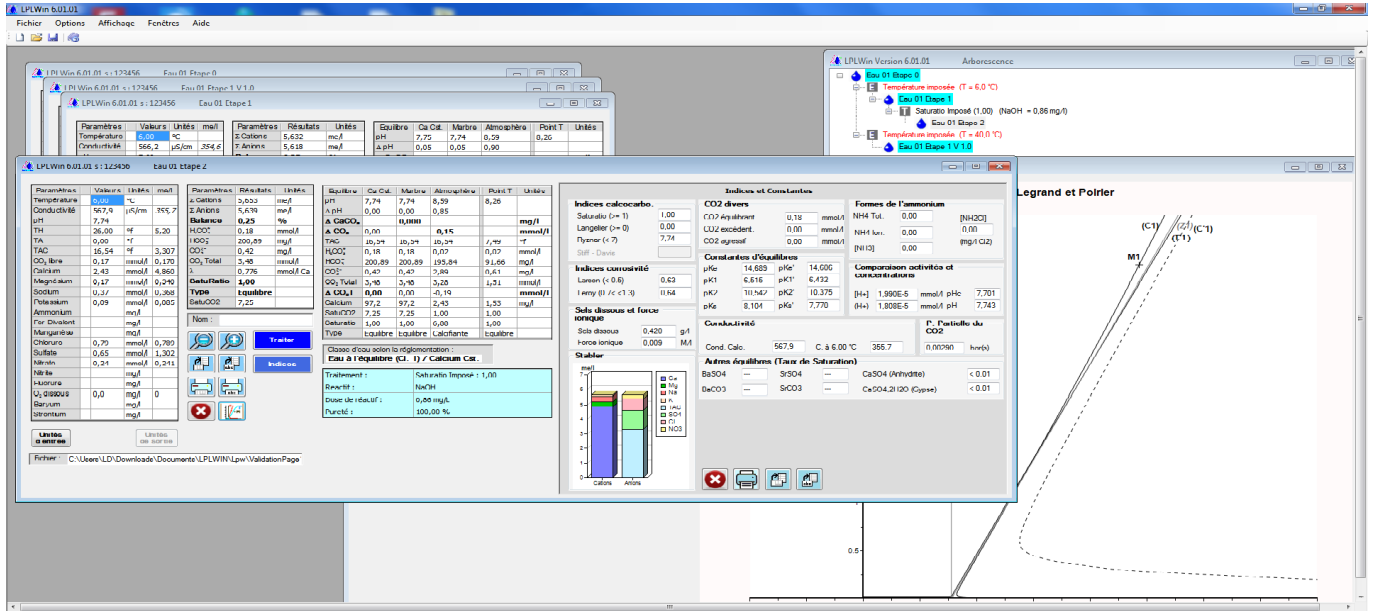


LPLWIN 6.115 SANS OPTION

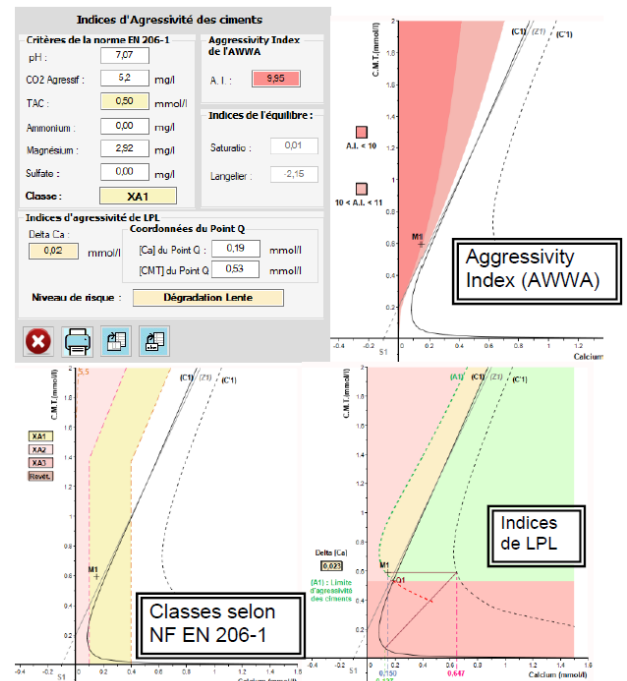
Logiciel de résolution de l'équilibre calco-carbonique des eaux selon la méthode Legrand Poirier Leroy

Mode d'emploi installation - Glossaire



Options existantes:

This screenshot shows the 'Calcul automatique à partir d'un fichier Excel' dialog box. It contains fields for 'Nom du fichier source', 'Nom de la feuille', and 'N° L/C Paramètres'. There are also checkboxes for 'Identifiant secondaire' and 'Options de calcul'. The dialog box is designed to facilitate the automatic calculation of water balance based on Excel data.



A importation semi-automatique à la chaîne d'analyses xls

B calcul des indices Béton/ciments



Compagnie Industrielle de Filtration et d'Équipement Chimique
CIFEC - 12 bis, rue du Cdt Pilot - 92200 Neuilly sur Seine – France

Tél : +33 (0)1 4640 4949 – Fax : +33 (0)1 4640 0087

Web: www.cifec.fr – Email : info@cifec.fr – Boutique : www.shop.cifec.fr



Intertek
Certifiée ISO9001 v.2015
N°2007112002

TABLE des MATIERES

1) Installation et mise en route de LPLWin	3
1-1) Configuration minimale:.....	3
1-2) Limitation informatique d'utilisation :	3
1-3) Installation :	3
1-4) DÉPANNAGE en cas de problème lors de l'installation :	3
1-5) Désinstallation :	4
1-6) Mise en route :	4
1-7) Aide intégrée et mode d'emploi:	4
2) PRESENTATION du logiciel LPLWin 6	5
3) VALIDATION de l'installation	13
4) GLOSSAIRE	18
4-1) Domaine d'application du programme :	18
4-2) Paramètres minimums obligatoires à mesurer sur le terrain :	18
4-3) Conductivité électrique :	18
4-4) CO2 total, CO2libre :	18
4-5) Concentrations à l'équilibre :	19
4-6) SatuRatio :	19
4-7) SatuCO2 :	19
4-8) Ecart de balance ionique :	19
4-9) Eléments caractéristiques :	20
4-10) Eléments fondamentaux :	20
4-11) Essai au marbre :	20
4-12) Force ionique :	20
4-13) Indice de saturation de LANGELIER :	20
4-14) lambda :	20
4-15) Masse moléculaire Valence :	21
4-16) pH (mesure et d'équilibre)	21
4-17) Somme des anions :	22
4-18) Somme des cations :	22
4-19) TA et alcalinité composite :	22
4-20) TAC et alcalinité totale :	22
4-21) TH :	22
4-22) Unités :	22
4-23) CO2 équilibrant : par rapport à l'équilibre à [Ca ²⁺] constant	23
4-24) CO2 excédentaire : par rapport à l'équilibre à [Ca ²⁺] constant	23
4-25) CO2 agressif : par rapport à l'équilibre de l'essai au marbre	23
4-26) Agressivité totale ou Agressivité au calcaire :	23
4-27) Indices de corrosivité, Larson et Leroy :	24
4-28) Classes d'eau selon la réglementation en France, définie par la DGS :	24

1) Installation et mise en route de LPLWin

1-1) Configuration minimale:

- poste station Windows 7 / 8 / 10 (non serveur).

- port USB

1-2) Limitation informatique d'utilisation :

Ce logiciel monoposte est compatible avec Windows, mais pas Windows serveur ou Windows virtuel. Cette version permet d'installer le logiciel autant de fois que nécessaire, mais **ne fonctionnera que si la clé USB plate (avec porte-clés Cifec) fournie est directement connectée sur le poste**, et donc que sur un seul poste simultanément. **Ne perdez pas cette clé !**

1-3) Installation :

a) Mettre en route Windows et fermer tous les programmes en cours sur le poste que vous voulez équiper. **Attention: pour permettre l'installation, vous devez avoir des droits administrateur sur Windows. Si nécessaire demander assistance à votre service informatique.**

b) Insérer, dans le port USB du poste, la **clé USB** noire avec le porte clé CIFEC, contenant le fichier SETUPLPLWIN6xxx.exe.

c) Taper dans la barre de recherche de Windows (en bas à gauche) Explorateur, et ouvrir l'Explorateur de fichier Windows. **Ouvrir dans l'explorateur le lecteur USB inséré. Cliquer avec le bouton DROIT** sur le fichier de la clé :

SETUPLPLWINV6115.exe,

dans le menu apparaissant, sur "Exécuter en tant qu'administrateur".

d) Suivre les indications d'installation.

Le programme d'installation va créer, **sur le bureau et le menu démarrer, l'icône :**

LPLWIN6115,

permettant de démarrer le programme LPLWINV6115xx.EXE se trouvant dans le dossier "PROGRAM FILES(x86)\LPLWIN6".

e) Une fois l'installation terminée, vous pouvez déconnecter du poste la clé USB, mais elle sera nécessaire pour utiliser LPLWin, ou l'utiliser pour installer LPLWin sur un autre poste.

Voir 1-6) Mise en route

1-4) DÉPANNAGE en cas de problème lors de l'installation :

- **Si dans le bordereau de saisie d'analyse les légendes s'affichent mal (absence de légendes ou caractères illisibles):** en tant qu'administrateur du poste, réinstaller la police de caractères CIFECN_.TTF se trouvant sur la clé USB d'installation (en forme de bouteille). Fermer LPLWin et redémarrer Windows. Rouvrir LPLWIN, les légendes doivent maintenant apparaître normalement.

- Si le logiciel ne tient pas compte de décimales saisies, aller dans le PANNEAU de CONFIGURATION de Windows dans l'icône PARAMÈTRE RÉGIONAUX puis dans l'onglet NOMBRE et vérifier que le symbole décimal (point ou virgule) est celui que vous utilisez pour la saisie des valeurs, de même dans l'onglet SYMBOLE MONÉTAIRE.

- Si nécessaire désactiver temporairement vos ANTI-VIRUS pendant l'installation.

- Fermer tous les programmes en cours.

- Après installation du logiciel, nous vous conseillons d'arrêter votre PC et de le refaire démarrer pour forcer votre poste à tenir compte des mises à jour éventuelles des fichiers systèmes.

- **Si vous n'arrivez pas à ouvrir un fichier d'analyse (.lpw) : vérifier la taille de ce fichier avec l'explorateur Windows. Si le fichier a une taille de zéro octet, vos droits Windows sont insuffisants pour écrire via LPLWin dans ce répertoire et le fichier est vide.** Faites un test, en sauvegardant une analyse (.lpw) sur une clé USB par exemple, vous verrez que vous pourrez rouvrir l'analyse ce qui confirme un problème de droits d'accès.

- Si le problème persiste contacter M. Luc Derreumaux à la CIFEC : Tél: 33 (0)1 4640 4912 ou Email: LD@CIFEC.FR

1-5) Désinstallation :

Cliquer sur "Démarrer / "paramètres" / "panneau de configuration" / "Ajout-Suppression de programmes" / "LPLWIN6" puis "Désinstaller".

Fermer toutes les fenêtres et arrêter votre PC, puis le redémarrer.

1-6) Mise en route :

- 1) Mettre en route Windows.
- 2) **Connecter la clé USB plate ayant un porte-clés CIFEC au poste :**
Clé noire plate : LPLWIN6115,
- 3) Mettre en route le programme en cliquant sur l'icône LPLW6115xx du bureau ou sur "Démarrer", puis "Programmes", et sur l'icône LPLWIN6115xx.
- 4) **Lors de la première utilisation, vous pouvez valider votre installation via l'analyse de validation à saisir pour vérifier les résultats obtenus, voir le chapitre suivant 3) Validation de l'installation.**
- 5) **Enregistrer, auprès de nous, votre licence en complétant le formulaire** accessible au démarrage.
- 6) Pour arrêter le programme il faut cliquer sur Quitter dans le menu Fichier.

1-7) Aide intégrée et mode d'emploi:

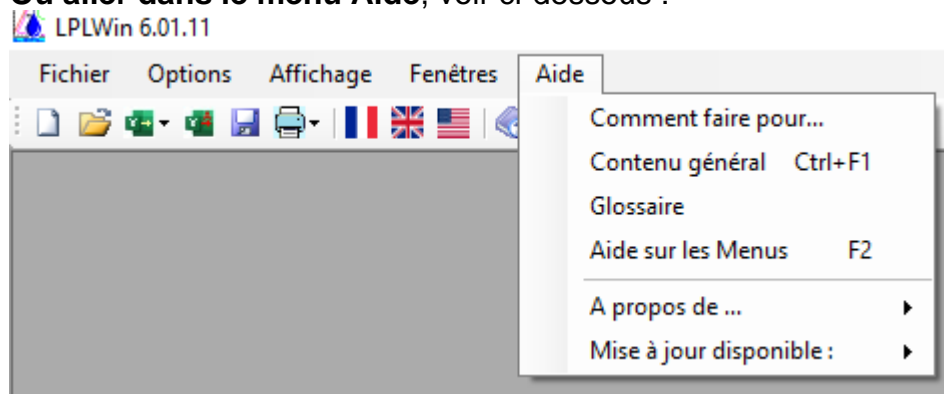
A tout moment, utiliser les touches de fonctions :

F1 pour obtenir de l'aide contextuelle

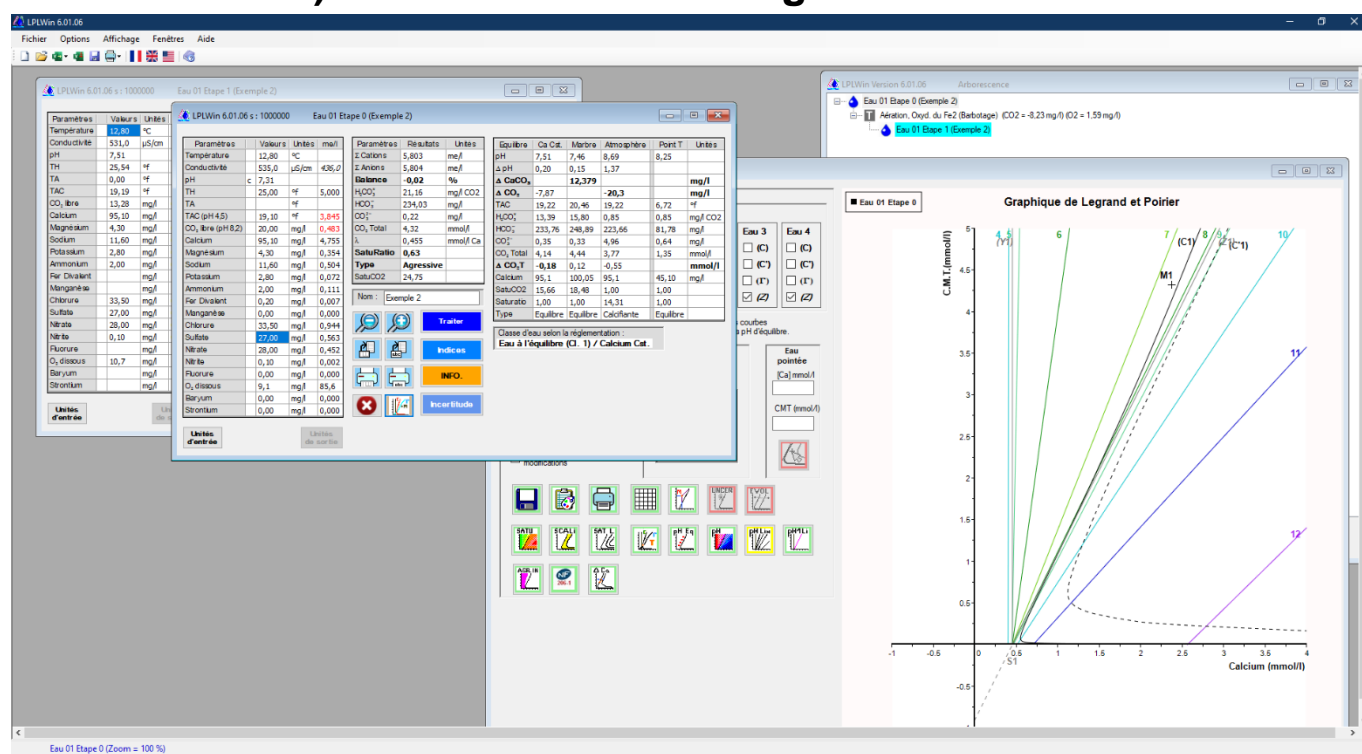
Ctrl + F1 pour obtenir l'aide sur le contenu général

F2 pour obtenir l'aide sur les menus

Ou aller dans le menu Aide, voir ci-dessous :



2) PRESENTATION du logiciel LPLWin 6



(Vue de la version 6 avec options)

LPLWIN6 permet de savoir rapidement, à partir de l'analyse, si une eau est à l'**équilibre**, **agressive** ou **incrustante** vis à vis du carbonate de calcium conformément à la circulaire NDGS/SD7A n°2007-39 du 23/01/07.

La saisie manuelle ou l'**importation Excel** se fait dans l'unité de son choix (**mg/l**, **mmol/l**, **me/l**, **°F**, **°D**, **ppm**), pour chacune des valeurs. Après contrôle de la cohérence des valeurs entrées et affichage des **résultats**, le programme permet de calculer l'**incertitude des résultats** (méthode Monte-Carlo), de **simuler des traitements**, de **calculer des doses** et d'obtenir le **graphique CO_{2t} = f(Ca²⁺)** de chaque étape. Il est possible d'explorer le graphique point par point et de connaître les caractéristiques de l'eau en tous points du plan. Le programme permet l'**impression** et l'**enregistrement** des résultats de l'analyse.

Le logiciel étant développé pour **Windows**, le **copier/coller** vers d'autres programmes Windows (tableur, traitement de texte...) permet l'exploitation directe des résultats.

Les résultats sont **quantitatifs** et non qualitatifs, contrairement aux autres méthodes graphiques ou indicielles qui sont des **approximations** ne se justifiant plus, maintenant que l'informatique permet de résoudre rapidement par itération les équations de l'équilibre calco-carbonique. Le programme utilise pour cela la méthode française, de Messieurs **LEGRAND**, **POIRIER** et **LEROY** (voir Ouvrage).

Plus de renseignements : voir <http://www.lplwin.fr>.

Utilisateurs du logiciel : laboratoire d'hydrologie, traiteur d'eau, bureau d'étude, concepteur et fabricant de matériel de traitement d'eau, industriel utilisant de l'eau qu'il faut traiter.

Paramètres minimums de l'analyse permettant les calculs et simulations: **Température (sur site)**, **pH (sur site)**, **TAC**, **Calcium**. La connaissance des principaux anions cations majoritaires permet de tenir compte de la force ionique avec précision.

Formation continue : un à quatre jours par les développeurs du logiciel, voir dernière page.

Ouvrage de référence "**Prévention de la corrosion et de l'entartrage...**" de Luc **LEGRAND** et Pierre **LEROY**, disponible auprès de la CIFEC, voir <http://www.lplwin.fr>.

PRINCIPALES NOUVEAUTES version 6 / Version5

- Saisie du CO₂ dissout mesuré par sonde.
- Nouveaux paramètres : **Ba²⁺**, **Sr²⁺** et calcul de **solubilité** de Ba / SrSO₄, Ba / SrCO₃, et de CaSO₄.
- Domaine d'utilisation étendu aux **eaux de mer** ($\mu \rightarrow 1M$).
- **Nombre d'eaux** à l'écran jusqu'à **100** et d'**étapes** de traitements **illimité et en parallèle**.
- Possibilité de simuler des **variantes de traitements**.
- **Arborescence** interactive visualisant les traitements et variantes. Accès en cliquant dans l'arborescence.
- **Graphique optimisé interactif** pouvant visualiser **4 eaux** simultanément et **nombreuses options** d'affichage.
- **Liste** de réactifs commerciaux de floculation **évolutive**.
- **Mélange** de **plusieurs** eaux ou étapes.
- **Rapport** de calculs **personnalisable**.
- **Aide** dédiée pour chaque fenêtre par la touche **F1**.
- **2 options** payantes: - Calcul **semi-automatisé** à la chaîne de l'équilibre à partir d'un fichier Excel - Calcul d'indices **d'agressivité vis-à-vis des bétons**.

Saisie d'analyse et résultats :

La saisie de l'analyse se fait très simplement au clavier en remplissant la grille de saisie ou par importation de fichier (formats: XLS, LPLWIN). Pour lancer le calcul, il suffit de cliquer sur le bouton [Calculer].

Grille de

Paramètres	Valeurs	Unités	me/l
Température	60,00	°C	
Conductivité	c 10926,1	µS/cm	19737,3
pH	c 7,52		
TH	c 335,67	°f	67,134
TA		°f	
TAC (pH 4,5)	28,10	°f	5,680
CO ₂ libre (pH 8,2)	10,00	mg/l	0,196
Calcium	490,00	mg/l	24,500
Magnésium	518,00	mg/l	42,634
Sodium	5040,00	mg/l	219,130
Potassium	120,00	mg/l	3,077
Ammonium	0,00	mg/l	0,000
Fer Divalent	0,00	mg/l	0,000
Manganèse	0,00	mg/l	0,000
Chlorure	7728,00	mg/l	217,690
Sulfate	4329,00	mg/l	90,188
Nitrate	0,00	mg/l	0,000
Nitrite	0,00	mg/l	0,000
Fluorure	1,60	mg/l	0,084
O ₂ dissous	8,0	mg/l	165,4
Baryum	0,03	mg/l	0,000
Strontium	2,00	mg/l	0,045

Unités d'entrée

Convertisseur

Résultats

Paramètres	Résultats	Unités
Σ Cations	289,387	me/l
Σ Anions	313,641	me/l
Balance	-8,04	%
H ₂ CO ₃ *	10,42	mg/l CO ₂
HCO ₃ ⁻	341,67	mg/l
CO ₃ ²⁻	2,29	mg/l
CO ₂ Total	5,88	mmol/l
λ	9,410	mmol/l Ca
SatuRatio	15,34	
Type	Calciante	
SatuCO ₂	36,35	

Nom :

Traiter **Indices** **INFO.** **Incertitude**

Equilibres CaCO₃ et CO₂ Atm.

Equilibre	Ca Cst.	Marbre	Atmosphère	Point T	Unités
pH	6,32	6,57	8,94	7,76	
Δ pH	-1,19	-0,94	1,43		
Δ CaCO₃		-109,069			mg/l
Δ CO₂	155,31		-10,13		mg/l
TAC	28,40	27,49	28,40	1,39	°f
H ₂ CO ₃ *	164,04	56,75	0,29	0,29	mg/l CO ₂
HCO ₃ ⁻	346,18	213,57	251,29	16,61	mg/l
CO ₃ ²⁻	0,15	0,16	44,94	0,20	mg/l
CO ₂ Total	9,41	4,79	4,87	0,28	mmol/l
Δ CO₂T	3,53	-1,09			mmol/l
Calcium	490,0	446,37	490,0	381,97	mg/l
SatuCO ₂	572,27	197,98	1,00	1,00	
Saturatio	1,00	1,00	301,38	1,00	
Type	Equilibre	Equilibre	Calciante	Equilibre	

Classe d'eau selon la réglementation : **Eau incrustante (Cl. 5) / Calcium Cst.**

Quantité maximum de CaCO₃

Indice cinétique : rapport au produit de

Les **résultats** sont :

- pH, CO₂ libre, TH et conductivité **calculés** lorsque ces valeurs ne sont pas données dans l'analyse et que le programme peut les calculer, sinon ces **valeurs calculées** seront comparées avec les valeurs saisies.
- Somme des anions et des cations.
- Écart de **balance ionique en %**.
- Lambda = (N-P)/2
- Répartition du CO₂ total.
- **Indice de saturation** quantitatif de la cinétique = $\text{Ca}^{2+} \times \text{CO}_3^{2-} / K_s$.
- Classification calcocarbonique réglementaire de l'eau: **incrustante, agressive, équilibrée**.
- Caractéristiques de l'eau à l'équilibre calcocarbonique avec **même [Ca²⁺]** et après **essai au marbre** : pH, delta pH, **CO₂ ou CaCO₃ échangé**, TAC, H₂CO₃, HCO₃⁻, CO₃²⁻, CO₂T, écart de CO₂T, calcium.
- Caractéristiques de l'eau à **l'équilibre avec l'atmosphère** avec **même [Ca²⁺]**: pH, delta pH, **CO₂ échangé**, TAC, H₂CO₃, HCO₃⁻, CO₃²⁻, CO₂T, écart de CO₂T, Saturatio, type.
- Caractéristiques de l'eau (point T) à **l'équilibre avec CaCO₃ et avec le CO₂ atmosphérique** : pH, TAC, H₂CO₃, HCO₃⁻, CO₃²⁻ et CO₂T.
- Les indices et constantes. Les valeurs corrigées du TAC, TA ou CO₂ libre dans le cas où ces titres sont mesurés à un pH de virage fixe et non selon le point d'inflexion.

Indices et Constantes

Indices calcocarb.

Saturatio (>= 1) 15,34

Langelier (>= 0) 1,19

Ryznar (< 7) 5,13

Stiff - Davis 1,308

Indices corrosivité

Larson (< 0,5) 54,97

Leroy (0,7 < 1,3) 0,08

Sels dissous et force ionique

Sels dissous 18,573 g/l

Force ionique 0,380 M/l

Stabler

CO₂ divers

CO₂ équilibrant 3,73 mmol/l

CO₂ excédent -3,49 mmol/l

CO₂ agressif - mmol/l

Constantes d'équilibres

pK_e 13,305 pK_{e'} 13,000

pK₁ 6,294 pK_{1'} 5,989

pK₂ 10,141 pK_{2'} 9,530

pK_s 8,738 pK_{s'} 7,517

Formes de l'ammonium

NH₄ Tot. 0,00 [NH₂Cl]

NH₄ Ion. 0,00 0,00 (mg/l Cl₂)

[NH₃] 0,00

Comparaison activités et concentrations

[H⁺] 4,339E-5 mmol/l pH_c 7,363

[H⁺] 3,053E-5 mmol/l pH 7,515

Conductivité

Cond. Calc. 10926,1 C. à 60,00 °C 19737,3

P. Partielle du CO₂ 0,01454 bar(s)

Correction du TAC

pH de virage 4,50 pH Equivalent 4,315 à 20,00 °C

TAC non corrigé 28,10 °f TAC corrigé 28,40 °f Δ = 0,30 °f

Correction du TA ou du CO₂ libre

pH de virage 8,20 pH Equivalent 8,117 à 20,00 °C

CO₂ libre non corrigé 10,00 mg/l CO₂ corrigé 8,64 mg/l Δ = -1,36 mg/l

Autres équilibres (Taux de Saturation)

BaSO₄ 1,136 SrSO₄ 0,155 CaSO₄ (Anhydrite) 1,009

BaCO₃ 0,000 SrCO₃ 0,023 CaSO₄·2H₂O (Gypse) 0,777

Indices Ciment

Fenêtre des indices et constantes donnant:

- Les **Indices** d'équilibre : Saturatio, Langelier, Ryznar, Stiff & Davis, et de **corrosivité** : Larson, Leroy.
- Le CO₂ équilibrant, le CO₂ agressif et le CO₂ excédentaire.
- Les valeurs des constantes d'équilibre.
- Le TAC, TA ou CO₂ libre corrigés et le pH du point d'inflexion.
- Les formes de l'ammoniaque.
- La conductivité calculée à 25°C et à la température de l'eau.
- La force ionique et la salinité.
- la pression partielle du CO₂ équilibrant.
- Les taux de saturation des sulfates de Ba, Sr et Ca (2 formes allotropiques) et des carbonates de Ba et Sr.

Traitement :

Le logiciel **LPLWin6** permet l'étude de l'**incidence d'un traitement imposé** sur l'équilibre calcocarbonique ou la détermination de la **quantité ou volume nécessaire** de produit traitant selon sa pureté et sa densité, pour atteindre un état choisi (équilibre, dose imposée, pH imposé, TAC imposé...). Il distingue les **Traitements** applicables en station des **Evolutions** vers un état d'équilibre théorique.

Les **Traitements** suivants sont possibles: mise à l'équilibre CaCO_3 , traitement à dose imposée, mise à T.A.C. imposé, mise à pH imposé, décarbonatation adoucissement (à la chaux, soude, électrolytique ou sur résine sodique ou acide), mise à une saturation de CaCO_3 imposée, reminéralisation, mise à l'équilibre avec CO_2 atmosphérique, saturation CO_2 imposée, mélange de **plusieurs eaux**, déferrisation, ozonisation, nitrification biologique.

A chaque étape il est possible d'ajouter de nouveaux traitements (**variantes**) permettant de **comparer** en parallèle les caractéristiques des eaux produites par des réactifs ou des traitements différents.

Après chaque étape de traitement, le programme donne les renseignements suivants :

- type de traitement, **produit** de traitement, **dose** utilisée selon sa **pureté** et sa **densité** (si liquide) saisies,
- tous les paramètres de l'eau dont : température, lambda, force ionique, calcium, **type** d'eau : incrustant ou agressif ou équilibré, TAC, pH, **indice de saturation**, pH à l'équilibre, CO_2 total, delta, CO_2 total à l'équilibre, **classification** calcocarbonique selon réglementation, indices et constantes, **incertitudes** sur les résultats pour la première étape de traitement (étape 0 et 1).

Les réactifs intégrés sont:

NaOH , Na_2CO_3 , $\text{Ca}(\text{OH})_2$, CO_2 , H_2SO_4 , HCl , FeCl_3 , $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot n\text{H}_2\text{O}$, CaCO_3 , $n\text{MgO}$, $\text{CaCO}_3 \cdot n\text{MgCO}_3$, CaSO_4 , CaCl_2 , NaHCO_3 , Cl_2 , NaClO , $\text{Ca}(\text{ClO})_2$, saumure électrolysée, O_3 , $\text{CO}_2 + \text{Ca}(\text{OH})_2$, $\text{CO}_2 + \text{CaCO}_3 \cdot n\text{MgO}$, $\text{CO}_2 + \text{CaCO}_3 \cdot n\text{MgCO}_3$, adoucissement résine chaux soude électrolytique, chlorure (PAC) et sulfate (PAS) de poly-aluminium (ou produits commerciaux).

Paramètres

Paramètres	Valeurs	Unités	me/l
Température	60,00	°C	
Conductivité	c 10926,1	µS/cm	19737,3
pH	c 7,52		
TH	c 3356,69	ppm CaCO_3	67,134
TA		ppm CaCO_3	
TAC (pH 4.5)	281,00	ppm CaCO_3	5,680
CO_2 libre (pH 8.2)	10,00	mg/l	0,196
Calcium	490,00	mg/l	24,500
Magnésium	518,00	mg/l	42,634
Strontium	5040,00	mg/l	219,130
Barium	120,00	mg/l	3,077
Aluminium	0,00	mg/l	0,000
Manganèse	0,00	mg/l	0,000
Chlorure	7728,00	mg/l	217,690
Sulfate	4329,00	mg/l	90,188
Nitrate	0,00	mg/l	0,000
Nitrite	0,00	mg/l	0,000
Fluorure	1,60	mg/l	0,084
O_2 dissous	8,0	mg/l	165,4
Baryum	0,03	mg/l	0,000
Strontium	2,00	mg/l	0,045

Résultats

Paramètres	Résultats	Unités
Z Cations	289,387	me/l
Z Anions	313,641	me/l
Balance	-8,04	%

Equilibre

	Ca Cst.	Marbre	Atmosphère	Point T	Unités
pH	6,32	6,57	8,94	7,76	
Δ pH	-1,19	-0,94	1,43		
Δ CaCO_3			-109,069		mg/l

Liste des réactifs selon le traitement choisi

Dose du réactif utilisé

Liste des produits

Conseils, rappels, informations ou

Liste des traitements

Liste évolutive de réactifs commerciaux

Les **Evolutions** pouvant être simulées sont les suivantes : variation de la température, équilibre à calcium constant ou au marbre, équilibre avec CaCO_3 ET CaSO_4 , concentration (évaporation), réduction chimique des nitrates.

On passe de la liste des traitements à celle des évolutions en choisissant le type de simulation.

Type de Simulation

Liste des Evolutions

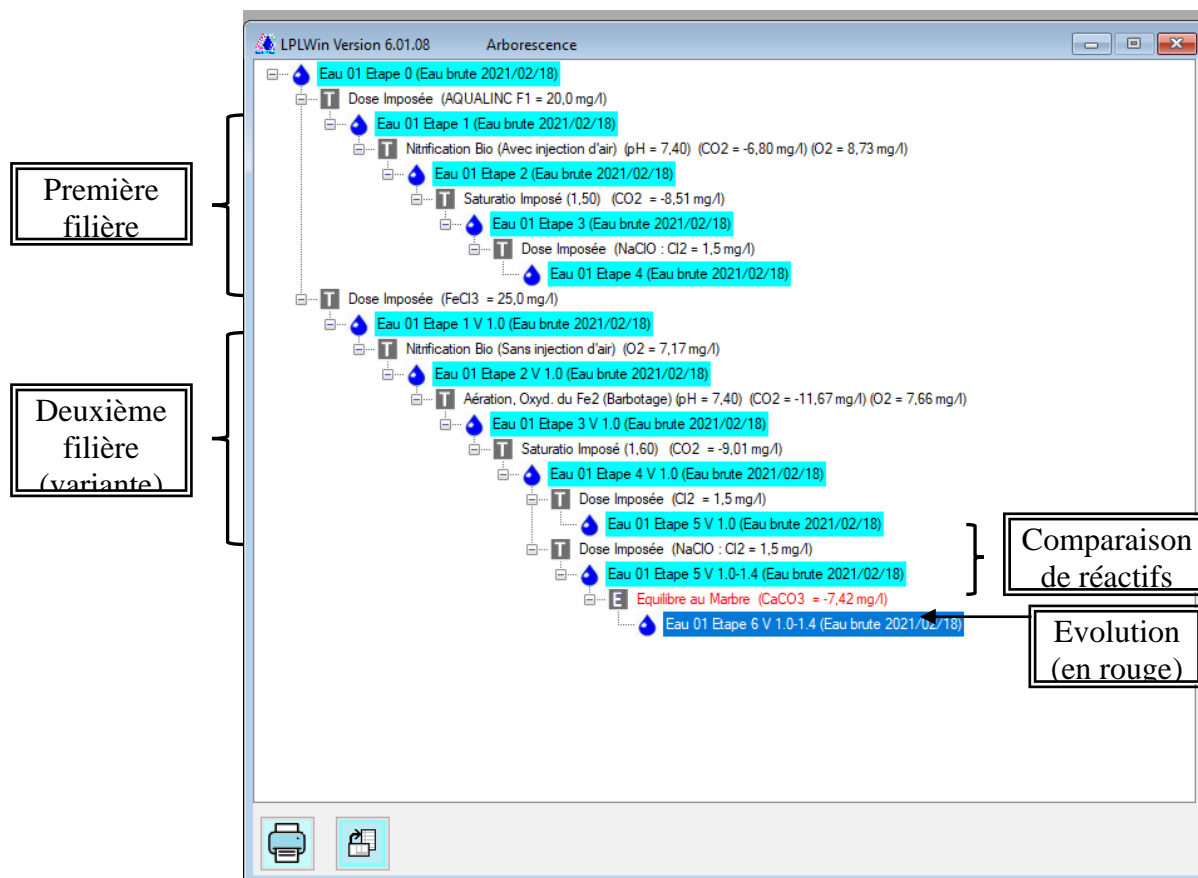
Type d'équilibre

Liste des réactifs

ARBORESCENCE :

Le logiciel **LPLWin6** pouvant gérer un grand nombre d'eaux et d'étapes de traitements, il devient rapidement difficile de rechercher une étape particulière. Mais grâce à la fenêtre Arborescence cela devient très aisé :

- Elle visualise l'ensemble des étapes avec leurs **filiations** (une étape → traitement → nouvelle étape).
- Elle rappelle l'**identification** du traitement ou de l'évolution avec les valeurs cibles et le cas échéant les doses calculées.
- Elle permet de visualiser simplement la **filière** et ses **variantes** éventuelles.
- Elle est **interactive** : l'étape active apparaît en surbrillance ; pour sélectionner une autre étape il suffit de cliquer sur l'étape choisie.



INCERTITUDE :

Le programme permet de calculer par la méthode **Monte Carlo** (Depuis la V5) l'**incertitude sur les résultats de LPLWin** (caractéristiques de l'eau, classification selon la réglementation, dose de traitement) **selon l'incertitude sur les paramètres d'analyse saisis** pour l'eau initiale et sur la première étape de traitement. Les traitements sur lesquels on peut effectuer ce calcul sont : mise à saturation fixée, pH imposé, TAC imposé, dose imposée et décarbonatation à la chaux ou à la soude

Pour en savoir plus sur cette méthode, voir la **publication dans le Journal Européen d'Hydrologie** vol.42 (2011) p.71-89 : <http://dx.doi.org/10.1051/wqual/2012001>

Graphique :

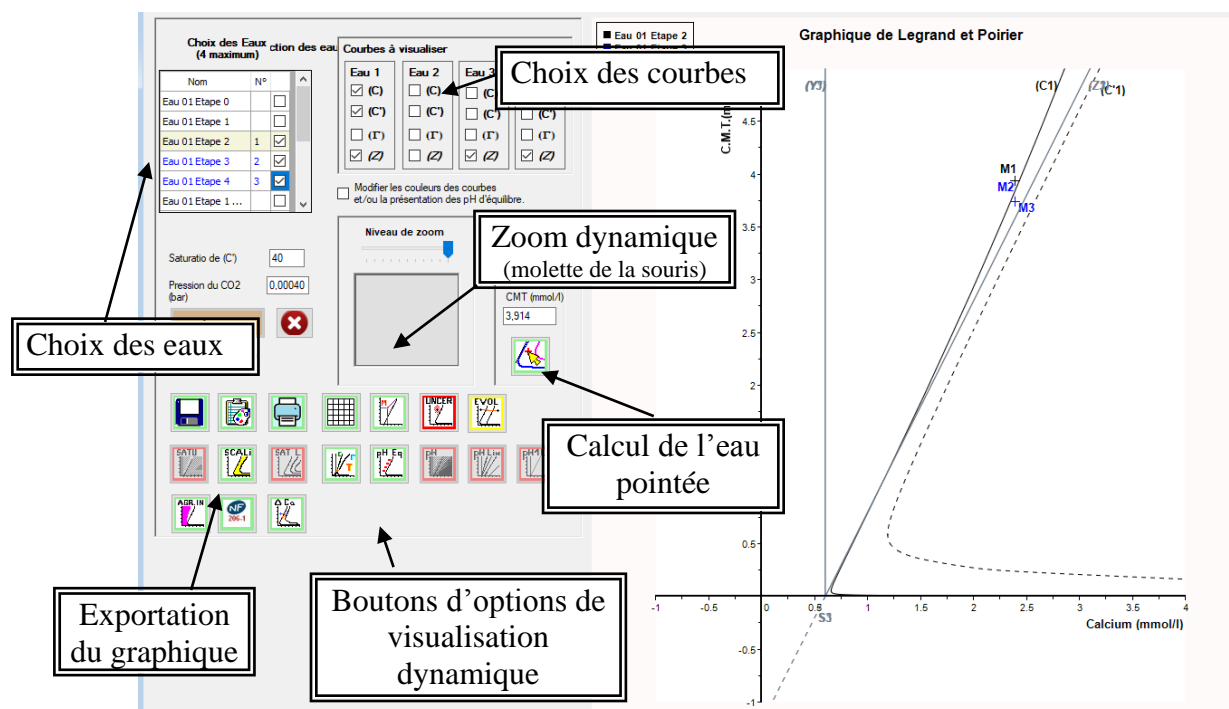
Le logiciel **LPLWin6** permet de tracer le graphique $\text{CO}_2\text{t} = f(\text{Ca}^{2+})$ de chaque étape, avec impression ou recopie vers le **presse-papier**. Les courbes et points affichables sont : courbe d'équilibre, courbe 40Ks (précipitation spontanée), courbe d'équilibre avec le CO_2 atmosphérique, droite de pente 2, point figuratif de l'eau.

Le programme permet d'**afficher les courbes de quatre eaux ou étapes différentes simultanément** sur le même graphique. Ces courbes n'ont jamais été si précises à l'écran.

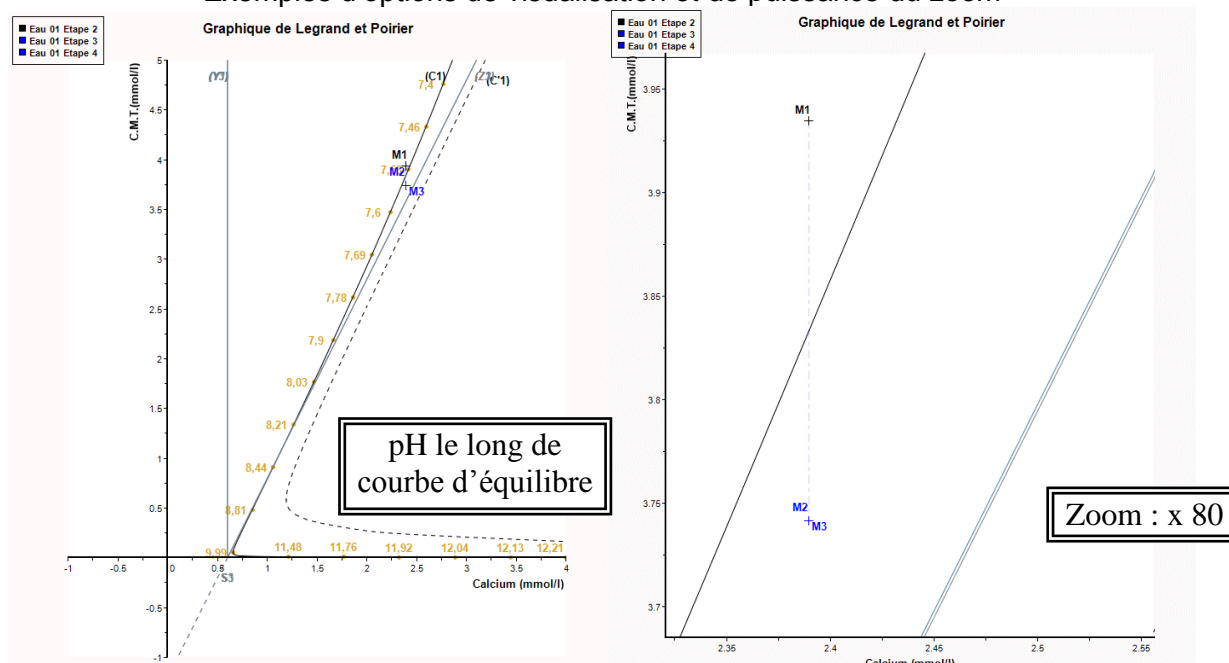
Les **boutons d'options** de visualisation peuvent faire apparaître :

- les coordonnées du point M figuratif d'une eau, celles des équilibres à Ca constant et au marbre,
- le nuage de points du calcul d'incertitude,
- l'évolution de l'eau entre deux étapes, le pH le long de la courbe d'équilibre,
- les droites de pH ainsi qu'une droite de pH pour une valeur choisie,
- les courbes iso-Saturatio,
- le point commun aux 2 courbes d'équilibres avec CaCO_3 et avec le CO_2 atmosphérique (point T),
- la colorisation du graphique en fonction du Saturatio ou du pH

Le zoom dynamique permet un **grossissement jusqu'à x 100**. Un clic sur le graphique mémorise les **coordonnées du curseur** de la souris et les caractéristiques de l'eau pointée sont calculées en cliquant sur le bouton « Calcul de l'eau pointée ».



Exemples d'options de visualisation et de puissance du zoom

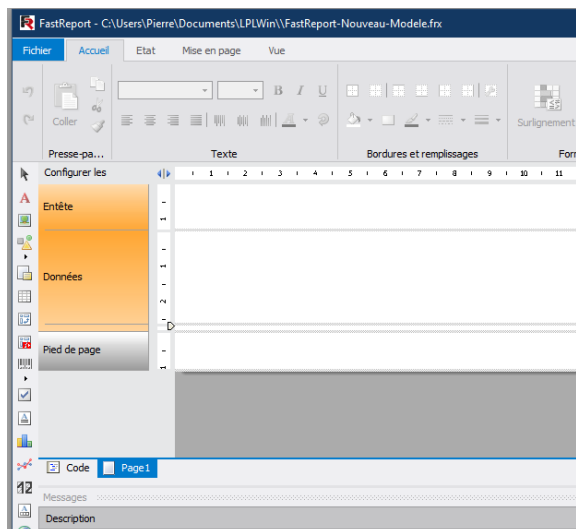


FASTREPORT :

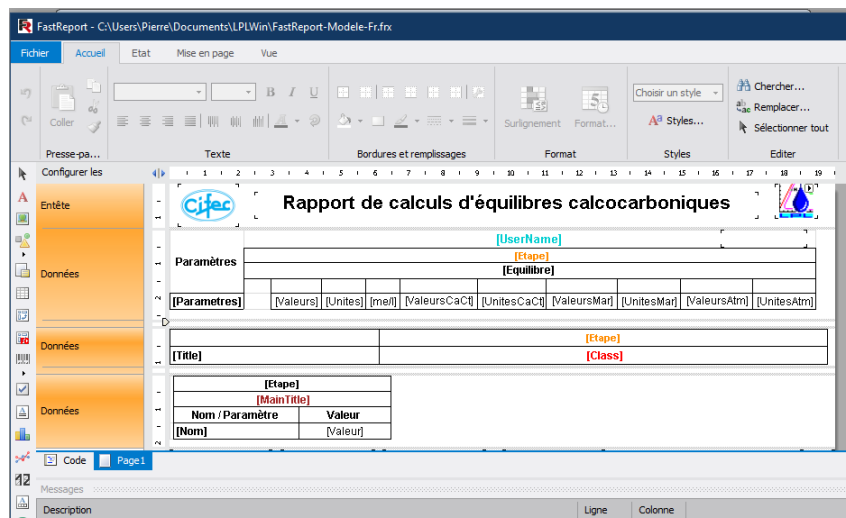
Le logiciel **LPLWin6** permet de réaliser un rapport de calcul **personnalisé** grâce au logiciel « **FastReport** » qui est **inclus dans LPLWin6**, avec les manuels de programmation et d'utilisation.

Ce logiciel permet :

- De créer votre propre modèle de rapport.
- D'utiliser directement le modèle proposé par LPLWin6.
- De modifier ce modèle selon votre choix.



Interface de création de rapport



Interface de modification du modèle préparé par LPLWin6

Rapport de calculs d'équilibres calcocarboniques

Eau brute 2021/02/18									
Eau 01 Etape 1 (Nitrification Bio (Sans injection d'air) (O2 = 7,17 mg/l))									
Paramètres	Valeurs Calculées			Eq. Ca Constant		Eq. Marbre		Eq. CO2 Gaz	
	Valeurs	Unités	me/l	Valeurs	Unités	Valeurs	Unités	Valeurs	Unités
Température :	12,80	°C							
Conductivité :	523,1	µS/cm							
pH :	7,29			7,54		7,48		8,66	
TH :	255,45	ppm	5,11						
TA :		ppm							
TAC :	180,6	ppm	3,612	180,6	ppm	195,66	ppm	180,6	ppm
CO2 libre	21,01	mg/l	0,477						
Calcium :	95,1	mg/l	4,755	95,1	mg/l	101,13	mg/l	95,1	mg/l
Magnésium :	4,3	mg/l	4,3						
Sodium :	11,6	mg/l	0,504						
Potassium :	2,8	mg/l	0,072						
Ammonium :		mg/l							
Fer divalent :		mg/l							
Manganèse :		mg/l							
Chlorure :	33,5	mg/l	0,944						
Sulfate :	27,0	mg/l	0,563						
Nitrate :	35,02	mg/l	0,565						
Nitrite :		mg/l							
Fluorure :		mg/l							
O2 Dissous	1,9	mg/l	18,1						
Baryum :		mg/l							
Strontium :		mg/l							
Somme Cations:	5,685	me/l							
Somme Anions :	5,683	me/l							
Balance :	0,04	%							
Lambda :	0,572								
Saturatio :	0,56							12,81	
Type :	Agressive		Equilibre		Equilibre		Calofiante		
SaturCO2 :	24,74		13,88		17,03				
Delta pH :			0,25		0,19			1,38	
Delta CaCO3 :						15,066	mg/l		
H2CO3* :	21,15	mg/l CO2	11,86	mg/l CO2	14,56	mg/l CO2	0,85	mg/l CO2	
HCO3* :	219,93	mg/l	219,62	mg/l	235,97	mg/l	211,21	mg/l	
CO3* :	0,19	mg/l	0,34	mg/l	0,33	mg/l	4,42	mg/l	
CO2 Total :	4,09	mmol/l	3,88	mmol/l	4,24	mmol/l	3,56	mmol/l	
Delta CO2 Total :			-0,21	mmol/l	0,15	mmol/l	-0,53	mmol/l	
Delta CO2 :							-20,3	mg/l	

Eau 01 Etape 1 (Nitrification Bio (Sans injection d'air) (O2 = 7,17 mg/l))												
Eau légère, agressive (Cl. 2) / Calcium Cat.												
Eau 01 Etape 1 (Nitrification Bio (Sans injection d'air) (O2 = 7,17 mg/l))												
Indices		Equilibre avec CaCO3 et CO2				Autres Equilibres						
Nom / Paramètre	Valeur	Nom / Paramètre	Valeur	Nom / Paramètre	Valeur	Nom / Paramètre	Valeur	Nom / Paramètre	Valeur	Nom / Paramètre	Valeur	Nom / Paramètre
Saturatio	0,56	pH	8,24	BaCO3 (Witherite)		SrCO3 (Strontianite)		BaSO4 (Baryte)		SrSO4 (Celestine)		CaSO4 (Anhydrite)
Langsiller	-0,25	Calcium (mg/l)	48,72									CaSO4. 2 H2O (Gypse)
Larson	0,42	CO2 Total : (mmol/l)	1,30									
Leroy	0,71	TAC : (ppm)	64,64									
Ryznar	7,79											

Valeurs calculées Valeur utilisée Valeurs corrigées
18/02/2021 17:22:51 Page 1/1

LPL V6.01.08

Le logiciel **FastReport** permet de concevoir, puis **d'imprimer** directement le rapport ou de **l'exporter** vers un autre logiciel tel que MS Word ou MS Excel.

Il construit **automatiquement** le rapport d'une étape ou d'une eau (**étape 0**) avec **l'ensemble des étapes** de traitement ou encore le rapport de l'ensemble des eaux et étapes présentes à l'écran.

LES OPTIONS supplémentaires payantes

Deux options sont disponibles sur demande. Elles peuvent intéresser particulièrement certains utilisateurs tels que les laboratoires d'analyses et les bureaux d'études ou cabinets de conseils.

Option 1 : automatisation

Cette option permet d'effectuer à la chaîne **semi-automatiquement les calculs d'équilibre calcocarbonique** à partir des données analytiques de différentes eaux, contenues dans une même **feuille d'un fichier Excel**. LPLWin6 peut traiter jusqu'à **1 000 échantillons** en un seul clic.

Il suffit renseigner les noms des paramètres à importer, préciser la structure de la feuille et définir les paramètres à exporter, dans les options : LPLWin6 **importe** les données, **effectue les calculs** puis **exporte** les résultats vers une feuille Excel (qui peut être ou non la feuille et le fichier initial d'importation).

LPLWin6 **informe** du déroulement des calculs et **alerte** l'opérateur s'il manque des données pour un échantillon.

Les **données nécessaires** sont : la Température et le pH (ou le TA ou le CO₂ libre) *mesurés sur place*, Ca²⁺, Mg²⁺, Na⁺, K⁺, TAC, Cl⁻, SO₄²⁻ et NO₃²⁻, ainsi que leurs unités. .

Outre l'identifiant des échantillons (Code échantillon), LPLWin6 peut reconnaître aussi un identifiant secondaire (Code dossier, client, ...) pour permettre

de séparer les échantillons entre eux au sein du fichier importé.

Enfin LPLWin6 peut, si nécessaire, enregistrer simultanément les calculs de chaque échantillon dans un fichier « LPL6 ».

Option 2 : indice / ciments

Cette option fournit les valeurs des divers indices d'agressivité de l'eau vis-à-vis des matériaux à base de ciment (amiante-ciment, béton, mortier de ciment).

La fenêtre d'indices « ciment » fournit :

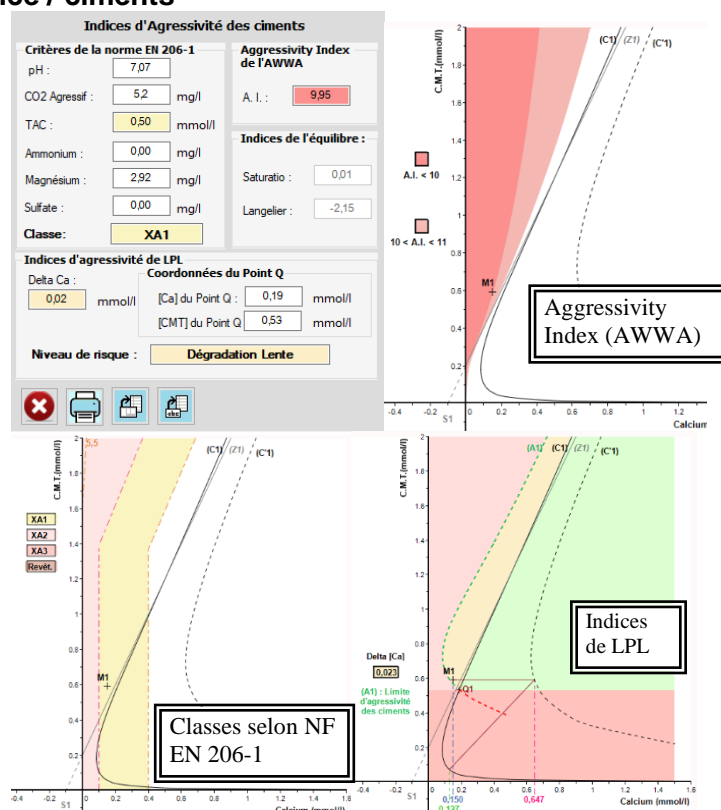
- La valeur de l'**Aggressivity Index** de l'AWWA.
- La **classe** d'agressivité définie selon la **norme NF EN 206-1** ainsi que la valeur du paramètre fixant la classe.
- Le **Delta [Ca]** et les coordonnées du **point Q** (indices LPL) décrits ci-dessous.

La **norme NF EN 206-1** n'étant pas **adaptée** aux ouvrages des installations industrielles de **traitement d'eau**, LPLWin6 propose deux critères d'agressivité plus représentatifs :


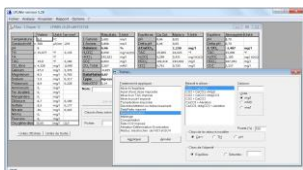
- Le Delta [Ca], défini dans l'ouvrage de L. Legrand & P. Leroy (*), correspond au **bilan calcium du matériau** mis en contact avec l'eau et qui définit la vitesse d'attaque (dégradation lente si positif, dégradation rapide si négatif).
- Le point Q est le point commun à la courbe d'équilibre et à celle qui est définie par Delta [Ca] = 0. Ce point constitue la limite au-dessous de laquelle **l'eau ne contient pas assez de CMT** ou de Ca pour protéger même temporairement le matériau, la dégradation est alors **très rapide**.

Le graphique permet, pour chacun des indices, de visualiser les domaines d'agressivité ou de protection.

(*) voir www.lplwin.fr



LES FORMATIONS CONTINUES

	<p>EQUILIBRE CALCO-CARBONIQUE MATERIAUX, CORROSION et Logiciel LPLWIN</p>	
---	--	---

Public concerné par les 4 thèmes :

Chimiste confronté à l'équilibre calco-carbonique, à l'agressivité et à l'entartrage
par les eaux potables, industrielles, chauffage, climatisation, usées...
Traiteur d'eau : exploitant et concepteur d'installation. Ingénieur conseil, bureau d'études...

Public concerné par les thèmes 1 et 2:

Laboratoire d'analyse hydrologique.

par les développeurs du logiciel

Soit au siège de CIFEC ou en vidéo via Teams

voir www.cifec.fr pour les dates et la tarification

Thème 1 – THEORIE, LOGICIEL LPLWIN (1 jour) par M. Luc DERREUMAUX :

Pré requis : notion de chimie analytique

Objectif : comprendre l'équilibre Calco-Carbonique et initiation à LPLWin.

Présentation et résolution de l'équilibre calco-carbonique par la méthode LEGRAND - POIRIER - LEROY,
Graphique CO_2 / Ca^{2+} , Caractérisation réglementaire de l'eau, Utilisation du logiciel LPLWin.

THEME 2 - ANALYSE, EXERCICES LPLWIN (1 jour) par Mrs Pierre LEROY & Luc DERREUMAUX :

Pré requis : connaissance du thème 1

Objectif : comprendre les données nécessaires et bien utiliser LPLWin. Initiation aux traitements.

Analyse de l'eau et précision, précautions et bonnes pratiques. Précipitation spontanée, nucléation et inhibition.
Manipulation du logiciel, Exercice sur LPLWin : caractérisation et graphique.

THEME 3 – TRAITEMENT EXERCICES LPLWIN (1 jour) par Mrs Pierre LEROY & Luc DERREUMAUX :

Pré requis : connaissance des thèmes 1 et 2

Objectif : simuler les traitements avec LPLWin.

LPLWin : les réactifs, traitements, exercices et études de cas, mise en œuvre sur LPLWin.

THEME 4 - CORROSION - MATERIAUX (1 jour) par M. Pierre LEROY :

Pré requis : connaissance des thèmes 1 et 2.

Objectif : comprendre les risques de dégradation et les prévenir.

Dégradation ciment. Corrosion dans l'eau: métaux ferreux, acier, galva, inox, cuivre, aluminium. Théories et conséquences.

CIFEC est le concepteur et éditeur du logiciel LPLWin de Calcul de l'équilibre calco-carbonique.

CIFEC est l'éditeur de l'ouvrage de P.LEROY et L.DERREUMAUX (en anglais) :

« **INTERNAL SCALING and CORROSION in WATER SUPPLY SYSTEMS** ».

CIFEC est l'éditeur de l'ouvrage de L.LEGRAND et P.LEROY (en français) :

« **Prévention de la corrosion et de l'entartrage dans les réseaux de distribution d'eau** ».

Plus de renseignements sur : <http://www.lplwin.fr>

3) VALIDATION de l'installation

Après installation du logiciel LPLWIN, merci de le valider en comparant les résultats obtenus.

Origine : ouvrage « Prévention de la corrosion et de l'entartrage... » L.Legrand et P.Leroy.

Trois paramètres réglables dans LPLWin impact le résultat des calculs du logiciel :

Suite à l'augmentation récente du **CO₂ atmosphérique**, la concentration par défaut du CO₂ atmosphérique est de 0,00040b dans LPLWin 6, contrairement à l'ouvrage et aux versions précédentes 4 et 5 de LPLWin qui utilisaient une concentration de 0,00030b.

La méthode utilisée pour le **dosage du TAC, ou du TA**, peut avoir un impact important sur les résultats des calculs de l'équilibre calco-carbonique. Il faut donc savoir quelle méthode de dosage du TAC, ou TA, a été utilisée lors de la mesure.

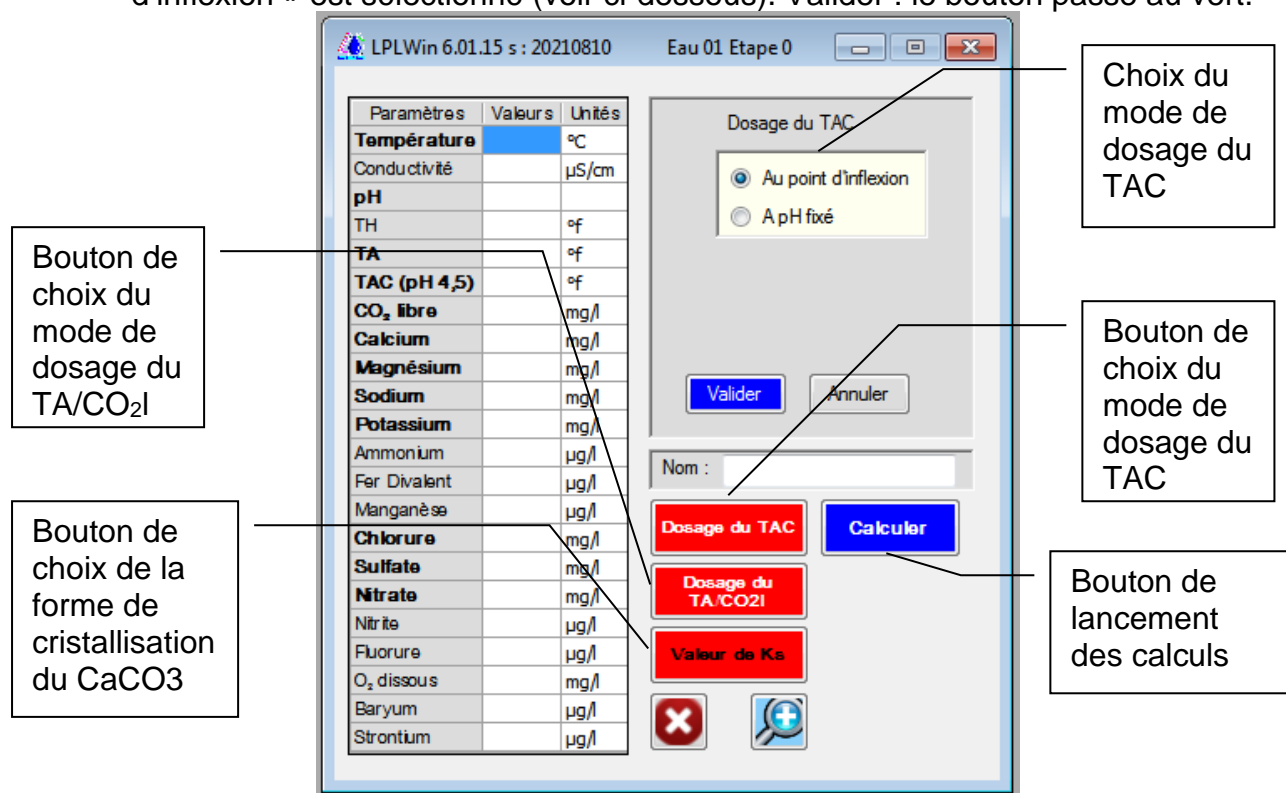
Il existe plusieurs formes de cristallisation du CaCO₃, avec des **constantes d'équilibre Ks** différentes. En eau potable, par défaut on utilise une forme allotropique moyenne (générale).

Les 3 analyses suivantes permettent de vérifier la prise en compte du paramétrage et le bon fonctionnement du programme. Lors des saisies, vous pouvez **appuyer sur [F1]** pour en savoir plus.

3-1) Avec option de calcul à : **MODE de DOSAGE du TAC et du TA : au point d'inflexion.**

3-1-1) Analyse 1 (p180-181): cliquer dans le **menu Fichier/Nouveau fichier** :

- a) **Cliquer sur le bouton « Dosage du TAC »** et vérifier que le choix « Au point d'inflexion » est sélectionné (voir ci-dessous). Valider : le bouton passe au vert.



- b) **Cliquer sur le bouton « Dosage du TA/CO₂I »** et vérifier que le « pH de virage » indiqué est de 8.20 , que la case « T.de l'eau » est cochée, que la case « Dosage du CO₂ par Sonde IR » est décochée. Valider : le bouton passe de rouge à orange.
- c) **Cliquer sur le bouton « Valeur de Ks »** et vérifier que le choix « Général » est sélectionné (voir ci-dessus). Valider : de rouge le bouton passe à bleu clair.
- d) Cliquer sur la cellule de la valeur de la température et saisir les nombres (ci-dessous) de la colonne **valeurs**, puis cliquer sur « Calculer » :

LPLWin 6.01.15 s : 20210810 Eau 01 Etape 0

Paramètres	Valeurs	Unités	me/l
Température	16.20	°C	
Conductivité		µS/cm	
pH	7.60		
TH		°f	
TA (pH 8,20)		°f	
TAC (*)	16.43	°f	
CO ₂ libre (pH 8,20)		mg/l	
Calcium	97.20	mg/l	
Magnésium	4.13	mg/l	
Sodium	7.98	mg/l	
Potassium	3.32	mg/l	
Ammonium		µg/l	
Fer Divalent		µg/l	
Manganèse		µg/l	
Chlorure	28.01	mg/l	
Sulfate	62.50	mg/l	
Nitrate	14.94	mg/l	
Nitrite		µg/l	
Fluorure		µg/l	
O ₂ dissous		mg/l	
Baryum		µg/l	
Strontium		µg/l	

Nom :

e) Résultat analyse 1 (page 180-181) :

Comparer les résultats des colonnes Résultats, et Equilibre, pour validation (les résultats en gras sont les plus importants). En cas d'écart voir 3-3) Résultat

LPLWin 6.01.15 s : 20210806 Eau 01 Etape 0

Paramètres	Valeurs	Unités	me/l
Température	16,20	°C	16.2
Conductivité	c 566,3	µS/cm	464,2
pH	7,60		
TH	c 26,00	°f	5,200
TA (pH 8,20)		°f	
TAC (*)	16,43	°f	3,286
CO ₂ Libre	c 8,40	mg/l	0,191
Calcium	97,20	mg/l	4,860
Magnésium	4,13	mg/l	0,340
Sodium	7,98	mg/l	0,347
Potassium	3,32	mg/l	0,085
Ammonium		µg/l	
Fer Divalent		µg/l	
Manganèse		µg/l	
Chlorure	28,01	mg/l	0,789
Sulfate	62,50	mg/l	1,302
Nitrate	14,94	mg/l	0,241
Nitrite		µg/l	
Fluorure		µg/l	
O ₂ dissous	c 9,9	mg/l	100
Baryum		µg/l	
Strontium		µg/l	

Paramètres	Résultats	Unités
Σ Cations	5,632	me/l
Σ Anions	5,618	me/l
Balance	-0,25	%
H ₂ CO ₃ *	12,29	mg/l H ₂ CO ₃ *
HCO ₃ ⁻	199,62	mg/l
CO ₃ ²⁻	0,40	mg/l
CO ₂ Total	3,477	mmol/l
λ	0,787	mmol/l Ca
SatuRatio	1,29	
Type	Calcifiante	
SatuCO ₂	11,34	

Nom :

Equilibre	Ca Cst.	Marbre	Atmosphère	Point T	Unités
pH	7,49	7,51	8,64	8,19	
Δ pH	-0,11	-0,09	1,04		
Δ CaCO₃		-4,238			mg/l
Δ CO₂	2,59		-7,95		mg/l
TAC	16,43	16,01	16,43	5,55	°f
H ₂ CO ₃ *	15,85	14,83	1,08	1,08	mg/l H ₂ CO ₃ *
HCO ₃ ⁻	199,81	194,63	191,82	67,77	mg/l
CO ₃ ²⁻	0,31	0,31	4,17	0,50	mg/l
CO ₂ Total	3,536	3,435	3,232	1,119	mmol/l
Δ CO₂T	0,059	-0,042	-0,246		mmol/l
Calcium	97,20	95,50	97,20	53,68	mg/l
SatuCO ₂	14,62	13,68	1,00	1,00	
Saturatio	1,00	1,00	13,45	1,00	
Type	Equilibre	Equilibre	Calcifiante	Equilibre	

Classe d'eau selon la réglementation :
Eau à l'équilibre (Cl. 1) / Calcium Cst.

Unités d'entrée Unités de sortie

Vous pouvez enregistrer l'analyse et les résultats en cliquant sur Fichier/Enregistrer

3-1-2) Analyse 2 (page 183) : cliquer dans le menu **Fichier/Nouveau fichier** :

a) Cliquer sur le bouton « Dosage du TAC » et vérifier que le choix « Au point d'inflexion » est sélectionné. Valider.

b) Saisir les nombres (ci-dessous) de la colonne **valeurs**, et cliquer sur « Calculer » :



Paramètres	Valeurs	Unités
Température	17	°C
Conductivité		µS/cm
pH	7.07	
TH		°f
TA		°f
TAC (°)	31.185	°f
CO ₂ libre		mg/l
Calcium	104	mg/l
Magnésium	16.597	mg/l
Sodium	19.412	mg/l
Potassium	8.58	mg/l
Ammonium		mg/l
Fer Divalent		mg/l
Manganèse		mg/l
Chlorure	30.814	mg/l
Sulfate	26.016	mg/l
Nitrate	0	mg/l
Nitrite		mg/l
Fluorure		mg/l
O ₂ dissous		mg/l
Baryum		mg/l
Strontium		mg/l

Nom :

Dosage du TAC **Calculer**

Dosage du TA /CO2

Valeur de Ks



c) **Résultat analyse 2** (page 183) :



Comparer les résultats des colonnes Résultats, et Equilibre, pour validation (les résultats en gras sont les plus importants). En cas d'écart voir 3-3) Résultat



Paramètres	Valeurs	Unités	me/l
Température	17,00	°C	
Conductivité	c 709,7	µS/cm	593,1
pH	7,07		
TH	c 32,83	°f	6,566
TA		°f	
TAC (°)	31,19	°f	6,237
CO ₂ libre	c 54,72	mg/l	1,244
Calcium	104,00	mg/l	5,200
Magnésium	16,60	mg/l	1,366
Sodium	19,41	mg/l	0,844
Potassium	8,58	mg/l	0,220
Ammonium		mg/l	
Fer Divalent		mg/l	
Manganèse		mg/l	
Chlorure	30,81	mg/l	0,868
Sulfate	26,02	mg/l	0,542
Nitrate	0,00	mg/l	0,000
Nitrite		mg/l	
Fluorure		mg/l	
O ₂ dissous	c 9,5	mg/l	100
Baryum		mg/l	
Strontium		mg/l	



Paramètres	Résultats	Unités
Σ Cations	7,630	me/l
Σ Anions	7,647	me/l
Balance	-0,22	%
H ₂ CO ₃ [*]	77,40	mg/l H ₂ CO ₃
HCO ₃ ⁻	379,98	mg/l
CO ₃ ²⁻	0,24	mg/l
CO ₂ Total	7,48	mmol/l
λ	-0,519	mmol/l Ca
SatuRatio	0,77	
Type	Agressive	
SatuCO ₂	73,13	

Nom :

  **Traiter**

  **Indices**

  **Incertitude**

Equilibre	Ca Cst.	Marbre	Atmosphère	Point T	Unités
pH	7,19	7,14	8,90	8,42	
Δ pH	0,12	0,07	1,83		
Δ CaCO₃		14,988			mg/l
Δ CO₂	-12,89		-54,18		mg/l
TAC	31,19	32,68	31,19	9,48	°f
H ₂ CO ₃ [*]	59,31	68,17	1,06	1,06	mg/l H ₂ CO ₃
HCO ₃ ⁻	379,83	398,14	350,35	114,55	mg/l
CO ₃ ²⁻	0,31	0,29	14,67	1,46	mg/l
CO ₂ Total	7,19	7,63	6	1,89	mmol/l
Δ CO₂T	-0,29	0,15	-1,48		mmol/l
Calcium	104,0	110,0	104,0	17,18	mg/l
SatuCO ₂	56,04	64,41	1,00	1,00	
Saturatio	1,00	1,00	47,40	1,00	
Type	Equilibre	Equilibre	Calcifiante	Equilibre	

Classe d'eau selon la réglementation :
Eau à l'équilibre (Cl. 1) / Calcium Cst.

Vous pouvez enregistrer l'analyse et les résultats en cliquant sur Fichier/Enregistrer

3-2) Avec option de calcul à : **MODE de DOSAGE du TAC** : à pH fixé.

3-2-1) Analyse 3 (page 188) : cliquer dans le **menu Fichier/Nouveau fichier** :

a) Cliquer sur le bouton « **Dosage du TAC** » et choisir « A pH fixé » (voir ci-dessous).

Paramètres	Valeurs	Unités
Température		°C
Conductivité		µS/cm
pH		
TH		°f
TA		°f
TAC (*)		°f
CO ₂ libre		mg/l
Calcium		mg/l
Magnésium		mg/l
Sodium		mg/l
Potassium		mg/l
Ammonium		mg/l
Fer Divalent		mg/l
Manganèse		mg/l
Chlorure		mg/l

Dosage du TAC

☐ Au point d'inflexion
☒ A pH fixé

pH de virage 4,5
T de mesure 20,0 °C
☐ T. de l'eau

Valider Annuler

Nom :

Dosage du TAC Calculer

b) Saisir les nombres (ci-dessous) de la colonne **valeurs**, et cliquer sur « Calculer » : Attention aux unités : en me/l et non mg/l

Paramètres	Valeurs	Unités
Température	35	°C
Conductivité		µS/cm
pH	7.75	
TH		me/l
TA		me/l
TAC (pH 4.5)	0.674	me/l
CO ₂ libre		mg/l
Calcium	0.620	me/l
Magnésium	0.1	me/l
Sodium	0.35	me/l
Potassium	0.050	me/l
Ammonium		mg/l
Fer Divalent		mg/l
Manganèse		mg/l
Chlorure	0.360	me/l
Sulfate	0.080	me/l
Nitrate	0	me/l
Nitrite		mg/l
Fluorure		mg/l
O ₂ dissous		mg/l
Baryum		mg/l
Strontium		mg/l

Nom :

Dosage du TAC Calculer

Dosage du TA/CO₂

Valeur de K_s

c) **Résultat analyse 3** (page 188) :

Comparer les résultats des colonnes Résultats, et Equilibre, pour validation (les résultats en gras sont les plus importants). En cas d'écart voir 3-3) Résultat

CIFEC, 12 bis rue du Cdt Pilot, 92200 Neuilly sur Seine, France - Tel: +33 (0)1 4640 4949 - Fax: +33 (0)1 4640087 - Email: info@cifec.fr - Web www.cifec.fr

Notice 4973f

du 15/12/2021

P.16/24

LPLWin 6.01.11 s : 6097611 Eau 01 Etape 0

Paramètres	Valeurs	Unités	me/l
Température	35,00	°C	
Conductivité	c 120,4	µS/cm	146,4
pH	7,75		
TH	c 3,60	°f	0,720
TA		°f	
TAC (pH 4,5)	3,37	°f	0,650
CO ₂ libre	c 0,87	mg/l	0,020
Calcium	12,40	mg/l	0,620
Magnésium	1,21	mg/l	0,100
Sodium	8,05	mg/l	0,350
Potassium	1,95	mg/l	0,050
Ammonium		mg/l	
Fer Divalent		mg/l	
Manganèse		mg/l	
Chlorure	12,78	mg/l	0,360
Sulfate	3,84	mg/l	0,080
Nitrate	0,00	mg/l	0,000
Nitrite		mg/l	
Fluorure		mg/l	
O ₂ dissous	c 7,1	mg/l	100
Baryum		mg/l	
Strontium		mg/l	

Paramètres	Résultats	Unités
Σ Cations	1,120	me/l
Σ Anions	1,090	me/l
Balance	2,75	%
H ₂ CO ₃ *	1,44	mg/l H ₂ CO ₃
HCO ₃ ⁻	39,28	mg/l
CO ₃ ²⁻	0,14	mg/l
CO ₂ Total	0,67	mmol/l
λ	-0,015	mmol/l Ca
SatuRatio	0,15	
Type	Agressive	
SatuCO ₂	2,18	

Equilibre	Ca Cst.	Marbre	Atmosphère	Point T	Unités
pH	8,61	8,52	8,08	8,25	
Δ pH	0,86	0,77	0,33		
Δ CaCO ₃		3,605			mg/l
Δ CO ₂	-1,77		-0,55		mg/l
TAC	3,25	3,61	3,25	4,86	°f
H ₂ CO ₃ *	0,19	0,26	0,66	0,66	mg/l H ₂ CO ₃
HCO ₃ ⁻	37,23	41,9	38,89	58,65	mg/l
CO ₃ ²⁻	0,95	0,86	0,29	0,68	mg/l
CO ₂ Total	0,63	0,71	0,65	0,97	mmol/l
Δ CO ₂ T	-0,04	0,04	-0,02		mmol/l
Calcium	12,4	13,84	12,4	18,83	mg/l
SatuCO ₂	0,28	0,40	1,00	1,00	
Saturatio	1,00	1,00	0,31	1,00	
Type	Equilibre	Equilibre	Agressive	Equilibre	

Nom :

Traiter **Indices**

Incertitude

Unités d'entrée Unités de Sortie

Classe d'eau selon la réglementation : **Eau agressive (Cl. 3) / Calcium Cst.**

Vous pouvez enregistrer l'analyse et les résultats en cliquant sur Fichier/Enregistrer

3-3) RESULTAT :

Si les résultats obtenus sont conformes : l'installation est validée.

Sinon, vérifier :

- valider avec la touche (retour chariot) après saisie des nitrates et avant de cliquer sur "Calculer". Sinon les nitrates ne sont pas forcément intégrés dans le calcul.
- vérifier que vous utilisez pour la saisie le séparateur décimale paramétré dans votre Windows (panneau de configuration/ Paramètres régionaux/Séparateur décimale) : "point" ou "virgule". Sinon les décimales ne sont pas intégrées dans le calcul.
- vérifier que le mode de dosage du TAC correspond à celui utilisé pour l'analyse saisie. Sinon le TAC sera faux (important pour les eaux à CO₂T faible ou pH faible).
- vérifier que, si le mode choisi de dosage du TAC est "Non = colorimétrie", le pH de virage est bien 4.5 ou 4,5 selon le séparateur décimale choisi en b) ci-dessus.

4) GLOSSAIRE

Pour tous renseignements complémentaires voir l'ouvrage de Luc LEGRAND et Pierre LEROY "Prévention de la corrosion et de l'entartrage dans les réseaux de distribution d'eau" disponible chez CIFEC.

4-1) Domaine d'application du programme :

Le champ d'application du programme est le suivant : eau déminéralisée à l'eau de mer.

- La plage de minéralisation de l'eau est très large, mais ne doit pas dépasser une force ionique de 1M/l supérieure à celle de l'eau de mer. Dans l'état actuel de la chimie analytique et étant donné l'accès aux constants dans le logiciel, celui-ci peut être utilisé en connaissance de cause sur des eaux de concentrations plus élevées.
- L'eau contient en quantité négligeable des électrolytes faibles autres que l'acide carbonique et l'eau elle-même.
- Dans la zone de pH considérée, la formation d'ions complexes, d'hydroxydes, d'oxyanions, etc. est négligeable.
- La pression est voisine de la pression atmosphérique.
- La température ne dépasse pas 80°C.
- La quantité totale de CO₂ en phase liquide (sous forme de molécules ou d'ions) ne varie que par changement de phase (gaz carbonique entre phase liquide et phase vapeur, carbonate de Calcium entre phase liquide et phase solide).

4-2) Paramètres minimums obligatoires à mesurer sur le terrain :

Température, pH ou H₂CO₃ (CO₂libre), Titre alcalimétrique complet, concentration en calcium, plus anions et cations pour permettre le calcul de la force ionique.

Selon que l'on se trouve au laboratoire ou sur le terrain il faudra opter pour des mesures permettant d'obtenir la meilleure précision, sachant que **pH (ou CO₂libre) et température sont obligatoirement mesurés sur site et simultanément**. Il est rappelé que la mesure du pH sur site est plus facile et précise en pratique que la mesure de la concentration en CO₂libre qui est donc facultative.

4-3) Conductivité électrique :

La conductivité électrique d'une eau est la conductance d'une colonne d'eau comprise entre deux électrodes

métalliques de 1 cm² de surface, séparées l'une de l'autre de 1 cm.

La conductivité électrique est l'inverse de la résistivité électrique. Elle est représentative de la teneur en matières minérales et sels dissous dans l'eau. La conductivité augmente quand la concentration en sels dissous augmente, et elle est fonction de la température.

Si la conductivité est comprise entre 200 et 333 micro-Siemens/cm, l'eau a une minéralisation moyenne.

Unité :

Siemens/m ou micro-Siemens/cm.

La résistivité s'exprime en Ohm.cm.

résistivité(Ohm.cm)= 1 000 000/conductivité (microS/cm)

4-4) CO₂ total, CO₂libre :

Concentration totale en CO₂, sous toutes ses formes, en milieu liquide, ou CMT = Carbone Minéral

Total.

$$[\text{CO}_2 \text{ total}] = \text{CMT.} = [\text{H}_2\text{CO}_3]^* + [\text{HCO}_3^-] + [\text{CO}_3^{2-}]$$

La répartition du CO_2 selon le pH est donnée par le graphique suivant.

$$[\text{H}_2\text{CO}_3]^* = \text{CO}_2 \text{ libre} = \text{CO}_2 \text{ dissous} + [\text{H}_2\text{CO}_3]$$

$\text{CO}_2 \text{ dissous}$ = dioxyde de carbone dissous non hydraté

$[\text{H}_2\text{CO}_3]$ = dioxyde de carbone hydraté

attention : PM $[\text{H}_2\text{CO}_3]^* = 62$ mais PM $\text{CO}_2 \text{ libre} = 44$

$[\text{HCO}_3^-]$ = bicarbonate

$[\text{CO}_3^{2-}]$ = carbonate

4-5) Concentrations à l'équilibre :

Pour λ , force ionique et température constants, on détermine les concentrations de cette eau amenée à l'équilibre calcocarbonique. Deux équilibres calcocarbonique sont calculés :

- avec même concentration en calcium et en faisant varier la concentration $[\text{CO}_2 \text{ total}]$ (droite verticale), c'est à dire en simulant un échange de CO_2 .

- en faisant varier les concentrations $[\text{CO}_2 \text{ total}]$ et $[\text{Ca}^{2+}]$ de la même quantité (droite de pente 1), c'est à dire en simulant l'essai au marbre.

4-6) SatuRatio :

Le *Saturatio*, ou indice de saturation, est un rapport quantitatif de la cinétique permettant d'apprécier le caractère agressif ou incrustant d'une eau : $\text{Saturatio} = [\text{Ca}^{2+}] \times [\text{CO}_3^{2-}] / K_s'$

K_s' = produit de solubilité du carbonate de calcium.

Le *SatuRatio* permet de quantifier facilement l'écart à l'équilibre et permet de comparer la vitesse de formation du dépôt calcique de 2 eaux.

Ne pas confondre avec l'indice de saturation de LANGELETT qui dépend du pH et n'est que qualitatif.

Si $\text{Saturatio} < 1$: l'eau est agressive.

Si $\text{Saturatio} = 1$: l'eau est à l'équilibre (habituellement de 0,99 à 1,10, cet intervalle est paramétrable dans le menu Option Calcul).

Si $\text{Saturatio} > 1$: l'eau est incrustante.

Le *Saturatio* idéale en tête de réseau d'eau potable est d'environ 1,2 car il évite l'entartrage et freine la corrosion (voir PREVENTION de la CORROSION et de l'ENTARTRAGE dans les RESEAUX de DISTRIBUTION d'EAU de Luc LEGRAND et Pierre LEROY, édité par CIFEC).

Si $\text{Saturatio} > 40$: l'eau est instable et spontanément incrustante même en l'absence de germe précurseur de carbonate de calcium. L'indice DIN 38 404-10 peut être obtenu en calculant le logarithme décimal du *Saturatio*.

4-7) SatuCO2 :

Le *SatuCO2* est le rapport entre la concentration de CO_2 libre dans l'eau et celle qui correspond à l'équilibre avec l'air définie par la loi de Henry. Il est donc égal à 1 lorsque l'équilibre est atteint. Il est supérieur à 1 lorsque l'eau contient plus de CO_2 libre que le fixe la loi de Henry.

4-8) Ecart de balance ionique :

Différence en pourcentage entre la demi somme des concentrations en meq/l des cations et des anions. Si l'analyse est correcte l'écart de balance ionique est proche de 0% pour un pH voisin de 7. On considère qu'un écart de balance compris entre -5% et +5% est acceptable.

4-9) Éléments caractéristiques :

Mg^{2+} , Na^+ , K^+ , Cl^- , SO_4^{2-} , NO_3^{2-} . Ils sont constants pour un graphique $[CO_2 \text{ total}] - [Ca^{2+}]$ donné.

4-10) Éléments fondamentaux :

H^+ , OH^- , Ca^{2+} , HCO_3^- , CO_3^{2-} , H_2CO_3 . Ils sont variables pour tous points du graphique $[CO_2 \text{ total}] - [Ca^{2+}]$.

4-11) Essai au marbre :

L'essai au marbre permet de déterminer si une eau est agressive, incrustante ou à l'équilibre (inactive). La quantité de $CaCO_3$ échangée pendant l'essai au marbre ($\Delta CaCO_3$ dans le programme) permet de quantifier le caractère incrustant ou agressif d'une eau. Malheureusement la manipulation au laboratoire a peu de valeur car la température n'est pas scellée du site et l'eau a évolué pendant le transport. Par contre la simulation obtenue avec le programme est rigoureuse.

Mode opératoire au laboratoire :

Mesurer le pH (= pH initial) et l'alcalinité totale (= alcalinité totale initiale) de l'eau à analyser.

Rincer une quantité suffisante de marbre blanc, chimiquement pur et finement divisé, avec de l'eau à analyser. Remplir au tiers, un erlenmeyer de 250 ml, avec le marbre rincé. Remplir d'eau à analyser l'erlenmeyer contenant le marbre, en introduisant l'eau au fond du récipient, au moyen d'un tube. Laisser déborder en évacuant toutes les bulles d'air. Boucher hermétiquement le récipient, sans bulles d'air. Après 48 heures, filtrer.

Sur le filtrat, mesurer le pH (= pH de saturation) et l'alcalinité totale (= alcalinité totale de saturation).

Si $pH_{\text{initial}} < pH_{\text{de saturation}}$ et
alcalinité totale initiale < alcalinité totale de saturation, l'eau est agressive.

Si $pH_{\text{initial}} > pH_{\text{de saturation}}$ et
alcalinité totale initiale > alcalinité totale de saturation, l'eau est incrustante.

4-12) Force ionique :

Force ionique = demi-somme du produit $C_n \cdot V_n^2$ pour chaque ion présent dans la solution.

C_n concentration en mole/l de l'ion n.

V_n valence de l'ion n.

4-13) Indice de saturation de LANGEЛИER :

L'indice de saturation de Langelier est une valeur en pourcentage (ou pH) permettant d'apprécier de façon qualitative et non quantitative le caractère agressif ou incrustant d'une eau.

Indice saturation = $I = \frac{100 * (pH - pH_s)}{pH_s}$ en pourcentage ou $I = pH - pH_s$ en unité pH.

pH_s = pH de saturation à l'équilibre avec $[Ca^{2+}] \times [HCO_3^-]$ constant. En pratique avec le programme : pH_s = pH (*colonne Calcium constant*).

Si indice sat. > 0 : l'eau est incrustante.

Si indice sat. < 0 : l'eau est agressive.

Si indice sat. = 0 : l'eau est à l'équilibre.

Ne pas confondre avec l'indice de saturation noté Saturatio qui dépend du produit de solubilité et qui est quantitatif.

4-14) lambda :

Lambda = (Demi-somme des charges des anions caractéristiques) - (demi-somme des charges des cations caractéristiques).

Si lambda est positif, la valeur minimale de $[Ca^{2+}]$, sur la courbe d'équilibre calcocarbonique $[CO_2 \text{ total}]/[Ca^{2+}]$, est très peu différente de lambda. La concentration en $[CO_2 \text{ total}]$ correspondante est très

faible.

Si λ est négatif, la valeur minimale de $[\text{Ca}^{2+}]$, sur la courbe d'équilibre calcocarbonique $[\text{CO}_2\text{total}]/[\text{Ca}^{2+}]$, est très faible. La concentration en $[\text{CO}_2\text{total}]$ correspondante est très peu différente de la

valeur absolue λ .

Dans le programme le λ est calculé par $\lambda = ([\text{Ca}^{2+}] - \text{TAC})/2$ (en meq/l) pour obtenir une meilleure précision. Cette formule vient de la relation de neutralité électrique : $2[\text{Ca}^{2+}] + \text{P} = [\text{HCO}_3^-] + \text{N}$.

Voir p.16, 28 et 331 de l'ouvrage de Luc LEGRAND et Pierre LEROY "Prévention de la corrosion et de l'entartrage dans les réseaux de distribution d'eau" disponible chez CIFEC.

4-15) Masse moléculaire Valence :

	Masse moléculaire	Valence
Ca^{2+}	40	2
Mg^{2+}	24,3	2
Na^+	23	1
K^+	39	1
Cl^-	35,5	1
SO_4^{2-}	96	2
NO_3^{2-}	62	1

	Masse moléculaire
CaCO_3	100
Na_2CO_3	106
$\text{Ca}(\text{OH})_2$	74
NaOH	40
HCl	36,5
Cl_2	71
FeCl_3	162,5
$\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3, 18 \text{ H}_2\text{O}$	666
$\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$	342
CO_2	44
H_2CO_3	62

4-16) pH (mesure et d'équilibre)

a) mesure du pH :

Le pH saisi et utilisé par le programme pour les calculs, **doit obligatoirement être mesuré sur site** dès la prise d'échantillon et à la température de l'échantillon et non au laboratoire. La température saisie dans le programme sera celle de l'échantillon lors de la mesure du pH et non celle du laboratoire.

La compensation automatique de température, des pH-mètres potentiométriques, permet de rattraper l'interférence de la température sur la réponse de l'électrode pH, mais ne permet pas de prédire le pH à une autre température que celle de l'échantillon. Il faut donc faire la mesure de pH avec compensation de température et noter le pH et la température, au point de prélèvement, pour les saisir dans le programme. Si la température du réseau étudié diffère de la température obtenue lors de la mesure, il faudra faire un premier traitement de "mise à température dans le programme" pour obtenir le pH et les caractéristiques de l'eau correspondants à la température du réseau.

Sans ces précautions les résultats n'ont pas de valeur.

b) pH à l'équilibre avec même concentration en calcium :

Pour une eau à un pH donné ($[\text{Ca}^{2+}]$, λ , force ionique et température constants), on détermine le pH de

cette même eau à l'équilibre calcocarbonique avec même concentration en calcium.

Si pH à l'équilibre > pH, l'eau est agressive.

Si pH à l'équilibre $< pH$, l'eau est incrustante.
Si pH à l'équilibre $= pH$, l'eau est à l'équilibre.

4-17) Somme des anions :

Somme des concentrations en meq/l des anions caractéristiques : Cl^- , SO_4^{2-} , NO_3^{2-} ,
plus somme des anions fondamentaux : HCO_3^- , CO_3^{2-} , OH^- .

4-18) Somme des cations :

Somme des concentrations en meq/l des cations caractéristiques : Mg^{2+} , Na^+ , K^+ ,
plus somme des cations fondamentaux : Ca^{2+} , H_3O^+ .

4-19) TA et alcalinité composite :

Le titre alcalimétrique (simple) mesure la teneur en alcalis libres et en carbonates alcalins caustiques.

$$TA = 2[CO_3^{2-}] + [OH^-] - [H^+]$$

Le **TA** est égal à l'alcalinité mesurée au point d'inflexion du virage de la phénolphthaléine ou du titrage potentiométrique.

Unité : degré français, milli-équivalent par litre (meq/l).

1 degré français = $1/5$ meq/l = 10 mg de carbonate de calcium / litre.

L'**alcalinité composite** (A_p) est égale à l'alcalinité mesurée au point de virage de la phénolphthaléine (8,3).

4-20) TAC et alcalinité totale :

Le titre alcalimétrique complet (total) mesure la teneur en alcalis libres, carbonates et hydrogéno-carbonates.

$$TAC = [HCO_3^-] + 2[CO_3^{2-}] + [OH^-] - [H^+]$$

Le **TAC** est égal à l'alcalinité mesurée au point d'inflexion du virage du méthylorange ou du titrage potentiométrique.

Unité : degré français, milli-équivalent par litre (meq/l).

1 degré français = $1/5$ meq/l = 10 mg de carbonate de calcium / litre.

L'**alcalinité totale** (A_t) est égale à l'alcalinité mesurée au point de virage du méthylorange (4,5).

4-21) TH :

Le titre hydrotimétrique, ou dureté totale, est la somme des concentrations totales en calcium et en magnésium.

Une eau est douce si le $TH < 75$ mg/l de $CaCO_3$. Une eau est dure si le $TH > 75$ mg/l de $CaCO_3$.

$$TH = [Ca^{2+}] + [Mg^{2+}]$$

Unité :

degré français, milli-équivalent par litre (meq/l).

1 degré français = $1/5$ meq/l = 10 mg de carbonate de calcium / litre.

4-22) Unités :

meq/l :

milli-équivalent par litre

$$\text{Concentration (meq/l)} = \text{Concentration (mmole/l)} \times \text{valence}$$

$$\text{Concentration (meq/l)} = \frac{\text{Concentration (mg/l)} \times \text{valence}}{\text{masse moléculaire}}$$

mmole/l :

milli-mole par litre

$$\text{Concentration (mmole/l)} = \frac{\text{Concentration (meq/l)}}{\text{valence}}$$

$$\text{Concentration (mmole/l)} = \frac{\text{Concentration (mg/l)}}{\text{masse moléculaire}}$$

mg/l :

milli-gramme par litre.

$C \text{ (mg/l)} = C \text{ (mmole/l)} \times \text{masse moléculaire}$

$C \text{ (mg/l)} = \frac{C \text{ (meq/l)} \times \text{masse moléculaire}}{\text{valence}}$

degré français : 1 degré français = 1 °F = 1/5 meq/l = 10 mg/l de carbonate ou 4 mg/l de calcium.

milliéquivalent = 1 meq/l = 50 mg/l de carbonate de calcium = 5 °F

degré allemand : 1 degré allemand = 17,86 mg/l de carbonate de calcium = 1,786 °F

degré anglais : 1 degré anglais = 14,3 mg/l de carbonate de calcium = 1,43 °F

degré américain : 1 degré américain = 17,2 mg/l de carbonate de calcium = 1,72 °F

degré russe : 1 degré russe = 2,5 mg/l de carbonate de calcium = 0,25 °F

ppm : 1 ppm de CaCO₃ équivalent = 1 mg/l de carbonate de calcium = 0,1 °F

Degré Boutron-Boudet = 10 mg savon Marseille / l = 10,27 mg/l de carbonate de calcium = 1,027 °F

4-23) CO₂ équilibrant : par rapport à l'équilibre à [Ca²⁺] constant

Ancienne appellation indiquée pour mémoire : L'acide carbonique libre (H₂CO₃^{*}) d'une solution à l'équilibre avec le calcaire est appelé acide carbonique équilibrant. Dans le cas d'une eau agressive, on convient d'appeler "acide carbonique équilibrant" l'acide carbonique libre d'une solution à l'équilibre ayant le même produit [Ca²⁺] x [HCO₃⁻] que l'eau étudiée. Une eau est agressive si la concentration en acide carbonique libre est supérieure à la concentration en "acide carbonique équilibrant".

En pratique avec le programme : [CO₂ équilibrant] = [H₂CO₃^{*}] (*colonne Ca Cst.*).

4-24) CO₂ excédentaire : par rapport à l'équilibre à [Ca²⁺] constant

Ancienne appellation indiquée pour mémoire : Il correspond à la différence entre le "CO₂ libre" (H₂CO₃^{*}) d'une eau et son "CO₂ équilibrant". Le "CO₂ excédentaire" n'existe que pour les eaux agressives.

Il ne faut pas confondre comme c'est souvent le cas, acide excédentaire et acide agressif.:

[CO₂ libre] = [CO₂ équilibrant] + [CO₂ excédentaire]

[CO₂ libre] ≠ [CO₂ équilibrant] + [CO₂ agressif]

En pratique avec le programme : [CO₂ excédentaire] = [H₂CO₃^{*}] (*colonne résultats*) - [H₂CO₃^{*}] (*colonne Ca Cst.*).

4-25) CO₂ agressif : par rapport à l'équilibre de l'essai au marbre

Ancienne appellation indiquée pour mémoire : L'acide carbonique libre (H₂CO₃^{*}) agressif d'une eau est égal à la différence entre l'acide carbonique de cette eau et l'acide carbonique libre d'une solution à l'équilibre ayant la même différence de concentration ([CO₂ total] - [Ca²⁺]).

Notion venant de l'ancienne notation : CO₂ + CaCO₃ -> Ca(HCO₃)₂

L'acide carbonique libre agressif d'une eau est donc égal à la différence entre l'acide carbonique de cette eau et l'acide carbonique libre de cette même eau à la fin de l'essai au marbre (évolution en présence de calcaire).

[CO₂ excédentaire] > [CO₂ agressif].

En pratique avec le programme : [CO₂ agressif] = [H₂CO₃^{*}] (*colonne résultats*) - [H₂CO₃^{*}] (*colonne marbre*).

Cette appellation est à abandonnée car pour une eau dont le point figuratif se trouve à gauche du nez de la courbe d'équilibre et sous la droite de pente 2, on calcule un CO₂ agressif alors que cette eau ne contient pas de CO₂ libre mais seulement des carbonates et bicarbonates.

4-26) Agressivité totale ou Agressivité au calcaire :

Ancienne appellation indiquée pour mémoire : L'agressivité totale d'une eau, ou agressivité au calcaire, est égale à l'acide carbonique libre agressif de cette eau :

Agressivité en mg/l de CaCO₃ = 100 [CO₂ agressif] en mmole/l.

Agressivité totale d'une eau est aussi égale à la différence entre la concentration en Ca^{2+} de cette eau et la concentration en Ca^{2+} de cette même eau à la fin de l'essai au marbre.

4-27) Indices de corrosivité, Larson et Leroy :

La corrosivité d'une eau est jugée selon deux critères complémentaires :

Indice de Larson :

Indice de Larson = $([\text{Cl}^-] + [\text{SO}_4^{2-}]) / [\text{HCO}_3^-]$ avec des concentrations en me/l.

L'eau est considérée comme non corrosive si l'indice de Larson est inférieur à 0,8 ou mieux à 0,5.

Indice de Leroy :

Indice de Leroy = $[\text{HCO}_3^-]/[\text{Ca}^{2+}]$ avec des concentrations en me/l.

L'eau est considérée comme non corrosive si l'indice de Leroy est compris entre 0,7 et 1,3.

4-28) Classes d'eau selon la réglementation en France, définie par la DGS :

Le Ministère de la Santé, dans la circulaire du 23 janvier 2007, qui précise les arrêtés du 11 janvier 2007, indique que l'eau doit être à l'équilibre ou légèrement incrustante. Il fixe aussi 5 classes en fonction de la différence entre le pH d'équilibre et le **pH de l'eau mesuré in situ**. La circulaire 2003-445 du 17 septembre 2003 précise que la méthode Legrand et Poirier doit être utilisée. Ce que fait parfaitement votre logiciel LPLWin.

Toutefois, la circulaire ne précise pas explicitement si le pH d'équilibre à prendre en compte est le pH d'équilibre à calcium constant (pHs de Langelier) ou bien le pH d'équilibre après contact avec le marbre (pH après contact avec le carbonate de calcium ou encore appelé pH au marbre). Ainsi, les contrôles sanitaires pouvant opter pour l'une ou l'autre référence, LPLWin permet de choisir l'une des deux en cliquant sur le bouton correspondant dans le menu Options/Calcul.

Les 5 classes d'eaux sont les suivantes :

1^{re} classe : eau à l'équilibre calcocarbonique : $-0,2 \leq \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} \leq 0,2$

2^e classe : eau légèrement agressive : $0,2 < \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} \leq 0,3$

3^e classe : eau agressive : $0,3 < \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ}$

4^e classe : eau légèrement incrustante : $-0,3 \leq \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} < -0,2$

5^e classe : eau incrustante : $\text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} < -0,3$

LPLWin affiche dans la feuille d'étape, l'intitulé et la classe de l'eau considérée. Les limites fixées par défaut sont celles qui sont indiquées dans l'arrêté du 23/01/2007. Le logiciel permet de modifier ces valeurs notamment si un nouvel arrêté venait à en modifier les limites. La modification peut s'effectuer soit en cliquant sur les flèches situées à gauche de la zone de saisie (pas de 0,05 unité pH) soit en entrant directement la nouvelle valeur dans la zone de saisie.

Attention: le logiciel SISE-Eaux, des laboratoires, utilise une autre classification selon $\text{PH in situ} - \text{pH}_{\text{eq}}$.

1^{re} classe DGS = classe 2 SISE : eau à l'équilibre calcocarbonique : $-0,2 \leq \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} \leq 0,2$

2^e classe DGS = classe 3 SISE : eau légèrement agressive : $0,2 < \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} \leq 0,3$

3^e classe DGS = classe 4 SISE : eau agressive : $0,3 < \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ}$

4^e classe DGS = classe 1 SISE : eau légèrement incrustante : $-0,3 \leq \text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} < -0,2$

5^e classe DGS = classe 0 SISE : eau incrustante : $\text{pH}_{\text{eq}} - \text{pH in situ} < -0,3$