

МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ХИМИЧЕСКОЙ  
ОЧИСТКЕ КОТЛОВ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИХ БЛОКОВ  
СВЕРХКРИТИЧЕСКОГО ДАВЛЕНИЯ

РД 34.37.403-91



ОРГРЭС  
Москва 1991

**МИНИСТЕРСТВО ЭНЕРГЕТИКИ И ЭЛЕКТРОФИКАЦИИ СССР**

**ГЛАВНОЕ НАУЧНО-ТЕХНИЧЕСКОЕ УПРАВЛЕНИЕ ЭНЕРГЕТИКИ И ЭЛЕКТРОФИКАЦИИ**

---

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ХИМИЧЕСКОЙ  
ОЧИСТКЕ КОТЛОВ ЭНЕРГЕТИЧЕСКИХ  
СВЕРХКРИТИЧЕСКОГО ДАВЛЕНИЯ**

**РД 34.37.403-91**

**СЛУЖБА ПЕРЕДОВОГО ОПЫТА ОРГЭС**

**Москва**

**1991**

**РАЗРАБОТАНО** Союзным заводом по механической и  
химической очистке котлоагрегатов "Котлоочистка"

**ИСПОЛНИТЕЛЬ** Н.И.ШАДРИНА

**УТВЕРЖДЕНО** Главным научно-техническим управлени-  
ем энергетики и электрификации 17.05.91 г.

Заместитель начальника А.П.БЕРСЕНЕВ

---

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ  
ПО ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ХИМИЧЕСКОЙ  
ОЧИСТКЕ КОТЛОВ ЭНЕРГОБЛОКОВ  
СВЕРХКРИТИЧЕСКОГО ДАВЛЕНИЯ**

---

РД 34.37.403-91

Срок действия установлен  
с 01.01.92 г.  
до 01.06.98 г.

Настоящие Методические указания предназначены для персонала специализированных, проектных, наладочных организаций Минэнерго СССР, эксплуатационного персонала электростанций при проектировании, подготовке и проведении эксплуатационных очисток паровых стационарных прямоточных котлов сверхкритического давления (СКД) 25 МПа.

С выходом настоящих Методических указаний отменяется "Временная инструкция по эксплуатационной химической очистке котлоагрегатов мощных энергоблоков" (М.: СЦНТИ ОЭТЭС, 1970) и "Руководящие указания по локальным химическим очисткам отдельных участков пароводяного тракта энергоблоков 300 МВт по разомкнутой схеме" (М.: СЦНТИ ОЭТЭС, 1974).

При составлении Методических указаний учитывался опыт проведения эксплуатационных очисток блоков СКД специализированными организациями: заводом "Котлоочистка" и предприятием "Востокэнерго-котлоочистка", а также ОЭТЭС, ВНИИАМ, отдельными электростанциями и энергосистемами Минэнерго СССР.

В Методических указаниях приняты сокращения, приведенные в приложении I.

## I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

I.1. Основным назначением эксплуатационной химической очистки котла энергоблока СКД является удаление отложений, образующихся

во время эксплуатации на внутренней поверхности труб. Это мероприятие необходимо для обеспечения экономичной работы блока и предотвращения создания аварийной ситуации из-за перегрева и коррозионных повреждений металла.

Своевременно и качественно выполненная эксплуатационная очистка котла способствует уменьшению выноса в проточную часть турбины меди, оксидов кремния и железа, а также частиц окалины, отслаивающихся при резких теплосменах с поверхности пароперегревательных труб.

1.2. Скорость образования отложений на внутренней поверхности труб в процессе эксплуатации блока СКД зависит от вида сжигаемого топлива и конструктивных особенностей котла, обуславливавших тепловые нагрузки, от водного режима и качества питательной воды и конденсата. На количество и состав эксплуатационных отложений существенное влияние оказывает количество пусков и остановов блоков и проводимые во время простоя мероприятия по консервации оборудования.

1.3. Контроль за состоянием внутренней поверхности труб котла в процессе эксплуатации должен осуществляться в соответствии с [1]. О количестве и свойствах отложений судят по показаниям термопар и вырезкам образцов труб, которые производятся в поверхностях, расположенных в зонах максимальных тепловых напряжений или концентрирования примесей. Наиболее объективными являются данные температурного контроля, однако, в связи со сложностью его организации, обязательно должны проводиться периодические вырезки образцов труб.

1.4. Эксплуатационные химические очистки пароводяного тракта энергоблока СКД должны выполняться при достижении определяемых согласно [1,2] предельной температуры или предельной загрязненности внутренней поверхности труб в участках с максимальными тепловыми нагрузками.

Эксплуатационная очистка энергоблока обязательна, если на поверхностях нагрева котла обнаруживаются свищи и отдушины, образовавшиеся за счет отложений.

1.5. Эксплуатационная очистка питательного и пароводяного трактов необходима также перед переводом энергоблока на новый ВХР

так как за счет перформирования оксидных пленок может усиливаться вынос железа и особенно меди в пар. В этих случаях после замены трубок ПНД, изготовленных из сплавов меди, на стальные очистку необходимо выполнять в соответствии с [3] .

1.6. Эксплуатационная очистка должна проводиться специализированной организацией или персоналом электростанции с участием служб энергосистемы по специально разработанной и утвержденной программе и схеме, составленным в соответствии с данными Методическими указаниями.

1.7. Проектом ТЭС предусматриваются общестанционные устройства для проведения эксплуатационной химической очистки оборудования, базируемые на схеме предпусковой очистки или на элементах штатного оборудования и тепловой схемы блока.

1.8. Технология и схема эксплуатационной очистки котла, определяющие метод очистки, должны обеспечивать высокое качество очистки при минимально возможных материальных и временных затратах на очистку и обезвреживание сбросных вод.

1.9. Если после очистки блок выводится в резерв или ремонт и будет находиться в простое более 5 сут, в технологическом режиме очистки необходимо предусматривать послепромывочную пассивацию очищенных поверхностей для защиты металла от коррозии на период простоя блока после очистки. Режим послепромывочной пассивации должен быть увязан с водным режимом и методами консервации, принятыми электростанцией при эксплуатации данного оборудования.

1.10. При проведении эксплуатационной очистки котла энергоблока СКД должны строго соблюдаться правила техники безопасности [4] и охраны окружающей среды. Нейтрализация и обезвреживание сбросных вод после очистки должны проводиться в соответствии с [5, 6] . Расход реагентов на очистку, нейтрализацию и обезвреживание сбросных вод рассчитывается в соответствии с [7] .

## 2. КРИТЕРИИ, ОПРЕДЕЛЯЮЩИЕ НЕОБХОДИМОСТЬ ПРОВЕДЕНИЯ ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ОЧИСТКИ ПАРОВОДЯНОГО ТРАКТА КОТЛА

2.1. Периодичность эксплуатационных очисток пароводяного тракта котлов блоков СКД зависит от скорости роста теплопровод-

ности и защитных свойств отложений, образующихся на поверхности труб во время эксплуатации.

2.2. Проведение эксплуатационной очистки пароводяного тракта котла блока СКЦ обязательно при достижении предельной температуры или загрязненности труб, расположенных в наиболее теплонапряженных участках с энтальпией среды 1900-2600 кДж/кг, как правило, в НРЧ.

2.3. На качество и количество отложений, образующихся в НРЧ, существенное влияние оказывает водный режим, проводимый на данном энергоблоке.

Для блоков СКЦ тепловых электростанций ПТЭ предусмотрено применение следующих водных режимов, обеспечивающих необходимые качества пароводяной среды: гидразино-аммиачный (ГАВР), гидразино-восстановительный (ГВР), нейтрально-кислородный (НКВР) и комбинированный кислородно-аммиачный (КАВР).

2.4. Предельная загрязненность определяется для обогреваемой стороны труб НРЧ и устанавливается на основании нормативных расчетов [2], опыта эксплуатации энергоблоков СКЦ на определенном водном режиме [9, 10, 11]. В соответствии с протоколом заседания НТС Минэнерго СССР № 44 от 03.06.88 г. уточненные величины предельной загрязненности труб НРЧ не должны превышать данных, указанных в табл. I.

Т а б л и ц а I

Предельная загрязненность ( $г/м^2$ ) обогреваемой стороны трубы НРЧ котлов энергоблоков СКЦ

Водно-химический режим	Вид сжигаемого топлива		
	газ, мазут	смешанное	пылеугольное
ГАВР, ГВР	200	250	300
НКВР (или КАВР)	Для пыльного слоя		
	Не более 70	Не более 70	Не более 120
	Общая загрязненность	250	300

2.4.1. Наименьшая предельная загрязненность установлена для газомасляных котлов, работающих на ГАВР и ГВР, что обусловлено высокими тепловыми нагрузками и низкой теплопроводностью образующихся отложений.

В этих случаях наблюдаются высокая скорость роста отложений и неравномерность распределения их по периметру труб: большая часть отложений образуется на обогреваемой стороне. Отложения состоят из верхнего более рыхлого слоя, составляющего до 60-70% по массе, и нижнего - более плотного, не превышающего 30-40% по массе при ГАВР, 75-80% при ГВР.

Наряду с оксидами железа в отложениях имеются медь, цинк и их окислы.

Для котлов, работающих на смешанном или пылеугольном топливе, при ГАВР и ГВР за счет меньших тепловых нагрузок допускаются большие значения предельной загрязненности обогреваемой стороны труб НРЧ.

2.4.2. При работе энергоблоков на КАВР или НКВР независимо от сжигаемого топлива значения предельной загрязненности труб НРЧ установлены на более высоком уровне, что обусловлено значительным изменением характера отложений и увеличением их теплопроводности. Благодаря замене труб теплообменников из сплавов меди на нержавеющие и проведению очистки перед переводом энергоблоков на НКВР и КАВР обеспечивается отсутствие в отложениях меди, цинка и их соединений. Образующиеся отложения более плотные, толщина рыхлого слоя отложений уменьшается до 15-20% по массе, что приводит к уменьшению их теплового сопротивления. В связи с тем, что тепловое сопротивление отложений создается в основном рыхлым наружным слоем отложений, возникает необходимость в его количественном определении, ограничении его величины и загрязненности труб в целом.

2.5. Предельная загрязненность должна определяться для обогреваемой стороны труб НРЧ и в целом для трубы методом катодного травления в соответствии с приложением 2. Для котлов, работающих на НКВР, обязательно устанавливается количество рыхлого слоя, для чего образец трубы перед катодным травлением взвешивается до и после механического снятия этого слоя жесткой (чернильной) резиновой и по потере массы рассчитывается его величина.



2.6. Предельные значения загрязненности труб НРЧ для конкретного котла данной электростанции и места вырезки образцов могут быть уточнены на основании опыта эксплуатации и узаконены инструкцией по эксплуатации котла.

2.7. Наиболее часто возникает необходимость в эксплуатационной очистке пароводяного тракта котла до встроенной задвижки, в котором расположены наиболее теплонеприятные участки тракта.

2.8. Вопрос о необходимости очистки других участков питательного и пароводяного тракта энергоблока должен решаться на основании оценки загрязненности этих участков и влияния образовавшихся в них отложений на эксплуатацию блока.

Для обеспечения качества очистки и полноты удаления взвеси из очищаемого оборудования необходимо определять загрязненность всех поверхностей нагрева, включаемых в контур очистки.

В частности, при организации очистки пароводяного тракта котла до ВЗ необходимо иметь данные по загрязненности и составу отложений не только в экономайзере, СРЧ, ВРЧ, так как по количеству и составу образовавшиеся в них отложения могут значительно отличаться от отложений в НРЧ.

Вопрос о включении в контур очистки ПВД по водяной стороне должен решаться на основании исследования состава и количества отложений на вырезанных трубах и змеевиках ПВД или по другим эксплуатационным показателям ( $\Delta t$ ,  $\Delta p$ ). При отсутствии данных о загрязненности ПВД очистку целесообразно вести по байпасу ПВД.

2.9. При необходимости очистки ПВД по паровой стороне должны специально разрабатываться технология и схема очистки, предусматривающие выделение ПВД в отдельный контур, их последовательное подключение и технологию, обеспечивающую удаление взвеси из тупиковых участков. В настоящих Методических указаниях такая очистка не рассматривается ввиду единичности случаев ее проведения.

2.10. С особым вниманием должен решаться вопрос о проведении химических очисток для пароперегревательных поверхностей нагрева блоков СКД. Необходимость в очистке пароперегревателей свежего пара и пара промпрегрева возникает при образовании окалины на внутренней поверхности труб, которая способна растрескиваться и выноситься паром в турбину при неустойчивых (переменных) режимах работы блока.

2.11. Возможность проведения эксплуатационной химической очистки пароперегревательных поверхностей нагрева должна оцениваться совместно котельным, химическим цехам и службой металлов электростанции с учетом анализа состояния металла труб под окалиной, оценки его механических свойств. С помощью специализированной организации по химической очистке должна устанавливаться возможность удаления отложений и защиты металла от коррозии при их растворении. Для этого на образцах труб из различных участков пароперегревателей проводятся лабораторные испытания и составляется заключение о целесообразности проведения химической очистки.

Решение вопроса о проведении химической очистки пароперегревателей блоков СКД только на основании загрязненности труб недопустимо.

При определении целесообразности проведения химической очистки пароперегревательных поверхностей необходимо принимать во внимание зависимость степени растворения окалина и защиты металла от коррозии при ее растворении от величины и от плотности (структуры) окалина. При плотной окалине, толщиной единичные трещины, сколы и достигавшей по количеству  $800-1000 \text{ г/м}^2$ , практически не удается добиться ее растворения за приемлемое время при воздействии даже сильных минеральных кислот. Кроме этого за счет малых анодных участков (металл в трещине, сколе) и больших катодных (окалина) сильно увеличивается скорость коррозии металла под окалиной, так как при этом сама окалина выступает твердofазным катодным деполляризатором. В этом случае химическая очистка пароперегревательных труб не проводится, проводится их замена.

2.12. При принятии решения о проведении химической очистки пароперегревательных поверхностей котла блока СКД необходимо обеспечивать скорость движения среды, достаточную для удаления взвеси и отслаивающихся частиц окалина из турбулентных и надренируемых участков. Дополнительно целесообразно проводить после химической очистки пароперегревательных труб паровые продувки собственным или сторонним паром.

2.13. Рекомендуемый для продувочных очисток и пасивации

метод парокислородной обработки (ШКО) [12] целесообразно использовать для очистки пароперегревательных поверхностей, в том числе поверхностей промежуточного пароперегревателя после их замены и в тех случаях, когда на образцах труб опытным путем установлена возможность удаления эксплуатационной окалины этим способом.

### 3. ВЫБОР СХЕМЫ И ТЕХНОЛОГИИ ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ОЧИСТКИ

3.1. Выбор схемы и технологии эксплуатационной очистки котла определяется длительностью простоя блока, межпромывочного периода, загрязненностью поверхностей нагрева и имеющегося на электростанции оборудования для проведения очисток.

3.2. Общие требования, предъявляемые к технологии и схеме эксплуатационной очистки, заключаются в следующем:

- обеспечение необходимой чистоты поверхностей нагрева;
- снижение коррозионных потерь металла при воздействии моющего раствора до допустимых величин и защита металла от коррозии во время простоя котла после очистки до пуска;
- обеспечение необходимых скоростей движения раствора и воды при водных отбивках для гарантированного удаления остатков промывочного раствора и взвешенных веществ из очищаемого тракта котла;
- отсутствие коррозионных повреждений и сохранность эксплуатационных характеристик элементов штатного оборудования, используемых для очистки (насосы, подогреватели, трубопроводы и др.);
- надежность отключения (отглушения) участков пароводяного тракта и оборудования энергоблока, не участвующего в химической очистке;
- организация сброса, нейтрализация и обезвреживание отработанных промывочных растворов и загрязненных вод в соответствии с существующими нормативами [5, 6] .

3.3. Для котлов, сжигающих мазут и смешанное топливо и работающих на ГАВР, предельная загрязненность труб в НРЧ достигается за непродолжительное время (4-7 тыс.ч) и возникает необходимость

в проведении очисток отдельных поверхностей нагрева котла, в основном НРЧ, получивших название локальных очисток по проточно-сбросной схеме.

В отдельных случаях проведение локальных очисток по проточно-сбросной схеме требуется для пылеугольных котлов, работающих на ГАВР и для котлов, сжигающих мазут или смешанное топливо, при ГВР.

При использовании этого метода следует учитывать, что полной очистки пароводяного тракта до ВЗ можно достичь при загрязненности труб, не превышающей 100-150 г/м<sup>2</sup>. При большей загрязненности отложения удаляются частично, что позволяет считать такую очистку профилактической, предназначенной для снижения температуры стенок труб в НРЧ.

Технология и схема очистки котлов по проточно-сбросной схеме рассмотрены в разд.8.

3.4. При достижении предельной загрязненности труб НРЧ котлов блоков СКД за 8-10 тыс.ч и более и отсутствии необходимости очистки пароперегревательных поверхностей очистку целесообразно проводить по циркуляционной схеме с использованием для прокачки моющих растворов и воды бустерных питательных насосов.

Этот метод очистки рекомендуется для блоков 250-500 МВт при загрязненности участков тракта, не превышающей 250-300 г/м<sup>2</sup>, и преимущественно железистоокисном характере отложений.

При загрязненности поверхностей нагрева от 300 до 500 г/м<sup>2</sup> очистка этим методом допускается в том случае, когда специальными лабораторными исследованиями на образцах труб данного котла подобрана технология, обеспечивающая эффективность очистки.

3.5. Применение бустерных питательных насосов для прокачки моющих растворов допускается по согласованию с администрацией электростанции или с заводом - изготовителем этих насосов. При наличии на станции резервных БН, предназначенных для проведения химических очисток, специального согласования не требуется.

3.6. Принципиальная схема очистки приводится на рис.1 и предусматривает циркуляцию среды по контуру: деаэрактор - БН - обвод питательных насосов - байпас ПВД - пароводяной тракт котла до ВЗ - расширитель Р-20 - временный трубопровод - трубопровод основного конденсата - деаэрактор.

Подготовка схемы и очистка этим методом занимает мало времени, в связи с чем она может проводиться в период кратковременных остановов блока (на 3-5 сут) или в текущий ремонт.

Выключение в контур очистки ПВД по водяной стороне допускается при наличии в них отложений, аналогичных по количеству и составу отложениям в НРЧ и других участках тракта до ВЗ.

3.7. Для блоков 250-500 МВт при загрязненности труб, превышающей  $500 \text{ г/м}^2$ , и для блоков 800 и 1200 МВт при любой загрязненности эксплуатационную очистку пароводяного тракта до ВЗ необходимо проводить с помощью специальных насосов химической очистки (НХО), которые позволяют создать необходимые скорости движения раствора и воды.

Циркуляция растворов при такой очистке проводится по тракту, (рис.2): деаэрагор - обвод питательных насосов - НХО - байпас ПВД - пароводяной тракт до ВЗ - расширитель Р-20 - временный трубопровод - деаэрагор.

3.8. При установлении в соответствии с п.2.II возможности проведения химической очистки пароперегревателя свежего пара она проводится по циркуляционной схеме с применением НХО для премычки воды и моющих растворов по контуру (рис.3): деаэрагор - обвод питательных насосов - байпас ПВД - НХО - пароводяной тракт котла до ГПЗ - временный трубопровод - деаэрагор.

3.9. Использование БНН для очистки пароводяного тракта котла до ГПЗ допускается только в тех случаях, когда соблюдаются следующие условия:

- на поверхности пароперегревательных труб отсутствует окалина и отложения практически не отличаются по составу и количеству от отложений в других поверхностях нагрева;
- гарантируется полнота удаления взвеси из недренлируемых и тупиковых участков тракта и пароперегревателя;
- лабораторными исследованиями подтверждена возможность качественной очистки всех поверхностей нагрева по рекомендуемой технологии.

3.10. При определении в соответствии с п.2.II возможности химической очистки промежуточного пароперегревателя он должен быть выделен в отдельный контур и очистка проводится НХО по схеме (рис.4): деаэрагор - НХО - промежуточный пароперегреватель,

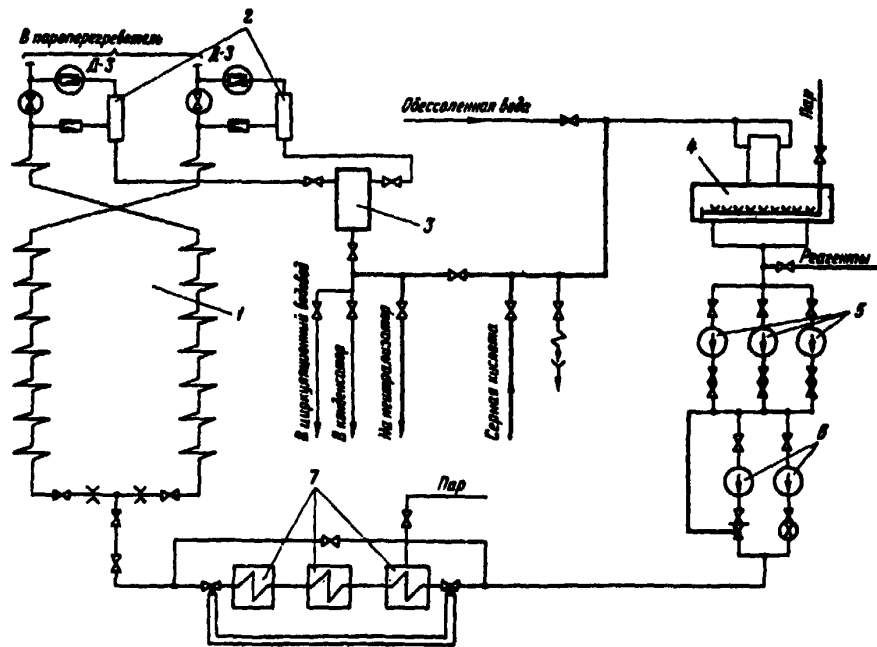


Рис.1. Принципиальная схема очистки пароводяного тракта до ВЗ с использованием ВПН:  
 1 - котел; 2 - встроенные сепараторы; 3 - расширитель 20 кгс/см<sup>2</sup>; 4 - деаэратор;  
 5 - ВПН; 6 - ПЭН; 7 - ПВД; --- трубопроводы очистки; ——— штатные трубопроводы

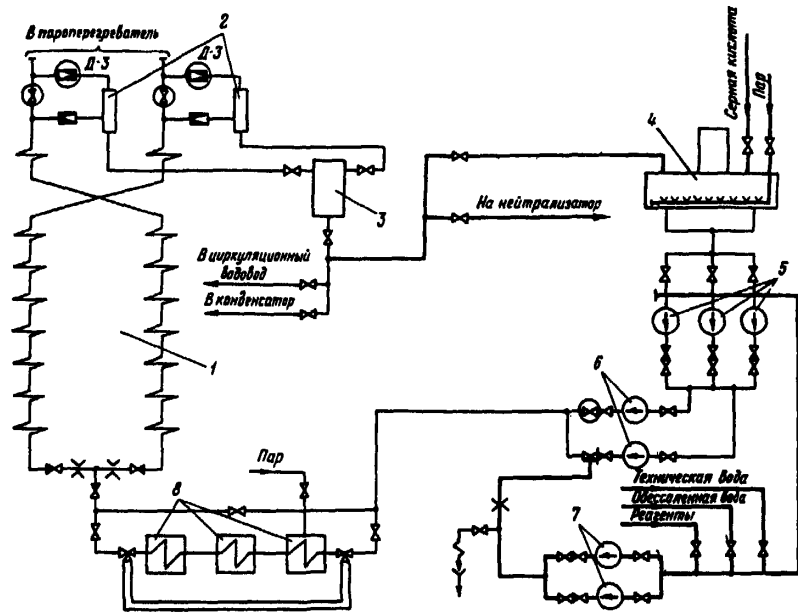


Рис.2. Принципиальная схема очистки пароводяного тракта до ВЗ с использованием НКО:  
 1 - котел; 2 - встроенные сепараторы; 3 - расширитель 20 кгс/см<sup>2</sup>; 4 - деаэрактор;  
 5 - БПН; 6 - ПЭН; 7 - НКО; 8 - ПВД; — труборыводы очистки; — штатные трубопро-  
 воды

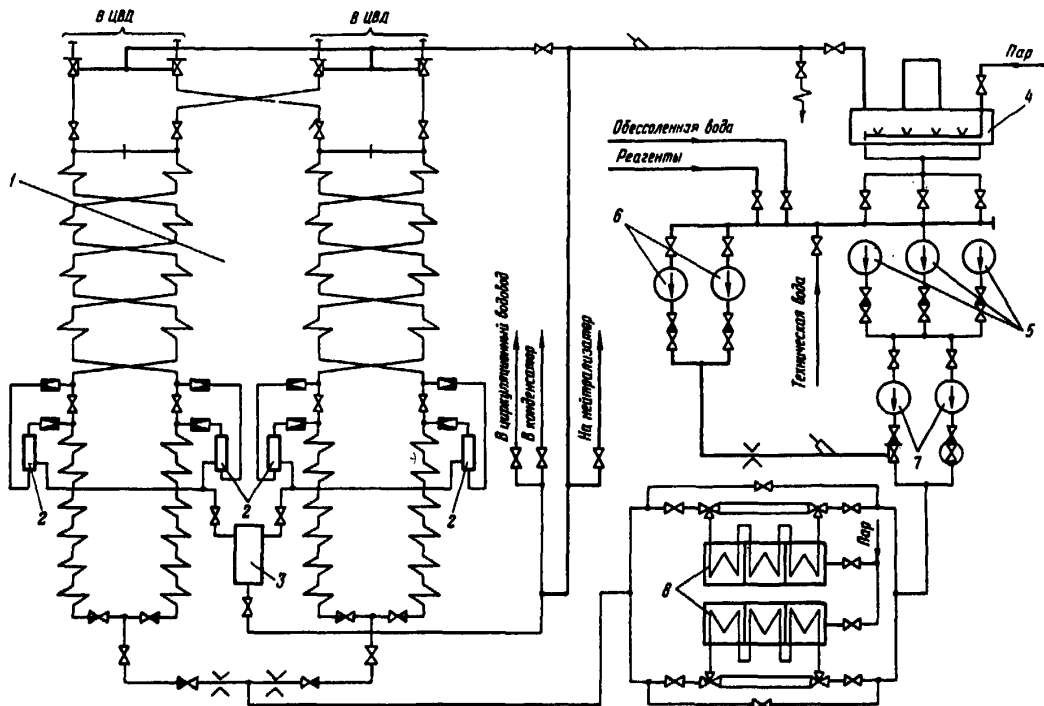


Рис.3. Принципиальная схема очистки пароводяного тракта до ГПЗ с использованием НХО:  
 1 - котел; 2 - встроенные сепараторы; 3 - расширитель 20 кгс/см<sup>2</sup>; 4 - деаэрактор;  
 5 - ВПН; 6 - НХО; 7 - ЦЭН; 8 - ЦВД; — трубопроводы очистки; - - - штатные трубопроводы



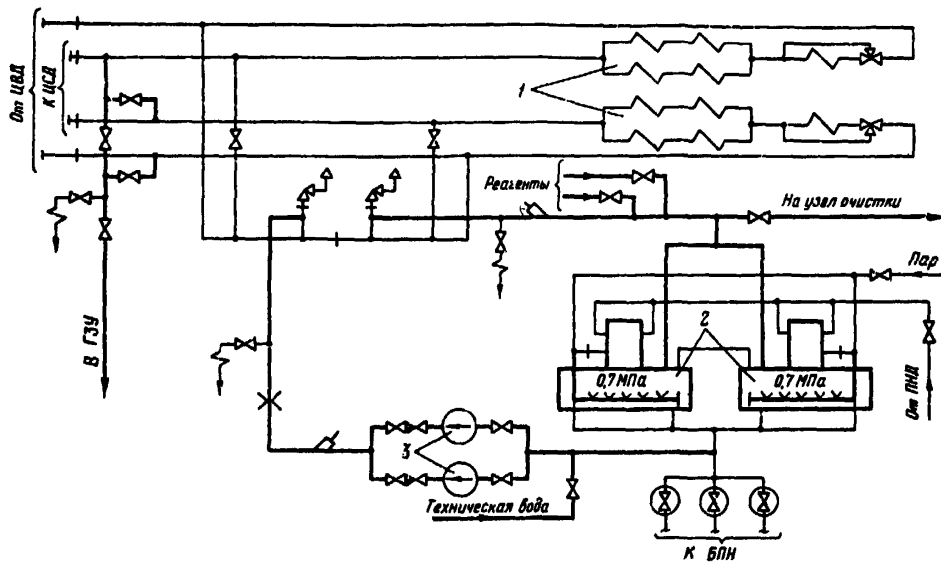


Рис.4. Принципиальная схема очистки промежуточного пароперегревателя энергоблока СКД:  
 1 - промежуточный пароперегреватель; 2 - деаэраторы; 3 - НХО

нитки которого включаются последовательно - временный трубопровод - деаэрактор.

3.11. Мощный раствор и технологический режим циркуляционных очисток выбирается в зависимости от загрязненности очищаемых поверхностей нагрева и характера образовавшихся отложений (окалины). Во всех случаях рекомендуется использовать растворы композиций трилона В или аммонийной соли ЭДТК с органическими, минеральными кислотами или смеси гидрофторида аммония с серной кислотой, условия применения которых рассмотрены в разд.4.

При использовании для промывки БИИ и при наличии в пароводяном тракте котлов аустенитных участков не допускается применение соляной ингибированной кислоты, так как возможны коррозионные повреждения БИИ и трудно гарантировать полноту удаления  $Cl$  из тупиковых и надреннруемых участков котла.

3.12. Технологический режим очистки кроме кислотных обработок должен включать интенсивные водные отбивки, нейтрализацию или пассивацию.

При простое энергоблока после химической очистки продолжительность менее 1-2 сут пассивация очищенных поверхностей нагрева не проводится и очистка заканчивается нейтрализацией - обработкой поверхностей нагрева 0,3-0,5%-ным раствором аммиака при температуре раствора 60-80°C в течение 4-6 ч с последующим дренажем раствора.

При длительности простоя блока после очистки более 2 сут необходимо проводить пассивацию одним из следующих методов:

а) гидразино-аммиачная пассивация. Проводится при концентрации гидразин-гидрата 400-500 мг/кг, pH раствора 10,0-10,5, получаемой за счет добавления аммиака, при температуре раствора 120-140°C и циркуляции раствора по контуру в течение 8-10 ч;

б) пассивация растворами М-1 или МСДА-1. Проводится при концентрации одного из этих соединений 0,3-0,5%, температуре 40-60°C и циркуляции раствора по контуру в течение 3-4 ч;

в) горячая водоокислородная обработка (ГВКО). Проводится согласно рекомендациям, приведенным в разд.6, или ПКО, осуществляемая согласно [12].

3.13. Метод послепромывочной пассивации должен соответство-

вать осуществляемому на блоке водному режиму. Для блоков, работающих на ГАВР или ГВР, предпочтительнее проводить гидразинно-аммиачную пассивацию. Для блоков, работавших или переводимых после очистки на НКВР и КАВР, послепромывочную пассивацию целесообразно проводить растворами контактных ингибиторов М-1 или МСДА или выполнять ГВКО или ЛКО, описание которых приведено в разд.6.

3.14. При простое оборудования после очистки во всех случаях целесообразно применение метода вакуумной сушки поверхностей нагрева котла с помощью передвижной вентиляционной установки с устройством для сушки воздуха силикагелем и электроподогревателем. Установка должна подключаться через гибкие рукава большого диаметра к соответствующим патрубкам или коллекторам. Этой же установкой можно пользоваться в сочетании с основными эжекторами турбины для проведения вакуумной сушки [13] .

#### 4. ХАРАКТЕРИСТИКА МОЩИХ РАСТВОРОВ И ТЕХНОЛОГИИ ЭКСПЛУАТАЦИОННЫХ ОЧИСТОК ЭНЕРГООБЪЕКТОВ С КД ЦИРКУЛЯЦИОННЫМИ МЕТОДАМИ

4.1. В данных Методических указаниях к циркуляционным методам очисток отнесены все виды очисток, предусматривающие организацию циркуляции мощных растворов по замкнутому контуру с использованием насосов (БПН или НХО).

4.2. Для эксплуатационных очисток блоков СКД рекомендуется применять следующие мощные растворы:

- а) раствор композиции трилона Б или двухзамещенной аммонийной соли ЭДТК с лимонной кислотой;
- б) раствор композиции трилона Б или двухзамещенной аммонийной соли ЭДТК с заменителями лимонной кислоты, например, серной, фталевой, адипиновой кислотами;
- в) раствор смеси серной кислоты с бифторидом аммония.

4.3. Наиболее эффективна очистка раствором композиции трилона Б (или двухзамещенной аммонийной соли ЭДТК) с лимонной кислотой, так как этот раствор обладает высокой эффективностью растворения оксидов железа, в том числе, наиболее труднорастворимого из них гематита; характеризуется образованием хорошо растворимых

комплексов с ионами  $Fe(II)$  и  $Fe(III)$ ; высокой "железоемкостью" при минимальном количестве взвешенных веществ в растворе (не более 3-5%), Использование эффективных смесей ингибиторов позволяет снизить коррозионные потери котельных сталей до минимума при температурах до 100-130°C. Раствор коррозионно безопасен по отношению к аустенитным сталям.

Недостатками применения данного раствора являются высокая стоимость реагентов, сложность нейтрализации отработанных растворов и недостаточная эффективность действия при применяемых концентрациях компонентов для удаления плотных железистых отложений или окалин при загрязненности 400-600 г/м<sup>2</sup> и выше.

4.3.1. Условия проведения химической очистки раствором композиции трилона Б с лимонной кислотой заключаются в следующем. Концентрация основных компонентов трилона Б и лимонной кислоты выбирается в зависимости от исходной загрязненности поверхности и может колебаться от 0,5 до 2,0% для каждого компонента. Количество кислотных стадий очистки зависит от исходной загрязненности труб. При загрязненности до 100-150 г/м<sup>2</sup> рекомендуется проведение одной кислотной стадии, при загрязненности более 150-200 г/м<sup>2</sup> очистку необходимо проводить в две стадии.

Оптимальным для растворения железистых отложений является соотношение компонентов в композиции 1:1. На связывание 1 кг оксидов железа расходуется 2,5-3,0 кг суммарно трилона Б и лимонной кислоты, оптимальное для удаления оксидов железа значение pH раствора 3,0-3,5.

Температура раствора должна быть в пределах 90-130°C, в качестве ингибиторов необходимо применять смеси ингибиторов: 0,1% ОП-7 (ОП-10) с 0,02% калтакса или 0,1% КИ-1 с 0,02% калтакса. Калтакс в смесях ингибиторов может быть заменен на 0,3% тиомочевины или 0,05% тиурема. Использование одного из компонентов смеси ингибиторов не обеспечивает эффективной защиты стали при температурах выше 90°C. Применение смеси ингибиторов позволяет снизить скорость коррозии котельных сталей (ст.20, 12Х1МФ и др.) до 2-5 г/м<sup>2</sup>.ч. Длительность кислотных стадий определяется стабилизацией концентрации железа в промывочном растворе и составляет в среднем 4-6 ч.

4.3.2. Технологический режим эксплуатационной очистки раствором композиции трилона Б с лимонной кислотой состоит из следующих операций:

- а) водная отмывка обессоленной водой;
- б) обработка раствором композиции трилона Б или двухзамещенной аммонийной соли ЭДТК с лимонной кислотой с концентрацией компонентов от 0,5 до 2,0% и ингибиторами при температуре 100-120°C в течение 4-6 ч;

в) вытеснение промывочного раствора обессоленной водой на сброс с добавлением через 30-40 мин после начала вытеснения аммиака до  $\text{pH} = 9,0+9,5$  и последующая отмывка до осветления.

При необходимости проведения двух кислотных стадий вытеснение обессоленной водой проводится без добавления аммиака до осветления и  $\text{pH} = 6,0+7,0$ . Затем проводится повторная кислотная обработка аналогично п. б) с концентрацией основных компонентов по 0,5-1,0%. После этой стадии отмывка проводится обессоленной водой с добавками аммиака на сброс до осветления промывочного раствора аналогично п. в);

г) обработка 0,3-0,5% раствором аммиака при  $\text{pH} = 9,0+9,5$  и температуре 60-80°C в течение 4-6 ч или пассивация в соответствии с п.3.12.

4.4. Достаточно высокую эффективность удаления эксплуатационных отложений из котлов блоков СИД обеспечивают композиции трилона Б с заместителями лимонной кислоты: серной кислотой, фталевым ангидридом, адипиновой кислотой.

Для получения оптимального значения  $\text{pH}$  раствора комплексона, равного 3,0-3,5, к раствору трилона Б или аммонийной соли ЭДТК добавляются концентрированные растворы серной, адипиновой, фталевой кислот. По сравнению с композицией с лимонной кислотой эти композиции характеризуются меньшей степенью растворения  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  и  $\text{Fe}_3\text{O}_4$ , за счет чего в них образуется больше взвешенных веществ (до 8-10%). Для снижения коррозионных потерь котельных сталей до допустимых значений (2-5 г/м<sup>2</sup>. ч) в них следует вводить смеси ингибиторов, указанные в п.4.3.1. Необходимо принимать во внимание, что при снижении значения  $\text{pH}$  растворов ниже 2,5 наблюдается резкое снижение защитного действия ингибиторов и увеличение содержа-

ния взвешенных веществ в растворе. В связи с этим нельзя допускать передозирования концентрированных растворов кислот в контур и понижения pH раствора ниже 2,5.

4.4.1. Выбор концентрации реагентов в композициях трилона Б с серной или фталевой кислотой производится аналогично с композицией трилона Б с лимонной кислотой. Практически установлено, что необходимо на 1 кг трилона Б добавлять 1,2 кг серной кислоты или 1,5 кг фталевой (адипиновой) кислоты в пересчете на 100%-ную концентрацию реагентов в технических продуктах. Температура раствора композиций должна быть равной 90-120°C, причем недопустимо ее снижение в процессе очистки, так как при этом резко уменьшается растворимость реагентов (фталевой кислоты, ЭДТК) и они могут выпасть в осадок. По этой же причине недопустимо и прекращение циркуляции растворов. Длительность кислотных стадий при очистке композициями трилона Б с заменителями лимонной кислоты в среднем составляет 4-8 ч и определяется стабилизацией концентрации железа в промывочном растворе.

Установлено, что на связывание 1 кг железа расходуется также 2,5-3,0 кг суммарно компонентов композиции трилона Б с заменителями лимонной кислоты. Для этих композиций снижение pH раствора при передозировке кислоты опасно также из-за низкой растворимости и возможности выпадения осадка ЭДТК в растворе при pH раствора не больше 2,0-2,5.

4.4.2. Технологический режим эксплуатационной очистки растворами композиции трилона Б с заменителями лимонной кислоты заключается в следующем:

- а) водная отмычка обессоленной водой;
- б) обработка кипяченым раствором композиции трилона Б 0,5-2,0%-ной концентрации с серной, фталевой, адипиновой кислотами (pH = 3,0+3,5) при температуре 90-120°C в течение 4-8 ч. В процессе очистки периодически добавляется серная кислота для поддержания pH на уровне 3,0-3,5;
- в) вытеснение промывочного раствора обессоленной водой на сброс с добавлением через 30-40 мин после начала вытеснения аммиака до pH = 9,0+9,5 и последующая водная отмычка до осветления. При необходимости проведения второй кислотной обработки вытесне-

ние обессоленной водой проводится без добавления аммиака до нейтральной реакции и осветления, затем выполняется вторая кислотная обработка аналогично п. б), но обычно с пониженной концентрацией комплексонатов (0,5-1,0%);

г) обработка 0,3-0,5%-ым раствором аммиака при  $\text{pH} = 9,0-9,5$  при температуре  $60-80^\circ\text{C}$  в течение 4-6 ч или пассивации в соответствии с п.3.12.

4.5. Эффективным моющим средством для эксплуатационной очистки котлов блоков СВД является раствор смеси гидрофторида аммония с серной кислотой с суммарной концентрацией компонентов 2-4% при их отношении по массе 1:1. При этом  $\text{pH}$  раствора составляет 2,8-3,0 и является оптимальной по условиям комплексования ионов  $\text{Fe(II)}$  и  $\text{Fe(III)}$  с фтор-ионом.

Этот раствор характеризуется высокой скоростью растворения оксидов железа и достаточно высокой буферной емкостью. При загрязненности труб до  $100-150 \text{ г/м}^2$  рекомендуется использовать концентрации гидрофторида аммония и серной кислоты по 1%, при загрязненности до  $200-300 \text{ г/м}^2$  - по 1,5%, при загрязненности до  $400-600 \text{ г/м}^2$  - по 2,0%. В связи с высокой растворимостью образовавшихся при растворении оксидов железа фторидов  $\text{Fe(II)}$  и  $\text{Fe(III)}$  в растворе не образуется много взвешенных веществ (обычно не более 8-10%). Однако при применении этой смеси нельзя допускать увеличения  $\text{pH}$  в процессе очистки выше 4,5, так как в этом случае создается условия выпадения из раствора гидроксида  $\text{Fe(III)}$ ;

Вследствие этого по мере растворения железистых отложений и увеличения  $\text{pH}$  сверх 4,0-4,5 необходимо добавлять в раствор серную кислоту до снижения  $\text{pH}$  до 3,0-3,5. Для этого раствора также недопустима передозировка серной кислотой до  $\text{pH}$  раствора ниже 2,5, так как это вызывает увеличение скорости коррозии металла и количества взвеси в растворе за счет подтравки отложений.

4.5.1. Из стехиометрических соотношений и практики проведения очисток установлено, что на 1 кг оксидов железа, в пересчете на

$\text{Fe}_2\text{O}_3$ , затрачивается около 2 кг гидрофторида аммония и 2 кг серной кислоты. В растворе 1%-ного гидрофторида аммония с 1%-ной серной кислотой при очистке может набираться до 8-10 г/л растворенного железа в пересчете на  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ .

Температура раствора при проведении очистки должна быть в пределах 20-60°C. При малой загрязненности до 150-200 г/м<sup>2</sup> можно не подогревать раствор, при загрязненности выше 200 г/м<sup>2</sup> целесообразно повышать температуру до 40-60°C. Раствор смеси гидрофторида аммония с серной кислотой должен применяться с ингибиторами, в качестве которых можно использовать следующие смеси: 0,1% ОП-7 (ОП-10) с 0,02% каптакса; 0,1% КИ-1 с 0,02% каптакса; 0,1% КИ-1 с 0,3% тиомочевныи; 0,1% КИ-1 с 0,05% тиурама. Скорость коррозии котельных сталей при использовании смесей ингибиторов снижается до 3-8 г/м<sup>2</sup>. ч. Длительность обработки зависит от стабилизации концентрации железа в промывочном растворе и составляет в среднем 4-6 ч.

4.5.2. Технология очистки состоит из следующих операций:

- а) водная отывка обессоленной водой;
- б) обработка 1-2%-ым раствором серной кислоты с 1-2% гидрофторида аммония с ингибиторами при температуре 20-60°C в течение 4-6 ч.

При повышении рН сверх 4,0-4,4 на кислотной стадии производится периодическая дозировка серной кислоты до рН 3,0-3,5. При повышенной загрязненности труб (более 300-400 г/м<sup>2</sup>) целесообразно проводить очистку с двумя кислотными стадиями при концентрации каждого из компонентов по 1,0-2,0%;

в) вытеснение отработанного раствора обессоленной водой до полного осветления с добавлением через 30-40 мин аммиака до рН = 9,0-9,5;

г) обработка 0,3-0,5% раствором аммиака при температуре 60-80°C в течение 4-6 ч или пассивация в соответствии с п.3.12.

4.6. При наличии меди в отложениях (в количестве не меньше 5-7%) необходимо предусматривать после проведения кислотных стадий и водной отывки обработку 1,0%-ым раствором аммиака с окислителем (0,5% персульфата натрия, калия, кислорода, воздуха, 0,3-0,5% перекиси водорода) при температуре 40-50°C в течение 3-4 ч, а затем водная отывка и пассивация. При более значительном количестве меди в отложениях режим очистки должен выбираться в соответствии [3] .



## 5. ОСНОВНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ К ОБОРУДОВАНИЮ ЦИРКУЛЯЦИОННЫХ СХЕМ ЭКСПЛУАТАЦИОННЫХ ОЧИСТОК КОТЛОВ БЛОКОВ СКД

5.1. Для обеспечения эффективной очистки котлов энергоблоков СКД необходимо на стадии проектирования котлов заводом-изготовителем предусматривать следующее.

5.1.1. Поверхности нагрева котла и их элементы должны выполняться максимально дренируемыми, приспособленными для быстрого и надежного освобождения тракта котла от растворов и последующей просушки потоком сухого воздуха.

5.1.2. Компоновка конструкции котла в зонах присоединения временных элементов схемы очистки не должны препятствовать свободному монтажу и демонтажу последних.

5.2. В проектах новых и при расширении действующих электростанций должна быть предусмотрена общестанционная установка для проведения предпусковых и эксплуатационных очисток котлов энергоблоков и всего оборудования с учетом очистки наибольших по мощности энергоблоков.

Схемы циркуляционных эксплуатационных очисток должны базироваться, в основном, на элементах схемы предпусковой химической очистки [14] или предусматривать максимально возможное использование штатного оборудования блока.

5.3. Общестанционные устройства, предназначенные для проведения химической очистки котлов энергоблоков СКД, включают: насосы для прокачки растворов и воды, трубопроводы их обвязки, всасывающий, напорный и сбросной трубопроводы, емкости и насосы для хранения, приготовления и подачи в контур растворов реагентов, емкости и насосы для накопления и подачи обессоленной воды, устройство для подачи пара, узел для нейтрализации и обезвреживания промывочных растворов.

5.4. Циркуляционные схемы очисток должны обеспечивать выполнение заданных технологическим режимом параметров: температуры, концентрации реагентов, соблюдение последовательности операций, скорости движения раствора и воды.

Одним из основных условий, которое должно выполняться при организации очистки по циркуляционной схеме, является создание

необходимых скоростей движения растворов.

При циркуляционной очистке котла с использованием НХО скорость движения раствора кислот и композиций должна быть не менее 1 м/с в наддренлируемых и 0,6 м/с - в дренажных участках, при вытеснении моющих растворов и водных отмыках - не менее 2 м/с в наддренлируемых и 1,0-1,5 м/с - в дренажных.

5.5. Этим требованиям для блоков 250-1200 МВт соответствуют насосы МСК-1500-575 (1500 м<sup>3</sup>/ч; 575 м.вод.ст.; 160°C;  $H_{\theta c} = 16$  м вод.ст.) и МСК-1000-350 (1000 м<sup>3</sup>/ч; 350 м.вод.ст.; 120°C;  $H_{\theta c} = 16$  м вод.ст.).

Количество устанавливаемых насосов определяется на основании гидродинамического расчета с учетом требуемых скоростей движения среды и сопротивления контура очистки. Один насос устанавливается дополнительно в качестве резервного.

Для предупреждения попадания в уплотнения проточной части насосов типа МСК механических загрязнений на всасывающем трубопроводе насоса необходимо установить фильтры с размером ячейки 0,8-1,0 мм.

5.6. В контур очистки включается деаэрактор, аккумуляторный бак которого используется в контуре очистки как смешивающий подогреватель и промежуточная емкость. Растворы после прохождения тракта котла направляются в аккумуляторный бак по трубопроводу, который врезается в лж или уравнительную линию по пару, при этом предотвращается загрязнение деаэрационной колонки.

Для предотвращения повторного попадания грубых загрязнений в циркуляционный контур штуцеры всасывающих трубопроводов питающих насосов наращиваются внутри деаэратора на 300-400 мм и обтягиваются металлической сеткой с размерами ячейки 5х5 мм. Подогрев растворов осуществляется в деаэраторе. Подача пара с давлением 1,3 МПа (13 кгс/см<sup>2</sup>) производится от паропровода собственных нужд в деаэрационный бак по специально монтируемому перфорированному коллектору. При включении в контур очистки ПВД по водной стороне дополнительный нагрев раствора и воды может проводиться в одном из ПВД. При очистке котла энергоблока, работающего по бездеаэрационной схеме или при необходимости исключения деаэратора и ПВД из контура очистки, необходимо предусматривать

установку специального бака в качестве промежуточной емкости, объемом равным 1/3 объема контура очистки, и подогрев раствора и воды осуществлять в нем путем подачи пара при давлении 1,3 МПа ( $13 \text{ кгс/см}^2$ ).

При использовании схемы очистки с насосами МСК-1000-375, МСК-1500-575 бак необходимо установить на отметке выше 16 м.

5.7. В тех случаях, когда по согласованию с дирекцией электростанции или заводами-изготовителями при очистке блоков СКД до ВЗ для прокачки рекомендуемых растворов используются БИН (например, ИГД-3, ДД650-160-650  $\text{м}^3/\text{ч}$ , 158 м вод.ст.), в работе обычно находится один насос. В этих случаях скорость движения растворов определяется характеристикой БИН и сопротивлением тракта котла. Для примера в приложении 3 приведены результаты расчета скоростей движения среды в зависимости от расхода и сечения труб данной поверхности некоторых котлов. Недостаточные скорости движения раствора и воды могут частично компенсироваться понижением отливкой поверхностей нагрева и подключением на стадии водных отливок очищенных поверхностей нагрева перед пуском котла в работу питательных электронасосов (ПЭН).

Для этого выполняется блокировка по отключению ПЭН при повышении давления в РС20 до 2 МПа ( $20 \text{ кгс/см}^2$ ) и обеспечивается необходимая пропускная способность задвижек в нхк. Это позволяет проводить водные отливки по отдельным ниткам со скоростями, превышающими скорости движения среды при рабочих параметрах.

При очистке до ВЗ с помощью БИН резко сокращается число временных трубопроводов, и очистка проводится практически по рабочей схеме. Из обестанционной установки по очистке используются: реакгентный узел, линия подачи реагентов в контур очистки, сбросная линия и узел нейтрализации. Дополнительно монтируется обвод ПЭН и временный трубопровод диаметром 250 мм до линии подачи основного конденсата в деаэрагор. Дополнительно монтируются также линия подачи реагентов на сторону всасывания БИН и в деаэрагор, линия подачи пара от коллектора собственных нужд через перфорированный распределитель в деаэрагор.

5.8. При очистках до ВЗ промежуточные сбросы не организуются, за исключением случаев, когда в отдельный контур очистки необхо-

дымо выдуть ПВД по водной стороне. При очистке до ГПЗ первый сброс организуется после ВЗ, второй - из ГПЗ. Элементы тракта котла и тепловой схемы, не включаемые в контур очистки, отглушаются от него заглушками или надежно отключаются арматурой.

При химической очистке тракта до ВЗ пароперегревательные поверхности защищаются от попадания промывочных растворов следующим образом: перекрываются задвижки, сброс раствора из котла производится непосредственно перед встроенными задвижками через растопочный узел по временному трубопроводу; плотно закрываются ручную иберные клапаны Д-З, пароперегревательный тракт заполняется обессоленной водой с созданием в нем противодавления (с помощью насосов, либо путем соединения его с линией запрыска от работающего котла).

5.9. Реагентное хозяйство предназначено для приема, хранения, приготовления и дозирования концентрированных химических растворов и включает в себя емкости, насосы для растворения и подачи этих растворов в контур очистки и трубопроводы их обвязки.

На рис.5 приведен типовой реагентный узел для проведения эксплуатационной очистки энергоблоков 250-800 МВт, объемы баков определяются количеством стадий и степенью растворения реагентов, используемых для очистки. Обычно устанавливают три бака для хранения и растворения реагентов. Баки должны иметь объемы для очистки блоков 250-500 МВт - 50 м<sup>3</sup>, для очисток блоков 800-1200 МВт - 75-100 м<sup>3</sup>.

Реагенты, поступающие в твердом (кристаллическом) виде, растворяют в специальных баках-мешалках объемом 10-15 м<sup>3</sup> с коническим днищем и крышкой. В крышке имеется люк, в который вставлено объемное сито с глухим дном, представляющее собой цилиндрическую сетку высотой 1000-1500 мм и размером ячейки 3-5 мм. На баке-мешалке устанавливаются водомерное стекло, термогильза и пробоотборник. К баку-мешалке подводятся линии обессоленной воды и греющего пара. Пар подается через змеевик, расположенный в основании цилиндрической части бака-мешалки. Вместимость бака-мешалки должна быть не менее 5-10 м<sup>3</sup>.

Подача раствора реагентов в контур очистки осуществляется насосами в кислотостойком исполнении с подачей 60-90 м<sup>3</sup>/ч и напо-

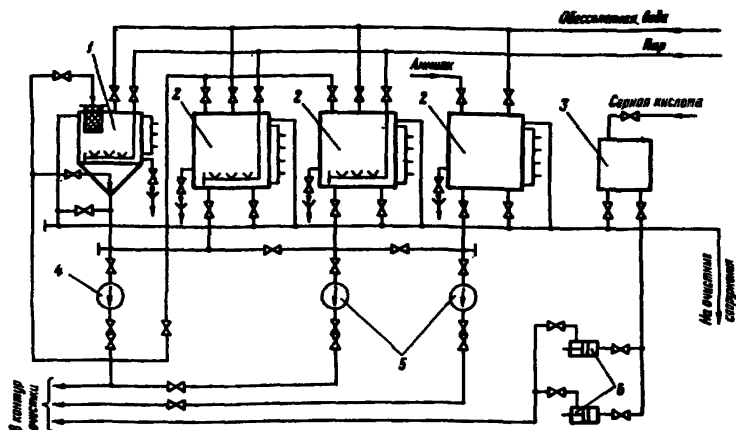


Рис. 5. Принципиальная схема реакгентного узла для циркуляционных очисток энергоблоков СЭД:

1 - бак-мешалка для растворения сыпучих реактивов; 2 - бак приготовления реактивов; 3 - бак серной кислоты; 4 - насос бака-мешалки; 5 - насосы подачи растворов; 6 - насосы-дозаторы серной кислоты

ром не менее 50 м вод.ст. Дозировка аминачной воды в контур очистки осуществляется из бака хранения насосами с подачей 2-6 м<sup>3</sup>/ч и напором 50-80 м вод.ст.

Баки, предназначенные для хранения крепких растворов реактивов, имеющих малую растворимость (фталевый ангидрид, ЭДТК), должны оборудоваться наружным змеевиком для организации парового подогрева.

Для растворения в баке-мешалке реактивов, поступающих в твердом и пастообразном виде, и перекачки их в баки приготовления реактивов используются кислотостойкие насосы с подачей не менее 45 м<sup>3</sup>/ч и напором не менее 30 м вод.ст.

С целью уменьшения количества установленных баков допускается последовательное приготовление различных реактивов в одном и том же баке после тщательной отмывки его от приготовленного ранее раствора.

Серная кислота должна подаваться во всасывающий трубопровод НХО по отдельному трубопроводу со штуцером, введенным внутрь трубопровода и загнутым вдоль осевой линии в направлении движения потока или в деаэрактор. Подача серной кислоты во всасывающий трубопровод бустерных питательных насосов не допускается. При очистке с помощью БН серную кислоту необходимо подавать в деаэрактор или перед ним.

Оборудование для подачи серной кислоты в контур очистки должно включать бак-мерник вместимостью 3-5 м<sup>3</sup> и насосы-дозаторы с подачей 1-3 м<sup>3</sup>/ч (в зависимости от расхода кислоты). Кислота должна поступать в бак-мерник из хранилища системы водоприготовления. Так как данное оборудование должно располагаться вблизи НХО, целесообразно использовать систему регенерации блочной обессоливающей установки (БОУ).

Подача гидразина, серной кислоты, аммиака в баки реagentного хозяйства или в контур очистки должна осуществляться из химического цеха по соответствующим трубопроводам.

Учитывая специфику приготовления смесей ингибиторов, например, каптакса (тиурама) с ОП-7 (каталином), целесообразно предусматривать установку специального бака-мешалки небольшой емкости (2-3 м<sup>3</sup>), оборудованного так же, как и бак-мешалка для растворения твердых реагентов.

## 6. ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕХНОЛОГИЧЕСКИХ ОПЕРАЦИЙ ПРИ ЦИРКУЛЯЦИОННЫХ МЕТОДАХ ОЧИСТКИ. ОБЪЕМ КОНТРОЛЯ ЗА ПРОЦЕССОМ ОЧИСТКИ

6.1. Технологические режимы эксплуатационных очисток пароводяного тракта котла циркуляционными методами включают в себя следующие операции: предварительную водную отывку, одну или две кислотные обработки, водные отывки после кислотных стадий, нейтрализацию или пассивацию.

6.2. Предварительная водная отывка предназначена для удаления слабо сцепленных с поверхностью рыхлых отложений и позволяет одновременно провести подготовку и опробование схемы очистки, удалить из сложного пароводяного тракта котла воздушные пробки.

Водная отмывка включает в себя отмывки по отдельным ниткам котла с максимальными скоростями на сброс и горячую водную отмывку по замкнутому контуру. Все операции целесообразно проводить обессоленной водой, запас которой перед началом очистки энергоблоков 250-500 МВт должен быть равен 2,5-3,0 тыс.м<sup>3</sup>, для энергоблоков 800-1200 МВт - 4,0-5,0 тыс.м<sup>3</sup>.

6.3. Последовательность проведения предварительной водной отмывки заключается в следующем.

6.3.1. Заполнение контура водой при открытых воздушниках.

6.3.2. Опрессовка схемы на полное давление промывочными насосами.

6.3.3. Прокачивание воды по отдельным ниткам и корпусам с периодическим изменением расхода воды для удаления воздушных пробок, а затем отмывка по каждой нитке обессоленной водой в течение 25-30 мин на сброс.

6.3.4. Замыкание контура и нагрев обессоленной воды до заданной технологическим режимом температуры.

При проведении этой операции целесообразно выполнить прощупывание змеевиков или при наличии тепловизора определить прибором заполнение при прокачке по всем трубам горячей обессоленной воды. Горячая водная отмывка проводится в течение 2-3 ч.

6.3.5. Контроль за проведением предварительной водной отмывки проводится визуально по взвешенным веществам (осветленности); по штатным и временным приборам - за температурой, расходом. Проводятся наблюдения за уровнем в деаэраторе и БЗК. О степени отмывки судят по пробам, отбираемым из штатных и временных пробоборников по тракту котла и на сбросе. В конце водной отмывки определяют жесткость и концентрацию железа. Замену загрязненной воды свежими порциями следует проводить только в случае  $C_{ж} > 500$  мг-экв/кг и наличии взвешенных веществ (железа) в воде более 100 мг/кг.

6.4. Основным назначением кислотной стадии очистки является растворение оксидов железа, составляющих основу эксплуатационных отложений, и удаление их в растворенном и частично во взвешенном состоянии из очищаемого тракта котла. Независимо от выбранной технологии кислотная стадия проводится растворами, приготовлен-

ными на обессоленной воде, при циркуляции раствора по замкнутому контуру.

При проведении кислотной стадии должны обязательно выдерживаться технологические параметры: концентрация составляющих, pH раствора, температура, скорости движения, порядок ввода реагентов и продолжительность очистки.

6.4.1. Кислотная стадия очистки начинается с закачивания в контур очистки, заполненный обессоленной водой, нагретой до заданной температуры, предварительно приготовленного в баке раствора смеси ингибиторов. После подачи в контур расчетного количества раствора ингибиторов в течение 30-40 мин проводится перемешивание его в контуре.

6.4.2. Затем в контур очистки подаются концентрированные растворы основных моющих реагентов.

Последовательность подачи растворов реагентов в контур должна предусматривать подачу сначала менее кислотного реагента.

Например, при очистке композициями трилона Б с кислотами - подачу трилона Б или аммонийной соли ЭДТК, при очистке смесью серной кислоты с гидрофторидом аммония - последнего из них. Одновременная подача в контур обоих компонентов раствора допускается для композиции трилона Б с фталевой, адипиновой кислотами, для серной кислоты с гидрофторидом аммония при низких температурах промывочного раствора (менее 30°C).

Дозировка серной кислоты проводится после подачи и перемешивания растворов трилона Б или гидрофторида аммония в контуре очистки, что позволяет избежать переокисления раствора до  $\text{pH} \leq 2,5 \pm 2,8$ .

Подача ингибиторов и моющих реагентов в контур проводится с расходами, обеспечивающими получение заданных концентраций за один оборот раствора по контуру.

6.4.3. Длительность кислотной стадии зависит от скорости растворения железистых отложений. Об окончании процесса растворения отложений на этой стадии судят по стабилизации концентрации растворенного (или общего) железа в растворе. Стабилизация характеризуется приростом концентрации железа в растворе, не превышающем 0,2-0,3 г/л в течение 1,5-2,0 ч.



6.4.4. При проведении кислотной стадии контролируются:

- температура и расход раствора по штатным и временным расходомерам и давление на стороне нагнетания насоса.

Химический контроль за процессом очистки осуществляется в соответствии с [15] в следующем объеме:

кислотность или pH раствора, концентрация железа - I раз в 20-30 мин;

концентрация ЭДТК, трилона Б или гидрофторида аммония - I раз в 1,5-2,0 ч в начале процесса;

взвешенные вещества - I раз перед вытеснением кислотного раствора при необходимости.

При наличии меди в отложениях дополнительно определяется концентрация меди - I раз в 1,5-2,0 ч и обязательно в пробе перед вытеснением или сбросом раствора.

В баках приготовления концентрированных растворов определяется исходная концентрация реагента для расчета количества дозируемых в контур реагентов.

6.5. Вытеснение промывочного раствора и водная отывка после кислотной стадии проводятся обессоленной водой. При этом должна быть обеспечена полнота удаления остатков кислотных растворов и взвеси из очищаемого оборудования и подготовка очищенных поверхностей к последующей нейтрализации или пассивации. К началу этих операций в БЗК должно быть накоплено достаточное количество обессоленной воды (не менее 2,0-3,0 тыс.м<sup>3</sup> для блоков 250-500 МВт и 4,0-5,0 тыс.м<sup>3</sup> - для блоков 800-1200 МВт).

Вытеснение промывочного раствора и водная отывка проводится сначала по всему потоку котла одновременно с максимально возможными расходами воды. Порядок проведения отывки зависит от того, будет ли после нее проводиться вторая кислотная стадия.

6.5.1. При проведении второй кислотной стадии после вытеснения промывочного раствора обессоленной водой на сброс в котлован-нейтрализатор проводятся кратковременные водные отывки тракта по всему потоку и по отдельным ниткам с максимальными скоростями до получения на сбросе воды pH = 6,0+7,0 и ее осветления.

Затем в последовательности, аналогичной п.6.4, проводится повторная кислотная обработка.

6.5.2. После последней или единственной кислотной стадии очистки по окончании вытеснения промывочного раствора выполняется отмычка котла обессоленной водой по всему потоку с максимальными скоростями в течение 30-40 мин, а затем в воду начинают дозировать аммиак до получения на сбросе  $pH = 9,0+9,5$ . Далее переходят к отмычке поверхностей нагрева по отдельным ниткам с максимальными расходами и скоростями движения, соответствующими п.5.4.

Водные отмывки обессоленной водой с аммиаком на сброс проводятся в течение 0,5-1,0 ч по каждой нитке до получения концентрации железа в воде на сбросе не более 10 мг/кг.

6.5.3. По окончании отмывок на сброс контур замыкается и проводится водная отмычка нагретой обессоленной водой в течение 2-3 ч. Температура, до которой нагревается обессоленная вода на этой стадии, зависит от проводимой далее нейтрализации или пассивации, но она не должна быть ниже 50-60°C.

6.5.4. При проведении очисток с использованием БПН водные отмывки после последней кислотной стадии целесообразно проводить с максимально возможными расходами по отдельным ниткам, используя БПН. При отсутствии возможности использования БПН для проведения водных отмывок при очистке эту операцию необходимо предусмотреть перед пуском котла.

6.5.5. Контроль за проведением водных отмывок после кислотной стадии проводится в следующем объеме:

- расход и давление на насосах - по штатным и временным датчикам;
- взвешенные вещества - визуально 1 раз в 10-15 мин на сбросе;
- концентрация железа после осветления воды - в конце водных отмывок по отдельным ниткам и при циркуляции по замкнутому контуру 1 раз в 30 и 60 мин соответственно.

На стадии водной отмывки при циркуляции по замкнутому контуру контролируются осветленность (визуально),  $pH$  раствора и концентрация растворенного железа. При повышении концентрации железа в растворе выше 50 мг/кг проводятся повторные водные отмывки в соответствии с п.6.5.2.

6.6. По окончании водных отмывок выполняется нейтрализация или пассивация очищенных поверхностей нагрева.

6.6.1. Нейтрализация выполняется разбавленным 0,3-0,5%-ным

раствором аммиака при температуре 60-80°C в течение 4-6 ч при циркуляции раствора по замкнутому контуру. Назначение этой операции заключается в нейтрализации остатков кислых растворов на поверхности труб и в туликовых участках и в защите металла от коррозии во влажной атмосфере при непродолжительном простое блока. По окончании нейтрализации раствор аммиака дренируется, а пароперегревательные поверхности промывают обессоленной водой и высушивают горячим воздухом согласно п.3.14.

6.6.2. При проведении пассивации после окончания водной отмывки контур также замыкается, вода нагревается до заданной режимом пассивации температуры. В воде контролируется концентрация железа и если она превышает 10 мг/кг, вода обновляется и снова проводится ее нагрев.

В нагретую воду, циркулирующую по замкнутому контуру, вводят концентрированные пассивирующие растворы и аммиак в количестве, необходимом для получения заданных режимом пассивации концентраций реагентов и значения pH.

6.6.3. Контроль за процессом пассивации осуществляется по следующим показателям:

температура, расход среды и давление на насосах - по штатным и временным приборам;

концентрация основного пассиватора и pH раствора (при добавлении к пассивирующему раствору аммиака) - один раз в час. При необходимости (появление цветности, взвеси, наличия меди в отложениях) определяется концентрация железа и меди.

6.6.4. По окончании пассивации раствор дренируется, а из недренируемых участков вытесняется обессоленной водой с аммиаком и для этих участков выполняется сушка горячим воздухом в соответствии с п.3.14.

6.7. При проведении пассивации методом ГВКО после водной отмывки поверхностей нагрева с аммиаком и замыкания контура воду подогревают до 150-160°C, и на сторону всасывания БИП или НХО подают кислород из расчета его концентрации на входе в котел 30-60 мг/кг. Продолжительность ГВКО выбирается, исходя из оптимального удельного расхода кислорода 240 мг·ч/кг.

Подача кислорода начинается при достижении следующих показате-

тепей обессоженной воды в контуре:  $C_{Fe_2O_3} \leq 10$  мг/кг,  
 $Z \leq 5$  мкСм/см,  $C_{ж} \leq 1+2$  мкг-эки/кг.

Подачу кислорода прекращают при концентрации кислорода на выходе из тракта котла равной или близкой к исходной.

В процессе проведения водокислородной обработки на очищенной поверхности нагрева формируется защитная окисная пленка, что существенно облегчает работу блока в первые сутки после пуска котла и сокращает период работы котла до достижения нормативных показателей.

Длительность водокислородной обработки составляет 4-8 ч. На стадии ГВКО следует анализировать концентрацию железа и кислорода на входе и выходе из котла.

Концентрацию железа определяют колориметрическим или объемным методом с сульфосалициловой кислотой, концентрацию кислорода методом Винклера с однократным отбором проб [16].

## 7. МЕРОПРИЯТИЯ, ВЫПОЛНЯЕМЫЕ ПОСЛЕ ЦИРКУЛЯЦИОННОЙ ОЧИСТКИ И ОЦЕНКА ЕЕ КАЧЕСТВА

7.1. По окончании химической очистки котла выполняется ряд мероприятий, позволяющих оценить состояние поверхностей нагрева и качество очистки, в том числе:

- вскрытие деаэратора, коллекторов;
- удаление скопившихся в коллекторах и емкостях шлама, взвесей, частиц окислы и осмотр их внутренней поверхности;
- вырезка образцов труб из очищаемых поверхностей нагрева.

При этом образцы вырезаются из труб, соседних с вырезанными до очистки;

- катодным травлением определяют остаточную загрязненность для вырезанных образцов труб. Остаточная загрязненность труб не должна превышать данных табл.2.

7.2. При наличии теплопар, установленных на поверхностях нагрева блока, об эффективности очистки можно судить по снижению температуры металла труб, которая не должна превышать начальные значения более чем на 10-15°C [1] в эксплуатационном режиме.

Т а б л и ц а 2

Режим пассивации или нейтрализации	Остаточная загрязненность (г/м <sup>2</sup> ) огневой стороны труб котлов, работающих на топливе	
	Газ, мазут, смеси	Пылеугольное
Гидразинно-аммиачная	25-30	50
Аммиачная обработка и окислительные методы пассивации (в том числе ПКО, ГВКО и др.)	50	50

С учетом возможности формирования плотных защитных оксидных пленок на очищенной поверхности во время окислительных пассиваций (ПКО, ВКО) и при последующей работе на НКВР и КАВР независимо от вида сжигаемого топлива, допускается остаточная загрязненность труб 50 г/м<sup>2</sup>.

7.3. Количество удаленных из тракта котла отложений  $G_{Fe_2O_3}$  (т) рассчитывается по концентрации железа, определенной на основных кислотных стадиях, по формуле:

$$G_{Fe_2O_3} = \frac{V C_{Fe_2O_3}}{1000} ,$$

где  $V$  - объем промываемого контура, м<sup>3</sup>;  
 $C_{Fe_2O_3}$  - концентрация железа, г/л или кг/м<sup>3</sup>.

Аналогично проводят расчет количества других удаленных компонентов, в частности взвешенных веществ и соединений меди при наличии последних в отложениях.

7.4. По результатам очистки составляется технический акт, в котором описываются технологический процесс, результаты контроля и определения загрязненности образцов труб после очистки.

7.5. При проведении эксплуатационной очистки блока СКД с использованием для прокачки мощных растворов ЕНН после очистки обязательно должны проводиться осмотр технического состояния (реви-

зия), а при необходимости и ремонт БПН, участвовавшего в очистке.

7.6. Для более полного удаления взвесей из очищенного котла, особенно в случае проведения очистки БПН, перед пуском блока в эксплуатацию обязательно должны проводиться водные отмычки обессоленной водой с помощью БПН с максимальными скоростями движения воды (по возможности с большими, чем при эксплуатационных режимах работы блока). Водные промывки и растопка котла проводятся согласно [17] и инструкции по растопке котла.

7.7. При непродолжительном (меньше 5 сут) простое блока, работавшего на НКВР или КАВР, после очистки целесообразно совмещать растопку котла с повышенной дозировкой кислорода в питательную воду и проведением ГВКО по технологии, рекомендованной ЭНИИ им.Крижановского.

7.8. Повышение концентрации кислорода в растопочный период и при проведении ГВКО перед растопкой котла предназначается для ускорения формирования защитной пленки на очищенных поверхностях нагрева за счет окисления металла и оксидов железа и адсорбции кислорода на поверхности.

Эти процессы целесообразно проводить при остаточной загрязненности труб до 50-100 г/м<sup>2</sup>.

7.9. Для проведения ГВКО монтируется линия ввода кислорода от кислородной рамы на сторону всасывания бустерных питательных насосов. Кислородная рама изготавливается минимум на 5 баллонов и оборудуется кислородным манометром.

К пуску блока и перед началом ГВКО должны быть подготовлены пробоотборные точки для отбора проб основного конденсата (КЭН-I, КЭН-II, Д-7), питательной воды, среды до встроенной задвижки (до ВЗ), свежего пара (ОП) в полном объеме, необходимом для пуска блока.

К началу операции должна быть обеспечена готовность всех узлов, агрегатов, арматуры, БЩУ. Руководство ЦДР обеспечивает дежурство ремонтной бригады. Все операции должны выполняться в соответствии с инструкциями КТЦ по пуску и обслуживанию блока.

При выполнении операции ГВКО необходимо:

обеспечить запас обессоленной воды 3000 м<sup>3</sup>;

провести холодные и более тщательные горячие отмычки тракта

котла до ВЗ в соответствии с инструкцией по пуску блока из холодного состояния после текущего ремонта или проверки [17]. Герметичную отсыпку проводить при температуре питательной воды выше 100°C и температуре среды до ВЗ - 180-220°C. По окончании горячей отсыпки температуру среды до ВЗ повышают до 250-260°C и начинается циркуляция воды по замкнутому контуру: конденсатор - КЭН-I - БОУ - КЭН-II - ИЦ - Д - БИН - ПЭН - котел до ВЗ - РС-20 - конденсатор

7.10. При достижении жесткости обессоленной воды после ВЗ не больше 2 мкг-экв/кг и электропроводности не больше 2 мксм/см начинается дозировка газообразного кислорода во всасывающей трубе+провод БИН в количестве, достаточном для получения концентрации кислорода на входе в котел 30-60 мг/кг. Продолжительность ГВКО определяется исходя из удельного расхода кислорода 240 мг·ч/кг и составляет 4-8 ч. По отборам проб в точках КЭН-II, Д-7, ПВ, ВЗ определяется концентрация железа один раз в час, кислорода - один раз в 30 мин.

Завершение этапа кислородной пассивации устанавливается по выравниванию концентрации кислорода на входе и выходе из испарительной части котла. При этом, как правило, выравнивается концентрация железа в этих же точках.

7.11. При проведении ГВКО предусматривается возможность частичного обмена воды (продувка контура около 10%) путем добавка обессоленной воды в конденсатор и сброса части конденсата в ЦВ или БГК.

После завершения ГВКО дозировка кислорода снижается до нормативных для НКВР и КАВР значений и продолжается операция по пуску блока в соответствии с существующей инструкцией.

Контроль за качеством выполненной ГВКО проводят путем определения концентрации железа в тракте блока в период пуска и по времени достижения нормативных показателей.

Кроме этого, при первой же возможности производят вырезки образцов труб из котла с целью оценки состояния внутренней поверхности труб с точки зрения образования защитной пленки.

## 8. ЛОКАЛЬНЫЕ ХИМИЧЕСКИЕ ОЧИСТКИ ОТДЕЛЬНЫХ УЧАСТКОВ ПАРОВОДЯНОГО ТРАКТА ЭНЕРГОВЛОКОВ ПО ПРОТОЧНО-СБРОСНОЙ СХЕМЕ

8.1. Локальные очистки по проточно-сбросной схеме проводятся для пароводяного тракта энергоблоков до ВЗ для уменьшения загрязненности труб НРЧ и ВРЧ, работающих в зоне максимальных нагрузок, до допустимых значений.

8.2. Необходимость проведения такого вида очисток возникает для энергоблоков, в которых предельная загрязненность труб НРЧ и ВРЧ достигается за непродолжительный период эксплуатации (4-7 тыс.ч).

8.3. Небольшой межпромывочный период и необходимость проведения очистки во время кратковременного останова энергоблока не позволяет использовать специальную промывочную схему и определяют выбор проточно-сбросной схемы очистки, соответствующей технологии и условий проведения очистки.

Метод очистки по проточно-сбросной схеме заключается в дозировке разбавленных промывочных растворов перед очищаемыми поверхностями и сброс мутного раствора после них на протяжении всей стадии растворения отложений.

8.4. Технологический режим очистки должен отвечать следующим требованиям:

8.4.1. Мутный раствор должен обеспечивать высокую скорость растворения оксидов железа, составляющих основную часть отложений, так как раствор должен срабатываться во время однократного прохода его вдоль очищаемой поверхности.

8.4.2. В связи с использованием проточно-сбросной схемы очистки и разбавленных растворов реагентов для усиления эффекта растворения отложений необходимо повышать температуру, скорость движения раствора.

8.4.3. Условия проведения очистки делают необходимым применение эффективных ингибиторов коррозии металлов, не снижающих скорость растворения оксидов железа.

8.4.4. В связи с использованием при очистке по проточно-сбросной схеме БН необходимо выбирать растворы, в которых не образуется большого количества взвешенных веществ, что предотвращает их отложение в коллекторах и участках о-нодеветельной—



циркуляцией растворов. Для выполнения этого условия целесообразно использовать реагенты, образующие в водных растворах хорошо растворимые комплексы с  $Fe(III)$  и  $Fe(II)$  и не вызывающие подтравливание отложений в процессе их растворения.

Кроме этого, при очистке необходимо создавать скорости движения растворов и воды не менее 1,0-1,5 м/с для обеспечения выноса взвеси из тракта котла.

8.5. Наиболее полно этим требованиям отвечают разбавленные растворы комплексонов (ЭДТК или трилона В), а именно, 2-3-х замещенные аммонийные соли ЭДТК при  $pH = 3,5-4,5$  или композиции трилона В с лимонной кислотой с ингибиторами при температурах 140-180°C. Введение ингибиторов в эти растворы необходимо не только для снижения коррозионных потерь, но и для уменьшения нерационального расходования комплексонов на процессы коррозии, которые в отсутствие ингибиторов протекают одновременно и примерно с такой же скоростью, как растворение отложений.

При проведении локальных очисток пароводяного тракта СКЦ оптимальными являются следующие растворы:

0,4-1,5 г/л аммонийной соли ЭДТК при  $pH = 3,5-4,5$ ;

1,0-2,5 г/л трилона В с 1,5-2,5 г/л лимонной или фталевой кислоты при  $pH = 3,0-3,5$ .

В качестве ингибиторов для этих растворов рекомендуется использовать смеси ингибиторов: 0,05% М-1 с 0,05% ОП-7 (ОП-10) или 0,05% ОП-7 (ОП-10) с 0,017% каптакса.

Температура раствора должна быть в пределах 140-180°C, скорость движения раствора не менее 1,0-1,5 м/с.

Продолжительность очистки определяется исходной загрязненностью поверхностей нагрева и зависит от температуры, концентрации реагентов, значения  $pH$ , определяющих скорость растворения отложений. В среднем, продолжительность локальных очисток пароводяного тракта котла СКЦ до ВЗ составляет 4-6 ч.

8.6. При проведении локальных очисток следует принимать во внимание следующее:

максимальная загрязненность труб, при которой можно ожидать полной очистки не превышает 100-150 г/м<sup>2</sup>;

при наличии в отложениях меди в количестве, превышающим

5-8% эффект очистки ухудшается, так как снижается скорость растворения отложений.

При проведении локальных очисток поверхностей нагрева котлов СКД до ВЗ по проточно-сбросной схеме должно обеспечиваться безусловное выполнение технологии очистки по температуре, скорости движения раствора, заданным концентрациям моющих веществ и ингибиторов, значению pH раствора.

В схему очистки включается пароводяной тракт котла до ВЗ, специальный реагентный узел, временные трубопроводы подачи реагентов и сброса промывочных вод на узел нейтрализации и обезвреживания (рис.6).

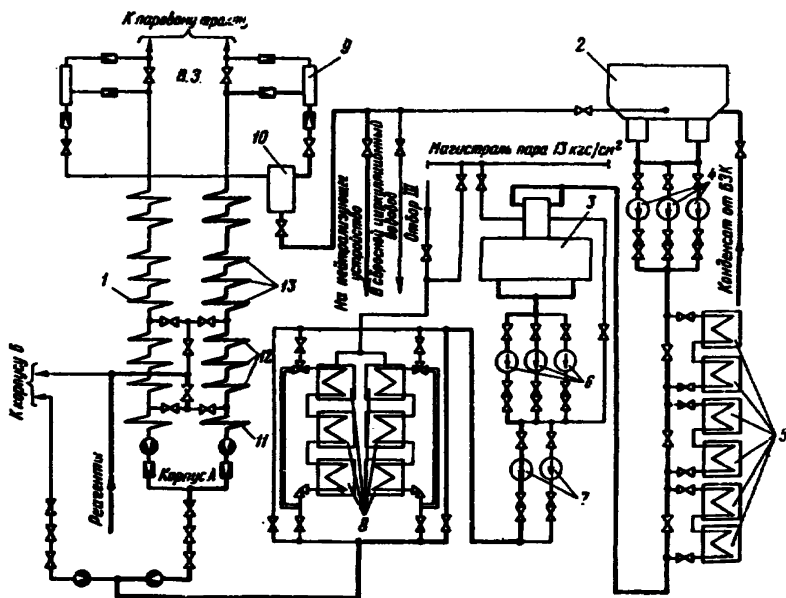


Рис.6. Схема микроочистки:

- 1 - котел; 2 - конденсатор; 3 - деаэрагор; 4 - конденсатные насосы;  
 5 - ПВД; 6 - буферные насосы; 7 - питательные насосы; 8 - ПВД;  
 9 - сепаратор; 10 - расширитель 20 кгс/см<sup>2</sup>; 11 - экономайзер;  
 12 - НРЧ; 13 - СРЧ; — контур очистки

8.7. Локальная очистка может осуществляться пониточно или по двум ниткам блока одновременно. Выбор количества ниток, параллельно включенных в схему очистки, определяется необходимостью создания заданной скорости движения и возможностью обеспечения температуры раствора. При этом учитывается также необходимость равномерного распределения подаваемого раствора реагента по ниткам котла.

Очистка дубль-блока должна проводиться отдельно по корпусам. Корпус, не подвергаемый очистке, может находиться в простое или быть в рабочем состоянии.

8.8. При очистке предусматривается последовательное выполнение следующих операций:

накопление обессоленной воды в баках запаса конденсата и подачу ее в конденсатор насосами основной или аварийной подпитки. Из конденсатора конденсатными насосами обессоленная вода подается в деаэрационный бак по трубопроводу основного конденсата (по байпасам ПВД);

забор конденсата или обессоленной воды из деаэратора БИИ и подачу ее через проточную часть одного из остановленных питательных насосов, ПВД по трубопроводам питательной воды к узлу питания котла;

подача воды БИИ в котел и организация контура циркуляции до ВЗ при нагревании воды до 170-180°C. Подогрев осуществляется в ПВД и деаэраторе. Для достижения заданной технологическим режимом температуры используется подача пара в деаэрактор и один из ПВД, как правило, из паропровода собственных нужд с давлением 1,4 МПа;

сброс раствора проводится перед ВЗ через растопочный узел и специально смонтированный временный трубопровод (сбросной трубопровод) на узел нейтрализации в котлован-нейтрализатор или в шламоотвал; при проведении водных отмывок сброс воды осуществляется через растопочный узел по временной линии в сбросной циркуляционный водовоз. Промывочный раствор приготавливается непосредственно перед очищаемой поверхностью путем подачи концентрированных растворов реагентов в обессоленную воду (конденсат), которая прокачивается БИИ с установленным расходом и нагрета до заданной техно-

логическим режимом температуры.

8.9. Для более равномерного распределения раствора реагентов по отдельным трубам НРЧ и других поверхностей нагрева вводить реагенты целесообразно в каждый выходной коллектор предыдущей поверхности нагрева (для НРЧ - в выходные коллектора экономайзера).

Подсоединение напорного дозирочного трубопровода подачи концентрированных растворов реагентов осуществляется через специальные штуцеры из нержавеющей стали (рис.7). Эти штуцеры являются стационарными элементами тракта котла, их конструкция и расположение должны обеспечить равномерность перемешивания раствора реагента с водой.

8.10. Для приготовления и дозировки реагентов используется специальный реагентный узел (рис.8). Реагентный узел включает бак для приготовления растворов реагентов, три дозирочных насоса, насос рециркуляции и трубопроводы обвязки.

Для применения рекомендуемых технологических режимов схема реагентного узла должна учитывать возможность одновременного растворения двух реагентов, а следовательно, установку либо двух баков объемом по 3-5 м<sup>3</sup>, либо двухсекционного бака объемом 6 м<sup>3</sup>.

На схеме приведен двухсекционный бак, разделенный пополам глухой вертикальной перегородкой и перекрытый крышкой. Каждая секция или бак соответственно имеет: загрузочное сито, водомерное стекло, пробоотборник, термометр, дренажное и барботажное устройства, подводы греющего пара, конденсата, аммиака, воздушник.

Трубопроводы обвязки позволяют автономно готовить и дозировать реагенты в контур.

Дозирочные насосы РИНК-2-30 (3 м<sup>3</sup>/ч, 150-300 м вод.ст.) предназначены для подачи реагентов в тракт котла (два рабочих, один резервный), а насос рециркуляции, например, типа 2Х-9Л (20 м<sup>3</sup>/ч, 16 м вод.ст.) предназначен для перемешивания растворов в секциях бака. Возможна замена дозирочных насосов насосами других типов с параметрами: подача - 0,8-1,0 м<sup>3</sup>/ч в расчете на одну нитку и напор - 100-300 м вод.ст.

Реагентный узел и дозирочные трубопроводы изготавливаются из нержавеющей стали. При изготовлении реагентного бака из углеродистой стали он должен иметь кислотостойкое покрытие, выдерживающее высокую температуру (80°С).

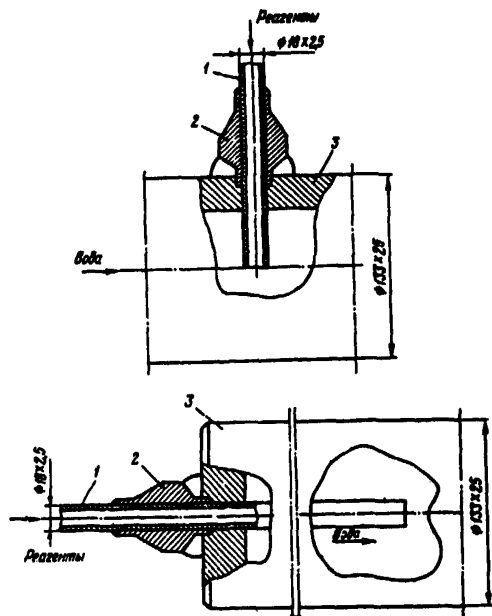


Рис.7. Узел ввода реагентов:  
 1 - трубопровод; 2 - штуцер;  
 3 - коллектор

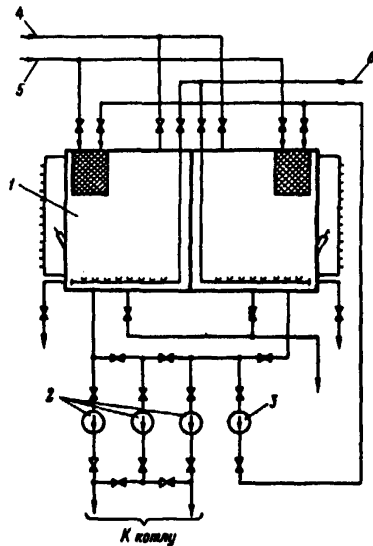


Рис.8. Схема реагентного узла:  
 1 - реагентный бак (2 секции по 3 м<sup>3</sup> каждая);  
 2 - дозировочные насосы РДК-2-30 ( $Q = 2000$  л/ч,  $H = 300$  м вод.ст.); 3 - насос рециркуляции 2Х-9Д ( $Q = 20$  м<sup>3</sup>/ч,  $H = 16$  м вод.ст.); 4,5,6 - трубопроводы подачи соответственно машины, конденсата, греющего пара

Для сокращения протяженности трубопроводов дозировки реагентов целесообразно оборудование реагентного узла монтировать на передвижной раме, что позволит располагать реагентный узел в непосредственной близости к очищаемому котлу.

8.11. Локальная химическая очистка отдельных участков пароводяного тракта энергоблока СКД включает следующие этапы: подготовительные операции, химическую очистку и водные отмычки. Подготовительные операции включают сборку схемы очистки, подготовку реагентного узла, выявление и устранение дефектов по схеме, прогрев котла при организации циркуляции воды по рабочей схеме и приготовление растворов реагентов. Все технологические операции проводятся на деаэрированной обессоленной воде без отключения амминирования.

8.12. Следует рассматривать два варианта очистки: при полном останове блока и при останове одного из корпусов дубль-блока.

8.12.1. В первом случае обессоленная вода из БЗК и ХВО подается в конденсатор, откуда конденсатными насосами через байпас ВСУ и ПВД - в деаэратор. Из деаэратора бустерными насосами через проточную часть одного из остановленных питательных насосов вода подается через ПВД к узлу питания котла.

Обессоленная вода с расходом 80-100 м<sup>3</sup>/ч по каждой нитке прокачивается по замкнутому контуру: деаэратор - бустерный насос - проточная часть ПЭН - ПВД - пароводяной тракт котла до ВЗ - растопочный узел - конденсатор и далее по указанному выше контуру. Пароперегреватель через линии зпырсков залоняется обессоленной водой, в нем создается давление больше, чем в контуре котла перед ВЗ.

Циркуляция воды по замкнутому контуру проводится до достижения температуры на выходе из котла 140-180°C. Подогрев воды производится в деаэраторе, а при необходимости предусматривается возможность подогрева воды в ПВД.

8.12.2. При останове одного из корпусов подача воды осуществляется питательными насосами по эксплуатационной схеме и температуре воды снижается до 140-180°C. На работающий корпус вода поступает с расходом, необходимым по условиям эксплуатации, а на корпус, подлежащий очистке - в соответствии с условиями п.8.12.1.

Локальная химическая очистка может осуществляться по одной или двум ниткам одновременно, что определяется необходимостью соблюдения заданных расходов и температуры раствора на данном энергоблоке.

При очистке по одной нитке при достижении необходимой температуры расход на нитку устанавливается соответствующим скорости движения среды 1,0-1,5 м/с, а по другой снижается до 10-15 м<sup>3</sup>/ч или до расхода, определяемого закрытием РПК (пропуском через РПК в закрытом положении), при этом контур циркуляции и температура такие же, как в п.8.12.1.

При очистке одновременно по двум ниткам устанавливается одинаковый расход по обеим ниткам.

8.13. Перед началом кислотной стадии контур размыкается через растопочный сепаратор на сброс в ЦВ, производится замена воды с одновременной подпиткой в деаэрагор из БЗК или ВХО. Через 20-30 мин после размыкания контура сброс переключается с циркуляционного водовода на бассейн-нейтрализатор и начинается дозировка реагентов в тракт. Дозировка реагентов в контур продолжается в течение всей стадии кислотной очистки и прекращается при снижении концентрации железа в точке отбора пробы после ВЗ, ориентировочно через 3-6 ч.

8.14. Завершающим этапом очистки являются водные отывки, предназначенные для удаления взвеси и остатков моющего раствора. После окончания дозировки реагентов расход воды на каждую нитку увеличивается до значений, обеспечивающих скорость 1,5-2,0 м/с, отывка при температуре 120-150°C продолжается в течение 10-15 мин со сбросом в бассейн-нейтрализатор, а затем организуется сброс в циркуляционный водовод.

Водная отывка контролируется по содержанию взвешенных веществ и железа в воде и прекращается при осветлении раствора и достижении содержания железа на сбросе не более 1 мг/л, что ориентировочно составляет 1,0-1,5 ч.

После достижения необходимой чистоты отывочной воды производится отывка следующей нитки (корпуса).

При пониточной очистке дубль- или моноблоков во время проведения очистки второй нитки в отывочную нитку продолжает поступать обессоленная вода с аммиаком (рН = 8,0±9,0) при расходе

10-15 м<sup>3</sup>/ч с последующим сбросом раствора в циркуляционный водовод.

8.15. Простой корпуса или котла после локальной очистки нежелателен, за водной отмычкой при достижении содержания железа в питательной воде 100 мкг/кг должна следовать растопка котла. Вырезку образцов труб для оценки эффективности очистки можно осуществлять либо сразу после очистки, либо при очередном останове корпуса или котла.

8.16. Расход реагентов ( $Q_1$ ) для локальной очистки определяется исходя из заданных концентраций реагентов, расхода воды и длительности очистки. Для учета возможных потерь при приготовлении растворов и проведении очистки вводится коэффициент запаса -  $\alpha$  :

$$Q_1 = \alpha \frac{C W \tau}{1000} ,$$

где  $C$  - концентрация реагента в промывочном растворе, кг/м<sup>3</sup>;  
 $W$  - расход раствора, м<sup>3</sup>/ч;  
 $\tau$  - продолжительность очистки, ч.

Перед очисткой целесообразно также провести поверочный расчет количества комплексобразующих реагентов, необходимых для связывания оксидов железа, имеющихся на поверхности экранных труб пароводяного тракта подвергаемых очистке, по формуле:

$$Q_2 = \frac{\beta S d \cdot 10^{-4}}{K} ,$$

где  $Q_2$  - расход реагента, т;  
 $\beta$  - расход реагента (в пересчете на 100%) на растворение 1 кг железистых отложений (кг/кг). Для аммонийной соли ЭДТК  $\beta = 5,2$ ; для композиции трилона Б с кислотой  $\beta = 2,5+3,0$  кг/кг;  
 $S$  - поверхность очищаемого участка пароводяного тракта, м<sup>2</sup>;  
 $d$  - количество оксидов железа на единицу поверхности, г/м<sup>2</sup>;  
 $K$  - содержание реагента в техническом продукте, %.



Исходя из полученного значения  $\beta_2$ , выбирается концентрация реагента и длительность очистки. При загрязненности 50-100 г/м<sup>2</sup> обычно выбираются минимальные из указанных концентраций реагентов и длительность очистки 2-3 ч, при 100-150 г/м<sup>2</sup> и более - максимальные концентрации и длительность очистки 4-6 ч.

8.17. Контроль за процессом очистки проводится по химическим и теплотехническим показателям. Для определения состава раствора используются эксплуатационные точки отбора проб и организуется отбор проб за НРЧ, СРЧ и на сбросе после растепочного сепаратора. Перед отбором пробы необходимо в течение 3-5 мин продуть точку отбора. Допустима также организация непрерывного потока через точки отбора проб.

При проведении каждой стадии очистки с периодичностью отбора проб 20-30 мин определяются следующие показатели:

на кислотной стадии - концентрация железа и pH, концентрация комплексобразующего реагента (выборочно, один раз в 1,5-2,0 ч), взвешенные вещества - визуально и количественно из средней пробы за всю стадию;

на водных отливках количество взвешенных веществ - визуально один раз в 10-15 мин, концентрация общего железа - один раз в 20-30 мин.

В объем теплового и гидравлического контроля входят:

- расход воды по ниткам - по штатным или временным расходам;
- давление и температура - по штатным приборам;
- уровень воды в деаэраторе и БЗК, конденсаторе;
- температура воды в деаэраторе;
- уровень и температура раствора в баках.

Химический контроль за приготовлением реагентов проводится из пробоотборников на баках и включает определение концентрации ЭДТК и трилона Б, значения pH раствора.

Количество реагентов, подаваемых в контур очистки, контролируется по водомерным стеклам баков и расходу реагентов, подаваемых в контур насосами-деаэрарами.

8.18. Качество проведения локальной очистки оценивается следующими показателями:

снижением температуры металла труб при наличии установленных на данных поверхностях нагрева термонар в процессе эксплуатации; состоянием поверхности вырезанных после очистки образцов труб и количеством оставшихся загрязнений, определяемых методом катодного травления;

оценкой количества вымытых оксидов железа (кг), определяемого по формуле:

$$G_{Fe_2O_3} = C_{Fe_2O_3} W \tau,$$

где  $C_{Fe_2O_3}$  - концентрация железа, кг/м<sup>3</sup>;  
 $W$  - расход раствора, м<sup>3</sup>/ч;  
 $\tau$  - продолжительность очистки, ч.

## Приложение I Справочное

### ОСНОВНЫЕ ОБОЗНАЧЕНИЯ И ПРИНЯТЫЕ СОКРАЩЕНИЯ

БЭК	- бак запаса обессоленной воды
БСУ	- блочная обессоливающая установка
БИН	- бустерные питательные насосы
БГК	- бак грязного конденсата
БПУ	- блочный щит управления
ВЗ	- задвижка, встроенная в тракт котла
ВРЧ	- верхняя радиационная часть
ВХР	- водно-химический режим
ГАВР	- гидразинно-аммиачный водный режим
ГВКО	- горячая водокислородная обработка
ГВР	- гидразинный водный режим
ГПЗ	- главная паровая задвижка
Д	- деаэратор, 7 кгс/см <sup>2</sup>
ДР-3	- дроссельный клапан
К	- конденсатор
КАВР	- кислородно-аммиачный водный режим

- КШП - конвективный пароперегреватель
- КТЦ - котлотурбинный цех
- МУ - методические указания
- НКВР - нейтрально-кислородный водный режим
- НТС - научно-технический совет
- НРЧ - нижняя радиационная часть
- НХО - насосы химической очистки
- ПВД - подогреватели высокого давления
- ПЗ - переходная зона
- ПКО - парокислородная очистка
- ПНД - подогреватели низкого давления
- ППП - промежуточный пароперегреватель
- ПСГ - подогреватель сетевой воды горизонтальный
- ПТН - питательные турбонасосы
- ПТЭ - правила технической эксплуатации электрических станций и сетей
- ПЭН - питательные электронасосы
- Р 20 - растопочный сепаратор 2,0 МПа
- РК - регулирующий питательный клапан
- СКД - сверхкритическое давление
- СРЧ - средняя радиационная часть
- ТЭС - тепловая электростанция
- ХВО - химическая водоочистка
- ХЦ - химический цех
- ЦВ - циркуляционный водовод
- ЦР - цех централизованного ремонта
- ШПП - ширмовый пароперегреватель
- $C_{ж}$  - жесткость
- $C_{Fe_2O_3}$  - концентрация железа в пересчете на  $Fe_2O_3$
- $\alpha$  - электропроводимость,  $\mu\text{см}/\text{см}$
- $i$  - плотность тока,  $\text{а}/\text{мм}^2$
- ЭДТК - этилендиаминтетрауксусная кислота
- $P_{вс}$  - давление перед насосом химической очистки

Приложение 2  
Справочное

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЗАГРЯЗНЕННОСТИ ТРУБ МЕТОДОМ КАТОДНОГО ТРАВЛЕНИЯ

Под удельной загрязненностью поверхности нагрева понимается количество отложений, отнесенное к  $1 \text{ м}^2$  поверхности.

Удельная загрязненность поверхности ( $K$ ) вычисляется по формуле,  $\text{г}/\text{м}^2$ ;

$$K = \frac{G}{F},$$

где  $G$  - потеря массы образца или количество отложений,  $\text{г}$ ;

$F$  - площадь внутренней поверхности образца трубы,  $\text{м}^2$ .

Вырезку образцов труб определенной поверхности проводят следующим образом. Длина вырезаемой трубы должна быть не менее 400-500 мм, причем участки на расстоянии 50-80 мм от края не исследуются.

Отмечается обогреваемая и тыловая стороны трубы, затем она обтачивается на токарном станке снаружи на 2-3 мм.

Для катодного травления трубу разрезают на образцы, размер которых определяется установкой для катодного травления. При резке и подготовке образцов к исследованию нельзя пользоваться эмульсией и применять механические воздействия, приводящие к отслоению и нарушению целостности отложений (удары, вибрация и др.).

Наружную поверхность разрезанных образцов труб (на кольца и полукольца) покрывают термостойким, кислотостойким лаком в соответствии с технологией покрытия образцов данным лаком. При низких температурах травления наружную поверхность образцов можно защищать воском.

Подготовленные образцы высушивают в эксикаторе с прокаленным хлористым кальцием и взвешивают на аналитических весах с точностью  $\pm 0,0002 \text{ г}$ .

При необходимости определения отдельного рыхлого слоя отложений и общей загрязненности, рыхлый слой удаляется жесткой (чернильной) резинкой и после выдерживания в эксикаторе повторно взвешивается.

Масса рыжого слоя  $Q_p$  рассчитывается по формуле,  $г/м^2$ :

$$Q_p = \frac{P_0 - P_1}{F},$$

где  $P_0$  - первоначальная масса, г;  
 $P_1$  - масса образца после снятия рыжого слоя резинкой, г;  
 $F$  - внутренняя поверхность образца,  $м^2$ .

На рис. П2 показана принципиальная схема установки для катодного травления образцов.

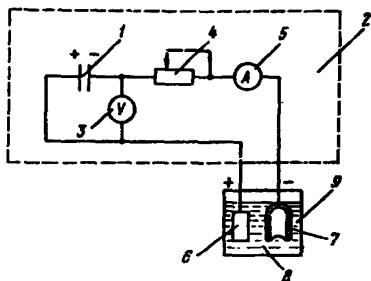


Рис. П2. Принципиальная схема установки катодного травления:  
1 - источник постоянного тока; 2 - выпрямитель; 3 - вольтметр постоянного тока; 4 - регулирующий реостат; 5 - амперметр постоянного тока; 6 - анод; 7 - исследуемый образец; 8 - электродит; 9 - емкость из стекла или полиэтилена

При катодном травлении образец с отложениями за счет присоединения к отрицательному полюсу источника постоянного тока превращается в катод. Анодом, подсоединяемым к положительному полюсу источника постоянного тока, может быть свинцовый или графитовый электрод в зависимости от выбранного электролита.

Для катодного травления образцов труб с отложениями можно использовать установку УКО-72 или любую самодельную установку, отвечающую требованиям схемы.

В качестве электролита, помещаемого в стеклянную или полиэтиленовую емкость, используются:

8-10%-ный раствор серной кислоты с 0,3-0,5% ингибитора, например, КИ-1, КПИ и др.; (анодом служит свинец);

5-10%-ный раствор цитрата алюминия,  $pH = 3,0-5,0$  (анодом служит графит).

Образец помещается в электролитическую ванну, подсоединяется к источнику тока с помощью медного провода с зажимом. В месте подсоединения зажима образец должен зачищаться до металла.

По показываемому прибору устанавливается необходимая плотность тока, обычно 2-5 А/дм<sup>2</sup>.

При значительных отложениях (более 200-300 г/м<sup>2</sup>) раствор нагревается до 60-70°C, при меньших - травление проводят при комнатной температуре. Длительность травления не должна превышать 30-40 мин.

За эффективностью удаления отложений наблюдают визуально, отключая и осматривая вынутый из раствора образец раз в 10-15 мин.

После травления образцы вынимают из электролита, предварительно отключив источник тока, промывают под водой (лучше дистиллированной) и высушивают в сушильном шкафу при температуре 105-110°C, затем помещают в эксикатор и после полного остывания взвешивают на аналитических весах.

При высоком содержании меди в отложениях и смеднении очищенной поверхности образца в процессе катодного травления, образец после катодного травления помещают в аммиачный раствор с окислителем, например, в 1%-ный раствор аммиака с 0,5-1,0% перекиси водорода, персульфата аммония, нитрита натрия. Можно вместо указанных реагентов применять продувку через раствор воздуха или кислорода.

Операцию удаления металлической меди целесообразно проводить при температуре не выше 45-50°C в течение 3-4 ч, до полного удаления меди. Затем образец промывают дистиллированной водой, сушат, охлаждают в эксикаторе и взвешивают.

Для катодного травления образцов труб с окалиной необходимо применять повышенные концентрации растворов до 15%, температуру до 70-80°C, стимуляторы растворения окалины, например 2-3% бифторида аммония, 5% ацетона или формалина.

Длительность травления может в этих случаях увеличиваться до 3-4 ч. Для удаления окалины толщиной более 0,2-0,3 мм лучше применять механическое обжатие труб в тисках. В этом случае количество окалины рассчитывается по потере массы образца. Образец не следует покрывать лаком, наружную поверхность механически очищают от отложений или закрывают лейкопластырем.

РЕЗУЛЬТАТЫ РАСЧЕТА СКОРОСТЕЙ ПОТОКА  
ПРИ ОЧИСТКЕ КОТЛОВ БЛОКОВ СКД

Таблица ПЗ.1

Таблица скоростей потока при очистке котла ТИМП-314Ц общим потоком

Наименование поверхности	D×S мм	Колл- чество шт.	F м <sup>2</sup>	Скорости потока (м/с) при расходе, т/ч					
				200	400	600	800	1000	1200
Экономайзер	32x6	600	0,188	0,295	0,590	0,885	1,180	1,475	1,770
Циклоны	32x6	696	0,219	0,253	0,406	0,659	0,812	1,265	1,518
Под	36x6	246	0,111	0,500	1,000	1,500	2,000	2,500	3,000
НРЧ-I	36x6	246	0,111	0,500	1,000	1,500	2,000	2,500	3,000
НРЧ-II	36x6	246	0,111	0,500	1,000	1,500	2,000	2,500	3,000
Подвесные трубы	32x6	318	0,100	0,555	1,110	1,665	2,220	2,775	3,330
СРЧ	32x6	414	0,130	0,427	0,854	1,281	1,708	2,135	2,562
ВРЧ	32x6	414	0,130	0,427	0,854	1,281	1,708	2,135	2,562
ЭПК	38x6	360	0,186	0,299	0,598	0,897	1,196	1,495	1,794
ПЭ (потолок)	32x6	494	0,155	0,358	0,716	1,074	1,432	1,790	2,148
ШП	32x6	480	0,151	0,367	0,734	1,101	1,468	1,835	2,202
КПШ высокого давления	32x6	582	0,182	0,305	0,610	0,915	1,220	1,525	2,100
<u>Низкое давление</u>									
КПШ-I	50x4	692	0,958	0,058	0,116	0,174	0,232	0,290	0,348
КПШ-II	42x4	600	0,545	0,102	0,204	0,306	0,408	0,510	0,612
Блок 250 МВт									
ПВ-900-380-18	32x5	414	0,157	0,354	0,708	1,062	1,416	1,770	2,124
ПВ-1200-380-42	32x5	408	0,155	0,359	0,718	1,077	1,436	1,795	2,154
ПВ-900-380-66	32x5	408	0,155	0,359	0,718	1,077	1,436	1,795	2,154

Таблица скоростей потока при очистке котла ТИМП-344  
общим потоком

Наименование поверхности	Общее сече- ние, м <sup>2</sup> ,	Скорость потока (м/с) при расходах, м <sup>3</sup> /ч						
		200	400	600	800	1000	1200	1500
Экономайзер	0,254	0,219	0,438	0,657	0,876	1,195	1,314	1,642
Подвесные трубы	0,157	0,354	0,708	1,062	1,420	1,770	2,124	2,655
Панели НРЧ, I ход	0,095	0,585	1,169	1,754	2,330	2,920	3,510	4,380
Панели НРЧ, II ход	0,111	0,500	1,000	1,500	2,000	2,500	3,000	3,750
Панели НРЧ, III ход	0,132	0,421	0,842	1,263	1,684	2,105	2,526	3,158
Панели СРЧ, I ход	0,169	0,329	0,657	0,986	1,315	1,644	1,974	2,468
Панели СРЧ, II ход	0,169	0,329	0,657	0,986	1,315	1,644	1,974	2,468
Панели ВРЧ, I ход	0,169	0,329	0,657	0,986	1,315	1,644	1,974	2,468
Панели ВРЧ, II ход	0,169	0,329	0,657	0,986	1,315	1,644	1,974	2,468
Экраны конвективной шахты	0,309	0,179	0,358	0,538	0,717	0,846	1,074	1,342
Ширмы I ступени	0,163	0,341	0,682	1,020	1,363	1,704	2,046	2,558
Ширмы II ступени	0,139	0,399	0,799	1,199	1,597	1,996	2,394	2,992
КПШ, I ступень	0,214	0,259	0,519	0,778	1,038	1,297	1,554	1,942
КПШ, II ступень	0,214	0,259	0,519	0,778	1,038	1,297	1,554	1,942
КПШ низкого давления, I ступень и отводящие трубы	0,977	0,057	0,114	0,171	0,227	0,284	0,341	0,427
КПШ низкого давления, II ступень	0,684	0,081	0,162	0,243	0,325	0,408	0,487	0,608



Таблица скоростей потока при очистке котла ТШ-210

Поверхность нагрева	Диаметр труб, мм	Количе- ство труб, шт.	Сум- мар- ное сече- ние, м <sup>2</sup>	I корпус, I поток, I нитка			I корпус, 2 нитки			2 корпуса, 4 нитки		
				Скорость (м/с) при расходах, м <sup>3</sup> /ч								
				300	600	900	300	600	900	300	600	900
Экономайзер (один пакет)	25x3,5 Вн. 18	200	0,0510	1,635	3,28	4,9000	0,817	1,6400	0,450	0,409	0,820	1,230
НР4 (среда поступает в 2 крайние и I среднюю панель заднего экрана и I крайнюю панель боко- вого экрана)		41	0,0328	2,540	5,10	7,6100	1,270	2,5500	3,805	0,635	1,270	1,903
ВР4-фронтной и боковой экраны (каждая панель)	42x5,0	8	0,0064		26,0			13,0			6,50	
Экраны поворотной ка- меры (2 панели)	42x5,0	66	0,0528	1,580	3,16	4,7400	0,785	1,5800	2,370	0,395	0,790	1,180
Потолочный П/П	42x5,0	152	0,6900	1,212	2,42	3,6300	0,806	1,2120	1,818	0,303	0,606	0,909
Шармовый П/П												
Шары I ступени	32x6,0	168	0,0528	1,580	3,16	4,7400	0,780	1,5800	2,370	0,395	0,790	1,180
Шары II ступени	32x6,0	180	0,0576	1,440	2,90	4,3400	0,720	1,4500	2,170	0,360	0,720	1,080
КШ	32x6,0	129	0,0405	2,060	4,13	6,1700	1,030	2,065	3,080	0,510	1,032	1,540
Пароперегреватель ПД												
Выходные блоки	42x3,5	108	0,1080	0,770	1,55	2,332	0,385	0,775	1,166	0,192	0,387	0,583
ПШ	42x3,5	108	0,1080	0,770	1,55	2,332	0,385	0,775	1,166	0,192	0,387	0,583
Паропаровой тепло- обменник	60x3,5	200	0,2802	0,300	0,60	0,900	0,150	0,300	0,450	0,075	0,150	0,225

---

**С п и с о к**  
**использованной литературы**

1. МЕТОДИЧЕСКИЕ указания по контролю состояния основного оборудования тепловых электростанций, определение качества и состава отложений: РД 34.37.306-87.- М.: ВТИ им. Дзержинского, 1987.
2. КОТЛЫ паровые стационарные сверхкритического давления. Методика расчета коррозионных потерь и температурного режима экранных труб: РТМ 108.030.122-77.- Л.: НИО ЦНТИ, 1979.
3. МЕТОДИЧЕСКИЕ указания по химической очистке питательного и пароводяного трактов энергоблоков 300 МВт от медных отложений перед переводом их на нейтрально-кислородный водный режим: МУ 34-70-071-84.- М.: СЮ Совтехэнерго, 1986.
4. ПРАВИЛА техники безопасности тепломеханического оборудования электростанций и тепловых сетей.- М.: Энергоатомиздат, 1984.
5. РЕКОМЕНДАЦИИ по предотвращению загрязнений водных объектов производственными сточными водами тепловых электростанций.-М.: СЮ Совтехэнерго, 1979.
6. РУКОВОДСТВО по проектированию, обработке и очистке производственных сточных вод тепловых электростанций. М.: Информэнерго, 1976.
7. НОРМЫ расхода реагентов для предпусковых и эксплуатационных химических очисток теплоэнергетического оборудования электростанций. ИР 34-70-068-83. М.: СЮ Совтехэнерго, 1985.
8. ПРАВИЛА технической эксплуатации теплоэнергетического оборудования: ПТЭ.-М.: Энергоатомиздат, 1989.

9. МЕТОДИЧЕСКИЕ указания по ведению восстановительного водно-химического режима на энергоблоках с прямоточными котлами: МУ 34-70-077-84.-М.: СЮ Союзтехэнерго, 1985.
10. МЕТОДИЧЕСКИЕ указания по организации кислородного водного режима на энергоблоках сверхкритического давления: МУ 34-70-120-86.-М.: СЮ Союзтехэнерго, 1986.
11. МЕТОДИЧЕСКИЕ указания по организации водно-химического режима энергоблоков СКД при аммиачно-гидразином методе коррекционной обработки питательной воды: МУ 34-70-022-82.-М.: СЮ Союзтехэнерго, 1983.
12. МЕТОДИЧЕСКИЕ указания по предпусковой парокислородной очистке и пассивации пароводяного тракта энергетического оборудования: МУ 34-70-128-85.-М.: СЮ Союзтехэнерго, 1986.
13. КОТЛЫ паровые, стационарные сверхкритического давления. Организация водно-химического режима: РТМ 108.030.137-84.-Л.: НПО ЦКТИ, 1985.
14. МЕТОДИЧЕСКИЕ указания по предпусковой химической очистке теплоэнергетического оборудования: МУ 34-70-113-85.-М.: СЮ Союзтехэнерго, 1986.
15. ИНСТРУКЦИЯ по аналитическому контролю при химической очистке теплоэнергетического оборудования.-М.: СЮ Союзтехэнерго, 1981.
16. ИНСТРУКЦИЯ по анализу воды, пара и отложений в теплосиловом хозяйстве.-М.: Энергия, 1967.
17. ТИПОВАЯ инструкция по ведению водно-химического режима энергоблоков сверхкритического давления: ТИ 34-70-050-86.-М.: СЮ Союзтехэнерго, 1986.

---

---

## О Г Л А В Л Е Н И Е

1. Общие положения .....	3
2. Критерии, определяющие необходимость проведения эксплуатационной очистки пароводяного тракта котла .....	5
3. Выбор схемы и технологии эксплуатационной очистки .....	10
4. Характеристика моющих растворов и технологий эксплуатационных очисток энергоблоков СЖД циркуляционными методами .....	18
5. Основные требования к оборудованию циркуляционных схем эксплуатационных очисток котлов энергоблоков СЖД .....	24
6. Характеристика технологических операций при циркуляционных методах очистки. Объем контроля за процессом очистки .....	29
7. Мероприятия, выполняемые после циркуляционной очистки и оценка ее качества .....	35
8. Локальные химические очистки отдельных участков пароводяного тракта энергоблоков по проточно-оброслой схеме .....	39
П р и л о ж е н и е I. Основные обозначения и принятые сокращения .....	49
П р и л о ж е н и е 2. Определение загрязненности труб методом катодного травления .....	51
П р и л о ж е н и е 3. Результаты расчета скоростей потока при очистке котлов энергоблоков СЖД .....	54
С п и с о к и с п о л ь з о в а н н о й л и т е р а т у р ы .....	57

---

Подписано к печати 26.12.91

Формат 60x84 I/I6

Печать офсетная Усл.-печ.л.3,49 Уч.-изд.л.3,4 Тираж 700 экз.

Заказ №57/92

Издат. № 91107

---

Производственная служба передового опыта эксплуатации  
энергопредприятий ОРГЭС

105023, Москва, Семеновский пер., д.15

Участок оперативной полиграфии СПО ОРГЭС

109432, Москва, 2-й Кожуховский проезд, д.29, строение 6