
Ext. Titration auf EQ	
Titrationsrichtung	Steigend ▲
Vordosieren 1	2.0000 ml
Vordosieren 2	10.0000 ml
Vortitration	5.0000 ml ▼
Auswahl	▲▼
Enter	OK
Zurück	ESC

10 ml Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 23.08.18 13:00

**Abb. 221**

Nach jedem einzelnen Schritt kann eine Wartezeit von 0 – 9999 Sekunden eingestellt werden.

## 6 Systemeinstellungen

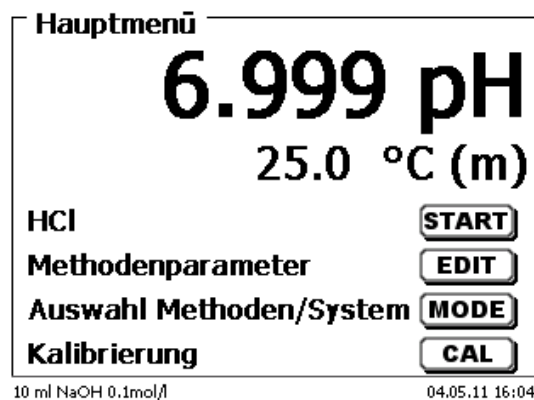


Abb. 222

Vom Hauptmenü aus (Abb. 222) gelangen Sie mit <SYS> in die Systemeinstellungen (Abb. 223).

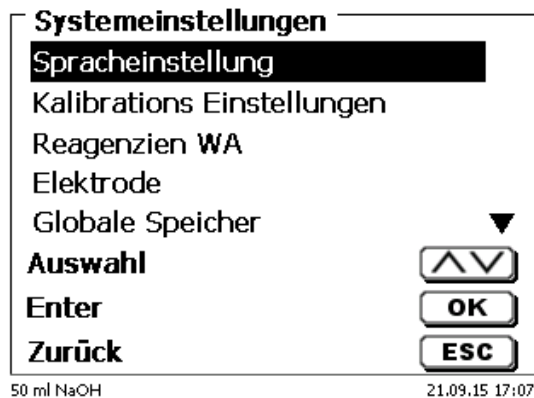


Abb. 223

Die Einstellung der Landessprache wurde bereits in [2.5](#) beschrieben.

### 6.1 Kalibriereinstellungen

In den Kalibriereinstellungen wählen Sie die Puffer für die Kalibrierung der pH-Elektrode aus und stellen die Temperatur der Pufferlösung ein (Abb. 224).

**i** Die Temperatur muss nur eingestellt werden, wenn kein Widerstandsthermometer (Pt 1000) oder eine pH-Elektrode mit integriertem Temperaturmessfühler angeschlossen ist.

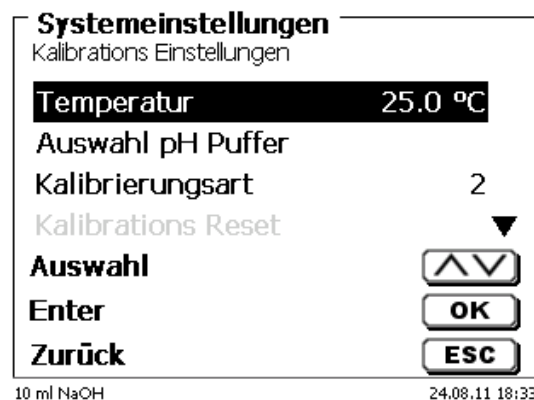


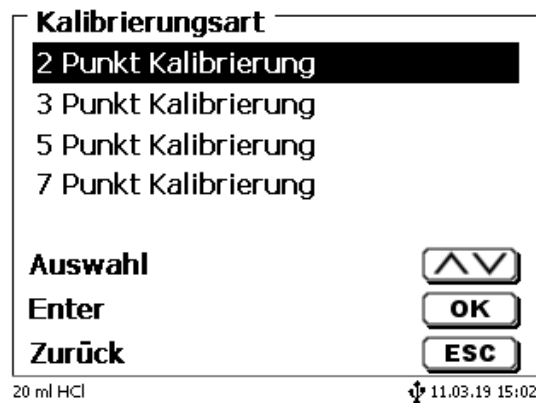
Abb. 224

Die Temperatur kann von 0,0 bis 100,0 °C in 0,1 ° Schritten eingestellt werden (Abb. 225).



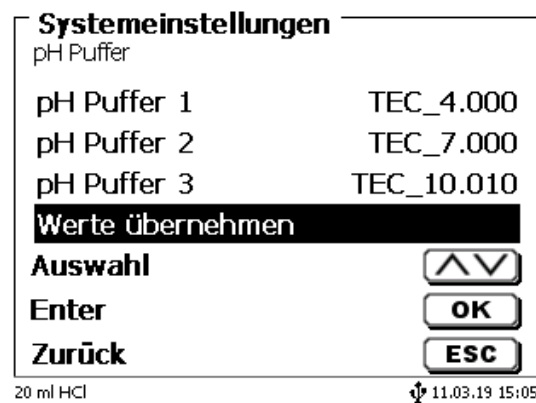
**Abb. 225**

In Kalibrierungsart wird festgelegt, ob eine 2-, 3-, 5- oder 7-Punkt-Kalibrierung durchgeführt werden soll (Abb. 226).



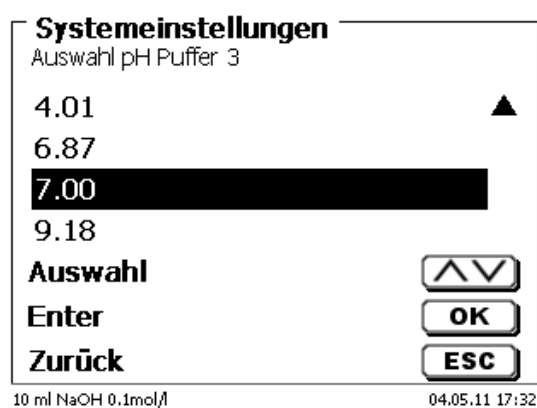
**Abb. 226**

Die pH-Puffer können einzeln festgelegt werden (Abb. 227).



**Abb. 227**

Es erscheint eine Liste von technischen- und so genannten DIN/NIST- Puffern (Abb. 228).



**Abb. 228**

Nachdem die pH-Puffer festgelegt wurden, bestätigten Sie die Auswahl mit **«Werte übernehmen»**. Falls der Abstand zwischen 2 Pufferwerten zu gering ist (z.B. Puffer 1 „6,87“ und Puffer 2 „7,00“) erscheint eine Fehlermeldung (Abb. 229).



**Abb. 229**

## 6.2 Reagenzien - Wechselaufsatz

Jeder Wechselaufsatz enthält ein RFID Transponder. In diesem Transponder können folgende Informationen gespeichert werden (Abb. 230 - Abb. 232):

- Aufsatzgröße (vorgegeben, nicht veränderbar)
- Aufsatz ID (vorgegeben, nicht veränderbar)
- Reagenzname (default: Leerzeichen)
- Konzentration (default: 1.000000)
- Konzentration bestimmt am: (Datum)
- Haltbarkeit bis (Datum)
- Geöffnet/Hergestellt am: (Datum)
- Prüfung nach ISO 8655: (Datum)
- Chargenbezeichnung: (default: no charge)
- Letzte Änderung (Datum)

**Systemeinstellungen**  
Reagenzien WA

Aufsatzgröße	10 ml
Aufsatz ID	400701
<b>Reagenz</b>	<b>NaOH 0.1...</b>
Konzentration	1.00000 ▼

Auswahl

Enter

Zurück

10 ml NaOH 0.1mol/l 05.05.11 16:17

Abb. 230

**Systemeinstellungen**  
Reagenzien WA

Konzentration	1.00000 ▲
Konz. bestimmt am	19.04.11
Haltbarkeit bis	24.04.11
<b>Geöffnet/ Hergest.</b>	<b>19.04.11 ▼</b>

Auswahl

Enter

Zurück

10 ml NaOH 0.1mol/l 05.05.11 16:18

Abb. 231

**Systemeinstellungen**  
Reagenzien WA

Geöffnet/ Hergest.	19.04.11 ▲
Prüfung nach ISO	19.04.11
Chargenbez.	Test Char...
<b>letzte Änderung</b>	<b>28.04.11</b>

Auswahl

Enter

Zurück

10 ml NaOH 0.1mol/l 05.05.11 16:19

Abb. 232

Wenn Sie das Menü «**Reagenzien WA**» mit <ESC> verlassen, können die Werte mit «**Ja**» übernommen werden (Abb. 233). Die aktualisierten Werte in den RFID Transponder des Wechselaufsatzes geschrieben.

**Systemeinstellungen**  
Werte übernehmen?

**Ja**

Nein

Auswahl

Enter

Zurück

10 ml NaOH 0.1mol/l 05.05.11 16:20

Abb. 233

### 6.3 Elektrodenmenü

Es werden Informationen zur Elektrode (Steilheit, Nullpunkt und Zeitpunkt der Kalibrierung) angezeigt (Abb. 234 - Abb. 236). Es kann auch die jeweilige Kalibrieroutine gestartet werden.



Abb. 234

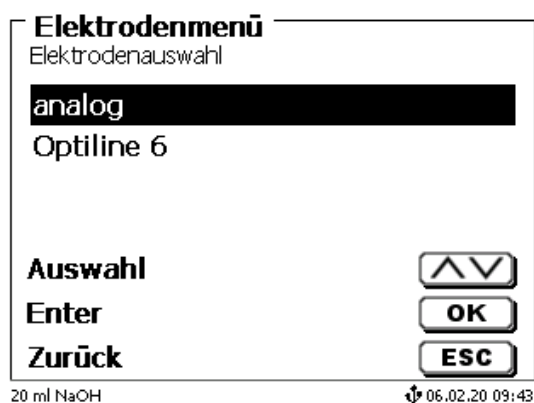


Abb. 235

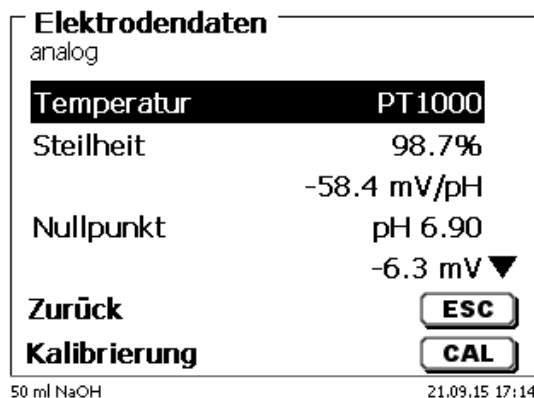
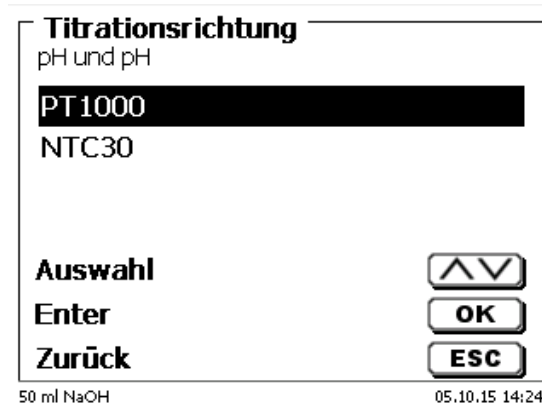


Abb. 236

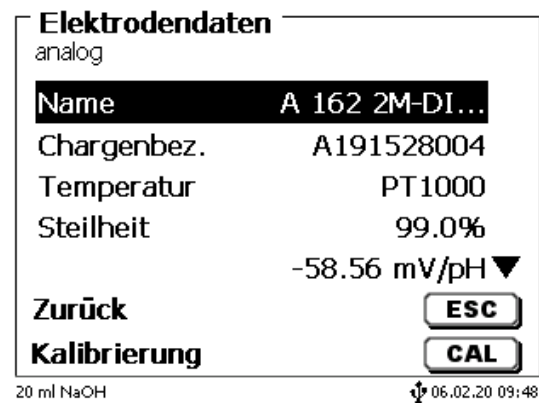


Bei der analogen pH-Elektrode kann der Typ des Temperaturmessfühlers gewählt werden (Abb. 237). Der Typ PT 1000 ist voreingestellt. Es kann aber auch ein Temperaturmessfühler mit NTC 30 kOhm angeschlossen werden.



**Abb. 237**

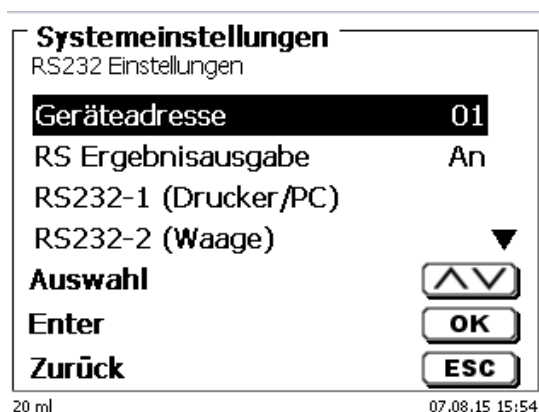
Bei einer ID-Elektrode wird der Typ, die Chargenbezeichnung, die Softwareversion, die Kalibrierdaten der Elektrode und das Datum der letzten Kalibrierung gespeichert und angezeigt (Abb. 238).



**Abb. 238**

## 6.4 RS-232-Einstellungen

Unter dem Menü «**RS232-Einstellungen**» können die Geräteadresse des TitroLine® 7750 festlegen und die Parameter der beiden RS-232-Schnittstellen unabhängig voneinander einstellen werden (Abb. 239).



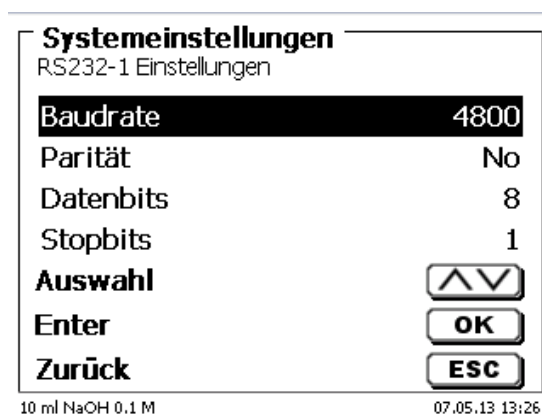
**Abb. 239**

Die Geräteadresse kann von 0 - 15 eingestellt werden. Die Adresse 1 ist voreingestellt (Abb. 240).



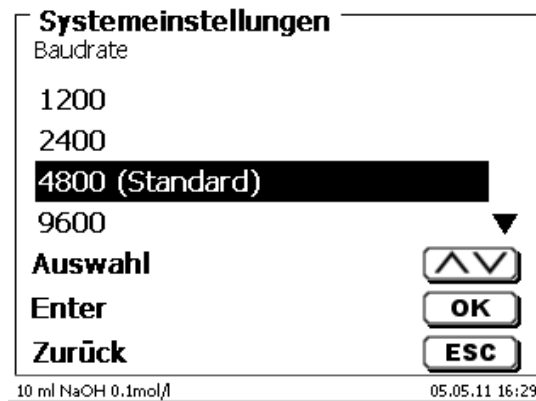
**Abb. 240**

Die Baudrate ist auf 4800 voreingestellt (Abb. 241).



**Abb. 241**

Sie kann von 1200 - 19200 eingestellt werden (Abb. 242).



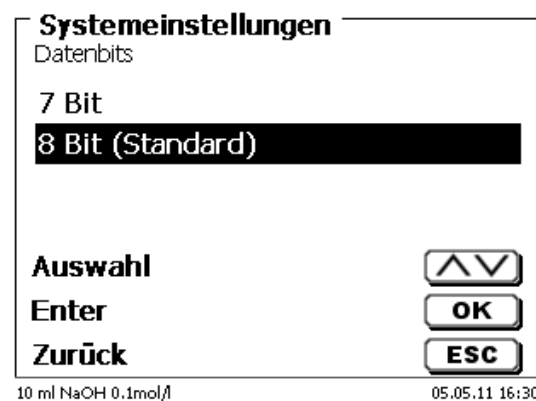
**Abb. 242**

Die Parität kann zwischen «No» (Keine), «Even» (Gerade) und «Odd» (Ungerade) eingestellt werden. «No» ist voreingestellt (Abb. 243).



**Abb. 243**

Die Datenbits können zwischen 7 und 8 Bit eingestellt werden. 8 Bit sind voreingestellt (Abb. 244).



**Abb. 244**

**i** Die RS-232-Parameter können auf die Werkseinstellung zurückgesetzt werden.

Die RS-232-1 kann von RS auf USB umgestellt werden (Abb. 245 und Abb. 246).  
In diesem Fall wird der Titrator über die USB-PC-Verbindung mit dem PC verbunden.

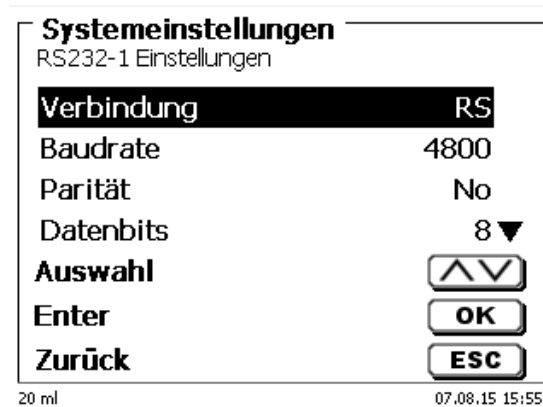


Abb. 245

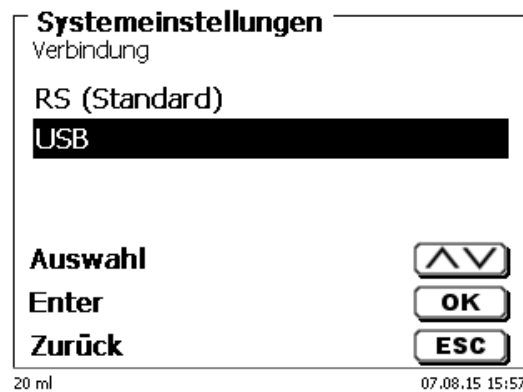


Abb. 246

Für die USB-Verbindung muss auf der PC-Seite ein Treiber installiert werden.

**i** Der Treiber kann von der Webseite des Herstellers heruntergeladen werden.

## 6.5 Datum und Uhrzeit

Die Uhrzeit ist Werkseitig auf die MEZ eingestellt. Bei Bedarf kann Sie verändert werden (Abb. 247).



Abb. 247

## 6.6 Passwort

**i** Bitte lesen Sie die Beschreibung durch bevor Sie das Passwort aktivieren!

**i** Wird die Benutzerverwaltung zum ersten Mal aktiviert, wird automatisch ein Anwender mit Administratorrechten angelegt. **Wichtig für diesen ersten Administrator: Bitte notieren Sie sich das Passwort und den Benutzernamen! Wenn Sie es vergessen, haben Sie keinen Zugang mehr zu dem Titrationsgerät.** In diesem Fall wenden Sie sich bitte an unseren Service (siehe Rückseite dieses Dokumentes)

Der Administrator kann dann weitere Anwender mit verschiedenen Zugriffsrechten anlegen.

**i** Die TITRONIC® 500 und der TitroLine® 6000 erlauben maximal fünf, die 7XXX Titratoren bis zu 10 Anwender.

### 6.6.1 Anlegen des ersten Anwenders/Administrators

Gehen Sie zu den «Systemeinstellungen» und wählen Sie «Benutzerverwaltung» (Abb. 248). Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK>.

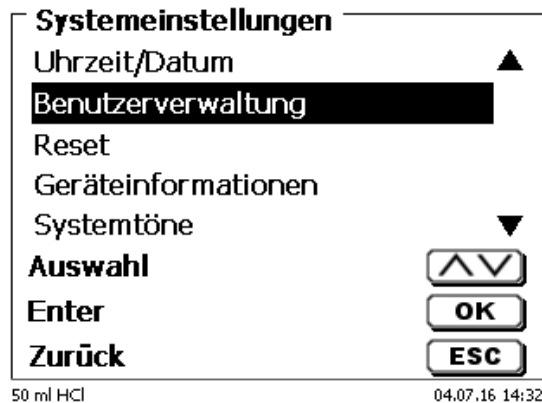


Abb. 248

«Aktivieren» Sie die Benutzerverwaltung mit <ENTER>/<OK> (Abb. 249).

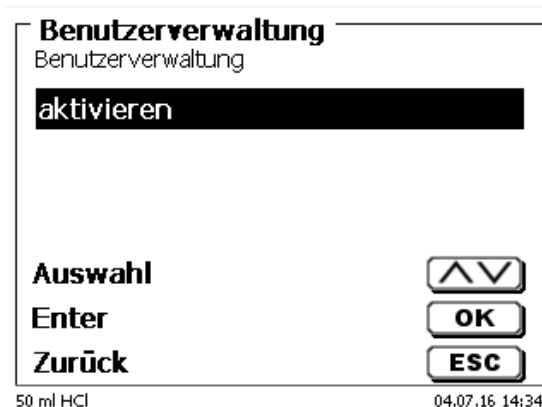


Abb. 249

Geben Sie einen Benutzernamen ein (Abb. 250).

**Abb. 250**

Das kann z.B. Ihr Vorname oder Nachname sein, aber auch eine Funktion wie “**admin**” oder noch einfacher wie “**ad**” (Abb. 251).

**Abb. 251**

Bestätigen Sie <ENTER>/<OK>.

Sie müssen nun Ihren vollständigen Namen und Ihr Passwort eingeben (Abb. 252).

**Abb. 252**

Das Passwort **muss mindestens 5 Zeichen** lang sein.

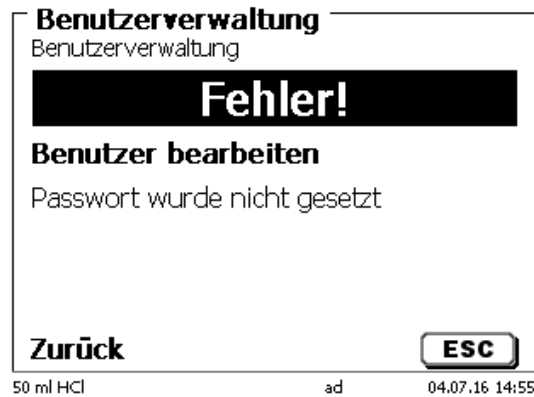
Erlaubt sind alle alphanumerische Zeichen in **Groß** und **-Kleinschreibung**.

Ein einfaches Beispiel:

**Abc12**

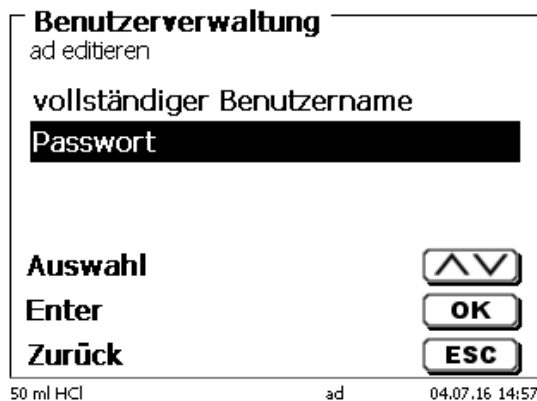
**i** Wird die Benutzerverwaltung zum ersten Mal aktiviert, wird automatisch ein Anwender mit Administratorrechten angelegt. **Wichtig für diesen ersten Administrator: Bitte notieren Sie sich das Passwort und den Benutzernamen. Wenn Sie es vergessen, haben Sie keinen Zugang mehr zu dem Titrationsgerät!** In diesem Fall wenden Sie sich bitte an unseren Service (siehe Rückseite dieses Dokumentes) Wir benötigen die Seriennummer des Gerätes und können ein Master-Passwort generieren, das für eine Woche gültig ist.

Wenn Sie kein Passwort eingegeben haben, erscheint eine Fehlermeldung (Abb. 253).



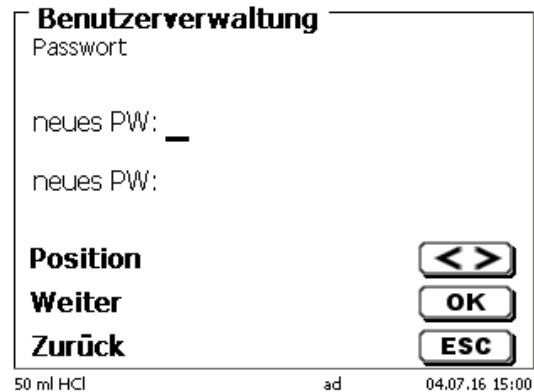
**Abb. 253**

Gehen Sie zurück mit <ESC> und geben dann ein Passwort ein (Abb. 254).



**Abb. 254**

Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK> (Abb. 255).



**Abb. 255**

Geben Sie ein Passwort ein und wiederholen Sie die Eingabe.  
Bestätigen Sie jeweils mit **<ENTER>/<OK>** (Abb. 256).

**Abb. 256**

Gehen Sie nun mit **<ESC>** zurück zum Hauptmenü der Benutzerverwaltung.  
Sie sind jetzt als Administrator angemeldet und haben vollen Zugriff auf alle Ebenen und Menüs.  
Sie sehen den Namen des Anwenders (Benutzers) in der unteren Zeile im Display. In unserem Beispiel ist es **“ad”** (Abb. 257).

**Abb. 257**

Der Administrator hat das Recht neue Benutzer/Anwender mit verschiedenen Zugriffsrechten anzulegen.  
Ist der Titrator gestartet, muss die Eingabe des Anwenders mit **ctrl+L** angemeldet werden.

**i** Ohne einen aktiven Benutzer ist es nicht möglich mit dem Titrator vernünftig zu arbeiten!

Möglich ist nur

- das Austauschen der Wechseleinheiten
- die **<FILL>**-Funktion und
- die **<DOS>**-Funktion

Sind Benutzername und Passwort eingegeben, haben Sie vollen Zugriff alle Ebenen und Menüs.



### 6.6.2 Anlegen von weiteren Anwendern

Ein Administrator hat das Recht neue Benutzer anzulegen (Abb. 258).

**Benutzerverwaltung**  
Benutzerverwaltung

- deaktivieren
- Neuen Benutzer anlegen**
- alle Benutzer löschen

ad admin

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

50 ml HCl ad 04.07.16 15:14

**Abb. 258**

Bestätigen Sie mit **<ENTER>/<OK>**. Geben Sie den Benutzernamen des neuen Benutzers ein. Die Mindestanzahl der Zeichen sind 2. Maximal sind 8 Zeichen möglich. Im Beispiel (Abb. 259) ist es „Funke“:

**Benutzerverwaltung**  
Benutzername

Funke

**Position**

**Weiter**

**Zurück**

50 ml HCl ad 04.07.16 15:51

**Abb. 259**

Geben Sie den Benutzernamen ein. Möglich sind zwischen 2 und 20 Zeichen (Abb. 260 und Abb. 261). Bestätigen Sie die Eingabe mit **<ENTER>/<OK>**.

**Benutzerverwaltung**  
Neuen Benutzer anlegen

- vollständiger Benutzername**
- Passwort
- vordefinierte Rechte
- definierbare Rechte

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

50 ml HCl ad 04.07.16 15:45

**Abb. 260**

**Benutzerverwaltung**  
vollständiger Benutzername

Christian Funke

**Position** **<>**  
**Weiter** **OK**  
**Zurück** **ESC**

50 ml HCl ad 04.07.16 15:40

Abb. 261

Geben Sie das Passworte ein (Abb. 262 und Abb. 263).  
Bestätige Sie die Eingabe mit **<ENTER>/<OK>**.

**Benutzerverwaltung**  
Neuen Benutzer anlegen

vollständiger Benutzername

**Passwort**  
**vordefinierte Rechte**  
**definierbare Rechte**

**Auswahl** **^v**  
**Enter** **OK**  
**Zurück** **ESC**

50 ml HCl ad 04.07.16 15:41

Abb. 262

**Benutzerverwaltung**  
Passwort

vollständiger Benutzername

neues PW: \*\*\*\*\*  
neues PW: \*\*\*\*\*

**Position** **<>**  
**Weiter** **OK**  
**Zurück** **ESC**

50 ml HCl ad 04.07.16 15:43

Abb. 263

### 6.6.3 Vordefinierte und definierbare Rechte

Es gibt drei **vordefinierte** Rechte und die Option der voll **definierbaren** Rechte (Abb. 264).

**Benutzerverwaltung**  
Neuen Benutzer anlegen

vollständiger Benutzername

Passwort  
**vordefinierte Rechte**  
definierbare Rechte

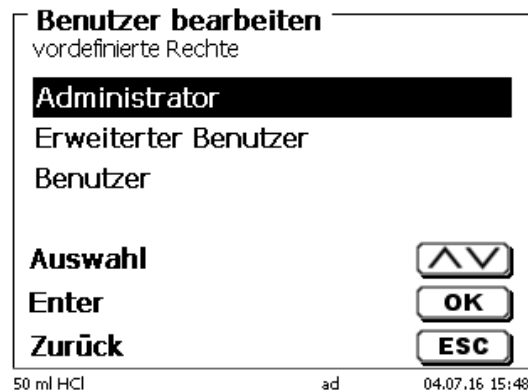
**Auswahl** **^v**  
**Enter** **OK**  
**Zurück** **ESC**

50 ml HCl ad 04.07.16 15:47

Abb. 264

### 6.6.3.1 Vordefinierte Rechte

Es gibt drei vordefinierte Benutzer-Level: «**Administrator**», «**erweiterter Benutzer**» und «**Benutzer**» (Abb. 265).



**Abb. 265**

Der «**erweiterter Benutzer**» hat ähnliche Rechte wie der «**Administrator**». Er hat nur keinen Zugang zu der Benutzerverwaltung und darf keine bereits erstellten Methoden löschen. Er darf Sie jedoch bearbeiten.

Der «**Benutzer**» hat limitierte Rechte und z.B. keinen Zugang zu den Systemeinstellungen. Darüber hinaus darf er auch keine Methoden ändern.

Es ist möglich die Rechte für alle drei vordefinierten Level zu verändern (siehe 6.6.3.2 Definierbare Rechte).

Die Rechte des ersten Administrators können nicht geändert werden. Dieser hat immer volle Zugriffsrechte!

Die folgende Tabelle zeigt die Zugriffsrechte für die drei Level der vordefinierbaren Benutzertypen:

Menüzugriff/Funktion	Benutzer	Erweiterter Benutzer	Administrator
Systemeinstellungen	Nein	Ja	Ja
Benutzerverwaltung	Nein	Nein	Ja
RS 232 Einstellungen	Nein	Ja	Ja
In / Export	Nein	Ja	Ja
Wechseleinheit	Nein	Ja	Ja
Elektrodenmenü	Nein	Ja	Ja
Global Memory	Nein	Ja	Ja
Methodenauswahl	Ja	Ja	Ja
Edit, Neu, Standard, Kopieren von Methoden	Nein	Ja	Ja
Methoden drucken	Ja	Ja	Ja
Methoden löschen	Nein	Nein	Ja
Methoden starten	Ja	Ja	Ja
CAL starten	Ja	Ja	Ja
FILL	Ja	Ja	Ja
Update	Nein	Ja	Ja
Dosieren mit F10	Ja	Ja	Ja
Ausgabe/Druck	Ja	Ja	Ja
Spülen	Ja	Ja	Ja
Neu-Berechnung	Ja	Ja	Ja
Waagedaten ändern	Ja	Ja	Ja
Drucker	Nein	Ja	Ja
Kommunikation via RS 232	Ja	Ja	Ja
Netzwerkeinstellung	Nein	Nein	Ja

Ja = Zugriff  
Nein = kein Zugriff

### 6.6.3.2 Definierbare Rechte

Wenn Sie einen neuen Benutzer angelegt haben, können Sie die Zugriffsrechte in dem Menü «**definierbare Rechte**» einzeln einstellen (Abb. 266)

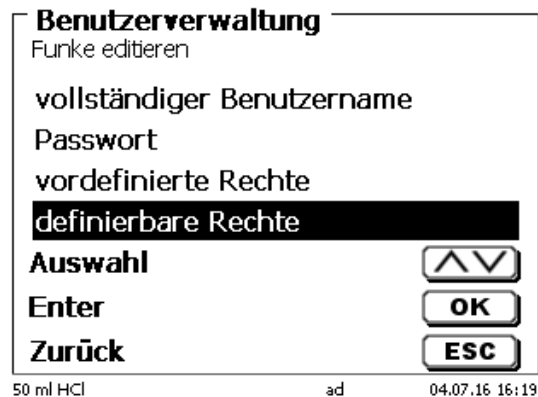


Abb. 266

Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK>.

Standardeinstellungen sind immer die unter «**Benutzer**» definierten, falls nicht vorab «**erweiterter Benutzer**» eingestellt wurde.

**X** bedeutet **keinen Zugriff**, **W** bedeutet **Zugriff**. Sie können den Zugriff mit <ENTER>/<OK> von **X** auf **W** ändern und wieder umkehren. Anbei die definierbaren Rechte (Abb. 267 - Abb. 272).



Abb. 267



Abb. 268

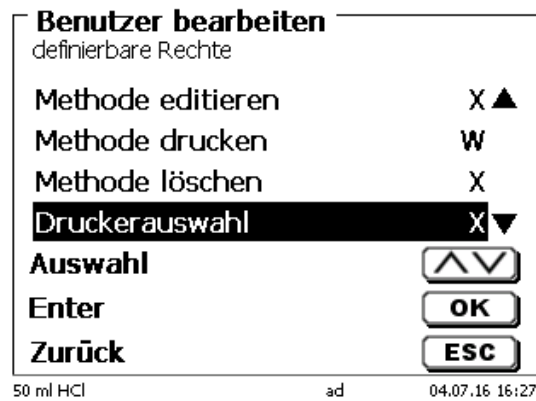


Abb. 269

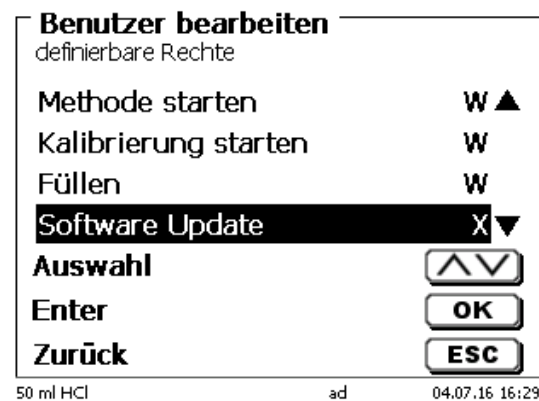


Abb. 270

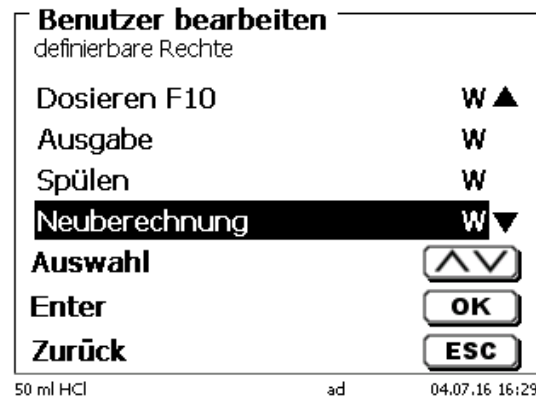


Abb. 271

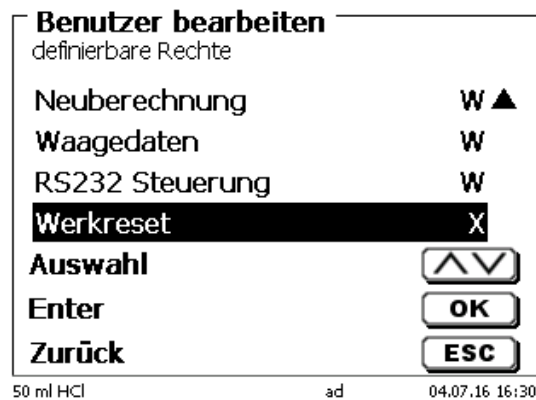


Abb. 272

#### 6.6.4 Löschen von Benutzer

Es ist möglich einzelne Benutzer mit der Löschen-Taste <DEL> auf der externen Tastatur zu löschen. Sie wählen den Benutzer mit Auf- und Ab-Taste an und drücken dann auf die <DEL> Taste (Abb. 273).

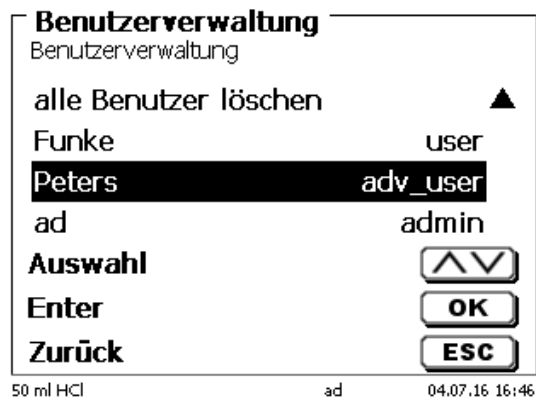


Abb. 273

Nach dem Drücken der <DEL> Taste wird der Benutzer sofort ohne zusätzliche Abfrage gelöscht (Abb. 274).

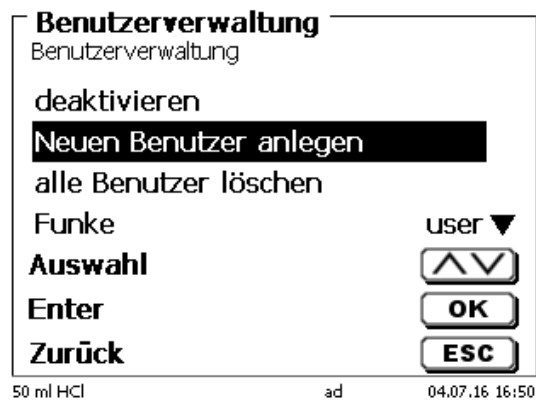


Abb. 274

Sie können auch alle Benutzer zusammen löschen mit «**alle Benutzer löschen**» (Abb. 275).

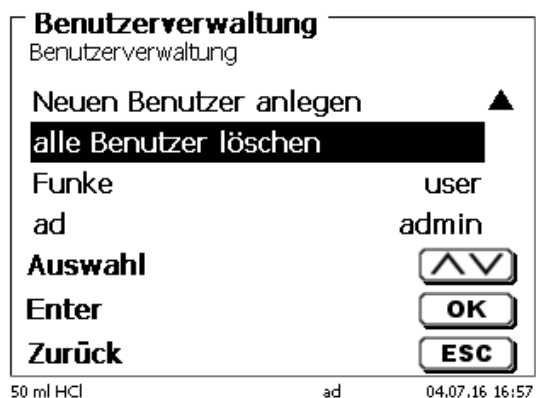


Abb. 275

Bestätigen Sie mit <ENTER>/<OK>.

Sie müssen den Löschvorgang mit «Ja» bestätigen (Abb. 276).

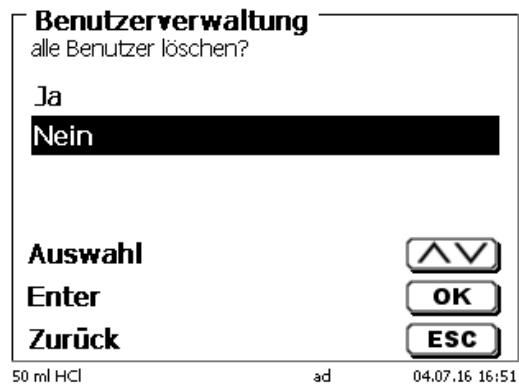


Abb. 276

Am Ende ist nur noch der erste Administrator aktiv (Abb. 277).

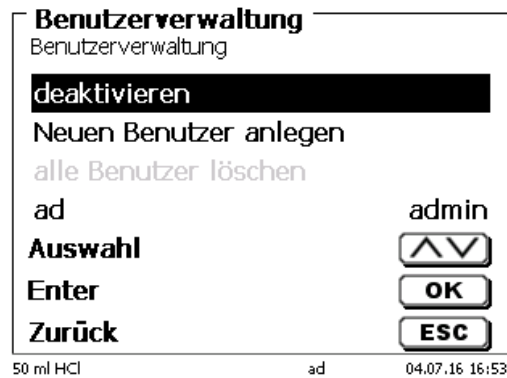


Abb. 277

Sie können die Benutzerverwaltung jederzeit einfach deaktivieren oder aktivieren. Der erste Administrator bleibt erhalten.

**i** Nur durch einen RESET wird der erste Administrator auch gelöscht!

## 6.7 RESET

Durch ein RESET werden alle Einstellungen auf die Werkseinstellung zurückgestellt.


**i** Es werden alle Methoden gelöscht! Bitte vorab die Methoden ausdrucken und/oder auf ein angeschlossenes USB-Speichermedium exportieren/kopieren (Möglich mit einem späteren Update!).

Der RESET muss nochmals extra bestätigt werden (Abb. 278).



Abb. 278

## 6.8 Drucker

Für den Anschluss von Druckern (Abb. 279) lesen Sie bitte  **9.3 Drucker**.

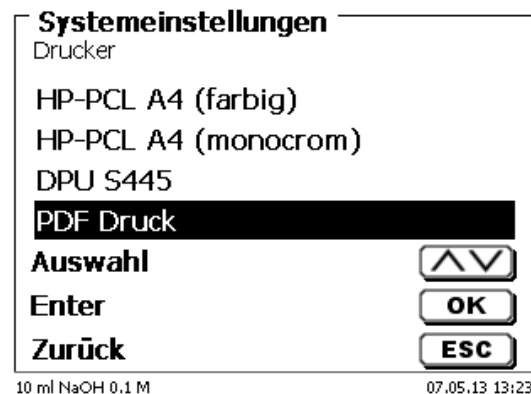


Abb. 279

## 6.9 Geräteinformationen

Hier erhalten Sie genaue Informationen zu Ihrem Gerät (Abb. 280).

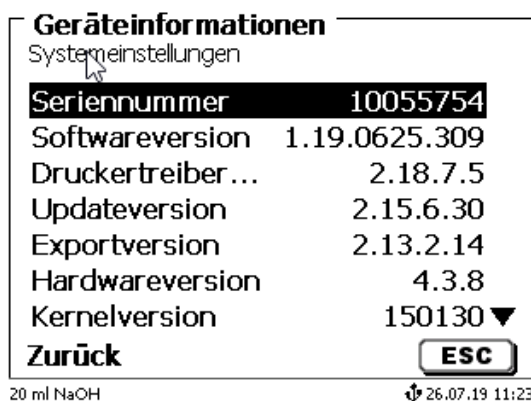


Abb. 280

## 6.10 Systemtöne

Hier können die Lautstärke der Systemtöne und der Fronttastatur des Gerätes eingestellt werden (Abb. 281). Die Systemtöne ertönen z.B. bei dem Ende einer Titration oder bei einer Fehleingabe. Die Tasten der Fronttastatur ertönen bei dem erfolgreichen Betätigen einer Taste.

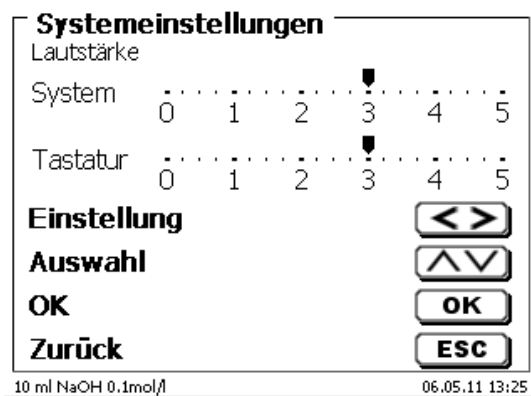



Abb. 281

 Es ertönen keine Töne bei dem Bedienen der externen Tastatur.



## 6.11 Datenaustausch

Alle Methoden mit allen Parametereinstellungen und Globalen Speicher können auf einen angeschlossenen USB-Stick gesichert und wieder hergestellt werden. Man kann damit auch Methoden von einem Titrator auf einen anderen Titrator transferieren. Mit «**Einstellungen sichern**» startet man die Methodensicherung (Abb. 282).

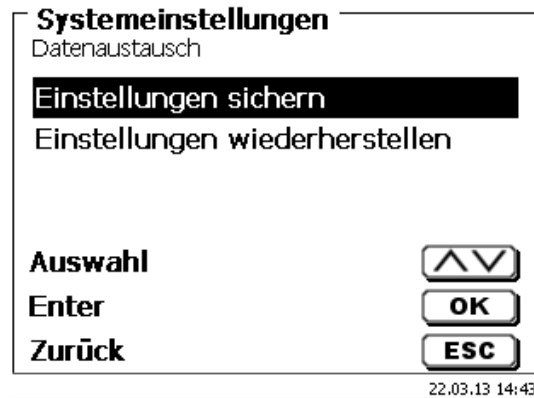


Abb. 282

Während der Datensicherung erscheint unten am Display die Mitteilung „Backup Einstellungen“ in blau (Abb. 283).

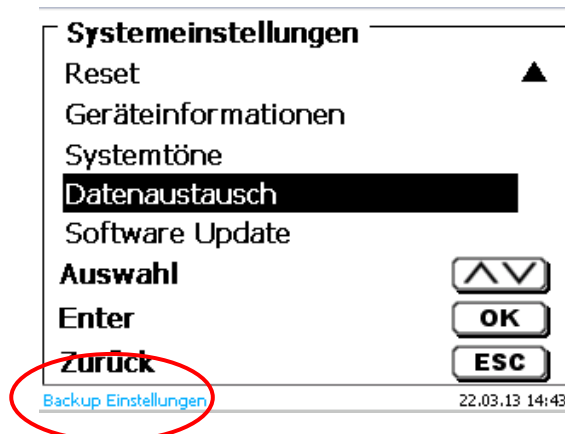


Abb. 283

Nach einem Reset oder einem Servicefall können mit «**Einstellungen wiederherstellen**» die gespeicherten Methoden und globale Speicher wieder in den Titrator geladen werden (Abb. 284).

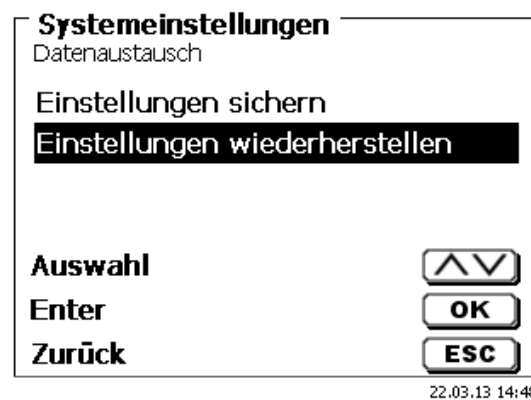
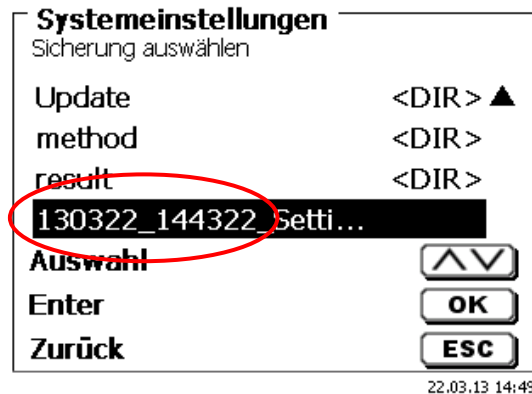


Abb. 284

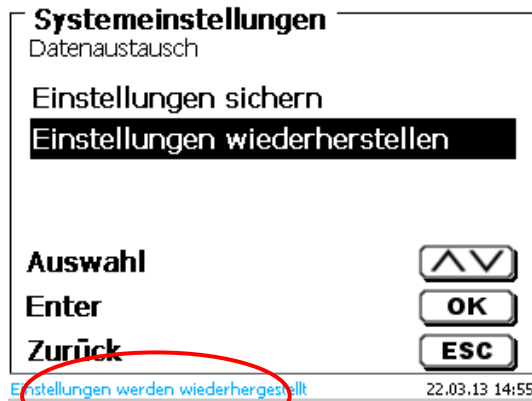
Das Speicherverzeichnis auf dem USB-Stick fängt mit dem Datum an, wann die Datensicherung stattgefunden hat (Abb. 285).



**Abb. 285**

Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK>.

Während dem Wiederherstellen der Datensicherung erscheint unten am Display die Mitteilung „Einstellungen werden wiederhergestellt“ in blau (Abb. 286).



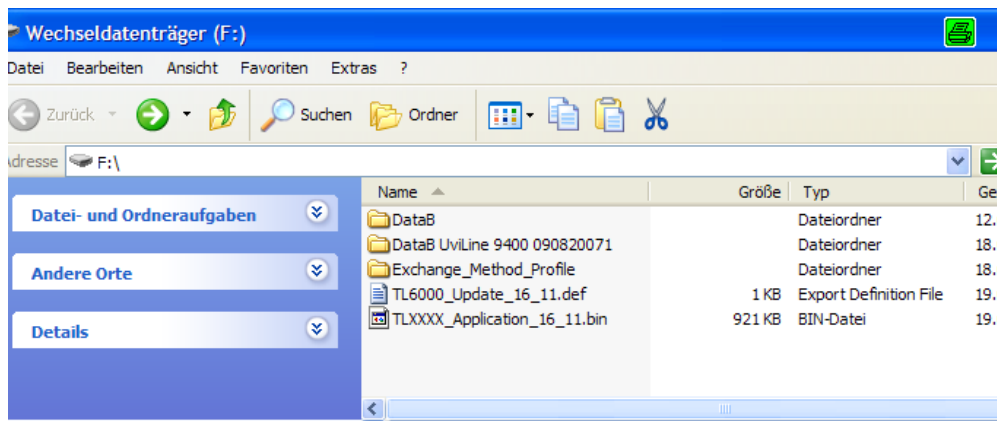
**Abb. 286**

## 6.12 Software Update



**Abb. 287**

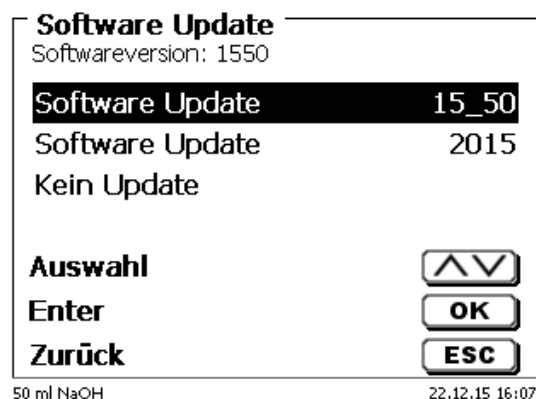
Für ein Update der Gerätesoftware (Abb. 287) wird ein USB-Stick benötigt auf der sich eine neue Version befindet. Die 2 benötigten Dateien müssen sich dazu im Root- Verzeichnis des USB-Sticks befinden (Abb. 288).



**Abb. 288**

Stecken Sie den USB-Stick in einem freien USB-A (Master) Port, wartet Sie ein paar Sekunden und wählen dann die Funktion Software Update aus. Die gültigen Softwareupdates werden im Display angezeigt.

Im Beispiel (Abb. 289) ist es die Version „15\_50“ von der Woche 50 aus dem Jahr 2015.



**Abb. 289**

Nachdem das Update mit <ENTER>/<OK> gestartet wurde, erscheint folgende Anzeige (Abb. 290),

# TitroLine® 7750

Waiting for system readiness...

Vers.2.15.6.30.20

**Abb. 290**

die nach wenigen Sekunden wechselt (Abb. 291).

# TitroLine® 7750

System is updating. Please wait...

Vers.2.15.6.30.20

**Abb. 291**

Nach dem Update (ca. 4 - 5 Minuten) fährt das Gerät die Software komplett herunter und startet neu.

**i** Die Methoden werden bei dem Update nicht gelöscht! Sie können weiter verwendet werden.

Wenn sich keine gültige Datei auf dem USB- Stick befindet erscheint eine Meldung (Abb. 292)



**Abb. 292**

## 7 Netzwerkeinstellungen

### 7.1 Allgemein

Über die Netzwerk/Ethernet-Schnittstelle, ist es möglich die Ergebnisse in PDF und CSV-Format auf einem sogenannten freigegebenen Verzeichnis eines Netzwerkes zu speichern. Anstelle des Speicherns von Ergebnissen auf einem Netzverzeichnis, kann man auch die Ausgabe auf einem Netzwerkdrucker einstellen.

Schließen Sie den Titrator mit einem geeigneten Netzkabel an Ihr Netzwerk an.  
Wählen Sie unter «**Systemeinstellungen**» die «**Netzwerkeinstellungen**» aus (Abb. 293) und



Abb. 293

bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK>.

Der Titrator bezieht eine IP-Adresse bei eingeschaltetem DHCP automatisch aus dem Netzwerk (Abb. 294)

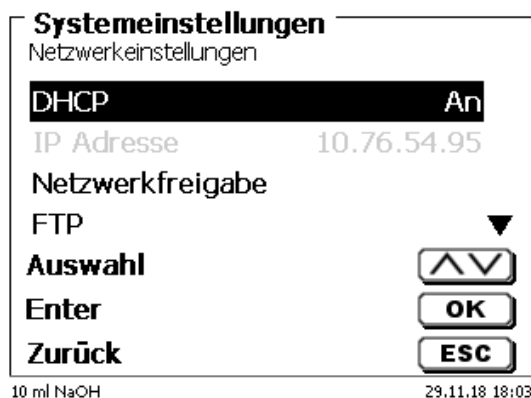


Abb. 294

Wenn DHCP deaktiviert ist, können Sie die relevanten Netzwerkdaten auch manuell eingeben (Abb. 295).

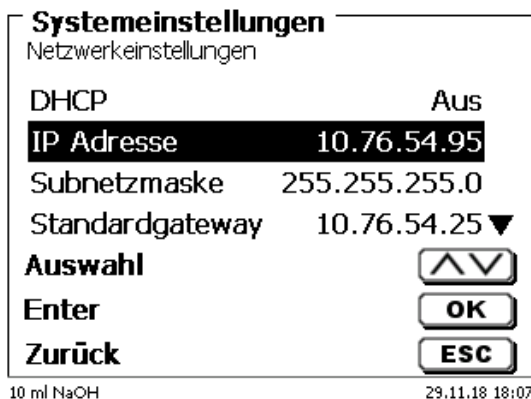
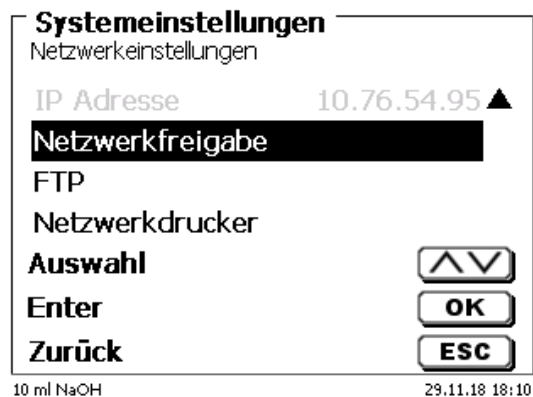


Abb. 295

## 7.2 Einrichten eines Freigabeverzeichnis

Wählen Sie «**Netzwerkfreigabe**» aus und bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK> (Abb. 296).



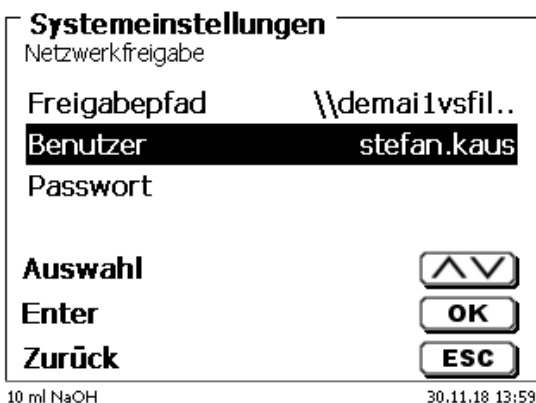
**Abb. 296**

Geben Sie den «**Freigabepfad**» ein (Abb. 297).  
Fragen Sie Ihren IT-Spezialisten wie dieser Pfad genau heißt.



**Abb. 297**

Schließen Sie die Eingabe mit <ENTER>/<OK> ab.  
Geben Sie nun Ihren «**Benutzernamen**» und Ihr «**Passwort**» für Ihr Firmennetzwerk ein (Abb. 298).



**Abb. 298**

Nach dem Verlassen des Netzwerkmenüs erscheint kurz ein Fenster mit Informationen zur Anbindung an das Netzwerk.

Unter «**Benutzer**» und «**Passwort**» muss eine für den Ordner berechnete Kombination eingetragen werden. Sollte der Zugriff verweigert werden oder die Freigabe nicht erreichbar sein dann wird dies beim Verlassen des Menüs angezeigt.

Gehen Sie mit <ESC> in die Systemeinstellungen zurück.  
Wählen Sie «**Druckerauswahl**» an (Abb. 299).



**Abb. 299**

Wählen Sie «**Netzwerkfreigabe**» aus (Abb. 300)



**Abb. 300**

PDF und CSV Dateien werden nun automatisch auf dem freigegeben Netzwerklaufwerk gespeichert.

**i** Anstelle der Netzwerkfreigabe können Sie auch einen Netzwerkdrucker auswählen. Der Netzwerkdrucker muss die HP-PCI 3, 4, 5 oder 5e Druckersprachen verstehen können.

## 8 Datenkommunikation über die RS-232- und USB-B-Schnittstelle

### 8.1 Allgemeines

Der TitroLine® 7750 verfügt über zwei serielle RS-232-C-Schnittstellen zur Datenkommunikation mit anderen Geräten. Mit diesen Schnittstellen lassen sich mehrere Geräte an einer PC-Schnittstelle betreiben. Zusätzlich ist eine USB-B Schnittstelle vorhanden, die ausschließlich für die Anbindung an einem PC genutzt werden kann. Die RS-232-C-1 übernimmt die Verbindung zu einem angeschlossenen Rechner oder zum vorherigen Gerät der „Daisy Chain“ Kette. An der RS-232-C-2 können weitere Geräte angeschlossen werden (Daisy Chain Konzept).


PIN-Belegung der RS-232-C-Schnittstellen:

PIN-Nr.	Bedeutung / Beschreibung
1	T x D Datenausgang
2	R x D Dateneingang
3	Digitale Masse

### 8.2 Verkettung mehrerer Geräte - „Daisy Chain Konzept“

Damit Sie mehrere Geräte in einer Kette individuell ansprechen können, muss jedes Gerät eine eigene Geräteadresse aufweisen. Hierzu wird zunächst mit einem RS-232-C- Datenkabel, z. B. Typ Nr. TZ 3097, eine Verbindung vom Rechner zur RS-232-C- Schnittstelle 1 des ersten Gerätes der Kette hergestellt. Mit einem weiteren RS-232-C- Datenkabel, Typ Nr. TZ 3094, wird die RS-232-C- Schnittstelle 2 des ersten Gerätes mit der RS-232-C-Schnittstelle 1 des zweiten Gerätes verbunden. An die Schnittstelle 2 des zweiten Gerätes kann ein weiteres Gerät angeschlossen werden.

Alternativ kann der TitroLine® 7750 auch mit einem USB- Kabel TZ 3840 (Typ A (M) - USB Typ B (M), 1,8 m) an eine USB-Schnittstelle eines Rechners angeschlossen werden. Dazu muss einmalig ein Treiber auf dem PC installiert werden. Damit übernimmt die USB-B Schnittstelle die Funktionalität der RS232-1 Schnittstelle.

Die Adresse besteht immer aus zwei Zeichen: z. B. Adresse 1 aus den beiden ASCII- Zeichen <0> und <1>. Die Adressen können von **00** bis **15** eingestellt werden, also insgesamt 16 Möglichkeiten. Es ist darauf zu achten, dass die Geräte in der Kette unterschiedliche Adressen aufweisen. Wird ein Gerät mit seiner Adresse angesprochen, so arbeitet das Gerät diesen Befehl ab, ohne ihn an ein weiteres Gerät zuzusenden. Die Antwort an den Rechner wird auch mit der eigenen Adresse versehen. Die Adressen werden wie in  **6.4** RS-232-Einstellungen eingerichtet.


Von einem Rechner empfängt der TitroLine® 7750 an der Schnittstelle **1** (bzw. USB- B Schnittstelle) Befehle, wenn diese mit seiner Adresse versehen sind, und sendet auch über diese Schnittstelle seine Antwort. Stimmt die Adresse des ankommenden Befehls nicht mit seiner Geräteadresse überein, so wird der komplette Befehl an die Schnittstelle **2** weitergesendet. Diese Schnittstelle 2 ist mit der Schnittstelle 1 eines weiteren Gerätes verbunden. Dieses Gerät prüft nun seinerseits die Adresse und reagiert wie der erste TitroLine® 7750 auf diesen Befehl.

Alle Informationen (Datenstrings) die an der Schnittstelle 2 des TitroLine® 7750 ankommen, werden unverzüglich auf der Schnittstelle 1 (bzw. USB- B Schnittstelle) an den Rechner ausgegeben. Somit erhält der Rechner auf jeden Fall die Informationen aller Geräte. Es können in der Praxis bis zu 16 Geräte an einer PC-Schnittstelle angeschlossen werden.

### 8.3 Befehlsliste für RS-Kommunikation

Die Befehle bestehen aus drei Teilen:

Adresse, zweistellig aa	z.B. <b>01</b>
Befehl	z.B. <b>DA</b>
Variable, falls erforderlich und dem Befehlsende	z. B. <b>14</b> <b>&lt;CR&gt; &lt;LF&gt;</b>

 **Jeder Befehl muss mit den ASCII-Zeichen <CR> und <LF>** („Carriage Return“ und „Line Feed“) **abgeschlossen werden**. Alle Antworten werden erst nach Beendigung der jeweiligen Aktion an den Rechner zurückgesandt.

Beispiel:

Es soll der Befehl an einem TitroLine® 7750 mit der Adresse 2 zum Dosieren von 12,5 ml geschickt werden. Der Befehl setzt sich aus den Zeichen zusammen:

**02DA12.5<CR LF>** hierbei gilt:

02	=	Geräteadresse
DA	=	Befehl für Dosieren ohne Füllen und Nullstellen der Anzeige
12.5	=	zu dosierendes Volumen in ml
<CR LF>	=	Steuerzeichen als Befehlsende



<b>Befehl</b>	<b>Beschreibung</b>	<b>Antwort</b>
aaAA	automatische Vergabe der Geräteadresse	aaY
aaMC1...XX	Auswahl einer Methode	aaY
aaBF	„Bürette füllen“. Aufsatz wird gefüllt.	aaY
aaBV	dosiertes Volumen in ml ausgeben	aa0.200
aaDA	dosiere Volumen ohne Füllen, mit Addition des Volumens	aaY
aaDB	dosiere Volumen ohne Füllen, Nullstellen des Volumens	aaY
aaDO	dosiere Volumen mit Füllen, ohne Addition des Volumens	aaY
aaGDM	Geschwindigkeit für Dosieren in ml/min	aaY
aaGF	Füllzeit in Sekunden (min ist 20, Default 30)	aaY
aaEX	„EXIT“ Fkt. zurück zum Hauptmenü	aaY
aaFD	Funktion Messen $\mu\text{A}$ „Dead Stop“	aaY
aaFP1	Funktion Messen pH Messkanal 1 (analog)	aaY
aaFT1	Funktion Messen Temperatur (analog)	aaY
aaFV1	Funktion Messen mV Messkanal 1	aaY
aaFP2	Funktion Messen pH Messkanal 2 (IDS)	aaY
aaFT2	Funktion Messen Temperatur Messkanal 2 (IDS)	aaY
aaFV2	Funktion Messen mV Messkanal 2 (IDS)	aaY
aaFS2	Funktion Messen Leitfähigkeit Messkanal 2 (IDS)	
aaGDM	Dosiergeschwindigkeit in ml/min (0.01 – 100 ml/min)	aaY
aaGF	Füllzeit in sec (einstellbar von 20 – 999 Sekunden)	aaY
aaGS	Ausgabe Seriennummer des Gerätes	aaGS08154711
aaLC	Ausgabe der CAL-Parameter	
aaLD	Ausgabe Messdaten	aaY
aaLR	Ausgabe Report (Kurzreport)	aaY
aaM	Ausgabe voreingestellter Messwert (pH/mV/ $\mu\text{A}$ )	aaM7.000
aaRH	Anforderung der Identifikation	aaIdent: TL 7750
aaRC	sende letzten Befehl	aa"letzter Befehl"
aaRS	Report Status <i>Mögliche Statusantworten sind: titration, Füllen ready,</i>	aaStatus:"text"
aaSM	Start ausgewählte Methode	aaY
aaSEEPROM	EEPROM auf Werksdaten zurücksetzen	aaY
aaSR	Stopp der laufenden Funktion	aaY
aaSS	Start der Titration mit Übergabe des pH-Endwertes	aaY
aaVE	Versionsnummer der Software	aaVersion:

## 9 Anschluss von Analysenwaage und Drucker

### 9.1 Anschluss von Analysenwaagen

Da sehr häufig die Probe auf einer Analysenwaage eingewogen wird, ist es auch sinnvoll diese Waage an den TitroLine® 7750 anzuschließen. Die Waage muss über eine RS-232-C-Schnittstelle verfügen und ein entsprechend konfiguriertes Verbindungskabel vorhanden sein. Für folgende Waagetypen gibt es bereits fertig konfektionierte Verbindungskabel:

Waage	TZ-Nummer
Sartorius (alle Typen mit 25poliger RS-232), teilweise Kern	TZ 3092
Mettler, AB-S, AG, PG, Sartorius mit USB-Port	TZ 3099
Precisa XT-Serie	TZ 3183
Kern mit 9-poliger RS-232	TZ 3180

Für andere Waagetypen kann auf Anfrage ebenfalls ein Verbindungskabel konfektioniert werden. Wir benötigen dazu detaillierte Informationen über die RS-232-C-Schnittstelle der verwendeten Waage.

Das Verbindungskabel wird an die RS-232-C-Schnittstelle 2 des TitroLine® 7750 angeschlossen. Diese Seite des Verbindungskabels besteht immer aus einem 4-poligen Mini-Stecker. Die andere Seite des Kabels kann je nach Waagtyp ein 25-poliger Stecker (Sartorius), ein 9-poliger Stecker (Mettler AB-S) oder ein 15-poliger Spezialstecker (Mettler AT) usw. sein.

Damit Waagedaten an den TitroLine® 7750 gesendet werden können, müssen die Datenübertragungsparameter des TitroLine® 7750 und der Waage übereinstimmen. Es müssen zusätzlich noch andere Grundeinstellungen an den Waagen vorgenommen werden:

- die Waage soll nur auf einen Print-Befehl die Waagedaten via RS-232-C senden,
- die Waage soll nur nach Stillstand der Anzeige die Waagedaten senden,
- die Waage sollte niemals auf „send continuous“, „automatic sending“ bzw. „kontinuierlich senden“ eingestellt sein,
- „Handshake“ an der Waage muss auf „aus“ („off“), eventuell auch auf „Software Handshake“ oder „Pause“ eingestellt sein,
- es dürfen keine Sonderzeichen wie **S** oder **St** den Waagedaten im Waagedatenstring vorangestellt sein. Eventuell können dadurch die Waagedaten vom TitroLine® 7750 nicht richtig verarbeitet werden.

Nachdem die Waage mit dem richtigen Kabel angeschlossen und alle Einstellungen in der Software der Waage und gegebenenfalls im TitroLine® 7750 angepasst wurden, kann die Waagedatenübertragung sehr einfach überprüft werden:

Starten Sie eine Methode. Bestätigen Sie die Probenbezeichnung. Auf der Anzeige erscheinen folgende Meldungen:

- a) „Keine Waagedaten vorhanden. Warten auf automatische Einwaage“.  
→ Parameter auf „automatische Einwaage“
- b) Die Einwaage einzugeben → dann sind die Parameter noch auf „manuelle Einwaage“ eingestellt

Legen Sie einen Gegenstand auf die Waage und drücken Sie die Print-Taste. Nach dem Stillstand der Anzeige an der Waage ertönt ein Piepston am Titrator und

- a) die Anzeige wechselt danach automatisch zur Messanzeige.
- b) die Einwaage muss manuell eingegeben und mit **<ENTER>/<OK>** bestätigt werden.

## 9.2 Waagedateneditor

Mit dem Druck auf die Funktionstaste «F5/Waagesymbol» ruft man den so genannten Waagedateneditor auf. Es erscheint eine Liste mit den vorhandenen Waagedaten (Abb. 301).

**Waagedatenliste**  
3 Einwaagen

002	M	10.10910	g	13:37:11
003	M	0.41810	g	13:37:26
004	M	100.01100	g	13:37:34

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

20 ml Test 05.09.11 13:38

**Abb. 301**

Die Waagedaten können einzeln editiert werden. Nach einer Änderung erscheint ein Stern vor der Einwaage (Abb. 302).

**Waagedatenliste**  
3 Einwaagen

002	M	10.10910	g	13:37:11
003	*M	10.19500	g	13:37:26
004	M	100.01100	g	13:37:34

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

20 ml Test 05.09.11 13:40

**Abb. 302**

Es können Einwaagen einzeln gelöscht werden und hinzugefügt werden. Es ist auch möglich alle Einwaagen auf einmal zu löschen (Abb. 303).

**Waagedaten**  
003 \*M 10.19500 g

- Einwaage editieren**
- Einwaage löschen
- Einwaage hinzufügen
- Alle löschen?

**Auswahl**

**Enter**

**Zurück**

20 ml Test 05.09.11 13:43

**Abb. 303**

Wenn keine Waagedaten vorhanden sind erscheint die Meldung „keine Waagedaten“ (Abb. 304).



Abb. 304

### 9.3 Drucker

Ergebnisse, Kalibrierdaten und Methoden können auf folgenden Medien ausgedruckt werden:

- HP PCL kompatiblen Drucker (A4), farbig und monochrome (z.B. Laserdrucker)
- Seiko DPU S445 (Thermopapier 112 mm Breite)
- auf dem USB-Stick im PDF- und CSV -Format

Zum Anschluss der Drucker sind die USB Anschlüsse des Geräts zu verwenden.

Beim Ausdruck ist darauf zu achten, welcher Drucker angeschlossen ist.

Es ist z.B. nicht möglich, Layouts eines HP Druckers auf einem Kassendrucker oder umgekehrt auszudrucken. Die Druckereinstellungen des Geräts sollten daher beim Wechsel des Druckers entsprechend geprüft und ggf. angepasst werden (Abb. 305).

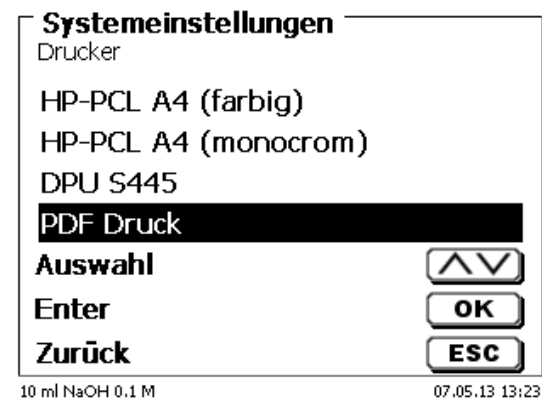


Abb. 305

**i** Es darf nur ein Drucker pro Gerät angeschlossen werden, da eine automatische Druckererkennung nicht unterstützt wird. «**PDF Druck**» ist voreingestellt.

## 9.4 Automatische Rührersteuerung

### 9.4.1 Allgemein

Wenn der Magnetrührer TM 235 bzw. TM 235 KF über USB angeschlossen ist, lässt sich der Rührer über den Titrator steuern. Ein passendes Anschlusskabel liegt dem TM 235/TM 235 KF bei.

### 9.4.2 Grundeinstellung im Systemmenü

Schließen Sie den Magnetrührer mit dem USB-Kabel an eine der beiden USB-A-Buchsen an. Wählen Sie unter «**Systemeinstellungen**» die «**Rührersteuerung**» aus (Abb. 306).



Abb. 306

Bestätigen Sie die Auswahl mit <ENTER>/<OK>. Die Standardeinstellung ist auf «**frei**» eingestellt. Die Rührersteuerung funktioniert damit nur durch das Rändelrad am Magnetrührer (Abb. 307).



Abb. 307

Wenn Sie die Rührgeschwindigkeit beim Einsschalten deaktivieren möchten, dann müssen Sie die Stufe «**0**» auswählen (Abb. 308).



Abb. 308

### 9.4.3 Rührgeschwindigkeit in der Methode einstellen

Danach lässt sich für jede Methode eine individuelle Rührgeschwindigkeit in den Titrationsparametern einstellen (Abb. 309 und Abb. 310).

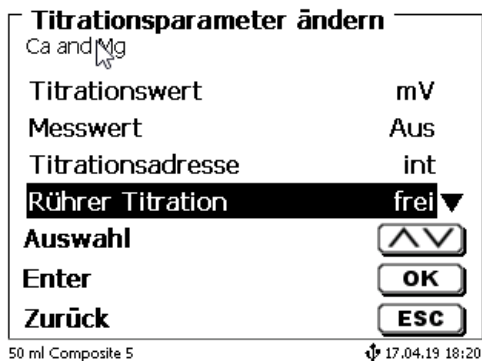


Abb. 309

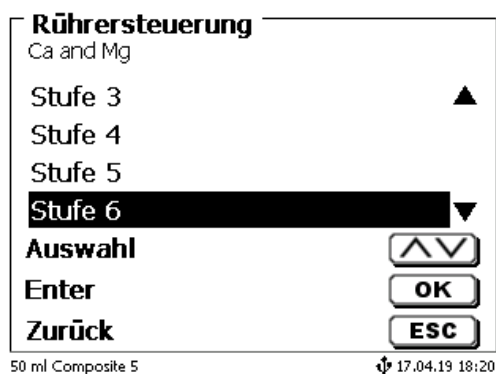


Abb. 310

Die Rührgeschwindigkeit lässt sich individuell auch für die einzelnen Vordosierschritte, den Vortitrierschritt und den nachfolgenden Wartezeiten einstellen (Abb. 311 und Abb. 312)

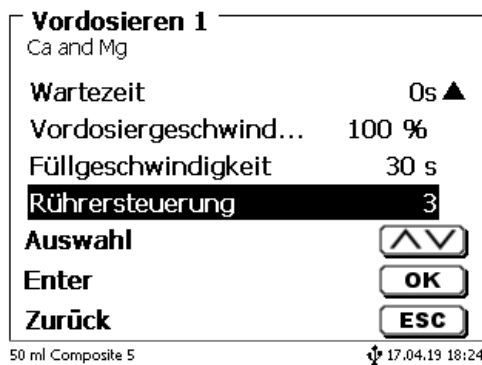


Abb. 311

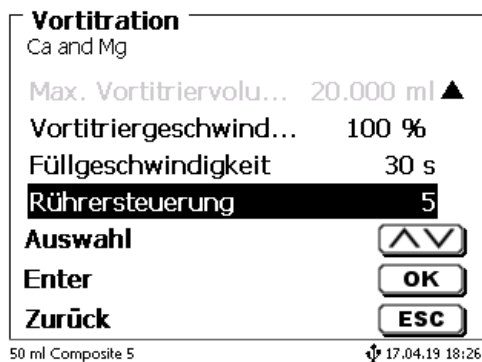


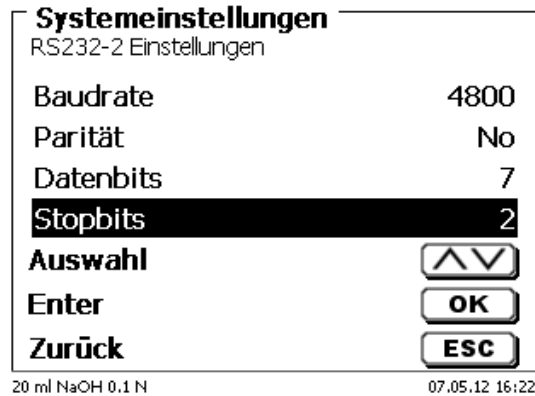
Abb. 312

## 9.5 Probenwechsler

### 9.5.1 Anschluss Probenwechsler TW alpha plus

Der Probenwechsler wird an die RS-232-2 (RS2) des Titrators mit dem Kabel **TZ 3087** angeschlossen.

**i** Die Einstellungen der RS-232-2-Schnittstelle **müssen** dann auf 4800, No.7, 2 geändert werden (Abb. 313).



**Abb. 313**

Die Einstellungen der RS-232-1 (4800, No, 8, 1) bleiben davon unbeeinträchtigt.

### 9.5.2 Anschluss Probenwechsler TW 7400

Der Probenwechsler wird an die RS-232-2 (RS2) des Titrators mit dem Kabel **TZ 3987** angeschlossen.

**i** Die Einstellungen der RS-232-2-Schnittstelle brauchen nicht geändert werden. Sie können auf 4800, No, 8, 1 eingestellt bleiben.

## 9.6 Verwendung der Software TitriSoft

### 9.6.1 Allgemein


Der Titrator wird über die RS-232-1 oder USB-B-Schnittstelle an den PC angeschlossen. Für den Anschluss über die RS-232-1 können die Kabel TZ 3097 und TZ 3091 verwendet werden.

### 9.6.2 TitriSoft 3.15 oder höher

Bei der Verwendung der neuen Software TitriSoft 3.15 oder höher können die werkseitigen Einstellungen des RS-232-1 beibehalten werden.

Ab TitriSoft 3.1 ist das Lesen und Beschreiben der intelligenten Wechseleinheiten und ID-Elektroden möglich. Weitere Hinweise entnehmen Sie bitte der TitriSoft-Gebrauchsanleitung.

## 10 Wartung und Pflege des Titrators

 Zum Erhalt der Funktionsfähigkeit des Gerätes und der Richtigkeit des Volumens müssen regelmäßig Prüf- und Wartungsarbeiten durchgeführt werden

Voraussetzung für die Richtigkeit des Volumens und Funktionsfähigkeit des Titriergerätes sind regelmäßige Überprüfungen. Die Richtigkeit des Volumens wird bestimmt durch alle Chemikalien führenden Teile (Kolben, Zylinder, Ventil, Titrierspitze und Schläuche). Diese sind dadurch Verschleißteile, wobei Kolben und Zylinder besonderer Aufmerksamkeit bedürfen.

### Starke Beanspruchung:


Einsatz von, z.B. konzentrierten Lösungen, Reagenzien und Chemikalien ( $> 0,5 \text{ mol/L}$ ); Chemikalien, die Glas angreifen wie Fluoride, Phosphate, Alkalilösungen; Lösungen die zum Auskristallisieren neigen; Fe(III)Chlorid-Lösungen; Oxidierende und korrodierende Lösungen wie Iod, Kaliumpermanganat, Cer(III), Karl-Fischer Titriermittel, HCl; Lösungen mit einer Viskosität  $> 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ; Einsatz häufig, täglich.

### Normale Beanspruchung:

Einsatz von z.B. nicht Glas angreifende, nicht kristallisierende oder nicht korrodierende Lösungen, Reagenzien und Chemikalien (bis  $0,5 \text{ mol/L}$ ).


### Benutzungspausen:

Wird das Dosiersystem länger als zwei Wochen nicht eingesetzt, empfehlen wir, den Dosieraufsatz zu leeren und zu reinigen [6]. Dies gilt insbesondere bei den unter „**Starke Beanspruchung**“ genannten Betriebsbedingungen. Wird dies unterlassen, kann der Kolben oder das Ventil undicht und das Titriergerät dadurch beschädigt werden.

 Wird Flüssigkeit im System belassen, muss mit Korrosionen gerechnet werden. Die verwendeten Lösungen können sich im Lauf der Zeit auch verändern, z.B. auskristallisieren. Da es nach dem derzeitigen Stand der Technik für die Verwendung an Titriergeräten keine Kunststoffschläuche gibt, die völlig frei von Diffusionserscheinungen sind, gilt dieser Hinweis insbesondere für den Bereich der Schlauchleitungen.

### Wir empfehlen folgende Prüf- und Wartungsarbeiten:

	Starke Beanspruchung	Normale Beanspruchung
Einfache Reinigung: • Äußerliches Abwischen von Chemikalienspritzer [1]	Immer bei Gebrauch, wenn erforderlich	Immer bei Gebrauch, wenn erforderlich
Sichtprüfung: • Auf Undichtigkeit im Bereich des Dosiersystems prüfen [2] • Ist der Kolben dicht? [3] • Ist das Ventil dicht? [4] • Titrierspitze frei? [5]	Wöchentlich, und bei Wiederinbetriebnahme	Monatlich, und bei Wiederinbetriebnahme
Grundreinigung des Dosiersystems: • Alle Teile des Dosiersystems einzeln reinigen. [6]	Alle drei Monate	Wenn erforderlich
Technische Prüfung: • Prüfung auf Luftblasen im Dosiersystem. [7] • Sichtprüfung • Elektrische Anschlüsse überprüfen [8]	Halbjährlich, und bei Wiederinbetriebnahme	Halbjährlich, und bei Wiederinbetriebnahme
Überprüfung des Volumens nach ISO 8655 • Grundreinigung durchführen • Prüfung nach ISO 8655 Teil 6 oder Teil 7 [9]	Halbjährlich	Jährlich

 Alle Prüfungen und Wartungsarbeiten können applikationsabhängig auch anders festgelegt werden. Die einzelnen Intervalle können verlängert werden, wenn keine Beanstandung auftritt, sie müssen wieder verkürzt werden, sobald eine Beanstandung aufgetreten ist.

Die Prüfung der messtechnischen Zuverlässigkeit einschließlich der Wartungsarbeiten wird als Serviceleistung (auf Bestellung mit Herstellerprüfzertifikat) angeboten. Das Titriergerät muss hierzu eingesandt werden (Serviceadresse siehe Rückseite dieser Gebrauchsanleitung).



## Detaillierte Beschreibung der Prüf- und Wartungsarbeiten


- [1] Mit einem weichen Tuch (und ggf. etwas Wasser mit normalem Haushaltsreiniger) abwischen.
- [2] Eine undichte Verbindung ist an Feuchtigkeit oder Kristallen an den Verschraubungen der Schläuche, an den Dichtlippen des Kolbens im Dosierzylinder oder am Ventil sichtbar.
- [3] Wird Flüssigkeit unterhalb der ersten Dichtlippe beobachtet muss in kürzeren Zeitabständen überprüft werden, ob sich die Flüssigkeit auch unter der zweiten Dichtlippe ansammelt. In diesem Fall muss der Kolben und der Glaszylinder sofort getauscht werden. Es ist ohne weiteres möglich, dass sich im Betrieb unterhalb der ersten Dichtlippe kleine Tröpfchen ansammeln die allerdings auch wieder verschwinden können. Dies ist noch kein Grund zum Austausch.
- [4] Das Ventil muss zur Überprüfung aus der Halterung herausgezogen werden. Die Schläuche bleiben dabei mit dem Ventil verbunden. Prüfen Sie, ob sich Feuchtigkeit unterhalb des Ventils befindet. Beim Wiedereinsetzen muss darauf geachtet werden, dass die kleine Nase an der Drehachse wieder in die entsprechende Nut eingesetzt wird.
- [5] Es dürfen sich keine Niederschläge oder Kristalle an der Titrierspitze befinden, die das Dosieren behindern oder das Ergebnis verfälschen könnten.
- [6] Abnehmen des Zylinders, Ventil aus der Ventilaufnahme nehmen, Schläuche abschrauben und alle Teile sorgfältig mit destilliertem Wasser spülen. Demontage von Zylinder, Schläuchen und der anderen Teilen des Aufsatzes siehe Gebrauchsanleitung.
- [7] Dosierung von einem Bürettenvolumen und wieder füllen. Luftblasen sammeln sich an der Spitze des Zylinders und im Titrierschlauch und können dort leicht erkannt werden. Werden Luftblasen beobachtet, alle Verbindungen handfest nachziehen und den Dosiervorgang wiederholen. Bei weiteren Luftblasen im System Ventil [6] überprüfen und Schlauchverbindungen ersetzen. Die Luftblasen können auch an der Verbindung Dichtlippe des Kolbens zum Zylinder entstehen. Wenn ein Herabsetzen der Füllgeschwindigkeit nicht hilft, muss die Dosiereinheit ersetzt werden.
- [8] Prüfen der elektrischen Steckkontakte auf Korrosion und mechanische Beschädigung. Defekte Teile müssen repariert oder durch neue Teile ersetzt werden.
- [9] Siehe Applikation Bürettenprüfung nach ISO 8655 Teil 6.

## 11 Garantieerklärung

Wir übernehmen für das bezeichnete Gerät eine Garantie auf Fabrikationsfehler, die sich innerhalb von zwei Jahren ab dem Kaufdatum herausstellen. Der Garantieanspruch erstreckt sich auf die Wiederherstellung der Funktionsbereitschaft, nicht jedoch auf die Geltendmachung weitergehender Schadensersatzansprüche. Bei unsachgemäßer Behandlung oder bei unzulässiger Öffnung des Geräts erlischt der Garantieanspruch. Von der Garantie ausgeschlossen sind Verschleißteile wie z. B. Kolben, Zylinder, Ventile, Schläuche inkl. der Verschraubungen und Titrierspitzen. Ebenso ist der Bruch bei Glasteilen von der Garantie ausgenommen. Zur Feststellung der Garantiepflicht bitten wir Sie, uns das Gerät und den Kaufbeleg mit Kaufdatum frachtfrei bzw. portofrei einzusenden.

## 12 Lagerung und Transport

Soll der TitroLine® 7750 oder die Dosieraufsätze zwischengelagert oder erneut transportiert werden, bietet die Originalverpackung die beste Voraussetzung für den Schutz der Geräte. In vielen Fällen ist diese Verpackung jedoch nicht mehr zur Hand, so dass ersatzweise eine gleichwertige Verpackung zusammengestellt werden muss. Das Einschweißen des Gerätes in eine Folie ist dabei vorteilhaft. Als Lagerort ist ein Raum zu wählen, in dem Temperaturen zwischen + 10 und + 40 °C herrschen und Luftfeuchtheitswerte bis zu 70 % (rel.) nicht überschritten werden.


 Sollen Dosieraufsätze zwischengelagert oder erneut transportiert werden, müssen die im System enthaltenen Flüssigkeiten, insbesondere aggressive Lösungen entfernt werden.

## 13 Recycling und Entsorgung



Die landesspezifischen gesetzlichen Vorschriften für die Entsorgung von „Elektro/Elektronik-Altgeräten“ sind anzuwenden.

Der TitroLine® 7750 und seine Verpackung wurde weitestgehend aus Materialien hergestellt, die umweltschonend entsorgt und einem fachgerechtem Recycling zugeführt werden können. Bei Fragen zur Entsorgung kontaktieren sie bitte unseren Service (siehe Rückseite dieser Bedienungsanleitung).

 Auf der Hauptleiterplatte befindet sich 1 Lithium-Batterie vom Typ CR 2430. Batterien gehören nicht in den Hausmüll. Sie werden vom Hersteller kostenlos zurückgenommen und einer fachgerechten Verwertung bzw. Entsorgung zugeführt.



## TABLE OF CONTENT

<b>1</b>	<b>Technical Specifications of the Titrator TitroLine® 7750</b>	<b>145</b>
1.1	Notes to the operating manual	145
1.2	Intended Use	145
1.3	Technical Specifications	146
1.3.1	Titrationstand TM 235 KF	146
1.3.2	Titrationstand TM 235 KF	149
1.4	Warning and safety information	150
<b>2</b>	<b>Installation and Commissioning</b>	<b>151</b>
2.1	Unpacking and setting up	151
2.2	Back panel of the titrator TitroLine® 7750	152
2.3	Connection and installation of the titrator and the magnetic stirrer TM235/TM235 KF	153
2.4	Installation of the Z 300 Rod Foot Plate (Optional)	153
2.5	Setting the language	154
2.6	Connection and installation of the TM 235 KF titration stand and titration vessel	155
2.7	Exchangeable head (WA)	158
2.7.1	Installation of the Interchangeable Unit	158
2.7.2	Placing and Replacing of the Interchangeable Unit	159
2.7.3	Programming of the titration unit	160
2.7.4	Initial Filling or Rinsing of the Entire Interchangeable Unit	162
2.8	Installing the burette tip	164
2.9	KF: Filling the titration vessel with solvent	165
2.10	Replacing the Glass Cylinder and the PTFE Piston	165
2.11	Combination with Accessories and Additional Devices	167
2.11.1	Connecting a printer	167
2.11.2	Connecting a USB device	167
2.11.3	Connection of analytical balances	167
2.11.4	Connection of SI Analytics® ID electrodes	167
<b>3</b>	<b>Working with the Titrator TitroLine® 7750</b>	<b>168</b>
3.1	Front Keyboard	168
3.2	Display	168
3.3	Manual controller	169
3.4	External PC Keyboard	169
3.5	Menu Structure	170
3.6	Main Menu	172
3.6.1	Automatic Titration	172
3.6.2	Calibration (CAL-Menü)	174
3.6.3	Manual Titration	177
3.6.4	KF Titration	179
3.6.5	Dosage	183
3.6.6	Preparing Solutions	185
<b>4</b>	<b>Method parameters</b>	<b>186</b>
4.1	Method editing and new method	186
4.2	Default method	187
4.3	Copy Method	187
4.4	Delete Method	188
4.5	Print method	188
4.6	Change Method Parameters	189
4.6.1	Method type	189
4.6.2	Titration mode	189
4.6.3	Result	192
4.6.4	Formula Editor	203
4.6.5	Titration parameters	209
4.6.6	"End-Point titration" and "Dead-Stop titration" titration parameters	217
4.6.7	Titration parameter pH-Stat Titration	218
4.6.8	Dosing parameter	222
4.6.9	Sample identification	223
4.6.10	Documentation	224
4.7	Method parameters of the KF-Titration	225
4.7.1	Standard methods of KF	225
4.7.2	KF Titration parameters	228
4.8	Measuring method	233

<b>5</b>	<b>Dosing and titration with externally connected piston burettes and titrators</b>	<b>235</b>
5.1	Requirements .....	235
5.2	Dose with external piston burettes/titrators .....	235
5.2.1	Titration with external piston burettes/titrators .....	241
<b>6</b>	<b>System settings</b> .....	<b>244</b>
6.1	Calibration settings .....	244
6.2	Interchangeable Unit - Reagents .....	246
6.3	Electrode menu .....	248
6.4	RS-232 Settings .....	250
6.5	Date and Time .....	252
6.6	Password .....	253
6.6.1	Creation of the first Administrator .....	253
6.6.2	Creation of additional users .....	257
6.6.3	Predefined rights and definable rights .....	258
6.6.4	Delete of users .....	262
6.7	RESET .....	263
6.8	Printer .....	264
6.9	Device Information .....	264
6.10	System Tones .....	264
6.11	Data exchange .....	265
6.12	Software Update .....	267
<b>7</b>	<b>Network settings</b> .....	<b>269</b>
7.1	General .....	269
7.2	Setup a shared directory .....	270
<b>8</b>	<b>Communication via RS-232 and USB-B interface</b> .....	<b>272</b>
8.1	General Information .....	272
8.2	Chaining multiple devices - "Daisy Chain Concept" .....	272
8.3	Instruction Set for RS-Communication .....	272
<b>9</b>	<b>Connection of Analytical Balances and Printers</b> .....	<b>274</b>
9.1	Connection of Analytical Balances .....	274
9.2	Balance data editor .....	275
9.3	Printers .....	276
9.4	Automatic stirrer control .....	277
9.4.1	General .....	277
9.4.2	Basic setting in the system menu .....	277
9.4.3	Set the stirring speed in the method .....	278
9.5	Autosampler .....	279
9.5.1	Connection of sampler changer TW alpha plus .....	279
9.5.2	Connection of sample changer TW 7400 .....	279
9.6	Using software TitriSoft .....	279
9.6.1	General .....	279
9.6.2	TitriSoft 3.15 or higher .....	279
<b>10</b>	<b>Maintenance and Care of the Titrator</b> .....	<b>280</b>
<b>11</b>	<b>Guarantee</b> .....	<b>281</b>
<b>12</b>	<b>Storage and transportation</b> .....	<b>281</b>
<b>13</b>	<b>Recycling and Disposal</b> .....	<b>281</b>

## Copyright

© 2020, Xylem Analytics Germany GmbH




Reprinting - even as excerpts - is only allowed with the explicit written authorization.

Germany. Printed in Germany.

# 1 Technical Specifications of the Titrator TitroLine® 7750

## 1.1 Notes to the operating manual

The provided operating manual will allow you the proper and safe handling of the product. For maximum security, observe the safety and warning instructions in the operating manual!

-  Warning of a general danger:  
Non-compliance results (can result) in injury or material damage.
-  Important information for device use.
-  Refers to another part of the operating manual.

The menu screens shown in this operating manual serve as an example and may differ from what you see!

## 1.2 Intended Use

The TitroLine® 7750 is a potentiometric-/volumetric-/KF- titrator and suitable for pH-, mV-,  $\mu$ A-, volumetric KF- and Dead-Stop- titrations with a maximum of 50 memorisable methods.

The examples of possible use include:

- Acid and base determination in aqueous solutions such as p and m value, titration of strong and weak acids and bases
- Redox titrations such as iodometry, manganometry, chromatometry, and COD determinations, other mV titrations, e.g. chloride
- Titrations using ion-selective electrodes, e.g. calcium, fluoride, copper, lead ions
- Indices such as OH number, iodine number, and saponification number
- Reading out and saving the calibration data from SI Analytics® ID electrodes.
- Titration up to two inflection points examined as the titration of calcium and magnesium
- pH-Stat titrations
- Non-aqueous potentiometric titrations such as TAN and TBN
- Pre-dosing with a connected piston burette
- Connection and use of an autosampler TW alpha plus/TW 7400
- KF titrations with 1-component KF reagents
- KF titrations with 2-component KF reagents
- Dead stop titrations such a bromine number and sulphur dioxide in
- Parallel recording of two measuring parameters
- Compatibility with TitriSoft from Version 3.3

Further applications can be found in food technology, pharmaceuticals, biochemistry, photofinishing, environment, quality control, and process monitoring.


In addition, the TitroLine® 7750 comes with the functionalities of the TITRONIC® 500 piston burette:

- Manual titrations with or without calculation of the result
- Dosing
- Preparation of solutions

Each method allows for the setting of a variety of dosing and filling rates.

### Solutions to be used:

Virtually, any liquids and solutions with a viscosity of  $\leq 10 \text{ mm}^2/\text{s}$  such as concentrated sulphuric acid may be used.

 However, one has to avoid the use of chemicals that may attack glass, PTFE or FEP or that are explosive, such as hydrofluoric acid, sodium azide or bromine! Suspensions containing high solids percentages may clog or even damage the dosing system.

### General:

The safety guidelines that are applicable to the handling of chemicals have to be observed under all circumstances. This applies in particular to inflammable and/or etching liquids.

## 1.3 Technical Specifications

### 1.3.1 Titrator TitroLine® 7750

Translation of the legally binding German version

(Release: 16. August 2018)



EMC compatibility according to the Council Directive: 2014/30/EU;  
 applied harmonized standards: EN 61326-1: 2013  
 Low-voltage directive according to the Council Directive 2014/35/EU;  
 Testing basis EN 61 010-1: 2010 for laboratory equipment  
 RoHS Council Directive 2011/65/EU  
 FCC Part 15B and ICES 003

**Country of origin:** Germany, Made in Germany

**The following solvents/titration reagents are allowed to be used:**

- All common titration solutions.
- As reagent water and all non-aggressive non-organic and organic fluids are allowed.
- If using combustible fluids fire please adhere to the Guidelines for Explosion Protection and Prevention of the chemical industry.
- For fluids with higher viscosity ( $\geq 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ), lower boiling point or affinity to outgas, the filling and dosage speed can be adjusted.
- Fluids with viscosity over  $20 \text{ mm}^2/\text{s}$  cannot be dosed.

**i** To ensure maximum accuracy of the readings we recommend to allow some reasonable time for the TitroLine® 7750 to “warm up”.

**Measuring input 1 (analog):**

pH/mV-input with 24 bit transducer for high-precision readings.  
 Electrode socket according to DIN 19 262 or additional with BNC socket insert (Z 860).  
 Reference electrode 1 x 4 mm socket.  
 Adjustable damping settings of the pH/mV measuring signal.  
 RFID receiver for SI Analytics® ID electrodes.

		Measurement range	Over range	Display resolution	Measurement accuracy* without sensor probe	Input resistance [ $\Omega$ ]
pH	pH	- 3.0 ... 18.00	- 3.1 ... 18.00	0.001	0.002 $\pm$ 1 Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$
mV	U [mV]	- 2000 ... 2000	- 2020 ... 2020	0.1	0.10 $\pm$ 1 Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$

**Measuring input (Pt 1000):**

Temperature sensor - connector for a resistance thermometer Pt 1000 and NTC 30 kOhm. Connection: 2 x 4 mm sockets.

	Measurement range T [ $^{\circ}\text{C}$ ]	Display resolution	Measurement accuracy* without sensor probe
Pt 1000	- 75 ... 195	0.1	0.2 K $\pm$ 1 Digit
NTC 30	- 40 ... 0	0.1	1.0 K $\pm$ 1 Digit
	0 ... 125	0.1	0.3 K $\pm$ 1 Digit


**Measuring input ( $\mu\text{A}$ ):**

Karl Fischer (Dead-Stop) connector ( $\mu\text{A}$ ) for double platinum electrode.  
 Polarisation voltage variably adjustable from 40 ... 220 mV.  
 Connector: 2 x 4 mm – sockets.

Measurement range I [ $\mu\text{A}$ ]	Display resolution	Measurement accuracy* without sensor probe
100	0.1	-5 /+ 3 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit
50	0.1	+/- 3 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit
10	0.1	+/- 1 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit
5	0.1	+/- 0.2 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit

\* The measurement uncertainty of the sensor probe has to be taken into account as well.

- Display:** 3.5 inches -1/4 VGA TFT display with 320x240 pixels.
- Calibration:** Automatically with up to three buffer solutions, sequence during calibration optional, freely definable buffers can be input.  
Default buffer solutions according to DIN 19 266 and NBS, or technical buffers:  
pH = 1.00; pH = 4.00; pH = 4.01; pH = 6.87; pH = 7.00; pH = 9.18; pH = 10.00
- Input:** Measurement input 1: pH/mV-input with electrode socket according DIN 19 262/or BNC  
Measurement input  $\mu$ A: (Dead-Stop-) connector for double platinum electrode  
(Connection sockets: 2 x 4 mm)  
Measurement input Pt 1000: Temperature sensor probe for resistance thermometer Pt 1000  
(Connection sockets: 2 x 4 mm)
- Power supply:** power supply 90-240 V; 50/60 Hz, power input: 30 VA

 Use the power supply TZ 1853 only!

#### RS-232-C Interface:

separated galvanically through photocoupler, Daisy Chain function available

Data bits: adjustable, 7 or 8 Bit (default: 8 Bit)  
Stop bit: adjustable, 1 or 2 Bit (default: 1 Bit)  
Start bit: static 1 Bit  
Parity: adjustable: even / odd / **none**  
Baud rate: adjustable: 1200, 2400, **4800**, 9600, 19200 (Default 4800 baud)  
Address: adjustable, (0 to 15, default: 01)

RS-232-1 for computer, input Daisy Chain

RS-232-2 devices of SI Analytics®:  
- Titrator TitroLine® 7000 / 7500 / 7500 KF / 7750 / 7800  
- Sample Changer TW alpha plus, TW 7400  
- Piston burette TITRONIC® 300 and 500, TITRONIC® 110 *plus*, TITRONIC® *universal*,  
- Balances of the types Mettler, Sartorius, Kern, Ohaus, (for more, please contact us)  
- Exit Daisy-Chain

#### USB Interface:

2 x USB-type-A and 1 x USB-type-B

USB-type A („master“) for connecting of USB keyboard, - printer, - manual controller, - data media (e.g. USB stick) and USB-Hub

USB-type B („slave“) for connecting a PC

#### Ethernet Interface:

for connecting a local network (LAN)

**Stirrer/pump:** 12V DC out, 500 mA  
power supply for stirrer TM 235 and KF titration stand TM 235 KF

#### Housing:

Material: Polypropylene

Front keyboard: polyester coated

Dimensions: 15.3 x 45 x 29.6 cm (W x H x D), height incl. interchangeable unit

Weight: approx. 2.3 kg for basic unit  
approx. 3.5 kg for complete device incl. interchangeable unit (with empty reagent bottle)

#### Ambient conditions:

Ambient temperature: + 10 ... + 40 °C for operation and storage  
Humidity according to EN 61 010, Part 1:  
Max. relative humidity 80 % for temperatures up to 31 °C,  
linear decrease down to 50 % relative humidity at a temperature of 40 °C

**Interchangeable units:**

- Compatibility: units are compatible to the:  
 - the titrators TitroLine® 7000 / 7500 / 7500 KF / 7750 / 7800  
 - the Piston Burette TITRONIC® 500
- Recognition: automatically through RFID  
 Recognition of unit size and characteristics of the Titration- or dosing solution
- Valve: volume neutral cone valve made from fluorocarbon polymers (PTFE), TZ 3000
- Cylinder: borosilicate glass 3.3 (DURAN®)
- Hoses: FEP hose set, blue
- Bracket for supply bottle: suitable for square glass bottle and misc. reagent bottles
- Materials: borosilicate glass DURAN®, fluorocarbon polymers (PTFE), stainless steel, polypropylene
- Dimensions: 15 x 34 x 22.8 cm (W x H x D) incl. reagent bottle
- Weight: approx. 1.2 kg for interchangeable unit WA incl. empty reagent bottle
- Dosing accuracy:  
 after DIN EN ISO 8655, part 3:  
 Accuracy: 0.15 %  
 Precision: 0.05 - 0.07 %  
 (in dependence of the used interchangeable unit)

**Dosing accuracy of the Titrator TitroLine® 7750 with interchangeable units (WA):**

Interchangeable unit type No.	Volume [ml]	Tolerances of the Ø <sub>i</sub> of the glass cylinder [mm]	Dosage error according to 100 % volume [%]	Reproducibility [%]
WA 05	5.00	± 0.005	± 0.15	0.07
WA 10	10.00	± 0.005	± 0.15	0.05
WA 20	20.00	± 0.005	± 0.15	0.05
WA 50	50.00	± 0.005	± 0.15	0.05



### 1.3.2 Titrationstand TM 235 KF

Translation of the legally binding German version

(Release: 16. August 2018)

In connection with the titrator TitroLine® 7750



EMC compatibility according to the Council Directive: 2014/30/EU;  
 applied harmonized standards: EN 61326 Part 1: 2013  
 Low-voltage directive according to the Council Directive 2014/35/EU;  
 Testing basis EN 61 010-1: 2010 for laboratory equipment  
 RoHS Council Directive 2011/65/EU  
 FCC Part 15B and ICES 003

**Country of origin:** Made in Germany

**Pump:** Free volume flow- air-: flow rate 2.25 l / min  
 Delivery pressure max.: 1,5 bar  
 Flow rate liquid medium: approx. 0,8 l / min

**Stirring speed:** 50 ... 1000 U/min

**Hoses:** PVC- hose (outer diameter 6 x 1 mm)  
 PTFE- hose (outer diameter 4 x 0.5 mm)

#### Connections

Power supply: Low voltage input 12 V / – on the backside of titration stand  
 Plug connection: plug for low voltage connection – phone jack-,  
 Positive pole at pin contact, inside contact  $\varnothing = 2.1$  mm, USA/Japan,  
 Power supply via titrator TitroLine® 7750

#### Housing:

Material: Polypropylene, polyester coated  
 Dimensions: 80 x 130 x 250 mm (W x H x D), height without stand  
 Weight: 1.0 kg

#### Ambient conditions:


Ambient temperature: + 10 ... + 40 °C for operation and storage  
 Humidity according to EN 61 010, Part 1:  
 Max. relative humidity 80 % for temperatures up to 31 °C,  
 linear decrease down to 50 % relative humidity at a temperature of 40 °C


 **Do not used in hazardous locations!**


## 1.4 Warning and safety information


The device corresponds to protection class III III.

It was manufactured and tested according to DIN EN 61 010, Part 1, "**Protective Measures for electronic measurement devices**" and control devices and has left the factory in an impeccable condition as concerns safety technology. In order to maintain this condition and to ensure safe operation, the user should observe the notes and warning information contained in the present operating instructions. Development and production is done within a system which meets the requirements laid down in the DIN EN ISO 9001 standard.

 For reasons of safety, the device must only be used for the range of application described in the present operating manual. Nonobservance of the intended proper use of the device may result in personal injury or damage to property.

 For reasons of safety, the devices and the power supply must be opened by authorised persons only; this means, for instance, that work on electrical equipment must only be performed by qualified specialists. **In case of nonobservance of these provisions the titrator and the power supply may constitute a danger: electrical accidents of persons or fire hazard!** Moreover, in the case of unauthorised intervention in the titrator or the power supply, as well as in the case of negligently or deliberately caused damage, the warranty will become void.

 Prior to switching the device on it has to be ensured that the operating voltage matches the mains voltage. The operating voltage is indicated on the specification plate (underside of the device and backside of the power supply). **Nonobservance of this provision may result in damage to the titrator and the power supply, or in personal injury or damage to property!**


 **If it has to be assumed that safe operation is impossible, the device has to be put out of operation and secured against inadvertent putting to operation.** In this case please switch the device off, pull plug of the mains cable out of the power supply, and remove the device from the place of work.


Examples for the assumption that a safe operation is no longer possible,


- if the package is damaged,
- if the device shows visible damages,
- if the power supply shows visible damages,
- if the device does not function properly,
- if liquid has penetrated into the casing.
- if the unit has been altered technologically or if unauthorized personnel tried or succeeded to open the device as attempt to repair it.



In case that the user operates such a device, all thereof resulting risks are on the user!




 The device must not be stored or operated in humid rooms.

 **The relevant regulations regarding the handling of the substances used have to be observed:** The Decree on Hazardous Matters, the Chemicals Act, and the rules and information of the chemicals trade. On the part of the user it has to be ensured that the persons entrusted with the use of the unit are experts in the handling of substances used in the environment or that they are supervised by specialized persons, respectively.

 For all work with chemicals: **Always wear protective glasses!** Please observe the memorandums of the employer's liability insurance associations and the safety data sheets of the manufacturers.

 The device is equipped with integrated circuits (EPROMs). X rays or other high energy radiation may penetrate through the device's casing and delete the program.

 For working with liquids, not being common titration solvents, especially the chemical resistance of the construction materials of the device have to be considered (see  1.3 Technical Specifications).

 For the use of liquids with high vapour pressure or (mixture of) substances not being mentioned in  1.3 Technical Specifications) as allowed substances, the safe and proper operation of the device has to be guaranteed by the user. When the piston moves upwards within the cylinder, a microfilm of dosing liquid or titration solution will always remain adhered to the inner wall of the cylinder, but this has no influence on the dosing accuracy. This small residue of liquid, however, may evaporate and thus penetrate into the zone underneath the piston, and if non-admitted liquids are being used, the materials of the may be dissolved or corroded (see  10 Maintenance and Care of the Titrator).

## 2 Installation and Commissioning

### 2.1 Unpacking and setting up

The device has been put together especially for you (basic unit + corresponding modules and accessories), there may be differences with respect to the delivery and the accessories described in this chapter. The scope of delivery, please refer to the attached packing list. For any questions please contact us directly (see backside of this operating manual).

The device itself as well as all related accessory and peripheral parts have been carefully checked at the factory to ensure their correct function and size. Please ensure that the small accessories are also removed in full from the packaging.

The device may be placed on any flat surface.

Scope of delivery:

a) Titrator TitroLine® 7750 (basic unit)

- TitroLine® 7750
- Keyboard TZ 3835
- Power supply TZ 1853 (100V ... 240V) incl. some primary adapter
- Manual keypad TZ 3880
- Connection cable for stirrer/pump TZ 1577
- Stand rod TZ 1510 (10 mm x 370 mm)
- Piston extraction tool TZ 3813
- Electrode holder Z 305
- Stop pin for titration clamp Z 304

b) TitroLine® 7750 with KF accessories

- TitroLine® 7750 basic unit (see above)
- Exchangeable head WA 05, WA 10 or WA 20
- The KF titration stand (pump and stirrer) TM 235 KF with waste (1 L clear glass), solvent (1 L amber glass) and bottle for the desiccant (100 ml) and with all PTFE and PVC hoses
- Titration vessel TZ 1770 incl. Titration tip TZ 3285 (KF micro valve)
- KF starter kit TZ 1789 with desiccant (molecular sieve), glass wool und a set of syringes and needles
- Electrode KF 1100

## 2.2 Back panel of the titrator TitroLine® 7750



**Fig. 1**

The TitroLine® 7750 is equipped with the following connections:

- 1) USB-B interface for connection to a PC
- 2) On/Off switch
- 3) Two USB-A ("Master") interfaces for connecting USB devices
- 4) Socket "in": Connection of the external power supply TZ 1853
- 5) Socket "out": Connection of the TM 235 / TM 235 KF magnetic stirrer
- 6) Two RS232 ports, 4-channel (Mini-DIN):  
     RS1 for connection to the PC  
     RS2 for connection of a weighing balance and other devices from SI Analytics®
- 7) Measurement input for reference electrodes (Ref.)
- 8) Measurement input 1 (DIN or BNC through adapter) for the connection of pH, redox and other measurement or combination electrodes
- 9) Ethernet Interface (LAN)
- 10) Temperature measurement input for connecting Pt 1000 electrodes
- 11)  $\mu$ A measurement input for the connection of double platinum electrodes

### 2.3 Connection and installation of the titrator and the magnetic stirrer TM235/TM235 KF

The low voltage cable of the power supply TZ 1853 has to be plugged in to the 12 V socket “in”, on the back panel of the titrator. (Fig. 2). Then plug the power supply into the plug socket.



Fig. 2

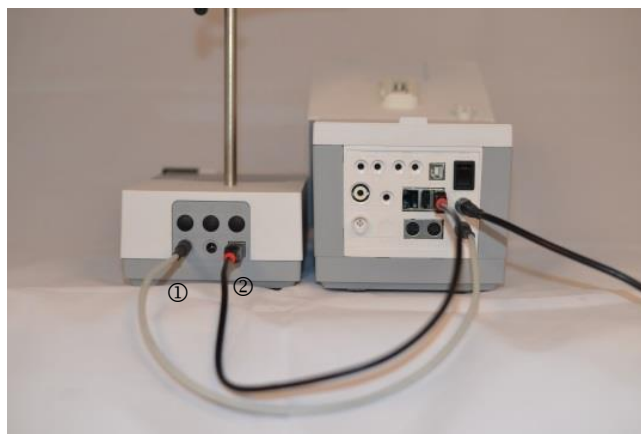


Fig. 3

⚠ Place the power supply easily accessible in order to be able to remove the titrator anytime easily from the power circuit.

Place the TM 235/ TM 235 magnetic stirrer to the right of the titrator (Fig. 3) and connect to the 12V out-socket in the rear panel of the piston burette by using the TZ 1577 (1) connection cable. An alternative connection is possible via the supplied USB cable (2). Then screw the tube into the thread and mount the Z 305 titration clamp.

### 2.4 Installation of the Z 300 Rod Foot Plate (Optional)

If the TM 235/TM 235 KF magnetic stirrer is not in use, it is recommended to use the Z 300 rod foot plate (Fig. 4). The bottom of the device contains a recess which is precisely worked to accommodate the metal foot plate. The metal foot plate itself features one thread on both sides (top and bottom) to hold the stand rod (coming with the basic device). This means that the metal foot plate can be used both to the left and to the right of the device, depending on the specific needs. The basic device is to be placed on the metal foot plate; subsequently the stand rod is screwed into the thread. Now it is possible to install the Z 305 titration clamp (included with the basic device) on the stand rod (Fig. 5).



Fig. 4



Fig. 5

## 2.5 Setting the language

The ex-factory default language setting is English.

After the device is switched on and the start-up process is complete, the main menu appears (Fig. 6).

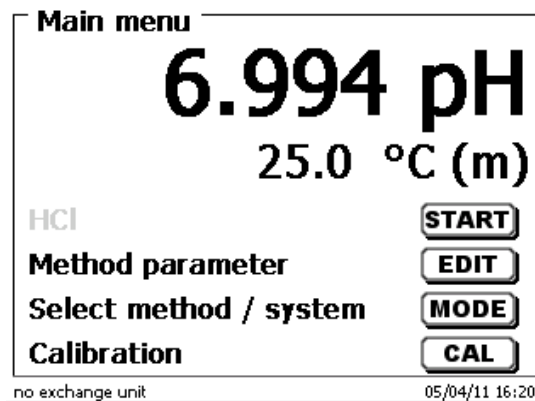


Fig. 6

Using <SYS> or <MODE>, you navigate to the system settings («System settings»). The very first menu is to be used for setting the language (Fig. 7).

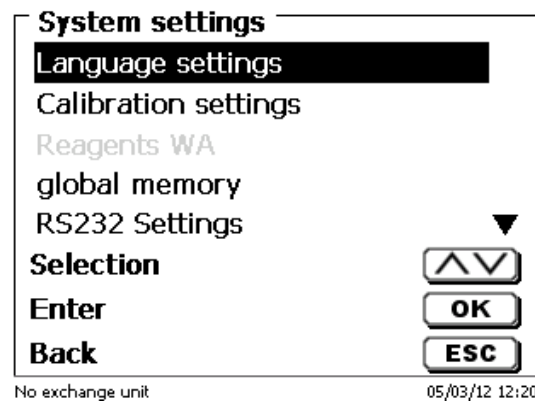


Fig. 7

Use <ENTER>/<OK> to call the menu.

Select the language using the arrow keys <↑↓>.

Confirm with <ENTER>/<OK>.

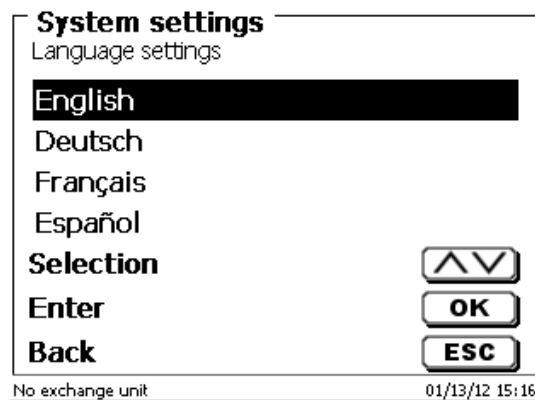


Fig. 8

The selected language will appear immediately (Fig. 8).

Pressing <ESC> twice will return the user to the main menu.

## 2.6 Connection and installation of the TM 235 KF titration stand and titration vessel

Place the TM 235 KF titration stand to the right of the titrator and connect to the 12V out-socket in the rear panel of the piston burette by using the TZ 1577 connection cable. The stand rod is screwed into the thread of the TM 235 KF.

The titration vessel TZ 1770 is mounted at the stand rod. Please take care that the metal clamp is adjusted as shown in the attached (Fig. 9).



**Fig. 9**

Put all three white inner plastic adapters at the waste, solvent and moisture bottle.

Fill the moisture bottle with molecular sieve. Connect the PVC and PTFE plastic tubes as shown in the next pictures (Fig. 10 - Fig. 14):

The PVC tubes are connected to the connectors at the back side of the TM 235 KF.

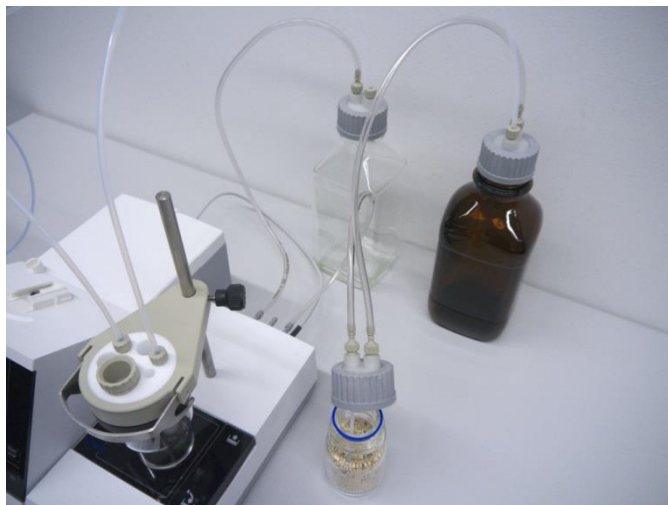
The long PVC tube is used for the connection of the waste bottle.

The two shorter PVC ones are used to connect the moisture bottle and the solvent bottle.



**Fig. 10**

The moisture bottle is connected to the right connector (view from above) of the TM 235 KF. The waste (clear) bottle is connected to the left connector.



**Fig. 11**

The PTFE tube from the clear waste bottle is adjusted to the ground (tube 1) of the titration vessel. The PTFE tube from the solvent bottle (tube 2) is adjusted as shown in Fig. 12 and Fig. 13:



**Fig. 12**



**Fig. 13**



The burette tip is placed into the left NS 14 opening and connected to the valve of the interchangeable unit.


Put first some glass wool and then molecular sieve in the plastic moisture tube. Place it to the other NS 14 opening as shown in Fig. 14.



**Fig. 14**

The electrode KF 1100 is placed into the NS 7.5 opening and connected to the  $\mu\text{A}$  input of the TitroLine<sup>®</sup> 7750.

The keyboard is connected to one of the USB-A ports.

 Place the power supply easily accessible in order to be able to remove the titrator anytime easily from the power circuit.

## 2.7 Exchangeable head (WA)



**Fig. 15**

- 12) TZ 2003 - drying tube
- 13) TZ 3802 - threaded cap with borehole GL 45, incl. adapter with 2 openings for drying tube and suction hose
- 14) TZ 3873 - dosing hose without dosing tip and holding bracket, or  
TZ 3874 - dosing hose with dosing tip and holding bracket
- 15) TZ 3803 - 1 litre reagent bottle, brown
- 16) TZ 3900 - UV protection
- 17) TZ 1507 - plastic drip-down tubule
- 18) TZ 3000 - 3/2-way valve
- 19) TZ 3801 - valve cover lid
- 20) TZ 3872 - connection hose
- 21) TZ 3871 - suction hose

### 2.7.1 Installation of the Interchangeable Unit

Fig. 15 shows a completely assembled interchangeable unit.

1. Remove the valve with the attached hoses from the pack, and then push it on the valve support until it snaps in position.
2. Slip on the valve cover lid on the valve as is shown (Fig. 15).
3. Insert the TZ 3872 connection hose in the threaded hole provided in the burette cylinder and tighten it manually.
4. Insert the TZ 3871 suction hose into the threaded opening of the GL 45 or S 40 adapters and tighten it manually.
5. **At KF:** Remove the standard dosing hose TZ 3874 from the valve.  
Connect the dosing hose including from the KF titration vessel TZ 1770.

**i** All the other hoses are already preassembled.

## 2.7.2 Placing and Replacing of the Interchangeable Unit

The base unit comes with an RFID reader, and all the interchangeable units are equipped with an RFID transponder. This transponder can be used to store the following information:

- Unit size (cannot be changed)
- Unit ID (cannot be changed)
- Reagent name (default: blank)
- Concentration (default: 1.000000)
- Concentration determined on: (Date)
- To be used until: (Date)
- Opened/Produced on: (Date)
- Test according to ISO 8655: (Date)
- Charge description: (default: no charge)
- Last modification: (Date)

Each time an interchangeable unit is pushed onto the base unit, the data is automatically read out of the transponder.

### 2.7.2.1 Placing an Interchangeable Unit

The interchangeable unit is to be placed on the device unit as is shown in Fig. 16 - Fig. 18 subsequently, it is to be pushed downwards until the black button latches on the left side.



Fig. 16



Fig. 17



Fig. 18

### 2.7.2.2 Replacing an Interchangeable Unit

Removing the interchangeable unit is done in reverse order:

**i** Removing the interchangeable unit is only possible as long as the piston is in the lower position (zero position). Possibly, it may be necessary to press <FILL> first.

Depress the black button on the left, and then pull the interchangeable unit forward (Fig. 18 and Fig. 17).

### 2.7.3 Programming of the titration unit

The data from the RFID transponder of the interchangeable unit will be read immediately (Fig. 19).

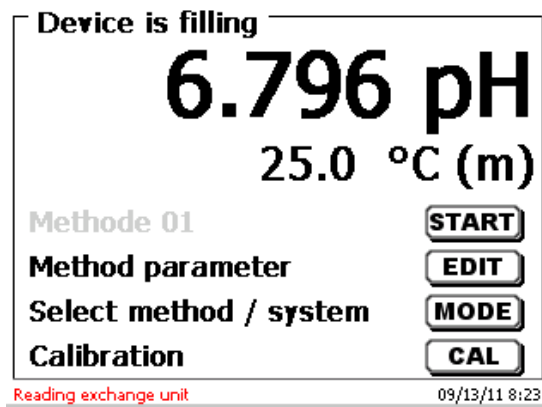


Fig. 19

The input menu for the reagents appears for approx. 10 seconds (Fig. 20). The size of the interchangeable unit is displayed on the left side of the display (here 20 ml). It is recommended to enter here at least the name of the reagent being used. Confirm «Reagent» with <ENTER>/<OK>.

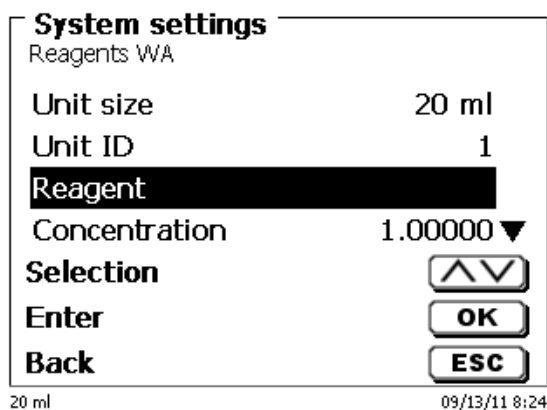


Fig. 20

Then type the name (possibly the concentration) and confirm with <ENTER>/<OK> (Fig. 21).

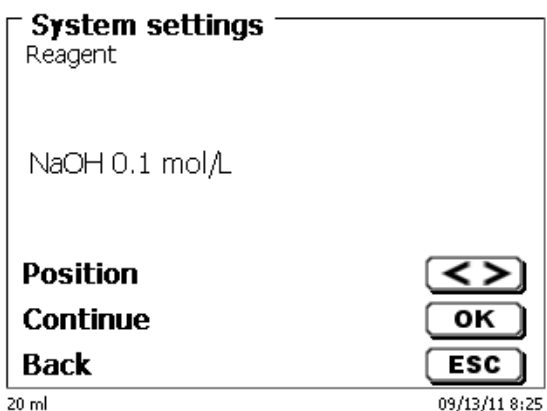


Fig. 21

Following the optional input of additional parameter, press <ESC> to leave the reagents menu (Fig. 22).

**i Important for KF:**

The approximate concentration of the KF titrant (e.g. 5 or 2) should be entered under «**Concentration**». Thereby the drift in  $\mu\text{g}/\text{min}$  can be calculated in the right dimensions.

**System settings**  
 Reagents WA  
 Unit size 20 ml  
 Unit ID 1  
 Reagent NaOH 0.1 ...  
 Concentration 1.00000 ▼  
 Selection [Up] [Down]  
 Enter [OK]  
 Back [ESC]

20 ml 09/13/11 8:25

**Fig. 22**

You will be prompted for a confirmation of the values (Fig. 23).

**System settings**  
 Accept values?  
 Yes  
 No  
 Selection [Up] [Down]  
 Enter [OK]  
 Back [ESC]

20 ml 09/13/11 8:25

**Fig. 23**


If you selected «**Yes**», the values will be written into the interchangeable unit. In the left bottom of the display will show the new name of the reagent (Fig. 24).

**Main menu**  
 6.756 pH  
 25.0 °C (m)  
 Methode 01 [START]  
 Method parameter [EDIT]  
 Select method / system [MODE]  
 Calibration [CAL]

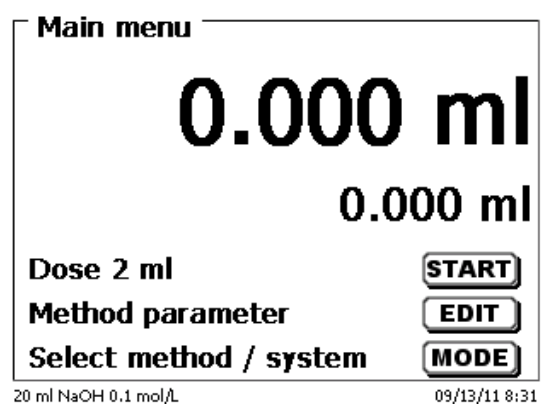
20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 8:26

**Fig. 24**

## 2.7.4 Initial Filling or Rinsing of the Entire Interchangeable Unit

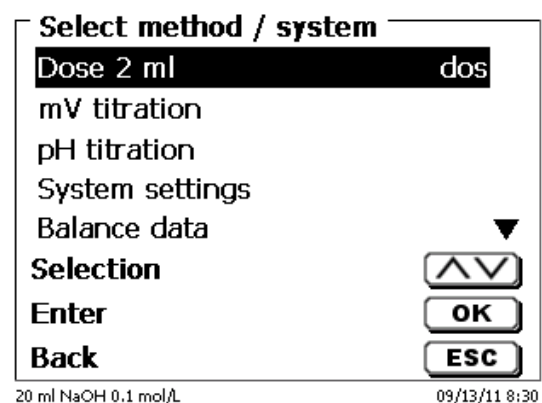
 While the initial filling or rinsing programme is being run, please place a sufficiently dimensioned waste vessel under the titration tip.

Initial filling of the interchangeable unit is done using the «rinsing» program.



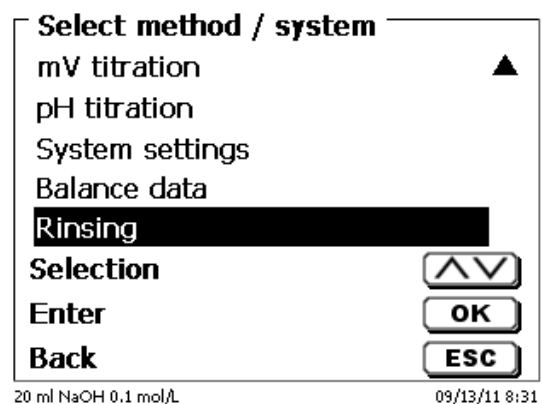
**Fig. 25**

On the main menu (Fig. 25), press <MODE> to navigate to the methods/system (Fig. 26).



**Fig. 26**

Pressing <↑> twice will take you to the «Rinsing» selection immediately (Fig. 27).

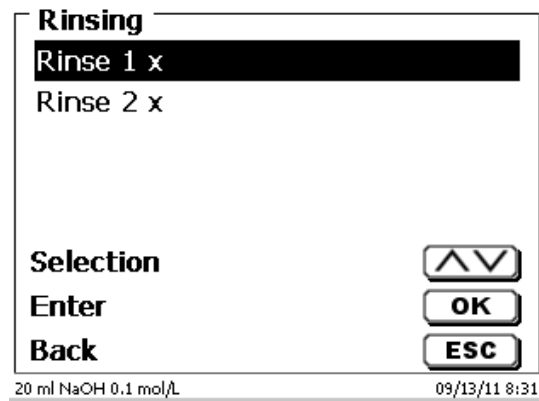


**Fig. 27**

Confirm the selection by pressing <ENTER>/<OK>.

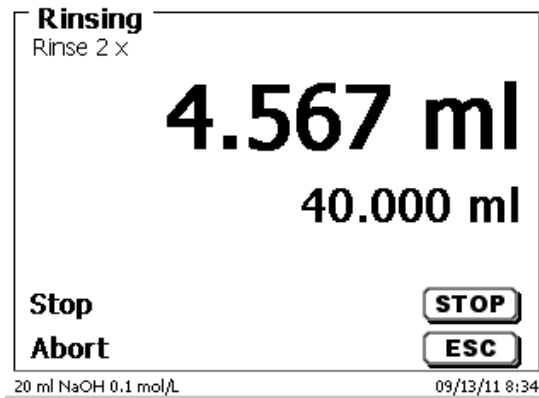
At this point you can select the number of rinsing cycles (Fig. 28).

**i** Initial filling requires a minimum of two rinsing cycles!



**Fig. 28**

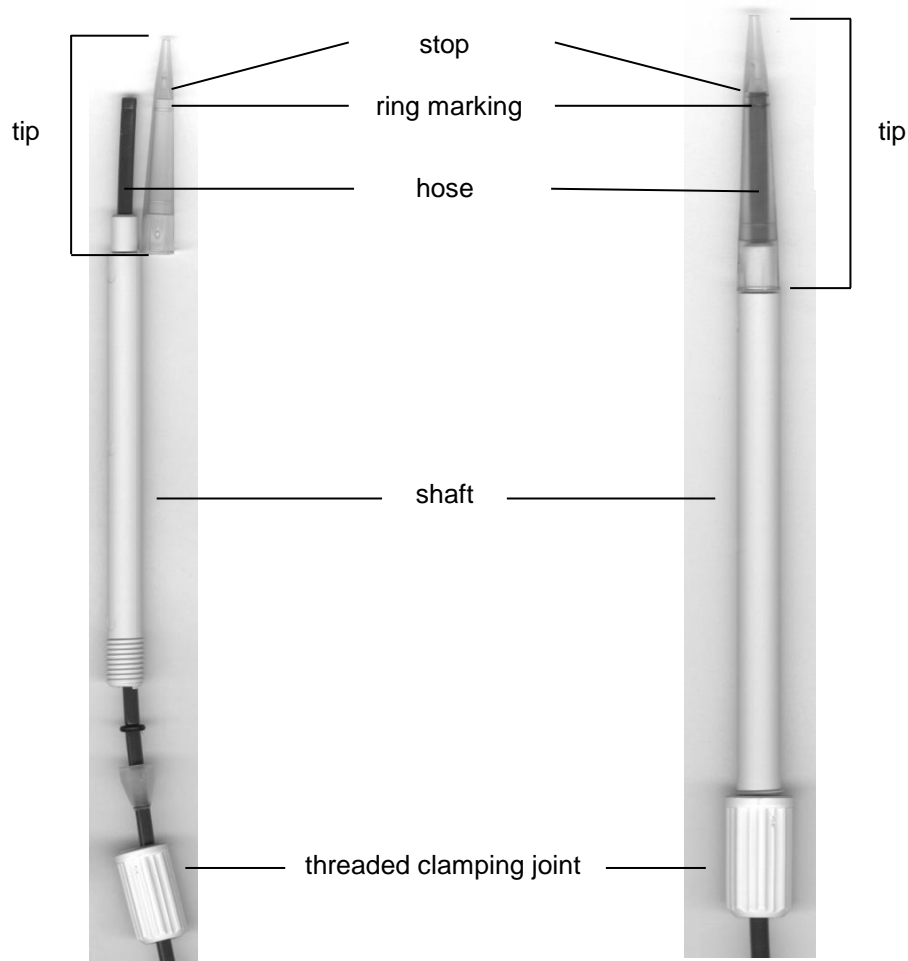
**i** You can stop the rinsing operation (Fig. 29) at any time by pressing <STOP> and then resume rinsing with <START>.



**Fig. 29**

## 2.8 Installing the burette tip

The burette tip consists of the elements shaft with threaded clamping joint, hose and slip-on tip (Fig. 30).



**Fig. 30**

Burette tip - Sequence of assembly:

1. Cut of hose end evenly.
2. Slip parts of the threaded clamping joint on to the hose.
3. Guide hose through shaft.
4. Press the free hose end over the ring marking until it reaches the stop of the tip.
5. Push the tip with pressed in hose onto the shaft.
6. Hold tip firmly, and screw threaded clamping joint to the shaft



## 2.9 KF: Filling the titration vessel with solvent

The solvent is pumped from the solvent bottle into the titration vessel by pushing down the front part of the rocker switch on the titration stand TM 235 KF.

**i** Pump solvent (approx. 35-40 ml) into the titration vessel until the titration tip and the electrode are completely immersed (Fig. 31).

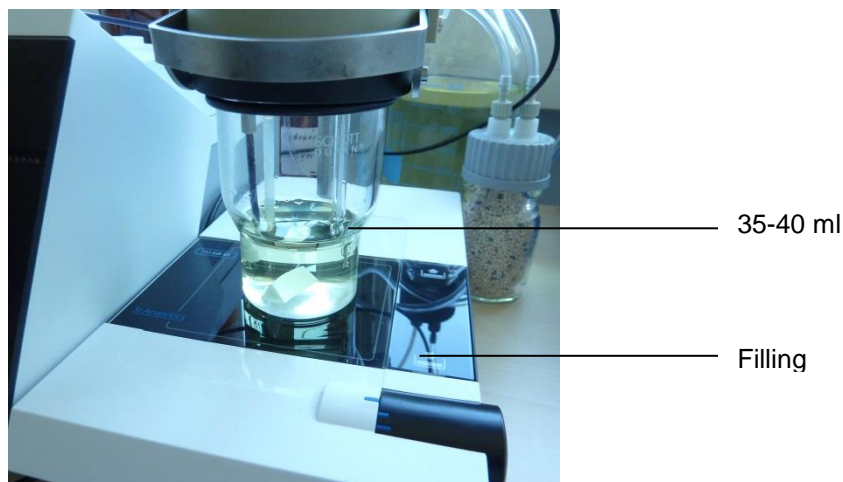


Fig. 31

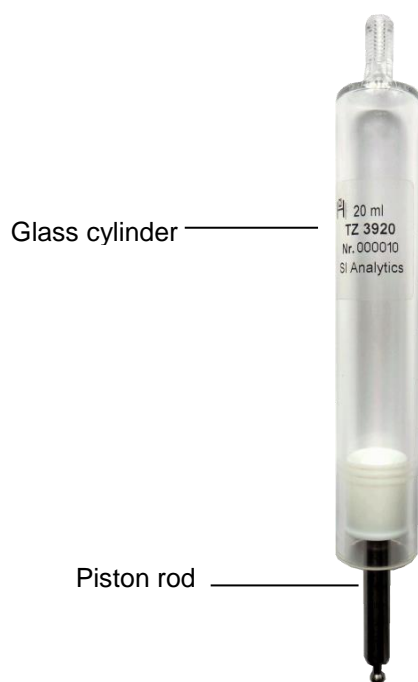
## 2.10 Replacing the Glass Cylinder and the PTFE Piston

**⚠** As a rule, the hoses and cylinders will contain chemicals which may spill or be splashed around in the course of disassembly. The relevant safety precaution measures applicable to the handling of the chemicals concerned have to be absolutely observed!

Replacing the glass cylinder and the piston does not require any additional tools. In certain cases the piston extractor has to be used.

1. Remove the interchangeable unit from the base unit
2. Unscrew the hose between the glass cylinder and the valve from the glass cylinder.
3. Rotate the UV protection 5 to 6 times to the left to loosen it.
4. Remove the UV protection and pull out of the glass cylinder together with the piston inside it.
5. Insert a new glass cylinder and piston (Fig. 32) into the interchangeable unit.  
Tighten the UV protection again by rotating it 5 to 6 times to the right.
6. The piston rod must project 0.5 cm out of the interchangeable unit (Fig. 33).
7. Tilt the unit forward until the slanted bottom side is in flat contact with the lab table (Fig. 34).  
This forces the piston into its correct position.

**i** If the piston be forced too far into the glass cylinder, simply pull it out and place it in the correct position according to the procedure described above.

**Fig. 32****Fig. 33****Fig. 34**

**i** The interchangeable unit and the cylinder size have to correspond. Otherwise the coding, which is memorized within the interchangeable unit will no longer match the cylinder size. This will trigger incorrect dosage.

**⚠** For the sake of dosing and analytical accuracy, it is also recommended to replace the PTFE piston each time a defective glass cylinder is replaced. Broken glass may damage the sealing rings of the PTFE piston.

## 2.11 Combination with Accessories and Additional Devices

### 2.11.1 Connecting a printer

Printers with a USB interface are to be connected to one of the two USB-A interfaces.

**i** These printers **have to** feature HP PCL emulation (3, 3 enhanced, 5, 5e).  
So-called GDI printers cannot be used!

Alternatively the thermo-compact printer Seiko S445 can be connected.

### 2.11.2 Connecting a USB device

The following USB devices can be connected to the USB-A interfaces:

- PC-keyboard
- TZ 3880 manual controller
- Printer
- USB storage devices, e.g. USB sticks
- USB-Hub
- USB barcode scanners

### 2.11.3 Connection of analytical balances

Analytical balances are to be connected to the RS232-2 using an appropriate cable.

### 2.11.4 Connection of SI Analytics® ID electrodes

The connector of the ID electrode contains a bead. This bead can be used as a marker for connecting the electrode to the mV/pH socket. The bead should possibly point upward to the reference socket or in between (also refer to Fig. 1). The identification of the ID electrode is thereby simplified. Data of the connected ID electrode are read out immediately after the connection and stored in the titrator. This includes the calibrating data, such as zero point and slope, date of the calibration, buffer solutions used, the serial number and type of electrode.

### 3 Working with the Titrator TitroLine® 7750

#### 3.1 Front Keyboard

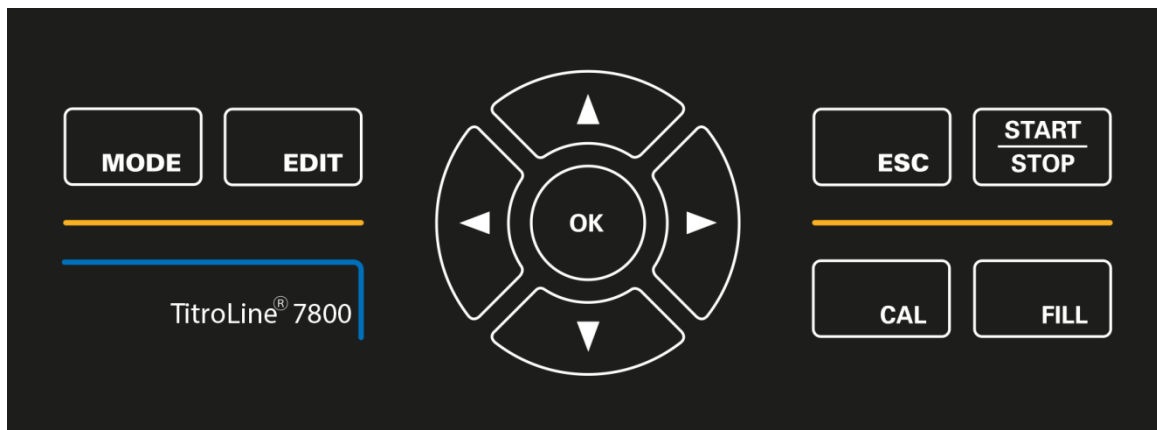


Fig. 35

**i** Apart from alphanumeric input (a-z, A-Z, 0-9) and a few other functions, almost all functions can be performed using the front keyboard (Fig. 35).

- <Mode>: Methods selection, rinsing, system settings
- <EDIT>: Changing the current method, new method, copy and delete method
- <ESC>: <ESC> will take you back to the previous menu level
- <START>: Start and Stop of a current method
- <FILL>: Filling the unit

The individual functions are described in detail in  3.4 External PC Keyboard.

#### 3.2 Display

The display (Fig. 36) consists of a graphical LCD display with a resolution of 320 x 240 pixels. It also offers the possibility to display graphics, e.g. the measuring curve while or after the titration is/was running.

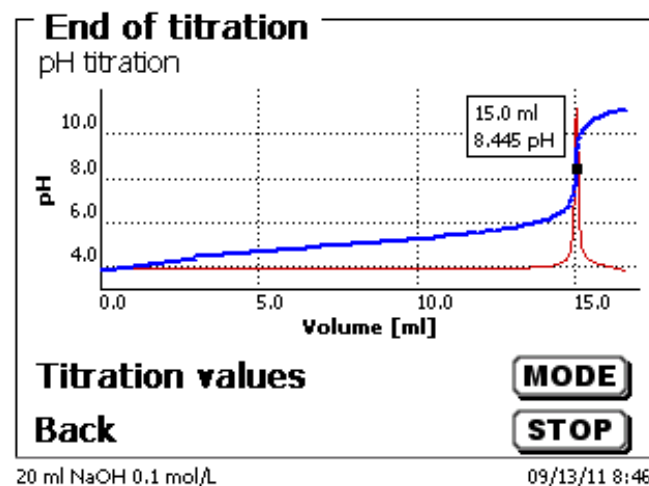


Fig. 36

### 3.3 Manual controller

The manual controller (Fig. 37) is needed for manual titration. It can also be used for starting dosage or other methods.



Fig. 37

Mode	Black key	Grey Key
Manual titration	Start of titration, single-step and continuous titration	Filling Stop of titration including evaluation
Dosage through Dosage method	Start dosage	Filling
Preparation of solutions	Start dosage	Filling

### 3.4 External PC Keyboard

Tasten	Funktion
<ESC>	<ESC> will take the user to the previous level on the menu
<F1>/<START>	Start of a selected method
<F2>/<STOP>	Stop of the current method
<F3>/<EDIT>	Change of the current method, new method, copy method
<F4>/<FILL>	Fill the interchangeable unit
<F5>/	Display and modification of the balance data. With <Shift + F5> display and modification of the global memories
<F6>/<MODE>	Selection of method, rinsing, system settings
<F7>/<SYS>	System settings (language selection, time/date ...)
<F8>/<CAL>	Start calibration menu
<F9>/+ / -	Change of sign
<F10>/<DOS>	Start dosing menu
Num/ Scroll Lock/ Lock	Without function
Prt Sc Sys Rq	Without function
< ↑ > < ↓ > < ← > < → >	Selection of individual menus and numeric values
0...9	Input of numeric values
<ENTER>	Confirmation of input parameters
< ←Backspace >	Deletion of one input digit / an input character to the left of the flashing cursor
Letters, ASCII-symbols	Alphanumeric input possible, Uppercase and lowercase possible
All other keys	Do not have any function

### 3.5 Menu Structure

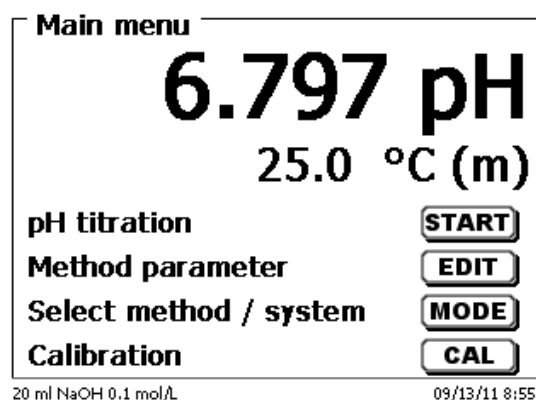
**i** The menu screens shown in this manual serve as an example and may differ from what you see!

There are 5 selection menus:

- Start or main menu
- Method parameters
- Method selection
- CAL menu
- System settings.

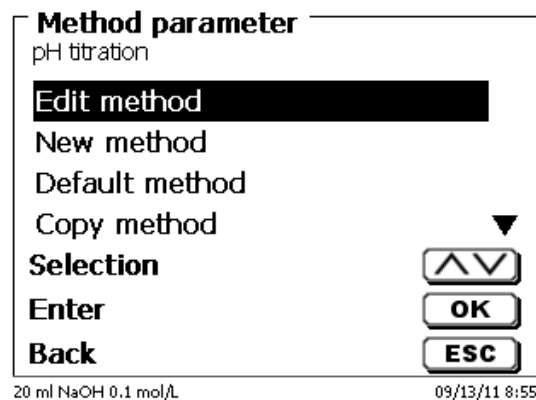
After power-up, the main menu is always the first menu to appear.

The method displayed will always be the last method that was used (Fig. 38).



**Fig. 38**

Pressing <START> will result in the immediate execution of the method shown.  
<EDIT> will take you to the method parameters (Fig. 39).



**Fig. 39**

At this point you can

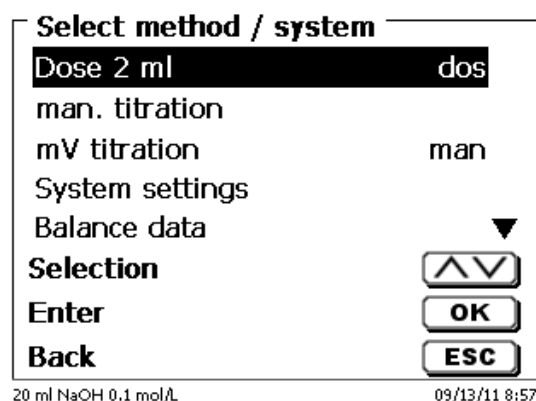
- modify the current method
- create a new method
- call and memorise standard methods
- copy or delete an existing method

Use <↓> and <↑> to select the submenus.

Confirm your selection with <ENTER>/<OK>.

<ESC> will take you back to the main menu.

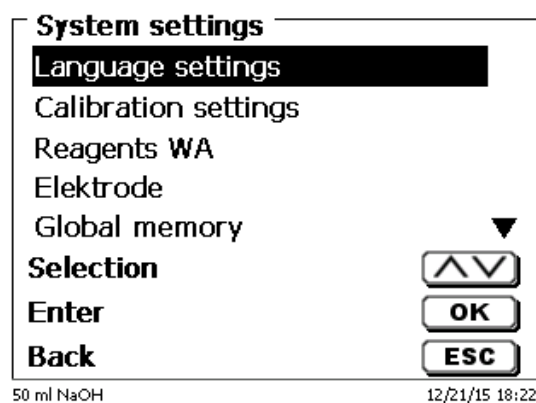
<MODE>/F6 leads you to the select method menu (Fig. 40).



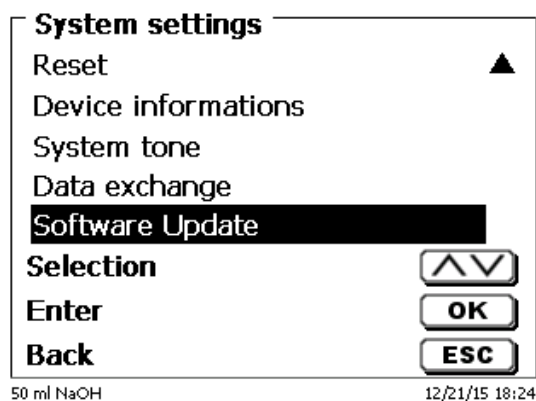
**Fig. 40**

Existing methods can be selected by pressing <↓> and <↑> and confirming the selection with <ENTER>/<OK>. Once the selection made, you will return to the main menu with the newly selected method. If no method is selected <ESC> will also take you back to the main menu.

To navigate directly to the system settings (Fig. 41 and Fig. 42) you can use the <SYS>/F7 key; you can also navigate there through the method selection menu.



**Fig. 41**



**Fig. 42**

### 3.6 Main Menu

After power-up, the main menu is always the first menu to appear.  
The method displayed will always be the last method that was used (Fig. 43).

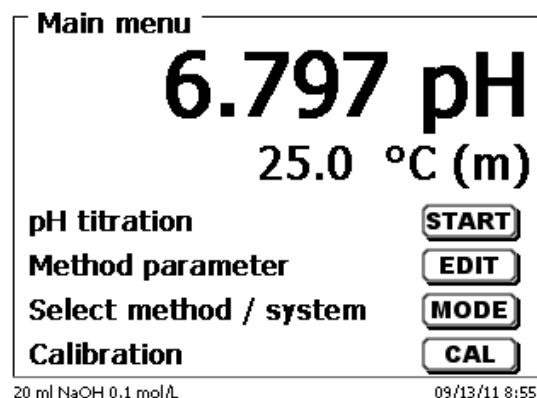


Fig. 43

#### 3.6.1 Automatic Titration

The method being displayed can now be carried out immediately with <START>.

Depending on the method settings, you will be prompted for the sample identification (Fig. 44) and the weighed-in quantity (Fig. 45). You can use an external PC keyboard for entering a 20-digit alphanumeric sample ID.

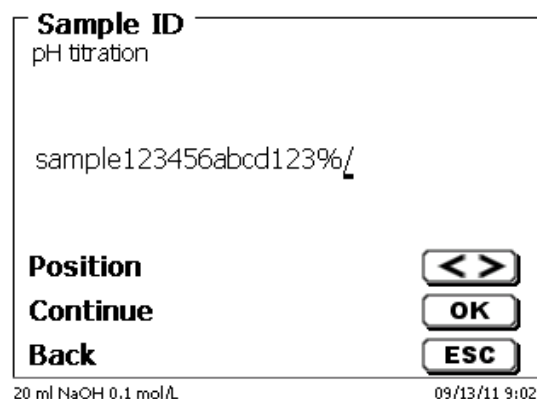


Fig. 44

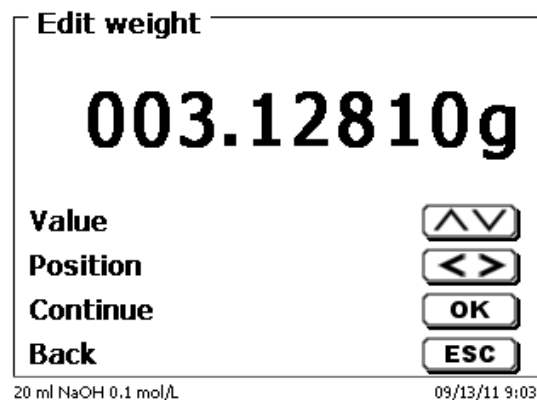
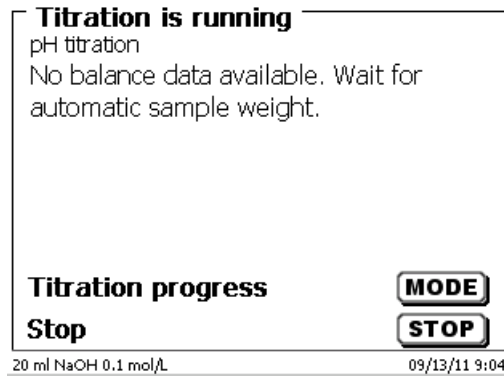


Fig. 45

The balance data can be entered using the front keyboard or an external keyboard.  
The input is to be confirmed with <ENTER>/<OK>.



In the case of an automatic acceptance of the balance data, the weighed-in quantities will be read in from a memory. If the memory does not contain any balance data, a message will appear (Fig. 46).

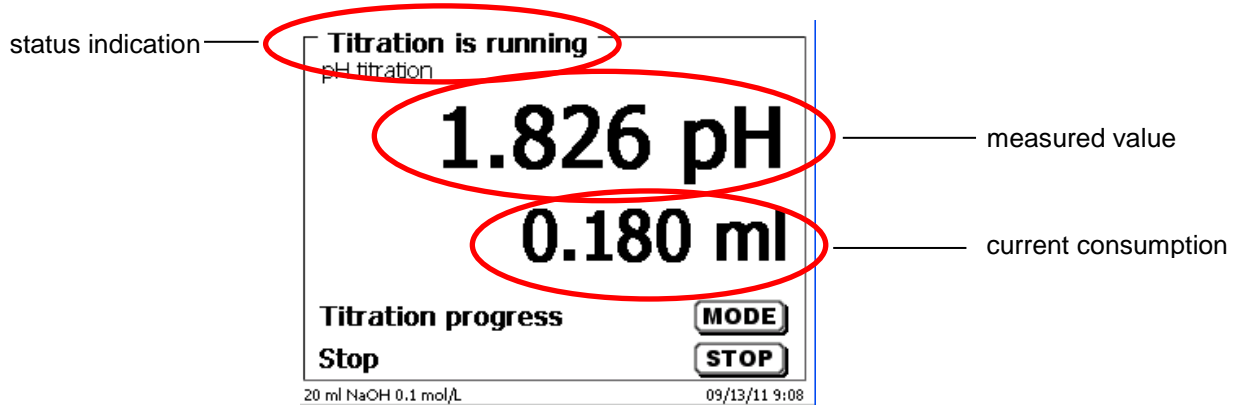


**Fig. 46**

Pressing the Print key will transfer the balance data, too.

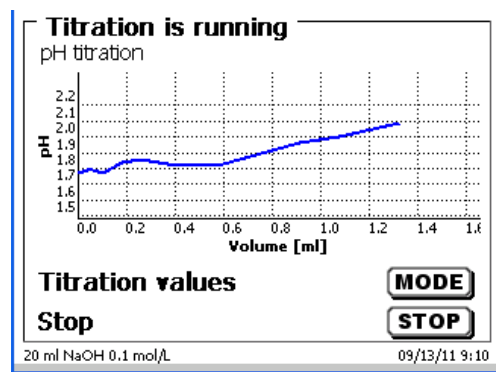
**i** Titration will then begin directly after the transfer of the balance data without any further confirmation being necessary.

The display (Fig. 47) will show the measured value (pH, mV or  $\mu$ A) and the current consumption. The measured value is displayed in a slightly larger font. A status indication appears.



**Fig. 47**

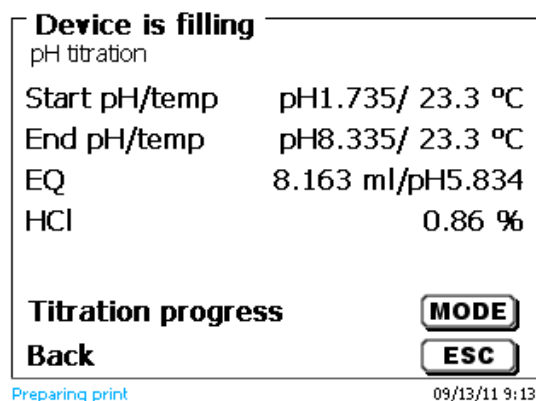
Pressing the <MODE> will cause the titration curve (Fig. 48).



**Fig. 48**

The consumption in ml will be displayed on the X axis, the Y axis will show the measurement reading. Scaling of the chart will be done automatically.

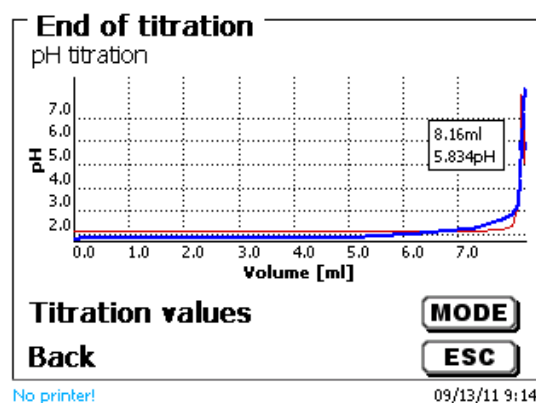
The result will be displayed at the end of the titration (Fig. 49).



**Fig. 49**

<**MODE**> can be used to view the titration curve or further results (Fig. 50).

The pH und mV titration curves will show the measurement curve (blue) and the 1<sup>st</sup> derivation (red). The values and the location of the equivalence point are identified directly in the curve itself.



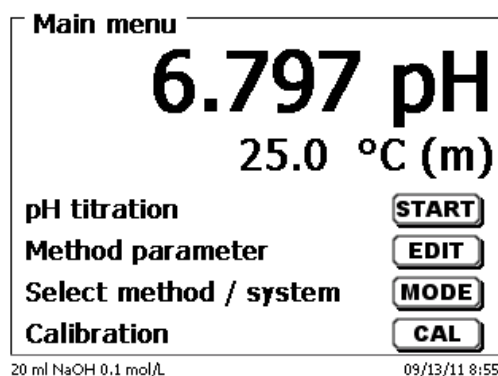
**Fig. 50**

If a printer is connected, the results will either be printed according to the settings made for the method, or else they will be memorised in the form of a PDF- and CSV-file file on a connected USB stick. If no printer or USB stick is connected, the bottom left corner of the display (Fig. 50) will show a message.

<**ESC**> will take you back to the main menu where you can start the next titration immediately.

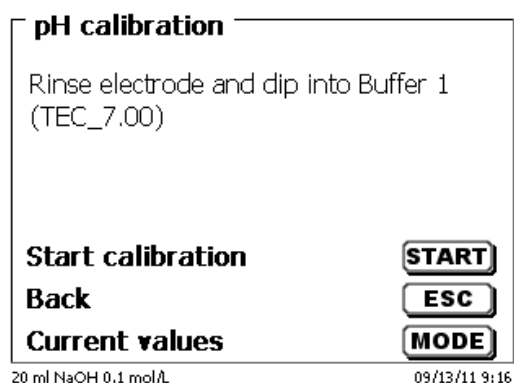
### 3.6.2 Calibration (CAL-Menü)

If you are on the main menu (Fig. 51), calibration is started by pressing <**CAL**>.



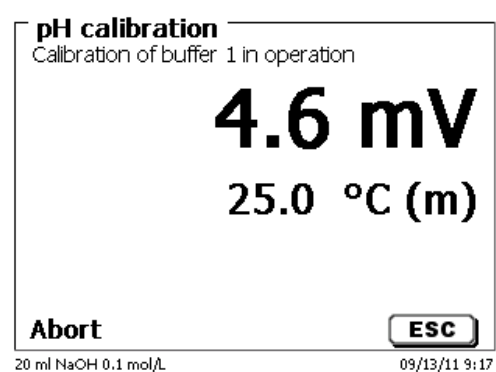
**Fig. 51**

The titrator will ask you to rinse the electrode and immerse it successively into 2 or 3 buffers (Fig. 52).

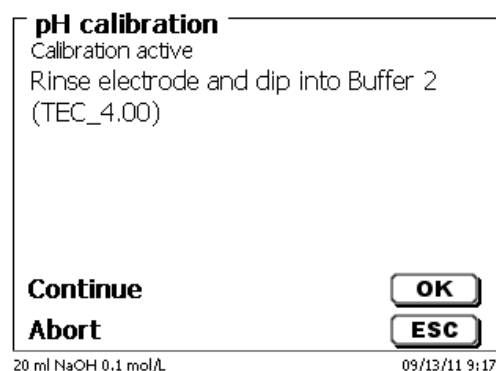


**Fig. 52**

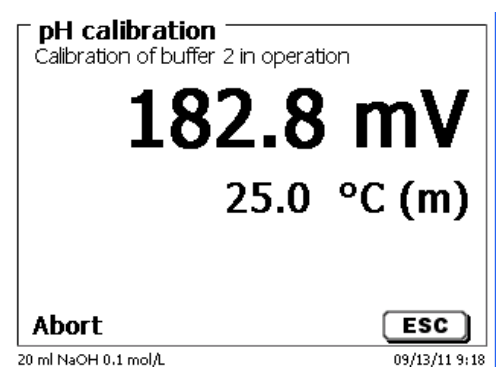
The 1<sup>st</sup> buffer is started with <START>. The 2<sup>nd</sup> and 3<sup>rd</sup> buffers (optional) are to be started with <ENTER>/<OK>. During calibration (Fig. 53 - Fig. 55), you can view the current mV and temperature values of the buffer:



**Fig. 53**

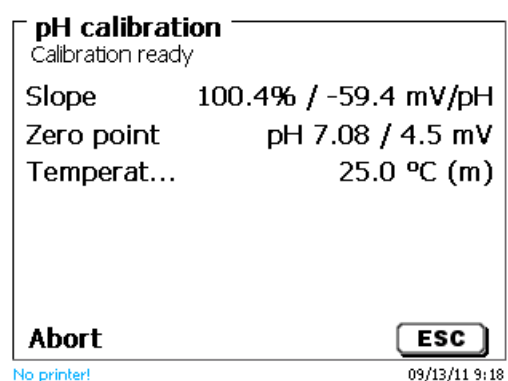


**Fig. 54**



**Fig. 55**

Once calibration completed, the display will show the slope and the zero point of the electrode (Fig. 56).

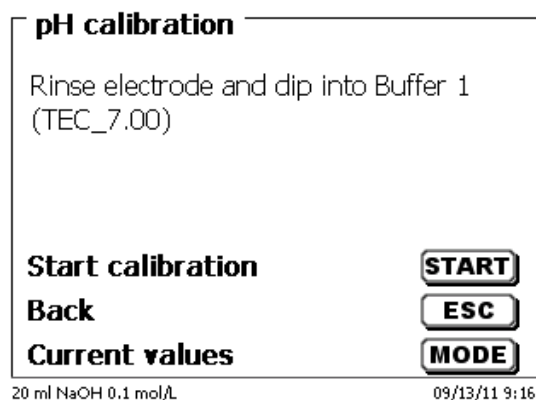


**Fig. 56**

The calibration values will be automatically printed or stored as a PDF file.

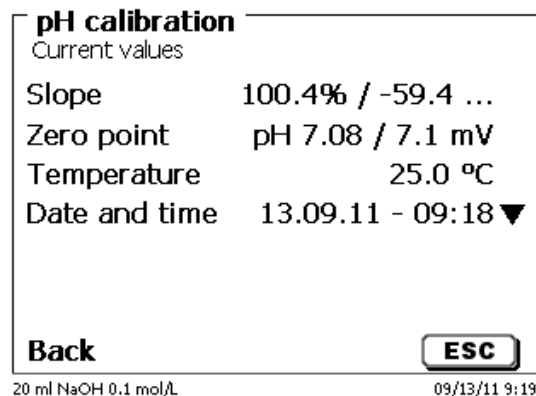
<ESC> will take you back to the main menu.

The current calibration values can be viewed at any time.  
 Press <CAL> in the main menu. The display changes (Fig. 57).



**Fig. 57**

Press <MODE> (Fig. 58).

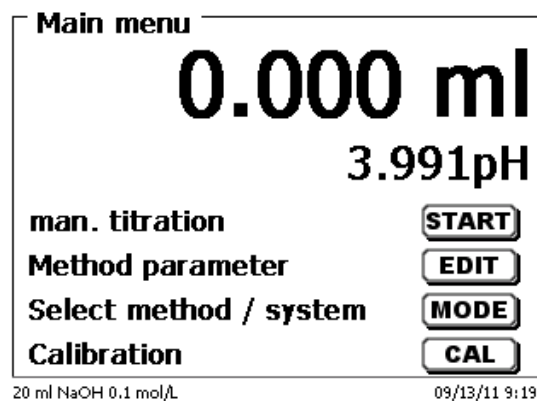


**Fig. 58**

### 3.6.3 Manual Titration

**i** Manual titration is impossible without the manual controller.

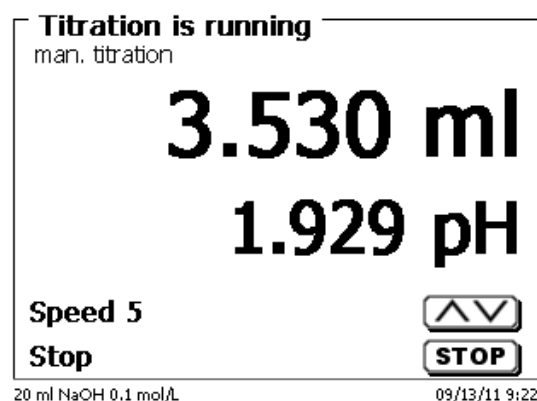
The mV or pH reading will be displayed (Fig. 59). The value can be selected in the menu item «**Titration parameter**».



**Fig. 59**

<**START**> or pressing the black key on the manual controller will start the manual titration method.

Following the input of the sample description and/or the weight/volume (optional - please compare also the explanations in 3.6.1 Automatic Titration) the display changes (Fig. 60).



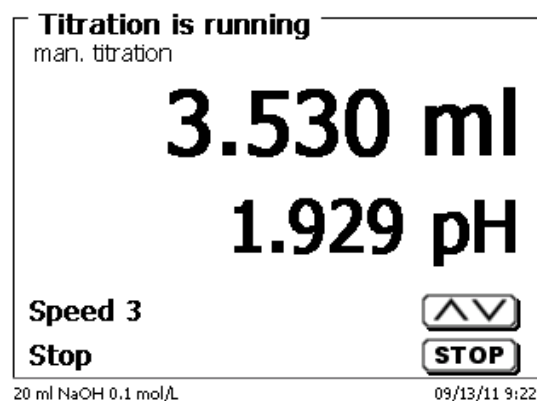
**Fig. 60**

You can control the metering rate with the black key of the manual controller (Fig. 60).

- A single depression of the key will cause a step up to the first level. Depending on the size of the interchangeable unit, this corresponds to 0.0003 ml (WA 05), 0.0005 ml (WA 10), 0.001 ml (WA 20) and 0.0025 ml (WA 50). The increment step can be set.
- If one keeps the black key depressed on the first level, titration will be continued at a low rate.
- If you press the black key fully down (2<sup>nd</sup> level) titration will proceed at a higher rate.

The rate of the second level can be set in five stages using the <↓↑> arrow keys.

**i** These stages can also be changed during manual titration (Fig. 61).



**Fig. 61**

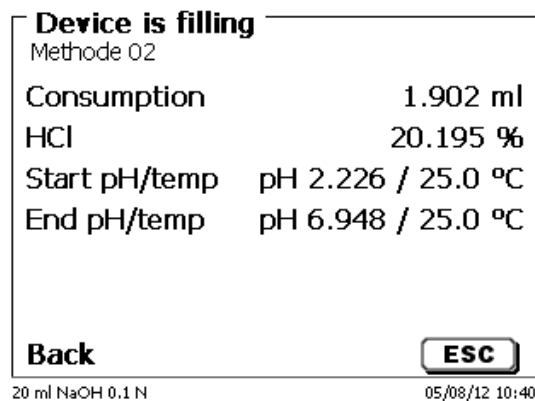
Stage 5 corresponds to maximum titration speed. Speed is reduced by 50% each time.

**Example:**

WA 20 interchangeable unit

Stage 5	100 %	(ca. 40 ml/min)
Stage 5	50 %	(ca. 20 ml/min)
Stage 4	25 %	(ca. 10 ml/min)
Stage 3	12.5 %	(ca. 5 ml/min)
Stage 2	6.8 %	(ca. 2.5 ml/min)
Stage 1	3.4 %	(ca. 1.25 ml/min)

Even if the titration is completed, press **<STOP>** or approx. for 1 sec. the grey key of the manual controller. The titration result will be calculated and displayed (Fig. 62).



**Fig. 62**

The result can also be printed or stored in PDF- and CSV-format.

**<ESC>** will take you back to the start menu way to start the next titration immediately. Filling of the interchangeable unit occurs automatically.

### 3.6.4 KF Titration

The method being displayed can now be carried out immediately with **<START>**.

The preconditioning is run first.

The solvent and the titration vessel contain moisture (water) that should not influence the calculation of the result. The conditioning is run automatically after pressing **<START>** (Fig. 63). The final conditions are the same as the conditions of the actual sample titration.

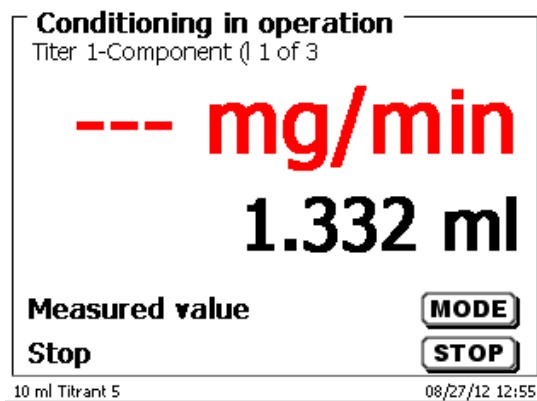


Fig. 63

When the final criteria are met, then there is an audible signal and a message appears (Fig. 64).

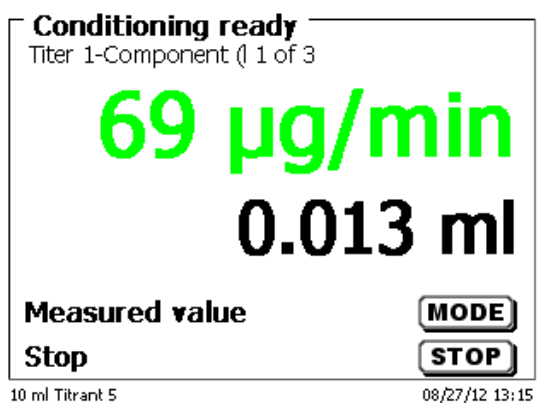


Fig. 64

The conditioning remains active until the actual titration is started by pressing **<Start>**. You are prompted immediately to add the sample (Fig. 65).

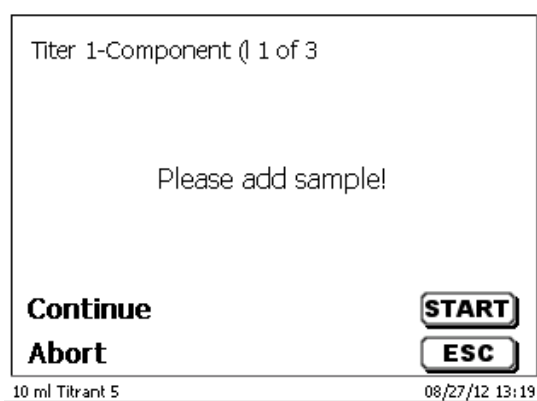


Fig. 65

After the sample or the standard is added, you must press **<START>** again.

Depending on the method settings, you will be prompted for the sample identification (Fig. 66) and the weighed-in quantity (Fig. 67). You can use an external PC keyboard for entering a 20-digit alphanumeric sample ID.

**Result text 1**

Titer 1-Component (liq. st.)

12345678% abc ABC \_

**Position** **<>**

**Continue** **OK**

**Back** **ESC**

10 ml Titrant 5 08/03/12 12:46

**Fig. 66**

**Edit weight**

003.12810g

**Value** **^v**

**Position** **<>**

**Continue** **OK**

**Back** **ESC**

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 9:03

**Fig. 67**

The balance data can be entered using the front keyboard or an external keyboard. The input is to be confirmed with **<ENTER>/<OK>**.

In the case of an automatic acceptance of the balance data, the weighed-in quantities will be read in from a memory. If the memory does not contain any balance data, a message will appear (Fig. 68).

**Titration is running**

pH titration

No balance data available. Wait for automatic sample weight.

**Titration progress** **MODE**

**Stop** **STOP**

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 9:04

**Fig. 68**



Pressing the Print key will transfer the balance data, too. Titration will then begin directly after the transfer of the balance data without any further confirmation being necessary.

The display shows either

- the use in ml with the drift in  $\mu\text{g}/\text{min}$  (Fig. 69),
- or the drift with the measured value in  $\mu\text{A}$  (Fig. 70),
- or the titration curve in ml/time [s] appears (Fig. 71).

You can switch between the individual displays with <MODE>.

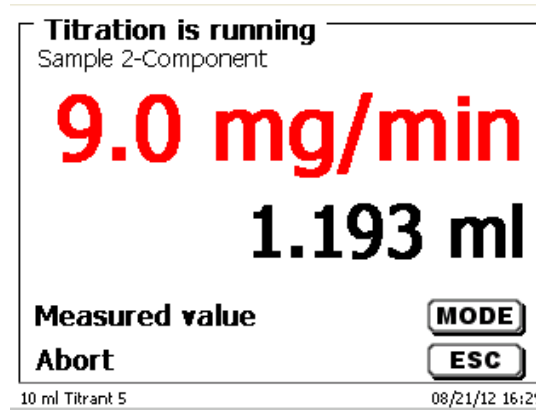


Fig. 69

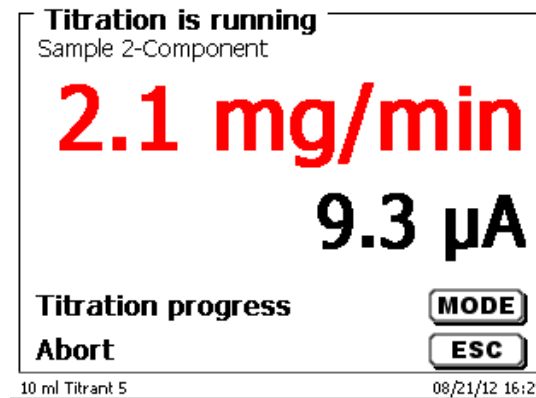


Fig. 70

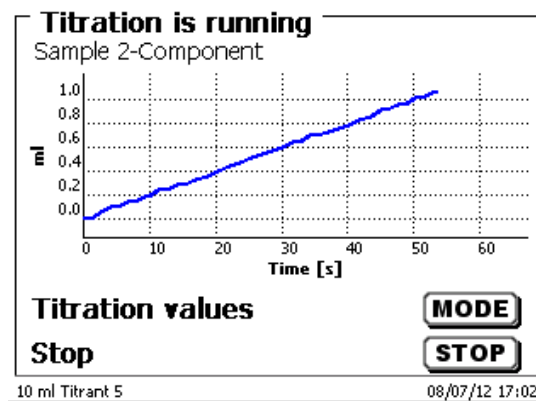
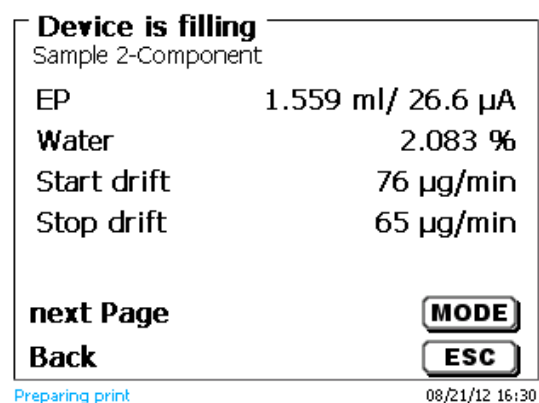


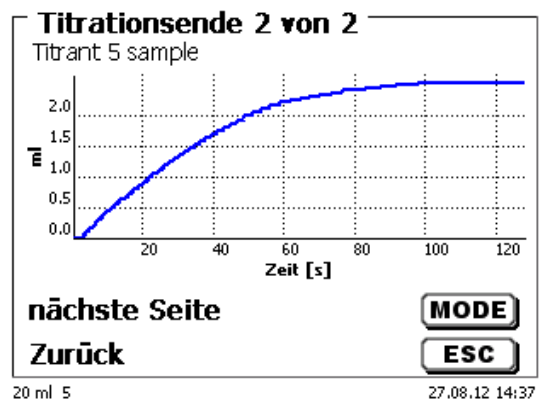
Fig. 71

Scaling of the chart will be done automatically. The result will be displayed at the end of the titration (Fig. 72).



**Fig. 72**

<MODE> can be used to view the titration curve or further results (Fig. 73).



**Fig. 73**

If a printer is connected, the results will either be printed according to the settings made for the method, or else they will be memorised in the form of a PDF- and CSV-file on a connected USB stick. If no printer or USB stick is connected, you get a message on display.

<ESC> will take you back to the main menu where you can start the next titration immediately.

### 3.6.5 Dosage

#### 3.6.5.1 Dosing operation with dosing method

Use <START> or the black key of the manual controller to start a dosage method (Fig. 74 and Fig. 75).

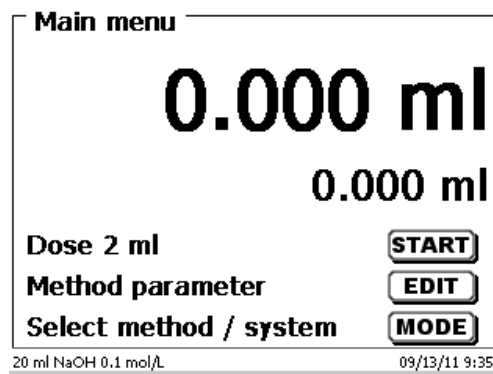


Fig. 74

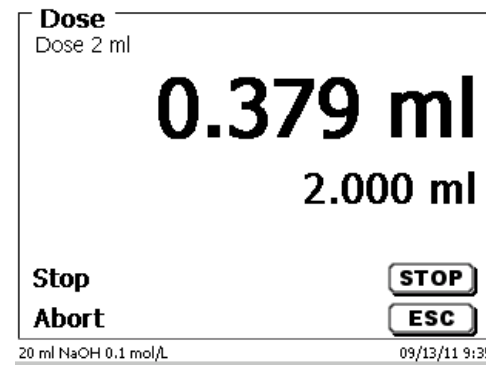


Fig. 75

The dosed volume will be briefly displayed (Fig. 76) before the display returns to the main menu (Fig. 77).

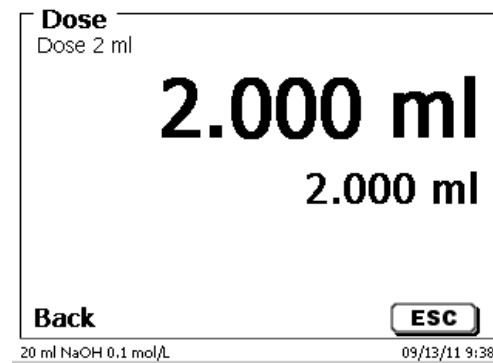


Fig. 76

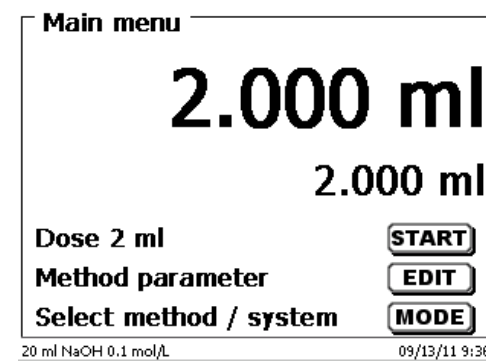


Fig. 77

The next dosage operation can be started immediately.

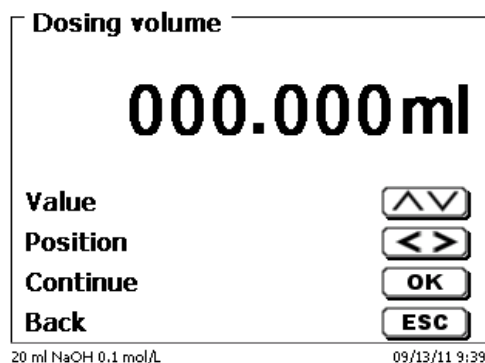
**i** Filling of the unit will occur automatically.  
(This option can be switched off. Then the cylinder will be filled when the maximum cylinder volume is reached).

The unit can be filled at any time using **<FILL>**.

**<ESC>** will take you back to the main menu.

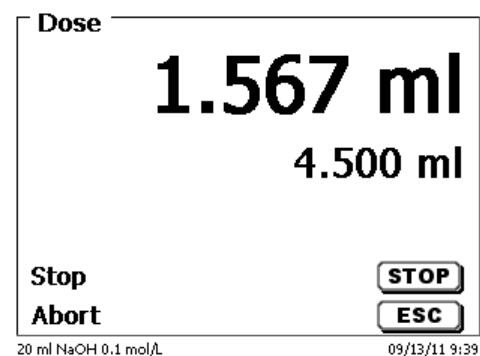
### 3.6.5.2 Dosing operation without dosing method

A dosing operation can also be performed without any dosing method with **<DOS>/<F10>** of the external keyboard (Fig. 78).



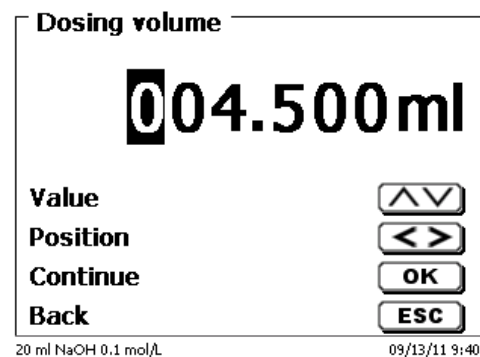
**Fig. 78**

The volume will be dosed with **<ENTER>/<OK>** (Fig. 79).



**Fig. 79**

The next volume can be carried out immediately with **<ENTER>/<OK>** (Fig. 80).



**Fig. 80**

Filling of the unit following dosage will not occur automatically here, unless the maximum cylinder volume has been reached.

The unit can be filled at any time using **<FILL>**.

**<ESC>** will take you back to the main menu.

### 3.6.6 Preparing Solutions

The so-called "Preparing solutions" method is a special dosing method. In this process, a solvent is dosed to a sample weight of a substance until the desired target concentration is reached (Fig. 81 and Fig. 83).

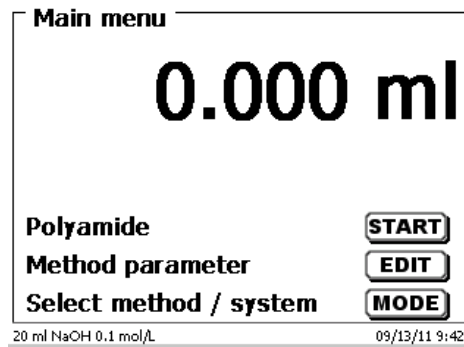


Fig. 81

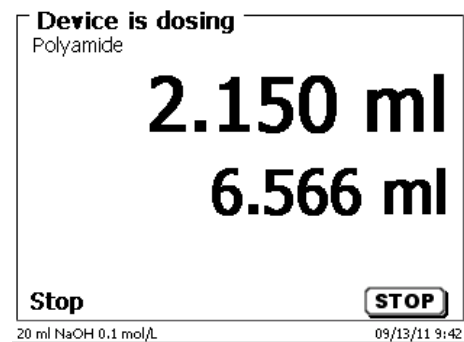


Fig. 82

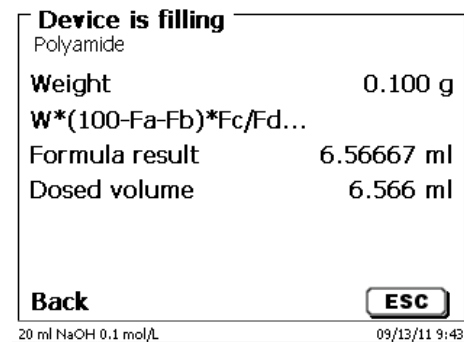


Fig. 83

If the calculated volume is greater than the maximum volume, an error message will be displayed and dosage will be suppressed for safety reasons (Fig. 84).

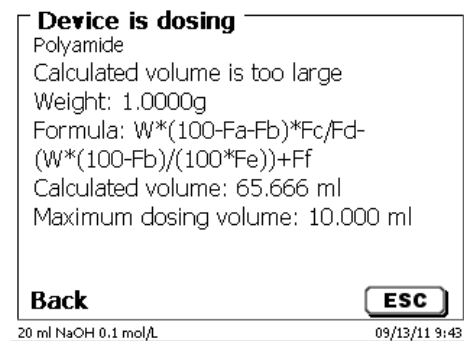


Fig. 84

## 4 Method parameters

From the main menu, <EDIT> will take you to the method parameters (Fig. 85).

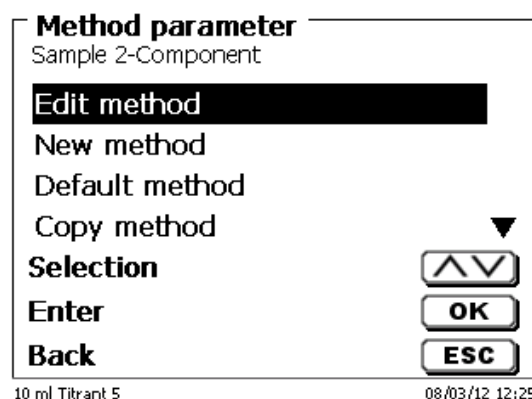


Fig. 85

### 4.1 Method editing and new method

If you select «**edit method**» or «**new method**» you will be taken to the modification or new creation of a method.

Selecting «**new method**» will always lead to the prompt for the input of a method name (Fig. 86). This prompt will not appear in the case of the modification of an already created method.

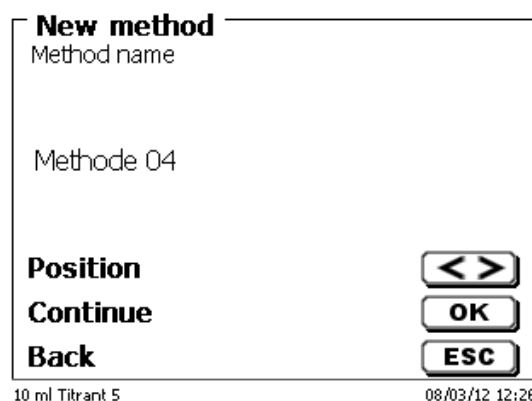


Fig. 86

The method name can contain up to 21 characters. Special characters are also possible.

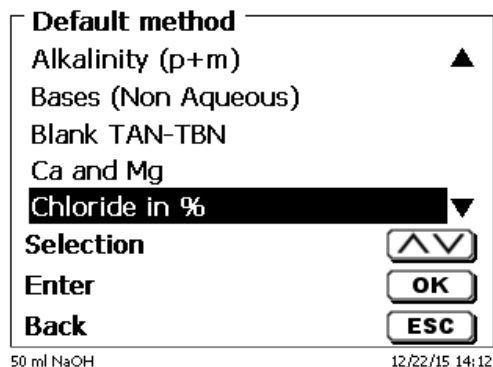
**i** If no keyboard is connected, the method name being displayed **has to be** adopted.

Numbering of methods will occur automatically. Press <ENTER>/<OK> to confirm the input. The method name can be changed at any time.

Please continue at this point with  4.6 Change Method Parameters.

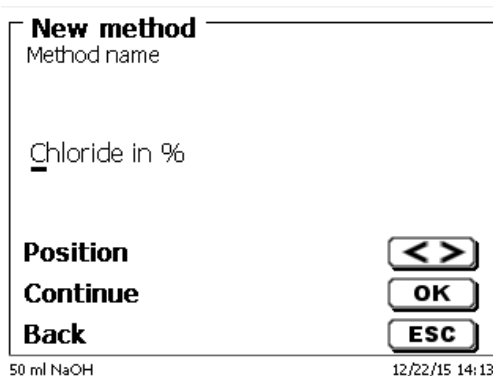
## 4.2 Default method

The «**Default methods**» item of the device contains a series of ready-made standard methods which can be conveniently selected (Fig. 87).



**Fig. 87**

Once the selection made, you are directly prompted for the input of the method name (Fig. 88).



**Fig. 88**

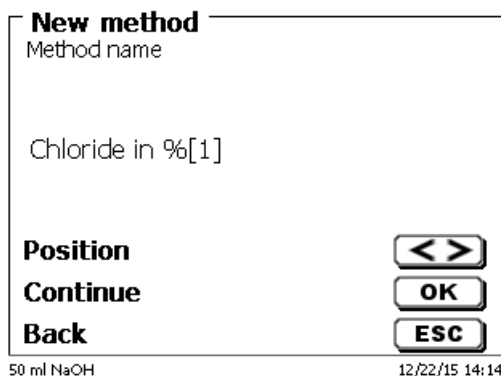
The standard name may be adopted or modified.

Subsequently, you will be taken to «**Change method parameters**».

Please continue at this point with 4.6 Change Method Parameters.

## 4.3 Copy Method

Methods can be copied or stored with a new name (Fig. 89). If you select this function, the current method will be copied and you can include a new name.



**Fig. 89**

**i** A new name with the suffix [1] is assigned automatically in order to avoid the existence of two methods having the same name. Subsequently, you will be taken to <**Change method parameters**>.

Please continue at this point with 4.6 Change Method Parameters.

#### 4.4 Delete Method

In this function you will be prompted to know whether the current method is actually to be deleted (Fig. 90). You have to reply «Yes» in explicit terms and also confirm this reply with <ENTER>/<OK>.

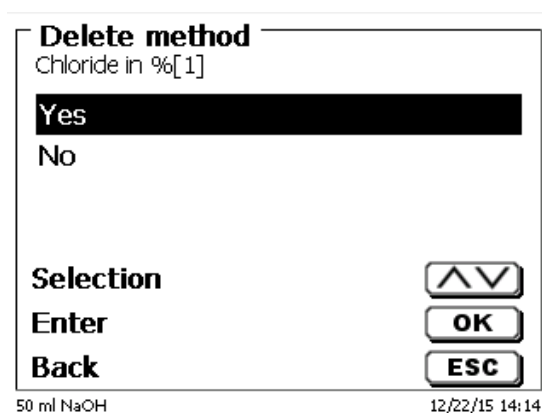


Fig. 90

#### 4.5 Print method

The currently selected method can be printed on a connected printer or stored on an USB drive as PDF file (Fig. 91).

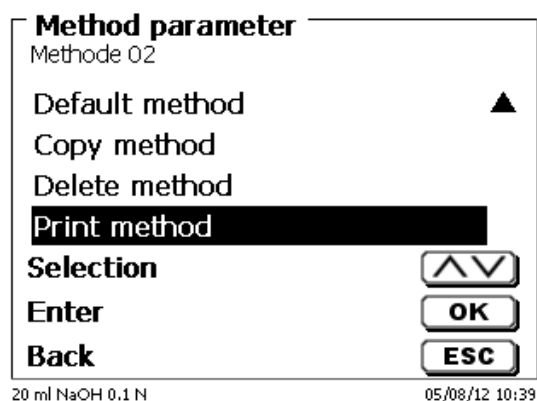
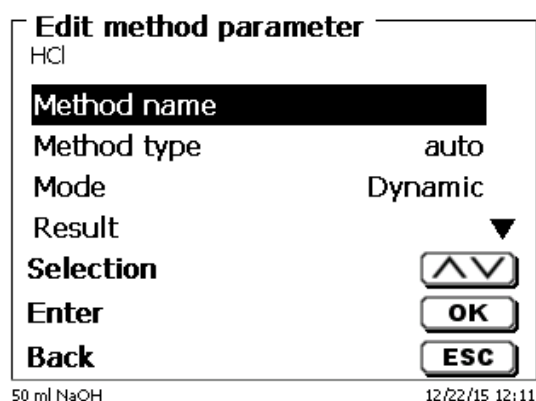


Fig. 91



## 4.6 Change Method Parameters

The input or modification of the method name was already described in  4.1 and 4.3



**Edit method parameter**  
HCl

Method name

Method type auto

Mode Dynamic

Result ▼

Selection ▲▼

Enter OK

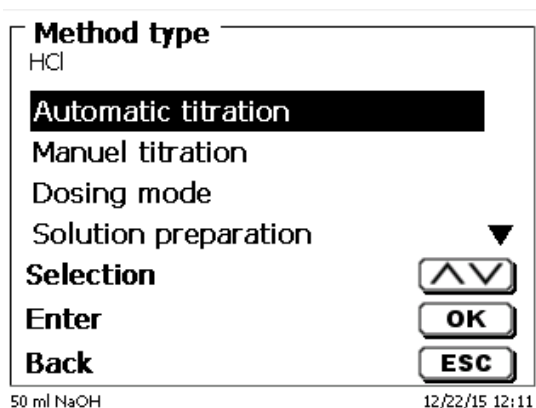
Back ESC

50 ml NaOH 12/22/15 12:11

Fig. 92

### 4.6.1 Method type

On the «**Method type**» you can select whether you wish to perform a manual or automatic titration, a dosage or whether you wish to prepare a solution. In addition one can also carry out a measurement:



**Method type**  
HCl

Automatic titration

Manuel titration

Dosing mode

Solution preparation ▼


Selection ▲▼

Enter OK

Back ESC


50 ml NaOH 12/22/15 12:11

Fig. 93

 The selection of the Method type will have an influence on the further parameterisation of the method. For instance, if you select the dosing mode, neither a selection of a formula nor a change of the automatic titration mode (KF and dead stop) will be available.

### 4.6.2 Titration mode

For an automatic titration, you can select from the following modes:

- Linear titration (pH and mV)
- Dynamic titration (pH and mV)
- End-Point titration (pH, mV and  $\mu\text{A}$ )
- Dead Stop titration ( $\mu\text{A}$ )
- KF- Titration (see  4.7 Method parameters of the KF-Titration)
- pH Stat Titration (pH)

#### 4.6.2.1 Linear titration

In the case of linear titration, the step size remains identical over the entire titration cycle.

Linear titration is often used for complicated or unknown samples. Complicated examples include, for instance, chloride in the trace range (-> very flat curve pattern) or titrations in non-aqueous media. If one would use a dynamic titration control in these cases, this would not yield any benefit. Depending on the parameters, the step sizes used in excessively flat curves would either be too small or too large.

Below an example of a flat and rather unsteady course of a curve (Fig. 94).

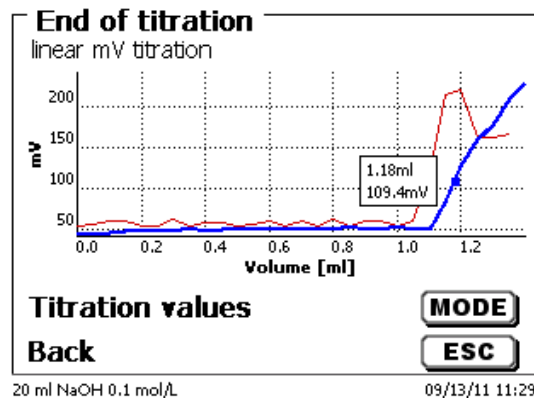


Fig. 94

Titration was performed as a linear titration with a step size of 0.05 ml. In this case, dynamic titration control with a step size adapted to the curve slope would generate an even more unsteady course of the curve. Linear Titration is only available for mV and pH titrations.

#### 4.6.2.2 Dynamic titration

In the case of dynamic titration, the titration steps are adapted to the change of the measurement readings/ml (slope, curve gradient).

Small slope values mean a large step sizes, and large slope values indicate small step sizes. Within that section, this leads to the inclusion of most of the measurement points which are later on of importance with regard to the evaluation of the equivalence point (EQ). Dynamic titration begins with three identical small step sizes, for instance 0.01 ml, and this value is then doubled until the maximum step width is reached, for instance 0.5 or 1 ml. Should the slope values now increase in the course of titration, the step sizes will decrease down to minimum step size, for instance 0.01 ml.

In the example below (Fig. 95) titration was performed between 100 and 300 mV with the smallest step sizes (in the present case 0.01 ml).

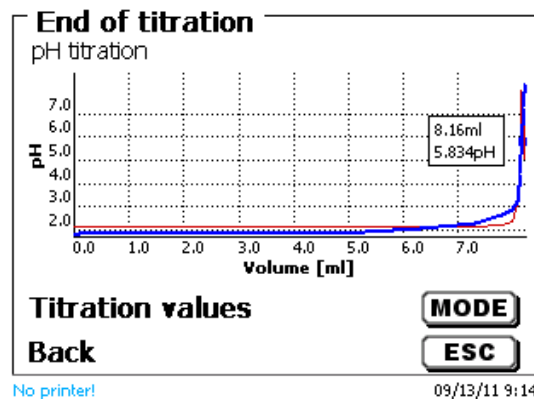


Fig. 95

With linear titration control involving step sizes of 0.05 or even 0.1 ml, only 1-2 measurement points would be recorded between 100 and 300 mV. This would result in an inaccurate calculation of the equivalence point. Dynamic titration is only available for mV and pH titrations.

#### 4.6.2.3 End-Point titration

The goal of End-Point titration consists in titrating as precisely as possible to an end point given in terms of pH, mV or  $\mu\text{A}$ . In the case of pH and mV you can also titrate to two end points. Consumption in the end point will be used as a result.

The classical examples of pH End-Point titration include total acidity in wine or beverages and the p+m value (alkalinity). A classic example of  $\mu\text{A}$  End-Point titration is present in the determination of sulphurous acid ( $\text{SO}_2$ ) in wine and beverages.

The first stage of End-Point titration consists in the continuous dosing up to a delta value away from the set end point. The dosing speed can be adjusted. Subsequently, titration is performed in a drift-controlled manner with linear step sizes between the delta value and the end point.

Example (Fig. 96): Determination of the alkalinity (m value)

pH in the point:	4.50
delta pH value:	1.00
linear step width:	0.02
dosing speed:	12 %
End-Point delay:	5 s
drift:	medium (25 mV/min)

Up to a pH value of 5.50, titration is performed with the set dosing speed. Subsequently, the method will change to a linear step size of 0.02 ml, until the end point of pH 4.50 is either reached or fallen short of. Should this value raise again to above pH 4.50 within 5 seconds, another titration step of 0.02 ml will be added. Consumption will be determined precisely at pH 4.50.

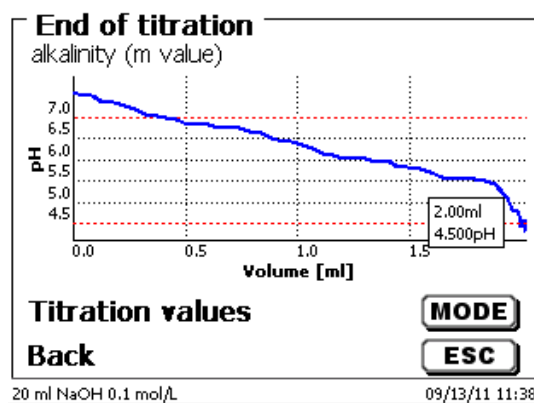


Fig. 96

#### 4.6.2.4 pH Stat Titration

The pH Stat Titration is a special form of the pH endpoint titration, which takes place in two different stages. In the first stage, the desired pH value is first titrated and the pH value is kept constant over a set time during the second stage.

In the first stage, the TitroLine<sup>®</sup> 7750 acts just like a normal pH endpoint titration (see above). That is, the pH value is drift-controlled during the last phase before the endpoint or taken over as usual at a fixed delay. In this phase, additions were made by titration at linear increments. But once the desired pH is reached, it is immediately switched to the second stage, the actual pH-Stat level. This means that the drift control is now omitted and a fixed waiting period of "zero" seconds occurs between the titration stage and the measurement value acquisition. This is also necessary; otherwise you could not maintain the pH value over a set period in many cases.

During the titration, the pH/time (Fig. 97) or the ml/time (Fig. 98) curve and the pH value/ml can be displayed analog.

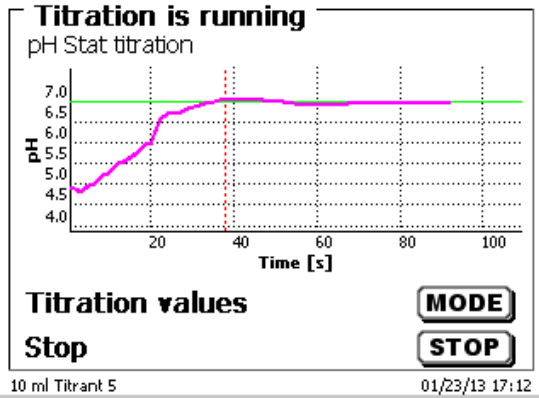


Fig. 97

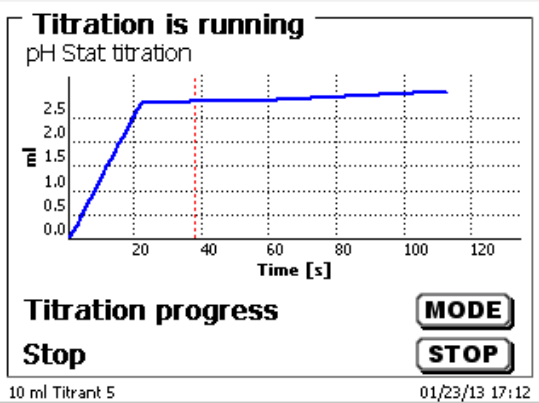


Fig. 98

4.6.3 Result

At first, the calculation options (dynamic and linear titration only) are specified (Fig. 99).

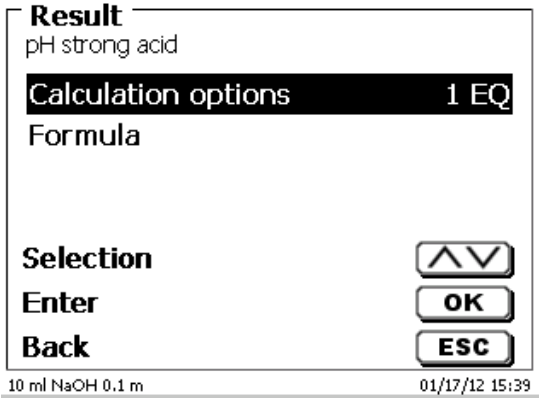


Fig. 99

Up to 2 inflection points (2 EQs) can be analyzed (Fig. 100).

**Calculation options**  
pH strong acid  
only total consumption  
**Evaluate 1 EQ**  
Evaluate 2 EQ's  
1 Evaluate X at Y  
**Selection**   
**Enter**   
**Back**   
20 ml HCl 03/11/19 13:58

**Fig. 100**

With «**only total consumption**» the consumption at the last measured pH/mV value will be used.

With «**1 EQ**» respectively «**2 EQ's**» the calculated equivalence points of the titration curve will be used.

«**Formula**» (Fig. 99) offers the following settings (Fig. 101).

**Result**  
pH strong acid  
**Result text**  
Edit formula  
Select formula  
Formula parameter  
**Selection**   
**Enter**   
**Back**   
20 ml HCl 03/11/19 13:59

**Fig. 101**

The «**Result text**» may contain up to 21 alphanumeric characters including special characters (Fig. 102).

**Result text**  
HCl  
  
HCl 12345678% abc ABC  
  
**Position**   
**Continue**   
**Back**   
20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 12:41

**Fig. 102**

Please confirm your input with <ENTER>/<OK>.

If there are two results - such as in the case of titration for two pH end points - you can enter two result texts.

#### 4.6.3.1 Calculation Formula

The appropriate calculation formula is selected on the «**Formula selection**» submenu (Fig. 103).

**Formula selection**  
pH strong acid

EQ1  
 $(EQ1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(B-EQ1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(B \cdot F3 - EQ1 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$  ▼

Selection ▲▼  
 Enter OK  
 Back ESC

10 ml NaOH 0.1 m 01/17/12 15:52

**Fig. 103**

If two inflection points (2 EQs) are selected, formula 1, formula 2 and 3 can be selected (Fig. 104).

**Result**  
pH strong acid

Calculation options 2 EQ's

Formula 1  
 Formula 2  
 Formula 3 Off

Selection ▲▼  
 Enter OK  
 Back ESC

20 ml NaOH 07/26/19 8:58

**Fig. 104**

The calculation formula for the 2nd EQ is selected for the second formula (Fig. 105).

**Formula selection 2**  
Ca and Mg

$(B \cdot F3 - EQ2 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$  ▲  
 $(W \cdot F2) / ((EQ2 - B) \cdot M \cdot F1)$   
 $EQ2 \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $(EQ2 - EQ1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$  ▼

Selection ▲▼  
 Enter OK  
 Back ESC

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 11:27

**Fig. 105**

The following calculation formulae are available for EQ and EP:

Formula for linear and dynamic titration to EQ1	Formula for titrations to End-Point (EP 1 and EP2)	Information
No formula		No result will be determined.
$(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)$	$(EP1-B)*T*M*F1/(W*F2)$	Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in terms of ml. Direct titration to one EQ or EP1 (ex.: chloride, p or m value)
$(B-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$	$(B-EP1)*T*M*F1/(W*F2)$	Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in terms of ml. Reverse titration (examples. CSB, saponification number)
$(B*F3-EQ1*F1)*T*M/(W*F2)$	$(B*F3-EP1*F1)*T*M/(W*F2)$	Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value, including a multiplicative factor. Back titration.
$(W*F2)/(EQ1-B)*M*F1$	$(W*F2)/(EP1-B)*M*F1$	Formula for calculating a titer (T) of a titration solution.
$(W*F2)/(EQ1-B)*M*T*F1$	$(W*F2)/(EP1-B)*M*T*F1$	Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in ml. Direct titration to one EQ or EP1.
$(W*F2)/(B-EQ1)*M*T*F1$	$(W*F2)/(B-EP1)*M*T*F1$	Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in ml. Back titration (NCO-value, Epoxy-number).
EQ1	EP1	Calculation of the consumption in the equivalence or end point.
	$EP2*T*M*F1/(W*F2)$	Formula for the calculation of concentration of a sample. Direct titration to 2 EP. Here EP2 (p and m value)
	$(EP2-EP1)*T*M*F1/(W*F2)$	Formula for the calculation of the concentration of a sample. Direct titration to 2 EP. Here calculation of the difference between EP2-EP1.
	$(F3*EP2-EP1)*T*M*F1/(W*F2)$	Formula for the calculation of the concentration of a sample. Direct titration to 2 EP. Here: calculation of the difference between EP2-EP1, taking into account a multiplicative factor for EP2.
	$(F1/W) * EP1 * F2$	Calculation of the des TAC (Total Anorganic Carbonat reserve)
	$((F1/W)*(EP2-EP1) * F3-F4)*F5$	Calculation of the FOS (Volatile Organic Acids)
		FOS/TAC-value

The abbreviations used here have the following meaning:

ml:	Total consumption, e.g. for pH Stat
S:	Slope in ml/time (pH Stat)
EQ:	Consumption at the equivalence point 1 and 2 in ml
EP:	Consumption at the end point in ml
B:	Blank value in ml. Mostly determined by way of titration
T:	Titer of the titration solution (e.g. 0.09986)
M:	Mol; mol- or equivalence weight of the sample (e.g. NaCl 58.44)
F1 - F5	Factor 1 - 5 conversion factors
W	"Weight", weighed-in quantity in g or volume in ml

Formula for linear and dynamic titration to EQ2		Information
EQ2		Calculation of the consumption at EQ2 in ml
$(EQ2-B)*T*M*F1/(W*F2)$		Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in terms of ml. Direct titration to EQ2 (ex.:phosphoric acid)
$(B-EQ2)*T*M*F1/(W*F2)$		Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in terms of ml. Back titration
$(B*F3-EQ2*F1)*T*M/(W*F2)$		Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value, including a multiplicative factor. Back titration.
$(EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Formula for the calculation of the concentration of a sample. Direct titration to 2 EQ. Here calculation of the difference between EQ2-EQ1. (ex. magnesium)
$(F3*EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Formula for the calculation of the concentration of a sample. Direct titration to 2 EQ. Here calculation of the difference between EQ2-EQ1.
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*F1$		Formula for calculating a titer (T) of a titration solution using EQ2.
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*T*F1$		Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in ml. Direct titration to EQ2.
$(W*F2)/(B-EQ2)*M*T*F1$		Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in ml. Back titration Titration to EQ2
$(EQ2*F1)-F2$		Calculation of consumption at EQ2 including multiplicative and subtractive factors F1 and F2
$(EQ2-EQ1)*F3$		Calculation of the difference between EQ2 and EQ1 including one multiplicative factor F1
	ml	For pH Stat: only total consumption
	$ml*T*M*F1/(W*F2)$	For pH Stat: formula for total consumption taking into account the sample amount and further factors
	$S*T*M*F1/(W*F2)$	For pH Stat: formula for calculation of the slope in ml/s taking into account of calculation factors incl. weight/pattern.

The abbreviations used here have the following meaning:

ml: Total consumption, e.g. for pH Stat  
 S: Slope in ml/time (pH Stat)  
 EQ: Consumption at the equivalence point 1 and 2 in ml  
 EP: Consumption at the end point in ml  
 B: Blank value in ml. Mostly determined by way of titration  
 T: Titer of the titration solution (e.g. 0.09986)  
 M: Mol; mol- or equivalence weight of the sample (e.g. NaCl 58.44)  
 F1 - F5 Factor 1 – 5 conversion factors  
 W "Weight", weighed-in quantity in g or volume in ml

**i** After selecting a formula, please confirm your selection with **<ENTER>/<OK>**.



The values for the blank value, the titers and factors F1 - F5 can be entered or read from a global memory (Fig. 106).

**Formula parameter**  
 $(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)$

<b>B (Blank value)</b>	0.0000ml
<b>T (Titre)</b>	1.00000000
<b>M (Mol)</b>	1.00000
<b>F1 (Factor 1)</b>	1.0000 ▼
<b>Selection</b>	▲▼
<b>Enter</b>	OK
<b>Back</b>	ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L
09/13/11 12:42

Fig. 106

The values from the global memory were defined in advance by a titration or were manually entered (Fig. 107 and Fig. 108).

**Formula parameter**  
B (Blank value)

fix value  
global memory

<b>Selection</b>	▲▼
<b>Enter</b>	OK
<b>Back</b>	ESC

20 ml NaOH 0.1 N
05/08/12 12:00

Fig. 107

**Titre**  
global memory

<b>M01</b>	blanc value	*0.0130
<b>M02</b>	M02	*1.0000
<b>M03</b>	M03	*1.0000
<b>Selection</b>	▲▼	
<b>Enter</b>	OK	
<b>Back</b>	ESC	

20 ml NaOH 0.1 N
05/08/12 12:00

Fig. 108

The global memory used is displayed (Fig. 109).

Formula parameter	
(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)	
B (Blank value)	M01
T (Titre)	0.10000000
M (Mol)	35.45000
F1 (Factor 1)	0.1000 ▼
Selection	^v
Enter	OK
Back	ESC

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 12:02

**Fig. 109**

Storing results in global memories is described in [4.6.3.7](#).

The values of the individual parameters of the selected calculation formula, e.g. mol (Fig. 110), can now be input one by one.

Formula parameter	
M (Mol)	
00036.46000	
Value	^v
Position	<>
Continue	OK
Back	ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 12:44

**Fig. 110**

#### 4.6.3.2 Sample weight and volume (sample quantity)

The Sample Quantity (W) item (Fig. 111) is used to select whether one is wishing to use a sample weight or a sample volume for titration or solution preparation (Fig. 112).

Formula parameter	
(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)	
T (Titre)	1.00000000 ▲
M (Mol)	36.46000
F1 (Factor 1)	1.0000
W (Amount)	1.0000g ▼
Selection	^v
Enter	OK
Back	ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 12:45

**Fig. 111**

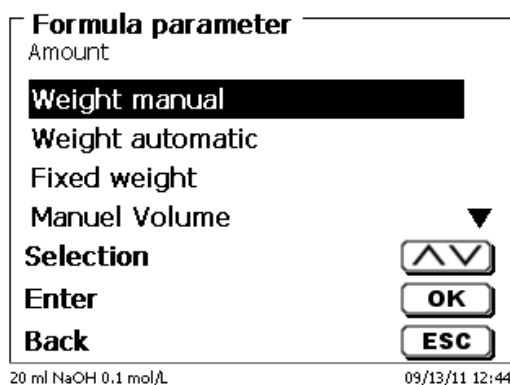


Fig. 112

You have the following options:

- **«Manual sample weight»:** The sample weight is enquired by a prompt at the start of the method and manually input.
- **«Automatic sample weight»:** The sample weight is automatically transferred by a connected balance.
- **«Fixed sample weight»:** A fixed sample weight is input in g. This weight will then automatically be used for each start of the method.
- **«Manual sample volume»:** The sample volume in ml is prompted at the start of the method and manually input.
- **«Fixed sample volume»:** A fixed sample volume is input in ml. This volume will then automatically be used for each test of the method.

#### 4.6.3.3 Formula unit

The formula unit can be selected in the **«Unit»** submenu (Fig. 113).

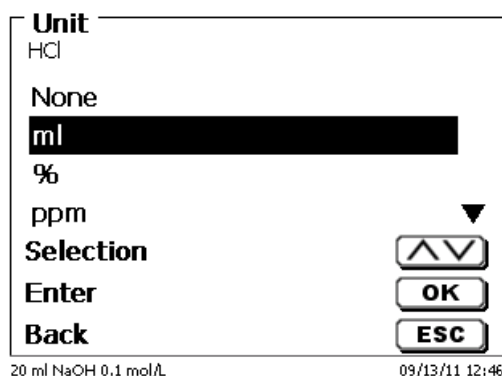


Fig. 113

Once the selection made (e.g. «%»), the unit will also be displayed as piece of information (Fig. 114).

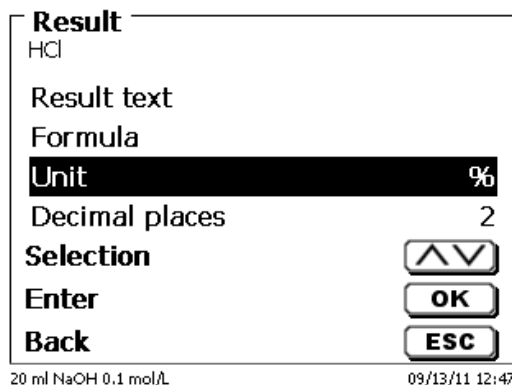


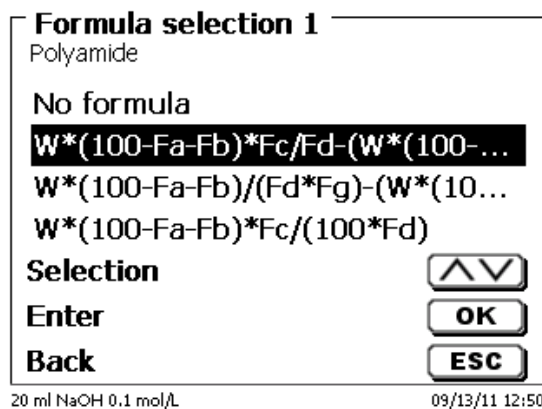
Fig. 114

By pressing the **«INS»** (Insert) key on the external keyboard, you can also add new units.

#### 4.6.3.4 Formulae for the Preparation of Solutions

A selection of special calculation formulae is available for the Prepare Solutions mode.

The appropriate calculation formula is selected on the «**Formula Selection**» submenu (Fig. 115).



**Fig. 115**

A selection of 3 different calculation formulae is available:

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/Fd - W*(100-Fb)/(100*Fe) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*(Fd/Fg) - W*(100-Fb)/(100*Fg) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/(100*Fd)$$

Meaning of the individual factors:

- W: Weight of the sample in g
- Fa: Soluble foreign-matters portion in %
- Fb: insoluble foreign-matter portion in %
- Fc: Conversion factor for it unit  
     g/l                   = 10  
     mg/l und ppm      = 10000  
     g/100 ml          = 1  
     %                   = 1
- Fd: Target concentration of the solution to be prepared in g/l, mg/l (ppm), g/100 ml, or %
- Fe: Specific weight of the weighed-in sample in g/cm<sup>3</sup>
- Ff: Volume correction in ml. this volume correction is the required surplus dosage for compensating the volume contraction and the specific-weight difference between the sample weight and the solvent (please observe the note on volume correction)
- Fg: Specific weight of the solvent used in g/cm<sup>3</sup>

#### Note on volume correction:

The user has to decide on a case-by-case basis whether a volume correction is necessary and according to which procedure this correction is to be performed. As a rule, this volume correction may be omitted in the case of solutions with very low percentages of diluted substance.

#### 4.6.3.5 Decimal digits

To conclude, it is possible to determine the number of decimal digits from 0 - 6. The standard setting is 2 (Fig. 116).

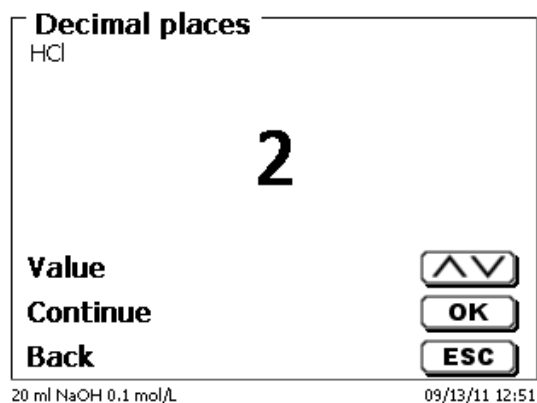


Fig. 116

#### 4.6.3.6 Statistics

The mean value and relative standard deviation can be automatically calculated and documented by using the statistics (Fig. 117).

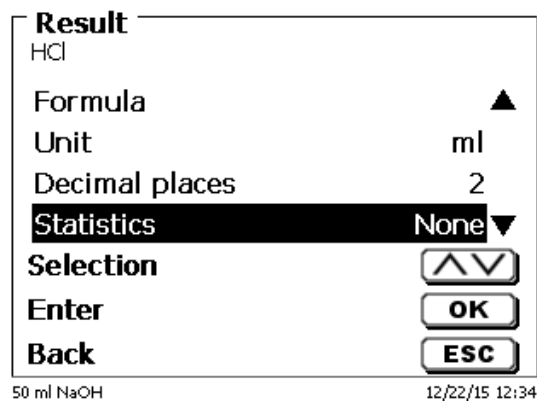


Fig. 117

The calculation of the mean value is already possible from 2 individual values, the calculation of the relative standard deviation is only possible from 3 single values (Fig. 118). The maximum quantity is 10.

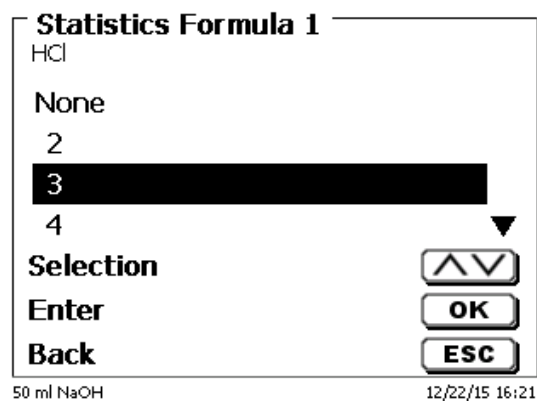


Fig. 118

The mean value and relative standard deviation (RSD) are shown directly on the display (Fig. 119).

**Device is filling**  
Chloride in % 3 of 3

EQ 3.630 ml / 210.1 mV

Chloride 1.29 %

Mean value 1.28 %

RSD 0.90 %

next Page **MODE**

Back **ESC**

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 12:18

Fig. 119

#### 4.6.3.7 Global Memories

Results of titrations can be written into one of the 50 global memories (M01 - M50) for additional calculations (Fig. 120).

**Result**  
Blanc value chloride

Unit ml ▲

Decimal places 2

statistic None

**Globale Speicher**

Selection **▲▼**

Enter **OK**

Back **ESC**

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 13:31

Fig. 120

The mean value is written into the global memory when the statistic is switched on. You enter the submenu with **<ENTER>/<OK>**. If a global memory has not been created, a memory can be created by using the insert key **<Ins>**. The titrator proposes a memory name, such as **M01** (M01 - M50). The name of the memory can be changed in reference to the application (Fig. 121). This simplifies later the allocation of the global memory in another method.

**edit name**  
M01:blanc value

blanc value

Position **<>**

Continue **OK**

Back **ESC**

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 12:26

Fig. 121

**Example:** The blank value of a chloride titration is defined with the support of an extra method. The result in ml is thereby automatically written into global memory M01 by using the name "Blanc value" (Fig. 122). The blank value is then automatically deducted from the titrant consumption within the chloride method.

**Result**  
global memory

M01	blanc value	*0.0130
M02		*1.0000
M03		*1.0000

Selection      ▲▼  
Enter          OK  
Back          ESC

20 ml NaOH 0.1 N      05/08/12 12:27

Fig. 122

The menu for the global memory can always be accessed by pressing <Shift> or via system settings. The name or values can be changed by using <EDIT> and have the methods shown that are used in the global memories (Fig. 123).

**global memory**  
M01: blanc value

edit name  
edit value  
writing method  
reading method ▼

Selection      ▲▼  
Enter          OK  
Back          ESC

20 ml NaOH 0.1 N      05/08/12 12:27

Fig. 123

#### 4.6.4 Formula Editor

The formula editor is intended to complement the existing standard formulas. The standard formulas are loaded and can then be modified. The original standard formula itself is never changed.

##### 4.6.4.1 Start and Work with the Formula Editor

With <EDIT> you are going to «Edit method», «New method» or «Default methods» and select then «Result» (Fig. 124).

**Edit method parameter**  
Methode 01

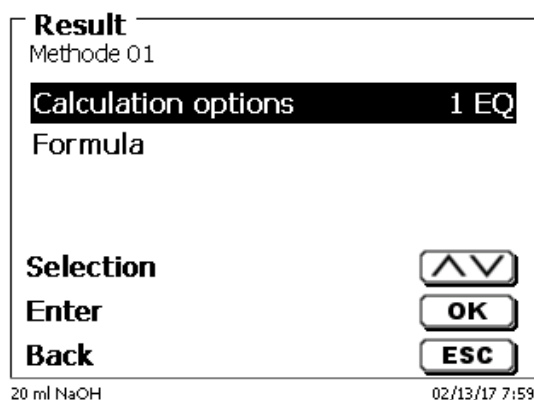
Method name  
Method type      auto  
Mode              Dynamic  
Result ▼

Selection      ▲▼  
Enter          OK  
Back          ESC

20 ml NaOH      02/13/17 7:58

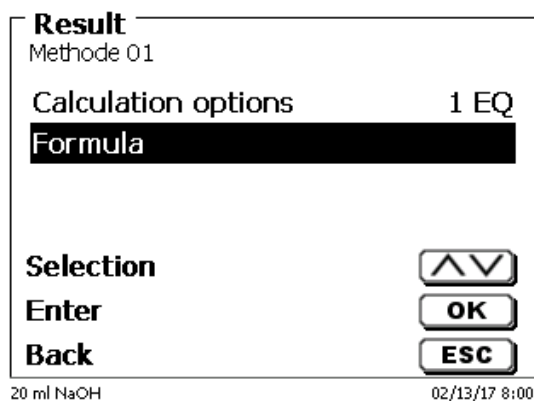
Fig. 124

Confirm the selection «**Result**» with <ENTER>/<OK> (Fig. 125):



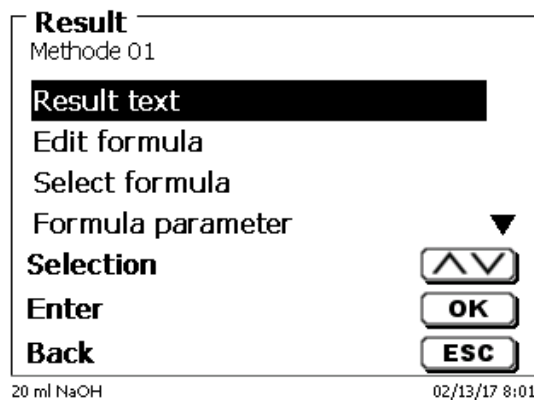
**Fig. 125**

Select "Formula" with <ENTER>/<OK> (Fig. 126).



**Fig. 126**

The following selection appears (Fig. 127).



**Fig. 127**



You can select the existing methods with <↓> and <↑> and confirm the selection with <ENTER>/<OK> (Fig. 128).

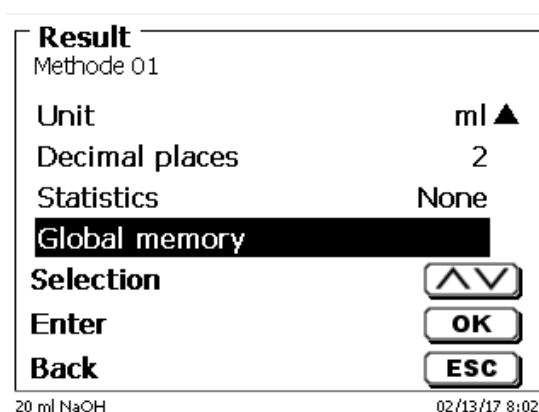


Fig. 128

«Result text», «Select fomula», «Formula parameter», «Unit», «Decimal places», «Statistics» and «Global memory» don't differ from previous versions.

**i** New is the menu item «Edit formula»!

If you select «Edit formula» and confirm it with <ENTER>/<OK> the currently selected formula is displayed (Fig. 135).

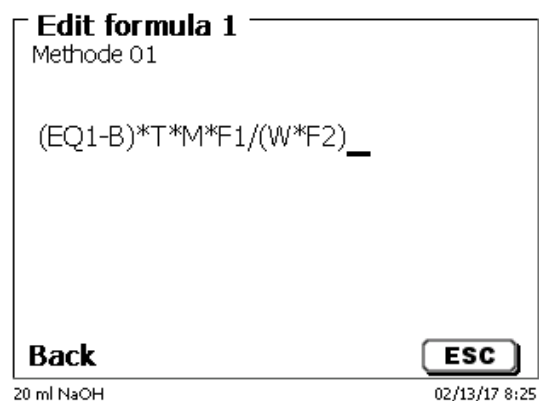


Fig. 129

The formula **(EQ1-B)\*T\*M\*F1/W\*F2** can now be changed and confirmed with <ENTER>/<OK> after the change. If you leave the editor with <ESC> the formula remains unchanged.

You can use the backspace key ← to delete the formula characters from the end (Fig. 130) or use the curser left and right keys to select the locations and then use the <DELETE> key to delete the selected formula character or a value (Fig. 131 and Fig. 132).

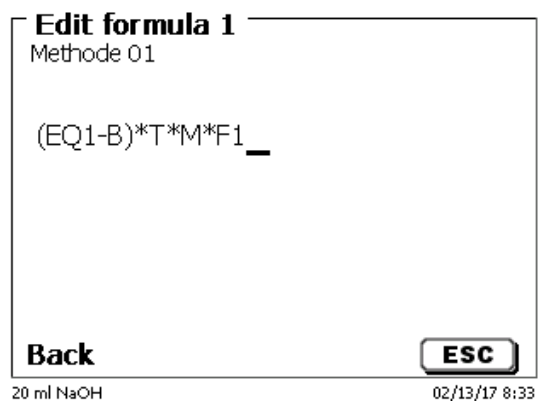


Fig. 130

**Edit formula 1**  
Methode 01

$$(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)$$

**Back** **ESC**

20 ml NaOH 02/13/17 8:34

Fig. 131

**Edit formula 1**  
Methode 01

$$(EQ1-B)*T*M*/(W*F2)$$

**Back** **ESC**

20 ml NaOH 02/13/17 8:34

Fig. 132

Instead of the formula character **F1** you can now use e.g. directly enter a numeric value (Fig. 133).

**Edit formula 1**  
Methode 01

$$(EQ1-B)*T*M*0.1/(W*F2)$$

**Back** **ESC**

20 ml NaOH 02/13/17 8:36

Fig. 133

The decimal point of the numeric value can be entered as a point or a comma. Press **<ENTER>/<OK>** to leave the editor. The formula is automatically saved. Under «**Formula parameter**», the values can be entered as before (Fig. 134).

**Formula parameter**  
(EQ1-B)\*T\*M\*0.1/(W\*F2)

<b>B (Blank value)</b>	0.0000 ml
<b>T (Titre)</b>	1.00000000
<b>M (Mol)</b>	1.00000
<b>W (Amount)</b>	1.00000 g ▼
<b>Selection</b>	⬆ ⬇
<b>Enter</b>	<b>OK</b>
<b>Back</b>	<b>ESC</b>

20 ml NaOH 02/13/17 8:48

Fig. 134

#### 4.6.4.2 Applicable Formula Characters, Arithmetic Operations and Values

The following arithmetic operations can be used:

Arithmetic operations	Formula character
• Addition	+
• Subtraction	-
• Multiplication	*
• Division	/
• Calculations with brackets to 25 levels	()
• Logarithm to base 10	L
• Exponential function	^

The following formula characters are available:

Formula characters	Meaning
EP1, EP2, EQ1, EQ2	Results from a titration like e.g. EQ1, EQ2 etc
F1-F10	Values which can contain fixed, manual, global memory or results of other formulas.
T	Titer of the titration burettes
W	Weight sample
B	Blanc value
D	Density
S	Slope in ml/s of a pH stat-application
EV	End- or total volume of a titration. Is needed if you want to calculate the difference between an equivalence point EQ or end point EP to the total (end) volume
M	Molecular mass or equivalent weight
M01-Mxx	Global memories
R1-2	Result of a formula calculated previously in the application.

**i** If a global memory Mxx is used, which is not created, this is created automatically and assigned the default value 1.

**i** Only results of the preceding formulas can be used. This is checked in the syntax check.

#### 4.6.4.3 Syntax check

The syntax check is performed each time the formula is saved by the formula editor.

It is checked,

- whether the number of opening brackets is equal to that of the closing ones.
- whether the entered variables and calculation operations are allowed.

If an error occurs in the syntax, an error message is displayed (Fig. 135 and Fig. 136).

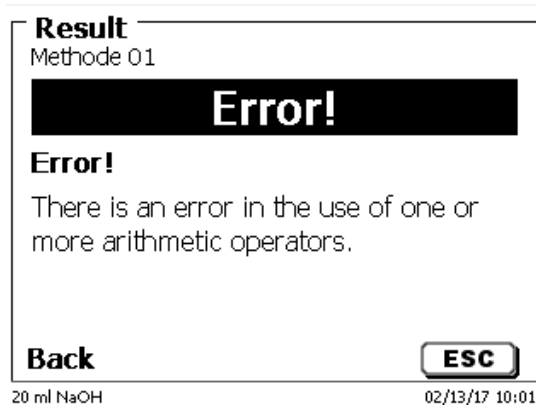


Fig. 135

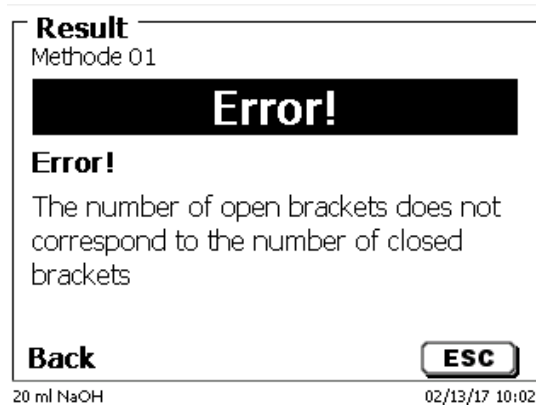


Fig. 136

#### 4.6.5 Titration parameters

The «**Titration parameter**» submenu is used to determine the actual parameters of the method (Fig. 137 and Fig. 138).

```

Edit titration parameter
HCl
Measured value      pH
Measuring speed / drift  Normal
Initial waiting time    0s
Dynamic              average ▼
Selection            ▲▼
Enter                OK
Back                 ESC
  
```

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 12:51

Fig. 137

```

Edit titration parameter
HCl
Dynamic            average ▲
Titration direction  Increase
Pretitration        Off
End of titration
Selection            ▲▼
Enter                OK
Back                 ESC
  
```

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 12:52

Fig. 138

##### 4.6.5.1 Generally applicable titration parameters

Depending on the titration mode (dynamic, linear, End-Point titration, Dead-Stop titration and pH-Stat titration), it is possible to enter a variety of parameters.

The following parameters are valid for all automatic titration modes:

- Measured value (pH, mV,  $\mu$ A)
- Measurement speed
- Initial waiting time
- Pre-titration
- Titration end

The measurement speed and the titration end differ again as a function of the respective titration mode. The «**Measured value**» is the first selection to be made, e.g. «pH (A)» (Fig. 139).

```

Measured value
HCl
mV (A)
pH (A)
mV (B)
pH (B)
Selection            ▲▼
Enter                OK
Back                 ESC
  
```

50 ml NaOH 12/22/15 12:38

Fig. 139

The selected measured value is displayed for information (Fig. 140).

**Edit titration parameter**  
HCl

**Titration value** pH

Measured value Off

Stirrer control free

Initial waiting time 0 s ▼

**Selection** ▲▼

**Enter** OK

**Back** ESC

50 ml NaOH 12/22/15 12:40

**Fig. 140**

«**Measuring speed**» or drift will determine the span of time after which the measured value will be accepted following a titration step (Fig. 141).

**Measuring speed / drift**  
HCl

**Normal**

Fast

Fixed delay time 5s

user-defined

**Selection** ▲▼

**Enter** OK

**Back** ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 12:56

**Fig. 141**

Drift-controlled acceptance of the measured value in terms of mV/min is set by selecting «**normal**», «**fast**» or «**user-defined**» (Fig. 142).

The drift values at predefined in terms of in mV/min for **normal** and **fast** drift:

Normal Drift	20 mV/min
Fast Drift	50 mV/min
Small drift value	= slow and precise
Large drift value	= fast and "less precise"

The following parameter selection can be made for **user-defined** drift setting:

Minimum holding time [s]	01 - 99
Maximum holding time [s]	01 - 99
Measuring time [s]	01 - 99
Drift [mv/min]	01 - 99

drift adjustment	
pH strong acid	
minimum holding time	2s
maximum holding time	15s
measuring time	2s
drift	20mV/min
Selection	<input type="button" value="▲▼"/>
Enter	<input type="button" value="OK"/>
Back	<input type="button" value="ESC"/>

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 12:32

Fig. 142

If normal or fast drift was selected before, the values will be defaulted for user-defined drift. In the present case, for instance, 20 mV for normal drift: (Fig. 143).

drift	
pH strong acid	
20mV/min	
Value	<input type="button" value="▲▼"/>
Position	<input type="button" value="◀▶"/>
Continue	<input type="button" value="OK"/>
Back	<input type="button" value="ESC"/>

10 ml NaOH 0.1 m 01/17/12 16:26

Fig. 143

Drift-controlled acceptance of the measured value is used in most applications.

However, there are applications in which the setting of a fixed holding time for measured value acceptance following the titration step is recommendable. Examples hereof include titrations in non-aqueous media. In the case of Dead-Stop titration no holding time other than the fixed one can be selected. The fixed delay time can be set between 0 and 999 seconds (Fig. 144).

Fixed delay time	
HCl	
005s	
Value	<input type="button" value="▲▼"/>
Position	<input type="button" value="◀▶"/>
Continue	<input type="button" value="OK"/>
Back	<input type="button" value="ESC"/>

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:00

Fig. 144

After the start of titration, it makes frequently sense to have the sample stirred over a defined period of time, for instance, to allow for the sample to be dissolved. The waiting time to be observed prior to the first addition of titration solution can be set using the **<Initial waiting time>** item. The initial waiting time can be set between 0 and 999 seconds (Fig. 145).

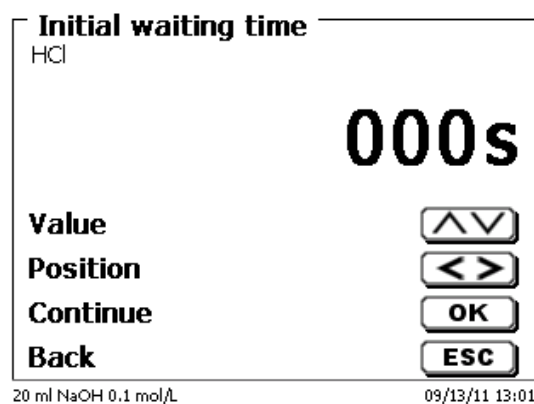


Fig. 145

#### 4.6.5.2 Dynamic control

If dynamic control was selected, one has a selection of 3 different stages («**steep**», «**average**» and «**flat**») or «**user-defined**» dynamic parameters (Fig. 146).

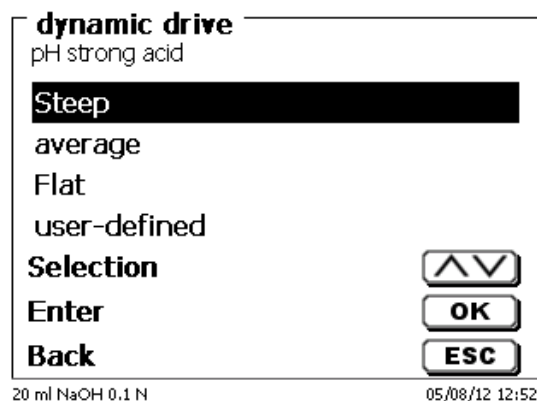


Fig. 146

On the stages, both the dynamic parameters and the minimum and maximum step sizes are defaulted.

Dynamic parameters	Min./max. step size	Applications
<b>Steep</b>	0.02/1.0	Strong acids and alkali (HCl, NaOH, HNO <sub>3</sub> etc.), redox titrations such as iron (permanganometric or cerimetric), halogenides high concentrations
<b>Average</b>	0.02/1.0	Iodometric titrations, halogenides, medium-strength acids and alkali
<b>Flat</b>	0.05/0.5	Weak acids and alkali, titrations involving Ca- or Cu-ISE



The **adjustable dynamics parameters** can be selected (Fig. 147).

**Edit titration parameter**  
pH strong acid

Max. step size 1.000ml

Slope max ml 15.00

Min. step size 0.020ml

Slope min ml 230.00

Selection

Enter

Back

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 12:53

Fig. 147

#### 4.6.5.3 Attenuation setting

The pH or mV signal becomes essentially quieter after a specific setting period when the attenuation is switched on («**low**», «**medium**» or «**strong**») (Fig. 148).

**Damping settings**  
pH strong acid

None

weak

average

strong

Selection

Enter

Back

20 ml NaOH 0.1 N 05/08/12 12:54

Fig. 148

A minimum waiting period should therefore also be observed for the various attenuation settings.

Attenuation setting	Minimum waiting period	Application
<b>None</b>	1 second	All aqueous titration applications
<b>Weak</b>	2 - 3 second	Titration in polar solvents such as ethanol
<b>Average</b>	3 - 4 second	Titration in partially nonpolar solvents of ethanol/toluene
<b>Strong</b>	5 second or more	Titration in non-polar solvents or harsh applications such as TAN

#### 4.6.5.4 Linear titration

If linear titration control was selected, you have to define the step size (Fig. 149).

**Edit titration parameter**  
HCl

Measured value pH  
Measuring speed / drift 5s  
Initial waiting time 0s  
**Step size 0.100ml** ▼

Selection ▲▼  
Enter OK  
Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:04

**Fig. 149**

Linear step size can be set from 0.0005 to 5.000 ml (Fig. 150)

**Step size**  
HCl

**00.050ml**

Value ▲▼  
Position < >  
Continue OK  
Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:04

**Fig. 150**

Linear step width can also be set for End-Point titration (pH, mV and dead stop). In this type of titration, linear step width is used after the first continuous titration stage.

#### 4.6.5.5 Titration direction

The titration direction can be set to «increase» or «decrease» (Fig. 151).

**Titration direction**  
HCl

auto  
Decrease  
**Increase**

Selection ▲▼  
Enter OK  
Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:05

**Fig. 151**

Example:

<b>increase</b>	total acidity titration to a pH value of 8.1 using NaOH
<b>decrease</b>	titrating for the alkalinity ("m value") to a pH value of 4.5 using HCl

#### 4.6.5.6 Pretitration

If the titration agent consumption is roughly known, you can set a pretitration volume. In this process, a defined volume is dosed (= pretitrated) following the initial waiting time. After the addition of the pretitration volume, another defined span of time is observed as the waiting time before the next titration step is added. The pretitration volume is automatically added to the titration agent consumption. The pretitration volume can be set from 0.000 and 99.999 ml, the possible range for setting the waiting time following pretitration is between 0 and 999 seconds (Fig. 152).

<b>Pretitration</b>	
HCl	
Off	
Volume [ml]	12.000ml
Delay time	15s
Selection	▲▼
Enter	OK
Back	ESC
20 ml NaOH 0.1 mol/L	
09/13/11 13:06	

Fig. 152

#### 4.6.5.7 Titration end

The end of a titration (Fig. 153) is reached, and the result will be calculated as soon as, if

- the defined «**End value**» pH, mV  $\mu$ A value has been reached
- the criteria (steep, flat, «**slope value**») have been met for one turning point (EQ1) or two turning points (EQ2) in the case of a linear or dynamic titration
- the predefined value ml has been reached («**Maximum titration volume**»)
- or if the titration was terminated manually by operating the <Stop> key.

<b>End of titration</b>	
HCl	
End value [pH]	Off
EQ	On
slope value	50
Max. titration volume	10.000 ml
Selection	▲▼
Enter	OK
Back	ESC
20 ml NaOH 0.1 mol/L	
09/13/11 13:08	

Fig. 153

It is also possible to switch off the criteria for the end value for pH and mV (Fig. 154).

**i** This value cannot be switched off in the case of a  $\mu$ A (Dead Stop) titration!

The possible pH end value input ranges from 0.000 to 14.000.

The possible mV end value ranges from - 2000 to + 2000.

The range of the  $\mu$ A input can be selected between 0.0 and 100.0.

**End value**  
HCl  
Off  
**On** 11.000 pH

**Selection** [Up/Down]  
**Enter** [OK]  
**Back** [ESC]

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:08

**Fig. 154**

Automatic detection of the equivalence point (EQ) can be switched on and off for linear or dynamic titration (Fig. 155).

**EQ**  
HCl  
Off  
**On**

**Selection** [Up/Down]  
**Enter** [OK]  
**Back** [ESC]

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:09

**Fig. 155**

If automatic EQ detection is off, titration will continue to the predefined end value in mV or pH or to the maximum ml value, respectively. Nevertheless, it is possible to calculate the EQ subsequently on the basis of the recorded measurement data.

If EQ detection is activated, you can define the slope value for the EQ (Fig. 156).

**slope value**  
HCl  
**Steep**  
Flat  
Value 750

**Selection** [Up/Down]  
**Enter** [OK]  
**Back** [ESC]

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:19

**Fig. 156**

The determination of the equivalence point (EQ) is done on the basis of the maximum of the first derivation (red curve) of the measurement data. The slope value (dmv/dml) can be read on the printout. It is put between brackets to the right of the EQ value.

Setting of the «**maximum titration volume**» (Fig. 157) should always make sense. It also serves as a safety criteria to prevent excessive titration, i.e. a possible overflow of the titration vessel. The maximum titration volume can be set between 1.000 and 999.999 ml:

**Max. titration volume**  
HCl

**0020.000ml**

Value   
 Position   
 Continue   
 Back

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:21

Fig. 157

#### 4.6.6 “End-Point titration” and “Dead-Stop titration” titration parameters

When working with End-Point titration, there are some differences in context with linear and dynamic equivalence-point titration.

As was already described in 4.6.2.3, End-Point titration, in a first stage, proceeds by continuously dosing until a specific Delta value («**Delta endpoint**») at a distance from the set end value is reached. The dosing speed of this first stage can be set in terms of % on the «**Dosing parameters**» menu. Subsequently, titration continues in a drift-controlled manner or with a fixed holding time with a linear step width between the Delta value and the end value. As soon as the end value has been reached, a defined waiting time is observed. If the end value is fallen short of, one or more than one additional titration step(s) is/are added until the end value has become stable. The waiting time at the end is referred to as «**endpoint delay**».

**i** In the case of an End-Point titration for two endpoints, it is possible to set both of the endpoints with different Delta values and End-Point delays (Fig. 158 and Fig. 159).

**End of titration**  
Alkalinity (p+m)

Endpoint 1	8.200 pH
Endpoint 2	4.500 pH
Max. titration volume	40.00 ml

Selection   
 Enter   
 Back

10 ml NaOH 0.1 m 01/17/12 16:35

Fig. 158

**Endpoint 1**  
Alkalinity (p+m)

Endpoint	8.200 pH
delta endpoint	1.000 pH
endpoint delay	10 s

Selection   
 Enter   
 Back

10 ml NaOH 0.1 m 01/17/12 16:36

Fig. 159

### Dead-Stop Titration and Polarization voltage

Polarisation voltage in mV can only be set for Dead-Stop titration (Fig. 160).

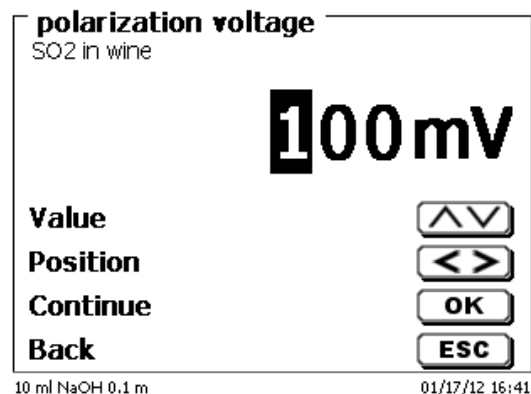


Fig. 160

The values can be set between 40 and 220 m. The pre-setting is 100 mV.

Low polarisation voltage	insensitive
High polarisation voltage	sensitive

### 4.6.7 Titration parameter pH-Stat Titration

Explanatory Notes for the pH-Stat titration, see also 4.6.2.4.

The titration parameters for the first Level (titration level) are already described in detail in the endpoint titration. The other settings for the pH-Stat titration are carried out in the sub-menu «End of titration/Measuring settings» (Fig. 161 and Fig. 162).

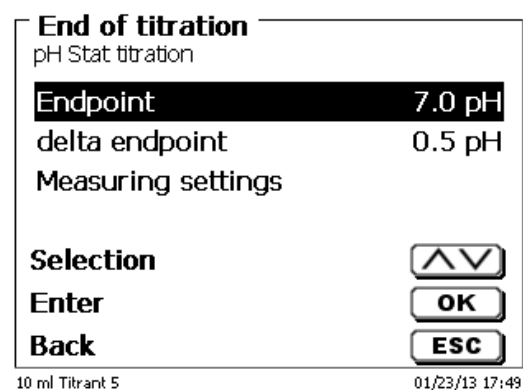


Fig. 161

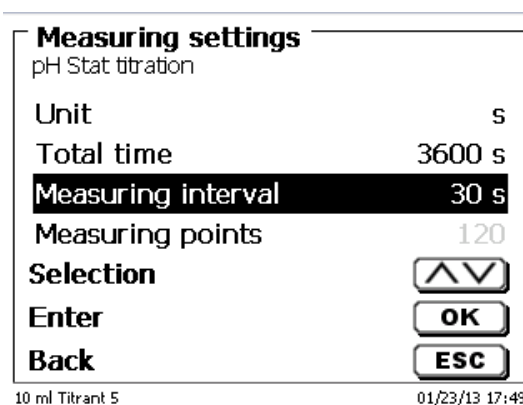


Fig. 162



### Determination of Enzyme Activity

The enzyme activity is a measurement of the number of substrate molecules, which converts an enzyme per second. The  $H^+$  ions produced during the reaction are thereby titrated with the NaOH solution. Then the slope formula is selected to calculate the slope in ml/s (Fig. 166).

**Formula selection**  
pH Stat titration

ml  
 $ml \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$   
 $S \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$

**Selection**   
**Enter**   
**Back**

10 ml Titrant 5 01/23/13 17:37

**Fig. 166**

The evaluation window (Fig. 170) can be used to calculate the slope by entering the start time and duration (Time period) (Fig. 167 and Fig. 168).

**Formula parameter**  
S\*T\*M\*F1/(W\*F2)

**Slope**

T (Titre) 1.00000000  
M (Mol) 1.00000  
F1 (Factor 1) 1.0000 ▼

**Selection**   
**Enter**   
**Back**

10 ml Titrant 5 01/23/13 17:36

**Fig. 167**

**Slope**  
pH Stat titration

**Start time** 1 s  
**Time period** 119 s

**Selection**   
**Enter**   
**Back**

10 ml Titrant 5 01/23/13 17:36

**Fig. 168**

**i** The start time and the time period are set automatically during parameterization of the total duration.

It is possible to enter a different start time and time period (Fig. 169). However, no time period > can be entered as the total time. If it is necessary to increase the Start time, the Time period must also be changed.



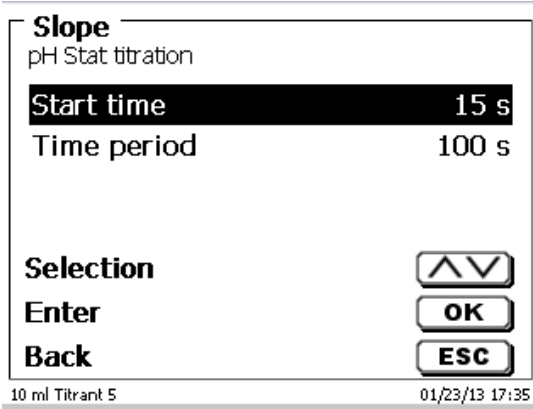


Fig. 169

The start time always begins when the desired pH is reached. If, for example, the target pH is reached after 25 seconds, and the start time is 15 seconds, the evaluation begins at 40 seconds.

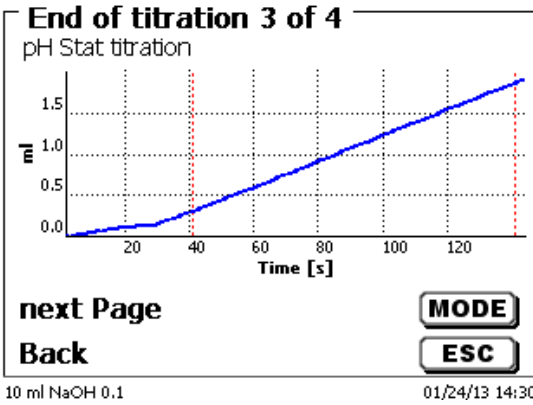


Fig. 170

#### 4.6.8 Dosing parameter

The dosing parameters (dosing speed, filling speed and max. dosing/titration volume) are determined for each method. This applies to all types of methods such as manual and automatic titration, dosing and Solution Preparation (Fig. 171 and Fig. 172).

**Edit method parameter**  
HCl

Result ▲

Titration parameter

**Dosing parameter**

Sample ID Without ▼

Selection ▲▼

Enter OK

Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:22

Fig. 171

**Edit dosing parameter**  
HCl

**Dosing speed** 100 %

Filling speed 30 s

Max. titration volume 20.000 ml

Selection ▲▼

Enter OK

Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:23

Fig. 172

The dosing speed can be set in % from 1 to 100 %.

100 % is the maximum dosing speed:

Interchangeable unit	Max. dosing speed [ml/min]
WA 05	10
WA 10	20
WA 20	40
WA 50	100

The filling speed can be set in terms of seconds from 20 to 240.

The standard setting of this value is 30 seconds.

For diluted aqueous solutions the filling speed can be six to 20 seconds. For non-aqueous solutions the filling speed should be set to the 30 seconds. In the case of highly viscous solutions such as concentrated sulphuric acid the filling speed should be further reduced down to 40 - 60 seconds.

Depending on the method type, the (maximum) the living volume or titration volume can be set to 999.999 or even 9999.999.

The following filling options can be set for the dosing mode (Fig. 173):

Fig. 173

«off»	filling it will not occur automatically after each dosing step.
«always»	filling will occur automatically after each dosing step.
«intelligent before»	a verification will be performed each time prior to the next dosing step in order to determine whether the dosing step can still be made without a filling operation. Should this prove to be impossible, the first thing to occur is filling, followed by the dosing step.
«intelligent after»	a verification will be performed after the next dosing step to find out whether the next dosing step can still be made without filling.

#### 4.6.9 Sample identification

In the manual titration and in the preparation of solutions it is possible to input a sample identification (Fig. 174). The possible input includes **manual**, **automatic** or **no** sample description at all.

Fig. 174

For a sample description of the «**manual**», a prompt for the sample description will always be displayed at the start of the method (See also 3.6 Main Menu).

For an «**automatic**» sample description there will be selected a master description (e.g. Fig. 175 in the current case this is water), which will then automatically be numbered starting on 01.

Fig. 175

After a new power-up, numbering will resume with 01.

#### 4.6.10 Documentation

Three different format settings are available for documentation (Fig. 176) on a printer or USB device: «**short**», «**standard (with curve)**» and «**GLP**» (Fig. 177).

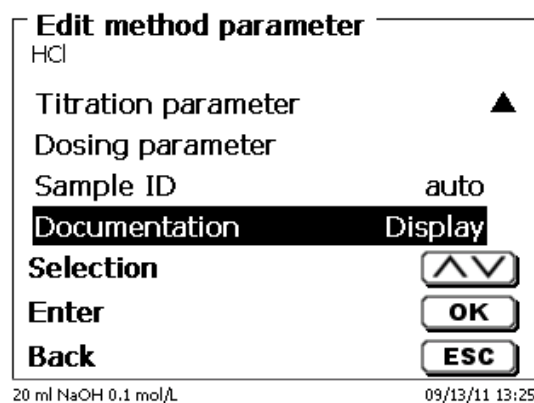


Fig. 176

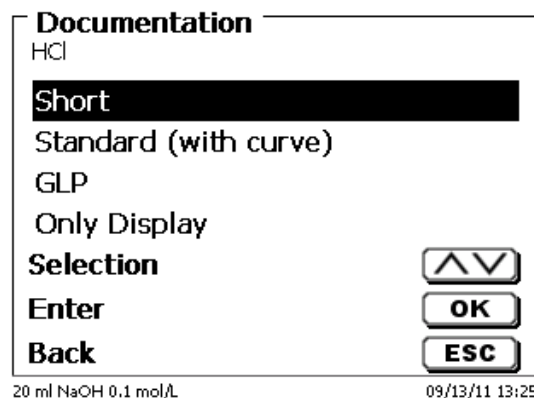


Fig. 177

Method type	Short documentation	Standard documentation	GLP-documentation
Automatic titration	Method name, date, time, duration of titration, sample description, weight/volume, starting and end measurement values (pH/ mV Temp), slope and zero point of the pH electrode, results and calculation formula	Same as 'Short documentation' + titration curve	Same as 'Standard documentation' + method contents
Manual titration	Method name, date, time, sample description, sample weight/sample volume, results and calculation formula	N/A	Same as 'Short documentation' + plus method contents
Dosing	Method name, date, time	N/A	Same as 'Short documentation' + plus method contents
Prepare solutions	Method name, date, time, sample designation, weight/sample, results and calculation formula	N/A	Same as 'Short documentation' + plus method contents
Measure single	Method name, date, time, sample description, result	N/A	Same as 'Short documentation' + plus method contents
Continuous measurement	Method name, date, time, sample description, result	N/A	Same as 'Short documentation' + plus method contents

## 4.7 Method parameters of the KF-Titration

### 4.7.1 Standard methods of KF

If no titration has been performed yet, it is recommended to load one of the standard methods. These methods have default parameters and can generally be used immediately without changes. From the main menu, press <EDIT> to access the methods menu (Fig. 178).

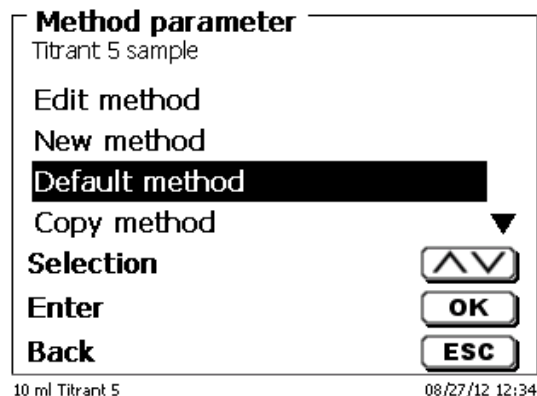


Fig. 178

From this menu, select the appropriate standard method  
Here is an overview of the standard methods for KF titration (Fig. 179)

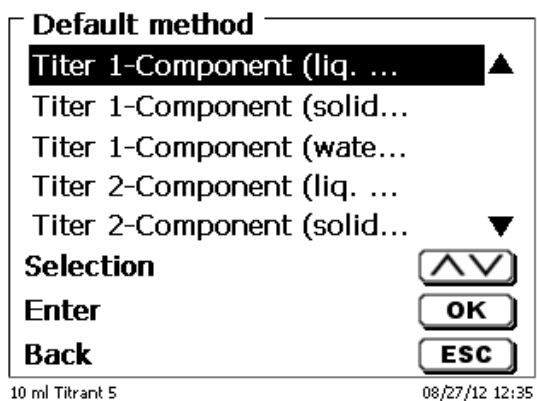


Fig. 179

Standard methods KF	Application
Titer 1-Component (liquid standard)	Determination of the concentration of the titration agent. Suitable for 1-component reagents. Standard is a liquid standard in ampoules with a concentration of 10 mg/g.
Titer 1-Component (solid standard)	Determination of the concentration of the titration agent. Suitable for 1-component reagents. Standard is the standard substance sodium tartrate dihydrate with a water amount of 15.66 %.
Titer 1-Component (water)	Determination of the concentration of the titration agent. Suitable for 1-component reagents. Standard is pure water.
Titer 2-Component (liquid standard)	Determination of the concentration of the titration agent. Suitable for 2-component reagents. Standard is a liquid standard in ampoules with a concentration of 10 mg/g.
Titer 2-Component (solid standard)	Determination of the concentration of the titration agent. Suitable for 2-component reagents. Standard is the standard substance sodium tartrate dihydrate with a water amount of 15.66 %.
Titer 2-Component (water)	Determination of the concentration of the titration agent. Suitable for 1-component reagents. Standard is pure water.
Sample 1-Component	Method for sample titrations with 1-component reagents
Sample 2-Component	Method for sample titrations with 2-component reagents

Statistics are switched on. The mean value of the titer in mg/ml is automatically saved in the attachment. It is then used automatically in the sample titration.

The results of the sample titration are calculated in %.

If needed, the unit can be converted into other units of measure, such as ppm.

KF titration is a specific form of Dead-Stop titration.

In normal Dead-Stop titration, titration is to the specified value in  $\mu\text{A}$ , which must be maintained for a defined time. In KF titration, this still occurs, but a specified drift criterion in  $\mu\text{g}/\text{min}$  must also be met. With KF titration, a conditioning step is also preset in order to eliminate any moisture in the titration vessel and the solvent.

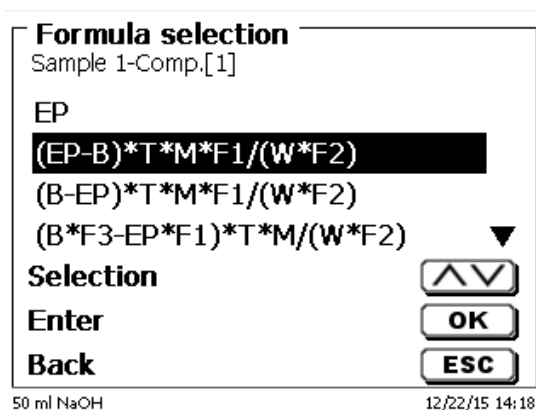
The first stage of the Dead-Stop and KF titration consists in the continuous dosing up to a delta value away from the set end point. The dosing speed can be adjusted. Subsequently, titration is performed with linear step sizes between the delta value and the end point.

The following titration parameters can be set for the Dead-Stop and KF titration

Titration parameter	Dead-Stop titration	KF titration
μA-Endpoint	✓	✓
Delta μA-value	✓	✓
Linear steps in ml	✓	✓
Endpoint delay in s	✓	✓
Delay time (between linear steps)	✓	✓
Start delay time /extraction time	✓	✓
Conditioning on/off	-	✓
Pre - titration in ml	✓	✓
Polarization voltage in mV	✓	✓
Minimum und maximum titration time in s	-	✓
Max. titration volume	✓	✓
Drift in μg/min	✓	✓
Dosing speed in %	✓	✓

#### 4.7.1.1 Calculation Formula KF-Titration

The appropriate calculation formula is selected on the Formula selection submenu (Fig. 180).



**Fig. 180**

The following calculation formulae are available for automatic titration mode:

Formula	Additional information
EP	Formula for calculating only the ml consumption
$(EP-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Formula for calculating the concentration of a sample taking into account a blank value in terms of ml
$(W \cdot F2) / (EP-B) \cdot M \cdot F1$	Formula for calculating a titer (T) of a titration solution

The abbreviations used here are identical to the other kinds of titration see also 4.6.3.1.

### 4.7.2 KF Titration parameters

The «**Titration parameter**» submenu is used to determine the actual parameters of the method (Fig. 181 and Fig. 182). The parameters were already introduced in 4.7.

**Edit titration parameter**  
Sample 1-Comp.[1]

Stirrer control	free
<b>Extraction time</b>	<b>10 s</b>
Conditioning	On
Fixed delay time	1 s ▼
<b>Selection</b>	▲ ▼
<b>Enter</b>	OK
<b>Back</b>	ESC

50 ml NaOH 12/22/15 14:19

Fig. 181

**Edit titration parameter**  
Sample 1-Comp.[1]

Step size	0.005 ml ▲
Pretitration	Off
Polarization voltage	100 mV
<b>End of titration</b>	
<b>Selection</b>	▲ ▼
<b>Enter</b>	OK
<b>Back</b>	ESC

50 ml NaOH 12/22/15 14:21

Fig. 182

### Generally applicable titration parameters

Depending on the titration mode (KF or dead stop titration) it is possible to enter a variety of parameters. The following parameters are valid for the KF titration mode:

- Initial waiting time
- Conditioning
- Fixed delay
- Step size
- Pretitration
- Polarization voltage
- End of titration



#### 4.7.2.1 Initial waiting time (Dead-Stop titration) / Extraction time (KF)

With Dead-Stop titration, the «**Initial waiting time**» passes at the beginning of titration. In KF titration, the Initial waiting time = the «**extraction time**». The extraction time ends after the sample is supplied. The initial waiting/extraction time can be specified between 0 and 999 seconds (Fig. 183).

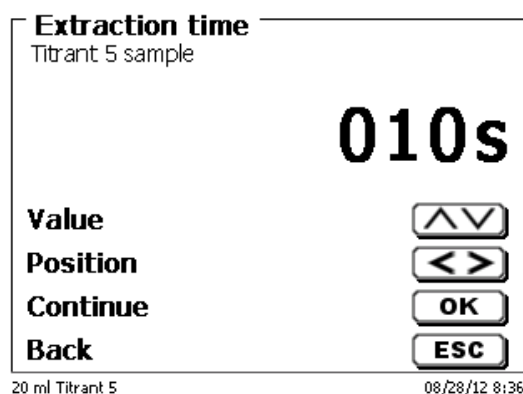


Fig. 183

#### 4.7.2.2 Conditioning (only KF)

«**Conditioning**» is activated for every KF method. It can be shut off via a PC for external control (Fig. 184)

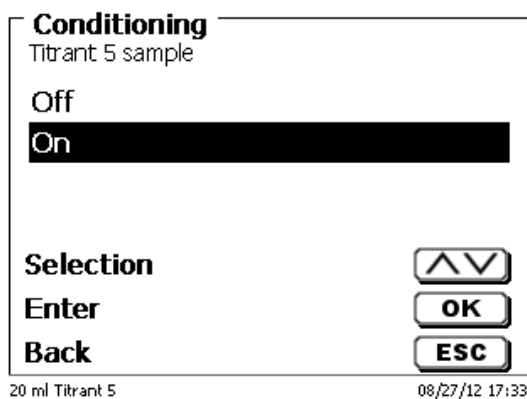


Fig. 184

#### 4.7.2.3 Fixed delay time

The «**fixed delay time**» is the waiting time between the linear titration steps at the end of the titration until the Endpoint. The fixed delay time can be set between 0 and 999 seconds (Fig. 185).

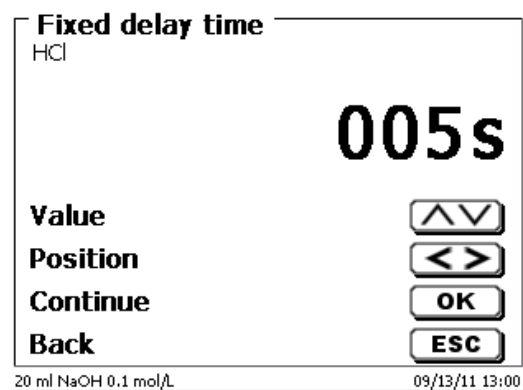


Fig. 185

#### 4.7.2.4 Step size

The «**step size**» can be set from 0.001 to 5.000 ml (Fig. 186).  
Typical values for the KF titration are 0.002 - 0.01 ml.

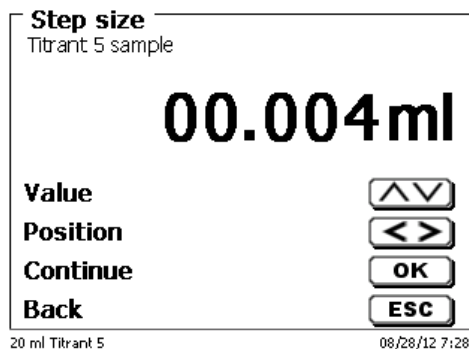


Fig. 186

In this type of titration, linear step width is used after the continuous titration stage.

#### 4.7.2.5 Pretitration

If the titration agent consumption is roughly known, you can set a pretitration volume on the «**Pretitration**» menu. In this process, a defined volume is dosed (= pretitrated) following the initial waiting time. After the addition of the pretitration volume, another defined span of time is observed as the waiting time before the next titration step is added. The pretitration volume is automatically added to the titration agent consumption. The pretitration volume can be set from 0.000 and 99.999 ml, the possible range for setting the waiting time following pretitration is between 0 and 999 seconds (Fig. 187).

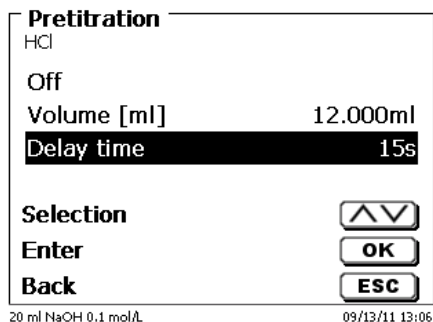


Fig. 187

#### 4.7.2.6 Polarization voltage

«**Polarisation voltage**» in mV can be set for KF and Dead-Stop titration (Fig. 188).

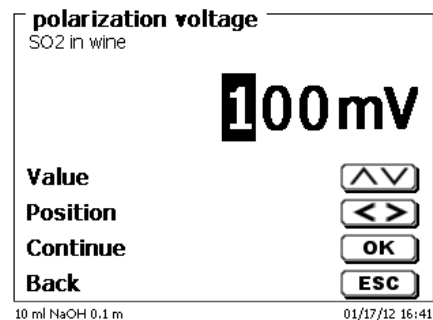


Fig. 188

The values can be set between 40 and 220 m. The pre-setting is 100 mV

Low polarisation voltage	insensitive
High polarisation voltage	sensitive

#### 4.7.2.7 Titration end

The end of a titration (Fig. 189 and Fig. 190) is reached, and the result will be calculated as soon as, or if, respectively:

- The defined **End value** in  $\mu\text{A}$  value has been reached
- The Endpoint delay in seconds has been adhered
- The drift value in  $\mu\text{g}/\text{min}$  has been reached
- The predefined value ml has been reached (**Maximum titration volume**)
- The conditions for **minimum** and **maximum titration time** are maintained

**End of titration**  
Titrant 5 sample

Max. titration time	600 s
Min. titration time	10 s
Max. titration vol...	50.00 ml
Drift	100 $\mu\text{g}/\text{min}$ ▼

Selection ▲▼  
Enter OK  
Back ESC

20 ml Titrant 5 08/28/12 7:59

Fig. 189

**End of titration**  
Titrant 5 sample

Drift	100 $\mu\text{g}/\text{min}$ ▲
Endpoint	20.0 $\mu\text{A}$
delta endpoint	14.0 $\mu\text{A}$
Endpoint delay	10 s

Selection ▲▼  
Enter OK  
Back ESC

20 ml Titrant 5 08/28/12 8:00

Fig. 190

#### Maximum titration time

Can be set between 0 - 9999 seconds.

The default setting is 600 seconds. The maximum titration time is generally used for KF titration, which can create a high continuous drift from a secondary reaction and thus cannot reach a stable endpoint.

#### Minimum titration time

Can be set between 0 - 9999 seconds. The default setting is 10 seconds.

The minimum titration time prevents premature termination of the titration if there is a delay in the extraction of water from the sample. The minimum titration time is used in combination with the extraction time. It expires while the extraction time is still active.

### Maximum titration volume (Fig. 191)

Setting should always make sense. The maximum titration volume can be set between 1.000 und 999.999 ml. The volume for conditioning is included in the count!

It also serves as a safety criteria to prevent excessive titration, i.e. a possible overflow of the titration vessel.

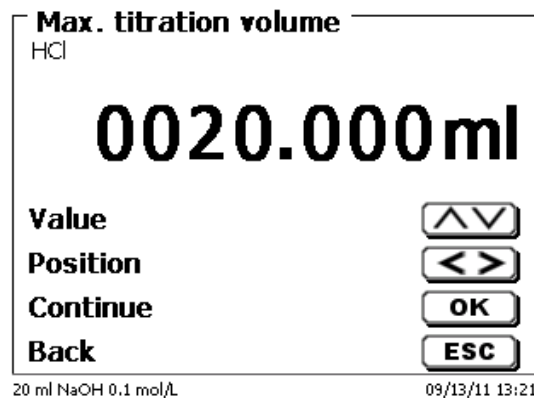


Fig. 191

### Drift

The drift is calculated in  $\mu\text{g}/\text{min}$  from the titration mean consumption/time x concentration of the titration solution.

A stable drift at the beginning and end of the titration is important if you want to obtain reproducible results. This applies in particular to samples with low water content in the bottom percentage range ( $<0,1\%$ ). The drift value should also not be set too low because the titration time will increase considerably.

An airtight and dry titration vessel has a drift of  $< 50 \mu\text{g}/\text{min}$ . This corresponds to consumption of  $10 \mu\text{l}$  ( $0,01 \text{ ml}$ ) of titrant at a concentration of  $5 \text{ mg}/\text{ml}$ .

For many applications, a drift value of  $100 - 150 \mu\text{g}/\text{min}$  is entirely sufficient. The default drift value setting is  $100$  or  $150 \mu\text{g}/\text{min}$  for sample titration.  $50 \mu\text{g}/\text{min}$  is the default setting for titer methods.

### Endpoint $\mu\text{A}$

The range of the  $\mu\text{A}$  input can be selected between  $0.0$  and  $100.0$ .

For KF titration, values between  $10 - 30 \mu\text{A}$  are practical. The standard value is  $20 \mu\text{A}$ .

### Delta Endpoint $\mu\text{A}$

The Delta value in  $\mu\text{A}$  is one of the most important parameters for KF and Dead-Stop titration.

The lower the Delta value is, the longer the titration (dosing) is at a continuous speed. When using single-component reagents and pure methanol as a solvent, the Delta value should be set at  $< 5 \mu\text{A}$ . Values of  $2$  or  $3 \mu\text{A}$  are practical. This is because the KF reaction in methanol runs relatively slowly. When using double-component reagents or also when using combination solvents, the Delta value must be set at  $> 10$  to prevent rapid overtitration. Values of  $14$  or  $15 \mu\text{A}$  are practical.

### Endpoint delay

The endpoint delay is set in seconds. It can be set from  $0 - 100000$  seconds.

The standard value is  $10$  seconds. Brief endpoint delays ( $5$  seconds) are practical when

- using very small increments (e.g.,  $0,001 \text{ ml}$ )
- using a titer of  $1 \text{ mg}/\text{ml}$
- creating a secondary reaction with a higher drift value.

## 4.8 Measuring method

In the measuring method (Fig. 192) pH, mV and conductivity values can be added individually or continuously (Fig. 193).

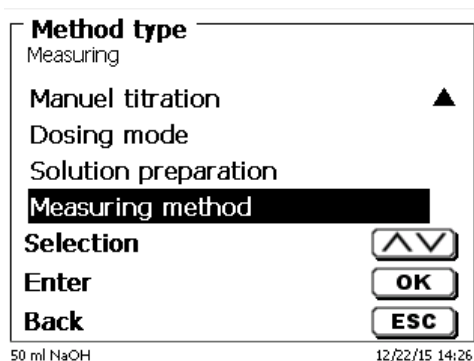


Fig. 192

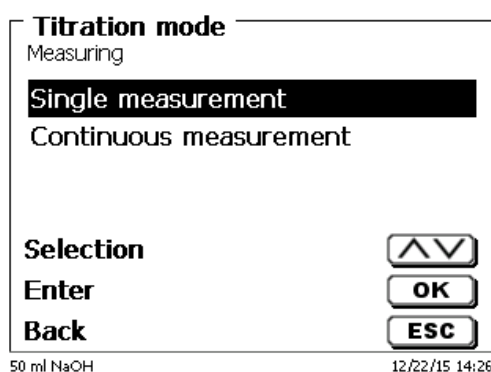


Fig. 193

The measurement speed (drift, etc.) and the damping can be adjusted as usual (Fig. 194 and Fig. 195).

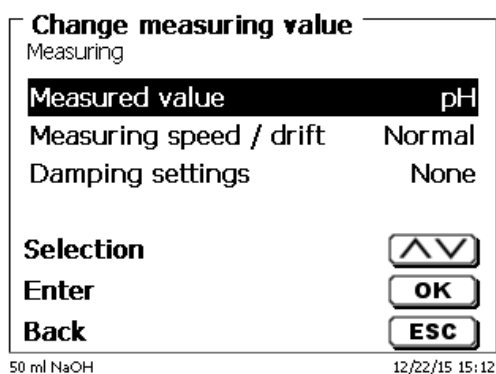


Fig. 194

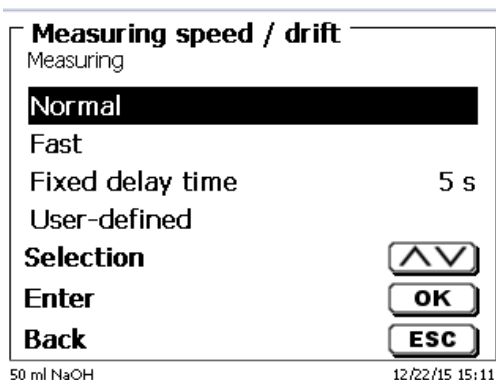


Fig. 195

With continuous measurement the length of the measurement and the measurement frequency / number of measuring points can be additionally specifies (Fig. 196).

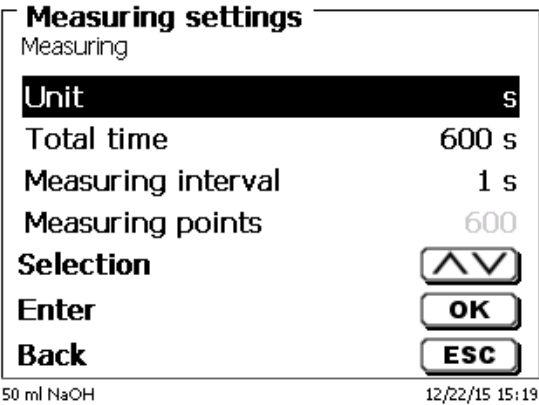


Fig. 196

The measurement curve can be followed in a graph (Fig. 197). The values are stored in connected USB flash drive into a CSV file:

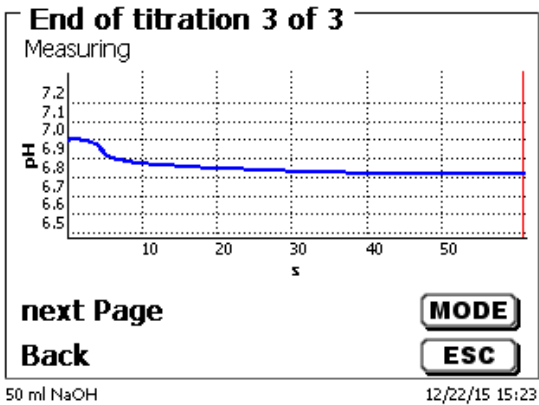


Fig. 197

Example of the measured values for a measurement with one measurement parameter (Fig. 198).

	A	B	C
1	s	pH	°C
2	0.183	6.801	25.0
3	0.374	6.799	25.0
4	1.515	6.799	25.0
5	2.655	6.799	25.0
6	3.798	6.800	25.0
7	4.940	6.799	25.0
8	6.079	6.800	25.0

Fig. 198

## 5 Dosing and titration with externally connected piston burettes and titrators

### 5.1 Requirements

From software version 1\_18\_809\_236 onwards, it is possible to carry out pre-dosing and titration with externally connected titrators and piston burettes on the TitroLine® 7000, 7750 and 7800 titrators.

The following devices can be connected to the titrator with the connection cable TZ 3094:

- TITRONIC® 300 and TitroLine® 5000 from version 2\_18\_619\_25
- TITRONIC® 500, TitroLine® 6000, 7000, 7750 and 7800 (all versions)

**i** For the connected devices you can set the addresses from 0 to 15:

- The device addresses are set in advance and the device is switched off and on once
- It is important that different addresses are set for more than one connected device

**i** In one method, pre-dosing can be performed with one or two connected devices:

- A titration (with pre-titration) can then be carried out with another device.
- Therefore, in one method up to three devices can be controlled externally.

**i** The electrodes can only be connected to the central titrator.

### 5.2 Dose with external piston burettes/titrators

In this case, a connected T 300, iodine solution (20 ml volume) should be added and after a waiting period of 60 seconds, the titration with sodium thiosulfate should be performed on EQ with the TitroLine® 7750 titrator:

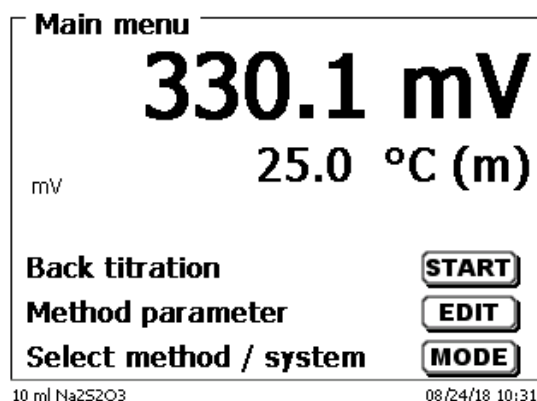


Fig. 199

Select <EDIT> (Fig. 199) and then confirm «Edit method» with <ENTER/OK> (Fig. 200)

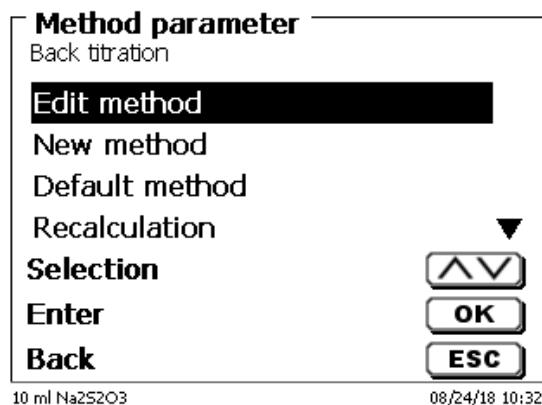


Fig. 200

Select «**Titration parameter**» (Fig. 201)

**Edit method parameter**  
Back titration

Method type auto ▲

Mode Dynamic

Result

**Titration parameter** ▼

Selection ▲▼

Enter OK

Back ESC

10 ml Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 08/24/18 10:33

**Fig. 201**

Confirm with <ENTER/OK> (Fig. 202).

**Edit titration parameter**  
Back titration

**Titration value** mV

Measured value Off

Titration address int

Stirring titration free ▼

Selection ▲▼

Enter OK

Back ESC

10 ml Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 08/24/18 10:35

**Fig. 202**

Unless otherwise selected, the «**Titration address**» will be «int». This is the short form for the use of the internal, i.e. the «**own burette**» (Fig. 203).

**Device scan**  
Back titration

1 TITRONIC 300

3 TITRONIC 500

**manual address**

own burette

Selection ▲▼

Enter OK

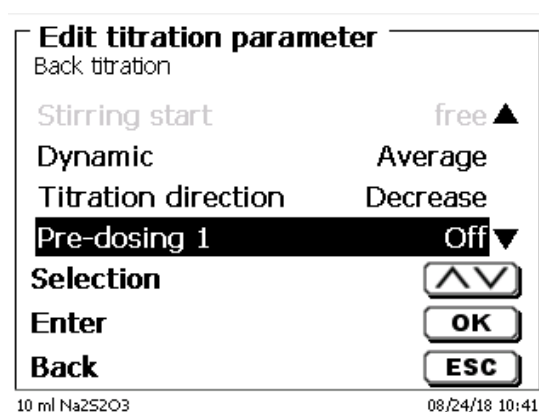
Back ESC

10 ml Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 08/24/18 10:37

**Fig. 203**



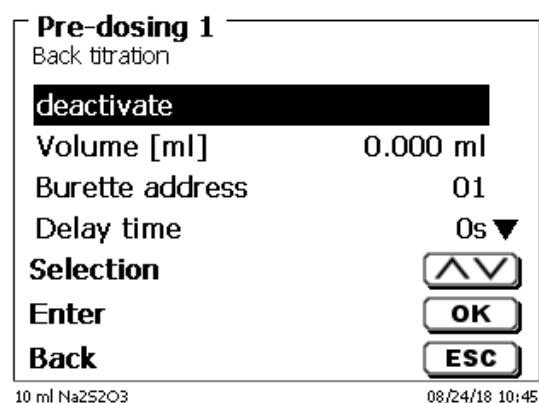
We leave the setting in this example as it is and continue in the menu up to «**Pre-dosing 1**» (Fig. 204).



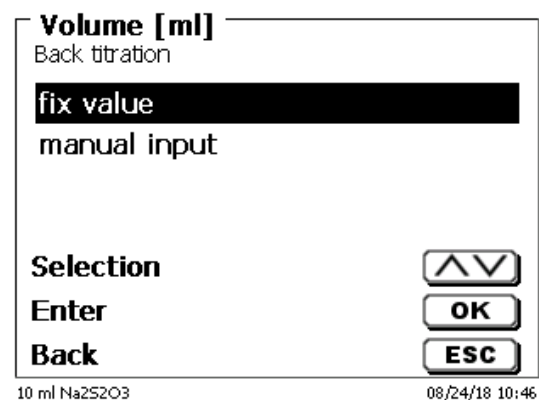
**Fig. 204**

Confirm the selection with <ENTER/OK>.

Activate the pre-dosing it <ENTER/OK> (Fig. 205 und Fig. 206).

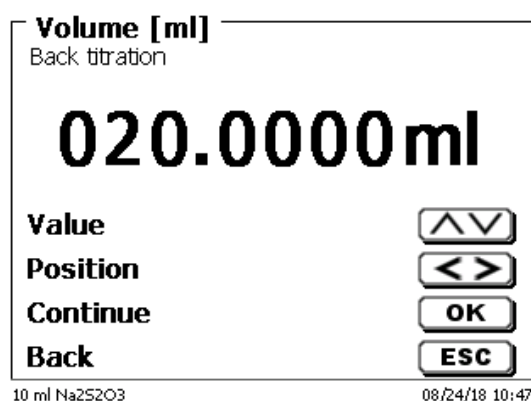


**Fig. 205**



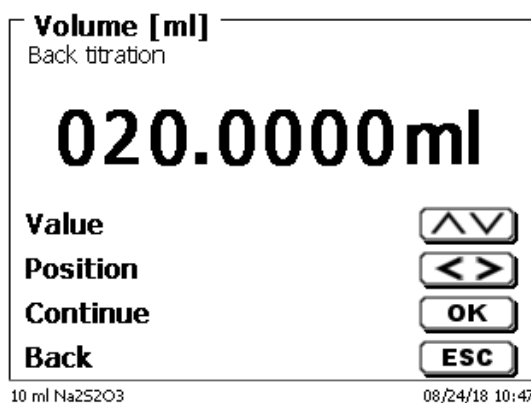
**Fig. 206**

We set the volume as a fixed volume (Fig. 207).



**Fig. 207**

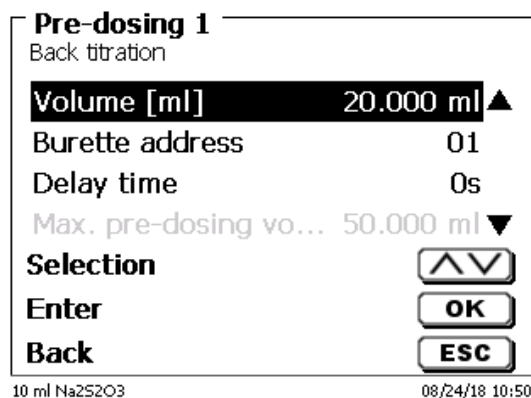
If you select «**manual input**», then the pre-dosing volume is requested when starting the method. There you can then select a variable volume. But we set a fixed volume of 20 ml (Fig. 208).



**Fig. 208**

Confirm with <ENTER/OK>.

You can set the following parameters in the pre-dosing menu (Fig. 209 and Fig. 210): burette address, delay time, pre-dosing and filling speed, stirrer control and - stirrer speed.



**Fig. 209**

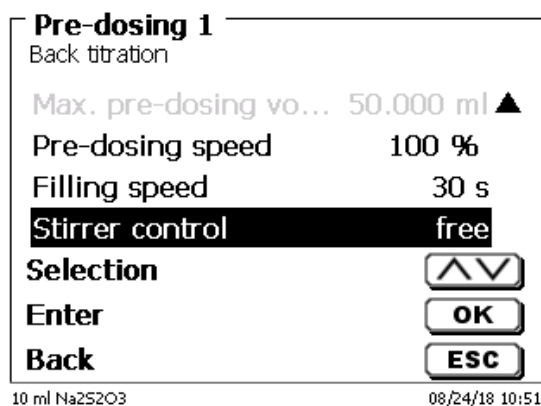


Fig. 210

In the example, we only set the waiting time to 60 seconds and leave all other parameters as default (Fig. 211).

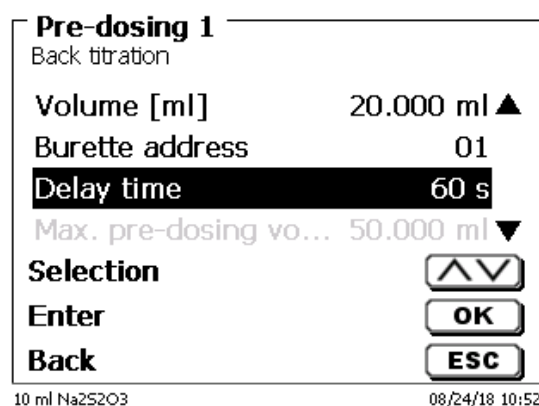


Fig. 211

When starting the method, the internal and externally connected burettes are automatically filled. This is followed by querying the sample name and weight (if so parameterized) and then the TITRONIC® 300 dispenses the 20 ml at maximum speed:

The information on the display of the titrator appears «Dose on device 02» (Fig. 212).

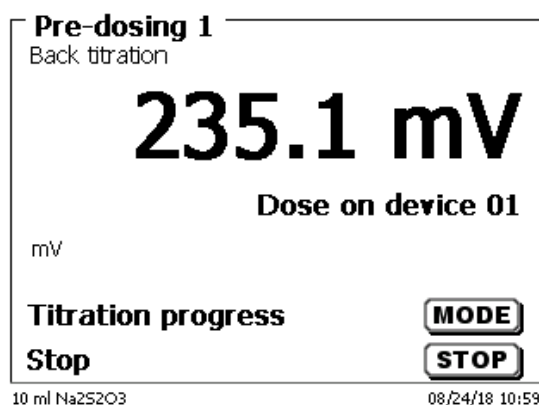
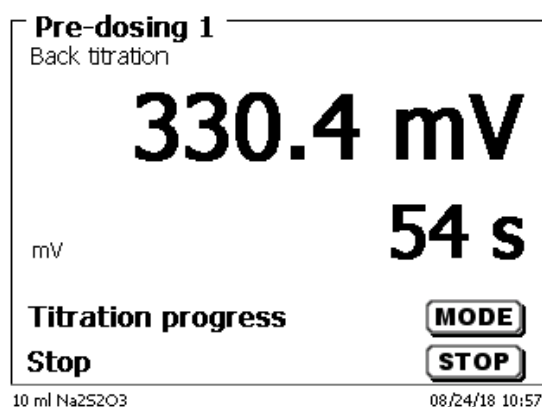


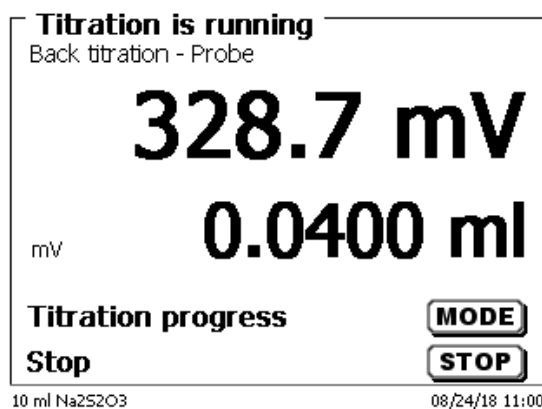
Fig. 212

Then the set waiting time is displayed (Fig. 213)



**Fig. 213**

The titration is then carried out as usual with the Titrator TitroLine® 7750 (Fig. 214).



**Fig. 214**

The pre-dosing with a second external burette runs accordingly

### 5.2.1 Titration with external piston burettes/titrators

**i** Only dynamic and linear titrations to pH / mV with external burets can be performed!  
KF-, Dead stop ( $\mu\text{A}$ )- and endpoint titration to pH/mV **can't** performed with an external burette.

As an example, we perform a pH titration on EQ with an external **TITRONIC® 500**:

From the main menu: Select **<EDIT>** followed by **«New method»** and confirm with **<ENTER/OK>**. Enter as method name e.g. "Ext. titration to EQ" on. Go to the **«Titration parameters»** and confirm the selection with **<ENTER/OK>** (Fig. 215).

Fig. 215

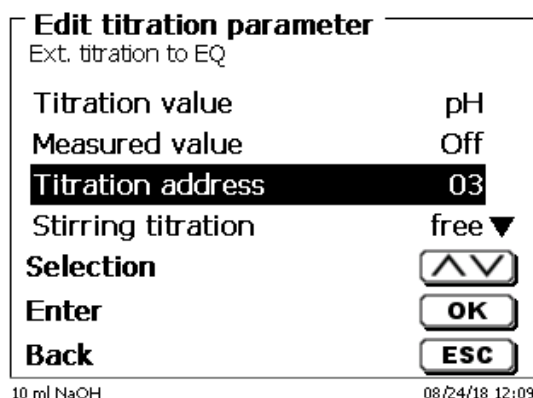
Select **«Titration adress»** (Fig. 216).

Fig. 216

Confirm with **<ENTER/OK>** (Fig. 217).

Fig. 217

Select the TITRONIC® 500 with address «3». Confirm with <ENTER/OK> (Fig. 218).



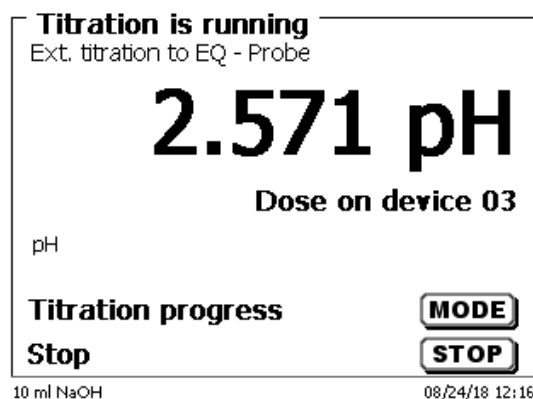
**Fig. 218**

The dosing and filling rate is set as before in the dosing parameter. All other titration parameters are set as before.

When starting the method, the external burette is automatically filled at the beginning. Then the usual queries for sample designation and sample weight take place.

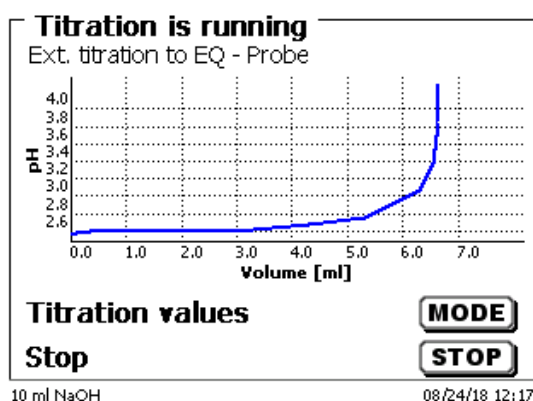
Then the titration begins:

The volume is displayed on the external device during titration. On the display of the titrator only information is given that is dosed externally (Fig. 219).



**Fig. 219**

The titration curve and results are displayed as usual (Fig. 220).

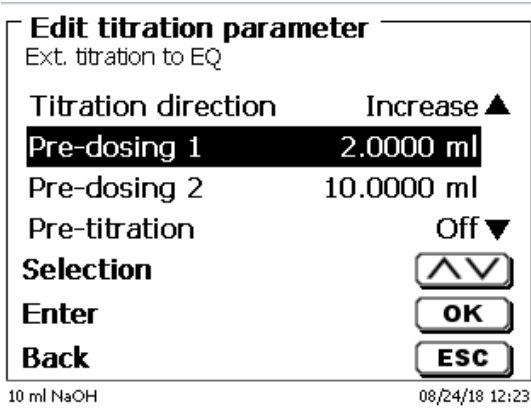


**Fig. 220**

**i** Of course you can also carry out a pre-titration with the external burette.

**More options:**

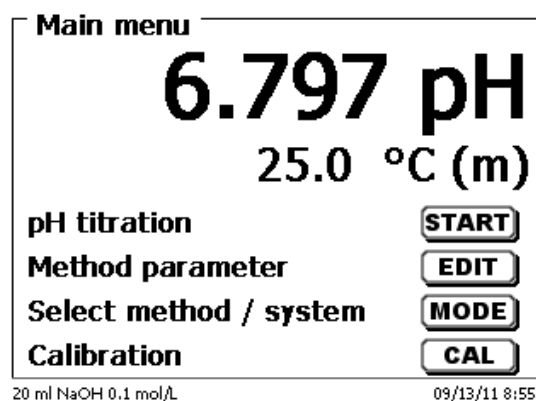
It can also be pre-dosed with the titrator (Fig. 221).  
It can be used with the titrator and e.g. the T 300 can be pre-dosed. Thereafter, titration is carried out externally with the T 500.



**Fig. 221**

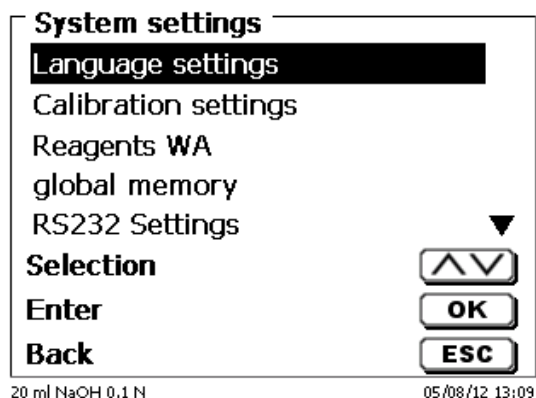
After each step, a waiting time of 0 - 9999 seconds can be set.

## 6 System settings



**Fig. 222**

From the main menu (Fig. 222) you can access the system settings with <SYS> (Fig. 223).



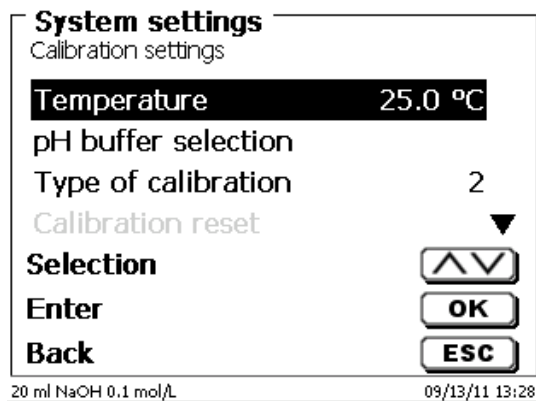
**Fig. 223**

Setting the national language was already described in 2.5.

### 6.1 Calibration settings

The Calibration settings item is used to select the buffers for the calibration of the pH electrode as well as to set the temperature of the buffer solution (Fig. 224).

**i** The temperature has only to be set if neither a resistance thermometer (Pt 1000), nor a pH electrode with an integrated temperature measurement probe is connected.



**Fig. 224**



The temperature can be set from 0.0 to 100.0 °C in increments of 0.1 ° (Fig. 225).

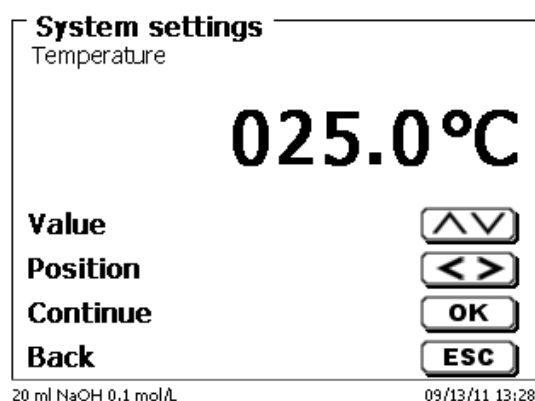


Fig. 225

The type of calibration items is used to define whether a 2-, 3-, 5- or 7-point calibration has to be performed (Fig. 226).

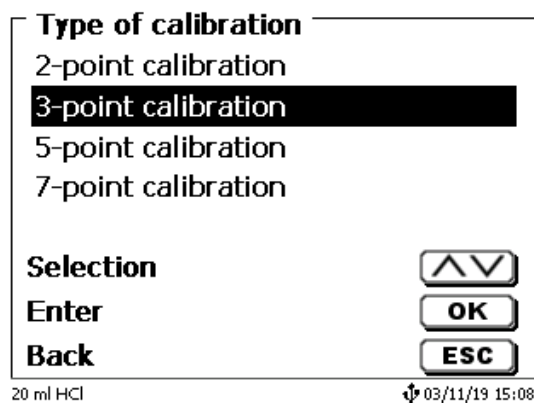


Fig. 226

The pH buffers can be determined individually (Fig. 227).

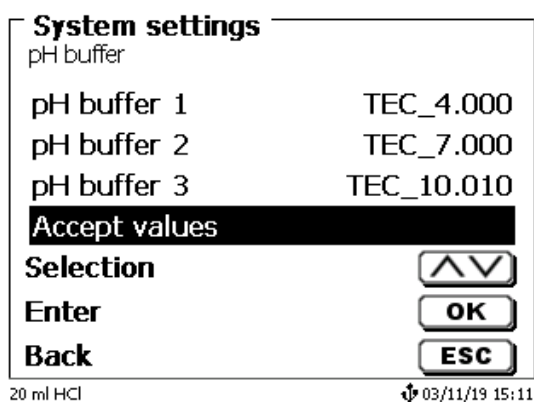
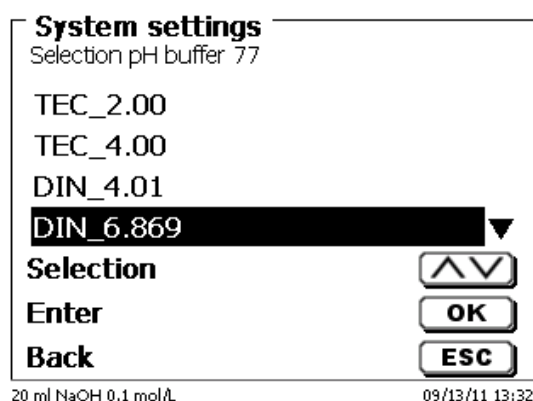


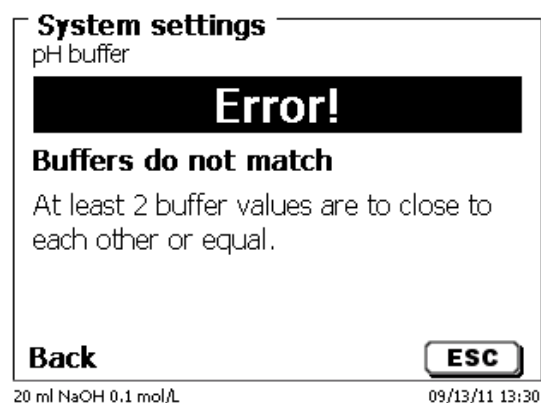
Fig. 227

A list of technical and so-called DIN/NIST buffers will appear (Fig. 228).



**Fig. 228**

After having determined the buffers, the selection is to be confirmed with «**Accept values**». If the distance between 2 buffer values is too small (for instance, buffer 1 “6.87” and buffer 2 “7.00”), an error message will appear (Fig. 229).



**Fig. 229**

## 6.2 Interchangeable Unit - Reagents

Each interchangeable unit is equipped with an RFID transponder. This transponder can be used to store the following information (Fig. 230 - Fig. 232)

- Unit size: (the default setting, cannot be changed)
- Unit ID: (default setting, cannot be changed)
- Reagent name: (default: blank)
- Concentration: (default: 1.000000)
- Concentration determined on: (Date)
- To be used until: (Date)
- Opened/Produced on: (Date)
- Test according to ISO 8655: (Date)
- Charge description: (default: no charge)
- Last modification: (Date)

System settings	
Reagents WA	
Unit size	20 ml
Unit ID	1
Reagent	NaOH 0.1 ...
Concentration	1.00000 ▼
Selection	▲▼
Enter	OK
Back	ESC

20 ml 09/13/11 8:25

Fig. 230

System settings	
Reagents WA	
Concentration	0.1000000 ▲
Conc. determine...	12/22/15
Expire date	06/01/13
Opened/compou...	12/19/12 ▼
Selection	▲▼
Enter	OK
Back	ESC

50 ml NaOH 12/22/15 15:44

Fig. 231

System settings	
Reagents WA	
Opened/compou...	08/23/11 ▲
Inspection accor...	--
Batch ID	Ist ziemlic...
Last modification	09/13/11
Selection	▲▼
Enter	OK
Back	ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:34

Fig. 232

When you leave the «Reagenzien WA» menu using <ESC>, you can adopt the values by «Yes» (Fig. 233). The updated values will be written into the RFID transponder of the interchangeable unit.

System settings	
Accept values?	
Yes	
No	
Selection	▲▼
Enter	OK
Back	ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 13:34

Fig. 233

### 6.3 Electrode menu

Information about the electrode (slope, zero point and time of calibration) is displayed (Fig. 234 - Fig. 236). It may also be the respective calibration routine to be started.

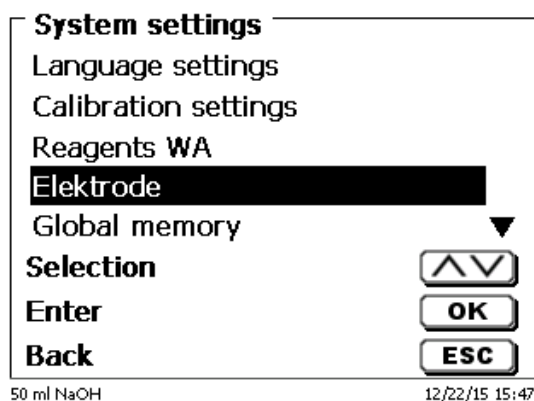


Fig. 234

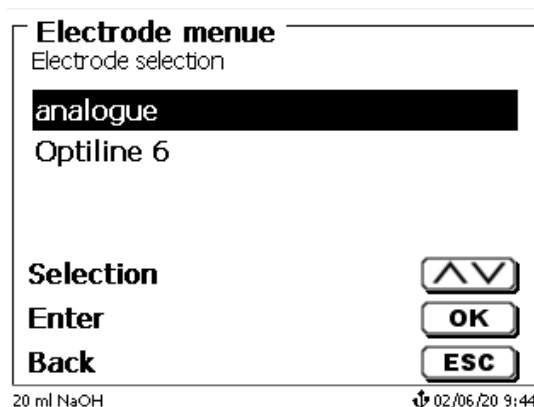


Fig. 235

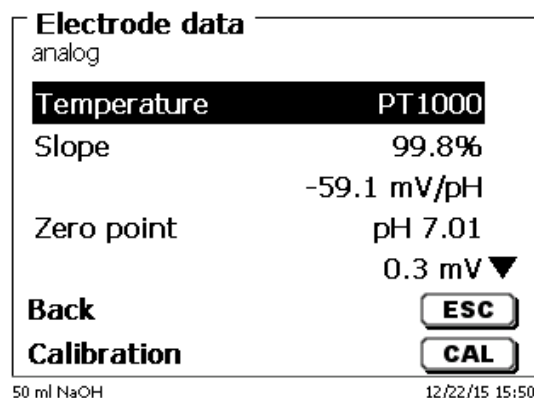
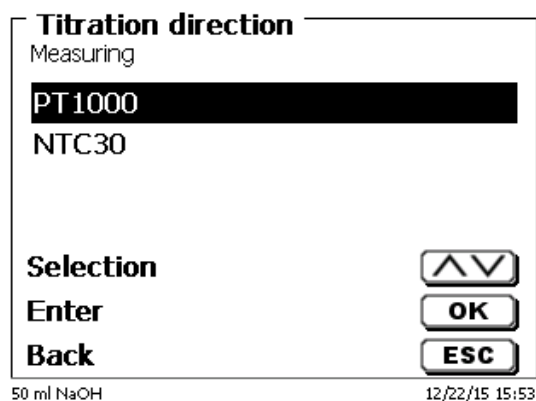


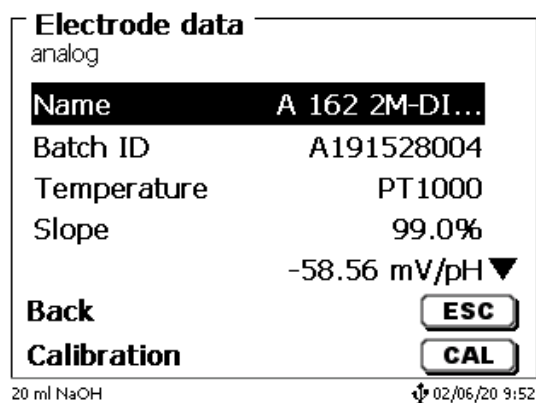
Fig. 236

The type of the temperature sensor can be selected in the analogue electrode type (Fig. 237). Type PT 1000 is pre-selected. However, also a temperature sensor with NTC 30 kOhm can be connected.



**Fig. 237**

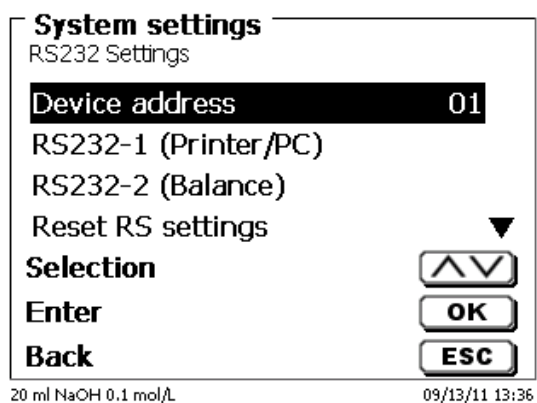
In case of an ID electrode the batch number, the software version, the calibration of the electrode and the date of the last calibration is stored and displayed (Fig. 238).



**Fig. 238**

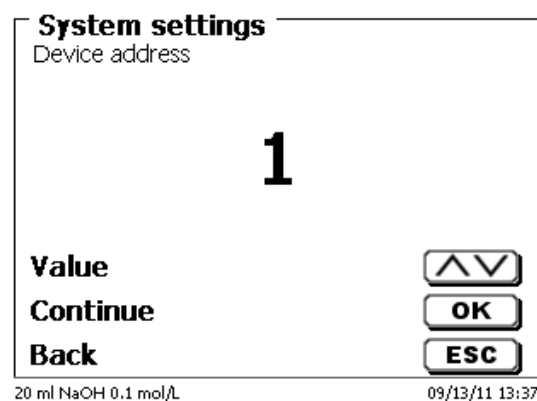
## 6.4 RS-232 Settings

The «RS232 settings» item can be used to determine the device address of the TitroLine® 7750 and set the parameters of the two RS-232 interfaces independent from each other (Fig. 239).



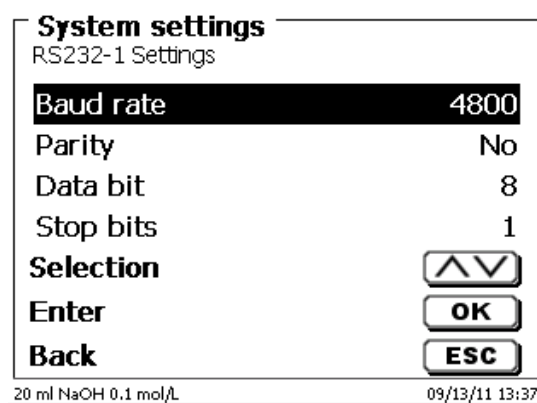
**Fig. 239**

The device address can be set from 0 - 15. Address 1 is the default setting (Fig. 240).



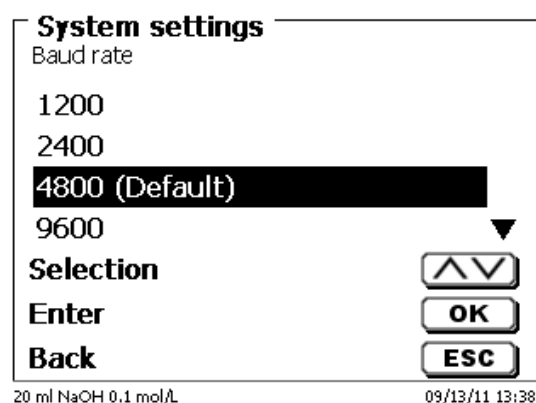
**Fig. 240**

The baud rate is preset to 4800 (Fig. 241).



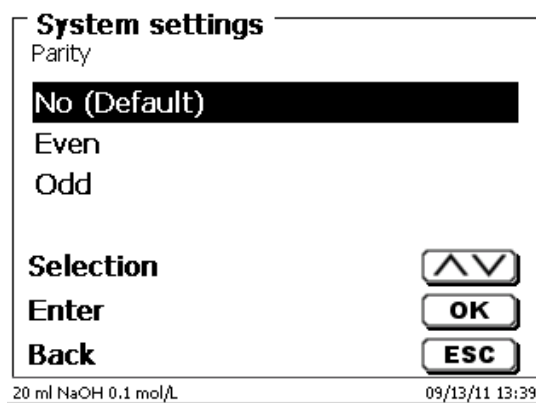
**Fig. 241**

It may be set to 1200 - 19200 (Fig. 242).



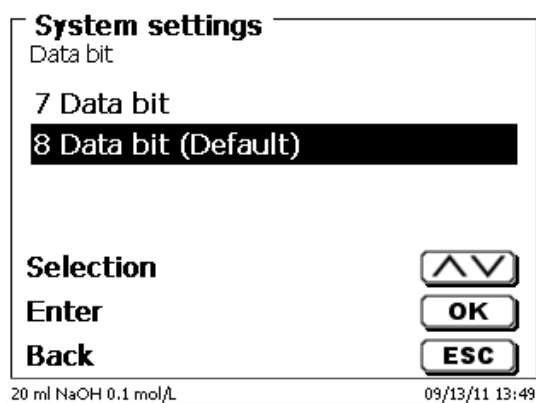
**Fig. 242**

The parity can be selected amongst «No», «Even» and «Odd». «No» is the default setting (Fig. 243).



**Fig. 243**

You may select between 7 and 8 data bits. 8 bits is the default setting (Fig. 244).



**Fig. 244**

**i** The RS232 parameters can be set to the factory settings.

The RS232-1 can be converted from RS on USB (Fig. 245 and Fig. 246).  
In this case, the titrator via the USB PC connection to the PC is connected.

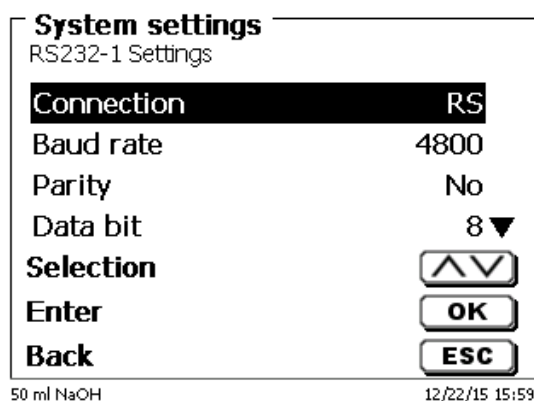


Fig. 245

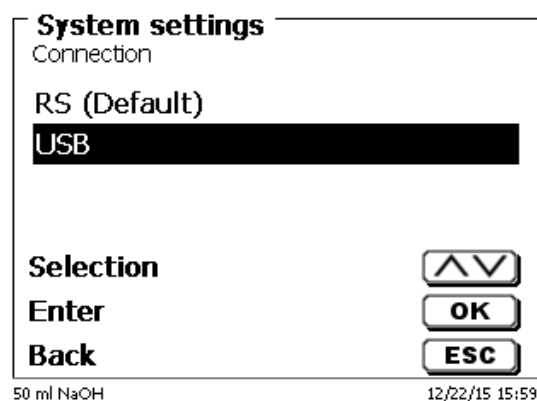


Fig. 246

For the USB connection, a driver must be installed on the PC side.

**i** The driver can be downloaded from the manufacturer website.

## 6.5 Date and Time

The factory time setting is Central European Time. This setting may be changed, where necessary (Fig. 247).

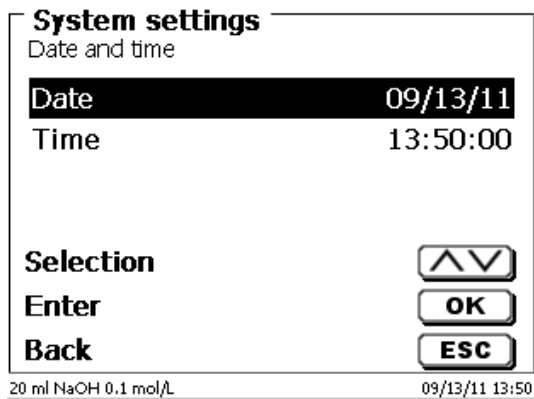


Fig. 247



## 6.6 Password

**i** Please read the instructions before you activate the password!

**i** When you activate the user management the first time, a user with administrator rights are created automatically. **Important for this first Administrator: Please note your password and user name. If you forget it, you do not have access to the device anymore!** In this case, please contact the service (see backside of this document).

The administrator can create new users with different access levels to the instrument software.

**i** The TITRONIC® 500 and TitroLine® 6000 allow maximum 5 users and all 7XXX titrators up to 10 users.

### 6.6.1 Creation of the first Administrator

Go to «**System settings**» and select «**User management**» (Fig. 248).  
Confirm the selection with <ENTER>/<OK>.

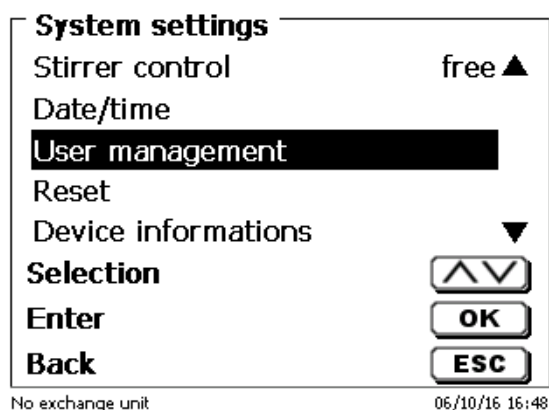


Fig. 248

«**Activate**» the User management with <ENTER>/<OK> (Fig. 249).

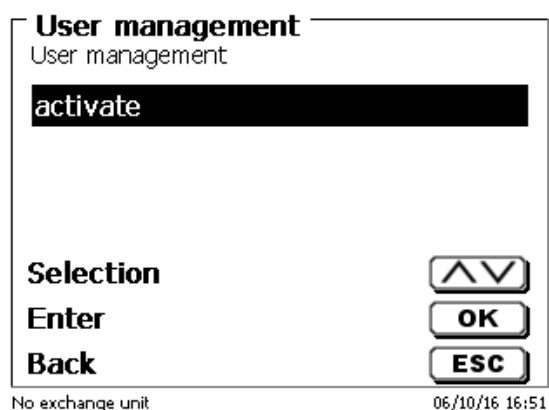


Fig. 249

Enter a user name (Fig. 250).

**User management**

user name

**Position** **<>**

**Continue** **OK**

**Back** **ESC**

50 ml HCl 06/10/16 16:52

**Fig. 250**

It could be your first name, also the function like «**admin**» or more simple like «**ad**» (Fig. 251).

**User management**

user name

ad

**Position** **<>**

**Continue** **OK**

**Back** **ESC**

50 ml HCl 06/10/16 17:00

**Fig. 251**

Confirm with <**ENTER**>/<**OK**>.

You have to enter now your full user name (full name) and then your password (Fig. 252).

**User management**

Full user name

Stefan Kaus \_

**Position** **<>**

**Continue** **OK**

**Back** **ESC**

50 ml HCl ad 06/10/16 17:04

**Fig. 252**

The password must have at least **5 characters**.

Allowed are all alphanumeric signs in **lower** and also **capital** letters.

A simple example is:

**Abc12**

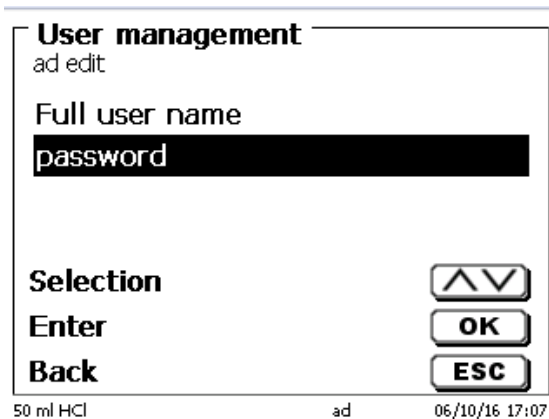
**i** When you activate the user management the first time, a user with administrator rights are created automatically. **Important for this first Administrator: Please note your password and user name. If you forget it, you do not have access to the device anymore!** In this case, please contact the service (see backside of this document). We need only the serial number of the device. Then we can create a master password for the device which is valid for one week

If you do not enter the password an error message appears (Fig. 253).



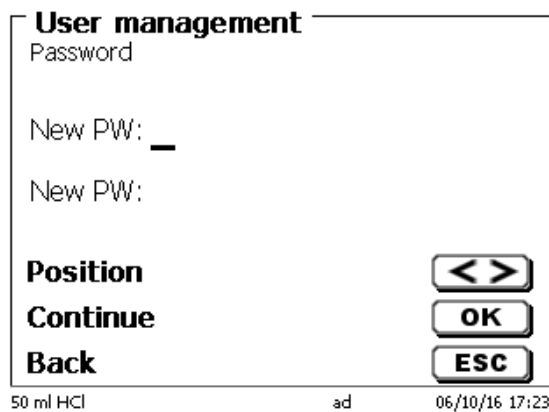
**Fig. 253**

Go back with <ESC> and enter then a password (Fig. 254).



**Fig. 254**

Confirm the selection with <ENTER>/<OK> (Fig. 255).



**Fig. 255**

Enter the password two times and confirm with <ENTER>/<OK> (Fig. 256).

**User management**

Password

New PW: \*\*\*\*\*

New PW: \*\*\*\*\*

**Position** <>

**Continue** OK

**Back** ESC

50 ml HCl ad 06/10/16 17:27

**Fig. 256**

Go back to the main menu with <ESC>.

You are logged in as administrator and have full access to all levels and menus.

You can see the user name at the bottom line of the display. Here in the example (Fig.10) it is «ad» (Fig. 257).

**User management**

User management

deactivate

Create new user

alle Benutzer löschen

ad admin

**Selection** ^v

**Enter** OK

**Back** ESC

50 ml HCl ad 06/10/16 17:29

**Fig. 257**

As administrator you have the rights to create new users with different levels. If you start the titrator now you have to activate the user with **ctrl+L**.

**i** Without one active user it is not possible to work properly with the device!

Possible are only

- the change of the exchange heads
- the FILL function works
- and the F10 DOS function works

When you have entered the user name and password you have full access to all menus.

### 6.6.2 Creation of additional users

The administrator has the rights to create additional new users (Fig. 258).

**User management**

User management

deactivate

**Create new user**

alle Benutzer löschen

ad admin

**Selection**

**Enter**

**Back**

50 ml HCl ad 06/13/16 10:58

**Fig. 258**

Confirm with **<ENTER>/<OK>**. Enter the user name of the new user. The minimum characters are here two. In the example (Fig. 259) it is "Michael".

**User management**

user name

Michael

**Position**

**Continue**

**Back**

50 ml HCl ad 06/13/16 11:39

**Fig. 259**

You have to enter the full user name. Possible are between 2 and 20 characters (Fig. 260 and Fig. 261). Confirm with **<ENTER>/<OK>**.

**User management**

Michael edit

**Full user name**

password

predefined rights

definable rights

**Selection**

**Enter**

**Back**

50 ml HCl ad 06/13/16 11:04

**Fig. 260**

**User management**

Full user name

Michael Rufino \_

**Position** <>

**Continue** OK

**Back** ESC

50 ml HCl ad 06/13/16 11:02

Fig. 261

You have to enter the password (Fig. 262 and Fig. 263).  
Confirm with <ENTER>/<OK>.

**User management**

Michael edit

Full user name

password

predefined rights

definable rights

**Selection** ^v

**Enter** OK

**Back** ESC

50 ml HCl ad 06/13/16 11:04

Fig. 262

**User management**

Password

New PW: \*\*\*\*\*

New PW: \*\*\*\*\* \_

**Position** <>

**Continue** OK

**Back** ESC

50 ml HCl ad 06/13/16 11:05

Fig. 263

### 6.6.3 Predefined rights and definable rights

There are three **predefined rights** and the option of fully **definable rights** Fig. 218).

**User management**

Michael edit

Full user name

password

predefined rights

definable rights

**Selection** ^v

**Enter** OK

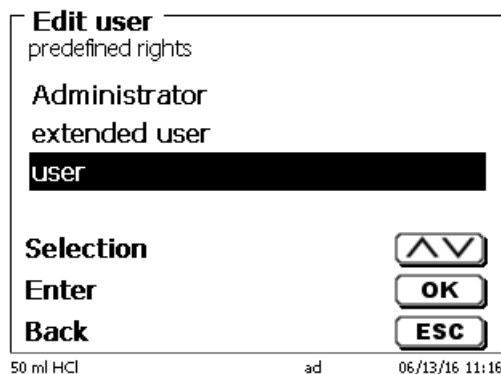
**Back** ESC

50 ml HCl ad 06/13/16 11:08

Fig. 264

### 6.6.3.1 Predefined rights

There are three predefined user levels: «**administrator**», «**extended user**» and «**user**» (Fig. 219).



**Fig. 265**

The «**extended user**» has similar rights as the «**administrator**» but do not have access to the user management and not able to delete existing methods but can be edit methods.

The <**user**> has limited rights and no access to systems settings.  
The edit of existing methods is not possible with the user rights.

It is possible to change the access rights for all three levels of user (see 6.6.3.2 Definable rights).

Not possible is to change the rights from the first Administrator!

The table below shows the access rights for the three predefined users:

Menu access/functions	User	Extended user	Administrator
System settings	No	Yes	Yes
User management	No	No	Yes
RS settings	No	Yes	Yes
In / export	No	Yes	Yes
Exchange unit	No	Yes	Yes
Electrode menu	No	Yes	Yes
Global memory	No	Yes	Yes
Method selection	Yes	Yes	Yes
Edit, new, default, copy methods	No	Yes	Yes
Print methods	Yes	Yes	Yes
Delete methods	No	No	Yes
Start method	Yes	Yes	Yes
Start CAL	Yes	Yes	Yes
FILL	Yes	Yes	Yes
Update	No	Yes	Yes
Dose with F10	Yes	Yes	Yes
Output/print	Yes	Yes	Yes
Rinsing	Yes	Yes	Yes
New calculation	Yes	Yes	Yes
Edit balance data	Yes	Yes	Yes
Printer	No	Yes	Yes
Communication via RS	Yes	Yes	Yes
Network setting	No	No	Yes

Yes = access  
No = no access

### 6.6.3.2 Definable rights

If you have created a new user, you can define all rights in the menu «**definable rights**» (Fig. 266).

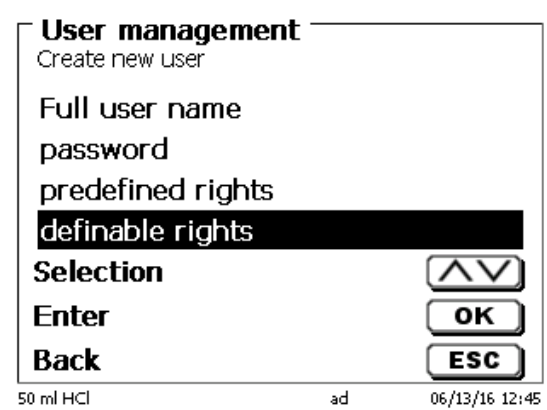


Fig. 266

Confirm the selection with <ENTER>/<OK>.

The default settings are always from a **user** if you do not have selected the extended user before.

**X** means **no access**, **W** means **access**. You can change with <ENTER>/<OK> from **X** to **W**. Below you can see all possible definable rights (Fig. 267 - Fig. 272).

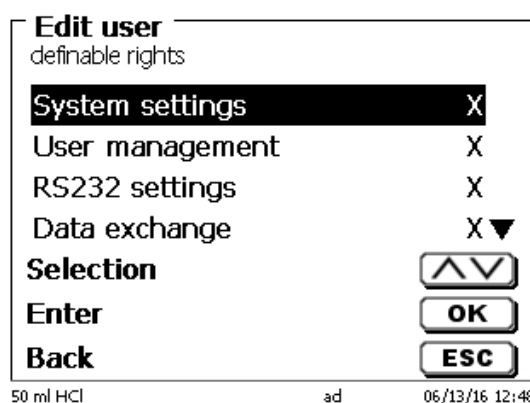


Fig. 267

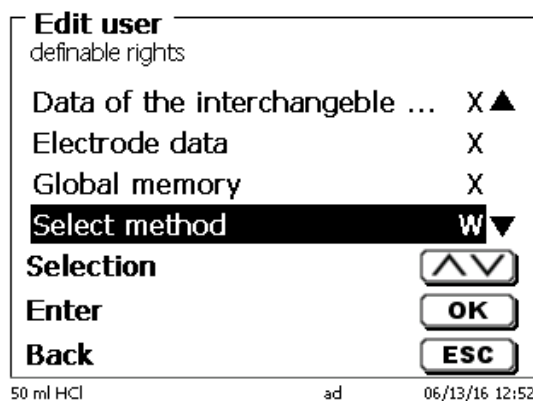


Fig. 268



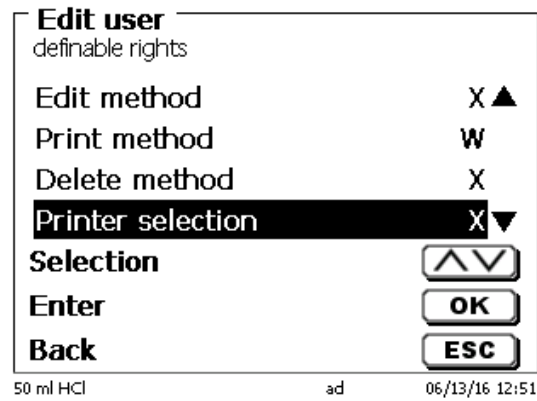


Fig. 269

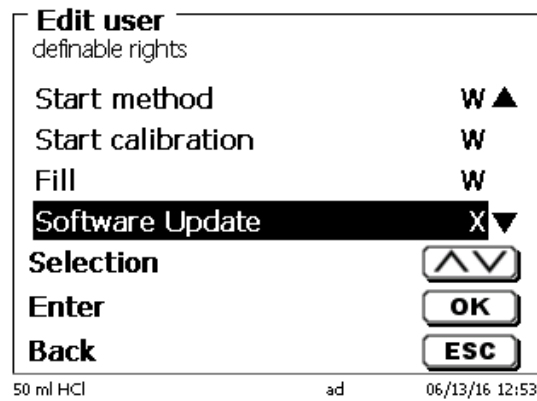


Fig. 270

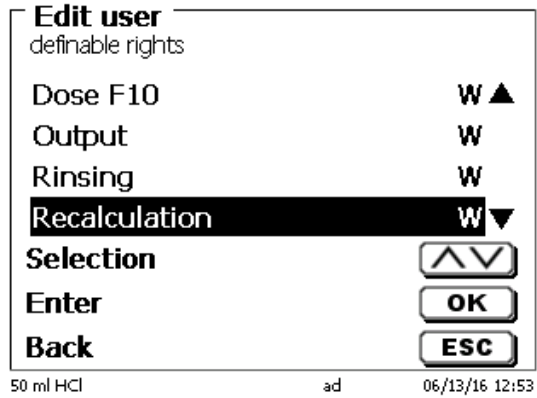


Fig. 271

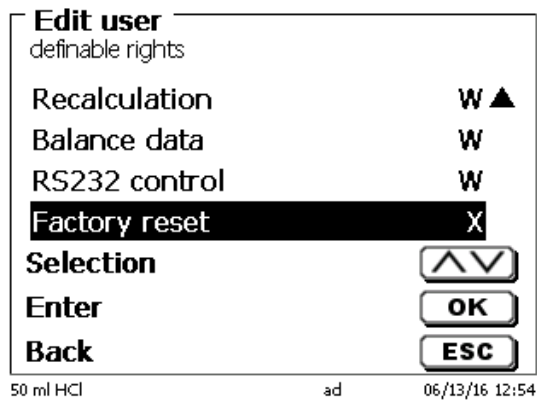


Fig. 272

#### 6.6.4 Delete of users

It is possible to delete a single user with the <DEL> key on the external keyboard. You select the user with the up and down keys and then press on <DEL> (Fig. 273).

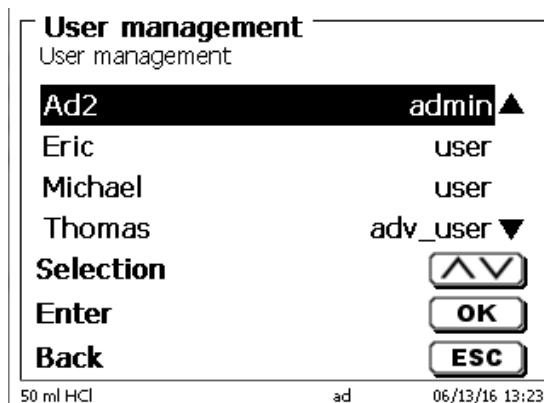


Fig. 273

After <DEL> the user is immediately deleted without any additional request (Fig. 274).

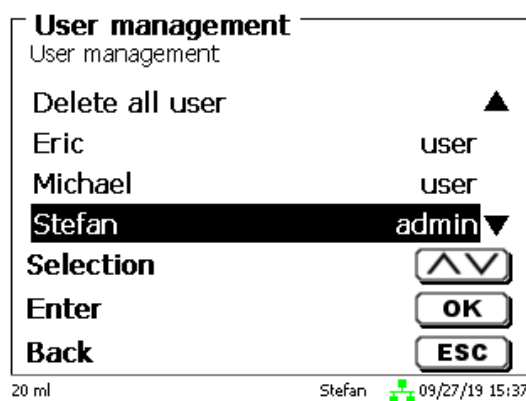


Fig. 274

You can delete all users with «delete all users» (Fig. 275).

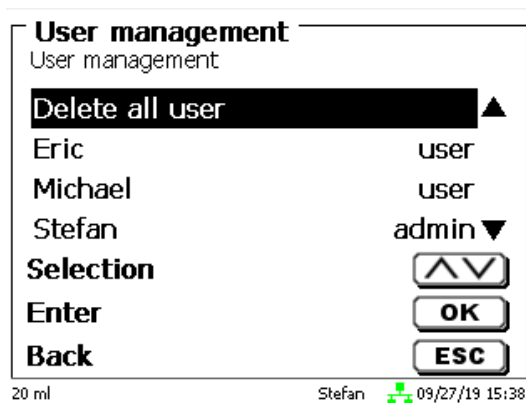
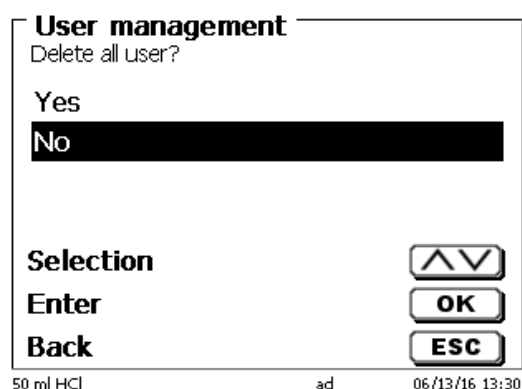


Fig. 275

Confirm with <ENTER>/<OK>.

You have to confirm the delete of all users with «Yes» (Fig. 276).



**Fig. 276**

At the end only the first Administrator is active (Fig. 277).



**Fig. 277**

You can deactivate and activate the user management if you want easily.  
The first administrator is still there.

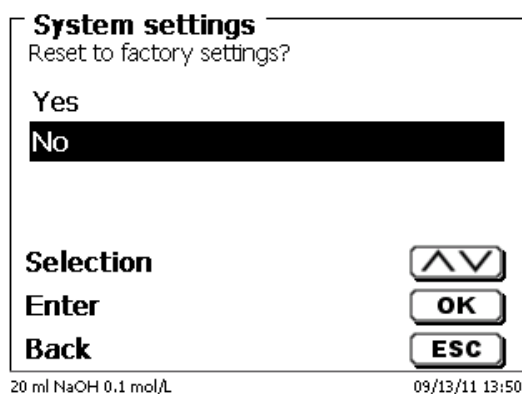
**i** Only a RESET will delete the first administrator!

## 6.7 RESET

RESET will reset all settings to the factory setting.


**i** All methods will also be deleted! So please print the methods or export/copy them to a connected USB storage medium (this will be possible with a higher update!).

The RESET has to be confirmed separately once again (Fig. 278).



**Fig. 278**

## 6.8 Printer

For connecting printers (Fig. 279) please refer to  9.3 Printers.

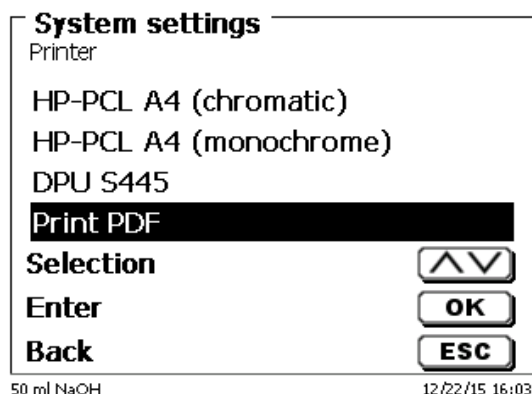


Fig. 279

## 6.9 Device Information

This point contains information about the device (Fig. 280).

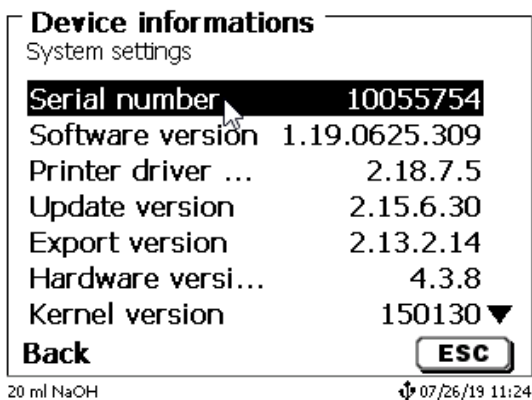


Fig. 280

## 6.10 System Tones

This is the point to set the volume of the system sounds and the front keyboard of the device (Fig. 281). The system sounds become audible e.g. at the end of the titration or in case of an erroneous operation. The keys of the front keyboard produce a clicking sound if the key was used successfully.

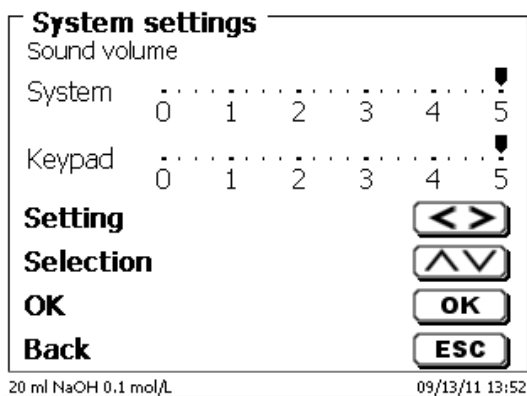



Fig. 281

 No sounds will occur when the external keyboard is used.

### 6.11 Data exchange

All methods with all parameter settings and global memories can be stored and restored on a connected USB-memory. It is also possible to transfer the settings from one titrator to another one. The backup will be started with «**Settings backup**» (Fig. 282).

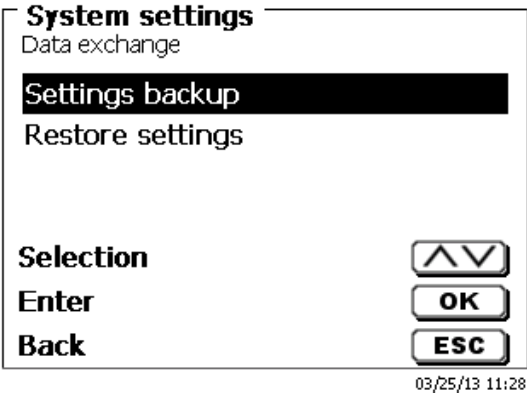


Fig. 282

“Backup settings” is displayed during the backup in blue (Fig. 283).

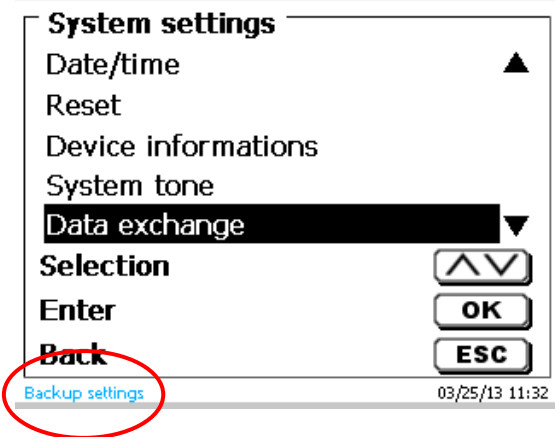


Fig. 283

After a Reset or a maintenance case it is possible to restore the backup with «**Restores settings**» (Fig. 284)

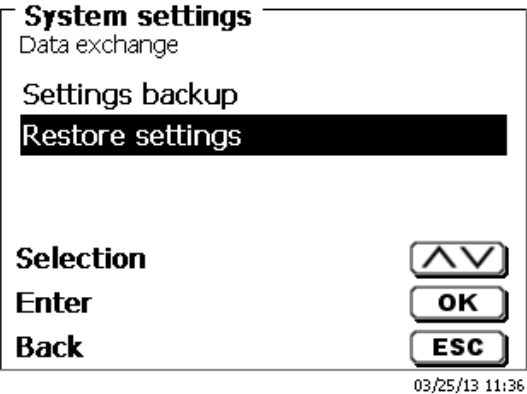


Fig. 284

The backup folder on the USB-memory Stick starts with the backup date (Fig. 285).

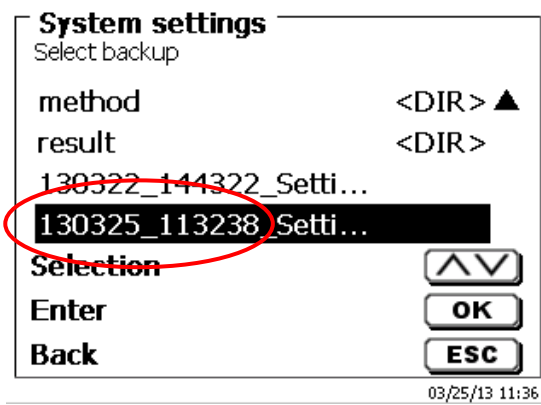


Fig. 285

Confirm the selection with <ENTER>/<OK>.  
“Settings are being restored” is displayed during the restoring process of the backup in blue (Fig. 286).

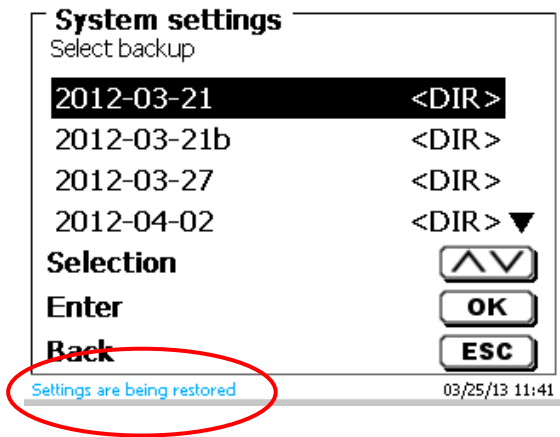
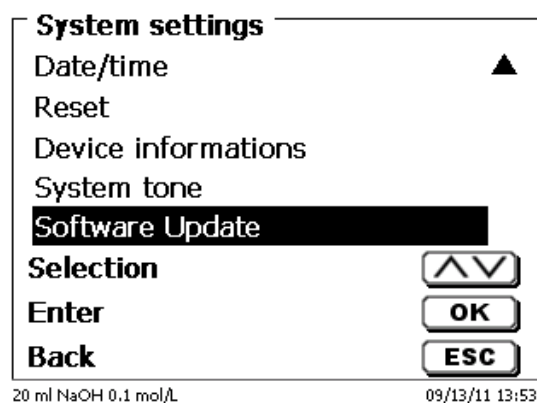


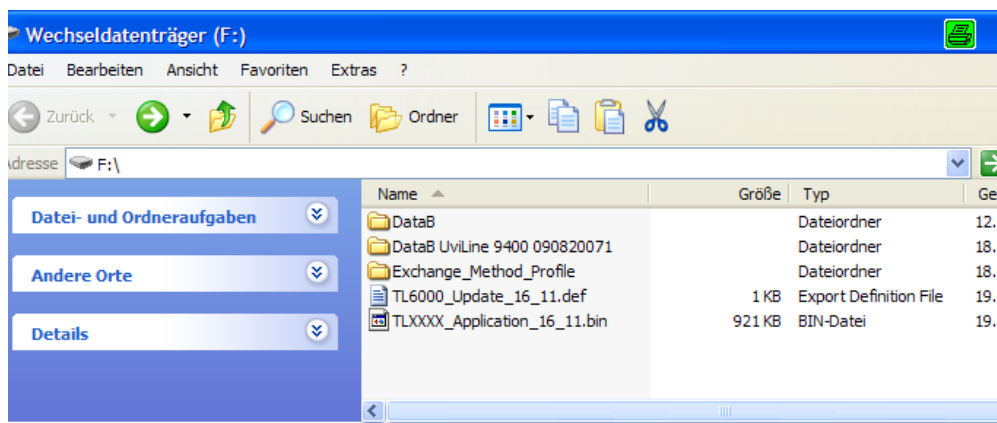
Fig. 286

## 6.12 Software Update



**Fig. 287**

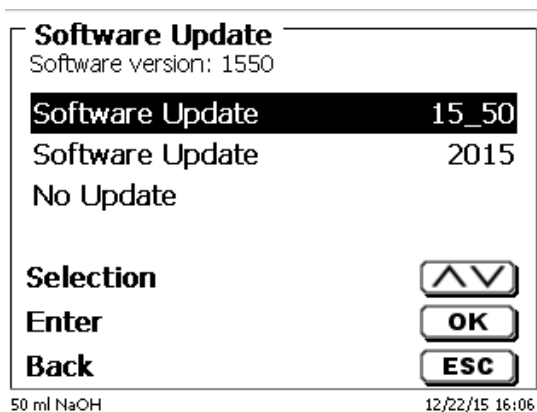
An update of the device software (Fig. 287) requires a USB stick containing a new version. For this operation, the two files that are needed have to be located in the root directory of the USB device (Fig. 288).



**Fig. 288**

Plug the USB device into a free USB-A port, wait for some seconds, and then select the Software Update function. The valid software updates will be shown on the display.

In the present case (Fig. 289) this is Version "15\_50" from week 50 and year 2015.



**Fig. 289**

After starting the update using <ENTER>/<OK>, next thing to appear is the following graphic (Fig. 290),

# TitroLine® 7750

Waiting for system readiness...

Vers.2.15.6.30.20

**Fig. 290**

which will change after a few seconds to the following display (Fig. 291).

# TitroLine® 7750

System is updating. Please wait...

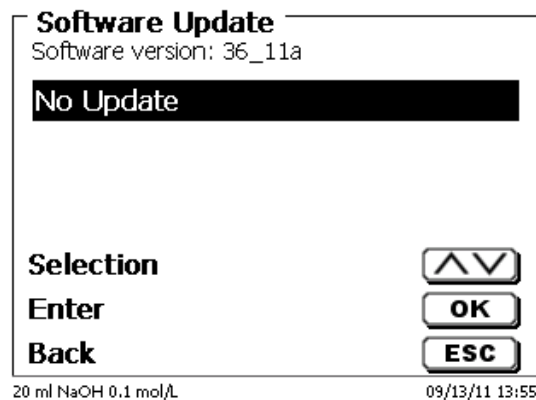
Vers.2.15.6.30.20

**Fig. 291**

Upon completion of the update (approx. 4 - 5 minutes), the device will shut down the software completely and proceed to a new start.

**i** In the course of an update, the methods will not be deleted! You can continue to use them.

If no valid update file is stored on the USB stick, a message will appear (Fig. 292)



**Fig. 292**



## 7 Network settings

### 7.1 General

Via the network/Ethernet interface it is possible to save the results in PDF and CSV -format on shared directories of a network. Instead of saving results to a network directory, you can also set the output on a network printer.

Connect the titrator to your network with a suitable network cable.

Under «**System settings**», select the «**Network settings**» (Fig. 293) and

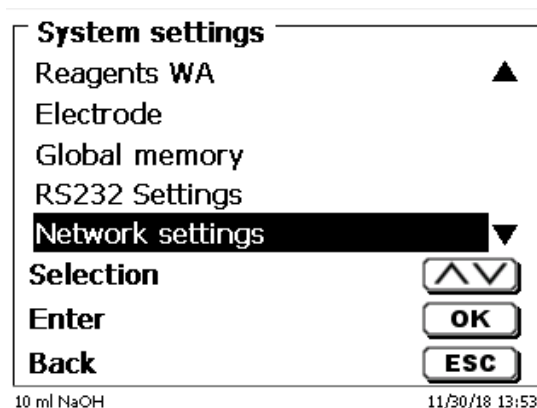


Fig. 293

conform the selection with <ENTER>/<OK>.

As a rule, the titrator automatically obtains an IP address from the network when DHCP is activated (Fig. 294).

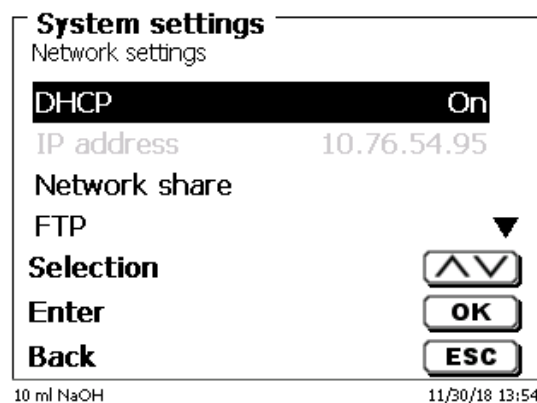


Fig. 294

If DHCP is disabled, you can also enter the relevant network data manually (Fig. 295).

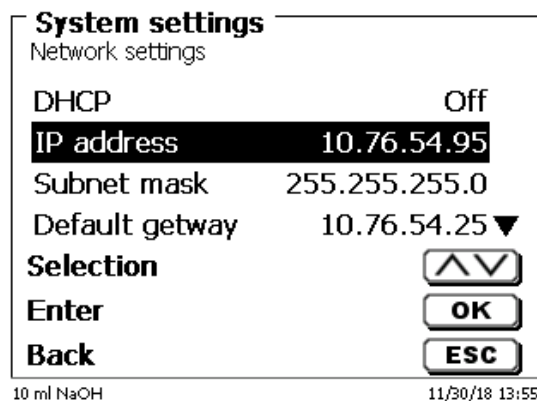


Fig. 295

## 7.2 Setup a shared directory

Select «**Network share**» and confirm your selection with <ENTER>/<OK> (Fig. 296).

The screenshot shows a terminal window titled 'System settings'. The menu options are: Network share, Share path, Subfolder, User, Password, Selection, Enter, and Back. The 'Network share' option is highlighted with a black bar. To the right of the 'Password' option, there are five asterisks (\*\*\*\*\*). At the bottom right, there are three buttons: an up/down arrow, 'OK', and 'ESC'. The bottom status bar shows '20 ml NaF' on the left and a USB icon with '10/14/19 10:00' on the right.

**Fig. 296**

Enter the «**share path**» (Fig. 297).

Please ask your IT specialist what exactly this path is.

The screenshot shows a terminal window titled 'Network share'. The menu options are: Share path, Back, and ESC. The 'Share path' option is highlighted with a black bar. The text '\\demai1vsfile\\Test' is entered below the 'Share path' option. The bottom status bar shows '20 ml NaF' on the left and a USB icon with '10/14/19 10:01' on the right.

**Fig. 297**

Complete the entry with <ENTER>/<OK>.

Now enter your «**Username**» and «**Password**» for your corporate network (Fig. 298).

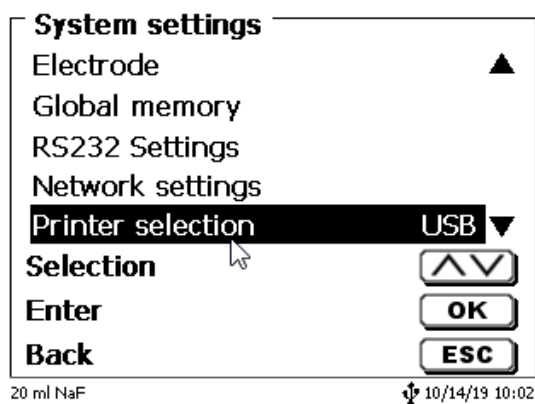
The screenshot shows a terminal window titled 'System settings'. The menu options are: Network share, Share path, Subfolder, User, Password, Selection, Enter, and Back. The 'Network share' option is highlighted with a black bar. The 'Share path' option is also highlighted with a black bar, and the text '\\demai1vsfil..' is entered next to it. The 'User' option is highlighted with a black bar, and the text 'stefan.kaus' is entered next to it. The 'Password' option is highlighted with a black bar, and there are five asterisks (\*\*\*\*\*). At the bottom right, there are three buttons: an up/down arrow, 'OK', and 'ESC'. The bottom status bar shows '20 ml NaF' on the left and a USB icon with '10/14/19 10:02' on the right.

**Fig. 298**

After leaving the network menu short a window appears with information about the connection to the network.

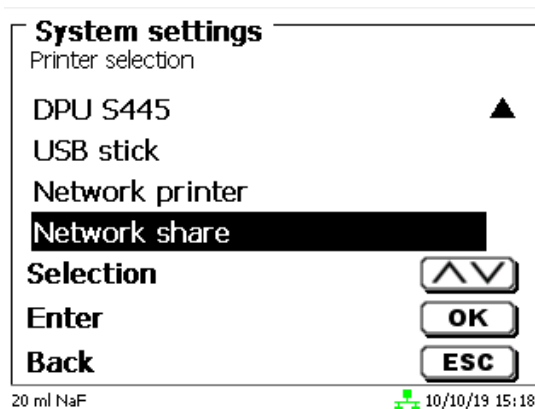
Under «**User**» and «**Password**» a combination authorized for the folder must be entered. If access is denied or the share can not be reached then this will be displayed when exiting the menu.

Now go back one step with <ESC> to the system settings.  
Go to «**Printer selection**» (Fig. 299).



**Fig. 299**

And select «**Network share**» (Fig. 300).



**Fig. 300**

PDF and CSV files are now automatically saved on the shared network drive.

**i** You can also select a network printer instead of the network share. The network printer must understand the HP-PCI 3, 4, 5, or 5e printer language.

## 8 Communication via RS-232 and USB-B interface

### 8.1 General Information

The TitroLine® 7750 has two serial RS-232-C interfaces to communicate data with other devices. By means of these two interfaces it is possible to operate several devices on one computer (PC) interface. In addition to that, the TitroLine® 7750 also has an alternatively USB-B interface, which can only be used to connect a PC. RS-232-C-1 establishes the connection to a connected computer or to the previous device of the “Daisy Chain”. At the RS-232-C-2 it is possible to connect additional devices (Daisy Chain Concept).


PIN assignment of the RS-232-C interfaces:

PIN No.	Meaning / Description
1	T x D Data output
2	R x D Data input
3	Digital mass

### 8.2 Chaining multiple devices - “Daisy Chain Concept”

In order to activate several devices in a chain individually, each device must have an own device address. For this it is at first necessary to establish a connection from the computer to the RS-232-C interface 1 of the first device in the chain by means of a RS-232-C data cable, e.g. Type No. TZ 3097. With the additional RS-232-C data cable, Type No. TZ 3094, the RS-232-C- interface 2 of the first device is connected with the RS-232-C- interface 1 of the second device. At interface 2 of the second device it is possible to connect an additional device.

The TitroLine® 7750 can also be connected via USB cable TZ 3840 (type A (M) - type B (M), 1.8m) to a USB interface of a PC. To accomplish this connection, a driver has to be installed on the PC. Then the USB-B interface takes over the function of the RS232-1 interface.

The address always consists of two characters: e.g. address 1 of the two ASCII- characters <0> and <1>. The addresses can be set from **00** to **15**, i.e. 16 possibilities. It must be ensured that the devices in a chain have different addresses. If a device is addressed with its address, this device will process this command without sending it to another device. The reply to the computer has also an own address. The addresses are allocated as described in  **6.4 RS-232 Settings**.


The TitroLine® 7750 receives commands from a PC at the interface **1** (USB- B) if the computer knows the address. It also sends the answer via this interface. If the address of the incoming command does not match the device address, the complete command will be forwarded to interface **2**. Interface 2 is connected to interface 1 of another device. This device checks the address as well and reacts to the command as the first TitroLine® 7750 did before.

All information (data strings) which arrive at interface 2 of the TitroLine® 7750 will immediately be send to the computer via interface 1 (or USB-B interface). Thus, the computer receives the data of all devices. In practice it is possible to connect up to 16 devices to one computer- (PC-) interface.

### 8.3 Instruction Set for RS-Communication

The commands consist of three parts:

Adresse, two-digit aa	e.g. <b>01</b>
Command	e.g. <b>DA</b>
Variable, if necessary	e.g. <b>14</b>
an end of command	<b>&lt;CR&gt; &lt;LF&gt;</b>

 **Every command must be completed with the ASCII - sign <CR> and <LF>** (Carriage Return and Line Feed). Only if the respective action has ended the answers will be returned to the computer.

Example:

The command to dose 12.5 ml shall be sent to the TitroLine® 7750 with the address 2.

The command consists of the characters:

**02DA12.5<CR LF>** in detail:

02	=	Device address
DA	=	Dosage command with filling and zero points of the display
12.5	=	Volume in ml to be dosed
<CR LF>	=	Control character as command end

Command	Description	Reply
aaAA	automatic allocation of device address	aaY
aaMC1...XX	choosing a method	aaY
aaBF	"filling burette"	aaY
aaBV	output of dosed volume in ml	aa0.200
aaDA	dose volume without filling, with adding the volume	aaY
aaDB	dose volume without filling, reset of the volume	aaY
aaDO	dose volume with filling, without adding the volume	aaY
aaGDM	dosing speed in ml/min	aaY
aaGF	filling time in seconds (min is 20, default 30)	aaY
aaEX	"exit" function.back to main menu	aaY
aafd	$\mu$ A "dead stop" measurement function	aaY
aafp	pH measurement function	aaY
aaft	temperature measurement function	aaY
aafv	mV measurement function	aaY
aagdm	dosing speed in ml/min (0.01 – 100 ml/min)	aaY
aaGF	filling time in sec (adjustable 20 – 999 seconds)	aaY
aaGS	output serial no. Of device	aaGS08154711
aaLC	output of the CAL parameters	
aaLD	output of the measurement data	aaY
aaLR	output report (short report)	aaY
aaM	output of the preset measurement value (pH/mV/ $\mu$ A)	aaM7.000
aaRH	request of identification	aaIdent: TL 7750
aaRC	send last command	aa"last command"
aaRS	report status	aaStatus:"text"
	possible answers are:	
	"STATUS:READY" for ready	
	"STATUS:dosing" dosing	
	"STATUS:filling" filling	
	"ERROR:busy" if no interchangeable unit has been attached	
aaSM	start selected method	aaY
aaSEEPROM	EEPROM reset to factory defaults	aaY
aaSR	stop the actual function	aaY
aaSS	titration start with the transfer of the pH end value	aaY
aaVE	Version number of the software	aaVersion

## 9 Connection of Analytical Balances and Printers

### 9.1 Connection of Analytical Balances

As it often happens that the sample is weighed in on an analytical balance, it makes sense to connect this balance to the TitroLine® 7750. The balance must have a RS-232-C-interface and the connection cable must be configured accordingly. For the following types of balances there are already assembled connection cables:

Balance	TZ-Number
Sartorius (all type with 25-pole RS-232), partially Kern	TZ 3092
Mettler, AB-S, AG, PG, Sartorius with USB-Port	TZ 3099
Precisa XT-Serie	TZ 3183
Kern with 9-pole RS-232	TZ 3180

For all other types of balances it is possible to obtain an already assembled connection cable (on demand). For this we need detailed information about the RS-232-C-interface of the balance used.

The connection cable is to be connected to the RS-232-C-interface 2 of the TitroLine® 7750. This side of the connection cables always consists of a 4-pole mini-plug. The other side of the cable can, depending on the type of balance, be a 25-pole plug (Sartorius), a 9-pole plug (Mettler AB-S) or a 15-pole specialised plug (Mettler AT) etc.

In order to allow the balance data to be sent to the TitroLine® 7750, the data transmission parameters of the titrator and the balance must correspond to each other. Additionally, it is necessary to carry out some more standard settings on the side of the balances:

- The balance is to send the balance data via RS-232-C only by means of a print command
- The balance is to send the balance data only after the display standstill
- The balance should never be set to “automatic sending” and/or “send continuously”
- “Handshake” on the balance must be set to “off”, or even “Software Handshake” or “Pause”

No special characters such as **S** or **St** are allowed to be used as prefix in the balance data of the balance data string. In such a case it might be possible that the TitroLine® 7750 cannot process the balance data correctly.

After you have connected the balance with the appropriate cable and have adjusted all settings in the balance software, and possibly in the TitroLine® 7750, you can now test the data transfer of the balance very easily. Start the one method. Confirm the sample designation. Then, the display asks you:

- a) to press the print-button at the balance  
→ Parameters to “weighted sample automatically”
- b) to enter the weighted sample → then the parameters are still set to “weighted sample manually”

Put an object onto the balance and press the print button.

After the standstill of the balance display there will be beep and the transmitted balance data appear:

- a) the display changes automatically into the measuring display.
- b) the weighted sample must again be confirmed with **<ENTER>/<OK>**.

## 9.2 Balance data editor

Pressing «F5/balance symbol» will invoke the so-called balance data editor. A list with the existing balance data will appear (Fig. 301).

**List of balance data**

3 Weights

002	M	10.42980	g	13:59:57
003	M	0.87360	g	14:00:10
004	M	4.37650	g	14:00:21

Selection ^v

Enter OK

Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 14:00

**Fig. 301**

The balance data can be edited one by one. Following a change, a star will appear opposite the weighed-in quantity (Fig. 302).

**List of balance data**

3 Weights

002	M	10.42980	g	13:59:57
003	*M	0.86360	g	14:00:10
004	M	4.37650	g	14:00:21

Selection ^v

Enter OK

Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 14:00

**Fig. 302**

Weights may be deleted or added individually. It is also possible to delete all weights at one stroke (Fig. 303).

**Balance data**

003 \*M 0.86360 g

Edit weight

Delete weight

Add weight

Delete all?

Selection ^v

Enter OK

Back ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 09/13/11 14:01

**Fig. 303**

If no balance data is available, the «No balance data found» message will appear (Fig. 304).

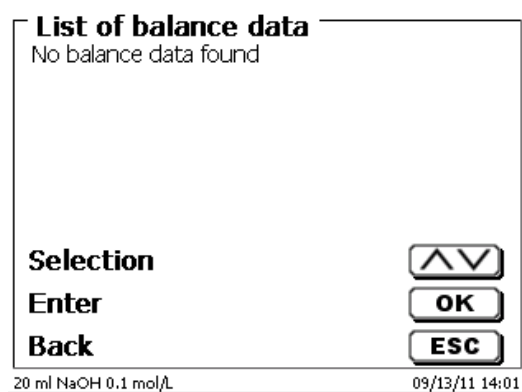


Fig. 304

### 9.3 Printers

The results, calibration data and methods can be printed on the following media

- HP PCL compatible printer (A4)
- Seiko DPU S445 (Thermo paper 112 mm width)
- On the USB stick in PDF- and CSV-format

To connect the printers to the burette please use the USB socket.

When printing, please check whether the correct printer is connected. It is not possible to print “HP” printer layouts on another thermal printer or vice versa. The printer settings should always be checked and adjusted after changing the printer (Fig. 305).

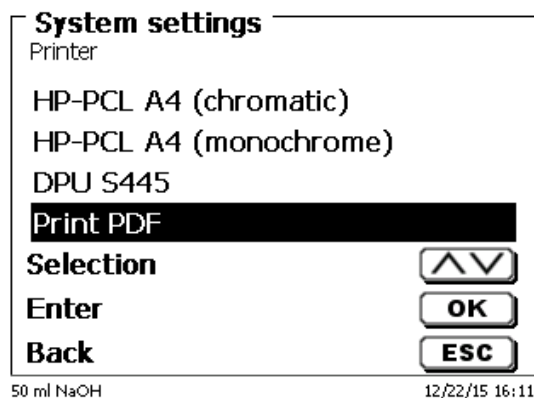


Fig. 305

**i** Only one printer should be connected for one titrator because automatic printer recognition is not activated. «Print PDF» is the default setting.



## 9.4 Automatic stirrer control

### 9.4.1 General

If the magnetic stirrer TM 235 or TM 235 KF is connected via USB, the stirrer can be controlled via the titrator. A suitable connection cable is included with the TM 235 / TM 235 KF.

### 9.4.2 Basic setting in the system menu

Connect the magnetic stirrer with the USB cable to one of the two USB A sockets. Under «**System Settings**», select «**Stirrer Control**» (Fig. 306).

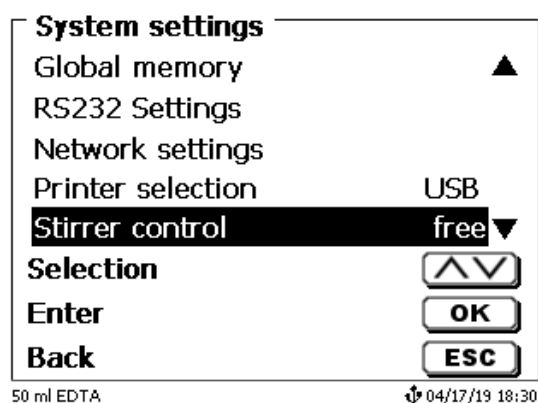


Fig. 306

Confirm the selection with <ENTER>/<OK>. The default setting is set to «free». The stirrer control thus only works with the thumb wheel on the magnetic stirrer (Fig. 307).

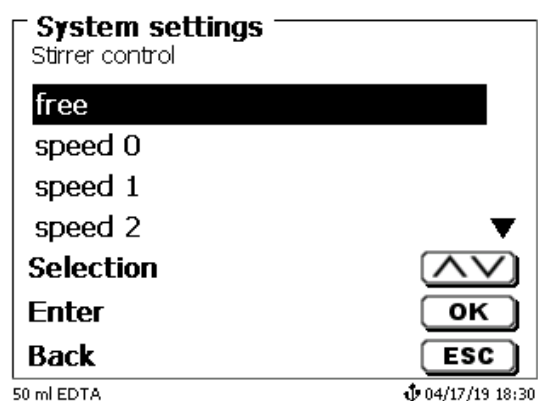


Fig. 307

If you want to deactivate the stirring speed when switching on, you must select the speed «0» level (Fig. 308).

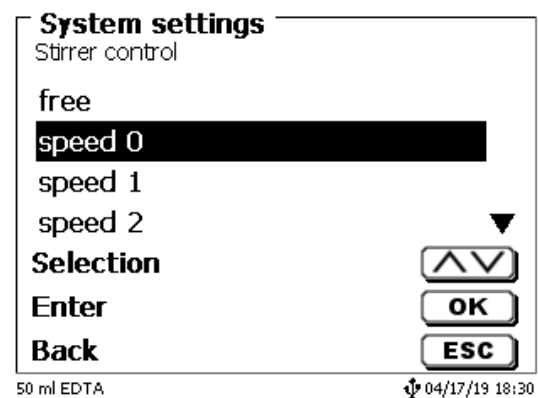


Fig. 308

### 9.4.3 Set the stirring speed in the method

Thereafter, an individual stirring speed in the titration parameters can be set for each method (Fig. 309 and Fig. 310).

**Edit titration parameter**  
Ca and Mg

Titration value	mV
Measured value	Off
Titration address	int
<b>Stirring titration</b>	<b>free</b> ▼

Selection: ▲ ▼

Enter: OK

Back: ESC

50 ml EDTA 04/17/19 18:31

Fig. 309

**Stirrer control**  
Ca and Mg

speed 3 ▲

speed 4

speed 5

**speed 6** ▼

Selection: ▲ ▼

Enter: OK

Back: ESC

50 ml EDTA 04/17/19 18:31

Fig. 310

The stirring speed can also be set individually for the individual pre-dosing steps, the pre-titration step and the following waiting times (Fig. 311 and Fig. 312)

**Pre-dosing 1**  
Ca and Mg

Delay time	20s ▲
Pre-dosing speed	100 %
Filling speed	30 s
<b>Stirrer control</b>	<b>3</b>

Selection: ▲ ▼

Enter: OK

Back: ESC

50 ml EDTA 04/17/19 18:32

Fig. 311

**Pre-titration**  
Ca and Mg

Max. pre-titration v... 20.000 ml ▲

Pre-titration speed	100 %
Filling speed	30 s
<b>Stirrer control</b>	<b>5</b>

Selection: ▲ ▼

Enter: OK

Back: ESC

50 ml EDTA 04/17/19 18:32

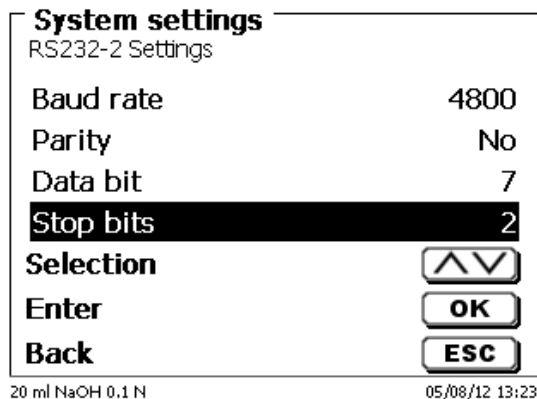
Fig. 312

## 9.5 Autosampler

### 9.5.1 Connection of sampler changer TW alpha plus

The sample changer TW alpha plus is connected to the RS232-2 (RS2) of the titrator with cable **TZ 3087**.

**i** The settings of the RS232-2 interface **must** be changed to 4800, No, 7, 2 (Fig. 313).



**Fig. 313**

The settings of the RS232-1 (4800, No. 8, 1) remain unaffected.

### 9.5.2 Connection of sample changer TW 7400

The sample changer TW 7400 plus is connected to RS232-2 (RS2) of the titrator by cable **TZ 3987**.

**i** The settings of the RS232-2 interface do not have to be changed. They can remain at 4800, No. 8.1.

## 9.6 Using software TitriSoft

### 9.6.1 General


The titrator is connected to the PC via the RS232 or USB-1-B interface. Cables TZ 3097 and TZ 3091 can be used via RS232-1 for the connection.

### 9.6.2 TitriSoft 3.15 or higher

When using the new software 3.15 or higher TitriSoft, the factory settings of the RS232-1 can be maintained.

Reading and writing the intelligent exchange units and ID electrodes is possible with TitriSoft 3.15. For more information, please refer to the operating manual of TitriSoft.

## 10 Maintenance and Care of the Titrator

 The preservation of the proper functioning of the device requires testing and maintenance work to be performed on a regular basis. Regular inspections are essential prerequisites for the correctness of the volume and the proper functioning.

The accuracy of the volume is determined by all chemicals-carrying components (piston, cylinder, valve, titration tip and hoses). These parts are subject to wear and tear. The piston and cylinder are subject to particular strain, hence they require special attention.

### Heavy strain:


Use of e.g. concentrated solutions, reagents and chemicals ( $> 0.5 \text{ mol/L}$ ); chemicals attacking glass, such as fluorides, phosphates, alkali solutions; solutions with a tendency to crystallising out; Fe (III) chloride solutions; oxidising and corroding solutions such as iodine, potassium permanganate, Cer (III), Karl-Fischer titration agent, HCl; solutions with a viscosity of  $> 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ; frequent, or even daily use.

### Normal strain:


Use of solutions, reagents and chemicals (up to  $0.5 \text{ mol/l}$ ) which do not attack glass, crystalize out or corrode.

### Interrupted use:

If the dosing system is not in use for more than two weeks, we recommend emptying and cleaning the dosing unit [6]. This applies in particular under the operating conditions referred to in the „Heavy strain” section. If this recommendation is not adhered to, the piston of the valve may become leaking, this may result in damage to the piston burette.

 If the liquid is left within the system, you will also have to reckon with corrosion and an alteration of the solutions used over time, which includes e.g. crystallisation. Considering that as of the state of the art there are no plastic hoses available for the use in titration equipment which would be perfectly free of diffusion phenomena, particular attention is to be paid to the range of the hose lines.

We recommend the following inspection and maintenance work:	Heavy strain	Normal strain
Simple cleaning: <ul style="list-style-type: none"> <li>Wiping off splashed chemicals from the outer surface [1]</li> </ul>	Whenever required in operation	Whenever required in operation
Sight check: <ul style="list-style-type: none"> <li>Check for leakage in the area of the dosing system. [2]</li> <li>Is the piston tight? [3]</li> <li>Is the valve tight? [4]</li> <li>Titration to clear? [5]</li> </ul>	Weekly, when putting back into operation	Monthly, when putting back into operation
Basic cleaning of the dosing system: <ul style="list-style-type: none"> <li>All parts of the dosing system to be cleaned separately. [6]</li> </ul>	Every three months	Whenever necessary
Technical inspection: <ul style="list-style-type: none"> <li>Check for air bubbles in the dosing system. [7]</li> <li>Visual inspection</li> <li>Check of the electrical connections. [8]</li> </ul>	Semi-annually, when putting back into operation	Semi-annually, when putting back into operation
Verification of the volume according to ISO 8655 <ul style="list-style-type: none"> <li>Perform basic cleaning</li> <li>Inspection according to ISO 8655 Part 6 or Part 7. [9]</li> </ul>	Semi-annually	Annually

 Depending on the respective application, there may be different specifications for the entirety of the inspection and maintenance work to be performed. The individual intervals may be extended if no complaints occur, but they will have to be shortened again as soon as any problem has arisen

The inspection of the metrological reliability including maintenance work is offered as a service (including a manufacturer's certificate, if so ordered). In this case the titration device is to be sent in. Please contact the service (see backside of this manual).

## Detailed description of the inspection and maintenance work


- [1] Wipe off using a soft cloth (and some water with a normal household detergent).
- [2] Leaking connections can be identified by moisture or crystals at the threaded connections of the hoses, at the sealing lips of the piston inside the dosing cylinder or at the valve.
- [3] If any liquid becomes visible below the first sealing lip, it has to be checked at short timely intervals whether any liquid will build up under the second sealing lip, too. In this case both the piston and the glass cylinder have to be replaced immediately. It is easily possible that in operation small liquid droplets build up under the first sealing lip, but they may also disappear again. This phenomenon alone is no reason for replacement.
- [4] The valve has to be removed from its housing for inspection. In this process, the hoses remain connected to the valve. Please check for moisture underneath the valve. When reinserting the valve, please make sure that the small cam at the rotating axis is fitted into the corresponding groove again.
- [5] The titration tip must be free of sedimentation or crystals which might obstruct the dosing process or falsify the results.
- [6] Remove the cylinder, take the valve out of the valve housing, unscrew the hoses and then rinse all parts carefully with distilled water. For the assembly of the cylinder, hoses and other parts of the interchangeable unit, please refer to the operating instructions.
- [7] Dose one burette volume, then refill. Air bubbles will gather at the tip of the cylinder and in the titration hose where they can be detected easily. If bubbles become visible, please re-tighten all connections finger tight, and then repeat dosing. If air bubbles still remain within the system, [6] please check the valve and replace the hose connections. The air bubbles may also occur at the interface between the sealing lip of the piston and the cylinder. If a reduction of the filling speed will not do, the dosing unit has to be replaced.
- [8] Check the electrical plug contacts for corrosion and mechanical damage. Defective parts have to be repaired or replaced by new parts.
- [9] Please refer to the application "Burette inspection according to ISO 8655 Part 6".

## 11 Guarantee

We provide guarantee for the device described for two years from the date of purchase. This guarantee covers manufacturing faults being discovered within the mentioned period of two years. Claim under guarantee covers only the restoration of functionality, not any further claim for damages or financial loss. Improper handling/use or illegitimate opening of the device results in loss of the guarantee rights. The guarantee does not cover wear parts, as lobes, cylinders, valves and pipes including the thread connections and the titration tips. The breach of glass parts is also excluded. To ascertain the guarantee liability, please return the instrument and proof of purchase together with the date of purchase freight paid or prepaid.

## 12 Storage and transportation

If the TitroLine® 7750 or the interchangeable units have to be stored over some time, or to be dislocated, the use of the original packing will be the best protection of the devices. However, in many cases this packing will not be available anymore, so that one will have to compose an equivalent packaging system. Sealing the lower section in a foil is hereby recommended. The devices should be stored in a room with a temperature between +10 and +40°C, and the (relative) humidity of the air should not exceed 70 %.


 If the interchangeable have to be stored over some time, or to be dislocated, the fluids inside the system, especially aggressive solution have to be removed.

## 13 Recycling and Disposal



Please observe the applicable local or national regulations concerning the disposal of "waste electrical and electronic equipment".

The TitroLine® 7750 and his packaging are manufactured as far as possible from materials which can be disposed of environmental-friendly and recycled in a technically appropriate manner. If you have any question regarding disposal, please contact the service (see backside of this manual).

 The main printed board carries a lithium battery (type CR 2430). Batteries should not to be disposed of with the normal domestic waste. They will be taken back and recycled or disposed of properly by the manufacturer at no cost.



## TABLE DE MATIÈRES

<b>1</b>	<b>Caractéristiques techniques du titrateur TitroLine® 7750</b>	<b>285</b>
1.1	Notes sur le mode d'emploi	285
1.2	Utilisation conforme	285
1.3	Caractéristiques techniques	286
1.3.1	Titrateur TitroLine® 7750	286
1.3.2	Poste de titrage TM 235 KF	289
1.4	Notes d'avertissement et de sécurité	290
<b>2</b>	<b>Mise en place et mise en service</b>	<b>291</b>
2.1	Déballage et mise en place	291
2.2	Connexions du titrateur TitroLine® 7750	292
2.3	Raccordement et installation du titreur et l'agitateur magnétique TM 235/TM235 KF	293
2.4	Montage du statif Z 300 (option)	293
2.5	Réglage de la langue du pays	294
2.6	Installation et raccordement du poste de titrage TM 235 KF et du récipient de titrage	295
2.7	Unité interchangeable (WA)	298
2.7.1	Montage de la unité interchangeable	298
2.7.2	Montage et échange d'une unité interchangeable	299
2.7.3	Programmation de l'unité de titrage	300
2.7.4	Premier remplissage ou rinçage de l'unité interchangeable complète	302
2.8	Montage de la pointe de la burette	304
2.9	KF: Remplissage du récipient de titrage avec le solvant	305
2.10	Echange du cylindre en verre et du piston en PTFE	305
2.11	Combinaison avec accessoires et autres appareils	307
2.11.1	Raccordement d'une imprimante	307
2.11.2	Raccordement d'un appareil USB	307
2.11.3	Raccordement de balances d'analyse	307
2.11.4	Raccordement des électrodes ID de SI Analytics® ID	307
<b>3</b>	<b>Travailler avec le titrateur Titrator TitroLine® 7750</b>	<b>308</b>
3.1	Clavier frontal	308
3.2	Affichage	308
3.3	Dispositif de pointage	309
3.4	Clavier PC externe	309
3.5	Structure de menu	310
3.6	Menu principal	312
3.6.1	Titration automatique	312
3.6.2	Calibration (menu CAL)	314
3.6.3	Titration manuel	317
3.6.4	Titration KF	319
3.6.5	Dosage	323
3.6.6	Préparation de solutions	325
<b>4</b>	<b>Paramètres de titrage</b>	<b>326</b>
4.1	Édition d'une méthode et nouvelle méthode	326
4.2	Méthodes standard	327
4.3	Copie de méthodes	327
4.4	Supprimer de méthodes	328
4.5	Impression de la méthode	328
4.6	Modification des paramètres de méthode	329
4.6.1	Type de méthode	329
4.6.2	Mode titration automatique	329
4.6.3	Résultat	332
4.6.4	L'éditeur de formules	343
4.6.5	Paramètres de titration	349
4.6.6	Paramètres de titration, titration sur Point final et titration Dead stop	357
4.6.7	Paramètres de titration, titration pH-Stat	358
4.6.8	Paramètres de dosage	362
4.6.9	Désignation de l'échantillon	363
4.6.10	Documentation	364
4.7	Paramètres de la méthode de titration KF	365
4.7.1	Méthodes standard de titration KF	365
4.7.2	Paramètres de titration KF	368
4.8	Méthode de mesure	373

<b>5</b>	<b>Dosage et titrage avec burettes à piston et titrateurs connectés de manière externe.....</b>	<b>375</b>
5.1	Exigences.....	375
5.2	Dose avec burettes à piston/titrateurs externes.....	375
5.3	Titration avec burettes à piston/titrateurs externes.....	381
<b>6</b>	<b>Configuration du système .....</b>	<b>384</b>
6.1	Réglages de calibration.....	384
6.2	Unité interchangeable réactifs.....	386
6.3	Menu des électrodes .....	388
6.4	Réglages RS-232 .....	390
6.5	Date et heure.....	392
6.6	Mot de passe.....	393
6.6.1	Création du premier administrateur.....	393
6.6.2	Création d'utilisateurs supplémentaires .....	397
6.6.3	Droits prédéfinis et droits définissables.....	398
6.6.4	Suppression d'utilisateurs .....	402
6.7	RESET .....	403
6.8	Imprimante .....	404
6.9	Informations sur l'appareil .....	404
6.10	Tonalités du système .....	404
6.11	Échange de données .....	405
6.12	Mise à jour du logiciel.....	407
<b>7</b>	<b>Paramètres réseau.....</b>	<b>409</b>
7.1	Généralités .....	409
7.2	Configurer un répertoire partagé.....	410
<b>8</b>	<b>Communication de données via l'interface RS-232- et USB-B .....</b>	<b>412</b>
8.1	Généralités .....	412
8.2	Connexion en chaîne de plusieurs appareils - Concept «Daisy Chain».....	412
8.3	Liste d'ordres pour la communication RS .....	412
<b>9</b>	<b>Raccordement de balances d'analyse et d'imprimantes .....</b>	<b>414</b>
9.1	Raccordement de balances d'analyse .....	414
9.2	Editeur de balance .....	415
9.3	Imprimante .....	416
9.4	Commande automatique de l'agitateur .....	417
9.4.1	Généralités .....	417
9.4.2	Paramétrage de base dans le menu système .....	417
9.4.3	Réglage de la vitesse d'agitation dans la méthode.....	418
9.5	Changeur d'échantillon .....	419
9.5.1	Raccordement du changeur d'échantillon TW alpha plus.....	419
9.5.2	Raccordement du changeur d'échantillon TW 7400.....	419
9.6	Utilisation du logiciel TitriSoft .....	419
9.6.1	Généralités .....	419
9.6.2	TitriSoft 3.15 ou version supérieure .....	419
<b>10</b>	<b>Maintenance et entretien de le titrateur .....</b>	<b>420</b>
<b>11</b>	<b>Déclaration de garantie .....</b>	<b>421</b>
<b>12</b>	<b>Stockage et transport.....</b>	<b>421</b>
<b>13</b>	<b>Recyclage et élimination.....</b>	<b>421</b>

## Copyright

© 2020, Xylem Analytics Germany GmbH

Réimpression - de tout ou partie - uniquement avec l'autorisation écrite.




Allemagne, Printed in Germany.



# 1 Caractéristiques techniques du titrateur TitroLine® 7750

## 1.1 Notes sur le mode d'emploi

Ce manuel a été conçu pour vous tenir informé sur la façon d'utiliser et de sécuriser votre titrateur. Pour une sécurité maximale, respectez les consignes de sécurité et d'avertissement données dans ce mode d'emploi!

-  **Avertissement d'un danger général:**  
Le non-respect des consignes peut entraîner des blessures ou une détérioration du matériel.
-  **Informations et indications importantes pour l'utilisation de l'appareil.**
-  **Renvoie à un autre chapitre du Mode d'emploi.**

Les captures des menus incluses servent d'exemple et peuvent diverger de l'affichage réel!

## 1.2 Utilisation conforme

Le TitroLine® 7750 est un titrateur potentiométrique, volumétrique et pour titrages de KF.

Il est possible d'effectuer des titrages de pH, mV,  $\mu$ A, volumétrique KF et à point final, avec jusqu'à 50 méthodes mémorisables.

Les exemples de possibilités d'utilisation sont:

- Titrage acido-basique en milieu aqueux tel que valeur p et m, titrage d'acides et de bases forts ou faibles
- Titrages Redox, p. ex. iodométrie, manganimétrie, chromatométrie et analyses DCO, autres titrages mV comme p.ex. chlorure
- Titrages avec électrodes sensibles aux ions, p.ex. ions de calcium, fluorure, cuivre, plomb
- Indices, tels que nombre hydroxyle, indice d'iode ou indice de saponification
- Lecture et mémorisation des données de calibration d'électrodes ID de SI Analytics®
- Titrages à deux points d'inflexion tels que p. ex. titrage du calcium et du magnésium
- Titrages par pH-Stat
- Titrages potentiométriques non-aqueux tels que TAN et TBN
- Pré-dosage avec burette à piston raccordée
- Raccordement et utilisation d'un changeur d'échantillon TW alpha plus/TW 7400
- Les titrages KF avec réactifs KF à 1 composant
- Les titrages KF avec réactifs KF à 2 composants
- Pré-dosage avec une burette à piston
- Les titrages à Point final comme la détermination de l'indice de brome et du dioxyde de soufre
- Enregistrement simultanée de deux paramètres de mesure
- Compatibilité avec le logiciel de titrage TitriSoft à partir de la version 3.3.

Ces méthodes ne sont que des exemples; il existe beaucoup d'autres domaines d'application dans le génie alimentaire, photofinishing, l'environnement, le contrôle de qualité et le contrôle des processus.


En outre, le TitroLine® 7750 intègre également les fonctionnalités de la burette à piston TITRONIC® 500:

- Titrages manuels avec ou sans calcul du résultat
- Dosages
- Préparation de solutions

Différentes vitesses de dosage et de remplissage sont réglables pour chaque méthode.

### Les solutions utilisables sont les suivantes:

Il est possible d'utiliser pratiquement tous les fluides et solutions ayant une viscosité  $\leq 10 \text{ mm}^2/\text{s}$  tels que, par exemple, de l'acide sulfurique concentré.

 Toutefois, ne pas utiliser de produits chimiques attaquant le verre, le PTFE ou le FEP ou présentant des propriétés explosives tels que, par exemple, l'acide fluorhydrique, l'azide de sodium ou le brome! Les suspensions à teneur élevée en matières solides peuvent obstruer ou endommager le système de dosage.

### Règle générale:

Respecter impérativement les directives de sécurité s'appliquant à la manipulation des produits chimiques respectifs. Ceci vaut tout particulièrement pour les liquides combustibles et / ou caustiques.

## 1.3 Caractéristiques techniques

### 1.3.1 Titrateur TitroLine® 7750

Traduction de la version originale allemande

(Etat Août 16, 2018)



Selon la directive sur la compatibilité électromagnétique 2014/30/EU;  
Base du contrôle EN 61326-1: 2013  
Selon la directive sur la basse tension 2014/35/EU;  
Base du contrôle EN 61010-1: 2010 pour les appareils de laboratoire  
Selon la directive RoHS 2011/65/EU  
Marque FCC partie 15B et ICES 003

**Pays d'origine:** Allemagne, Made in Germany

**Les solvants/réactifs de titrage suivant sont utilisables:**

- Toutes les solutions de titrage d'usage courant.
- A Comme solvants, il est possible d'utiliser de l'eau et tous les liquides non agressifs anorganiques et organiques.
- Pour la manipulation des substances combustibles, respecter les directives relatives à la protection contre les explosions de l'Association professionnelle de l'industrie chimique.
- Pour les liquides à viscosité relativement élevée ( $\geq 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ), à point d'ébullition basse ou tendance à la vaporisation, il est possible d'adapter la vitesse de remplissage et de dosage.
- Le dosage des liquides à viscosité supérieure à  $20 \text{ mm}^2/\text{s}$  n'est pas possible.

**i** Pour assurer la plus grande précision possible des valeurs de mesure, nous recommandons de «faire chauffer» le TitroLine® 7750 pendant une durée adéquate avant de lancer le titrage.

**Entrée de mesure 1 (analog):**

Entrée pH/mV à 24 bits de résolution de la valeur de mesure pour mesures de haute précision. Douille d'électrode selon DIN 19 262 ou, en plus, avec douille d'insertion BNC (Z 860). Electrode de référence douille 1 x 4 mm. Degrés d'amortissement du signal de mesure pH/mV réglables. Récepteur RFID pour électrodes ID de Analytics®.

		Plage de mesure	Plage de dépassement haut	Résolution de l'affichage	Précision* sans sonde de mesure	Résistance d'entrée [ $\Omega$ ]
pH	pH	- 3,0 ... 18,00	- 3,1 ... 18,00	0,001	0,002 $\pm$ 1 Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$
mV	U [mV]	- 2000 ... 2000	- 2020 ... 2020	0,1	0,10 $\pm$ 1 Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$

**Entrée de mesure (Pt 1000):**

Sonde de mesure de la température raccordement pour thermomètre à résistance Pt 1000 et NTC 30 kOhm. Raccordement: douilles 2 x 4 mm.

	Plage de mesure T [ $^{\circ}\text{C}$ ]	Résolution de l'affichage	Précision* sans sonde de mesure
Pt 1000	- 75 ... 195	0,1	0,2 K $\pm$ 1 Digit
NTC 30	- 40 ... 0	0,1	1,0 K $\pm$ 1 Digit
	0 ... 125	0,1	0,3 K $\pm$ 1 Digit

**Entrée de mesure ( $\mu\text{A}$ ):**

Karl-Fischer (Dead-stop) pour électrodes doubles de platine. Tension de polarisation réglable

Plage de mesure I [ $\mu\text{A}$ ]	Résolution de l'affichage	Précision* sans sonde de mesure
100	0,1	-5 /+ 3 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit
50	0,1	+/- 3 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit
10	0,1	+/- 1 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit
5	0,1	+/- 0,2 $\mu\text{A} \pm$ 1 Digit

\* Il y a lieu de tenir compte également de l'incertitude de mesure des sondes de mesure.

- Affichage:** écran graphique 3,5 pouces -1/4 VGA TFT 320x240 pixels
- Calibration:** automatique avec jusqu'à 3 solutions tampon, ordre lors de la calibration configurable, possibilité d'entrer des tampons librement définissables.  
Solutions tampon prédéterminées selon DIN 19 266 et NBS ou tampons techniques:  
pH = 1,00; pH = 4,00; pH = 4,01; pH = 6,87; pH = 7,00; pH = 9,18; pH = 10,00
- Connexions:** Entrée de mesure 1: entrée pH/mV avec douille d'électrode selon DIN19 262/ou BNC  
Entrée de mesure  $\mu$ A: raccordement (Dead stop) pour électrode double de platine  
(douilles de raccordement: 2 x 4 mm)  
Entrée de mesure Pt 1000: connexion sonde de mesure de la température pour thermomètre à résistance Pt 1000 (douilles de raccordement: 2 x 4 mm)

**Alimentation en tension:**

Adaptateur secteur externe de 100 – 240 V, 50/60 Hz, puissance absorbée 30 VA

 **Veillez bien à n'utiliser l'alimentation TZ 1853!**

**Interfaces RS-232-C:**

galvaniquement séparée par optocoupleur fonction Daisy Chain possible

Bits de données: réglable, 7 ou **8** bits (valeur par défaut 8 bits)  
Bit d'arrêt: réglable, **1** ou 2 bits (valeur par défaut 1 bit)  
Bit de départ: fixe **1** bit  
Parité: réglable: even / odd / **none**  
Débit en bauds: réglable: 1200, 2400, **4800**, 9600, 19200 (par défaut 4800 bauds)  
Adresse: réglable: (0 à 15, valeur par défaut : 01)

RS-232-1 pour ordinateur personnel, entrée Daisy Chain

RS-232-2 appareils de SI Analytics®  
- titreur TitroLine® 7000 / 7500 / 7500 KF / 7750 / 7800  
- TW alpha plus TW alpha plus, TW 7400  
- burettes à piston TITRONIC® 300 et 500, TITRONIC® 110 *plus*, TITRONIC® *universal*,  
- balances de type Mettler, Sartorius, Kern, Ohaus, (autres sur demande)  
- sortie Daisy-Chain

**Interfaces USB:**

2 USB type A et 1 USB type B

USB-Type A («Maître») pour raccordement clavier USB, imprimante USB, dispositif de pointage USB, supports d'enregistrement USB tels que (par exemple clé USB), et Hub USB

USB-Type B («Slave») pour raccordement ordinateur

**Interfaces Ethernet:**

pour raccordement à un réseau (LAN)

**Agitateur:** 12V DC out, 500 mA  
alimentation en tension pour agitateur TM 235 et support de titrage KF TM 235 KF

**Boîtier:**

Matériau: Polypropylène  
Clavier frontal: matière plastique à revêtement  
Dimensions: 15,3 x 45 x 29,6 cm (L x H x P), hauteur avec unité interchangeable  
Poids: env. 2,3 kg pour l'appareil de base  
env. 3,5 kg pour l'appareil complet avec unité interchangeable (flacon à réactif vide)

**Climat:** température ambiante : + 10 ... + 40 °C pour le service et le stockage  
humidité atmosphérique selon EN 61 010, Partie 1:  
80 % pour des températures allant jusqu'à 31 °C linéairement décroissante jusqu'à  
50 % d'humidité relative pour une température de 40 °C

**Unités interchangeables:**

Compatibilité: Les unités interchangeables sont compatibles avec:  
 - les titrateurs TitroLine® 7000 / 7500 / 7500 KF / 7750 / 7800  
 - de la burette à piston TITRONIC® 500

Reconnaissance: automatique par RFID. Reconnaissance de la taille de l'unité et des données caractéristiques de la solution de titrage ou de dosage

Vanne: vanne à pointeau indépendante du volume en polymères de fluorocarbure (PTFE), TZ 3000

Cylindre: en verre borosilicaté 3.3 (DURAN®)

Tubulure: jeu de flexibles en FEP, bleu

Fixage pour bouteille

d'alimentation: adapté pour bouteille carrée en verre et diverses bouteilles de réactifs

Matières: verre borosilicaté DURAN®, polymères de fluorocarbure, acier spécial, polypropylène

Dimensions: 15 x 34 x 22,8 cm (L x H x P) avec bouteille de réactif

Poids: env. 1,2 kg pour unité interchangeable WA avec bouteille à réactif vide

Justesse de dosage:

selon DIN EN ISO 8655, Partie 3:

Exactitude: 0,15 %

Précision: 0,05 - 0,07 %

(en fonction de l'unité interchangeable utilisée)

**Précision de dosage du titrateur TitroLine® 7750 avec unités interchangeables (WA):**

Unité interchangeable type n°	Volume [ml]	Tolérances des Ø <sub>i</sub> des cylindres en verre [mm]	Erreur de dosage par rapport à un volume de 100 % [%]	Reproductibilité [%]
WA 05	5,00	± 0,005	± 0,15	0,07
WA 10	10,00	± 0,005	± 0,15	0,05
WA 20	20,00	± 0,005	± 0,15	0,05
WA 50	50,00	± 0,005	± 0,15	0,05

### 1.3.2 Poste de titrage TM 235 KF

Traduction de la version originale allemande

(Etat Août 16, 2018)

En connexion de la titrateur TitroLine® 7750



Selon la directive sur la compatibilité électromagnétique 2014/30/EU;  
Base du contrôle EN 61326-1: 2013  
Selon la directive sur la basse tension 2014/35/EU;  
Base du contrôle EN 61010-1: 2010 pour les appareils de laboratoire  
Selon la directive RoHS 2011/65/EU  
Marque FCC partie 15B et ICES 003

**Pays d'origine:** Made in Germany

**Pompe:** Courant volumique libre -air: débit 2,25 l / min  
pression de refoulement max.: 1,5 bar  
Débit média liquides: env. 0,8 l / min

**Vitesse d'agitation:**  
50 ... 1000 U/min

**Tuyaux:** PVC- Tuyaux (diamètre extérieur 6 x 1 mm)  
PTFE- Tuyaux (diamètre extérieur 4 x 0.5 mm)

#### Connections

**Adaptateur:** entrée de basse tension 12 V / – sur le côté arrière de titrage était  
connexion: fiche pour connexion à faible tension  
Pôle positif à la broche de contact, à l'intérieur de contact Ø = 2,1 mm, USA/Japan,  
Alimentation électrique via titrateur TitroLine® 7750

#### Boîte:

**Matériau:** Polypropylène, matière plastique à revêtement  
**Dimensions:** 80 x 130 x 250 mm, H x W x D (hauteur sans tige de support)  
**Poids:** 1.0 kg

**Clima:** température ambiante : + 10 ... + 40 °C pour le service et le stockage  
humidité atmosphérique selon EN 61 010, Partie 1:  
80 % pour des températures allant jusqu'à 31 °C linéairement décroissante jusqu'à  
50 % d'humidité relative pour une température de 40 °C


#### Conditions ambiantes


 **Ne convient pas pour les environnements explosifs!**


## 1.4 Notes d'avertissement et de sécurité


L'appareil répond à la classe de protection III.

Il a été construit et contrôlé conformément à la norme EN 61 010 - 1, partie 1 «**Mesures de protection pour des appareils de mesure électroniques**» et a quitté l'usine dans un état impeccable sur le plan de la sécurité technique. Pour conserver cet état et pour assurer un service sans danger, il appartiendra à l'utilisateur d'observer toutes les instructions ou directives qui sont contenues dans le présent mode d'emploi. La conception et la production sont effectuées dans un système respectant les exigences de la norme DIN EN ISO 9001.

 Pour des raisons de sécurité, l'appareil devra être utilisé exclusivement pour les usages décrits dans le présent Mode d'emploi. En cas de non respect de la utilisation conforme à la destination de l'appareil provoquer des dommages corporels et matériels.


 Pour des raisons de sécurité technique et fonctionnelle, l'appareil et l'alimentation TZ 1853 ne doit être ouvert, d'une manière générale, que par des personnes autorisées. Des travaux à entreprendre sur l'équipement électrique, par exemple, ne pourront être exécutés que par des personnes qualifiées ayant bénéficié de la formation technique prescrite. **En cas de non-respect, l'appareil et l'alimentation eut générer des dangers: accidents électriques de personnes ou risque de feu.** En cas d'intervention non autorisée, ou en cas d'endommagement de l'appareil, que ce soit par négligence ou par intention, la garantie s'éteint


 Avant de procéder à la mise sous tension, il appartiendra à l'utilisateur de faire le nécessaire pour que la tension de service réglée sur l'appareil ou l'alimentation concorde avec la tension d'alimentation fournie par le réseau. La tension de service est indiquée sur la plaquette signalétique. **En cas de non-respect, l'appareil ou l'alimentation peut être endommagé et des dommages corporels ou matériels peuvent se produire!**


 **Lorsqu'une mise en service sans risque n'est pas possible, il sera indispensable de mettre l'appareil hors service et de la protéger contre toute remise en service inopinée ou intempestive.** Déconnecter l'appareil, retirer le connecteur du câble d'alimentation de la prise de courant et isoler le l'appareil du lieu de travail. Il est à présumer qu'un service sans danger n'est plus possible,


- lorsque l'emballage est endommagé,
- lorsque l'appareil présent des endommagements visibles,
- lorsque l'alimentation TZ 1853 présent des endommagements visibles,
- lorsque l'appareil ne fonction pas normalement,
- lorsque du liquide a pénétré dans le carter,
- lorsqu'il a été apporté des modifications techniques aux l'appareil ou lorsque des personnes non autorisées sont intervenues dans l'appareil pour tenter de le réparer.



Si l'utilisateur met malgré tout l'appareil en service, il devra en assumer tous les risques!




 L'appareil ne devra pas être stockée ou exploitée dans des locaux humides

 **Les prescriptions spéciales régissant la manipulation des liquides dosés devront être respectées:** Les directives sur les matières dangereuses, la loi sur les produits chimiques et les prescriptions et notes du commerce de produits chimiques. L'utilisateur devra faire le nécessaire pour que les personnes chargées de l'utilisation du l'appareil soient bien des personnes expertes dans le domaine des matières utilisées dans l'environnement et dans le titrateur elle-même ou surveillées par des personnes compétentes.

 Pour tous les travaux avec des solutions: **Porter des lunettes de protection!** Prenez en compte les codes de bonne pratique des caisses de prévoyance contre! es accidents et les fiches techniques de sécurité des constructeurs.

 L'appareil est équipé de circuits intégrés (EPROMs). Les rayons X ou d'autres radiations à forte énergie peuvent effacer le programme.

 Lors de manipulations avec des liquides autres que les solutions de titrage d'usage courant, tenir tout particulièrement compte de la résistance des matières constituant l'appareil (voir  1.3 Caractéristiques techniques).

 Lors de l'utilisation de liquides à pression de vapeur élevée et/ou de substances ou de mélanges de substances qui ne sont pas décrits comme pouvant être utilisés sous  1.3 Caractéristiques techniques le fonctionnement sûr et sans faille de l'appareil doit être assuré par l'utilisateur. Lors de la montée du piston dans le cylindre, un microfilm de liquide de dosage (qui n'exerce aucune influence sur la précision de dosage) restera collé dans tous les cas sur la paroi intérieure du cylindre. Toutefois, ce reste minimal de liquide pourra s'évaporer et pénétrer ainsi dans la zone se trouvant en dessous du piston; là, il pourra corroder ou dissoudre les matériaux utilisés du l'appareil dans le cas d'un emploi de solutions non autorisées (voir  10 Maintenance et entretien de le titrateur).

## 2 Mise en place et mise en service

### 2.1 Déballage et mise en place

L'appareil a été assemblé spécialement pour vous (appareil de base + modules et accessoires correspondants). Ceci peut entraîner des différences pour ce qui est des éléments et accessoires inclus dans cette livraison. Veuillez nous contacter directement en cas de question (Pour l'adresse de service, voir arrière de ce mode d'emploi).

L'appareil et toutes les pièces additionnelles ainsi que les appareils périphériques ont été soumis à un contrôle approfondi de fonctionnement et de stabilité dimensionnelle. Nous vous prions de veiller à ce que les petites pièces additionnelles soient également retirées intégralement de l'emballage.

L'appareil peut être disposé sur n'importe quelle surface plane.

Livraison:

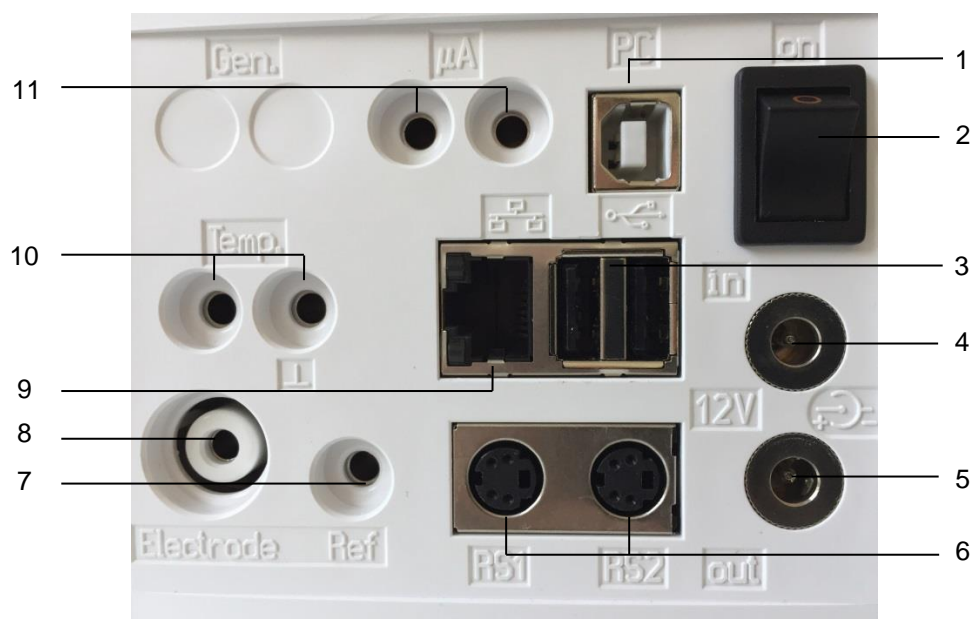
a) TitroLine® 7750 (l'appareil de base)

- TitroLine® 7750 (base)
- Clavier TZ 3835
- L'alimentation TZ 1853 (100V ... 240V) y compris d'adaptateurs primaires différents
- Dispositif de pointage TZ 3880
- Câble de raccord de l'agitateur (TZ 1577)
- Tige du statif TZ 1510 (10 mm x 370 mm)
- Extracteur de piston (TZ 3813)
- Support d'électrode Z 305
- Butée de hauteur du support d'électrode Z 304

b) TitroLine® 7750 avec des accessoires pour titrages de KF

- TitroLine® 7750 (l'appareil de base)
- Une l'unité interchangeable WA 05, WA 10 ou WA 20
- Le poste de titrage KF (pompe et agitateur) TM 235 KF avec bouteilles de décharge (1 L verre clair), de solvant (1 L verre brun) et le flacon sécheur (100 ml) avec toute les tuyaux inclusive
- Récipient de titrage TZ 1770 y compris pointe de titrage
- Kit de démarrage KF TZ 1789 avec produit de séchage, tamis moléculaire, laine de verre et un jeu de seringues avec canules
- Électrode KF 1100

## 2.2 Connexions du titrateur TitroLine® 7750



**Fig. 1**

Le titrateur TitroLine® 7750 est doté des connexions suivantes:

- 1) Interface USB-B («Slave») pour le raccordement à un ordinateur personnel
- 2) Interrupteur du réseau
- 3) Deux interfaces USB-A («Master») pour le raccordement d'appareils USB tels que clavier, imprimante, régulateur manuel, clé mémoire USB, etc.
- 4) Jack «in»: raccordement du bloc d'alimentation secteur TZ 1853
- 5) Jack «out»: raccordement de l'agitateur magnétique TM 235/TM 235 KF
- 6) Deux interfaces RS232 (Mini-DIN):  
     RS1 pour le raccordement au PC  
     RS2 pour le raccordement d'une balance et d'autres appareils SI Analytics®
- 7) Entrée de mesure pour électrodes de référence (réf.)
- 8) Entrée de mesure 1 pH/mV (DIN ou BNC par adaptateur) pour le raccordement d'électrodes de mesure du pH, redox et autres électrodes de mesure et combinées
- 9) Interfaces Ethernet (LAN)
- 10) Entrée de mesure de la température pour le raccordement d'électrodes Pt 1000
- 11) Entrée de mesure  $\mu\text{A}$  pour le raccordement d'électrodes doubles de platine



### 2.3 Raccordement et installation du titreur et l'agitateur magnétique TM 235/TM235 KF

Raccorder le câble d'alimentation basse tension TZ 1853 à la prise 12 V, prise «in» au dos du titrateur (Fig. 2). Branchez ensuite l'alimentation dans la prise de courant.



Fig. 2

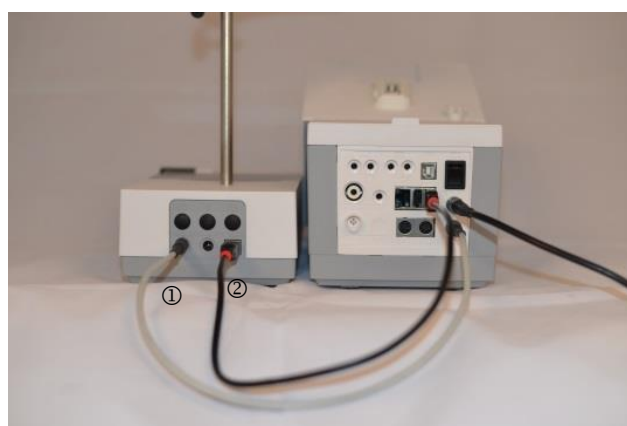


Fig. 3

⚠ L'alimentation reste facile d'accès de sorte qu'il soit toujours aisé de pouvoir déconnecter le titrateur de sa prise.

Placez l'agitateur magnétique à droite (Fig. 3) de la burette à piston et raccordez à la douille 12 V «out» au dos de titrateur au moyen du câble de raccordement TZ 1577 (1). Une autre connexion est possible via le câble USB fourni (2). Visser la tige de statif dans le filetage et monter l'agrafe de titrage Z 305.

### 2.4 Montage du statif Z 300 (option)

En cas de non utilisation de l'agitateur magnétique TM 235/TM235 KF il est recommandé d'utiliser le statif massif Z 300 (Fig. 4). Le dessous de l'appareil est doté d'une échancrure dans laquelle le pied en métal s'adapte avec précision. Le pied en métal lui-même est doté des deux côtés (dessus et dessous) d'un filetage destiné à accueillir la tige du statif (fourniture appareil de base). Ainsi, le pied en métal peut être monté, selon les besoins, à gauche ou à droite de l'appareil. Poser l'unité de base sur le pied en métal et visser la tige de statif dans le filetage. Il est alors possible de monter l'agrafe de titrage Z 305 sur la tige de statif (Fig. 5).



Fig. 4



Fig. 5

## 2.5 Réglage de la langue du pays

Au départ de l'usine, la langue est réglée sur l'anglais.

Après la mise en circuit de titrateur et achèvement du cycle de démarrage, le menu principal s'affiche (Fig. 6).

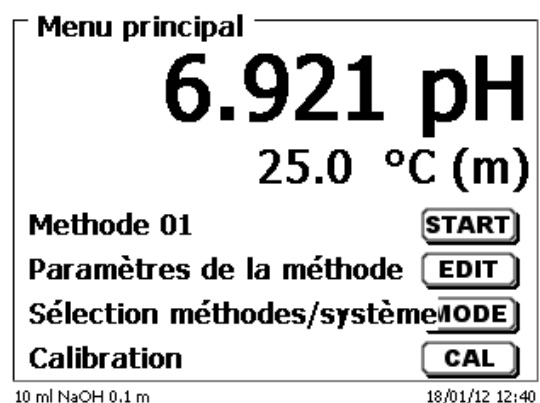


Fig. 6

Avec <SYS> ou bien via <MODE> puis «**Configuration du système**», commuter sur la configuration du système. Le premier menu est le menu de réglage de la langue du pays (Fig. 7).



Fig. 7

Appeler le menu en appuyant sur <ENTER>/<OK>.

Avec les touches fléchées <↑↓>, sélectionner la langue désirée et confirmer avec <ENTER>/<OK>.

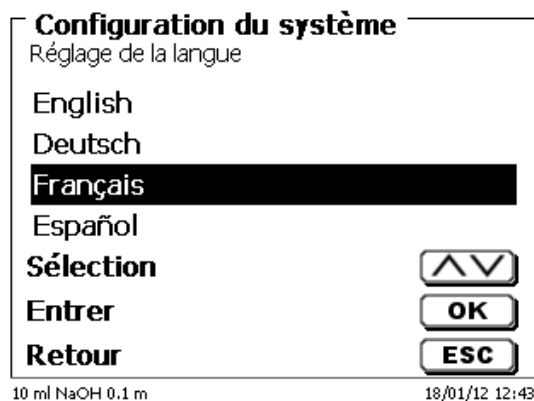


Fig. 8

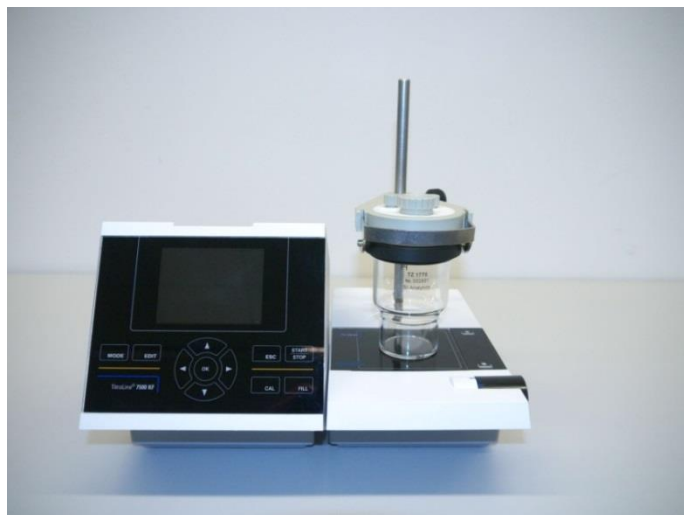
La langue sélectionnée s'affiche aussitôt (Fig. 8).

Actionner deux fois la touche <ESC> pour revenir au menu principal.

## 2.6 Installation et raccordement du poste de titrage TM 235 KF et du récipient de titrage

Placez le poste de titrage TM 235 KF à droite du titrateur et raccordez à la douille 12 V «**out**» au dos de titrateur au moyen du câble de raccordement TZ 1577. Ensuite, vissez la tige dans le filetage du poste de titrage.

Le récipient de titrage TZ 1770 est monté sur la tige du support. Veillez à ce que le collier métallique soit ajusté comme le montre la photo jointe (Fig. 9).



**Fig. 9**

Placer les trois adaptateurs internes en plastique blanc sur les bouteilles de décharge, de solvant et le flacon sécheur.

Remplir le flacon sécheur avec le tamis moléculaire. Raccorder les tuyaux plastiques en PVC et PTFE comme indiqué dans les illustrations suivantes (Fig. 10 - Fig. 14):

Les tuyaux en PVC sont raccordés aux connecteurs situés sur la face arrière du TM 235 KF.

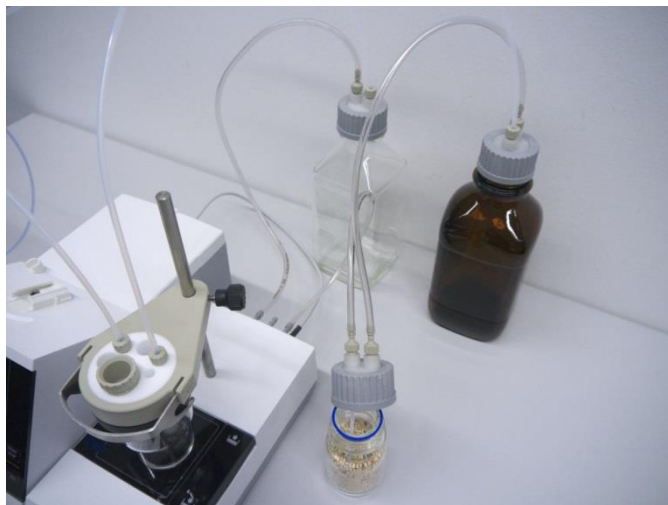
Le long tuyau en PVC sert au raccordement de la bouteille de décharge.

Les deux tuyaux courts en PVC servent aux raccordements du flacon sécheur et de la bouteille de solvant.



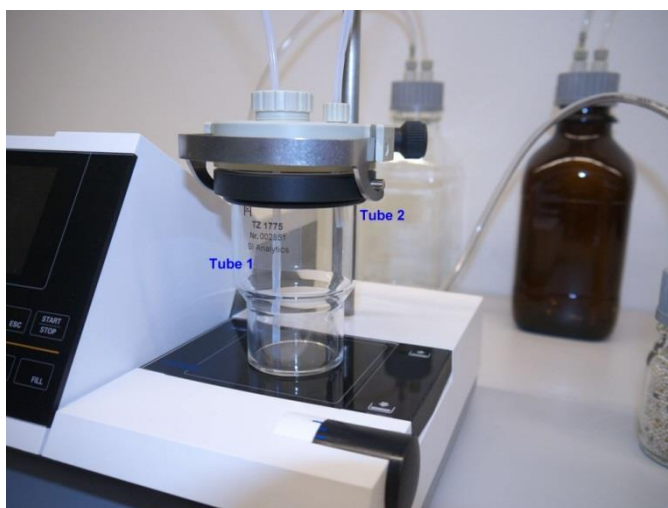
**Fig. 10**

Le flacon sécheur est raccordé au connecteur droit (vue du dessus) du TM 235 KF.  
La bouteille de décharge (transparente) est raccordée au connecteur gauche.



**Fig. 11**

Le tuyau en PTFE de la bouteille de décharge transparente est ajusté au fond («tube 1») du récipient de titrage.  
Le tuyau en PTFE de la bouteille de solvant («tube 2») est ajusté comme indiqué dans les illustrations (Fig. 12 et Fig. 13).



**Fig. 12**



**Fig. 13**

La pointe de la burette est placée dans l'ouverture NS 14 gauche et raccordée à la vanne de l'unité interchangeable.

Introduire d'abord de la fibre de verre et ensuite le tamis moléculaire dans le tuyau sécheur en plastique. Le placer dans l'autre ouverture NS 14 comme indiqué dans l'illustration suivante (Fig. 14).



**Fig. 14**

Insérez l'électrode KF 1100 dans l'ouverture NS 7.5 est raccordée à l'entrée  $\mu\text{A}$  de TitroLine<sup>®</sup> 7750.

Le clavier est raccordé à l'un des ports USB-A.

**⚠** L'alimentation reste facile d'accès de sorte qu'il soit toujours aisé de pouvoir déconnecter le titrateur de sa prise.

## 2.7 Unité interchangeable (WA)



**Fig. 15**

- 12) TZ 2003 - Tube sécheur
- 13) TZ 3802 - Bouchon fileté GL 45 avec alésage,  
avec adaptateur à 2 ouvertures pour tube sécheur et tuyau d'aspiration
- 14) TZ 3873 - Tuyau de dosage sans pointe de dosage ni support, ou  
TZ 3874 - Tuyau de dosage avec pointe de dosage et support
- 15) TZ 3803 - Bouteille de réactifs, 1 litre, brun
- 16) TZ 3900 - Manteau de protection UV
- 17) TZ 1507 - Tube de goutte-à-goutte en plastique
- 18) TZ 3000 - Vanne 3/2 voies
- 19) TZ 3801 - Couvercle de vanne
- 20) TZ 3872 - Tuyau de raccordement
- 21) TZ 3871 - Tuyau d'aspiration

### 2.7.1 Montage de la unité interchangeable

Fig. 15 montre une unité interchangeable entièrement assemblée.

1. Retirer de l'emballage la vanne avec le tuyau raccordé et l'enfoncer dans le support de vanne jusqu'à enclenchement.
2. Poser le couvercle de vanne sur la vanne comme figuré (Fig. 15).
3. Engager le tuyau de raccordement TZ 3872 dans l'embouchure fileté du cylindre de burette prévue à cet effet et serrer à la main.
4. Engager le tuyau d'aspiration TZ 3871 dans l'embouchure fileté du GL 45 ou de l'adaptateur S 40 et serrer à la main
5. **à KF:** Retirer le tuyau de dosage standard de la vanne et raccorder le tuyau de dosage TZ 3874 y compris dans le récipient de titrage KF TZ 1770.

**i** Tous les autres tuyaux sont déjà montés.

## 2.7.2 Montage et échange d'une unité interchangeable

L'unité de titrage intègre un lecteur RFID et les unités interchangeables intègrent toutes un transpondeur RFID. Les informations suivantes sont enregistrées dans ce transpondeur:

- Dimensions de l'unité interchangeable (non modifiable)
- ID de l'unité interchangeable (non modifiable)
- Nom du réactif (default: espaces vides)
- Concentration (default: 1 .000 000)
- Concentration déterminée (date)
- Durabilité jusqu'au (date)
- Ouvert/établi le (date)
- Contrôle selon ISO 8655 (date)
- Numéro de lot: (default no charge)
- Dernière modification (date)

A chaque fois qu'une unité interchangeable est montée sur l'appareil, ces données sont automatiquement lues dans le transpondeur.

### 2.7.2.1 Montage d'une unité interchangeable

Monter l'unité interchangeable sur l'appareil comme représenté à la Fig. 16 - Fig. 18 et la pousser vers le bas jusqu'à ce que le bouton noir s'enclenche sur le côté gauche.



Fig. 16



Fig. 17



Fig. 18



### 2.7.2.2 Dépose de l'unité interchangeable

La dépose de l'unité interchangeable s'effectue en inversant les opérations:

**i** Il est possible d'enlever l'unité interchangeable uniquement lorsque le piston se trouve en position inférieure (position zéro). Si besoin, actionner auparavant la touche <FILL>.

Appuyer sur le bouton noir à gauche et tirer l'unité interchangeable vers l'avant comme représenté à la Fig. 18 et Fig. 17.

### 2.7.3 Programmation de l'unité de titrage

Les données sont aussitôt lues dans le transpondeur RFID de l'unité interchangeable (Fig. 19).

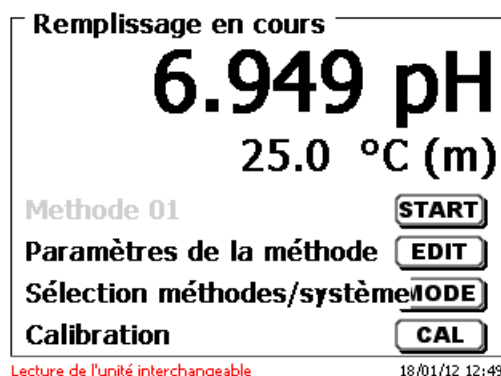


Fig. 19

Après achèvement du processus de lecture, le menu d'entrée des réactifs (Fig. 20) s'affiche env. 10 secondes. La taille de l'unité interchangeable s'affiche en bas à gauche dans l'affichage. (ici: 10 ml) Lors de la première utilisation, il est recommandé d'inscrire ici au moins le nom du réactif utilisé. A cet effet, confirmer la sélection «Réactif» avec <OK>/<ENTER>.

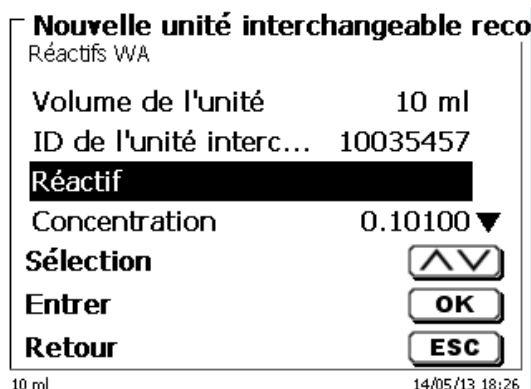


Fig. 20

Taper le nom et éventuellement la concentration et confirmer la sélection avec <OK>/<ENTER> (Fig. 21).

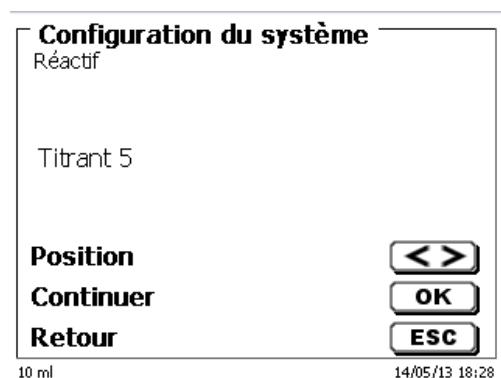


Fig. 21



Après la saisie facultative de paramètres additionnels, appuyer sur <ESC> pour quitter le menu d'entrée des réactifs (Fig. 22).

**i Important à KF:**

La concentration approximative du titrant KF (par exemple, 5 ou 2) doit être saisie dans «**concentration**». La dérive en  $\mu\text{g}/\text{min}$  peut ainsi être calculée dans l'ordre de grandeur adéquate.

**Configuration du système**  
 Réactifs WA  
 Volume de l'unité 10 ml  
 ID de l'unité interc... 10035457  
 Réactif Titrant 5  
 Concentration 5.0000000 ▼  
 Sélection ▲▼  
 Entrer OK  
 Retour ESC

10 ml 14/05/13 18:29

**Fig. 22**

Une interrogation s'affiche, demandant si l'on désire reprendre ces valeurs (Fig. 23)

**Configuration du système**  
 Accepter les valeurs?  
 Oui  
 Non  
 Sélection ▲▼  
 Entrer OK  
 Retour ESC

10 ml 14/05/13 18:30

**Fig. 23**

Si vous sélectionnez «**OUI**» les valeurs s'inscrivent dans l'unité interchangeable (Fig. 24).

**Menu principal**  
 0.0  $\mu\text{A}$   
 Titer 1-Comp. (solid st.) START  
 Paramètres de la méthode EDIT  
 Sélection méthodes/système MODE

10 ml Titrant 5 14/05/13 18:32

**Fig. 24**

## 2.7.4 Premier remplissage ou rinçage de l'unité interchangeable complète

⚠ À la fin de ce premier programme de remplissage et de nettoyage, il faut qu'un récipient pour déchets suffisant dimensionné soit placé sous la pointe de titrage.

Effectuer le premier remplissage de l'unité interchangeable avec le programme de rinçage «**Rinçage**».

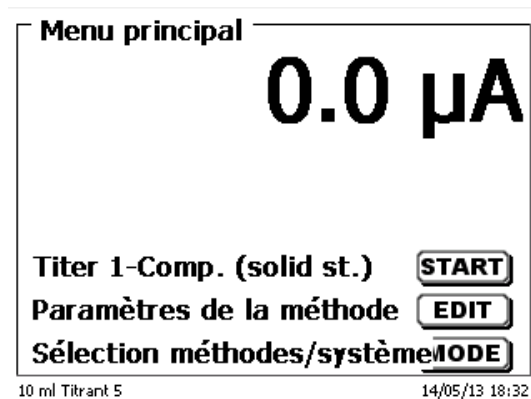


Fig. 25

A partir du menu principal (Fig. 25) appeler le menu de système/des méthodes en appuyant sur la touche <MODE> (Fig. 26).

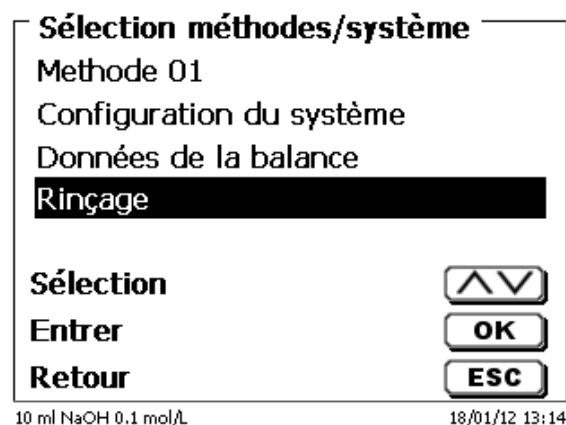


Fig. 26

Appuyer deux fois sur <↑> pour accéder aussitôt à la sélection «**Rinçage**» (Fig. 27).

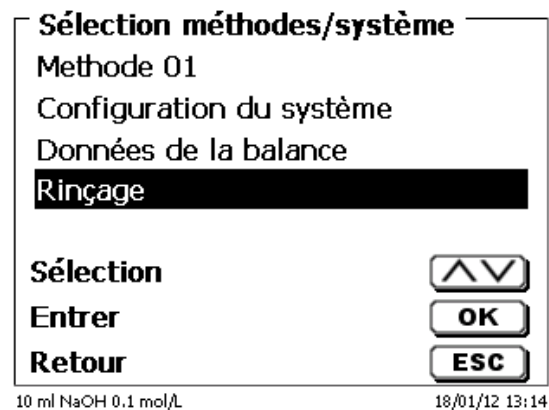
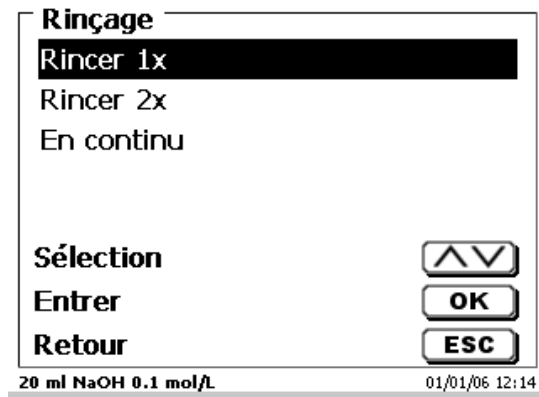


Fig. 27

Confirmer la sélection en appuyant sur <ENTER>.

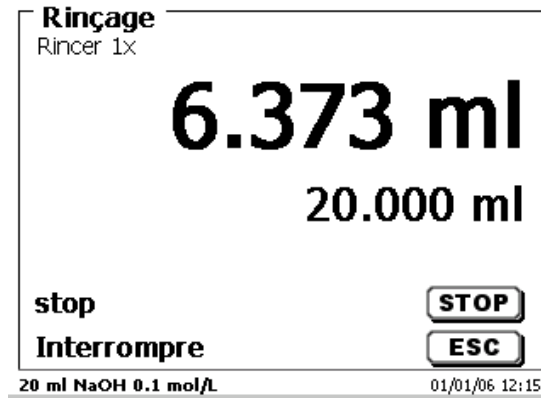
Il est alors possible de sélectionner le nombre de cycles de rinçage (Fig. 28).

**i** Pour un premier remplissage, rincer au moins deux fois!



**Fig. 28**

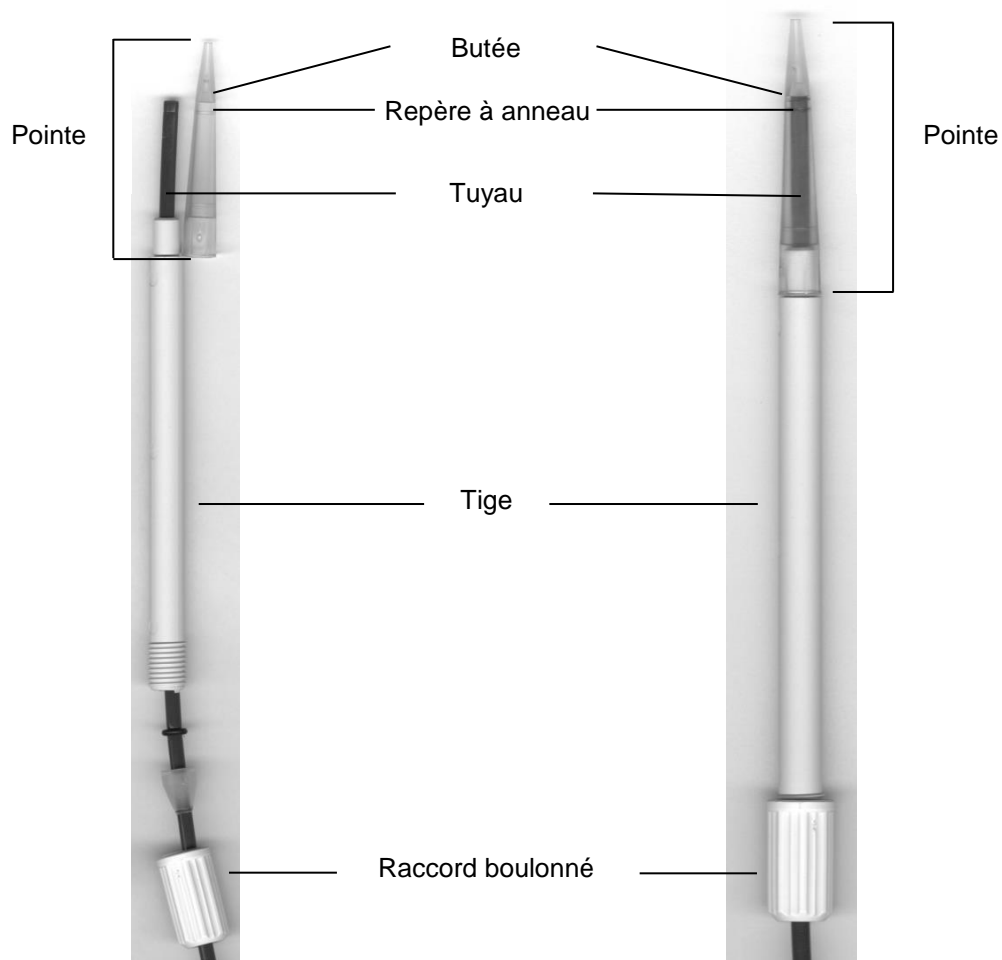
**i** Il est possible d'interrompre à tout moment le processus de rinçage (Fig. 29) en appuyant sur <**STOP**> et de le poursuivre ensuite en appuyant sur <**START**>.



**Fig. 29**

## 2.8 Montage de la pointe de la burette

La pointe de titration de la burette est composée des éléments suivants: Tige avec raccord boulonné, tuyau et pointe de titration à emboîtement (Fig. 30).



**Fig. 30**

Ordre de montage de la pointe de titration:

1. Couper l'extrémité du tuyau de façon droit.
2. Placer les éléments du raccord boulonné sur le tuyau.
3. Passer le tuyau à travers la tige.
4. Presser l'extrémité libre du tuyau, sur le repère à anneau, jusqu'à la butée de la pointe.
5. Faire glisser la pointe sur la tige, le tuyau étant en place.
6. Retenir la pointe et fixer le raccord boulonné sur la tige.

## 2.9 KF: Remplissage du récipient de titrage avec le solvant

Le solvant est aspiré de la bouteille de solvant vers le récipient de titrage en enfonçant la partie frontale de l'interrupteur du support de titrage TM 235 KF.

**i** Aspirer le solvant dans le récipient de titrage jusqu'à ce que la pointe de titrage et l'électrode soient complètement immergées. Il faut environ 35 à 40 ml de solvant (Fig. 31).



Fig. 31

## 2.10 Echange du cylindre en verre et du piston en PTFE

**⚠** En règle générale, les tuyaux et cylindres contiennent des produits chimiques qui risquent de s'écouler ou d'éclabousser lors du démontage. Respecter les mesures de sécurité appropriées pour la manipulation des produits chimiques!

D L'échange du cylindre en verre et du piston s'effectue sans outil.

Dans certains cas, l'opération nécessite l'utilisation d'un extracteur de piston.

1. Retirer l'unité interchangeable de l'appareil.
2. Dévisser le tuyau entre le cylindre en verre et la vanne du cylindre en verre.
3. Tourner la protection UV de 5-6 tours vers la gauche.
4. Enlever la protection UV et retirer le cylindre en verre avec le piston qui se trouve à l'intérieur.
5. Mettre en place dans l'unité interchangeable un nouveau cylindre en verre avec son piston (Fig. 32) et recouvrir de la protection UV. Revisser et serrer la protection UV en le tournant de 5 à 6 tours vers la droite.
6. La tige de piston doit dépasser de l'unité interchangeable de 1 à 2 cm (Fig. 33).
7. D Basculer l'unité interchangeable vers l'avant de sorte que la face inférieure inclinée vienne reposer à plat sur la paillasse de laboratoire (Fig. 34). De ce fait, le piston rejoint sa position exacte.

**i** S'il arrive qu'un piston soit trop enfoncé dans le cylindre en verre, il suffit de sortir un peu le piston et de l'amener à nouveau dans la bonne position comme décrit ci-dessus.



Fig. 32



Fig. 33



Fig. 34

**i** Veiller par principe à monter dans l'unité interchangeable uniquement le cylindre de dimensions appropriées car, sinon, le codage mémorisé dans l'unité interchangeable ne coïnciderait plus avec la taille du cylindre. Cela entraînerait des erreurs de dosage.

**!** Pour des raisons de précision du dosage et de l'analyse, il est recommandé de toujours remplacer également le piston en PTFE lors du remplacement d'un cylindre en verre défectueux. Cela vaut tout particulièrement en cas de bris de verre car les joints d'étanchéité du piston en PTFE risquent d'être endommagés par des éclats de verre.

## 2.11 Combinaison avec accessoires et autres appareils

### 2.11.1 Raccordement d'une imprimante

Les imprimantes à interface USB se raccordent à l'une des deux interfaces USB A.

**i** Les imprimantes **doivent** contenir une émulation HP PCL (3, 3 enhanced, 5, 5e). Il n'est pas possible d'utiliser des imprimantes GDI!

Il est également possible de raccorder l'imprimante thermique compacte Seiko S445.

### 2.11.2 Raccordement d'un appareil USB

Les appareils USB suivants peuvent être raccordés aux interfaces USB A:

- Clavier de PC
- Dispositif de pointage TZ 3880
- Imprimante
- Appareil d'enregistrement USB tel que clé USB
- Hub USB
- Scanner de codes-barres USB

### 2.11.3 Raccordement de balances d'analyse

Les balances d'analyse se raccordent à l'interface RS232-2 avec un câble correspondant.

### 2.11.4 Raccordement des électrodes ID de SI Analytics® ID

Le connecteur de l'électrode ID comporte un renflement. Il est possible d'utiliser ce renflement comme repère lors du raccordement de l'électrode à la douille mV/pH. Ce renflement devrait être dirigé autant que possible vers le haut, vers la douille de référence ou entre les deux (voir également Fig. 1). Cela facilite l'identification de l'électrode ID. Immédiatement après le raccordement, les données de l'électrode ID raccordée sont lues et mémorisées dans le titrateur. Elles comprennent les données de calibration telles que le point zéro et la pente, la date de calibration, les solutions tampons utilisées, le numéro de série et le type de l'électrode.

### 3 Travailler avec le titrateur Titrator TitroLine® 7750

#### 3.1 Clavier frontal

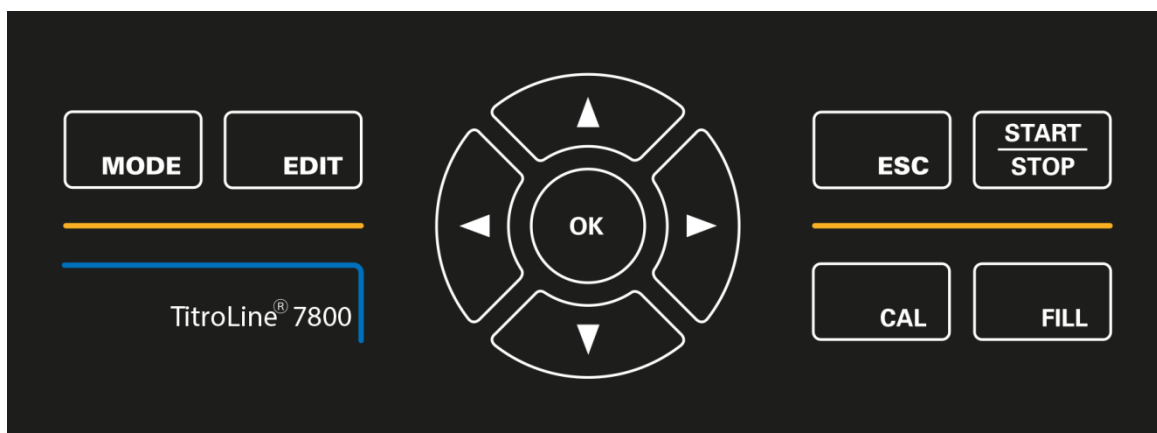


Fig. 35

**i** A l'exception des entrées alphanumériques (a-z, A-Z, 0-9) et de quelques rares fonctions, l'exécution de toutes les fonctions peut être commandée via le clavier frontal (Fig. 35).

- <MODE>: Sélection des méthodes, rinçage, configuration du système
- <EDIT>: Modification de la méthode actuelle, nouvelle méthode+, copie et suppression d'une méthode
- <ESC>: La touche <ESC> permet de revenir au niveau de menu précédent
- <START/STOP>: Marche et arrêt d'une méthode actuelle
- <CAL>: Appel menu de calibration
- <FILL>: Remplissage de l'unité interchangeable

Les différentes fonctions sont décrites avec précision dans 3.4 Clavier PC externe.

#### 3.2 Affichag

L'affichage (Fig. 36) s'effectue sur un écran graphique LCD de résolution 320 x 240 pixels.

Il offre également la possibilité d'affichages graphiques, par exemple, la trace au cours ou à la fin de la titration.

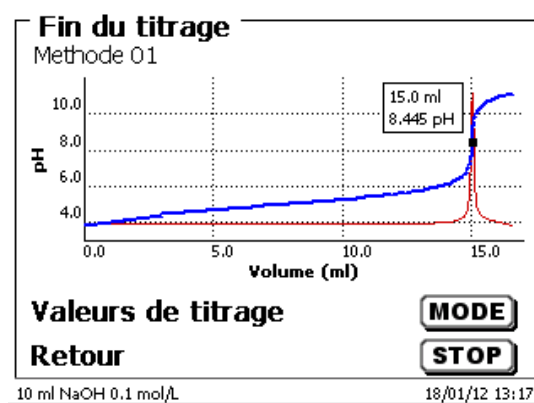


Fig. 36



### 3.3 Dispositif de pointage


Le dispositif de pointage (Fig. 37) est nécessaire pour le titrage manuel. Mais il peut également être utilisé pour le lancement de méthodes de dosage et autres.



Fig. 37

Mode	Touche noire	Touche grise
Titration manuelle	Lancement du titrage, pas à pas et tirage en continu	Remplissage Arrêt du titrage avec évaluation
Dosage via méthode de dosage	Lancement du dosage	Remplissage
Préparation des solutions	Lancement du dosage	Remplissage

### 3.4 Clavier PC externe

Touches	Fonction
<ESC>	Avec <ESC>, retour au niveau de menu précédent.
<F1>/<START>	Lancement de la méthode sélectionnée
<F2>/<STOP>	Arrêt de la méthode actuelle
<F3>/<EDIT>	Modification de la méthode actuelle, nouvelle méthode, copie de la méthode
<F4>/<FILL>	Remplissage de l'unité interchangeable
<F5>/ 	Affichage et modification des données de balance Afficher et modifier la mémoire globale avec <Shift> + <F5>
<F6>/<MODE>	Sélection des méthodes, rinçage, configuration du système
<F7>/<SYS>	Configuration du système (sélection de la langue, heure/date...)
<F8>/<CAL>	Appel menu de calibration
<F9>/+/-	Changement de signe
<F10>/<DOS>	Appel du menu de dosage
Num/ Scroll Lock/ Lock	Non disponible
Prt Sc Sys Rq	Non disponible
<↑> <↓> <←> <→>	Sélection des différents menus et valeurs chiffrées
0...9	Entrée de valeurs chiffrées
<ENTER>	Confirmation de paramètres entrés
<←Backspace>	Effacement d'un chiffre entré / d'un caractère entré à gauche près du curseur clignotant
Caractères, signes ASCII	Entrées alphanumériques possibles. Majuscules et minuscules possibles
toutes les autres touches	Sans fonction

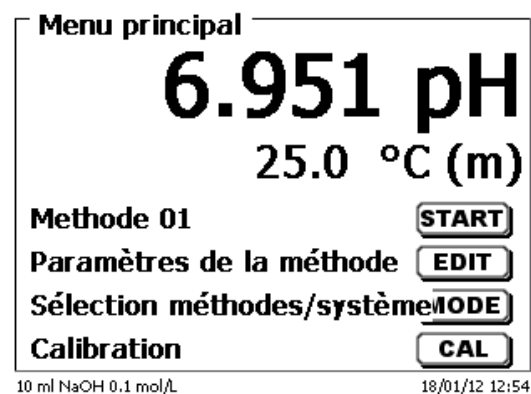
### 3.5 Structure de menu

**i** Les captures des menus incluses dans ce mode d'emploi servent d'exemple et peuvent diverger de l'affichage réel!

Le système comporte 5 menus de sélection:

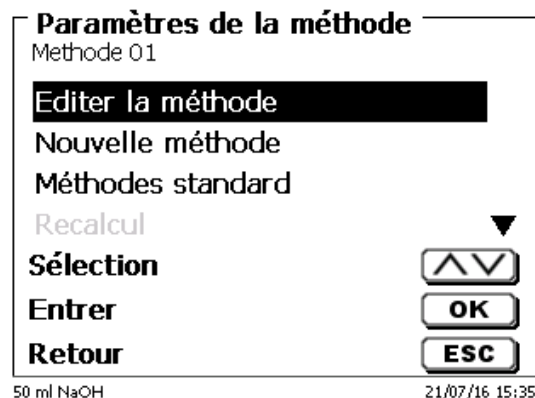
- Menu de départ ou menu principal
- Paramètres de méthode
- Sélection des méthodes
- Menu de CAL
- Configuration du système.

Après la mise en circuit, l'écran affiche toujours le menu principal. La méthode utilisée en dernier lieu est toujours affichée (Fig. 38).



**Fig. 38**

La méthode affichée peut maintenant être exécutée immédiatement avec **<START>**. Avec **<EDIT>** vous accédez aux paramètres de la méthode (Fig. 39).



**Fig. 39**

Il est alors possible de:

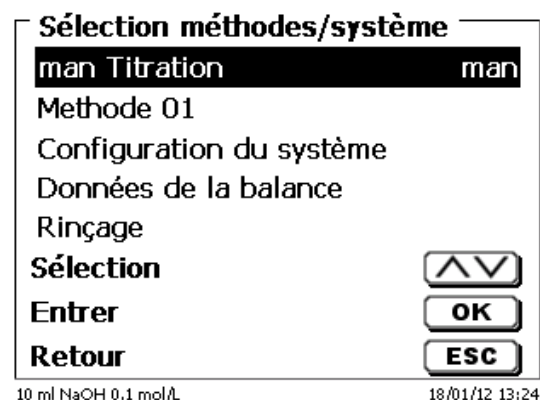
- modifier la méthode actuelle
- créer une nouvelle méthode
- appeler et enregistrer des méthodes standard
- copier ou effacer des méthodes existantes.

Les options de menu se sélectionnent avec les touches **<↓>** et **<↑>**.

Ensuite, confirmer sa sélection avec **<ENTER>/<OK>**.

Avec **<ESC>**, on revient au menu principal.

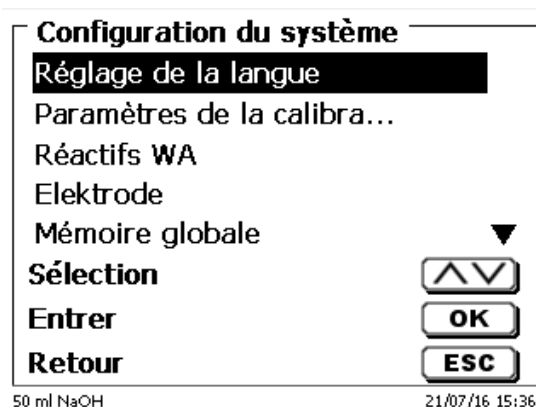
Avec **<MODE>**, on accède au menu de sélection des méthodes (Fig. 40).



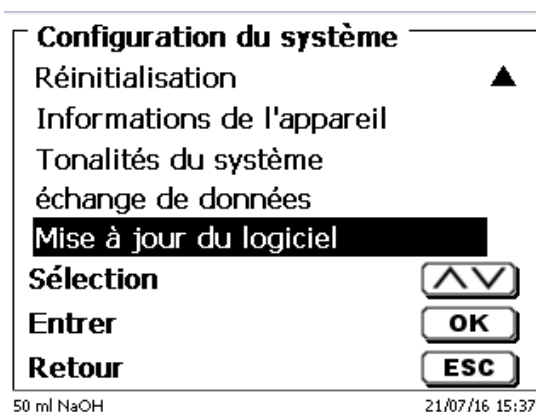
**Fig. 40**

Sélectionner les méthodes existantes avec **<↓>** ou **<↑>** et confirmer sa sélection avec **<ENTER>/<OK>**.  
Après la sélection, le système revient aussitôt au menu principal avec la méthode nouvellement sélectionnée.  
Si aucune méthode n'a été sélectionnées **<ESC>** permet également de revenir au menu principal.

L'accès à la configuration du système (Fig. 41 et Fig. 42) peut être direct, via la touche **<SYS>**, ou indirect, via le menu de sélection des méthodes.



**Fig. 41**



**Fig. 42**

### 3.6 Menu principal

Après la mise en circuit, le menu principal s'affiche toujours.  
La méthode utilisée en dernier lieu est toujours affichée (Fig. 43).

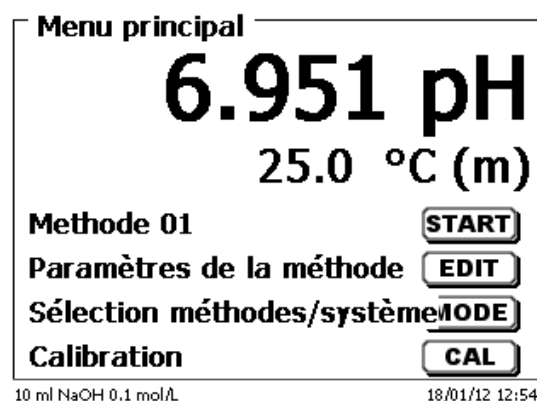


Fig. 43

#### 3.6.1 Titrage automatique

Pour lancer la méthode de titrage, appuyer sur <START>.

Selon le réglage de la méthode, le système demande successivement la désignation de l'échantillon (Fig. 44) et la quantité pesée (Fig. 45). Un clavier PC externe permet d'entrer une désignation d'échantillon comportant 20 signes alphanumériques.

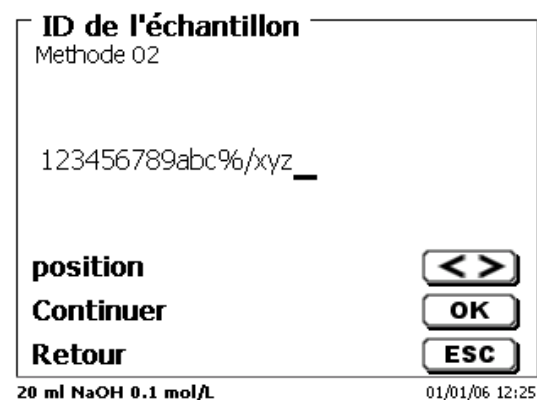


Fig. 44

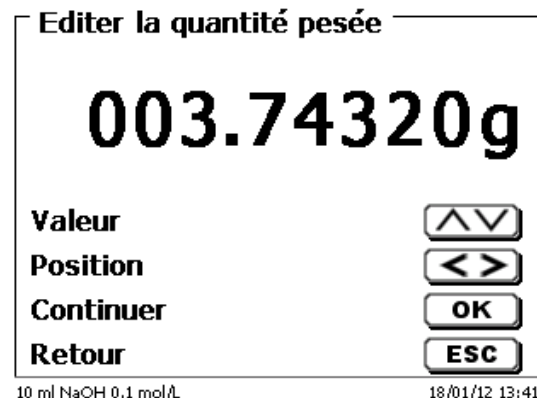
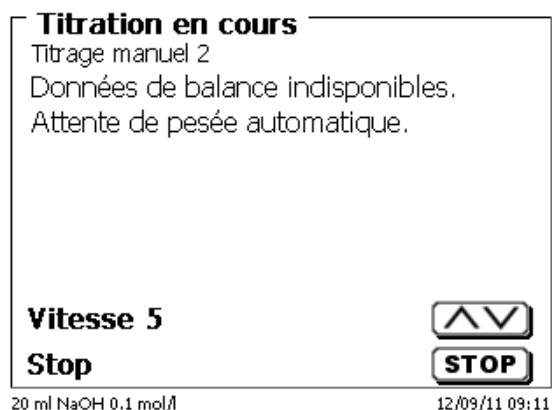


Fig. 45

Il est possible d'entrer les données de balance au moyen du clavier frontal ou du clavier externe.  
Pour valider les entrées appuyer sur <ENTER>/<OK>.

En cas de reprise automatique des données de la balance, les quantités pesées sont lues dans une mémoire. Si la mémoire ne contient pas de données de balance, un message s'affiche indiquant qu'il n'existe pas de données de balance (Fig. 46).

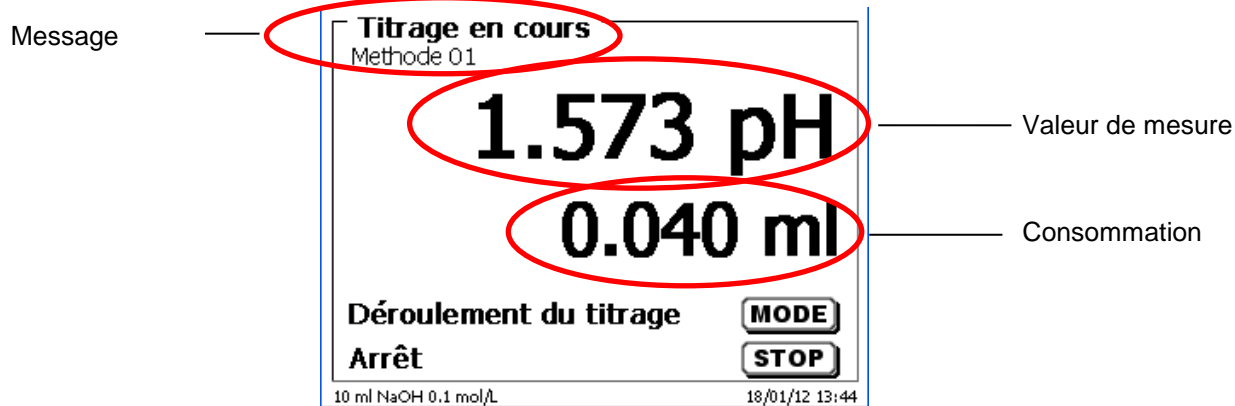


**Fig. 46**

Il est encore possible de transférer les données de la balance en appuyant sur la touche Print de la balance.

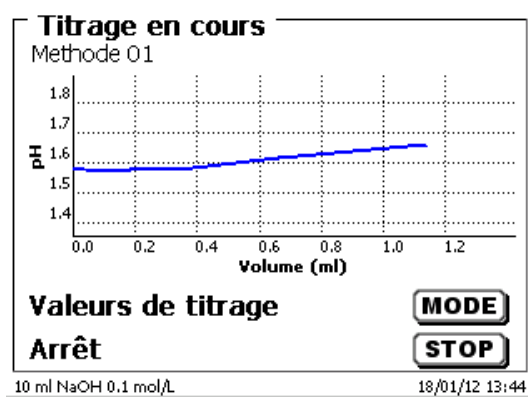
**i** Le titrage commence alors directement après le transfert des données de la balance sans autre confirmation.

Dans l'affichage (Fig. 47), on peut lire la valeur de mesure (pH, mV ou  $\mu A$ ) et la consommation actuelle. La valeur de mesure est figurée en caractères un peu plus grands.



**Fig. 47**

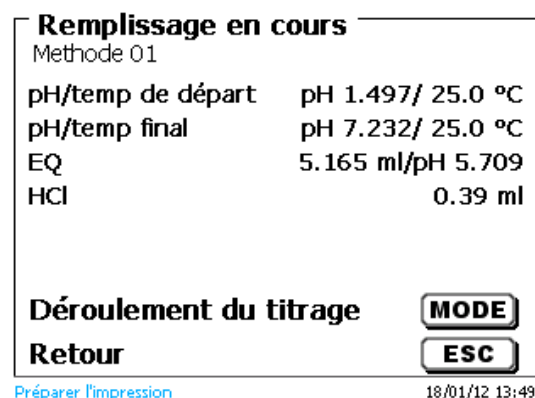
Il est possible de faire afficher la courbe de titrage en appuyant sur la touche <MODE> (Fig. 48).



**Fig. 48**

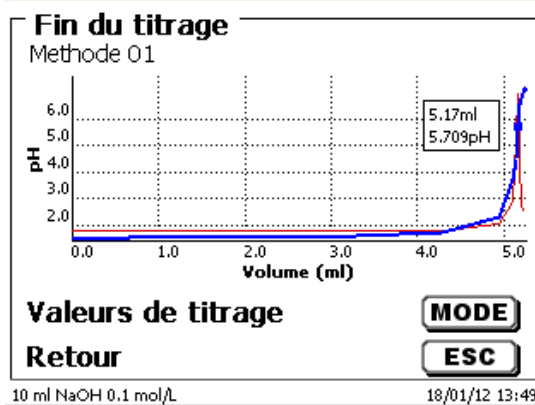
La consommation est affichée en ml sur l'axe des x et la valeur de mesure sur l'axe des y. La mise à l'échelle du graphique est effectuée de manière automatique.

Le résultat s'affiche à la fin du titrage (Fig. 49).



**Fig. 49**

Il est possible d'afficher la courbe de titrage en appuyant sur <MODE> (Fig. 50). Les courbes de titrage pH et mV indiquent la courbe de mesure (en bleu) et la 1<sup>e</sup> dérivée (en rouge). Les valeurs et la position du point d'équivalence sont affichées directement dans la courbe.



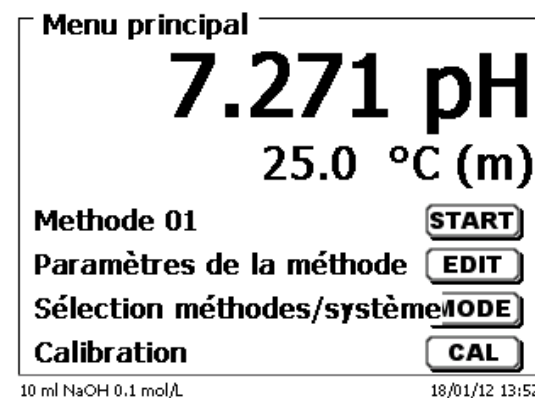
**Fig. 50**

Si une imprimante est connectée, les résultats sont sortis sur imprimante selon la configuration de la méthode et/ou mémorisés sous forme de fichier PDF sur une clé USB raccordée. Si aucune imprimante ou aucune clé USB n'est raccordée un message s'affiche en bas à gauche de l'écran (Fig. 50).

En appuyant sur <ESC>, on revient au menu principal et il est possible de lancer aussitôt le titrage suivant.

### 3.6.2 Calibration (menu CAL)

A partir du menu de base (Fig. 51) la calibration se lance en appuyant sur la touche <CAL>.



**Fig. 51**

Le titrateur invite à rincer et plonger l'électrode dans 2 ou 3 tampons successifs (Fig. 52).

**Calibration pH**

Rincer l'électrode et 1 (TEC\_4.000)  
l'immerger dans le tampon

**Lancer la calibration** **START**

**Retour** **ESC**

**Valeurs actuelles** **MODE**

10 ml NaOH 0.1 mol/L 18/01/12 13:52

**Fig. 52**

Le premier tampon se lance avec <START>. Le 2<sup>e</sup> et le 3<sup>e</sup> tampon (optionnel) se lancent avec <ENTER>/<OK>. Pendant la calibration (Fig. 53 - Fig. 55), on peut lire les valeurs actuelles en mV et la température actuelle du tampon.

**Calibration pH**

Calibration de tampon 1 en cours

**169.5 mV**

**25.0 °C (m)**

**Fin anormale** **ESC**

10 ml NaOH 0.1 mol/L 18/01/12 13:54

**Fig. 53**

**Calibration pH**

Calibration en cours

Rincer l'électrode et 2 (TEC\_7.000)  
l'immerger dans le tampon

**Continuer** **OK**

**Fin anormale** **ESC**

10 ml NaOH 0.1 mol/L 18/01/12 13:53

**Fig. 54**

**Calibration pH**

Calibration de tampon 2 en cours

**1.2 mV**

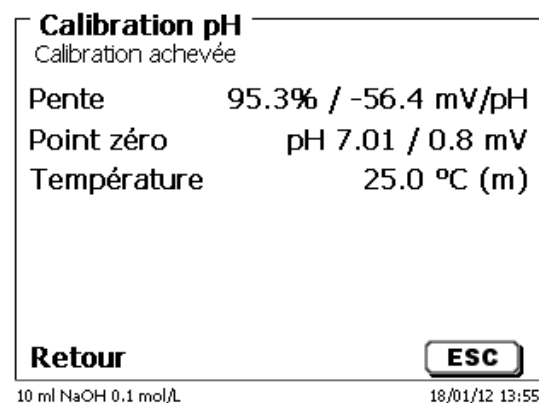
**25.0 °C (m)**

**Fin anormale** **ESC**

10 ml NaOH 0.1 mol/L 18/01/12 13:55

**Fig. 55**

A la fin de la calibration, la pente et le point zéro de l'électrode s'affichent (Fig. 56).



**Fig. 56**

Les valeurs de calibration sont automatiquement imprimées ou mémorisées sous forme de fichier PDF.

Appuyer sur <ESC> pour revenir au menu principal.

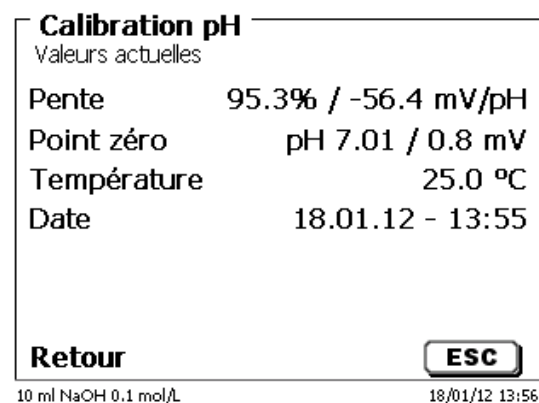
Les valeurs de calibration actuelles peuvent être affichées à tout moment.

Pour ce faire, appuyez sur <CAL> dans le menu principal. L'affichage change (Fig. 57).



**Fig. 57**

Appuyez sur <MODE> (Fig. 58).



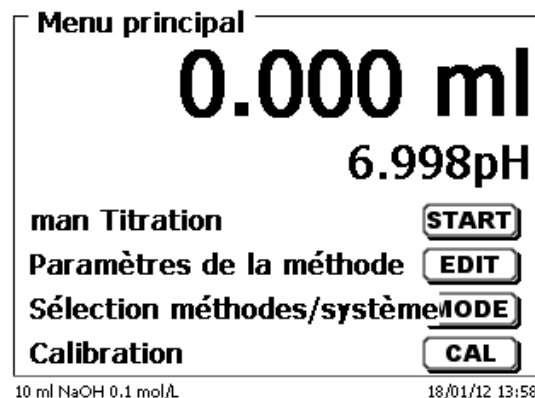
**Fig. 58**



### 3.6.3 Titrage manuel

**i** Il n'est pas possible de procéder à un titrage manuel sans le dispositif de pointage.

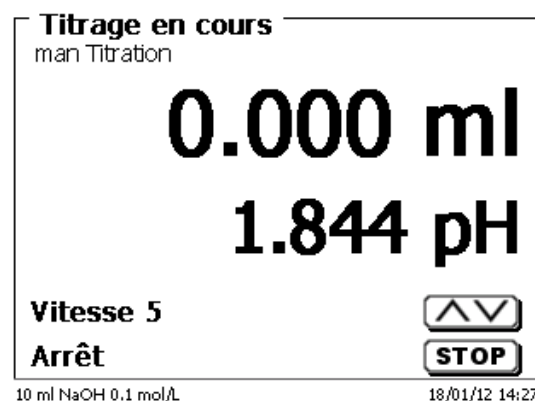
La valeur de mesure s'affiche en mV ou en pH (Fig. 59). Il est possible de sélectionner cette valeur dans l'option de menu «**Paramètres de titrage**».



**Fig. 59**

La méthode de titrage manuelle se lance en appuyant sur <**START**>, ou en actionnant la touche noire sur le dispositif de pointage.

Après l'entrée de la désignation de l'échantillon et/ou de la quantité pesée/fiole jaugée (optionnel – voir également à ce sujet les explications 3.6.1 Titrage automatique) l'affichage suivant apparaît (Fig. 60).



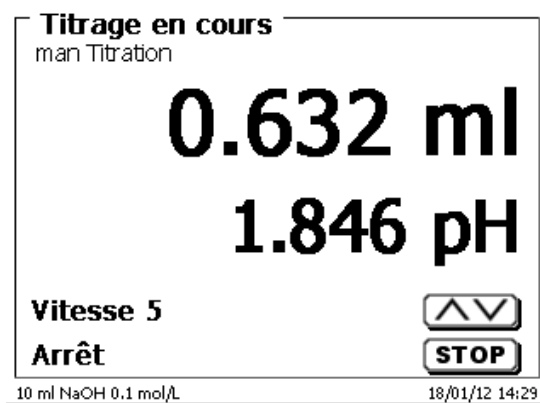
**Fig. 60**

Le contrôle de la vitesse d'addition s'effectue avec la touche noire du dispositif de pointage (Fig. 61).

- Une seule pression de touche jusqu'au premier palier permet d'exécuter un pas correspondant, selon la taille de l'unité interchangeable, à 0,0003 ml (WA 05), 0,005 ml (WA 10), 0,001 ml (WA 20) et 0,0025 ml (WA 50). L'ampleur des pas peut être réglée.
- Lorsque l'on maintient la touche noire enfoncée jusqu'au premier palier, le titrage par addition se poursuit lentement en continu.
- Lorsqu'on enfonce complètement la touche (2<sup>e</sup> palier), le titrage par addition se poursuit à une vitesse plus élevée.

Les touches fléchées <↓↑> permettent de régler la vitesse du 2<sup>e</sup> palier selon 5 degrés.

**i** Il est également possible de modifier ces degrés en cours de titrage manuel (Fig. 61).



**Fig. 61**

Le degré 5 correspond à la vitesse de titrage maximale. A chaque degré, la vitesse diminue d'environ 50 %.

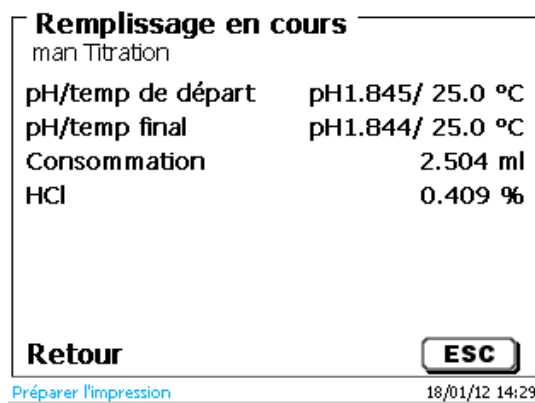
### Example:

Wechselaufsatz WA 20

Degré 5	100 %	(env. 40 ml/min)
Degré 5	50 %	(env. 20 ml/min)
Degré 4	25 %	(env. 10 ml/min)
Degré 3	12,5 %	(env. 5 ml/min)
Degré 2	6,8 %	(env. 2,5 ml/min)
Degré 1	3,4 %	(env. 1,25 ml/min)

Lorsque le titrage manuel est achevé, appuyer sur la touche <STOP>.

Le résultat du titrage est calculé, puis affiché. (Fig. 62).



**Fig. 62**

Le résultat peut également être sorti sur imprimante ou mémorisé sous forme de fichier PDF.

Appuyer sur <ESC> pour revenir au menu de départ et, éventuellement, lancer le prochain titrage manuel. L'unité interchangeable est automatiquement remplie.

### 3.6.4 Titration KF

La méthode qui est affichée peut maintenant être directement effectuée avec <START>.

Le préconditionnement est d'abord lancé.

Le solvant et le récipient de titrage contiennent de l'humidité (eau) qui ne doit pas avoir d'incidence sur le résultat du calcul. Le conditionnement est lancé automatiquement après avoir appuyé sur le bouton Start ou la touche <START> durchgeführt (Fig. 63). Les conditions finales sont les mêmes que celles du titrage de l'échantillon.

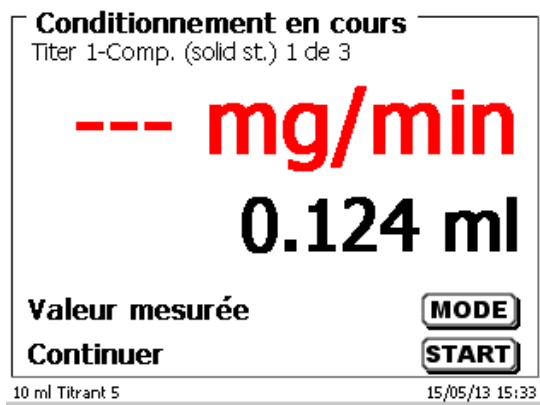


Fig. 63

Lorsque les critères définitifs sont remplis, il y a un signal sonore et un message s'affiche (Fig. 64).

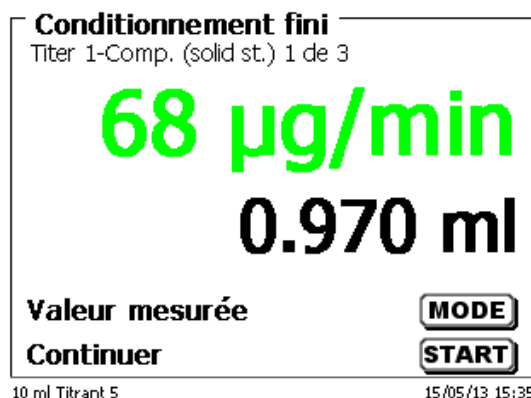


Fig. 64

Le conditionnement reste actif jusqu'à ce que le titrage à proprement dit ait débuté en appuyant sur <START>. Il vous sera immédiatement demandé d'ajouter l'échantillon (Fig. 65).



Fig. 65

Après avoir ajouté l'échantillon ou la référence, vous devez appuyer de nouveau sur **<START>**.

Selon le paramétrage de la méthode, l'identification (Fig. 66) et la quantité pesée (Fig. 67) de l'échantillon vous seront demandées. Vous pouvez utiliser un clavier PC externe pour saisir un code d'identification de l'échantillon à 20 caractères alphanumériques.

**Désignation de l'échantillon**  
Titer 1 Component

123456 abc ABC \_

**Position** <>  
**Continuer** OK  
**Retour** ESC

10 ml Titrant 5 07/06/13 12:15

Fig. 66

**Editer la quantité pesée**

000.00000g

**Valeur** ^v  
**Position** <>  
**Continuer** OK  
**Retour** ESC

10 ml Titrant 5 15/05/13 15:36

Fig. 67

Il est possible d'entrer les données de balance au moyen du clavier frontal ou du clavier externe. Pour valider les entrées appuyer sur **<ENTER>/<OK>**.

En cas de reprise automatique des données de la balance, les quantités pesées sont lues dans une mémoire. Si la mémoire ne contient pas de données de balance, un message s'affiche indiquant qu'il n'existe pas de données de balance (Fig. 68).

**Titration en cours**  
Titration manuel 2  
Données de balance indisponibles.  
Attente de pesée automatique.

**Vitesse 5** ^v  
**Stop** STOP

20 ml NaOH 0.1 mol/l 12/09/11 09:11

Fig. 68

Il est encore possible de transférer les données de la balance en appuyant sur la touche d'impression la balance. Le titrage commence alors directement après le transfert des données de la balance sans autre confirmation.

L'écran affiche soit

- l'utilisation en ml avec la dérive en  $\mu\text{g}/\text{min}$  (Fig. 69),
- ou la dérive avec la valeur mesurée en  $\mu\text{A}$  (Fig. 70),
- ou la courbe de titrage en ml/temps [s] (Fig. 71).

Vous pouvez commuter entre les différents affichages à l'aide de la touche <MODE>.

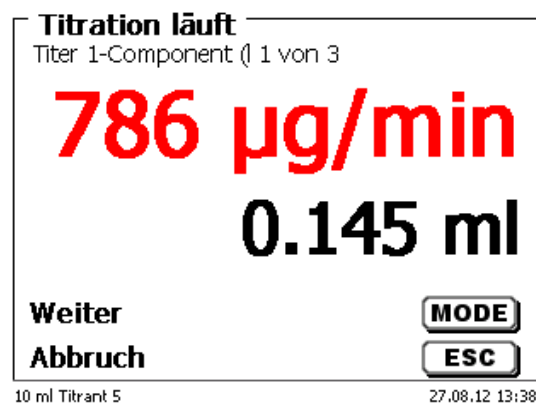


Fig. 69

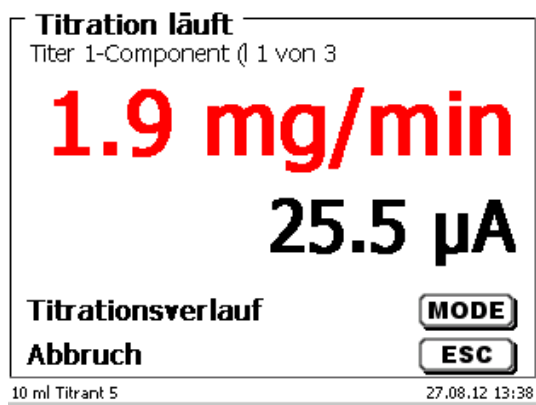


Fig. 70

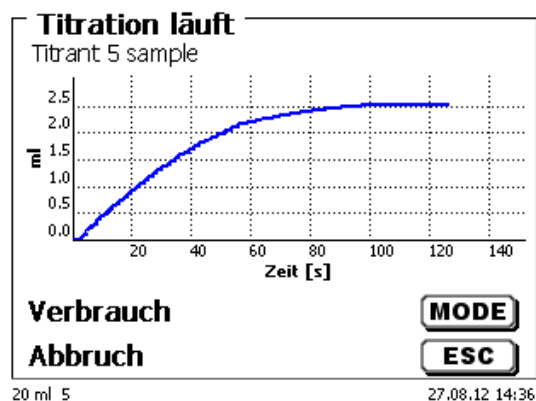
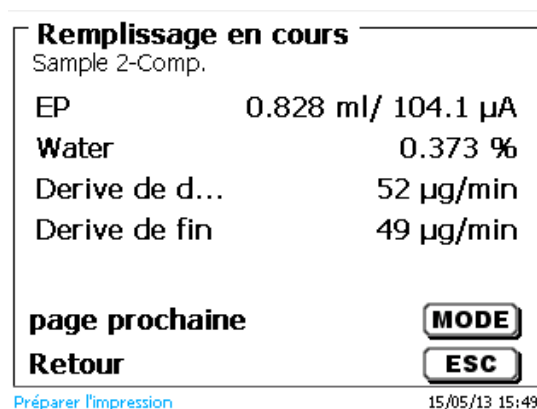


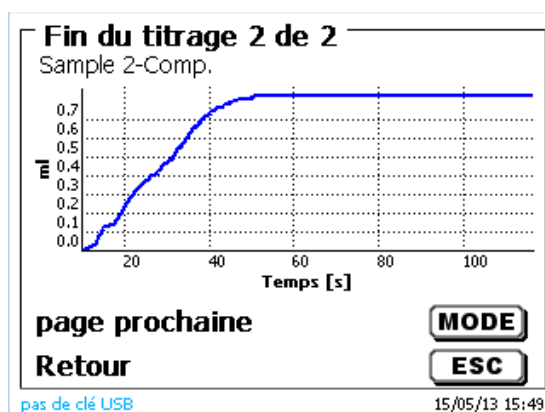
Fig. 71

La mise à l'échelle du graphe sera effectuée automatiquement.  
Le résultat sera affiché à la fin du titrage (Fig. 72).



**Fig. 72**

<MODE> peut être utilisé pour afficher la courbe de titrage ou d'autres résultats (Fig. 73).



**Fig. 73**

Si une imprimante est connectée, les résultats sont sortis sur imprimante selon la configuration de la méthode et/ou mémorisés sous forme de fichier PDF sur une clé USB raccordée. Si aucune imprimante ou aucune clé USB n'est raccordée un message s'affiche en bas à gauche de l'écran.

En appuyant sur <ESC> on revient au menu principal et il est possible de lancer aussitôt le titrage suivant.

### 3.6.5 Dosage

#### 3.6.5.1 Dosage avec de méthode de dosage

Lancer la méthode de dosage avec <START> ou avec la touche noire du dispositif de pointage (Fig. 74 et Fig. 75).

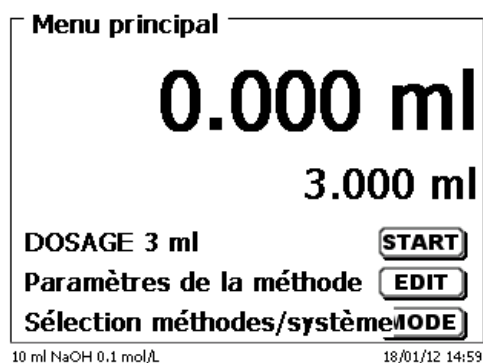


Fig. 74



Fig. 75

Le volume dosé s'affiche brièvement (Fig. 76), avant que le menu principal s'affiche à nouveau (Fig. 77).



Fig. 76

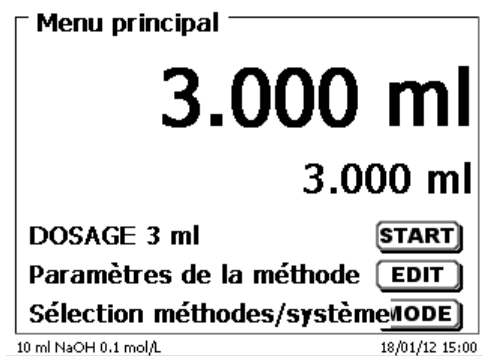


Fig. 77

Il est possible de lancer aussitôt le dosage suivant.

**i** L'unité interchangeable automatiquement remplie après le dosage.  
(Cette option peut également être désactivée. Alors l'essai n'est rempli que lorsque le volume du cylindre est atteint).

Avec **<FILL>**, il est possible de remplir l'unité interchangeable à tout moment.  
Appuyer sur **<ESC>** pour revenir au menu principal.

### 3.6.5.2 Dosage sans de méthode de dosage

Le dosage peut également être exécuté sans méthode de dosage via la touche **<DOS>** du clavier externe (Fig. 78).

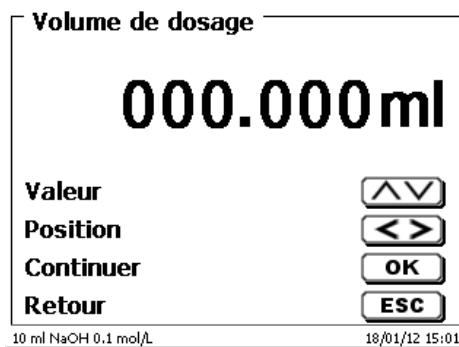


Fig. 78

Le volume est entré et dosé après la confirmation avec **<ENTER>/<OK>** (Fig. 79).

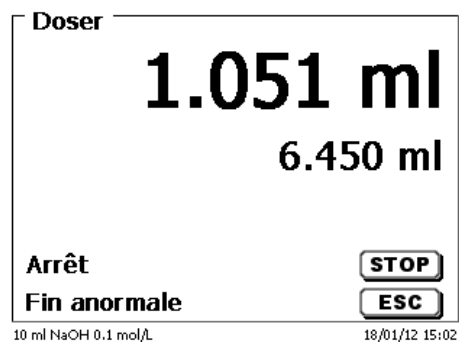


Fig. 79

Pour exécuter d'autres dosages, appuyer sur **<ENTER>/<OK>** (Fig. 80).

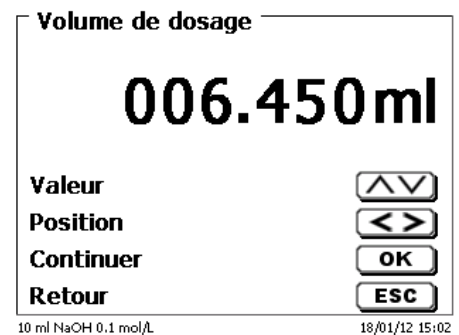


Fig. 80

L'unité interchangeable n'est pas automatiquement remplie après le dosage, à moins que le volume de cylindre maximal ne soit atteint.

Avec **<FILL>**, il est possible de remplir l'unité interchangeable à tout moment.  
Appuyer sur **<ESC>** pour revenir au menu principal.



### 3.6.6 Préparation de solutions

La «préparation de solutions» est une méthode de dosage spéciale. Un solvant (acide sulfurique, par exemple) est dosé par addition à la quantité pesée d'une substance jusqu'à ce que la concentration désirée soit atteinte (Fig. 81 - Fig. 83).

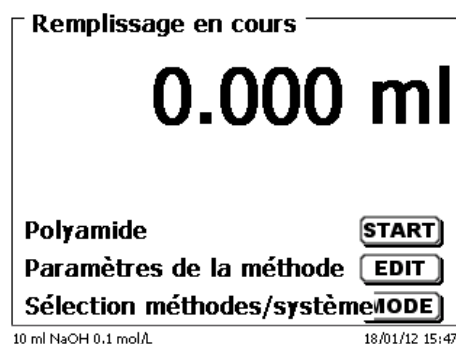


Fig. 81

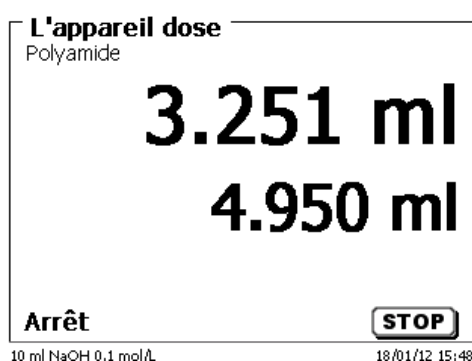


Fig. 82

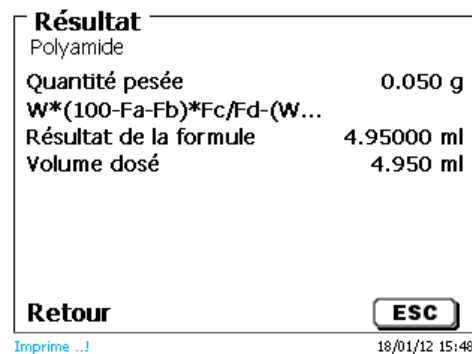


Fig. 83

Si le volume calculé est supérieur au volume maximal réglé, un message d'erreur s'affiche et, pour des raisons de sécurité, le dosage n'est pas effectué (Fig. 84).

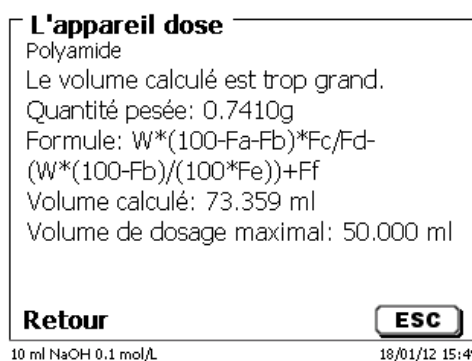


Fig. 84

## 4 Paramètres de titrage

A partir du menu principal on accède aux paramètres de méthode (Fig. 85) avec <EDIT>.

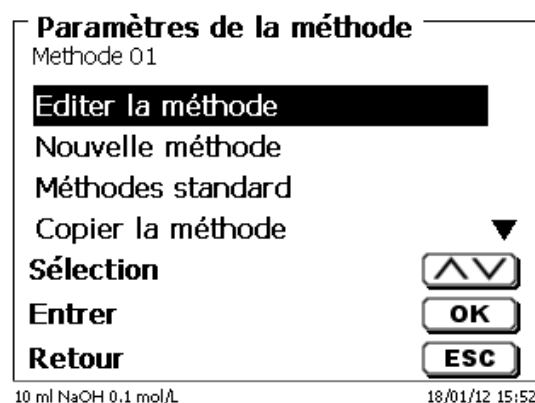


Fig. 85

### 4.1 Edition d'une méthode et nouvelle méthode

En sélectionnant «**Editer une méthode**» ou «**Nouvelle méthode**» on accède au menu permettant de modifier une méthode ou de créer une nouvelle méthode.

En cas de sélection de «**Nouvelle méthode**» le système demande toujours l'entrée du nom de la méthode (Fig. 86). Cette interrogation n'apparaît pas lorsqu'il s'agit de la modification d'une méthode déjà créée.

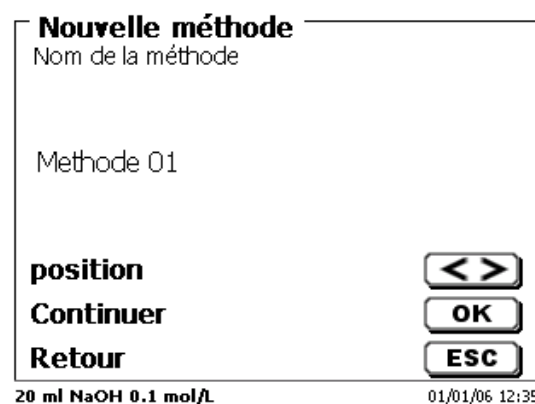


Fig. 86

Le nom de méthode peut contenir jusqu'à 21 caractères. Les signes spéciaux sont également possibles.

**i** Si aucun clavier n'est raccordé, **il faut** reprendre le nom de méthode affiché.

Les numéros de méthode sont affectés automatiquement. Confirmer l'entrée avec <ENTER>/<OK>. Il est possible de modifier le nom de méthode à tout moment.

Continuer au  4.6 Modification des paramètres de méthode.

## 4.2 Méthodes standard

La mémoire de l'appareil contient, sous l'option «**Méthodes standard**», une série de méthodes standards prêtes à l'emploi qu'il suffit de sélectionner (Fig. 87).

**Méthodes standard**

Alkalinity (p+m)

Chloride in %

Chloride in mg/l

Dosing method dos

FOS TAC ▼

**Sélection** ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 18/01/12 15:53

Fig. 87

Une fois la méthode sélectionnée, le système demande aussitôt l'entrée du nom de méthode (Fig. 88).

**Nouvelle méthode**

Nom de la méthode

pH strong acid

**Position** <>

Continuer OK

Retour ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 18/01/12 15:55

Fig. 88

Il est possible de reprendre le nom standard tel quel ou de le modifier. Ensuite, le système commute sur «**Modification des paramètres de méthode**».

Continuer au 4.6 Modification des paramètres de méthode.

## 4.3 Copie de méthodes

Il est possible de copier des méthodes et de les enregistrer sous un nouveau nom (Fig. 89). Après sélection de la fonction, la méthode actuelle est copiée et il est possible de lui donner un nouveau nom.

**Nouvelle méthode**

Nom de la méthode

Methode 02[1]

**position** <>

Continuer OK

Retour ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 01/01/06 12:40

Fig. 89

**i** Un nouveau nom comportant l'extension [1] est automatiquement attribué afin qu'il ne puisse pas exister 2 méthodes portant le même nom. Ensuite, le système commute sur «**Modification des paramètres de méthode**».

Continuer au 4.6 Modification des paramètres de méthode.

#### 4.4 Supprimer de méthodes

Après sélection de la fonction, le système demande si la méthode actuelle doit être vraiment supprimée (Fig. 90). Il faut alors sélectionner «**Oui**» de manière explicite et confirmer cette sélection avec <ENTER>/<OK>.

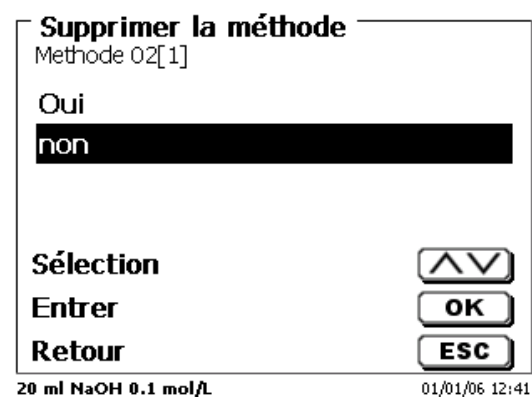


Fig. 90

#### 4.5 Impression de la méthode

Il est possible d'imprimer la méthode actuellement sélectionnée sur une imprimante raccordée ou de la mémoriser sous forme de fichier PDF sur une clé USB (Fig. 91).

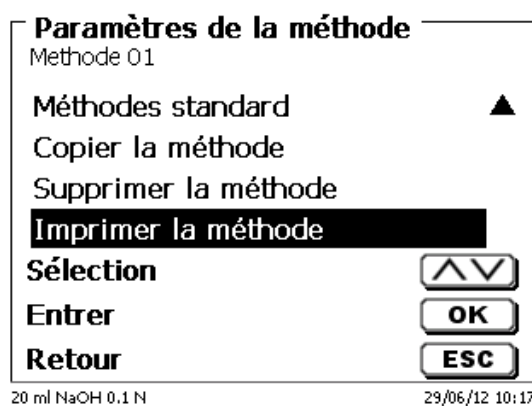



Fig. 91

## 4.6 Modification des paramètres de méthode

L'entrée et la modification du nom de méthode (Fig. 92) ont déjà été décrites aux  la section 4.1 et 4.3.

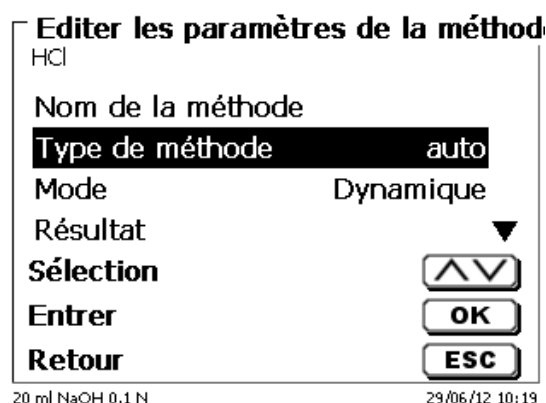


Fig. 92

### 4.6.1 Type de méthode

L'option de menu «**Type de méthode**» permet de sélectionner si l'on désire effectuer un titrage automatique ou manuel, un dosage (distribution) ou bien préparer une solution (Fig. 93).

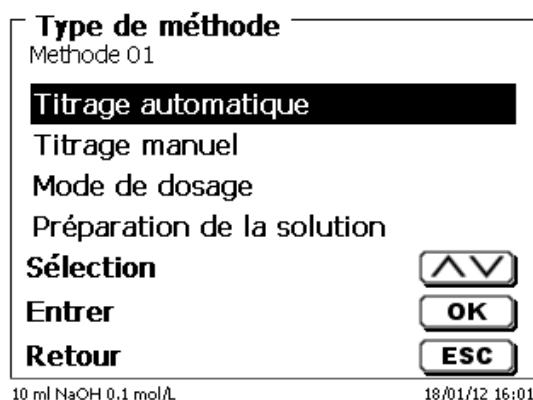




Fig. 93

**i** La sélection du type de méthode influence le paramétrage de la méthode: En cas de sélection du mode dosage, par exemple, il n'est plus possible de sélectionner une formule ou de modifier un mode de titrage (titrage dynamique ou linéaire, etc.).

### 4.6.2 Mode titrage automatique

Pour un titrage automatique, il est possible de sélectionner l'un des modes suivants:

- Titration linéaire (pH et mV)
- Titration dynamique (pH et mV)
- Titration sur point final (pH, mV et  $\mu A$ )
- Titration de KF (voir )
- Titration Dead stop ( $\mu A$ )
- Titration de KF (voir  4.7 Paramètres de la méthode de titrage KF)
- Titration pH Stat (pH)

#### 4.6.2.1 Titrage linéaire

Pour le titrage linéaire, pendant la totalité du titrage, le processus de titrage s'effectue avec des pas de dosage identiques.

Le titrage linéaire est souvent utilisé pour les échantillons plus difficiles ou inconnus. Les échantillons difficiles sont, par exemple, le chlorure sous forme de traces (-> tracé de la courbe très plat) ou les titrages en milieux non aqueux. Si on appliquait dans ce cas un réglage dynamique du titrage, cela n'apporterait aucun avantage. Dans le cas de courbes trop plates, il y aurait utilisation, selon les paramètres, de pas de dosage soit trop petits soit trop grands.

Voici un exemple de courbe au tracé plat et plutôt irrégulier (Fig. 94).

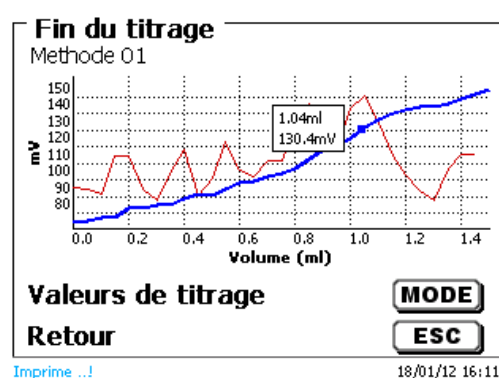


Fig. 94

Le titrage a été effectué par titrage linéaire avec un pas de dosage de 0,05 ml. Un réglage dynamique du titrage avec pas de dosage adapté à la pente de la courbe donnerait ici une courbe au tracé encore plus irrégulier. Le titrage linéaire est possible uniquement pour les titrages mV et pH.

#### 4.6.2.2 Titrage dynamique

Pour le titrage dynamique, les pas de dosage sont adaptés à la modification des valeurs de mesure /ml (pente, inclinaison de la courbe).

Les petites valeurs de pente exigent de grands pas de dosage et les grandes valeurs de pente exigent de petits pas de dosage. La plupart des points de mesure ultérieurement importants pour l'évaluation du point d'équivalence (EQ) y sont alors pris en compte. Le titrage dynamique commence par trois petits pas de dosage identiques, p. ex. 0,01 ml, puis avec doublement jusqu'à ce que soit atteint le pas de dosage maximal, p. ex. 0,5 ou 1 ml. Si, cependant, les valeurs de pente s'accroissent pendant le titrage, les pas de dosage redeviennent plus petits jusqu'à ce que soit atteint le pas de dosage minimal, p. ex. 0,01 ml.

Dans l'exemple suivant (Fig. 95) entre 100 et 250 mV ont été titrés avec les pas de dosage les plus petits (ici 0,01 ml).

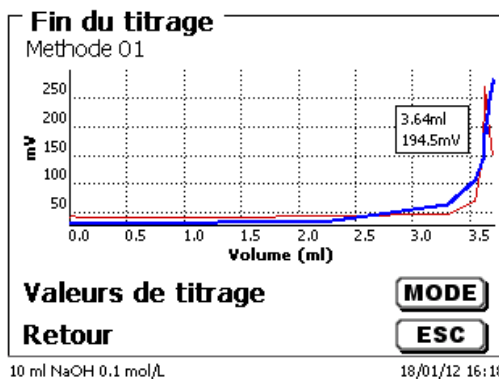


Fig. 95

Avec un réglage linéaire du titrage avec des pas de dosage de 0,05 voire même de 0,1 ml, il ne serait pris en compte que 1 à 2 points de mesure entre 100 et 250 mV. Il s'ensuit un calcul du point d'équivalence de moindre précision. Le titrage dynamique est possible uniquement pour les titrages mV et pH.

#### 4.6.2.3 Titrage à point final (EP)

Pour un titrage à point final, le titrage est effectué avec la plus grande précision possible pour atteindre un point final prédéterminé en pH, mV ou  $\mu\text{A}$ . En pH et en mV, il est également possible de procéder à un titrage à deux points finaux. La consommation au point final est utilisée comme résultat.

En pH, les exemples classiques de titrage à point final sont l'acide total dans le vin ou les boissons et la valeur p+m (capacité acide). Un exemple classique de titrage à point final en  $\mu\text{A}$  est fourni par la détermination de l'acide sulfureux ou dioxyde de soufre ( $\text{SO}_2$ ) dans le vin et les boissons.

Pour le titrage à point final, dans une première étape, le dosage est effectué en continu jusqu'à une valeur delta du point final réglé. La vitesse de dosage est réglable. Entre la valeur delta et le point final, le titrage est alors effectué sous contrôle de la dérive avec un pas de dosage linéaire jusqu'au point final.

Exemple (Fig. 96): Détermination de la capacité acide Ks 4,3 (valeur m)

Point final pH:	4,30
Valeur delta de pH:	1,00
Pas de dosage linéaire:	0,02
Vitesse de dosage:	10 %
Retard point final:	5 s
Dérive:	moyenne (20 mV/min)

Le titrage est effectué à la vitesse de dosage réglée jusqu'à une valeur de pH de 5,30. Ensuite, la méthode commute sur un pas de dosage de 0,02 ml jusqu'à ce que soit atteint le point final de pH 4,50 ou moins. Si la valeur repasse au-dessus de pH 4,50 dans les 5 secondes, on ajoute encore un pas de dosage de 0,02 ml. La consommation en ml est déterminée à pH 4,50 exactement.

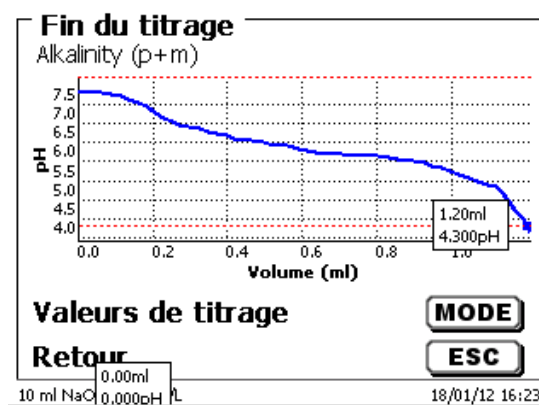


Fig. 96

#### 4.6.2.4 Titrage pH-Stat

Le titrage pH-Stat est une forme particulière de titrage à point final, qui se déroule en deux stades différents. Dans le premier stade, la valeur du pH de consigne est d'abord titrée et la valeur de pH est maintenue constante pendant un temps défini au cours du deuxième stade.

Dans le premier stade, le TitroLine® 7750 fonctionne de la même manière que pour le simple titrage à point final du pH (voir ci-dessus). La valeur de pH est donc sous contrôle de la dérive au cours de la dernière phase avant le point final ou prise en continu de manière classique pendant un temps fixe. Au cours de cette phase, les additions sont effectuées par titrage avec un pas de dosage linéaire. Dès que le pH de consigne est atteint, il passe immédiatement au deuxième stade, le pH-stat à proprement dit. Cela signifie que le contrôle de la dérive est désormais omis et qu'il y a un temps d'attente fixe de «zéro» seconde entre le stade de titrage et l'acquisition de la valeur de mesure. C'est d'ailleurs nécessaire, sinon il ne serait pas possible de maintenir la valeur de pH pendant un temps défini dans de nombreux cas.

Au cours du titrage, la courbe pH/temps ou ml/temps (Fig. 97) et la valeur de pH/ml (Fig. 98) peuvent être affichées de manière équivalente.

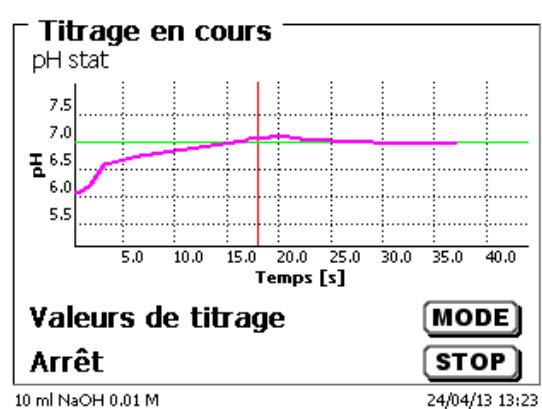


Fig. 97

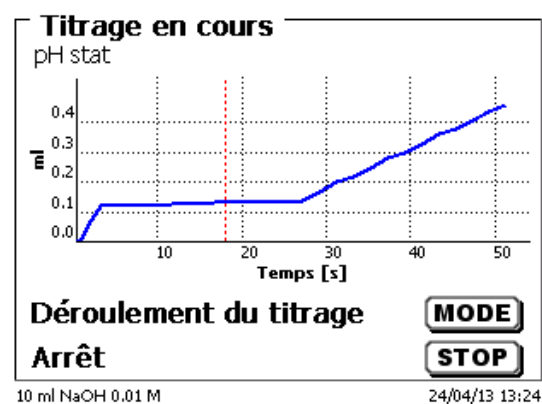


Fig. 98

#### 4.6.3 Résultat

On commence par déterminer les options de calcul (seulement titrage dynamique et linéaire) (Fig. 99).

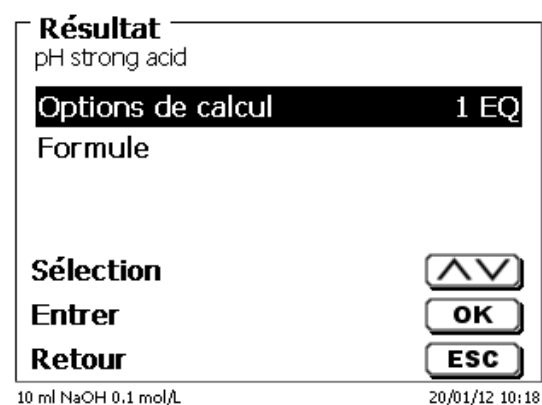


Fig. 99



Il est possible d'évaluer 2 point d'inflexion (Fig. 100).

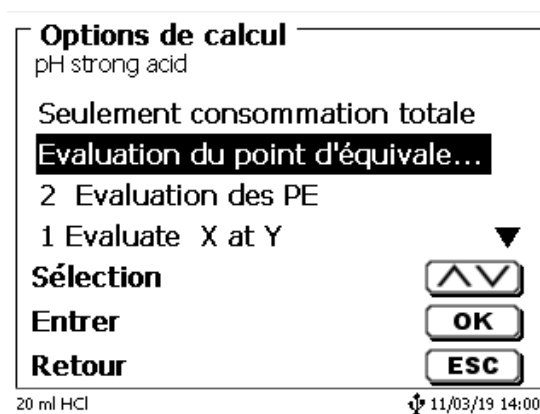


Fig. 100

L'option «**Seulement consommation totale**» retient la consommation à la dernière valeur pH/mV mesurée

L'option «**Evaluation du point d'équivalence**» utilise le point d'équivalence calculé de la courbe de titrage.

L'option «**Formule**» (Fig. 99) propose les possibilités de réglage suivantes (Fig. 101).

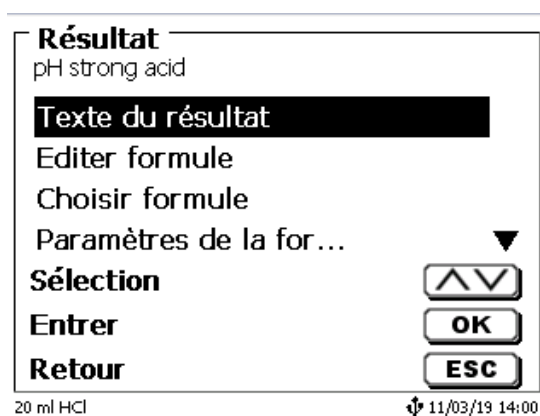


Fig. 101

Le «**texte du résultat**» peut contenir jusqu'à 21 signes alphanumériques, signes spéciaux compris (Fig. 102).

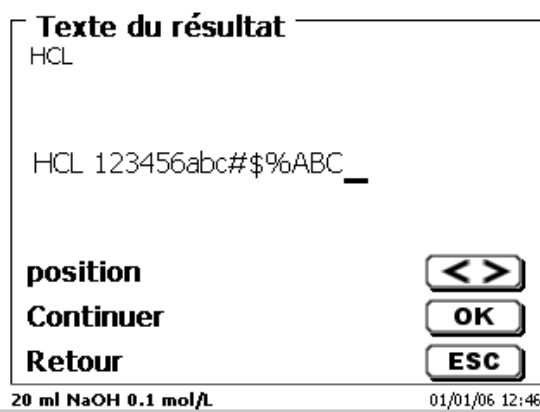


Fig. 102

Confirmer l'entrée avec <ENTER>/<OK>.

S'il y a 2 résultats, comme par exemple pour le titrage à deux points finaux de pH, il est possible d'entrer 2 textes de résultat.

#### 4.6.3.1 Formules

Dans l'option de menu «**Sélection de la formule**», sélectionner la formule de calcul appropriée (Fig. 103).

**Sélection de la formule**  
pH strong acid

EQ1  
 $(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)$   
 $(B-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$   
 $(B*F3-EQ1*F1)*T*M/(W*F2)$  ▼

Sélection ▲▼  
 Entrer OK  
 Retour ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 10:29

Fig. 103

Si deux points d'inflexion (2 EQ) sont sélectionnés, il est possible de sélectionner la formule 1 et la formule 2 et 3 (Fig. 104).

**Résultat**  
pH strong acid

Options de calcul 2 EQ's

Formule 1  
 Formule 2  
 Formule 3 Arrêt

Sélection ▲▼  
 Entrer OK  
 Retour ESC

20 ml NaOH 26/07/19 08:59

Fig. 104

Avec la deuxième formule, on sélectionne la formule de calcul pour le deuxième point d'inflexion (EQ) (Fig. 105).

**Sélection de la formule 2**  
HCl

$(B*F3-EQ2*F1)*T*M/(W*F2)$  ▲  
 $(W*F2)/((EQ2-B)*M*F1)$   
 $EQ2*T*M*F1/(W*F2)$   
 $(EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$  ▼

Sélection ▲▼  
 Entrer OK  
 Retour ESC

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 10:28

Fig. 105

Les formules de calcul (EP et EQ) suivantes sont disponibles:

Formule titrage linéaire et dynamique à EQ1	Formules pour titrages à point final (EP 1 et EP 2)	Remarque
Pas de formule		Il n'est alors déterminé aucun résultat.
$(EQ1-B)*T*M*F1/(W*F2)$	$(EP1-B)*T*M*F1/(W*F2)$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon avec prise en compte d'une valeur à blanc en ml. Titration directe à un EQ ou EP 1 (exemple: chlorure, valeur p ou m)
$(B-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$	$(B-EP1)*T*M*F1/(W*F2)$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon avec prise en compte d'une valeur à blanc en ml. Titration en retour (Exemple: DCO, indice de saponification).
$(B*F3-EQ1*F1)*T*M/(W*F2)$	$(B*F3-EP1*F1)*T*M/(W*F2)$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon avec prise en compte d'une valeur à blanc, facteur multiplicatif compris. Titration en retour.
$(W*F2)/(EQ1-B)*M*F1$	$(W*F2)/(EP1-B)*M*F1$	Formule pour le calcul du titre (T) d'une solution de titrage.
$(W*F2)/(EQ1-B)*M*T*F1$	$(W*F2)/(EP1-B)*M*T*F1$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon avec prise en compte d'une valeur à blanc en ml. Titration directe à 1 EQ ou 1 EP
$(W*F2)/(B-EQ1)*M*T*F1$	$(W*F2)/(B-EP1)*M*T*F1$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon avec prise en compte d'une valeur à blanc en ml. Titration en retour (Exemple: NCO, Epoxy...).
EQ1	EP1	Calcule la consommation au point d'équivalence ou au point final
	$EP2*T*M*F1/(W*F2)$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon. Titration directe à 2 EP. Ici EP2 (valeur p et m)
	$(EP2-EP1)*T*M*F1/(W*F2)$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon. Titration directe à 2 EP. Ici calcul de la différence entre EP2-EP1
	$(F3*EP2-EP1)*T*M*F1/(W*F2)$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon. Titration directe à 2 EP. Ici calcul de la différence entre EP2-EP1 en tenant compte d'un facteur multiplicatif pour EP2
	$(F1/W) * EP1 * F2$	Calcul du CIT (carbonate inorganique total/réserve calcique)
	$((F1/W)*(EP2-EP1) * F3-F4)*F5$	Calcul de la valeur AOV (acides organiques volatiles)
		Valeur CIT/AOV

Les abréviations contenues dans ces formules ont la signification suivante:

ml:	Consommation totale, p.ex. pour pH-Stat
S:	Pente en ml/temps (pH-Stat)
EQ:	Consommation au point d'équivalence 1 et 2 en ml
EP:	Consommation au point final en ml
B:	Valeur à blanc en ml. La plupart du temps déterminée par titrage
T:	Titre de la solution de titrage (p.ex. 0,09986)
M:	Mol; poids moléculaire ou équivalent de l'échantillon (p.ex. NaCl 58,44)
F1 - F5	Facteur 1 - 5 Facteur de conversion
W	«weight», quantité pesée en g ou volume d'échantillon en ml

Formule titrage linéaire et dynamique à EQ2		Remarque
EQ2		La consommation est calculée en ml au niveau de l'EQ2
$(EQ2-B)*T*M*F1/(W*F2)$		Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon prenant en compte une valeur à blanc en ml. Titration directe à un EQ 2. (p. ex. acide phosphorique)
$(B-EQ2)*T*M*F1/(W*F2)$		Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon prenant en compte une valeur à blanc en ml. Titration en retour
$(B*F3-EQ2*F1)*T*M/(W*F2)$		Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon prenant en compte une valeur à blanc, avec facteur multiplicatif. Titration en retour avec utilisation du 2 <sup>e</sup> EQ
$(EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Calcul de la différence entre EQ2 et EQ1 prenant en compte d'autres facteurs, dont la quantité pesée
$(F3*EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Calcul de la différence entre EQ2 et EQ1 prenant en compte d'autres facteurs, dont la quantité pesée
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*F1$		Formule pour le calcul du titre (T) d'une solution de titrage avec utilisation du 2 <sup>e</sup> EQ.
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*T*F1$		Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon prenant en compte une valeur à blanc en ml. Titration directe à EQ2.
$(W*F2)/(B-EQ2)*M*T*F1$		Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon prenant en compte une valeur à blanc en ml. Titration en retour avec utilisation du 2 <sup>e</sup> EQ
$(EQ2*F1)-F2$		Calcul du 2 <sup>e</sup> EQ, avec facteur multiplicatif et membre soustractif
$(EQ2-EQ1)*F3$		Calcul de la différence entre EQ2 et EQ1 avec facteur multiplicatif
	ml	Pour le pH-Stat: seulement consommation totale
	$ml*T*M*F1/(W*F2)$	Pour le pH-Stat: formule de la consommation totale prenant en compte la quantité d'échantillons et d'autres facteurs
	$S*T*M*F1/(W*F2)$	Pour le pH-Stat: formule de calcul de la pente en ml/s prenant en compte le calcul des facteurs dont la quantité pesée/tracé

Les abréviations contenues dans ces formules ont la signification suivante:




ml: Consommation totale, p.ex. pour pH-Stat  
 S: Pente en ml/temps (pH-Stat)  
 EQ: Consommation au point d'équivalence 1 et 2 en ml  
 EP: Consommation au point final en ml  
 B: Valeur à blanc en ml. La plupart du temps déterminée par titrage  
 T: Titre de la solution de titrage (p.ex. 0,09986)  
 M: Mol; poids moléculaire ou équivalent de l'échantillon (p.ex. NaCl 58,44)  
 F1 - F5 Facteur 1 - 5 Facteur de conversion  
 W «weight», quantité pesée en g ou volume d'échantillon en ml

**i** Après sélection d'une formule, confirmer avec <ENTER>/<OK>.

Il est possible d'entrer les valeurs pour la valeur à blanc, le titre et les facteurs F1 - F5 ou de les lire dans la mémoire globale (Fig. 106).

**Paramètres de la formule**  
 $(ml-B) * T * M * F1 / (W * F2)$

<b>B (Valeur à blanc)</b>	0.0000ml
<b>T (Titre)</b>	1.00000000
<b>M (Mol)</b>	1.00000
<b>F1 (Facteur 1)</b>	1.0000 ▼

**Sélection**   
**Entrer**   
**Retour** 

50 ml Na2S2O3 30/11/11 09:33


**Fig. 106**

Les valeurs contenues dans la mémoire globale ont été préalablement déterminées par titrage puis mémorisées ou entrées manuellement (Fig. 107 ou Fig. 108).

**Paramètres de la formule**  
 B (Valeur à blanc)

**valeur fixe**

Mémoire globale




**Sélection**   
**Entrer**   
**Retour** 

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 10:32

**Fig. 107**

**Configuration du système**  
 Mémoire globale

<b>M01</b>	valeur blanc	*0.1100
<b>M02</b>	M02	*1.0000

**Sélection**   
**Entrer**   
**Retour** 

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 10:33

**Fig. 108**

La mémoire globale utilisée est affichée (Fig. 109).

**Paramètres de la formule**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

<b>B (Valeur à blanc)</b>	<b>M01</b>
T (Titre)	1.00000000
M (Mol)	1.00000
F1 (Facteur 1)	1.0000 ▼

Sélection ▲▼  
 Entrer OK  
 Retour ESC

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 10:34

**Fig. 109**

La mémorisation de résultats dans des mémoires globales est décrite au 4.6.3.7.

Il est alors possible d'entrer séparément les différents paramètres des formules de calcul sélectionnées (Fig. 110).

**Paramètres de la formule**  
M (mol)

**00056.44000**

Valeur ▲▼  
 position <>  
 Continuer OK  
 Retour ESC

20 ml NaOH 0.1 mol/L 28/07/11 08:40

**Fig. 110**

#### 4.6.3.2 Quantité pesée et volume d'échantillon (quantité d'échantillon)

Pour la quantité d'échantillon (W) (Fig. 111), l'utilisateur choisit s'il désire utiliser une quantité pesée ou un volume d'échantillon pour le titrage ou la préparation de la solution (Fig. 112).

**Paramètres de la formule**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

T (Titre)	1.00000000 ▲
M (Mol)	1.00000
F1 (Facteur 1)	1.0000
<b>W (Quantité d'éc...)</b>	<b>1.0000 g ▼</b>

Sélection ▲▼  
 Entrer OK  
 Retour ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 10:42

**Fig. 111**



Fig. 112

Les options sont les suivantes:

- **«Quantité pesée manuelle»**: Au lancement de la méthode, le système demande la quantité pesée en g et l'utilisateur l'entre manuellement.
- **«Quantité pesée automatique»**: La quantité pesée est automatiquement transférée par une balance raccordée.
- **«Quantité pesée fixe»**: L'utilisateur entre une quantité pesée fixe en g. Celle-ci est ensuite automatiquement utilisée lors de chaque essai de la méthode sans interrogation de la quantité pesée.
- **«Volume d'échantillon manuel»**: Au lancement de la méthode, le système demande le volume d'échantillon en ml et l'utilisateur l'entre manuellement.
- **«Volume d'échantillon fixe»**: L'utilisateur entre un volume d'échantillon fixe en ml. Celui-ci est ensuite automatiquement utilisé lors de chaque essai de la méthode sans interrogation du volume d'échantillon.

#### 4.6.3.3 Unité de formule

L'unité de formule peut être sélectionnée dans l'option de menu «Unité» (Fig. 113).

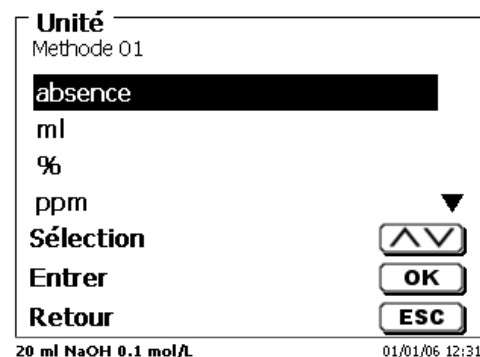


Fig. 113

Après la sélection (p.ex. %), l'unité s'affiche également sur l'écran à titre d'information (Fig. 114).

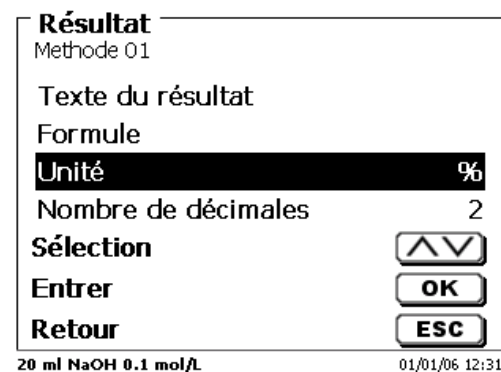


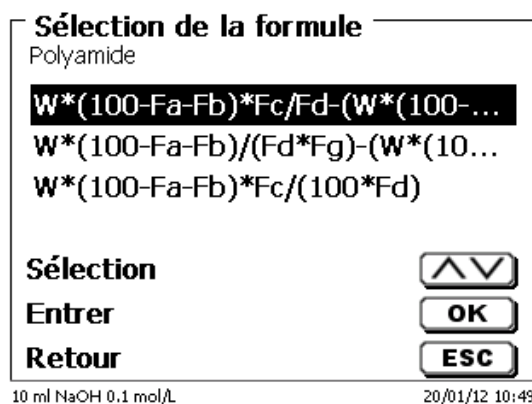
Fig. 114

L'activation de la touche <INS> (Insérer) du clavier externe permet également d'insérer de nouvelles unités.

#### 4.6.3.4 Ajout de formules pour solutions

Le mode ajout de solutions propose à la sélection des formules de calcul particulières.

Sélectionner la formule de calcul adéquate dans l'option de menu «**Sélection de formule**» (Fig. 115).



**Fig. 115**

Il est possible de sélectionner 3 formules de calcul différentes:

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/Fd - W*(100-Fb)/(100*Fe) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*(Fd/Fg) - W*(100-Fb)/(100*Fg) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/(100*Fd)$$

Signification des différents facteurs:

- W: Quantité pesée d'échantillon en g
- Fa: Part de composants étrangers solubles en %
- Fb: Part de composants étrangers insolubles en %
- Fc: Facteur de conversion pour unité  
     g/l = 10  
     mg/l et ppm = 10000  
     g/100 ml = 1  
     % = 1
- Fd: Concentration de consigne de la solution à préparer en g/l, mg/l (ppm), g/100 ml ou %
- Fe: Densité de l'échantillon pesé en g/cm<sup>3</sup>
- Ff: Correction du volume en ml. Cette correction du volume représente le dosage en sus nécessaire pour compenser la contraction du volume et la différence de densité entre l'échantillon pesé et le solvant (voir remarque relative à la correction du volume)
- Fg: Densité du solvant utilisé en g/cm<sup>3</sup>

#### Remarque relative à la correction du volume:

L'utilisateur doit décider au cas par cas si une correction du volume est nécessaire et selon quel procédé celle-ci doit être effectuée. Pour les solutions à très faible contenu de substances dissoutes, il est généralement possible de renoncer à la correction du volume



#### 4.6.3.5 Décimales

Enfin, il est également possible de fixer le nombre des décimales de 0 à 6. Le réglage standard est 2 (Fig. 116).

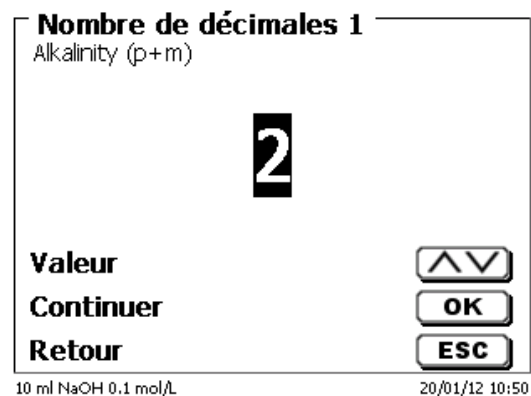


Fig. 116

#### 4.6.3.6 Statistique

L'utilisation de la statistique permet de calculer et de documenter automatiquement la moyenne et l'écart type relatif (Fig. 117).

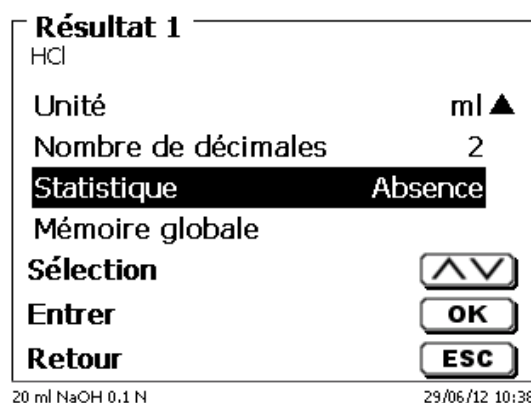


Fig. 117

La moyenne peut déjà être calculée à partir de 2 valeurs, l'écart type relatif à partir de 3 valeurs seulement (Fig. 118). Le nombre maximal de valeurs est de 10.

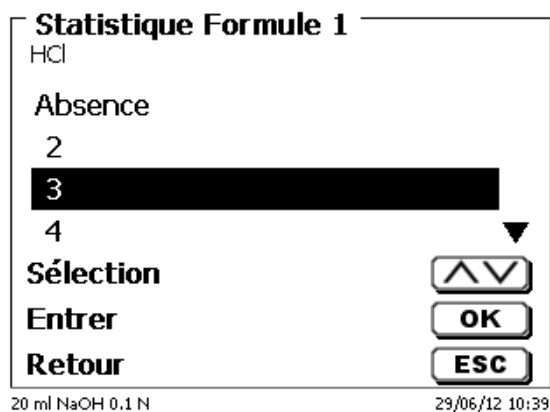


Fig. 118

La moyenne et l'écart type relatif s'affichent directement à l'écran (Fig. 119).

Remplissage en cours	
pH strong acid 3 de 3	
EQ	2.799 ml / pH 5.978
result	2.11 %
Moyenne	1.97 %
Ecart stand...	6.15 %
page prochaine	<b>MODE</b>
Retour	<b>ESC</b>

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 10:46

Fig. 119

#### 4.6.3.7 Mémoires globales

Il est possible de mémoriser les résultats de titrages dans 50 mémoires globales (M01 - M50) en vue de calculs ultérieurs (Fig. 120).

Résultat	
Blank TAN-TBN	
Unité	ml ▲
Nombre de décimales	3
Statistique	2
Mémoire globale	
Sélection	^ v
Entrer	<b>OK</b>
Retour	<b>ESC</b>

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 10:48

Fig. 120

Lorsque la statistique est activée, la moyenne est mémorisée dans la mémoire globale. Avec <ENTER>/<OK>, on accède au sous-menu. Si aucune mémoire globale n'a encore été créée, il est possible de créer une mémoire en appuyant sur la touche d'insertion <INS>. Le titrateur propose un nom de mémoire, p. ex. **M01** (M01- M50). Le nom de la mémoire peut être modifié selon les applications (Fig. 121). Cela facilite l'affectation ultérieure de la mémoire globale à une autre méthode.

modifier désignation	
M01:valeur blanc	
valeur blanc	
Position	< >
Continuer	<b>OK</b>
Retour	<b>ESC</b>

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 10:56

Fig. 121

**Exemple:** On détermine la valeur à blanc d'un titrage de chlorure au moyen d'une méthode particulière. Le résultat en ml est alors automatiquement inscrit dans la mémoire globale M01 avec la mention «valeur à blanc» (Fig. 122). Dans la méthode appliquée au chlorure, la valeur à blanc est alors automatiquement déduite de la consommation de solution de titrage.

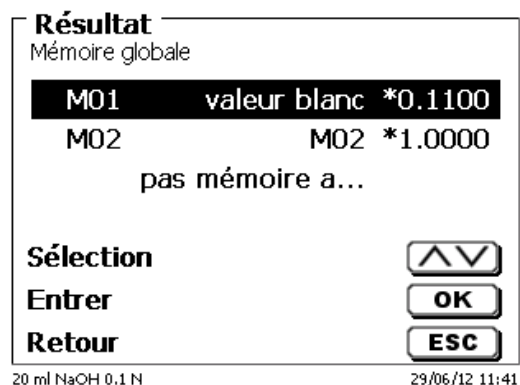


Fig. 122

Avec <Shift> ou par le biais des réglages système, il est possible d'entrer à tout moment dans le menu régissant les mémoires globales. Avec <EDIT>, il est possible de modifier la désignation ou les valeurs et de faire afficher les méthodes dans lesquelles sont utilisées les mémoires globales (Fig. 123).



Fig. 123

#### 4.6.4 L'éditeur de formules

L'éditeur de formules est prévu pour compléter les formules standard existantes. Les formules standard sont chargées et peuvent ensuite être modifiées. La formule standard d'origine en elle-même n'est jamais modifiée.

##### 4.6.4.1 Lancer et utiliser l'éditeur de formules

Avec <EDIT> vous accédez à «Modifier la méthode», «Nouvelle méthode» ou «Méthodes par défaut», puis vous pouvez sélectionner «Résultat» (Fig. 124).

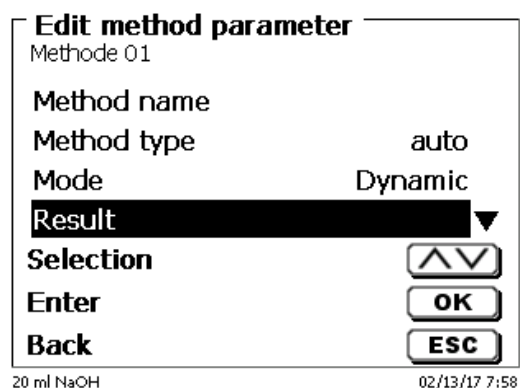
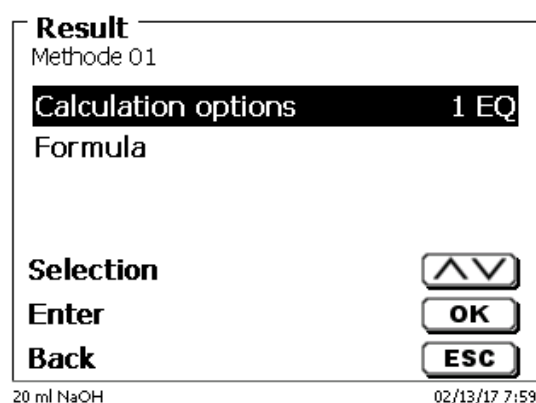


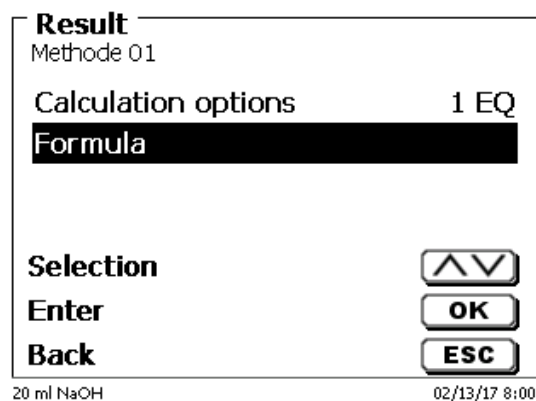
Fig. 124

Confirmez la sélection de «**Résultat**» avec <ENTER>/<OK> (Fig. 125).



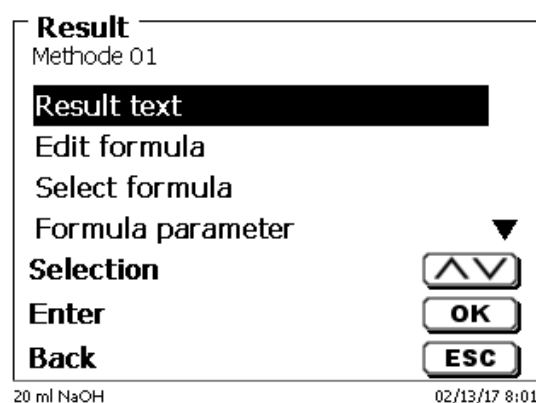
**Fig. 125**

Sélectionnez «**Formule**» avec <ENTER>/<OK> (Fig. 126).



**Fig. 126**

Les choix suivants apparaissent (Fig. 127).



**Fig. 127**

D'autres choix s'affichent dans le menu si vous utilisez les touches fléchées <↓> und <↑> (Fig. 128). Confirmez la sélection de avec <ENTER>/<OK>.

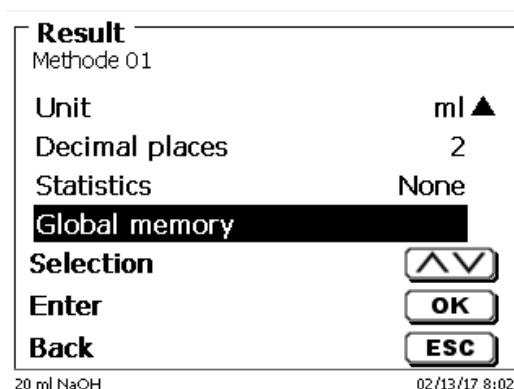


Fig. 128

«Texte du résultat», «Sélectionner une formule», «Paramètres de la formule», «Unité», «Décimales», «Statistiques» et «Mémoire globale». Ces options ne diffèrent pas des versions précédentes.

**i** Mais il y a une nouvelle option dans le menu, «Modifier la formule»!

Si vous sélectionnez «Modifier la formule» puis confirmez votre choix avec <ENTER>/<OK> la formule qui est actuellement sélectionnée s'affiche (Fig. 129)

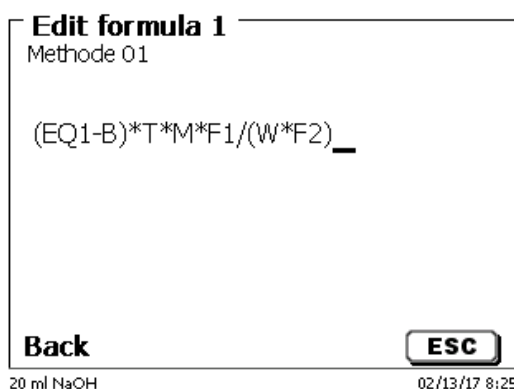


Fig. 129

La formule  $(EQ1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$  peut maintenant être modifiée et confirmée avec <ENTER>/<OK> une fois votre modification apportée.

Vous pouvez utiliser la touche Retour arrière ← pour supprimer des caractères de la formule depuis la fin (Fig. 130), ou encore utiliser les touches fléchées Gauche et Droite pour sélectionner une valeur ou un caractère et supprimer cet élément avec la touche <DELETE> (Fig. 131 et Fig. 132).

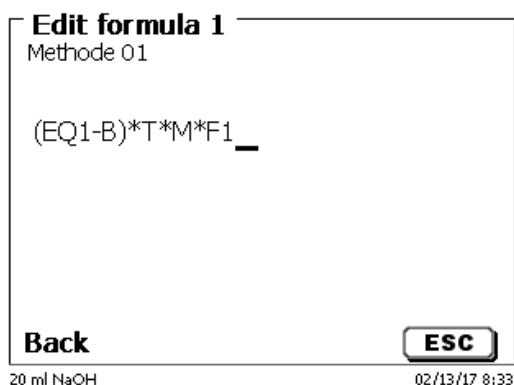


Fig. 130

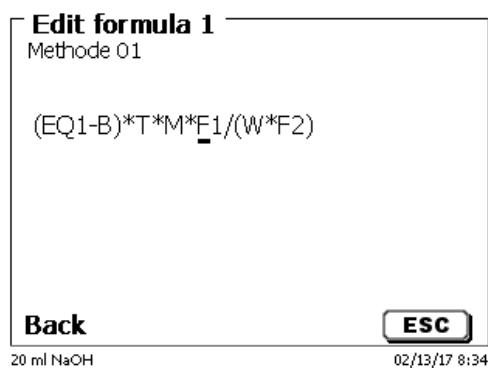


Fig. 131

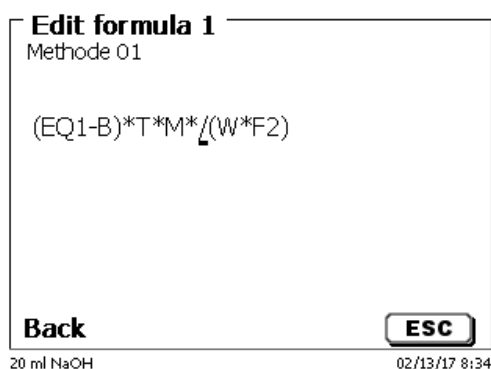


Fig. 132

Au lieu du caractère de formule **F1**, vous pouvez maintenant, par exemple, entrer directement une valeur numérique (Fig. 133)

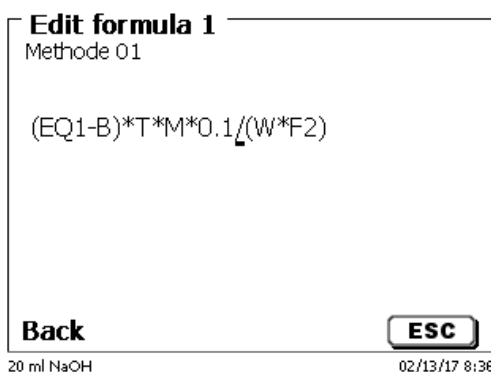


Fig. 133

Le séparateur décimal de la valeur numérique peut être entré sous la forme d'un point ou d'une virgule. Appuyez sur **<ENTER>/<OK>** pour quitter l'éditeur. La formule est automatiquement enregistrée. Vous pouvez comme auparavant entrer des valeurs sous «**Paramètres de la formule**» (Fig. 134).

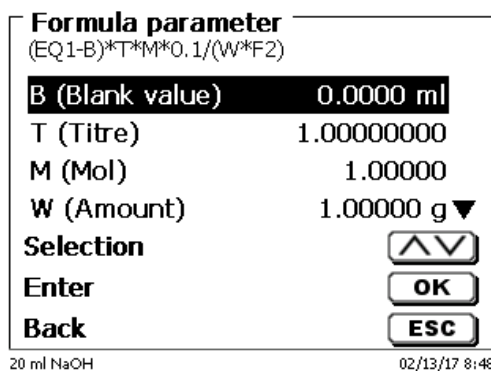


Fig. 134

#### 4.6.4.2 Caractères de formule, opérations arithmétiques et valeurs applicables

Les opérations arithmétiques suivantes peuvent être utilisées:

Caractère de formule d'opérations arithmétiques

- Addition +
- Soustraction -
- Multiplication \*
- Division /
- Calculs avec parenthèses sur 25 niveaux ()
- Logarithme base 10 L
- Fonction exponentielle ^

Les caractères de formule suivants sont disponibles:

Caractères de formule	Signification
EP1, EP2, EQ1, EQ2	Résultats d'un titrage, p. ex. EQ1, EQ2, etc.
F1-F10	Valeurs pouvant contenir des valeurs fixes, manuelles ou de la mémoire globale, ou encore les résultats d'autres formules.
T	Titration de la burette de titrage
W	Masse de l'échantillon
B	Valeur vierge
D	Densité
S	Pente en ml/s d'une application pH stat
EV	Volume final ou total d'un titrage. Nécessaire si vous souhaitez calculer la différence entre un point d'équivalence EQ ou le point final EP et le volume total (final)
M	Masse moléculaire ou équivalente
M01-Mxx	Mémoires globales
R1-2	Résultat d'une formule calculé précédemment dans l'application.

**i** Si une mémoire globale Mxx est utilisée, alors qu'elle n'a pas été créée, elle l'est automatiquement, et la valeur par défaut 1 lui est attribuée.

**i** Seuls les résultats des formules précédentes peuvent être utilisés. Ce point est vérifié lors de la vérification de syntaxe.

#### 4.6.4.3 Vérification de syntaxe

La vérification de syntaxe est exécutée chaque fois que la formule est enregistrée par l'éditeur de formules.

Cette opération vérifie notamment,

- si le nombre de parenthèses ouvertes est identique au nombre de parenthèses fermées,
- si les variables et opérations entrées sont autorisées.

Si une erreur de syntaxe est détectée, l'un des messages d'erreur suivants s'affiche à l'écran (Fig. 135 et Fig. 136).

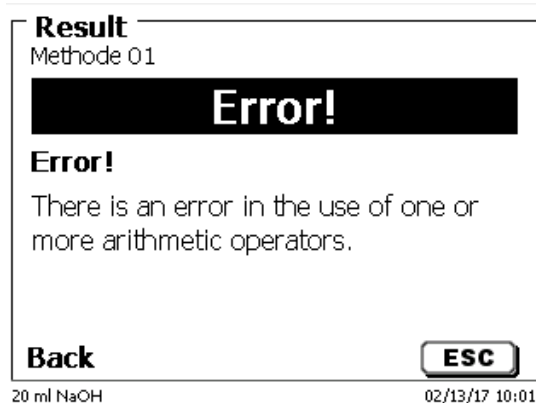


Fig. 135

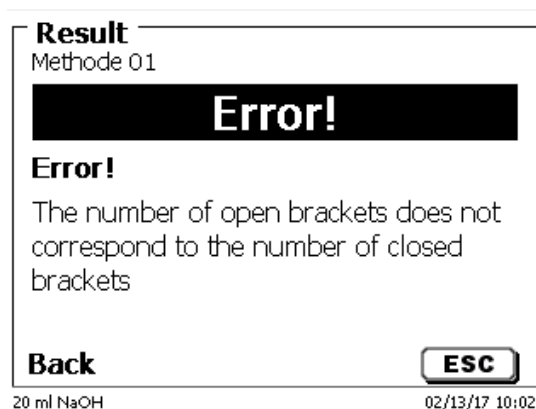


Fig. 136



#### 4.6.5 Paramètres de titrage

L'option de menu «**Paramètres de titrage**» permet de déterminer les paramètres de la méthode à proprement dit. (Fig. 137 et Fig. 138).

**Editer paramètres de titrage**  
pH strong acid

**Valeur mesurée** pH

Vitesse de mesure Normal

Temps d'attente de ... 0 s

Dynamique Abrupt ▼

**Sélection** ▲▼

**Entrer** OK

**Retour** ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 10:51

Fig. 137

**Editer paramètres de titrage**  
pH strong acid

Dynamique Abrupt ▲

Direction de titrage Croissant

Prétitrage Arrêt

**Fin du titrage**

**Sélection** ▲▼

**Entrer** OK

**Retour** ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 10:54

Fig. 138

##### 4.6.5.1 Paramètres de titrage généralement valables

Il est possible d'entrer différents paramètres selon le mode de titrage (titrage dynamique, linéaire ou à point final, Titrage dead stop et titrage pH-Stat).

Les paramètres suivants sont valables pour tous les modes de titrage automatiques:

- Valeur de mesure (pH, mV,  $\mu$ A)
- Vitesse de mesure
- Temps d'attente de démarrage
- Pré-titrage
- Fin du titrage

La vitesse de mesure et la fin du titrage divergent toutefois à nouveau selon le mode de titrage. Sélectionner d'abord la «**Valeur de mesure**». Dans cet exemple, «**pH**» a été sélectionné (Fig. 139).

**Valeur mesurée**  
pH strong acid

mV

**pH**

**Sélection** ▲▼

**Entrer** OK

**Retour** ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 10:55

Fig. 139

La valeur de mesure sélectionnée s'affiche pour information (Fig. 140).

**Changer valeur de mesure**  
Methode 01

Valeur mesurée pH

Vitesse de mesure Normal

ajustage d'atténuation Absence

Sélection

Entrer

Retour

50 ml NaOH 21/07/16 15:47

**Fig. 140**

La «**Vitesse de mesure**», ou dérive, permet de déterminer après combien de temps la valeur de mesure sera reprise après le pas de dosage (Fig. 141).

**Vitesse/dérive de mesure**  
Methode 01

Normal

Rapide

Temps d'attente fixe 5 s

Déf. par utilis.

Sélection

Entrer

Retour

50 ml NaOH 21/07/16 15:48

**Fig. 141**

Les réglages «**Normal**», «**Rapide**» et «**Défini par l'utilisateur**» sont disponibles pour la reprise de la valeur de mesure en mV/min avec contrôle de la dérive (Fig. 142).

Pour une dérive **normale** et **rapide**, des valeurs de dérive en mV/min sont prédéterminées:

Dérive normale	20 mV/min
Dérive rapide	50 mV/min
Petite valeur de dérive	= lente et précise
Grande valeur de dérive	= rapide et «moins précise»

Lors du réglage de la **dérive défini par l'utilisateur**, il est possible de déterminer les paramètres suivants:

Temps d'attente minimal [s]	01 - 99
Temps d'attente maximal [s]	01 - 99
Temps de mesure [s]	01 - 99
Dérive [mv/min]	01 - 99

Réglage de la dérive	
pH strong acid	
Temps d'attente min.	2s
Temps d'attente maxi	15s
Temps de mesure	2s
Dérive	20mV/min
Sélection	
Entrer	
Retour	

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 10:59

Fig. 142

Si l'on a auparavant sélectionné la dérive normale ou rapide, les valeurs de la dérive définie par l'utilisateur sont prédéterminées. Ici, p. ex., 20 mV pour la dérive normale (Fig. 143).

Dérive	
pH strong acid	
20mV/min	
Valeur	
Position	
Continuer	
Retour	

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 11:00

Fig. 143

La reprise des valeurs de mesure avec contrôle de la dérive est retenue pour la plupart des applications.

Il y a cependant des applications pour lesquelles il vaut mieux régler un temps d'attente fixe pour la reprise de la valeur de mesure après le pas de dosage. Un exemple en est fourni par les titrages en milieux non aqueux. Pour le titrage dead stop, il est possible de sélectionner uniquement le temps d'attente fixe. Le temps d'attente fixe peut être réglé entre 0 et 999 secondes (Fig. 144).

Temps d'attente fixe	
pH strong acid	
005s	
Valeur	
Position	
Continuer	
Retour	

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 11:20

Fig. 144

Après le démarrage du titrage, il est souvent intéressant de laisser agiter l'échantillon pendant un temps défini afin, par exemple, de dissoudre un échantillon. Ce temps d'attente avant le premier ajout de solution de titrage se règle sous l'option «**Temps d'attente de départ**». Le temps d'attente de départ peut être réglé entre 0 et 999 secondes (Fig. 145).

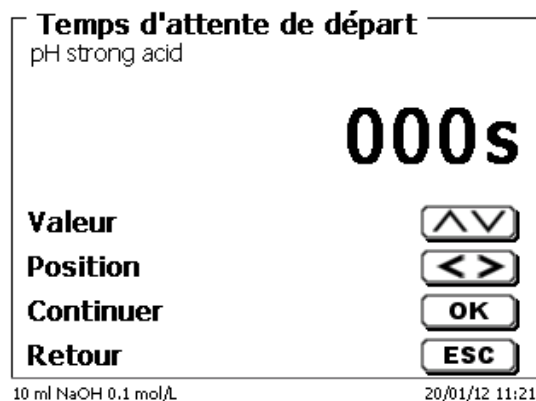


Fig. 145

#### 4.6.5.2 Dynamique

Si un réglage dynamique du titrage a été sélectionné, il est possible d'opter entre 3 degrés différents («**abrupt**», «**moyen**» et «**plat**») ou «**définis par l'utilisateur**» (Fig. 146).

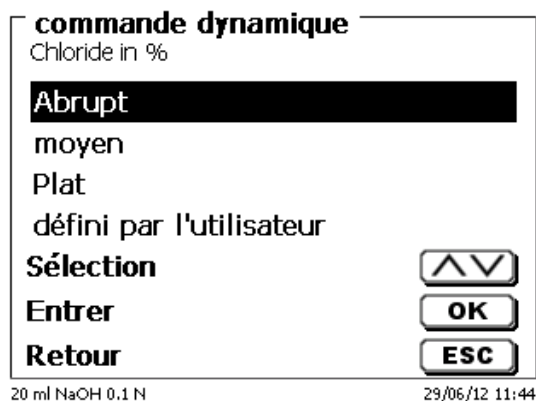


Fig. 146

Pour les trois premiers degrés, les paramètres de dynamisme et les pas de dosage minimal et maximal sont prédéterminés

Paramètres de dynamisme	Pas de dosage minimal/maximal	Applications
<b>Abrupt</b>	0,02/1,0	Acides et bases forts (HCl, NaOH, HNO <sub>3</sub> etc.), titrage du redox comme le fer (permanganométrique ou cérimétrique), halogénides, concentrations élevées
<b>Moyen</b>	0,02/1,0	Titrages iodométriques, halogénides, acides et bases de force moyenne
<b>Plat</b>	0,05/0,5	Acides et bases faibles, titrages avec Ca-ISE ou Cu-ISE

Les paramètres de dynamisme **définis par l'utilisateur** sont déterminable (Fig. 147).

**Editer paramètres de titrage**  
Chloride in %

**Pas de dosage maximal** 1.000ml  
Pente pour ml maximum 15.00  
**Pas de dosage minimal** 0.020ml  
Pente pour ml minimum 230.00

**Sélection** [Up/Down arrows]  
**Entrer** [OK]  
**Retour** [ESC]

20 ml NaOH 0.1 N 29/06/12 11:47

Fig. 147

#### 4.6.5.3 Réglage d'amortissement

Si l'amortissement est activé («faible», «moyen» ou «fort»), le signal pH ou mV est beaucoup plus stable une fois écoulé un temps de réglage déterminé (Fig. 148).

**ajustage d'atténuation**  
Methode 01

**Absence**  
défaillant/e  
moyen  
gros/se

**Sélection** [Up/Down arrows]  
**Entrer** [OK]  
**Retour** [ESC]

10 ml 27/01/17 13:21

Fig. 148

C'est pourquoi il y a également lieu d'observer un temps d'attente minimum correspondant aux différents réglages de l'amortissement.

Réglage de l'amortissement	Temps d'attente minimal	Application
<b>Aucun</b>	1 seconde	Tous les titrages en milieu aqueux
<b>Faible</b>	2 - 3 secondes	Titres dans des solvants polaires comme l'éthanol p. ex.
<b>Moyen</b>	3 - 4 secondes	Titres dans des solvants partiellement non polaires éthanol/toluène
<b>Fort</b>	5 secondes ou plus	Titration dans des solvants non polaires ou dans des applications difficiles, TAN p. ex.

4.6.5.4 Titrage linéaire

Si un réglage de titrage linéaire a été sélectionné, il faut déterminer le pas de dosage (Fig. 149).

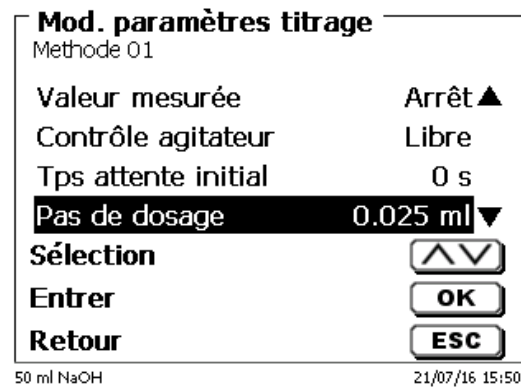


Fig. 149

Le pas de dosage linéaire peut être réglé entre 0,001 et 5,000 ml (Fig. 150).

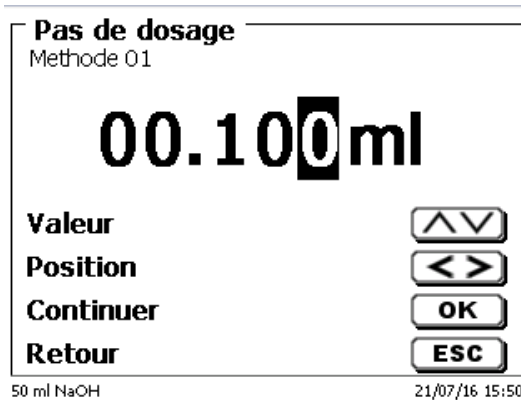


Fig. 150

Il est également possible de régler le pas de dosage linéaire pour le titrage sur point final (pH, mV et dead stop). Pour ce type de titrage, le pas de dosage linéaire est utilisé en continu après le premier degré de titrage.

4.6.5.5 Sens de titrage

Le sens de titrage peut être réglé sur «**croissant**» ou «**décroissant**» (Fig. 151).



Fig. 151

Exemple:

<b>croissant</b>	titrage de l'acidité totale à un pH de 8,1 au NaOH
<b>décroissant</b>	titrage de la capacité acide («valeur m») au HCl à un pH de 4,3

#### 4.6.5.6 Fin du titrage

Si la consommation de titrant est à peu près connue, il est possible de régler un volume de pré-titrage. Dans ce cas, après le temps d'attente de démarrage, un volume au dosage défini est ajouté (= pré-titré). Après l'ajout du volume de pré-titrage, un temps d'attente défini s'écoule avant l'ajout du pas de dosage suivant. Le volume de pré-titrage est automatiquement ajouté à la consommation de titrant. Le volume de pré-titrage peut être réglé entre 0,000 et 99,999 ml et le temps d'attente après le pré-titrage entre 0 et 999 secondes (Fig. 152).

<b>Prétitrage</b>	
pH strong acid	
Arrêt	
Volume (ml)	12.000ml
Temps d'attente	15s
Sélection	
Entrer	
Retour	
10 ml NaOH 0.1 mol/L	
20/01/12 11:28	

Fig. 152

#### 4.6.5.7 Fin du titrage

La fin d'un titrage (Fig. 153) est atteinte et le résultat est calculé lorsque

- La «**valeur finale**» prédéterminée pH, mV ou  $\mu$ A est atteinte
- Dans le cas d'un titrage linéaire ou dynamique, les critères (abrupt, plat, «**valeur de pente**») sont remplis pour un point d'inflexion (point d'équivalence = **EQ**)
- La valeur en ml est atteinte («**volume de titrage maximal**»)
- Ou lorsque le titrage manuel est quitté par actionnement de la touche <**STOP**>.

<b>Fin du titrage</b>	
pH strong acid	
Valeur du point final	11.000 pH
EQ	Marche
Valeur de la pente	Abrupt
Volume de titrage ma...	50.00 ml
Sélection	
Entrer	
Retour	
10 ml NaOH 0.1 mol/L	
20/01/12 11:29	

Fig. 153

Le critère pour la valeur finale pH et mV peut également être désactivé (Fig. 154).

**i** Pour les titrages  $\mu$ A (dead stop), la valeur ne peut pas être désactivée!

La valeur finale en pH peut être entrée entre 0,000 et 14,000.

La valeur finale en mV peut être entrée entre - 2000 et + 2000.

La valeur finale  $\mu$ A peut-être entrée entre 0,0 et 100,0.



Fig. 154

Dans le cas du titrage linéaire ou dynamique, la reconnaissance automatique du point d'équivalence (EQ) peut être activée et désactivée (Fig. 155).

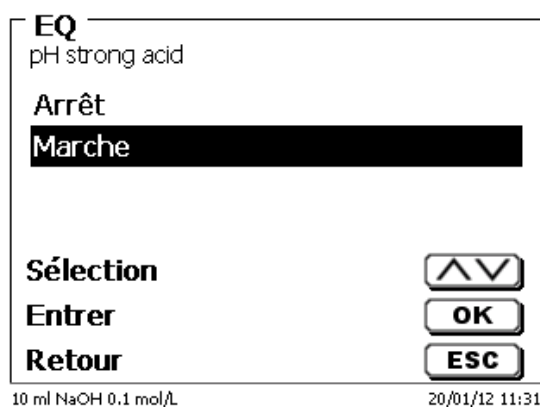


Fig. 155

Si la reconnaissance automatique du point d'équivalence (EQ) est désactivée, le titrage se poursuit jusqu'à la valeur finale prédéterminée en mV ou pH ou valeur maximale en ml. Il est toutefois possible de calculer ensuite le point d'équivalence (EQ) à partir des données de mesure enregistrées.

Si la reconnaissance du point d'équivalence (EQ) est activée, il est possible de fixer la valeur de pente pour le point d'équivalence (Fig. 156).

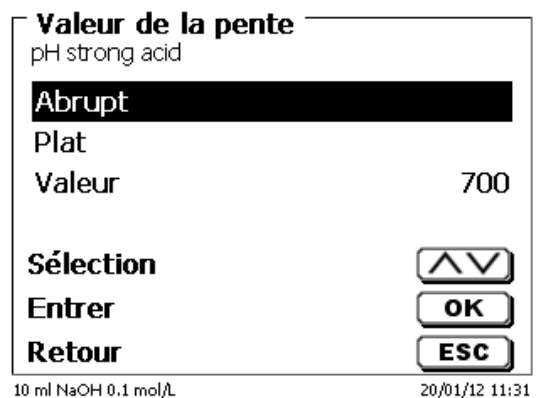


Fig. 156

Le point d'équivalence (EQ) est déterminé à partir du maximum de la 1<sup>e</sup> dérivée (courbe rouge) des données de mesure. La valeur de pente (dmv/dml) apparaît à l'impression. Elle se trouve à droite à côté de la valeur EQ entre parenthèses.



Le «**volume de titrage maximal**» (Fig. 157) devrait toujours être réglé sur des valeurs raisonnables. Il sert également de critère de sécurité afin de ne pas trop titrer, ce qui pourrait entraîner le débordement du récipient de titrage. Le volume de titrage maximal peut être réglé entre 1,000 et 999,999 ml.

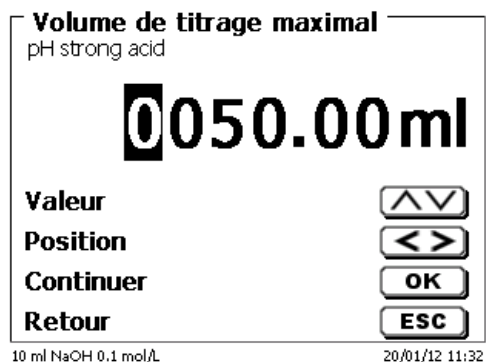


Fig. 157

#### 4.6.6 Paramètres de titrage, titrage sur Point final et titrage Dead stop

Le titrage sur Point final présente quelques différences par rapport au titrage linéaire et dynamique au point d'équivalence.

Comme déjà décrit au 4.6.2.3 lors du titrage sur point final, au cours d'une première étape, le dosage est effectué en continu jusqu'à une valeur delta («**Point final delta**») de la valeur finale réglée. La vitesse de dosage de cette première étape peut être réglée en % dans le menu «**Paramètres de dosage**». Entre la valeur delta et la valeur finale, la dérive est contrôlée avec un pas de dosage linéaire jusqu'à la valeur finale et le titrage s'effectue avec un temps d'attente fixe. Lorsque la valeur finale est atteinte, on observe un temps d'attente défini. Si la valeur finale n'est pas atteinte, on ajoute encore un ou plusieurs pas de dosage jusqu'à ce que la valeur finale soit atteinte de manière stable. Le temps d'attente final est appelé «**retard de point final**».

**i** Pour un titrage sur point final retenant deux points finaux, les deux points finaux peuvent être réglés avec des valeurs delta et des retards de point final différents (Fig. 158 et Fig. 159).

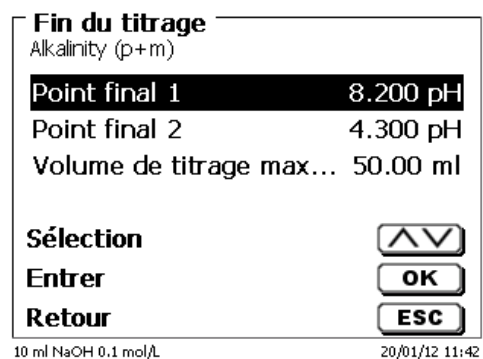


Fig. 158

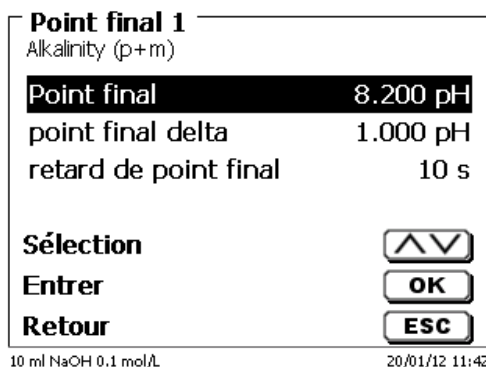


Fig. 159

### Titrage Dead-Stop et Tension de polarisation

La tension de polarisation en mV peut être réglée uniquement dans le cas du titrage Dead stop (Fig. 160)

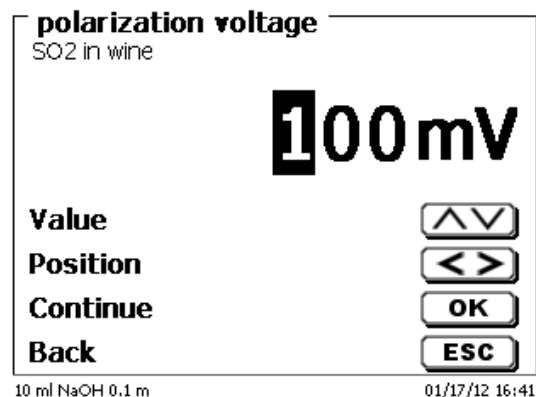


Fig. 160

Il est possible de régler les valeurs de 40 à 220 mV la valeur est réglée par défaut sur 100 mV.

Tension de polarisation basse	insensible
Tension de polarisation élevée	sensible

### 4.6.7 Paramètres de titrage, titrage pH-Stat

Notes explicatives pour le titrage pH-Stat, voir également 4.6.2.4.

Les paramètres de titrage pour le premier palier (palier de titrage) sont décrits avec précision dans le titrage à point final. Les autres réglages pour le titrage pH-Stat sont effectués dans le sous-menu «**Fin du titrage/ Paramètre de mesure**» (Fig. 161 et Fig. 162).

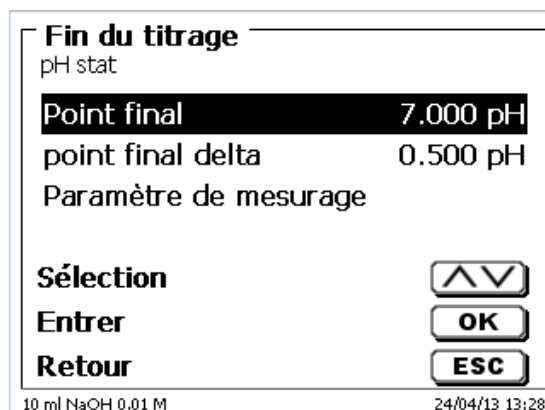


Fig. 161

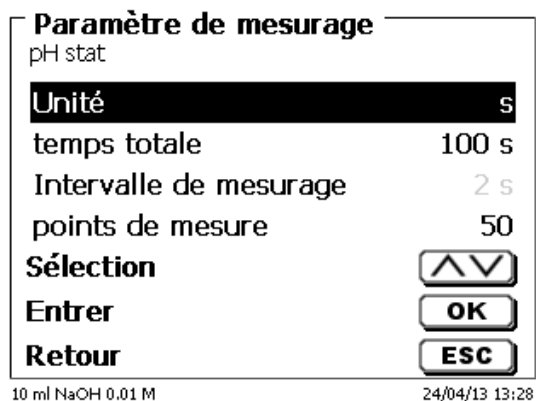


Fig. 162

En fonction de l'application et de la durée, l'unité de temps est définie en seconde, minute ou heure (Fig. 163).

**Fig. 163**

Par exemple, les mesures peuvent être entrées en secondes jusqu'à 2 heures (Fig. 164).

**temps totale**

pH stat




**7200s**

Valeur	
Position	
Continuer	
Retour	

10 ml NaOH 0.01 M 24/04/13 13:30

**Fig. 164**

Avec un intervalle de mesure de 60 secondes, cela correspondrait à 120 valeurs mesurées. Vous pouvez enregistrer jusqu'à 1000 points de mesure pour un titrage pH-stat (Fig. 165).

**Paramètre de mesure**  
 pH stat  
 Unité s  
 temps totale 7200 s  
**Intervalle de mesure 60 s**  
 points de mesure 120  
**Sélection**   
**Entrer**   
**Retour** 

**Fig. 165**

**i** Même si l'intervalle de mesurage est réglé sur 60 secondes ou 5 heures, la valeur de pH est maintenue constante au cours de toute cette période. Le nombre de valeurs mesurées n'a aucune influence sur le réglage du titrage.

### Détermination de l'activité enzymatique

L'activité enzymatique est la mesure du nombre de molécules de substrat que catalyse une enzyme par seconde. Les ions  $H^+$  générés pendant la réaction sont ainsi titrés à l'aide d'une solution de NaOH. La formule de la pente est alors sélectionnée pour calculer la pente en ml/s (Fig. 166).

**Sélection de la formule**

pH stat

ml

$ml * T * M * F1 / (W * F2)$

**S\*T\*M\*F1/(W\*F2)**

**Sélection**

**Entrer**

**Retour**

10 ml NaOH 0.01 M 24/04/13 13:31

**Fig. 166**

La fenêtre d'évaluation (Fig. 170) peut servir à calculer la pente en entrant l'heure de départ et la durée (Délai) (Fig. 167 et Fig. 168).

**Paramètres de la formule**

$S * T * M * F1 / (W * F2)$

**Pente**

T (Titre) 1.00000000

M (Mol) 1.00000

F1 (Facteur 1) 1.0000 ▼

**Sélection**

**Entrer**

**Retour**

10 ml NaOH 0.01 M 24/04/13 13:31

**Fig. 167**

**Pente**

pH stat

**Heure de départ** 1 s

**Délai** 7199 s

**Sélection**

**Entrer**

**Retour**

10 ml NaOH 0.01 M 24/04/13 13:32

**Fig. 168**

**i** L'heure de départ et le délai sont automatiquement réglés pendant le paramétrage de la durée totale.

Il est toutefois possible d'entrer une heure de départ et un délai différents (Fig. 169). Cependant, aucun délai > ne peut être entré en tant que temps total. S'il s'avère nécessaire de retarder l'heure de départ, le délai doit également être modifié.

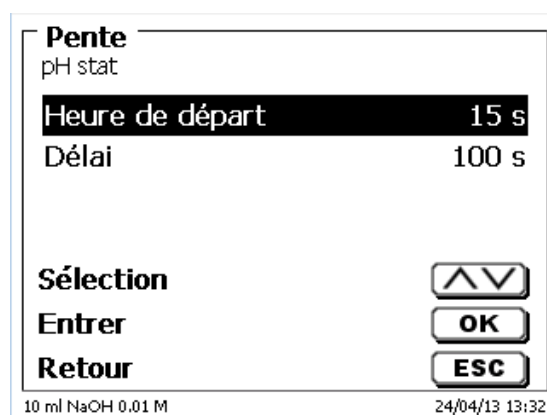


Fig. 169

L'heure de départ commence toujours lorsque le pH de consigne est atteint. Si, par exemple, le pH cible est atteint après 25 secondes et l'heure de départ est de 15 secondes, l'évaluation commencera à 40 secondes..

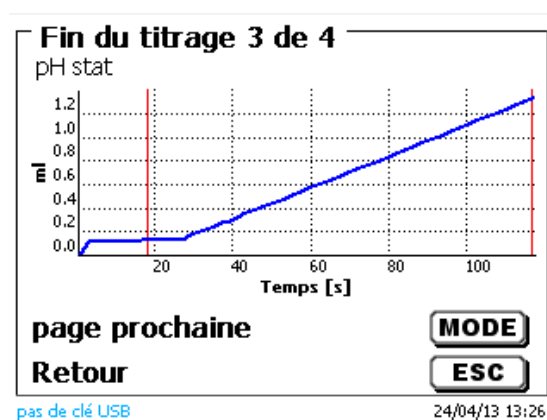


Fig. 170

#### 4.6.8 Paramètres de dosage

Les paramètres de dosage (vitesse de dosage, vitesse de remplissage et volume maximum de dosage/titrage) sont fixés pour chacune des différentes méthodes. Ceci vaut pour tous les types de méthodes que titrage manuel, dosage et préparation de solutions (Fig. 171 et Fig. 172).

Fig. 171

Fig. 172

Selon l'unité interchangeable, il est possible de régler la vitesse de dosage en % de 0,01 à 100 %. 100 % correspond à la vitesse maximale possible de dosage :

Unité interchangeable	Vitesse de dosage maximale [ml/min]
WA 05	10
WA 10	20
WA 20	40
WA 50	100

Il est possible de régler la vitesse de remplissage en secondes de 20 à 999 secondes.

Au départ usine, elle est réglée sur 30 secondes.

Pour les solutions aqueuses diluées, il est possible de régler la vitesse de remplissage sur 20 secondes. Pour les solutions non aqueuses, laisser la vitesse de remplissage réglée sur 30 secondes. Pour les solutions à viscosité élevée telles que l'acide sulfurique concentré, réduire encore la vitesse de remplissage à 40 - 60 secondes.

Selon le type de méthode, il est possible de régler le volume de dosage ou volume de titrage (maximal) sur 999,999, voire 9999,999.

Pour le mode de dosage (Fig. 173), il est possible de régler les options de remplissage suivantes:

Fig. 173

- |                     |   |
|---------------------|---|
| «Arrêt»             | le remplissage ne s'effectue pas automatiquement après chaque pas de dosage.  |
| «toujours»          | le système procède automatiquement au remplissage après chaque pas de dosage.   |
| «intelligent avant» | le système contrôle toujours avant le pas de dosage suivant si le pas de dosage peut encore être exécuté sans procédure de remplissage. Si ce n'est pas possible, le remplissage est effectué avant l'exécution du pas de dosage. |
| «intelligent après» | le système procède automatiquement au remplissage après chaque pas de dosage.   |

#### 4.6.9 Désignation de l'échantillon

Pour le titrage manuel et automatique et la préparation de solutions, il est possible d'entrer une désignation d'échantillon (Fig. 174). Il est possible de régler la désignation d'échantillon sur «manuelle», «automatique» ou «sans».

Fig. 174

En cas de désignation d'échantillon **manuelle**, après le lancement de la méthode, le système demande toujours la désignation d'échantillon (à ce sujet, voir également 3.6 Menu principal).

En cas de désignation d'échantillon **automatique**, fixer une désignation permanente, qui sera ensuite automatiquement numérotée en commençant par 01 (voir Fig. 175 ici: eau).

Fig. 175

Après toute nouvelle mise sous tension, la numérotation recommence par 01.

#### 4.6.10 Documentation

Trois réglages différents sont disponibles pour le format de la documentation sur l'imprimante ou la clé USB (Fig. 176): «**Abrégé**» «**Standard avec courbe**» et «**GLP**» (GLP = BPL) (Fig. 177).



Fig. 176

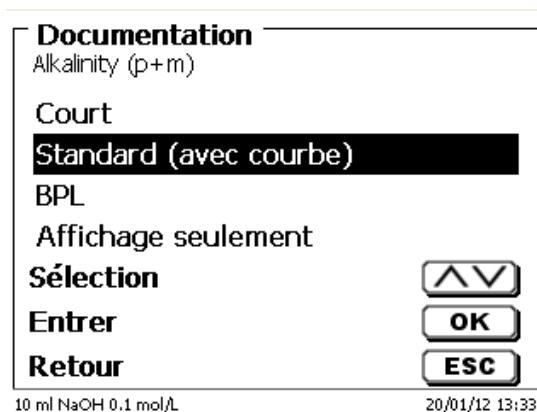


Fig. 177

Type de méthode	Documentation abrégée	Documentation standard	Documentation GLP
Titration automatique	Nom de méthode, date, heure, durée de titration, désignation de l'échantillon, quantité pesée/fiole jaugée, valeurs de démarrage et finales (pH/ mV temp), pente et point zéro de l'électrode de pH, résultats et formule de calcul	Comme Documentation abrégée + courbe de titration	Comme Documentation standard + contenu de la méthode
Titration manuelle	Nom de méthode, date, heure, désignation d'échantillon, quantité pesée/volume d'échantillon, résultats et formule de calcul	Néant	Comme documentation abrégée + contenu de la méthode
Dosage	Nom de méthode, date, heure	Néant	Comme documentation abrégée + contenu de la méthode
Préparation de solutions	Nom de méthode, date, heure, désignation d'échantillon, quantité pesée/volume d'échantillon, résultats et formule de calcul	Néant	Comme documentation abrégée + contenu de la méthode
Éléments spécifiques de mesure	Nom de méthode, date, heure, désignation d'échantillon, résultat	Sans objet	Comme dans la documentation abrégée du contenu de méthode
Mesure continue	Nom de méthode, date, heure, désignation d'échantillon, résultat	Sans objet	Comme dans la documentation abrégée + courbe et contenu de méthode



## 4.7 Paramètres de la méthode de titrage KF

### 4.7.1 Méthodes standard de titrage KF

Si aucun titrage n'a encore été réalisé, il est recommandé de charger l'une des méthodes standard.

Ces méthodes ont des paramètres par défaut et peuvent généralement être utilisées directement sans apporter de modifications. Dans le menu principal, appuyer sur <EDIT> pour accéder aux méthodes du menu (Fig. 178).

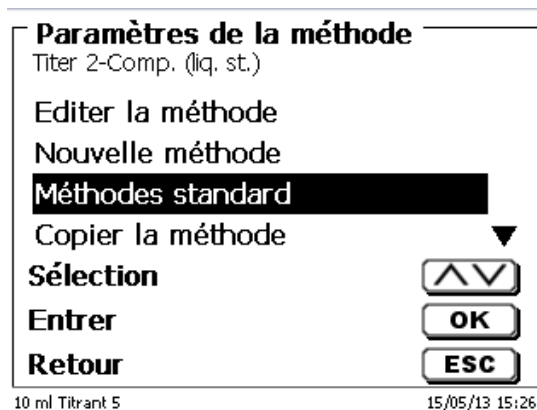


Fig. 178

Dans ce menu, sélectionner la méthode standard appropriée.

Voici une vue d'ensemble des méthodes standards de titrage KF (Fig. 179).

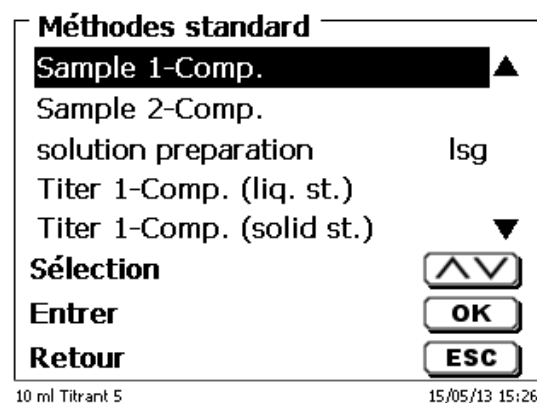


Fig. 179

Méthodes standard KF	Application
Titer 1-Component (liquid standard)	Détermination de la concentration de l'agent de titrage. Convient aux réactifs à 1 composant. Le standard est un liquide de référence en ampoules ayant une concentration de 10 mg/g.
Titer 1-Component (solid standard)	Détermination de la concentration de l'agent de titrage. Convient aux réactifs à 1 composant. Le standard est une substance de référence de tartrate de sodium dihydrate ayant une teneur en eau de 15,66 %.
Titer 1-Component (water)	Détermination de la concentration de l'agent de titrage. Convient aux réactifs à 1 composant. Le standard est de l'eau pure
Titer 2-Component (liquid standard)	Détermination de la concentration de l'agent de titrage. Convient aux réactifs à 2 composants. Le standard est un liquide de référence en ampoules ayant une concentration de 10 mg/g.
Titer 2-Component (solid standard)	Détermination de la concentration de l'agent de titrage. Convient aux réactifs à 2 composants. Le standard est une substance de référence de tartrate de sodium dihydrate ayant une teneur en eau de 15,66 %.
Titer 2-Component (water)	Détermination de la concentration de l'agent de titrage. Convient aux réactifs à 1 composant. Le standard est de l'eau pure
Sample 1-Component	Méthode de titrage de l'échantillon avec réactifs à 1 composant
Sample 2-Component	Méthode de titrage de l'échantillon avec réactifs à 2 composants

Les statistiques sont activées pour les méthodes de titrage. La valeur moyenne du titre en mg/ml est automatiquement sauvegardée dans la pièce jointe. Elle est ensuite automatiquement utilisée dans le titrage de l'échantillon.

Les résultats du titrage de l'échantillon sont calculés en %. Si nécessaire, cette unité peut être convertie dans d'autres unités de mesure, comme les ppm.

Le titrage KF est une forme particulière de titrage à point final. Dans le titrage à point final classique, le titrage est effectué à la valeur spécifiée en  $\mu\text{A}$ , qui doit être maintenue pendant un temps défini. Dans le titrage KF, ceci est toujours vrai, mais il doit également répondre à un critère spécifié de dérive en  $\mu\text{g}/\text{min}$ . Avec le titrage KF, une étape de conditionnement est également prééglée afin d'éliminer toute humidité dans le récipient de titrage et le solvant.

La première phase du titrage KF et à point final est un dosage en continu jusqu'à une valeur delta éloignée du point final réglé. La vitesse de dosage peut être ajustée. Le titrage est ensuite réalisé avec différents pas de dosage linéaire entre la valeur delta et le point final.

Les paramètres de titrage suivants peuvent être réglés pour le titrage KF et à point final:

Paramètre de titrage	Titration à point final	Titration KF
Point final $\mu\text{A}$	✓	✓
Valeur delta $\mu\text{A}$	✓	✓
Pas linéaire en ml	✓	✓
Retard de point final en sec	✓	✓
Temps d'attente (entre les pas de dosage linéaire)	✓	✓
Temps d'attente de départ / temps d'extraction	✓	✓
Réglage on/off du conditionnement	-	✓
Pré - titrage en ml	✓	✓
Tension de polarisation en mV	✓	✓
Maximum et minimum titration temps en sec	-	✓
Volume de titrage maximal	✓	✓
Dérive en $\mu\text{g}/\text{min}$	✓	✓
Vitesse de dosage en %	✓	✓

#### 4.7.1.1 Formules de titrage KF

Dans l'option de menu «Sélection de la formule», sélectionner la formule de calcul appropriée (Fig. 180).

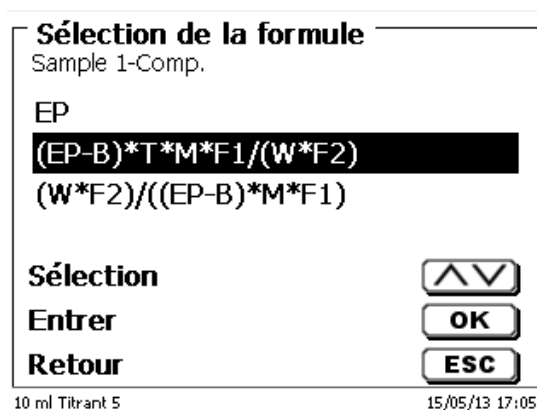



Fig. 180


Les formules de calcul suivantes sont disponibles:

Formule	Information complémentaire
EP	Formule pour calculer seulement la consommation en ml
$(EP-B)*T*M*F1/(W*F2)$	Formule pour le calcul de la concentration d'un échantillon en prenant en compte une valeur à blanc en termes de ml.
$(W*F2)/((EP-B)*M*F1)$	Formule pour le calcul du titre (T) d'une solution de titrage.

Les significations sont identiques avec les autres types de titrages. Voir aussi 4.6.3.1.

#### 4.7.2 Paramètres de titrage KF

L'option de menu «**Paramètres de titrage**» permet de déterminer les paramètres KF de la méthode à proprement dit (Fig. 181 et Fig. 182). Les paramètres ont déjà été présentés dans  4.7.

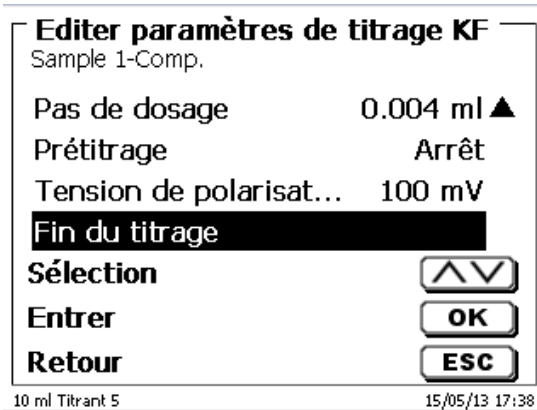


**Editer paramètres de titrage KF**  
Sample 1-Comp.

<b>Temps d'extraction</b>	<b>10 s</b>
Conditionnement	Marche
Temps d'attente fixe	0 s
Pas de dosage	0.004 ml ▼
<b>Sélection</b>	⬆ ⬇
<b>Entrer</b>	<b>OK</b>
<b>Retour</b>	<b>ESC</b>

10 ml Titrant 5 15/05/13 17:37

Fig. 181



**Editer paramètres de titrage KF**  
Sample 1-Comp.

Pas de dosage	0.004 ml ▲
Prétitrage	Arrêt
Tension de polarisat...	100 mV
<b>Fin du titrage</b>	
<b>Sélection</b>	⬆ ⬇
<b>Entrer</b>	<b>OK</b>
<b>Retour</b>	<b>ESC</b>

10 ml Titrant 5 15/05/13 17:38

Fig. 182

#### Paramètres de titrage généralement valables

Il est possible d'entrer différents paramètres selon le mode de titrage (dynamique, linéaire, titrage de Point final, statistiques de pH et titrage Dead-stop). Les paramètres suivants sont valables pour tous les modes de titrage KF:

- a) Temps d'extraction
- b) Conditionnement
- c) Temps d'attente fixe
- d) Pas de dosage
- e) Pré-titrage
- f) Tension de polarisation
- g) Fin du titrage

#### 4.7.2.1 Temps d'extraction (KF)

Avec le titrage Dead-stop, le «**temps d'attente de départ**» s'écoule au début du titrage. Dans le titrage KF, le temps d'attente de départ = «**le temps d'extraction**». Le temps d'extraction s'achève après avoir fourni l'échantillon. Les temps d'attente de départ / temps d'extraction peuvent être réglés entre 0 et 999 secondes (Fig. 183).

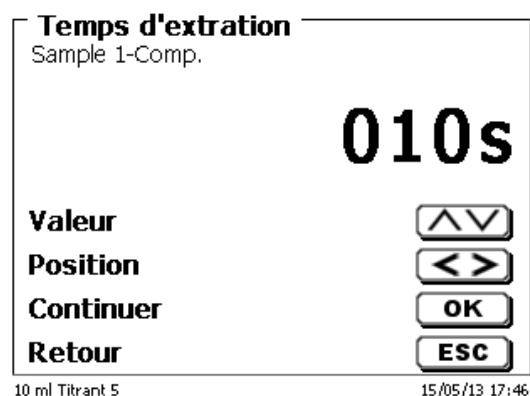


Fig. 183

#### 4.7.2.2 Conditionnement (seulement KF)

Le «**conditionnement**» (seulement KF) est activé pour chaque méthode KF. Il peut être désactivé par l'intermédiaire d'un PC pour un contrôle externe (Fig. 184).

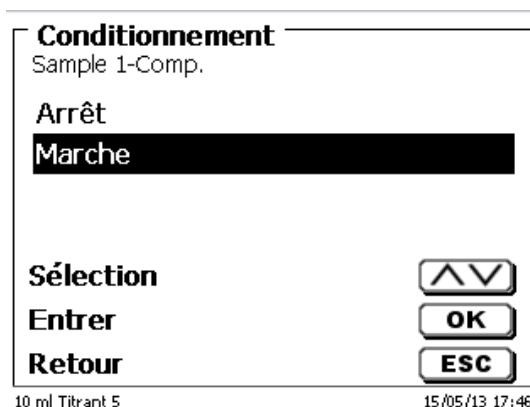


Fig. 184

#### 4.7.2.3 Temps d'attente fixe

Le «**temps d'attente fixe**» est le temps d'attente entre les pas de dosage linéaire à la fin du titrage jusqu'au point final. Le temps d'attente fixe peut être réglé entre 0 et 999 secondes (Fig. 185).

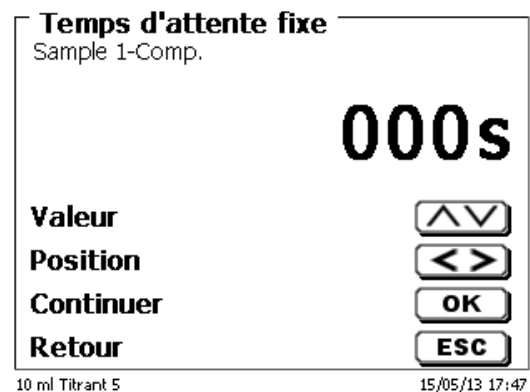


Fig. 185

#### 4.7.2.4 Pas de dosage

Le «**pas de dosage**» peut être réglé entre 0,001 et 5,000 ml (Fig. 186).  
Les valeurs habituelles pour le titrage KF sont de 0,002 - 0,01 ml.

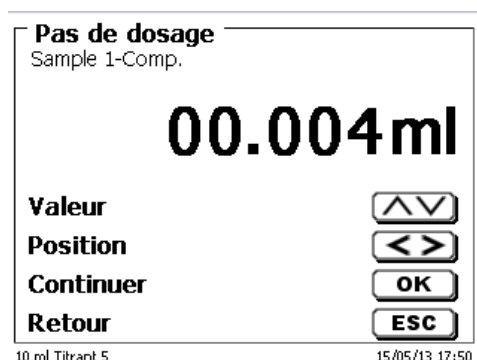


Fig. 186

Dans ce type de titrage, le pas de dosage linéaire est utilisé après la phase de titrage en continu.

#### 4.7.2.5 Pré-titrage

Si la consommation de titrant est à peu près connue, il est possible de régler un volume de pré-titrage dans le menu «**Pré-titrage**». Dans ce cas, après le temps d'attente de démarrage, un volume au dosage défini est ajouté (= pré-titré). Après l'ajout du volume de pré-titrage, un temps d'attente défini s'écoule avant l'ajout du pas de dosage suivant. Le volume de pré-titrage est automatiquement ajouté à la consommation de titrant. Le volume de pré-titrage peut être réglé entre 0,000 et 99,999 ml et le temps d'attente après le pré-titrage entre 0 et 999 secondes. (Fig. 187).

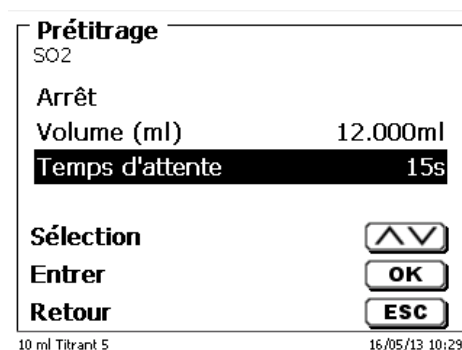


Fig. 187

#### 4.7.2.6 Tension de polarisation

La «**tension de polarisation**» en mV peut être réglée uniquement dans le cas du titrage KF ou Dead-stop (Fig. 188).

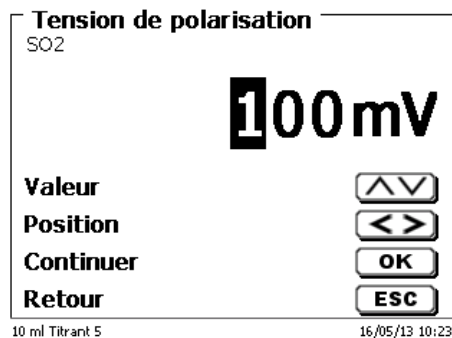


Fig. 188

Il est possible de régler les valeurs de 40 à 220 mV. La valeur est réglée par défaut sur 100 mV.

Tension de polarisation basse	insensible
Tension de polarisation élevée	sensible

#### 4.7.2.7 Fin du titrage

La fin d'un titrage (Fig. 189 et Fig. 190) est atteinte et le résultat est calculé lorsque:

- La **valeur finale** prédéterminée  $\mu\text{A}$  est atteinte
- Le retard de point final en secondes a été respecté
- La valeur de dérive en  $\mu\text{g}/\text{min}$  a été atteinte
- La valeur en ml est atteinte (**volume de titrage maximal**)
- Les conditions pour le **minimum** et **maximum titration temps** sont maintenues

**Fin du titrage**  
Sample 1-Comp.

Max. titration temps	600 s
Min. titration temps	60 s
Volume de titrage...	50.00 ml
Dérive	100 $\mu\text{g}/\text{min}$ ▼

Sélection ▲▼  
Entrer OK  
Retour ESC

10 ml Titrant 5 16/05/13 10:32

Fig. 189

**Fin du titrage**  
Sample 1-Comp.

Dérive	100 $\mu\text{g}/\text{min}$ ▲
Point final	20.0 $\mu\text{A}$
point final delta	17.0 $\mu\text{A}$
retard de point final	10 s

Sélection ▲▼  
Entrer OK  
Retour ESC

10 ml Titrant 5 16/05/13 10:32

Fig. 190

#### Temps de titrage maximal

Peut être réglé entre 0 et 9999 secondes. Le réglage par défaut est de 600 secondes.

Le temps de titrage maximal est généralement utilisé pour le titrage KF, qui peut générer une dérive en continu élevée résultant d'une réaction secondaire et ne peut donc pas atteindre un point final stable.

#### Temps de titrage minimal

Peut être réglé entre 0 et 9999 secondes. Le réglage par défaut est de 10 secondes.

Le temps de titrage maximal permet d'éviter l'arrêt prématuré du titrage en cas de retard dans l'extraction de l'eau de l'échantillon. Le temps de titrage maximal est utilisé en association avec le temps d'extraction. Il expire alors que le temps d'extraction est encore actif.

### Volume de titrage maximal (Fig. 191)

Devrait toujours être réglé sur des valeurs raisonnables. Peut être réglé entre 1,000 et 999,999 ml. Le réglage par défaut est de 50 ml. Le volume pour le conditionnement est compris dans le volume!

Il sert également de critère de sécurité afin de ne pas trop titrer, ce qui pourrait entraîner le débordement du récipient de titrage.

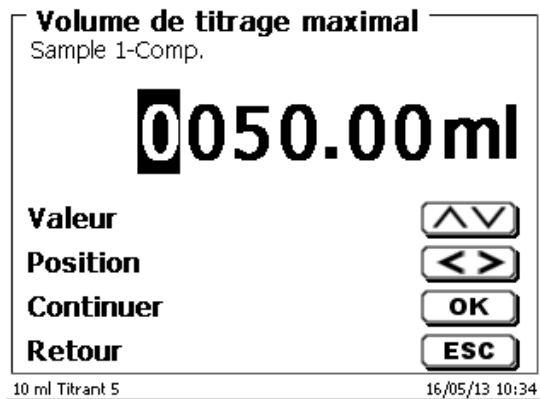


Fig. 191

### Dérive

La dérive est calculée en  $\mu\text{g}/\text{min}$  par la consommation moyenne/temps du titrage x concentration de la solution de titrage

Une dérive stable au début et à la fin du titrage est importante pour obtenir des résultats reproductibles. Cela s'applique particulièrement aux échantillons ayant une faible teneur en eau dans les valeurs extrêmes basses du pourcentage ( $<0,1\%$ ). Le réglage de la valeur de la dérive ne doit pas non plus être trop bas car le titration temps augmentera considérablement. Un récipient de titrage hermétique et sec a une dérive  $< 50 \mu\text{g}/\text{min}$ .

Cela correspond à une consommation de  $10 \mu\text{l}$  ( $0,01 \text{ ml}$ ) de titrant à la concentration de  $5 \text{ mg}/\text{ml}$ . Pour de nombreuses applications, une valeur de dérive de 100 à  $150 \mu\text{g}/\text{min}$  est largement suffisante.

Le réglage par défaut de la valeur de dérive est de 100 ou  $150 \mu\text{g}/\text{min}$  pour le titrage de l'échantillon.  $50 \mu\text{g}/\text{min}$  est le réglage par défaut pour les méthodes de titrage.

### Point final $\mu\text{A}$

La valeur de l'entrée  $\mu\text{A}$  peut être réglée entre 0,0 et 100,0.

Pour le titrage KF, les valeurs comprises entre 10 et  $30 \mu\text{A}$  conviennent. La valeur standard est de  $20 \mu\text{A}$ .

### Pont final delta $\mu\text{A}$

La valeur Delta en  $\mu\text{A}$  est l'un des paramètres les plus importants pour les titrages KF et à point final.

Plus la valeur Delta est faible, plus le titrage (dosage) se maintient à une vitesse continue pendant longtemps. Lorsque l'on utilise des réactifs mono-composants et du méthanol pur comme solvant, la valeur Delta doit être réglée à  $< 5 \mu\text{A}$ . Les valeurs de 2 ou  $3 \mu\text{A}$  conviennent. Cela est dû au fait que la réaction KF dans le méthanol se produit relativement lentement. Lorsque l'on utilise des réactifs bi-composants ou lorsque l'on utilise des combinaisons de solvants, la valeur Delta doit être réglée à  $> 10$  pour éviter un surtitrage rapide. Les valeurs de 14 ou  $15 \mu\text{A}$  conviennent.

### Retard de point final

Le retard de point final est réglé en secondes. Il peut être réglé entre 0 et 100000 secondes. La valeur standard est de 10 secondes. Les retards de point final de courte durée (5 secondes) conviennent lorsque

- l'on utilise un très petit pas de dosage (par exemple,  $0,001 \text{ ml}$ )
- l'on utilise un titre de  $1 \text{ mg}/\text{ml}$
- l'on génère une réaction secondaire avec une valeur élevée de dérive.



## 4.8 Méthode de mesure

Avec la méthode de mesure (Fig. 192), il est possible de déterminer les valeurs de pH, mV et LF de manière individuelles ou en continu (Fig. 193).

**Type de méthode**  
pH et pH

Titrage manuel ▲

Mode de dosage

Préparation de la solution

**Méthode de mesure**

Sélection ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

50 ml NaOH 21/07/16 16:02

Fig. 192

**Mode de titrage**  
pH et pH

**Mesure unique**

Mesure en continue

Sélection ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

50 ml NaOH 21/07/16 16:03

Fig. 193

On peut sinon régler la vitesse de mesure (décalage etc.) ainsi que l'armortissement comme d'habitude (Fig. 194 et Fig. 195)

**Changer valeur de mesure**  
pH et pH

**Valeur mesurée** pH

Vitesse de mesure Normal

ajustage d'atténuation Absence

Sélection ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

50 ml NaOH 21/07/16 16:10

Fig. 194

**Vitesse/dérive de mesure**  
pH et pH

**Normal**

Rapide

Temps d'attente fixe 5 s

Déf. par utilis.

Sélection ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

50 ml NaOH 21/07/16 16:11

Fig. 195

Avec la mesure en continu, il est en outre possible de fixer la longueur de la mesure ainsi que sa fréquence/ le nombre des points de mesure Fig. 196).

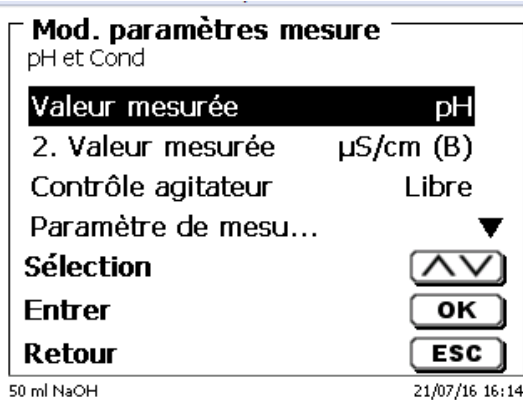


Fig. 196

La courbe des mesures peut être suivie dans un graphique (Fig. 197). Les valeurs de mesure sont enregistrées sur la clé USB connectée dans un fichier CSV.

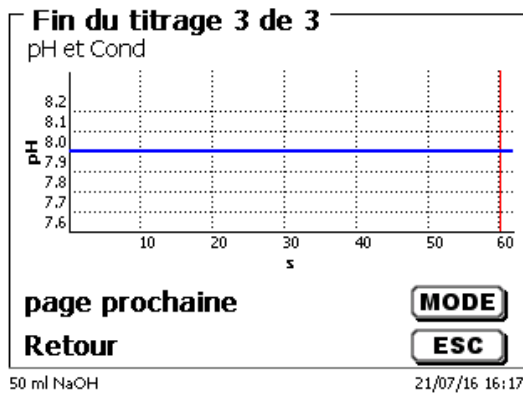


Fig. 197

Exemple de valeurs mesurées pour une mesure avec une paramètres de mesure (Fig. 198).

	A	B	C
1	s	pH	°C
2	0,185	7,611	25
3	0,384	7,604	25
4	10,457	7,582	25
5	20,539	7,564	25
6	30,62	7,544	25
7	40,708	7,535	25
8	50,791	7,517	25

Fig. 198

## 5 Dosage et titrage avec burettes à piston et titrateurs connectés de manière externe

### 5.1 Exigences

À partir de la version logicielle 1\_18\_809\_236, il est possible d'effectuer le dosage et le titrage avec des titrateurs et des burettes à piston connectés en externe sur les titrateurs TitroLine® 7000, 7750 et 7800.

Les appareils suivants peuvent être connectés au titrateur à l'aide du câble de connexion TZ 3094:

- TITRONIC® 300 et TitroLine® 5000 à partir de la version 2\_18\_619\_25
- TITRONIC® 500, TitroLine® 6000, 7000, 7750 et 7800 (toutes les versions)

**i** Pour les appareils connectés, vous pouvez définir les adresses de 0 à 15:

- Les adresses de l'appareil sont définies à l'avance et l'appareil est éteint et allumé une fois.
- Il est important que différentes adresses soient définies pour plusieurs périphériques connectés.

**i** Pour une méthode, le dosage préalable peut être effectué avec un ou deux appareils connectés:

- Un titrage (avec pré-titrage) peut ensuite être effectué avec un autre appareil.
- Par conséquent, pour une méthode, jusqu'à trois périphériques peuvent être contrôlés en externe.

**i** Les électrodes ne peuvent être connectées qu'au titrateur central.

### 5.2 Dose avec burettes à piston/titrateurs externes

Dans ce cas, avec un T 300 connecté, une solution d'iode (volume de 20 ml) doit être ajoutée et après une période d'attente de 60 secondes, le titrage avec du thiosulfate de sodium doit être effectué sur point d'équivalence avec le titrateur TitroLine® 7750.

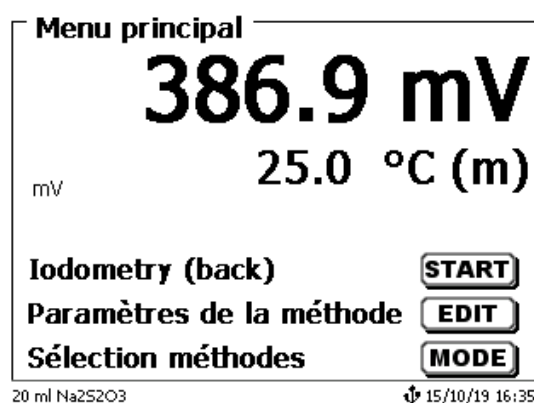


Fig. 199

Sélectionnez <EDIT/F3> (Fig. 199) et puis confirmez «Editer la méthode» avec <ENTER>/<OK> (Fig. 200).

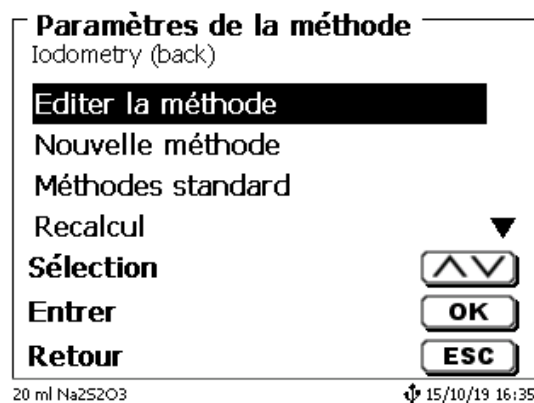


Fig. 200

Sélectionnez «**Paramètres titrage**» (Fig. 201).

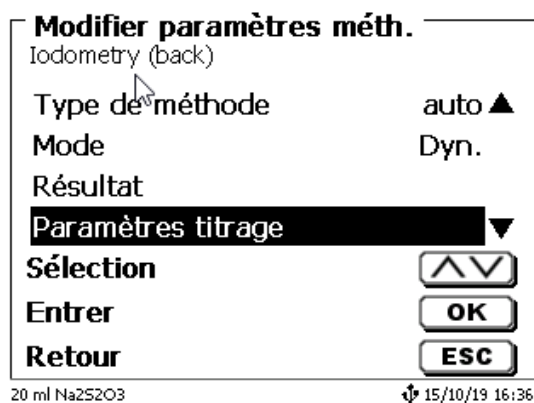


Fig. 201

Confirmez avec <ENTER>/<OK> (Fig. 202).

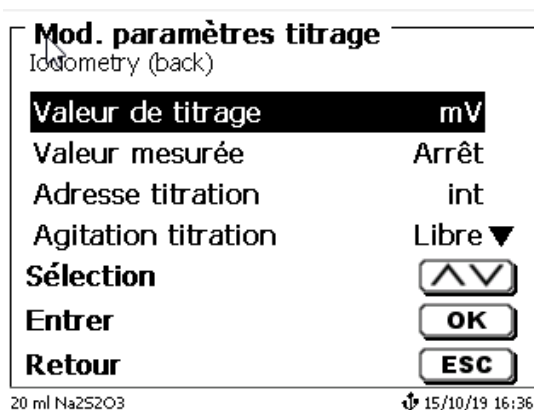


Fig. 202

Sauf indication contraire, la «**Adresse titration**» sera «**int**». Il s'agit de la forme abrégée pour l'utilisation de l'interne, c'est-à-dire de la «**notre burette**» (Fig. 203).



Fig. 203

Dans cet exemple, nous laissons le réglage tel quel et continuons dans le menu jusqu'à «**Pré-dosage 1**» (Fig. 204).

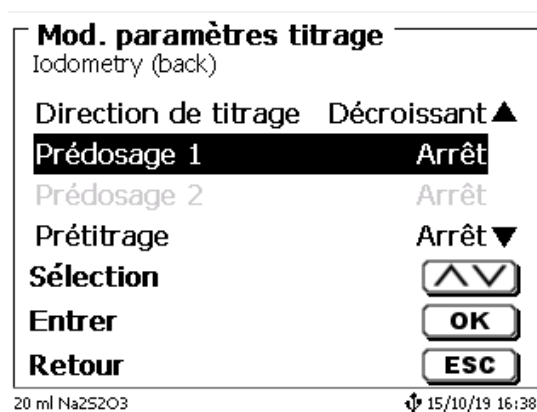


Fig. 204

Confirmez la sélection avec <ENTER>/<OK>.

Activez le pré-dosage <ENTER>/<OK> (Fig. 205 et Fig. 206).

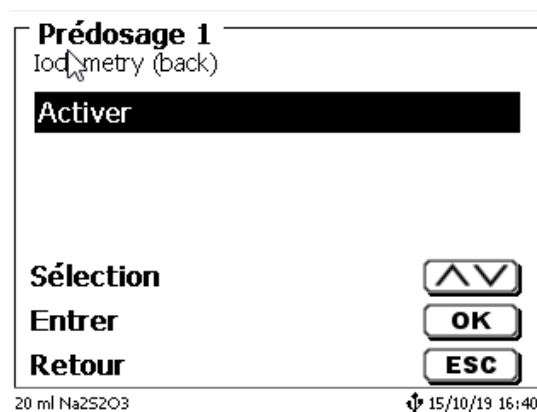


Fig. 205



Fig. 206

Nous définissons le volume comme un volume fixe (Fig. 207).

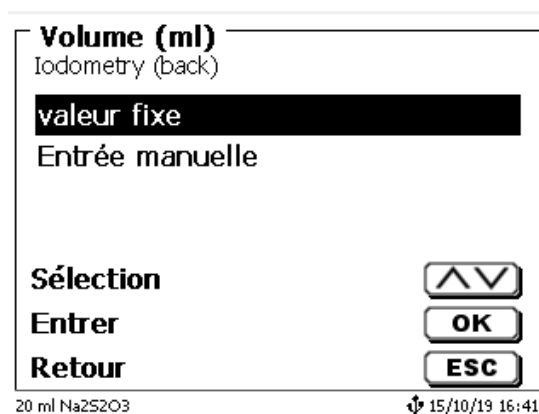


Fig. 207

Si vous sélectionnez «**Entrée manuelle**» le volume de pré-dosage est demandé au démarrage de la méthode. À ce stade, vous pouvez ensuite sélectionner un volume variable. Mais nous fixons un volume fixe de 20 ml (Fig. 208).

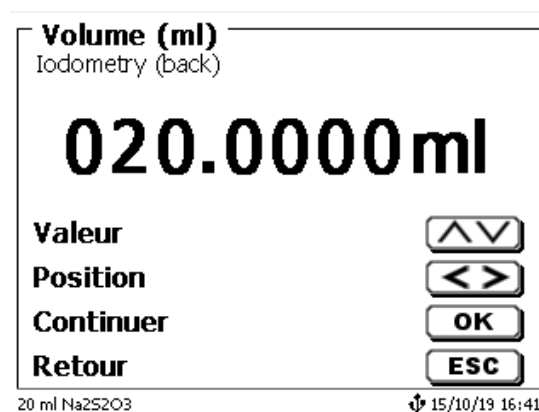


Fig. 208

Validez avec <ENTER>/<OK>.

Vous pouvez définir les réglages suivants dans le menu de pré-dosage (Fig. 209 et Fig. 210):  
adresse de la burette, temps d'attente, vitesse de pré-dosage et de dosage, contrôle de l'agitateur et vitesse remplissage.

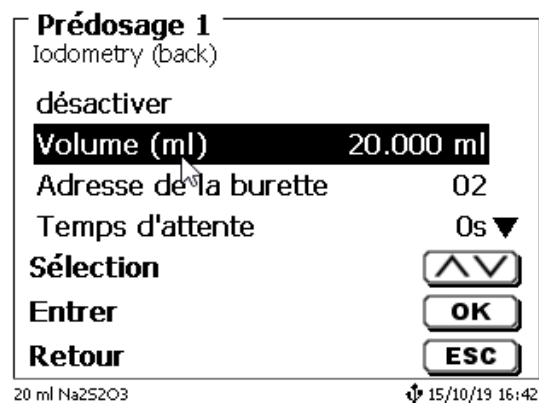


Fig. 209

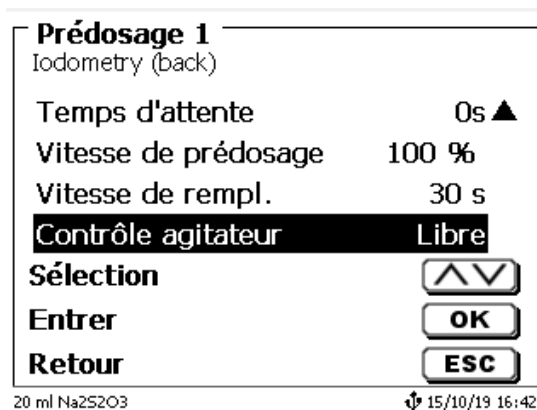


Fig. 210

Dans l'exemple, nous définissons uniquement le temps d'attente à 60 secondes et conservons tous les autres réglages par défaut (Fig. 211).

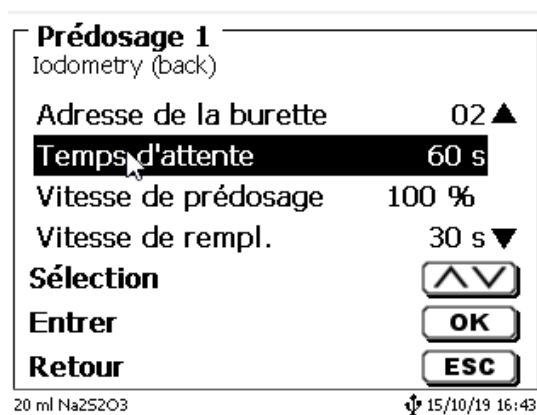


Fig. 211

Lors du démarrage de la méthode, les burettes internes et externes sont automatiquement remplies. Ensuite, le nom de l'échantillon et son poids (si paramétré) sont interrogés, puis le TITRONIC 300 distribue les 20 ml à la vitesse maximale:

Les informations sur l'affichage du titrateur apparaissent «**Dosé sur l'app. 02**» (Fig. 212).

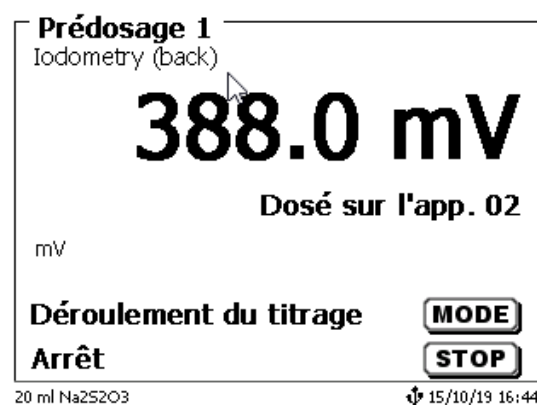
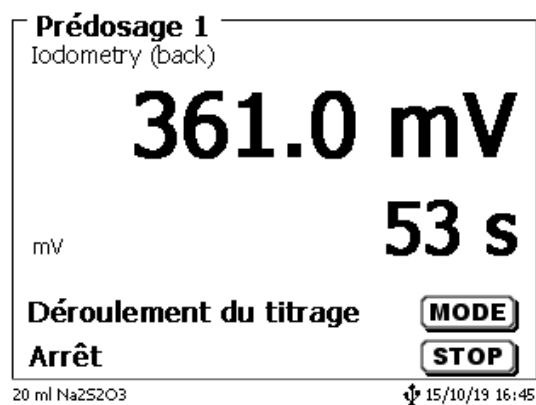


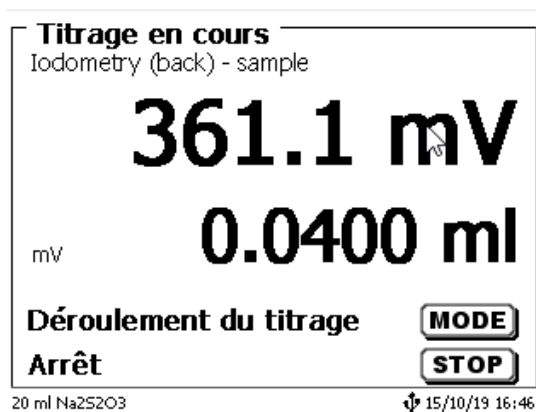
Fig. 212

Ensuite, le temps d'attente défini est affiché (Fig. 213).



**Fig. 213**

Le titrage est ensuite effectué normalement avec le titrateur TitroLine® 7750 (Fig. 214).



**Fig. 214**

Le pré-dosage avec une deuxième burette externe s'effectue en conséquence.



### 5.3 Titration avec burettes à piston/titrageurs externes

**i** Seuls des titrages dynamiques et linéaires de pH/mV avec des burettes externes peuvent être effectués! KF-, Dead-Stop ( $\mu$ A) - et le titrage du point final de pH/mV ne peuvent pas être effectués avec une burette externe.

Par exemple, nous effectuons un titrage du pH sur le point d'équivalence avec un TITRONIC 500:

Dans le menu principal: Sélectionnez <EDIT>, suivi de «nouvelle méthode» et confirmez avec <ENTER>/<OK>. Comme nom de méthode, entrez par exemple. «Titration ext. sur point d'équivalence». Accédez à «Paramètres titrage» et confirmez la sélection avec <ENTER>/<OK> (Fig. 215).

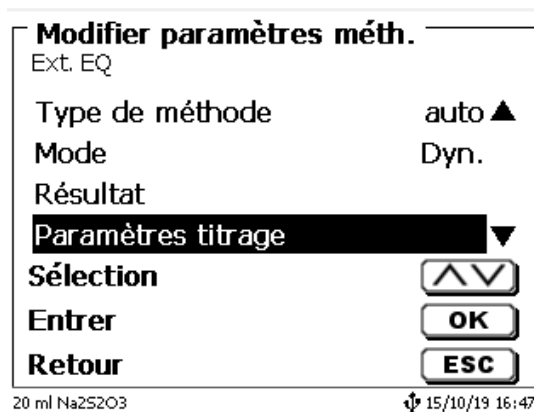


Fig. 215

Sélectionnez «Adresse titration» (Fig. 216).

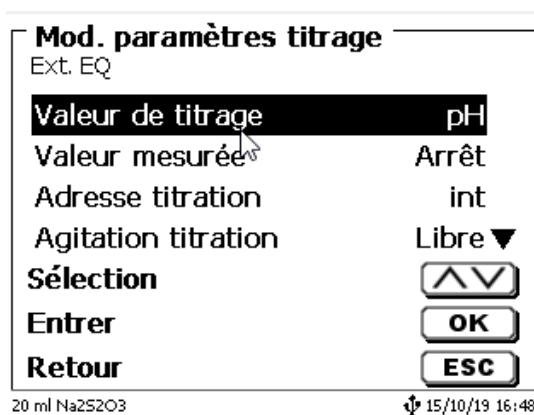


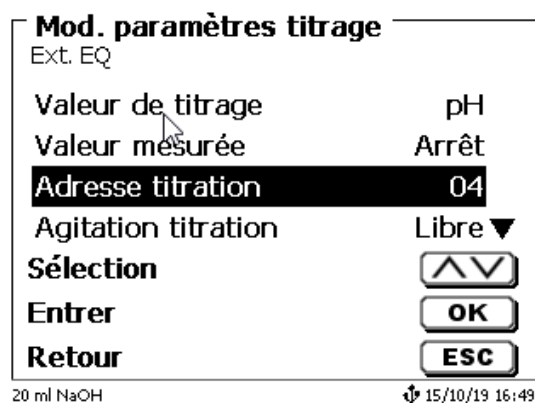
Fig. 216

Confirmez avec <ENTER>/<OK> (Fig. 217).



Fig. 217

Sélectionnez le TITRONIC® 500 avec l'adresse «04». Confirmez avec <ENTER/OK> (Fig. 218).



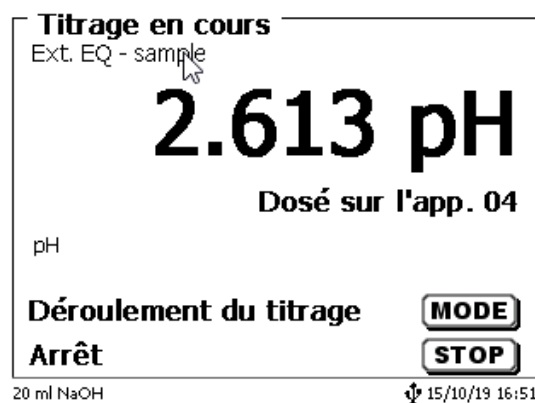
**Fig. 218**

Le débit de dosage et de remplissage est défini comme précédemment dans le réglage de dosage. Tous les autres réglages de titrage sont définis comme précédemment.

Lors du démarrage de la méthode, la burette externe est automatiquement remplie au début. Ensuite, les requêtes habituelles pour la désignation et le poids de l'échantillon ont lieu.

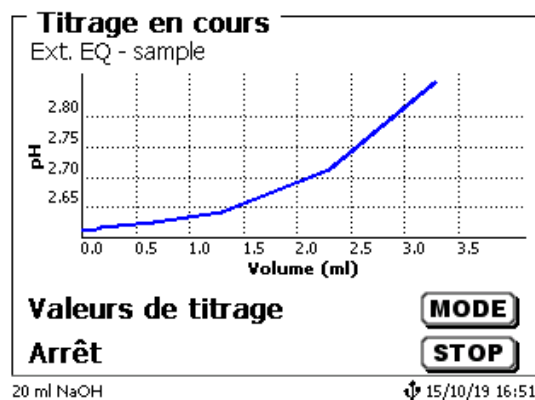
Puis le titrage commence :

Le volume est affiché sur l'appareil externe pendant le titrage. Sur l'affichage du titrateur, seules les informations dosées de manière externe (Fig. 219) sont fournies.



**Fig. 219**

La courbe de titrage et les résultats sont affichés comme d'habitude (Fig. 220).

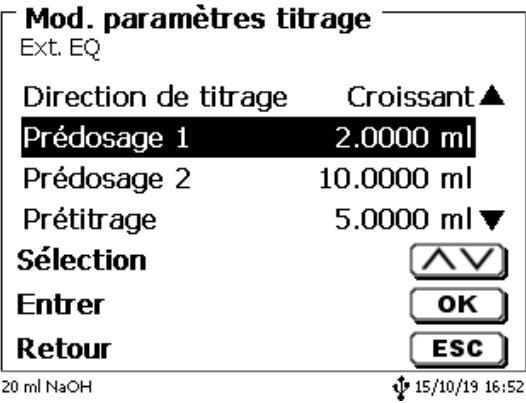


**Fig. 220**

**i** Bien sûr, vous pouvez également effectuer un titrage préalable avec la burette externe.

**Davantage d'options:**

Il peut également être pré-dosé avec le titreur (Fig. 221).  
Il peut être utilisé avec le titrateur et, par ex., le T 300 peut être pré-dosé. Ensuite, le titrage est effectué à l'extérieur avec le T 500.



**Fig. 221**

Après chaque étape, un temps d'attente de 0 à 9999 secondes peut être défini.

## 6 Configuration du système

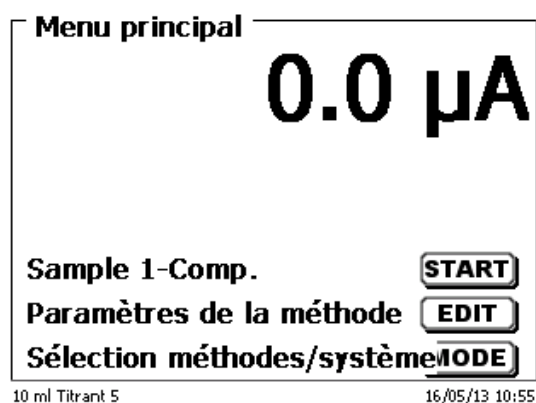


Fig. 222

Pour accéder à la configuration du système (Fig. 223) à partir du menu principal (Fig. 222) avec <SYS>.

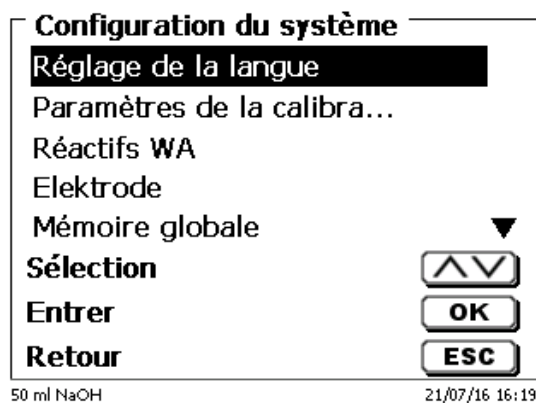


Fig. 223

Le réglage de la langue du pays a déjà été décrit au [2.5](#).

### 6.1 Réglages de calibration

Les réglages de calibration permettent de sélectionner le tampon pour la calibration de l'électrode de pH et de régler la température de la solution tampon (Fig. 224).

**i** Le réglage de la température est nécessaire uniquement lorsque ne sont raccordés ni thermomètre à résistance (Pt 1000) ni électrode de pH à sonde de température intégrée.

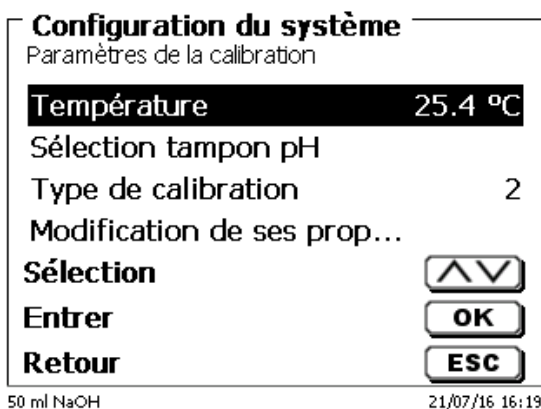


Fig. 224

La température peut être réglée de 0,0 à 100,0 °C par pas de 0,1 (Fig. 225).

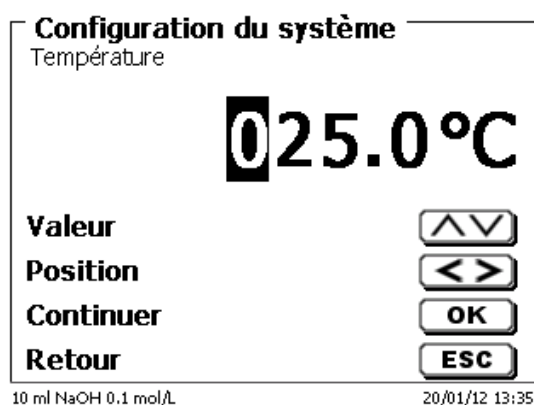


Fig. 225

Le type de calibration permet de déterminer si la calibration effectuée doit être une calibration à 2 , 3 , 5° ou à 7 points (Fig. 226).

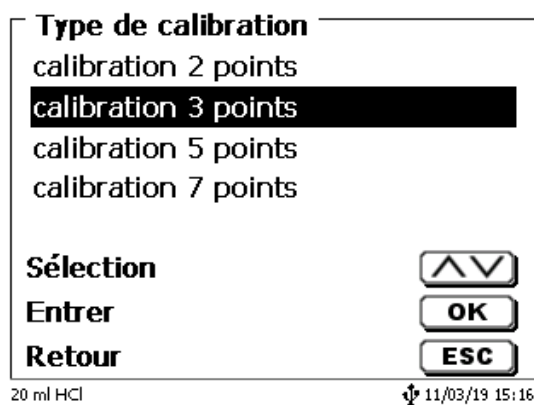


Fig. 226

Les tampons pH peuvent être déterminés séparément (Fig. 227).

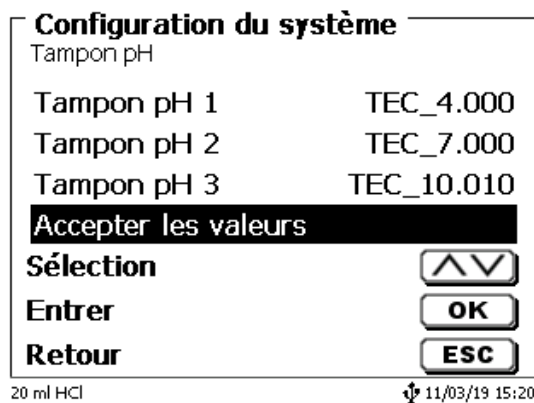


Fig. 227

Une liste de tampons techniques et de tampons dits DIN/NIST s'affiche (Fig. 228).

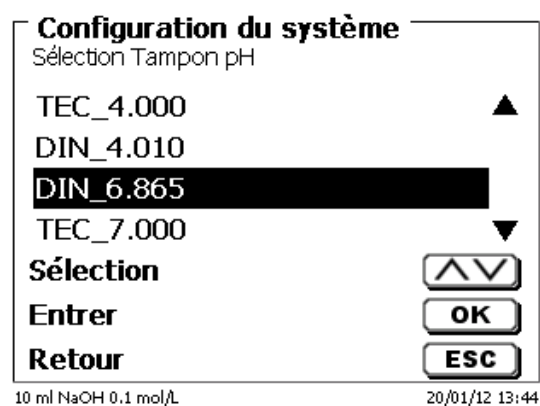


Fig. 228

Après détermination des tampons, confirmer la sélection avec «**Reprendre les valeurs**». Si l'écart est trop faible entre 2 valeurs de tampon (p.ex. tampon 1 «6,87» et tampon 2 «7,00»), un message d'erreur s'affiche (Fig. 229).



Fig. 229

## 6.2 Unité interchangeable réactifs

Chaque unité interchangeable contient un transpondeur RFID. Les informations suivantes peuvent être émerisées dans ce transpondeur (Fig. 230 - Fig. 232):

- Taille de l'unité (prédéterminée, non modifiable)
- Code d'identification de l'unité (prédéterminé, non modifiable)
- Nom du réactif (default: caractères d'espacement)
- Concentration (default: 1 000 000)
- Concentration déterminée le: (date)
- Date de préemption: (date)
- Ouvert/préparé le: (date)
- Contrôle selon ISO 8655: (date)
- Désignation du lot: (default : no charge)
- Dernière modification (date)

Configuration du système	
Réactifs WA	
Volume de l'unit...	10 ml
ID de l'unité inte...	72696
Réactif	NaOH 0.1 ...
Concentration	0.10000 ▼
Sélection	^v
Entrer	OK
Retour	ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 13:48

Fig. 230

Configuration du système	
Réactifs WA	
Conc. déterminé...	20/10/11 ▲
Date d'expiration	12/04/12
Ouvert/fabriqué	19/10/11
Contrôle selon ISO	-- ▼
Sélection	^v
Entrer	OK
Retour	ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 13:49

Fig. 231

Configuration du système	
Réactifs WA	
Ouvert/fabriqué	19/10/11 ▲
Contrôle selon ISO	01/12/10
ID de lot	Test Charge
Dernière modifc...	18/01/12
Sélection	^v
Entrer	OK
Retour	ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 13:50

Fig. 232

Lorsque l'on quitte le menu «Unité interchangeable réactifs» avec <ESC>, le système demande toujours si l'on désire reprendre les valeurs. Si la réponse est <Oui>, les valeurs actualisées sont inscrites dans le transpondeur RFID de l'unité interchangeable (Fig. 233).

Configuration du système	
Accepter les valeurs?	
Oui	
Non	
Sélection	^v
Entrer	OK
Retour	ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 13:50

Fig. 233

### 6.3 Menu des électrodes

Les informations sur l'électrode (transconductance, point zéro et moment du calibrage) sont affichées (Fig. 234 - Fig. 236). On peut aussi lancer la routine de calibrage respective.

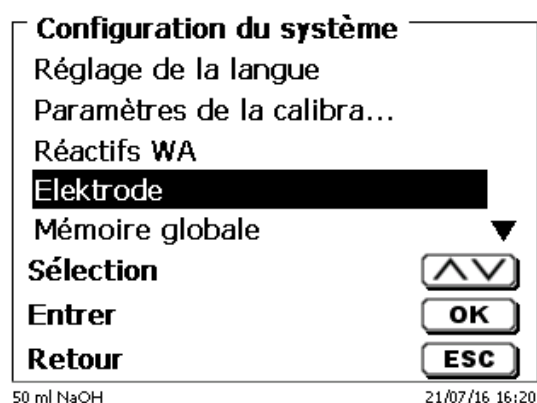


Fig. 234

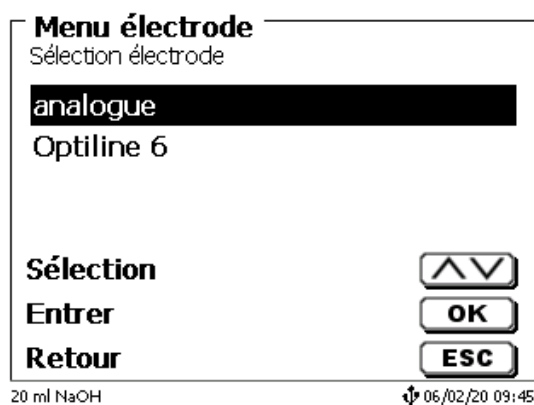


Fig. 235

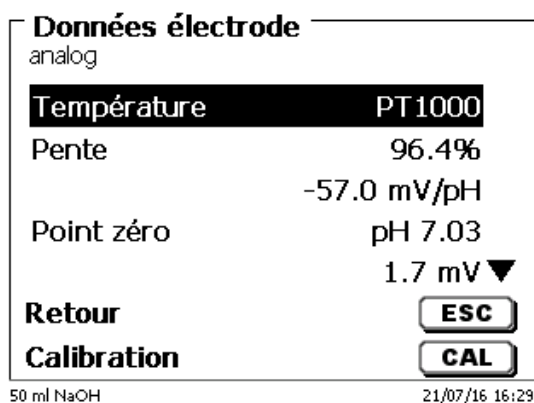
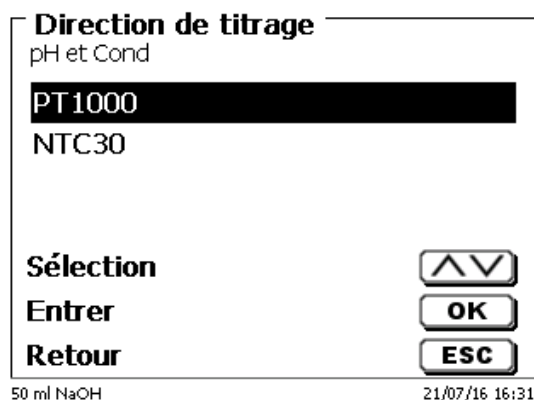


Fig. 236

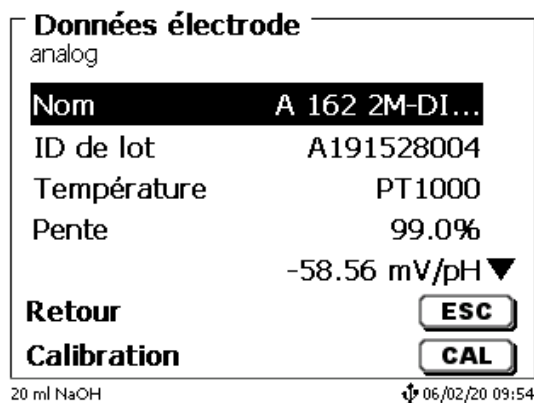


Dans le cas d'une électrode à pH analogique, le type du capteur de mesure de température peut être choisi (Fig. 237). Le type PT 1000 est préréglé. On peut toutefois raccorder également un capteur de mesure de température avec NTC 30 kOhm.



**Fig. 237**

Dans le cas d'une électrode ID, le type, la désignation des charges, la version du logiciel, les données de calibrage des électrodes ainsi que la date du dernier calibrage sont enregistrés et affichés (Fig. 238).



**Fig. 238**

## 6.4 Réglages RS-232

Dans le menu « **Réglages RS232** » il est possible de déterminer l'adresse de l'appareil de la TitroLine® 7750 et de régler séparément les paramètres des deux interfaces RS-232 (Fig. 239).

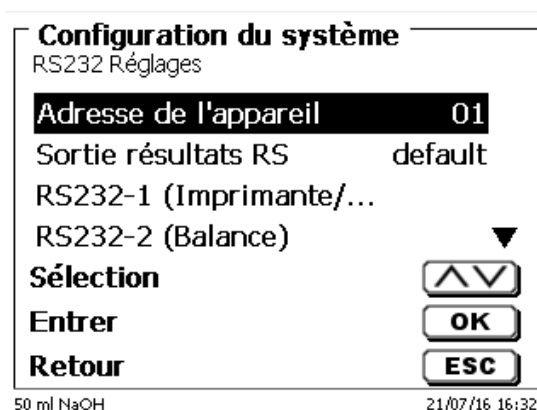


Fig. 239

L'adresse de l'appareil peut être réglée sur 0 à 15. L'adresse 1 est préréglée (Fig. 240).



Fig. 240

Le débit en bauds est préréglé sur 4800 (Fig. 241).

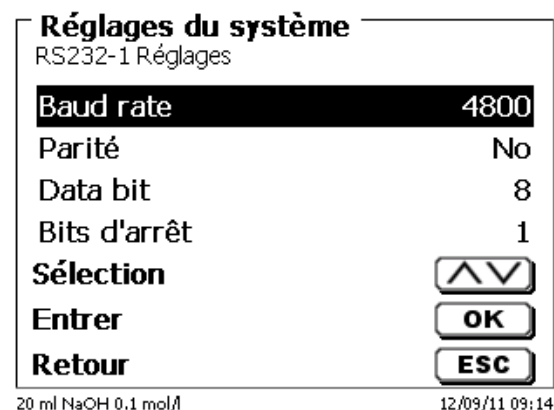


Fig. 241

Il peut être réglé de 1200 à 19200 (Fig. 242).

**Configuration du système**

Débit en bauds

1200

2400

**4800 (Standard)**

9600

Sélection ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 13:51

**Fig. 242**

La parité peut être réglée sur «**No**» (sans), «**Even**» (pire) et «**Odd**» (impaire). Elle est pré-réglée sur «**No**» (Fig. 243).

**Configuration du système**

Parité

**No (Standard)**

Even

Odd

Sélection ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 13:52

**Fig. 243**

Les bits de données peuvent être réglés entre 7 et 8 bits. Ils sont pré-réglés sur 8 bits (Fig. 244).

**Configuration du système**

Bits de données

7 Bits de données

**8 Bits de données (Standard)**

Sélection ▲▼

Entrer OK

Retour ESC

10 ml NaOH 0.1 mol/L 20/01/12 13:52

**Fig. 244**

**i** Il est possible de rétablir le réglage usine des paramètres des interfaces RS232.

Le RS232-1 peut être changé de RS à USB (Fig. 245 et Fig. 246).  
Dans ce cas, le titrateur est connecté au PC via la connexion PC-USB.

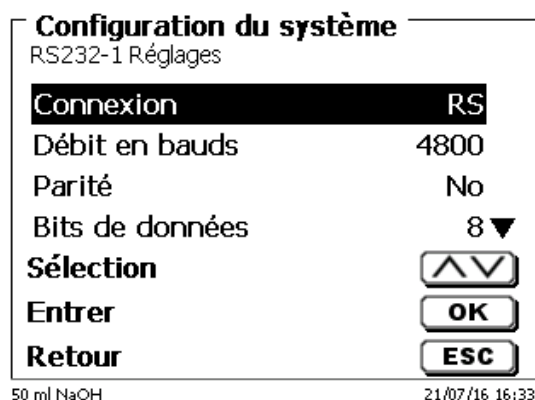


Fig. 245

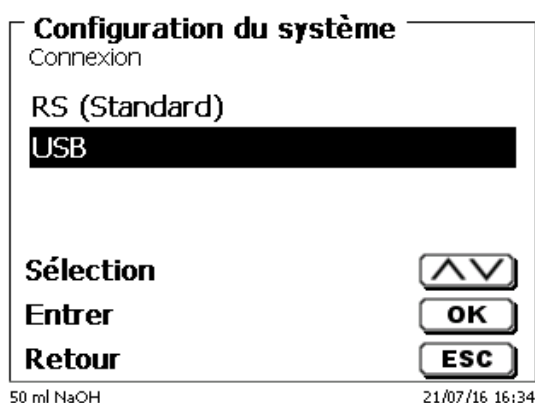


Fig. 246

Pour la connexion USB, il faut installer un pilote sur le PC.

**i** Celui-ci peut être téléchargé sur le site Web du fabricant.

## 6.5 Date et heure

Au départ de l'usine, l'heure est réglée sur l'heure de l'Europe centrale. Si besoin, le réglage peut être modifié (Fig. 247).

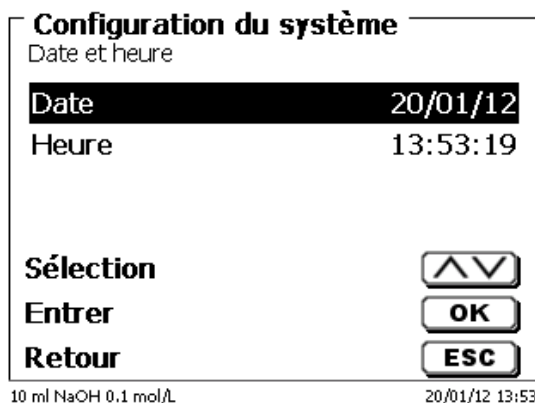


Fig. 247

## 6.6 Mot de passe

**i** Veuillez lire attentivement les instructions avant d'activer la gestion des utilisateurs ou leurs mots de passe !

**i** Lorsque vous activez la gestion des utilisateurs pour la première fois, un utilisateur possédant des droits d'administrateur est automatiquement créé. **Important pour ce premier administrateur: Veuillez noter votre mot de passe et votre nom d'utilisateur. Si vous les oubliez, vous n'aurez plus accès à l'appareil!** Dans ce cas, veuillez contacter le service (voir le verso de ce mode d'emploi).

L'administrateur peut créer de nouveaux utilisateurs avec différents niveaux d'accès au logiciel de l'instrument.

**i** Le TITRONIC® 500 et le TitroLine® 6000 autorisent un maximum de 5 utilisateurs et tous les titrateurs 7XXX jusqu'à 10 utilisateurs.

### 6.6.1 Création du premier administrateur

Accédez à «**Configuration du système**» et sélectionnez «**Gestion des utilisateurs**» (Fig. 248). Validez la sélection avec <ENTER>/<OK>.

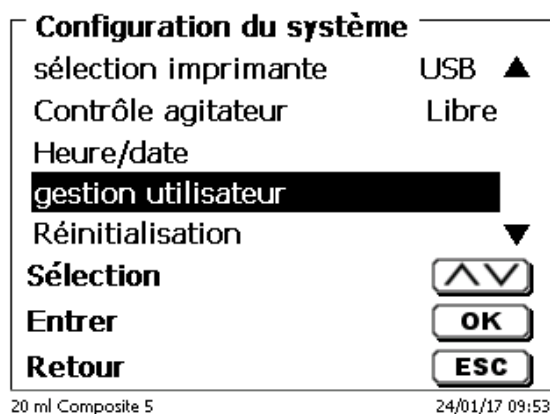


Fig. 248

«**Activez**» la sélection Gestion utilisateurs avec <ENTER>/<OK> (Fig. 249).

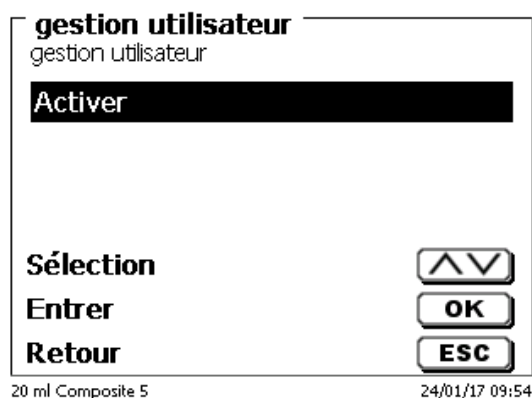


Fig. 249

Saisissez un nom d'utilisateur (Fig. 250).

**gestion utilisateur**  
nom utilisateur

—

**Position**      <>  
**Continuer**      OK  
**Retour**      ESC

20 ml Composite 5      24/01/17 09:55

**Fig. 250**

Il peut s'agir de votre prénom ou également de votre fonction, telle que **“admin”** ou plus simplement **“ad”** (Fig. 251).

**gestion utilisateur**  
nom utilisateur

ad —

**Position**      <>  
**Continuer**      OK  
**Retour**      ESC

20 ml Composite 5      24/01/17 09:56

**Fig. 251**

Validez à l'aide de **<ENTER>/<OK>**.

Vous devez maintenant saisir votre nom d'utilisateur complet (nom et prénom) et votre mot de passe (Fig. 252).

**gestion utilisateur**  
nom complet utilisateur

Olivier Floch —

**Position**      <>  
**Continuer**      OK  
**Retour**      ESC

20 ml Composite 5      ad      24/01/17 09:57

**Fig. 252**

Le mode passe doit comporter au moins **5 caractères**.

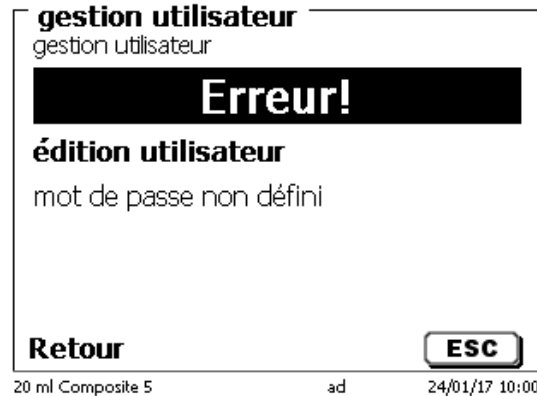
Les caractères alphanumériques en **minuscules** et en **majuscules** sont autorisés.

Un exemple simple:

**Abc12**

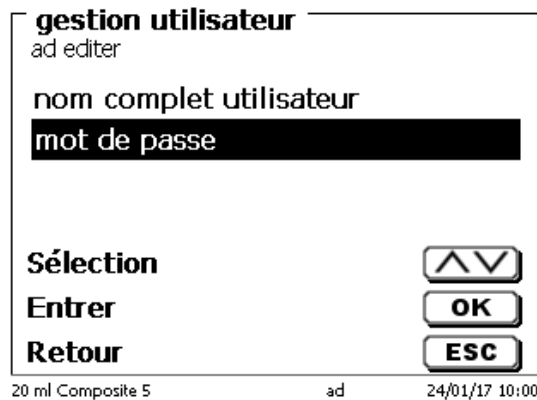
**i** Lorsque vous activez la gestion des utilisateurs pour la première fois, un utilisateur possédant des droits d'administrateur est automatiquement créé. **Important pour ce premier administrateur: Veuillez noter votre mot de passe et votre nom d'utilisateur. Si vous les oubliez, vous n'aurez plus accès à l'appareil!** Dans ce cas, veuillez contacter le service (voir le verso de ce mode d'emploi). Nous n'avons besoin que du numéro de série de l'appareil. Puis, nous pouvons créer un mot de passe principal pour l'appareil et qui sera valide pendant une semaine.

Si vous ne saisissez pas le mot de passe, un message d'erreur s'affiche (Fig. 253).



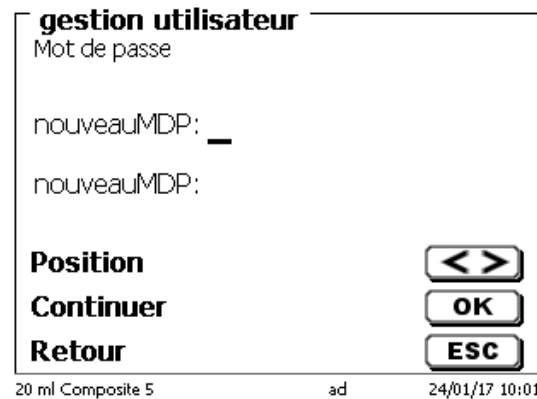
**Fig. 253**

Revenez en arrière à l'aide de <ESC> et saisissez un mot de passe (Fig. 254).



**Fig. 254**

Validez la sélection à l'aide de <ENTER>/<OK> (Fig. 255).



**Fig. 255**

Saisissez le mot de passe à deux reprises et validez à l'aide de <ENTER>/<OK> (Fig. 256).

**Fig. 256**

Revenez au menu principal à l'aide de <ESC>.

Vous êtes connecté en tant qu'administrateur et disposez de droits d'accès complets à tous les niveaux et menus. Vous pouvez voir le nom d'utilisateur sur la ligne en bas de l'écran.

Dans cet exemple, il s'agit de «ad» (Fig. 257).

**Fig. 257**

En tant qu'administrateur, vous êtes autorisé à créer de nouveaux utilisateurs avec des niveaux différents. Si vous démarrez le titrateur maintenant, vous devez activer l'utilisateur à l'aide de **ctrl+L**.

**i** Il est impossible d'utiliser correctement l'appareil sans un utilisateur actif!

Les possibilités se limitent à

- la modification des têtes d'échange
- la fonction REMPLIR (FILL) est opérationnelle
- et la fonction F10 DOS est opérationnelle

Après avoir saisi le nom d'utilisateur et le mode passe, vous disposez de droits d'accès complets à tous les niveaux et menus.



### 6.6.2 Création d'utilisateurs supplémentaires

L'administrateur dispose de droits de création de nouveaux utilisateurs supplémentaires (Fig. 258).

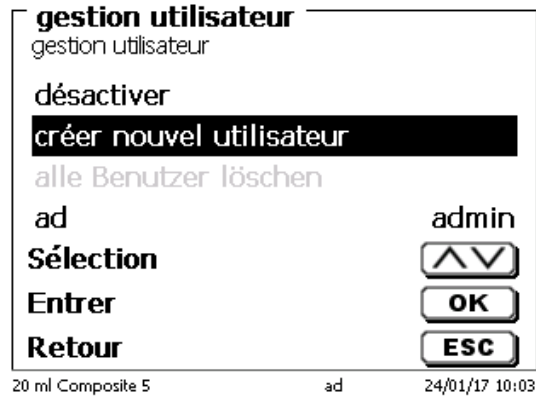


Fig. 258

Validez avec <ENTER>/<OK>. Saisissez le nom le nouvel utilisateur. Le nombre minimum de caractère est de deux. Dans cet exemple (Fig. 259) il s'agit de «Adrien»:

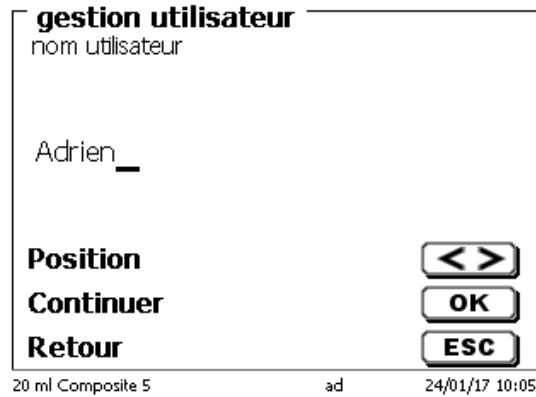


Fig. 259

Vous devez saisir le nom d'utilisateur complet. Vous pouvez saisir de 2 à 20 caractères (Fig. 260 et Fig. 261). Validez avec <ENTER>/<OK>.

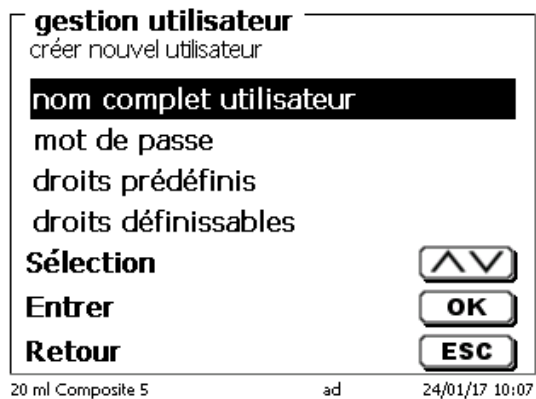


Fig. 260

**gestion utilisateur**  
nom complet utilisateur

Adrien Malard \_

**Position** <>  
**Continuer** OK  
**Retour** ESC

20 ml Composite 5 ad 24/01/17 10:08

Fig. 261

Vous devez saisir le mot de passe (Fig. 262 et Fig. 263).  
Validez avec <ENTER>/<OK>.

**gestion utilisateur**  
créer nouvel utilisateur

nom complet utilisateur  
mot de passe  
droits prédéfinis  
droits définissables

**Sélection** ^v  
**Entrer** OK  
**Retour** ESC

20 ml Composite 5 ad 24/01/17 10:09

Fig. 262

**gestion utilisateur**  
Mot de passe

nouveauMDP: \*\*\*\*\*  
nouveauMDP: \*\*\*\*\* \_

**Position** <>  
**Continuer** OK  
**Retour** ESC

20 ml Composite 5 ad 24/01/17 10:10

Fig. 263

### 6.6.3 Droits prédéfinis et droits définissables

Il existe trois **droits prédéfinis** et l'option de **droits définissables** intégralement (Fig. 264).

**gestion utilisateur**  
créer nouvel utilisateur

nom complet utilisateur  
mot de passe  
droits prédéfinis  
droits définissables

**Sélection** ^v  
**Entrer** OK  
**Retour** ESC

20 ml Composite 5 ad 24/01/17 10:10

Fig. 264

### 6.6.3.1 Droits prédéfinis

Il existe trois niveaux d'utilisateurs prédéfinis: «**administrateur**», «**utilisateur confirmé**» et «**utilisateur**» (Fig. 265).



**Fig. 265**

Le niveau «**utilisateur confirmé**» possède des droits similaires à «**administrateur**», mais n'a pas accès à la gestion des utilisateurs et ne peut pas supprimer des méthodes existantes. Il ne peut que les modifier.

Le niveau «**utilisateur**» possède des droits limités et aucun accès à la configuration du système. La modification des méthodes existantes est impossible avec les droits d'utilisateur.

Il est possible de modifier les droits d'accès des trois niveaux d'utilisateur (voir 6.6.3.2 Droits définissables).

Il est impossible de modifier les droits du premier administrateur!

Le tableau ci-dessous indique les droits d'accès des trois utilisateurs prédéfinis:

Accès/fonction du menu	Utilisateur	Utilisateur confirmé	Administrateur
Configuration du système	Non	Oui	Oui
Gestion utilisateurs	Non	Non	Oui
RS232 Réglages	Non	Oui	Oui
Exporter/importer	Non	Oui	Oui
Changement d'unité	Non	Oui	Oui
Menu Électrode	Non	Oui	Oui
Mémoire globale	Non	Oui	Oui
Sélection méthode (	Oui	Oui	Oui
Editer, nouvelles, Méthodes standard, Copier des méthodes	Non	Oui	Oui
Méthodes d'impression	Oui	Oui	Oui
Supprimer des méthodes	Non	Non	Oui
Démarrer une méthode (START)	Oui	Oui	Oui
Démarrer CAL	Oui	Oui	Oui
REEMPLIR (FILL)	Oui	Oui	Oui
Mise à jour du logiciel	Non	Oui	Oui
Dose avec F10	Oui	Oui	Oui
Sortie/impression résultat	Oui	Oui	Oui
Rinçage (Rinsing)	Oui	Oui	Oui
Recalcul	Oui	Oui	Oui
Modifier les données de balance	Oui	Oui	Oui
Sélection imprimante	Non	Oui	Oui
Communication via RS	Oui	Oui	Oui
Paramètres réseau	Non	Non	Oui

Oui = accès

Non = pas d'accès

### 6.6.3.2 Droits définissables

Si vous avez créé un nouvel utilisateur, vous pouvez définir tous les droits dans le menu «**droits définissables**» (Fig. 266).

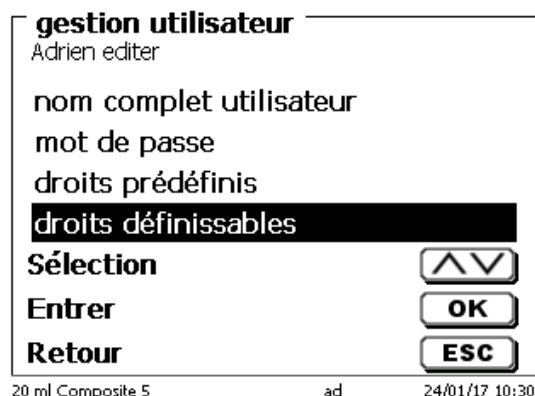


Fig. 266

Confirmez la sélection avec <ENTER>/<OK>.

Les paramètres par défaut sont toujours ceux d'un «**utilisateur**» si vous n'avez pas sélectionné «**utilisateur confirmé**» auparavant.

**X** signifie **pas d'accès**, **W** signifie **accès**. Vous pouvez changer de **X** à **W** grâce à <ENTER>/<OK>. Vous trouverez ci-dessous tous les droits possibles définissables (Fig. 267 - Fig. 272).

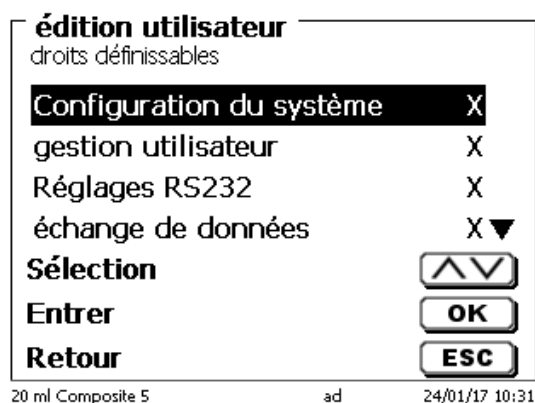


Fig. 267

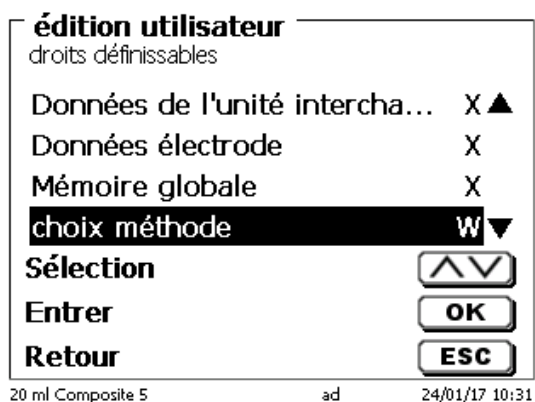


Fig. 268

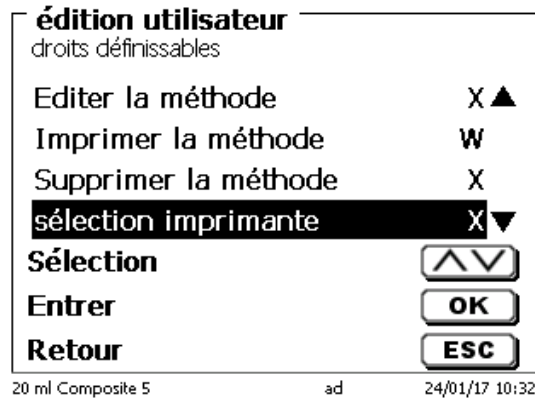


Fig. 269

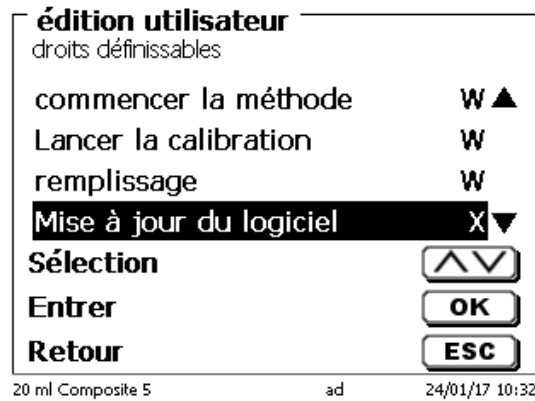


Fig. 270

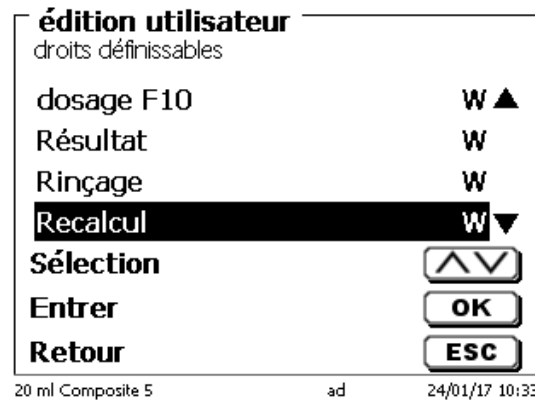


Fig. 271

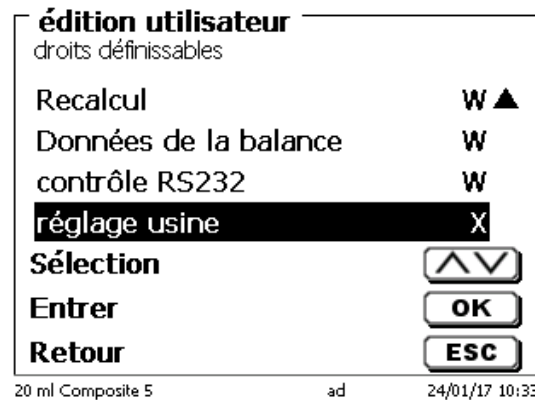
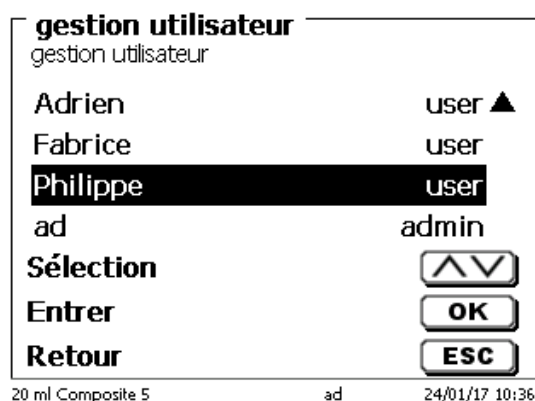


Fig. 272

### 6.6.4 Suppression d'utilisateurs

Il est possible de supprimer un utilisateur unique à l'aide de la touche **<DEL>** sur le clavier externe. Vous devez sélectionner l'utilisateur à l'aide des touches haut et bas, puis appuyer sur **<DEL>** (Fig. 273).



**Fig. 273**

Après avoir appuyé sur la touche **<DEL>**, l'utilisateur est immédiatement supprimé sans demande supplémentaire (Fig. 274).



**Fig. 274**

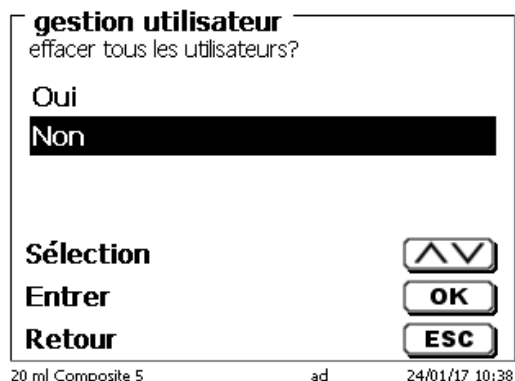
Pouvez supprimer tous les utilisateurs grâce à «effacer tous les utilisateurs» (Fig. 275).



**Fig. 275**

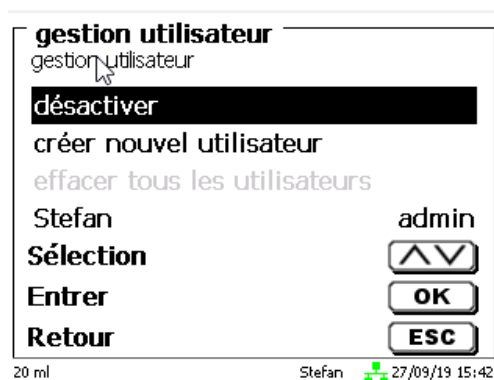
Validez avec **<ENTER>/<OK>**.

Vous devez confirmer la suppression de tous les utilisateurs avec «**Oui**» (Fig. 276).



**Fig. 276**

À la fin, seul le premier administrateur est actif (Fig. 277).



**Fig. 277**

Vous pouvez désactiver et activer facilement la gestion des utilisateurs si vous le souhaitez. Le premier administrateur est toujours présent.

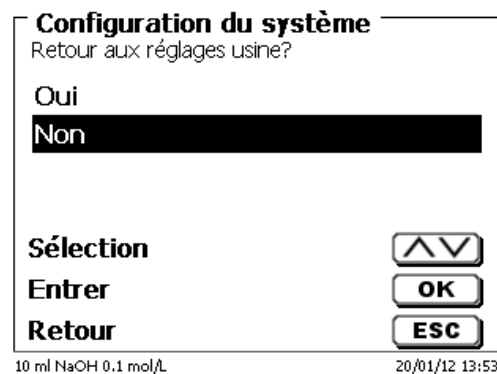
**i** Seule une RESET supprime l'administrateur!

## 6.7 RESET

La fonction RESET permet de rétablir tous les réglages usine.

**i** Cette fonction efface aussi toutes les méthodes! Auparavant, veuillez sortir les méthodes sur imprimante ou les exporter/copier sur un support de mémoire USB raccordé (possible avec update ultérieur!).

Il faut actionner la touche RESET encore une fois de plus. (Fig. 278).



**Fig. 278**

## 6.8 Imprimante

Pour le raccordement d'imprimantes (Fig. 279), voir  9.3 Imprimante.

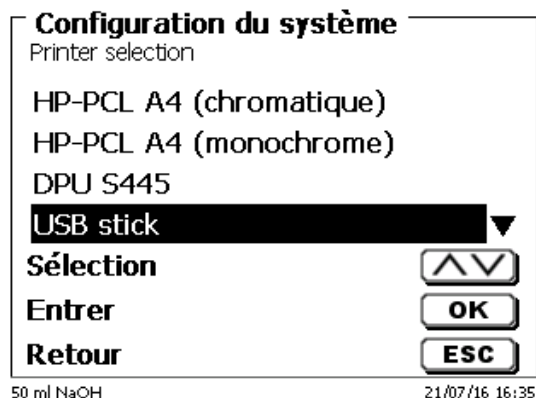


Fig. 279

## 6.9 Informations sur l'appareil

Ici, vous obtiendrez des informations détaillées sur votre appareil (Fig. 280).

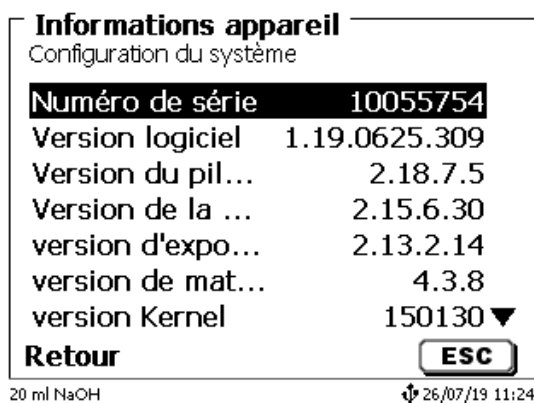


Fig. 280

## 6.10 Tonalités du système

Ici, il est possible de régler le volume sonore des sons du système et du clavier frontal de l'appareil (Fig. 281).

Le système émet des sons p.ex. à la fin d'un titrage ou lors d'une erreur de service.

Les touches du clavier frontal produisent un clic lorsqu'une touche a été actionnée avec succès.

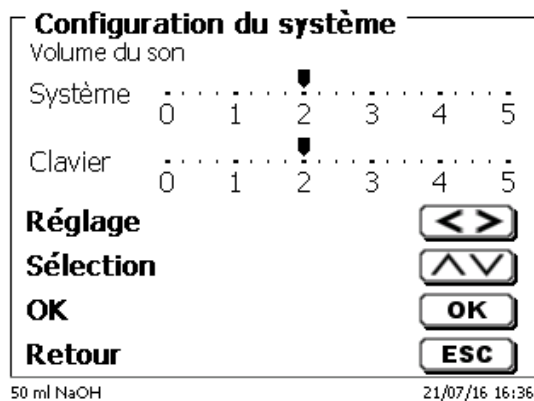



Fig. 281

 L'actionnement du clavier externe ne produit aucun son.



## 6.11 Échange de données

Toutes les méthodes ainsi que tous les réglages de paramètres et les mémoires globales peuvent être mémorisés et restaurés sur une mémoire USB raccordée. Il est également possible de transférer les réglages d'un titrateur à un autre. La sauvegarde démarre avec «**mémoriser paramètres**» (Fig. 282).

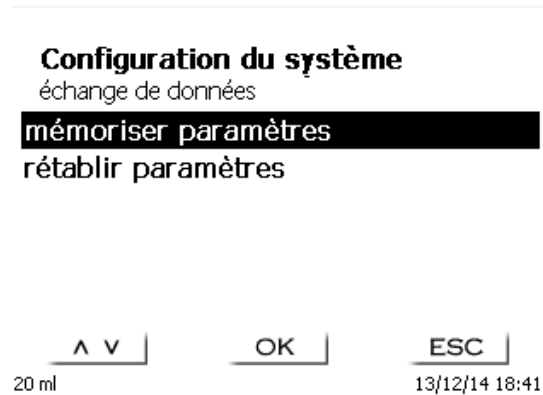


Fig. 282

Sauvegarde des réglages s'affiche en bleu pendant la sauvegarde (Fig. 283).

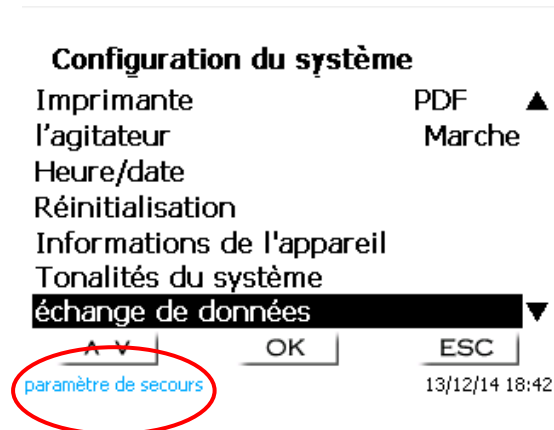


Fig. 283

Après une réinitialisation ou une situation de maintenance, il est possible de restaurer la sauvegarde avec «**rétablir paramètres**» (Fig. 284).

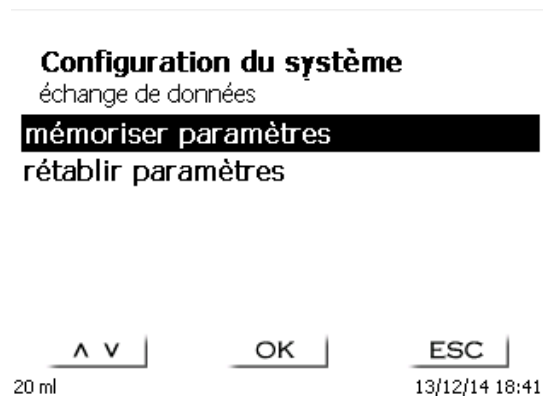
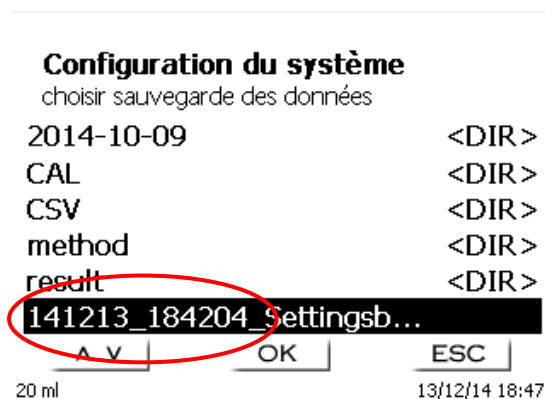


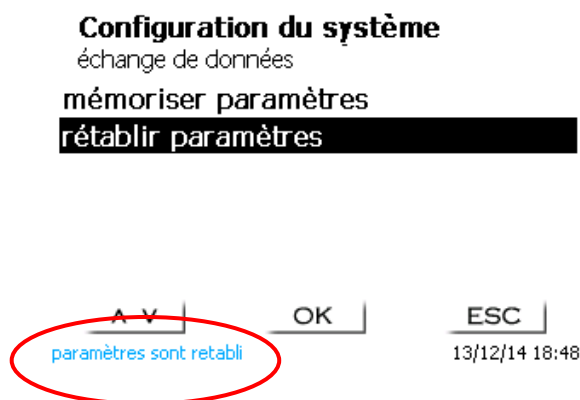
Fig. 284

Le dossier de sauvegarde sur la crise des commence par la date de sauvegarde (Fig. 285).



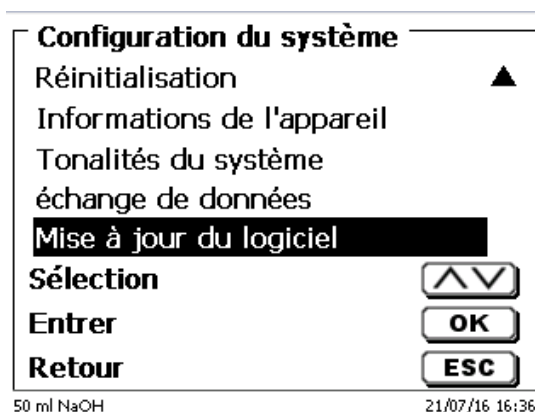
**Fig. 285**

Confirmez la sélection avec <ENTER>/<OK>. Lors de la restauration de la sauvegarde, le message «paramètres sont retabli» apparaît en bleu au bas de l'écran (Fig. 286).



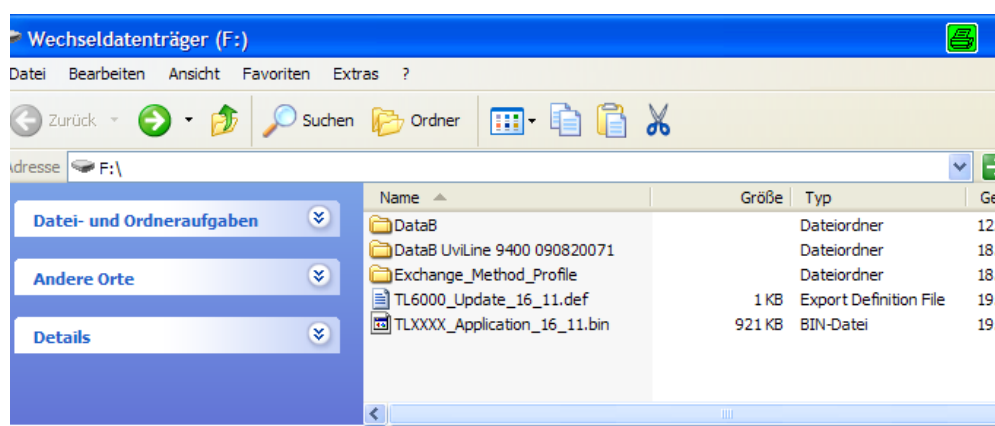
**Fig. 286**

## 6.12 Mise à jour du logiciel



**Fig. 287**

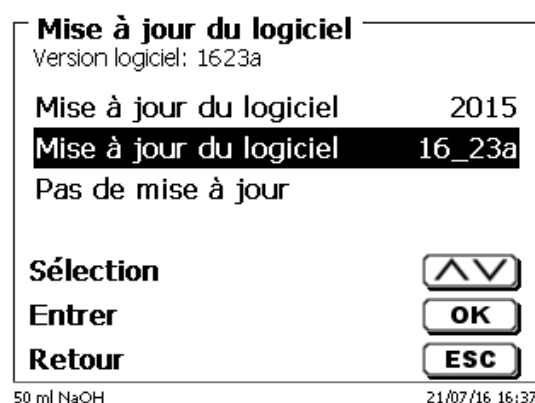
Mise à jour du logiciel de l'appareil (Fig. 287) requiert une clé USB sur laquelle est enregistrée la nouvelle version. Les deux fichiers nécessaires doivent se trouver dans le répertoire root de la clé USB (Fig. 288).



**Fig. 288**

Connecter la clé USB sur un port USB A inoccupé, attendre quelques secondes, puis sélectionner la fonction mise à jour du logiciel. Les mise à jour de logiciel valables s'affichent à l'écran.

Dans ce cas (Fig. 289), il s'agit de la version „16\_23“ de semaine 23 de l'année 2016.



**Fig. 289**

L'affichage suivant apparaît seulement après le lancement de mise à jour avec <ENTER>/<OK> (Fig. 290),

# TitroLine® 7750

Waiting for system readiness...

Vers.2.15.6.30.20

**Fig. 290**

puis il commute quelques secondes après sur l'affichage suivant (Fig. 291).

# TitroLine® 7750

System is updating. Please wait...

Vers.2.15.6.30.20

**Fig. 291**

Après mise à jour (env. 4 - 5 minutes), l'appareil arrête complètement le logiciel et démarre à nouveau.

**i** Lors de mise à jour, les méthodes ne sont pas effacées! Ensuite, elles peuvent être utilisées à comme auparavant.

Si aucun fichier mise à jour valable ne se trouve sur la clé USB, le message suivant s'affiche (Fig. 292).



**Fig. 292**

## 7 Paramètres réseau

### 7.1 Généralités

Via l'interface réseau/Ethernet, il est possible de sauvegarder les résultats au format PDF et CSV dans les répertoires partagés d'un réseau. Au lieu d'enregistrer les résultats dans un répertoire réseau, vous pouvez également définir la sortie sur une imprimante réseau.

Connectez le titreur à votre réseau avec un câble réseau approprié.

Sous «**Paramètres système**», sélectionnez «**Paramètres réseau**» (Fig. 293) et

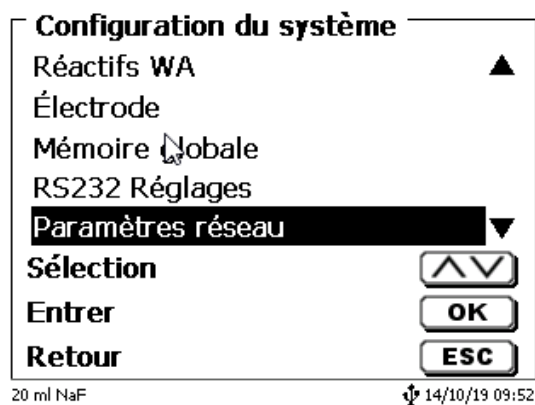


Fig. 293

confirmez la sélection avec <ENTER>/<OK>. En règle générale, le titrateur obtient automatiquement une adresse IP du réseau lorsque DHCP est activé (Fig. 294).

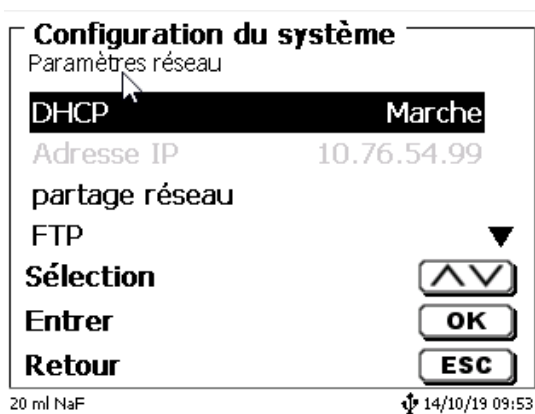


Fig. 294

Si DHCP est désactivé, vous pouvez également saisir manuellement les données réseau pertinentes (Fig. 295).

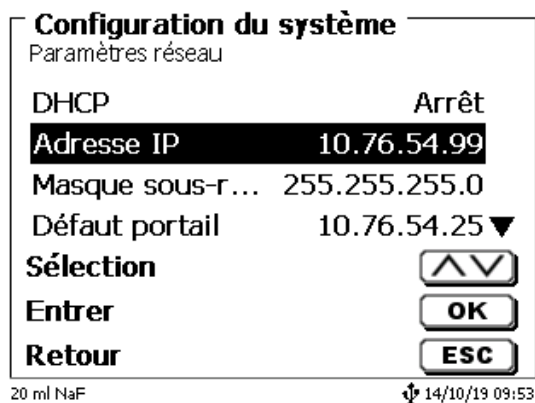


Fig. 295

## 7.2 Configurer un répertoire partagé

Sélectionnez «**chemin paratagé**» et confirmez la sélection avec <ENTER>/<OK> (Fig. 296).

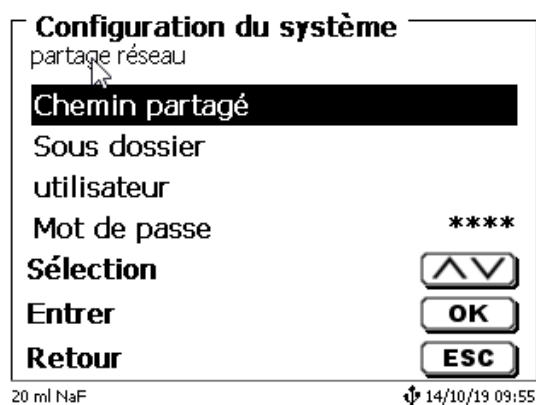


Fig. 296

Entrez le «**chemin paratagé**» (Fig. 297).

Demandez à votre spécialiste informatique le chemin d'accès exact.

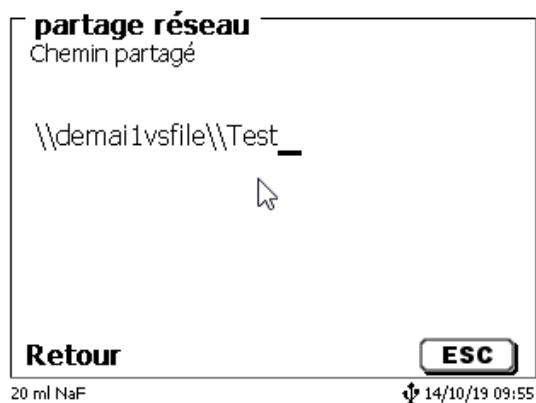


Fig. 297

Terminez l'entrée avec <ENTER>/<OK>.

Maintenant, entrez votre «**utilisateur**» et votre «**mot de passe**» de votre réseau d'entreprise (Fig. 298).

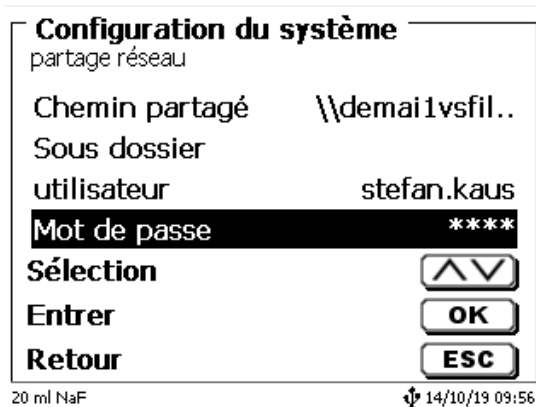
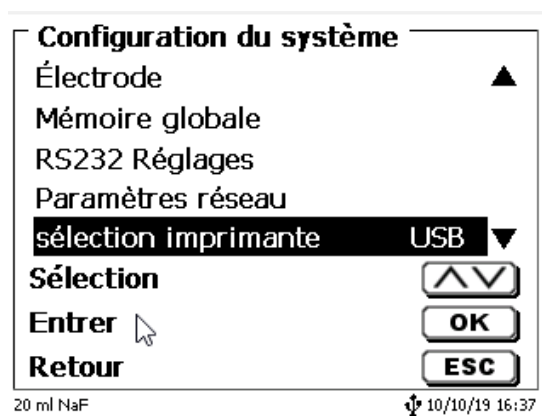


Fig. 298

Après avoir quitté le menu réseau, une fenêtre apparaît avec des informations sur la connexion au réseau.

Sous «**utilisateur**» et «**mot de passe**» une combinaison autorisée pour le dossier doit être entrée. Si l'accès est refusé ou que le partage ne peut pas être atteint, il sera affiché à la sortie du menu.

Maintenant, revenez un pas en arrière avec <ESC> dans les paramètres système. Maintenant, sélectionnez «**sélection imprimante**» (Fig. 299).



**Fig. 299**

Sélectionnez «**partage réseau**» (Fig. 300).



**Fig. 300**

Les fichiers PDF et CSV sont maintenant automatiquement enregistrés sur le lecteur réseau partagé.

**i** Vous pouvez également sélectionner une imprimante réseau au lieu du partage réseau. L'imprimante réseau doit comprendre les langages d'imprimante HP-PCI 3, 4, 5 ou 5e.

## 8 Communication de données via l'interface RS-232- et USB-B

### 8.1 Généralités

Le TitroLine® 7750 est dotée de deux interfaces sérielles RS-232-C pour la communication de données avec d'autres appareils. Ces deux interfaces permettent de faire fonctionner plusieurs appareils sur une interface de PC. De plus est également dotée d'une interface USB-B pouvant être utilisée exclusivement pour le raccordement à un PC. L'interface RS-232-C-1 assure la liaison avec un ordinateur raccordé ou avec l'appareil précédent de la «Daisy Chain». L'interface RS-232-C-2 permet le raccordement d'autres appareils (concept «Daisy Chain»).


Occupation des broches des interfaces RS-232-C:

N° de broche	Signification/Description
1	T x D sortie de données
2	R x D entrée de données
3	Masse numérique

### 8.2 Connexion en chaîne de plusieurs appareils - Concept «Daisy Chain»

Pour pouvoir solliciter individuellement plusieurs appareils en chaîne, chaque appareil doit posséder sa propre adresse d'appareil. A cet effet, commencer par établir une liaison entre l'ordinateur et l'interface RS-232-C-1 du premier appareil de la chaîne, avec un câble de données RS-232-C, p.ex. type n° TZ 3097. Avec un autre câble de données RS-232-C, type n° TZ 3094, relier l'interface RS-232-C-2 du premier appareil avec l'interface RS-232-C-1 du deuxième appareil. L'interface 2 du deuxième appareil permet le raccordement d'un appareil supplémentaire.

De manière alternative, il est également possible de raccorder le TitroLine® 7750 à l'interface USB d'un ordinateur au moyen d'un câble USB TZ 3840 (type A (M) - USB Type B (M), 1,8 m). A cet effet, procéder à l'installation (opération unique) d'un driver de logiciel sur l'ordinateur. Ainsi, l'interface USB B assume la fonction de l'interface RS-232-1.

L'adresse est toujours composée de deux signes: p.ex. l'adresse 1 est composée des deux signes ASCII <0> et <1>. Il est possible de régler les adresses de **00** à **15**, ce qui représente 16 possibilités au total. Veiller à ce que les appareils en chaîne possèdent des adresses différentes. Si un appareil est sollicité à son adresse, l'appareil exécute cet ordre sans l'envoyer à un autre appareil. La réponse envoyée à l'ordinateur est également munie de la propre adresse de l'appareil. Les adresses sont réglées comme décrit au  6.4 Réglages RS-232.

Le TitroLine® 7750 reçoit les ordres d'un ordinateur sur l'interface **1** (ou interface USB B), à condition que ceux-ci soient munis de son adresse, et envoie sa réponse également via cette interface. Si l'adresse de l'ordre entrant ne correspond pas à son adresse d'appareil, l'ordre complet est redirigé sur l'interface **2**. Cette interface 2 est reliée avec l'interface 1 d'un autre appareil. Cet appareil contrôle l'adresse à son tour et réagit à cet ordre comme le première TitroLine® 7750.

Toutes les informations (chaînes de données circonférentielles) arrivant à l'interface 2 de le TitroLine® 7750 sont immédiatement sorties sur l'ordinateur via l'interface 1 (ou l'interface USB B). Ainsi, l'ordinateur reçoit toujours les informations de tous les appareils. En pratique, il est possible de raccorder jusqu'à 16 appareils sur une interface d'ordinateur.

### 8.3 Liste d'ordres pour la communication RS

Les ordres sont constitués de trois parties:

adresse à 2 caractères aa	p.ex. <b>01</b>
ordre	p.ex. <b>DA</b>
variable, si nécessaire	p.ex. <b>14</b>
et fin de l'ordre	<b>&lt;CR&gt; &lt;LF&gt;</b>

**1** Chaque ordre doit se terminer par les signes ASCII **<CR>** et **<LF>** (Carriage Return et Line Feed). Toutes les réponses sont renvoyées à l'ordinateur seulement après achèvement de l'action correspondante

Exemplel:

L'ordre de doser 12,5 ml doit être envoyé à une TitroLine® 7750 dotée de l'adresse.

L'ordre se compose des signes suivants:

<b>02DA12.5&lt;CR LF&gt;</b>	avec:
02	= adresse de l'appareil
DA	= ordre de dosage sans remplissage et mise à zéro de l'affichage
12.5	= volume à doser en ml
<CR LF>	= suffixe de fin de l'ordre



Ordre	Description	Réponse
aaAA	Affectation automatique de l'adresse de l'appareil	aaY
aaMC1...XX	Sélection d'une méthode	aaY
aaBF	«Remplir la burette». L'unité interchangeable est remplie.	aaY
aaBV	Sortir le volume dosé en ml	aa0.200
aaDA	Doser le volume sans remplissage, avec addition du volume	aaY
aaDB	Doser le volume sans remplissage, mise à zéro du volume	aaY
aaDO	Doser le volume sans remplissage, sans addition du volume	aaY
aaGDM	Vitesse de dosage en ml/min	aaY
aaGF	Temps de remplissage en secondes (minimum 20, défaut 30)	aaY
aaEX	Fonction « EXIT » retour au menu principal	aaY
aaGDM	Vitesse de dosage en ml/min (0.01 – 100 ml/min)	aaY
aaFD	Fonction de mesure $\mu\text{A}$ «dead stop»	aaY
aaFP	Fonction de mesure du pH	aaY
aaFT	Fonction de mesure de la température	aaY
aaFV	Fonction de mesure en mV	aaY
aaGF	Temps de remplissage en secondes (réglable de 20 à 999 s)	aaY
aaGS	Sortie du numéro de série de l'appareil	aaGS08154711
aaLC	Sortie des paramètres CAL	
aaLD	Sortie des données de mesure	aaY
aaLR	Sortie rapport (rapport abrégé)	aaY
aaGF	Temps de remplissage en secondes (réglable de 20 à 999 secondes)	aaY
aaGS	Sortie du numéro de série de l'appareil	aaGS08154711
aaLR	Sortie du rapport (rapport abrégé)	aaY
aaM	Sortie de la valeur de mesure préréglée (pH/mV/ $\mu\text{A}$ )	aaM7.000
aaRH	Demande d'identification	aaIdent: TitroLine® 7750
aaRC	Envoyer dernier ordre	aa"dernier ordre"
aaRS	Rapport état	aaétat: "texte"
	Les réponses possibles sont:	
	„STATUS:READY“ pour prêt	
	„STATUS:dosing“ pour dosage	
	„STATUS:filling“ pour remplissage de la burette	
	„ERROR:busy“ quand aucune unité interchangeable n'a été montée.	
aaSM	Marche méthode sélectionnée	aaY
aaSEEPROM	Rétablir le réglage usine de l'EEPROM	aaY
aaSR	Arrêt de la fonction en cours	aaY
aaVE	Numéro de version du logiciel	aaVersion:

## 9 Raccordement de balances d'analyse et d'imprimantes

### 9.1 Raccordement de balances d'analyse

Les échantillons étant très fréquemment pesés sur une balance d'analyse, il est rationnel de raccorder cette balance à la TitroLine® 7750. La balance doit posséder une interface RS-232-C et il faut disposer d'un câble de raccordement de configuration correspondante. Pour les types de balance suivants, il existe des câbles de raccordement déjà confectionnés:

Balance	Numéro TZ
Sartorius (tous types avec RS-232 à 25 pôles), en partie Kern	TZ 3092
Mettler, AB-S, AG, PG, Sartorius avec port USB	TZ 3099
Precisa XT-Serie	TZ 3183
Kern avec RS-232 à 9 pôles	TZ 3180

Pour les autres types de balance, nous pouvons confectionner des câbles de raccordement sur demande. A cet effet, nous avons besoin d'informations précises sur l'interface RS-232-C de la balance utilisée.

D Le câble de raccordement est branché sur l'interface RS 232-C-2 de la TitroLine® 7750. Cette extrémité du câble de raccordement est toujours constituée d'un mini-connecteur à 4 pôles. L'autre extrémité du câble peut être constituée, selon le type de balance, par un connecteur à 25 pôles (Sartorius), un connecteur à 9 pôles (Mettler AB-S) ou un connecteur spécial à 15 pôles (Mettler AT), etc.

Afin que les données de la balance puissent être envoyées à la TitroLine® 7750, il faut que les paramètres de transmission des données de la TitroLine® 7750 coïncident avec celles de la balance. Il faut également effectuer encore quelques autres réglages de base sur les balances:

- La balance ne doit envoyer les données de balance via RS-232-C que sur un ordre d'impression,
- La balance ne doit envoyer les données de balance qu'après immobilisation de l'affichage,
- La balance ne doit jamais être réglée sur «send continuous», «automatic sending» ou «envoi en continu»,
- Le «Handshake» de la balance doit être réglé sur «arrêt» («off»), éventuellement aussi sur «Software Handshake» ou «Pause»,
- Dans la chaîne de données circulaire, les données de balance ne doivent pas être précédées de signes spéciaux tels que **S** ou **St**. Sinon, il se pourrait que les données de balance ne puissent pas être correctement traitées par la TitroLine® 7750.

Après raccordement de la balance avec le câble approprié et adaptation de tous les réglages dans le logiciel de la balance et, éventuellement, de la TitroLine® 7750, le contrôle de la transmission des données de balance s'avère très simple:

Lancer une méthode. Confirmer la désignation de l'échantillon. A l'écran s'affichent les messages suivants:

- «Pas de données de balance présentes. Attendre la quantité pesée automatique».  
→ Paramètre sur «quantité pesée automatique»
- «Entrer la quantité pesée» → dans ce cas, les paramètres sont encore réglés sur «quantité pesée manuelle»

Poser un objet sur la balance et appuyer sur la touche d'impression (Print). Après immobilisation de l'affichage sur la balance, un bip sonore est émis par le titre et

- l'affichage commute ensuite automatiquement sur l'affichage de mesure/dosage.
- la quantité pesée doit être entrée manuellement et confirmée avec **<ENTER>/<OK>**.

## 9.2 Editeur de balance

Une pression sur la touche de fonction «**F5/Symbole de balance**» permet d'appeler l'éditeur dit de données de balance. Une liste contenant les données de balance existantes s'affiche (Fig. 301).

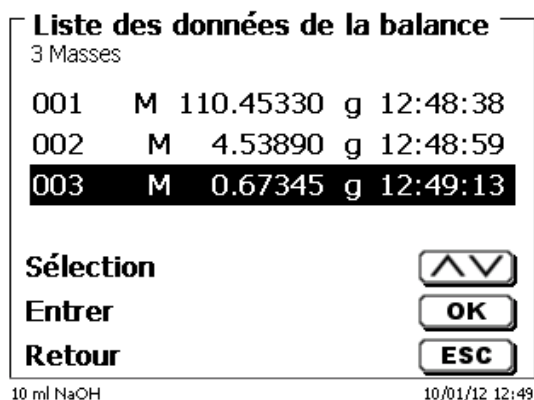


Fig. 301

Il est possible d'éditer séparément les données de balance.  
Après une modification, une star s'affiche devant la quantité pesée (Fig. 302).

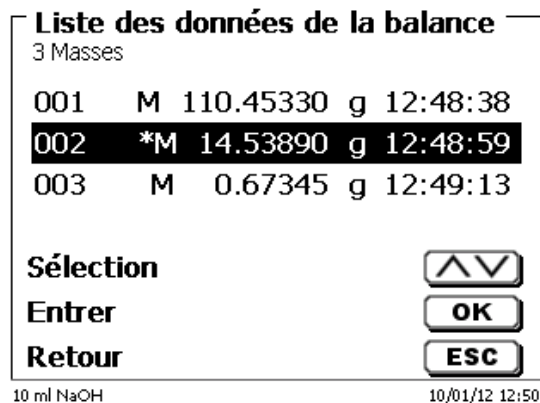


Fig. 302

Il est possible d'effacer et d'ajouter des quantités pesées séparées.  
Il est également possible d'effacer toutes les quantités pesées d'un seul coup (Fig. 303).

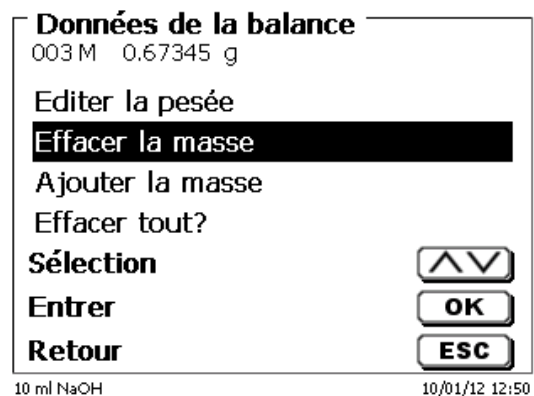


Fig. 303

En l'absence de données de balance, le message «Données de balance non trouvées» (Fig. 304).

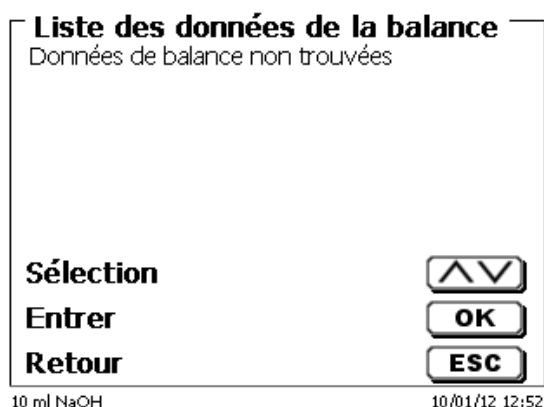


Fig. 304

### 9.3 Imprimante

Il est possible d'imprimer les résultats, les données de calibration et les méthodes sur les supports suivants:

- Imprimante compatible HP PCL (A4) monochrome et chromatique
- Seiko DPU S445 (papier thermique 112 mm de largeur)
- Clé USB en format PDF - et CSV

Pour raccorder l'imprimante, utiliser les connexions USB de l'appareil.

Lors de la sortie sur imprimante, il faut tenir compte de l'imprimante raccordée.

Il n'est pas possible d'imprimer des mises en pages d'une imprimante HP sur une imprimante de caisse ou inversement. Aussi faut-il contrôler et si besoin adapter les réglages imprimante de l'appareil lors des changements d'imprimante (Fig. 305).

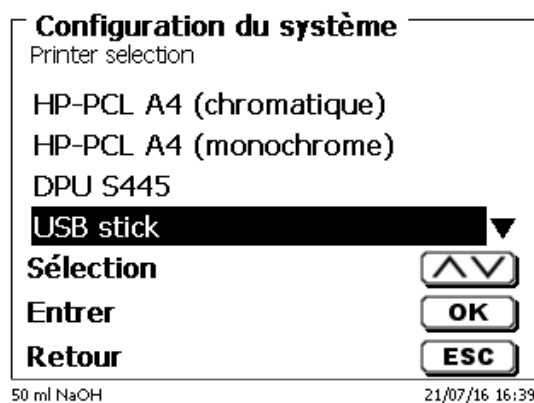


Fig. 305

**i** Une seule imprimante par périphérique peut être connectée car la détection automatique des imprimantes n'est pas prise en charge. «PDF» est la valeur par défaut.

## 9.4 Commande automatique de l'agitateur

### 9.4.1 Généralités

Si l'agitateur magnétique TM 235 ou TM 235 KF est connecté via USB, l'agitateur peut être contrôlé via le titreur. Un câble de connexion correspondant est fourni avec le TM 235 / TM 235 KF.

### 9.4.2 Paramétrage de base dans le menu système

Connectez l'agitateur magnétique avec le câble USB à l'une des deux prises USB-A.

Sous «paramètres système», sélectionnez «contrôle de l'agitateur» (Fig. 306).

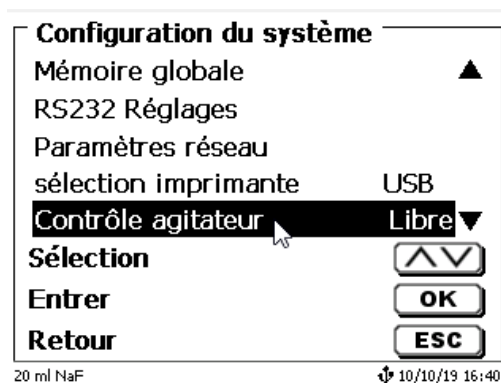


Fig. 306

Confirmez la sélection avec <ENTER>/<OK>. Le réglage par défaut est «libre».

La commande de l'agitateur ne fonctionne donc qu'avec la roue moletée de l'agitateur magnétique (Fig. 307).

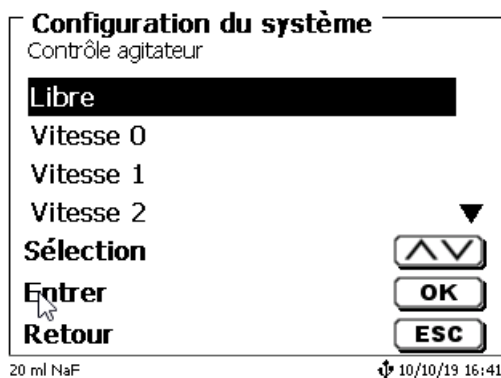


Fig. 307

Si vous souhaitez désactiver la vitesse d'agitation lors de la mise en marche, vous devez sélectionner le niveau «0» (Fig. 308).

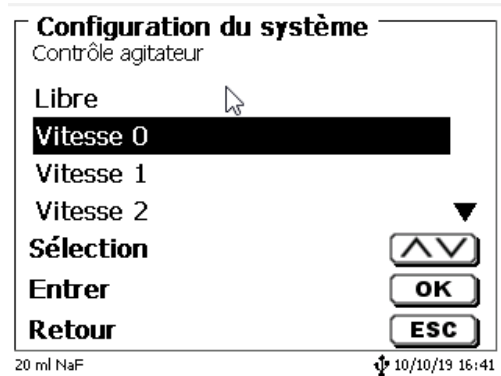


Fig. 308

### 9.4.3 Réglage de la vitesse d'agitation dans la méthode

Ensuite, une vitesse d'agitation individuelle dans les réglages de titrage peut être définie pour chaque méthode (Fig. 309 et Fig. 310).

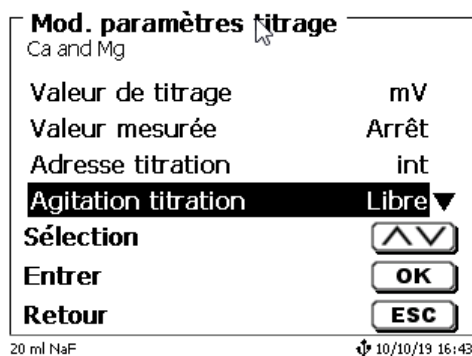


Fig. 309

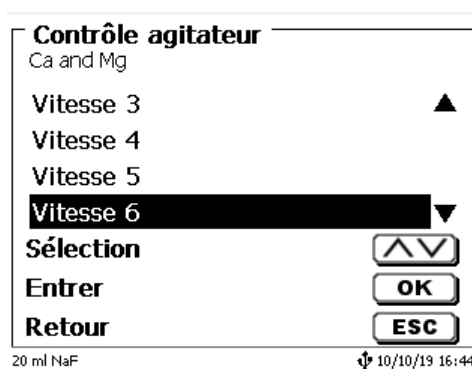


Fig. 310

La vitesse d'agitation peut également être réglée individuellement pour les étapes individuelles de pré-dosage, l'étape de pré-titrage et les temps d'attente suivants (Fig. 311 et Fig. 312).

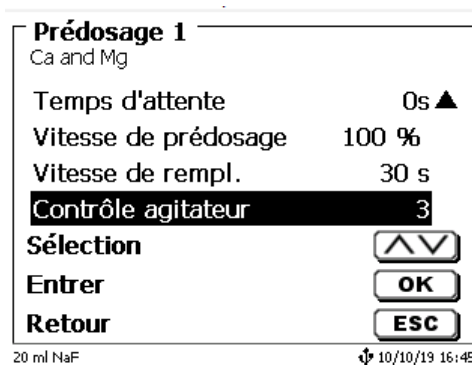


Fig. 311

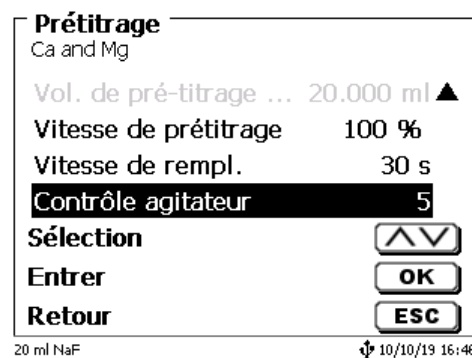


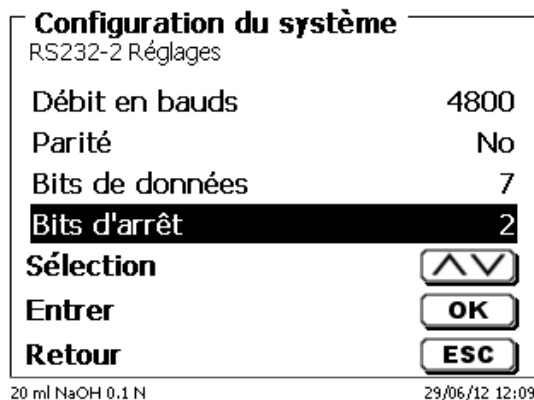
Fig. 312

## 9.5 Changeur d'échantillon

### 9.5.1 Raccordement du changeur d'échantillon TW alpha plus

Le changeur d'échantillon se raccorde à l'interface RS-232-2 (RS2) du titrateur avec le câble **TZ 3087**

**i** Les réglages de l'interface RS-232-2 doivent alors **être modifiés** en 4800, No, 7, 2 (Fig. 313).



**Fig. 313**

Les réglages de l'interface RS232-1 (4800, No. 8, 1) restent inchangés.

### 9.5.2 Raccordement du changeur d'échantillon TW 7400

Le changeur d'échantillon se raccorde à l'interface RS-232-2 (RS2) du titrateur avec le câble **TZ 3987**.

**i** Les réglages de l'interface RS-232-2 ne demandent pas à être modifiés. Il est possible de conserver le réglage 4800, No, 8, 1.

## 9.6 Utilisation du logiciel TitriSoft

### 9.6.1 Généralités


Le titrateur se raccorde au PC par l'interface RS-232-1 ou l'interface USB-B (seulement avec release). Pour le raccordement via l'interface RS-232-1, il est possible d'utiliser les câbles TZ 3097 et TZ 3091.

### 9.6.2 TitriSoft 3.15 ou version supérieure

Pour l'utilisation du nouveau logiciel TitriSoft 3.15 ou version supérieure, il est possible de conserver les réglages usine de l'interface RS-232-1.

Le logiciel TitriSoft 3.1 permet la lecture et l'écriture des unités interchangeables intelligentes et des électrodes ID. Pour plus de détails, veuillez vous reporter au mode d'emploi du logiciel TitriSoft.

## 10 Maintenance et entretien de le titrateur

 Pour conserver sa capacité de fonctionnement de l'appareil il faut qu'elle soit l'objet de contrôles et de travaux de maintenance réguliers.

La justesse du volume et la capacité de fonctionnement de système de titration sont soumises à la condition de contrôles réguliers. La justesse du volume est déterminée par toutes les pièces conduisant les produits chimiques (piston, cylindre, vanne, pointe de titrage et tuyaux). Ces pièces sont soumises à une certaine usure et sont donc des pièces d'usure. Le piston et le cylindre sont particulièrement sollicités et exigent donc une attention particulière.

### Forte sollicitation:


Utilisation, par exemple, de solutions, réactifs et produits chimiques concentrés ( $> 0,5 \text{ mol/L}$ ); produits chimiques attaquant le verre tels que les fluorures, phosphates, solutions alcalines ; solutions ayant tendance à former des cristaux ; solutions de chlorure de fer (III); solutions oxydantes et corrosives telles que l'iode, le permanganate de potassium, Cer(III), produits de titrage Karl Fischer, HCl; solutions à viscosité  $> 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ; utilisation fréquente, quotidienne.

### Sollicitation normale:

Utilisation, par exemple, de solutions, de réactifs et de produits chimiques n'attaquant pas le verre, ne formant pas de cristaux et non corrosifs (jusqu'à  $0,5 \text{ mol/L}$ ).


### Pauses dans l'utilisation:

Si le système de dosage n'est pas utilisé pendant plus de quinze jours. Nous recommandons de vider et de nettoyer le cylindre en verre et tous les tuyaux [6]. Ceci vaut en particulier en cas de conditions d'utilisation mentionnées sous «Forte sollicitation». Sinon, le piston et la vanne risquent de perdre leur étanchéité et cela porterait préjudice à l'état de la burette à piston.

 Si du liquide reste dans le système, il faut également s'attendre à des phénomènes de corrosion et à des modifications des solutions avec le temps, p. ex. également à la formation de cristaux. Etant donné que, selon l'état actuel de la technique, il n'existe pas pour l'utilisation sur les appareils de titrage de tuyaux en matière plastique totalement exempts de phénomènes de diffusion, cette précaution s'applique tout particulièrement à la zone des tuyaux.

### Nous recommandons les contrôles et travaux de maintenance suivants:

	Forte sollicitation	Sollicitation normale
Simple nettoyage: • Essuyage extérieur des éclaboussures de produits chimiques [1]	En cours d'utilisation, si nécessaire	En cours d'utilisation, si nécessaire
Contrôle visuel: • Contrôle des fuites dans la zone du système de dosage [2] • Le piston est-il étanche? [3] • La vanne est-elle étanche? [4] • La pointe de titrage est-elle libre? [5]	Chaque semaine, lors de la remise en service	Chaque mois, lors de la remise en service
Nettoyage à fond du système de dosage: • Nettoyer toutes les pièces du système de dosage une par une. [6]	Tous les trois mois	Si nécessaire
Contrôle technique: • Présence de bulles d'air dans le système de dosage. [7] • Contrôle visuel • Contrôle des connexions électriques [8]	Tous les six mois, lors de la remise en service	Tous les six mois, lors de la remise en service
Contrôle du volume selon ISO 8655 • Effectuer un nettoyage à fond • Contrôle selon ISO 8655 Partie 6 ou Partie 7 [9]	Tous les six mois	Annuellement

 Tous ces contrôles et travaux de maintenance peuvent également être définis de manière différente en fonction des applications. Les divers intervalles peuvent être allongés si le matériel ne donne pas lieu à critique. Ils peuvent également être raccourcis dès que le matériel donne lieu à une critique.

Le contrôle de fiabilité en matière de technique de mesure, travaux de maintenance compris, est proposé comme prestation de service (sur commande avec certificat de contrôle du fabricant). A cet effet, l'appareil de titrage doit être envoyé (adresse de service: voir le mode d'emploi au verso).



## Description détaillée des travaux de contrôle et d'entretien


- [1] Essuyer avec un chiffon doux (et si besoin avec un peu d'eau et de nettoyant ménager ordinaire).
- [2] Les fuites se reconnaissent à l'humidité ou aux cristaux au niveau des visages des tuyaux, des lèvres d'étanchéité du piston dans le cylindre de dosage ou de la vanne.
- [3] En cas d'observation de liquide au-dessous de la première lèvre d'étanchéité, contrôler à intervalles plus courts si du liquide s'accumule également sous la deuxième lèvre d'étanchéité. Dans ce cas, remplacer immédiatement le piston et le cylindre en verre. Il est fort possible que des gouttelettes s'accumulent pendant l'utilisation au-dessous de la première lèvre d'étanchéité et qu'elles puissent toutefois disparaître. Il n'y a pas là motif à remplacement.
- [4] Pour le contrôle, retirer la vanne de la fixation, les tuyaux restant reliés à la vanne. Contrôler s'il se trouve de l'humidité au-dessous de la vanne. Lors de la remise en place, veiller à ce que le petit nez se trouvant sur l'axe de rotation retrouve sa place dans la rainure correspondante.
- [5] Au niveau de la pointe de titrage, il ne doit se trouver ni précipitations ni cristaux susceptibles de faire obstacle au dosage ou de fausser le résultat.
- [6] Dépose du cylindre : retirer la vanne de son logement, dévisser les tuyaux et rincer toutes les pièces avec soin à l'eau distillée. Pour le démontage du cylindre, des tuyaux et des autres pièces de l'unité interchangeable, voir mode d'emploi.
- [7] Dosage d'un volume de burette et remplissage à nouveau. Des bulles d'air s'accumulent à la pointe du cylindre et dans le tuyau de titrage et y sont facilement reconnaissables. En cas d'observation de bulles d'air, resserrer tous les assemblages à la main et répéter le processus de dosage. En cas de formation d'autres bulles d'air dans le système, contrôler la vanne [6] et remplacer les raccords de tuyaux. Les bulles d'air peuvent également se former à la liaison entre la lèvre d'étanchéité située entre le piston et le cylindre. Si la réduction de la vitesse de remplissage ne suffit pas, remplacer l'unité de dosage.
- [8] Contrôle des contacts électriques pour vérifier l'absence de corrosion et de dommages mécaniques. Réparer les pièces défectueuses ou les remplacer par des pièces neuves.
- [9] Voir application contrôle de la burette selon ISO 8655 Partie 6.

## 11 Déclaration de garantie

Nous assumons pour l'appareil désigné une garantie couvrant les vices de fabrication constatés dans les deux ans à compter de la date d'achat. Le recours en garantie porte sur le rétablissement du fonctionnement de l'appareil, à l'exclusion de toute revendication en dédommagement dépassant ce cadre. En cas de traitement incorrect ou d'ouverture illicite de l'appareil, toute revendication au titre de la garantie est exclue. La garantie ne couvre pas les pièces d'usure telles que pistons, cylindres, vannes, flexibles avec assemblages par vis et pointes de burette. De même, la garantie ne couvre pas le bris des pièces en verre. Pour justifier de l'obligation de garantie, veuillez retourner l'appareil et le justificatif d'achat dûment daté franco de port ou par envoi postal affranchi.

## 12 Stockage et transport

En cas de stockage provisoire ou de transport de la TitroLine® 7750 ou de modules de dosage l'utilisation de l'emballage original offre les meilleures conditions de protection de l'appareil. Dans de nombreux cas, cet emballage n'étant plus disponible, il s'avère nécessaire de le remplacer par un emballage improvisé équivalent. Le scellement de l'appareil dans une feuille plastique présente alors des avantages. Comme lieu de stockage, choisir un local où les températures se situent entre + 10 et + 40 °C et l'humidité de l'air ne dépasse pas 70 % (rel.).


 En cas de stockage provisoire et de transport de modules de dosage, éliminer les liquides contenus dans le système, les solutions agressives en particulier.

## 13 Recyclage et élimination



Les règlements légaux spécifiques au pays pour l'élimination des « anciens appareils électriques et électroniques » doivent être respectés.

Le TitroLine® 7750 et son emballage ont été très amplement fabriqués dans des matériaux qui peuvent être éliminés de manière écologique et être recyclés de manière appropriée. Pour toute question portant sur l'élimination, veuillez contacter notre service (voir le verso de ce mode d'emploi).

 La plaque de la ligne principale inclut une pile au lithium de type CR 2430. Les piles ne doivent pas être jetées avec les ordures ménagères. Elles sont reprises gratuitement par le fabricant et sont ensuite recyclées ou éliminées de manière appropriées.



## TABLA DE CONTENIDO

<b>1</b>	<b>Especificaciones técnicas del titulador TitroLine® 7750</b>	<b>425</b>
1.1	Notas al Manual de Instrucciones	425
1.2	Uso previsto	425
1.3	Características técnicas	426
1.3.1	Titulador TitroLine® 7750	426
1.3.2	Soporte de titulación TM 235 KF	429
1.4	Instrucciones de seguridad y advertencias	430
<b>2</b>	<b>Montaje y puesta en marcha</b>	<b>431</b>
2.1	Desempaquete y puesta en marcha	431
2.2	Panel posterior del titulador TitroLine® 7750	432
2.3	Conexión e instalación del titulador y el agitador magnético TM 235/TM235 KF	433
2.4	Montaje de la base del soporte Z 300 (optional)	433
2.5	Configuración del idioma del país	434
2.6	Instalación y conexión del soporte de titulación TM 235 KF y recipiente de titulación	435
2.7	Unidad intercambiable (WA)	438
2.7.1	Montaje del Unidad intercambiable	438
2.7.2	Colocación y cambio de una unidad intercambiable	439
2.7.3	Programación de la unidad de titulación	440
2.7.4	Llenado inicial o enjuague de la unidad intercambiable	442
2.8	Montaje de la punta de la bureta	444
2.9	KF: Llenado del recipiente de titulación con disolvente	445
2.10	Sustitución del cilindro de vidrio y del émbolo de PTFE	445
2.11	Combinación con accesorios y otros aparatos	447
2.11.1	Conexión de una impresora	447
2.11.2	Conexión de aparatos con USB	447
2.11.3	Conexión de la balanza analítica	447
2.11.4	Conexión de los electrodos ID de SI Analytics®	447
<b>3</b>	<b>Trabajo con el titulador titulador TitroLine® 7750</b>	<b>448</b>
3.1	Teclado frontal	448
3.2	Pantalla	448
3.3	Mando manual	449
3.4	Teclado de PC externo	449
3.5	Estructura del menú	450
3.6	Menú principal	452
3.6.1	Titulación automática	452
3.6.2	Calibrado (menú de calibración)	454
3.6.3	Titulación manual	457
3.6.4	Titulación KF	459
3.6.5	Dosificación	463
3.6.6	Preparación de soluciones	465
<b>4</b>	<b>Parámetros de los métodos</b>	<b>466</b>
4.1	Edición de métodos y método nuevo	466
4.2	Métodos estándar	467
4.3	Copiar métodos	467
4.4	Eliminar métodos	468
4.5	Imprimir método	468
4.6	Modificar parámetros del método	469
4.6.1	Tipo de método	469
4.6.2	Modo de titulación	469
4.6.3	Resultados	472
4.6.4	Editor de fórmulas	483
4.6.5	Parámetros de titulación	489
4.6.6	Parámetros de titulación, titulación a punto final y titulación Dead-Stop	497
4.6.7	Parámetro de titulación Titulación pH-Stat	498
4.6.8	Parámetros de dosificación	502
4.6.9	Denominación de la muestra	503
4.6.10	Documentación	504
4.7	Los parámetros de método de titulación KF	505
4.7.1	Métodos estándar de titulación KF	505
4.7.2	Parámetros de titulación KF	508
4.8	Método de medición	513

<b>5</b>	<b>Dosificación/titulación con buretas de pistón/tituladores conectados externamente .....</b>	<b>515</b>
5.1	Requisitos.....	515
5.2	Dosificación con buretas de pistón/tituladores externos.....	515
5.3	Titulación con buretas de pistón/tituladores externos.....	521
<b>6</b>	<b>Ajustes del sistema .....</b>	<b>524</b>
6.1	Ajustes de calibrado .....	524
6.2	Unidad de reactivos cambiable .....	526
6.3	Menú de electrodos.....	528
6.4	Ajustes RS-232 .....	530
6.5	Fecha y hora .....	532
6.6	Contraseña.....	533
6.6.1	Creación del primer administrador .....	533
6.6.2	Creación de usuarios adicionales .....	537
6.6.3	Derechos predefinidos y derechos definibles .....	538
6.6.4	Eliminación de usuarios .....	542
6.7	RESET .....	543
6.8	Impresora .....	544
6.9	Informaciones sobre el equipo .....	544
6.10	Tonos del sistema .....	544
6.11	Intercambio de Datos .....	545
6.12	Actualización de software .....	547
<b>7</b>	<b>Configuración de la red.....</b>	<b>549</b>
7.1	General.....	549
7.2	Configurar un directorio compartido.....	550
<b>8</b>	<b>Transmisión de datos mediante las interfaces RS-232 y USB-B.....</b>	<b>552</b>
8.1	Generalmente.....	552
8.2	Conexión en cadena de varios equipos - Sistema «Daisy Chain» .....	552
8.3	Lista de mandos para comunicación RS.....	552
<b>9</b>	<b>Conexión de balanzas analíticas e impresoras .....</b>	<b>554</b>
9.1	Conexión de balanzas analíticas .....	554
9.2	Editor de datos de la balanza.....	555
9.3	Impresora .....	556
9.4	Control del agitador automático .....	557
9.4.1	General.....	557
9.4.2	Configuración básica en el menú del sistema .....	557
9.4.3	Configure la velocidad del agitador en el método .....	558
9.5	Conexión del cambiador de muestras.....	559
9.5.1	Conexión del cambiador de muestras TW alpha plus .....	559
9.5.2	Conexión del cambiador de muestras TW 7400 .....	559
9.6	Utilización del software TitrSoft .....	559
9.6.1	General.....	559
9.6.2	TitriSoft 3.1 o nuevo versión .....	559
<b>10</b>	<b>Mantenimiento y cuidado de titulador .....</b>	<b>560</b>
<b>11</b>	<b>Declaración de garantía .....</b>	<b>561</b>
<b>12</b>	<b>Almacenamiento y transporte .....</b>	<b>561</b>
<b>13</b>	<b>Reciclaje y eliminación .....</b>	<b>561</b>

## Copyright

© 2020, Xylem Analytics Germany GmbH




La reimpresión, aún parcial, está permitida únicamente con la autorización.

Alemania, Printed in Germany.

# 1 Especificaciones técnicas del titulador TitroLine® 7750

## 1.1 Notas al Manual de Instrucciones

El presente manual de instrucciones ha sido creado para permitirle operar el producto de forma segura y de acuerdo a su uso previsto. ¡Para contar con la mayor seguridad posible, atienda los avisos de seguridad y advertencia en este manual de operación!

-  Advertencia sobre un peligro general:  
Si no se atiende a la advertencia se pueden producir daños materiales o lesiones.
-  Ofrece información importante y consejos para el uso del equipo.
-  Remite a otra sección del manual de operación.

¡Las imágenes del menú que se muestran sirven como ejemplo y pueden diferir de la pantalla real!

## 1.2 Uso previsto

El TitroLine® 7750 es un titulador potenciométrico / volumétrico / KF combinando adecuado para pH, mV,  $\mu$ A, KF- volumétrico y titulaciones Dead-stop, con un máximo de 50 métodos registrables.

Ejemplos para las posibles aplicaciones son:

- Determinación de la acidez y del valor básico de soluciones acuosas como valores p y m, titulación de ácidos y bases más fuertes o más débiles
- Titulaciones Redox por ejemplo yodometría, manganometría, cromatometría y determinaciones de CSB, otras titulaciones mV como por ejemplo de cloruros
- Titulaciones con electrodos sensibles a iones como por ejemplo iones de calcio, fluoruros, cobre y/o plomo
- Índices, tales como el índice hidroxilo, índice de yodo o índice de saponificación
- Lectura y almacenamiento de datos de los Electroodos ID de SI Analytics®
- Titulación de hasta dos puntos de infección examinados, como la titulación del calcio y del magnesio
- Mediciones del pH
- Titulaciones potenciométricas no acuosas, tales como el TAN y el TBN
- Dosificación previa con conexión de la bureta de émbolo
- Conexión y utilización de un aparato de extracción de muestras automático TW alpha plus/TW 7400
- Titulaciones KF con reactivos KF de 1 componente
- Titulaciones KF con reactivos KF de 2 componentes
- Titulaciones Dead-stop como índice de bromo y dióxido de azufre en
- Grabación simultánea de dos parámetros de medición
- Compatible con Titrisoft a partir de la versión 3.3

Los métodos arriba mencionados son sólo ejemplos; otros muchos campos de aplicación se encuentran en la tecnología alimentaria, photofinishing, medio ambiente, control de calidad y control de operaciones.


Además el TitroLine® 7750 ofrece las funciones de la bureta de émbolo TITRONIC® 500:

- Titulaciones manuales con o sin cálculo de resultados
- Dosificaciones
- Preparación de soluciones

En cada uno de los métodos pueden programarse diversas velocidades de dosificación y de llenado.

### Soluciones aptas de utilización:

En la práctica pueden utilizarse todos los líquidos y soluciones con una viscosidad  $\leq 10 \text{ mm}^2 / \text{s}$  como por ejemplo: ácido sulfúrico concentrado.

 Sin embargo no deben utilizarse químicos que corroen vidrio, PTFE o FEP o que sean explosivos, por ejemplo. ácido fluorhídrico, azida sódica, bromo! Suspensiones con alto contenido de sólidos pueden obstruir o dañar el sistema de dosificación.

### Disposiciones generales:

Deben observarse en las directrices de seguridad para el manejo de químicos vigentes para cada caso. Esto vale especialmente para líquidos inflamables y/o cáusticos.

## 1.3 Características técnicas

### 1.3.1 Titulador TitroLine® 7750

Traducción de la versión en alemán jurídicamente vinculante

(Estado al 16. Agosto 2018)



Según la Directiva EMC 2014/30/EU; fundamento de prueba EN 61326-1: 2013;  
Según la Directiva sobre bajo voltaje 2014/35/EU;  
fundamento de prueba EN 61010-1: 2010 para equipo de laboratorio  
Según la Directiva RoHS 2011/65/EU  
Placa FCC parte 15B y ICES 003

**País de origen:** Alemania, Hecho en Alemania

**Se pueden utilizar los siguientes disolventes/reactivos de titulación:**

- Todas las soluciones de titulación comunes.
- Como reactivo, se permite el agua y todos los líquidos orgánicos e inorgánicos no corrosivos.
- Si utiliza materiales inflamables, debe cumplir con las Pautas para la Protección y Prevención de Explosiones de la industria química.
- Para líquidos de alta viscosidad ( $\geq 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ), punto de ebullición bajo o con tendencia a formar gases, puede modificarse la velocidad de llenado y dosificación.
- No es posible dosificar líquidos con una viscosidad mayor a  $20 \text{ mm}^2/\text{s}$ .

**i** Para asegurar la máxima exactitud posible de los valores registrados aconsejamos, antes de iniciar la titulación, dejar "calentar" el titulador TitroLine® 7750 durante un tiempo razonable.

**Ingreso de medición 1 (análogo):**

Entrada pH/mV con una resolución de valor registrado de 24 Bit para mediciones de alta exactitud.

Terminal de electrodos según DIN 19 262, y/o. adicionalmente con una clavija BNC (Z 860).

Electrodos de referencia, clavija de 1 x 4 mm.

Niveles de amortiguación de la señal de medición de pH/mV ajustable.

Lector RFID para electrodos ID de SI Analytics®.

		Zona de medición	Zona superior	Resolución de la lectura	Exactitud * sin sensor de medición	Resistencia de entrada [ $\Omega$ ]
pH	pH	- 3,0 ... 18,00	- 3,1 ... 18,00	0,001	0,002 $\pm 1$ Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$
mV	U [mV]	- 2000 ... 2000	- 2020 ... 2020	0,1	0,10 $\pm 1$ Digit	$> 1 \cdot 10^{13}$

**Ingreso de medición (Pt 1000):**

Conexión del sensor de temperatura para termómetro de resistencia Pt 1000 y NTC 30 kOhm.  
Conexión: clavijas de 2 x 4 mm.

	Zona de medición T [°C]	Resolución de la lectura	Exactitud * sin sensor de medición
Pt 1000	- 75 ... 195	0,1	0,2 K $\pm 1$ Digit
NTC 30	- 40 ... 0	0,1	1,0 K $\pm 1$ Digit
	0 ... 125	0,1	0,3 K $\pm 1$ Digit

**Ingreso de medición ( $\mu\text{A}$ ):**

Conexión Dead stop ( $\mu\text{A}$ ) para electrodos de doble platina.

Tensión de polarización variable, ajustable entre 40 ... 220 mV.

Conexión: clavijas de 2 x 4 mm.

Zona de medición I [ $\mu\text{A}$ ]	Resolución de la lectura	Exactitud * sin sensor de medición
100	0,1	-5 /+ 3 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit
50	0,1	+/- 3 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit
10	0,1	+/- 1 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit
5	0,1	+/- 0,2 $\mu\text{A} \pm 1$ Digit

\* Debe además tenerse en cuenta la inseguridad de medición del sensor de medición.

**Pantalla:** 3,5 pulgadas -Pantalla 1/4 VGA TFT con 320x240 píxels.

**Calibrado:** automático con hasta 3 soluciones tope, secuencia de calibrado apta de configuración, posible introducción de topes de libre definición.  
Soluciones tope prefijadas según DIN 19 266 y NBS o topes técnicos:  
pH = 1,00; pH = 4,00; pH = 4,01; pH = 6,87; pH = 7,00; pH = 9,18; pH = 10.00

**Conexiones:**

Ingreso de medición 1:	Entrada pH/mV- con terminal de electrodos según DIN 19 262/o BNC
Ingreso de medición $\mu$ A:	Conexión (Dead-Stop) para electrodos de doble platina (clavijas de 2 x 4mm)
Ingreso de medición Pt 1000:	Conexión para sensor para medición de temperatura para pirómetro de resistencia eléctrica Pt 1000 (Clavijas de: 2 x 4 mm)

**Alimentación de corriente:**

Mediante clavija externa de alimentación eléctrica de 100 – 240 V, 50/60 Hz, consumo de energía 30 VA

 **¡Use la fuente de alimentación TZ 1853 exclusivamente!**

**Interfaz RS-232-C:** con separación galvanizada mediante acoplador óptico, con función Daisy Chain

Bits de datos:	ajustable, 7 u <b>8</b> bit (predeterminado: 8 bit)
Bit de parada:	ajustable, <b>1</b> o 2 bit (predeterminado: 1 bit)
Bit de inicio:	estático <b>1</b> Bit
Paridad:	ajustable: par / impar / <b>ninguno</b>
Tasa de baudio:	ajustable: 1200, 2400, <b>4800</b> , 9600, 19200 (predeterminado 4800 baudios)
Dirección:	ajustable, (0 a 15, <i>predeterminado: 01</i> )

RS-232-1 para computadora, entrada Daisy Chain

RS-232-2 dispositivos de SI Analytics®

- titulador TitroLine® 7000 / 7500 / 7500 KF / 7750 / 7800
- Buretas de émbolo TW alpha plus, TW 7400
- Buretas TITRONIC® 300 y 500, TITRONIC® 110 *plus*, TITRONIC® *universal*,
- alanzas del tipo Mettler, Sartorius, Kern, Ohaus, (otras bajo petición)
- Salida Daisy-Chain

**USB-Interfaces:** 2 x USB-tipo-A y 1 x USB-tipo-B

USB-tipo A („Master“) para conexión a teclado USB, impresora USB, - ratón de PC, medios de datos USB (p.ej. memoria USB) y puerto USB

USB-tipo B („Slave“) para conectar a la computadora

**Interfaz Ethernet:**

para la conexión a una red local (LAN)

**Agitador/bomba:** Salida 12V DC, 500 mA

Alimentación de corriente para agitadores TM 235 y soporte de titulación TM 235 KF

**Caja:**

Material: Polipropileno

Teclado frontal: Con recubrimiento de plástico

Dimensiones: 15,3 x 45 x 29,6 cm (A x H x D), a altura incluye la unidad intercambiable

Peso: aparato básico aprox. 2,3 kg  
aparato completo, con unidad cambiabile aprox. 3,5 kg (botella de reactivos vacía)

**Condiciones ambientales:**

Temperatura del entorno para funcionamiento y almacenaje: + 10 ... + 40 °C  
humedad del aire según EN 61 010, parte 1:  
80 % en temperaturas hasta de 31 °C, linear reducción lineal hasta  
50 % de humedad relativa en caso de temperatura de 40 °C

**Unidades intercambiables:**

Compatibilidad: Las unidades son compatibles con

- los tituladores TitroLine® 6000 / 7000 / 7500KF / 7750 / 7800
- la buretas de émbolo TITRONIC® 500

Reconocimiento:

automático mediante RFID. Reconocimiento del tamaño de la unidad y la características del titulador o dosificar la solución

Válvula: válvula cónica indiferente al volumen de polímeros de fluorocarbono (PTFE), TZ 3000

Cilindros: de vidrio al borosilicato 3.3 (DURAN®)

Mangueras: Juego de mangueras de FEP, azules

Soporte botellade

de reserva: adecuado para botellas de vidrio cuadradas y para diversas botellas de reactivos

Materiales: vidrio al borosilicato DURAN®, polímeros de fluorocarburo (PTFE), acero fino, polipropileno

Dimensiones: 15 x 34 x 22,8 cm (A x H x D) con la botella de reactivos

Peso: aprox. 1,2 kg para la unidad intercambiable WA con la botella de reactivos vacía

Exactitud de dosificación:

según DIN EN ISO 8655, parte 3:

Precisión: 0,15 %

Tolerancia: 0,05 - 0,07 %

(según la unidad intercambiable que se utilice)

**Precisión de dosificación del titulador TitroLine® 7750 con unidades intercambiables (WA):**

Unidad intercambiable tipo N°.	Volumen [ml]	Tolerancias de los Øi del cilindro de vidrio [mm]	Error de dosificación referido al 100 % del volumen [%]	Reproducibilidad [%]
WA 05	5,00	± 0,005	± 0,15	0,07
WA 10	10,00	± 0,005	± 0,15	0,05
WA 20	20,00	± 0,005	± 0,15	0,05
WA 50	50,00	± 0,005	± 0,15	0,05



### 1.3.2 Soporte de titulación TM 235 KF

Traducción de la versión en alemán jurídicamente vinculante

(Estado al 16. Agosto 2018)

En conexión con el titulador Titrator TitroLine® 7750



Según la Directiva EMC 2014/30/EU; fundamento de prueba EN 61326-1: 2013;  
Según la Directiva sobre bajo voltaje 2014/35/EU;  
fundamento de prueba EN 61010-1: 2010 para equipo de laboratorio  
Según la Directiva RoHS 2011/65/EU  
Placa FCC parte 15B y ICES 003

**País de origen:** Alemania, Hecho en Alemania

**Bomba:** Volumen de flujo de aire libre: caudal de 2,25 l / min  
Máx. presión de entrega: 1,5 bar  
Caudal intermedio líquido: aprox. 0,8 l / min

**Velocidad de agitación:**  
50 ... 1000 U/min

**Mangueras:** PVC- manguera (diámetro externo de 6 x 1 mm)  
PTFE- manguera (diámetro externo de 4 x 0.5 mm)

#### Conexiones

Fuente de alimentación:

Entrada de la tensión baja de 12 V/- en la parte posterior del soporte de titulación  
Conexión del enchufe: enchufe para la conexión de la tensión baja, gato del teléfono,  
Polo positivo en el contacto del soporte, contacto interno  $\varnothing = 2,1$  mm, EE. UU./Japón,  
Fuente de alimentación mediante el titulador TitroLine® 7750

#### Caja:

Material: Polipropileno, Con recubrimiento de plástico  
Dimensiones: 80 x 130 x 250 mm (A x A x P), altura sin varilla de soporte  
Peso: 1.0 kg

#### Condiciones ambientales:

Temperatura del entorno para funcionamiento y almacenaje: + 10 ... + 40 °C  
humedad del aire según EN 61 010, parte 1:  
80 % en temperaturas hasta de 31 °C, linear reducción lineal hasta  
50 % de humedad relativa en caso de temperatura de 40 °C

#### Condiciones ambientales





**¡No apto para condiciones ambientales explosivas!**


## 1.4 Instrucciones de seguridad y advertencias


El dispositivo corresponde a la clase de protección III.

Ha sido fabricado y probado según la norma EN 61 010 - 1, parte 1 «**Medida de protección eléctrica para instrumentos de medición**» y abandonó la fábrica en condiciones impecables en lo que respecta a tecnología en seguridad. Para mantener esta condición y garantizar un funcionamiento seguro, el usuario debe observar las notas y la información de advertencia contenidas en las presentes instrucciones de operación. El desarrollo y la producción se efectúan con un sistema que respeta las exigencias de la norma DIN EN ISO 9001.

 Por razones de seguridad, el equipo deberá ser utilizada exclusivamente en los métodos descritos en las instrucciones. No cumplir del uso previsto con puede causar lesiones a personas o daños.

 Por razones de seguridad, el dispositivo y la fuente de alimentación sólo podrán ser abiertos por personas autorizadas. Por lo tanto, los trabajos en el equipo eléctrico sólo podrán realizarlos profesionales capacitados. **¡El incumplimiento de esto puede generar riesgos derivados del dispositivo y la fuente de alimentación, como riesgos eléctricos para las personas y peligro riesgo de incendio!** La intervención no autorizada en el equipo o la fuente de alimentación, así como el daño intencional o por negligencia anularán la garantía.


 Antes de encenderlo, deberá asegurarse de que coincidan el voltaje de operación y el voltaje de la red. El voltaje de operación se indica en la placa de características (parte inferior del dispositivo y en la parte posterior de la fuente de alimentación). **¡No cumplir con esto puede dañar el dispositivo y la fuente de alimentación, y puede causar lesiones a personas o daños materiales!**


 **¡Si no es posible garantizar la operación sin riesgos del dispositivo, se deberá ponerlo fuera de servicio y asegurarlo contra una puesta en operación accidental!** Para ello, apague el dispositivo, desconecte el enchufe del tomacorriente y retire el dispositivo del sitio de trabajo.


Se asume que no se puede garantiza la operación segura si, por ejemplo,


- hay daños en el empaque,
- el dispositivo está visiblemente dañado,
- la fuente de alimentación presenta daños visibles,
- el dispositivo es funciona de manera incorrecta,
- penetra líquido en la carcasa,
- el dispositivo fue modificado técnicamente o fue reparado por personal no autorizado en la fuente de alimentación o el equipo mismo.



¡Si el usuario sigue operando el equipo en estos casos, asume cualquier riesgos que de ello se derive!




 No almacene el dispositivo en habitaciones húmedas o en operación.

 **Deben observarse las normas pertinentes sobre el manejo de los materiales utilizados:** el Reglamento sobre sustancias peligrosas, la Ley de sustancias químicas y los reglamentos e instrucciones del fabricante de las sustancias químicas. El usuario deberá asegurarse de que con las personas que van a usar el dispositivo sean expertos en el manejo de los materiales que se aplican con el equipo o que estén siendo supervisadas por personas capacitadas.

 ¡Cuando trabaje con productos químicos **siempre utilice gafas de protección!** Tenga en cuenta las recomendaciones de las asociaciones profesionales y las hojas de datos de seguridad de los fabricantes.

 El dispositivo está equipado con circuitos integrados (EPROM). Rayos X u otros rayos de gran energía pueden traspasar la carcasa del dispositivo y borrar el programa.

 En el caso de trabajos con líquidos que no correspondan a los disolventes de titulación comunes, debe considerarse muy especialmente la resistencia química de los materiales del dispositivo (cf.  1.3 Características técnicas).

 Si se utilizan líquidos con alta presión de vapor o (mezcla de) sustancias que en el  1.3 Características técnicas no se describieron como aplicables, el usuario debe asegurarse de que la utilización del dispositivo sea segura y adecuada. Cuando el émbolo se eleva dentro del cilindro, una micropelícula de líquido de dosificación o solución de titulación siempre queda adherida a la pared interior del cilindro, pero no tiene influencia alguna sobre la exactitud de la dosificación. Ese resto mínimo de líquido puede, sin embargo, evaporarse y así alcanzar la zona debajo del émbolo, y si se utilizan líquidos no admitidos, se pueden corroer o disolver los materiales del dispositivo (cf.  10 Mantenimiento y cuidado ).

## 2 Montaje y puesta en marcha

### 2.1 Desempaque y puesta en marcha

El dispositivo se ha ensamblado individualmente para usted (el dispositivo básico con los módulos y accesorios correspondientes), lo que puede provocar desviaciones en relación con el alcance de suministro descrito y los accesorios. El alcance exacto de la entrega se puede encontrar en la lista de contenido. Si tiene alguna pregunta, contáctenos directamente (vea el reverso de este manual de instrucciones).

El titulador, todos sus accesorios y las partes periféricas han sido revisados cuidadosamente en fábrica para garantizar su funcionamiento y tamaño adecuados. Verifique que también los accesorios pequeños hayan sido totalmente desempacados.

Para conocer el contenido de la entrega, consulte las listas de piezas incluidas.

Alcance del suministro:

a) TitroLine® 7750 (dispositivo básico)

- TitroLine® 7750 (aparato básico)
- Teclado TZ 3835
- Fuente de alimentación TZ 1853 (100V ... 240V) incl. varios adaptadores primarios
- Pulsador manual TZ 3880
- Cable de conexión para agitador magnético, TZ 1577
- Varilla de soporte TZ 1510 (10 mm x 370 mm)
- Varilla del émbolo TZ 3813
- Pinza de titulación Z 305
- Mocheta Fijador electrodo Z 304

b) TitroLine® 7750 con accesorios KF

- TitroLine® 7750 dispositivo básico
- Una unidad de dosis intercambiable WA 05, WA 10 o WA 20
- El soporte de titulación KF (bomba y agitador) TM 235 KF que incluye la botella para residuos (botella transparente de 1 l), para el disolvente (botella ámbar de 1 l) y para la humedad (100 ml) con todos los tubos.
- Recipiente de titulación TZ 1770 que incluye la punta de titulación TZ 3285 (KF micro válvula)
- Kit de inicio KF TZ 1789 con criba molecular, lana de vidrio y un conjunto de jeringas con agujas
- Electrodo KF 1100

## 2.2 Panel posterior del titulador TitroLine® 7750



**Fig. 1**

El TitroLine® 7750 está equipado con las siguientes conexiones:

- 1) Interface USB tipo B («Slave») para la conexión a un PC
- 2) Interruptor encendido/apagado
- 3) Dos interfaces USB tipo A («Master») para la conexión de aparatos USB
- 4) Casquillo «in»: Conexión del bloque de alimentación externo TZ 1853
- 5) Casquillo «out»: Conexión del agitador magnético TM 235/TM 235 KF
- 6) Dos interfaces RS-232, 4 polos (Mini-DIN):  
 RS-1 para conexión a un PC  
 RS-2 para conectar una balanza y otros aparatos de SI Analytics®
- 7) Entrada de medición para los electrodos de referencia (Ref.)
- 8) Entrada de medición 1 (DIN o BNC mediante adaptador) para la conexión del pH, redox y otras medidas o electrodos combinados
- 9) Ethernet- Interface (LAN)
- 10) Medición de entrada de temperatura para la conexión de electrodos de Pt 1000
- 11) Entrada de medición  $\mu A$  para la conexión de electrodos de doble platina

### 2.3 Conexión e instalación del titulador y el agitador magnético TM 235/TM235 KF

El cable de baja tensión de la fuente de alimentación TZ 1853 tiene que estar conectado al toma de 12 V «in» en el panel posterior del titulador ( Fig. 2). Después conecte la fuente de alimentación al toma eléctrico.



Fig. 2

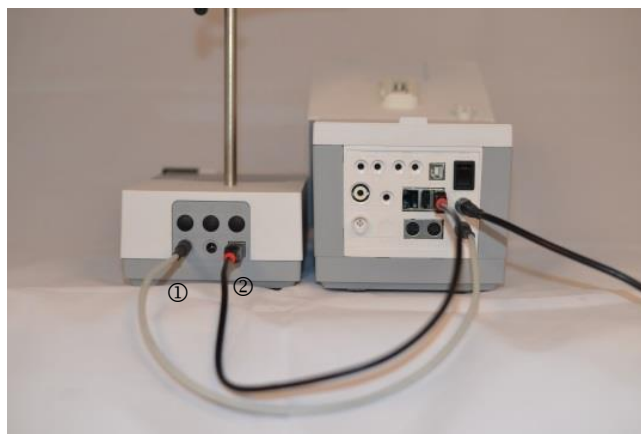


Fig. 3

⚠ Coloque la fuente de alimentación de fácil acceso a fin de poder desconectar el titulador en cualquier momento en forma sencilla de la conexión eléctrica.

Instale el agitador magnético en el lado derecho del dispositivo (Fig. 3) y conéctelo con el cable de conexión TZ 1577 (1) a la parte posterior del dispositivo (toma de 12 V «out»). Es posible una conexión alternativa con el cable USB suministrado (2). La varilla de soporte se atornilla en la rosca y luego, se monta la pinza de titulación Z 305.

### 2.4 Montaje de la base del soporte Z 300 (optional)

Si no se utiliza el agitador magnético TM 235/TM235 KF se recomienda utilizar la base de soporte Z 300 (Fig. 4). En la cara inferior dela unidad del equipo se encuentra una sinuosidad en la que encaja exactamente la pata metálica. La pata metálica misma tiene en ambas caras (superior e inferior) una rosca para la varilla de soporte, por lo que la pata metálica puede utilizarse, según se necesite, a la derecha o a la izquierda de la unidad. La unidad básica se coloca sobre la pata metálica y la varilla de soporte se atornilla en la rosca. La pinza de titulación puede entonces montarse sobre la varilla de soporte ( Fig. 5).



Fig. 4



Fig. 5

## 2.5 Configuración del idioma del país

El idioma programado en fábrica es inglés. Una vez conectada a la corriente la bureta de émbolo y terminado el proceso de iniciación aparece el menú principal (Fig. 6).

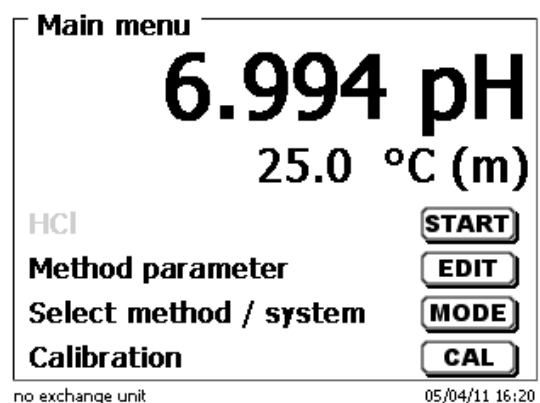


Fig. 6

Con <SYS> o con <MODE> y luego «Configuración del sistema» se llega a los ajustes del sistema. El primer menú se utiliza para configurar el idioma del país (Fig. 7).

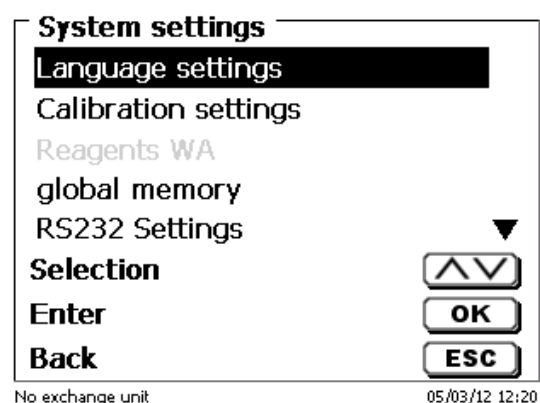


Fig. 7

Con <ENTER>/<OK> se abre el menú.  
Accionando <↑↓> se selecciona el idioma.  
Confirme con <ENTER>/<OK>.

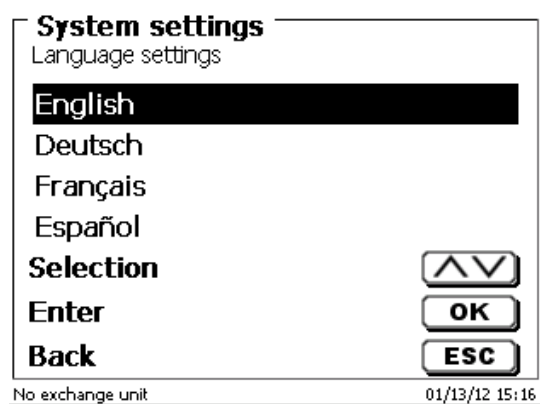


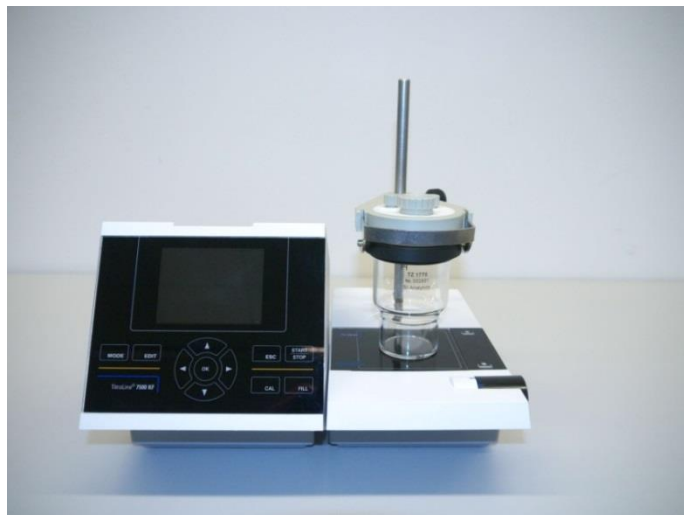
Fig. 8

El idioma seleccionado aparece inmediatamente (Fig. 8).  
Accionando dos veces <ESC> se abre nuevamente el menú principal.

## 2.6 Instalación y conexión del soporte de titulación TM 235 KF y recipiente de titulación

Establecer el soporte de titulación TM 235 KF a la derecha del dispositivo (Fig. 3) y conéctelo con el cable de conexión TZ 1577 a la parte posterior del dispositivo (toma de 12 V «out»). Luego atornille la varilla del soporte en la rosca del soporte de titulación.

El recipiente de titulación TZ 1770 se monta en la varilla de soporte. Asegúrese de que la pinza de metal se ajuste tal como se muestra en la foto adjunta (Fig. 9).



**Fig. 9**

Coloque los tres adaptadores de plástico internos blancos en la botella de residuos, disolventes y humedad.

Llene la botella de humedad con criba molecular y conecte los tubos plásticos de PVC flexible y los tubos PTFE como se muestran en las siguientes imágenes (Fig. 10 - Fig. 14):

Los tubos de PVC están conectados a los conectores en la parte posterior del TM 235 KF.

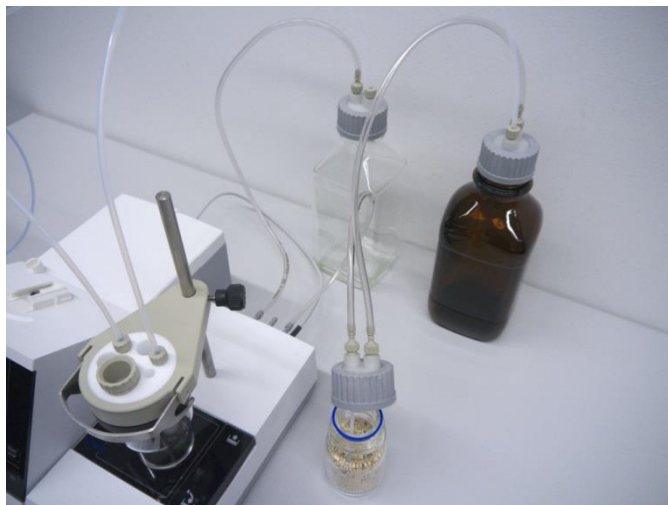
El tubo de PVC largo se usa para la conexión de la botella de residuos.

Los dos tubos de PVC más cortos se usan para conectar la botella de humedad y la botella de disolvente.



**Fig. 10**

La botella de humedad se conecta con el conector derecho (vista desde arriba) del TM 235 KF.  
La botella de residuos (limpia) se conecta al conector izquierdo.



**Fig. 11**

El tubo de PTFE de la botella de residuos («tubo 1») debe ajustarse al fondo del recipiente de titulación.  
El tubo de PTFE de la botella de disolvente («tubo 2»), como en la Fig. 12 y Fig. 13 visible, ajustado.



**Fig. 12**



**Fig. 13**



La punta de la bureta se coloca en la abertura izquierda NS 14 y se conecta a la válvula de la unidad intercambiable.


Primero llene un poco de lana de vidrio y el tamiz molecular en el tubo de secado de plástico. Inserte el tubo de secado en la otra abertura NS 14 existente (Fig. 14).



**Fig. 14**

Inserte el electrodo KF 1100 en la abertura designada NS 7.5 y conéctelo a la conexión  $\mu\text{A}$  del TitroLine® 7750.

El teclado está conectado a una de las dos interfaces USB-A.

 La fuente de alimentación es fácil de colocar para que el dispositivo se pueda desconectar fácilmente de la red eléctrica en cualquier momento.

## 2.7 Unidad intercambiable (WA)



**Fig. 15**

- 12) TZ 2003 - Tubo de secado
- 13) TZ 3802 - Tapa de rosca GL 45 con perforación,  
incl. Adaptador con dos orificios: para el tubo de secado y el tubo flexible de succión
- 14) TZ 3873 - Tubo flexible de dosificación sin punta de succión ni soporte, o  
TZ 3874 - Tubo flexible de dosificación con punta de succión y soporte
- 15) TZ 3803 - Botella de reactivos de 1 litro, color marrón
- 16) TZ 3900 - Funda protectora contra rayos UV
- 17) TZ 1507 - Tubo de goteo, de plástico
- 18) TZ 3000 - Válvula de 3/2 pasos
- 19) TZ 3801 - Tapa de la válvula
- 20) TZ 3872 - Tubo flexible de conexión
- 21) TZ 3871 - Tubo flexible de succión

### 2.7.1 Montaje del Unidad intercambiable

La Fig. 15 muestra una unidad de intercambio completamente montada.

1. Sacar del empaque la válvula con los tubos flexibles conectados e introducirla en el soporte de la válvula hasta que encaje.
2. Tapar la válvula con la tapa, encajándola como se ve en la figura (Fig. 15).
3. Introducir el tubo de conexión TZ 3872 en el orificio roscado previsto en el cilindro de la bureta y atornillar con la mano.
4. Encajar el tubo de succión TZ 3871 en el orificio roscado de los adaptadores GL 45 o S 40, atornillar con la mano.
5. **Para KF:** retirar el tubo de de dosificación estándar TZ 3874 de la válvula y conecte el tubo de dosificación incluida la del recipiente de titulación TZ 1770.

**i** Todos los demás tubos flexibles han sido montados con anterioridad.

## 2.7.2 Colocación y cambio de una unidad intercambiable

La unidad de titulación contiene un lector RFID y las piezas cambiables tienen un retransmisor RFID. En este retransmisor pueden guardarse las siguientes informaciones:

- Tamaño de la unidad (no modificable)
- Código de identificación de la unidad (ID) (no modificable)
- Nombre del reactivo (default: espacio)
- Concentración (default: 1.000000)
- Concentración determinada el: (Fecha)
- Conservable hasta el: (Fecha)
- Abierto/fabricado el: (Fecha)
- Revisión de acuerdo a ISO 8655: (Fecha)
- Nombre del lote: (default no lote)
- Última modificación (Fecha)

Cada vez que se ponga sobre la unidad de titulación una unidad intercambiable se leen automáticamente los datos del retransmisor.

### 2.7.2.1 Colocación de una unidad intercambiable

La unidad intercambiable se coloca sobre la unidad del equipo y se empuja hacia abajo hasta que encaje el botón negro situado a la izquierda (cf. Fig. 16 - Fig. 18).



Fig. 16



Fig. 17



Fig. 18

### 2.7.2.2 Retirar una unidad intercambiable

El retiro de la unidad intercambiable se realiza en el orden contrario:

**i** La unidad cambiante se puede retirar únicamente cuando el émbolo se encuentra en la posición más baja (Posición cero). Eventualmente accione el botón <FILL>.

Presione el botón negro de la izquierda y luego jale hacia adelante la unidad intercambiable (Fig. 18 y Fig. 17).

### 2.7.3 Programación de la unidad de titulación

Los datos del retransmisor RFID de la unidad intercambiable se leen inmediatamente (Fig. 19).

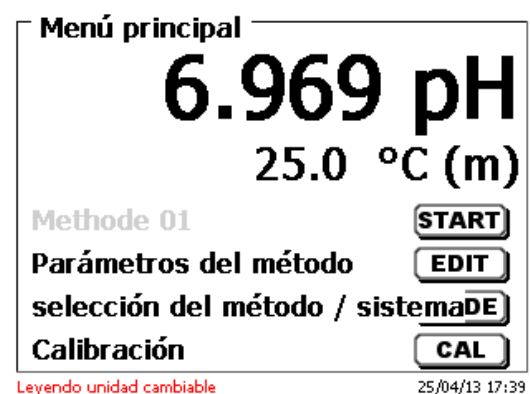


Fig. 19

Finalizado el proceso de lectura, aparece durante aprox. 10 segundos el menú para introducir datos del reactivo (Fig. 20). El tamaño de la unidad cambiante se indica en la parte inferior izquierda del display (aquí 50 ml). Al utilizarlo la primera vez se aconseja introducir aquí al menos el nombre del reactivo utilizado. Para ello se confirma con <ENTER>/<OK> la selección de «reactivo».

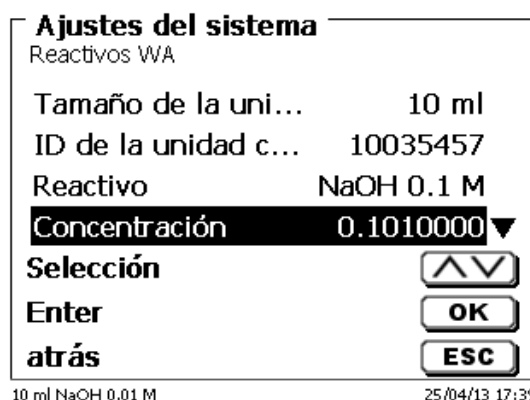


Fig. 20

Luego se introduce el nombre (y eventualmente la concentración) y confirma con <ENTER>/<OK> (Fig. 21).

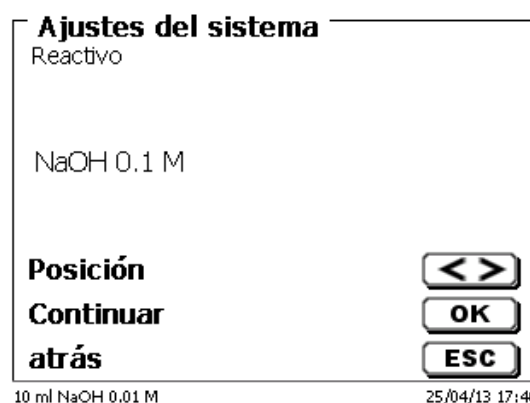


Fig. 21

Luego de la introducción opcional de otros parámetros se cierra el menú del reactivo con <ESC> (Fig. 22).

### **i** Importante para KF:

La concentración aproximada de la titulación KF (por ejemplo, 5 o 2) se debe ingresar en «concentración». Por lo tanto, se puede calcular la deriva en  $\mu\text{g}/\text{min}$  en las dimensiones adecuadas.

**Ajustes del sistema**  
Reactivos WA

Tamaño de la uni... 10 ml  
ID de la unidad c... 10035457  
**Reactivo** NaOH 0.1 M  
Concentración 0.1010000 ▼  
**Selección** ▲▼  
**Enter** OK  
**atrás** ESC

10 ml NaOH 0.01 M 25/04/13 17:40

**Fig. 22**

Aparece la pregunta, si se quieren adoptar los datos (Fig. 23).

**Ajustes del sistema**  
Aceptar valores?

**Si**  
No

**Selección** ▲▼  
**Enter** OK  
**atrás** ESC

10 ml NaOH 0.01 M 25/04/13 17:41

**Fig. 23**

Si usted selecciona «SI» se registran los valores en la unidad intercambiable. Esto se reconoce en el aviso en letras rojas que aparece abajo (Fig. 24).

**Menú principal**

**6.975 pH**  
**25.0 °C (m)**

**Methode 01** START  
**Parámetros del método** EDIT  
**selección del método / sistema** DE  
**Calibración** CAL

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 8:52

**Fig. 24**

## 2.7.4 llenado inicial o enjuague de la unidad intercambiable

⚠ Antes de que finalice este primer programa de llenado/enjuague debe haberse colocado un cubo de basura debajo de la punta de titulación.

El primer llenado de la unidad intercambiable se realiza mediante el programa de enjuague «Juagar».

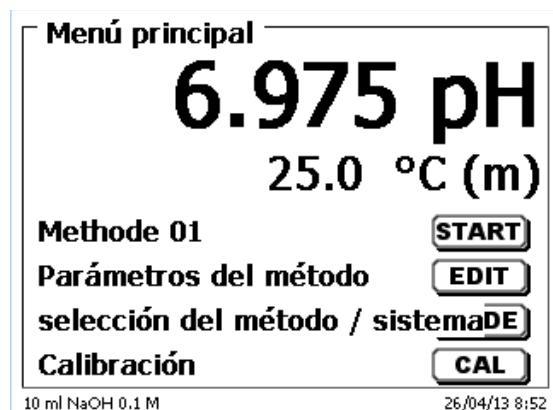


Fig. 25

En el menú principal (Fig. 25) presione el botón <MODE> se llega al menú de métodos/sistema (Fig. 26).

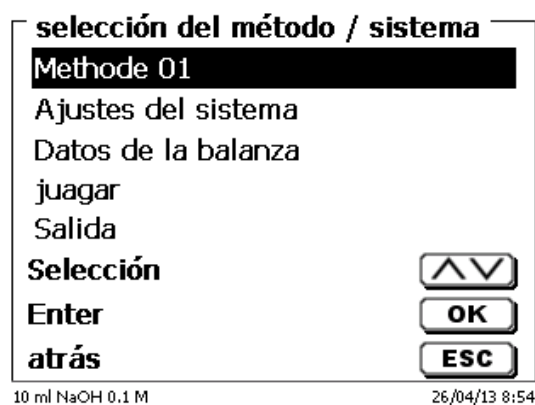


Fig. 26

Presionando dos vez <↑> se llega inmediatamente a la selección de «Juagar» (Fig. 27).

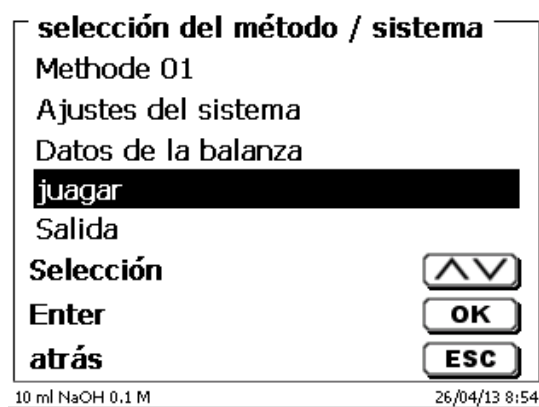
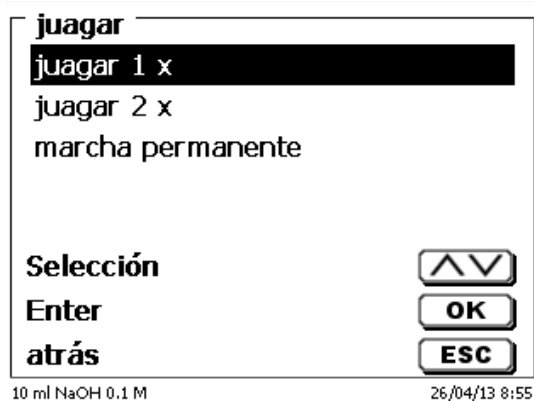


Fig. 27

La selección se confirma con <ENTER>/<OK>.

Ahora puede seleccionarse el número de ciclos de enjuague (Fig. 28).

**i** ¡Para el primer llenado se debe juagar por lo menos dos veces!



**Fig. 28**

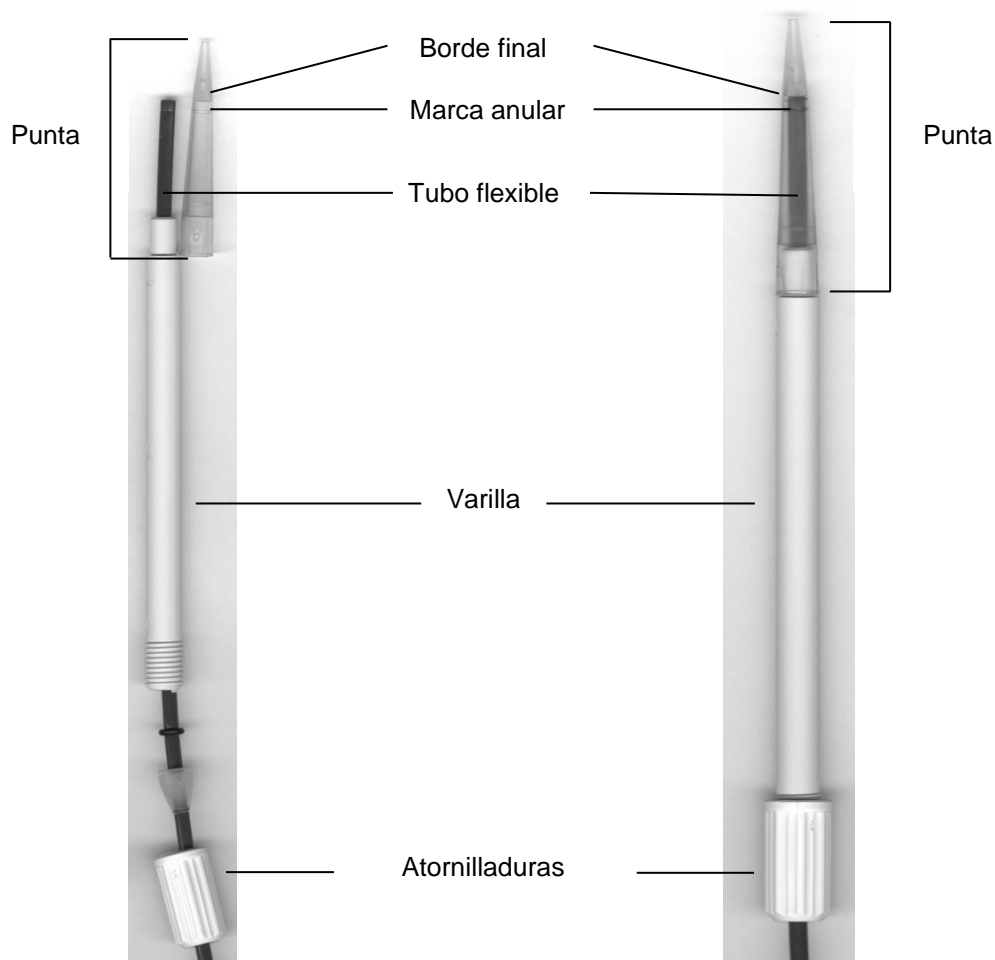
**i** El proceso de enjuague (Fig. 29) se puede interrumpir en cualquier momento con <STOP> y luego continuarlo con <START>.



**Fig. 29**

## 2.8 Montaje de la punta de la bureta

La punta de la bureta consta de diferentes partes como barilla con atornilladuras de ajuste, tubo flexible y punta montable (Fig. 30).



**Fig. 30**

Orden de montaje de la punta de la bureta

1. Cortar recto el borde final del tubo flexible
2. Introducir el tubo flexible en las atornilladuras.
3. Introducir el tubo flexible en la varilla.
4. Introducir el tubo flexible, sobre el marca anular, hasta que este toque el borde final de la punta.
5. Introducir la punta de la bureta con el tubo apretado dentro de la varilla.
6. Fijar la punta para atornillar la varilla a las atornilladuras de ajuste.



## 2.9 KF: Llenado del recipiente de titulación con disolvente

El disolvente se bombea desde la botella del disolvente hasta el recipiente de titulación presionando la parte frontal del interruptor oscilante del soporte de titulación TM 235 KF.

**i** Bombee el disolvente hasta el recipiente de titulación hasta que la punta de titulación y los electrodos estén completamente sumergidos. Serán aproximadamente 35 a 40 ml de disolvente (Fig. 31).

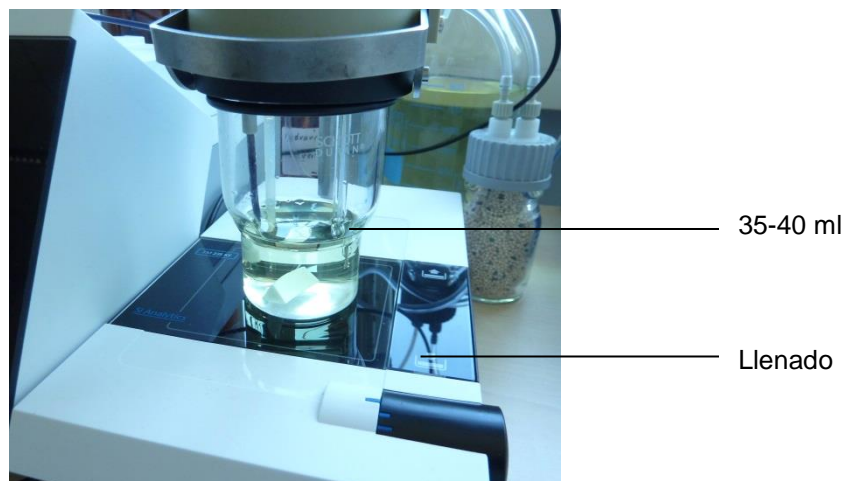


Fig. 31

## 2.10 Sustitución del cilindro de vidrio y del émbolo de PTFE

**⚠** ¡Como regla, las mangueras y los cilindros contendrán químicos que al desmontar el equipo pueden derramarse o salpicar. Deben observarse las medidas de seguridad correspondientes para el manejo de químicos!

El cambio del cilindro de vidrio y del émbolo no requiere herramienta adicional alguna. En ciertos casos aislados es necesario utilizar el extractor del émbolo.

1. Retirar la unidad intercambiable de la unidad básica.
2. Desatornillar la manguera entre el cilindro de vidrio y la válvula del cilindro de vidrio.
3. Girar la protección contra rayos UV 5 a 6 vueltas hacia la izquierda para aflojarla.
4. Entonces se puede quitar la protección contra rayos UV y retirar el cilindro de vidrio con los émbolos que se encuentran dentro.
5. En la unidad cambiante se colocan un nuevo cilindro de vidrio y émbolos (Fig. 32) poniéndole luego la protección contra rayos UV.  
La protección contra rayos UV se atornilla con 5 a 6 vueltas hacia la derecha.
6. La varilla del émbolo debe quedar 0,5 cm por fuera de la unidad intercambiable (Fig. 33).
7. En este punto, inclinar la unidad hacia adelante hasta que su cara inferior oblicua repose plana sobre la mesa de laboratorio (Fig. 34). Así se coloca el émbolo en la posición exacta.

**i** En caso de que el émbolo se haya presionado demasiado dentro del cilindro de vidrio, sacar simplemente el émbolo y llevar a la posición correcta como se acaba de explicar.



Fig. 32



Fig. 33



Fig. 34

**i** En principio, debe considerarse que en una unidad intercambiable solamente se pueden montar cilindros del tamaño para ella previsto, ya que de lo contrario la codificación memorizada en la unidad intercambiable no concordaría con el tamaño del cilindro. Teniendo como consecuencia una dosificación incorrecta.

**⚠** Por razones de exactitud de dosificación y análisis, se recomienda cambiar también los émbolos PTFE cada vez que se sustituya un cilindro de vidrio defectuoso. Esto vale sobre todo en caso de que se quiebre el vidrio, ya que las astillas de vidrio pueden dañar los anillos obturadores del émbolo PTFE.

## 2.11 Combinación con accesorios y otros aparatos

### 2.11.1 Conexión de una impresora

Las impresoras con interface USB se conectan a una de las interfaces USB-A.

**i** Las impresoras **tienen que tener** una emulación HP PCL (3, 3GUI, 3 enhanced, 5, 5e).  
¡Las llamadas impresoras GDI no se pueden utilizar!

Como alternativa puede también conectarse la impresora térmica compacta Seiko S445.

### 2.11.2 Conexión de aparatos con USB

A la interface USB-A pueden conectarse los siguientes aparatos con USB:

- Teclado de PC
- Mando manual TZ 3880
- Impresora
- Memorias USB
- Puertos USB
- Escáner de código de barras USB

### 2.11.3 Conexión de la balanza analítica

Analysenwaagen werden mit einem entsprechenden Kabel an die RS232-2 angeschlossen.

### 2.11.4 Conexión de los electrodos ID de SI Analytics®

El conector de electrodo ID contiene una cuenta. Se puede usar esta cuenta como marcador a la hora de conectar el electrodo al enchufe mV/pH. La cuenta probablemente mire hacia arriba, hacia el enchufe de referencia o hacia el medio (📖 véase la Fig. 1). Así se simplifica la identificación del electrodo ID. Los datos del electrodo ID conectado se leen inmediatamente después de realizar la conexión, y se guardan en el titulador. Esto incluye los datos de calibrado, tales como el punto cero y la pendiente, los datos del calibrado, las soluciones buffer utilizadas, el número de serie y el tipo de electrodo.

### 3 Trabajo con el titulador TitroLine® 7750

#### 3.1 Teclado frontal

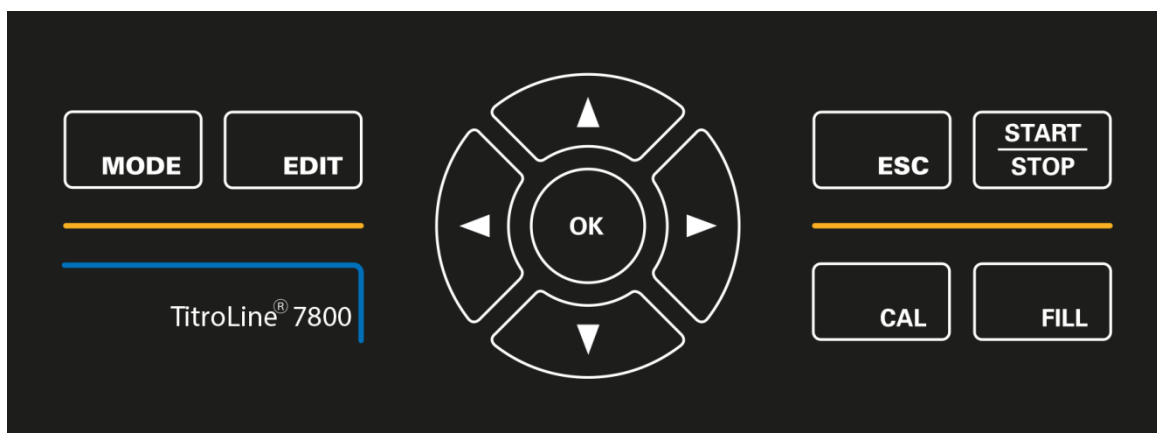


Fig. 35

**i** Todas las funciones, con excepción de la introducción de datos alfanuméricos (a-z, A-Z, 0-9) y de unas pocas funciones, pueden realizarse también utilizando el teclado frontal (Fig. 35).

<MODE>:	Selección de los métodos, enjuague, configuración del sistema
<EDIT>:	Cambia el método actual, método nuevo, método para copiar y eliminar
<ESC>:	Con <ESC> lo llevará nuevamente al nivel del menú anterior
<START/STOP>:	Inicio y detención del método actual
<CAL>:	Iniciar el menú calibrado
<FILL>:	Llena la unidad

Cada una de las funciones se explica detalladamente en el 3.4 Teclado de PC externo.

#### 3.2 Pantalla

La pantalla (Fig. 36) consiste en una pantalla LCD a color con resolución de 320 x 320 píxeles.

Además, ofrece la posibilidad de mostrar gráficos, por ejemplo, la curva de medición mientras o después que la titulación está o estuvo funcionando

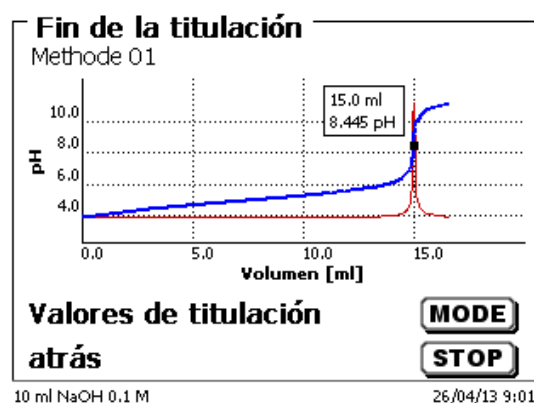


Fig. 36

### 3.3 Mando manual

El mando manual (Fig. 37) se necesita en el proceso de titulación manual y puede utilizarse también para iniciar la dosificación y otros métodos.



Fig. 37

Modo	Botón negro	Botón gris
Titulación manual	Inicio de la titulación, pasos individuales y titulación continua	Llenado Interrupción de la titulación con evaluación
Dosificación y métodos de dosificación	Inicio de la dosificación	Llenado
Preparación de soluciones	Inicio de la dosificación	Llenado

### 3.4 Teclado de PC externo

Tecla	Función
<ESC>	Con <ESC> se llega al nivel anterior del menú
<F1>/<START>	Interrumpe el método actual
<F2>/<STOP>	Modificación del método actual, nuevo método, copia de métodos.
<F3>/<EDIT>	Llenado de la unidad cambiable
<F4>/<FILL>	Interrumpe el método actual
<F5>/	Lectura y modificación de los datos de la balanza. Con <Shift> + <F5> se muestran y se modifican las memorias generales
<F6>/<MODE>	Elección de los métodos, enjuague, ajustes del sistema
<F7>/<SYS>	Ajustes del sistema (idioma, hora/fecha)
<F8>/<CAL>	Iniciar el menú calibrado
<F9>/+/-	Cambio de signo
<F10>/<DOS>	Llama el menú de dosificación
Num/ Scroll Lock/ Lock	Sin función
Prt Sc Sys Rq	Sin función
<↑> <↓> <←> <→>	Elección de los menús individuales y de los valores numéricos.
0...9	Introducción de valores numéricos
<ENTER>	Confirmación de los parámetros introducidos
<←Backspace>	Eliminar una cifra o un signo introducidos a la izquierda del cursor
Letras, Marca de ASCII	Posibilidad de introducción de datos alfanuméricos y de escritura en mayúsculas y minúsculas
Todas otras teclas	Sin función

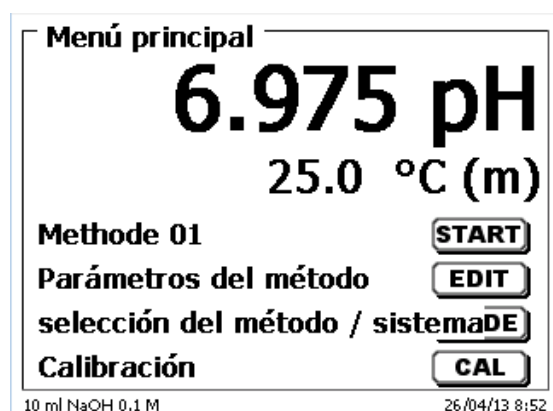
### 3.5 Estructura del menú

**i** ¡Las imágenes del menú que se muestran en este manual de instrucciones sirven como ejemplo y pueden diferir de la visualización real!

Hay cinco menús para elegir:

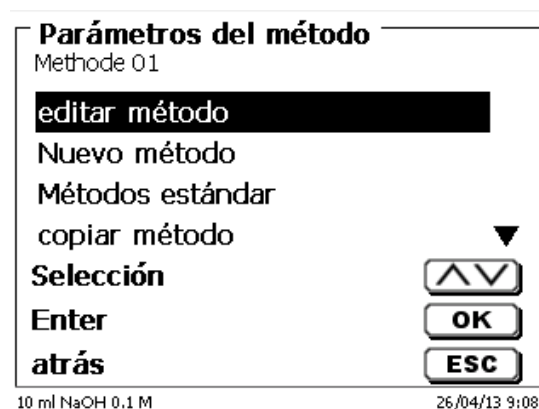
- Menú de inicio o menú principal
- Parámetros de los métodos
- Métodos disponibles para selección
- Menú de calibración
- Ajustes del sistema.

Después de encender el equipo, primero aparece siempre el menú principal. El método que se muestra siempre será el último método utilizado (Fig. 38).



**Fig. 38**

El método que aparece en pantalla puede entonces ponerse en práctica inmediatamente con **<START>**. Con **<EDIT>** se llega a los parámetros del método (Fig. 39).



**Fig. 39**

Aquí puedes:

- cambió el método actual
- creó un nuevo método
- Los métodos estándar son llamados y guardados
- se copia o elimina un método existente.

Los submenús se eligen con las teclas **<↓>** y **<↑>**.

La selección se confirma con **<ENTER>/<OK>**.

Con **<ESC>**, se regresa al menú principal.

Con <MODE> se llega al menú para la selección del método (Fig. 40).

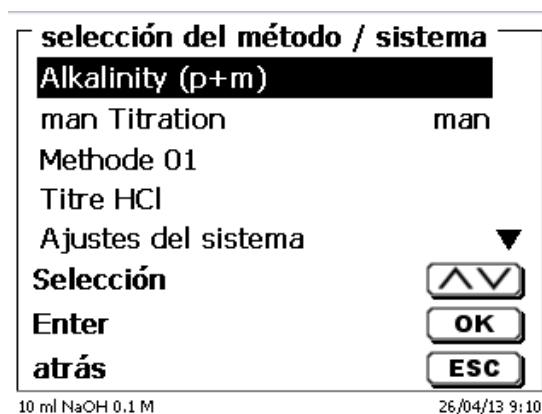


Fig. 40

Los métodos disponibles se seleccionan mediante las teclas <↓> y <↑> y la selección se confirma con <ENTER>/<OK>. Una vez realizada la selección, regresará al menú principal con el método recién seleccionado. Si no seleccionó ningún método, <ESC> también lo llevará de nuevo al menú principal.

Se llega a los ajustes del sistema (Fig. 41 y Fig. 42) con la tecla <SYS> o también mediante el menú para selección del método.

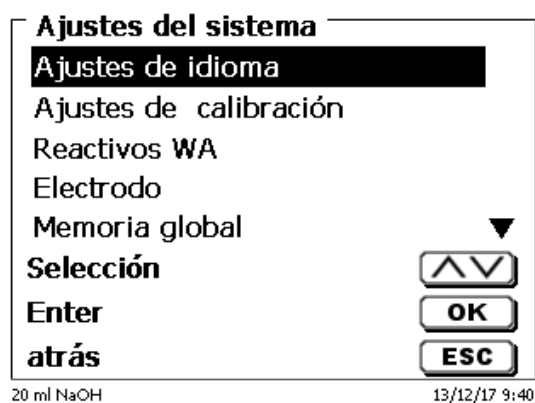


Fig. 41

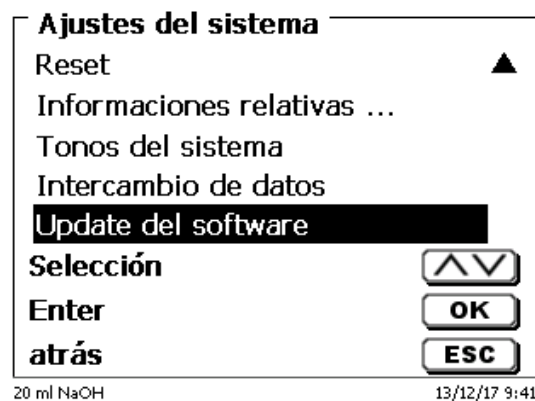


Fig. 42

### 3.6 Menú principal

Al prender el equipo aparece siempre el menú principal.

El método que se muestra siempre será el último método utilizado (Fig. 43).

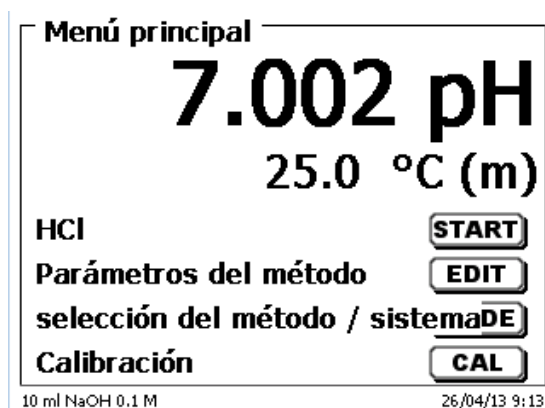


Fig. 43

#### 3.6.1 Titulación automática

El método mostrado se puede ejecutar inmediatamente con <START>.

Dependiendo de los ajustes de método, aparecen sucesivamente opciones para introducir el nombre de la muestra (Fig. 44) y el peso (Fig. 45). Con un teclado de PC externo se puede introducir un nombre de muestra con 20 caracteres alfanuméricos.

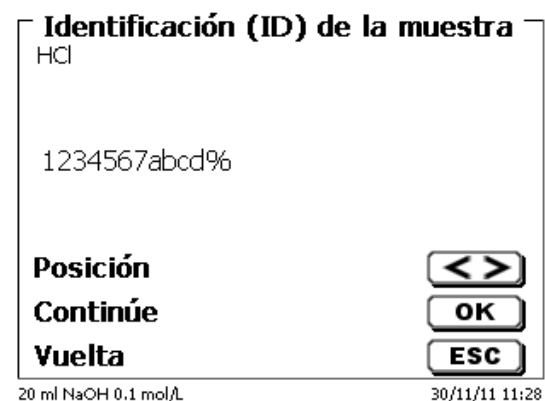


Fig. 44

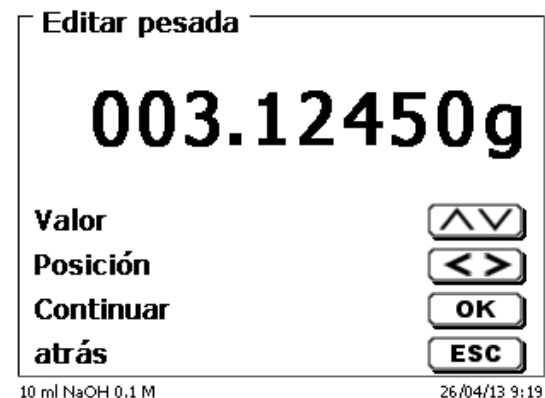
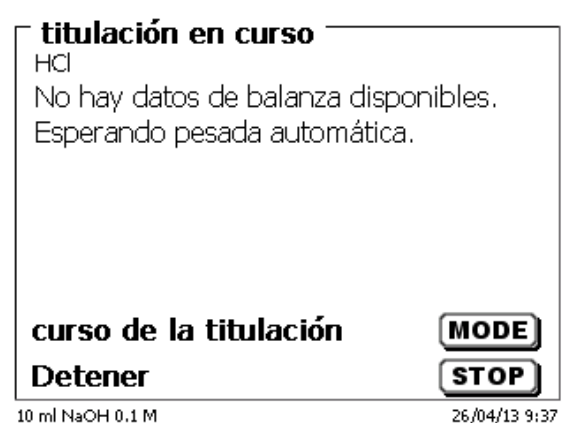


Fig. 45

Los datos del peso se pueden introducir con el teclado frontal o el teclado externo. Hay que confirmar la entrada con <ENTER>/<OK>.



Con la transferencia automática de datos de balanza, los pesos se leen desde una memoria. Si no hay datos de balanza en la memoria, se muestra un mensaje (Fig. 46).

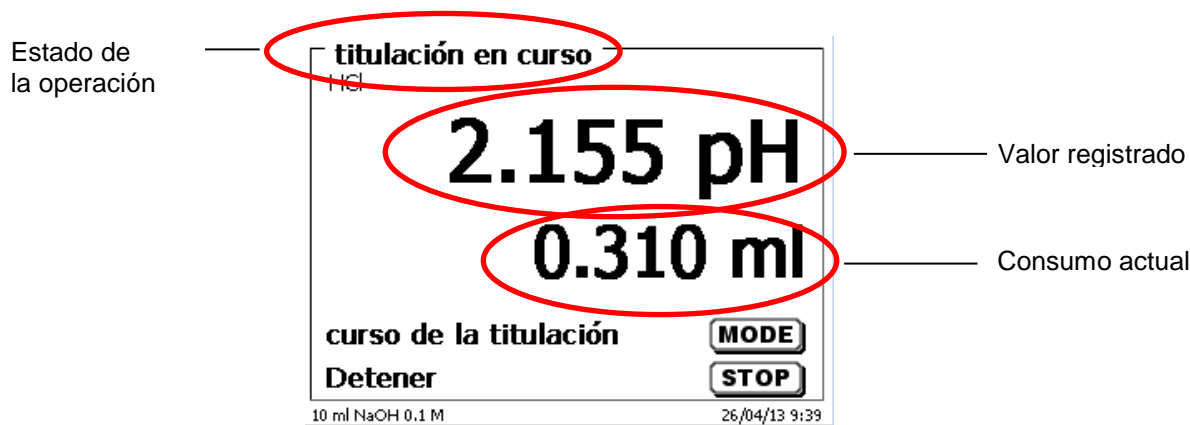


**Fig. 46**

Presionando el botón Print de la balanza pueden transferirse los datos de la misma.

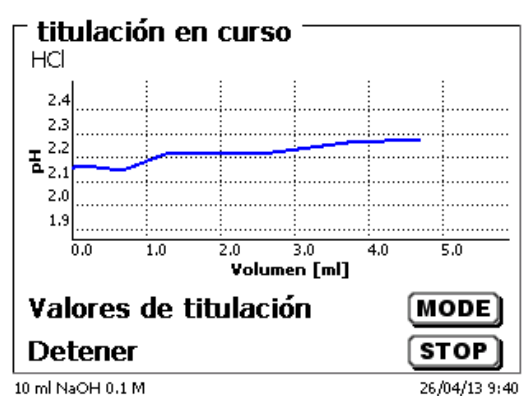
**i** La titulación se inicia entonces directamente después del traspaso de los datos de la balanza, sin necesidad de confirmación.

En la pantalla (Fig. 47) se ven entonces el valor registrado (pH, mV oder  $\mu A$ ) y el consumo actual. El valor registrado aparece algo más grande. En la parte superior de la pantalla aparece el estado de la operación.



**Fig. 47**

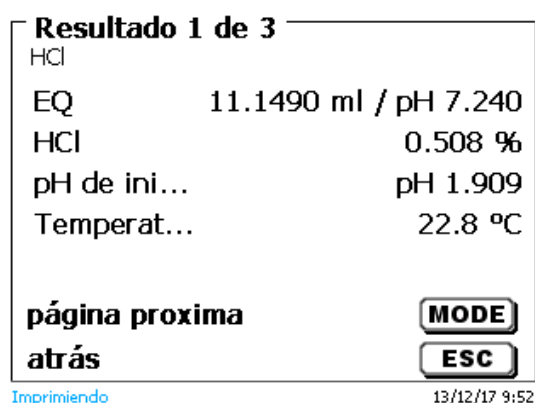
La curva de titulación se puede ver en la pantalla presionando la tecla <MODE> (Fig. 48).



**Fig. 48**

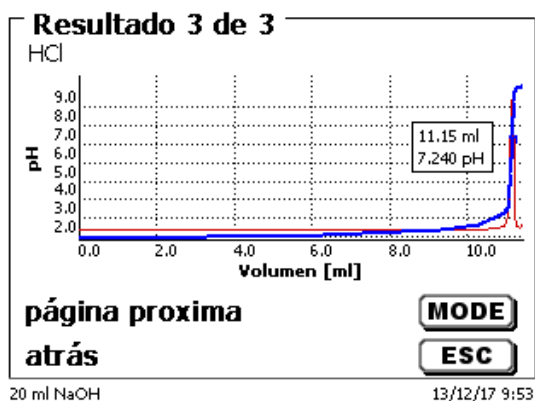
El eje x representa el consumo en ml y el eje y el valor registrado. La escalación de la gráfica es automática.

Al finalizar la titulación aparece el resultado (Fig. 49).



**Fig. 49**

Con **<MODE>** puede verse la curva de titulación (Fig. 50). Las curvas de titulación pH y mV muestran la curva de medición (azul) y la 1a. división (rojo). Los valores y la posición del punto de equivalencia se señalan directamente en la curva.



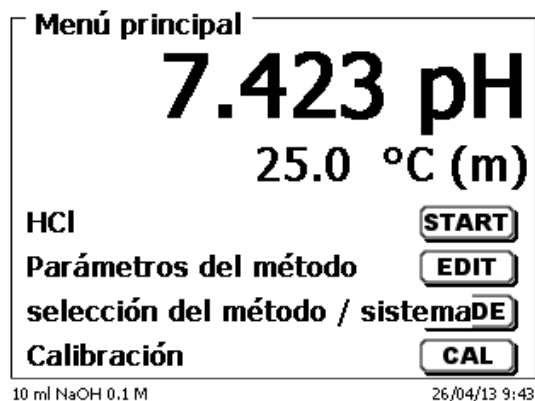
**Fig. 50**

Se encuentra conectada la impresora, entonces los valores se imprimen o se guardan como archivo PDF en una memoria USB según se haya programado el método. Si no se ha conectado ni impresora ni memoria USB aparece un mensaje en la pantalla (Fig. 50).

Con **<ESC>** se regresa al menú principal y puede entonces iniciarse inmediatamente la siguiente titulación.

### 3.6.2 Calibrado (menú de calibración)

Partiendo del menú principal (Fig. 51) se inicia el calibrado presionando la tecla **<CAL>**.



**Fig. 51**

El titulador le indica que enjuague y sumerja el electrodo sucesivamente en 2 o 3 tampón (Fig. 52).

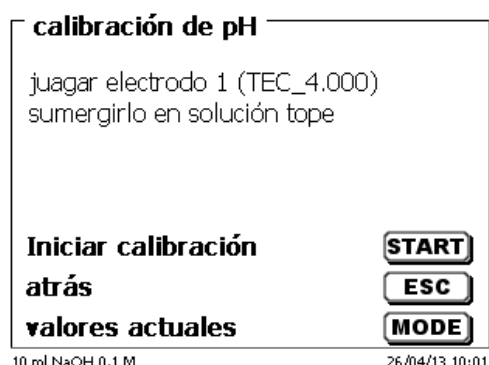


Fig. 52

El primer tampón se inicia con <START>. El segundo y tercer (opcional) se inicia con <ENTER>/<OK>. Durante el calibrado (Fig. 53 - Fig. 55) se ven los valores mV - y de temperatura del tampón.

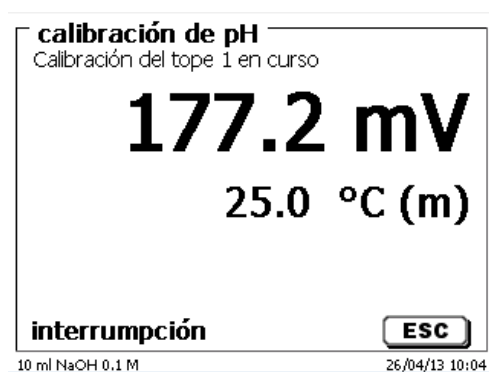


Fig. 53



Fig. 54

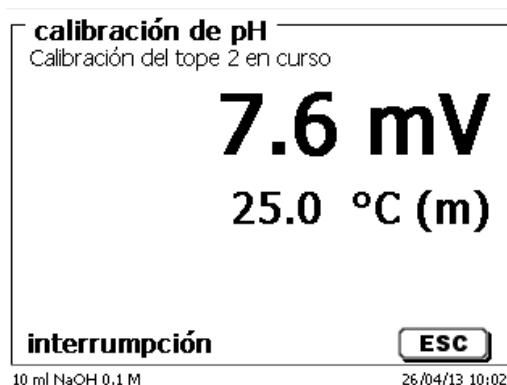
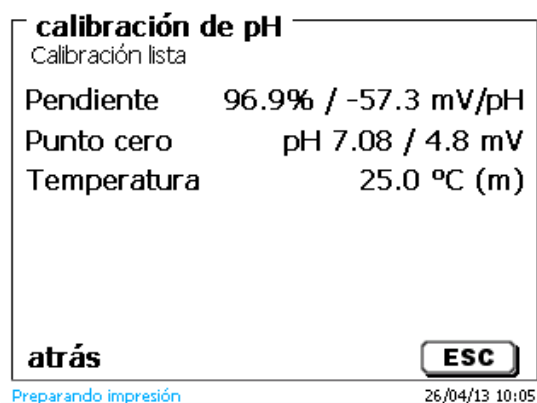


Fig. 55

Al finalizar el calibrado aparecen la pendiente y el punto cero del electrodo (Fig. 56).



**Fig. 56**

Los valores de calibrado se imprimen o se guardan como archivo PDF automáticamente.

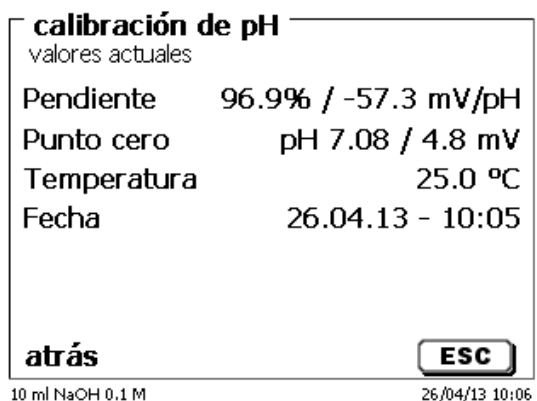
Con <ESC> se regresa al menú principal.

Los valores de calibración actuales se pueden mostrar en cualquier momento. Para hacer esto, presione <CAL> en el menú principal. La pantalla cambia (Fig. 57).



**Fig. 57**

Presione <MODE> (Fig. 58).

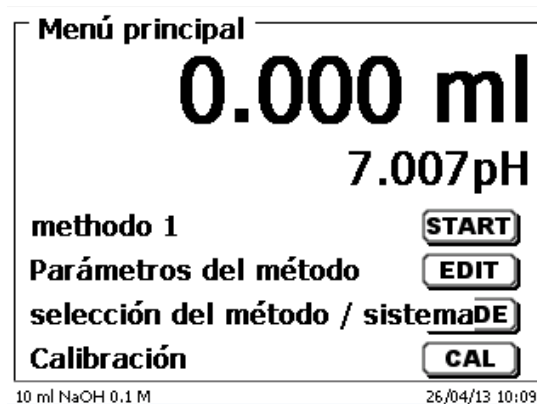


**Fig. 58**

### 3.6.3 Titulación manual

**i** Sin mando manual no es posible realizar una titulación manual.

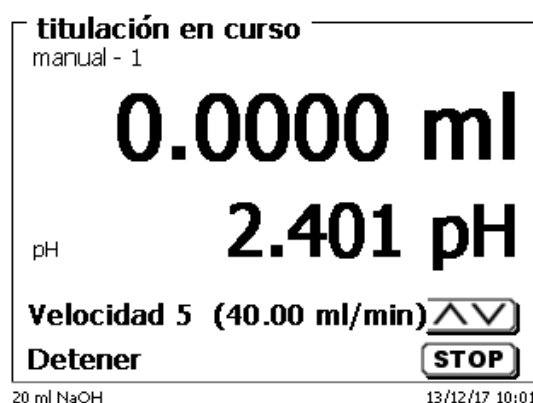
Se mostrará la lectura de mV o pH (Fig. 59). Se puede seleccionar el valor en el menú «**Parámetros del método**».



**Fig. 59**

Con <**START**> o el botón negro del mando manual se inicial el método de titulación manual.

Después de ingresar el nombre de la muestra y/o la pesada/volumen (opcional - véanse también las explicaciones en el 3.6.1 Titulación automática) aparece la lectura siguiente (Fig. 60).



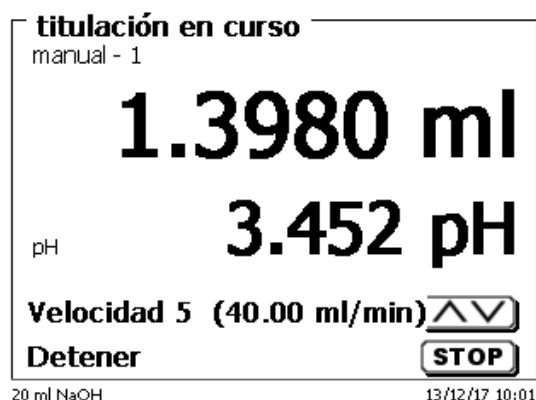
**Fig. 60**

Con el botón negro del mando manual se controla la velocidad de adición (Fig. 61).

- Presionando el botón una sola vez hasta el primer nivel, se ejecuta un paso. Éste puede ser de 0,0003 ml (WA 05), 0,0005 ml (WA 10), 0,001 ml (WA 20) y 0,0025 ml (WA 50) dependiendo del tamaño de la unidad intercambiable. La duración del paso se puede ajustar.
- Si se mantiene presionado el botón negro en el primer nivel, la titulación sigue lenta pero continuamente.
- Si el botón negro se presiona hasta el fondo (segundo nivel) continúa la titulación con mayor velocidad.

Con las teclas de flechas <↓↑> se puede ajustar la velocidad de la segunda etapa en 5 niveles intermedios.

**i** Los niveles pueden modificarse también durante la titulación manual (Fig. 61).



**Fig. 61**

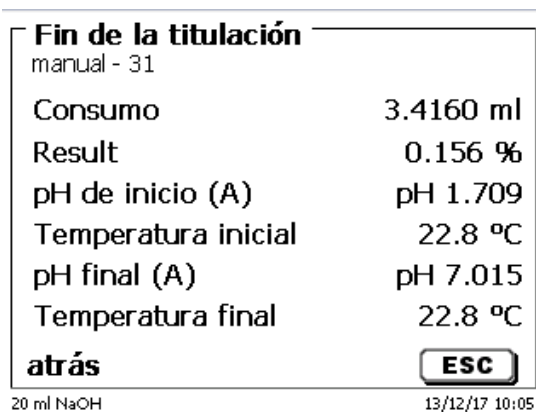
El nivel 5 corresponde a la máxima velocidad de titulación. La velocidad se reduce cada vez en un 50% aprox.

### Ejemplo:

Unidad cambiabile WA 20

Nivel 5	100 %	(aprox. 40 ml/min)
Nivel 5	50 %	(aprox. 20 ml/min)
Nivel 4	25 %	(aprox. 10 ml/min)
Nivel 3	12,5 %	(aprox. 5 ml/min)
Nivel 2	6,8 %	(aprox. 2,5 ml/min)
Nivel 1	3,4 %	(aprox. 1,25 ml/min)

Si la titulación ha finalizado, presione **<STOP>** o, durante al menos 1 segundo, presione el botón gris del botón manual. El resultado de la titulación se calcula y se indica (Fig. 62).



**Fig. 62**

El resultado se puede imprimir o guardar en formato PDF y CSV.

Con **<ESC>** se regresa al menú de inicio y puede inmediatamente iniciarse la titulación manual siguiente. La unidad cambiabile se llena automáticamente.

### 3.6.4 Titulación KF

El método que se muestra se puede llevar a cabo de forma inmediata con <START>.

Primero se ejecuta la condición previa.

El disolvente y el recipiente de titulación contienen humedad (agua) que no debe afectar el cálculo del resultado. La condición se ejecuta de manera automática luego de presionar el botón <START> (Fig. 63). Las condiciones finales son las mismas que las condiciones de la titulación de muestra real.



Fig. 63

Cuando se reúnen los criterios finales, se escucha una señal audible y en la pantalla aparece Acondicionamiento listo (Fig. 64).

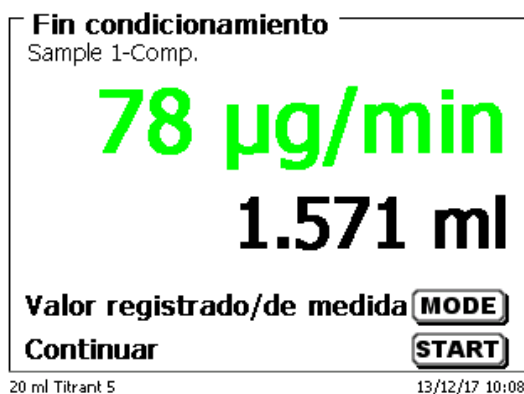


Fig. 64

El acondicionamiento permanece activo hasta que inicia la titulación real presionando <START>. De inmediato, se le solicita que agregue la muestra (Fig. 65).



Fig. 65

Una vez agregada la muestra o el estándar, debe presionar nuevamente **<START>**.

Según los ajustes del método, se le solicitará la identificación de la muestra (Fig. 66) y la cantidad pesada (Fig. 67). Con un teclado de PC externo se puede introducir un nombre de muestra con 20 caracteres alfanuméricos

**ID de la muestra**  
Sample 1-Comp.  
  
12345 BC abc  
  
**Posición** <>  
**Continuar** OK  
**atrás** ESC  
20 ml Titrant 5 13/12/17 10:29

**Fig. 66**

**Editar pesada**  
  
000.34600g  
  
**Valor** ^v  
**Posición** <>  
**Continuar** OK  
**atrás** ESC  
20 ml Titrant 5 13/12/17 10:30

**Fig. 67**

Los datos de la balanza se pueden ingresar con el teclado frontal o un teclado externo. La entrada debe confirmarse con **<ENTER>/<OK>**.

En caso de una aceptación automática de los datos de la balanza, las cantidades pesadas se leerán en la memoria. Si la memoria no contiene ningún dato de la balanza, aparecerá un mensaje indicándole que no existe ningún dato (Fig. 68).

**Añadir la muestra**  
Sample 1-Comp.  
No hay datos de balanza disponibles.  
Esperando pesada automática.  
  
**Continuar** START  
**interrupción** ESC  
20 ml Titrant 5 13/12/17 10:39

**Fig. 68**



Si presiona la tecla Print, también transferirá los datos de la balanza. Entonces, comenzará la titulación directamente después de la transferencia de los datos de la balanza sin necesidad de ninguna confirmación.

La pantalla muestra

- el uso en ml con la deriva en  $\mu\text{g}/\text{min}$  (Fig. 69),
- la deriva con el valor medido en  $\mu\text{A}$  (Fig. 70),
- la curva de titulación en ml/tiempo [s] (Fig. 71).

Puede oscilar entre las pantallas individuales con la tecla <MODE>.

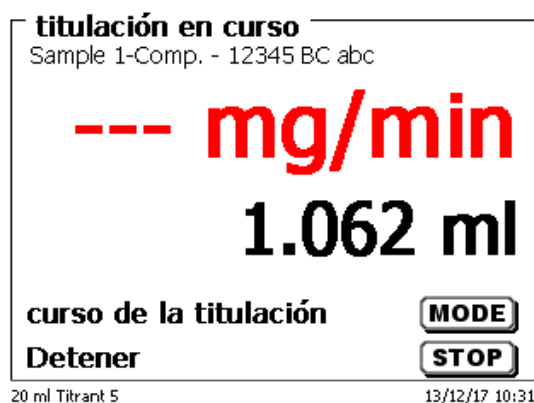


Fig. 69

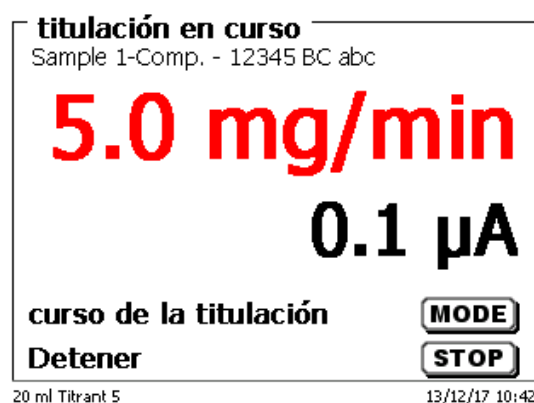


Fig. 70

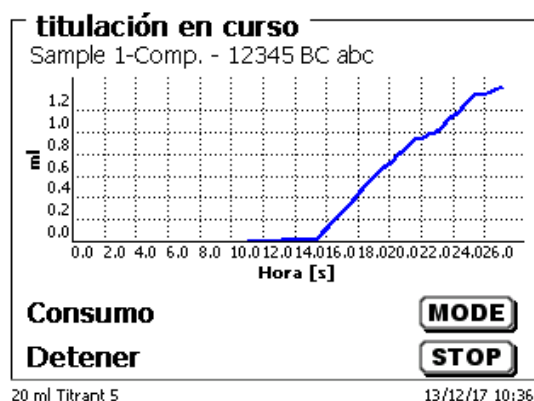
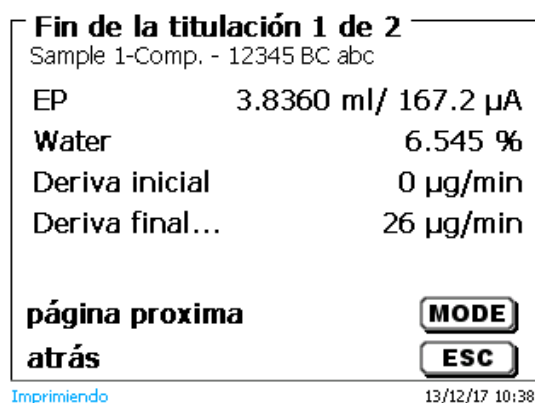


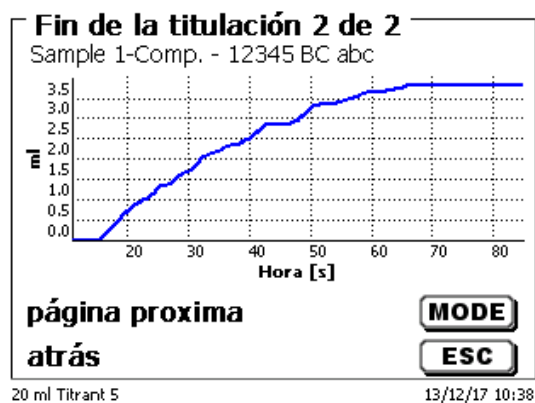
Fig. 71

La puesta en escala del gráfico se realizará en forma automática. El resultado se mostrará al finalizar la titulación (Fig. 72).



**Fig. 72**

Con <MODE> puede verse la curva de titulación u otros resultados (Fig. 73).



**Fig. 73**

Si la impresora está conectada, los resultados se imprimen según la configuración realizada para el método, o por el contrario, se guardan como archivo PDF y archivo CSV en una memoria USB conectada. Si no se ha conectado ni impresora ni memoria USB aparece en la parte inferior izquierda de la pantalla el aviso.

Con <ESC> se regresa al menú principal y puede entonces iniciarse inmediatamente la siguiente titulación.

### 3.6.5 Dosificación

#### 3.6.5.1 Dosificación con de método de dosificación

Para iniciar un método de dosificación, utilice la tecla <START> o la tecla negra del mando manual (Fig. 74 y Fig. 75).

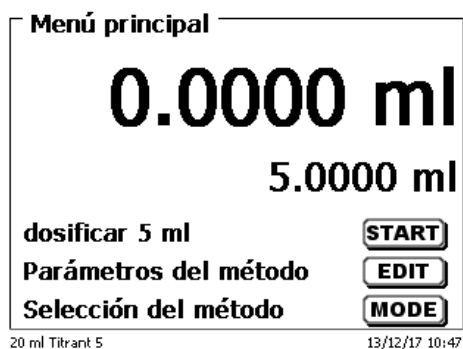


Fig. 74

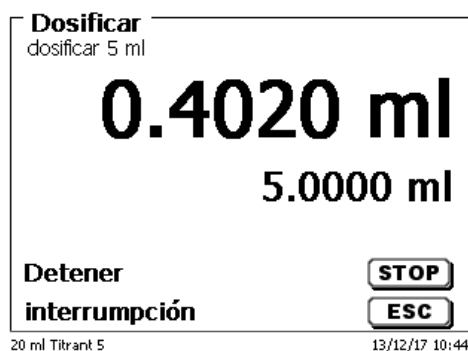


Fig. 75

Por un instante, la pantalla mostrará el volumen dosificado (Fig. 76) antes de volver al menú principal (Fig. 77).

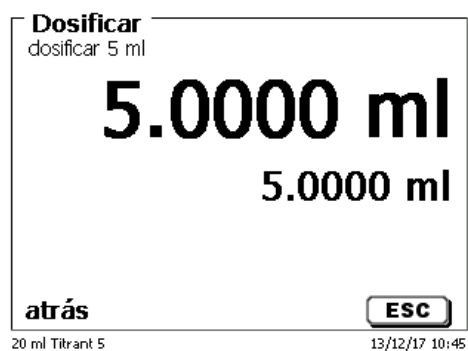


Fig. 76

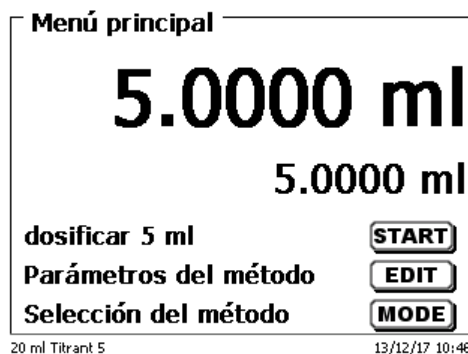


Fig. 77

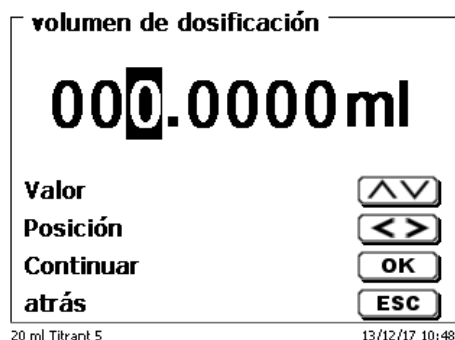
La siguiente operación de dosificación puede iniciarse de inmediato.

**i** El unidad intercambiable ocurrirá de manera automática.  
(Esta opción se puede desactivar. Entonces, el cilindro se llenará cuando se alcance el volumen máximo del cilindro.).

La unidad se puede llenar en cualquier momento con **<FILL>**.  
**<ESC>** lo llevará nuevamente al menú principal.

### 3.6.5.2 Dosificación sin de método de dosificación

También se puede realizar una operación de dosificación sin un método de dosificación con la tecla **<DOS>** del teclado externo (Fig. 78).



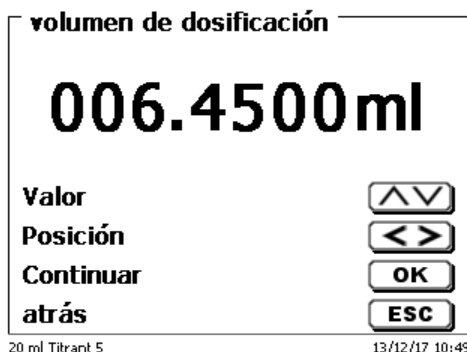
**Fig. 78**

En este momento se introduce el volumen que se dosificará luego de confirmarlo con **<ENTER>/<OK>** (Fig. 79).



**Fig. 79**

Si presiona la tecla **<ENTER>/<OK>** se realizará la próxima operación de dosificación (Fig. 80).



**Fig. 80**

La unidad intercambiable no se llena automáticamente después de la dosificación, a no ser que se haya alcanzado el máximo volumen del cilindro.

La unidad cambiabile puede llenarse en cualquier momento con **<FILL>**.  
**<ESC>** lo llevará nuevamente al menú principal.

### 3.6.6 Preparación de soluciones

El denominado método «préparation de solutions» es un método espacial de dosificación. Con él se dosifica un disolvente sobre una sustancia ya pesada hasta que se alcance la concentración deseada (Fig. 81 - Fig. 83).

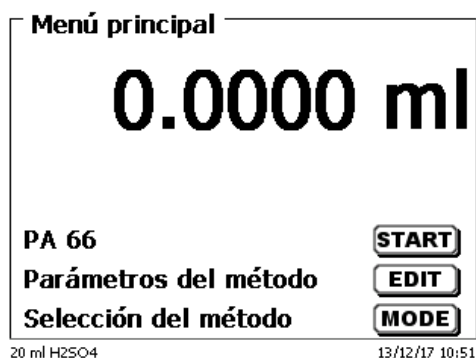


Fig. 81

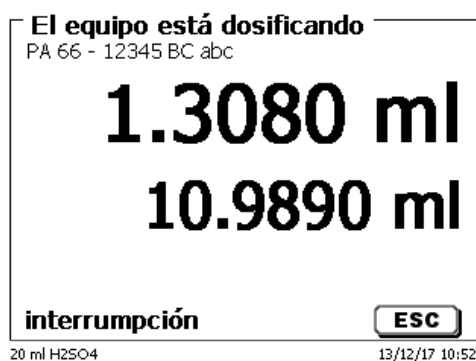


Fig. 82

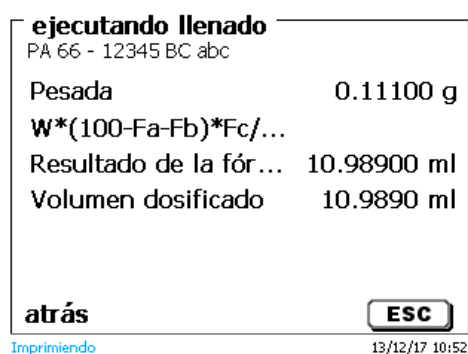


Fig. 83

Si el volumen calculado es mayor que el volumen máximo programado, aparece un aviso de error y por razones de seguridad no se realiza la dosificación (Fig. 84).

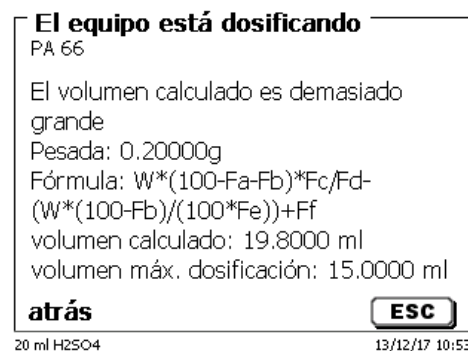


Fig. 84

## 4 Parámetros de los métodos

Partiendo del menú principal <EDIT> i a los parámetros de los métodos (Fig. 85).

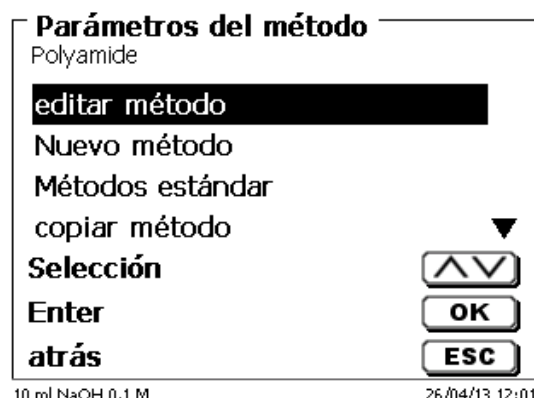


Fig. 85

### 4.1 Edición de métodos y método nuevo

Al seleccionar «editar método» ou «nuevo método» se llega al menú para modificación y/o creación de un nuevo método.

Si selecciona «nuevo método» se solicita siempre la introducción del nombre del método. Esto no tiene lugar en el caso de métodos ya creados anteriormente (Fig. 86).

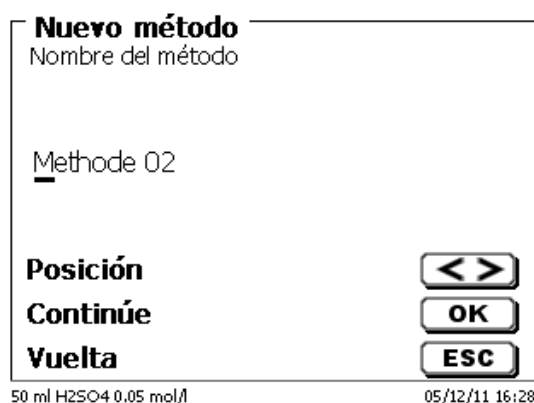


Fig. 86

El nombre del método puede tener hasta 21 caracteres. Puede contener también caracteres especiales.

**i** Si no se ha conectado un tablero, hay que asumir el método cuyo nombre aparece en la pantalla.

La numeración de métodos se realiza automáticamente. Su introducción se confirma con <ENTER>/<OK>. El nombre del método puede modificarse en cualquier momento.

Siga con el 4.6 Modificar parámetros del método.

## 4.2 Métodos estándar

En el dispositivo se han memorizado bajo «**Métodos estándar**», una serie de métodos listos para ser utilizados, que se pueden simplemente seleccionar (Fig. 87).



Fig. 87

Después de la selección se solicita la introducción del nombre del método (Fig. 88).

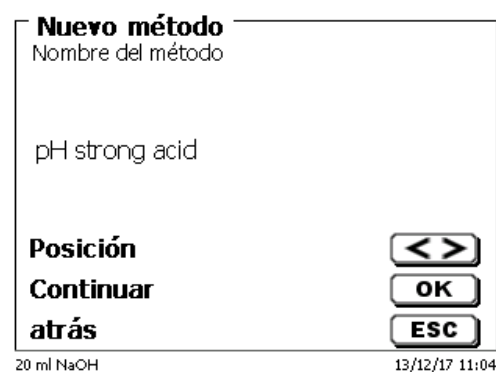


Fig. 88

Se puede asumir el nombre estándar o cambiar el nombre. A continuación se puede cambiar a «**editar método**»:

Siga con el  4.6 Modificar parámetros del método.

## 4.3 Copiar métodos

Los métodos se pueden copiar y ser guardados bajo otro nombre (Fig. 89). Al seleccionar esa función se copia el método actual y se le puede asignar un nuevo nombre.

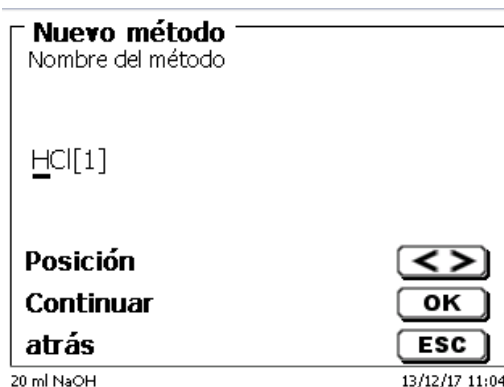



Fig. 89

 Automáticamente se asigna un nuevo nombre con el suplemento [1], para que no haya dos métodos con el mismo nombre. A continuación se llega al menú «**modificar parámetros del método**».

Siga con el  4.6 Modificar parámetros del método.

#### 4.4 Eliminar métodos

Después de seleccionar la función se nos pregunta si realmente se quiere eliminar el método actual (Fig. 90). Debe contestarse explícitamente «Si» y luego confirmar con <ENTER>/<OK>.

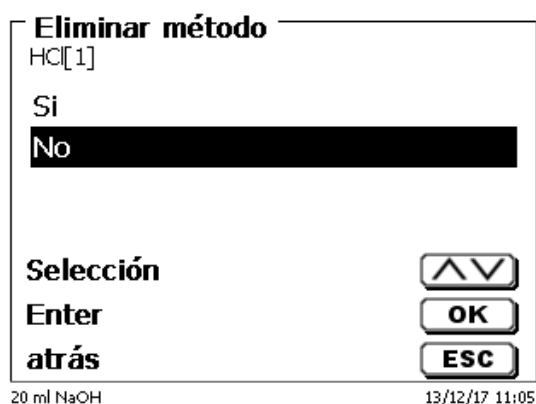


Fig. 90

#### 4.5 Imprimir método

El método seleccionado en la actualidad permite imprimir en una impresora conectada o guardarla en un USB como fichero PDF (Fig. 91).

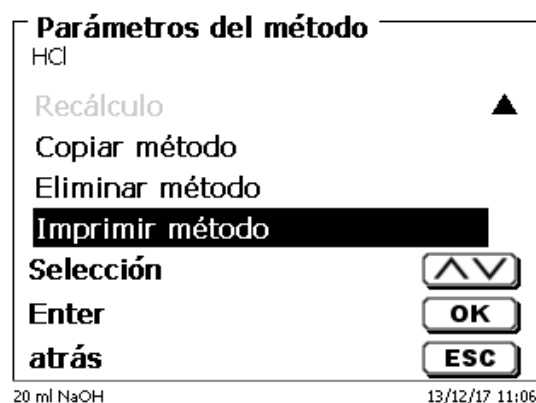


Fig. 91



## 4.6 Modificar parámetros del método

La introducción de un nombre de método (Fig. 92) o su modificación se explicó ya en la sección 4.1 y 4.2.

Fig. 92

### 4.6.1 Tipo de método

En el submenú «tipo de método» se selecciona si se desea realizar una titulación automática o manual o una dosificación, o si se desea preparar una solución (Fig. 93).

Fig. 93

**i** La selección del tipo de método afecta la parametrización del método: Por ejemplo, si selecciona el modo de dosificar, no estará disponible ni la selección de una fórmula ni un cambio en el modo de Titulación (dinámica o lineal, etc.).

### 4.6.2 Modo de titulación

En caso de titulación automática se puede seleccionar uno de los siguientes modos:

- Titulación lineal (pH y mV)
- Titulación dinámica (pH y mV)
- Titulación a punto final (pH, mV y  $\mu\text{A}$ )
- Titulación Dead-Stop ( $\mu\text{A}$ )
- Titulación KF ( ver 4.7 Los parámetros de método de titulación KF)
- Titulación pH-Stat (pH)

#### 4.6.2.1 Titulación lineal

En la titulación lineal se titula durante toda la titulación con incrementos constantes.

La titulación lineal se aplica con frecuencia en el caso de muestras difíciles o desconocidas. Son muestras difíciles por ejemplo cloruro en la gama microscópica (-> curva muy plana) o titulaciones en medios no acuosos. Si en estos casos se aplicara una titulación dinámica, no presentaría ventaja alguna. Dependiendo del parámetro, en caso de curvas muy planas se tendrían que utilizar incrementos muy pequeños o muy grandes.

A continuación presentamos un ejemplo de una curva plana y una más bien quebrada (Fig. 94).

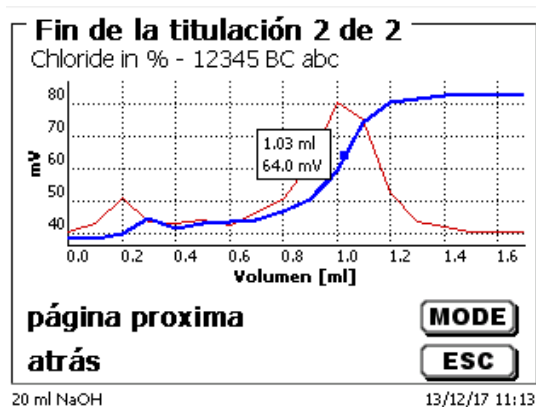


Fig. 94

La titulación se realizó lineal, con incrementos de 0,05 ml. Una titulación dinámica ajustando los incrementos a la pendiente de la curva generaría una curva aún más quebrada. La titulación lineal es posible únicamente en titulaciones de mV y pH.

#### 4.6.2.2 Titulación dinámica

En la titulación dinámica se ajustan los incrementos de titulación a los cambios de los valores registrados/ml (inclinación, pendiente de la curva).

Bajos valores de inclinación significan incrementos grandes y grandes pendientes significan pequeños incrementos. Por eso se registran ahí la mayor parte de los puntos de medición que más tarde serán importantes para la evaluación de los puntos de equivalencia (EQ). La titulación dinámica se inicia con tres incrementos iguales de reducida magnitud, por ejemplo 0,01 ml y se van luego duplicando hasta alcanzar el incremento máximo de por ejemplo 0,5 ml o 1 ml. Si entonces la pendiente aumenta durante la titulación, los incrementos se reducen hasta el incremento mínimo de por ejemplo 0,01 ml.

En el ejemplo siguiente (Fig. 95) se titularon entre 100 y 300 mV con incrementos mínimos (aquí 0,01 ml).

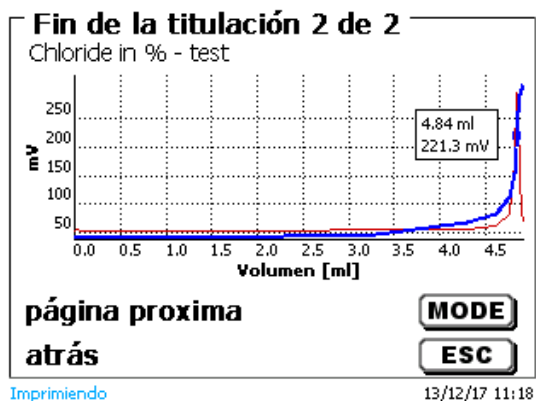


Fig. 95

En una titulación lineal con incrementos de 0,05 ml o aún de 0,1 ml se registrarían entre 100 y 250 mV solamente 1 o 2 puntos de medición. El resultado es un cálculo impreciso del punto de equivalencia. La titulación dinámica es posible solamente para titulaciones de mV y pH.

#### 4.6.2.3 Titulación a punto final

En la titulación a punto final se titula lo más exactamente posible a un punto final prefijado en pH, mV o  $\mu\text{A}$ . En el caso de pH y mV puede titularse a dos puntos finales. El consumo en el punto final se utiliza como resultado.

Ejemplos clásicos para titulaciones a punto final de pH son la acidez total en vinos o bebidas, y el valor p+m (alcalinidad). Un ejemplo clásico de titulación a punto final de  $\mu\text{A}$  (titulación Dead-Stop) es la determinación de los ácidos sulfurosos ( $\text{SO}_2$ ) en vinos y bebidas.

En la titulación a punto final se dosifica en una primera etapa continuamente hasta un valor delta del punto final ingresado. La velocidad de dosificación es ajustable. Entre el valor delta y el punto final se titula con un incremento lineal, controlando derivas, hasta alcanzar el punto final.

Ejemplo (Fig. 96): Determinación de la alcalinidad Ks 4,3 (valor m)

pH punto final:	4,30
Valor pH delta:	1,00
Incremento lineal:	0,02
Velocidad de dosificación:	10 %
Retraso del punto final:	5 s
Deriva:	normal (20 mV/min)

Se realiza la titulación hasta un valor pH de 5,30 con la velocidad de dosificación ingresada. Entonces se cambia el método y se aplica un incremento lineal de 0,02 ml hasta alcanzar el punto final de pH=4,30 o quedar por debajo de él. En caso de que dentro del lapso de 5 segundos el valor vuelva a subir hasta sobrepasar un pH de 4,30 se adiciona un incremento de titulación de 0,02 ml. El consumo en ml se determina cuando el pH sea exactamente 4,30.

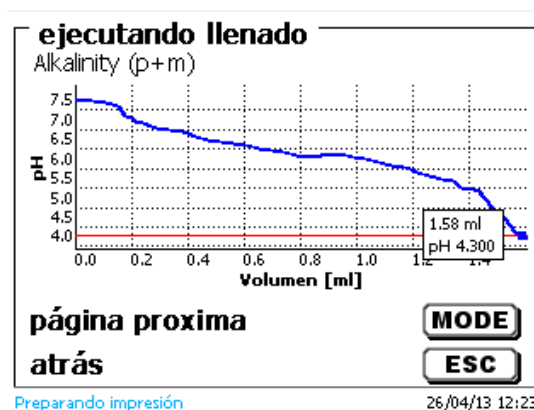


Fig. 96

#### 4.6.2.4 Titulación pH-Stat

La Titulación pH-Stat es una forma especial de realizar la titulación final del pH, que se lleva a cabo en dos etapas. En la primera, se titula el valor del pH deseado y, después, se mantiene ese valor de pH constante en el tiempo durante la segunda etapa.

En la primera etapa, el TitroLine® 7750 se comporta exactamente actúa como una titulación del pH final normal, es decir, se controla la oscilación del pH durante la última fase antes de llegar al punto final, o se mantiene en el valor normal en un retardo fijo. Pero una vez alcanzado el valor deseado del pH, pasa inmediatamente a la segunda fase, al nivel real del pH. Esto significa que el control de la oscilación ahora se omite y que hay un breve intervalo de tiempo de «cero» entre la etapa de titulación y la adquisición de valores de la medida. También es necesario; de lo contrario, en muchos casos no podrá mantener el valor del pH durante un periodo de configuración.

Durante la titulación, el pH/tiempo (Fig. 97) o la curva ml/tiempo (Fig. 98) y el valor de pH/ml se pueden ver en forma analógica.

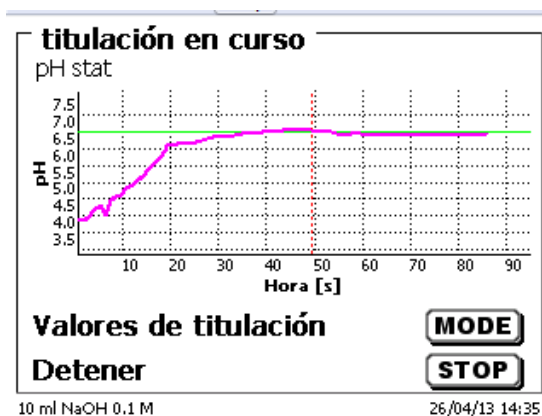


Fig. 97

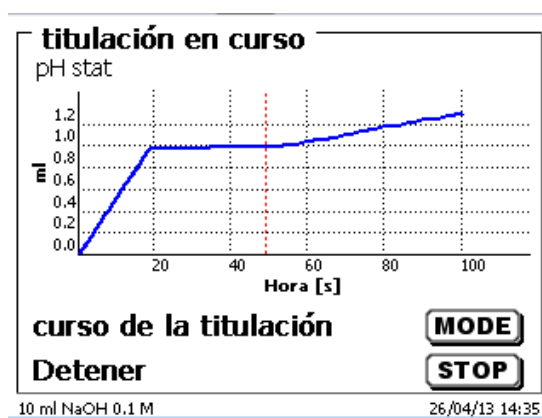


Fig. 98

#### 4.6.3 Resultados

Primero, determinar las opciones de cálculo (solamente titulación dinámica y lineal) (Fig. 99).

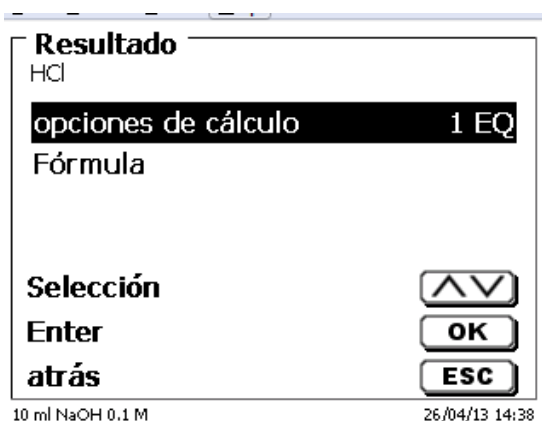


Fig. 99

Se pueden analizar hasta dos puntos de equivalencia (2 EQ) (Fig. 100).

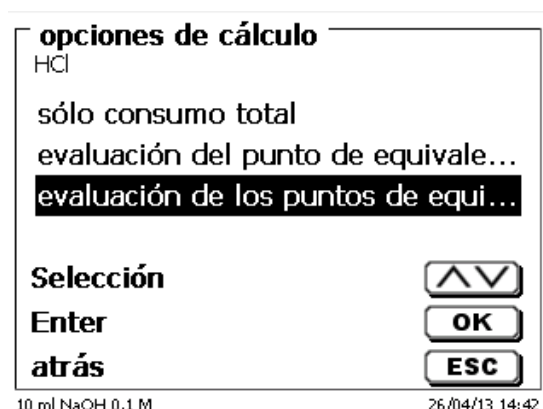


Fig. 100

La opción «sólo consumo total» se utilizará el valor de pH/mV de la última medición del consumo

La opción «evaluación del punto de equivalencia EQ 1» o «evaluación de los puntos de equivalencia EQ 2» se utilizarán los puntos de equivalencia calculados para la curva de titulación.

En «Fórmula» (Fig. 99) hay opciones de configuración para el resultado (Fig. 101).

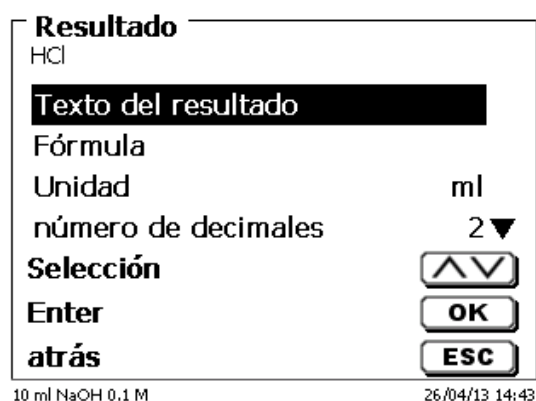


Fig. 101

El «texto del resultado» puede tener hasta 21 caracteres alfanuméricos, incluyendo caracteres especiales (Fig. 102).

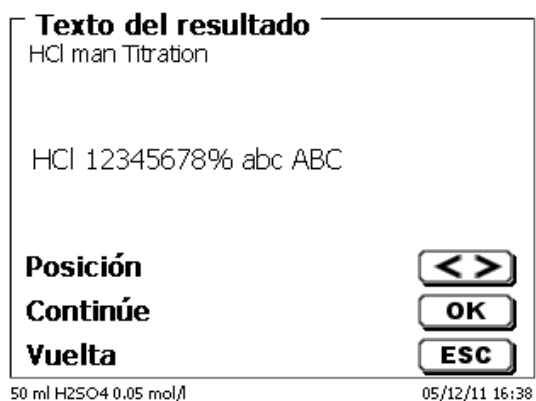


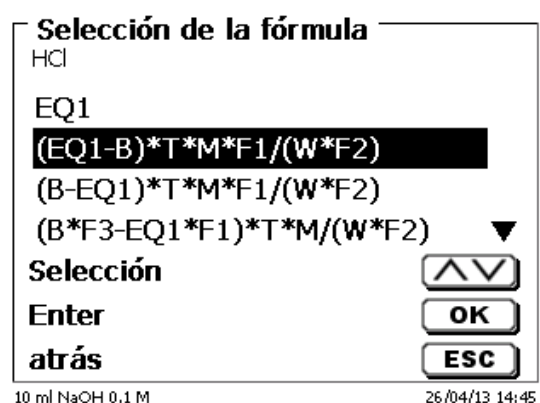
Fig. 102

Su introducción se confirma con <ENTER>/<OK>.

Si hubiera dos resultados, como por ejemplo en el caso de la titulación a dos puntos finales de pH, entonces pueden ingresarse dos textos de resultado diferentes.

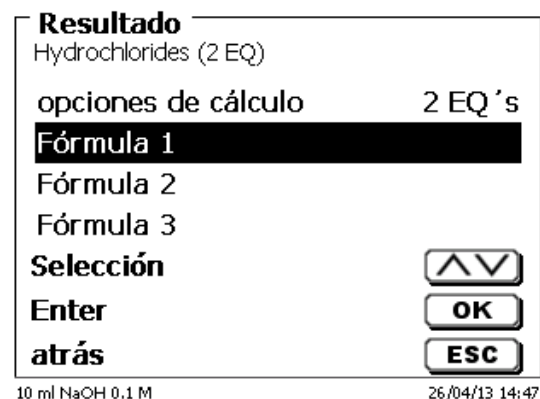
#### 4.6.3.1 Fórmulas

En el submenú «**Selección de la fórmula**», se selecciona la fórmula de cálculo apropiada (Fig. 103).



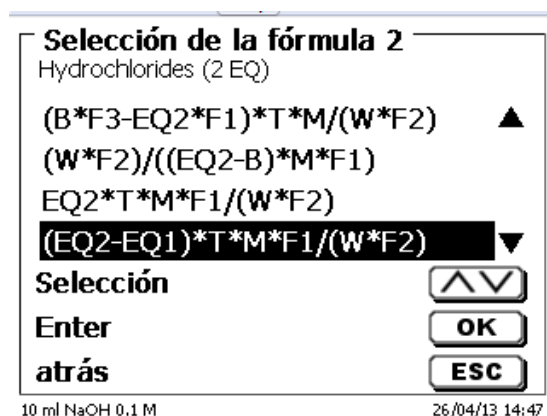
**Fig. 103**

Si se seleccionan dos puntos de inflexión (2 eEQ), se podrán seleccionar la fórmula 1, la fórmula 2 y la fórmula 3 (Fig. 104).



**Fig. 104**

Se selecciona la fórmula de cálculo para el 2º EQ para la segunda fórmula (Fig. 105).



**Fig. 105**

Las siguientes fórmulas (EP y EQ) adicionales también están disponibles:

Fórmula de titulación lineal y dinámica a EQ1	Fórmula de titulación a punto final (EP 1 und EP2)	Observaciones
No hay fórmula		No hay resultados
$(EQ1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	$(EP1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra teniendo en cuenta un valor de ensayo en blanco en ml. Titulación directa a un EQ o EP1 (Ej.: cloruro, valor p o m)
$(B-EQ1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	$(B-EP1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra teniendo en cuenta un valor de ensayo en blanco en ml. Titulación atrás (p. Ej. CSB, índice de saponificación)
$(B \cdot F3 - EQ1 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$	$(B \cdot F3 - EP1 \cdot F1) \cdot T \cdot M / (W \cdot F2)$	Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra teniendo en cuenta un valor de ensayo en blanco, factor multiplicativo incluido. Titulación atrás.
$(W \cdot F2) / (EQ1-B) \cdot M \cdot F1$	$(W \cdot F2) / (EP1-B) \cdot M \cdot F1$	Fórmula para el cálculo de un título (T) de una solución de titulación.
$(W \cdot F2) / (EQ1-B) \cdot M \cdot T \cdot F1$	$(W \cdot F2) / (EP1-B) \cdot M \cdot T \cdot F1$	Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco en ml. Titulación directa a un EQ o EP1.
$(W \cdot F2) / (B-EQ1) \cdot M \cdot T \cdot F1$	$(W \cdot F2) / (B-EP1) \cdot M \cdot T \cdot F1$	Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco en ml. Titulación inversa (valor NCO, N° epoxi).
EQ1	EP1	Calcula el consumo en el punto de equivalencia o en el punto final.
	$EP2 \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra. Titulación directa a 2 puntos finales. Aquí EP2 (Wert p y m)
	$(EP2-EP1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra. Titulación directa a 2 puntos finales. Aquí cálculo de la diferencia EP2-EP1.
	$(F3 \cdot EP2 - EP1) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$	Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra. Titulación directa a 2 puntos finales. Aquí cálculo de la diferencia EP2-EP1 considerando un factor multiplicativo para EP2.
	$(F1/W) \cdot EP1 \cdot F2$	Cálculo de TAC (Reserva total de carbonatos anorgánicos/de cal)
	$((F1/W) \cdot (EP2-EP1) \cdot F3 - F4) \cdot F5$	Cálculo de FOS (Ácidos orgánicos volátiles)
		Valor FOS/TAC

Las abreviaturas significan:

ml:	consumo total p.ej. para pH Stat
S:	Pendiente en ml/tiempo (pH Stat)
EQ:	Consumo en el punto de equivalencia en ml
EP:	Consumo en el punto final en ml
B:	Valor de ensayo en blanco en ml. La mayoría de las veces determinado mediante titulación.
T:	Título de la solución de titulación (p.ej. 0,09986)
M:	Mol; peso molecular o peso equivalente de la muestra (p.ej. NaCl 58,44)
F1 - F5	Factor 1 - 5. Factor de conversión
W	Peso, pesada en g o volumen en ml

<b>Fórmula para la titulación lineal y dinámica de la EQ2</b>		<b>Referencia</b>
EQ2		Cálculo del consumo del EQ2 en ml
$(EQ2-B)*T*M*F1/(W*F2)$		Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco en ml. Titulación directa de EQ2 (p. ej.: ácido fosfórico)
$(B-EQ2)*T*M*F1/(W*F2)$		Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco en ml. Titulación inversa
$(B*F3-EQ2*F1)*T*M/(W*F2)$		Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco, incluyendo un factor de multiplicación. Titulación inversa.
$(EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra. Titulación directa a 2 EQ. Aquí, se calcula la diferencia entre EQ2-EQ1. (p. ej.: magnesio)
$(F3*EQ2-EQ1)*T*M*F1/(W*F2)$		Fórmula para el cálculo de la concentración de una muestra. Titulación directa a 2 EQ. Aquí, se calcula la diferencia entre EQ2-EQ1.
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*F1$		Fórmula para calcular un título (T) de la solución de titulación mediante EQ2.
$(W*F2)/(EQ2-B)*M*T*F1$		Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco en ml. Titulación directa de EQ2.
$(W*F2)/(B-EQ2)*M*T*F1$		Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco en ml. Titulación inversa de EQ2
$(EQ2*F1)-F2$		Cálculo el consumo del EQ2 incluyendo los factores de multiplicación y substracción F1 y F2.
$(EQ2-EQ1)*F3$		Cálculo de la diferencia entre EQ1 y EQ2, incluyendo un factor de multiplicación F1
	ml	Para determinar el pH: sólo consumo total
	$ml*T*M*F1/(W*F2)$	Para determinar el pH: fórmula para el consumo total teniendo en cuenta la cantidad de muestra y otros factores
	$S*T*M*F1/(W*F2)$	Para determinar el pH: fórmula para calcular la pendiente en ml/s teniendo en cuenta el cálculo de los factores incluidos peso/patrón.

Las abreviaturas significan:

ml: consumo total p.ej. para pH Stat  
 S: Pendiente en ml/tiempo (pH Stat)  
 EQ: Consumo en el punto de equivalencia en ml  
 EP: Consumo en el punto final en ml  
 B: Valor de ensayo en blanco en ml. La mayoría de las veces determinado mediante titulación.  
 T: Título de la solución de titulación (p.ej. 0,09986)  
 M: Mol; peso molecular o peso equivalente de la muestra (p.ej. NaCl 58,44)  
 F1 - F5 Factor 1 - 5. Factor de conversión  
 W Peso, pesada en g o volumen en ml

**i** Cuando se haya seleccionado una fórmula, se confirma su selección con **<ENTER>/<OK>**.



Los valores para el blanco, las titulaciones y los factores F1 - F5 se pueden introducir o leer desde la memoria general (Fig. 106).

**Parámetros de la fórmula**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

B (Valor de ensay...	0.0000 ml
T (Título)	WA
M (mol.)	36.10000
F1 (Factor 1)	0.1000 ▼

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:05

Fig. 106

Los valores de la memoria general se determinaron de antemano mediante una titulación o se introducirán de forma manual (Fig. 107 y Fig. 108).

**Parámetros de la fórmula**  
B (Valor de ensayo en blanco)

valor fijo

memoria globale

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:08

Fig. 107

**Ajustes del sistema**  
memoria globale

M01	blanco *0.0110
M02	M02 *1.0000

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:08

Fig. 108

Se muestra la memoria general utilizada (Fig. 109).

**Parámetros de la fórmula**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

B (Valor de ensay...	M01
T (Título)	WA
M (mol.)	36.10000
F1 (Factor 1)	0.1000 ▼
Selección	▲▼
Enter	OK
atrás	ESC

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:09

**Fig. 109**

Los resultados del almacenamiento en las memorias globales se describen en 4.6.3.7.

Los valores de los parámetros individuales de la fórmula de cálculo, p.ej. Mol (Fig. 110), se puede ingresar individualmente.

**Parámetro de la fórmula**  
M (mol)

**00036.10000**

Valor	▲▼
Posición	<>
Continúe	OK
Vuelta	ESC

50 ml H2SO4 0.05 mol/l 05/12/11 16:43

**Fig. 110**

#### 4.6.3.2 Pesada y volumen (Cantidad de muestra)

Bajo cantidad de muestra (W) (Fig. 111) se selecciona, si en la titulación o en la preparación de la solución se desea utilizar una pesada o un volumen (Fig. 112).

**Parámetros de la fórmula**  
(EQ1-B)\*T\*M\*F1/(W\*F2)

T (Título)	WA ▲
M (mol.)	36.10000
F1 (Factor 1)	0.1000
<b>W (cantidad de m...</b>	<b>1.00000 g ▼</b>
Selección	▲▼
Enter	OK
atrás	ESC

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:10

**Fig. 111**

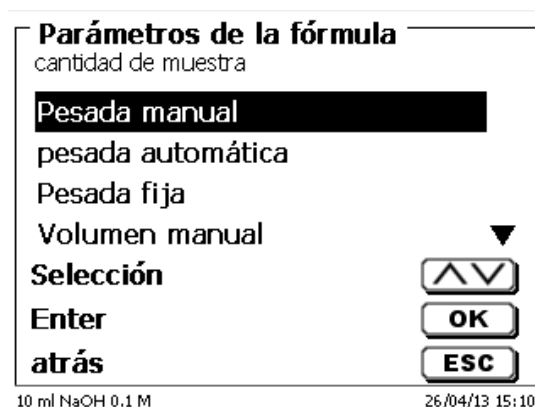


Fig. 112

Existen las siguientes opciones:

- «**Pesada manual**»: Al iniciar el método se solicita la pesada, la que se introduce manualmente.
- «**Pesada automática**»: Una balanza conectada previamente transmite automáticamente la pesada.
- «**Pesada fija**»: Se introduce manualmente una pesada fija. Ésta será utilizada automáticamente en cada ensayo, sin que se solicite la pesada.
- «**Volumen manual**»: Al iniciar el método se solicita el volumen en ml, el que se introduce manualmente.
- «**Volumen fijo**»: Se introduce manualmente un volumen fijo. Éste será utilizado automáticamente en cada ensayo, sin que se solicite el volumen.

#### 4.6.3.3 Unidad de la fórmula

La unidad a utilizar en la fórmula puede seleccionarse en el submenú «**Unidad**» (Fig. 113).

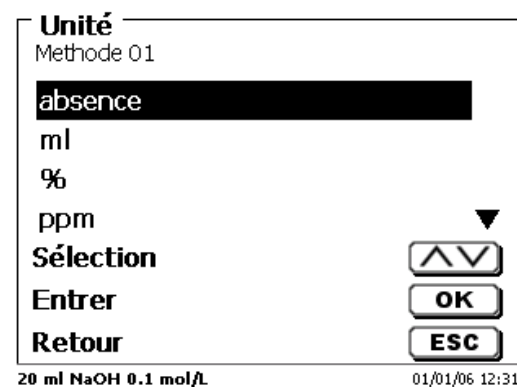


Fig. 113

Después de la selección (p.ej. «%») aparece la unidad en la pantalla a manera informativa (Fig. 114).

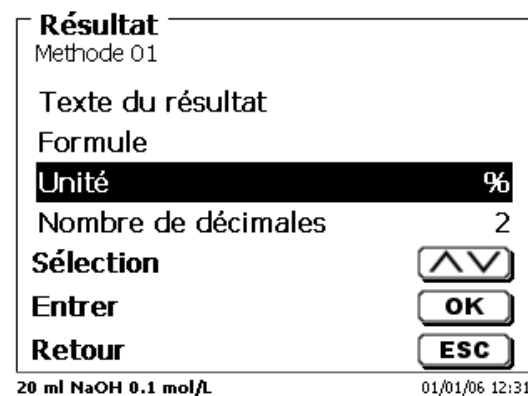


Fig. 114

Al presionar la tecla <INS> (Insert) en el teclado externo, se pueden agregar nuevas unidades.

#### 4.6.3.4 Fórmulas para preparar soluciones

Para el modo preparar soluciones se puede elegir entre varias fórmulas de cálculo. En el submenú «**Selección de formule**» se selecciona la fórmula apropiada (Fig. 115).

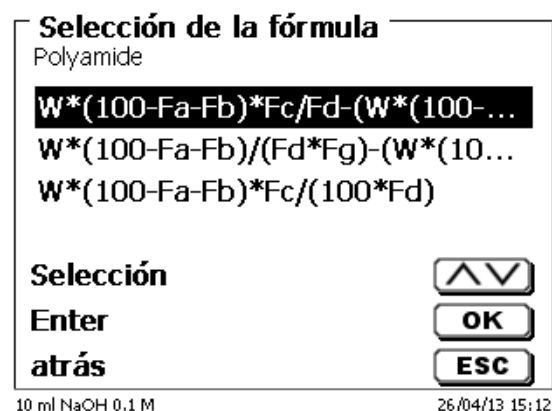


Fig. 115

Se puede elegir entre tres fórmulas de cálculo diferentes:

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/Fd - W*(100-Fb)/(100*Fe) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*(Fd/Fg) - W*(100-Fb)/(100*Fg) + Ff$$

$$W*(100-Fa-Fb)*Fc/(100*Fd)$$

Significado de cada uno de los factores:

- W: pesada de la muestra en g
- Fa: Componente de Impurezas solubles en %
- Fb: Componente de Impurezas insolubles en %
- Fc: Factor de conversión para las unidades
  - g/l = 10
  - mg/l y ppm = 10000
  - g/100 ml = 1
  - % = 1
- Fd: Concentración prevista para la solución a preparar en g/l, mg/l (ppm), g/100 ml, 0 %
- Fe: Densidad de la muestra pesada en g/cm<sup>3</sup>
- Ff: Corrección de volumen en ml. Esta corrección de volumen es la dosificación adicional requerida para compensar la contracción volumétrica y la diferencia de densidad entre la muestra pesada y el disolvente (véase la advertencia relativa a la corrección volumétrica).
- Fg: Densidad del disolvente utilizado en g/cm<sup>3</sup>

#### Advertencia relativa a la corrección volumétrica:

El usuario debe en cada caso decidir si se requiere corrección volumétrica y en caso dado, qué procedimiento debe aplicarse para la corrección. Para soluciones con contenido muy bajo de sustancia disuelta puede por regla general prescindirse de una corrección volumétrica.

#### 4.6.3.5 Decimales

Por último puede fijarse entre 0 y 6 el número de decimales. El valor estándar programado es 2 (Fig. 116).

**número de decimales 1**  
HCl

2

Valor  
Continuar  
atrás

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:19

Fig. 116

#### 4.6.3.6 Estadísticas

El valor medio y la divergencia típica se pueden calcular de forma automática y se puede documentar mediante estadísticas (Fig. 117).

**Resultado**  
HCl

Fórmula  
Unidad ml  
número de decimales 2  
estadística ninguno  
Selección  
Enter  
atrás

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:21

Fig. 117

El cálculo del valor medio se puede hacer con 2 valores individuales, el cálculo de la divergencia típica relativa sólo es posible a partir de 3 valores sencillos (Fig. 118), y la cantidad máxima es 10

**estadística Fórmula 1**  
HCl

ninguno  
2  
3  
4

Selección  
Enter  
atrás

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:21

Fig. 118

El valor medio y la divergencia estándar relativa (RSD) se muestran directamente en la pantalla (Fig. 119).

**ejecutando llenado**

HCl 3 de 3

EQ 2.808 ml / pH 8.032

HCl 0.41 %

valor medio 0.40 %

Divergencia... 2.91 %

**página proxima** **MODE**

**atrás** **ESC**

Preparando impresión 26/04/13 15:28

**Fig. 119**

#### 4.6.3.7 Memorias globales

Los resultados de las titulaciones se pueden escribir en una de las 50 memorias (M01 - M50) para otros cálculos (Fig. 120).

**Resultado**

HCl

Unidad % ▲

número de decimales 2

estadística 3

**memoria globale**

**Selección** **^v**

**Enter** **OK**

**atrás** **ESC**

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:29

**Fig. 120**

El valor medio se escribe en la memoria general cuando la estadística está encendida. Para entrar en el submenú pulsar <ENTER>/<OK>, si se ha creado una memoria general, se puede crear una memoria mediante la tecla <INS>. El titulador propone un nombre para la memoria, como por ejemplo **M01** (M01 - M50). Se puede cambiar el nombre de la memoria según la aplicación. (Fig. 121). Así simplificamos más adelante la utilización de la memoria en otro método.

**modificar a designación**

M01:blanco

blanco

**Posición** **<>**

**Continuar** **OK**

**atrás** **ESC**

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:30

**Fig. 121**

**Ejemplo:** El valor del blanco de una titulación de cloruro se define con ayuda de un método extra. El resultado en ml se escribe automáticamente en la memoria general M01 con el nombre «blanco» (Fig. 122). El valor del blanco se resta del consumo del título en el método de consumo de cloruro.



Fig. 122

Se puede acceder al menú para la memoria globales presionando <SHIFT> o mediante configuración del sistema. Se puede cambiar el nombre o los valores mediante <EDIT>, y contiene los métodos que se utilizan en las memorias globales (Fig. 123).

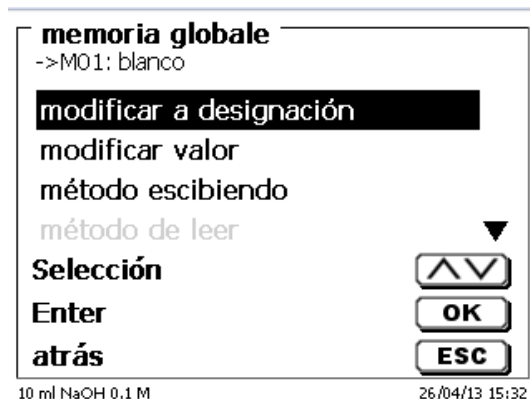


Fig. 123

#### 4.6.4 Editor de fórmulas

El editor de fórmulas pretende ser un complemento de las fórmulas estándar existentes. Las fórmulas estándar se cargan y luego se pueden cambiar. La fórmula estándar original en sí misma nunca cambia.

##### 4.6.4.1 Iniciar y trabajar con el editor de fórmulas

Con <EDIT> va a «**Editar método parameter**», «**Nuevo método**» o «**Métodos predeterminados**» y luego selecciona «**Resultado**» (Fig. 124).

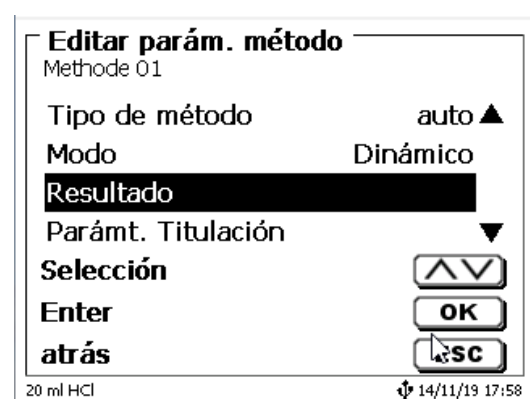
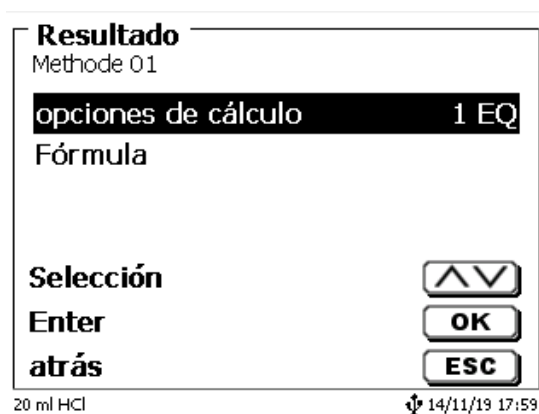


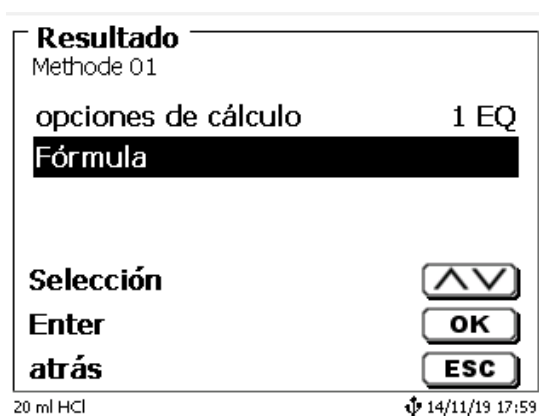
Fig. 124

Confirme la selección «**Resultado**» con <ENTER>/<OK> (Fig. 125).



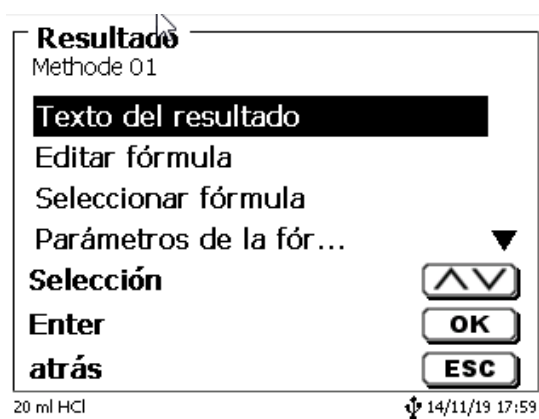
**Fig. 125**

Seleccione «**Fórmula**» y confirme la selección con <ENTER>/<OK> (Fig. 126).



**Fig. 126**

Aparece la siguiente selección (Fig. 127).



**Fig. 127**



Puede seleccionar los métodos existentes con <↓> y <↑> confirmar la selección con <ENTER>/<OK> (Fig. 128).

Fig. 128

«Texto del resultado», «Seleccionar fórmula», «Parámetro de fórmula», «Unidad», «Puntos decimales», «Estadísticas» y «Memorias globales» no difieren de las versiones anteriores.

**i** ¡Lo nuevo es el elemento del menú «Editar fórmula»!

Si selecciona «Si selecciona» y confirma con <ENTER>/<OK> se muestra la fórmula actualmente seleccionada (Fig. 129).

Fig. 129

La fórmula  $(EQ1-B) \cdot T \cdot M \cdot F1 / (W \cdot F2)$  se puede cambiar ahora y confirmarse con <ENTER>/<OK> después del cambio. Si deja el editor con <ESC>, la fórmula permanece sin cambios.

Puede usar la tecla de retroceso ← para eliminar los caracteres de la fórmula al final (Fig. 130) o usar las teclas derecha e izquierda del cursor para seleccionar las ubicaciones y luego usar la tecla <DELETE> para eliminar el carácter o el valor de la fórmula seleccionada (Fig. 131 y Fig. 132).

Fig. 130

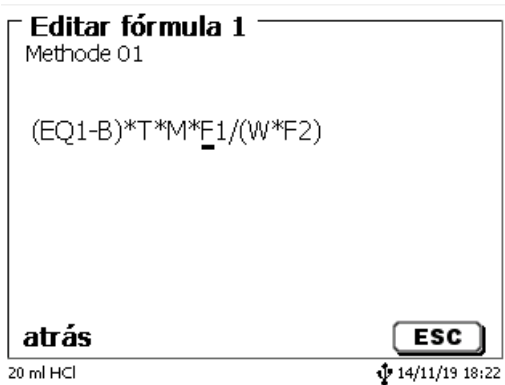


Fig. 131

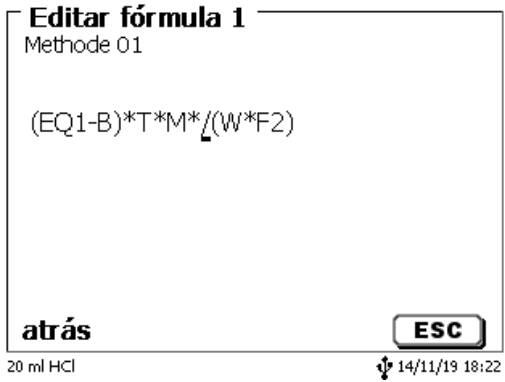


Fig. 132

En lugar del carácter de la fórmula **F1**, ahora puede usar o escribir directamente un valor numérico)

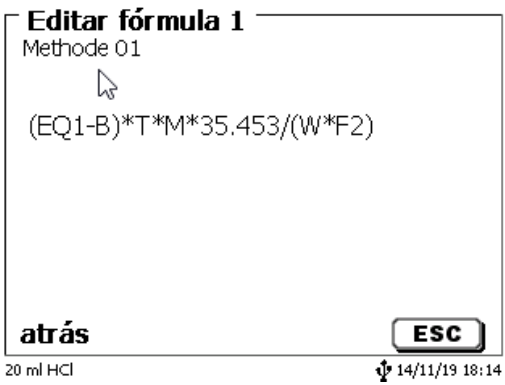


Fig. 133

El punto decimal del valor numérico puede ser un punto o una coma.  
Presione <ENTER>/<OK> para salir del editor. La fórmula se guarda automáticamente.  
En «**Parámetro de fórmula**» se pueden introducir los valores como se indicó previamente (Fig. 134).

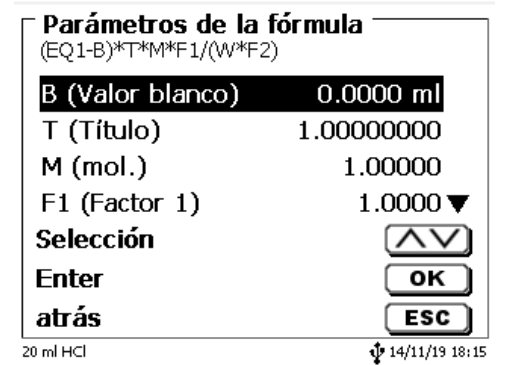


Fig. 134

#### 4.6.4.2 Caracteres válidos para fórmula, operaciones aritméticas y valores

Se pueden usar las siguientes operaciones aritméticas:

Operaciones aritméticas	Caracter de fórmula
• Suma	+
• Resta	-
• Multiplicación	*
• División	/
• Cálculos con paréntesis hasta 25 niveles	()
• Logaritmo base 10	L
• Función exponencial	^

Los siguientes caracteres de fórmula están disponibles:

Caracteres de fórmula	Significado
EP1, EP2, EQ1, EQ2	Resultados de una titulación, como p. ej. EQ1, EQ2, etc.
F1-F10	Los valores que contienen resultados fijos, manuales, de memorias globales o de otras fórmulas.
T	Titulación de buretas de titulación
W	Peso de muestra
B	Valor de blanco
D	Densidad
S	Pendiente en ml/s de una aplicación pH stat
EV	Volumen final o total de una titulación Se necesita si desea calcular la diferencia entre un punto de equivalencia EQ o un punto final EP y el volumen (final) total.
M	Masa molecular o peso equivalente
M01-Mxx	Memorias globales
R1-2	Resultado de una fórmula calculada previamente en la aplicación.

**i** Si se usa una memoria global Mxx que no esté creada, se crea automáticamente y se asigna el valor predeterminado de 1.

**i** Solo se pueden usar los resultados de las fórmulas precedentes. Esto se comprueba en la verificación de sintaxis.

#### 4.6.4.3 Verificación de sintaxis

La verificación de sintaxis se realiza cada vez que se guarda una fórmula en el editor de fórmulas.

Se verifica si,

- el número de paréntesis iniciales es igual al de paréntesis finales,
- son válidas las variables introducidas y las operaciones de cálculos.

Si se presenta un error de sintaxis, se muestra uno de los siguientes mensajes de error en la pantalla (Fig. 135 y Fig. 136).

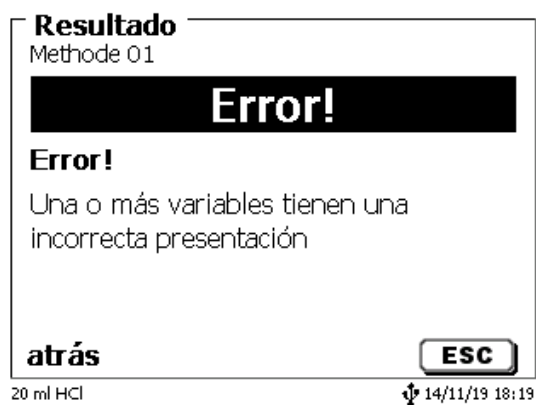


Fig. 135

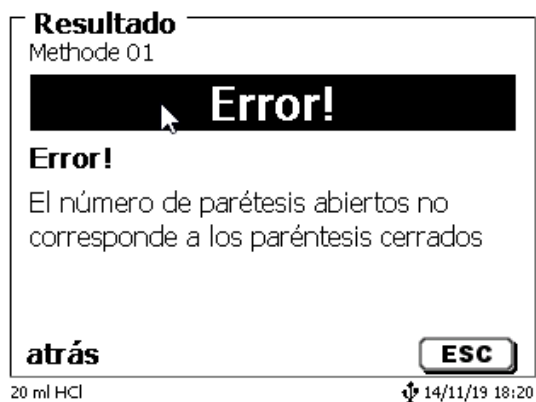


Fig. 136

#### 4.6.5 Parámetros de titulación

En el submenú «**Parámetros de titulación**» se fijan los parámetros propios de los métodos (Fig. 137 y Fig. 138).

**modificar parámetros de titulación**  
HCl

Valor registrado/de ... pH

Velocidad de medición normal

tiempo de espera ini... 0 s

Dinámico media ▼

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:33

Fig. 137

**modificar parámetros de titulación**  
HCl

la configuración del ... ninguno ▲

dirección de titulación creciente

titulación previa Apagado

Fin de la titulación

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

10 ml NaOH 0.1 M 26/04/13 15:35

Fig. 138

##### 4.6.5.1 Parámetros de titulación generalmente válidos

Dependiendo del modo de titulación (dinámica, lineal o a punto final, Titulaciones Dead-stop y pH-Stat) pueden introducirse diferentes parámetros.

Los siguientes parámetros son válidos para todos los modos automáticos de titulación:

- Valores registrados (pH, mV,  $\mu$ A)
- Velocidad de medición
- Tiempo de espera hasta el inicio
- Titulación previa
- Fin de la titulación

Sin embargo la velocidad de medición y el fin de la titulación varían según el modo de titulación. El «**valor registrado**» se selecciona de primero. En el ejemplo se selecciona «**pH (A)**» (Fig. 139).

**Valor registrado/de medida**  
HCl

mV (A)

pH (A)

mV (B)

pH (B) ▼

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

20 ml NaOH 13/12/17 11:46

Fig. 139

El valor registrado seleccionado aparece en la información (Fig. 140).

**modificar parámetros de titulación**  
HCl

Valor de t... pH

Valor regi... Apagado

Control d... Libre

tiempo de... 0 s ▼

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

20 ml NaOH 13/12/17 11:49

**Fig. 140**

Con la «**Velocidad de medición**», o deriva se fija, cuánto tiempo después de una titulación se asume el valor registrado (Fig. 141).

**Velocidad de medición / deriva**  
HCl

normal

rápido

tiempo de espera fijo 5 s

definido por el usuario

Selección ▲▼

Enter OK

atrás ESC

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 9:57

**Fig. 141**

Una adopción del valor registrado con control de la deriva en mV/min se ajusta como «**normal**», «**rápida**» y «**definida por el usuario**». (Fig. 142)

Para deriva **normal** y **rápida** los valores de deriva en in mV/min ya han sido fijados:

Deriva normal	20 mV/min
Deriva rápida	50 mV/min
Valor de deriva menor	= lento y exacto
Valor de deriva mayor	= rápido e «inexacto»

Si el ajuste de la **deriva se hace como definida por el usuario**, pueden fijarse los siguientes parámetros:

Tiempo de espera mínimo [s]:	01 - 99
Tiempo de espera máximo [s]:	01 - 99
Duración de la medición [s]:	01 - 99
Deriva [mv/min]	01 - 99

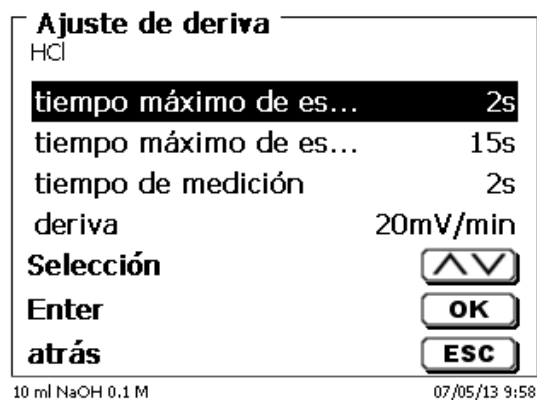


Fig. 142

Si antes se ha seleccionado la deriva normal o la rápida, al hacer los ajustes definidos por el usuario aparecen los valores anteriores ya definidos en la pantalla. Aquí por ejemplo 20 mV para una deriva normal (Fig. 143).



Fig. 143

La adopción del valor registrado con control de deriva se utiliza en la mayoría de las aplicaciones.

Sin embargo hay aplicaciones en las cuales es mejor fijar un tiempo de espera definido para la adopción del valor registrado después de una titulación. Ejemplos de ello son las titulaciones en medios no acuosos. En el caso de la titulación dead-stop, no se puede seleccionar otro «**tiempo de espera**» que no sea el establecido. El tiempo de espera de espera puede fijarse entre 0 y 999 segundos (Fig. 144).

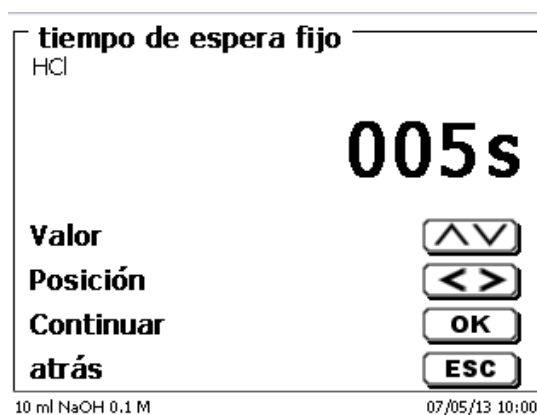


Fig. 144

Después de iniciar la titulación es con frecuencia conveniente que la prueba se agite por un tiempo definido para por ejemplo disolver una muestra. Este tiempo de espera antes de la primera adición de solución de titulación puede ajustarse con «**Tiempo de espera inicial**». El tiempo de espera hasta inicial puede ajustarse entre 0 y 999 segundos (Fig. 145).

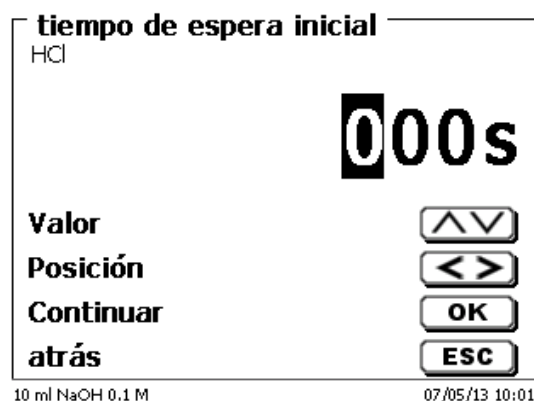


Fig. 145

#### 4.6.5.2 Dinámica

Si se ha seleccionado una regulación dinámica de titulación, se puede elegir entre tres diversos grados («**pendiente**», «**medio**» y «**plano**») o «**definido por el usuario**» (Fig. 146).

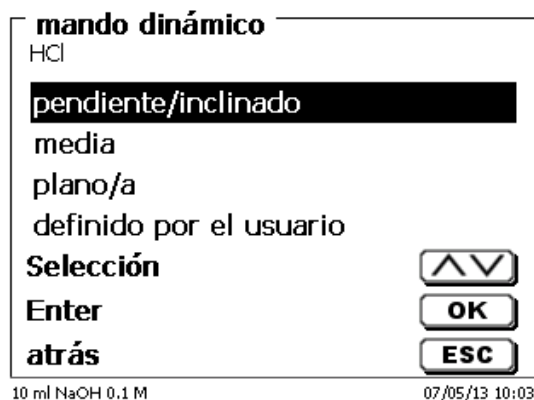


Fig. 146

En los primeros tres grados los parámetros de dinámica y los incrementos máximos y mínimos ya están ocupados.

Parámetros de dinámica	Incrementos mínimos/máximos	Aplicaciones
<b>Pendiente</b>	0,02/1,0	ácidos y lejías potentes (HCl, NaOH, HNO <sub>3</sub> usw.), Titulaciones Redox como hierro (permanganométrica o cerimétrica), alta concentración de halógenos.
<b>Media</b>	0,02/1,0	Titulaciones yodométricas, halógenos, ácidos y lejías de mediana potencia
<b>Plana</b>	0,05/0,5	Ácidos y lejías débiles, titulaciones con Ca-ISE o Cu-ISE



Los parámetros «definio por el usuario» están (Fig. 147):

**modificar parámetros de titulación**  
HCl

**incremento máximo** 1.000ml  
aumento por ml máximo 15.00  
**incremento mínimo** 0.020ml  
aumento por ml mínimo 230.00  
**Selección** [Up/Down arrows]  
**Enter** [OK]  
**atrás** [ESC]

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:05

Fig. 147

#### 4.6.5.3 Configuración de la atenuación

La señal de pH o de mV se vuelve más suave tras cierto tiempo cuando se enciende la atenuación («desfalleciente», «media» o «fuerte») (Fig. 148).

**la configuración del amortiguador**  
HCl

**ninguno**  
desfalleciente  
media  
fuerte  
**Selección** [Up/Down arrows]  
**Enter** [OK]  
**atrás** [ESC]

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:06

Fig. 148

Por lo tanto, se debe tener un periodo de espera mínimo para las configuraciones de la atenuación.

Configuración de la atenuación	Tiempo mínimo de espera	Aplicación
<b>Ninguno</b>	1 segundo	Todas las aplicaciones de titulación acuosa
<b>Desfalleciente</b>	2 - 3 segundos	Titulaciones en disolventes polares, tales como el etanol
<b>Media</b>	3 - 4 segundos	Titulaciones en disolventes parcialmente no polares de etanol/tolueno
<b>Fuerte</b>	5 segundos o más	Titulación en disolventes no polares o aplicaciones más duras, tales como el TAN

#### 4.6.5.4 Titulación lineal

Si se ha seleccionado una titulación lineal, debe fijarse la magnitud de los incrementos (Fig. 149).

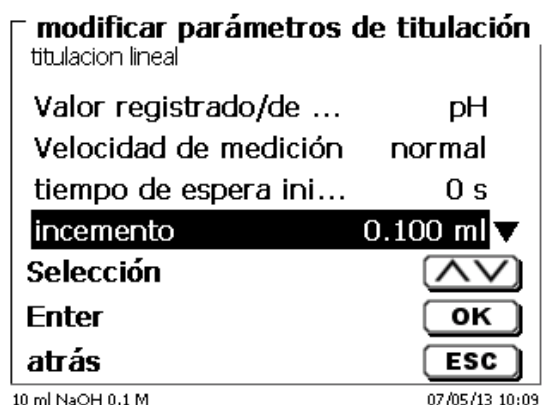


Fig. 149

El incremento lineal puede ajustarse entre 0,001 y 5,000 ml. (Fig. 150).



Fig. 150

El incremento lineal también se puede establecer en la valoración del punto final (pH, mV y Dead-Stop). Se utilizan en este tipo de titulación después de la primera etapa de titulación.

#### 4.6.5.5 Sentido de titulación

El sentido de titulación puede ajustarse como «**creciente**» o «**descendente**» (Fig. 151).

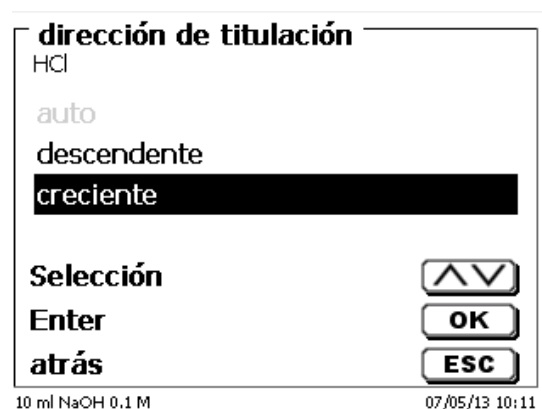


Fig. 151

Ejemplo:

<b>creciente</b>	titulación de la totalidad de ácido a un pH de 8,1, con NaOH
<b>descendente</b>	titulación de alcalinidad («valor m») con HCl a un pH de 4,3

#### 4.6.5.6 Titulación previa

Si se conoce el consumo aproximado de material de titulación puede ajustarse un volumen de titulación previa. En este caso después del tiempo de espera hasta el inicio se dosifica un volumen de adicional definido (= titulado previamente). Después de añadir el volumen de titulación previa debe esperarse un tiempo determinado antes de añadir el siguiente incremento de titulación. El volumen de titulación previa se añade automáticamente al consumo de material de titulación. Puede ingresarse un volumen de titulación previa entre 0,000 y 99,999 ml y el tiempo de espera después de la titulación previa puede ajustarse entre 0 y 999 segundos (Fig. 152).

Fig. 152

#### 4.6.5.7 Fin de la titulación

Se ha llegado al fin de una titulación (Fig. 153) y se calcula el resultado, cuando

- se haya alcanzado el «**valor final**» prefijado pH, mV o  $\mu\text{A}$
- los criterios (pendiente, plana, «**valor de pendiente**») para un punto de inflexión (EQ1) o 2 puntos de inflexión (EQ2) se cumplen en una titulación lineal o dinámica
- se haya alcanzado el valor ml prefijado («**volumen máximo de titulación**»)
- o cuando una titulación manual se termine accionando la tecla <STOP>.

Fig. 153

El criterio para el punto final de pH y mV puede desactivarse (Fig. 154).

**i** ¡En el caso de una titulación  $\mu\text{A}$  (Dead-Stop) no se puede desactivar este valor!

El valor final en pH puede ajustarse entre 0,000 y 14,000.

El valor final en mV puede ajustarse entre - 2000 y + 2000.


El valor final  $\mu\text{A}$  puede ajustarse entre 0,0 y 100,0.


**Valor final**


HCl

Apagado

Encender 11.000 pH

Selección 

Enter 

atrás 

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:17

Fig. 154

El reconocimiento automático del punto de equivalencia (EQ) puede activarse y desactivarse en caso de titulación lineal o dinámica (Fig. 155).


**EQ**


HCl


Apagado

1

2

Selección 

Enter 

atrás 

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:17

Fig. 155

Si se ha desactivado el reconocimiento automático del punto de equivalencia (EQ) se titula hasta alcanzar el punto final prefijado en mV o pH o el valor máximo prefijado de ml. No obstante puede a continuación calcularse el punto de equivalencia (EQ) basándose en los datos de la medición.

Si se ha activado el reconocimiento del punto de equivalencia (EQ) puede fijarse el valor de pendiente para mismo (Fig. 156).


**valor de la pendiente**


HCl


pendiente/inclinado

plano/a

Valor 700

Selección 

Enter 

atrás 

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:18

Fig. 156

El punto de equivalencia (EQ) se calcula basándose en el máximo de la primera división (curva roja) de los datos de medición. El valor de pendiente (dmv/dml) puede leerse en la impresión: se encuentra entre paréntesis a la derecha, junto al valor del EQ.

El «**volumen máximo de titulación**» (Fig. 157) debe siempre ajustarse con valores razonables y vale también como criterio de seguridad para que no se titule en exceso y eventualmente se desborde el recipiente de titulación. El volumen máximo de titulación puede ajustarse entre 1,000 y 999,999 ml.

Fig. 157

#### 4.6.6 Parámetros de titulación, titulación a punto final y titulación Dead-Stop

Cuando trabajamos con la titulación a punto final, hay varias diferencias en el contexto entre los puntos de equivalencia de las titulaciones lineales y dinámicas.

Tal y como se describe en el 4.6.2.3, la titulación a punto final, en su primera etapa, se realiza dosificando de forma continua hasta llegar al valor específico Delta («**punto final delta**») a una distancia a la que se alcanza el valor final establecido. La velocidad de esta primera etapa de dosificación se puede establecer en términos de % en el menú «**Parámetros de dosificación**». En consecuencia, la titulación continua de forma que se controla la oscilación o con un tiempo de espera establecido con una amplitud de paso lineal entre el valor Delta y el valor final. En el momento que alcanza el valor final, se observa un tiempo de espera definido. Si el valor final se queda corto, se añaden uno o más pasos adicionales a la titulación hasta que el valor final se vuelve estable. El tiempo de espera al final está indicado como «**retraso final**».

**i** En el caso de una titulación de end-point para dos extremos, se pueden establecer ambos con diferentes valores Delta y retrasos finales (Fig. 158 y Fig. 159).

Fig. 158

Fig. 159

### Titulación de punto final y Tensión de polarización

La tensión de polarización en mV sólo se puede establecer para la titulación a punto fina (Fig. 160).



Fig. 160

Los valores que se pueden establecer son entre 40 y 220 m. El valor preestablecido es 100 mV.

Tensión de polarización baja	insensible
Tensión de polarización alta	sensible

### 4.6.7 Parámetro de titulación Titulación pH-Stat

Notas explicativas para la titulación pH-Stat, véase también 4.6.2.4.

Los parámetros de titulación para el primer Nivel (nivel de titulación) se describen al detalle en la titulación final. Las demás configuraciones de la titulación de pH Stat se desarrollan en el submenú «Fin de la titulación» (Fig. 161 y Fig. 162).

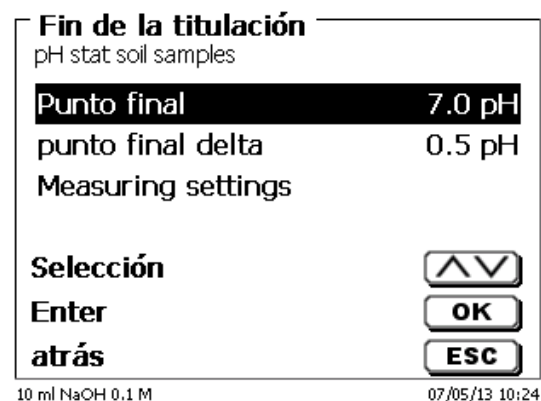


Fig. 161

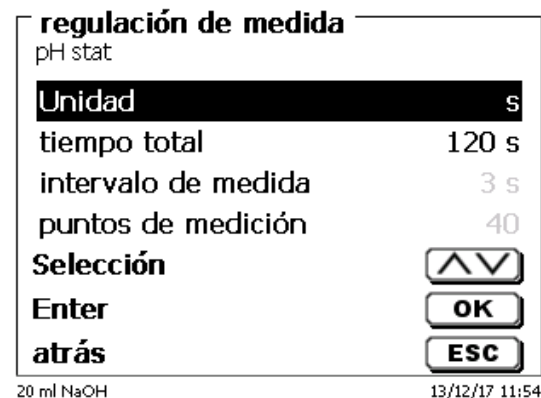


Fig. 162

Dependiendo de la aplicación y su duración, la unidad de tiempo definida será el segundo, el minuto o la hora (Fig. 163).

**Unidad**  
pH stat  
segundo  
minuto  
hora  
Selección  
Enter  
atrás  
20 ml NaOH 13/12/17 11:54

**Fig. 163**

Por ejemplo, las medidas se pueden introducir desde en segundos hasta las 2 horas (Fig. 164).

**tiempo total**  
pH stat  
7200s  
Valor  
Posición  
Continuar  
atrás  
20 ml NaOH 13/12/17 12:41

**Fig. 164**

En un intervalo de medición de 60 segundos, eso sería un total de 120 valores medidos. Puede registrar hasta 1000 puntos de medición para una titulación de pH-Stat (Fig. 165).

**regulación de medida**  
pH stat  
Unidad s  
tiempo total 7200 s  
intervalo de medida 60 s  
puntos de medición 120  
Selección  
Enter  
atrás  
20 ml NaOH 13/12/17 12:41

**Fig. 165**

**i** Incluso si el intervalo de mediciones está establecido en 60 segundos, o en 5 horas, el valor de pH se mantiene constante durante el periodo entero. La cantidad de valores medidos no afecta al control de la titulación.

### Determinación de la Actividad Enzimática

La actividad enzimática es la medida de la cantidad de moléculas de sustrato que convierte una enzima por segundo. Los iones  $H^+$  producidos durante la reacción se titulan con la solución de NaOH. Después, se calcula la fórmula de la pendiente para calcular la pendiente en ml/s (Fig. 166).

**Selección de la fórmula**  
pH stat kinetic

ml  
 $ml * T * M * F1 / (W * F2)$   
 $S * T * M * F1 / (W * F2)$

Selección   
 Enter   
 atrás

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:28

Fig. 166

La ventana de evaluación (Fig. 170) se puede utilizar para calcular la pendiente introduciendo el tiempo de inicio y la duración (Intervalo de tiempo) (Fig. 167 y Fig. 168).

**Parámetros de la fórmula**  
 $S * T * M * F1 / (W * F2)$

Pendiente

T (Título) 1.00000000  
 M (mol.) 1.00000  
 F1 (Factor 1) 1.0000 ▼

Selección   
 Enter   
 atrás

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:28

Fig. 167

**Pendiente**  
pH stat kinetic

Hora al poner en marcha 1 s  
 Time period 119 s

Selección   
 Enter   
 atrás

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 10:30

Fig. 168

**i** El tiempo de inicio y la duración se establecen automáticamente durante la parametrización de la duración total.

Sin embargo, también es posible introducir otro tiempo de inicio ni otra duración (Fig. 169). Sin embargo, no se puede introducir ningún intervalo > como duración total. Si fuera necesario aumentar la hora al poner en marcha, también hay que cambiar la duración.



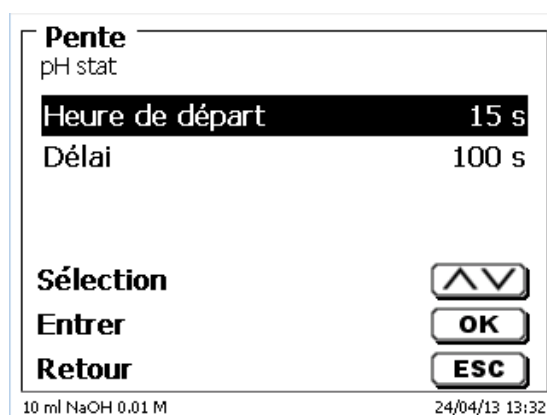


Fig. 169

El tiempo de inicio comienza en cuanto se alcanza el pH deseado. Si, por ejemplo, se alcanza el pH objetivo en 25 segundos, y el tiempo de inicio es de 15 segundos, la evaluación comenzará a los 40 segundos.

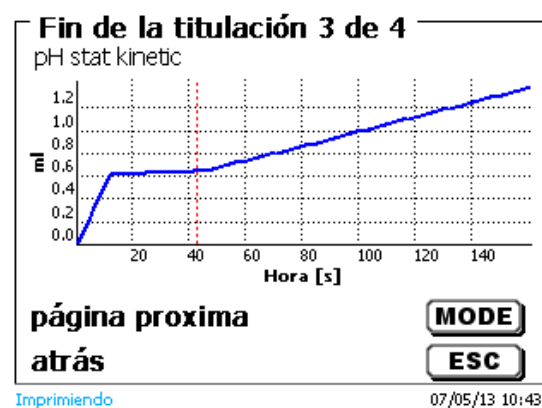


Fig. 170

#### 4.6.8 Parámetros de dosificación

Los parámetros de dosificación (velocidad de dosificación, velocidad de llenado y volumen máximo de dosificación/titulación) están determinados para cada método. Esto se aplica para todos los tipos de métodos como titulación automática, dosificación y preparación de soluciones (Fig. 171 y Fig. 172).

**Editar parámetro del método**  
HCl man Titration

Nombre del método

Tipo de método man

Resultado

Parámetro de la dosif...

Selección

Introducir OK

Vuelta ESC

50 ml H2SO4 0.05 mol/l 05/12/11 16:47

Fig. 171

**Editar parámetro de dosificación**  
HCl man Titration

Velocidad de la dosifi... 100 %

Velocidad de llenado 30 s

volumen máximo de t... 50.000 ml

Selección

Introducir OK

Vuelta ESC

50 ml H2SO4 0.05 mol/l 05/12/11 16:47

Fig. 172

La velocidad de dosificación en %, se puede ajustar de 1 y 100 %  
100% corresponde a la velocidad de dosificación máxima posible:

Unidad cambiabile	Velocidad máxima de dosificación [ml/min]
WA 05	10
WA 10	20
WA 20	40
WA 50	100

La velocidad de llenado en segundos puede fijarse entre 20 y 240 segundos.

El valor estándar ha sido fijado en 30 segundos.

Para soluciones diluidas y acuosas se puede fijar una velocidad de llenado de 20 segundos.

En caso de soluciones no acuosas se debe dejar la velocidad de llenado de 30 segundos.

Para soluciones de alta viscosidad, como ácido sulfúrico concentrado, debe reducirse la velocidad de llenado a 40 - 60 segundo.

Dependiendo del tipo de método puede fijarse un volumen (máximo) de dosificación o de titulación de 999,999 o incluso hasta de 9999,999.

Se pueden establecer las siguientes opciones de llenado para el modo de dosificación (Fig. 173):

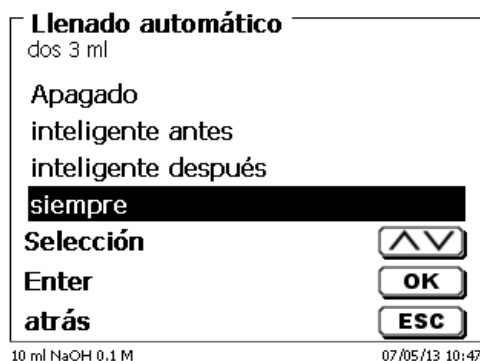


Fig. 173

- «Apagado» no se llenará automáticamente después de cada paso de dosificación
- «Siempre» se llena automáticamente después de cada paso de dosificación.
- «Inteligente antes» para el llenado, se llevará a cabo una comprobación antes de cada paso de dosificación con el fin de determinar si el paso de dosificación puede realizarse sin una operación de llenado. Si fuera imposible, lo primero que sucederá es el llenado, seguido del paso de dosificación
- «Inteligente después» se llevará a cabo la comprobación tras el siguiente paso de la dosificación para comprobar que el siguiente paso de la dosificación aún se puede realizar sin el llenado.

#### 4.6.9 Denominación de la muestra

En la titulación manual y también en la preparación de soluciones se puede introducir el nombre de la muestra (Fig. 174). El nombre de la muestra puede ingresarse «manual», «automática» o «sin».

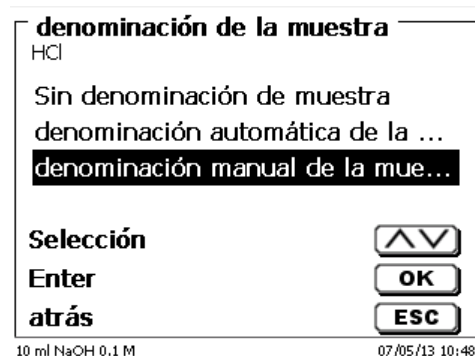


Fig. 174

En el caso de una denominación **manual siempre**, al iniciar el método, se pregunta el nombre de la muestra (Véase también el 3.6 Menú principal).

En la denominación **automática** se fija una denominación matriz (en la Fig. 175, p. ej. «Agua»), la que, empezando por 01 se va numerando automáticamente.

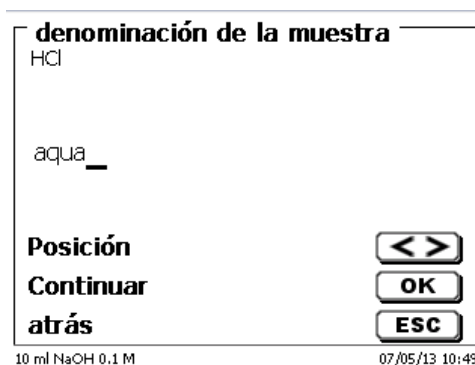


Fig. 175

Al prender de nuevo el equipo la numeración empieza nuevamente desde 01.

#### 4.6.10 Documentación

La documentación (Fig. 176) en la impresora o en una memoria USB puede elegirse en tres formatos diferentes: «breve», «estándar con curva» y «GLP» (GLP = BPL) (Fig. 177).

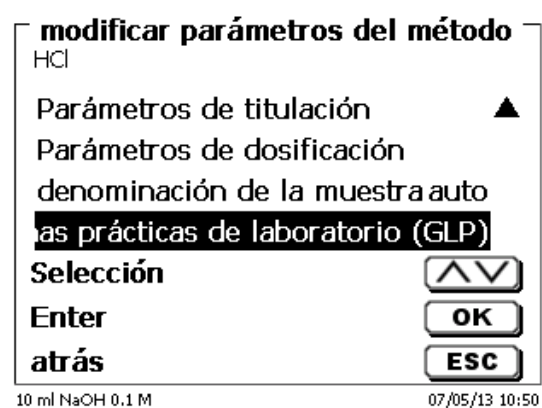


Fig. 176

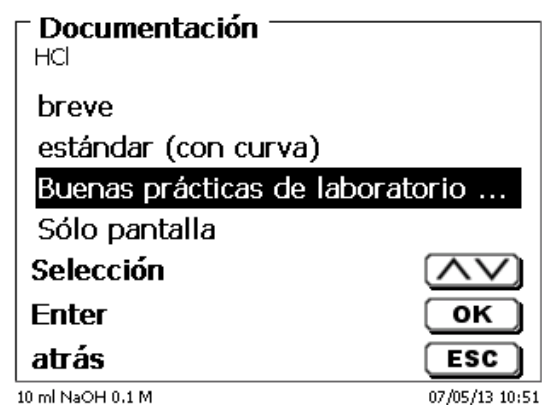


Fig. 177

Tipo de método	Documentación breve	Documentación estándar	Documentación GLP
Titulación automática	Nombre del método, fecha, hora, tiempo de titulación, nombre de la muestra, pesada/volumen, valor de inicio y valor final (pH/mV Temp), pendiente y punto "cero" del electrodo pH, resultados y fórmula de cálculo	Como la documentación breve + curva de titulación	Como la documentación estándar + contenido del método
Titulación manual	Nombre del método, fecha, hora, nombre de la muestra, pesada / volumen, resultados y fórmula de cálculo	No tiene lugar	Como la documentación breve + contenido del método
Dosificación	Nombre del método, fecha, hora	No tiene lugar	Como la documentación breve + contenido del método
Preparación de soluciones	Nombre del método, fecha, hora, nombre de la muestra, pesada / volumen, resultados y fórmula de cálculo	No tiene lugar	Como la documentación breve + contenido del método
Medida individual	Nombre del método, fecha, hora, nombre de la muestra y , resultados	No tiene lugar	Como la documentación breve + contenido del método
Medida continua	Nombre del método, fecha, hora, nombre de la muestra y , resultados	No tiene lugar	Como la documentación breve + curva + contenido del método

## 4.7 Los parámetros de método de titulación KF

### 4.7.1 Métodos estándar de titulación KF

Si aún no se realizó la titulación, se recomienda cargar uno de los métodos estándar. Estos métodos tienen parámetros predeterminados y, por lo general, se pueden utilizar de inmediato sin cambios. Desde el menú principal, presione <EDIT> para acceder al menú de métodos (Fig. 178).

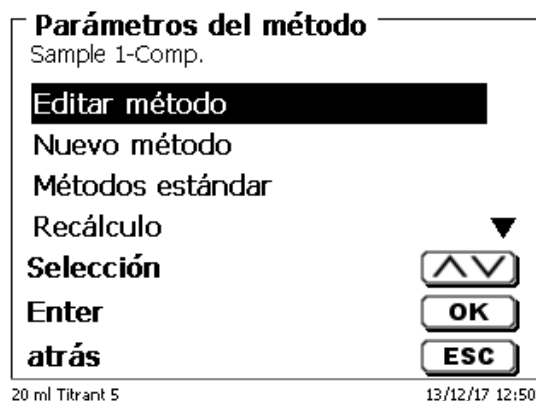


Fig. 178

Desde este menú, seleccione el método estándar adecuado. Una descripción general de los métodos estándar para la titulación de KF (Fig. 179).



Fig. 179

Métodos estándar KF	Aplicación
Titer 1-Component (liquid standard)	Determinación de la concentración del agente de titulación. Apto para los reactivos de 1 componente. El estándar es un estándar líquido en ampollas con una concentración de 10 mg/g.
Titer 1-Component (solid standard)	Determinación de la concentración del agente de titulación. Apto para los reactivos de 1 componente. El estándar es la sustancia estándar de sodio tartrato dihidrato con un 15,66 % de agua.
Titer 1-Component (water)	Determinación de la concentración del agente de titulación. Apto para reactivos de 1 componente. El estándar es agua pura
Titer 2-Component (liquid standard)	Determinación de la concentración del agente de titulación. Apto para los reactivos de 2 componentes. El estándar es un estándar líquido en ampollas con una concentración de 10 mg/g.
Titer 2-Component (solid standard)	Determinación de la concentración del agente de titulación. Apto para los reactivos de 2 componentes. El estándar es la sustancia estándar de sodio tartrato dihidrato con un 15,66 % de agua.
Titer 2-Component (water)	Determinación de la concentración del agente de titulación. Apto para reactivos de 1 componente. El estándar es agua pura.
Sample 1-Component	Método para las titulaciones de muestra con reactivos de 1 componente
Sample 2-Component	Método para las titulaciones de muestra con reactivos de 2 componentes

Las estadísticas están activadas. El valor medio del título en mg/ml se guarda automáticamente en el accesorio. Luego, se utiliza automáticamente en la titulación de muestra.

Los resultados de la titulación de muestra se calculan en %. Si es necesario, la unidad se puede convertir a otras unidades de medida, como ppm.

La titulación KF es una forma específica de titulación de Dead-Stop. En la titulación Dead-Stop normal, la titulación es al valor especificado en  $\mu\text{A}$ , que se debe mantener por un tiempo definido. En la titulación KF, aún ocurre esto, pero también se debe cumplir con un criterio de deriva específico en  $\mu\text{g}/\text{min}$ . Con la titulación KF, también se fija un paso de acondicionamiento para eliminar la humedad del recipiente de titulación y del disolvente.

La primera etapa de la titulación Dead-Stop y KF consiste en la dosificación continua hasta un valor delta lejos del punto final ingresado. La velocidad de dosificación se puede ajustar. Luego, la titulación se realiza con incrementos lineales entre el valor delta y el punto final.

Se pueden establecer los siguientes parámetros de titulación para la titulación de Dead-Stop y KF:

Parámetro de titulación	Titulación de Dead-Stop	Titulación KF
Punto final en $\mu\text{A}$	✓	✓
Valor $\mu\text{A}$ delta	✓	✓
Incrementos lineales en ml	✓	✓
Retraso de punto final en s	✓	✓
Tiempo de retraso (entre incrementos lineales)	✓	✓
Tiempo de retraso de inicio/de extracción	✓	✓
Encendido/apagado de acondicionamiento	-	✓
Titulación previa en ml	✓	✓
Voltaje de polarización en mV	✓	✓
Tiempo de titulación mínimo y máximo en s	-	✓
Volumen de titulación máximo	✓	✓
Deriva en $\mu\text{g}/\text{min}$	✓	✓
Velocidad de dosificación en %	✓	✓

#### 4.7.1.1 Fórmula de cálculo de titulación KF

La fórmula de cálculo adecuada se selecciona en el submenú Selección de fórmula (Fig. 180).

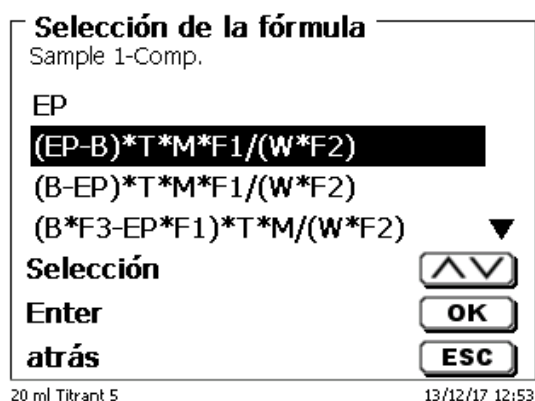


Fig. 180

Las siguientes fórmulas de cálculo están disponibles para la titulación KF:

Fórmula	Información adicional
EP	Fórmula para calcular únicamente el consumo en ml
$(\text{EP}-\text{B}) \cdot \text{T} \cdot \text{M} \cdot \text{F1} / (\text{W} \cdot \text{F2})$	Fórmula para calcular la concentración de una muestra teniendo en cuenta el valor del blanco en ml.
$(\text{W} \cdot \text{F2}) / (\text{EP}-\text{B}) \cdot \text{M} \cdot \text{F1}$	Fórmula para calcular un título (T) de una solución de titulación.

Los significados son idénticos a los otros tipos de titulación. Ver también 4.6.3.1 Fórmulas.

#### 4.7.2 Parámetros de titulación KF

El submenú «**Parámetro de titulación**» se utiliza para determinar los parámetros reales del método (Fig. 181 y Fig. 182). Los parámetros ya se presentaron en 4.7.

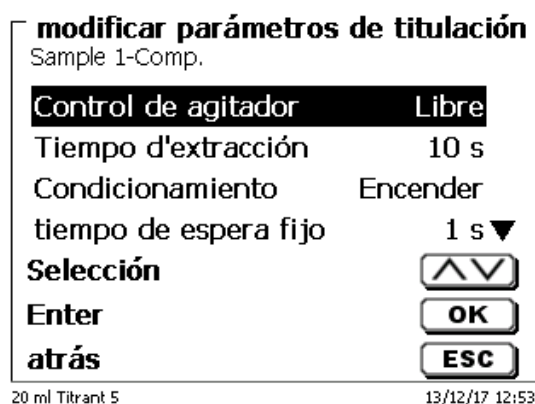


Fig. 181

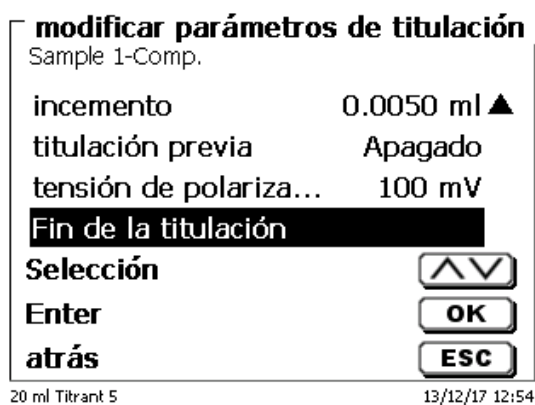


Fig. 182

#### Parámetros de titulación generalmente válidos

Según el modo de titulación (titulación dinámica, lineal, de punto final, ph-Stat y de Dead-Stop) es posible ingresar una variedad de parámetros. Los siguientes parámetros son válidos para los modos de titulación KF:

- Tiempo de espera inicial
- Acondicionamiento
- Retardo fijo
- Incremento
- Titulación previa
- Tensión de polarización
- Final de la titulación



#### 4.7.2.1 Tiempo de espera inicial (KF)

Con la titulación de Dead-Stop, el «**Tiempo de espera de inicio**» pasa al comienzo de la titulación. En la titulación KF, el tiempo de espera de inicio = el «**Tiempo de extracción**». El tiempo de extracción finaliza después de proporcionar la muestra. El tiempo de extracción/espera de inicio se puede especificar entre 0 y 999 segundos (Fig. 183).

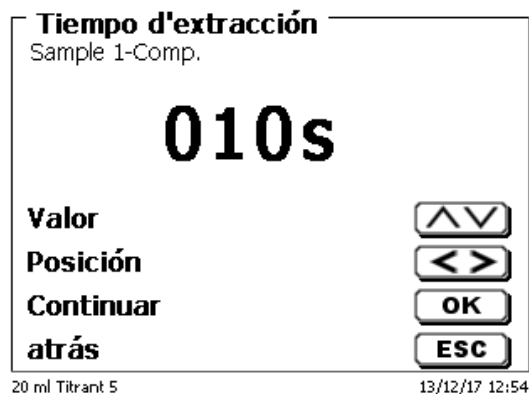


Fig. 183

#### 4.7.2.2 Acondicionamiento (únicamente KF)

Se activa el «**Condicionamiento**» para cada método KF. Se puede apagar a través de una PC para tener control externo (Fig. 184).



Fig. 184

#### 4.7.2.3 Retardo fijo

El «**Tiempo de retraso fijo**» es el tiempo de espera entre los incrementos de titulación lineal y el final de la titulación hasta el punto final. El tiempo de espera puede fijarse entre 0 y 999 segundos (Fig. 185).

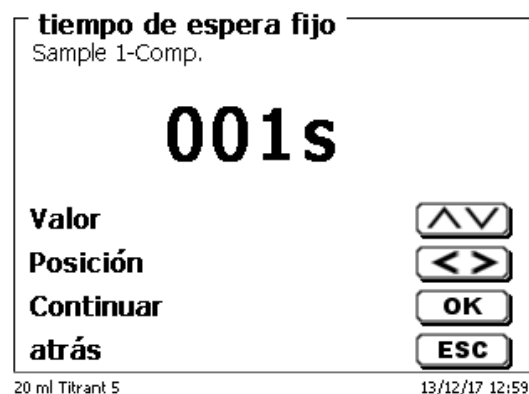


Fig. 185

#### 4.7.2.4 Incremento

Se puede establecer el «**Incremento**» de 0,001 a 5,000 ml (Fig. 186).  
El valor típico para la titulación KF es entre 0,002 - 0,01 ml.



Fig. 186

En este tipo de titulación, el ancho del incremento lineal se utiliza después de la primera etapa de titulación continua.

#### 4.7.2.5 Titulación previa

Si se conoce el consumo aproximado del agente de titulación, puede ajustar un volumen de titulación previa en el menú «**Titulación previa**». En este proceso, se dosifica un volumen definido (= titulado previamente) después del tiempo de espera inicial. Después de agregar el volumen de la titulación previa, se observa otro período de tiempo definido ya que se agrega el tiempo de espera antes del próximo incremento de titulación. El volumen de titulación previa se agrega automáticamente al consumo del agente de titulación. El volumen de titulación previa puede ajustarse entre 0,000 y 99,999 ml y el tiempo de espera después de la titulación previa puede ajustarse entre 0 y 999 segundos (Fig. 187).

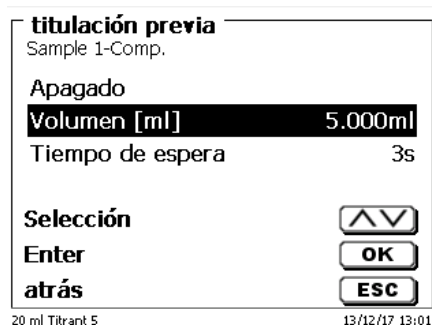


Fig. 187

#### 4.7.2.6 Tensión de polarización

El «**Tensión de polarización**» en mV solo se puede establecer para la titulación KF y de Dead-Stop (Fig. 188).

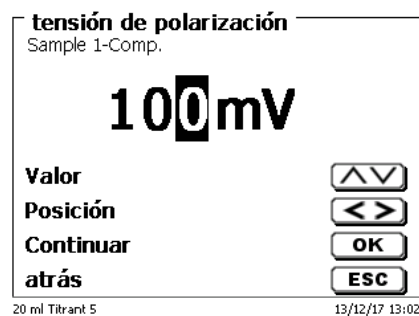


Fig. 188

Los valores se pueden establecer entre 40 y 220 m. El valor preestablecido es 100 mV.

Tensión de polarización bajo	insensible
Tensión de polarización alto	sensible

#### 4.7.2.7 Fin de la titulación

Se llegó al fin de una titulación (Fig. 189 y Fig. 190) y se calculará el resultado tan pronto como, o si, respectivamente:

- Se alcanzó el **valor final** definido en  $\mu\text{A}$
- Se adhirió el retraso de punto final en segundos
- Se alcanzó el valor de deriva en  $\mu\text{g}/\text{min}$
- Se alcanzó el valor predefinido en ml (**volumen máximo de titulación**)
- Se mantienen las condiciones del tiempo **mínimo** y **máximo de titulación**

**Fin de la titulación**  
Sample 1-Comp.

Max. duracion titu...	600 s
Min. duracion titu...	60 s
volumen máximo ...	50.0000 ml
deriva	100 $\mu\text{g}/\text{min}$ ▼

Selección ▲▼  
Enter OK  
atrás ESC

20 ml Titrant 5 13/12/17 13:03

Fig. 189

**Fin de la titulación**  
Sample 1-Comp.

deriva	100 $\mu\text{g}/\text{min}$ ▲
Punto final	20.0 $\mu\text{A}$
punto final delta	3.0 $\mu\text{A}$
retardo de punto ...	10 s

Selección ▲▼  
Enter OK  
atrás ESC

20 ml Titrant 5 13/12/17 13:04

Fig. 190

#### Tiempo máximo de titulación

Se puede establecer entre 0 y 9999 segundos. La configuración predeterminada es de 600 segundos.

El tiempo de titulación máximo generalmente se utiliza para la titulación KF, que puede crear una deriva continua alta a partir de una reacción secundaria, y por ende no puede alcanzar un punto final estable.

#### Tiempo mínimo de titulación

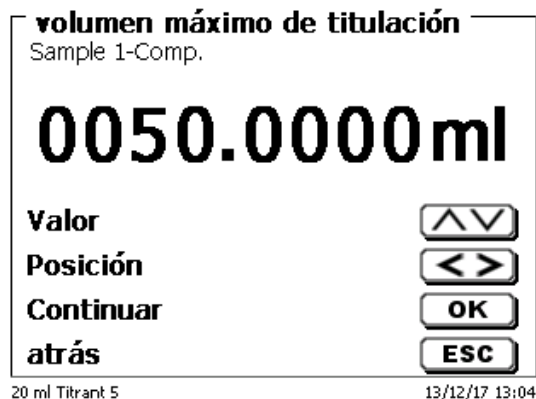
Se puede establecer entre 0 y 9999 segundos. La configuración predeterminada es de 10 segundos.

El tiempo de titulación mínimo evita la finalización temprana de la titulación si hay algún retraso en la extracción de agua de la muestra. El tiempo de titulación mínima se utiliza junto con el tiempo de extracción. Vence mientras el tiempo de extracción aún está activo.

### Volumen de titulación máximo (Fig. 191)

El ajuste del volumen máximo de titulación siempre debe ser lógico. Se puede ajustarse entre 1,000 y 999,999 ml. La configuración predeterminada es de 50 ml. ¡El volumen para el acondicionamiento se incluye en el recuento!

También sirve como criterio de seguridad para evitar la titulación excesiva, es decir un posible desborde del recipiente de titulación.



**Fig. 191**

### Deriva

La deriva en  $\mu\text{g}/\text{min}$  se calcula a partir de tiempo/consumo medio de titulación x concentración de la solución de titulación.

Es importante una deriva estable al principio y al final de la titulación si desea obtener resultados reproducibles. Esto aplica en particular a las muestras con bajo contenido de agua en el menor rango de porcentaje ( $<0,1\%$ ). El valor de deriva tampoco se debe configurar demasiado bajo ya que el tiempo de titulación aumentará en forma considerable.

Un recipiente de titulación hermético y seco tiene una deriva de  $< 50\ \mu\text{g}/\text{min}$ . Esto corresponde al consumo de  $10\ \mu\text{l}$  ( $0,01\ \text{ml}$ ) de titulación a una concentración de  $5\ \text{mg}/\text{ml}$ .

Para muchas aplicaciones, un valor de deriva entre  $100 - 150\ \mu\text{g}/\text{min}$  es suficiente. La configuración del valor de deriva predeterminado es entre  $100$  y  $150\ \mu\text{g}/\text{min}$  para la titulación de muestra.  $50\ \mu\text{g}/\text{min}$  es la configuración predeterminada para los métodos del título.

### Punto final en $\mu\text{A}$

El rango de ingreso para  $\mu\text{A}$  puede ajustarse entre  $0,0$  y  $100,0$ .

Para la titulación KF, son prácticos los valores entre  $10 - 30\ \mu\text{A}$ . El valor estándar es de  $20\ \mu\text{A}$ .

### Punto final delta en $\mu\text{A}$

El valor delta en  $\mu\text{A}$  es uno de los parámetros más importantes para la titulación KF y de Dead-Stop.

Mientras más bajo sea el valor delta, más larga es la titulación (dosificación) a una velocidad continua. Cuando se usan reactivos de un componente y metanol puro como disolvente, el valor delta debería ser  $< 5\ \mu\text{A}$ . Los valores de  $2$  o  $3\ \mu\text{A}$  son prácticos. Esto se debe a que la reacción KF en el metanol se lleva a cabo de manera relativamente lenta. Cuando se usan reactivos de dos componentes o cuando usan disolventes en combinación, el valor delta debe ser  $> 10$  para evitar la sobretitulación rápida. Los valores de  $14$  o  $15\ \mu\text{A}$  son prácticos.

### Retraso del punto final

El retraso del punto final se establece en segundos. Se puede establecer desde  $0 - 100000$  segundos.

El valor estándar es de  $10$  segundos. Los retrasos breves de punto final ( $5$  segundos) son prácticos cuando

- se utilizan incrementos muy pequeños (por ejemplo,  $0,001\ \text{ml}$ )
- se utiliza un título de  $1\ \text{mg}/\text{ml}$
- se crea una reacción secundaria con un valor de deriva más alto

## 4.8 Método de medición

En el método de medición (Fig. 192) los valores de pH, mV y LF pueden registrarse individual o continuamente (Fig. 193).

**Tipo de método**  
pH  
Titulación manual ▲  
Modo de dosificación  
Preparar solución  
Método de medición  
Selección ▲▼  
Enter OK  
atrás ESC

20 ml Titrant 5 13/12/17 16:13

Fig. 192

**Modo de titulación**  
pH  
Medida única  
Medición continua  
Selección ▲▼  
Enter OK  
atrás ESC

20 ml Titrant 5 13/12/17 16:14

Fig. 193

La velocidad de medición (deriva, etc.) y la amortiguación se pueden configurar de la forma habitual (Fig. 194 y Fig. 195)

**Cambiar valor de medición**  
pH  
Valor registrado/de me... pH  
Velocidad de medición normal  
la configuración del am... ninguno  
Selección ▲▼  
Enter OK  
atrás ESC

20 ml Titrant 5 13/12/17 16:22

Fig. 194

**Velocidad medición / deriva**  
pH  
normal  
rápido  
tiempo de espera fijo 5 s  
definido por el usuario  
Selección ▲▼  
Enter OK  
atrás ESC

20 ml Titrant 5 13/12/17 16:22

Fig. 195

En el caso de la medición continua, la longitud de la medición y la frecuencia de medición/número de puntos de medición se pueden determinar adicionalmente (Fig. 196).

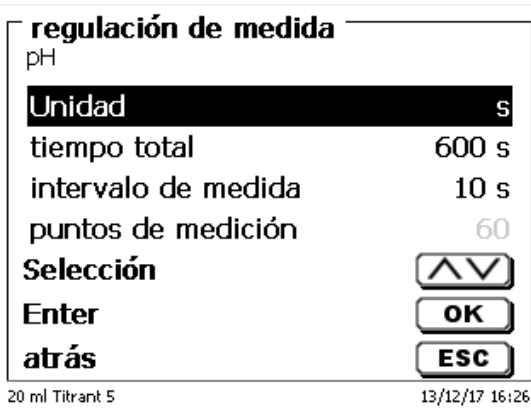


Fig. 196

La traza se puede seguir en un gráfico (Fig. 197). Los valores medidos se almacenan en un archivo CSV cuando se conecta la memoria USB.

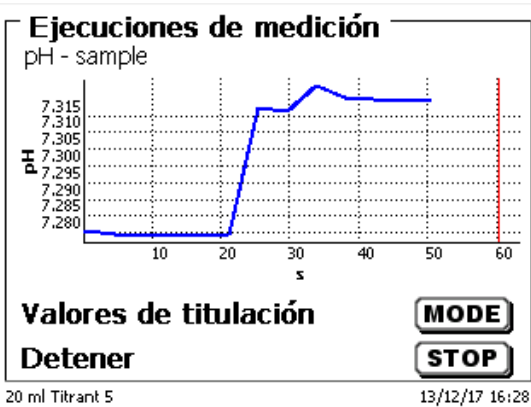


Fig. 197

Ejemplo de los valores medidos en una medición con uno parámetro de medición (Fig. 198).

	A	B	C
1	s	pH	°C
2	0,185	7,611	25
3	0,384	7,604	25
4	10,457	7,582	25
5	20,539	7,564	25
6	30,62	7,544	25
7	40,708	7,535	25
8	50,791	7,517	25

Fig. 198

## 5 Dosificación/titulación con buretas de pistón/tituladores conectados externamente

### 5.1 Requisitos

A partir de la versión de software 1\_18\_809\_236, la dosificación previa y la titulación se pueden realizar en los tituladores TitroLine® 7000, 7750 y 7800, con buretas de pistón y tituladores conectados externamente.

Los siguientes dispositivos se pueden conectar al titulador con el cable de conexión TZ 3094:

- TITRONIC® 300 y TitroLine® 5000 de la versión 2\_18\_619\_25
- TITRONIC® 500, TitroLine® 6000, 7000, 7750 y 7800 (todas las versiones)

**i** Las direcciones de 0 a 15 se pueden configurar para los dispositivos conectados:

- Las direcciones se deben configurar de antemano, luego apague y vuelva a encender el dispositivo.
- Es importante que se configuren diferentes direcciones para más de un dispositivo conectado.

**i** En un método, se pueden controlar externamente hasta tres dispositivos:

- Después, puede realizarse una titulación (con titulación previa) con otro dispositivo.
- La dosificación previa se puede realizar con uno o dos dispositivos conectados.

**i** Los electrodos solo se pueden conectar al titulador central.

### 5.2 Dosificación con buretas de pistón/tituladores externos

#### Ejemplo de titulación inversa:

Se agrega solución de yodo (20 ml) a un T 300 conectado y, después de un período de espera de 60 segundos, se lleva a cabo una valoración con tiosulfato de sodio en EQ con el titulador TitroLine® 7750.

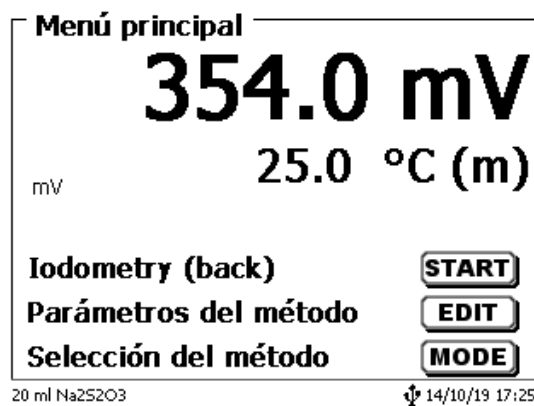


Fig. 199

Selecione <EDIT> (Fig. 199) y confirme la opción «**Editar método**» con <ENTER>/<OK> (Fig. 200).

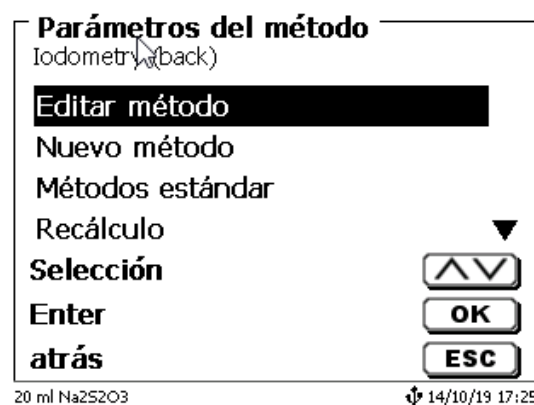
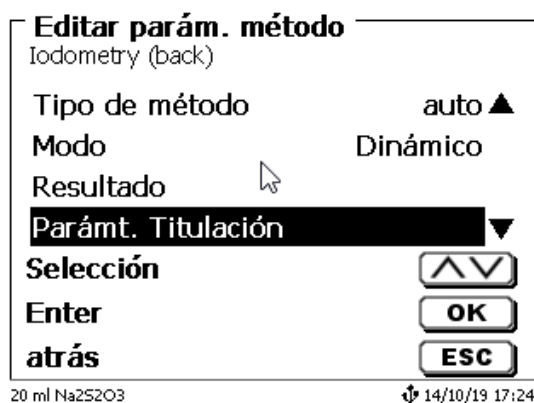


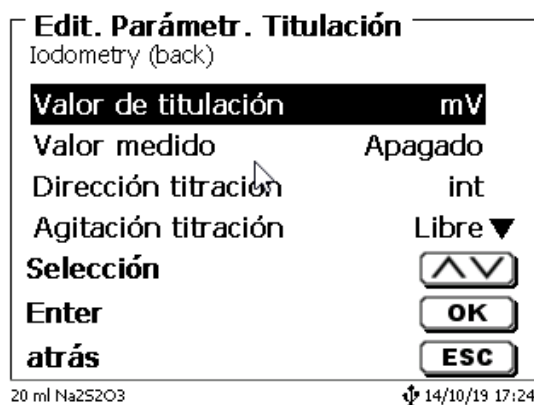
Fig. 200

Seleccione «**Parámetros de titulación**» (Fig. 201).



**Fig. 201**

Confirme la selección con <ENTER>/<OK> (Fig. 202).



**Fig. 202**

A menos que se seleccione lo contrario, la «**Dirección titulación**» «int» (Fig. 202). Esta es la forma abreviada para el uso de la interna, es decir, la «**bureta propia**» (Fig. 203).



**Fig. 203**



Dejamos la configuración como está y continuamos en el menú hasta «**Dosificación previa 1**» (Fig. 204).

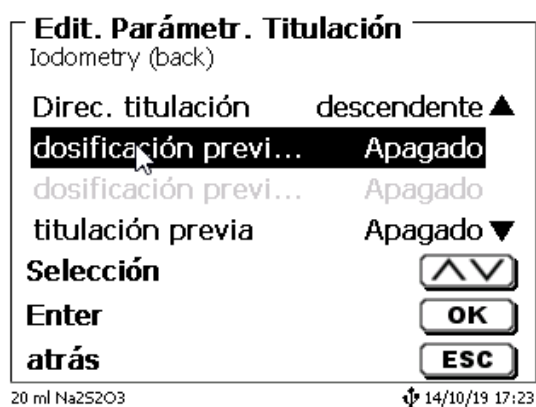


Fig. 204

Confirme la selección con <ENTER>/<OK>.

Active la Dosificación previa con <ENTER>/<OK> (Fig. 205 y Fig. 206).

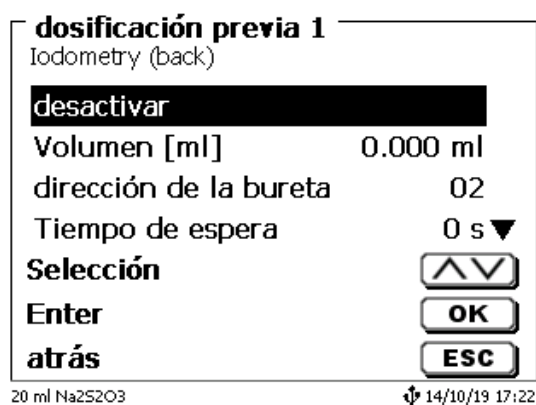
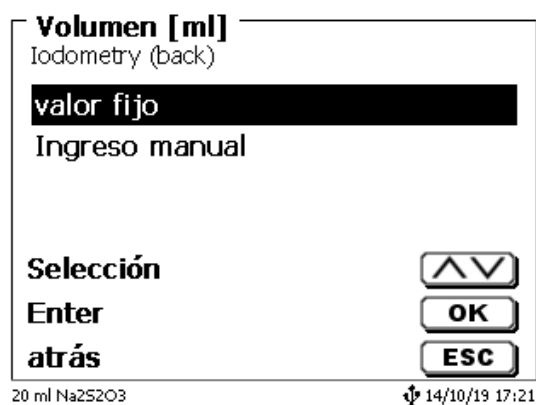


Fig. 205



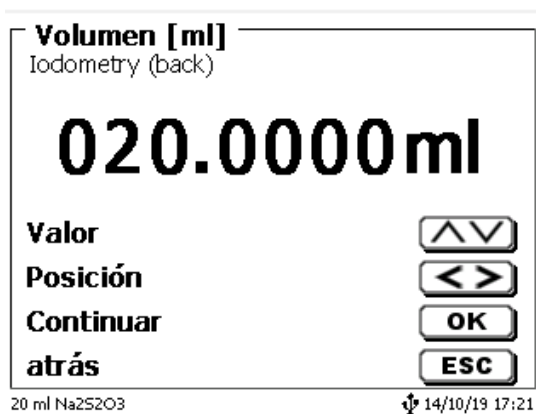
Fig. 206

Establecer el volumen como un valor fijo (Fig. 207).



**Fig. 207**

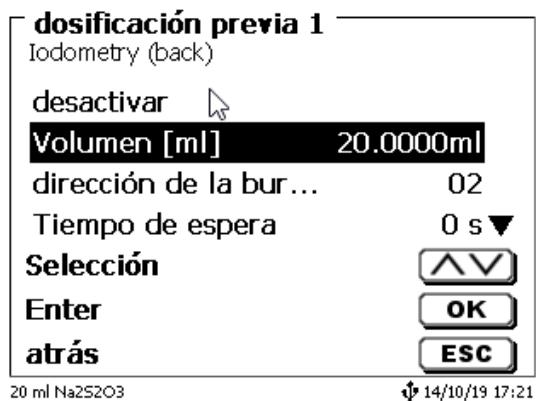
Si se selecciona «**Ingreso manual**», se solicita el volumen de dosificación previa al iniciar el método. Pero establecemos un volumen fijo de 20 ml (Fig. 208).



**Fig. 208**

Confirme la selección con <ENTER>/<OK>.

También puede configurar los siguientes parámetros (Fig. 209 y Fig. 210) en el menú de dosificación previa: Dirección de la bureta de pistón, tiempo de espera, velocidad de llenado, control/tiempo de agitador.



**Fig. 209**

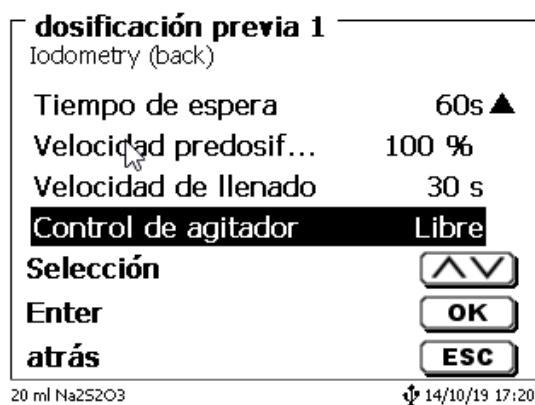


Fig. 210

Para el ejemplo, establecemos el tiempo de espera en 60 segundos y dejamos todos los demás parámetros por defecto (Fig. 211).

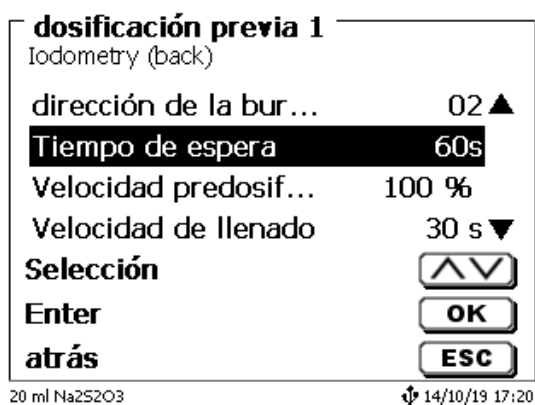


Fig. 211

Al iniciar el método, las buretas conectadas interna y externamente se llenan automáticamente. Esto es seguido por la consulta del nombre de la muestra y el peso de la muestra (si está parametrizada). Luego, el TITRONIC 300 dosifica los 20 ml a la velocidad máxima:

La pantalla del titulador muestra la información «**Dosificar equipo 2**» (Fig. 212).

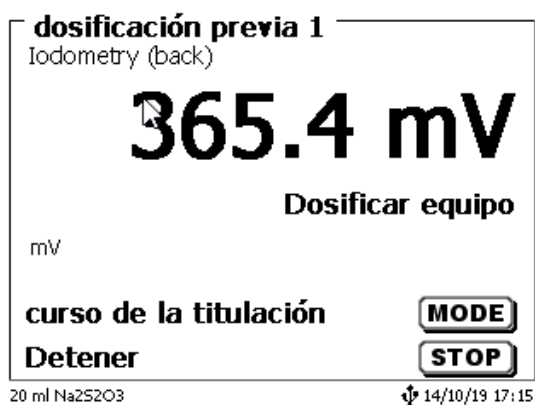
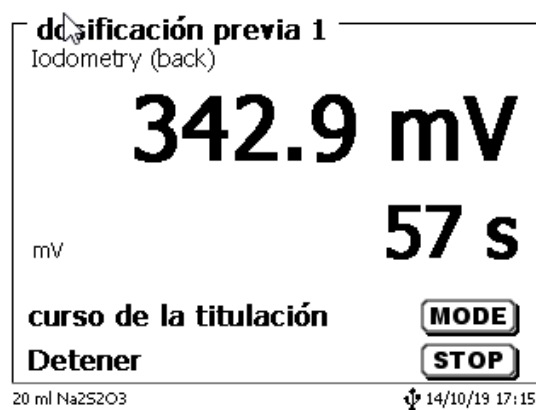


Fig. 212

Después de eso, se muestra el tiempo de espera establecido (Fig. 213).



**Fig. 213**

La titulación se lleva a cabo como de costumbre con el titulador TitroLine® 7750 (Fig. 214).



**Fig. 214**

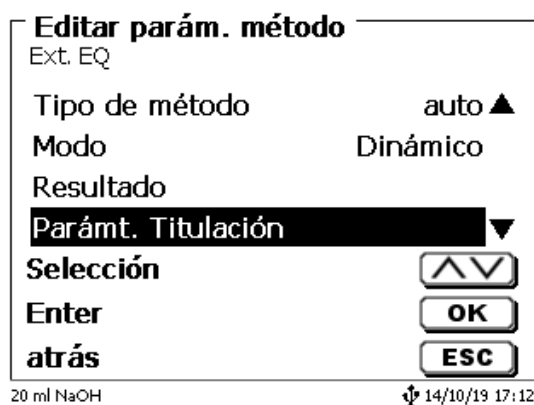
La dosificación previa con una segunda bureta externa se ejecuta en consecuencia.

### 5.3 Titulación con buretas de pistón/tituladores externos

**i** Solo se pueden realizar valoraciones dinámicas y lineales de pH/mV con buretas externas. Las titulaciones de KF, Dead-Stop ( $\mu\text{A}$ ) y punto final a pH/mV no se pueden realizar con una bureta externa.

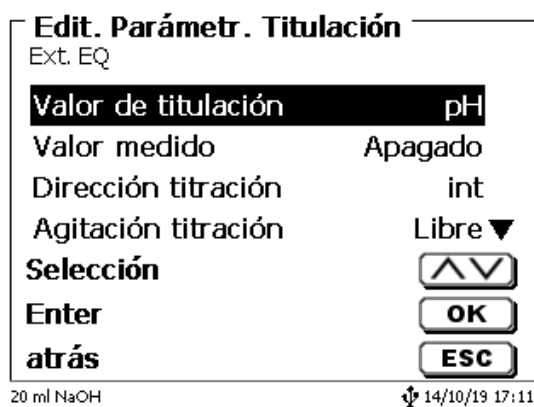
Ejemplo de titulación de pH en EQ con un **TITRONIC 500** externo:

En el menú principal, seleccione **<EDIT>** y luego **«Nuevo método»** y confirme con **<ENTER>/<OK>**. Ingrese como nombre del método, p.ej. «Ext. EQ». Seleccione **«Parámetros titulación»** y confirme con **<ENTER>/<OK>** (Fig. 215).



**Fig. 215**

Seleccione **«Valor de titulación»** (Fig. 216).



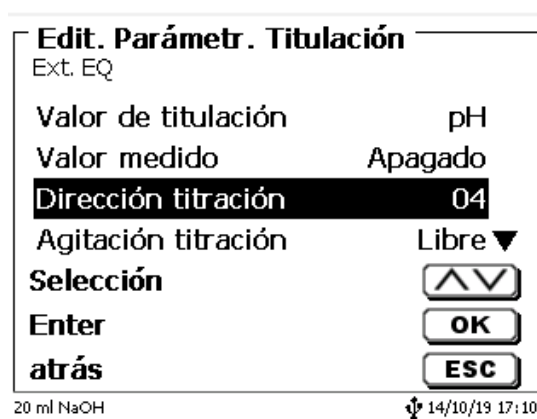
**Fig. 216**

Confirme la selección con **<ENTER>/<OK>** (Fig. 217).



**Fig. 217**

Seleccione el TITRONIC® 500 con la dirección «04» confirme con <ENTER>/<OK> (Fig. 218).



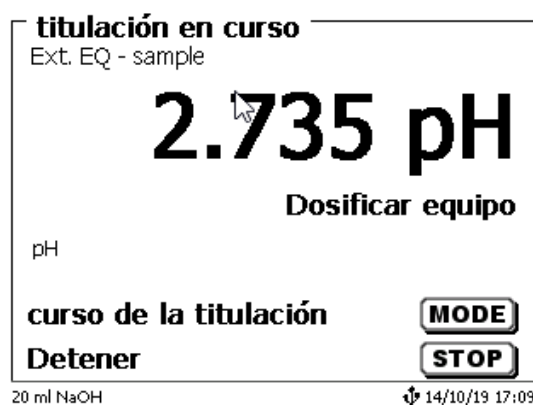
**Fig. 218**

La velocidad de dosificación y llenado se establece como antes en los parámetros de dosificación. Todos los demás parámetros de titulación se configuran como antes.

Al iniciar el método, la bureta externa se llena automáticamente al principio. Luego se realizan las consultas habituales para la designación de la muestra y el peso de la muestra.

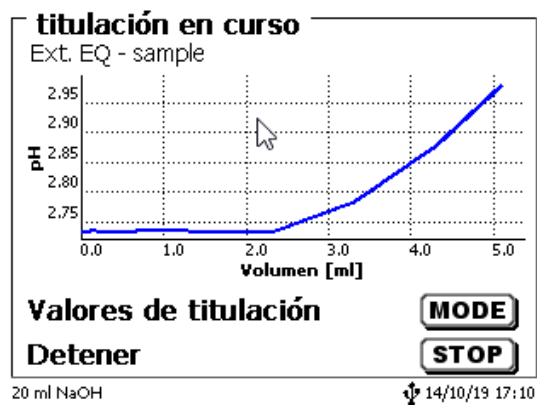
Entonces comienza la titulación:

El volumen se muestra durante la titulación en el dispositivo externo. En la pantalla del titulador solo hay una información que se mide externamente (Fig. 219).



**Fig. 219**

La curva de titulación y los resultados se muestran como de costumbre (Fig. 220).



**Fig. 220**

**i** También puede la dosificación previa con la bureta externa.

### Otras opciones:

También se puede dosificar previamente con el titulador (Fig. 221).

Se puede la dosificación previa con el titulador y p.ej. la T 300. Posteriormente, la titulación se lleva a cabo externamente con el T 500.

**Edit. Parámetr. Titulación**  
 Ext. EQ

Direc. titulación      creciente ▲

**dosificación previa 1**    2.0000 ml

dosificación previa 2    10.0000 ml

titulación previa      5.0000 ml ▼

**Selección**              ▲▼

**Enter**                    OK

**atrás**                    ESC

20 ml NaOH                      14/10/19 17:08

**Fig. 221**

Después de cada paso, se puede establecer un tiempo de espera de 0 a 9999 segundos.

## 6 Ajustes del sistema

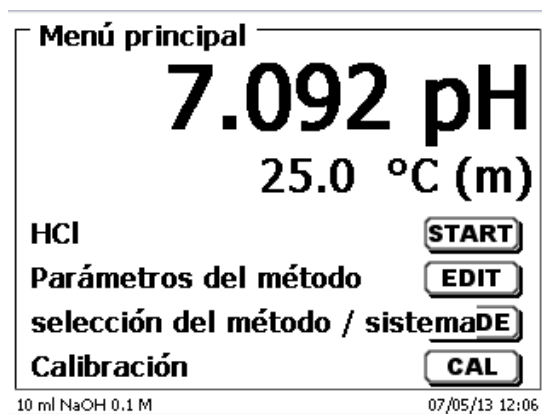


Fig. 222

Partiendo del menú principal (Fig. 222) con <SYS> y luego se llega a los ajustes del sistema (Fig. 223).

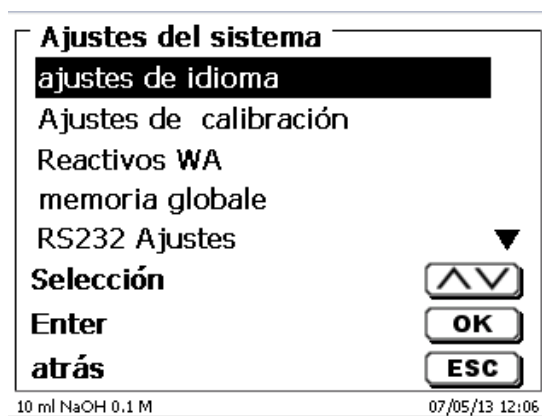



Fig. 223

El ajuste del idioma se explicó ya en el  2.5.

### 6.1 Ajustes de calibrado

En los ajustes de calibrado se selecciona el buffer para el calibrado del electrodo pH y se hace el ajuste de temperatura de la solución tope. (Fig. 224).

**i** Hay que hacer el ajuste de temperatura solamente si no se ha conectado ningún pirómetro de resistencia eléctrica (Pt 1000) o un electrodo pH con sonda temperatura integrada.



Fig. 224



La temperatura puede ajustarse de 0,0 hasta 100,0 °C en incrementos de 0,1 ° (Fig. 225).

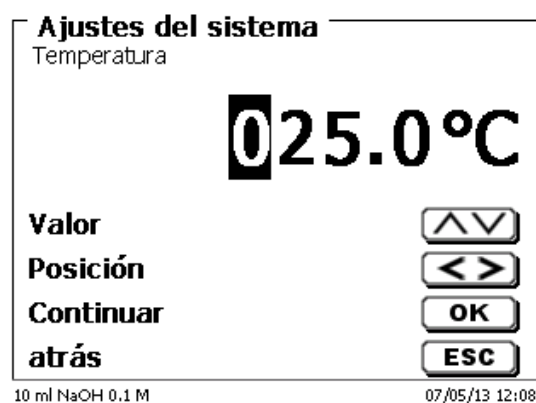


Fig. 225

En el menú «Tipo de calibración» se fija debe realizar calibrado de dos puntos, de tres puntos, de 5 punto o de 7 punto (Fig. 226).

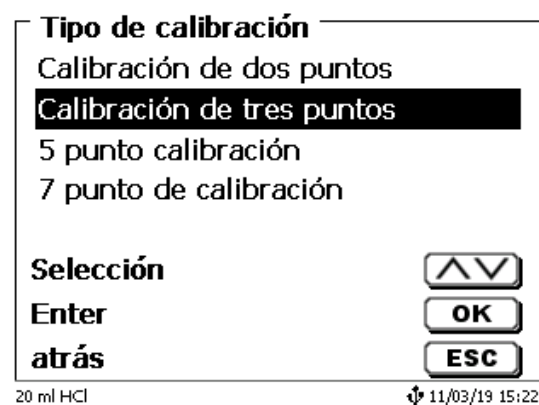


Fig. 226

Los topes de pH pueden fijarse individualmente (Fig. 227).

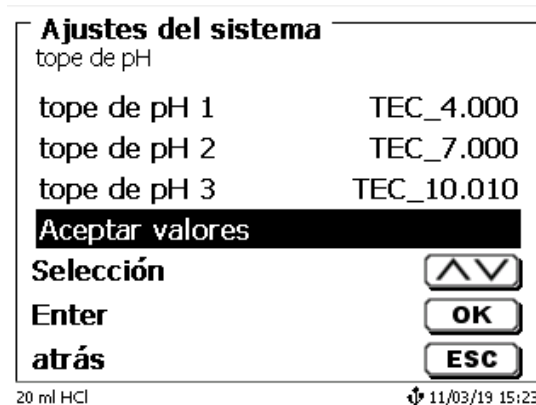


Fig. 227

Aparece una lista de topes técnicos y de los llamados topes DIN/NIST (Fig. 228).

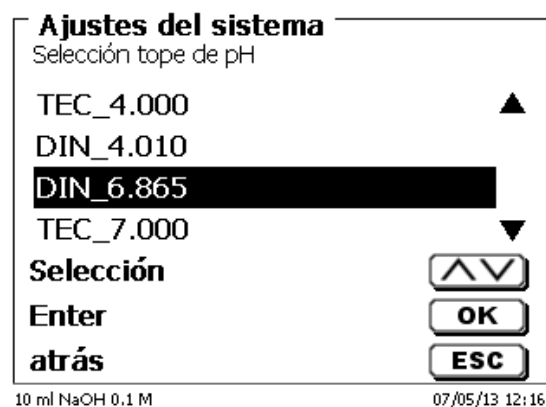


Fig. 228

Luego de haber fijado los topes para los topes se confirma la selección con «**asumir valores**». Si la distancia entre dos valores tope es muy pequeña (por ejemplo tope 1 „6,87» y tope 2 „7,00») aparece un aviso de error (Fig. 229).

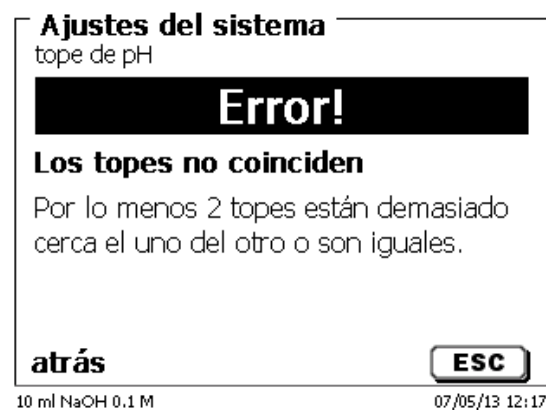


Fig. 229

## 6.2 Unidad de reactivos cambiabile

J Toda unidad intercambiable tiene un retransmisor RFID. En este retransmisor puede guardarse la siguiente información (Fig. 230 - Fig. 232):

- Tamaño de unida (prefijado, no modificable)
- Código de identidad (ID) de la unidad (prefijado, no modificable)
- Nombre del reactivo (prefijado: espacio)
- Concentración (prefijado: 1.000000)
- Concentración determinada el: (fecha)
- Conservable hasta el: (fecha)
- Abierto/fabricado el: (fecha)
- Control de acuerdo con ISO 8655: (fecha)
- Denominación del lote: (default: no lote)
- Última modificación (fecha)

Ajustes del sistema	
Reactivos WA	
Tamaño de la uni...	10 ml
ID de la unidad c...	10035457
<b>Reactivo</b>	<b>NaOH 0.1 M</b>
Concentración	0.10100 ▼
Selección	▲▼
Enter	OK
atrás	ESC

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 12:17

Fig. 230

Ajustes del sistema	
Reactivos WA	
<b>Concentración</b>	<b>0.10100 ▲</b>
Concentración de...	26/04/13
Fecha de expiración	01/01/00
Abierto / elaborado	-- ▼
Selección	▲▼
Enter	OK
atrás	ESC

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 12:28

Fig. 231

Ajustes del sistema	
Reactivos WA	
Abierto / elaborado	12/01/03 ▲
revisión según ISO	23/08/12
ID de lote	test charge
<b>Última modificación</b>	<b>25/04/13</b>
Selección	▲▼
Enter	OK
atrás	ESC

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 12:29

Fig. 232

Cuando se abandone con <ESC> el menú «**Reactivos WA**», los valores pueden aceptarse con «**Si**» (Fig. 233). Los valores actualizados se escriben en el transpondedor RFID del adjunto intercambiable.

Ajustes del sistema	
Aceptar valores?	
<b>Si</b>	
No	
Selección	▲▼
Enter	OK
atrás	ESC

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 12:29

Fig. 233

### 6.3 Menú de electrodos

Se muestra la información sobre el electrodo (pendiente, punto cero y tiempo de calibración)(Fig. 234 - Fig. 236). También es posible iniciar la rutina de calibración respectiva.

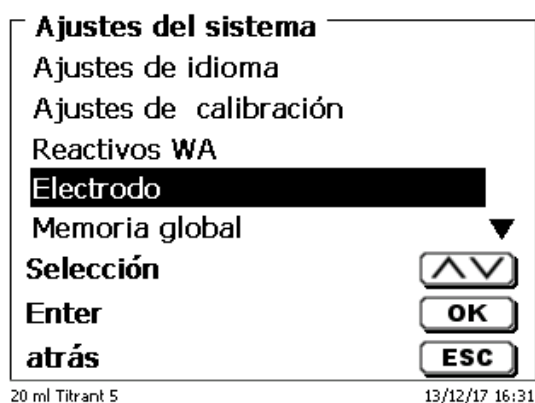


Fig. 234

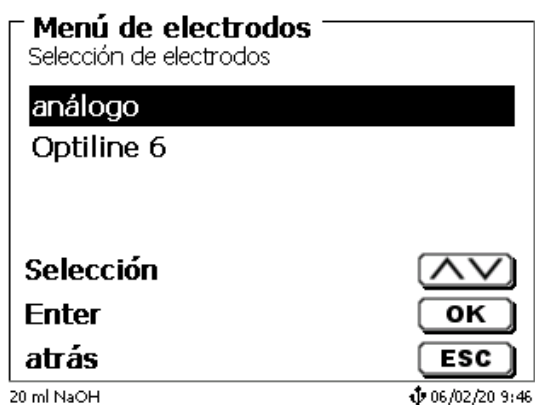


Fig. 235

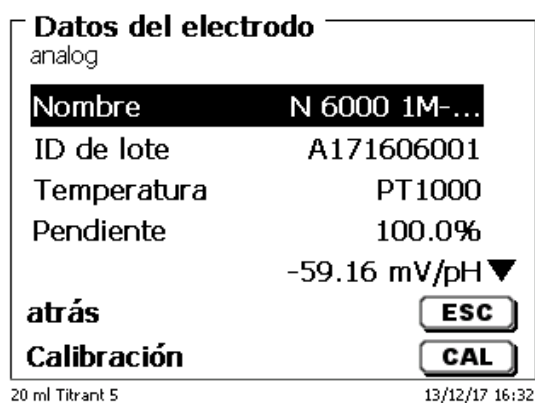
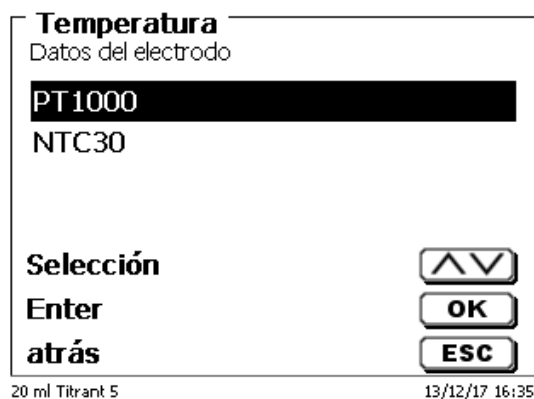


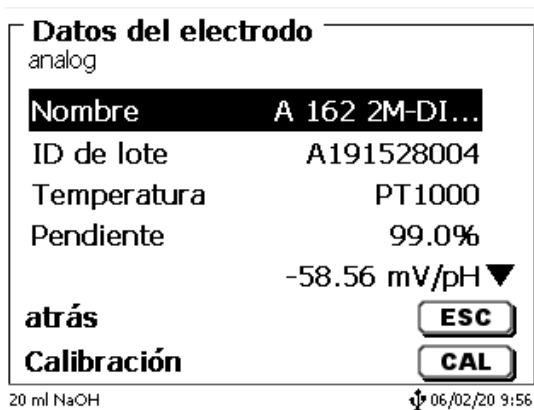
Fig. 236

Para el electrodo de pH analógico, se puede seleccionar el tipo de sensor de temperatura (Fig. 237). El tipo PT 1000 está preestablecido. También es posible conectar un sensor de temperatura con NTC 30 kOhm.



**Fig. 237**

Para un electrodo ID, el tipo, la ID del lote, la versión del software, los datos de calibración del electrodo y la fecha de la última calibración se almacenan y se muestran (Fig. 238).



**Fig. 238**

## 6.4 Ajustes RS-232

En el menú «RS-232 Ajustes», se puede fijar la dirección del equipo TitroLine® 7750 y además ajustar por separado los parámetros de las dos interfaces RS-232 (Fig. 239).

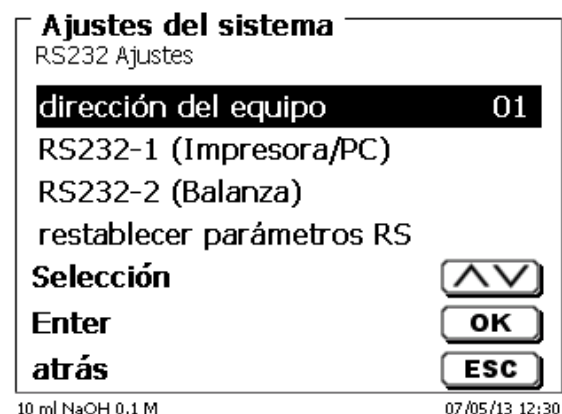


Fig. 239

La dirección del equipo puede ajustarse de 0 a 15. La dirección prefijada es 1 (Fig. 240).

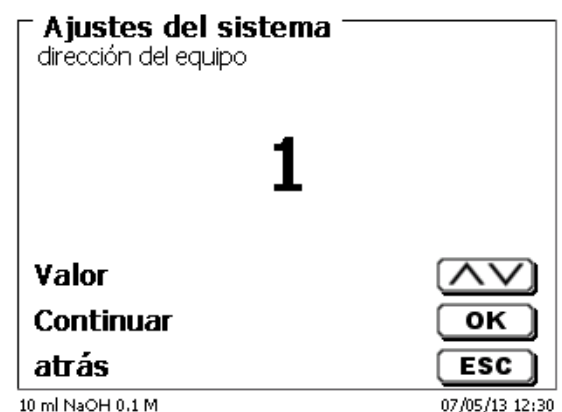


Fig. 240

La tasa de baudio ha sido prefijada en 4800 (Fig. 241).

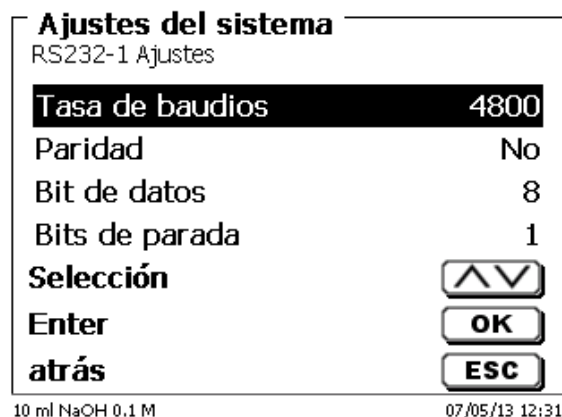
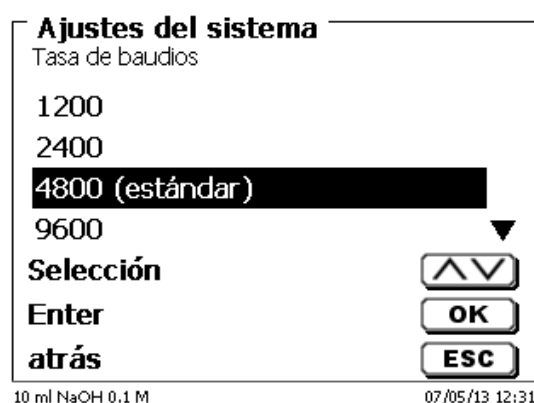


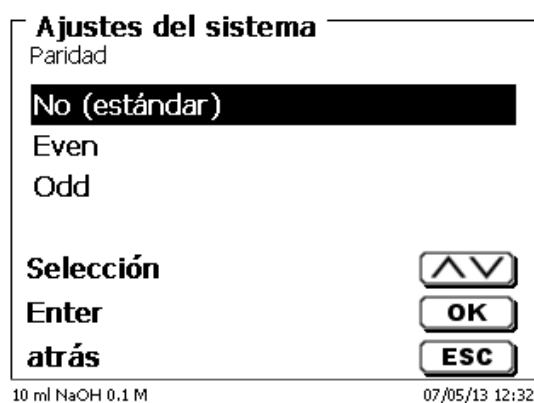
Fig. 241

Se pueden ajustar desde 1200 - 19200 (Fig. 242).



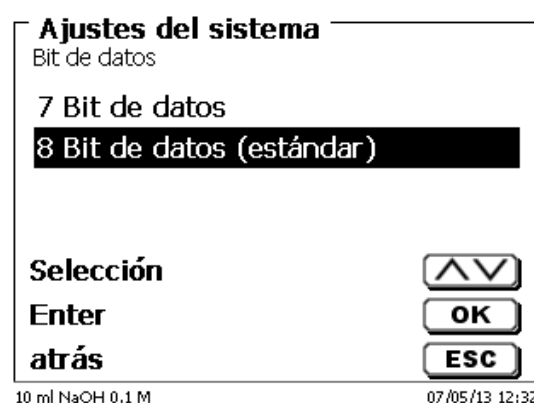
**Fig. 242**

La paridad puede ajustarse en «No» (ninguna), «Even» (par) y «Odd» (impar) «No» es el ajuste prefijado (Fig. 243).



**Fig. 243**

Los bits de datos pueden ajustarse entre 7 y 8. El valor prefijado es de 8 bits (Fig. 244).



**Fig. 244**

**i** Seleccionando pueden reajustarse los parámetros RS-232 en los valores de fábrica.

El RS-232-1 se puede cambiar de RS a USB (Fig. 245 y Fig. 246).

En este caso, el titulador está conectado a la PC a través de la conexión USB-PC.

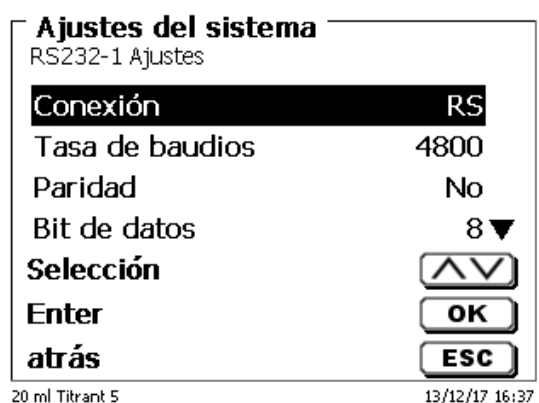


Fig. 245

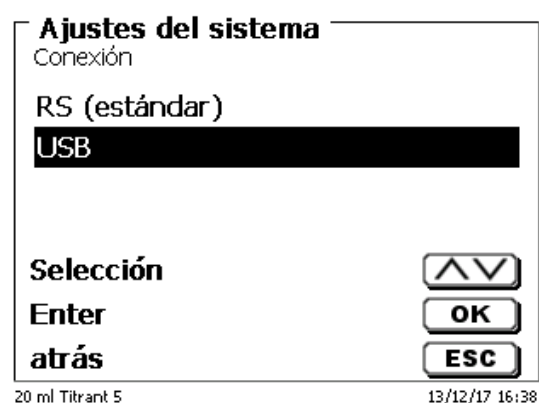


Fig. 246

Para la conexión USB, se debe instalar un controlador en el lado de la PC.

**i** El controlador se puede descargar desde el sitio web del fabricante.

## 6.5 Fecha y hora

En fábrica ha sido prefijada la hora de Europa Central (MEZ). De ser necesario puede modificarse (Fig. 247).

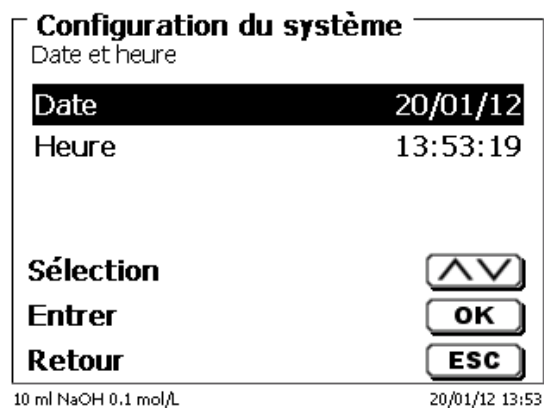


Fig. 247



## 6.6 Contraseña

**i** ¡Lea las instrucciones antes de activar la contraseña!

**i** Cuando active el administrador de usuario por primera vez, se genera automáticamente un usuario con derechos de administrador. **Información importante para este primero administrador: ¡Anote su contraseña y nombre de usuario! Si las olvida, no podrá volver a tener acceso al dispositivo.** Si se da este caso, póngase en contacto con el servicio (véase la parte trasera de este documento).

El administrador puede crear nuevos usuarios con distintos niveles de acceso al software del instrumento.

**i** El TITRONIC® 500 y el TitroLine® 6000 permiten un máximo de 5 usuarios y todos los tituladores 7XXX, hasta 10 usuarios.

### 6.6.1 Creación del primer administrador

Vaya a «Ajustes del sistema» y seleccione «Usuario director» (Fig. 248).  
Confirme la selección con <ENTER>/<OK>.

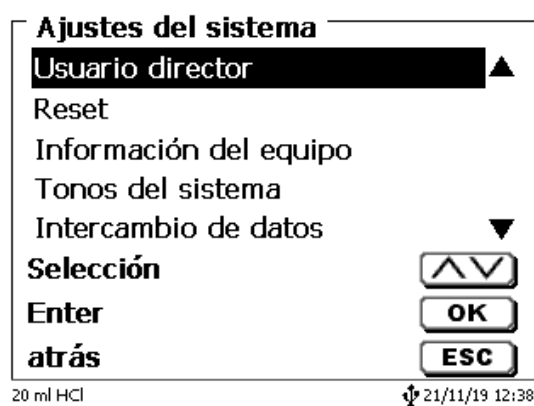


Fig. 248

«Activar» la Ajustes del sistema con <ENTER>/<OK> (Fig. 249).



Fig. 249

Escriba un nombre de usuario (Fig. 250).

**Usuario director**  
nombre usuario

—

**Posición**   
**Continuar**   
**atrás**

20 ml HCl 21/11/19 12:38

**Fig. 250**

Puede ser su nombre, también la función como «**admin**» más simple como «**ad**» (Fig. 251).

**Usuario director**  
nombre usuario

ad

**Posición**   
**Continuar**   
**atrás**

20 ml NaOH 21/11/19 14:19

**Fig. 251**

Confirme con <ENTER>/<OK>.

Ahora tendrá que escribir su nombre de usuario completo (nombre completo) y luego su contraseña (Fig. 252).

**Usuario director**  
Nombre usuario completo

Stefan Kaus

**Posición**   
**Continuar**   
**atrás**

20 ml NaOH ad 21/11/19 14:20

**Fig. 252**

La contraseña debe tener al menos **5 caracteres**.

Se permiten todos los signos alfanuméricos en **minúsculas** y también en **mayúsculas**.

Un ejemplo simple es el siguiente:

**Abc12**

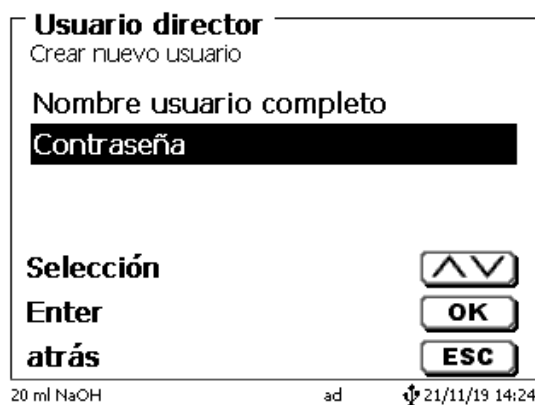
**i** Cuando active el administrador de usuario por primera vez, se genera automáticamente un usuario con derechos de administrador. **Información importante para este primero administrador: ¡Anote su contraseña y nombre de usuario! Si las olvida, no podrá volver a tener acceso al dispositivo.** Si se da este caso, póngase en contacto con el servicio (véase la parte trasera de este documento). Solo se necesita el número de serie del dispositivo. Luego podemos crear una contraseña maestra para el dispositivo que es válida durante una semana

Si no escribe la contraseña, aparece un mensaje de error (Fig. 253).



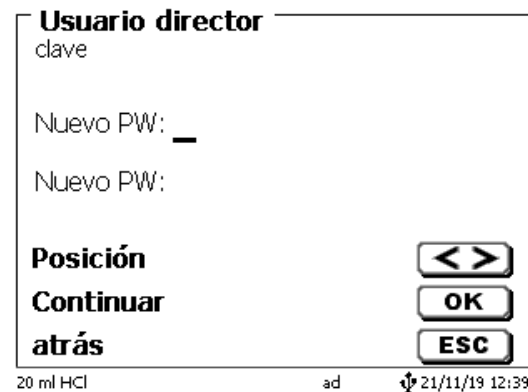
**Fig. 253**

Regrese con <ESC> y escriba una contraseña (Fig. 254).



**Fig. 254**

Confirme la selección con <ENTER>/<OK> (Fig. 255).



**Fig. 255**

Ingrese una contraseña y repita la entrada.  
 Confirme cada uno con <ENTER>/<OK> (Fig. 256).

The screenshot shows a terminal window titled "Usuario director". Inside, there are two password prompts: "clave" followed by a cursor, and two "Nuevo PW: \*\*\*\*\*" prompts. Below these are three options: "Posición", "Continuar", and "atrás". To the right of these options are three buttons: "<>", "OK", and "ESC". At the bottom of the screen, there is a status bar with "20 ml HCl", "ad", and a USB icon followed by the date and time "21/11/19 12:39".

**Fig. 256**

Regrese al menú principal de la Usuario director con <ESC>.  
 Habrá iniciado sesión como administrador y tendrá acceso completo a todos los niveles y menús.  
 Podrá ver el nombre de usuario en la parte inferior de la pantalla. En el ejemplo es «ad» (Fig. 257).

The screenshot shows a terminal window titled "Usuario director". Inside, there are several options: "Usuario director", "desactivar", "Crear nuevo usuario" (highlighted with a black bar), "Borrar todos los usuarios", "ad", and "admin". Below these are three buttons: "Selección", "Enter", and "atrás". To the right of these buttons are three buttons: "admin", "OK", and "ESC". At the bottom of the screen, there is a status bar with "20 ml HCl", "ad" (circled in red), and a USB icon followed by the date and time "21/11/19 12:40".

**Fig. 257**

Como administrador, tiene los derechos para crear usuarios nuevos con niveles diferentes.  
 Si inicia el titulador, tendrá que activar el usuario con **ctrl+L**.

**i** ¡Sin un usuario activo no es posible trabajar adecuadamente con el dispositivo!

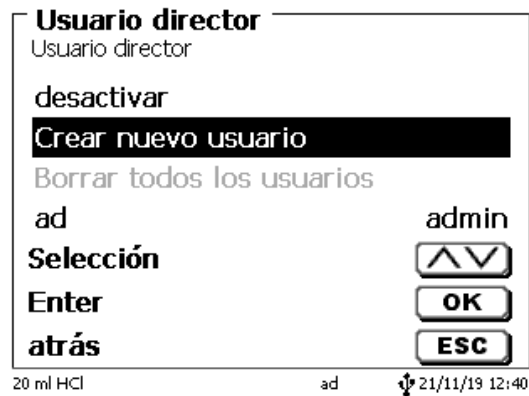
Solo es posible

- reemplazar las unidades intercambiables
- los trabajos con la función de <FILL>
- y los trabajos con la función <DOS>

Cuando haya escrito el nombre de usuario y la contraseña tendrá acceso pleno a todos los menús.

### 6.6.2 Creación de usuarios adicionales

El administrador tiene derechos para crear usuarios nuevos adicionales (Fig. 258).



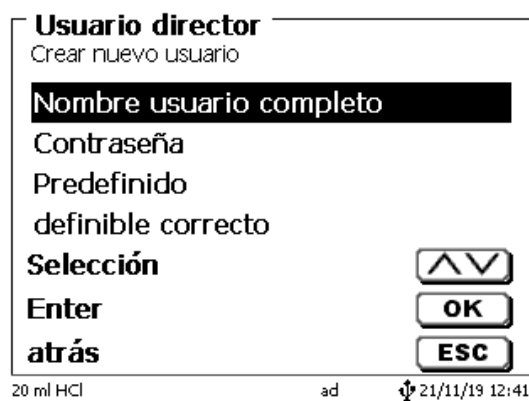
**Fig. 258**

Confirme con **<ENTER>/<OK>**. Escriba el nombre de usuario y el usuario nuevo. El número mínimo de caracteres es 2. Es posible un máximo de 8 caracteres. En el ejemplo (Fig. 259) es «Funke»:



**Fig. 259**

Deberá escribir el nombre (de usuario) completo. Se pueden usar entre 2 y 20 caracteres (Fig. 260 y Fig. 261). Confirme con **<ENTER>/<OK>**.



**Fig. 260**

**Usuario director**

Nombre usuario completo

Christian Funke

**Posición**

**Continuar**

**atrás**

20 ml HCl ad 21/11/19 12:41

Fig. 261

Escribir el la contraseña (Fig. 262 y Fig. 263).  
 Confirme con <ENTER>/<OK>.

**Usuario director**

Crear nuevo usuario

Nombre usuario completo

**Contraseña**

Predefinido

definible correcto

**Selección**

**Enter**

**atrás**

20 ml HCl ad 21/11/19 12:41

Fig. 262

**Usuario director**

clave

Nuevo PW: \*\*\*\*\*

Nuevo PW: \*\*\*\*\*

**Posición**

**Continuar**

**atrás**

20 ml HCl ad 21/11/19 12:39

Fig. 263

### 6.6.3 Derechos predefinidos y derechos definibles

Existen tres **derechos predefinidos** y la opción de **derechos definibles** completos (Fig. 264).

**Usuario director**

Funke Editar

Nombre usuario completo

Contraseña

**Predefinido**

definible correcto

**Selección**

**Enter**

**atrás**

20 ml HCl ad 21/11/19 12:46

Fig. 264

### 6.6.3.1 Derechos predefinidos

Existen tres niveles de usuario predefinidos: «**Administrador**», «**Extensión usuario**» y «**Usuario**» (Fig. 265).

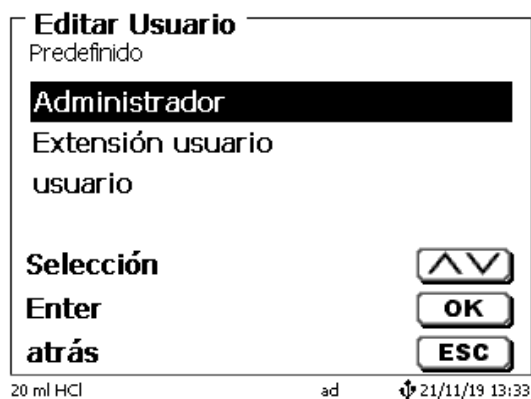



Fig. 265

El «**Extensión usuario**» tiene derechos similares a los del «**Administrador**». Solo no tiene acceso a la administración de usuarios y no debe eliminar los métodos ya creados. Pero sí puede editar métodos.

El «**Usuario**» tiene derechos limitados y no tiene acceso a la configuración del sistema. No es posible editar métodos existentes con los derechos de usuario.

Es posible cambiar los derechos de acceso para los tres niveles de usuario (véase  **6.6.3.2** Derechos definibles).

 ¡No es posible cambiar los derechos del primero administrador!

La siguiente tabla muestra los derechos de acceso para los tres usuarios predefinidos:

Acceso a menús/funciones	Usuario	Usuario extendido	Administrador
Configuración del sistema	No	Sí	Sí
Administración de usuario	No	No	Sí
Configuración RS	No	Sí	Sí
Importar / exportar	No	Sí	Sí
Cambiar unidades	No	Sí	Sí
Menú de electrodos	No	Sí	Sí
Memoria global	No	Sí	Sí
Selección de métodos	Sí	Sí	Sí
Editar, crear, por defecto, copiar métodos	No	Sí	Sí
Imprimir métodos	Sí	Sí	Sí
Eliminar métodos	No	No	Sí
Iniciar método	Sí	Sí	Sí
Iniciar CAL	Sí	Sí	Sí
Llenado	Sí	Sí	Sí
Actualizar	No	Sí	Sí
Dosis con F10	Sí	Sí	Sí
Salida/impresión	Sí	Sí	Sí
Enjuague	Sí	Sí	Sí
Cálculo nuevo	Sí	Sí	Sí
Editar datos de balance	Sí	Sí	Sí
Impresora	No	Sí	Sí
Comunicación mediante RS	Sí	Sí	Sí
Configuración de la red	No	No	Sí

Sí = acceso  
No = sin acceso

### 6.6.3.2 Derechos definibles

Si creó un usuario nuevo, puede definir todos los derechos en el menú «**definible correcto**» (Fig. 266).

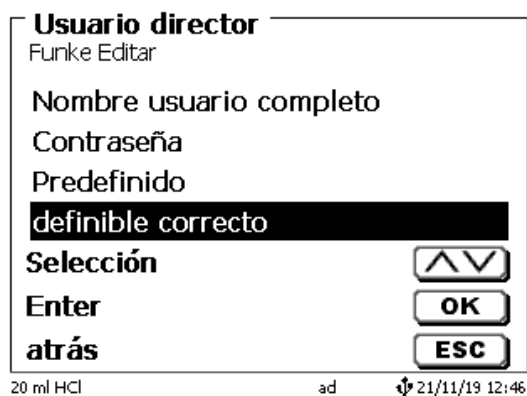


Fig. 266

Confirme la selección con <ENTER>/<OK>.

La configuración por defecto siempre es a partir de un «**Usuario**» si no ha seleccionado previamente el «**Extensión usuario**».

**X** significa **sin acceso**, **W** significa **acceso**. Puede cambiar el acceso de **X** a **W** con <ENTER>/<OK> y luego invertirlo nuevamente. A continuación puede ver todos los derechos definibles posibles (Fig. 267 - Fig. 272).



Fig. 267

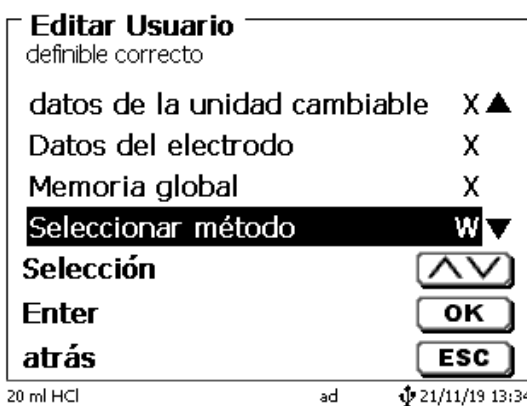


Fig. 268



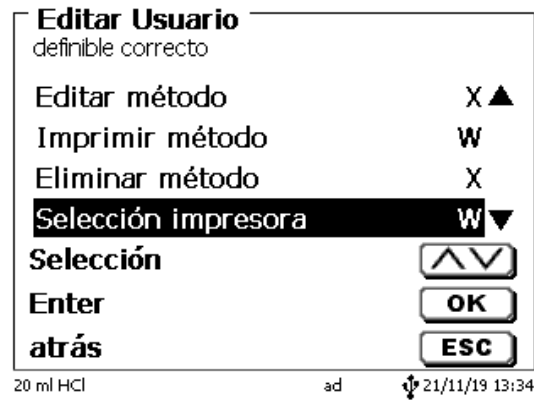


Fig. 269

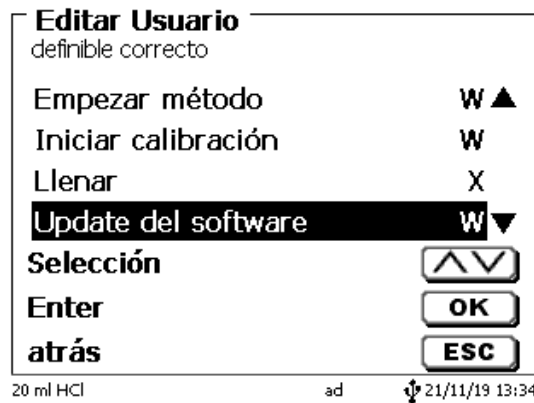


Fig. 270

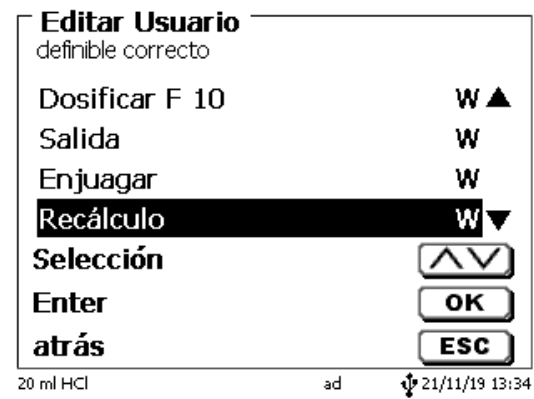


Fig. 271

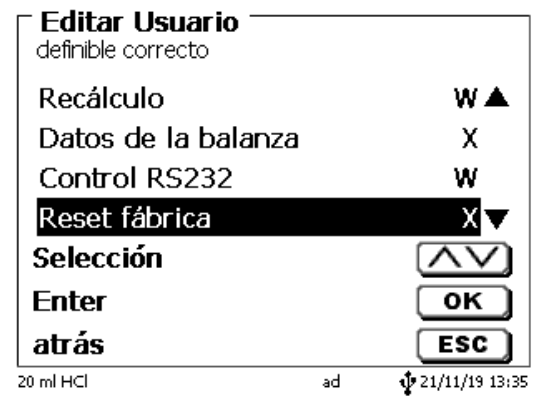


Fig. 272

#### 6.6.4 Eliminación de usuarios

Es posible eliminar un solo usuario con la tecla <DEL> en el teclado externo.

Puede seleccionar el usuario con la teclas de flecha arriba y abajo y luego presionando <DEL> (Fig. 273).

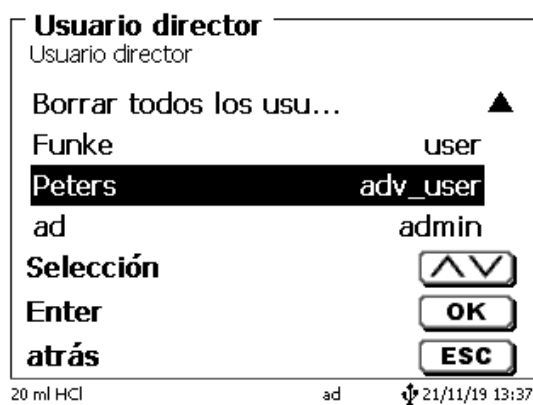


Fig. 273

Después de presionar la tecla <DEL> el usuario se elimina inmediatamente sin ninguna solicitud adicional (Fig. 274).

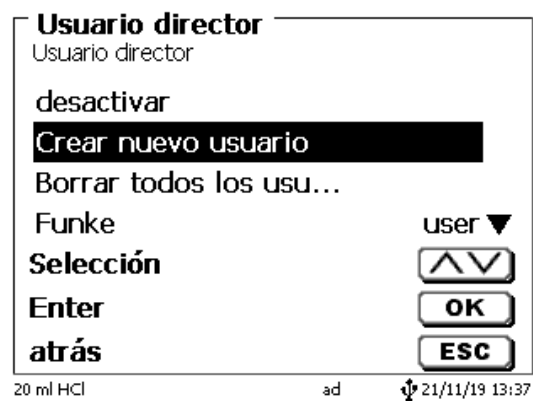


Fig. 274

Puede eliminar a todos los usuarios con «Borrar todos los usuarios» (Fig. 275).

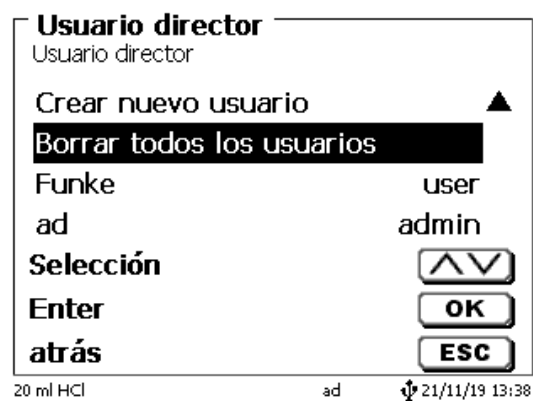


Fig. 275

Confirme con <ENTER>/<OK>.

Debe confirmar la eliminación con «SI» (Fig. 276).

**Usuario director**  
Borrar todos los usuarios?

Si  
No

Selección      ^V  
Enter          OK  
atrás          ESC

20 ml HCl      ad      29/11/19 16:17

**Fig. 276**

Al final, solo permanece activo el primer administrador (Fig. 277).

**Usuario director**  
Usuario director

desactivar  
Crear nuevo usuario  
Borrar todos los usuarios

ad      admin

Selección      ^V  
Enter          OK  
atrás          ESC

20 ml HCl      ad      21/11/19 13:38

**Fig. 277**

Puede desactivar y activar fácilmente la administración de usuario si así lo desea.  
El primer administrador permanecerá.

**i** ¡Solo si se aplica RESET se eliminará el primer administrador!

## 6.7 RESET

Mediante un RESET se vuelve a todos los ajustes de fábrica.

**i** ¡Todos los métodos serán eliminados! Imprima los métodos por adelantado y/o expórtelos/cópielos a un medio de almacenamiento USB conectado (¡posible con una actualización posterior!).

El RESET requiere reconfirmación explícita (Fig. 278).

**Ajustes del sistema**  
Restablecer ajustes de fábrica?


Si  
No

Selección      ^V  
Enter          OK  
atrás          ESC

10 ml NaOH 0,1 M      07/05/13 12:34

**Fig. 278**

## 6.8 Impresora

Para conectar impresoras (Fig. 279) lea por favor  9.3 Impresora.

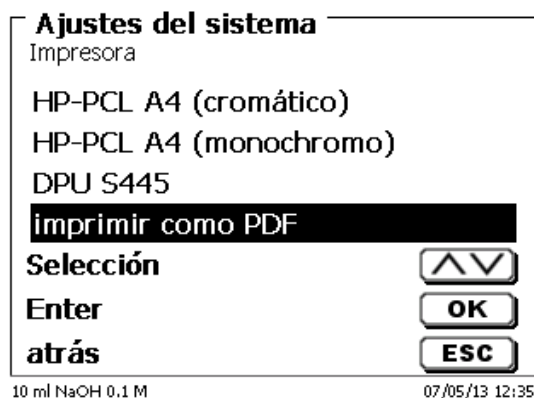


Fig. 279

## 6.9 Informaciones sobre el equipo

Aquí obtendrá información detallada sobre su dispositivo (Fig. 280).



Fig. 280

## 6.10 Tonos del sistema

Aquí puede ajustarse el volumen de los tonos del sistema y del teclado frontal del equipo (Fig. 281). Los tonos del sistema suenan por ejemplo al terminarse una titulación o si se dan mandos errados. Las teclas del teclado frontal suenan cuando una tecla se presiona con éxito.



Fig. 281

 Si se utiliza el teclado externo no se produce tono alguno.

## 6.11 Intercambio de Datos

Todos los métodos con todas las configuraciones de parámetros y memoria global pueden ser respaldados y restaurados a una memoria USB conectada. También puede transferir métodos de un titulador a otro titulador. Con «**memorizar configuración**» inicia la copia de seguridad del método (Fig. 282).

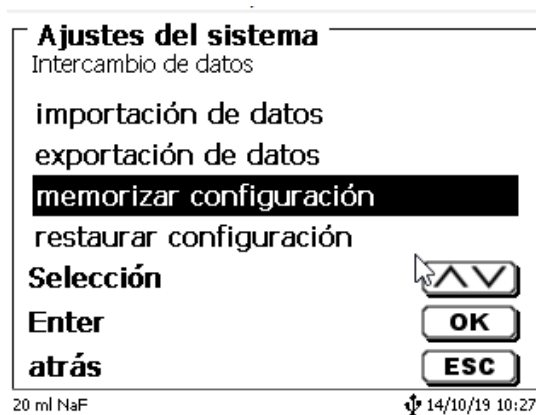


Fig. 282

Durante la copia de seguridad, el mensaje «configuración del backup» se mostrará en azul debajo (Fig. 283).

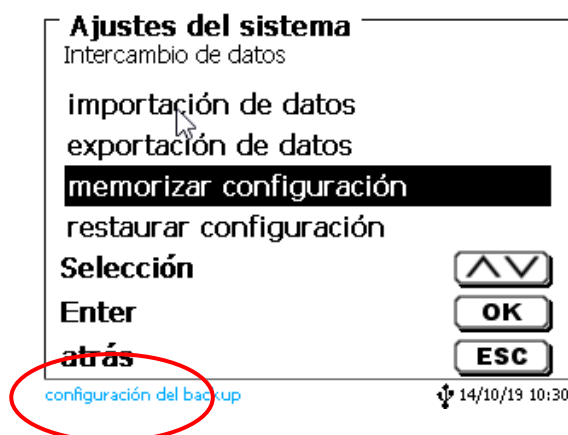


Fig. 283

Después de un reinicio o un caso de servicio, los métodos almacenados y las memorias globales se pueden volver a cargar en el titulador con «**restaurar configuración**» (Fig. 284).

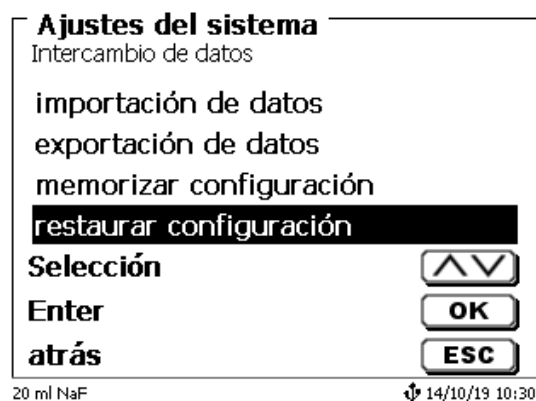
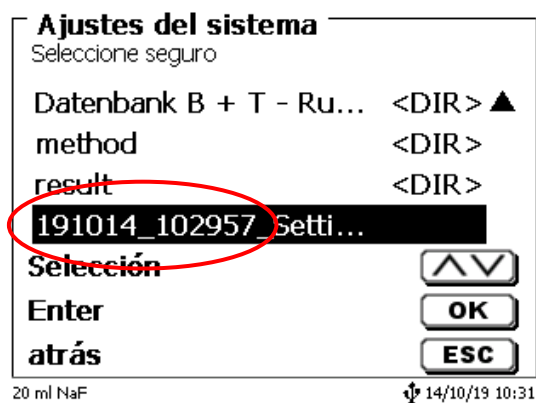


Fig. 284

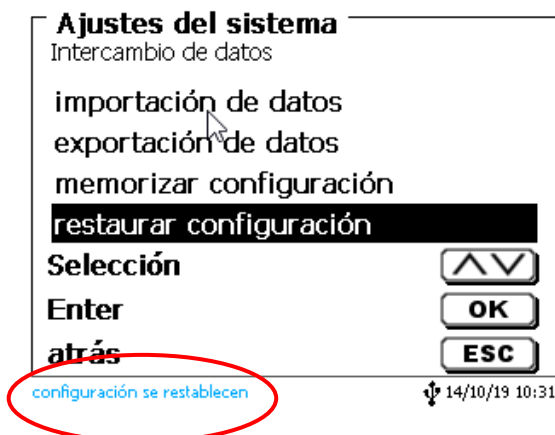
El directorio de memoria en la memoria USB comienza cuando se realizó la copia de seguridad (Fig. 285).



**Fig. 285**

Confirme la selección con **<ENTER>/<OK>**.

Mientras restaura la copia de seguridad, el mensaje «configuración se restablecerá» aparecerá en azul en la parte inferior de la pantalla (Fig. 286).



**Fig. 286**

## 6.12 Actualización de software

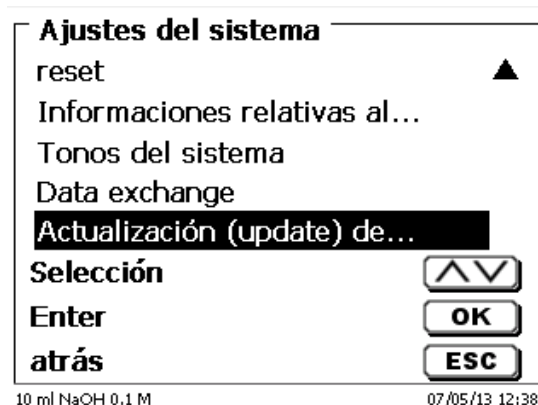


Fig. 287

Para la actualización del software del equipo (Fig. 287) se requiere una memoria USB con la nueva versión. Para ello los dos archivos necesarios deben encontrarse en la lista ROOT de la memoria USB (Fig. 288).

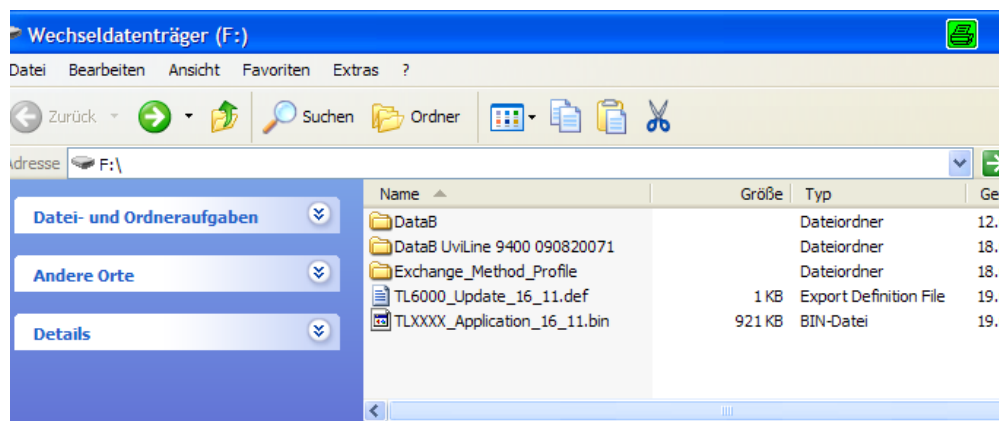


Fig. 288

Se conecta la memoria USB a un puerto USB-A libre, se esperan un par de segundos y luego se selecciona la función (actualización del software). En la pantalla aparecen las actualizaciones vigentes

En el ejemplo (Fig. 289) es la versión «13\_08» de la semana 08 del año 2013.

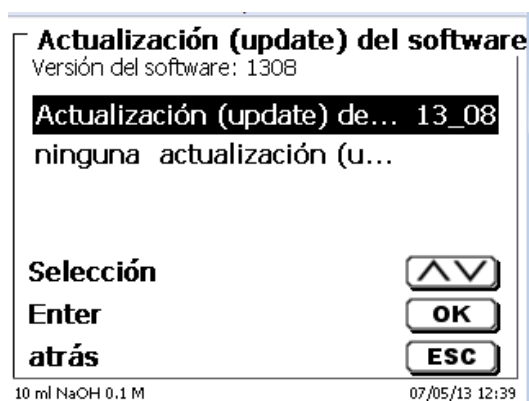


Fig. 289

Después de iniciar la actualización con <ENTER>/<OK> aparece la siguiente pantalla (Fig. 290),

# TitroLine® 7750

Waiting for system readiness...

Vers.2.15.6.30.20

**Fig. 290**

que cambia después de unos segundos (Fig. 291).

# TitroLine® 7750

System is updating. Please wait...

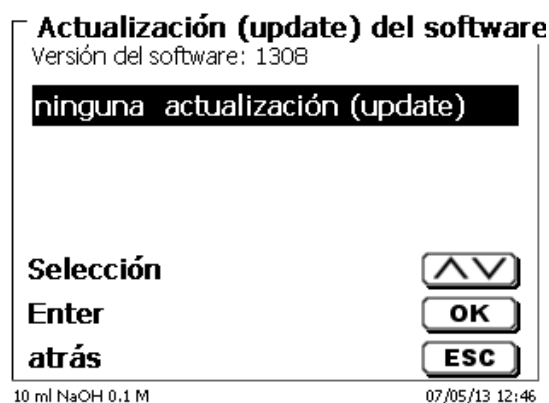
Vers.2.15.6.30.20

**Fig. 291**

Después de la actualización (aprox. 4 - 5 minutos) el equipo se apaga completamente y se reinicia.

**i** ¡Los métodos no se eliminan durante la actualización! Todavía se pueden usar

Si no hay un archivo válido en la memoria USB, aparece un mensaje (Fig. 292).



**Fig. 292**



## 7 Configuración de la red

### 7.1 General

A través de la red e interfaz Ethernet es posible guardar los resultados en formato PDF y CSV en los directorios compartidos de una red. En lugar de guardar los resultados en un directorio de red, también puede configurar la salida en una impresora de la red.

Conecte el titulador a su red con un cable de red adecuado.

En «**Ajustes del sistema**» seleccione «**Configuración de red**» (Fig. 293) y

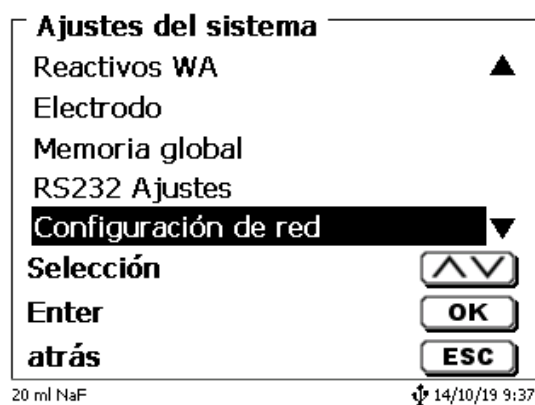


Fig. 293

confirme la selección con <ENTER>/<OK>. A manera de regla, el titulador obtiene de forma automática una dirección IP de la red cuando se activa el DHCP (Fig. 294).

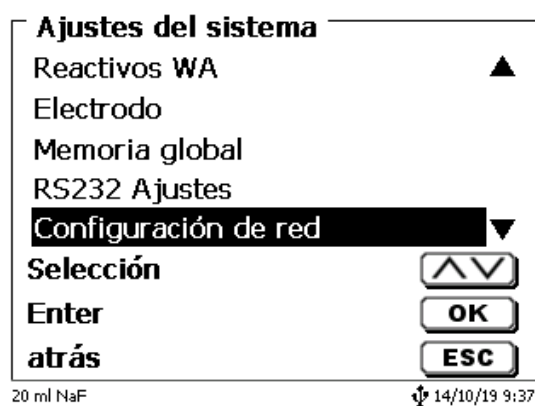


Fig. 294

Si DHCP está desactivado, también puede ingresar manualmente los datos relacionados con la red (Fig. 295).

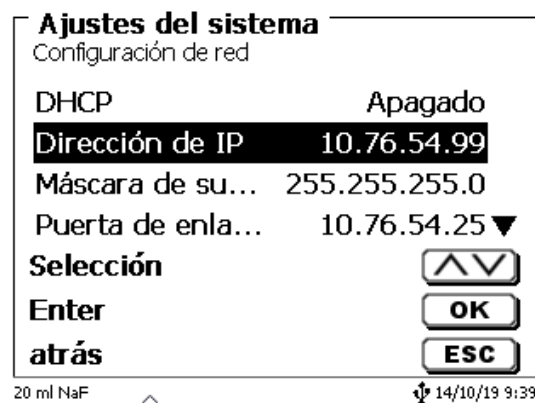


Fig. 295

## 7.2 Configurar un directorio compartido

Seleccione «**Compartir ruta**» y confirme su selección con <ENTER>/<OK> (Fig. 296).

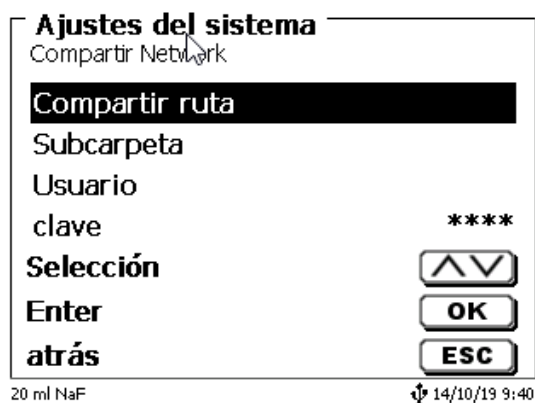


Fig. 296

Indique la ruta «**Compartir ruta**» (Fig. 297).  
Pregunte a su especialista de TI exactamente cuál es esta ruta.

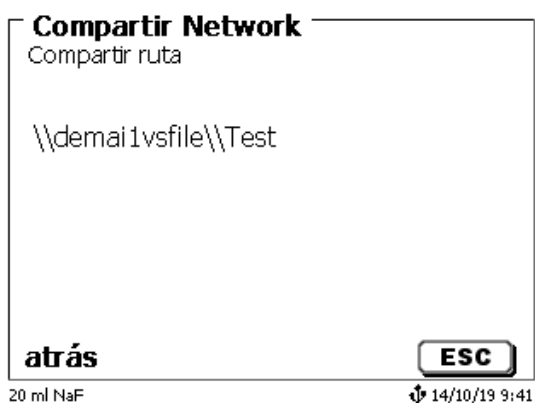


Fig. 297

Complete el acceso oprimiendo <ENTER>/<OK>.  
Ahora ingrese su «**Usuario**» y su «**contraseña**» para la red de su empresa (Fig. 298).

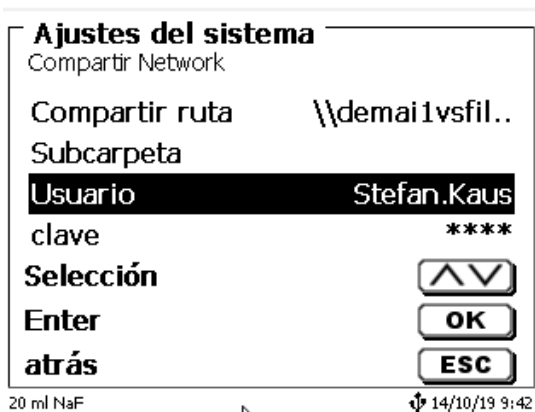
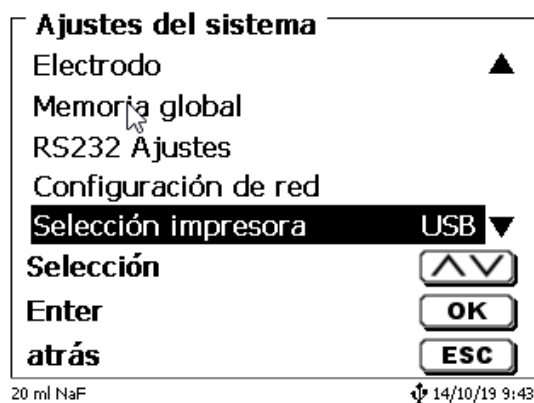


Fig. 298

Después de salir del menú de la red, aparece una ventana con la información sobre la conexión a la red.

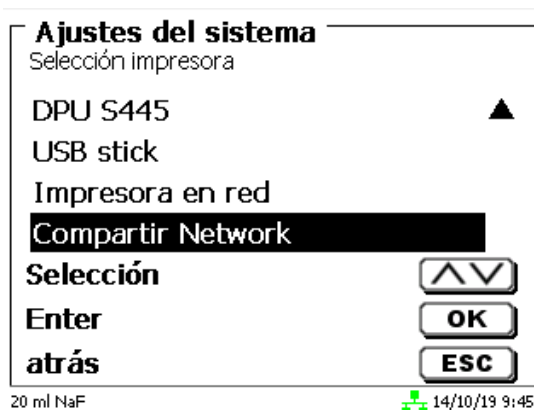
En los campos «**Usuario**» y «**contraseña**» es necesario indicar una combinación autorizada para la carpeta. Si se niega el acceso o no es posible conectarse con la red compartida, esta información se desplegará cuando salga del menú.

Regrese a la configuración del sistema con <ESC>.  
 Seleccione «**Selección impresora**» (Fig. 299).



**Fig. 299**

Después seleccione «**Compartir Network**» (Fig. 300)



**Fig. 300**

Los archivos PDF y CSV se guardan de manera automática en la unidad de red compartida.

**i** También puede configurar una impresora en red en lugar de la red compartida. La impresora en red debe comprender el lenguaje de impresión HP-PCI 3, 4, 5 o 5e.

## 8 Transmisión de datos mediante las interfaces RS-232 y USB-B

### 8.1 Generalmente

Para el intercambio de datos con otros equipos dispone el TitroLine® 7750 de dos interfaces seriales RS-232-C. Con estas dos interfaces es posible operar varios aparatos conectados a la interfaz del PC. Además, está disponible una interfaz USB-B, que se puede usar exclusivamente para la conexión a una PC. La RS-232-C- 1 asume la comunicación con el PC conectado o con el aparato de la «Daisy Chain» inmediatamente anterior. A la RS-232-C- 2 pueden conectarse otros aparatos (sistema «Daisy Chain»).


Asignación del PIN de los interfaces RS-232-C:

Nº de pin.	Significado / Descripción
1	T x D Salida de datos
2	R x D Entrad de datos
3	Volumen de datos

### 8.2 Conexión en cadena de varios equipos - Sistema «Daisy Chain»

Para poder utilizar individualmente varios equipos conectados en cadena, cada uno de los equipos debe tener su propia dirección. Para ello se crea primero mediante un cable para datos RS-232-C, p.ej. del tipo TZ 3097, una conexión del PC a la Interfaz RS-232-C 1 del primer equipo de la cadena. Con otro cable para datos RS-232-C, tipo TZ 3094, se conecta la interfaz RS-232-C 2 del primer equipo con la interfaz RS-232-C 1 del segundo. A la interfaz del segundo equipo puede entonces conectarse otro equipo.

Como alternativa puede también conectarse el TitroLine® 7750 con un cable USB TZ 3840 (tipo A (M) - USB tipo B (M), 1,8 m) a una interfaz USB de un PC. Para ello debe instalarse una sola vez en el PC un driver para el software y la interfaz USB-B asume la función de la interfaz RS232-1.

La dirección consta siempre de dos caracteres: p.ej. la dirección 1 consta de los caracteres ASCII <0> y <1>. Las direcciones pueden fijarse de **00** a **15**, así que existen 16 posibilidades. Debe cuidarse de que cada equipo de la cadena tenga una dirección diferente. Si acciona un equipo utilizando su dirección, éste elabora el mando sin enviarlo a ningún otro equipo. La repuesta al PC será también provista de su propia dirección. Las direcciones se fijan según las instrucciones descritas en el  **6.4 Ajustes RS-232**.


El TitroLine® 7750 recibe en la interfaz **1** (o en la interfaz USB- B) mandos emitidos desde un PC si se la ha provisto de la dirección del PC y envía también por esas interfaces sus respuestas. Si la dirección del mando entrante coincide con su dirección del equipo, el mando completo es transmitido a la interfaz **2**. Esta interfaz 2 está conectada a la interfaz 1 de otro equipo. Éste verifica entonces su dirección y reacciona al mando como lo hizo la primera el TitroLine® 7750.

Todas las informaciones que lleguen a la interfaz **2** de el TitroLine® 7750, son transmitidas al PC inmediatamente por la interfaz **1** (o la interfaz. USB- B). Así es que el PC recibe en todo caso las informaciones de todos los equipos. En la práctica pueden conectarse hasta 16 equipos a una interfaz de PC.

### 8.3 Lista de mandos para comunicación RS

Los mandos constan de tres partes:

Dirección dos caracteres aa	p.ex. <b>01</b>
Mando	p.ex. <b>DA</b>
Variable, si es necesario	p.ex. <b>14</b>
Finalización del mando	<b>&lt;CR&gt; &lt;LF&gt;</b>

 **Cada uno de los mandos debe finalizarse con los caracteres ASCII <CR> y <LF>** («Carriage Return» y «Line Feed»). Todas las respuestas serán devueltas al PC solamente después de finalizar cada mando.

Ejemplo:

A una TitroLine® 7750 con la dirección **2** ha de transmitirse un mando para la dosificación de 12,5 ml. El mando se compone de los caracteres:

**02DA12.5<CR LF>** donde:

02	=	Dirección del equipo
DA	=	Mando para dosificación sin llenado y puesta a ceros del display
12.5	=	Volumen a dosificar ml
<CR LF>	=	Caracteres para finalización del mando

Mando	Descripción	Respuesta
aaAA	Asignación automática de la dirección del equipo	aaY
aaMC1...XX	Selección de un método	aaY
aaBF	Llenar la bureta. Se llena la unidad cambiabile.	aaY
aaBV	Emitir el volumen dosificado	aa0.200
aaDA	Dosificar volumen, sin llenado, con adición del volumen	aaY
aaDB	Dosificar volumen, sin llenado, puesta a cero del volumen	aaY
aaDO	Dosificar volumen, con llenado, sin adición del volumen	aaY
aaGDM	Velocidad de dosificación en ml/min	aaY
aaGF	Tiempo de llenado en segundos (min 20, Default 30)	aaY
aaEX	«EXIT» función retroceder al menú principal	aaY
aaGDM	Velocidad de llenado en ml/min (0.01 – 100 ml/min)	aaY
aaFD	Función medir $\mu\text{A}$ «Dead Stop»	aaY
aaFP	Función medir pH	aaY
aaFT	Función medir temperatura	aaY
aaFV	Función medir mV	aaY
aaGF	Tiempo de llenado en segundos. (ajuste 20 a 999 segundos)	aaY
aaGS	Emisión del número de serie del equipo	aaGS08154711
aaLC	Emisión de los parámetros de cálculo (CAL)	
aaLD	Emisión de los datos de medición	aaY
aaLR	Emitir informe (informe breve)	aaY
aaGF	Tiempo de llenado en sec (ajustable 20 a 999 segundos)	aaY
aaGS	Emisión del número de serie del equipo	aaGS08154711
aaLR	Emisión del informe (informe breve)	aaY
aaM	Emisión del valor de medición prefijado (pH/mV/ $\mu\text{A}$ )	aaM7.000
aaRH	Solicitud de identificación	aaIdent:TL 7750
aaRC	Transmita el último mando	aa «último mando»
aaRS	Estado del informe	aaStatus: « <i>texot</i> »
	Posibles respuestas:	
	«STATUS:READY» para listo	
	«STATUS:dosing» si se está dosificando	
	«STATUS:filling» si se está llenando la bureta	
	«ERROR:busy» si no se colocó ninguna unidad cambiabile	
aaSM	Inicia el método seleccionado	aaY
aaSEEPROM	Reajuste EEPROM en los ajustes de fábrica	aaY
aaSR	Interrumpe la función en curso	aaY
aaVE	Número de la versión del software	aaVersion:

## 9 Conexión de balanzas analíticas e impresoras

### 9.1 Conexión de balanzas analíticas

Como la muestra con frecuencia se pesa sobre una balanza analítica, es conveniente conectar la balanza a el TitroLine® 7750. La balanza debe tener una interfaz RS-232-C y un cable de conexión debidamente configurado. Existen cables de conexión ya listos para los siguientes tipos de balanza:

Balanza	Número TZ
Sartorius (todos los tipos con 25 pines RS-232), parcialmente Kern	TZ 3092
Mettler, AB-S, AG, PG, Sartorius con puerto USB	TZ 3099
Precisa Serie XT	TZ 3183
Kern mit 9-poliger RS-232	TZ 3180

Si usted lo solicita puede fabricarse un cable de conexión para otros tipos de balanzas. Para ello necesitamos información detallada sobre la interfaz RS-232-C de la balanza a utilizar.

El cable de conexión está conectado a la interfaz RS-232-C 2 del TitroLine® 7750. Este lado del cable de conexión consta siempre de una miniclaa de 4 polos. El otro lado del cable puede tener, dependiendo del tipo de balanza, una clavija de 25 polos (Sartorius), una de 9 polos (Mettler AB-S) etc.

Para que puedan ser transmitidos los datos de la balanza a la TitroLine® 7750, deben concordar los parámetros de transmisión de datos de el TitroLine® 7750 con los de la balanza. Además deben realizarse un par de ajustes básicos más en la balanza:

- la balanza debe enviar sus datos via RS-232-C solamente al recibir el mando de impresión,
- la balanza debe enviar sus datos solamente cuando el display se haya detenido,
- la balanza no debe nunca estar programada para «send continuous», «automatic sending» o. «transmisión continua»,
- El «handshake» de la balanza debe haberse ajustado en «off», y eventualmente también en «Software Handshake» o «Pause»,
- A los datos de la balanza no pueden haberse antepuesto en la ristra de los mismos caracteres especiales como **S** o **St**. Esto podría casualmente ser causa de que el TitroLine® 7750 no procese correctamente los datos de la balanza.

Después de haber conectado la balanza al TitroLine® 7750 con el cable correcto y de haber hecho los ajustes necesarios del software de la balanza, se puede verificar la transmisión de datos de manera muy sencilla:

Inicie el método y confirme el nombre de la muestra. En la pantalla aparecen las siguientes informaciones:

- a) «No existen datos de la balanza. Espere la pesada automática».  
→ Parámetro en «Pesada automática»
- b) Introducción de los datos → Entonces los parámetros aún están ajustados en «Pesada manual»

Coloque un objeto sobre la balanza y presione la tecla «Print». Después de que haya parado el indicador de la balanza el titulador emite un pito y

- a) después el indicador cambia automáticamente a la lectura de medición/dosificación.
- b) la pesada debe introducirse manualmente y confirmarse con **<ENTER>/<OK>**.

## 9.2 Editor de datos de la balanza

Presionando la tecla de función «F5/ Símbolo de la balanza» se pasa al llamado editor de datos de la balanza y aparece una lista con los datos de la balanza disponibles (Fig. 301).

**Lista de datos de la balanza**  
3 Pesadas

001	M	10.09400 g	13:01:17
002	M	0.63540 g	13:01:25
003	M	11.02100 g	13:01:32

Selección

Enter

atrás

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 13:01

**Fig. 301**

Los datos de la balanza pueden editarse individualmente.  
Luego de una modificación aparece un asterisco antepuesto a la pesada (Fig. 302).

**Lista de datos de la balanza**  
3 Pesadas

001	M	10.09400 g	13:01:17
002	*M	0.62539 g	13:01:25
003	M	11.02100 g	13:01:32

Selección

Enter

atrás

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 13:02

**Fig. 302**

Las pesadas se pueden borrar y adicionar individualmente.  
También es posible borrar todas las pesadas de una sola vez (Fig. 303).

**Datos de la balanza**  
002 \*M 0.62539 g

Editar pesada

borrar pesada

Añadir pesada

Borrar todo?

Selección

Enter

atrás

10 ml NaOH 0.1 M 07/05/13 13:02

**Fig. 303**

Si no se dispone de datos de pesada aparece el aviso «no hay datos de la balanza» (Fig. 304).

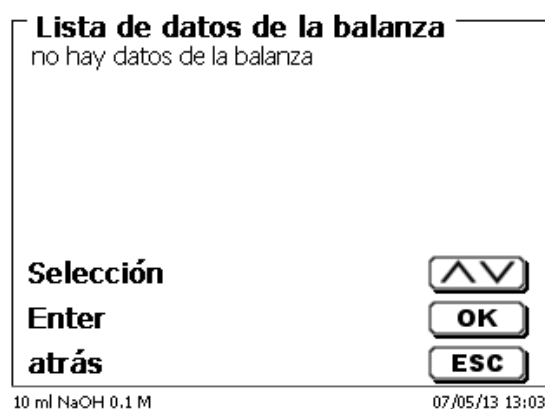


Fig. 304

### 9.3 Impresora

Los resultados, datos de calibrado y métodos pueden imprimirse con los siguientes medios de impresión:

- Impresora HP PCL compatible (A4), color y monocromo (por ejemplo, impresora láser)
- Seiko DPU S445 (papel térmico de 112 mm de ancho)
- en una memoria USB en formato PDF

Para conectar la impresora deben utilizarse las clavijas USB del equipo.

Al imprimir debe verificarse qué impresora está conectada.

Por ejemplo no es posible imprimir Layouts de una impresora HP con una impresora de casete y viceversa. Pore so deben revisarse debidamente los ajustes de impresora siempre que se cambie la impresora y modificarlos si es el caso. (Fig. 305).

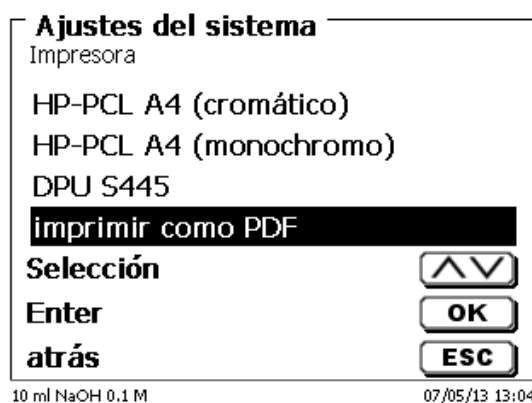


Fig. 305

**i** En caso de que se seleccione «**imprimir como PDF**» debe tenerse una memoria USB conectada al equipo. La opción preestablecida es Imprimir PDF



## 9.4 Control del agitador automático

### 9.4.1 General

Si el agitador magnético TM 235 o TM 235 KF está conectado a través de USB, el agitador puede controlarse por medio del titulador. Se incluye un cable de conexión adecuado con los agitadores TM 235 y TM 235 KF.

### 9.4.2 Configuración básica en el menú del sistema

Conecte el agitador magnético con el cable USB hacia una de las dos ranuras USB A. En la opción «**A justes del sistema**», seleccione «**Control de agitador**» (Fig. 306).



Fig. 306

Confirme la selección con <ENTER>/<OK>. La configuración predeterminada se establece como «libre». El control del agitador sólo funciona con la rueda de control del agitador magnético (Fig. 307).

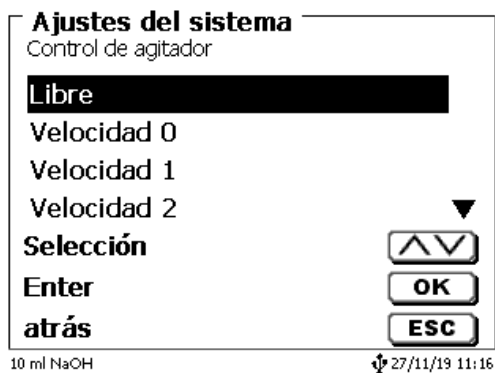


Fig. 307

Si desea desactivar la velocidad del agitador al encenderlo, debe seleccionar la velocidad en nivel «0» (Fig. 308).

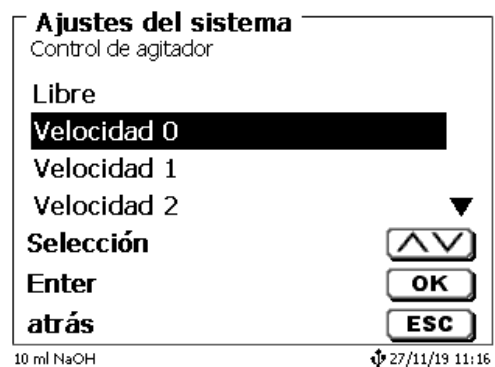


Fig. 308

### 9.4.3 Configure la velocidad del agitador en el método

Después, es posible configurar una velocidad individual del agitador para cada método en los parámetros de titulación (Fig. 309 y Fig. 310).

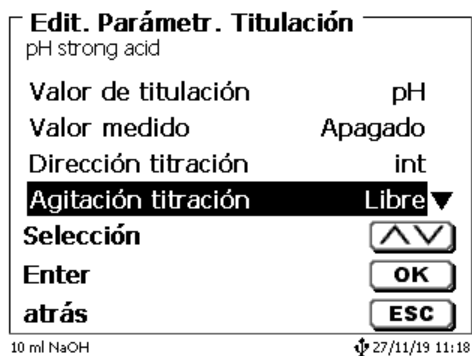


Fig. 309

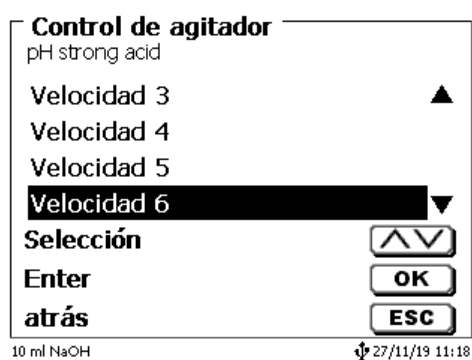


Fig. 310

La velocidad del agitador también puede configurarse de forma individual para cada uno de los pasos de la dosificación previa, para el paso de titulación previa y los siguientes tiempos de espera (Fig. 311 y Fig. 312)

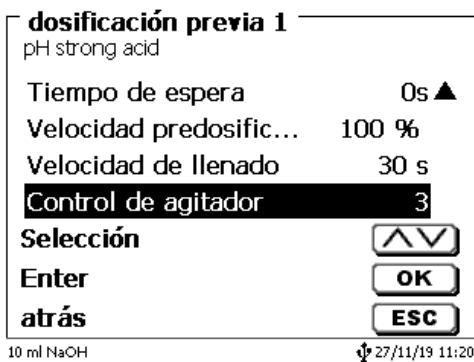


Fig. 311

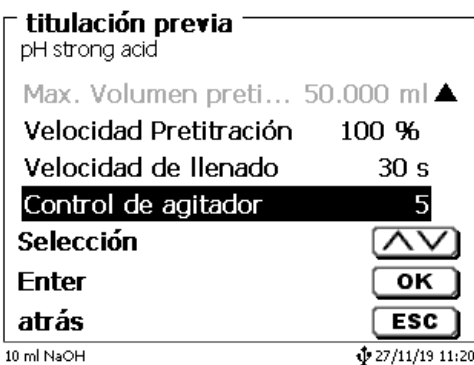


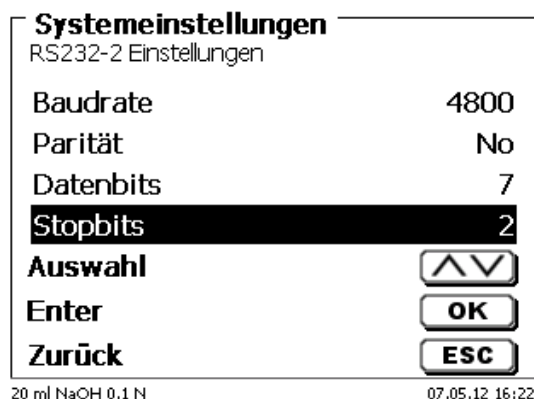
Fig. 312

## 9.5 Conexión del cambiador de muestras

### 9.5.1 Conexión del cambiador de muestras TW alpha plus

El cambiador de muestras TW alpha plus está conectado al RS232-2 (RS2) del titulador mediante el cable TZ 3087.

**i** La configuración del interfaz RS232-2 **hay que cambiar** a 4800, N° 7,2 (Fig. 313).



**Fig. 313**

La configuración del RS232-1 (4800, N° 8, 1) permanece inalterada.

### 9.5.2 Conexión del cambiador de muestras TW 7400

El cambiador de muestras TW 7400 plus está conectado al RS232-2 (RS2) del titulador mediante el cable TZ 3987.

**i** No hay que cambiar la configuración del interfaz RS232-2. Se puede dejar en 4800, N° 8,1.

## 9.6 Utilización del software TitriSoft

### 9.6.1 General


El titulador está conectado al ordenador mediante RS232 o el interfaz USB-1-B (sólo en versiones posteriores). Se pueden utilizar cables TZ 3097 y TZ 3091 mediante RS232-1 para la conexión

### 9.6.2 TitriSoft 3.1 o nuevo versión

Al utilizar el nuevo software 3.15 de TitriSoft, se mantienen los valores de fábrica de RS232-1.

Es posible leer y escribir las unidades de intercambio y los electrodos ID con el TitriSoft 3.1. Para más información, lea las instrucciones de TitriSoft.

## 10 Mantenimiento y cuidado de titulador

 Para mantener la funcionalidad de dispositivo deben realizarse regularmente trabajos de control y mantenimiento.

Controles permanentes son requisito para la exactitud del volumen y para la funcionalidad de del dispositivo de titulación. La exactitud del volumen se ve determinada por todas las partes que tienen y/o conducen químicos (émbolos, cilindros, válvulas, punta de titulación y tubos flexibles). Estas partes sufren deterioro y son por lo tanto piezas de desgaste. Especialmente sometidos al desgaste están los émbolos y los cilindros, los que requieren atención especial.

### Solicitud fuerte:


Utilización de soluciones, reactivos y químicos concentrados. ( $> 0,5 \text{ mol/L}$ ); químicos que corroen el vidrio como los fluoruros, fosfatos, soluciones alcalinas, soluciones que tienden a separarse por cristalización, soluciones de cloruro de hierro (III); soluciones oxidantes y corrosivas como permanganato de yodo o de potasio, Cer(III), material de titulación Karl-Fischer, HCl; soluciones con una viscosidad  $> 5 \text{ mm}^2/\text{s}$ ; utilización frecuente, diaria.

### Solicitud normal:

Utilización, por ej., de soluciones, reactivos y químicos que no corroen el vidrio, no se cristalizan o no son corrosivos (hasta  $0,5 \text{ mol/L}$ ).


### Períodos de no utilización:

Si el sistema de dosificación no se utiliza por más de dos semanas aconsejamos vaciar y lavar el cilindro de vidrio y todos los tubos flexibles [6]. Esto vale sobre todo bajo las condiciones de funcionamiento mencionadas en el párrafo «**solicitud fuerte**». De no hacerlo puede afectarse la impermeabilidad de los émbolos o de la válvula, lo cual dañaría el titulador.

 Si se deja el líquido en el sistema, hay que contar también con que se produzcan corrosiones y con que con el tiempo las soluciones utilizadas se alteren, p. ej. que también se separen por cristalización. Como según el estado actual de la técnica no hay para la utilización en equipos de titulación tubos flexibles de plástico completamente libres de manifestaciones de difusión, esta medida de seguridad rige especialmente para el campo de los tubos flexibles.

### Aconsejamos los siguientes trabajos de control y mantenimiento:

	Solicitud fuerte	Solicitud normal
Limpieza simple: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Limpiar salpicaduras de químicos en el exterior del equipo [1]</li> </ul>	Siempre que se utilice, cuando sea necesario	Siempre que se utilice, cuando sea necesario
Limpieza simple: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Controlar la impermeabilidad del sector del sistema de dosificación [2]</li> <li>• ¿Se ve hermético el émbolo? [3]</li> <li>• ¿Se ve hermética la válvula? [4]</li> <li>• ¿No está tapada la punta de titulación? [5]</li> </ul>	Semanalmente, cuando se vuelve a poner en funcionamiento e	Mensualmente, cuando se vuelve a poner en funcionamiento
Limpieza a fondo del sistema de dosificación: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Limpiar cada una de las partes del sistema de dosificación. [6]</li> </ul>	Cada tres meses	Cuando sea necesario
Inspección técnica: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Controlar si hay burbujas en el sistema de dosificación. [7]</li> <li>• Inspección visual</li> <li>• Controlar las conexiones eléctrica [8]</li> </ul>	Semestralmente, cuando se vuelve a poner en funcionamiento	Semestralmente, cuando se vuelve a poner en funcionamiento
Verificación del volumen según ISO 8655 <ul style="list-style-type: none"> <li>• Efectuar limpieza general</li> <li>• Revisión según ISO 8655 parte 6 o parte 7 [9]</li> </ul>	Semestralmente	Anualmente

 Todos los trabajos de control y mantenimiento pueden variar, dependiendo de la aplicación. Individualmente los intervalos pueden prolongarse si no se presentan objeciones. Deben volverse a reducir tan pronto se presente una objeción.

El control de la fiabilidad desde el punto de vista técnico de medición, incluyendo los trabajos de mantenimiento, se ofrece como un servicio (si así se solicita, con certificado de control del fabricante). El dispositivo de titulación debe enviarse para hacer esto (dirección de servicio, consulte el reverso de este manual de instrucciones).

## Descripción detallada de los trabajos de control y mantenimiento


- [1] Limpiar con un trapo suave (si el caso, un poco de agua con detergente doméstico normal).
- [2] La permeabilidad en las uniones se reconoce en humedad o cristales en las uniones de los tubos flexibles, en las faldas obturadoras del émbolo en el cilindro de dosificación o en la válvula.
- [3] Si se nota líquido debajo de la primera falda obturadora, debe controlarse en lapsos de tiempo más cortos si se ha acumulado líquido debajo de la segunda falda obturadora. En este caso deben cambiarse inmediatamente el émbolo y el cilindro de vidrio. Es posible que sin más ni más durante el funcionamiento debajo de la primera falda obturadora se acumulen pequeñas gotas de líquido que sin embargo pueden luego desaparecer. Esto no es aún motivo para los cambios.
- [4] Para su control, debe retirarse la válvula de su soporte. Los tubos flexibles siguen conectados a la válvula. Controle si se encuentra humedad debajo de la válvula. Al volverla a colocar debe tenerse cuidado de que el piquito del eje de rotación se posicione en la ranura correspondiente.
- [5] La punta de titulación debe estar libre de sedimentos y/o cristales que puedan obstaculizar la dosificación o alterar los resultados.
- [6] Retirar el cilindro, Sacar la válvula de su soporte, desatornillar los tubos flexibles y juagar cuidadosamente todas las piezas con agua destilada. Para el desmontaje del cilindro, tubos flexibles y demás piezas de la unidad cambiabile véanse las instrucciones correspondientes.
- [7] Dosificación de un volumen de bureta y volver a llenar. Se acumulan burbujas en la punta del cilindro y en el tubo flexible de titulación y pueden verse allí fácilmente. Si se observan burbujas, deben ajustarse bien todas las uniones y repetir el proceso de dosificación. Si se observan más burbujas en la válvula del sistema [6] controlar y reemplazar las conexiones de los tubos flexibles. Las burbujas pueden originarse también en la conexión de la falda obturadora del émbolo con el cilindro. Si la reducción de la velocidad de llenado no ayuda, debe reemplazarse la unidad de dosificación.
- [8] Controlar si hay corrosión o daños mecánicos en los contactos eléctricos de las clavijas.
- [9] Las piezas defectuosas deben repararse o reemplazarse por nuevas.
- [9] Véase la aplicación Revisión de la bureta según ISO 8655 Parte 6.

## 11 Declaración de garantía

Asumimos una garantía contra defectos de fabricación para este equipo, que tiene una duración de dos años a partir de la fecha de compra. La garantía es válida para restaurar la funcionalidad, pero no para otras más reclamaciones adicionales de indemnización. El uso inapropiado o la apertura no autorizada del equipo invalidará la garantía. Todas las piezas de desgaste están excluidas de la garantía, como p. ej. pistones, cilindros, válvulas, mangueras y conexiones. De igual forma, la rotura de piezas de vidrio no se incluye en la garantía. Para establecer la obligación de garantía, por favor, envíenos el equipo y el comprobante de compra con fecha con franqueo pagado (véase la contraportada de este manual de instrucciones).

## 12 Almacenamiento y transporte

Si el TitroLine® 7750 debe almacenar o transportar temporalmente, el empaque original ofrece las mejores condiciones para proteger el equipo. Sin embargo, en muchos casos este empaque ya no está a la mano, por lo que se deberá buscar un sustituto. Se recomienda sellar el equipo con película plástica. Para el almacenamiento seleccione una sala en el que las temperaturas estén entre + 10 y + 40 °C y los valores de humedad no superen el 70 % (rel.).


 Si las unidades intercambiables de dosificación han de almacenarse provisionalmente o volverse a transportar, deben retirarse los líquidos que se encuentren en el sistema, especialmente las soluciones corrosivas.

## 13 Reciclaje y eliminación



Se deberán seguir las regulaciones específicas de cada país para la eliminación de «equipos eléctricos y electrónicos viejos».

El TitroLine® 7750 y su empaque están hechos en gran medida de materiales que se pueden eliminar ecológicamente y se pueden procesar mediante reciclaje profesional. En caso de dudas sobre la eliminación, póngase en contacto con nuestro Servicio (véase la contraportada de este manual de instrucciones).

 El tablero del circuito principal se encuentra 1 batería de litio del tipo CR 243. Las baterías no deben tirarse a la basura. El fabricante las recibe sin cargo alguno y se llevan a un lugar para su eliminación adecuada.

# SI Analytics<sup>®</sup>

**EU - KONFORMITÄTSERKLÄRUNG  
EU - DECLARATION OF CONFORMITY  
UE - DÉCLARATION DE CONFORMITÉ  
UE - DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD**

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass das folgende Produkt	We declare under our sole responsibility that the following product	Nous déclarons sous notre seule responsabilité que le produit ci-dessous	Declaramos bajo nuestra única responsabilidad, que el producto listado a continuación
<b>Titration</b>	<b>Titration unit</b>	<b>Titrateur</b>	<b>Titulador</b>
<b>TitroLine® 7750</b>			
auf das sich diese Erklärung bezieht, übereinstimmt mit den folgenden EG Richtlinien.	to which this declaration relates are in conformity with the following EC directives.	auxquels se réfère cette déclaration est conforme directives CE soul vantes	todo lo relativo a esta declaración está en conformidad con las directivas CEE siguientes
EMV EG-Richtlinie 2014/30/EU Sicherheit EG Richtlinie 2014/35/EU RTTE EG Richtlinie 2014/53/EU RoHS EG Richtlinie 2011/65/EU	EMC EC-Directive 2014/30/EU Safety EC-Directive 2014/35/EU RTTE EC-Directive 2014/53/EU RoHS EC-Directive 2011/65/EU	CEM CE-Directive 2014/30/EU Sécurité CE-Directive 2014/35/EU RTTE CE-Directive 2014/53/EU RoHS CE-Directive 2011/65/EU	CEM CEE siguientes 2014/30/EU Seguridad CEE siguientes 2014/35/EU RTTE CEE siguientes 2014/53/EU RoHS CEE siguientes 2011/65/EU
Angewandte harmonisierte Normen oder normative Dokumente	Applied harmonized standards or normative documents	Normes harmonisées ou documents normatifs appliqués	Estándares armonizados aplicados o documentos normativos
EMV EN 61326-1:2013 Sicherheit EN 61010-1 :2010 RTTE EN 300 330-2 V1.5.1 RoHS EN 50581: 2012	EMC EN 61326-1:2013 Safety EN 61010-1 :2010 RTTE EN 300 330-2 V1.5.1 RoHS EN 50581: 2012	CEM EN 61326-1:2013 Sécurité EN 61010-1 :2010 RTTE EN 300 330-2 V1.5.1 RoHS EN 50581: 2012	CEM EN 61326-1:2013 Seguridad EN 61010-1 :2010 RTTE EN 300 330-2 V1.5.1 RoHS EN 50581: 2012

Mainz den 21.07.2017

  
Dr. Robert Reining  
Geschäftsführer, Managing Director

Konf. No.: Titrat 016c

**Xylem Analytics Germany GmbH**  
Dr.-Karl-Slevogt-Str. 1  
82362 Weilheim  
Deutschland, Germany, Allemagne, Alemania



### **Bescheinigung des Herstellers**

Wir bestätigen, dass oben genanntes Gerät gemäß DIN EN ISO 9001, Absatz 8.2.4 „Überwachung und Messung des Produkts“ geprüft wurde und dass die festgelegten Qualitätsanforderungen an das Produkt erfüllt werden.

### **Supplier's Certificate**

We certify that the above equipment has been tested in accordance with DIN EN ISO 9001, Part 8.2.4 "Monitoring and measurement of product" and that the specified quality requirements for the product have been met.

### **Certificat du fournisseur**

Nous certifions que le produit a été vérifié selon DIN EN ISO 9001, partie 8.2.4 «Surveillance et mesure du produit» et que les exigences spécifiées pour le produit sont respectées.

### **Certificado del fabricante**

Certificamos que el aparato arriba mencionado ha sido controlado de acuerdo con la norma DIN EN ISO 9001, sección 8.2.4 «Seguimiento y medición del producto» y que cumple con los requisitos de calidad fijados para el mismo



#### **Hersteller**

(Manufacturer)

**Xylem Analytics Germany GmbH**

Dr.-Karl-Slevogt-Str.1  
82362 Weilheim  
Germany

SI Analytics

Tel. +49(0)6131.66.5111

Fax. +49(0)6131.66.5001

E-Mail: [si-analytics@xyleminc.com](mailto:si-analytics@xyleminc.com)

[www.XylemAnalytics.com](http://www.XylemAnalytics.com)

#### **Service und Rücksendungen**

(Service and Returns)

**Xylem Analytics Germany Sales GmbH & Co.KG**

SI Analytics

Gebäude G12, Tor Rheinallee 145  
55122 Mainz  
Deutschland, Germany

Tel. +49(0)6131.66.5042

Fax. +49(0)6131.66.5105

E-Mail: [Service-Instruments.si-analytics@xyleminc.com](mailto:Service-Instruments.si-analytics@xyleminc.com)