

INTERNATIONAL STANDARD

NORME INTERNATIONALE

Explosive atmospheres –

**Part 29-2: Gas detectors – Selection, installation, use and maintenance of
detectors for flammable gases and oxygen**

Atmosphères explosives –

**Partie 29-2: Détecteurs de gaz – Sélection, installation, utilisation et maintenance
des détecteurs de gaz inflammables et d'oxygène**



THIS PUBLICATION IS COPYRIGHT PROTECTED

Copyright © 2015 IEC, Geneva, Switzerland

All rights reserved. Unless otherwise specified, no part of this publication may be reproduced or utilized in any form or by any means, electronic or mechanical, including photocopying and microfilm, without permission in writing from either IEC or IEC's member National Committee in the country of the requester. If you have any questions about IEC copyright or have an enquiry about obtaining additional rights to this publication, please contact the address below or your local IEC member National Committee for further information.

Droits de reproduction réservés. Sauf indication contraire, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les microfilms, sans l'accord écrit de l'IEC ou du Comité national de l'IEC du pays du demandeur. Si vous avez des questions sur le copyright de l'IEC ou si vous désirez obtenir des droits supplémentaires sur cette publication, utilisez les coordonnées ci-après ou contactez le Comité national de l'IEC de votre pays de résidence.

IEC Central Office
3, rue de Varembe
CH-1211 Geneva 20
Switzerland

Tel.: +41 22 919 02 11
Fax: +41 22 919 03 00
info@iec.ch
www.iec.ch

About the IEC

The International Electrotechnical Commission (IEC) is the leading global organization that prepares and publishes International Standards for all electrical, electronic and related technologies.

About IEC publications

The technical content of IEC publications is kept under constant review by the IEC. Please make sure that you have the latest edition, a corrigenda or an amendment might have been published.

IEC Catalogue - webstore.iec.ch/catalogue

The stand-alone application for consulting the entire bibliographical information on IEC International Standards, Technical Specifications, Technical Reports and other documents. Available for PC, Mac OS, Android Tablets and iPad.

IEC publications search - www.iec.ch/searchpub

The advanced search enables to find IEC publications by a variety of criteria (reference number, text, technical committee,...). It also gives information on projects, replaced and withdrawn publications.

IEC Just Published - webstore.iec.ch/justpublished

Stay up to date on all new IEC publications. Just Published details all new publications released. Available online and also once a month by email.

Electropedia - www.electropedia.org

The world's leading online dictionary of electronic and electrical terms containing 20 000 terms and definitions in English and French, with equivalent terms in 16 additional languages. Also known as the International Electrotechnical Vocabulary (IEV) online.

IEC Glossary - std.iec.ch/glossary

65 000 electrotechnical terminology entries in English and French extracted from the Terms and Definitions clause of IEC publications issued since 2002. Some entries have been collected from earlier publications of IEC TC 37, 77, 86 and CISPR.

IEC Customer Service Centre - webstore.iec.ch/csc

If you wish to give us your feedback on this publication or need further assistance, please contact the Customer Service Centre: csc@iec.ch.

A propos de l'IEC

La Commission Electrotechnique Internationale (IEC) est la première organisation mondiale qui élabore et publie des Normes internationales pour tout ce qui a trait à l'électricité, à l'électronique et aux technologies apparentées.

A propos des publications IEC

Le contenu technique des publications IEC est constamment revu. Veuillez vous assurer que vous possédez l'édition la plus récente, un corrigendum ou amendement peut avoir été publié.

Catalogue IEC - webstore.iec.ch/catalogue

Application autonome pour consulter tous les renseignements bibliographiques sur les Normes internationales, Spécifications techniques, Rapports techniques et autres documents de l'IEC. Disponible pour PC, Mac OS, tablettes Android et iPad.

Recherche de publications IEC - www.iec.ch/searchpub

La recherche avancée permet de trouver des publications IEC en utilisant différents critères (numéro de référence, texte, comité d'études,...). Elle donne aussi des informations sur les projets et les publications remplacées ou retirées.

IEC Just Published - webstore.iec.ch/justpublished

Restez informé sur les nouvelles publications IEC. Just Published détaille les nouvelles publications parues. Disponible en ligne et aussi une fois par mois par email.

Electropedia - www.electropedia.org

Le premier dictionnaire en ligne de termes électroniques et électriques. Il contient 20 000 termes et définitions en anglais et en français, ainsi que les termes équivalents dans 16 langues additionnelles. Egalement appelé Vocabulaire Electrotechnique International (IEV) en ligne.

Glossaire IEC - std.iec.ch/glossary

65 000 entrées terminologiques électrotechniques, en anglais et en français, extraites des articles Termes et Définitions des publications IEC parues depuis 2002. Plus certaines entrées antérieures extraites des publications des CE 37, 77, 86 et CISPR de l'IEC.

Service Clients - webstore.iec.ch/csc

Si vous désirez nous donner des commentaires sur cette publication ou si vous avez des questions contactez-nous: csc@iec.ch.

INTERNATIONAL STANDARD

NORME INTERNATIONALE

Explosive atmospheres –

**Part 29-2: Gas detectors – Selection, installation, use and maintenance of
detectors for flammable gases and oxygen**

Atmosphères explosives –

**Partie 29-2: Détecteurs de gaz – Sélection, installation, utilisation et maintenance
des détecteurs de gaz inflammables et d'oxygène**

INTERNATIONAL
ELECTROTECHNICAL
COMMISSION

COMMISSION
ELECTROTECHNIQUE
INTERNATIONALE

ICS 29.260.20

ISBN 978-2-8322-5029-7

Warning! Make sure that you obtained this publication from an authorized distributor.
Attention! Veuillez vous assurer que vous avez obtenu cette publication via un distributeur agréé.

CONTENTS

FOREWORD.....	8
INTRODUCTION.....	11
1 Scope.....	13
2 Normative references	14
3 Terms and definitions	14
3.1 Gas properties and other physics.....	14
3.2 Types of equipment	16
3.3 Sensors and detectors	18
3.4 Supply of gas to instruments	19
3.5 Signals and alarms	19
3.6 Times, checks and equipment behaviour.....	20
3.7 Terms exclusive to open path equipment	21
4 Basic information on the properties, behaviour, gases and vapours, and specific applications of gas detection	23
4.1 Detecting gases and vapours	23
4.1.1 General	23
4.1.2 Safety when monitoring for flammable gases where personnel could be present	24
4.2 Some common properties of gases and vapours	25
4.3 The differences between detecting gases and vapours	26
4.3.1 General	26
4.3.2 Detection of gases	26
4.3.3 Detection of vapours	28
4.4 Oxygen deficiency.....	31
4.4.1 General	31
4.4.2 Chemical reaction of oxygen, with solid products	31
4.4.3 Chemical reaction of oxygen, with gaseous products	31
4.4.4 Dilution of the air by displacement by some other gas or vapour	32
4.5 Specific applications of gas detection	32
4.5.1 Gas detection as means of reducing risk of explosion	32
4.5.2 Gas free work permit	35
4.5.3 Monitoring of air inlets	36
4.6 Specific considerations for open path detection	36
5 Measuring principles.....	37
5.1 General.....	37
5.2 Catalytic sensors	39
5.2.1 General	39
5.2.2 Common applications	39
5.2.3 Limitations	39
5.2.4 Interferences	40
5.2.5 Poisoning	40
5.3 Thermal conductivity sensors	40
5.3.1 General	40
5.3.2 Common applications	41
5.3.3 Limitations	41
5.3.4 Interferences	41

5.3.5	Poisoning	41
5.4	Infrared sensors	41
5.4.1	General	41
5.4.2	Common applications	41
5.4.3	Limitations	42
5.4.4	Interferences	42
5.4.5	Poisoning	42
5.5	Semiconductor sensors	42
5.5.1	General	42
5.5.2	Common applications	42
5.5.3	Limitations	43
5.5.4	Interferences	43
5.5.5	Poisoning	43
5.6	Electrochemical sensors	43
5.6.1	General	43
5.6.2	Common applications	44
5.6.3	Limitations	44
5.6.4	Interferences	44
5.6.5	Poisoning	44
5.7	Flame ionization detectors (FID)	44
5.7.1	General	44
5.7.2	Common applications	44
5.7.3	Limitations	45
5.7.4	Interferences	45
5.7.5	Poisoning	45
5.8	Flame temperature analysers (FTA)	45
5.8.1	General	45
5.8.2	Common applications	45
5.8.3	Limitations	45
5.8.4	Interferences	45
5.8.5	Poisoning	46
5.9	Photo ionisation detector (PID)	46
5.9.1	General	46
5.9.2	Common applications	46
5.9.3	Limitations	46
5.9.4	Interferences	46
5.9.5	Poisoning	46
5.10	Paramagnetic oxygen detector	46
5.10.1	General	46
5.10.2	Common applications	47
5.10.3	Limitations	47
5.10.4	Interference	47
5.10.5	Poisoning	47
6	Selection of equipment	47
6.1	General	47
6.2	Selection criteria	48
6.2.1	General criteria	48
6.2.2	Gases to be detected by the equipment	49
6.2.3	Application of fixed equipment	50

6.2.4	Application of transportable and portable equipment.....	53
6.3	Miscellaneous factors affecting selection of equipment	54
6.3.1	Electromagnetic immunity	54
6.3.2	Intended Zone(s) of use.....	54
7	Behaviour of gas releases	55
7.1	Nature of a release	55
7.1.1	General	55
7.1.2	Release rate of gas or vapour.....	55
7.1.3	Flammable limits.....	56
7.1.4	Ventilation	56
7.1.5	Relative density of the released gas or vapour.....	56
7.1.6	Temperature and/or pressure.....	56
7.1.7	Other parameters to be considered.....	57
7.1.8	Outdoor sites and open structures	57
7.2	Buildings and enclosures	57
7.2.1	General	57
7.2.2	Unventilated buildings and enclosures	57
7.2.3	Ventilated buildings and enclosures	57
7.3	Environmental considerations	59
8	Design and installation of fixed gas detection systems.....	59
8.1	General.....	59
8.2	Basic considerations for the installation of fixed systems	59
8.2.1	General	59
8.2.2	Point detection equipment and remote sensors.....	60
8.2.3	Systems consisting of sampling equipment.....	60
8.2.4	Open path (line of sight) equipment	60
8.3	Location of detection points	61
8.3.1	General	61
8.3.2	General site considerations	61
8.3.3	Environmental conditions.....	62
8.4	Access for calibration and maintenance	64
8.5	Additional considerations for sample lines.....	65
8.6	Additional considerations for open path equipment	65
8.7	Summary of considerations for the location of measuring points and open paths	66
8.8	Installation of measuring point and open path equipment	66
8.9	Integrity and safety of fixed systems	67
8.9.1	General	67
8.9.2	Redundancy in fixed systems.....	67
8.9.3	Protection against loss of main power supply.....	67
8.10	Timing of installation during construction operations	68
8.11	Commissioning	68
8.11.1	Inspection.....	68
8.11.2	Initial gas calibration.....	69
8.11.3	Adjustment of alarm set points.....	69
8.12	Operating instructions, plans and records	69
9	Use of portable and transportable flammable gas detection equipment.....	70
9.1	General.....	70

9.2	Initial and periodic check procedures for portable and transportable instrumentation	71
9.2.1	General	71
9.2.2	Inspection and functional checks	71
9.2.3	Routine tests and recalibration	72
9.2.4	Maintenance and recalibration	73
9.3	Guidance on the use of portable and transportable equipment	74
9.3.1	Electrical safety in hazardous atmospheres	74
9.3.2	Safety of personnel	74
9.3.3	Spot tests and sampling	74
9.3.4	Sampling above liquids	75
9.3.5	Avoidance of condensation	75
9.3.6	Poisoning of sensors	75
9.3.7	Changes of temperature	75
9.3.8	Accidental damage	75
9.3.9	Minimalist operation, the “Read and run” concept	75
10	Training of operational personnel	76
10.1	General	76
10.2	General training – Basic limitations and safety	77
10.3	Operator training	77
10.4	Maintenance training	78
11	Maintenance, routine procedures and general administrative control	78
11.1	General	78
11.2	Operational checks	80
11.2.1	General	80
11.2.2	Fixed systems	80
11.2.3	Portable and transportable gas detection equipment	80
11.3	Maintenance	81
11.3.1	General	81
11.3.2	Fixed equipment	81
11.3.3	Portable and transportable gas detection equipment	81
11.3.4	Off-site maintenance, general	82
11.3.5	Maintenance procedures	82
11.4	Sensors	82
11.4.1	General	82
11.4.2	Flame arrestor	82
11.5	Flow systems	83
11.5.1	General	83
11.5.2	Inspection	83
11.5.3	Filters, traps and flame arrestors	83
11.5.4	Flow system and sample chamber	83
11.5.5	Flow connections	83
11.5.6	Moving parts	83
11.5.7	Automatic sample-draw systems	83
11.5.8	Loss-of-flow signals	83
11.6	Readout devices	83
11.6.1	General	83
11.6.2	Other readouts	84
11.7	Alarms	84

11.8	Calibration	84
11.8.1	Calibration kits and test equipment	84
11.8.2	Calibration procedure	85
Annex A	(normative) Measuring principles	87
A.1	General.....	87
A.2	Catalytic sensors	89
A.2.1	General	89
A.2.2	Common applications	90
A.2.3	Limitations	90
A.2.4	Interferences	90
A.2.5	Poisoning	91
A.3	Thermal conductivity sensors.....	92
A.3.1	General	92
A.3.2	Common applications	92
A.3.3	Limitations	93
A.3.4	Interferences	93
A.3.5	Poisoning	93
A.4	Infrared sensors.....	93
A.4.1	General	93
A.4.2	Common applications	95
A.4.3	Limitations	96
A.4.4	Interferences	96
A.4.5	Poisoning	97
A.5	Semi-conductor sensors.....	97
A.5.1	General	97
A.5.2	Common applications	97
A.5.3	Limitations	97
A.5.4	Interferences	98
A.5.5	Poisoning	98
A.6	Electrochemical sensors	98
A.6.1	General	98
A.6.2	Common applications	99
A.6.3	Limitations	99
A.6.4	Interferences	100
A.6.5	Poisoning	100
A.7	Flame ionization detectors (FID)	101
A.7.1	General	101
A.7.2	Common applications	102
A.7.3	Limitations	102
A.7.4	Interferences	102
A.7.5	Poisoning	102
A.8	Flame temperature analysers (FTA).....	103
A.8.1	General	103
A.8.2	Common applications	103
A.8.3	Limitations	103
A.8.4	Interferences	103
A.8.5	Poisoning	103
A.9	Photo ionisation detector (PID)	104
A.9.1	General	104

A.9.2	Common applications	104
A.9.3	Limitations	105
A.9.4	Interferences	105
A.9.5	Poisoning	105
A.10	Paramagnetic oxygen detector	105
A.10.1	General	105
A.10.2	Common applications	106
A.10.3	Limitations	106
A.10.4	Interference	106
A.10.5	Poisoning	106
Annex B (informative)	Environmental parameters	107
Annex C (informative)	Typical environmental and application check-list for flammable gas detectors (for both Group I and Group II equipment)	108
Annex D (informative)	Typical instrument maintenance record for flammable gas detectors	110
Annex E (informative)	Atmospheric visibility	111
Bibliography		112
Figure 1	– Integral concentration over the path length	37
Figure 2	– Average concentration over the path length	37
Table 1	– Typical Tasks and Most Relevant Causes	12
Table 2	– Overview of gas detection equipment with different measuring principles	38
Table A.1	– Overview of gas detection equipment with different measuring principles	88
Table B.1	– Environmental parameters	107

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

EXPLOSIVE ATMOSPHERES –

**Part 29-2: Gas detectors – Selection, installation, use
and maintenance of detectors for flammable gases and oxygen**

FOREWORD

- 1) The International Electrotechnical Commission (IEC) is a worldwide organization for standardization comprising all national electrotechnical committees (IEC National Committees). The object of IEC is to promote international co-operation on all questions concerning standardization in the electrical and electronic fields. To this end and in addition to other activities, IEC publishes International Standards, Technical Specifications, Technical Reports, Publicly Available Specifications (PAS) and Guides (hereafter referred to as “IEC Publication(s)”). Their preparation is entrusted to technical committees; any IEC National Committee interested in the subject dealt with may participate in this preparatory work. International, governmental and non-governmental organizations liaising with the IEC also participate in this preparation. IEC collaborates closely with the International Organization for Standardization (ISO) in accordance with conditions determined by agreement between the two organizations.
- 2) The formal decisions or agreements of IEC on technical matters express, as nearly as possible, an international consensus of opinion on the relevant subjects since each technical committee has representation from all interested IEC National Committees.
- 3) IEC Publications have the form of recommendations for international use and are accepted by IEC National Committees in that sense. While all reasonable efforts are made to ensure that the technical content of IEC Publications is accurate, IEC cannot be held responsible for the way in which they are used or for any misinterpretation by any end user.
- 4) In order to promote international uniformity, IEC National Committees undertake to apply IEC Publications transparently to the maximum extent possible in their national and regional publications. Any divergence between any IEC Publication and the corresponding national or regional publication shall be clearly indicated in the latter.
- 5) IEC itself does not provide any attestation of conformity. Independent certification bodies provide conformity assessment services and, in some areas, access to IEC marks of conformity. IEC is not responsible for any services carried out by independent certification bodies.
- 6) All users should ensure that they have the latest edition of this publication.
- 7) No liability shall attach to IEC or its directors, employees, servants or agents including individual experts and members of its technical committees and IEC National Committees for any personal injury, property damage or other damage of any nature whatsoever, whether direct or indirect, or for costs (including legal fees) and expenses arising out of the publication, use of, or reliance upon, this IEC Publication or any other IEC Publications.
- 8) Attention is drawn to the Normative references cited in this publication. Use of the referenced publications is indispensable for the correct application of this publication.
- 9) Attention is drawn to the possibility that some of the elements of this IEC Publication may be the subject of patent rights. IEC shall not be held responsible for identifying any or all such patent rights.

International Standard IEC 60079-29-2 has been prepared by IEC technical committee 31: Equipment for explosive atmospheres.

This bilingual version (2017-12) corresponds to the monolingual English version, published in 2015-03.

This second edition cancels and replaces the first edition published in 2007. This edition constitutes a technical revision.

This edition includes the following significant changes with respect to the previous edition:

Changes	Clause	Type		
		Minor and editorial changes	Extension	Major technical changes
Addition of group 1 to scope	1		x	
Addition of Open Path Gas Detection	3, 4.6, 5.4, 6.2.3.5, 8.2, 8.6, 8.7, 8.8, 11, A4		x	
Changed “combustible” to “flammable”	Throughout	x		
Addition of specific applications	4.5		x	
Improvements to sampling systems	6.2.3.4, 8.2.3, 8.5, 11.2.2	x		

NOTE The technical changes referred to include the significance of technical changes in the revised IEC Standard, but they do not form an exhaustive list of all modifications from the previous version. More guidance may be found by referring to the Redline Version of the standard.

Explanations:

1) Minor and editorial changes

clarification
decrease of technical requirements
minor technical change
editorial corrections

These are changes which modify requirements in an editorial or a minor technical way. They include changes of the wording to clarify technical requirements without any technical change, or a reduction in level of existing requirement.

2) Extension

addition of technical options

These are changes which add new or modify existing technical requirements, in a way that new options are given, but without increasing requirements for equipment that was fully compliant with the previous standard. Therefore, these will not have to be considered for products in conformity with the preceding edition.

NOTE These changes represent current technological knowledge. However, these changes should not normally have an influence on equipment already placed on the market.

3) Major technical changes

addition of technical requirements
increase of technical requirements

These are changes to technical requirements (addition, increase of the level or removal) made in a way that a product in conformity with the preceding edition will not always be able to fulfil the requirements given in the later edition. These changes have to be considered for products in conformity with the preceding edition.

NOTE These changes represent current technological knowledge. However, these changes should not normally have an influence on equipment already placed on the market.

The text of this standard is based on the following documents:

FDIS	Report on voting
31/1169/FDIS	31/1179/RVD

Full information on the voting for the approval of this standard can be found in the report on voting indicated in the above table.

The French version of this standard has not been voted upon.

This publication has been drafted in accordance with the ISO/IEC Directives, Part 2.

A list of all parts in the IEC 60079 series, published under the general title *Explosive atmospheres*, can be found on the IEC website.

The committee has decided that the contents of this publication will remain unchanged until the stability date indicated on the IEC website under "<http://webstore.iec.ch>" in the data related to the specific publication. At this date, the publication will be

- reconfirmed,
- withdrawn,
- replaced by a revised edition, or
- amended.

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60079-29-2:2015

INTRODUCTION

Flammable gas detection equipment may be used whenever there is the possibility of a hazard to life or property caused by the accumulation of a flammable gas-air mixture. Such equipment can provide a means of reducing the hazard by detecting the presence of a flammable gas and issuing suitable audible or visual warnings. Gas detectors may also be used to initiate precautionary steps (for example plant shutdown, evacuation, and operation of fire extinguishing procedures).

Equipment may be used to monitor a gas atmosphere below the lower flammable limit in circumstances where accumulation of gas may result in a concentration of the gas/air mixture to potentially explosive levels. Performance requirements for gas detecting equipment for such purposes are set out in IEC 60079-29-1 and IEC 60079-29-4. Guidance for functional safety of fixed gas detection systems are set out in IEC 60079-29-3.

However performance capability alone cannot ensure that the use of such equipment will properly safeguard life or property where flammable gases may be present. The level of safety obtained depends heavily upon correct selection, installation, calibration and periodic maintenance of the equipment, combined with knowledge of the limitations of the detection technique required. This cannot be achieved without responsible informed management.

An additional hazard to life is the toxicity of some gases and of the vapours of all liquids except water. It is not generally appreciated that all flammable vapours are potentially toxic at concentration levels which are very small fractions of their respective lower flammable limits. Equipment covered by IEC 60079-29-1 and IEC 60079-29-4 is not specifically intended for toxic protection, and additional personal protection precautions will normally be needed where personnel could be exposed to toxic vapours.

Portable equipment covered by IEC 60079-29-1 and IEC 60079-29-2 commonly have additional detectors for specific toxic gases and also for oxygen deficiency. Users are cautioned that even mild oxygen deficiency may be due to toxic concentrations of some other gas or vapour, which may not be detectable or adequately detected by the equipment in use.

General requirements for the handbook or manual of any particular flammable gas detection equipment are specified in IEC 60079-29-1 and IEC 60079-29-4. These standards provide some necessary background knowledge on the points mentioned above.

This standard has been specifically written to cover all the functions necessary from selection to ongoing maintenance for a successful gas detection operation. Different clauses are appropriate for different tasks within this range of operations. Each clause has been written as stand-alone as far as practicable. This means that some information is repeated in different clauses but with a different emphasis.

Table 1 gives a broad suggestion as to the most relevant clauses to the typical tasks to be performed.

Table 1 – Typical Tasks and Most Relevant Causes

Tasks	Definitions	Basic information properties of gas and vapours	Measuring principles	Selection of equipment	Behaviour of gas releases	Design and installation of fixed gas detection systems	Use of portable and transportable flammable gas detection equipment	Training of operational personnel	Maintenance, routine procedures General administrative control	Measuring principles (full detail) (normative)	Environmental parameters (informative)
Function (Clause)	3	4	5	6	7	8	9	10	11	Annex A	Annex B
Authorities	+	+++	+++	+	+	-	-	-	+	-	-
General management	+	+++	+++	+	+	-	-	+	+	-	+
Selection	+++	+++	+	+++	+++	+	++	-	+	+++	+++
Design engineering / management	+++	+++	+	+++	+++	+++	-	-	-	+++	+++
Installation engineering / management	+++	+++	+	++	+++	+++	-	-	-	+++	+++
Installation, technical	++	+++	++	++	++	++	-	-	-	+	++
Commissioning	+++	+++	++	+	++	+++	-	++	+	-	-
Operations management	++	+++	++	+	+	++	++	+++	+++	+	+++
Operation training	+++	+++	+	+	+	+++	+++	+++	+++	+++	+++
Servicing / Calibration	+++	+++	-	-	-	++	++	+	+++	++	++
Repair	++	+++	++	-	-	+	+	+	+++	++	-
“+++” Most appropriate “++” Advisable “+” Useful “-” Not applicable It should be noted that Clause 5 is a simplified version of Annex A.											

This standard makes recommendations on how to establish maintenance and calibration intervals. In certain countries there are mandatory general or industry-specific regulations which must be followed as a minimum requirement.

EXPLOSIVE ATMOSPHERES –

Part 29-2: Gas detectors – Selection, installation, use and maintenance of detectors for flammable gases and oxygen

1 Scope

This part of IEC 60079-29 gives guidance on, and recommended practice for, the selection, installation, safe use and maintenance of electrically operated Group II equipment intended for use in industrial and commercial safety applications and Group I equipment in underground coal mines for the detection and measurement of flammable gases complying with the requirements of IEC 60079-29-1 or IEC 60079-29-4.

This standard is applicable for oxygen measurement for the purpose of inertisation where explosion protection is provided by the exclusion of oxygen instead of measuring the flammable gases or vapours present. A similar application is measuring oxygen when inertising a goaf (mined out) area in an underground coal mine.

This standard is a compilation of practical knowledge to assist the user, and applies to equipment, instruments and systems that indicate the presence of a flammable or potentially explosive mixture of gas or vapour with air by using an electrical signal from a gas sensor to produce a meter reading, to activate a visual or audible pre-set alarm or other device, or any combination of these.

Such equipment may be used as a means of reducing the risk whenever there is the possibility of a risk to life or property specifically due to the accumulation of a flammable gas-air mixture, by providing such warnings. It may also be used to initiate specific safety precautions (e.g. plant shutdown, evacuation, fire extinguishing procedures).

This standard is applicable to fixed installations and transportable equipment. Similarly it is applicable to the safe use of portable equipment. Since much modern equipment of this type also includes oxygen deficiency detection and/or specific toxic gas sensors, some additional guidance is given for these topics.

For the purposes of this standard, except where specifically stated otherwise, flammable gases include flammable vapours.

Mists are not covered by this standard due to measurement techniques currently used.

This standard applies to Group II equipment (i.e. equipment intended for use in industrial and commercial safety applications, involving areas classified in accordance with IEC 60079-10-1) and Group I equipment.

For the purposes of this standard, equipment includes

- a) fixed equipment including equipment mounted on a vehicle;
- b) transportable equipment; and
- c) portable equipment.

This standard is not intended to cover, but may provide useful information, for the following:

- a) equipment intended only for the detection of non-flammable toxic gases;
- b) equipment of laboratory or scientific type intended only for analysis or measurement purposes;

- c) equipment intended only for process control applications;
- d) equipment intended for applications in explosives processing and manufacture;
- e) equipment intended for the detection of a explosive atmosphere resulting from dust or mist in air.

2 Normative references

The following documents, in whole or in part, are normatively referenced in this document and are indispensable for its application. For dated references, only the edition cited applies. For undated references, the latest edition of the referenced document (including any amendments) applies.

IEC 60079-0, *Explosive atmospheres – Part 0: Equipment – General requirements*

IEC 60079-10-1:2008, *Explosive atmospheres – Part 10-1: Classification of areas – Explosive gas atmospheres*

IEC 60079-10-2, *Explosive atmospheres – Part 10-2: Classification of areas – Combustible dust atmospheres*

IEC 60079-13, *Explosive atmospheres – Part 13: Equipment protection by pressurized room "p"*

IEC 60079-17, *Explosive atmospheres – Part 17: Electrical installations inspection and maintenance*

IEC 60079-19, *Explosive atmospheres – Part 19: Equipment repair, overhaul and reclamation*

IEC 60079-29-1:2007, *Explosive atmospheres – Part 29-1: Gas detectors – Performance requirements of detectors for flammable gases*

IEC 60079-29-4, *Explosive atmospheres – Part 29-4: Gas detectors – Performance requirements of open path detectors for flammable gases*

IEC 61285, *Industrial-process control – Safety of analyser houses*

3 Terms and definitions

For the purposes of this document, the terms and definitions given in IEC 60079-0, as well as the following apply. In addition, since this is intended as a stand-alone standard, certain definitions within IEC 60079-29-1 and IEC 60079-29-4 are repeated below for the convenience of the reader.

NOTE Additional definitions applicable to explosive atmospheres can be found in the International Electrotechnical Vocabulary (IEV), IEC 60050-426.

3.1 Gas properties and other physics

3.1.1

ambient air

normal atmosphere surrounding the equipment

3.1.2

clean air

air which is free from gases or vapours (flammable, toxic or environmentally harmful gases) to which the equipment is sensitive or which influence the performance of the equipment

3.1.3**concentration**

amount of the gas or vapour of interest in a specified amount of the background gas or air, expressed in suitable units

Note 1 to entry: Typical units include volume fraction (v/v) (see 3.1.19); molar (moles per mole – m/m); percentage of the LFL of a particular substance; parts per million by volume (ppm); parts per billion by volume (ppb).

3.1.4**dose**

total amount of substance absorbed or trapped, proportional to the concentration and the duration of exposure

3.1.5**explosive gas atmosphere**

mixture with air, under normal atmospheric conditions, of flammable substances in the form of gas or vapour, which, after ignition, permits self-sustaining flame propagation

3.1.6**explosive range**

range of gas or vapour mixtures with air, with concentrations between the lower and upper explosive (flammable) limits

3.1.7**firedamp**

flammable mixture of gases, consisting mainly of methane, naturally occurring in a mine

3.1.8**flammable gas**

gas or vapour which, when mixed with air in a certain proportion, will form an explosive atmosphere

Note 1 to entry: For the purposes of this standard, the term "flammable gas" includes flammable vapour

3.1.9**flashpoint**

lowest liquid temperature at which, under certain standardized conditions, a liquid gives off vapours in a quantity such as to be capable of forming an ignitable vapour/air mixture

3.1.10**lower flammable limit****LFL**

volume fraction of flammable gas or vapour in air below which an explosive gas atmosphere does not form, expressed as a percentage (see IEC 60079-20-1)

Note 1 to entry: This is also known as lower explosive limit (LEL).

3.1.11**optical radiation**

ultra-violet, visible or infrared regions of the electromagnetic spectrum

3.1.12**relative density**

density of gas or vapour relative to the density of air at the same pressure and at the same temperature

Note 1 to entry: Air is equal to 1,0.

3.1.13

release rate

quantity of flammable gas or vapour emitted per unit time from the source of release which itself could be a liquid surface

3.1.14

source of release

point or location from which a flammable gas, vapour or liquid may be released into the atmosphere in such a way that an explosive gas atmosphere could be formed

[SOURCE: IEC 60050-426:2008. 426-03-06, modified by removal of Note]

3.1.15

toxic gas

gas that may be harmful to human health and/or the performance of persons due to its physical or physico-chemical properties

3.1.16

upper flammable limit

UFL

volume fraction of flammable gas or vapour in air above which an explosive gas atmosphere does not form, expressed as a percentage (see IEC 60079-20-1)

Note 1 to entry: This is also known as upper explosive limit (UEL).

3.1.17

vapour

gaseous state of a substance that can reach equilibrium with its liquid or solid state in the temperature and pressure range of interest

Note 1 to entry: This is a simplification of the scientific definition, for the purposes of this standard, and merely requires that the substance is below its boiling point or sublimation point at the ambient temperature and pressure.

3.1.18

ventilation

movements of air and replacement with fresh air due to the effects of wind, temperature gradients or artificial means (for example fans or extractors)

3.1.19

volume fraction

v/v

ratio of the volume of a component gas to the volume of the gas mixture under specified conditions of temperature and pressure

Note 1 to entry: This is also known as volume ratio.

3.2 Types of equipment

3.2.1

alarm only equipment

equipment which generates an alarm signal but does not have a meter or output giving a measure of the integral concentration

3.2.2

aspirated equipment

equipment that samples the gas by drawing it to the gas sensor – for example by means of a hand-operated or electric pump

3.2.3**continuous duty equipment**

gas detecting equipment that is powered for long periods of time, but may have either continuous or intermittent sensing

3.2.4**diffusion equipment**

equipment in which the transfer of gas from the atmosphere to the gas sensor takes place by random molecular movement, i.e. under conditions in which there is no aspirated flow

3.2.5**explosion protected equipment**

equipment incorporating a type of explosion protection covered by the IEC 60079 series of standards

3.2.6**explosion protection**

measures applied in the construction of equipment to prevent ignition of a surrounding flammable atmosphere by the equipment

3.2.7**fixed equipment**

equipment that is intended to have all its parts permanently installed

3.2.8**group I equipment**

equipment for mines susceptible to firedamp

3.2.9**group II equipment**

electrical equipment for use in places with an explosive gas atmosphere other than mines susceptible to firedamp

3.2.10**portable equipment**

spot reading or continuous duty equipment that has been designed to be readily carried from place to place and to be used while it is being carried

Note 1 to entry: A portable equipment is battery powered and includes, but is not limited to:

- a) a hand-held equipment, typically less than 1 kg, which requires use of only one hand to operate;
- b) personal monitors, similar in size and mass to the hand-held equipment, that are continuously operating (but not necessarily continuously sensing) while they are attached to the user; and
- c) larger equipment that can be operated by the user while it is carried either by hand, by a shoulder strap or by a carrying harness; which may or may not have a hand directed probe

3.2.11**sample (sampling) system**

equipment which typically draws more than one sample, conditions them as necessary, and presents them to a sensor in aspirated equipment

Note 1 to entry: This usually refers to fixed equipment where multiple samples from different detection points are presented sequentially to one or more sensors;

3.2.12**spot reading equipment**

equipment intended to be used for short, intermittent or irregular periods of time as required (typically 5 min or less)

3.2.13

transportable equipment

equipment not intended to be portable, but which can be readily moved from one place to another

3.3 Sensors and detectors

3.3.1

catalytic sensor

sensor, the operation of which depends upon the oxidation (combustion) of gases on an electrically heated catalytic element

3.3.2

electrochemical sensor

sensor, the operation of which depends upon changes of the electrical parameters of electrodes placed in an electrolyte due to redox reactions of the gas on the surface of the electrodes

3.3.3

flame ionisation detector

FID

sensor, the operation of which depends upon the ionization of the gas being detected in a hydrogen flame

3.3.4

flame temperature analyser

FTA

sensor, the operation of which depends upon the change of temperature of a flame by the gas being detected

3.3.5

infrared absorption sensor

sensor, the operation of which depends upon the absorption of infrared radiation by the gas being detected

3.3.6

paramagnetic oxygen detector

sensor, the operation of which depends upon the magnetic properties of oxygen

3.3.7

photo ionisation detector

PID

sensor, the operation of which is based on the ionisation of gaseous compounds by ultraviolet (UV) radiation

3.3.8

remote sensor

sensor that is not integral with the main body of the equipment

3.3.9

semiconductor sensor

sensor, the operation of which depends upon changes of the electrical conductance of a semiconductor due to chemisorption of the gas being detected at its surface

3.3.10

sensor

assembly in which the sensing element is housed that may also contain associated circuit components

3.3.11**sensing element**

part of a sensor that reacts in the presence of a flammable gas mixture to produce some physical or chemical change that can be used to activate a measuring or alarm function, or both

3.3.12**single point sensor**

sensor capable of detecting gas at a single point location

3.3.13**thermal conductivity sensor**

sensor, the operation of which depends upon the change of heat loss by conduction of an electrically heated element located in the gas to be measured, compared with that of a similar element located in a reference gas cell

3.4 Supply of gas to instruments**3.4.1****measuring point****measurement point**

location of a single sensor aspirated by diffusion or by a probe

3.4.2**point detection equipment**

detection equipment located at a measurement point

Note 1 to entry: This normally refers to a complete single point sensor, rather than a sampling point, and is in contrast with open path equipment

3.4.3**sample line**

means by which the gas being sampled is conveyed to the sensor including accessories

EXAMPLE Filter, water trap.

3.4.4**sampling point**

point from which sample is taken in an aspirated equipment

Note 1 to entry: Typically this term is applied to fixed aspirated systems.

Note 2 to entry: Typically the equipment at this point will consist of a filter, but there may be other sample conditioning equipment as well.

3.4.5**sampling probe**

separate sample line which is attached to the equipment as required, that may or may not be supplied with the equipment

Note 1 to entry: It is usually short (e.g. in the order of 1 m) and rigid (although it may be telescopic), but it may be connected by a flexible tube to the equipment.

3.5 Signals and alarms**3.5.1****alarm setpoint**

fixed or adjustable setting of the equipment that is intended to pre-set the level of concentration at which the equipment will automatically initiate an indication, alarm or other output function

3.5.2

alarm signal

audible, visual, electronic or other signal generated by the equipment when an integral concentration of gas in excess of a preset value is detected

3.5.3

continuous or quasi-continuous sensing

mode of operation in which power is applied continuously to the sensing element and readings are taken continuously or at regular and frequent intervals

3.5.4

fault signal

audible, visual, or other type of output which provides, directly or indirectly, a warning or indication that the equipment is defective or out of adjustment

3.5.5

indicating devices

means for displaying values or states in analogue or digital form

3.5.6

inhibition signal

audible, visual, or other type of output which provides, directly or indirectly, a warning or indication that normal operation has been suspended

3.5.7

intermittent sensing

mode of operation in which the power or flow to the sensor is applied intermittently according to a predetermined cycle and readings taken at the predetermined cycle

3.5.8

latching alarm

alarm which, once activated, requires a deliberate action to deactivate it

3.5.9

safety function

function (inclusive from gas sampling to signal output of the gas detection equipment) to enable the overall system to achieve a safe state.

3.6 Times, checks and equipment behaviour

3.6.1

drift

variation with time of the indication produced by the equipment under normal conditions when monitoring a fixed gas volume fraction, or, in the case of open path, a fixed concentration distribution, (including clean air) under constant ambient conditions

3.6.2

functional check

application of test gas or other means of obtaining a response from the sensor to check its function

Note 1 to entry: This may include the generation of an alarm. This check is performed without adjustments of sensitivity.

Note 2 to entry: This is also known as a “response check” or “bump test”.

3.6.3

initial calibration

first calibration for a specific substance, measuring range and application carried out by the manufacturer before delivery, or on site, before starting the operation

3.6.4**poisons****<for sensors>**

substances which lead to temporary or permanent loss of sensitivity of the sensors

3.6.5**recalibration**

calibrations carried out periodically to check and adjust the zero signal and the sensitivity of the sensor with a known calibration gas mixture without any changing of the parameters, type of gas, measuring range, specific application, which have been established by the initial calibration

3.6.6**recovery time**

time interval between the time when an instantaneous decrease in gas concentration is produced at the sensor input and the time when the response reaches a stated indication

3.6.7**selectivity**

response of the equipment to the gas of interest compared with the response to other gases

Note 1 to entry: If there is high selectivity to the target gas, the results will be less ambiguous and the cross-sensitivity to other gases will be low.

3.6.8**sensitivity**

ratio of change produced in the equipment by a known concentration of gas or vapour

Note 1 to entry: Depending on context, this can refer to the minimum change in concentration of gas or vapour that the equipment will detect.

Note 2 to entry: High sensitivity implies that low concentrations can be measured.

3.6.9**span**

reading on the normal test gas of the equipment

3.6.10**time of response****tx**

time interval, with the equipment in a warmed-up condition, between the time when an instantaneous change between clean air and the standard test gas, or vice versa, is produced at the equipment inlet, and the time when the response reaches a stated percentage (x) of the stabilised signal on the standard test gas

Note 1 to entry: Not applicable to spot reading equipment.

3.6.11**zero gas**

gas recommended by the manufacturer which is free of flammable gases, and interfering and contaminating substances, the purpose of which is calibration/adjustment of the equipment zero

3.7 Terms exclusive to open path equipment**3.7.1****albedo**

proportion of incident light scattered back from a surface

3.7.2

beam blocked signal

audible, visual or other type of output which provides, directly or indirectly, a warning or indication that the optical path is obscured or that the signal detected is too weak to enable the equipment to function normally

3.7.3

gas calibration cell

sealed enclosure with transparent ends which can be filled with test gases

3.7.4

integral concentration

mathematical integral of the gas concentration along the optical path

Note 1 to entry: It is expressed in units of concentration multiplied by distance, e.g. LFL metre for flammable gases or ppm metre for toxic gases

Note 2 to entry: $100 \%LFL \times 1 \text{ metre} = 1 \text{ LFL metre}$;

$10 \%LFL \times 10 \text{ metre} = 1 \text{ LFL metre}$.

3.7.5

meteorological optical range

MOR

length of path in the atmosphere required to reduce the luminous flux in a collimated beam from an incandescent lamp, at a colour temperature of 2 700 K to 5 % of its original value

3.7.6

open path

optical path which traverses the area (or part of the area) in which the atmosphere is being monitored and through which gases in the atmosphere are free to move

3.7.7

optical axis

median line of the optical path

3.7.8

optical path

path traversed by optical radiation from an optical transmitter to an optical receiver

Note 1 to entry: The radiation may traverse the path once, twice or many times depending on the form taken by the instrument

3.7.9

receiver

assembly in which the optical detecting element(s) are housed and which may contain associated optical and electrical components

3.7.10

retroreflector

individual or multiple arrangement of reflecting corners of cubes arrayed so that light is reflected back parallel to its incident path

3.7.11

gas detection transmitter

fixed gas detection equipment that provide a self-conditioned electronic signal or output indication to a generally accepted industry standard (such as 4-20 mA or relay), intended to be utilized with separate gas detection control units or signal processing data acquisition, central monitoring and similar systems, which typically process information from various locations and sources including, but not limited to gas detection equipment

3.7.12**transceiver**

assembly in which the optical detecting element(s) and optical transmitting element(s) are housed and which may contain associated optical and electrical components

3.7.13**transmittance**

fraction of luminous flux which remains in a single beam after traversing an optical path of a given length in the atmosphere

3.7.14**transmitter**

assembly in which the optical transmitting element(s) are housed and which may contain associated optical and electrical components

4 Basic information on the properties, behaviour, gases and vapours, and specific applications of gas detection

4.1 Detecting gases and vapours

4.1.1 General

For the purposes of Clause 4, a distinction is drawn between gases, which remain gaseous at typical ambient pressures and temperatures, and vapours where liquid can also exist at any relevant pressure or temperature.

Effective operation of flammable gas detection equipment depends not only on its performance but also on its correct usage.

Equipment capability, and its suitability for the intended application and the user's knowledge of its limitations, both generic relating to sensor technology, and individual relating to its other design features, cannot alone ensure that its use will properly safeguard personnel, areas, or locations where flammable gases or vapours may be or are present. The level of safety obtained also depends upon the user having a basic knowledge of gas and vapour properties and phenomena.

This knowledge should enable the user to determine whether the gases are heavier or lighter than air, and whether the vapours are heavier than air or of similar density, and therefore where they may accumulate. If the direction and velocity of air movement is known, it can be seen how they may propagate. In addition, there may be physical or chemical reasons imposing limitations on a particular application, such as calibration considerations.

Consideration shall be given not only to those gases and vapours that are required to be detected, but also to those gases and vapours that are not required to be detected, but may also be present.

The effects of humidity and temperature variations may need to be evaluated, particularly when sampling lines are used, and, more importantly, if vapours other than water are involved.

Small environmental changes, such as a rise or fall in temperature, which may be ignored for most purposes, can significantly modify conditions, particularly if liquids are present and produce increased amounts of vapours, or if vapours condense as fogs or inside the equipment itself.

Failure to take these properties of gases and vapours into account at any of the stages of selection, installation, commissioning, training, operation and on-going maintenance of even the simplest of equipment can result in the production of erroneous readings. These in turn

can lead on one hand to false alarms or incorrect action, and on the other hand to failure to alarm or failure to take any appropriate action. Such factors can unnecessarily endanger lives and property.

Some gases or vapours can cause corrosion or other deterioration to certain types of sensors. Some types of sensors have specific lifetimes. The sensitivity can change over time. This applies to certain types of sensors for toxic gases and oxygen deficiency as well as for flammable gases and vapours. This is the major reason for requiring frequent functional checks of some of the more common types of flammable gas detectors. It is usually done using a test gas or calibration gas applied in a specified way. The correct test/calibration equipment for one type of gas detection equipment may not be appropriate to another type, and some training will usually be needed.

Although a mixture that has a concentration above the upper flammable limit is not explosive, it should be realised that on dilution with air it will become explosive, and so it is advisable to consider it as explosive. It should also be noted that it will normally be toxic at much lower concentrations.

4.1.2 Safety when monitoring for flammable gases where personnel could be present

Personnel should frequently observe the reading on any gas detection apparatus when entering a potentially hazardous area. The area may already contain asphyxiates or flammable gas and the personnel may need expedient warning of this danger.

The equipment will only give a reading for the location where the reading is being taken, or the location of the end of the sampling line if a sampling line is being used. A hazardous atmosphere may be building up a few metres from the sampling point. Therefore, many gas tests shall be done all around the intended area of work to ensure that no pockets of hazardous gas or vapour are present in the work area.

If vapours are likely to be present, some of the tests should be done one or two centimetres from the floor. This might detect a small problem (e.g. a minor liquid leak) at an early stage. All nearby low spots should be tested.

The readings are only valid for the time they are taken. Circumstances change. Frequent readings are recommended, particularly if vapours (see 4.3.3) could be involved and the temperature is rising.

Where a wide range of gases and vapours could be encountered in the work area there will be a range of potential sensitivities. A low 'alarm point' or 'action point' will therefore be required.

If there is a chance of sensor 'poisons' (such as silicones, leaded petrol, acids, etc.) being present, the sensitivity of an equipment using catalytic or semiconductor sensors should be checked at frequent intervals.

While the atmosphere is being monitored for concentrations of flammable gases and vapours, consideration should also be given to the fact that many of these, including all vapours except water, are also toxic to personnel. Additional detectors for the specific gases and vapours and additional precautions may be needed.

If a flammable gas or vapour detection equipment is also equipped with high sensitivity sensors for specific toxic gases it should be realized that they may only detect these specific gases. They will not usually detect other toxic materials.

Closely allied to flammable gas monitoring is monitoring for oxygen deficiency and this is detailed in 4.4.1. Frequently this feature is added to the equipment. There are several possible reasons for an oxygen deficiency. Some of them are due to situations where a toxic

substance is part of the cause of the deficiency, and these are of far greater concern. Again, additional detectors and precautions may be needed.

Therefore, when about to work in a hazardous area, it is advisable to specifically check on the potential toxicity of the atmosphere with the plant safety officer, industrial hygienist, or equivalent and a gas detector that covers the possible range of flammable, and toxic materials in the area should be chosen.

NOTE Different countries have different systems, and can use different values, for describing maximum safe levels of potentially toxic substances. For typical details, consult the USA's ACGIH book of TLV's (Threshold Limiting Values) and BEIs (Biological Exposure Indices), or the European Commission for the Investigation of Health Hazards of Chemical Compounds in the Work Area who publish a list of recommended TLV's. Both organisations update these publications annually. Other countries usually employ one or the other of these sets of data as a basis for their national documents, which can also be referred to.

4.2 Some common properties of gases and vapours

All gases and vapours will fully mix with all others by diffusion over time or if stirred. They will not separate out. However, some gases and vapours may react chemically with each other on mixing.

If a gas or vapour concentration is increasing in an area it is because more of that substance is being released. It is not due to settling out.

Once gases and vapours have been mixed, they will stay mixed, unless a component is removed chemically, or is absorbed (for instance on a charcoal filter). Additionally, in the case of vapours, removal can be by condensation due to increased pressure and/or falling temperature.

The density of pure gases and the effective density of vapours is proportional to their molecular mass. There is no significant change of volume on mixing gases and vapours. Therefore the density of mixtures of gases and vapours may be simply calculated from the volume fractions and molecular masses of their components. If relative density data is available, the relative density can be similarly calculated from the volume fractions and relative densities of the components.

Air has an equivalent molecular mass of approximately 29, corresponding to a relative density of 1. For instance, gases with lower molecular masses than 29 will have a relative density less than 1 and will be lighter than air.

As an example, methane with a molecular mass of 16 will be lighter than air, carbon dioxide with a molecular mass of 44 will be heavier than air. A mixture of the two, for instance a land fill gas or a mine seam gas, with approximately 53 % methane and 47 % carbon dioxide will have a similar density to air.

Mixtures of clean air with pure or mixed gases that are lighter than air, will still be lighter than air, but less so, proportionately to their volume fractions. They will tend to rise until they become so diluted with clean air that the effect becomes negligible.

Mixtures of clean air with gases or vapours that are heavier than air, will still be heavier than air, but less so. They will tend to flow into low spots; pits, trenches etc, until they become so diluted with clean air that the effect becomes negligible.

If a source of release and its surrounding air is substantially hotter than the ambient air the released mixture can rise initially, even if the relative density at the ambient temperature is greater than 1. As a rule of thumb, a temperature rise of 30 K will overcome what by calculation would be 10 % greater relative density than air. The converse applies where the release is colder than the ambient temperature.

Because of temperature differences at release and normal turbulence, gases and mixtures with relative density between 0,8 and 1,2 generally can be considered as having a similar relative density to air, and therefore are capable of propagating in all directions.

All flammable gases and vapours will have an LFL and a UFL. The LFL and UFL are experimentally determined, and this data for many substances can be found in IEC 60079-20-1. These values cannot be predicted with any accuracy.

NOTE Because this is experimental, different countries specify different values for LFL and UFL values, which have a legal standing. As two examples:

- NFPA 30 is a publication used within the USA.
- GESTIS is a publicly available database used within Germany.

All vapours, except water vapour, are toxic to varying extents. All flammable vapours are toxic at levels well below 25 % of LFL, most are toxic below 1 % of LFL. At best, gases (except air or oxygen) are asphyxiants (i.e. their effect on personnel is only due to them diluting the oxygen content of the air). Other gases vary from mild to extreme toxicity.

NOTE An asphyxiant is a non-toxic or very mildly toxic and (mostly) inert gas which works by displacing oxygen in the lungs. A toxic gas may cause significant acute health effects even at low concentrations.

When detecting specific gases or vapours, it is necessary to be aware of the potential toxicity of other gases or vapours that might be present, but are not being detected.

4.3 The differences between detecting gases and vapours

4.3.1 General

The major practical differences between the detection of gases and the detection of vapours are outlined below.

4.3.2 Detection of gases

4.3.2.1 General

Substances that remain gaseous under the range of temperatures and pressures relevant to the gas detection application will closely follow the Gas Laws and behave predictably. Basically, simple training may be adequate.

Gases may be pure, or any mixture of gases can be made, unless they react chemically. The composition of non-reacting gas mixtures does not change with temperature or pressure.

4.3.2.2 Calibration considerations

Accurate calibration requires calibration gas recommended by the manufacturer for calibration/adjustment purpose which usually contains the target gas in a known concentration with a tolerance of less than 5 % relative. For functional checking, a test gas with reduced accuracy may be used. The manufacturer's recommendations for functional checking of sensors should be followed.

Kits for routine calibration and functional checks of single point sensors, and portable and transportable equipment usually consist of a portable cylinder of a compressed gas, some form of flow control and an adapter to fit the gas detection equipment. In the case of multipoint sampling systems, larger cylinders may be used close to the central equipment, and even permanently connected for automatic calibration.

It is possible to make and store under high pressure, calibration and other test gas mixtures fully representative of the intended gas detection application. Many can be made with a dry or synthetic air as balance gas. This is essential for catalytic sensors and others that require air as balance gas in order to operate correctly. However there are safety limits for in compressing gas mixtures that have a volume fraction of more than 50 % LFL.

The more-reactive gases tend to have longer storage life if the balance gas is specially dried nitrogen, and this is normally chosen unless it is incompatible with the sensor.

In order to calibrate open path equipment, a cell with optical windows at both ends containing a calibration gas has to be interposed in the optical path. In order to have practical dimensions for these cells, concentrations of the flammable gas are needed at volume fractions well in excess of the LFL concentrations if they use air as balance gas (see also 4.5). Fortunately the infrared detection principle permits nitrogen to be used as the balance gas, and so the calibration gas may be compressed safely.

Where more than one flammable gas (or vapour) may need to be detected, it is common to use a single calibration or test gas, and relative response data. For further details see 4.3.3.2.

For calibration gas cylinders the minimum storage temperature specified by the calibration gas manufacturer has to be followed to avoid condensation.

4.3.2.3 Propagation and sampling considerations

Gases can have a density that is lighter than air, such as hydrogen and methane. They can have approximately the same density as air, such as carbon monoxide, hydrogen sulfide, hydrogen cyanide, ethane, ethylene and acetylene; or they can have a density heavier than air such as chlorine, carbon dioxide, sulfur dioxide, LPG, propane, propylene and butane.

When sampling, at least some tests or readings should be taken in locations with the density of the gas in mind. This may also help to detect the source of release.

4.3.2.4 Toxicity considerations

Some flammable gases (specifically ammonia, hydrogen sulfide, hydrogen cyanide, carbon monoxide, methylamine and formaldehyde) are highly toxic at levels which are so low as to be undetectable by conventional flammable gas equipment, although they are listed in IEC 60079-20-1 and can be detected by such equipment at the much higher levels relevant to detection in LFL ranges. If these gases are likely to be present they will require separate and specific toxic gas sensors, and possibly other precautions, if personnel can be in the area.

Also it is necessary to be aware that some non-flammable gases are highly toxic, such as chlorine, sulfur dioxide, nitric oxide and nitrogen dioxide. If these gases are likely to be present they will require separate toxic gas sensors, and possibly other precautions.

Other flammable gases such as propane, butane and LPG are mildly toxic or narcotic at levels well below their LFL. Similarly non-flammable gases such as carbon dioxide and nitrous oxide are potentially toxic at levels that may not result in a significant oxygen deficiency (see 4.4.4).

4.3.2.5 Water vapour

Although this subclause relates only to detecting gases, it is not normally possible to ignore water vapour. This can produce problems in cold equipment that have been suddenly exposed to a hotter and humid atmosphere. Examples of this situation are in leaving a cold store and entering a normal atmosphere, or in leaving an air-conditioned situation and entering into a humid tropical or sub-tropical atmosphere. Water can condense in or on a sensor, causing a temporary loss of sensitivity or some other problem, until the equipment warms up and the water re-evaporates. This is particularly the case with electrochemical sensors: A very rapid drop in an oxygen reading can occur from a normal 20,8 % or 20,9 % reading to 16 % or lower, due only to a coating of water condensing onto the cold sensor membrane. The sensitivity may then only recover slowly over some minutes as the sensor warms up to ambient, and the film evaporates.

Water vapour may also cause significant deviations of the reading of several types of sensors (see Clause 5 and Annex A).

4.3.3 Detection of vapours

4.3.3.1 General

Vapours are more difficult to understand than gases. Substances, where the liquid or solid can coexist with their gaseous state at normal or slightly abnormal temperatures and pressures are said to have vapours. Vapours behave differently than gases, and can present more problems. Where vapours are likely to be found, additional training in their properties is required.

Where a liquid is present, the rate of evaporation and the maximum volume fraction of the vapour (saturated vapour) will increase with temperature and falling pressure. The evaporation rate is dependent on the size of the surface of the liquid but independent of the quantity of liquid, provided there is some liquid remaining. The maximum volume fraction of the vapour is also independent of the background gas provided it is at the same temperature and pressure, and is not soluble in the liquid.

The volume fraction that can be reached by the vapour at any temperature is inversely proportional to the absolute pressure. So an increase in pressure can cause condensation.

As a rule of thumb, at constant pressure, the maximum (saturated) volume fraction of any vapour will increase by a factor between 1,5 and 2,0 for each 10 K rise in liquid temperature, and will fall by a factor of 1,5 to 2,0 for every 10 K reduction.

The effect of doubling the absolute pressure has an equivalent effect to a decrease in temperature of 10 K to 17 K at constant pressure. Halving the pressure has an effect equivalent to a similar rise in temperature.

The temperature at which the saturated volume fraction can reach 100 % at the prevailing pressure is the boiling point.

It is only possible to have 100 % volume fraction of a vapour at or above the boiling point at that atmospheric pressure. Below the boiling point of the liquid, the maximum possible concentration of vapour in air or other gases must be less than 100 % volume fraction.

The actual amount of vapour will be less than the amounts predicted above if clean atmosphere is being continually passed over the liquid surface, or if there has not been enough time for equilibration to be established. However this maximum amount can be achieved in an enclosed space, particularly if it has been closed for some time and the air space is slowly stirred by convection or mechanical means.

Flammable liquids have flashpoints, which are determined in a different way from LFL, but are essentially the temperatures at which their vapours can reach their LFL volume fractions in the air above their liquid surfaces, again provided that the vapour is not continuously removed by air currents.

All of these points impose limits on mixtures of vapours with gases. For any particular volume fraction of a vapour in a mixture with gas, a fall in temperature or increase in pressure will, at a certain stage, reach the saturation point, below which liquid will start to condense as a fog or liquid. When applied to water vapour this is known as the “dew point”. This term is frequently applied to other vapours. Below the dew point the composition of any vapour-gas mixture must therefore change. If this happens within the gas detection system or on the gas sensor, this can lead to falsely low readings on the condensing sample. Also, after such condensation has occurred there will be re-evaporation on returning to cleaner air which will give false high readings.

4.3.3.2 Calibration considerations

Apart from the limitations for gas mixtures in 4.3.2.1., real restrictions on what calibration or test vapours are practical for field use are imposed by the minimum temperature at which they will be used, and the required pressure in a calibration gas or test gas cylinder.

Test kits with a stored pressure in the range 2 MPa to 3 MPa are effectively limited to around 50 % LFL for n-pentane (boiling point 36 °C), about 10 % LFL for n-hexane (boiling point 68 °C), rather less for other substances with similar boiling points, and lower values still for substances with higher boiling points.

Generally, pentane and hexane test gases are directly applicable to the petroleum industry where such vapours can be the main components. However, for other industries, it is seldom possible to make a portable or transportable calibration or test kit for use outside a laboratory that is truly representative of the vapour to be measured.

To get around this problem, responses of the equipment to different gases and vapours with reference to a particular practical test gas or vapour are determined in a laboratory. Such data is time-consuming and expensive to obtain, and for general purposes is normally only done for a particular model of equipment, not for each unit. In such cases there will be variations between different units.

Routine calibration is then effected in one of two ways:

- a) to give a correct LFL readout on the calibration gas or vapour and use the relative response data directly for the substance(s) of interest (or generate the relative response in software);
- b) to give an artificial LFL readout on the calibration gas or vapour so that the LFL readout will be approximately correct when exposed to the gas or vapour of interest, or to a specified range of gases or vapours.

There can also be variations in relative responses of sensors over time, particularly in the case of sensors which have a limited life, or are susceptible to “poisoning” (loss of sensitivity due to chemical action), such as electrochemical and catalytic sensors.

For instance, in the case of catalytic sensors, the response to methane will selectively deteriorate before other gases or vapours. If this happens and the equipment can be successfully re-calibrated on methane, it will over-read on all other substances, which is in the safe direction.

For this reason, in all catalytic combustion applications where methane could be involved, the use of methane test gas is recommended for functional checks and during calibration procedures, even if some other gas or vapour is the target gas. Otherwise propane, butane, pentane, or hexane calibration mixtures are usually recommended, for the reason that sensitivity to these will tend to fall before most other substances.

It should also be noted that the sensitivity of catalytic sensors to methane in LFL terms is generally higher than the sensitivity to other substances except hydrogen. Consequently, if using the technique described in a) above, the alarms should be set to a lower set point, and if using the technique described in b) the calibration reading should be set to a correspondingly higher reading than the %LFL of the methane test gas.

Hydrogen is to be used as calibration gas only for applications where hydrogen is the only target gas.

Whenever test or calibration gases other than the gas or vapour of interest are used, it is recommended that additional safety margins, lower alarm settings etc. are employed in order to compensate for the added uncertainty of relative response data due to the factors mentioned above.

4.3.3.3 Propagation and sampling considerations

Only the vapour of water is lighter than air. There are only four vapours, three of which are flammable, with a similar density to air (methanol, hydroxylamine, hydrazine and hydrogen peroxide, the last three being uncommon).

All other vapours are more dense than air. Most are considerably more dense than air. At a point of release, unless heated, they will initially flow downwards or across level surfaces, and until they are well mixed with air they will stay close to the ground, possibly only a few centimetres deep, which is where they will present the greatest flammability problems. A severe instance of this is in the case of pits, trenches and tunnels which will tend to fill from the bottom upwards and can permit extensive propagation over hundreds of metres. This can also cause the most serious toxicity problems for personnel entering pits and tunnels.

When sampling for flammable vapours in relatively undisturbed atmospheres, some tests should be performed at very low levels, ideally within a centimetre of the floor or ground.

Once mixed with an excess of air, all vapours will be found at all levels, possibly at volume fractions well below their LFL but still presenting major toxicity problems.

The vapour of a high flashpoint flammable liquid may not be detectable if the ambient temperature is well below the flashpoint. As an example, using the rule of thumb at the beginning of 4.3.3, if the ambient is 60 K below the flashpoint, it can be estimated that the vapour can only reach between 1 % and 8 % of LFL as a maximum, and then only slowly, close to the liquid, and if the vapour is not being blown away.

Conversely, if the temperature rises, and particularly in an enclosed area, the concentration can change dramatically. Again, using the rule of thumb, the vapour concentration in an enclosed space could increase by a factor up to eight for a 30 K rise in temperature, caused, for instance, by the sun on an external tank. A previously undetected amount of vapour while the tank was cold could become very significant when it is heated up. When temperatures are rising, frequent vapour testing is necessary.

Other problems can arise with substances of high molecular mass. The higher the molecular mass is, the lower the rate of diffusion will be. This applies to non-pumped equipment where diffusion screens are used to prevent external ignition, and also within certain sensors. In particular this can adversely affect both the speed of response and the sensitivity in catalytic sensors.

Major problems also arise in vapour testing due to the possible condensation of the sample itself in the detector or its accessories: Gas detectors will only detect the gases or vapours present. They will not detect mists or condensed liquids caused as a result of the equipment, or a sample line, being markedly colder than the atmosphere being sampled.

If this happens within the gas detection system or on the gas sensor, this can lead to falsely low readings on the condensing sample. Also, after such condensation has occurred there will be re-evaporation on returning to cleaner air which will give false high readings. (see 4.3.3.1)

4.3.3.4 Toxicity considerations

All vapours except water, including all non-flammable ones, are toxic to some degree. All flammable vapours are toxic at concentrations well below LFL. Most vapours, including many commonly found in industry, are of toxic concern well below 1 % of LFL. Therefore they may be undetectable at concentrations where they are already a toxic problem if only using a flammable gas detector with a normal LFL range. Additional precautions are needed.

4.4 Oxygen deficiency

4.4.1 General

Fixed or portable oxygen detectors are essential for work in locations such as confined spaces and underground coal mines. Portable apparatus typically combine oxygen with flammable gas sensors and frequently also with toxic sensors.

Some varieties of oxygen sensors respond to changes in pressure, and so need checking in clean air, and possibly adjusting, each time they are used and / or if there is a significant change of altitude, such as ascending a tall structure or descending in a mine shaft.

The volume fraction of oxygen in dry air is about 20,9 % v/v. A typical oxygen deficiency alarm setting is between 17,0 % to 19,5 % v/v.

Taking as an example a setting of 19,0 % v/v, the alarm should operate on a 1,9 % v/v deficiency or, put another way, a deficiency of 10 % of the original concentration. In certain circumstances (presence of toxic gases) this may not be adequate for personnel protection.

Similarly, with a setting of 19,5 % v/v, the alarm should operate on a 1,4 % v/v deficiency or, put another way, a deficiency of 7 % of the original concentration. In certain circumstances this also may not be adequate for personnel protection on its own.

In many applications the use of a combined apparatus for flammable gases and oxygen deficiency may not provide sufficient information for the operator. Oxygen deficiency may be due to the presence of a toxic gas. In this case, additional detection for toxic gases is required.

There are three basic physical and chemical mechanisms by which oxygen deficiency can occur, described in 4.4.2 to 4.4.4 with reference to the 19,5 % v/v alarm setting example above.

4.4.2 Chemical reaction of oxygen, with solid products

The main examples are the rusting of steel or the corrosion of other metals. Oxygen has simply been subtracted from the air, and a solid oxide is left. This can typically happen in confined spaces constructed of metal.

When the alarm operates at 19,5 % v/v, the atmosphere is equivalent, in physiological terms, to working at an altitude about 650 m higher than the current altitude. Normally this will not cause any health problem to personnel.

4.4.3 Chemical reaction of oxygen, with gaseous products

In the simplest case this could be the result of respiration, aerobic bacterial action (but not anaerobic action), or clean combustion. The 1,4 % reduction in oxygen content needed to set off the alarm would be accompanied by an increase in carbon dioxide level of about 0,8 %, which is fairly safe in the short term, and there would be no short-term or long-term effects on a 'normal person'.

If, however, the oxygen deficiency was the possible result of 'dirty' combustion involving wood, paper, coal, oil, etc, then, even after the smoke had settled, an atmosphere with 19,5 % v/v oxygen remaining could be lethally toxic due to amounts, possibly in excess of 0,2 % v/v (2 000 parts per million), of carbon monoxide produced together with the carbon dioxide.

If the combustion had also involved plastics such as PVC, polyurethane etc, the atmosphere would be very toxic due to additional combustion products such as hydrogen chloride and hydrogen cyanide.

4.4.4 Dilution of the air by displacement by some other gas or vapour

Detection of a gas by oxygen depletion is only recommended under very controlled conditions and is not otherwise recommended.

The 1,4 % v/v oxygen deficiency needed to cause the alarm would require an addition of 7 % v/v of the other gas or vapour. Thus the problem becomes that of knowing what gas or vapour has caused the deficiency. There are several categories:

a) Inert gases; not toxic

These are further described in the following paragraphs: If the cause of the oxygen deficiency is dilution by one of the inert gases such as nitrogen, argon, helium or neon, (or water vapour) an addition of 7 % v/v or a limited amount more of the inert gas to the atmosphere is perfectly safe. The situation is similar to that in 4.4.2.

NOTE There are areas where the volume fraction of oxygen is controlled at levels between 12 % v/v and 15 % v/v by dilution in this way, to minimise the risk of fire. These areas will be entered in some cases by personnel. If portable oxygen detectors will be used to protect the personnel the alarm levels for the devices have to be specifically adjusted in relation to the oxygen level in those areas. In such cases, for areas with low volume fractions of oxygen personnel have to pass a medical test according to national regulation before being allowed to enter such areas.

b) Flammable gases; not toxic

If the gas causing the oxygen deficiency is hydrogen, methane (natural gas) or ethane, the atmosphere would be safe to breathe for a short period but would be above the LFL, and therefore explosive. But if there was a flammable gas detector as well as the oxygen detector, it should have given an alarm well before this dangerous situation occurred.

c) Flammable gases; toxic

If the gas causing the oxygen deficiency is acetylene, ethylene, propane, LPG or butane, breathing the atmosphere would be lethal within a few seconds at least. But it would be above the LFL. So if there was a flammable sensor as well, this would alarm first.

d) Non-flammable; toxic

Oxygen deficiency measurement should never be used for the detection of toxic gases

WARNING – Oxygen detectors shall never be used to indicate displacement by CO₂.

Reliance on oxygen detectors to monitor the presence of carbon dioxide has led to fatalities.

4.5 Specific applications of gas detection

4.5.1 Gas detection as means of reducing risk of explosion

4.5.1.1 General

Flammable gas detection equipment in various combinations of operation may provide means to reduce the probability of an explosion by eliminating sources of ignition (i.e., non-explosion protected equipment that may be located in an area that may be exposed to explosive gas atmosphere) or by activating safety functions to keep flammable gas concentration below 25 % LFL.

In major accidental gas releases, an explosive gas atmosphere is likely to be present beyond the limits of an area classification; and, measures should be taken to eliminate sources of ignition within such areas.

The safety function(s) to be employed by means of gas detection and subsequent actions are:

- a) the disconnection of any non-explosion protected equipment if the set alarm level is exceeded,
- b) increased ventilation rate to prevent increase of gas concentration to above 25 % LFL at the equipment location,

- c) to provide a shutdown signal to the Safety System where detection of flammable gas indicates a loss of containment,
- d) for rooms protected by pressurisation, closure of ventilation dampers to prevent ingress of gas. See also IEC 60079-13 regarding isolation of non-explosion protected equipment inside the room,
- e) for analyser houses, a broad range of provisions as described in IEC 61285, where gas detectors are an important part.

This main alarm level should be at or below 20 % LFL.

In all cases of detection of flammable gas levels at or above 20 % LFL, audible and visual annunciation should be initiated.

Indication of low levels of flammable gas (with or without pre alarm) should be used to:

- 1) initiate troubleshooting and repair activities,
- 2) activate operation of a ventilation system, to increase the rate of existing ventilation to avoid the disconnection of non-explosion protected equipment, and
- 3) shutdown processes due to more severe gas leaks which may cause the exceeding of the main alarm level.

The equipment for the detection of flammable gas should comply with the performance requirements of IEC 60079-29-1 or IEC 60079-29-4 for the gas or vapour likely to be present in the ventilated area.

4.5.1.2 Ventilation Rates

Ventilation and air movement has two basic functions:

- a) To increase the rate of dilution and promote dispersion to limit the extent of a gas hazardous area;
- b) To avoid the persistence of an explosive atmosphere which may influence the type of a Zone

If the ventilation rate is calculated such that gas-air mixtures in concentrations exceeding 25 % of the LFL will not occur this high ventilation rate is the relevant means of protection. Gas detection is not mandatory but is recommended to ensure a high level of safety should the ventilation system fail.

If ventilation rates are considered as low ventilation then a combination of ventilation and gas detection is the means of protection and the recommendations provided should be followed.

All ventilation rates are to be compared with expected flammable gas leakage rates, under various conditions of operation. The relative comparison of ventilation rate to flammable gas leakage rate will determine the manner in which combination flammable gas detection equipment and ventilation should be operated.

Guidance for the assessment of ventilation efficiency and availability can be found in IEC 60079-10-1:2008, Annex B.

4.5.1.3 Gas detection in “high” ventilated areas

In this type of application the primary protection against the accumulation of flammable gas concentrations is by high ventilation. The ventilation rate is calculated such that it is ensured that significant quantities of vapour-air or gas-air mixtures in concentrations exceeding 25 % of the LFL will not occur except in the dilution area.

The ventilation rate should be calculated based on maximum leak rates expected.

The detection of flammable gases is an additional means of protection should the ventilation system fail.

If ventilation fails (a fault condition) disconnection of non-explosion protected ignition-capable equipment should occur.

4.5.1.4 Gas detection in “medium” ventilated areas

If a maximum leak rate cannot be predicted, an adequate ventilation rate may be calculated by assuming leak rates to be expected as realistic. For those leak rates vapour-air or gas-air mixtures in concentrations exceeding 25 % LFL is controlled, resulting in a stable zone boundary, at the ventilation rate determined. However it cannot be excluded that higher leak rates may occur and then the ventilation as the only means of protection will not be sufficient.

Minimum ventilation rates and the ventilation arrangement to be considered must be sufficient to prevent accumulation of flammable gas in corners or behind equipment.

When used in conjunction with medium ventilation rates, equipment for the detection of flammable gases provides an additional level of protection in an area and does form part of the primary safety concept. Gas detection should provide means to cause increase of the ventilation rate at gas concentrations at or below 20 % LFL. If the increased ventilation fails to reduce the vapour-air or gas-air mixtures then the main alarm shall activate the safety function to disconnect all non-explosion protected equipment.

Depending on the local conditions an increase of ventilation should be started at pre-alarm levels between 5 % LFL and 20 % LFL.

If one of the means fails (gas detection or ventilation) the fault has to be indicated. Ignition-capable equipment, can be permitted to operate for a short period if immediate loss of power or automatic shutdown would result in a more hazardous situation, provided repair is initiated and the other means is working correctly.

4.5.1.5 Gas detection in low ventilated areas

Ventilation rates which are so low that they will not prevent the accumulation of flammable gas levels above 25 % LFL are considered as “low” ventilation. In case of low ventilation the degree of dilution may be so low that the classification of the area has a lower Zone number than might otherwise be applied for the grade of release (i.e. a Zone 1 hazardous area from a secondary grade source). Permanent and continuous monitoring of the gas concentration with fixed gas detectors may justify the use of equipment with a lower equipment protection level (EPL) than normally required

For such application both ventilation and gas detection are used as means of protection. Alarm levels and actions (increase of ventilation and disconnection of non-explosion protected equipment) should be the same as in 4.5.1.4.

4.5.1.6 Gas detection in ventilated areas using recirculation

Reduced outside air exchange (below determined adequate ventilation rates) may be used where recirculation of inside air is employed, provided all the following criteria are observed:

- 1) The area is monitored continuously by a gas detection system for flammable gases.
- 2) Flammable gas detection is provided in the return air of the ventilation system.
- 3) When the air inlet flow is reduced, the inside air distribution is maintained by the recirculation.
- 4) The gas detection system will stop the recirculation when exceeding the lowest alarm level (less than 20 % LFL) and increase the ventilation rate for outside air.

- 5) The outside air exchange is provided at a rate that will maintain flammable gas levels below 25 % LFL.
- 6) At the main alarm level at or below 20 % LFL the non-explosion protected equipment shall be disconnected.
- 7) If the ventilation fails the fault has to be indicated but no disconnection of equipment is required, provided repair of the ventilation system is initiated and the gas detection system is working correctly.

4.5.2 Gas free work permit

4.5.2.1 General

In hazardous areas equipment that uses an acceptable method of protection that is required to be temporarily bypassed for maintenance or trouble-shooting, may be operated under a gas free work permit. The work may be performed in a hazardous area with the method of protection bypassed under the gas free work permit provided additional equipment for the detection of flammable gas is used and monitored by trained personnel.

NOTE The equipment for the detection of flammable gas can be of portable, transportable or fixed point type detection.

For the maintenance or repair work carried out in a hazardous area, any portable ignition capable devices or equipment (e.g. arc welding equipment, not suitable for the hazardous location) may be operated, according to the work permit instructions and while the equipment for the detection of flammable gas is used and monitored by trained personnel.

The additional equipment for the detection of flammable gas should be suitable for the use in the hazardous area where the work will take place (compliance with IEC 60079-0 and relevant other parts) and should comply with IEC 60079-29-1 for performance for the gas or vapour likely to be present in the working area.

4.5.2.2 Operation

Additional equipment for the detection of flammable gas used to monitor local conditions as a general indication of the presence of flammable gas at the place and time that the permitted work is being performed should be capable of and calibrated for detection of the flammable gas likely to be present in the working area during the time that the permitted work is being performed.

For maintenance and/or repair work of equipment carried out in hazardous areas where the method of protection is bypassed, the following actions should be taken:

- a) All portable/transportable gas detection systems should be checked for functionality with a known concentration of flammable gas just prior to use in conjunction with a gas free permit (bump test).
- b) Initial measurements should be taken to confirm the absence of any flammable gas throughout the work area.
- c) Continuous monitoring should be used to confirm the continued absence of a flammable gas or vapour.
- d) Monitoring equipment should be used and monitored by properly trained personnel.
- e) During any maintenance activity additional and adequate operational procedures should be in place to ensure that the personnel responsible for the emergency response and actions taken when gas presence is detected is able to carry out their duties correctly.

Before the gas free work permit will be given out the points a) and b) should be carried out successfully to certify that a work location is gas free before the method of protection will be bypassed and before the introduction of sources of ignition into that work area will be allowed.

4.5.3 Monitoring of air inlets

Where ventilation air, free of ignitable concentrations of flammable gases or vapours is required (eg. for an air intake for a pressurised room which is located in a hazardous area or internal combustion engine) which is located near areas that may contain explosive gas atmospheres, gas detection to monitor the air inlet should be installed. The following actions should be considered if gas concentrations are detected:

- 1) Shut down the air intake (close dampers and/or de-energize fan supply as appropriate).
- 2) Shut down the process (to halt the release of flammable gas and in preparation for de-energizing the electrical power system).
- 3) De-energize non-explosion protected electrical power system or instruments.

Caution should be exercised when flammable gas sensors are installed inside ventilation air ducts or other turbulent flow applications. This equipment and sensors should be specifically designed, tested, and approved for low level flammable gas detection in turbulent air applications to ensure that the actions recommended above will function when flammable gases or vapours are present in the ventilation system.

Where pressurized rooms or houses are located in hazardous areas Zone 1 or 2, they are operated for electrical explosion protection according to IEC 60079-13 and/or IEC 61285. The Clean Air supply used for pressurization should be monitored with flammable gas detectors.

4.6 Specific considerations for open path detection

In Clause 4 so far, concentration units for gases and vapours have been:

- a) percentage volume fraction (% v/v),
- b) lower flammable limit, LFL (also known as lower explosive limit, LEL), which is expressed as a percentage volume fraction specific to a flammable substance, in air,

NOTE For instance the LFL of methane is 4.4 % v/v in air (see IEC 60079-20-1).

- c) percentage of the lower flammable limit, % LFL (% LEL), which is essentially an expression of reciprocal of the safety factor,
- d) parts per million volume fraction (ppm), mainly used in connection with toxic gases and vapours, and flammable gases and vapours in low concentration.

These are the units usually employed in sensor and sampling equipment for oxygen deficiency and for flammable and toxic gases and vapours. At any one time, the sensors use a small, essentially homogeneous, sample which may be in a cell of low volume. Units of concentration are therefore appropriate.

The situation is different in open path equipment which essentially consists of a transmitter and receiver at the ends of an optical path of variable length from 1 metre to 200 metres. The sample is essentially all of the gas in the path between these devices, so it cannot be assumed to be homogeneous in concentration. There is no way of telling if there is a small cloud of high concentration, or a large cloud of low concentration, or more than one cloud. What is measured is the integral concentration over the path length (e.g. in $\text{LFL} \times \text{m}$), as shown in Figure 1, or looked at another way, the average concentration (e.g. in % LFL(avg)) over the path length, as shown in Figure 2.

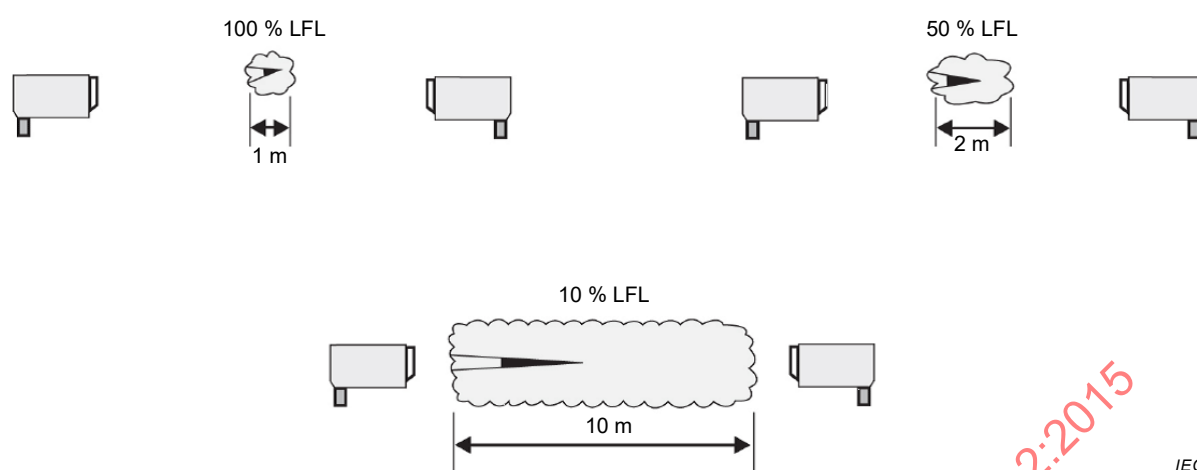


Figure 1 – Integral concentration over the path length

The three Open Path Monitors shown in Figure 1 detail how three gas clouds with different size and concentration would result in the same reading of 1 LFL × m.

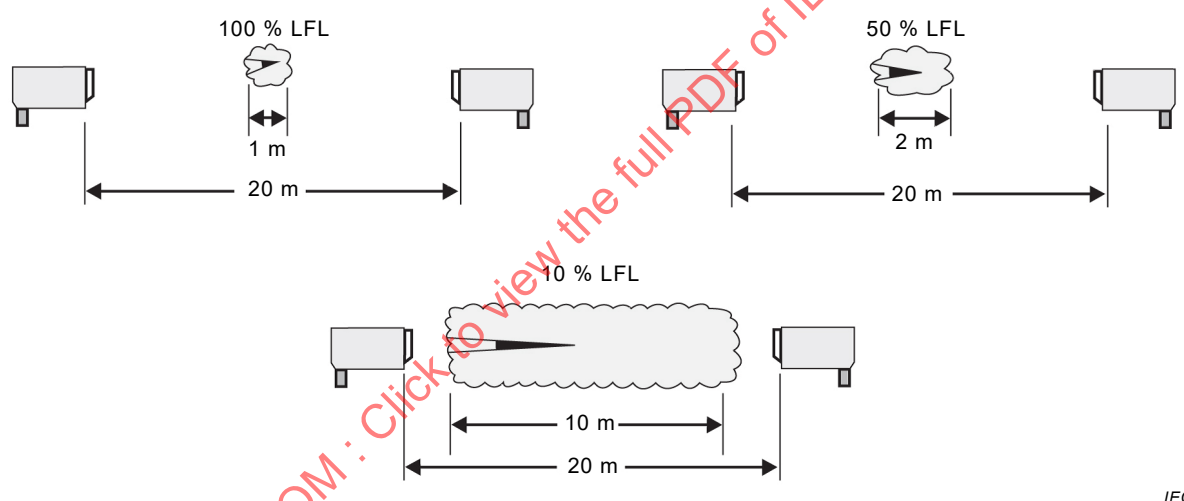


Figure 2 – Average concentration over the path length

The three Open Path Monitors shown in Figure 2 details how three gas clouds with different size and concentration would result in the same reading of 5 % LFL (Path Average Concentration).

5 Measuring principles

5.1 General

Clause 5 is an extract of Annex A to provide an overview of the most important aspects related to the measuring principles. For more detailed information please use Annex A instead of this clause. Titles and numbering of subclauses from 5.2 to 5.10.5 are identical with A.5.2 to A.10.5 of the annex.

It is useful for engineers and managers to know the measuring principles of gas sensors and/or gas sensing elements, when they decide the suitable gas detector for the intended application after talking with manufacturer or seller. However, the performance and function of the gas detector will not be decided only by the gas sensor or the gas sensing element applied to it. Therefore, it should be in mind that the selection of the gas detector should be

done considering the total performance and function assisted by the peripheral hardware and software.

The measuring principles of various types of sensors are given below together with their advantages and typical applications and their limitations, interferences by other gases and poisoning (i.e. loss of sensitivity caused by other gases or vapours).

A summary of the most common detection principles is given in Table 2. These are explained in more detail in 5.2 to 5.10 (and in A.5.2 to A.10).

Table 2 – Overview of gas detection equipment with different measuring principles

	Catalytic sensor	Thermal conductivity sensor	Infrared sensor	Semi-conductor sensor	Electro-chemical sensor	Flame ionisation detector	Flame temperature analyser	Photo ionisation detector	Para-magnetic oxygen detector
Details in subclause	5.2	5.3	5.4	5.5	5.6	5.7	5.8	5.9	5.10
O ₂ required in gas sample	Yes	No	No	(No)	(No)	(No)	Yes	No	Not applicable
Typical measuring ranges of flammable gases	≤ LFL	(0) to 100 % FS	0 to (100) % FS	≤ LFL	≤ LFL	≤ LFL	< LFL	< LFL	Not applicable
Typical measuring range open path	Not applicable	Not applicable	0 to 5 LFL × m	Not applicable	Not applicable	Not applicable	Not applicable	Not applicable	Not applicable
Typical measuring ranges for oxygen	Not applicable	Not applicable	0 to (100) % FS (with special sensing elements)	Not applicable	0 to 25 % (0 to 100 %) FS	Not applicable	Not applicable	Not applicable	0 to 100 % FS
Flammable gases not measurable	Large molecules	(See 5.3)	H ₂	(See 5.5)	Alkanes	H ₂ ; CO	(see 5.8)	H ₂ ; CO; CH ₄ IP>X ^e	Flammable gases
Relative response time ^a	Depends on substance	Medium	(Low)	Depends on substance	Medium	Low	Low	Low	Low to medium
Interference of non-flammable gases ^b	No	CO ₂ ; Freons	(Yes)	SO ₂ ; NO _x ; H ₂ O	SO ₂ ; NO _x	ClHCs ^c ; Halon	(Halon)	Substance IP < X ^e	NO; NO ₂
Poisoning ^b	Si; (Hal ^d); (H ₂ S); Pb	No	No	Si; Hal ^d ; SO ₂	(No)	(Si)	No	No	No
External gases required	No	No	No	No	No	Yes	Yes	No	(Yes/No)

^a Qualitative comparison between principles. The values do not take into account time for aspirated sampling lines.

^b Table gives common examples.

^c Chlorinated hydrocarbons.

^d Organic halogenated or inorganic halogen compounds.

^e IP is the ionisation potential of the substance; X is the detector UV-lamp energy.

The statements in brackets are conditional and reference should be made to the corresponding subclause.

NOTE The term 'Full Scale' is denoted as "FS".

Alternative detection technologies can be considered. However, the limitations of these alternative technologies should be assessed with respect to their ability or inability to determine the concentration of gas. Therefore, the hazard potential should be clearly understood in a safety system. As a consequence, alternative technologies which do not comply with gas measurement performance standards (e.g. IEC 60079-29-1 or IEC 60079-29-4) should only be considered as supplementary detection methods. For instance, ultrasonic detectors are available for detection of the presence of leaks particularly from high pressure sources. However, their characteristics are such that the earlier stages of a leak can give a stronger signal than a more developed leak with a higher flow rate. Therefore, such ultrasonic detectors should be regarded as a useful supplement to gas detectors, but in no way should be regarded as their replacement. Another example would be the use of infrared cameras which show location and rough extent rather than the gas measurement concentration.

5.2 Catalytic sensors

5.2.1 General

The principle of operation of catalytic sensors depends upon the oxidation of flammable gas on the surface of an electrically heated catalyst.

Catalytic sensors are capable of continuous operation for a few years, but will progressively drift and lose sensitivity due to ageing and traces of poisons. For this reason regular response checks and recalibration are required, the frequency depending on the severity of the application.

Sensor enclosures in most cases incorporate a permeable metal device to allow gas to reach the sensing element. It also ensures that, if the gas concentration is above LFL and may be ignited by the hot sensing elements, the atmosphere outside the enclosure is not ignited. This protection is also useful against dust or mechanical damage, as well as protection against excessive air velocities.

5.2.2 Common applications

Catalytic sensors are suitable for the detection of gas/air mixtures up to the lower flammable limit (LFL). They will detect in principle all flammable gases, but with variations in sensitivity.

The response time and sensitivity depend on the individual gas to be measured. The larger the molecular mass and molecular size of the gas, the longer will be the response time, and generally, the lower the sensitivity will be.

5.2.3 Limitations

A catalytic sensor needs sufficient oxygen for its operation. Insufficient oxygen concentration may be caused by high flammable gas concentrations well above the LFL or by inert gases.

WARNING – With concentrations above the lower flammable limit, a catalytic sensor may erroneously indicate that the concentration of flammable gas is below the LFL.

Therefore, equipment fully complying with IEC 60079-29-1 using catalytic sensors shall have a locking overrange indication to prevent erroneous readouts due to this. However, gas detection transmitters (e.g. 4 to 20 mA transmitters) and older equipment may not provide such protective features.

In case of gas detection transmitters not providing a locking function of the overrange signal the locking shall be provided by the central unit to comply with IEC 60079-29-1.

After exposure to concentrations of gas in excess of the measuring range the sensor may need a recovery time of several hours or may have irreversible changes to its zero gas reading and sensitivity.

Changes of pressure, temperature and humidity have only limited effect within the specified range. However, the lower the alarm level is set the greater will be the significance of variations in temperature and other environmental factors.

To prevent false alarms, it is recommended that the alarm level should not be set below 5 % LFL for methane, 10 % LFL for propane and butane and 20 % LFL for gasoline vapours.

These sensors are not suitable for high sensitivity applications (e.g. ranges less than 10 % LFL).

5.2.4 Interferences

The response of a catalytic sensor may be lowered by inert gases like nitrogen or carbon dioxide or by condensation of water on the gas inlet e.g. in steam-laden atmospheres.

5.2.5 Poisoning

Catalytic sensors are susceptible to poisoning by traces of several substances. This leads to an inhibition which can be permanent or temporary depending on the contaminant.

Poisoning may result from exposure to substances as

- silicones (e.g. waterproofing, adhesives, release agents, special oils and greases, certain medical products, commercial cleaning agents);
- tetraethyl lead (e.g. leaded petrol, particularly aviation petrol 'Avgas');
- sulfur compounds;
- halogenated compounds;
- organo-phosphorus compounds (e.g. herbicides, insecticides, and phosphate esters in fireproof hydraulic fluids).

So-called "poison resistant" sensors can tolerate higher doses of these contaminants than traditional sensors before they suffer inhibition. In achieving this, their other properties may suffer (e.g. they may have a lower speed of response and reduced sensitivity).

Sensors may be protected against most poisons by the use of filters. However, filters should be used with great care. The advice in Annex A should be followed.

The manufacturer's guidance should be sought regarding which contaminants might poison the sensor and how the sensor can be protected.

5.3 Thermal conductivity sensors

5.3.1 General

The principle of operation of the thermal conductivity sensor depends upon the heat loss by conduction (and sometimes convection or mass transport as well) of an electrically heated resistance element. The sample is not consumed or altered by the sensor.

This type of sensor is suitable for monitoring those gases whose thermal conductivity in the desired detection range differs significantly from that of the reference environment (usually air).

5.3.2 Common applications

These sensors do not require oxygen for their operation and are capable of measuring concentrations up to 100 % v/v gas. Typically practical measuring ranges will be well above LFL.

These sensors are suitable for detecting an individual gas of high or low conductivity, relative to a nominated background gas (typically air). High conductivity gases like hydrogen, helium and neon have a good sensitivity in air, and the sensitivity for methane is usually acceptable.

5.3.3 Limitations

The technique is limited to applications where variations to the background gas are small compared with the response(s) of the gas or gases of interest in the required range.

The sensors will respond to all gases whether flammable or not.

The thermal conductivities of flammable gases differ widely. Lighter gases (e.g. methane and hydrogen) are more conductive than air whereas heavier gases (e.g. non-methane hydrocarbons) are less conductive. The response to a gas mixture is therefore indeterminate unless the proportions of all the constituent gases in the mixture are known and stable. In the worst case, a mixture of high and low conductivity gases could cancel each other out and produce no response of the sensor.

5.3.4 Interferences

Each gas has its individual thermal conductivity and will influence the measurement.

A specific interference in many cases is water vapour since it can be highly variable, particularly in hot climates. Sample conditioning may be necessary.

5.3.5 Poisoning

There are no known poisoning effects.

5.4 Infrared sensors

5.4.1 General

The principle of operation of infrared sensors depends upon the absorption of energy of a beam of light by the molecules of the gas being detected.

Infrared sensors do not consume the sample, and they do not require oxygen for their operation. Sensor life is expected to be long.

This type of equipment allows the use of self-diagnostic measures which may extend operation periods between services. However, special consideration should be given to clogging of protective filters in the gas path since this will not normally be detected by self diagnostics.

5.4.2 Common applications

Infrared sensors are calibrated to detect a particular gas or, in some cases, a range of gases. Other gases will not be detected if their infrared absorption band is outside that of the sensor. Equipment incorporating such sensors should therefore be used only for the detection of gases for which they have been calibrated.

Typically practical measuring ranges will be from a few hundred parts per million up to 100 % v/v gas. The longer the optical path, the higher the sensitivity will be.

For the IR-measurement of oxygen TDLAS (Tunable Diode Laser Absorption Spectroscopy) devices are used for measuring ranges up to several %v/v or up to 100 v/v.

Typical applications of open path equipment include the lower alkanes, alkenes and alcohols. A typical measuring range is (0 to 5) LFL × m.

5.4.3 Limitations

Infrared detectors do not respond to hydrogen.

Pressure variations do not affect the zero gas reading, but sensitivity is normally proportional to partial pressure.

Some types of sensor relying on intermittent infrared beams or photoacoustic principles are susceptible to vibration.

Open-path designs may be sensitive to misalignment.

5.4.4 Interferences

Other components (flammable or non-flammable) may induce a signal.

Variations of water vapour concentration may affect the reading. However, point detection equipment that complies with the requirements of IEC 60079-29-1 will have minimal interference with water.

Solid and liquid contaminants may also cause interference or loss of sensitivity. It is important to prevent contamination of the optical components (e.g. windows and mirrors). When filters are used to keep optical components clean, regular maintenance is necessary to prevent blockage.

In the case of open path equipment, the potential effects of water vapour and interfering gases may be much higher. In addition, the equipment has to operate with dust, fog, rain or snow in the optical path, as well as with natural and artificial light. Open path equipment that complies with the requirements of IEC 60079-29-4 will have minimal interference effects on all of these effects.

5.4.5 Poisoning

There are no known poisoning effects.

5.5 Semiconductor sensors

5.5.1 General

The principle of operation of the semi-conductor sensor depends upon changes of electrical conductance that occur by chemisorption of the gas on the surface of the heated sensing element.

5.5.2 Common applications

Semiconductor sensors can be used for the detection of gases with measuring ranges from the parts per million level up to the LFL and even above. However, they have a non-linear response.

They are suitable for leak detection, even at very low concentrations, and for alarm-only equipment.

5.5.3 Limitations

Semiconductor sensors for flammable gases are generally non-specific, vulnerable to both humidity changes and interfering gases and may exhibit drift both of zero and span.

Preconditioning of new sensors or after long periods without power may be required, see Annex A.

After exposure to concentrations of gas in excess of the measuring range, the sensor may need a recovery time of several hours or may have irreversible changes to its zero gas reading and sensitivity.

Variations of oxygen concentration, temperature, humidity or air speed may have a strong influence on the sensitivity.

5.5.4 Interferences

The measuring principle is generally not selective. However, improved sensing elements may have some selectivity. Non-flammable gases may induce a negative (e.g. NO₂) or a positive signal.

There may be a wide variation in sensitivity between sensors of the same type to particular gases and in addition, the relative sensitivities for these gases may vary significantly from one sensor to another.

5.5.5 Poisoning

The sensitivity can be strongly affected (mostly decreased, but in some cases increased) by poison concentrations higher than those which affect catalytic sensors. Examples of such poisons are:

- basic or acidic compounds;
- silicones;
- tetraethyl lead;
- sulfur compounds;
- cyanides;
- halogenated compounds.

The manufacturer's guidance should be sought regarding which poisons affect the sensitivity of the sensor and how the sensor may be protected.

5.6 Electrochemical sensors

5.6.1 General

The principle of operation of electrochemical sensors depends upon the change of the electrical parameters of electrodes in contact with an electrolyte when a specific gas is present. The change in the electrical parameters occurs due to a chemical reduction / oxidation (redox) reaction of the gas of interest at the surface of an electrode.

The sensors require recalibration at suitable intervals to correct for drifts in zero and sensitivity, and ultimately require replacement. Typical lifetimes under favourable conditions may exceed 2 years.

5.6.2 Common applications

Electrochemical sensors are not available for detecting most hydrocarbons. They are suitable for measuring concentrations of hydrogen or carbon monoxide up to the LFL, and oxygen up to 25 % v/v. There are also sensors available for up to 100 % v/v oxygen.

Additionally, these sensors are commonly used for measuring concentrations of toxic gases down to low parts per million levels. Portable equipment for the detection of flammable gases, using other types of sensor described in this standard for their (0 to 100) % LFL ranges, frequently have such electrochemical toxic gas sensors and electrochemical oxygen sensors fitted in a multi-gas configuration.

5.6.3 Limitations

The response of an electrochemical sensor can be lowered by partial blockage e.g. by condensation of water.

Dependent on the sensor, oxygen may be required for the electrochemical reaction. In such cases dissolved oxygen in the electrolyte will last for short periods, but prolonged operation in oxygen-free situations is not possible.

Depending on the type of sensor and the gas to be measured (e.g. oxygen) the sensor can have a shortened life or a drop in response due to an overload of gas.

Low temperature or humidity can reduce the sensitivity and increase the response time of the sensor. Prolonged operation in very low humidity can dry out the electrolyte.

5.6.4 Interferences

Electrochemical cells can respond to other gases with a positive or negative change in signal.

With the exception of oxygen sensors, the sensitivity to interference can be in some cases higher than to the gas to be measured.

For some types of electrochemical sensors the sensitivity is proportional to atmospheric pressure. Other types of sensor are affected or damaged by pressure pulses.

There are specific interference effects for oxygen sensors arising from their use in non-air gas mixtures or in the presence of very high concentrations of flammable gases (see Annex A).

5.6.5 Poisoning

Electrochemical sensors can be affected by other gases resulting in a loss of sensitivity. Some oxygen sensors can lose their sensitivity due to high concentrations of CO₂.

5.7 Flame ionization detectors (FID)

5.7.1 General

The operating principle of the flame ionization detector depends upon the ionization (electrical charging) of organic compounds as they are burnt in a detector with an internal hydrogen flame.

5.7.2 Common applications

This type of sensor is used where high sensitivity, wide measuring range, small measuring uncertainty, poison resistance and fast response time are of main interest. The sensor is suitable for measuring ranges from the parts per million level up to the LFL and even above. Almost all organic compounds will give a signal.

This type of sensor is suitable for the measurement of gas at elevated temperatures.

5.7.3 Limitations

The principle of operation is not selective. If different gases are expected the sensor should be calibrated for that gas to which it is least sensitive. Relative responses are more calculable than for other measuring principles.

These sensors are not suitable for the detection of flammable inorganic gases. They will also detect some organic compounds which are not flammable.

External gases, hydrogen and (usually) synthetic air for its combustion are required. The signal is critically dependent on the stability of flow rates (see Annex A).

5.7.4 Interferences

Inert and rare gases, nitrogen oxides, halogens, nitrogen, oxygen, carbon dioxide, carbon tetrachloride, and water give no response.

Halogenated hydrocarbons reduce the response when the equipment is calibrated for measuring the total carbon content of the gas mixture.

The sensor cannot be used with high concentrations of gases that will extinguish the flame, for example halons.

5.7.5 Poisoning

Generally there is no poisoning effect, but if silicones or other substances that result in solid combustion products are present, they can result in a coating of the electrodes and insulation which will reduce the sensitivity and ultimately make the sensor inoperative.

5.8 Flame temperature analysers (FTA)

5.8.1 General

The operating principle of the flame temperature analyser detector depends upon the rise in temperature of a flame burning a constant flow of hydrogen (or some other gas) by flammable contaminants in the air sample supporting the flame's combustion.

5.8.2 Common applications

This type of sensor is used to measure the total amount of flammable gases and vapours below the LFL when a fast response time is required.

This sensor is suitable for the measurement of gas at elevated temperatures.

5.8.3 Limitations

The principle of operation is not selective. At higher concentrations the response is not linear. The sensor is not recommended for measurement in parts per million ranges.

External gas(es) are required. Hydrogen or another fuel is required for the flame. Either oxygen is required in the gas to be measured, or a separate air supply needs to be provided for the burner. The signal is critically dependent on the stability of flow rates, see Annex A.

5.8.4 Interferences

Halogenated hydrocarbons, such as halons at high concentrations, can decrease the signal by reduction of the flame temperature or even may extinguish the flame.

5.8.5 Poisoning

There is no known poisoning effect.

5.9 Photo ionisation detector (PID)

5.9.1 General

This detection principle is based on ionisation of gases by ultraviolet (uv) radiation of known wavelength.

The technique is not specific to flammable gases, and with the common ultraviolet lamps, it will not detect all flammable gases.

5.9.2 Common applications

This type of sensor is used where high sensitivity, poison resistance and fast response time are the main requirements.

This type of sensor is suitable for the measurement of gas concentrations from low parts per million range up to approximately 2000 ppm. Thus it is suitable for leak detection and for measuring gas concentrations from toxic levels to low percentages of LFL.

5.9.3 Limitations

The measuring principle is not selective for flammable gases but carbon monoxide, hydrogen, or methane in air can not be detected. Such sensors will detect all substances which have an ionisation potential (IP) lower than the energy of the UV-lamp and will not detect compounds having an IP higher than the lamp energy. Most sensors have a UV lamp with an energy of 10,6 eV (not suitable for low alkanes). The higher energy lamps tend to have reduced lifetimes.

5.9.4 Interferences

The response factor depends strongly on the ionization properties of the gas.

Humidity can induce a signal equivalent to several parts per million.

A high concentration of methane in the presence of the substance to be detected can reduce the reading by inhibiting the ionisation.

Condensed material, solid material, fingermarks, etc., on the lamp or cell windows can alter the ultraviolet intensity and hence the sensitivity.

5.9.5 Poisoning

Generally, there is no known poisoning effect.

The measurement of certain compounds like styrene or acrylates can lead to decomposition products being deposited on the UV lamp.

5.10 Paramagnetic oxygen detector

5.10.1 General

Oxygen is strongly paramagnetic (attracted to a magnetic field). Gases containing oxygen will tend to be drawn into a strong magnetic field with a force proportional to the oxygen concentration. The principle of operation is very specific because only NO and NO₂ are also paramagnetic but to a lesser extent.

5.10.2 Common applications

This type of sensor is used for measurement of oxygen where selectivity, long term stability, and poison resistance are the main requirements.

This sensor is suitable for the measurement of oxygen concentrations in ranges between 0 % to 1 % v/v and 0 % to 100 % v/v oxygen.

Response times will depend on the particular design of the sensor.

5.10.3 Limitations

Dependent on the particular design, equipment may contain ignition sources, can be sensitive to shock and/or vibration or may require external gas(es).

In most cases pressure and/or temperature correction is necessary.

5.10.4 Interference

Except for NO and NO₂, which give signals of around 50 % and 4 % respectively of the oxygen signal at equivalent concentrations, there are no significant interferences by other gases.

5.10.5 Poisoning

There is no known poisoning effect.

6 Selection of equipment

6.1 General

In Clause 6 and Clauses 8 and 9, there is a need for documentation of plant information, site information and decisions to be made. The documentation can be quite extensive, particularly for large fixed systems, and should be in an easily audited dossier. It is important that this is kept updated with changes to equipment, maintenance and calibration records. Annex C shows a typical check-list for many of the initial decisions.

NOTE 1 The performance standards IEC 60079-29-1 and IEC 60079-29-4 include certain minimum environmental tests. A summary of the environmental limits in these tests is found in Annex B. For equipment complying with IEC 60079-29-1 or IEC 60079-29-4, testing may have been performed beyond the minimum limits. In this case, details can be determined from the certification documents or test report.

In selecting flammable gas detection equipment, account should be taken of environmental factors and requirements relating to the situation where it is to be used and the intended application. Regard should be paid to the safety of any personnel who could be involved, particularly if vapours are present. For guidance, see Clause 4. Account should then be taken of any features of the equipment that may necessitate particular caution in its use and the interpretation of the output. Each of the various sensor types have inherent limitations, as described in Clause 5 or in more detail in Annex A.

NOTE 2 This standard is not intended to discourage the use of equipment using detection principles other than those described in 5.2 to 5.10 or to inhibit the development of new detection principles. However, it is of primary importance that the capabilities of the detection principle be such that the performance of the equipment is adequate and safe for the intended application.

For equipment for the detection of flammable gases, and related equipment, there are two independent categories of test:

- Performance test – To ensure that devices are suitable for the detection of those gases and ranges they are designed for.

NOTE 3 Assessment of the flammable gas detecting equipment against the performance requirements specified in IEC 60079-29-1 or IEC 60079-29-4 (as applicable) might provide a basis for judgement in appropriate circumstances. However, such performance testing might not necessarily include all functions of the equipment.

- Explosion protection test – To prevent the ignition of explosive atmospheres by the equipment itself.

Conformance to explosion protection techniques in the IEC 60079 series of standards is required. This applies to all parts of the equipment, including sensors for other gases. Testing, certification and marking should comply with the appropriate national regulations. This is mandatory for all applications.

WARNING – Normal zoning and the appropriate explosion protection of equipment is not valid in oxygen enriched atmospheres for example, welding gas mixtures.

6.2 Selection criteria

6.2.1 General criteria

6.2.1.1 Criteria of selection of appropriate gas detection equipment

The following criteria are among those which should be considered when selecting appropriate gas detection equipment:

- a) the gas(es) which the equipment is required to detect, the range of concentrations of each gas which may be encountered, and therefore the range and accuracy required;
- b) the presence of potentially interfering gases;
- c) the intended application of the equipment, for example area monitoring, personnel safety, leak detection or other purposes;
- d) whether the equipment is required to be fixed, transportable or portable; For details, advantages, and restrictions of the three types, see also Clauses 8 and 9;
- e) the method of obtaining the sample, diffusion, aspirated, or open path. For details and restrictions of all three types, see 6.2.3 and 8.2;
- f) the classification of the intended Zone(s) of use in accordance with national regulations;
- g) guidance for selection in relation to explosion protection as given in IEC 60079-14;
- h) the environmental conditions that will be met in the area(s) of use, and comparison of this with the specifications of the proposed equipment;
- i) the materials of the sensors and housings and their compatibility with the anticipated operating environment (corrosives, wind, rain, hosing, etc.). Copper components should not be exposed where acetylene may be present because of the potential to form explosive acetylides;
- j) any features of particular equipment that require caution to be taken in the use or interpretation of its output;
- k) time dependency and interaction with safety devices and alarms (see 6.2.1.2);
- l) calibration requirements including zero checks;
- m) occupational health and safety requirements for installers, operators, calibration and other maintenance personnel and other persons likely to be in the protected area.

Whatever type of sensor is selected, errors can result if:

- the equipment is used to detect gases for which it is not calibrated;
- the gas sample is not conditioned to remove water vapour or other interfering vapours or gases, some of which may result in a negative response;
- variations in ambient conditions (without compensation) influence the response of the specific sensor type.

6.2.1.2 Delay times

A gas detection and measurement system should be so designed that the delay time of the whole system is less than the maximum delay time allowable for the provided application. At least, the following factors should be taken into account:

- a) potential release rate of flammable gas;
- b) delay time of the sampling system;
- c) response time of the sensor;
- d) delay time of data transmission lines;
- e) delay time of alarm devices and switching circuits;
- f) time taken for executive action devices, for example shut-down valves, to operate;
- g) time taken for any decisions and manual intervention;
- h) degree of personnel training.

6.2.2 Gases to be detected by the equipment

The gas detection equipment is required to be sensitive to each of the gases that it is required to detect and also to be suitable for the range of gas concentrations that will be encountered. Reference should be made to the manufacturer's information to determine the suitability of particular detectors.

WARNING – Thermal conductivity, infrared, electrochemical, photoionisation and semiconductor sensors may be sensitive to certain non-flammable gases, in addition to the range of flammable gases which they are intended to detect, and some of the techniques are insensitive to some flammable gases. For example semiconductor sensors may be sensitive to water vapour or to combustion products in addition to flammable gases. Advice should always be sought from the manufacturer concerning the effect of interfering gases on particular sensors.

It is not normally possible to determine the concentrations of individual flammable gases in a mixture of flammable gases using the types of equipment covered by this standard. In general, sensors of the types described in 5.2 to 5.9 respond to most or all of the flammable components of a mixture, without distinguishing between them.

Where a mixture of gases of known relative concentration is to be monitored, it is recommended that this mixture is used for calibration, if at all practicable. When the composition of a mixture is unknown, or if a range of gases are likely to be present in the area to be monitored, it is recommended that the sensor is calibrated to the gas to which it is least sensitive. Care should be taken to ensure that the sensors so calibrated will remain adequately sensitive to the other gases likely to be present. If this is not practicable, then an alternative approach is to select separate sensors, calibrated to the different gases likely to be present.

WARNING – The determination of the correct substance for the worst case calibration is not simple and requires much experience with the sensing element. Manufacturer's advice should be sought.

NOTE Worst case calibration is based on the gas with the lowest sensitivity with respect to the measuring range.

WARNING – Catalytic detectors have varying levels of sensitivity to different flammable gases. The ratio of response to different gases can change with time, particularly for methane or natural gas. If a range of gases is likely to be present in the area to be monitored, consult the manufacturer for recommendations on the most appropriate calibration gas. If methane is one of the gases to be detected, use a methane in air check gas or calibration gas (see 11.2).

Those parts of the gas detection equipment that are located in, or may be taken into, a hazardous area should have a certificate appropriate for that area and for the gases that may be encountered. The certificate should cover use of the equipment in the appropriate gas Group I, IIA, IIB or IIC, and temperature class, according to IEC 60079-0. Gas Group data on many individual gases are given in IEC 60079-20-1.

WARNING – Gas detection equipment of the types covered by this standard are not normally designed or certified for use in oxygen enriched or deficient atmospheres, and their use in such atmospheres should be avoided. For example particular care should be taken where oxy-acetylene welding operations are being carried out in an area protected by gas detection equipment; should an unlit oxygen enriched acetylene jet be accidentally directed at any of the gas sensors, an uncontrolled ignition could occur; oxygen enriched acetylene is a particularly dangerous gas mixture.

Some of the techniques (particularly catalytic) are not suitable for the detection of flammable gases in highly oxygen-deficient or inerted atmospheres. However, some techniques, notably infrared, are not dependent on oxygen concentrations.

In explosion protection applications where oxygen concentrations can significantly change, it is therefore necessary to have oxygen measurement. Typical measurements are made to:

- ensure the minimum oxygen concentration for correct functioning of equipment for the detection and measurement of flammable gases and vapours;
- ensure the maximum oxygen concentration permitted is not exceeded;
- monitor any increase in oxygen concentration which may increase the upper explosion limit and may decrease the energy required for ignition;
- protect personnel.

The lower and upper flammable limits of flammable gas in air will vary with temperature, pressure and oxygen concentration. Normal variations in these ambient conditions should not significantly affect the performance of the equipment. However, if larger variations of temperature, pressure or oxygen are expected, the manufacturer should be consulted (see the normal criteria in IEC 60079-29-1 or IEC 60079-29-4).

6.2.3 Application of fixed equipment

6.2.3.1 General

Fixed equipment and fixed systems should be used where permanent gas monitoring in selected areas of a plant or other installation is required. These areas may be static as in manufacturing plants or mobile as in transport systems or mining production systems.

In general, fixed equipment consists of sensors, open path equipment or sampling points that are located in the hazardous area, and associated equipment that may be located either in the hazardous area or in a non-hazardous area such as a control room. All parts of the equipment or system are permanently installed.

According to the specific application, the suitability of the whole system has to be assessed, including the selection and the approximate number and placement of sensors, open path equipment or sampling points (see 8.3), the alarm levels and the response time. It may be appropriate to obtain advice from equipment manufacturers or a suitably trained person.

The fact that it is fixed permits the equipment to be energised ultimately from mains power. However the use of a battery back-up system will increase the availability of the equipment.

Fixed gas detection equipment may be designed to produce any or all of the following:

- 1) indication of gas concentration;

- 2) audible and/or visual alarms;
- 3) outputs to initiate actions such as process shutdown and automatic safeguard actions, for example process control, ventilation, elimination of ignition sources, etc.

Where item 3) is required, additional hardware may be necessary.

Each installation should be considered in its own right, in consultation with the manufacturer and safety authorities and in compliance with any mandatory local safety regulations.

There are four main classes of fixed equipment that are commonly used:

- single point sensors;
- remote sensors with centralised control equipment;
- sample systems with a centralised sensor package;
- open path systems.

The principal characteristics of each are listed in 6.2.3.2 to 6.2.3.5.

6.2.3.2 Point detection equipment (single point sensors)

This type of equipment has either a diffusion or an aspirated sensor and its signal processing control unit situated within the hazardous area. In this situation the sensor and control unit are usually combined, but may be supplied as separate items connected by a short cable. This type of sensor usually requires an external power supply (e.g. 12 V to 28 V DC) and may have a standardised analogue output (e.g. 4 mA to 20 mA) in a 2, 3, or 4-wire configuration, depending on the power requirements. If there is an alarm this will normally consist of voltage-free contacts, although there may be audible or visual outputs consistent with its hazardous area explosion protection.

The power supply and outputs are connected to undefined electrical equipment in the safe area, taking account of the explosion protection method (e.g. flameproof or via intrinsically safe barriers). Typically the design for compliance of this part of the system falls on the system designer and installer.

Application of calibration gases and adjustments of signal and any integral alarms has to be done entirely at the single point sensor.

6.2.3.3 Remote sensors with centralised control equipment

Remote sensors usually form part of a system having one or more individual sensors in the hazardous area separate from dedicated power supply and control equipment in a safe area. Since all the equipment is designed as an integrated system, there is more design control by the manufacturer. Features such as diagnostics, central alarms and pre-designed explosion protection (e.g. dedicated intrinsically safe power supplies) are all possible options, simplifying the installation design.

Although application of calibration gases still has to be done at each remote sensor, some adjustments, particularly of alarms, and even the signal, may be done at the control equipment

NOTE This is the most suitable type for the majority of industrial applications, particularly if a rapid response is required, as it is totally dedicated to the one task.

6.2.3.4 Sample systems with centralised sensor package

This type of equipment usually consists of one to twenty or more sampling points in the hazardous area, connected to a sensor package (aspirated gas detection equipment including one or more sensors) by means of aspirated sample lines made of materials which are compatible with the sample (see 8.5).

Sample lines are usually selected in sequence for just enough time each for the sensor package to get a result and any automatic action (e.g. alarms, fault signals) to be initiated. Prepackaged sensor units with pump and automatic selection for this are available as standard items.

In estimating delays due to sampling, the time taken for analysing all currently-unsampled lines has to be taken into account in the worst case. Apart from the time for the sensor to obtain a sensible result on each fresh sample in turn, the transit time for a fresh sample to purge the line also has to be considered. Typical sample transit speeds in short lines are in the range 3 m/s to 10 m/s, depending on how critically the inside diameters of the sampling tubes have been chosen.

For sample lines more than a few tens of metres, it may be necessary to have a more advanced system. This may be a system where the next one or two lines to be sampled after the one currently being analysed, are drawn by a second pump. In this way fresh sample is already available at the sensor package when each new line is selected for analysis.

It is actually technically simpler, and will work to greater distances, to draw all lines, except for the one currently being analysed, by a larger bypass pump. In this last case, if the delays are acceptable, there is no practical limit to the length of sample line provided that the internal diameter of the tube is matched to the pump characteristics.

NOTE 1 Design of this type of equipment is a specialist task, but multipoint systems with sample lines as long as 7 km, and with delays around 95 minutes, have been successfully used for trend detection in coal mines.

This type of system may be more suitable than the previous two types where comparatively static process conditions apply and where conditions (environmental or accessibility) at the measuring point are unfavourable to a sensor; for instance there can be a much wider tolerance to temperature, vibration, chemicals etc.

The sensor package can contain sensors for more than one gas or vapour, operating in parallel. So apart from very infrequent verification of sample line integrity (e.g. using test gases), all routine calibration is performed at the sensor package only. In fact such features as automatic calibration may also be included.

Having a safe-area central sensor package also permits all of the electrical parts of the system to be located out of the hazardous area. In this case, apart from using flame arrestors where sampling lines pass from a hazardous to a non-hazardous area, specific hazardous area compliance may not be required. This permits those detection techniques in Clause 5 that cannot be easily explosion-protected, and in particular those requiring external gas supplies (e.g. FID and FTA), to be applied.

Multiple sampling systems also permit the use of other high sensitivity detection equipment which may be too expensive or cumbersome to be considered for use as point sensors.

Flame arrestors should be checked or certified to confirm that they are suitable for their application. They may consist of sintered metals, capillary holes, or other fine gaps, for operation. These devices may increase the response time, may be affected by corrosion, and may be prone to blockage by dust or condensation. This means specific examination and maintenance is required, but this can be mitigated by regularly maintained sample point filters and sensible sample line installation (see 8.5).

Where sampling systems can be used, they may be less expensive, and less maintenance intensive than the previous two types, particularly if both multiple sample points and multiple sensor types are needed.

NOTE 2 Equipment and systems of the kind described above are not deemed as a process control application which would then fall outside the scope of this standard.

6.2.3.5 Open path equipment

Open path equipment monitors a linear path through the atmosphere which may be as long as 200 m. There is a transmitter and a receiver at the ends of this path. The most common form is spectrophotometric open path equipment, which depends upon the absorption of energy of a beam of light, in the ultra violet, visible, or infrared parts of the spectrum. Most existing equipment operate within the infrared (IR) spectrum (see 5.4 and A.4).

In open path equipment, the transmitter and receiver may be combined as a transceiver, which then uses a reflector, typically a retroreflector to return the optical beam along a parallel path. For shorter distances, the beam may traverse parallel paths several times.

Typical applications are in monitoring the perimeters of oil platforms and other installations, process areas, the space under aircraft during maintenance, across stacks and across ventilation ducts, and in roof spaces.

The response of this type of equipment differs from the previous three (above) in that, instead of a concentration of gas or vapour, it measures the integral concentration along the path between transmitter and receiver (see 5.4).

There are three advantages in this technique; gas is monitored over an extended area, largely independent of wind direction, the signal is more representative of the magnitude of any release whether concentrated or diffuse, and because of the length of sample it is in effect extremely sensitive, and the equipment may be set at considerably lower alarm levels than typical point detectors.

Apart from its signal, the peculiarities of the technique are that it requires precise alignment. Special adjustment mountings are provided, and in many cases extra equipment (e.g. telescopes) are needed to achieve precise alignment of the optical axis. In turn there has to be an absence of vibration that could cause misalignment (particularly for long path lengths), which usually will require special footings and mounting structures. It requires, a clear line of sight that is not likely to be obscured by human activity or other moving objects, and it requires special means of calibration (see 8.11.1 and 8.11.2).

It is highly tolerant of natural and artificial light, dust, mist, fog, rain and snow (see A.4), but can be defeated by excessive fog or precipitation. Units complying with IEC 60079-29-4 will produce a beam blocked signal in such cases. Annex E provides some assistance in estimating likely atmospheric effects.

6.2.4 Application of transportable and portable equipment

6.2.4.1 General

Factors that are important in selecting portable or transportable equipment include its size, weight and robustness, its power supply requirements, the type of indication required, and the visibility or audibility of any alarms.

6.2.4.2 Transportable equipment

Transportable equipment should normally be selected for such purposes as monitoring temporary work areas ("hot" work) and areas where flammable liquids, vapours or gases may be transferred. Normally this is sensor based, but simple sampling equipment may be employed,

It is possible to have transportable open path equipment, but essentially all considerations for fixed devices will apply to it.

6.2.4.3 Portable equipment

Portable equipment should normally be selected for such purposes as leak detection, verification and monitoring of gas-free conditions, safety checks and similar applications.

In many cases small portable units can operate while attached to personnel's clothing or equipment and become a personal alarm.

Portable equipment is frequently used in a simple diffusion mode. In such cases, where leak detection is involved or where the equipment is also used for the detection of gas in confined spaces beyond the normal reach of the user, either a static sample probe, or a hand or mechanically aspirated sample probe will be necessary.

Other portable equipment may have a continually-operating miniature electrical pump, normally drawing sample from the immediate vicinity of the equipment, but capable of drawing sample via a sample line or probe for the above purposes.

Sampling probes are associated with transportable and portable equipment, are usually short (in the order of 1 m) and rigid. However, they may be telescopic and may be connected to the equipment by a flexible tube.

Where portable equipment is, from time to time, likely to be exposed to gas concentrations greater than the lower flammable limit (LFL), care should be taken to select equipment suitable for that purpose.

Care should be taken to avoid condensation of water or sample vapour in the equipment and sampling line especially when cold equipment is transferred to an environment with a higher ambient temperature.

When equipment is moved from area to area it may experience sudden changes in temperature and pressure. This may give transient indications, for example from an electrochemical Oxygen sensor. Manufacturers' advice on the size of such transient indications may be sought particularly to provide guidance when used in the 'read and run' mode (see 9.3.9).

For portable aspirated equipment, care has to be taken to ensure that the sample line is properly connected. Take care to connect the sample line to the pump inlet and not to the outlet.

Portable open path equipment consisting of a transceiver is available. Typically the technique uses the albedo of surfaces to reflect the infrared energy and may limit the open path length.

6.3 Miscellaneous factors affecting selection of equipment

6.3.1 Electromagnetic immunity

Some types of flammable gas detection equipment are susceptible to external radio frequency interference which causes malfunctions such as apparent errors in calibration, zero drift and false alarm signals. Where such problems are anticipated, suitable equipment, adequately protected against such interference, should be selected. (see IEC 61326-1)

6.3.2 Intended Zone(s) of use

Upon completion of area classification per IEC 60079-10-1 and IEC 60079-10-2, the gas detection equipment shall be properly selected with respect to the specific area classification.

7 Behaviour of gas releases

7.1 Nature of a release

7.1.1 General

The extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere is mainly affected by the following chemical and physical parameters of the release, some of which are intrinsic properties of the flammable material, others are specific to the process or location. For simplicity, the effect of each parameter listed below assumes that the other parameters remain unchanged.

7.1.2 Release rate of gas or vapour

The greater the release rate the larger the extent and/or rate of build-up of the flammable atmosphere.

The release rate itself depends on other parameters, namely:

a) geometry of the source of release.

This is related to the physical characteristics of the source of release, for example an open surface, leaking flange, etc.;

b) release velocity.

For a given source of release, the release rate increases with the release velocity. In the case of a product contained within process equipment, the release velocity is related to the process pressure and the geometry of the source of release.

A significant release rate combined with a high velocity will generate a momentum jet which will affect the behaviour of the released gas at least in the vicinity of the source.

Gas escaping with high velocity (for instance, a leak from a pressurized line or container) will behave initially as a momentum jet directed away from the source of release. As the distance from the source of release increases, the momentum of the jet will decay until eventually the dispersion of the gas will be controlled by air flow and buoyancy effects and subsequently by gas diffusion.

c) concentration.

The concentration of flammable vapour or gas in the released mixture influences the release rate.

d) volatility of a flammable liquid.

This is related principally to the vapour pressure, and the heat of vaporization. If the vapour pressure is not known, the boiling point and flashpoint can be used as a guide.

An explosive atmosphere cannot exist if the flashpoint is significantly above the relevant maximum temperature of the flammable liquid. The lower the flashpoint, the greater the extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere will be.

Some liquids (for example certain halogenated hydrocarbons) do not possess a flashpoint although they are capable of producing an explosive gas atmosphere. In these cases, the equilibrium liquid temperature which corresponds to the saturated concentration at the lower flammable limit should be compared with the relevant maximum liquid temperature.

Liquids have to be taken into account when their temperature is above $(TF-x)$ K, where TF is the flashpoint and x is a safety margin. This safety margin is about 5 K for pure chemicals, but should be increased to 15 K for mixtures.

NOTE Under certain conditions, the mist of a flammable liquid can be released at a temperature below its flashpoint and still produce an explosive atmosphere.

e) liquid temperature.

The vapour pressure increases with temperature, thus increasing the release rate due to evaporation.

The temperature of a liquid after it has been released may be increased, for example by a hot surface or by a high ambient temperature.

7.1.3 Flammable limits

The lower the LFL as a volume fraction of flammable gases or vapour in air, the greater will be the extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere. Given identical release rates, gases with lower LFL values will reach their ignition concentration more quickly than gases with high LFL values.

LFL and UFL both vary with temperature and pressure, but normal variations in these parameters do not appreciably affect the limits. A useful reference is IEC 60079-20-1.

NOTE Because LFL and UFL values are experimental, different countries specify different values for LFL and UFL, which have a legal standing. As two examples:

- NFPA 30 is a publication used within the USA,
- GESTIS is a publicly available database used within Germany.

7.1.4 Ventilation

An increased efficiency of ventilation usually reduces the extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere. Obstacles which impede the ventilation may increase the extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere. On the other hand, some obstacles, for example a bund, or walls or ceilings, may limit the extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere.

7.1.5 Relative density of the released gas or vapour

The behaviour of gas which is released with negligible initial velocity (for instance, vapour produced by a liquid spillage) will be governed by buoyancy and will depend on the relative density of the gas with respect to air.

If the gas is significantly lighter than air, it will tend to move upwards. If the gas or vapour is significantly heavier, it will tend to accumulate at ground level. The horizontal extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere at ground level increases with increasing relative density and the vertical extent and/or rate of build-up of a flammable atmosphere above the source increases with decreasing relative density.

NOTE 1 For practical applications, a gas mixture which has a relative density below 0,8 is regarded as being lighter than air (e.g. methane, hydrogen or ammonia). If the relative density of a gas or vapour mixture is above 1,2, it is regarded as being heavier than air.

NOTE 2 Mixtures of high and low density gases with air will show less variation of density and, once mixed, they will not separate again; they can only become more diluted.

7.1.6 Temperature and/or pressure

If the gas or vapour prior to release is at a temperature and/or pressure significantly different from the ambient pressure and temperature, the absolute density of the release will be affected, and hence its behaviour, at least in the vicinity of the source.

A gas at high pressure escaping into the atmosphere may be strongly cooled as it expands adiabatically. Similarly an escape of compressed liquefied gas (e.g. LPG or ammonia) will be cooled to its boiling point, well below 0 °C.

Any thermally induced flow (e.g. convection currents from hot or cold surfaces or plant or equipment), particularly if adjacent to a source of release, may affect the propagation, and hence distribution, of a gas/air mixture.

7.1.7 Other parameters to be considered

Other parameters such as climatic conditions and topography may also have to be taken into consideration.

If there is significant ambient air movement or the release is into enclosed spaces, then the above behaviour will be modified as described in 7.2 and 7.3.

7.1.8 Outdoor sites and open structures

In the case of outdoor sites and open structures, the dispersion of gas following a release may be affected both by the wind speed and by the wind direction. In open areas, the lateral spread of gas upwind of the release will be reduced, whilst downwind of the release it will be increased. This effect will be greater at high wind speeds. More complex air flow patterns will occur around buildings or other structures. In these cases, the wind direction may have a significant influence, and the possibility of gas accumulating in partially enclosed spaces, or in spaces with restricted air movement, should be considered. Where it is intended to install gas detectors in a major plant, the use of mathematical models of gas dispersion, or of scaled wind tunnel tests, may be appropriate at the design stage.

Local thermal effects may be significant in controlling air flow patterns and may, therefore, influence the dispersion of gas. For example large thermal gradients may be generated close to hot surfaces. In addition, the relative density of the gas will be affected by both the temperature of the gas itself and of the surrounding air.

7.2 Buildings and enclosures

7.2.1 General

Within buildings and enclosures the tendency for gases to form a hazardous accumulation following a release is generally greater than in outdoor locations. When a gas is released into an enclosed space, it mixes with the air in the enclosure to form a gas/air mixture. The manner in which this mixture forms will depend upon the gas release velocity, the location of the release, the gas density, ventilation, and any superimposed thermal flows. These factors should be taken into consideration in determining appropriate positions for sensors.

7.2.2 Unventilated buildings and enclosures

Theoretically, in the absence of any ventilation air flow and/or thermal effects, the release of a lighter than air gas will tend to form a layer of gas/air mixture extending from the level of the source of release to the ceiling. The release of a heavier than air gas will tend to produce a layer of gas/air mixture extending from the level of the source of release to the floor.

If the release takes the form of a momentum jet, this behaviour may be modified. For example if a jet of lighter than air gas is directed downwards from the source of release, then the layer of gas/air mixture may extend from the ceiling to a position below the level of the source of release. Similarly, if a jet of heavier than air gas is directed upwards from the source of release, then the layer may extend from the floor to a position above the level of the source of release.

If a potential source of a gas release is present in buildings or enclosures, then adequate ventilation should be provided.

7.2.3 Ventilated buildings and enclosures

7.2.3.1 General

The ventilation of buildings and enclosures is achieved by "natural means," "mechanical means", or a combination of the two.

NOTE When a release concentration has decreased to considerably less than the LFL (lower flammable limit), it will tend to move with the normal air flow due to the small difference in density between the gas mixture and the uncontaminated air.

7.2.3.2 Natural ventilation

Natural ventilation is the flow of air into and out of a building or enclosure through any purposely built or adventitious openings in its structure. Ventilation air flows are caused by two effects; firstly, any pressure difference across the enclosure created by wind and, secondly, buoyancy due to any difference in temperature (and hence density) of the atmosphere contained within the enclosure and the outside air. For natural ventilation due to the latter effect where the temperature in the building or enclosure is higher than that of the outside air an upward flow will tend to be produced. Conversely, if the inside temperature is below that of the outside air, a downward flow will tend to be produced.

The release of a gas or vapour into a naturally ventilated building or enclosure will tend to result in the formation of a gas/air mixture in a manner similar to that described in 7.2. However, in this case, the gas concentration in the mixture will be lower for a given release rate due to dilution by the ventilation air flow.

If a heavier than air gas or vapour is released into an enclosure in which natural ventilation produces an upward flow, then the gas/air mixture may extend above, as well as below, the level of the source of release. Conversely, if a lighter than air gas or vapour is released into an enclosure in which ventilation produces a downward flow, then the gas/air mixture may extend below, as well as above, the level of the source of release.

NOTE Further information on natural ventilation is given in IEC 60079-10-1.

7.2.3.3 Mechanical ventilation

Mechanical ventilation is the term used to describe air flow through an enclosure induced by mechanical means, i.e. fans. Ventilation air flows set up by mechanical means can be high (for example greater than 12 volume changes per hour).

NOTE 1 Mechanical ventilation is the technique used to control methane levels and provide breathable air in coal mines.

The gas concentration within an enclosure ventilated by mechanical means will, in general, be much less than that resulting from a similar release into a naturally ventilated enclosure.

NOTE 2 In case of very high gas concentrations (above LFL), or in the area above a flammable liquid with low flashpoint, an increased ventilation may lead to an increased volume of the explosive atmosphere.

In a well-designed ventilation system the whole volume within an enclosure is swept by the ventilation air flow. Where the geometry of the enclosure gives rise to regions of poor air movement or "dead spaces," a gas/air mixture may accumulate. Therefore, detectors should be sited in these spaces.

NOTE 3 A device which generates smoke or mist to be used for checking the air flow visually can assist in identifying the air movement within an enclosure and the presence of any dead spaces where gas/air mixture may accumulate.

If a sensor is installed in the intake or exhaust duct of a mechanical ventilation system (depending on where the release might occur), then the alarm set point should be set as low as reasonably practical.

Some sensors use sintered materials as flame arrestors and the ability of an air/gas mixture to diffuse through the sinter to the sensing element can be adversely affected by very high air velocities that may occur in ducting arrangements. If this happens, additional shrouding of the sensor can help.

7.3 Environmental considerations

Environmental operational parameters should be included in the instruction manual of the intended equipment.

Where environmental conditions are beyond specified values, the manufacturer should be contacted to ensure that the equipment is suitable.

8 Design and installation of fixed gas detection systems

8.1 General

A fixed gas detection system should be capable of giving an early warning of both the presence and the general location of an accumulation of flammable gas, in order to initiate one or more of the following actions, either automatically or under manual control:

- a) safe evacuation of premises;
- b) appropriate fire-fighting and other emergency procedures;
- c) removal of hazard;
- d) shutdown of process or plant;
- e) increasing ventilation.

The consequences to the safety of personnel, and the economic effects of potential damage following an undetected release should be of major concern. This should lead at the outset to consideration of integrity of the system, redundancy, integrity of power supplies, fail-safe operation, etc.

Therefore, it is of great importance that gas detection equipment is installed and used in such a way that only authorized personnel will have access to the functional controls of the equipment.

A major consideration is the selection of the quantity, and the locations, of sensors, sample points, or open path equipment. Practically this must be done by consideration of a wide range of factors including industry standards and regulatory authority requirements, the local environment and safety, and therefore usually requires a wide range of expertise.

8.2 Basic considerations for the installation of fixed systems

8.2.1 General

If the equipment or any auxiliary components are installed in a hazardous location (i.e. 'classified' or 'zoned' area), they should be suitable for the area in which they are installed and so marked.

Four main types of fixed systems are commonly used:

- a) Systems consisting of individual point detection equipment (single point sensors), self-contained apart from their power supply, with either analogue outputs or voltage-free contacts, or both, for connection to alarm and control equipment by electrical cables.
- b) Systems consisting of remote sensors connected to dedicated alarm and control equipment typically by electrical cables.
- c) Sampling Systems, usually with multiple sampling points, feeding sample gas via tubes to a centralised sensor package with alarm and control equipment.
- d) Open path equipment, sensing the gas in its optical path.

Systems of this type should, in general, be installed so as to be capable of continuously monitoring every part of the plant or other premises where flammable gases may accidentally

accumulate. They should be capable of giving the earliest possible warning of an accidental release or accumulation of gas within practical limits of the system, for example as related to the number and location of sensors or line of sight open path.

8.2.2 Point detection equipment and remote sensors

Remote sensors and point sensors should be connected to their associated control and alarm equipment according to the national requirements for installation of electrical equipment. The sensors and any other parts of the system which are located in a hazardous area should incorporate an explosion protection technique covered by the IEC 60079 series of standards for the intended Zone of use. It should be noted that this might be somewhat easier to achieve for remote sensors. In this case the safe area control equipment is specifically designed to a part of IEC 60079 to be compatible with the remote sensors as regards power supply and outputs.

NOTE At excessively high and low temperatures the sensor can be operating outside the temperature range specified by the manufacturer and therefore might no longer comply with its explosion protection and/or performance certificate (IEC 60079 series).

8.2.3 Systems consisting of sampling equipment

These systems are used when comparatively static process conditions apply, and rapid response is less important; for instance monitoring for the early stages of progressive leakage. There are several technical advantages of this type of system:

- They can permit all of the electrical parts of the equipment to be located outside the hazardous area, with only tubes filters, etc., inside it and a suitable of flame arrester at the interface.
- They can be used where the desired measuring points are relatively inaccessible, or are under extreme environmental conditions.
- The central sensor package can use highly sensitive or bulky detection principles, and those requiring external gases; e.g. FID or FTA (see 5.7 and 5.8).
- The central sensor package can be readily equipped with automatic calibration and possibly some automatic maintenance.
- One sensor package can be used for sequential sampling from a large number of measuring points, and can contain sensors for more than one gas.

In this last case, the interval in time between two successive samples being taken at any one sample point should be sufficiently short that a potentially hazardous accumulation of flammable gas cannot occur during the interval. The length of any sample tube and the sampling flow rate should also be such that a potentially hazardous accumulation of flammable cannot occur during the time taken for a sample to pass from the sampling point to the sensor. For this reason, sample tubes should be as short as is reasonably practicable.

For systems with lines more than a few tens of metres long, the sample transit time from sampling point to sensor package is likely to be significant. In such cases the use of a second pump drawing on all lines not currently being sampled, or at least the next one or two lines due to be sampled, is recommended. The former requires simpler equipment but a larger pump.

8.2.4 Open path (line of sight) equipment

Such systems usually employ an infrared technique, where the transmitter and receiver are installed at opposite ends of a 'line of sight' path traversing an area. A retroreflector may be used on one side of the area so that the transmitter and receiver may be adjacent on the other side combined as a transceiver, and other configurations are possible.

Installation requires a clear line of sight which will not be interrupted, and an absence of vibration at each end. This usually requires substantial footings and mountings. Response is

quick and to an extent independent of direction of air currents. For instance three or more such units located around the perimeter of an installation should pick up a release anywhere inside their perimeter, provided there is some air movement. Multiple units should be located in such a way as not to interfere with each other by reflection, particularly in fog or rain.

8.3 Location of detection points

8.3.1 General

The principal objective is that sensors, open path equipment and sampling points should be placed such that gas accumulations are detected before they create a significant hazard. Inappropriate location can completely nullify the effect and integrity of a gas detection system.

Furthermore, sensors, open path equipment and sampling points should be located in positions determined in consultation with those who have a knowledge of gas dispersion, those who have a knowledge of the process plant system and equipment involved, and safety and engineering personnel.

This determination should consider:

- a) the combination of sources of release with propagation effects (see Clause 7);
- b) whether the sources of release can be inside or outside confining structures, buildings etc.;
- c) what can happen at access points such as doorways, windows, tunnels, trenches etc.;
- d) local environmental conditions;
- e) occupational health and safety;
- f) access for maintenance including calibration and verification, and protection of the system against operational hazards of the plant.

The decisions reached on the locations of sensors and sampling points should be recorded in a safety dossier for the plant (refer also to 8.12).

NOTE Gas dispersion analysis can assist in determination of the appropriate location and numbers of sensors to be installed.

8.3.2 General site considerations

Where it is necessary only to detect the escape of gas from within a given area, then sensors or sample points may be placed at intervals around the perimeter of the site. Alternatively, a series of open path units may be used. However, such an arrangement may not provide an early warning of a release. This arrangement should not be used alone if a release could cause a significant hazard to personnel or property within the perimeter itself.

Sensors or sample points should be located close to any potential sources of major release of gas, although to avoid nuisance alarms, measuring points should generally not be located immediately adjacent to equipment which may produce inconsequential minor leakage in normal operation. In general, on open sites minor leaks may be dispersed without causing a hazardous accumulation.

Sensors or sample points should also be located in all areas where hazardous accumulations of gas may occur. Such areas might not necessarily be close to potential sources of release but might, for instance, be areas with restricted air movement. Heavier than air gases are particularly likely to flow like a liquid and to accumulate in cellars, pits and trenches if these are present. Similarly, lighter than air gases might accumulate in overhead cavities.

If there is significant ambient air movement, or if the gas is released into enclosed spaces, then the behaviour of gas is modified. The behaviour of gases following a release is complex and depends on many parameters. However, knowledge of the influence of these parameters

is not sufficient, in practice, to predict the extent and/or build-up speed of a flammable atmosphere. The prediction can be improved by:

- 1) the application of generally accepted empirical rules developed by experts, based on their past experience;
- 2) on site experimentation to simulate and describe precisely the behaviour of the gases. This includes the use of smoke tube tests, anemometer readings or more detailed techniques such as tracer gas analysis;
- 3) numerical simulation of gas dispersion.

In general, gas detection equipment should be sited above the level of exhaust ventilation openings and close to the ceiling for the detection of gases lighter than air, and below the exhaust ventilation openings and close to the floor or ground for the detection of gases heavier than air.

Where it is required to detect the possible ingress of gas or vapour into a building or enclosure from an external source, sensors or sample points should be sited adjacent to the ventilation openings. These sensors or sample points should be in addition to any required for the detection of releases within the building or enclosure.

If ceilings or floors are compartmentalized by equipment or other obstructions, sensors or sample points should be installed in each compartment.

8.3.3 Environmental conditions

8.3.3.1 General

Fixed equipment, or more particularly their sensors, may be exposed to a very wide range of environmental conditions for very long periods of time. Great care should be exercised in the selection and location of this equipment in relation to the likely environmental conditions applying in normal and abnormal use.

8.3.3.2 Adverse weather conditions

Sensors and open path equipment located on outdoor sites and open structures can be subjected to severe environmental conditions, and account should be taken of these conditions at all times. For example high winds may cause drift of the zero reading. High winds can even cause apparent transient loss of sensitivity during calibration due to dilution of the calibration gas being detected, if using the manufacturer's normal calibration equipment. For high wind applications, the manufacturer should be consulted about these points.

Great care should be taken in the location of sensors and open path equipment in exposed sites, and adequate weather protection measures should be provided for the sensor. Steam, driving rain, snow, ice and dust, etc. can also adversely affect sensors. Certain materials, although otherwise suitable for sample lines or weather guards, can deteriorate from sunlight or other environmental conditions.

In open path equipment, there will be possible effects as above on the equipment itself, such as de-focussing due to water droplets on windows. However, the effects of dust, mist and mild rain or snow in the air of the open path itself will be minimal in equipment that complies with the requirements of IEC 60079-29-4.

Gas detection equipment located in buildings or enclosures is generally not exposed to adverse weather conditions.

In underground mines, consideration should be given to the effect of changing barometric pressure on gas releases.

8.3.3.3 Excessive ambient temperatures

All gas detection equipment should be mounted in areas which ensure compliance with the manufacturer's operating temperature specifications.

Where there are excessively high or low ambient temperatures, the detector might be operating outside the temperature range specified by the manufacturer, and detection errors and reduced sensor life may occur. In addition, at both excessively high and low temperatures, the equipment might no longer comply with its hazardous area certificate.

For example the electrolyte in many electrochemical sensors operating at temperatures much below $-10\text{ }^{\circ}\text{C}$ might be limited by freezing. Portable applications might get around this limitation by keeping the detector in a warm area when not in use.

In general, the positioning of gas detectors directly above sources of heat such as ovens and boilers should be avoided and a suitable position at an adequate height away from the source of heat should be chosen.

In tropical and subtropical applications, external sensors and equipment should be shielded from direct sunlight, as this can raise equipment temperatures above $65\text{ }^{\circ}\text{C}$ even with ambient temperatures around $40\text{ }^{\circ}\text{C}$. The normal maximum for hazardous area certificates is $40\text{ }^{\circ}\text{C}$ and the maximum for performance with IEC 60079-29-1 or with IEC 60079-29-4 is $55\text{ }^{\circ}\text{C}$, unless otherwise specified on the certificate.

Where temperatures at the measuring points are to be expected outside the specifications of sensors, sampling systems should be considered.

8.3.3.4 Vibration

Where vibration is expected, particularly for equipment mounted on machinery, care should be taken to ensure that it has been designed to withstand vibration, or that suitable vibration isolation mountings are provided. Open path equipment will require special anti-vibration mounting.

Where excessive vibration or buffeting at the measuring points is expected, sampling systems should be considered.

8.3.3.5 Use of sensors in corrosive atmospheres

Precautions should be taken to protect sensors from damage resulting from exposure to corrosive atmospheres (for example ammonia, acid mist, H_2S etc.). Particular care should be taken to protect wiring (and other components made of copper or brass) if ammonia can be present, as it can cause severe corrosion and electrical failures.

Sampling systems with filtering at the sample points against the corrosive atmosphere are a possible option.

8.3.3.6 Galvanic corrosion

Precautions should be taken to protect sensors from damage resulting from exposure to galvanic corrosion resulting from contact with other materials.

8.3.3.7 Mechanical protection

Sensors mounted in positions where they may be exposed to mechanical damage (e.g. from normal plant operations, or the use of mobile equipment such as fork lifts) should be adequately protected without impeding the free flow of air around them. If necessary, recommendations should be obtained from the manufacturer.

8.3.3.8 Electromagnetic immunity

Appropriate precautions, for example the use of screened cables, should be incorporated when installing the complete cabling system (including that to ventilation controls etc.) to ensure that the total system is adequately protected from the effects of electromagnetic interference.

NOTE It might be necessary to make reference to applicable national regulations regarding electromagnetic compatibility.

8.3.3.9 Hosing down

The practice of "hosing down" (use of high pressure hose) in a plant may cause severe degradation of gas sensors and contaminate sampling lines. It should, therefore, be avoided if possible. If it cannot be avoided, the sensors should be protected against this, without impeding the free flow of air around them. This can be a complex problem.

8.3.3.10 Airborne and other contaminants

Sensors should not be exposed to airborne contaminants which can adversely affect their operation.

For example, materials containing silicones or other known poisons should not be used where catalytic or semi-conductor sensors are installed.

Dusts, or wet, oily adhesive sprays and mists, or condensed droplets can block key items, such as the diffusion screens of sensors, or sample lines and their filters, causing loss of sensitivity or function. This is of even greater consequence if both wet and solid materials are present to form pastes. This contamination might require regular cleaning or similar maintenance. Sample extraction and special filtration may be required in extreme cases.

There are many examples where paint overspray, or deliberate painting has been responsible for failure of sensors. This requires some education of maintenance personnel.

Care should be taken to avoid water condensation on diffusion screens and in sample line(s). Where high humidity samples are involved, this can require heating of critical parts or deliberately removing condensed water in traps, coalescing filters etc.

There are particular problems where a vapour of interest can condense on (or the liquid can otherwise come into contact with) diffusion screens, filters, or sample lines or the windows of open path transmitters and receivers. This type of contamination will lead to incorrect and misleading signals until the last trace of contamination is removed. This can be extremely dangerous. If this type of contamination is possible, the only solution might be to heat the components that come into contact with the sample.

8.4 Access for calibration and maintenance

Measuring point equipment should be readily accessible to permit regular calibration, maintenance and electrical safety inspections. It shall be possible to access and fit all accessories or test equipment needed for these operations at the measuring point.

Where the sensor location makes this difficult (e.g. where it is high and over machinery) a system of lowering the sensing point on a pulley system or swinging arm to gain access may be practicable. Obviously, the cabling or sample tubing must be flexible or pivoted to permit this arrangement. The arrangement should preferably permit the original sensor orientation to be preserved for calibration.

If it is impossible to achieve regular direct access to the sensor then, as a minimum requirement, some form of remote gas calibration facility should be provided.

8.5 Additional considerations for sample lines

Sampling lines are usually permanently installed in fixed installations. Even if they are made of a flexible plastic material they will usually be less flexible and harder to install than cabling. Consideration should be made at the time of installation that they may need to be replaced in the future, for instance if they become badly contaminated or damaged. Joints need to be accessible.

Sample lines should be as short as possible since the response time is determined by the overall length.

Filters may be used to protect the equipment from dust and interfering or poisoning substances. Generally a particulate filter is needed at each sampling point so that its sampling line is kept clean internally. Additional devices are required for this purpose where mists may be sampled. Frequently additional filtration is provided at the sensor equipment.

Filters will increase the response time.

The lifetime of filters is dose dependent (dust or interfering substance). This can shorten the maintenance intervals of the equipment. For details refer to the instruction manual.

The flow rate through the sampling line should be monitored.

The material of the sample line(s) should be selected so as to avoid adsorption, absorption and chemical reactions with the gas being detected. In addition, care should be taken to avoid dilution of the sample by leakage or diffusion of dilutant air, or gas, into the sampling line or flammable gas out of the sampling line.

Where water condensation can occur it can block the sampling line. This is particularly likely to happen if the line runs through areas that can be cooler than the sampling point (e.g. air conditioned areas in hot humid climates). If going through cool areas the sample line should if possible run slightly downhill from the sample point towards the sensor. Water traps might be needed at any low spots along the sample line length. Care shall be taken with these, since long or high-speed sampling lines may operate at a high partial vacuum. This means that automatic emptying can only be done using manometric 'legs' of adequate length, or some sort of blow-back system with non-return valves. Alternatively, the line may be heated, as explained in the next paragraph.

Consideration should also be given to the effects of condensation of the vapours of high flash point liquids in sampling systems. This will reduce the concentration in the sample and hence the reading. Subsequent samples with lower concentrations of the vapour will permit it to re evaporate, giving incorrectly high readings. To minimize this effect, heating of the sampling line might be necessary. In hazardous areas if this heating system is electrical it shall comply with the relevant regulations and standards. Steam or hot water trace heating may be an option.

8.6 Additional considerations for open path equipment

Open path equipment has optical windows and reflectors exposed to the ambient conditions. Partial protection may be given by integral short tubes or overhead covers.

Condensing mists and dew might be a problem unless the optical parts have some sort of heater to raise them above the dew point.

Open path equipment will not be proof against sunlight, reflected sunlight (particularly off water) or high intensity natural light coming into their receivers at narrow angles from the optical axis. Sighting of equipment shall consider the direction of sunrise and sunset at different times of the year, vehicle paths at night and the possible use of screening or sighting relative to buildings.

Because open paths can be rendered inoperable in dense fogs or intense rain or snow, or, in the case of perimeter protection, by very still air, it is advisable to combine a system of open path equipment with sensors or sample systems.

8.7 Summary of considerations for the location of measuring points and open paths

The rationale for the selection of location of measuring points and open paths should be formally recorded in the dossier (refer to 8.2 and 8.12).

NOTE Reference can be made to IEC 60079-10-1 for further information on area classification and gas dispersion.

Points a) to p) are a basic check list of factors which should be taken into account, in no particular order of priority, in determining suitable measuring point or open path locations. These include, but are not limited to, the following:

- a) indoor or outdoor site;
- b) potential sources of emission – the location and nature of the potential vapour/gas sources (for example density, pressure, amount, source temperature, and distance) shall be assessed;
- c) chemical and physical data of the potential gases/vapours present;
- d) liquids with low volatility need sensors near the potential source of release (and low alarm or action points);
- e) nature and concentrations of gas releases likely (for example high pressure jet, slow leaks, spillage of liquids);
- f) presence of cavities and jets;
- g) topography of the site;
- h) air movements:
 - 1) indoors: natural ventilation, mechanical ventilation, convection,
 - 2) outdoors: wind speed and direction;
- i) temperature effects;
- j) environmental conditions of the plant;
- k) location and number of personnel in the area;
- l) location of potential sources of ignition;
- m) structural arrangements (such as walls, troughs or partitions) which could allow vapour/gas to accumulate;
- n) prescribed locations;
- o) detectors should be installed so that they are not vulnerable to mechanical or water damage from normal operations; and
- p) locations should be such that sensors can be readily maintained and calibrated.

8.8 Installation of measuring point and open path equipment

For the reliable operation of a fixed gas detection system each sensor, sampling point or component of open path equipment should be placed in a suitable location according to its individual application, and as decided in 8.7.

However, inspection and maintenance, including recalibration with gas, or replacement of sample point filters, shall be carried out periodically by trained personnel. Therefore, access for such operations also needs to be considered in detail during installation.

It is important that the instruction manual is read and followed.

In many cases, the orientation of the equipment may be specified by the manufacturer.

Adequate drainage and/or heating should be incorporated into the system design to minimize moisture and condensation in the equipment, detector head and interconnecting cable/conduit system, or sampling tube.

Any potential flammable gases introduced into sampling systems should be vented in a safe manner.

Lubricate all threaded connections, but ascertain that the lubricant contains no substance (for example silicone) that might be deleterious to the sensors.

Sensors shall be connected to their respective control unit, as specified by the manufacturer (observing maximum loop resistance, minimum wire size, isolation recommendations, etc). The interconnecting system, including wiring and conduit system, between the sensing equipment and control unit should be suitable and approved for the purpose, area classification, and mechanical protection.

If the user is not able to address these points the work should be carried out by the manufacturer or other competent person.

8.9 Integrity and safety of fixed systems

8.9.1 General

If the gas detector system or channels of a system fail or are removed from service, so that areas of the plant cannot be monitored sufficiently, additional measures may be required to preserve safety. Planning for such eventualities should happen before installation.

It is similarly essential that safety is maintained when the gas detection system, or a part of it, becomes inoperative during routine calibration.

Additional measures to preserve safety may include:

- a) signalling of gas detection equipment faults;
- b) use of portable or transportable gas detection equipment;
- c) increased ventilation;
- d) elimination of ignition sources;
- e) interruption of supply of flammable gases or liquids;
- f) switching-off of plants or parts of them; and
- g) duplication of the most essential sensors.

8.9.2 Redundancy in fixed systems

In general, a fixed system should be so installed that failure of individual elements of the system, or their temporary removal for maintenance, does not compromise the safety of the personnel and premises being protected. Duplication or triplication of remote sensors and control equipment is recommended in all areas where continuous monitoring is absolutely essential. To obtain maximum safety integrity, this redundancy can be made more effective by using sensors of different manufacture or different detection principles to eliminate common failure modes. Use of an open path system in conjunction with point detectors can for instance be a significant safety feature. Devices that operate 'fail safe' should be used wherever possible.

8.9.3 Protection against loss of main power supply

Protection against loss of the main power supply should include:

- a) main power supply.

The main power supply should be designed so that the unrestricted operation of gas detection equipment and alarm functions are guaranteed.

Breakdown or fault of main energy supply should be detectable. Safety of the monitored area shall be preserved by appropriate measures.

The main power supply should have a separate circuit with specially marked fuse used only for the gas detection equipment.

b) emergency power supply.

If an emergency power supply is required to maintain the function of the gas detection equipment, it should do so until the normal state of supply is restarted or the monitored area no longer requires monitoring. Any peripheral external power supply shall be suitable for the area for which it is to be used (both for environmental considerations and for the area classification).

Breakdown of emergency power supply should be indicated by an alarm signal.

It is strongly recommended that for indication of power and/or equipment failure, contacts are used which are closed in the non activated state (fail-safe).

8.10 Timing of installation during construction operations

Gas detection equipment should be installed as late as possible in any programme of construction operations (i.e. the construction of a new plant, refitting or maintenance) but before the presence of gas or vapours in the system, so as to avoid damage to sensors, sample lines, or other parts resulting in particular from such activities as welding and painting.

If already installed, sensors should be protected with an air-tight seal to avoid contamination during construction work, and should be clearly marked as being non-operational.

8.11 Commissioning

8.11.1 Inspection

The complete gas detection system including all ancillary equipment should be inspected prior to use to ensure that the design and installation has been carried out in a satisfactory manner, and that, where appropriate, the methods, materials and components used are in accordance with IEC 60079-0.

NOTE Guidance for installations in hazardous areas are found in IEC 60079-14.

Among the items to be inspected are the following:

- a) confirm electrical connections are properly tightened;
- b) check for sample-line leaks and proper flow;
- c) check for clogged or dirty flame-arresting systems;
- d) check the battery voltage and/or battery condition and make any required adjustments or battery replacements (according to the instruction manual);
- e) perform a test of the failure (malfunction) circuit(s).

A check should be made at this time to confirm that a full dossier of operating instructions, plans and records for the complete system have been supplied. This should have details of all measuring points and open paths (refer to 8.3). The instructions should include details on use, testing, calibration and operation, and should include all manufacturers' instructions (refer to 8.12).

8.11.2 Initial gas calibration

After installation on site each sensor should be calibrated according to the manufacturer's instructions, unless it carries currently valid factory calibration certification for the gas of interest. Calibration should only be carried out by a suitably trained and competent person.

For sensor systems, calibration of installed gas detection equipment is normally carried out by application of a zeroing gas, or by verifying that the area is gas free, and the signal of the equipment is then zeroed. Then a span gas is applied and the sensitivity of the equipment adjusted to an appropriate value (generally as per 11.8.1, 11.8.2.4 and 11.8.2.5).

This procedure has to be considerably modified for open path equipment. In order to perform a true zero check, the entire path length needs to be verified gas free. Typically this requires a portable gas detector, which in the case of the longer paths needs to be of extremely high sensitivity, such as PID (see 5.9). In order to perform a span check or adjustment, a sealed sample of calibration gas in a cell with transparent ends has to be introduced into the beam path.

NOTE Use of a pre-calibrated optical filter, while suitable for functional checking, is not recommended for calibration.

After the initial gas calibration, fixed systems should automatically revert to the monitoring mode after a pre-determined interval without further adjustment. Alternatively, during calibration, the equipment should produce a special (e.g. maintenance) signal to prevent the output from being mistaken for a normal measurement.

Where a number of gases are likely to be present, reference should be made to the additional precautions described in 4.3.2.2 and 6.2.2.

To ensure correct operation, it is essential to carry out both inspection and recalibration periodically.

8.11.3 Adjustment of alarm set points

In the case of detection equipment only indicating up to the lower flammable limit, the alarm set point (or the lowest set point, where there are two or more) should be as low as possible commensurate with the need to avoid false alarm signals. The alarm set points shall be documented in the system dossier (refer to 8.12).

This might need frequent review during the early stages of operation of a new plant or gas detection system.

Adjustments should be carried out in accordance with the manufacturer's instructions.

8.12 Operating instructions, plans and records

Instructions on the use, testing and operation of fixed gas detection systems should be made available and placed in the system dossier.

For maintenance and record purposes, plans of the installation should also be provided and put in the dossier. The locations of all parts of the system (control units, sensors and sampling points, junction boxes, etc.) should be shown together with the routes and sizes of all cables, wires and sample tubes. Junction box and distribution cable diagrams should also be included.

It is extremely important that the equipment manufacturer's installation manual be read thoroughly, and the instructions followed completely. Again, a copy of this should be in the dossier.

These records should be updated when any changes are made to the installation.

Routine tests of the flammable gas detection system are an extremely important factor affecting the reliability of the individual units. Optimum system performance and reliable operation will only be achieved through a defined program of comprehensive tests.

All types of gas detectors will require periodic recalibration using appropriate calibration gases. Where sensors are used that have definite service lives and/or susceptibility to poisoning (e.g. catalytic, electrochemical, semi-conductor) regular recalibration, or at least functional checks, will be required. The required frequency may be specified by regulations of the responsible authorities. In most cases advice or recommendations can be obtained from the manufacturer. Ultimately it will depend on the severity of the application, and is best determined by starting a process of regular frequent checks and logging the results (amount of adjustment required etc) in the dossier. Periodic review will enable the most desirable interval between calibrations and/or functional checks to be found. If different intervals are defined, the shortest time period should be taken. The detection system should be frequently re-inspected by a competent person. The inspection should be in accordance with the instructions of the manufacturer and the specific requirements of the application. A visual inspection of all units of the gas detection system should be carried out and the test and alarm functions should be checked. Special attention should be taken to look for contamination (e.g. dust or soil) and condensation of water or solvents in sampling systems and at the sensor locations.

Where sampling systems are used, the sample lines should be checked for contamination and inwards leakage. An easy way to do the latter is to apply calibration gas via a bladder, or otherwise at atmospheric pressure, at the sample point (DO NOT USE PRESSURE) and see if a similar result is obtained as in the normal calibration.

The manufacturer's operational instructions should be followed with regard to:

- periodic cleaning of filters, sensor windows etc.;
- assembly of required materials, for example auxiliary gas for some devices;
- safe operation of the system.

The results of all inspections should be recorded in the dossier.

9 Use of portable and transportable flammable gas detection equipment

9.1 General

Each time a portable or transportable gas detection equipment is used, its user is also essentially carrying out many of the same important functions as described in Clause 8 for fixed installations. However, the user may not have all of the skills needed.

There are particular additional problems where users hire or borrow portable or transportable equipment of this type. Relevant parts of Clause 6 may not have been properly applied. The maintenance and calibration history may not be known and the user may be unfamiliar with the particular equipment.

Personnel responsible for users of portable and transportable equipment essentially have two options. These are:

- a) To give personnel required to use portable or transportable gas detection equipment proper training in its use, which would include Clauses 4, 5, 9, 10, and Annex A, and to train on and provide ready access to the operating instructions of the particular equipment.
- b) To adopt the minimalist approach described as "read and run" in 9.3.9, following basic training on the particular equipment and on any personal safety precautions relating to the

particular application and any toxicity. Checking, calibration, etc. should then be done by others.

The various types of portable and transportable gas detection equipment may be used in a variety of ways according to their particular design and specification. An important point is that they should never be used without additional precautions and training where a significant quantity of gas is actually known to be present, particularly if option (b) is taken. The necessary steps to remove the gas should have been taken already.

NOTE There are certain applications where gas is always unavoidably present, such as in coal mines. Special training is required for such applications.

Small, hand-held equipment may be used for leak-detection or spot checks, while larger portables, some with visual and/or audible alarms, may be used in multi-role mode so as to include leak detection, spot checking and local area monitoring functions, according to the particular needs of the user.

Transportable equipment is intended for use for temporary area monitoring in locations where there is a probability of generating potentially flammable gas or vapour mixtures, for example during the loading or unloading of fuel or chemical tankers or where temporary "hot work" (in connection with maintenance activities) may be in progress in classified hazardous areas under the authority of a gas-free certificate. Transportable equipment is not intended to be hand carried for long periods of time, but is intended to be in place for periods of hours or more.

Due to their very nature, portable and transportable equipment may encounter a wide range of climatic, handling or more generally environmental conditions. Thus, the user should pay particular attention to the actual conditions imposed on equipment and assess that it is designed or protected so as to meet these conditions. This applies not only to its use, but also when it is not being used, for instance mechanical damage, vibration when it is being transported, or excessive temperatures experienced on the back shelf of a parked car in the sun.

Routine testing of the flammable gas detection equipment is an important factor affecting reliability. Optimum system performance and reliable operation will only be achieved through a program of tests. The frequency of the tests will depend on the effects of possible poisoning and aging on the type of sensor used (see Annex A) but otherwise can only be determined by experience of the particular application.

9.2 Initial and periodic check procedures for portable and transportable instrumentation

9.2.1 General

Due to the fact that portable and transportable instruments are generally not used continuously, initial and periodic check procedures are of the utmost importance to ensure that the equipment is in a proper state of operation. A distinction is drawn between functional checks where no adjustment is made by the user, and recalibration where adjustment is made when necessary, although they use similar equipment. This is more a case of responsibility. The manufacturer's instructions for these checks should be precisely followed.

For safe and reliable operation of gas detection equipment, recalibration, inspection and maintenance should be carried out periodically by a competent person. This work may be carried out by the user, the manufacturer of the equipment or a sub contract service engineer.

9.2.2 Inspection and functional checks

Inspection and functional checks are intended to verify that the equipment is in a working state. It is recommended that they are done by personnel actually operating the equipment, and is performed before each day of use, particularly if the equipment has catalytic, electrochemical, or semiconductor sensors and is being used under arduous conditions.

NOTE 1 The instruction manual of portable equipment complying with IEC 60079-29-1:2007 is required in 4.4 of that standard to provide a method for performing a functional check with gas before each day of use.

In critical cases where a permit to work is given as the result of a gas test, it is recommended that a functional check is performed afterwards, and that the result of both the gas test and the functional check are logged.

A simple sequence of inspections may include the following:

- 1) checking the battery voltage and/or battery condition;
- 2) allowing adequate warm-up time;
- 3) checking for sample-line leaks and proper flow in aspirated equipment;
- 4) checking that a zero reading is displayed when operated in clean air (see note below);
- 5) performing a functional check.

Items (4) and (5) may be performed as follows:

Place the equipment or that part of the equipment that includes the sensor(s), or the sampling line, in an atmosphere free of flammable gas, aspirate a large enough sample to purge the lines (applicable only to equipment with sampling lines). If a significant deviation from zero is observed (but see Note 2), the equipment should be recalibrated (see 9.2.3). Some instruments have an automatic zero check which will do this adjustment.

NOTE 2 Although there should be no measurable amount of flammable gases in clean air, and therefore a flammable gas sensor should read zero, this is not necessarily true for other sensors that may be incorporated in the same instrument: Oxygen sensors should read 20,8 or 20,9 % v/v under these conditions. There are approximately 380 parts per million of carbon dioxide (more in heavily built-up areas) which should give appropriate readings (e.g. 0,03 or 0,04 % v/v CO₂). Also in built up areas, there may be detectable amounts of CO.

The sensitivity of the equipment should be checked using the field calibration kit recommended by the manufacturer and performed with a known gas mixture which will give a response from all the sensors present. The user should know or should be instructed what reading(s) should be obtained. If the test results are not within ± 10 % of the anticipated result, the equipment should be subjected to further investigation by appropriately qualified personnel.

For catalytic sensors the mixture should contain at least 10 % by volume of oxygen.

NOTE 3 Very reactive gases like fluorine, hydrogen chloride or ozone are not suitable to be used within calibration gas mixtures for functional checks. In such cases, users would do well to consult with the manufacturer as to whether an alternative species with defined cross sensitivity responses may be used.

For alarm-only equipment, a test gas concentration should be applied which is equal to 5 % LFL above the highest alarm set point of the equipment. All alarms should actuate during this test. If equipment fails this procedure, and suggested corrective action does not solve the problem, the equipment should be recalibrated (see 9.2.3).

9.2.3 Routine tests and recalibration

Portable and transportable equipment should be regularly recalibrated in a suitable workshop by a competent person. Any equipment that is used infrequently should, nevertheless, be regularly inspected, and calibrated, so that it may be available for immediate use when required. This should be done in accordance with the manufacturer's instructions and typically may include:

- a) resetting of the mechanical zero of analogue meters;
- b) checking the tightness of all electrical connections (remote detector head, power supply etc.);
- c) allowing adequate warm-up time;
- d) checking for sample-line leaks and proper flow;

- e) checking for clogged or dirty flame arrestor (11.4.2) or breathing devices;
- f) checking the battery voltage and/or battery condition and making any required adjustments or battery replacements;
- g) performing a test of the failure (malfunction) circuit(s);
- h) testing the alarm circuits;
- i) recalibrating by adjusting to a zero reading when operated in clean air and the correct value when a known calibration gas is applied. This may be done as follows:

Place the equipment or that part of the equipment that includes the sensor(s), or the sampling line, in an atmosphere free of flammable gas, aspirate a large enough sample to purge the lines (applicable only to equipment with sampling lines). If a deviation from zero is observed it should be recorded and then adjusted to zero. Some equipment has an automatic zero check which will do this adjustment.

The sensitivity of the equipment should be checked using the field calibration kit recommended by the manufacturer and performed with a known gas mixture which will give a response from all the sensors present. The concentration of flammable gas should preferably be chosen to give a reading between 25 % and 75 % of the full scale. This reading may also be specified by the manufacturer. If a deviation from the correct value is observed it should be recorded and then adjusted correctly. Some equipment has an automatic sensitivity adjustment, and will only do this correctly with the specified gas.

For catalytic sensors the mixture should contain at least 10 % by volume of oxygen. In some modern multi-gas equipment the gas specified by the manufacturer may have a known oxygen concentration above this value, and known concentrations of some toxic gases. This is used to simultaneously recalibrate all its sensors.

NOTE Very reactive gases like fluorine, hydrogen chloride or ozone are not suitable to be used within calibration gas mixtures for functional checks. In such cases, users can consult with the manufacturer as to whether an alternative species with defined cross sensitivity responses may be used.

For alarm-only equipment, a test gas concentration should be applied which is equal to 5 % LFL above the highest alarm set point of the equipment. All alarms should actuate during this test. If not, the equipment should be recalibrated.

The records of these checks may be used for long-term analysis for determining an optimum frequency of recalibration.

9.2.4 Maintenance and recalibration

Maintenance procedures should be undertaken only by qualified personnel trained in the operation, maintenance, and repair of flammable gas detection equipment. If the maintenance facility is not adequately equipped and/or qualified personnel are not available to perform the manufacturer's recommended checkout and maintenance procedures, the user should return the equipment to the manufacturer or other qualified outlet of repair. In the case of explosion-protected equipment, the manufacturer should be consulted with regard to replacement parts.

For portable and transportable gas detection equipment, it is important that the whole unit should be removed to a non-hazardous location for inspection and maintenance.

After any defective functions are corrected (repaired or replaced in strict accordance with the manufacturer's instructions), a full maintenance and recalibration procedure should be conducted.

Defective units should be either:

- returned to the manufacturer; or
- returned to a repair agent authorized by the manufacturer; or

- repaired in special workshop set up by the user for gas detector maintenance.

The results of maintenance and recalibration should be recorded in the dossier.

9.3 Guidance on the use of portable and transportable equipment

9.3.1 Electrical safety in hazardous atmospheres

Portable and transportable equipment should have a type of protection appropriate for the location in which it is intended to be used. During use, portable and transportable equipment should not be transferred from a Zone of lower risk to a Zone of higher risk unless it is suitably protected for the higher risk. Additionally, the equipment Group and the temperature class should be appropriate for all gases and vapours in which the equipment may be used (see IEC 60079-20-1).

9.3.2 Safety of personnel

When about to work in a hazardous area it is necessary to specifically check on the potential toxicity of the atmosphere and the likely origin of any oxygen deficiency with the plant Safety Officer, Industrial Hygienist, or equivalent, particularly if confined spaces are involved. (see also Clause 4).

Oxygen deficiency may be due to the presence of toxic amounts of some other substance.

Some flammable gases (for example ammonia, hydrogen sulfide) and almost all vapours are also toxic and even lethal at very low percentages of LFL.

If the flammable gas equipment is also equipped with high sensitivity sensors for specific toxic gases, it should be realized that it will usually not detect other toxic materials.

Gas detecting equipment on its own may not be sufficient protection if toxic substances are likely to be present. In some instances an appropriate respirator and /or other devices may be needed as well.

Switch on the equipment, allow it to warm up as necessary, and perform any clean air checks (see 9.2.2) in a safe area but as close as practicable to the ambient conditions in the area to be monitored.

When entering the potentially hazardous area the user should frequently observe the readings on the equipment. The user could be entering an already dangerous situation and may need all the warning they can get.

9.3.3 Spot tests and sampling

The equipment will only give a reading for the location where the reading is being taken, or the location of the end of a sampling line, if used. A hazardous atmosphere may be building up a few metres from the sampling point. Therefore many gas tests shall be done all around the intended area of work to ensure that no pockets of hazardous gas or vapours are present in the work area.

If vapours are likely to be present, some of the tests should be done a few millimetres from the floor, including all nearby low spots, using an extension probe or sample line if necessary. These tests might detect a small problem (e.g. from a minor liquid leak) at an early stage.

Only sample lines recommended by the manufacturer should be used (see notes on adsorption and chemical reactions in 8.4).

Similarly if light gases (e.g hydrogen, methane, ammonia) are likely to be present, some tests should be done near the ceiling or at least as high as practicable.

The readings are only valid for the time they are taken. Circumstances change. Frequent readings are recommended, particularly if liquids could be involved and the temperature is rising.

If there is any likelihood of sample probes coming into contact with mains-operated equipment, then the sample probes should be made of non-conducting material, and probes and lines should be kept dry.

9.3.4 Sampling above liquids

When sampling vapour above a liquid, care should be taken to avoid the sample line or sensor from coming into contact with the liquid, since this may block the gas entry to the equipment, could damage the sampling system or sensor, and cause erroneous readings. Use a hydrophobic filter or equivalent where there is danger of drawing water into the detector. A probe with side entry and a solid tip can help to avoid drawing liquid in.

Once an equipment or its accessories have been contaminated by liquid it shall be regarded as unusable until the contamination has been completely removed.

9.3.5 Avoidance of condensation

When taking a portable equipment from a cool environment to a warm environment, it is important that time is taken to allow the equipment temperature to rise sufficiently to avoid vapour condensation which may cause contamination and/or incorrect readings.

Saturated steam may physically block the flame arrestors of certain types of gas sensor, so as to make them inoperative, and care should be exercised accordingly.

9.3.6 Poisoning of sensors

If the portable equipment is of the multi-gas type containing sensors for the detection of toxic gases at low concentrations then calibration with some toxic gases, typically hydrogen sulfide, ammonia and chlorine, may cause inhibition of some flammable gas-sensing elements, particularly catalytic devices. Only use the test gases and calibration procedure stipulated by the manufacturer. It is recommended that if in normal use an alarm is given for any of these gases, the flammable gas sensor should be checked before it is further used.

If there is a chance of sensor 'poisons' (such as silicones, leaded petrol, acids, etc) being in the environment, the sensitivity of a catalytic, electrochemical or semiconductor equipment shall be checked at frequent intervals (see 9.2.2).

9.3.7 Changes of temperature

When temperatures are rising, and vapours of liquids could be involved, gas testing should be frequent in view of the fact that vapour concentration could possibly double for each 10 K rise in temperature.

9.3.8 Accidental damage

If a portable or transportable gas detection equipment is dropped or otherwise damaged, it could have affected its explosion protection and/or performance. It should immediately be taken out of service for inspection, for any necessary repairs and for re-calibration, before re-use.

9.3.9 Minimalist operation, the "Read and run" concept

The safety margins are increased if small changes in readings are observed, rather than only relying on alarms that are always set significantly above zero.

Without extensive training, the user should not be put in a position to be gas testing where significant amounts of gases or vapours are actually present or expected.

Accuracy is not important as long as the equipment will respond to a functional check: The user is not to be expected to make a measurement, the intention is just to detect gas.

The user working in a hazardous location may not be fully familiar with gas surveying or the toxic nature of the environment. In such cases the advice to the user is to employ the 'Read and run' concept with consideration of local permitting practices.

Under this concept the basic operations are as follows:

- a) Observe the readings in clean air, as close as possible to the conditions that are going to be encountered at the point where the sampling will take place, particularly with regard to atmospheric temperature and humidity.

NOTE Altitude is also important; a change of 100 m in altitude can change an oxygen reading.

- b) Adjust the equipment to its proper clean air readings. Or, if this is not allowed or not practicable, write down the clean air readings obtained.
- c) When entering the area where the tests are required, if there is any indicated change from the clean air reading, this is a 'positive reading'.
- d) If you get such a positive reading **GET OUT**, that is '**Read and run**'.
- e) Then inform the responsible person, who may then carry out a proper survey by experienced personnel, taking proper precautions.

10 Training of operational personnel

10.1 General

Training should be provided for those maintaining, using or interpreting the results from gas detectors. A distinction is made between 'Operator' training for those using portable equipment or monitoring fixed equipment, and 'Maintenance' training, for the sake of clarity and for the fact that users of the equipment generally will not be responsible for its maintenance. It is important to establish these roles at a very early stage.

However there is training in fundamental limitations of the environment and equipment, and essential safety training, for all personnel who could themselves go, or are responsible for sending others, into the hazardous areas.

Training may be done in-house by knowledgeable persons, or by vendor assisted training sessions.

Vendor literature is essential, and should be obtained and made available to these persons.

The training should also reflect the actual work environment and the responsibilities of the personnel concerned.

Periodic refresher training is strongly recommended.

Records of all training should be kept for a defined time span.

NOTE Some national regulations require training to be done by 'competent persons' as defined in those regulations, in a national training framework, or in national standards. Competency-based training of this type requires, in addition to instruction and practical hands-on experience, a formal assessment of each trainee by a qualified 'assessor' (who can be the competent trainer).

10.2 General training – Basic limitations and safety

For general training it is suggested that those parts of Clause 4 relevant to the site or application can be used as a basis, together with those sections of the vendor's literature relevant to the function of the personnel concerned.

Certain minimum information on limitations should always include:

- a) Flammable (combustible) gas equipment will only detect gases and vapours that are present in the vicinity of the detector (or in the line of sight of open path equipment).
- b) It will only detect those vapours that do not condense at the temperature of the detector or its sampling equipment (where applicable).
- c) Where liquid flashpoints are well above ambient temperatures vapours can only exist at low percentages of LFL.
- d) Flammable gas equipment will not detect flammable liquids as such, or combustible mists, dusts, or fibres.
- e) Many types of flammable gas equipment have varying sensitivity to a whole range of gases. If the gas detected is not the gas on which the equipment is calibrated, the reading may not be correct (i.e. higher or lower than the actual value).
- f) Erratic indications may indicate equipment malfunction or some atmospheric disturbance. Where doubt exists, a check should be made with a second equipment and/or the equipment should be rechecked under controlled conditions before its continued use.
- g) The occasional or continuous presence of low concentrations of the gas of interest will produce indications that could be mistaken for zero drifts. In case of doubt, the equipment should be rechecked using clean air.
- h) If off-scale readings in either direction are observed, It should be assumed that a potentially explosive atmosphere is present until proven otherwise (e.g. by checking with a second equipment, applying clean air and then rechecking, etc).
- i) Some flammable gases and all vapours (except water) are toxic at low levels of concentration. The potential toxicity should be known, and necessary precautions taken.
- j) In confined spaces there may be oxygen deficiency, which in turn might be due to toxic substances. Confined space entry is a specialised operation and requires specialist training.
- k) If probing or sampling via a tube from confined spaces, a severe oxygen deficiency can cause the more common types of flammable (combustible) gas equipment to misread.

10.3 Operator training

In the simplest case for users of portable equipment, there is the training for "Read and run" operations (see 9.1 and 9.3.9). This, however, requires that the person directing the operator is sufficiently well trained to be responsible for the safety of the operator in the particular circumstances under which the operator will, or could possibly, be working.

For advanced users of portable equipment and for operators using fixed systems, the training should be designed to ensure understanding and familiarity of equipment, the working environment and the system. It should advise and show operators how to make visual and functional checks, and whom to contact in the event that the equipment is suspected of malfunctioning.

It is particularly important that operators have instructions to be followed in the event of a gas alarm.

Periodic (e.g. annual) refresher training should be given. This is vital in situations or applications where alarms seldom occur.

Instructions should be drafted prior to installation of a fixed system or the introduction of portable detectors to cover actions to be taken in the event of alarms, other safety considerations, and the personnel who should be informed if a malfunction is suspected.

10.4 Maintenance training

Maintenance training should be designed for those charged with inspections, maintenance and calibration. In addition to providing all information necessary to perform these tasks, it should include some understanding of detector function, etc. Manufacturer's literature is essential.

11 Maintenance, routine procedures and general administrative control

11.1 General

Routine maintenance of any flammable gas detection system is an extremely important factor affecting the reliability of the units. Optimum system performance and reliable operation will only be achieved if there is informed management, producing a responsible and practical programme which yields complete, dedicated maintenance on a high priority level.

Management of such a program depends on setting responsibilities for the various aspects (e.g. who is supposed to perform functional checks, who is supposed to perform inspections and re-calibrations, and who is responsible for maintenance), and then ensuring that the personnel concerned are adequately trained and periodically retrained. Part of this management responsibility is setting operational limits (e.g. determining acceptable tolerances on functional checks that are to be permitted before re-calibration becomes mandatory, determining the frequency of regular re-calibrations, the frequency of maintenance etc).

Records should be made and filed for all inspections, verifications, tests and work done on the detection system. An excellent means of keeping records for the system which also aids in keeping abreast of the required maintenance tasks, such as calibration, is the use of certain computer programmes. In the simpler cases, refer to Annex D for a typical maintenance record.

Gas detection equipment should be individually identifiable. Portable and transportable equipment should be marked with an identification of the calibration date and, according to the control system employed, the length of time to the next re-calibration.

Flammable gas detection equipment or systems vary in application from portable units taken to sites where gas/air atmospheres are expected to be present, to fixed systems which may rarely sense a gas/air mixture in their working lifetime.

Inadequate maintenance, incorrect zero adjustment and, in portables, deteriorated batteries are all causes for errors in gas detection. It is important to remember that errors and failures in gas detection equipment or systems may not be self-evident, and therefore gas detection should be only part of the overall strategy for plant and personnel protection.

The reliability of the measurement depends on the use of test (calibration) gas, essentially duplicating its entire function. All types of equipment whether portable, transportable or fixed (including both point and open path types) should be checked at regular intervals with the test gas recommended by the manufacturer.

When it is necessary to detect the presence of several gases mixed with air, the sensitivities to these gases should be checked periodically with appropriate test gases.

A recalibration should be performed regularly by the plant instrument maintenance personnel, or their equivalent, on every portable equipment or fixed sensor (detector head). Records should be maintained for each portable equipment or detector head.

The time intervals at which these procedures should be carried out will depend upon many factors including: the nature of the equipment, i.e. whether portable, transportable or fixed; the detection technique employed; the prevailing environmental conditions at the installation; the previous history of performance; and reliability in the application concerned.

Regarding calibration, gas detection equipment should be:

- 1) regularly inspected for possible malfunctions, damage or other deterioration;
- 2) calibrated in accordance with the manufacturer's instructions, using the recommended test kit/equipment (see 8.11);
- 3) if fixed, calibrated on commissioning and tested/re-calibrated at defined intervals thereafter; for new installations it may be prudent to carry out such procedures frequently at first (perhaps weekly), increasing the time intervals (to, perhaps, monthly) as confidence grows with experience in the installation concerned, on the basis of the maintenance records;
- 4) if portable, frequently functionally checked in accordance with 9.2.2, or re-calibrated in accordance with 9.2.3. In arduous or unknown situations or where the equipment is not frequently used, this should be done immediately before each occasion of use. Where "gas-free" or "permit to work" certificates need to be issued a functional check should be carried out prior to use and the result should be recorded on the certificate. It is strongly recommended to perform at least the functional check after use, and to record this result as well on the certificate. In less demanding situations, the guidance in (item 3) above should be used;

NOTE 1 The instruction manual of portable equipment complying with IEC 60079-29-1 is required in 4.4 of that standard to provide a method for performing a functional check with gas before each day of use.

- 5) calibrated to the gas for which they are least sensitive if several gases are likely to be present.

It is acceptable to use a calibration gas, different from that monitored, provided that an appropriate correction is made, so that the detectors when calibrated give the correct response to the monitored gas. However, if methane is one of the gases that could be detected, use methane in air calibration gas.

To ensure that the hazardous area certificate is not invalidated, any repair or maintenance that involves the explosion-protection of the equipment should not be carried out without full instructions and drawings from the certificate holder. Preferably the equipment should be returned for repair to the certificate holder. The requirements included in IEC 60079-17 and IEC 60079-19 shall be accepted.

NOTE 2 In many countries, the legal liability for maintenance of certification on equipment may rest with the owner/user.

Equipment awaiting re-calibration or maintenance should be kept separately from equipment awaiting return to service after such operations.

Spares may deteriorate in storage owing to mishandling or age and should always be tested before use. In particular, care should be exercised with optical surfaces.

Process modifications that result in different concentrations of flammable substances and/or the use of different flammable substances can result in dangerous situations. Before such changes are performed, re-evaluation of the suitability of the equipment in use and its calibration is necessary.

11.2 Operational checks

11.2.1 General

The following inspections and tests should be made on a regular basis as specified below to maintain the reliable operation of the gas detection system.

If the status of an equipment is not known, it should be checked prior to operation.

11.2.2 Fixed systems

a) Regular visual inspection.

Regular inspection of the control panel should be made. Records made of each check, including any problems, should be signed, dated and filed. Problems found should be corrected promptly.

b) Regular functional verification.

Regularly, verification of the control and alarm panel should be made using test switches to ensure that lights, alarms and electronics are operating normally. This functional verification will vary depending on the unit used. Problems found should be corrected promptly.

c) Regular re-calibration .

This test is of vital importance to the ongoing reliability of the system. In the case of sensor-based systems, it is necessary to subject each sensor to the calibration gas, thus allowing a complete loop check of the electronics and the sensor. By maintaining accurate records of information about system patterns, particularities, component life, etc., potential problems can be averted before they develop.

In the case of open path equipment, the entire path length needs to be verified gas free for a valid zero check. Typically this requires a high sensitivity portable gas detector. A span check is then performed using a sealed sample of calibration gas in a cell with transparent ends, or a functional check is then performed using a pre-calibrated optical filter.

d) System operation test

For the system operation test, the whole safety function starting at the gas inlet or measuring point until the final element responsible for a safety action should be checked for proper function. The response time for the detector or measuring point (including gas transport) should be compared with the original specification.

In the case of systems using sampling tubes this translates into regular re-calibration of the central analyser(s) and of derived alarm circuits. Periodically the integrity of the sample system and each individual sample line should be checked by applying the test or calibration gas, at atmospheric pressure, directly to the sample point and verifying that the same result is obtained as when applying the same gas to the analyser(s). In this case the gas shall not be pressurised: Easy means of doing this include the use of thin plastic bags or bladders of the gas, applying the gas from some sort of flow regulator at a higher flow than the sampling rate, with a blow off to atmosphere for the extra flow, or the use of a demand regulator.

NOTE 1 This is the most important test to be made on the system for all sites at the time of installation and again at regular intervals. Guidance may be obtained from the manufacturer.

NOTE 2 The system operation test for the whole safety function is identical to the proof test required for safety systems compliant with functional safety standards (e.g. IEC 61508).

e) Complete the maintenance records. Refer to Annex D for a typical maintenance record.

11.2.3 Portable and transportable gas detection equipment

a) Visual inspection.

- 1) Check the equipment for abnormal conditions such as malfunctions, alarms, non-zero readings, etc.

- 2) Ensure that the detector head assembly is free of obstructions or coatings which could interfere with the gas or vapour reaching the sensing element. Ensure that the sample drawn is correct for sample-draw systems.
- 3) For sample-draw systems, inspect flow lines and fittings. Cracked, pitted, bent or otherwise damaged or deteriorated flow lines or fittings should be replaced with those recommended by the manufacturer.

b) Sensitivity checking.

This should be, at least, a functional check or a re-calibration. Either of these consists of:

- (i) Ensuring that the equipment indicates zero when zero gas is present; temporarily isolating the sensing element if necessary.
- (ii) Applying a known calibration gas to the detector head, following the manufacturer's instructions.

The difference between the functional check and re-calibration is that in the former, some tolerance in readings is given by the person managing the gas detection and adjustment is not made when the calibration gas is applied, although a zero adjustment may be permitted. This check should ideally be performed by the operator.

In the case of a re-calibration, this should be done on a planned regular basis and also if a functional check is outside the permitted limits. The responsibility for this may be placed with maintenance personnel.

c) Complete the maintenance records. Refer to Annex D for a typical maintenance record.

11.3 Maintenance

11.3.1 General

Maintenance operations should not compromise safety in the area being protected.

Maintenance procedures should be undertaken only by personnel trained in the operation, maintenance and repair of flammable gas detection equipment.

If the maintenance facility is not adequately equipped and/or qualified personnel are not available to perform the manufacturer's recommended checkout and maintenance procedures, the user should return the equipment to the manufacturer or other qualified outlet for repair.

Complete, explicit instructions for testing and checkout of replaceable equipment components may be obtained from the manufacturer. Suitable parts lists are provided in the instruction manual.

After any defective operations are corrected (repaired or replaced in strict accordance with the manufacturer's instructions), a full workshop calibration test, as described in 11.8, should be conducted.

11.3.2 Fixed equipment

Repair or maintenance of fixed equipment (whether incorporating single-point sensors, open-path sensors, a combination of these, or sampling systems) should be carried out under a controlled procedure. Defective equipment should be removed for repair in a workshop outside the area being protected. If replacement equipment cannot be provided immediately, then transportable equipment should be used as a temporary substitute.

11.3.3 Portable and transportable gas detection equipment

For portable and transportable gas detection equipment, it is important that the whole unit be removed to a non-hazardous location for repair and testing.

11.3.4 Off-site maintenance, general

Defective units should be:

- a) returned to the manufacturer;
- b) returned to a repair agent authorized by the manufacturer;
- c) repaired in a special workshop set up by the user for gas detector maintenance, or
- d) permanently taken out of service.

11.3.5 Maintenance procedures

11.3.5.1 General

Given the variety of equipment available, it is not practical for this standard to tabulate each maintenance, repair and calibration step in detail. What follows is a listing of the principal items that all maintenance procedures should include.

11.3.5.2 Procedure

If an equipment is in the workshop for scheduled maintenance, the full maintenance procedure should be conducted. If specific equipment failure is the cause of return, the complaint should be noted and only applicable check-out tests need to be conducted. However, all equipment should undergo a full calibration test before being returned to service.

11.3.5.3 Record

The maintenance record for the equipment should be reviewed for previous service history. See Annex D for typical equipment maintenance record for flammable gas detectors.

11.3.5.4 Failure

When receiving a failed equipment, it should be determined if the equipment power supply (including any voltage regulation stages and/or battery chargers supplied) is the primary cause for failure before proceeding further.

11.3.5.5 Replacement/Repair

After checking the power supply, repair personnel should proceed with the checkout of sensors, flow systems readout devices and alarm devices – identifying and correcting all deficiencies. The manufacturer's instructions should be followed when deciding whether to replace an assembly or repair it by replacing a component part. If components are replaced, the replacement components should meet the specifications and tolerances of the original components.

11.4 Sensors

11.4.1 General

Depending on the time interval since the last sensor replacement, anticipated field usage, and response to the gas mixture during calibration, good maintenance practice suggests sensor evaluation/replacement at service intervals recommended by the manufacturer. It is further recommended that sensors be evaluated after exposure to high concentrations of flammable gas or after severe impact or mechanical vibration has occurred.

11.4.2 Flame arrestor

If a flame arrestor is part of the sensor assembly, it should be checked for proper attachment and fit, and signs of corrosion, dirt or moisture. Any necessary cleaning or replacement should be in accordance with the manufacturer's instructions.

11.5 Flow systems

11.5.1 General

This subclause is applicable only to equipment utilizing aspirated sampling.

11.5.2 Inspection

The flow system shall be checked for leakage, restrictions, and proper aspirator bulb or electrical pump operation. Any necessary cleaning, repair or replacement should be in accordance with the manufacturer's instructions. A cause for leakage can be cracked or otherwise damaged pump diaphragms or piston rings as appropriate to the pump type.

11.5.3 Filters, traps and flame arrestors

All filters, traps and flame-arresting assemblies should be emptied, cleaned or replaced in accordance with the manufacturer's instructions.

11.5.4 Flow system and sample chamber

The flow system and sample chamber should be examined for deposits of foreign material and steps taken to prevent future occurrences.

11.5.5 Flow connections

All flow connections should be tightened in accordance with the manufacturer's instructions.

11.5.6 Moving parts

All valves and moving pump parts should be lubricated *only* according to the manufacturer's instructions.

Silicone compounds typically should not be used for this purpose; check with the manufacturer if there is any question regarding the acceptability of silicone compounds or other materials.

11.5.7 Automatic sample-draw systems

Automatic sample-draw systems should be adjusted to correct flow rate values using recommended test equipment.

11.5.8 Loss-of-flow signals

The loss-of-flow signals should be checked for proper operation.

11.6 Readout devices

11.6.1 General

If the equipment incorporates a meter, perform the following procedures:

- a) inspect the meter for broken or cracked lens;
- b) inspect analogue meters for defects – for example bent pointers, loose dials, loose end stops, etc.;
- c) inspect digital meters for defects – for example missing segments, faded segments, etc.;
- d) conduct other electrical and mechanical meter tests which the equipment manufacturer deems necessary to assure proper performance.

11.6.2 Other readouts

Other readouts (for example solid state) and outputs (for example alarm outputs) which may be incorporated should be tested (electrically) at specified test points according to the manufacturer's instructions.

11.7 Alarms

If alarms are incorporated, check for proper alarm operation by offsetting electrical zero (or by other methods as recommended by the manufacturer) until the alarm(s) is(are) initiated. Check failure (malfunction) circuits by disconnecting components (or other actions recommended by the manufacturer) and observing whether or not the failure alarm operates.

11.8 Calibration

11.8.1 Calibration kits and test equipment

All calibration mixtures and associated calibration equipment should have appropriate characteristics to ensure reliable results. The essential components of calibration equipment are as follows:

- a) A calibration gas mixture is required, under pressure in a cylinder. This is normally, intended to give a specific response usually somewhere between 25 % and 90 % of full scale on the gas detector. Typically this is certified or analysed to be accurate to at least ± 5 % of the actual labelled concentration. The cylinder may be specially treated internally if the calibration gas is intended to simultaneously calibrate a flammable gas sensor and a sensor for a toxic reactive gas.
- b) In some cases, equipment calibrated for a flammable vapour cannot readily be provided with stable calibration mixtures in the form of compressed cylinders or low-pressure containers. In these cases, the manufacturer should provide relative response data to permit the use of more commonly available gas mixtures for calibration.
- c) A suitable regulator assembly is required to reduce compressed cylinder pressure. Depending on the gas detector to be calibrated this can have outputs of a pre-set or adjustable low pressure. However in many cases the calibration gas has to be supplied without pressurisation to the sensor, so the regulator and other equipment may be necessary to permit adjustment of flow rate to the equipment manufacturer's specified value.
- d) For aspirated equipment, traditional methods, providing gas at atmospheric pressure to simulate normal sampling, use bladders inflated with calibration gases. Alternatively the regulator is chosen to provide a higher flow than the aspirator will draw and there will be a blow-off tube to atmosphere for the surplus flow. More recent equipment has a demand regulator incorporated in the pressure regulator c) above, so that it delivers gas as required if a slight negative pressure is applied to its output.
- e) For diffusion equipment and some aspirated equipment, the regulator in c) above is configured as a flow regulator, either pre-set with or without flow indication, or adjustable and equipped with a flowmeter.
- f) For connection to aspirated equipment a tube is usually all that is required. However special calibration adapters are required for diffusion types of equipment. These are designed by the gas detector manufacturer to ensure that the calibration gas mixture surrounds the sensor(s) and keeps ambient air out. But more importantly, by the combination of their design and a designated controlled flowrate, they are designed to produce the same response on a test gas as would be obtained using the same gas in their normal diffusion mode.
- g) For open path equipment, calibration can be confirmed using a gas test cell in the field. This test cell is filled with a calibration gas consisting of the gas of interest in nitrogen. The calibration gas concentration multiplied by the cell length gives the required integral concentration. More commonly, a functional check is routinely performed with a pre-calibrated optical filter supplied by the manufacturer. In either case this is interposed between transmitter and receiver, or between the transceiver and retroreflector.

At all times care should be taken to avoid any damage to the pre-calibrated optical filter. Even slight folds, creases, scratches, or dust, finger prints or other contaminants will distort the reading considerably. Multiple pre-calibrated optical filters in series should not be employed.

- h) The calibration system should be resistant to absorption of, and corrosion by, the calibration mixture. This can necessitate the use of special materials, particularly where sensors for reactive toxic gases, such as H_2S or Cl_2 , are incorporated with flammable gas detectors.
- i) Some modern portable gas detectors with internal microprocessors and data links have dedicated gas calibration equipment with data links capable of producing test reports on an associated computer, running vendor-supplied software. This may also produce specified readings based on relative response data.
- j) In other cases, particularly fixed equipment, there is a hand-held controller with a data link capable of communicating with the equipment and making the adjustments.
- k) In many of these last two cases, there is a program that requires a very specific calibration gas mixture applied in a particular way, particularly flowrate.

In view of all of these variables, when determining the gas and equipment necessary to calibrate such sophisticated gas detectors the first, and perhaps only, choice must be the equipment recommended by the vendor for that particular model of gas detector.

11.8.2 Calibration procedure

11.8.2.1 General

The calibration equipment or kit should be chosen as in 11.8.1 of this standard.

11.8.2.2 Gas mixture

All tests should be conducted in a manner to ensure safe venting of calibration mixtures.

11.8.2.3 Stabilization

Equipment should be allowed to stabilize at operating temperature, and then operating controls should be adjusted in accordance with the instruction manual.

11.8.2.4 Zero check

It is usual to conduct a zero check using clean air, or, where the air cannot be guaranteed to be uncontaminated, using zeroing gas (usually dry air) from a cylinder, and the rest of the calibration equipment as in 11.8.1.

11.8.2.5 Span calibration

The calibration system should be connected to the equipment and the final span reading noted. The calibration should be adjusted, if necessary, so the output reading equals the concentration of the calibration mixture, or a predetermined readings. In some cases, this may be performed automatically. The calibration mixture should be removed, and it should be ascertained that the equipment returns to "zero." This procedure may require repeating if the equipment zero and span adjustment interact.

When a target gas is not available for gas sensor calibration it is possible to use a surrogate gas. Surrogate gas calibrations may be less accurate and may not deliver the desired response rate. The use of surrogate gas calibrations should be as advised by the manufacturer.

11.8.2.6 Alarm verification

Ascertain that any/all alarms are actuated when the set point(s) is (are) reached. The manufacturer's recommendations should be followed when selecting the calibration mixture for equipment with alarms, as the concentration required is usually slightly higher than the nominal alarm setting (to guarantee prompt alarm actuation).

11.8.2.7 Maintenance record

The calibration test herein described shall be the last conducted before equipment is released from the workshop. It is recommended that the calibration data be recorded on the instrument maintenance record. The instrument maintenance record (or comparable document) should be updated before returning the equipment to service. See Annex D for a typical instrument maintenance record for flammable gas detectors.

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60079-29-2:2015

Annex A (normative)

Measuring principles

A.1 General

The measuring principles of various types of sensors are given below in more detail than in Clause 5 for the main benefit of engineers and managers for selection, design and installation as well as trainers. This annex provides the advantages, common applications and limitations for nine generic types of gas sensors. The limitations include interference and substances causing loss of sensitivity (poisons).

It is useful for engineers and managers to know the measuring principles of gas sensors and/or gas sensing elements, when they decide the suitable gas detector for the intended application after talking with manufacturer or seller. However, the performance and function of the gas detector will not be decided only by the gas sensor or the gas sensing element applied to it. Therefore, it should be in mind that the selection of the gas detector should be done considering the total performance and function assisted by the peripheral hardware and software.

By their very nature, catalytic sensors in A.2 and the flame temperature analyser (FTA) in A.8 directly detect flammable gases by burning and therefore can not detect non-flammable gases and vapours. The other types of sensors described later in this section indirectly infer the presence of flammable and other gases by the response of the sensor to other gas properties.

For the convenience of the reader, Table A.1 is a copy of Table 2 in 5.1 with references changed to suit this annex.

IECNORM.COM : Click to view the full pdf of IEC 60079-29-2:2015

Table A.1 – Overview of gas detection equipment with different measuring principles

	Catalytic sensor	Thermal conductivity sensor	Infrared sensor	Semi-conductor sensor	Electro-chemical sensor	Flame ionisation detector	Flame temperature analyser	Photo ionisation detector	Para-magnetic oxygen detector
Details in clause	A.2	A.3	A.4	A.5	A.6	A.7	A.8	A.9	A.10
O ₂ required in gas sample	Yes	No	No	(No)	(No)	(No)	Yes	No	Not applicable
Typical measuring ranges for flammable gases	≤ LFL	(0) to 100 % FS	0 to (100) % FS	≤ LFL	≤ LFL	≤ LFL	< LFL	< LFL	Not applicable
Typical measuring range open path	Not applicable	Not Applicable	0 to 5 LFL.m	Not applicable	Not applicable	Not applicable	Not applicable	Not applicable	Not applicable
Typical measuring ranges for oxygen	Not applicable	Not applicable	0 to (100) % FS (with special sensing elements)	Not applicable	0 to 25 % (0 to 100 %) FS	Not applicable	Not applicable	Not applicable	0 to 100 % FS
Flammable gases not measurable	Large molecules	(See A.3)	H ₂	(See A.5)	Alkanes	H ₂ ; CO	(See A.8)	H ₂ ; CO; CH ₄ IP>X ^e	Flammable gases
Relative response time ^a	Depends on substance	Medium	(Low)	Depends on substance	Medium	Low	Low	Low	Low to medium
Interference of non-flammable gases ^b	No	CO ₂ ; Freons	(Yes)	SO ₂ ; NO _x ; H ₂ O	SO ₂ ; NO _x	ClHCs ^c ; Halon	(Halon)	Substance IP < X ^e	NO; NO ₂
Poisoning ^b	Si; (Hal ^d); (H ₂ S); Pb	No	No	Si; Hal ^d ; SO ₂	(No)	(Si)	No	No	No
External gases required	No	No	No	No	No	Yes	Yes	No	(Yes/No)

^a Qualitative comparison between principles. The values do not take into account time for aspirated sampling lines.

^b Table gives common examples.

^c Chlorinated hydrocarbons.

^d Organic halogenated or inorganic halogen compounds.

^e IP is the ionisation potential of the substance; X is the detector UV-lamp energy.

The statements in brackets are conditional and reference should be made to the corresponding subclause.

NOTE The term 'Full Scale' is denoted as "FS".

Alternative detection technologies can be considered. However, the limitations of these alternative technologies must be assessed with respect to their ability or inability to determine the concentration of gas. Therefore, the hazard potential should be clearly understood in a safety system. As a consequence, alternative technologies which do not comply with gas measurement performance standards (e.g. IEC 60079-29-1 or IEC 60079-29-4) should only be considered as supplementary detection methods. For instance, ultrasonic detectors are available for detection of the presence of leaks particularly from high pressure sources. However, their characteristics are such that the earlier stages of a leak can give a stronger signal than a more developed leak with a higher flow rate. Therefore, such ultrasonic detectors should be regarded as a useful supplement to gas detectors, but in no way should be regarded as their replacement. Another example would be the use of infrared cameras which show location and rough extent rather than the gas measurement concentration.

A.2 Catalytic sensors

A.2.1 General

The principle of operation of catalytic sensors depends upon the oxidation of flammable gas on the surface of an electrically heated catalyst typically operating at a temperature between 250 °C and 550 °C. The catalyst is usually in the form of a filament of catalytic material (e.g. platinum) or as a porous ceramic bead, impregnated with catalytic material, surrounding a heater filament. The latter is frequently referred to as 'Pellistor' or 'bead type catalyst' and is the type of device most commonly used in recent years.

This oxidation causes a measurable temperature increase of the sensing element approximately proportional to the concentration of flammable gas detected. The sensing circuit is normally constructed as an electrical half-bridge with two electrically similar filaments or beads mounted close to one another, one is active and the other is inactive. This second, usually non-catalytic element acts as a reference, so that effects of pressure, temperature and humidity may be compensated out and have no significant effect within the specified range.

The resultant change of electrical resistance in the active sensor is then electrically converted to the output signal, usually by unbalancing a Wheatstone, or similar, bridge arrangement.

The fact that an oxidation reaction occurs means that both the flammable sample and oxygen are consumed by the process and have to be continually replaced, and the products of combustion have to leave, either by a diffusion process or in an aspirated sample stream.

In the case of ceramic 'bead type catalyst', diffusion of reactants in and products out of the bead itself become rate-determining at high concentrations, leading to saturation and anomalous behaviour somewhat above the LFL.

A sufficient concentration of oxygen in the surrounding atmosphere, in the order of 10 % v/v or greater, is required for catalytic sensors to operate.

For these reasons, detection equipment with this type of sensor should be used only for gas concentrations up to the lower flammable limit in normal atmospheres.

Catalytic sensors are susceptible to permanent or temporary inhibition of the catalyst by certain contaminants such that the sensor may eventually produce low, or zero response to the presence of gas. Permanent inhibition, usually known as 'catalyst poisoning', may result from exposure to substances such as silicones, tetraethyl lead, sulfur compounds and organo-phosphorus compounds, which either produce a layer of solid products of combustion on the catalytic surfaces, or otherwise modify the surfaces. In some cases temporary inhibition may be caused by, for example, some halogenated hydrocarbons.

So-called "poison resistant" sensors tolerate much higher doses of those contaminants before they suffer inhibition.

Catalytic sensors, particularly the bead types, are capable of continuous operation for a few years in the absence of major poisoning, but will progressively drift and lose sensitivity due to ageing and traces of poisons. For this reason regular response checks and recalibration are required, the frequency depending on the severity of the application.

Sensor enclosures in most cases incorporate a permeable metal device to allow gas to reach the sensing element. This also ensures that, if the gas concentration is above LFL and may be ignited by the hot sensing elements, the atmosphere outside the enclosure is not ignited. This protection is also useful against dust or mechanical damage, as well as protection against excessive air velocities.

A catalytic sensor may be used in either

- a) diffusion mode; or
- b) aspirating (electrically or hand-pumped) mode.

A.2.2 Common applications

Catalytic sensors are suitable for the detection of gas/air mixtures up to the lower flammable limit (LFL). They will detect in principle all flammable gases, but with variations in sensitivity.

The response time and sensitivity depend on the individual gas to be measured. The larger the molecular mass and molecular size of the gas, the longer will be the response time, and generally, the lower will be the sensitivity.

A.2.3 Limitations

The catalytic sensor depends upon catalytic oxidation and it functions only when sufficient oxygen is present. Insufficient oxygen concentration may occur at high flammable gas concentrations well above the LFL or by inert gases. Therefore, this type of sensor can only be used for the detection of gas/air mixtures up to the lower flammable limit.

WARNING – With concentrations above the lower flammable limit, a catalytic sensor may erroneously indicate that the concentration of flammable gas is below the LFL.

Therefore, equipment fully complying with IEC 60079-29-1 using catalytic sensors must have a locking overrange indication to prevent erroneous readouts due to this limitation. However, gas detection transmitters (e.g. 4 mA to 20 mA transmitters) and older equipment may not provide such protective features.

NOTE In case of gas detection transmitters not providing a locking function of the overrange signal the locking has to be provided by the central unit to comply with IEC 60079-29-1.

The effect of air speed on diffusion systems is commonly reduced by the mechanical construction of the detector and by use of a permeable sintered metal element.

Changes of pressure, temperature and humidity have only limited effect within the specified range. However the lower the alarm level is set the greater will be the significance of variations in temperature and other environmental factors.

To prevent false alarms, it is recommended that the alarm level should not be set below 5 % LFL for methane, 10 % LFL for propane and butane and 20 % LFL for gasoline vapours, provided suitable precautions are taken against toxicity in the last case.

After exposure to concentrations of gas in excess of the measuring range, or for prolonged periods, the sensor may need a recovery time of several hours or may have irreversible changes to its zero gas reading and sensitivity.

For reasons given in the last three paragraphs, the sensors are not suitable for high sensitivity applications (e.g. ranges much less than 0 to 10 % of LFL), as amplification would merely amplify these undesirable features.

A.2.4 Interferences

The measuring principle is generally not selective because all flammable gases (in air) induce a signal. There is a wide variation in sensitivity to different gases which is not directly correlated to the LFL. However, it is possible to use the verified relative sensitivity (as supplied by the manufacturer) for the gas to calibrate the equipment.

If the atmosphere to be monitored contains gas or gases that dilute or displace air, for example nitrogen or carbon dioxide, the catalytic sensor may give a low or even zero response. Similar problems may occur in steam-laden atmospheres, quite often owing to saturation of the sintered flame arrestor due to condensation. High concentrations of inert gas (for example argon or helium) may also change the thermal balance of the sensor resulting in apparent reading of flammable gas.

A.2.5 Poisoning

Catalytic sensors are susceptible to poisoning by substances many of which are not obviously present but are fairly widely used, necessitating regular response checking and recalibration.

This inhibition may be permanent or temporary according to the nature of the contaminant.

Permanent inhibition, usually known as "catalyst poisoning", may result from exposure to such substances as:

- silicones (e.g. waterproofing, adhesives, release agents, special oils and greases, certain medical products);
- tetraethyl lead (e.g. leaded petrol, particularly aviation petrol 'Avgas');
- sulfur compounds (e.g. sulfur dioxide, hydrogen sulfide);
- halogenated compounds (e.g. some halogenated hydrocarbons);
- organo-phosphorus compounds (e.g. herbicides, insecticides, and phosphate esters in fireproof hydraulic fluids).

In some cases, halogenated hydrocarbons and sulfur compounds may only cause temporary inhibition.

So-called "poison resistant" sensors can tolerate higher doses of these contaminants than traditional sensors before they suffer inhibition. In achieving this, their other properties may suffer (e.g. they may have a lower speed of response and reduced sensitivity).

Those that are not "poison resistant", in some cases, may be protected against most poisons by the use of activated carbon or other types of filter. However, filters should be used with great care because, while they may offer excellent protection from contaminants, carbon filters in particular will cause a reduced sensitivity to, and may even prevent the detection of, higher hydrocarbons. They might also result in considerably extended response times for substances other than methane or hydrogen, effectively limiting their application to these gases. Filters have a limited lifetime and require replacement. Their performance may also be affected by the level of humidity in the atmosphere.

An alternative technique sometimes used to reduce the effects of poisoning is the electrical operation of the sensor in an intermittent mode. This technique may also be used to reduce battery consumption. However, there are circumstances in which such sensors may give a false response, for example when they are suddenly exposed to a high concentration of gas during the "power-off" part of the switching cycle. Particular caution is necessary when using such portable equipment in leak-detection mode or in similar operations.

The effect of poisoning depends on the poison itself, the gas to be measured and the particular design of the sensor. The manufacturer's guidance should be sought regarding which contaminants may poison the catalyst and how the sensor may be protected.

A.3 Thermal conductivity sensors

A.3.1 General

The principle of operation of the thermal conductivity sensor depends upon the heat loss by conduction (and sometimes convection or mass transport as well) of an electrically heated resistance element (i.e., filament, bead or thin film resistor) located in a gas sample stream of constant flow rate, or in a diffusion chamber.

A considerably lower temperature is required for this type of sensor than for catalytic types. Consequently sensor life is essentially indefinite in the absence of corrosion or contamination.

The sample is not consumed or altered by the sensor, and it does not require oxygen.

The temperature of the element, which determines its electrical resistance, is determined by the loss of heat through the surrounding gas and is dependent on the molecular mass and other physical properties of the molecule. When there is a change of gas composition the filament temperature changes and the resulting change of electrical resistance is then determined in a similar manner to catalytic sensors (see A.2). Usually, there is a compensation element in a reference gas stream, or sealed reference gas, to eliminate the influence of external temperature fluctuations.

This type of sensor is suitable for monitoring those gases whose thermal conductivity in the desired detection range differs greatly from that of the reference environment (usually air). However, published tables of thermal conductivity may be misleading as other effects like convection or mass transport also influence the sensitivity of the sensor.

This limits the technique to relatively high concentrations, usually above the lower flammable limit. Equipment incorporating thermal conductivity sensors should not be used for measuring gas concentrations below the LFL except in the case of gases such as hydrogen for which such sensors are especially sensitive.

The response to a gas mixture is indeterminate unless the proportions of all the constituent gases in the mixture are known and stable, including gases not required to be detected. In the worst case, a mixture of high and low thermal conductivity gases, for instance caused by a variation in the background gas from the intended background, could cancel out the response of the gas of interest.

A.3.2 Common applications

These sensors do not require oxygen for their operation and are capable of measuring concentrations up to 100 % v/v gas.

The equipment may be calibrated in any suitable range up to 100 % of a nominated gas in a nominated background gas.

These sensors are suitable for detecting individual gases of high or low conductivity, relative to air, where air is the reference environment. Typically the high conductivity gases hydrogen, helium and neon have a good sensitivity in air, and the sensitivity for methane is usually acceptable.

The sensitivity is often limited and practical measuring ranges will be well above LFL unless the thermal conductivity of the gas is sufficiently different from that of air.

A special application is for the purging of LPG tanks with CO₂/N₂ 'inerting' gas. When thermal conductivity is combined with convection it is possible to produce sensors which are largely independent of a range of background gases (e.g. air, nitrogen and certain carbon dioxide / nitrogen 'inerting' gases). At the same time these will respond with at least comparable

sensitivities to a range of lower hydrocarbons from methane to pentane, although thermal conductivity data alone would indicate that this is not possible.

A.3.3 Limitations

The technique is limited to applications where anticipated variations to the background gas have a negligible effect when compared to the response(s) of the gas or gases of interest in the required range.

The sensors are not selective for individual gases. They will respond to all gases whether flammable or not.

The thermal conductivities of flammable gases differ widely. Lighter gases (e.g. methane and hydrogen) are more conductive than air whereas heavier gases (e.g. non-methane hydrocarbons) are less conductive. The response to a gas mixture is therefore indeterminate unless the proportions of all the constituent gases in the mixture are known and stable. In the worst case, a mixture of high and low conductivity gases could cancel each other out and produce no equipment response.

Errors may also result if:

- a) a flow-sensitive type of thermal conductivity sensor is used and the gas sample flow is not stable, or if the recommended conditions of gas flow are not maintained as per the manufacturer's instructions;
- b) there are variations in ambient temperature without compensatory ambient temperature control on the complete sensor;
- c) the equipment is used in an unintended orientation, particularly if it is a type employing convection as well as conductivity.

A.3.4 Interferences

Interference or errors will be caused if the equipment is exposed to, or is used to attempt to detect, gases for which it is not calibrated. Specifically additional or unanticipated gases whether flammable or not, of different thermal conductivities to the background can affect the resulting conductivity in either direction, so that the signal may even be reduced to zero.

A specific interference in many cases is water vapour since it can be highly variable, particularly in hot climates. In the higher sensitivity applications the signal due to likely water vapour variations may be sufficient for the equipment to require sample conditioning.

A.3.5 Poisoning

There are no known poisoning effects.

A.4 Infrared sensors

A.4.1 General

The principle of operation of optical sensors depend upon the absorption of energy of a beam of light, in the ultra violet, visible, or infrared parts of the spectrum, by the molecules of the gas being detected. Most existing equipment operate within the infrared (IR) spectrum.

Most gases absorb infrared energy. The exceptions are monatomic gases (e.g. helium, neon and argon) and symmetrical diatomic gases (e.g. hydrogen and nitrogen). Oxygen is unusual in that it has a weak absorption at a wavelength not normally used for detection of any other gas.

All other gases will absorb infrared energy, to a greater or lesser extent, at their own bands of wavelengths which are characteristic for the types of chemical bonds in them. Selecting appropriate bands for detection in equipment provides a means of achieving selectivity.

This measuring principle is therefore of great use in monitoring most other gases in air, since the three major components of dry air; nitrogen, oxygen and argon, have a negligible effect on both zero and upscale readings in the band of wavelengths commonly used.

Characteristic bands of wavelengths are similar for families of compounds. For instance there are bands characteristic of hydrocarbons and many other organic substances that are particularly useful for flammable gas detection, since equipment selecting these can detect all of these compounds with varying sensitivities.

However, there are many cases where there is overlap of the absorption bands of non-flammable substances and other substances that may not be required for detection, the most common being water and carbon dioxide. If these overlapping wavelengths cannot be adequately filtered in the equipment there will be interference from these substances.

Infrared sensors do not consume the sample, and they do not require oxygen for their operation. They are largely unaffected by flow rate. Sensor life is expected to be long in the absence of corrosion, contamination or mechanical damage.

Due to a wide range of construction methods, which can partly be combined, it is virtually impossible to summarise the optical properties for the infrared detection of flammable gases.

Detection equipment with infrared sensors may take various forms but may be categorized as:

- a) specifically adapted analysers with sampling systems, which may have multiple sampling lines;
- b) single-point or portable, self-contained infrared detection equipment suitable for installation in potentially explosive atmospheres. These may have closed cells with internal pumps, or diffusion screens permitting sample to enter. Alternately they may have fixed paths essentially open to the atmosphere. In all cases the optical path is typically less than a metre in length.
- c) light "pipes" – for example a fibre optic cable which directs an infrared light source from a control unit to a sensor cell at a remote location;
- d) open path equipment, with a transmitter and a receiver at the ends of an optical path of variable length up to several hundred metres in the open air.

Performance aspects of (a), (b) and (c) are covered in IEC 60079-29-1. Performance of open path equipment is covered in IEC 60079-29-4.

In all cases infrared light from a source passes along an optical path through the gas and, after optical filtering, reaches an optical detector. The light source may be a filament such as a (tungsten) bulb lamp or a light emitting diode (LED) usually emitting in the near infrared region. In the case of open path equipment infrared lasers may be used.

In order to obtain a proper percentage of LFL output gas indication, as in cases (a), (b) and (c), a homogeneous mixture is required in the optical chamber between source and detector. In view of the small dimensions involved this is essentially guaranteed. However in open path applications this is far from the case, as the gas in the optical path between the transmitter and receiver will seldom, if ever, be homogeneous, and the measurement has to be regarded as an integral or an average (see 4.6).

Unwanted effects due to temperature, interfering gases and vapours etc, and, in the case of open path, precipitation, direct and reflected sunlight and artificial light, have to be minimised. This is done by optical filtering and, in many cases, the use of twin infrared beams of slightly

different characteristics, modulating or chopping the infrared energy, and other ways of obtaining a reference.

In all cases optical filtering is performed either by periodically bringing filters into the optical path or using static filters sharing parts of the path. Filters can be solid optical high pass, low pass, or band pass material. They can also be sealed cells with optical windows, containing high concentrations of those gases expected in the sample and most likely to interfere with the gas of interest, which will remove the interfering wavebands.

Frequently, the light beam is chopped or pulsed to operate the detector with a modulated signal. The reference wavelength(s) are located in regions, where unattenuated transmission is expected. Detectors may be photo-diodes, photo-multipliers, photo-resistors, vacuum photocells, semiconductor cells, opto-acoustical detectors, opto-thermal-capacitative systems (usually with negative filtering), pyroelectric detectors, etc. Fibre optics may be inserted at the ends of the optical path to prevent the sensitive optical parts from damage or corrosion and to facilitate protection against ignition by optical or electrical components of the equipment.

In the case of open path equipment, the potential of interference due to water vapour and carbon dioxide is proportional to optical path length, and is therefore potentially up to several hundred times more severe than for a point sensor. There are also the problems of dusts and liquid water as mist, fog, rain and snow.

These extra problems require special techniques which include the use of wavelengths around 2,2 μm , where the absorption by the gases of interest is weaker than the normal 3,3 μm , but where the response to water is relatively much weaker. This requires strong highly focussed, modulated beams such as lasers. A typical system uses the differential responses at two close wavelengths, one of which gives a larger signal to the gas of interest than the other, while having a similar response to water, sunlight, mists and dusts. By basing the readout on their relative signals, most of the interference due to these unwanted effects is eliminated. However this still requires a reasonable amount of the signals to get through to the receiver, so there is a limit to the tolerance of open path.

Annex E provides extra information on atmospheric visibility for users of open path equipment.

The principle of infrared equipment of all types allows the use of self-diagnostics to verify the response to the gas. Other advantages include

- a) high stability capability;
- b) no ambiguity at concentrations above the LFL;
- c) immunity to poisoning effects;
- d) reduced maintenance through self diagnostics. Automatic calibration, checking capabilities for malfunctions of the infrared source, and compensation for dirt accumulation on the optics, may extend operation periods between services. However, special consideration should be given to clogging of protective filters in the gas path since this will not normally be detected by self diagnostics.

A.4.2 Common applications

Infrared sensors are calibrated to detect a particular gas or, in some cases, a range of gases. Other gases will not be detected if their infrared absorption band is outside that of the sensor. Equipment incorporating such sensors should therefore be used only for the detection of gas mixtures for which they have been calibrated.

Infrared detectors can not respond to hydrogen. However they may be used for the detection of most other flammable gases, in any specified range of concentration from a few hundred parts per million up to 100 % v/v gas. The longer the optical path is made, the higher will be

the sensitivity. For the IR-measurement of oxygen TLDAS (Tunable Laser Diodes Absorption Spectroscopy) devices are used for measuring ranges up to several %V/V or up to 100 %V/V.

By appropriate selection of both wavelength and optical path length it is possible to have sampling and diffusion equipment for:

- measuring the total amount of hydrocarbons, often using the waveband associated with the range of C-H vibrational transition;

NOTE In measurement of total amount of hydrocarbons some specific substances e.g. acetylene may not be included.

- selective measurement of one single component (in a mixture);
- measurement down to parts per million levels;
- measurement up to 100 % v/v of flammable gas;
- measurement up to 100 % v/v of oxygen.

In the case of open path equipment, the applications are currently restricted by technology as described above to the lower alkanes, lower alkenes and lower alcohols. A typical range is 0 to 5 LFL·m.

Because of these complexities the measuring range and performance of all infrared systems should be selected according to each application.

A.4.3 Limitations

These sensors will not detect hydrogen.

The time taken for the gas concentration in the optical path to reach the same value as the atmosphere to be measured will limit the response time of the equipment. This can be fast particularly in aspirated equipment. However, in practice, weather protection housings, gas filters and hydrophobic barriers, where fitted, will limit the response times attainable.

Pressure variations do not affect the zero gas reading, but sensitivity is normally proportional to partial pressure. Since the sensor is sensitive to pressure, care should be taken to prevent alteration to the gas outlet pressure of the equipment, see instruction manual.

Some types of sensor relying on intermittent infrared beams or photoacoustic principles are susceptible to vibration.

Open-path designs may be sensitive to misalignment e.g. caused by shock and vibration.

Temperature effects are usually small but may increase or decrease the signal.

A.4.4 Interferences

Other components (flammable or non-flammable) may induce a signal. Serious errors are likely to occur with some detectors due to interfering gases such as carbon dioxide.

Variations of water vapour concentration in the background gas can cause interference with many applications, including general-purpose infrared flammable gas detectors. However, equipment for this purpose that complies with the requirements of IEC 60079-29-1 will have minimal interference with water.

Solid and liquid contaminants will also absorb infrared energy, causing interference or loss of sensitivity. It is important to prevent contamination of the optical components (e.g. windows and mirrors) by particulate matter or condensation. When particulate filters are used to keep optical components clean, they may become blocked under excessively dirty conditions.

Apart from water vapour, the optical path of open path equipment is also exposed to precipitation and dust, as well as to natural and artificial light which may have variations, such as scintillation off water or lightning. High resistance to interference from these factors is required in equipment that complies with IEC 60079-29-4.

A.4.5 Poisoning

There are no known poisoning effects.

A.5 Semi-conductor sensors

A.5.1 General

The principle of operation of the semi-conductor sensor depends upon changes of electrical conductance that occur by chemisorption on the surface of the heated sensing element when exposed to gas other than air. Gas concentrations are inferred by measuring the change of resistance.

The semiconducting material is usually metal oxide, often based on tin oxide. It is electrically heated up to a few hundred degrees Celsius. Electrodes are implanted or otherwise mounted on the surface.

Sensors are used for the detection of gases in any concentration and output signal increases with increasing concentration. However, increasing rate of the signal tends to become smaller with respect to increasing concentration. Therefore, they tend to have a non-linear calibration curve. In many cases, semiconductor sensors require oxygen to operate, and humidity or oxygen changes may affect their response.

Some semiconductors also respond to substances other than flammable gases and vapours; they are in general non-specific and susceptible to interference. There are large differences in response factors for flammable gases. Hydrogen is detected at high sensitivity, whereas some gases (e.g. NO₂) may produce negative signals, so the influence of interference gases has to be investigated for every individual application. Response times depend on the manufacturing properties of the sensing element, the concentration of the gas to be measured, and the gas transport system to the sensor (mostly by diffusion but aspiration may be used).

A.5.2 Common applications

Semiconductor sensors may be used for the detection of gases with measuring ranges from the parts per million level up to the LFL and even above.

They are suitable for leak detection, even at very low concentrations, and for alarm-only equipment.

A.5.3 Limitations

Semi-conductor sensors for flammable gases are generally non-specific, vulnerable to both humidity changes and interfering gases and may exhibit drift both of zero and span. Some gases, for example NO₂, produce negative signals.

NOTE 1 Normally, the manufacturer will give guidance on substances that will inhibit operation of the sensor or produce false indications.

New sensors may need a long "burn in time" (up to weeks) for stabilisation of zero and sensitivity before calibration. This process, commonly called preconditioning, should be carried out by the manufacturer.

Further preconditioning may be necessary after long periods (> 1 day) without power.

After exposure to concentrations of gas in excess of the measuring range, the sensor may need a recovery time of several hours or may have irreversible changes to its zero gas reading and sensitivity.

NOTE 2 It may be possible to avoid this effect of high gas concentration by special design of the detector.

Variations of oxygen concentration, temperature, humidity or air speed may have a strong influence on the sensitivity. Refer to the instruction manual.

A.5.4 Interferences

The measuring principle is generally not selective. However, improved sensing elements may have some selectivity. Non-flammable gases may induce a negative (e.g. NO₂) or a positive signal.

There may be a wide variation in sensitivity between sensors of the same type to particular gases and in addition, the relative sensitivity for these gases may vary significantly from one sensor to another. In general, there is a very wide variation in sensitivity to different gases which is not directly correlated to the LFL. Refer to the instruction manual.

A.5.5 Poisoning

The sensitivity may be strongly affected (mostly decreased, but in some cases increased) by poison concentrations higher than those which affect catalytic sensors. Examples of such poisons are:

- basic or acidic compounds;
- silicones;
- tetraethyl lead;
- sulfur compounds;
- cyanides;
- halogenated compounds.

The manufacturer's guidance should be sought regarding which poisons affect the sensitivity of the sensor and how the sensor may be protected.

A.6 Electrochemical sensors

A.6.1 General

The principle of operation of electrochemical sensors depends upon the change of the electrical parameters of electrodes in contact with an electrolyte when a specific gas is present. The change in the electrical parameters occurs due to a chemical reduction / oxidation (redox) reaction of the gas of interest at the surface of an electrode.

Electrodes and electrolyte are usually confined in a cell with a semi-permeable membrane permitting gas molecules of all types to diffuse through to the electrode-electrolyte interface. In most cases a layer of a precious or semi-precious metal is deposited on the inside of this membrane and forms the electrode at which the gas molecules of interest will react. The electrodes may be covered with an activating layer, which is responsible for the reaction.

Inside the cell are at least one other electrode and the electrolyte. Variations in the electrode and electrolyte materials, regardless of whether a polarising voltage is continuously applied, and the precise way in which the electrodes are employed in the circuit, are used to obtain specificity to different gases.

Some electrochemical sensors may use an additional chemical pre-reaction, the products of which result in the electrochemical reaction at the contact surface of electrode and electrolyte.

Usually the gas of interest is consumed by the redox reaction, and the reaction products are commonly transported through the cell to the counter electrode. Since only small quantities of gas can be consumed at the electrode, diffusion may additionally be limited by aperture or capillary means to prevent the system from overloading.

The electrodes or electrolyte in electrochemical sensors may gradually be modified or consumed by reactive gases. The sensors require recalibration at suitable intervals to correct for drifts in zero and sensitivity, and ultimately require replacement. Typical lifetimes under favourable conditions can exceed 2 years.

Their response time and recovery time $t_{(90)}$ are comparatively long (typically > 30 s), especially after overload and near the end of their life. There are usually limits on low temperature and low humidity operation.

A.6.2 Common applications

Electrochemical cells are compact, require little power, and have a high sensitivity to certain gases.

Electrochemical cells are not available for detecting most hydrocarbons (for example the alkanes methane, ethane, propane, etc.).

However, there are a limited number of applications of this type of sensor for explosion prevention. They are suitable for measuring concentrations of hydrogen or carbon monoxide up to the LFL, and oxygen up to 25 % v/v. There are also sensors available for up to 100 % v/v oxygen.

Additionally, these sensors are commonly used for measuring gas concentrations down to low parts per million levels, for example, in leak detection and personal monitoring for many specific toxic gases (as opposed to vapours), such as H_2S , CO , HCN , NH_3 , PH_3 , SO_2 , NO , NO_2 and ethylene oxide. Although they may be specified for a particular gas, they may detect other interfering gases.

Portable equipment for the detection of flammable gases, using other sensor types described in this standard for their 0 to 100 % LFL ranges, frequently have such electrochemical toxic gas sensors and electrochemical oxygen sensors fitted in a multi-gas configuration.

A.6.3 Limitations

Temporary loss of sensitivity occurs in moving a cold sensor of this type into a warmer high humidity situation due to water condensing on the membrane, partially blocking it. This is particularly noticeable on oxygen sensors where a normal reading of just under 21 % can drop for this reason and give an alarm for a few minutes. Contamination by non-volatile liquids or adhesive solids can have a similar but permanent effect.

Dependent on the sensor, oxygen may be required for the electrochemical reaction. In such cases dissolved oxygen in the electrolyte will last for short periods, but prolonged operation in oxygen-free situations is not possible.

The electrolyte or one or more of the electrodes will usually limit the life of the sensor. The sensitivity will usually fall with time, requiring periodic recalibration or response checking.

Dependent on the type of sensor and the gas to be measured, the sensor may have a shortened life or a drop in response due to an overload of gas. This can happen particularly

with oxygen sensors used in high oxygen concentrations, where a lead electrode is consumed proportionally to the oxygen exposure.

The lifetime of many sensor types is also dependent on the dose of other gases because the electrolyte will be consumed. In particular, high concentrations of carbon dioxide can result in loss of sensitivity and shorten the electrolyte life in certain oxygen sensors.

In most cases the influence of temperature on the sensitivity of the sensor is well-known and is reproducible. Therefore the equipment may have electronic temperature compensation.

Low temperature or humidity may reduce the sensitivity and increase the response time of the sensor. Prolonged operation in very low humidity may dry out the electrolyte. However, some sensors have a reservoir containing material for maintaining humidity in order to avoid this effect.

Electrolyte properties will limit the low (and in some cases the high) temperature operation, see the instruction manual.

Response time and recovery time $t_{(90)}$ are comparatively long, typically > 30 s.

A.6.4 Interferences

Electrochemical cells may respond to other gases with a positive or negative change in signal.

With the exception of oxygen sensors, the sensitivity to interference may be in some cases higher than to the gas to be measured, refer to the instruction manual.

For some types of electrochemical sensors the sensitivity is proportional to atmospheric pressure. Other types of sensor are affected or damaged by pressure pulses: refer to the instruction manual.

There are specific interference effects for oxygen sensors arising from their use in non-air gas mixtures or in the presence of very high concentrations of flammable gases, such as:

- the molecular mass of the gas in which the oxygen is measured may have a strong influence on the sensitivity of the sensor. Therefore, calibration should be carried out using a defined concentration of oxygen in the same gas;
- the lifetime of the sensor may be reduced by high concentrations of organic solvents which react with the electrolyte.

A.6.5 Poisoning

The electrolyte or the electrode may be affected by other gases resulting in a loss of sensitivity, see the instruction manual.

Apart from contamination as discussed above, the gas inlet of the sensor or membrane may be gradually reduced or even blocked by reaction products, for example, from hydrolysis of halogenated compounds like boron trifluoride (BF_3), silicone tetrachloride (SiCl_4) etc.

As mentioned, some oxygen sensors may lose their sensitivity due to high concentrations of CO_2 in the atmosphere reacting with their electrolyte.

A.7 Flame ionization detectors (FID)

A.7.1 General

The operating principle of the flame ionization detector depends upon the ionization (electrical charging) of organic compounds as they are burnt in a detector with an internal hydrogen flame. The ion cloud so formed migrates under a potential gradient of up to a few hundred volts maintained between electrodes in the combustion chamber. This results in a very low electric current, proportional to the concentration of gas/vapour in the gas stream, which is then amplified.

This type of detector has excellent linearity over a range up to several decades, from low (parts per million) concentrations up to the lower flammable limit. A flame of pure hydrogen (and air) produces a negligible number of detectable ions, giving a base current of less than 0,1 pA. This allows the measurement of mass flows of organic compounds down to 10 pg/s to 15 pg/s.

One electrode is usually the miniature flame jet itself and is negative. The positive electrode is usually cylindrical or annular, located close to and surrounding the flame.

A source of ignition (spark gap or glow plug) will be provided in the detector.

The hydrogen flow is usually controlled at only a few tens of millilitres per minute. It should not contain organic compounds and other pollutants, but can contain some amount of gases such as nitrogen, oxygen, water vapour, etc. In most cases the sample is controlled at a flow of a few millilitres per minute, its background gas does not have to be air, and it is mixed with the hydrogen just before the flame jet.

Air for the combustion, usually at a flowrate of 100 ml/min or more, is normally fed through a ring slit into the combustion chamber. If the sample is mixed with the hydrogen as above, this air should be free of organic contaminants. Otherwise, for simpler portable or transportable devices, intended for detecting low concentrations of organic gases in air, this may be a flow of the air sample itself, eliminating the need for a separate air supply.

All gas flows should be held constant at optimised levels and the temperature of the combustion chamber should be stabilised.

The response time of an FID is mainly determined by time to feed the sample gas to the flame; response times below one second can be obtained.

The ionisation process in the flame depends on the type of atoms and their oxidation state. As an empirical rule, C-H bonds, unsaturated C-C bonds and C-halogen bonds are ionised and measurable. In hydrocarbons the response is roughly proportional to total carbon.

Therefore the relative responses of different hydrocarbons expressed in mole fractions are roughly proportional to the number of carbon atoms in their molecules. However for oxygenated compounds, this relative response gets modified: C-O bonds in molecules do not produce detectable ions. The apparent number of carbon atoms needed to calculate the signal has to be reduced by half for each oxygen atom in the molecule. For instance formic acid HCOOH does not give a response (1 carbon minus $\frac{1}{2}$ for each oxygen equals zero). This effect reduces the empirical response if the FID is used as total carbon analyser.

However, there are major deviations from the empirical rule for response factors in the range of 1:3 to $> 3:1$, compared to methane. Response factors also depend on the construction of the combustion cell, gas flow and electrical parameters, whether the sample is added to the hydrogen or is used as the combustion gas, and the choice of carrier gas.

Care should be taken if silicon-containing molecules are present in the sample gas, because an isolating layer of silica may coat the electrode, which may inhibit the ion transport or cause trouble with insulation, and thus reduce the detector signal.

A.7.2 Common applications

This type of sensor is used where high sensitivity, wide measuring range, small measuring uncertainty, poison resistance and fast response time are of main interest. The sensor is suitable for measuring ranges from the parts per million level up to the LFL and even above.

Almost all organic compounds, most of which are flammable, will give a signal. The notable exceptions are formaldehyde and formic acid which do not give a response.

This type of sensor is suitable for the measurement of gas at elevated temperatures.

A.7.3 Limitations

The principle of operation is not selective because generally all organic compounds cause a signal. If different gases are expected at the place of operation, the sensor should be calibrated for that gas to which the equipment is least sensitive. Within limits, however, relative responses are more calculable than for other measuring principles.

Apart from the few organic exceptions already mentioned, these sensors are also not suitable for the flammable inorganic gases; hydrogen, carbon monoxide, ammonia, carbon disulfide, hydrogen sulfide and hydrogen cyanide.

The sensors will also detect some organic compounds that are not flammable.

External gases, hydrogen and (usually) synthetic air for its combustion are required. However in some cases the sample itself may be used as the combustion air. The signal is critically dependent on both sample and hydrogen flow rates, and less so on the combustion air flow. Therefore pressure of the gas sample, air and flammable gas should be kept constant, but it should be noted that the flame arrestors used in the sampling line can be soiled and difficulty may be experienced in keeping the sample flow constant.

A.7.4 Interferences

Inert and rare gases, nitrogen oxides, halogens, nitrogen, oxygen, carbon dioxide, carbon tetrachloride, and water give no response.

Halogenated hydrocarbons reduce the response when the equipment is calibrated for measuring the total carbon content of the gas mixture.

The sensor cannot be used with high concentrations of gases that will extinguish the flame, for example halons.

A.7.5 Poisoning

Generally there is no poisoning effect, but if silicones or other substances that result in solid combustion products are present, they may result in a coating of the electrodes and insulation which will reduce the sensitivity and ultimately make the sensor inoperative.

A.8 Flame temperature analysers (FTA)

A.8.1 General

The operating principle of the flame temperature analyser detector depends upon the rise in temperature of a flame burning a constant flow of hydrogen (or some other gas) by flammable contaminants in the air sample supporting the flame's combustion.

Inside a small detector chamber the temperature of the flame is measured by a detector. The resulting signal is non-linear in relation to the gas concentration detected.

The response time of an FTA is mainly determined by time to feed the sample gas to the flame; response times below 5 s can be obtained.

The burner gas (usually hydrogen) should be of constant composition. To ensure a stable zero signal, in the absence of the gas to be measured in the combustion air, all gas flows should be held constant at optimised levels in order to maintain a stable temperature of the combustion chamber.

Care should be taken in the presence of halon in the gas to be measured. Gas samples containing halon but not containing flammable gas will reduce the flame temperature; this should be detectable by the equipment. Halon at high concentrations in the presence of flammable substances may cause a misreading and may even extinguish the flame.

A.8.2 Common applications

This type of sensor is used to measure the total amount of flammable gases and vapours below the LFL when a fast response time is required.

This sensor is suitable for the measurement of gas at elevated temperatures.

A.8.3 Limitations

The principle of operation is not selective as the response depends only on the calorific nature of the sample. At higher concentrations the response is not linear. For range limitations refer to the instruction manual.

The sensor is not recommended for measurement in parts per million ranges.

External gas(es) are required. Hydrogen or another fuel is required for the flame. Either oxygen is required in the gas to be measured, or a separate air supply needs to be provided for the burner. The signal is critically dependent on the flow rates of sample, fuel, and, where used, combustion air. Therefore, as in FID, pressure of the gas sample, air and flammable gas should be kept constant, but it should be noted that the flame arrestors used in the sampling line can be soiled and difficulty may be experienced in keeping the sample flow constant.

A.8.4 Interferences

Halogenated hydrocarbons, such as halons at high concentrations may decrease the signal by reduction of the flame temperature.

A.8.5 Poisoning

There is no known poisoning effect.

A.9 Photo ionisation detector (PID)

A.9.1 General

This detection principle is based on ionisation of gases by ultraviolet (uv) radiation from a special lamp of known wavelength, and hence photon energy, usually quoted in electron-volts eV (e.g. 10,6 eV). This lamp is at one side of a detector cell. Gas molecules present in the cell with a lower ionisation potential (IP) than the lamp's output will become ionised by the radiation, and a current will then flow between two electrodes in the cell which have an electric potential applied between them. This current is proportional to the concentration of the substance over several orders of magnitude.

The main components of a PID are the uv-lamp with lamp driver (high voltage or high frequency method), two collector electrodes with amplifier, and typically a sample filter and pump. No consumable gases are required.

Substances with higher IP values than the lamp will not be detected. For instance, substances like ethane, propane, acetylene or methanol have IP's higher than the 10,6 eV value of the most common lamp. Other substances with values just below, such as ethanol and ethylene with a IP of 10,5 eV give a low response.

In principle, as the measurements are usually performed in air, all substances having an IP higher than oxygen (IP = 12,1 eV), such as hydrogen, carbon monoxide and methane, cannot be detected. There is no point in having a lamp of higher value than this.

The technique is not specific to flammable gases, and with the more common ultra violet lamps, it will not detect all flammable gases.

Ionisation potential of various substances can be found in the literature or a list may be obtained from the equipment supplier. Examples of compounds which can usually be detected include: organic molecules containing several carbon atoms and/or heteroatoms such as oxygen, sulfur, bromine; non-saturated and aromatic hydrocarbons; amines; several inorganic flammable compounds such as ammonia, hydrogen sulfide and carbon disulfide; and some non-flammable gases such as nitrogen dioxide, nitric oxide and trichloroethylene.

Relative responses are generally well known so that is possible to pre-program them into software. After recalibration on a standard gas, if the identity of the gas to be detected is selected, a direct readout can therefore be obtained.

The response time is determined by the sample gas flow only. Typical response times are between 2 s and 10 s.

A.9.2 Common applications

This type of sensor is used where high sensitivity, poison resistance and fast response time are the main requirements.

Although the technique is suitable for fixed operation, the equipment may be portable (hand held) or transportable type and usually will have an aspiration pump built in. In this form the technique is suitable as spot reading equipment.

This sensor is suitable for the measurement of gas concentrations from low parts per million range up to approximately 2000 parts per million. Thus it is suitable for measurements from toxic levels to low percentages of LFL.

Additionally, this type of sensor is commonly used for measuring gas concentrations down to low parts per million levels for short periods of time, for example, in leak detection.

A.9.3 Limitations

The measuring principle is not selective for flammable gases. It will detect all substances, whether flammable or not, which have an ionisation potential (IP) lower than the energy of the UV-lamp.

The sensor will not detect compounds having ionisation potentials higher than the lamp energy of the detector. Most sensors have a UV lamp with an energy of 10,6 eV. This is unsuitable for low alkanes and some other common flammable substances.

Alternative lamp energies may range from 8,4 eV (which will not detect many other substances), to 11,7 eV for use in air, which will permit more gases to be detected, (refer to the documentation of the equipment).

The sensor cannot detect carbon monoxide, hydrogen, or methane in air with any of these lamps.

This type of sensor is not recommended for measuring higher concentrations than about 2000 parts per million because the response is not linear. For range limitations refer to the instruction manual.

The higher energy lamps tend to have reduced lifetimes.

A.9.4 Interferences

The sensor will respond to all substances having an ionisation potential (IP) lower than the energy of the UV lamp, typically 10,6 eV, but the response factor depends strongly on the ionization properties of the gas.

Humidity may induce a signal equivalent to several ppm. This signal is not related to ionisation (IP of H_2O is 12,6 eV) but may be caused by an interaction with material surrounding the electrodes.

A high concentration of methane in the presence of the substance to be detected may reduce the reading by inhibiting the ionisation.

Condensed material, solid material, fingerprints, etc. on the lamp or cell windows can alter the ultraviolet intensity and hence the sensitivity.

A.9.5 Poisoning

Generally there is no known poisoning effect.

The measurement of certain compounds like styrene or acrylates may lead to decomposition products being deposited on the UV lamp. Therefore regular cleaning of the UV lamp is recommended (refer to instruction manual).

A.10 Paramagnetic oxygen detector

A.10.1 General

Oxygen is strongly paramagnetic (attracted to a magnetic field). Nitric oxide is about half as paramagnetic. Nitrogen Dioxide is about 4 % as paramagnetic as oxygen. Other gases are two orders of magnitude less paramagnetic or very weakly diamagnetic (repelled by a magnetic field). Gases containing oxygen will tend to be drawn into a strong magnetic field with a force proportional to the oxygen fraction. NO and NO_2 will be drawn to a proportionately lesser extent and other gases have a negligible effect, making the technique effectively highly specific for oxygen in the absence of appreciable amounts of nitric oxide.

There are various techniques used to exploit this effect. Equipment of the dumb-bell type utilises a very light, small, diamagnetic dumb-bell with a torsion suspension mounted in a strong non-uniform magnetic field. Torsion of the dumb-bell, caused by the attraction of paramagnetic gas into the magnetic field and trying to displace the dumb-bell, is detected optically and a feedback loop electromechanically returns the dumb-bell back to balance. The feedback current required is therefore proportional to the concentration of paramagnetic gas. The signal requires compensation for pressure and temperature. The equipment is also sensitive to shock and vibration, but can be made transportable.

Equipment of the thermo-magnetic type uses the temperature dependence of the paramagnetic susceptibility which is approximately inversely proportional to temperature. The gas flow is divided into two paths. Gas in one stream is heated to approximately 100 K above ambient. A flow ('magnetic wind') is induced in the non-uniform magnetic field because of the difference in susceptibility of the paramagnetic gas at the two temperatures. This flow is detected by its cooling effect on a heater mounted in a bridge circuit. The out-of-balance signal from the bridge is used to measure the concentration. The equipment reading will usually be orientation dependent, therefore the equipment should be fixed.

Equipment based on the differential pressure (Quincke) effect transduces the pressure difference induced by flow of a paramagnetic gas attracted by a non-uniform magnetic field. A reference gas such as nitrogen with a very low flow rate is required. Pressure measurements, where the signal is proportional to gas concentration, are usually performed by modulating the magnetic field.

A.10.2 Common applications

This type of sensor is used for measurement of oxygen where selectivity, long term stability, and poison resistance are the main requirements.

This sensor is suitable for the measurement of oxygen concentrations in ranges between 0 % to 1 % v/v and 0 % to 25 % v/v oxygen. Measurement of up to 100 % v/v is possible. The difference between the lower and upper limits of the measuring range has to be greater than 0,5 % v/v oxygen.

Dependent on the particular detection method used, response times between 6 s and 40 s are typical.

A.10.3 Limitations

Dependent on the particular detection method used, the equipment may:

- require external gas(es);
- contain ignition sources (heater);
- be sensitive to shock and/or vibration.

In most cases pressure and/or temperature correction is necessary.

A.10.4 Interference

Except for NO and NO₂, which give signals of around 50 % and 4 % respectively of the oxygen signal at equivalent concentrations, there are no significant interferences by other gases.

A.10.5 Poisoning

There is no known poisoning effect.

Annex B (informative)

Environmental parameters

Table B.1 lists the minimum level criteria for environmental conditions within IEC 60079-29-1. For further details on test conditions and acceptance criteria, consult the referenced standard.

In all cases, the environmental conditions of the area(s) of use should be compared with the data specified by the manufacturer's instruction manual. In any case where the environmental conditions may exceed the values below or those in the instruction manual, the manufacturer should be consulted.

Table B.1 – Environmental parameters

Parameter	Based on IEC 60079-29-1
Unpowered storage	24 h at each temperature sequentially: –25 °C +20 °C (ambient) +60 °C +20 °C (ambient)
Temperature	Portable/Transportable –10 °C to +40 °C Remote sensor –25 °C to +55 °C Separate control unit +5 °C to +55 °C Fixed with integral sensor –10 °C to +55 °C
Pressure	80 kPa to 120 kPa
Relative Humidity	20 % r.h. to 90 % r.h.
Air speed	Up to 6 m/s
Vibration	All units which include a sensor: 10 Hz to 30 Hz, 1,0 mm total excursion; 31 Hz to 150 Hz, 2 g acceleration peak Control unit used with remote sensor(s): 10 Hz to 30 Hz, 1,0 mm total excursion; 31 Hz to 100 Hz, 2 g acceleration peak
Drop test	Portable: fall height 1,0 m Transportable (< 5 kg): fall height 0,3 m Transportable (≥ 5 kg): fall height 0,1 m

Annex C
(informative)

**Typical environmental and application check-list
for flammable gas detectors
(for both Group I and Group II equipment)**

1. Briefly describe the application in which flammable gases are to be detected (address: sampling methods, special environments, locations)

2. If monitored points are separate from the control unit, what distances are involved?

3. List flammable gas(es) and/or vapour(s) to be detected and their approximate sample composition.

Gas or vapour component*	Concentration (<u>units</u>)	Special considerations

* List also chemical name if possible.

If more than one flammable gas is anticipated, indicate whether these gases or vapours will be present separately or in combination.

4. Is detection to be in normal (21 % O₂), oxygen-deficient, or oxygen-enriched atmospheres?

Estimated oxygen range of atmosphere to be sampled:

5. Required instrument measuring range(s) other than LFL (lower flammable limit):

6. Ambient temperature range in which the control unit is to be used:

_____ °C minimum to _____ °C maximum

Nominal expected temperature: _____ °C

7. Ambient humidity range of atmosphere to be monitored:

_____ % RH minimum to _____ % RH maximum

8. Pressure range of atmosphere to be monitored:

_____ minimum to _____ maximum

9. Velocity range of atmosphere to be monitored:

_____ minimum to _____ maximum

10. Other pertinent conditions (presence of dust, corrosives, fumes, mists, etc.). Please state type and amount, if possible.

11. Potential desensitizing agents: state whether the atmosphere may include silicone, lead, halogenated compounds, or other materials which can affect sensor performance.

12. Classification of the location in which the control unit is to be used:

Gas Group: _____ Zone: _____ Group: _____

Gas Group: _____ Zone: _____ Group: _____

13. Additional accessories required:

Annex D
(informative)

**Typical instrument maintenance record
for flammable gas detectors**

Manufacturer:

Model No.:

Date purchased:

Date placed in service:

Serial No.:

User ID No.:

Calibration gas:

Location:

Maintenance other than routine calibration

Date	Check one		Returned by	Serviced by	Nature of service and parts replaced
	Scheduled maintenance	Failure			

1					
	Comments:				

2					
	Comments:				

3					
	Comments:				

4					
	Comments:				

5					
	Comments:				

Calibration records

Date	Comments
1	
2	
3	
4	
5	

Annex E (informative)

Atmospheric visibility

(applicable to open path equipment)

Attenuation in the atmosphere is caused by the scattering and absorption and the attenuation is expressed by the Beer-Bougeur-Lambert Law:

$$F = F_0 \exp(-ex)$$

where

x is the optical path length;

F is the value of luminous flux at distance x ;

F_0 is the value of luminous flux at distance 0;

e is the extinction coefficient embodying both absorption and scattering.

From the definition of Meteorological Optical Range (MOR), see 3.7.5:

$$F = 0,05 F_0 \text{ when } x = \text{MOR.}$$

$$\text{Hence MOR} = -(1/e) \ln(0,05).$$

From the definition of transmittance, see 3.7.13:

$$T = F/F_0 = \exp(-ex).$$

Thus by eliminating e from the equations:

$$\text{MOR} = x(\ln 0,05)/(\ln T).$$

This calculation assumes that the particle size for fog precipitation or dust is large enough compared with all significant wavelengths so that attenuation can be treated as independent of wavelength. Radiation from an incandescent source at 2 700 K as used to define MOR is maximum at about 1 micron wavelength so the estimate will be most useful for instruments working at visible and near infrared wavelengths. It will tend to underestimate the equivalent MOR for instruments working in the ultra violet and overestimate the equivalent MOR for instruments working in the mid and far infrared.

Bibliography

IEC 60050-426:2008, *International Electrotechnical Vocabulary – Part 426: Equipment for explosive atmospheres*

IEC 60079-14, *Explosive atmospheres – Part 14: Electrical installations design, selection and erection*

IEC 60079-20-1, *Explosive atmospheres – Part 20-1: Material characteristics for gas and vapour classification – Test methods and data*

IEC 61326-1, *Electrical equipment for measurement, control and laboratory use – EMC requirements – Part 1: General requirements*

IEC 60079-29-3, *Explosive atmospheres – Part 29-3: Gas detectors – Guidance on functional safety of fixed gas detection systems*

NFPA 30, *Flammable and Combustible Liquids Code*

GESTIS – Database on hazardous substances (publically available), www.dguv.de/ifa/gestis-database

GRIGGS, D.J., D. W.JONES, M.OULDRIDGE and W.R.SPARKS. The first WMO intercomparison of visibility measurements, UK 1988-1989

WORLD METEOROLOGICAL ORGANISATION. Report WMO/TD-No. 401

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60079-29-2:2015

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60079-29-2:2015

SOMMAIRE

AVANT-PROPOS	120
INTRODUCTION.....	123
1 Domaine d'application	125
2 Références normatives	126
3 Termes et définitions	126
3.1 Propriétés des gaz et autres caractéristiques physiques	127
3.2 Types de matériels.....	129
3.3 Capteurs et détecteurs.....	130
3.4 Dispositif d'amenée de gaz aux instruments.....	131
3.5 Signaux et alarmes	132
3.6 Temps, contrôles et comportement du matériel	133
3.7 Termes propres au matériel à chemin ouvert	134
4 Informations fondamentales sur les propriétés, le comportement, les gaz et les vapeurs, et les applications spécifiques de détection des gaz.....	136
4.1 Détection des gaz et des vapeurs	136
4.1.1 Généralités	136
4.1.2 Sécurité lors de la surveillance de gaz inflammables là où des personnes peuvent être présentes	137
4.2 Quelques propriétés communes des gaz et vapeurs	138
4.3 Différences entre la détection des gaz et celle des vapeurs	139
4.3.1 Généralités	139
4.3.2 Détection des gaz.....	139
4.3.3 Détection des vapeurs	141
4.4 Manque d'oxygène.....	144
4.4.1 Généralités	144
4.4.2 Réaction chimique de l'oxygène avec des produits solides	145
4.4.3 Réaction chimique de l'oxygène avec des produits gazeux	145
4.4.4 Dilution de l'air par remplacement par d'autres gaz ou vapeurs	145
4.5 Applications spécifiques de détection de gaz	146
4.5.1 Détection de gaz comme moyen de réduction du risque d'explosion	146
4.5.2 Permis de travail dégazé	149
4.5.3 Surveillance des entrées d'air.....	150
4.6 Considérations spécifiques pour la détection à chemin ouvert.....	150
5 Principes de mesure	152
5.1 Généralités	152
5.2 Capteurs catalytiques	154
5.2.1 Généralités	154
5.2.2 Applications usuelles	154
5.2.3 Limitations	154
5.2.4 Interférences	155
5.2.5 Empoisonnement.....	155
5.3 Capteurs à conductivité thermique	155
5.3.1 Généralités	155
5.3.2 Applications usuelles	156
5.3.3 Limitations	156
5.3.4 Interférences	156
5.3.5 Empoisonnement.....	156

5.4	Capteurs infrarouges	156
5.4.1	Généralités	156
5.4.2	Applications usuelles	156
5.4.3	Limitations	157
5.4.4	Interférences	157
5.4.5	Empoisonnement	157
5.5	Capteurs à semiconducteur	157
5.5.1	Généralités	157
5.5.2	Applications usuelles	158
5.5.3	Limitations	158
5.5.4	Interférences	158
5.5.5	Empoisonnement	158
5.6	Capteurs électrochimiques	158
5.6.1	Généralités	158
5.6.2	Applications usuelles	159
5.6.3	Limitations	159
5.6.4	Interférences	159
5.6.5	Empoisonnement	160
5.7	Détecteurs de flamme par ionisation (FID)	160
5.7.1	Généralités	160
5.7.2	Applications usuelles	160
5.7.3	Limitations	160
5.7.4	Interférences	160
5.7.5	Empoisonnement	160
5.8	Analyseurs de température de flamme (FTA)	161
5.8.1	Généralités	161
5.8.2	Applications usuelles	161
5.8.3	Limitations	161
5.8.4	Interférences	161
5.8.5	Empoisonnement	161
5.9	Détecteur à photo ionisation (PID)	161
5.9.1	Généralités	161
5.9.2	Applications usuelles	161
5.9.3	Limitations	161
5.9.4	Interférences	162
5.9.5	Empoisonnement	162
5.10	Détecteur d'oxygène paramagnétique	162
5.10.1	Généralités	162
5.10.2	Applications usuelles	162
5.10.3	Limitations	162
5.10.4	Interférences	162
5.10.5	Empoisonnement	163
6	Sélection du matériel	163
6.1	Généralités	163
6.2	Critères de sélection	164
6.2.1	Critères généraux	164
6.2.2	Gaz à détecter par le matériel	165
6.2.3	Application à laquelle le matériel fixe est destiné	166
6.2.4	Application des matériels transportables et portables	170

6.3	Autres facteurs intervenant dans la sélection du matériel	171
6.3.1	Immunité électromagnétique	171
6.3.2	Zone(s) prévue(s) pour l'utilisation	171
7	Comportement des dégagements gazeux	171
7.1	Nature du dégagement	171
7.1.1	Généralités	171
7.1.2	Taux de dégagement de gaz ou de vapeur	171
7.1.3	Limites d'inflammation	172
7.1.4	Ventilation	173
7.1.5	Densité relative du gaz ou de la vapeur qui est dégagé(e)	173
7.1.6	Température et/ou pression	173
7.1.7	Autres paramètres à considérer	173
7.1.8	Sites extérieurs et structures ouvertes	173
7.2	Immeubles et enceintes	174
7.2.1	Généralités	174
7.2.2	Immeubles et enceintes non ventilés	174
7.2.3	Immeubles et enceintes ventilés	174
7.3	Considérations environnementales	176
8	Conception et installation des systèmes fixes de détection de gaz	176
8.1	Généralités	176
8.2	Considérations de base pour l'installation de systèmes fixes	176
8.2.1	Généralités	176
8.2.2	Matériels de détection ponctuelle et capteurs à distance	177
8.2.3	Systèmes constitués de matériels d'échantillonnage	177
8.2.4	Matériels à chemin ouvert (ligne de vision)	178
8.3	Emplacement des points de détection	178
8.3.1	Généralités	178
8.3.2	Considérations générales pour le site	178
8.3.3	Conditions environnementales	179
8.4	Accès pour l'étalonnage et la maintenance	182
8.5	Autres considérations pour les lignes d'échantillonnage	182
8.6	Autres considérations pour les matériels à chemin ouvert	183
8.7	Résumé des considérations relatives au placement des points de mesure et des chemins ouverts	184
8.8	Installation du point de mesure et du matériel à chemin ouvert	184
8.9	Intégrité et sécurité des systèmes fixes	185
8.9.1	Généralités	185
8.9.2	Redondance dans les systèmes fixes	185
8.9.3	Protection contre la perte de l'alimentation électrique par le réseau	186
8.10	Déroulement de l'installation pendant les opérations de construction	186
8.11	Mise en service	186
8.11.1	Inspection	186
8.11.2	Etalonnage de gaz initial	187
8.11.3	Réglage des points de consigne d'alarmes	187
8.12	Manuel d'instructions, schémas et enregistrements	188
9	Utilisation d'un matériel de détection de gaz inflammable portable ou transportable	189
9.1	Généralités	189

9.2	Procédures de vérification initiale et périodique des matériels portables et transportables	190
9.2.1	Généralités	190
9.2.2	Inspection et contrôles de fonctionnement	190
9.2.3	Essais de série et étalonnage périodique	191
9.2.4	Maintenance et étalonnage périodique	192
9.3	Lignes directrices pour l'utilisation des matériels portables et transportables	193
9.3.1	Sécurité électrique dans les atmosphères dangereuses	193
9.3.2	Sécurité du personnel	193
9.3.3	Essais ponctuels et échantillonnage	193
9.3.4	Echantillonnage au-dessus de liquides	194
9.3.5	Evitement de la condensation	194
9.3.6	Empoisonnement de capteurs	194
9.3.7	Variations de température	194
9.3.8	Domages accidentels	195
9.3.9	Fonctionnement minimaliste, le concept «Lire et fuir»	195
10	Formation du personnel d'exécution	195
10.1	Généralités	195
10.2	Formation générale – Limitations fondamentales et sécurité	196
10.3	Formation des opérateurs	197
10.4	Formation à la maintenance	197
11	Maintenance, procédures habituelles et contrôle administratif général	197
11.1	Généralités	197
11.2	Contrôles opérationnels	199
11.2.1	Généralités	199
11.2.2	Systèmes fixes	199
11.2.3	Matériel de détection de gaz portable et transportable	200
11.3	Maintenance	201
11.3.1	Généralités	201
11.3.2	Matériel fixe	201
11.3.3	Matériel de détection de gaz portable et transportable	201
11.3.4	Maintenance hors site, généralités	202
11.3.5	Procédures de maintenance	202
11.4	Capteurs	202
11.4.1	Généralités	202
11.4.2	Pare-flamme	203
11.5	Systèmes de débit	203
11.5.1	Généralités	203
11.5.2	Inspection	203
11.5.3	Filtres, pièges et pare-flammes	203
11.5.4	Système de débit et chambre d'échantillonnage	203
11.5.5	Connexions de débit	203
11.5.6	Pièces mobiles	203
11.5.7	Systèmes automatiques de prélèvement d'échantillons	203
11.5.8	Indicateurs de perte de débit	203
11.6	Dispositifs de lecture	204
11.6.1	Généralités	204
11.6.2	Autres afficheurs	204
11.7	Alarmes	204

11.8	Etalonnage	204
11.8.1	Kits d'étalonnage et matériel d'essai.....	204
11.8.2	Procédure d'étalonnage.....	205
Annexe A	(normative) Principes de mesure.....	207
A.1	Généralités	207
A.2	Capteurs catalytiques	209
A.2.1	Généralités.....	209
A.2.2	Applications usuelles	210
A.2.3	Limitations	210
A.2.4	Interférences	211
A.2.5	Empoisonnement.....	211
A.3	Capteurs à conductivité thermique	212
A.3.1	Généralités.....	212
A.3.2	Applications usuelles	213
A.3.3	Limitations.....	213
A.3.4	Interférences	214
A.3.5	Empoisonnement.....	214
A.4	Capteurs infrarouges	214
A.4.1	Généralités.....	214
A.4.2	Applications usuelles	216
A.4.3	Limitations.....	217
A.4.4	Interférences	217
A.4.5	Empoisonnement.....	218
A.5	Capteurs à semiconducteur	218
A.5.1	Généralités.....	218
A.5.2	Applications usuelles	218
A.5.3	Limitations.....	218
A.5.4	Interférences	219
A.5.5	Empoisonnement.....	219
A.6	Capteurs électrochimiques.....	219
A.6.1	Généralités.....	219
A.6.2	Applications usuelles	220
A.6.3	Limitations.....	220
A.6.4	Interférences	221
A.6.5	Empoisonnement.....	222
A.7	Détecteurs de flamme par ionisation (FID)	222
A.7.1	Généralités.....	222
A.7.2	Applications usuelles	223
A.7.3	Limitations.....	223
A.7.4	Interférences	224
A.7.5	Empoisonnement.....	224
A.8	Analyseurs de température de flamme (FTA)	224
A.8.1	Généralités.....	224
A.8.2	Applications usuelles	224
A.8.3	Limitations.....	225
A.8.4	Interférences	225
A.8.5	Empoisonnement.....	225
A.9	Détecteur à photo ionisation (PID)	225
A.9.1	Généralités.....	225

A.9.2	Applications usuelles	226
A.9.3	Limitations	226
A.9.4	Interférences	227
A.9.5	Empoisonnement	227
A.10	Détecteur d'oxygène paramagnétique	227
A.10.1	Généralités	227
A.10.2	Applications usuelles	228
A.10.3	Limitations	228
A.10.4	Interférences	228
A.10.5	Empoisonnement	228
Annexe B (informative)	Paramètres environnementaux	229
Annexe C (informative)	Liste de contrôle type pour les détecteurs de gaz inflammables selon l'environnement et l'application (pour les matériels de groupe I et de groupe II)	230
Annexe D (informative)	Registre de maintenance type du matériel de détection de gaz inflammables	232
Annexe E (informative)	Visibilité atmosphérique (applicable au matériel à chemin ouvert)	233
Bibliographie		234
Figure 1	– Concentration intégrale sur la longueur du chemin	151
Figure 2	– Concentration moyenne sur la longueur du chemin	151
Tableau 1	– Tâches typiques et articles les plus pertinents	124
Tableau 2	– Aperçu des matériels de détection de gaz avec leurs différents principes de mesure	153
Tableau A.1	– Aperçu des matériels de détection de gaz avec leurs différents principes de mesure	208
Tableau B.1	– Paramètres environnementaux	229

COMMISSION ÉLECTROTECHNIQUE INTERNATIONALE

ATMOSPHÈRES EXPLOSIVES –

**Partie 29-2: Détecteurs de gaz –
Sélection, installation, utilisation et maintenance
des détecteurs de gaz inflammables et d'oxygène**

AVANT-PROPOS

- 1) La Commission Electrotechnique Internationale (IEC) est une organisation mondiale de normalisation composée de l'ensemble des comités électrotechniques nationaux (Comités nationaux de l'IEC). L'IEC a pour objet de favoriser la coopération internationale pour toutes les questions de normalisation dans les domaines de l'électricité et de l'électronique. A cet effet, l'IEC – entre autres activités – publie des Normes internationales, des Spécifications techniques, des Rapports techniques, des Spécifications accessibles au public (PAS) et des Guides (ci-après dénommés "Publication(s) de l'IEC"). Leur élaboration est confiée à des comités d'études, aux travaux desquels tout Comité national intéressé par le sujet traité peut participer. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'IEC, participent également aux travaux. L'IEC collabore étroitement avec l'Organisation Internationale de Normalisation (ISO), selon des conditions fixées par accord entre les deux organisations.
- 2) Les décisions ou accords officiels de l'IEC concernant les questions techniques représentent, dans la mesure du possible, un accord international sur les sujets étudiés, étant donné que les Comités nationaux de l'IEC intéressés sont représentés dans chaque comité d'études.
- 3) Les Publications de l'IEC se présentent sous la forme de recommandations internationales et sont agréées comme telles par les Comités nationaux de l'IEC. Tous les efforts raisonnables sont entrepris afin que l'IEC s'assure de l'exactitude du contenu technique de ses publications; l'IEC ne peut pas être tenue responsable de l'éventuelle mauvaise utilisation ou interprétation qui en est faite par un quelconque utilisateur final.
- 4) Dans le but d'encourager l'uniformité internationale, les Comités nationaux de l'IEC s'engagent, dans toute la mesure possible, à appliquer de façon transparente les Publications de l'IEC dans leurs publications nationales et régionales. Toutes divergences entre toutes Publications de l'IEC et toutes publications nationales ou régionales correspondantes doivent être indiquées en termes clairs dans ces dernières.
- 5) L'IEC elle-même ne fournit aucune attestation de conformité. Des organismes de certification indépendants fournissent des services d'évaluation de conformité et, dans certains secteurs, accèdent aux marques de conformité de l'IEC. L'IEC n'est responsable d'aucun des services effectués par les organismes de certification indépendants.
- 6) Tous les utilisateurs doivent s'assurer qu'ils sont en possession de la dernière édition de cette publication.
- 7) Aucune responsabilité ne doit être imputée à l'IEC, à ses administrateurs, employés, auxiliaires ou mandataires, y compris ses experts particuliers et les membres de ses comités d'études et des Comités nationaux de l'IEC, pour tout préjudice causé en cas de dommages corporels et matériels, ou de tout autre dommage de quelque nature que ce soit, directe ou indirecte, ou pour supporter les coûts (y compris les frais de justice) et les dépenses découlant de la publication ou de l'utilisation de cette Publication de l'IEC ou de toute autre Publication de l'IEC, ou au crédit qui lui est accordé.
- 8) L'attention est attirée sur les références normatives citées dans cette publication. L'utilisation de publications référencées est obligatoire pour une application correcte de la présente publication.
- 9) L'attention est attirée sur le fait que certains des éléments de la présente Publication de l'IEC peuvent faire l'objet de droits de brevet. L'IEC ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de brevets et de ne pas avoir signalé leur existence.

La Norme internationale IEC 60079-29-2 a été établie par le comité d'études 31 de l'IEC: Equipements pour atmosphères explosives.

La présente version bilingue (2017-12) correspond à la version anglaise monolingue publiée en 2015-03.

Cette deuxième édition annule et remplace la première édition parue en 2007. Cette édition constitue une révision technique.

Cette édition inclut les modifications majeures suivantes par rapport à l'édition précédente:

Modifications	Article	Type		
		Modifications mineures et rédactionnelles	Extension	Modifications techniques majeures
Ajout du Groupe 1 au Domaine d'application	1		x	
Ajout de la Détection de gaz à chemin ouvert	3, 4.6, 5.4, 6.2.3.5, 8.2, 8.6, 8.7, 8.8, 11, A4		x	
Remplacement du terme "combustible" par "inflammable"	Dans tout le document	x		
Ajout d'applications spécifiques	4.5		x	
Améliorations apportées aux systèmes d'échantillonnage	6.2.3.4, 8.2.3, 8.5, 11.2.2	x		

NOTE Les modifications techniques dont il est fait mention comprennent les modifications techniques majeures contenues dans la version révisée de la norme IEC, mais elles ne constituent pas une liste exhaustive de toutes les modifications par rapport à la version précédente. On peut trouver d'autres lignes directrices en se référant à la version avec suivi des modifications («Redline») de la norme.

Explications:

- 1) **Modifications mineures et rédactionnelles** clarification
réduction des exigences techniques
modifications techniques mineures
corrections d'ordre rédactionnel

Il s'agit de changements qui modifient les exigences au plan rédactionnel ou, de façon minimale, au plan technique. Ils comprennent des modifications du libellé pour clarifier les exigences techniques sans aucune modification technique ou réduction du niveau des exigences en vigueur.

- 2) **Extension** ajout d'options techniques

Il s'agit de changements qui ajoutent de nouvelles exigences ou modifient les exigences techniques existantes, de manière à fournir de nouvelles options sans toutefois augmenter les niveaux d'exigences pour tout matériel déclaré totalement conforme à la norme précédente. Par conséquent, ces changements ne sont pas à prendre en considération pour les produits en conformité avec l'édition précédente.

NOTE Ces changements reflètent le niveau de maîtrise technologique actuel. Cependant, en règle générale, il convient que ces changements n'aient pas une incidence sur les matériels déjà mis sur le marché.

- 3) **Modifications techniques majeures** ajout d'exigences techniques
augmentation du niveau d'exigences techniques

Il s'agit de changements apportés aux exigences techniques (ajout, augmentation de leur niveau ou suppression) de sorte qu'un produit en conformité avec l'édition précédente ne soit pas toujours en mesure de satisfaire aux exigences de l'édition postérieure. Ces changements sont à prendre en compte pour les produits en conformité avec l'édition précédente.

NOTE Ces changements reflètent le niveau de maîtrise technologique actuel. Cependant, en règle générale, il convient que ces changements n'aient pas une incidence sur les matériels déjà mis sur le marché.

Le texte anglais de cette norme est issu des documents 31/1169/FDIS et 31/1179/RVD.

Le rapport de vote 31/1179/RVD donne toute information sur le vote ayant abouti à l'approbation de cette norme.

La version française de cette norme n'a pas été soumise au vote.

Cette publication a été rédigée selon les Directives ISO/IEC, Partie 2.

Une liste de toutes les parties de la série IEC 60079, publiées sous le titre général *Atmosphères explosives*, peut être consultée sur le site web de l'IEC.

Le comité a décidé que le contenu de cette publication ne sera pas modifié avant la date de stabilité indiquée sur le site web de l'IEC sous "<http://webstore.iec.ch>" dans les données relatives à la publication recherchée. A cette date, la publication sera

- reconduite;
- supprimée;
- remplacée par une édition révisée, ou
- amendée.

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60079-29-2:2015

INTRODUCTION

Les matériels de détection de gaz inflammables peuvent être utilisés partout où il y a la possibilité d'un danger pour les personnes ou les biens résultant de l'accumulation d'un mélange gaz-air inflammable. De tels matériels peuvent apporter un moyen de réduction du danger en détectant la présence d'un gaz inflammable et en émettant un avertissement sonore ou visuel. Les détecteurs de gaz peuvent aussi être utilisés pour créer des dispositions de sécurité (par exemple, fermeture d'un site, évacuation et mise en route de procédures d'extinctions de feu).

Le matériel peut être utilisé pour surveiller une atmosphère gazeuse sous la limite inférieure d'inflammabilité dans des circonstances où l'accumulation de gaz peut conduire à une concentration de mélange gaz-air à des niveaux potentiellement explosifs. Les exigences d'aptitude à la fonction du matériel de détection de gaz pour ces applications sont données dans l'IEC 60079-29-1 et l'IEC 60079-29-4. Des lignes directrices pour la sécurité fonctionnelle des systèmes fixes de détection de gaz sont définies dans l'IEC 60079-29-3.

Cependant, l'aptitude à la fonction ne peut pas à elle seule, assurer que l'utilisation de tels matériels apporte une sécurité appropriée vis-à-vis des risques pour les personnes ou les biens lorsque des gaz inflammables peuvent être présents. Le niveau de sécurité obtenu dépend fortement de l'adéquation de la sélection, de l'installation, de l'étalonnage et de la maintenance périodique du matériel, associée à la connaissance des limites des techniques de détection exigées. Ceci ne peut pas être obtenu sans un management informé et responsable.

La toxicité de certains gaz et des vapeurs de tous les liquides à l'exception de l'eau, constitue un danger supplémentaire pour les personnes. On ne tient généralement pas assez compte du fait que toutes les vapeurs inflammables sont potentiellement toxiques à des niveaux de concentration très inférieurs à leurs limites inférieures d'inflammabilité respectives. Le matériel couvert par l'IEC 60079-29-1 et l'IEC 60079-29-4 n'est pas spécifiquement destiné à la protection contre la toxicité, et des précautions individuelles complémentaires sont normalement nécessaires lorsque le personnel peut être exposé à des vapeurs toxiques.

Le matériel portable couvert par l'IEC 60079-29-1 et l'IEC 60079-29-2 possède le plus souvent des détecteurs supplémentaires pour des gaz toxiques spécifiques et aussi pour un manque d'oxygène. Les utilisateurs sont mis en garde sur le fait que même un léger manque d'oxygène peut être dû à des concentrations toxiques de certains autres gaz ou vapeurs qui peuvent ne pas être détectables ou pas détectés correctement par le matériel utilisé.

Les exigences générales pour le guide ou manuel d'utilisation d'un matériel de détection de tout gaz inflammable particulier sont spécifiées dans l'IEC 60079-29-1 et l'IEC 60079-29-4. Ces normes apportent des connaissances de base nécessaires pour les points mentionnés ci-dessus.

La présente norme a été spécialement rédigée pour couvrir toutes les fonctions nécessaires de la sélection à une maintenance permanente en vue de réaliser des opérations de détection de gaz satisfaisantes. Des articles différents sont dédiés aux différentes tâches de cette étendue de fonctions. Chaque article a été écrit pour être autonome dans la mesure où la pratique le permet. Ceci signifie que certaines informations sont répétées dans différents articles, mais avec une insistance différente.

Le Tableau 1 donne une vue globale des articles les plus pertinents par rapport aux tâches typiques à accomplir.

Tableau 1 – Tâches typiques et articles les plus pertinents

Tâches	Définitions	Informations de base – Propriétés des gaz et vapeurs	Principes de mesure	Sélection du matériel	Comportement des dégagements gazeux	Conception et installation des systèmes fixes de détection de gaz	Utilisation d'un matériel de détection de gaz inflammable portable ou transportable	Formation du personnel d'exécution	Maintenance, procédures habituelles Contrôle administratif général	Principes de mesure (détaillés) (normatif)	Paramètres environnementaux (informatif)
Fonction (Article)	3	4	5	6	7	8	9	10	11	Annexe A	Annexe B
Autorités	+	+++	+++	+	+	-	-	-	+	-	-
Management général	+	+++	+++	+	+	-	-	+	+	-	+
Sélection	+++	+++	+	+++	+++	+	++	-	+	+++	+++
Etude de conception / management	+++	+++	+	+++	+++	+++	-	-	-	+++	+++
Etude d'installation / management	+++	+++	+	++	+++	+++	-	-	-	+++	+++
Installation, technique	++	+++	++	++	++	++	-	-	-	+	++
Mise en service	+++	+++	++	+	++	+++	-	++	+	-	-
Management opérationnel	++	+++	++	+	+	++	++	+++	+++	+	+++
Formation opérationnelle	+++	+++	+	+	+	+++	+++	+++	+++	+++	+++
Entretien / Etalonnage	+++	+++	-	-	-	++	++	+	+++	++	++
Réparation	++	+++	++	-	-	+	+	+	+++	++	-
“+++” Le plus approprié “++” Recommandé “+” Utile “-” Non applicable Il convient de noter que l'Article 5 est une version simplifiée de l'Annexe A.											

La présente norme donne des recommandations pour établir des intervalles de maintenance et d'étalonnage. Dans certains pays, il existe des réglementations générales ou spécifiques à l'industrie qui sont obligatoires et que l'on doit suivre comme une exigence minimale.

ATMOSPHÈRES EXPLOSIVES –

Partie 29-2: Détecteurs de gaz – Sélection, installation, utilisation et maintenance des détecteurs de gaz inflammables et d'oxygène

1 Domaine d'application

La présente partie de l'IEC 60079-29 donne des lignes directrices et des recommandations pratiques pour la sélection, l'installation, l'utilisation en toute sécurité et la maintenance des matériels électriques de groupe II destinés à une utilisation dans des applications de sécurité sur des sites industriels et commerciaux, et des matériels de groupe I utilisés dans les mines de charbon souterraines pour la détection et le mesurage des gaz inflammables conformément aux exigences de l'IEC 60079-29-1 ou de l'IEC 60079-29-4.

La présente norme est applicable au mesurage de l'oxygène à des fins d'inertage dans les cas où la protection contre l'explosion est apportée par l'élimination de l'oxygène au lieu de la détection de la présence de gaz ou de vapeurs inflammables. Une application similaire consiste à mesurer l'oxygène au moment de l'inertage d'un emplacement de remblayage (épuisé) dans une mine de charbon souterraine.

La présente norme est une compilation de connaissances pratiques destinée à assister l'utilisateur et qui s'applique aux matériels, instruments et systèmes indiquant la présence de mélanges inflammables ou potentiellement explosifs de gaz ou de vapeurs avec l'air, par un signal électrique émis par un capteur vers un appareil de lecture pour activer une alarme visuelle ou sonore prééglée, ou un autre dispositif, ou encore une combinaison de ceux-ci.

Un tel matériel peut être utilisé pour réduire le risque en délivrant de tels avertissements, partout où il y a la possibilité d'un risque pour les personnes ou les biens résultant spécifiquement de l'accumulation d'un mélange gaz-air inflammable. Il peut aussi être utilisé pour créer des dispositions de sécurité spécifiques (par exemple, fermeture de site, évacuation, procédures d'extinction de feu).

La présente norme est applicable aux installations fixes et aux matériels transportables. De même, elle est applicable à une utilisation en toute sécurité des matériels portables. Dans la mesure où beaucoup de matériels modernes de ce type possèdent également une détection de manque d'oxygène et/ou des capteurs spécifiques aux gaz toxiques, certaines lignes directrices complémentaires sont données à ce propos.

Pour les besoins de la présente norme et sauf indication spécifique contraire, les gaz inflammables incluent les vapeurs inflammables.

Les brouillards ne sont pas couverts par la présente norme du fait des techniques de mesure actuelles.

La présente norme s'applique au matériel de groupe II (c'est-à-dire destiné à une utilisation dans des applications de sécurité de sites industriels ou commerciaux, comprenant les emplacements classés conformément à l'IEC 60079-10-1) et au matériel de groupe I.

Pour les besoins de la présente norme, le terme «matériel» inclut

- a) le matériel fixe comprenant le matériel monté sur un véhicule;
- b) le matériel transportable; et
- c) le matériel portable.

La présente norme n'est pas destinée à couvrir les matériels suivants, mais elle peut fournir des informations utiles à leur sujet:

- a) le matériel destiné uniquement à la détection de gaz toxiques ininflammables;
- b) le matériel de laboratoire ou scientifique destiné uniquement à l'analyse ou au mesurage;
- c) le matériel destiné uniquement aux applications de contrôle/commande de procédés;
- d) le matériel destiné aux applications de traitement et de production d'explosifs;
- e) le matériel destiné à la détection d'une atmosphère explosive résultant d'un mélange de poussières ou de brouillard avec l'air.

2 Références normatives

Les documents suivants sont cités en référence de manière normative, en intégralité ou en partie, dans le présent document et sont indispensables pour son application. Pour les références non datées, la dernière édition du document de référence s'applique (y compris les éventuels amendements).

IEC 60079-0, *Atmosphères explosives – Partie 0: Matériel – Exigences générales*

IEC 60079-10-1:2008, *Atmosphères explosives – Partie 10-1: Classement des emplacements – Atmosphères explosives gazeuses*

IEC 60079-10-2, *Atmosphères explosives – Partie 10-2: Classement des emplacements – Atmosphères explosives poussiéreuses*

IEC 60079-13, *Atmosphères explosives – Partie 13: Protection du matériel par salle à surpression interne "p"*

IEC 60079-17, *Atmosphères explosives – Partie 17: Inspection et entretien des installations électriques*

IEC 60079-19, *Atmosphères explosives – Partie 19: Réparation, révision et remise en état de l'appareil*

IEC 60079-29-1:2007, *Atmosphères explosives – Partie 29-1: Détecteurs de gaz – Exigences d'aptitude à la fonction des détecteurs de gaz inflammables*

IEC 60079-29-4, *Atmosphères explosives – Partie 29-4: Détecteurs de gaz – Exigences d'aptitude à la fonction des détecteurs de gaz inflammables à chemin ouvert*

IEC 61285, *Industrial process control – Safety of analyser houses* (disponible en anglais seulement)

3 Termes et définitions

Pour les besoins du présent document, les termes et définitions donnés dans l'IEC 60079-0, ainsi que les suivants s'appliquent. De plus, la présente norme étant un document autonome, certaines définitions communes à l'IEC 60079-29-1 et à l'IEC 60079-29-4 sont répétées ci-dessous pour le confort du lecteur.

NOTE On peut trouver des définitions supplémentaires applicables aux atmosphères explosives dans le Vocabulaire Electrotechnique International (VEI) IEC 60050-426.

3.1 Propriétés des gaz et autres caractéristiques physiques

3.1.1

air ambiant

atmosphère normale entourant le matériel

3.1.2

air propre

air sans gaz ou vapeurs (gaz inflammables, toxiques ou nuisibles à l'environnement) auquel le matériel est sensible ou qui influence l'aptitude à la fonction du matériel

3.1.3

concentration

quantité du gaz ou de la vapeur considérée dans une quantité spécifiée de mélange gazeux ou d'air, et exprimée dans une unité appropriée

Note 1 à l'article: Typiquement, ces unités incluent le titre volumique (v/v) (voir 3.1.19), le titre molaire (moles par mole – m/m), le pourcentage de la LII d'une substance particulière, la partie par million en volume (ppm), la partie par milliard en volume (ppb).

3.1.4

dose

quantité totale de substance absorbée ou piégée, proportionnelle à la concentration et à la durée d'exposition

3.1.5

atmosphère explosive gazeuse

mélange avec l'air, sous conditions atmosphériques, de substances inflammables sous forme de gaz ou de vapeur qui après inflammation permet une propagation autoentretenue

3.1.6

étendue d'explosivité

étendue de mélanges de gaz ou vapeurs avec l'air, avec des concentrations entre les limites basse et haute d'explosivité (d'inflammabilité)

3.1.7

grisou

mélange inflammable de gaz naturels, principalement constitué de méthane, se produisant dans les mines

3.1.8

gaz inflammable

gaz ou vapeur qui, mélangé à de l'air dans certaines proportions, formera une atmosphère explosive

Note 1 à l'article: Pour les besoins de la présente norme, le terme «gaz inflammable» comprend les vapeurs inflammables.

3.1.9

point éclair

température la plus basse d'un liquide à laquelle, dans certaines conditions normalisées, ce liquide produit des vapeurs en quantité telle qu'elles peuvent former un mélange vapeur/air inflammable

3.1.10

limite inférieure d'inflammabilité

LII

fraction volumique de gaz ou de vapeur inflammable dans l'air au-dessous de laquelle ne se forme pas une atmosphère explosive gazeuse, et exprimée en pourcentage (voir IEC 60079-20-1)

Note 1 à l'article: Connue aussi comme limite inférieure d'explosivité (LIE).

3.1.11

rayonnement optique

régions des rayonnements ultraviolets, visibles ou à infrarouges du spectre électromagnétique

3.1.12

densité relative

densité de gaz ou de vapeur par rapport à la densité de l'air à la même pression et à la même température

Note 1 à l'article: Densité de l'air égale à 1,0.

3.1.13

taux de dégagement

quantité de gaz ou vapeur inflammable émise par unité de temps par la source de dégagement qui peut être une surface de liquide

3.1.14

source de dégagement

point ou localisation à partir duquel un gaz inflammable, une vapeur ou un liquide peut être dégagé dans l'atmosphère de telle sorte qu'une atmosphère explosive peut être formée

[SOURCE: IEC 60050-426:2008. 426-03-06, modifiée par suppression de la Note]

3.1.15

gaz toxique

gaz qui peut être nocif pour la santé des personnes et/ou le comportement de celles-ci du fait de ses propriétés physiques ou physico-chimiques

3.1.16

limite supérieure d'inflammabilité

LSI

fraction volumique de gaz ou vapeur inflammable dans l'air au-dessus de laquelle ne se forme pas une atmosphère explosive gazeuse, et exprimée en pourcentage (voir IEC 60079-20-1)

Note 1 à l'article: Connue aussi comme limite supérieure d'explosivité (LSE).

3.1.17

vapeur

état gazeux d'une substance qui peut atteindre un équilibre avec son état liquide ou solide à la température et à la pression considérées

Note 1 à l'article: Cela est une simplification de la définition scientifique, pour les besoins de la présente norme, et qui le plus souvent exige que la substance soit au-dessous de son point d'ébullition à la température et à la pression ambiantes.

3.1.18

ventilation

mouvement de l'air ou son remplacement par de l'air pur provoqué par les effets du vent, de gradients de température ou des moyens artificiels (par exemple, des ventilateurs ou des extracteurs)

3.1.19

titre volumique

v/v

rapport du volume d'un composant sur le volume d'un mélange de gaz dans des conditions spécifiées de température et de pression

Note 1 à l'article: Connu aussi comme rapport volumique.

3.2 Types de matériels

3.2.1

matériel à alarme uniquement

matériel ayant un signal d'alarme, mais ne possédant pas de dispositif de mesure ou de sortie fournissant une mesure de la concentration intégrale

3.2.2

matériel à aspiration

matériel qui prélève le gaz en l'aspirant vers le capteur de gaz – par exemple, à l'aide d'une pompe électrique ou manuelle

3.2.3

matériel à régime continu

matériel fonctionnant sur de longues périodes, mais dont les capteurs fonctionnent en continu ou par intermittence

3.2.4

matériel de diffusion

matériel dans lequel le transfert de gaz de l'atmosphère vers le capteur de gaz résulte d'un mouvement de molécules aléatoire, c'est-à-dire dans des conditions où il n'y a pas de flux aspirant

3.2.5

matériel protégé contre l'explosion

matériel incorporant un mode de protection contre l'explosion couvert par la série de normes IEC 60079

3.2.6

protection contre l'explosion

mesures appliquées dans le cadre de la construction du matériel pour empêcher l'inflammation d'une atmosphère inflammable environnante par le matériel

3.2.7

matériel fixe

matériel qui est destiné à être dans sa totalité, installé en permanence

3.2.8

matériel de groupe I

matériel destiné aux mines grisouteuses

3.2.9

matériel de groupe II

matériel électrique utilisable dans des lieux en atmosphère explosive gazeuse, autres que les mines grisouteuses

3.2.10

matériel portable

matériel à lecture intermittente ou continue, conçu pour être transporté d'un endroit à un autre et utilisé pendant le déplacement

Note 1 à l'article: Un matériel portable fonctionne sur accumulateur et comprend sans toutefois s'y limiter:

- a) un appareil portable, typiquement de moins de 1 kg, dont l'utilisation exige une seule main;
- b) les moniteurs personnels, similaires en taille et poids aux matériels portables, qui fonctionnent en permanence (mais pas nécessairement sur capteurs en continu) tant qu'ils sont attachés à leur utilisateur; et
- c) un matériel de plus grandes dimensions, qui peut être actionné par l'utilisateur tout en le portant à la main, ou en bandoulière ou avec des harnais, qui peut ou peut ne pas avoir une sonde orientable manuellement.

3.2.11

système d'échantillonnage

matériel qui prélève généralement plusieurs échantillons, les conditionne selon la nécessité et les présente à un capteur dans un matériel à aspiration

Note 1 à l'article: Il s'agit généralement d'un matériel fixe où plusieurs échantillons issus de différents points de détection sont présentés séquentiellement à un ou plusieurs capteurs.

3.2.12

matériel à lecture intermittente

matériel destiné à une utilisation sur des durées brèves, intermittentes ou irrégulières selon la nécessité (typiquement pendant 5 min ou moins)

3.2.13

matériel transportable

matériel non destiné à être portable, mais qui peut être transporté immédiatement d'un endroit à un autre

3.3 Capteurs et détecteurs

3.3.1

capteur catalytique

capteur dont le fonctionnement est basé sur l'oxydation (la combustion) des gaz sur un élément catalytique chauffé électriquement

3.3.2

capteur électrochimique

capteur dont le fonctionnement est basé sur des variations de paramètres électriques d'électrodes placées dans un électrolyte, provoquées par les réactions d'oxydoréductions des gaz à la surface des électrodes

3.3.3

détecteur de flamme par ionisation

FID

capteur dont le fonctionnement est basé sur l'ionisation du gaz à détecter, dans une flamme d'hydrogène

Note 1 à l'article: L'abréviation «FID» est dérivée du terme anglais développé correspondant «flame ionisation detector»

3.3.4

analyseur de température de flamme

FTA

capteur dont le fonctionnement est basé sur le changement de température d'une flamme, provoqué par le gaz à détecter

Note 1 à l'article: L'abréviation «FTA» est dérivée du terme anglais développé correspondant «flame temperature analyser»

3.3.5

capteur infrarouge par absorption

capteur dont le fonctionnement est basé sur les propriétés d'absorption du rayonnement infrarouge du gaz à détecter

3.3.6

détecteur d'oxygène paramagnétique

capteur dont le fonctionnement est basé sur les propriétés magnétiques de l'oxygène

3.3.7**détecteur à photo ionisation****PID**

capteur dont le fonctionnement est basé sur l'ionisation de composés gazeux par un rayonnement ultraviolet (UV)

Note 1 à l'article: L'abréviation «PID» est dérivée du terme anglais développé correspondant «photo ionisation detector»

3.3.8**capteur à distance**

capteur non intégré au corps principal du matériel

3.3.9**capteur à semiconducteur**

capteur dont le fonctionnement dépend des variations de conductance électrique d'un semiconducteur provoquées par la chimisorption à sa surface, du gaz à détecter

3.3.10**capteur**

ensemble dans lequel est logé l'élément sensible et qui peut contenir des composants de circuit associés

3.3.11**élément sensible**

partie du capteur qui réagit en présence d'un mélange de gaz inflammable pour produire certains changements physiques ou chimiques qui peuvent être utilisés pour activer une fonction de mesure ou d'alarme, ou les deux

3.3.12**capteur en un point unique**

capteur capable de détecter un gaz en un emplacement ponctuel unique

3.3.13**capteur à conductivité thermique**

capteur dont le fonctionnement est basé sur les variations de perte de chaleur par conduction d'un élément chauffé électriquement placé dans le gaz à mesurer, comparées à celles d'un élément identique situé dans une cellule à gaz de référence

3.4 Dispositif d'amenée de gaz aux instruments**3.4.1****point de mesure**

emplacement d'un capteur unique aspiré par diffusion ou par une sonde

3.4.2**matériel de détection ponctuelle**

matériel de détection situé en un point de mesure

Note 1 à l'article: Ceci renvoie généralement à un capteur en un point unique complet, plutôt qu'à un point d'échantillonnage, et qui est différent du matériel à chemin ouvert.

3.4.3**ligne d'échantillonnage**

dispositif par lequel le gaz échantillonné est conduit jusqu'au capteur, accessoires inclus

EXEMPLE Filtre, piège à eau.

3.4.4

point d'échantillonnage

point à partir duquel l'échantillon est prélevé dans un matériel à aspiration

Note 1 à l'article: En règle générale, ce terme s'applique aux systèmes fixes à aspiration.

Note 2 à l'article: En règle générale, le matériel à ce point comprend un filtre, mais il peut y avoir également d'autres matériels de conditionnement de l'échantillon.

3.4.5

sonde de prélèvement

ligne d'échantillonnage séparée, fixée au matériel comme indiqué, fournie ou non avec le matériel

Note 1 à l'article: Elle est souvent courte (de l'ordre de 1 m, par exemple) et rigide (même si elle peut être télescopique), mais peut être connectée au matériel par un tube flexible.

3.5 Signaux et alarmes

3.5.1

point de consigne d'alarme

réglage ajustable ou fixe du matériel destiné à prérégler le niveau de concentration auquel le matériel déclenchera automatiquement une indication, une alarme ou autre fonction de sortie

3.5.2

signal d'alarme

signal sonore, visuel, électronique ou de toute autre nature produit par le matériel lorsqu'une concentration intégrale de gaz dépassant une valeur préréglée est détectée

3.5.3

détection permanente ou semi-permanente

mode de fonctionnement dans lequel l'alimentation électrique du capteur est ininterrompue et les lectures sont effectuées en permanence ou à intervalles fréquents et réguliers

3.5.4

signal de défaut

signal de sortie sonore, visuel ou d'autre nature qui fournit, directement ou indirectement, un avertissement ou une indication de défaillance ou d'impossibilité de réglage du matériel

3.5.5

dispositifs d'indication

moyen d'affichage des valeurs ou états sous forme analogique ou numérique

3.5.6

signal d'inhibition

signal de sortie sonore, visuel ou d'autre nature qui fournit, directement ou indirectement, un avertissement ou une indication à la suite de la suspension du fonctionnement normal

3.5.7

capteur intermittent (détection)

mode de fonctionnement pour lequel l'alimentation électrique ou le débit appliqué sur le capteur de façon intermittente suit un cycle prédéterminé et où les lectures sont prises avec un cycle prédéterminé

3.5.8

alarme à verrouillage

alarme, qui une fois activée, requiert une action délibérée pour être désactivée

3.5.9

fonction de sécurité

fonction (allant de l'échantillonnage de gaz à la sortie du signal du matériel de détection de gaz) permettant à l'ensemble du système d'atteindre un état de sécurité

3.6 Temps, contrôles et comportement du matériel

3.6.1

dérive

variation dans le temps de l'indication produite par le matériel dans des conditions normales lorsqu'il surveille un titre volumique fixe de gaz, ou, dans le cas de chemin ouvert, d'une distribution à concentration fixe (air propre inclus) dans des conditions ambiantes constantes

3.6.2

contrôle de fonctionnement

application du gaz d'essai ou d'autres moyens permettant d'obtenir une réponse du capteur pour vérifier son fonctionnement

Note 1 à l'article: Ceci peut inclure la génération d'une alarme. Ce contrôle est effectué sans réglage de sensibilité.

Note 2 à l'article: Connu aussi sous le nom de "contrôle de réponse" ou «essai de la résistance aux chocs».

3.6.3

étalonnage initial

premier étalonnage pour une substance spécifique, une étendue de mesure et une application, réalisé par le constructeur avant livraison ou sur site, avant de commencer l'exploitation

3.6.4

poisons

<de capteurs>

substances qui conduisent à une perte temporaire ou permanente de la sensibilité des capteurs

3.6.5

étalonnage périodique

étalonnage réalisé périodiquement pour contrôler et régler le zéro du signal et la sensibilité du capteur à l'aide d'un mélange de gaz étalon, sans aucune modification des paramètres, du type de gaz, de l'étendue de mesure, de l'application spécifique qui ont été établis lors de l'étalonnage initial

3.6.6

temps de recouvrement

durée entre l'instant où une décroissance instantanée de la concentration de gaz se produit à l'entrée du capteur et l'instant où la réponse atteint une indication établie

3.6.7

sélectivité

réponse du matériel à un gaz déterminé en comparaison de la réponse aux autres gaz

Note 1 à l'article: Si la sélectivité pour le gaz cible est élevée, les résultats sont peu ambigus et la sensibilité «croisée» aux autres gaz est faible.

3.6.8

sensibilité

taux de variation produit par le matériel, rapporté à une concentration connue de gaz ou de vapeur

Note 1 à l'article: Selon le contexte, ceci peut faire référence à la variation minimale de la concentration de gaz ou de vapeur que le matériel peut détecter.

Note 2 à l'article: Une haute sensibilité permet de mesurer de faibles concentrations.

3.6.9

plage

étendue de lecture du gaz d'essai normal du matériel

3.6.10

temps de réponse

tx

intervalle de temps, après le temps d'échauffement du matériel, entre l'instant où le changement instantané entre air propre et gaz d'essai normalisé, ou vice versa, se produit à l'entrée du matériel et l'instant où la réponse atteint un pourcentage fixé (x) du signal stabilisé pour le gaz d'essai normalisé

Note 1 à l'article: Non applicable au matériel à lecture intermittente.

3.6.11

gaz zéro

gaz, recommandé par le constructeur, sans gaz inflammable, ni substances polluantes ou interférentes, destiné à l'étalonnage/réglage du zéro matériel

3.7 Termes propres au matériel à chemin ouvert

3.7.1

albédo

proportion de lumière incidente rétrodiffusée par une surface

3.7.2

signal de faisceau bloqué

signal de sortie sonore, visuel ou d'autre nature qui fournit, directement ou indirectement, un avertissement ou une indication à la suite de l'obscurcissement du chemin optique ou lorsque le signal détecté est trop faible pour permettre un fonctionnement normal du matériel

3.7.3

cellule d'étalonnage de gaz

enveloppe scellée ayant des extrémités transparentes, qui peut être remplie avec des gaz d'essai

3.7.4

concentration intégrale

intégrale mathématique de la concentration en gaz le long du chemin optique

Note 1 à l'article: Elle est exprimée en unité de concentration multipliée par la distance, par exemple, le LII mètre pour les gaz inflammables ou le mètre ppm pour les gaz toxiques.

Note 2 à l'article: $100 \% \text{LII} \times 1 \text{ mètre} = 1 \text{ LII mètre};$

$10 \% \text{LII} \times 10 \text{ mètres} = 1 \text{ LII mètre}.$

3.7.5

portée optique météorologique

MOR

longueur d'un trajet dans l'atmosphère exigée pour réduire le flux lumineux d'un faisceau collimaté, émanant d'une lampe à incandescence, de température de couleur de 2700 K à 5 % de sa valeur initiale

Note 1 à l'article: L'abréviation «MOR» est dérivée du terme anglais développé correspondant «meteorological optical range».

3.7.6**chemin ouvert**

chemin optique traversant l'emplacement (ou une partie de celui-ci) dans lequel l'atmosphère est sous surveillance et dans lequel les gaz dans l'atmosphère se déplacent librement

3.7.7**axe optique**

ligne médiane du chemin optique

3.7.8**chemin optique**

chemin parcouru par le rayonnement optique d'un émetteur optique vers un récepteur optique

Note 1 à l'article: Le rayonnement peut parcourir le chemin ouvert une fois, deux fois ou plusieurs fois en fonction de la forme que prend le matériel.

3.7.9**récepteur**

ensemble dans lequel sont logés les éléments de détection optiques et qui peut contenir des composants optiques et électriques associés

3.7.10**réflecteur**

disposition individuelle ou multiple de dièdres de réflexion groupés de manière à ce que la lumière soit réfléchiée parallèlement à son incidence

3.7.11**émetteur de détection de gaz**

matériel fixe de détection de gaz qui fournit un signal électronique ou une indication de sortie à normalisation automatique aux standards de l'industrie (tels que 4-20 mA ou un relais) destiné à une utilisation avec des unités de commande de détection de gaz distinctes ou des systèmes d'acquisition de données des centrales de surveillance et autres systèmes analogues qui généralement traitent des informations provenant de différents emplacements et sources, incluant, entre autres, les matériels de détection de gaz

3.7.12**émetteur-récepteur**

ensemble dans lequel sont logés les éléments d'émission et les éléments de détection optiques et qui peut contenir des composants optiques et électriques associés

3.7.13**facteur de transmission**

fraction de flux lumineux qui reste dans un faisceau unique, après avoir parcouru dans l'atmosphère un chemin optique d'une longueur déterminée

3.7.14**émetteur**

ensemble dans lequel sont logés les éléments d'émission optiques et qui peut contenir des composants optiques et électriques associés

4 Informations fondamentales sur les propriétés, le comportement, les gaz et les vapeurs, et les applications spécifiques de détection des gaz

4.1 Détection des gaz et des vapeurs

4.1.1 Généralités

Pour les besoins de l'Article 4, une distinction est faite entre les gaz qui restent des gaz aux pressions et températures ambiantes usuelles et les vapeurs pour lesquelles l'état liquide peut aussi exister à toute température ou pression concernée.

Le fonctionnement effectif du matériel de détection de gaz inflammables ne dépend pas seulement de son aptitude à la fonction, mais aussi de son utilisation correcte.

La capacité et l'adéquation d'un matériel pour une application donnée et la connaissance de ses limitations par l'utilisateur, ces deux éléments associés étant liés à la technologie du capteur et individuellement aux autres caractéristiques de conception, ne peuvent pas assurer seules que l'utilisation protège correctement les personnes, les biens ou les lieux où des gaz ou vapeurs inflammables peuvent être ou sont présents. Le niveau de sécurité atteint dépend aussi de la connaissance essentielle dont dispose l'utilisateur sur les propriétés des gaz et vapeurs et les phénomènes qui leur sont liés.

Il convient que cette connaissance permette à l'utilisateur de déterminer si les gaz sont plus lourds ou plus légers que l'air, si les vapeurs sont plus lourdes que l'air ou de densité proche, et donc où peuvent se produire les accumulations. Si l'orientation et la vitesse des mouvements d'air sont connues, on peut visualiser la façon dont elles peuvent se propager. De plus, il peut y avoir des causes physiques ou chimiques aux limitations pour une application particulière, telles que des considérations d'étalonnage.

On doit considérer non seulement les gaz et vapeurs qu'il faut détecter, mais aussi les gaz et vapeurs qu'il ne faut pas détecter, mais qui peuvent aussi être présents.

Les effets des écarts d'humidité et de température peuvent nécessiter leur évaluation, notamment lorsque des lignes d'échantillonnage sont utilisées, et ce qui est plus important, si des vapeurs autres que l'eau sont impliquées.

De faibles modifications dans l'environnement, telles qu'une montée ou une baisse de température, qui peuvent être ignorées pour la plupart des objectifs, peuvent modifier significativement des conditions, notamment si des liquides sont présents, et produire une quantité accrue de vapeurs, ou si les vapeurs se condensent comme des brouillards ou bien dans le matériel lui-même.

Ne pas prendre en compte ces propriétés des gaz et vapeurs à l'une des étapes de sélection, d'installation, de mise en service, de formation, d'exploitation et de maintenance permanente, même pour le matériel le plus simple, peut mener à des lectures erronées. Ceci peut conduire d'une part soit à des fausses alarmes ou à une action incorrecte et d'autre part soit à une absence d'alarme ou à ne pas déclencher l'action appropriée. De tels facteurs peuvent inconsidérément mettre en danger les personnes et les biens.

Certains gaz ou vapeurs peuvent provoquer une corrosion ou une autre détérioration de certains types de capteurs. Certains types de capteurs ont des durées de vie spécifiques. La sensibilité peut dériver dans le temps. Ceci s'applique à certains types de capteurs pour les gaz toxiques et le manque d'oxygène, aussi bien que pour les gaz et vapeurs inflammables. C'est la raison principale qui justifie la nécessité de réaliser fréquemment des contrôles de fonctionnement sur certains des types les plus courants de détecteurs de gaz inflammables. Ceci est généralement réalisé en utilisant un gaz d'essai ou un gaz d'étalonnage appliqué de manière spécifiée. Le matériel d'essai/étalonnage correct pour un type de matériel de détection de gaz peut ne pas être approprié pour un autre type, et une formation est habituellement nécessaire.

Même si un mélange ayant une concentration au-dessus de la limite supérieure d'inflammation n'est pas explosif, il convient de réaliser qu'il le devient lorsqu'il est dilué dans l'air, et il est de ce fait recommandé de le considérer comme explosif. Il convient également de noter qu'il est normalement toxique à des concentrations bien plus faibles.

4.1.2 Sécurité lors de la surveillance de gaz inflammables là où des personnes peuvent être présentes

Il convient que le personnel observe fréquemment la lecture affichée par tout matériel de détection de gaz lorsqu'il pénètre dans un emplacement potentiellement dangereux. L'emplacement peut déjà contenir des asphyxiants ou des gaz inflammables et il peut être opportun d'avertir le personnel de ce danger.

Le matériel fournit uniquement une lecture pour l'emplacement où la lecture est effectuée, ou pour l'emplacement situé à l'extrémité de la ligne d'échantillonnage si une telle ligne est utilisée. Une atmosphère dangereuse peut être constituée à quelques mètres du point d'échantillonnage. En conséquence, de nombreux essais de gaz doivent être réalisés tout autour de la zone de travail prévu afin d'assurer qu'il n'y a pas de poches de gaz ou de vapeur dangereux dans cette même zone.

Si des vapeurs sont susceptibles d'être présentes, il convient d'effectuer certains des essais à un ou deux centimètres du sol. Ceci peut détecter de petits problèmes (par exemple, une fuite minime de liquide) à un stade précoce. Il convient de soumettre à essai tous les points bas environnants.

Les lectures sont valides uniquement pour le moment auquel elles sont effectuées. Les circonstances changent. Des lectures fréquentes sont recommandées, notamment si des vapeurs (voir 4.3.3) peuvent être impliquées et si la température augmente.

Lorsqu'une grande diversité de gaz ou de vapeurs peut être rencontrée dans la zone de travail, il existe de nombreuses sensibilités potentielles. Un "point d'alarme" ou un "point d'action" bas est donc nécessaire.

Lorsque des "poisons" pour les capteurs (tels que les silicones, le pétrole avec plomb, des acides, etc.) peuvent exister, il convient de vérifier la sensibilité d'un matériel utilisant des capteurs catalytiques ou des capteurs à semiconducteur, à intervalles rapprochés.

Tandis que l'atmosphère est sous surveillance pour des concentrations de gaz et de vapeurs inflammables, il convient aussi de considérer le fait que nombre de ces dernières, incluant toutes les vapeurs (à l'exception de l'eau), sont aussi toxiques pour le personnel. Des détecteurs complémentaires pour les gaz et vapeurs spécifiques, ainsi que des précautions complémentaires peuvent être nécessaires.

Si un matériel de détection de gaz ou vapeurs inflammables est aussi équipé de capteurs à haute sensibilité pour des gaz toxiques spécifiques, il convient de réaliser que ceux-ci peuvent uniquement détecter ces gaz spécifiques. Ils ne détectent généralement pas d'autres matériaux toxiques.

La surveillance d'un manque d'oxygène est étroitement liée à la surveillance des gaz inflammables et ces activités sont détaillées en 4.4.1. Cette fonction est fréquemment ajoutée au matériel. Il y a plusieurs causes possibles à un manque d'oxygène. Certaines d'entre elles résultent de situations où une substance toxique est en partie la cause du manque, et elles constituent de loin le plus gros problème. Là encore, des détecteurs complémentaires ainsi que des précautions peuvent être nécessaires.

Par conséquent, lorsqu'il est question de travail dans un emplacement dangereux, il est recommandé de contrôler spécifiquement la toxicité potentielle de l'atmosphère avec le responsable de la sécurité du site, un spécialiste de l'hygiène en milieu industriel ou

équivalent, et il convient de choisir un détecteur de gaz qui couvre la gamme possible de matériaux inflammables et toxiques dans l'emplacement.

NOTE Divers pays ont différents systèmes, et peuvent utiliser différentes valeurs pour décrire les niveaux de sécurité maximum applicables aux substances potentiellement toxiques. Pour des détails typiques, consulter le "USA's ACGIH book of TLV's (Threshold Limiting Values)" et les "BEIs" (Biological Exposure Indices), ou la Commission Européenne pour l'étude des dangers sanitaires liés aux produits chimiques dans les zones de travail (European Commission for the Investigation of Health Hazards of Chemical Compounds in the Work Area) qui publie une liste des valeurs de limites de seuil. Les deux organisations tiennent à jour ces publications annuellement. D'autres pays emploient généralement l'un ou l'autre de ces ensembles de données comme fondement de leurs documents nationaux qui peuvent aussi y faire référence.

4.2 Quelques propriétés communes des gaz et vapeurs

Tous les gaz et vapeurs se mélangent complètement avec les autres par diffusion dans le temps ou s'ils sont brassés. Ils ne se séparent plus ensuite. Cependant, certains gaz et vapeurs peuvent réagir chimiquement avec d'autres lors de mélanges.

Si une concentration en gaz ou en vapeur augmente en un emplacement, c'est du fait que la plus grande partie de cette substance est dégagée. Ce n'est pas dû à un mécanisme de précipitation dans les liquides.

Une fois que les gaz et vapeurs ont été mélangés, ils restent ainsi, sauf si un constituant est retiré par voie chimique, ou s'il est absorbé (par exemple, par un filtre à charbon actif). De plus, dans le cas des vapeurs, le retrait peut résulter d'une condensation provoquée par une pression croissante et/ou une baisse de température.

La densité des gaz purs et la densité effective des vapeurs sont proportionnelles à leur masse moléculaire. Il n'y a pas de changement significatif de volume lors du mélange des gaz et des vapeurs. Ainsi, la densité des mélanges de gaz et vapeurs peut être simplement calculée à partir des titres volumiques et des masses moléculaires de leurs constituants. Si les données de densité relative sont connues, la densité relative peut être calculée de même à partir des titres volumiques et des densités relatives des constituants.

L'air a une masse moléculaire équivalente de 29 environ, ce qui correspond à une densité relative de 1. Par exemple, les gaz avec une masse moléculaire inférieure à 29 ont une densité relative inférieure à 1 et sont plus légers que l'air.

À titre d'exemple, le méthane avec une masse moléculaire de 16 est plus léger que l'air, le dioxyde de carbone avec une masse moléculaire de 44 est plus lourd que l'air. Un mélange des deux, par exemple un gaz émis par un site de décharge ou un gaz issu d'une couche minière, avec environ 53 % de méthane et 47 % de dioxyde de carbone, a une densité similaire à celle de l'air.

Les mélanges d'air propre avec des gaz purs ou des mélanges gazeux plus légers que l'air restent plus légers que ce dernier, mais l'écart est atténué, proportionnellement à leurs titres volumiques. Ils tendent à monter jusqu'à ce qu'ils deviennent suffisamment dilués avec l'air propre pour que l'effet devienne négligeable.

Les mélanges d'air propre avec des gaz ou des vapeurs plus lourds que l'air restent plus lourds que ce dernier, mais l'écart est atténué. Ils tendent à passer dans des points bas, des puits, des tranchées peu profonds, etc. jusqu'à ce qu'ils deviennent suffisamment dilués avec l'air propre pour que l'effet devienne négligeable.

Si une source de dégagement et l'air environnant sont substantiellement plus chauds que l'air ambiant, le mélange dégagé peut initialement monter, même si la densité relative à la température ambiante est supérieure à 1. Une règle pratique est qu'un accroissement de température de 30 K a un effet plus fort que ce qui par calcul, résulterait d'une densité relative supérieure de 10 % à celle de l'air. L'inverse est vrai lorsque le dégagement est plus froid que la température ambiante.

Du fait des différences de température au dégagement et des turbulences naturelles, les gaz et les mélanges ayant des densités relatives entre 0,8 et 1,2 peuvent généralement être considérés comme ayant une densité relative assimilable à celle de l'air, et sont donc capables de se propager dans toutes les directions.

Tous les gaz et vapeurs inflammables possèdent une LII et une LSI. Les LII et LSI sont déterminées expérimentalement et, pour beaucoup de substances, on peut trouver ces données dans l'IEC 60079-20-1. Ces valeurs ne peuvent pas être données avec exactitude.

NOTE Du fait que ce sont des valeurs expérimentales, les valeurs LII et LSI d'application légale fluctuent d'un pays à l'autre. Deux exemples:

- NFPA 30 est une publication utilisée aux USA.
- GESTIS est une base de données publique utilisée en Allemagne.

A l'exception de la vapeur d'eau, toutes les vapeurs sont dans une certaine mesure toxiques. Toutes les vapeurs inflammables sont toxiques à des niveaux bien inférieurs à 25 % de la LII et la plupart le sont en dessous de 1 % de la LII. Au mieux, les gaz (sauf l'air et l'oxygène) sont asphyxiants (c'est-à-dire que leur effet sur la personne est uniquement dû au fait qu'ils diminuent de par leur présence la proportion d'oxygène dans l'air). Les autres gaz ont une toxicité allant de moyenne à extrême.

NOTE Un gaz asphyxiant est un gaz (principalement) inerte non toxique ou très moyennement toxique qui agit par déplacement de l'oxygène dans les poumons. Un gaz toxique peut produire des effets aigus sur la santé même à des concentrations faibles.

Lorsqu'on détecte des gaz ou vapeurs spécifiques, il est nécessaire d'être alerté sur la toxicité potentielle des autres gaz ou vapeurs qui peuvent être présents, mais non détectés.

4.3 Différences entre la détection des gaz et celle des vapeurs

4.3.1 Généralités

Les différences pratiques majeures entre la détection des gaz et la détection des vapeurs sont soulignées ci-dessous.

4.3.2 Détection des gaz

4.3.2.1 Généralités

Les substances qui restent à l'état gazeux dans les plages de températures et de pressions pertinentes pour les applications de détection de gaz suivent étroitement les lois des gaz et leur comportement est prévisible. Généralement, une simple formation peut suffire.

Les gaz peuvent être purs, ou tous les mélanges de gaz peuvent exister s'ils ne sont pas le siège d'une réaction chimique. La composition des mélanges de gaz non réactifs ne varie pas avec la température ou la pression.

4.3.2.2 Considérations sur l'étalonnage

Un étalonnage exact exige un gaz d'étalonnage recommandé par le constructeur à des fins d'étalonnage/ajustement, qui contient habituellement une concentration en gaz cible connue avec une tolérance relative de moins de 5 %. Pour un contrôle de fonctionnement, un gaz d'essai avec exactitude réduite peut être utilisé. Il convient de suivre les recommandations du constructeur pour un contrôle de fonctionnement des capteurs.

Les kits d'étalonnages individuels et de contrôles de fonctionnement des capteurs en un point unique et les matériels portables et transportables comprennent généralement une bouteille portable de gaz comprimé, un dispositif de régulation de débit et un adaptateur permettant de régler le matériel de détection de gaz. Dans le cas de systèmes d'échantillonnage multipoints, des bouteilles plus grandes peuvent être utilisées à proximité du matériel central, et même connectées en permanence pour un étalonnage automatique.

Il est possible de réaliser et de stocker sous haute pression, des mélanges de gaz d'étalonnage et autres gaz d'essai complètement représentatifs de l'application de détection de gaz prévue. Beaucoup peuvent être réalisés dans un environnement d'air sec ou reconstitué désigné comme gaz porteur. Ceci est indispensable pour les capteurs catalytiques et autres qui ont besoin de l'air comme gaz porteur afin de fonctionner correctement. Cependant, des limites de sécurité s'appliquent aux mélanges de gaz comprimés qui ont un titre volumique de plus de 50 % de la LII.

Les gaz les plus réactifs tendent à avoir une durée de stockage plus longue si le gaz porteur est de l'azote spécialement séché, et c'est normalement le choix qui est fait sauf si cela est incompatible avec le capteur.

Afin d'étalonner le matériel à chemin ouvert, une cellule dotée de fenêtres optiques, aux deux extrémités et contenant un gaz d'étalonnage est à interposer dans le chemin optique. Afin de réaliser des cellules ayant des dimensions pratiques, des concentrations du gaz inflammable sont nécessaires à des titres volumiques bien supérieurs aux concentrations LII en cas d'utilisation de l'air comme gaz porteur (voir aussi 4.5). Heureusement, le principe de détection par infrarouge permet l'utilisation de l'azote comme gaz porteur, et donc le gaz d'étalonnage peut être comprimé en toute sécurité.

Lorsque plus d'un gaz (ou vapeur) inflammable peut devoir être détecté, il est courant d'utiliser un gaz d'étalonnage ou d'essai simple, et des données de réponse relative. Pour plus de détails, voir 4.3.3.2.

Pour les bouteilles de gaz d'étalonnage, la température de stockage minimale spécifiée par le constructeur du gaz d'étalonnage est à respecter pour éviter toute condensation.

4.3.2.3 Considérations sur la propagation et l'échantillonnage

Les gaz peuvent avoir une densité plus faible que l'air, comme l'hydrogène et le méthane. Ils peuvent avoir approximativement la même densité que l'air, comme le monoxyde de carbone, le sulfure d'hydrogène, le cyanure d'hydrogène, l'éthane, l'éthylène et l'acétylène, ou ils peuvent avoir une densité plus élevée que l'air, comme le chlore, le dioxyde de carbone, le dioxyde de soufre, le GPL, le propane, le propylène et le butane.

Lors de l'échantillonnage, il convient au minimum d'effectuer les essais et les lectures dans les emplacements, en ayant à l'esprit la densité des gaz. Cela peut aussi aider à détecter la source de dégagement.

4.3.2.4 Considérations sur la toxicité

Certains gaz inflammables (spécialement l'ammoniac, le sulfure d'hydrogène, le cyanure d'hydrogène, le monoxyde de carbone, la méthylamine et le formaldéhyde) sont extrêmement toxiques à des niveaux qui sont si faibles qu'ils ne sont pas détectables par le matériel conventionnel pour les gaz inflammables, bien qu'ils soient cités dans l'IEC 60079-20-1 et qu'ils puissent être détectés par ce type de matériel à des niveaux bien plus élevés pertinents pour les détections dans les étendues de LII. Si ces gaz sont susceptibles d'être présents, ils exigent des capteurs séparés et spécifiques aux gaz toxiques et vraisemblablement d'autres précautions si le personnel peut se trouver sur l'emplacement.

Il est nécessaire aussi de savoir que certains gaz ininflammables sont extrêmement toxiques, tels que le chlore, le dioxyde de soufre, l'oxyde nitrique et le dioxyde d'azote. Si ces gaz sont susceptibles d'être présents, ils exigent des capteurs séparés spécifiques aux gaz toxiques et vraisemblablement d'autres précautions.

D'autres gaz inflammables tels que le propane, le butane et le GPL sont moyennement toxiques ou narcotiques à des niveaux bien en dessous de leur LII. De même, des gaz ininflammables tels que le dioxyde de carbone et l'oxyde nitrique sont potentiellement

toxiques à des niveaux qui peuvent ne pas engendrer un manque significatif d'oxygène (voir 4.4.4).

4.3.2.5 Vapeur d'eau

Bien que ce paragraphe traite uniquement de la détection des gaz, il n'est généralement pas possible d'ignorer la vapeur d'eau. Ceci peut engendrer des problèmes dans les matériels froids qui sont soudainement exposés à des atmosphères plus chaudes et humides. Des exemples de cette situation existent lorsque l'on passe d'un lieu de stockage réfrigéré vers une atmosphère normale, ou lorsque l'on est dans un lieu sous air conditionné et que l'on sort vers une atmosphère tropicale ou subtropicale humide. L'eau peut se condenser dans ou sur un capteur, provoquant une perte temporaire de sensibilité ou d'autres problèmes, jusqu'à ce que le matériel soit chauffé et que l'eau se soit évaporée une nouvelle fois. C'est particulièrement le cas avec les capteurs électrochimiques: une très rapide chute de la lecture de l'oxygène peut survenir d'une lecture normale de 20,8 % ou 20,9 %, jusqu'à 16 % ou moins, due uniquement à un dépôt d'eau condensée sur la membrane froide du capteur. La sensibilité peut alors être recouvrée lentement au bout de plusieurs minutes après que le capteur ait recouvré la température ambiante et que le film se soit évaporé.

La vapeur d'eau peut aussi provoquer des dérives significatives de la lecture de plusieurs types de capteurs (voir Article 5 et Annexe A).

4.3.3 Détection des vapeurs

4.3.3.1 Généralités

Les vapeurs sont plus difficiles à comprendre que les gaz. Les substances, pour lesquelles l'état liquide ou solide peut coexister avec l'état gazeux à des températures et pressions normales ou légèrement écartées de la normale possèdent des vapeurs. Les vapeurs se comportent différemment des gaz et elles peuvent créer plus de problèmes. Lorsque des vapeurs sont susceptibles d'être présentes, une formation complémentaire relative à leurs propriétés est exigée.

Lorsqu'un liquide est présent, le taux d'évaporation et le titre volumique maximal de la vapeur (vapeur saturée) augmentent avec la température et la chute de la pression. Le taux d'évaporation dépend de la taille de la surface du liquide, mais est toutefois indépendant de la quantité de liquide, sous réserve du maintien d'une certaine quantité de liquide. Le titre volumique maximal de la vapeur est aussi indépendant du gaz ambiant pourvu qu'il soit à la même température et à la même pression, et qu'il ne soit pas soluble dans le liquide.

Le titre volumique qui peut être atteint par la vapeur à toute température est inversement proportionnel à la pression absolue. Ainsi, une augmentation de la pression peut provoquer une condensation.

Une règle pratique est qu'à pression constante, le titre volumique maximal (saturé) de toute vapeur augmente d'un facteur de 1,5 à 2,0 pour chaque augmentation de 10 K de la température du liquide et diminue d'un facteur de 1,5 à 2,0 pour chaque réduction de 10 K.

L'effet du doublement de la pression absolue est équivalent à l'effet d'une diminution de température de 10 K à 17 K à pression constante. Une baisse de moitié de la pression est équivalente à une augmentation similaire de la température.

La température à laquelle le titre volumique saturé peut atteindre 100 %, à la pression dominante, est le point d'ébullition.

Le titre volumique d'une vapeur égal à 100 % n'est possible qu'au point d'ébullition ou au-dessus, à la pression atmosphérique. En dessous du point d'ébullition du liquide, la concentration maximale possible de vapeur dans l'air ou dans d'autres gaz doit être inférieure au titre volumique de 100 %.

La quantité réelle de vapeur est inférieure aux quantités attendues ci-dessus si une atmosphère non perturbée balaye continuellement la surface du liquide, ou si l'équilibre n'a pas le temps de s'établir. Cependant, cette quantité maximale peut être atteinte dans un espace clos, notamment s'il a été fermé depuis un certain temps et que l'espace d'air est lentement brassé par convection ou un moyen mécanique.

Les liquides inflammables ont des points éclair, déterminés différemment de la LII, mais qui sont essentiellement les températures auxquelles leurs vapeurs peuvent atteindre leur titre volumique LII dans l'air au-dessus de leurs surfaces de liquide, toujours à condition que la vapeur ne soit pas continuellement retirée par les courants d'air.

Tous ces points imposent des limites aux mélanges de vapeurs avec des gaz. Pour tout titre volumique particulier d'une vapeur dans un mélange gazeux, une baisse de température ou une augmentation de pression atteint à un instant donné le point de saturation, en dessous duquel un liquide commence une condensation sous la forme d'un brouillard ou d'un liquide. Lorsqu'il s'agit de la vapeur d'eau, ceci est connu sous l'expression «point de rosée». Cette expression est fréquemment appliquée aux autres vapeurs. Au-dessous du point de rosée, la composition de tout mélange vapeur/gaz doit donc être variable. Si ceci se produit à l'intérieur du système de détection de gaz ou sur le capteur de gaz, il peut en résulter des lectures faussement basses sur l'échantillon de condensation. De même, après l'apparition d'une telle condensation, il se produit une nouvelle évaporation au retour de l'air plus propre qui donne des lectures faussement élevées.

4.3.3.2 Considérations sur l'étalonnage

Outre les limites relatives aux mélanges de gaz données en 4.3.2.1, de réelles restrictions sur les vapeurs d'étalonnage ou d'essai sont imposées en utilisation pratique sur le terrain par la température minimale à laquelle elles sont utilisées et par la pression exigée dans la bouteille qui contient le gaz d'étalonnage ou d'essai.

Des kits d'essais avec une pression de stockage de l'ordre de 2 MPa à 3 MPa sont effectivement limités autour de 50 % de la LII pour le n-pentane (point d'ébullition 36 °C), autour de 10 % de la LII pour le n-hexane (point d'ébullition à 68 °C) et significativement au-dessous pour d'autres substances ayant des points d'ébullition similaires, et des valeurs plus basses encore pour des substances ayant des points d'ébullition plus hauts.

Généralement, les gaz d'essai pentane et hexane sont directement applicables pour l'industrie pétrolière où de telles vapeurs peuvent être la composante principale. Cependant pour les autres industries, il est rarement possible de faire un kit d'étalonnage ou d'essai portable ou transportable pour une utilisation hors d'un laboratoire, et qui soit vraiment représentatif de la vapeur à mesurer.

Pour contourner ce problème, les réponses du matériel à différents gaz et vapeurs par référence à un gaz ou à une vapeur d'essai pratique particulier(ère), sont déterminées en laboratoire. De telles données sont coûteuses et nécessitent du temps et pour les cas généraux, elles ne sont normalement déterminées que pour un modèle particulier de matériel, et non pour chaque exemplaire. Dans de tels cas, il y a des écarts d'un exemplaire à un autre.

Les étalonnages individuels sont alors effectués selon l'une des deux méthodes suivantes:

- a) obtenir une lecture correcte de la LII du gaz ou de la vapeur d'étalonnage et utiliser les données de réponses relatives directement pour la ou les substances concernées (ou générer la réponse relative par logiciel);
- b) obtenir une lecture artificielle de la LII du gaz ou de la vapeur d'étalonnage de telle sorte que la lecture LII soit à peu près correcte lors de l'exposition au gaz ou à la vapeur concerné(e), ou à une étendue spécifiée de gaz ou vapeurs.

Il peut y avoir aussi des variations dans les réponses relatives des capteurs au fil du temps, notamment dans le cas de capteurs qui ont une durée de vie limitée ou qui sont susceptibles d'«empoisonnement» (perte de sensibilité due à une action chimique), tels que les capteurs électrochimiques ou catalytiques.

Par exemple, dans le cas des capteurs catalytiques, la réponse au méthane est détériorée sélectivement avant celle aux autres gaz ou vapeurs. Si cela se produit et que le matériel peut être à nouveau correctement étalonné pour le méthane, il y a une lecture surestimée pour toutes les autres substances, ce qui va dans le sens de la sécurité.

Pour cette raison, dans toutes les applications de la combustion catalytique où le méthane peut être impliqué, l'utilisation du gaz d'essai pour le méthane est recommandée pour les contrôles de fonctionnement et pendant les procédures d'étalonnage, même si d'autres gaz ou vapeurs constituent le gaz cible. Autrement, les mélanges d'étalonnage de propane, butane, pentane ou hexane sont habituellement recommandés parce que la sensibilité à ceux-ci tend à chuter avant celle à la plupart des autres substances.

Il convient aussi de noter que la sensibilité des capteurs catalytiques au méthane, en termes de LII est généralement plus élevée que la sensibilité aux autres substances, à l'exception de l'hydrogène. En conséquence, en utilisant la technique décrite en a) ci-dessus, il convient d'établir les alarmes à un point de consigne plus bas, et en utilisant la technique décrite en b), il convient d'établir la lecture d'étalonnage à une lecture correspondante plus élevée que le % LII du gaz d'essai pour le méthane.

L'hydrogène est à utiliser comme gaz d'étalonnage uniquement pour les applications où il est le seul gaz cible.

Chaque fois que des gaz d'étalonnage ou d'essai autres que le gaz ou la vapeur concerné(e) sont utilisés, il est recommandé que des marges supplémentaires de sécurité, des points de consigne d'alarme plus bas, etc., soient appliqués afin de compenser l'incertitude ajoutée aux données de réponse relative du fait des facteurs mentionnés ci-dessus.

4.3.3.3 Considérations sur la propagation et l'échantillonnage

Seule la vapeur d'eau est plus légère que l'air. Il existe seulement quatre vapeurs, dont trois sont inflammables, qui ont une densité similaire à celle de l'air (méthanol, hydroxylamine, hydrazine et peroxyde d'hydrogène, les trois dernières étant peu répandues).

Toutes les autres vapeurs sont plus denses que l'air. La plupart sont considérablement plus denses que l'air. En un point de dégagement donné, sans chauffage, il y a initialement des flux vers le bas ou suivant des niveaux de surface, et jusqu'à ce que ces flux soient bien mélangés avec l'air, ils restent proches du sol, sur une épaisseur possible de quelques centimètres seulement, là où ils présentent les plus gros problèmes d'inflammabilité. Un cas sévère est celui des puits, tranchées et tunnels qui tendent à se remplir du bas vers le haut et peuvent faciliter une large propagation sur des centaines de mètres. Ceci peut provoquer aussi les plus sérieux problèmes de toxicité pour le personnel pénétrant dans les puits et les tunnels.

Lors d'échantillonnages de vapeurs inflammables dans des atmosphères relativement peu perturbées, il convient d'effectuer certains essais à des hauteurs très faibles, théoriquement dans le centimètre immédiat au-dessus du sol.

Une fois mélangées avec un excès d'air, toutes les vapeurs se trouvent à toutes les hauteurs, avec des titres volumiques possibles bien en dessous de leur LII, mais présentant toujours un problème majeur de toxicité.

La vapeur d'un liquide inflammable avec un point éclair élevé peut ne pas être détectable si la température ambiante est bien inférieure au point éclair. À titre d'exemple, en utilisant la règle pratique donnée au début de 4.3.3, si la température ambiante est 60 K au-dessous du point

éclair, on peut estimer que la vapeur peut seulement atteindre 1 % à 8 % de LII comme maximum, et cela uniquement lentement, à proximité du liquide, et si la vapeur n'est pas poussée au loin.

Inversement, si la température augmente, et notamment dans un lieu fermé, la concentration peut changer radicalement. Une fois encore, en utilisant la règle pratique, la concentration de vapeur dans un espace clos peut croître d'un facteur jusqu'à huit pour une augmentation de la température de 30 K, provoquée par exemple par l'effet du soleil sur un réservoir en extérieur. Une quantité de vapeur non détectée précédemment alors que le réservoir était froid, peut devenir très importante lors de la montée en température. Lorsque les températures sont croissantes, des essais de vapeur fréquents sont nécessaires.

D'autres problèmes peuvent survenir avec des substances de masse moléculaire élevée. Plus la masse moléculaire est élevée, plus le taux de diffusion est faible. Ceci s'applique au matériel autre que l'aspiration lorsque des écrans de diffusion sont utilisés pour éviter une inflammation externe, et aussi dans certains capteurs. En particulier, cela peut affecter négativement à la fois la vitesse de réponse et la sensibilité des capteurs catalytiques.

Des problèmes majeurs surviennent également lors des essais de vapeurs, du fait de la condensation possible de l'échantillon lui-même dans le détecteur ou ses accessoires. Les détecteurs de gaz ne détectent que les gaz ou vapeurs présents. Ils ne détectent pas les brouillards ou les condensations de liquide résultant du matériel ou de la ligne d'échantillonnage, étant notablement plus froids que l'atmosphère en cours d'échantillonnage.

Si ceci se produit à l'intérieur du système de détection de gaz ou sur le capteur de gaz, il peut en résulter des lectures faussement basses sur l'échantillon de condensation. De même, après l'apparition d'une telle condensation, il se produit une nouvelle évaporation au retour de l'air plus propre qui donne des lectures faussement élevées (voir 4.3.3.1).

4.3.3.4 Considérations sur la toxicité

Toutes les vapeurs, à l'exception de la vapeur d'eau, y compris celles qui ne sont pas inflammables, sont toxiques à des degrés divers. Toutes les vapeurs inflammables sont toxiques à des concentrations bien inférieures à la LII. La plupart des vapeurs, y compris de nombreuses vapeurs rencontrées le plus souvent dans l'industrie, posent un problème de toxicité pour des concentrations bien inférieures à 1 % de la LII. Par conséquent, elles peuvent être indétectables à des concentrations auxquelles elles posent déjà un problème de toxicité si on utilise uniquement un détecteur de gaz inflammables avec une étendue usuelle de LII. Des précautions complémentaires sont nécessaires.

4.4 Manque d'oxygène

4.4.1 Généralités

Des détecteurs d'oxygène fixes ou portables sont essentiels pour travailler dans des emplacements tels que des espaces confinés et des mines de charbon souterraines. Les appareils portables associent généralement l'oxygène à des capteurs de gaz inflammables et fréquemment également à des capteurs toxiques.

Certaines variantes de capteurs d'oxygène sont sensibles aux variations de pression et donc nécessitent un contrôle en air propre et éventuellement un réglage, chaque fois qu'ils sont utilisés et/ou s'il y a un changement significatif d'altitude, comme la montée sur une structure élevée ou la descente dans un puits de mine.

Le titre volumique de l'oxygène dans l'air sec est d'environ 20,9 % v/v. Un point de consigne d'alarme type pour manque d'oxygène est compris entre 17,0 % et 19,5 % v/v.

Si on prend, par exemple, un point de consigne à 19,0 % v/v, il convient que l'alarme fonctionne dès un manque de 1,9 % v/v ou, exprimé différemment, pour un manque de 10 %

de la concentration initiale. Dans certaines circonstances (présence de gaz toxiques), cela peut ne pas être approprié pour la protection du personnel.

De même, avec un point de consigne à 19,5 % v/v, il convient que l'alarme fonctionne dès un manque de 1,4 % v/v ou, exprimé différemment, pour un manque de 7 % de la concentration initiale. Dans certaines circonstances, ceci peut aussi ne pas être approprié pour la protection du personnel en tant que tel.

Dans de nombreuses applications, l'utilisation d'un appareil combiné pour les gaz inflammables et le manque d'oxygène peut ne pas fournir un nombre d'informations suffisant pour l'opérateur. Un manque d'oxygène peut être dû à la présence d'un gaz toxique. Dans ce cas, une détection supplémentaire des gaz toxiques est exigée.

Il existe trois mécanismes physiques et chimiques de base qui peuvent mener à un manque d'oxygène et qui sont décrits de 4.4.2 à 4.4.4, en prenant comme référence, l'exemple susmentionné d'un point de consigne d'alarme de 19,5 % v/v.

4.4.2 Réaction chimique de l'oxygène avec des produits solides

Les exemples les plus connus sont la rouille de l'acier et la corrosion d'autres métaux. L'oxygène a simplement été soustrait de l'air et un oxyde solide est créé. Ceci peut se produire généralement dans les espaces confinés construits en métal.

Lorsque l'alarme fonctionne à 19,5 % v/v, l'atmosphère correspond, en termes physiologiques, à une activité de travail en altitude à environ 650 m au-dessus de l'altitude réelle. Normalement, cela ne pose pas de problème sanitaire au personnel.

4.4.3 Réaction chimique de l'oxygène avec des produits gazeux

Dans le cas le plus simple, cela peut être le résultat de la respiration, de l'activité bactériologique aérobie (mais non de l'action anaérobie), ou d'une combustion propre. La réduction de 1,4 % du contenu en oxygène nécessaire pour atteindre le point de consigne de l'alarme est accompagnée d'une augmentation du niveau de dioxyde de carbone d'environ 0,8 %, qui est acceptable à court terme pour la sécurité, et qui n'a pas d'effet à court terme, ni à long terme pour une personne en bonne santé.

Si, cependant, le manque d'oxygène provient d'une combustion avec résidus impliquant du bois, du papier, du charbon, de l'huile, etc., même après que la fumée a été dissipée, une atmosphère avec 19,5 % v/v d'oxygène restant peut être mortellement toxique du fait de quantités dépassant éventuellement 0,2 % v/v (2 000 parties par million) de monoxyde de carbone produit en même temps que le dioxyde de carbone.

Si la combustion implique aussi des plastiques tels que le PVC, le polyuréthane, etc., l'atmosphère est très toxique du fait des produits de combustion supplémentaires tels que le chlorure d'hydrogène et le cyanure d'hydrogène.

4.4.4 Dilution de l'air par remplacement par d'autres gaz ou vapeurs

La détection d'un gaz par l'épuisement de l'oxygène est recommandée uniquement dans des conditions très contrôlées et sinon, elle n'est pas recommandée.

Le manque de 1,4 % v/v d'oxygène nécessaire pour déclencher l'alarme exige une augmentation de 7 % v/v d'un autre gaz ou vapeur. Ainsi, le problème est de savoir quel gaz ou quelle vapeur est à l'origine du manque. Il y a plusieurs catégories:

a) Gaz inertes; non toxiques

Ils sont décrits plus en détail dans les alinéas suivants: Si la cause du manque d'oxygène est une dilution par un gaz inerte tel que l'azote, l'argon, l'hélium ou le néon, (ou la vapeur d'eau), une augmentation de 7 % v/v ou une quantité limitée plus importante de gaz inerte dans l'atmosphère est parfaitement acceptable. La situation est similaire à celle de 4.4.2.

NOTE Il y a des emplacements où le titre volumique de l'oxygène est contrôlé à des niveaux entre 12 % v/v et 15 % v/v par ce type de dilution, pour minimiser le risque d'incendie. Le personnel pénètre dans ces emplacements dans certains cas. Lorsque des détecteurs d'oxygène portables sont utilisés pour protéger le personnel, les niveaux d'alarme des dispositifs sont à régler de manière spécifique par rapport au niveau d'oxygène dans ces emplacements. Dans de tels cas, pour les emplacements avec des titres volumiques d'oxygène faibles, le personnel est tenu de subir un examen médical selon la réglementation nationale avant d'être autorisé à pénétrer dans ces emplacements.

b) Gaz inflammables; non toxiques

Si le gaz provoquant le manque d'oxygène est l'hydrogène, le méthane (gaz naturel) ou l'éthane, l'atmosphère est saine sur une courte période pour la respiration, mais est au-dessus de la LII et donc explosive. Mais, si un détecteur de gaz inflammable ou un détecteur de manque d'oxygène est présent, il convient qu'il déclenche une alarme bien avant que la situation ne devienne dangereuse.

c) Gaz inflammables; toxiques

Si le gaz provoquant le manque d'oxygène est l'acétylène, l'éthylène, le propane, le GPL ou le butane, le personnel ne peut vivre dans l'atmosphère que pendant quelques secondes. Mais l'atmosphère est au-dessus de la LII. Ainsi, s'il y a également un capteur de gaz inflammable, il donne l'alarme avant.

d) Gaz ininflammables; toxiques

Il convient de ne jamais utiliser le mesurage du manque d'oxygène pour la détection des gaz toxiques

AVERTISSEMENT – Les détecteurs d'oxygène ne doivent jamais être utilisés pour indiquer un remplacement par le CO₂.

La confiance dans des détecteurs d'oxygène pour surveiller la production de dioxyde de carbone a conduit à des catastrophes.

4.5 Applications spécifiques de détection de gaz

4.5.1 Détection de gaz comme moyen de réduction du risque d'explosion

4.5.1.1 Généralités

Le matériel de détection de gaz inflammables utilisé selon diverses combinaisons de fonctionnement peut fournir des moyens de réduction de la probabilité d'une explosion en éliminant les sources d'inflammation (c'est-à-dire des matériels non protégés contre l'explosion qui peuvent être situés dans un emplacement qui peut être exposé à une atmosphère explosive gazeuse) ou en activant des fonctions de sécurité afin de maintenir la concentration en gaz inflammables au-dessous de 25 % de la LII.

Les principaux dégagements de gaz accidentels sont susceptibles de présenter une atmosphère explosive gazeuse au-delà des limites d'un classement des emplacements, et il convient de prendre des mesures pour éliminer les sources d'inflammation dans ces emplacements.

La ou les fonctions de sécurité à utiliser au moyen de la détection de gaz et les actions subséquentes à mener sont les suivantes:

- le débranchement de tout matériel non protégé contre l'explosion si le niveau d'alarme défini est dépassé,
- l'augmentation du débit de ventilation pour empêcher une augmentation de la concentration en gaz à un niveau supérieur à 25 % de la LII à l'emplacement du matériel,
- l'installation d'un signal d'arrêt sur le système de sécurité lorsque la détection de gaz inflammables indique une perte de confinement,
- pour les salles protégées par pressurisation, fermeture des clapets d'air de ventilation pour éviter l'entrée de gaz. Voir également l'IEC 60079-13 concernant l'isolation des matériels non protégés contre l'explosion situés à l'intérieur de la salle,
- pour les laboratoires d'analyse, une large étendue de dispositions comme décrit dans l'IEC 61285, où les détecteurs de gaz constituent un élément important.

Il convient que ce niveau de l'alarme principale soit inférieur ou égal à 20 % de la LII.

Il convient de déclencher une indication sonore et visuelle dans tous les cas de détection de niveaux de gaz inflammable supérieur ou égal à 20 % de la LII.

Il convient d'utiliser l'indication des niveaux bas de gaz inflammable (avec ou sans préalarme) pour:

- 1) initier des opérations de recherche de pannes et de réparation,
- 2) mettre en marche un système de ventilation pour augmenter le débit de ventilation existant afin d'éviter le débranchement des matériels non protégés contre l'explosion, et
- 3) procéder à l'arrêt des procédés en raison de fuites de gaz plus graves qui peuvent conduire au dépassement du niveau de l'alarme principale.

Il convient que le matériel de détection de gaz inflammables satisfasse aux exigences d'aptitude à la fonction de l'IEC 60079-29-1 ou de l'IEC 60079-29-4 pour le gaz ou la vapeur susceptible d'être présent(e) dans l'emplacement ventilé.

4.5.1.2 Débits de ventilation

La ventilation et le mouvement de l'air ont deux fonctions fondamentales:

- a) Augmenter le taux de dilution et promouvoir la dispersion pour limiter l'étendue d'un emplacement comportant du gaz dangereux;
- b) Éviter la persistance d'une atmosphère explosive qui peut influencer sur le type d'une Zone

Si le débit de ventilation est calculé de sorte que les mélanges gaz-air ne présentent pas de concentrations supérieures à 25 % de la LII, ce débit élevé de ventilation constitue le moyen de protection approprié. La détection de gaz n'est pas obligatoire, mais recommandée pour garantir un niveau de sécurité élevé en cas de défaillance du système de ventilation.

Si les débits de ventilation sont jugés faibles, une combinaison de la ventilation et de la détection de gaz constitue alors le moyen de protection approprié et il convient d'observer les recommandations fournies.

Tous les débits de ventilation sont à comparer aux débits de fuite estimés de gaz inflammables dans diverses conditions de fonctionnement. La comparaison relative du débit de ventilation au débit de fuite de gaz inflammables définit la manière dont il convient de faire fonctionner la combinaison du matériel de détection de gaz inflammables avec la ventilation.

Des lignes directrices relatives à l'évaluation de l'efficacité et de la disponibilité de la ventilation peuvent être consultées dans l'IEC 60079-10-1:2008, Annexe B.

4.5.1.3 Détection de gaz dans les emplacements à "haute" ventilation

Dans ce type d'application, la protection primaire contre l'accumulation de concentrations de gaz inflammables passe par une haute ventilation. Le débit de ventilation est calculé de sorte à s'assurer que les quantités importantes de mélanges vapeur-air ou gaz-air dans des concentrations supérieures à 25 % de la LII ne se produisent que dans l'emplacement de dilution.

Il convient de calculer le débit de ventilation en se fondant sur les débits de fuite maximums attendus.

La détection des gaz inflammables est un moyen supplémentaire de protection en cas de défaillance du système de ventilation.

Il convient de procéder au débranchement du matériel susceptible d'inflammation et non protégé contre l'explosion, en cas de défaillance (condition de défaut) du système de ventilation.

4.5.1.4 Détection de gaz dans les emplacements à “moyenne ” ventilation

S'il n'est pas possible de prévoir un débit de fuite maximal, un débit de ventilation approprié est calculé en supposant des débits de fuite réalistes. Pour ces débits de fuite, les mélanges vapeur-air ou gaz-air dans des concentrations supérieures à 25 % de la LII sont contrôlés, ce qui donne lieu à une délimitation des zones stables sur la base du débit de ventilation défini. Il ne peut cependant pas être exclu que des débits de fuite supérieurs puissent être enregistrés et dans ce cas l'utilisation de la ventilation comme seul moyen de protection ne constitue pas une protection suffisante.

Les débits minimums de ventilation et le système de ventilation à prendre en compte doivent suffire pour empêcher l'accumulation de gaz inflammables dans les coins ou derrière le matériel.

Lorsqu'il est utilisé avec des débits de ventilation moyenne, le matériel de détection de gaz inflammables fournit un niveau de protection supplémentaire dans un emplacement donné, et fait partie du dispositif de protection primaire. Il convient que la détection de gaz fournisse des moyens d'augmentation du débit de ventilation à des concentrations de gaz inférieures ou égales à 20 % de la LII. Si l'augmentation du débit de ventilation ne parvient pas à réduire les mélanges vapeur-air ou gaz-air, l'alarme principale doit alors activer la fonction de sécurité pour déconnecter tous les matériels non protégés contre l'explosion.

En fonction des conditions locales, il convient de démarrer l'augmentation de la ventilation aux niveaux de pré-alarme compris entre 5 % et 20 % de la LII.

Si l'un des moyens est défaillant (détection de gaz ou ventilation), il est nécessaire d'indiquer le défaut. Des matériels susceptibles d'inflammation peuvent être utilisés pendant une courte période si la perte immédiate de puissance ou l'arrêt automatique génère une situation plus dangereuse, à condition que la réparation du dispositif défaillant soit entreprise et que l'autre moyen fonctionne correctement.

4.5.1.5 Détection de gaz dans les emplacements à faible ventilation

Les débits de ventilation qui sont si faibles qu'ils ne peuvent empêcher l'accumulation de gaz inflammables à des niveaux supérieurs à 25 % de la LII sont considérés comme une «faible» ventilation. Dans ce cas, le degré de dilution peut être si bas que l'emplacement est classé avec un numéro de Zone inférieur à celui qui pourrait être appliqué pour le niveau de dégagement (c'est-à-dire un emplacement dangereux de Zone 1 à partir d'une source de niveau secondaire). La surveillance permanente et continue de la concentration en gaz avec des détecteurs de gaz fixes peut justifier l'utilisation d'un matériel ayant un niveau de protection (NP) inférieur à celui normalement exigé.

Pour une telle application, la ventilation et la détection de gaz servent de moyens de protection. Il convient que les niveaux d'alarme et les actions (augmentation de la ventilation et débranchement des matériels non protégés contre l'explosion) soient similaires à ceux de 4.5.1.4 .

4.5.1.6 Détection de gaz dans les emplacements ventilés par reprise d'air

La réduction du renouvellement d'air extérieur (au-dessous des débits de ventilation appropriés et définis) peut être utilisée lorsque la reprise d'air intérieur est employée, à condition que tous les critères suivants soient observés:

- 1) L'emplacement est surveillé de façon permanente par un système de détection de gaz inflammables.

- 2) La détection des gaz inflammables est assurée dans l'air de reprise du système de ventilation.
- 3) Lorsque le débit de l'entrée d'air est réduit, la distribution de l'air intérieur est maintenue par la reprise d'air.
- 4) Le système de détection de gaz arrête la reprise d'air lorsque le niveau d'alarme le plus bas est dépassé (moins de 20 % de la LII) et augmente le débit de ventilation pour l'air neuf.
- 5) Le renouvellement d'air extérieur est réalisé à un débit qui maintient les niveaux de gaz inflammables au-dessous de 25 % de la LII.
- 6) Lorsque le niveau d'alarme principale est inférieur ou égal à 20 % de la LII, les matériels non protégés contre l'explosion doivent être débranchés.
- 7) En cas de défaillance de la ventilation, il est nécessaire d'indiquer le défaut, mais aucun débranchement de matériel n'est exigé, à condition que la réparation du système de ventilation soit entreprise et que le système de détection de gaz fonctionne correctement.

4.5.2 Permis de travail dégazé

4.5.2.1 Généralités

Dans les emplacements dangereux, on peut utiliser, sous réserve de disposer d'un permis de travail dégazé, un matériel muni d'une méthode de protection acceptable qu'il faut temporairement ignorer pour les besoins de maintenance ou de recherche de panne. Le travail peut être effectué dans un emplacement dangereux sans appliquer la méthode de protection ci-dessus, en vertu du permis de travail dégazé, à condition qu'un matériel supplémentaire de détection de gaz inflammables soit utilisé et surveillé par un personnel qualifié.

NOTE Le matériel de détection de gaz inflammables peut être de type ponctuel portable, transportable ou fixe.

Pour les travaux de maintenance ou de réparation réalisés dans un emplacement dangereux, tout dispositif ou matériel portable susceptible d'inflammation (par exemple, matériel de soudure à l'arc non adapté aux emplacements dangereux) peut être utilisé, selon les instructions du permis de travail et lorsque le matériel de détection de gaz inflammables est utilisé et surveillé par un personnel qualifié.

Il convient que le matériel supplémentaire de détection de gaz inflammables soit adapté à l'utilisation dans l'emplacement dangereux où le travail se déroule (conformité avec l'IEC 60079-0 et d'autres parties correspondantes) et soit conforme à l'IEC 60079-29-1 en ce qui concerne l'aptitude à la fonction pour le gaz ou la vapeur susceptible d'être présent(e) dans la zone de travail.

4.5.2.2 Fonctionnement

Il convient que le matériel supplémentaire de détection de gaz inflammables utilisé pour surveiller les conditions locales, indiquant généralement la présence de gaz inflammables sur le lieu et au moment où le travail autorisé est réalisé, soit capable de détecter et soit étalonné pour détecter les gaz inflammables susceptibles d'être présents dans la zone de travail lors du déroulement du travail autorisé.

Dans le cadre des travaux de maintenance et/ou de réparation du matériel réalisés dans les emplacements dangereux où la méthode de protection est ignorée, il convient de prendre les dispositions suivantes:

- a) Il convient de vérifier tous les systèmes portables/transportables de détection de gaz quant à leur fonctionnalité avec une concentration définie de gaz inflammables juste avant leur utilisation sur la base d'un permis de travail dégazé (essai de résistance aux chocs).
- b) Il convient de réaliser des mesurages initiaux pour confirmer l'absence de tout gaz inflammable sur toute la zone de travail.

- c) Il convient d'appliquer une surveillance constante pour confirmer l'absence continue d'un gaz ou d'une vapeur inflammable.
- d) Il convient que le matériel de surveillance soit utilisé et surveillé par du personnel dûment qualifié.
- e) Il convient de mettre en place, pendant toute activité de maintenance, des procédures opérationnelles adéquates et supplémentaires pour s'assurer que le personnel chargé de prendre des mesures d'urgence en cas de détection d'une présence de gaz soit capable d'assumer correctement ses obligations.

Avant l'attribution du permis de travail dégazé, il convient que les points a) et b) soient exécutés avec satisfaction pour certifier qu'un lieu de travail est dégazé avant d'ignorer la méthode de protection et avant d'autoriser l'introduction de sources d'inflammation dans la zone de travail.

4.5.3 Surveillance des entrées d'air

Lorsque l'air de ventilation, exempt de concentrations inflammables de gaz ou de vapeurs de même nature, est exigé (par exemple, pour une arrivée d'air dans une salle à surpression interne située dans un emplacement dangereux ou un moteur à combustion interne) situé à proximité d'emplacements qui peuvent contenir des atmosphères explosives gazeuses, il convient de mettre en place un système de détection de gaz pour surveiller l'entrée d'air. Il convient d'entreprendre les actions suivantes en cas de détection de concentrations de gaz:

- 1) Fermer l'orifice d'arrivée d'air (fermer les clapets d'air et/ou mettre hors tension le ventilateur selon le cas).
- 2) Arrêter les procédés (pour interrompre le dégagement du gaz inflammable et préparer la mise hors tension du réseau électrique).
- 3) Mettre hors tension les instruments ou le réseau électrique non protégés contre l'explosion.

Il convient d'accorder une attention particulière lors de l'installation des capteurs de gaz inflammables à l'intérieur des conduits d'air de ventilation ou d'autres applications en air turbulent. Il convient que ces matériels et capteurs soient spécialement conçus, soumis à essai et approuvés pour la détection de gaz inflammables de faible niveau dans des applications en air turbulent pour s'assurer que les actions recommandées ci-dessus soient efficaces lorsque des gaz ou vapeurs inflammables sont présents dans le système de ventilation.

Lorsque des salles ou des enceintes à surpression interne se trouvent dans des emplacements dangereux de Zone 1 ou 2, elles sont utilisées pour la protection contre l'explosion des dispositifs électriques conformément à l'IEC 60079-13 et/ou l'IEC 61285. Il convient de surveiller à l'aide de détecteurs de gaz inflammables l'alimentation d'air propre utilisée pour la pressurisation.

4.6 Considérations spécifiques pour la détection à chemin ouvert

Les unités de concentration des gaz et des vapeurs considérées jusqu'à présent dans l'Article 4 ont été les suivantes:

- a) pourcentage de titre volumique (% v/v),
- b) limite inférieure d'inflammabilité, LII (connue aussi comme limite inférieure d'explosivité, LIE) exprimée en pourcentage de titre volumique spécifique à une substance inflammable dans l'air,

NOTE Par exemple, la LII du méthane est de 4,4 % v/v dans l'air (voir IEC 60079-20-1).

- c) pourcentage de la limite inférieure d'inflammabilité, % de la LII (% de la LIE), qui est fondamentalement une expression de l'inverse du coefficient de sécurité,
- d) parties par million (ppm) de titre volumique, principalement utilisé avec des gaz et vapeurs toxiques et des gaz et vapeurs inflammables en faible concentration.

Il s'agit des unités habituellement utilisées dans les capteurs et les matériels d'échantillonnage pour le manque d'oxygène et pour les gaz et vapeurs toxiques et inflammables. A un moment donné, les capteurs utilisent un petit échantillon, essentiellement homogène, qui peut être placé dans une cellule à faible volume. Les unités de concentration sont donc appropriées.

La situation est différente pour le matériel à chemin ouvert qui est surtout constitué d'un émetteur et d'un récepteur aux extrémités d'un chemin optique de longueur variant de 1 mètre à 200 mètres. L'échantillon est constitué essentiellement de la totalité du gaz présent sur le chemin entre ces dispositifs. Ainsi, sa concentration ne peut pas être supposée homogène. Il n'existe aucun moyen permettant d'indiquer qu'il s'agit d'un petit nuage de gaz à forte concentration ou d'un grand nuage de gaz à faible concentration, ou de plusieurs nuages de gaz. La mesure concerne la concentration intégrale sur la longueur du chemin (par exemple, en $LII \times m$), telle que présentée à la Figure 1, ou, en variante, la concentration moyenne (par exemple, en % de la $LII(moy)$ sur la longueur du chemin, telle que présentée à la Figure 2.

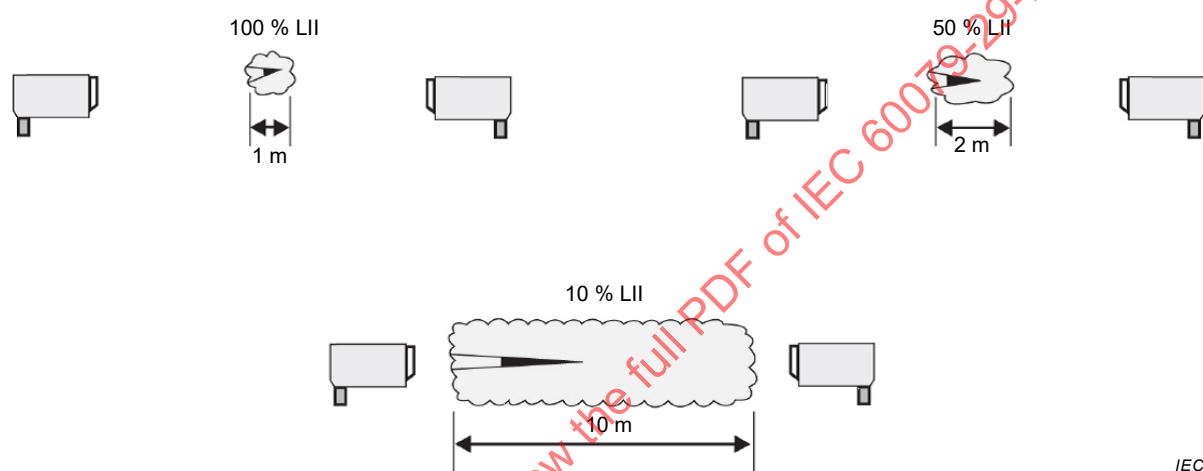


Figure 1 – Concentration intégrale sur la longueur du chemin

Les trois moniteurs à chemin ouvert représentés à la Figure 1 spécifient la façon dont trois nuages de gaz avec des tailles et concentrations différentes donnent le même résultat de 1 $LII \times m$.

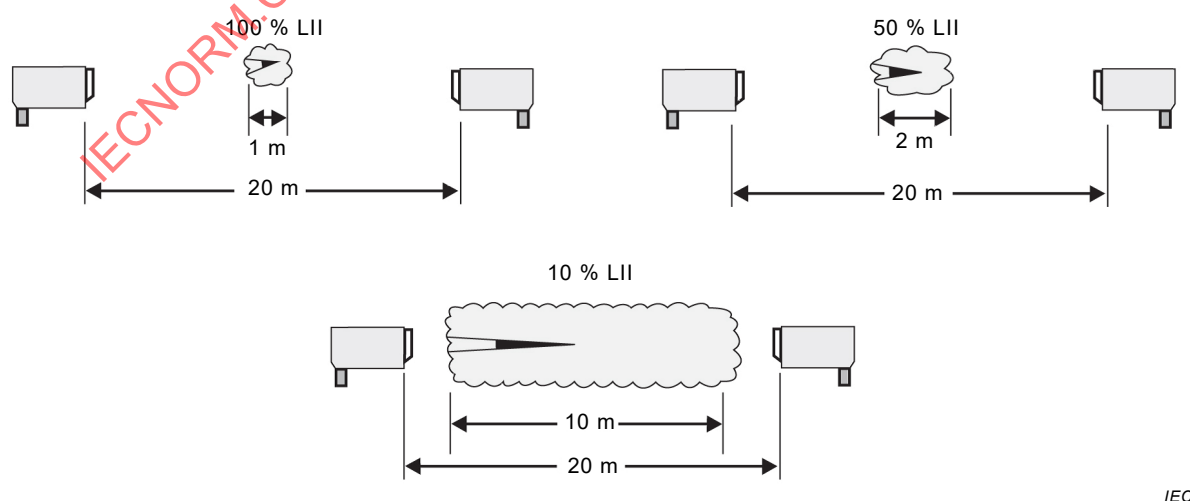


Figure 2 – Concentration moyenne sur la longueur du chemin

Les trois moniteurs à chemin ouvert représentés à la Figure 2 spécifient la façon dont trois nuages de gaz avec des tailles et concentrations différentes donnent le même résultat de 5 % de la LII (concentration moyenne sur le chemin).

5 Principes de mesure

5.1 Généralités

L'Article 5 est un extrait de l'Annexe A dont le but est de donner un aperçu des aspects les plus importants liés aux principes de mesure. Pour des informations plus détaillées, il est conseillé d'utiliser l'Annexe A au lieu de cet article. Les titres et la numérotation des paragraphes de 5.2 à 5.10.5 sont identiques à A.5.2 à A.10.5 de l'annexe.

Il est utile pour les ingénieurs et les responsables de connaître les principes de mesure des capteurs de gaz et/ou des éléments sensibles au gaz, lorsqu'ils déterminent le détecteur de gaz adapté pour l'application prévue après discussion avec le constructeur ou le vendeur. Cependant, l'aptitude à la fonction et les fonctions du détecteur de gaz ne sont pas déterminées uniquement par le capteur de gaz ou l'élément sensible au gaz qui lui est appliqué. Il convient donc d'avoir à l'esprit qu'il convient de sélectionner le détecteur de gaz en tenant compte de l'ensemble des aptitudes à la fonction et des fonctions assistées par les matériels et logiciels périphériques.

Les principes de mesure des divers types de capteurs sont donnés ci-dessous avec leurs avantages, leurs applications usuelles et leurs limitations, leurs interférences avec d'autres gaz et empoisonnement (c'est-à-dire perte de sensibilité provoquée par d'autres gaz ou vapeurs).

Un résumé des principes de détection les plus usuels est donné dans le Tableau 2. Ces principes sont expliqués plus en détail de 5.2 à 5.10 (et de A.5.2 à A.10).

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60079-29-2:2015

**Tableau 2 – Aperçu des matériels de détection de gaz
avec leurs différents principes de mesure**

	Capteur catalytique	Capteur à conductivité thermique	Capteur infra-rouge	Capteur à semi-conducteur	Capteur électrochimique	Détecteur de flamme par ionisation	Analyseur de température de flamme	Détecteur à photo-ionisation	Détecteur d'oxygène paramagnétique
Détails au paragraphe	5.2	5.3	5.4	5.5	5.6	5.7	5.8	5.9	5.10
O ₂ nécessaire dans l'échantillon de gaz	Oui	Non	Non	(Non)	(Non)	(Non)	Oui	Non	Non applicable
Etendues de mesure typiques pour gaz inflammables	≤ LII	(0) % à 100 % FS	0 % à (100) % FS	≤ LII	≤ LII	≤ LII	< LII	< LII	Non applicable
Etendue de mesure typique pour chemin ouvert	Non applicable	Non applicable	0 à 5 LII × m	Non applicable	Non applicable	Non applicable	Non applicable	Non applicable	Non applicable
Etendues de mesure typiques pour l'oxygène	Non applicable	Non applicable	0 à (100) % FS (avec éléments sensibles spéciaux)	Non applicable	0 à 25 % (0 % à 100 %) FS	Non applicable	Non applicable	Non applicable	0 à 100 % FS
Gaz inflammables non mesurables	Grosses molécules	(Voir 5.3)	H ₂	(Voir 5.5)	Alcanes	H ₂ ; CO	(voir 5.8)	H ₂ ; CO; CH ₄ IP>X ^e	Gaz inflammables
Temps de réponse relatif ^a	Dépend de la substance	Moyen	(Court)	Dépend de la substance	Moyen	Court	Court	Court	Court à moyen
Interférence de gaz ininflammables ^b	Non	CO ₂ ; Fréons	(Oui)	SO ₂ ; NO _x ; H ₂ O	SO ₂ ; NO _x	CIHCS ³ ; Halon	(Halon)	substance IP < X ^e	NO; NO ₂
Empoisonnement ^c	Si; (Hal ^d); (H ₂ S); Pb	Non	Non	Si; Hal ^d ; SO ₂	(Non)	(Si)	Non	Non	Non
Gaz externes nécessaires	Non	Non	Non	Non	Non	Oui	Oui	Non	(Oui/Non)

^a Comparaison qualitative entre principes. Les valeurs ne prennent pas en compte le temps d'aspiration des lignes d'échantillonnage.

^b Le tableau donne des exemples usuels.

^c Hydrocarbures chlorés.

^d Composés organiques halogénés ou composés inorganiques d'halogènes.

^e IP est le potentiel d'ionisation de la substance; X est l'énergie de la lampe UV du détecteur.

Les éléments entre parenthèses sont conditionnels et il convient de faire référence au paragraphe correspondant.

NOTE "FS" (Full Scale) signifie "pleine échelle".

D'autres techniques de détection peuvent être considérées. Toutefois, il convient d'évaluer les limites de ces autres techniques par rapport à leur capacité ou incapacité à déterminer la concentration de gaz. Par conséquent, il convient qu'un système de sécurité appréhende clairement le potentiel de danger. Ainsi, il convient de considérer les autres techniques qui ne sont pas conformes aux normes de réalisation de mesurage des gaz (par exemple, IEC 60079-29-1 ou IEC 60079-29-4) uniquement comme des méthodes de détection supplémentaires. Par exemple, il existe des détecteurs à ultrasons qui permettent de détecter la présence de fuites notamment de sources à haute pression. Toutefois, leurs caractéristiques sont telles que les phases précoces d'une fuite peuvent produire un signal

plus puissant qu'une fuite plus développée avec un débit plus élevé. Par conséquent, il convient que ce type de détecteurs à ultrasons soit considéré comme un complément utile des détecteurs de gaz, mais en aucun cas comme leur élément de substitution. Un autre exemple est l'utilisation de caméras infrarouges qui montrent l'emplacement et l'étendue approximative plutôt que la concentration de mesure des gaz.

5.2 Capteurs catalytiques

5.2.1 Généralités

Le principe de fonctionnement des capteurs catalytiques est basé sur l'oxydation des gaz inflammables au contact d'une surface d'un catalyseur chauffé électriquement.

Les capteurs catalytiques sont capables de fonctionner en permanence pendant quelques années, mais ils dérivent progressivement et perdent leur sensibilité par vieillissement et à cause des traces de poison. Pour cette raison, des contrôles réguliers de la réponse et des étalonnages périodiques dont la fréquence dépend de la sévérité de l'application, sont exigés.

Dans la plupart des cas, les enveloppes des capteurs incorporent un dispositif métallique perméable pour permettre au gaz d'atteindre l'élément sensible. Ces enveloppes assurent également que, si la concentration en gaz est au-dessus de la LII et peut être inflammable par les éléments sensibles chauffés, elle n'enflamme pas l'atmosphère hors de l'enveloppe. Cette protection est aussi utile contre les poussières ou les dommages mécaniques, et aussi pour la protection contre les courants d'air.

5.2.2 Applications usuelles

Les capteurs catalytiques sont adaptés pour la détection des mélanges gaz/air jusqu'à la limite inférieure d'inflammabilité (LII). Ils détectent en principe tous les gaz inflammables, mais avec des écarts dans la sensibilité.

Le temps de réponse et la sensibilité dépendent du gaz individuel à mesurer. Plus la masse moléculaire et la taille de la molécule de gaz sont élevées, plus long est le temps de réponse, et généralement, plus faible est la sensibilité.

5.2.3 Limitations

Un capteur catalytique a besoin d'une quantité suffisante d'oxygène pour fonctionner. Une concentration insuffisante d'oxygène peut être causée par des concentrations élevées en gaz inflammable bien supérieures à la LII ou par des gaz inertes.

AVERTISSEMENT – Pour des concentrations supérieures à la limite inférieure d'inflammabilité (LII), un capteur catalytique peut indiquer par erreur que la concentration de gaz inflammable est inférieure à la LII.

En conséquence, le matériel totalement conforme à l'IEC 60079-29-1 et utilisant des capteurs catalytiques doit posséder une indication avec maintien de dépassement d'échelle afin d'éviter les erreurs de lecture dues à cela. Cependant, des émetteurs de détection de gaz (par exemple, des émetteurs de 4 à 20 mA) et des matériels plus anciens peuvent ne pas fournir ces caractéristiques de protection.

Dans le cas des émetteurs de détection de gaz ne fournissant pas une fonction de maintien du signal de dépassement, le maintien doit être assuré par l'unité centrale pour se conformer à l'IEC 60079-29-1.

Après exposition à des concentrations de gaz dépassant l'étendue de mesure, le capteur peut nécessiter un temps de recouvrement de plusieurs heures ou peut avoir des dérives irréversibles de sa lecture de gaz zéro et de sa sensibilité.

Les variations de pression, de température et d'humidité n'ont pas d'effet significatif dans l'étendue spécifiée. Cependant, plus bas est le seuil d'alarme, plus significatives sont les variations des températures et des autres facteurs environnementaux.

Pour prévenir les fausses alarmes, il convient que le niveau d'alarme ne soit pas établi en dessous de 5 % de la LII pour le méthane, 10 % de la LII pour le propane et le butane et 20 % de la LII pour les vapeurs d'essence.

Ces capteurs ne sont pas adaptés aux applications de haute sensibilité (par exemple, des étendues inférieures à 10 % de la LII).

5.2.4 Interférences

La réponse d'un capteur catalytique peut être affaiblie du fait des gaz inertes comme l'azote ou le dioxyde de carbone ou par condensation de l'eau sur, par exemple, l'orifice d'entrée de gaz dans des atmosphères avec des panaches.

5.2.5 Empoisonnement

Les capteurs catalytiques sont susceptibles d'empoisonnement par des traces de plusieurs substances. Ceci conduit à une inhibition qui peut être permanente ou temporaire selon la nature du contaminant.

L'empoisonnement peut provenir de l'exposition à des substances telles que:

- les silicones (par exemple, imperméabilisants, adhésifs, agents de démoulage, huiles et graisses spéciales, certains produits médicaux, produits commerciaux d'entretien);
- le plomb tétraéthyle (par exemple, essence au plomb, particulièrement le carburant pour aviation 'Avgas');
- les composés sulfurés;
- les composés halogénés;
- les composés organophosphorés (par exemple, les herbicides, insecticides et les esters de phosphate dans les fluides hydrauliques ininflammables).

Les capteurs dits «résistant à l'empoisonnement» peuvent tolérer des doses plus élevées de ces contaminants que les capteurs traditionnels avant de subir une inhibition. En atteignant ce stade, leurs autres propriétés peuvent se dégrader (par exemple, ils peuvent avoir un temps de réponse plus long et une sensibilité réduite).

Les capteurs peuvent être protégés contre la plupart des poisons par l'utilisation de filtres. Il convient cependant d'utiliser les filtres avec beaucoup de précaution. Il convient de suivre les conseils donnés à l'Annexe A.

Il convient d'observer les lignes directrices du constructeur pour déterminer quels contaminants peuvent empoisonner le capteur et comment le capteur peut être protégé.

5.3 Capteurs à conductivité thermique

5.3.1 Généralités

Le principe de fonctionnement du capteur à conductivité thermique est basé sur la perte de chaleur par conduction (et parfois par convection ou déplacement de masse) d'un élément résistif chauffé électriquement. L'échantillon n'est pas consommé ni altéré par le capteur.

Ce type de capteur est adapté à la surveillance des gaz dont la conductivité thermique dans l'étendue de détection souhaitée diffère largement de celle de l'environnement de référence (habituellement l'air).

5.3.2 Applications usuelles

Ces capteurs n'exigent pas d'oxygène pour leur fonctionnement et sont capables de mesurer des concentrations jusqu'à 100 % v/v de gaz). Généralement, les étendues de mesure pratiques sont bien supérieures à la LII.

Ces capteurs sont adaptés à la détection individuelle de gaz à haute ou basse conductivité par rapport à un gaz environnant spécifié (généralement l'air). Les gaz à haute conductivité tels que l'hydrogène, l'hélium et le néon ont une bonne sensibilité dans l'air et la sensibilité pour le méthane est habituellement acceptable.

5.3.3 Limitations

La technique est limitée aux applications pour lesquelles les dérives du gaz environnant sont faibles par rapport à la ou aux réponses du ou des gaz concernés dans l'étendue exigée.

Les capteurs répondent pour tous les gaz, inflammables ou non.

Les conductivités thermiques des gaz inflammables diffèrent considérablement. Les gaz plus légers (par exemple, méthane et hydrogène) sont plus conducteurs que l'air, tandis que les gaz plus lourds que l'air (par exemple, les hydrocarbures non méthaniques) sont moins conducteurs. La réponse à un mélange gazeux est donc indéterminée tant que les proportions de tous les gaz constituants du mélange ne sont pas connues et stables. Dans le cas le plus défavorable, un mélange de gaz de haute et basse conductivités peut annuler l'une et l'autre et conduire à l'absence de réponse du capteur.

5.3.4 Interférences

Chaque gaz a sa propre conductivité thermique qui affecte le mesurage.

Une interférence spécifique dans de nombreux cas est celle de la vapeur d'eau puisqu'elle peut varier de manière considérable, particulièrement dans les climats chauds. Il peut être nécessaire de procéder au conditionnement de l'échantillon.

5.3.5 Empoisonnement

Il n'y a pas d'effets d'empoisonnement connus.

5.4 Capteurs infrarouges

5.4.1 Généralités

Le principe de fonctionnement des capteurs infrarouges repose sur l'absorption de l'énergie d'un rayon lumineux par les molécules du gaz à détecter.

Les capteurs infrarouges ne consomment pas l'échantillon et n'exigent pas d'oxygène pour leur fonctionnement. La durée de vie prévue des capteurs est longue.

Ce type de matériel permet l'utilisation de mesures d'autodiagnostic qui peuvent étendre les périodes de fonctionnement entre les services. Cependant, il convient de porter une attention particulière à l'engorgement des filtres protecteurs sur le parcours du gaz, car il n'est normalement pas détecté par les autodiagnosics.

5.4.2 Applications usuelles

Les capteurs infrarouges sont étalonnés pour détecter un gaz particulier ou, dans certains cas, une étendue de gaz. Les autres gaz ne sont pas détectés si leur bande d'absorption dans l'infrarouge est hors de celle du capteur. En conséquence, il convient que le matériel

incorporant de tels capteurs soit utilisé uniquement pour la détection de gaz pour lesquels il a été étalonné.

Généralement, les étendues de mesure pratiques vont de quelques centaines de parties par million jusqu'à 100 % v/v de gaz. Plus long est le parcours optique, plus élevée est la sensibilité.

Pour le mesurage infrarouge de l'oxygène, des dispositifs TDLAS (spectrophotométrie d'absorption atomique à diode laser accordable) sont utilisés pour des étendues de mesure jusqu'à plusieurs %v/v ou jusqu'à 100 v/v au plus.

Les applications typiques de matériel à chemin ouvert comportent les alcanes, alcènes et alcools de degré inférieur. Une étendue de mesure typique va de (0 à 5) LII × m.

5.4.3 Limitations

Les détecteurs infrarouges n'ont pas de réponse à l'hydrogène.

Les écarts de pression n'affectent pas la lecture de gaz zéro, mais la sensibilité est normalement proportionnelle à la pression partielle.

Certains types de capteurs utilisant des faisceaux infrarouges intermittents ou des principes photoacoustiques sont sensibles aux vibrations.

Les conceptions à chemin ouvert peuvent être sensibles au défaut d'alignement.

5.4.4 Interférences

D'autres composants (inflammables ou non) peuvent induire un signal.

Des variations de la concentration de la vapeur d'eau peuvent affecter la lecture. Cependant, le matériel de détection ponctuelle qui satisfait aux exigences de l'IEC 60079-29-1 a des interférences minimales avec l'eau.

Des contaminants solides ou liquides peuvent aussi provoquer des interférences ou des pertes de sensibilité. Il est important d'empêcher la contamination des composants optiques (par exemple, fenêtres et miroirs). Lorsque des filtres sont utilisés pour maintenir la propreté des composants optiques, une maintenance régulière est nécessaire pour empêcher tout blocage.

Dans le cas du matériel à chemin ouvert, les effets potentiels de la vapeur d'eau et des gaz interférents peuvent être beaucoup plus élevés. De plus, le matériel est tenu de fonctionner en présence de poussière, brouillard, pluie ou neige dans le chemin optique, ainsi qu'à la lumière naturelle et artificielle. Le matériel à chemin ouvert qui satisfait aux exigences de l'IEC 60079-29-4 a des effets d'interférence minimales par rapport à tous ces effets.

5.4.5 Empoisonnement

Il n'y a pas d'effet d'empoisonnement connu.

5.5 Capteurs à semiconducteur

5.5.1 Généralités

Le principe de fonctionnement du capteur à semiconducteur est basé sur les variations de la conductance électrique résultant de la chimisorption du gaz à la surface de l'élément sensible chauffé.

5.5.2 Applications usuelles

Les capteurs à semiconducteur peuvent être utilisés pour la détection des gaz avec des étendues de mesure allant du niveau de la partie par million jusqu'à la LII et même au-dessus. Cependant ils n'ont pas une réponse linéaire.

Ils sont adaptés à la détection des fuites, même aux très faibles concentrations et au matériel à alarme uniquement.

5.5.3 Limitations

Les capteurs à semiconducteur pour les gaz inflammables ne sont généralement pas spécifiques, mais sont vulnérables aux variations d'humidité et aux gaz interférents et peuvent présenter une dérive du zéro et de la plage.

Il peut être exigé de procéder au préconditionnement des nouveaux capteurs ou des capteurs après de longues périodes hors tension; voir Annexe A.

Après exposition à des concentrations de gaz dépassant l'étendue de mesure, le capteur peut nécessiter un temps de recouvrement de plusieurs heures ou peut avoir des dérives irréversibles de sa lecture de gaz zéro et de sa sensibilité.

Des variations de la concentration d'oxygène, de la température, de l'humidité ou de la vitesse de l'air peuvent avoir une influence considérable sur la sensibilité.

5.5.4 Interférences

Généralement, le principe de mesure n'est pas sélectif. Cependant, les éléments sensibles améliorés peuvent avoir une certaine sélectivité. Les gaz ininflammables peuvent induire un signal négatif (par exemple, NO_2) ou positif.

Il peut y avoir une sensibilité diverse, entre des capteurs de même type, aux gaz particuliers et de plus, la sensibilité relative pour ces gaz peut varier significativement d'un capteur à un autre.

5.5.5 Empoisonnement

La sensibilité peut être fortement affectée (le plus souvent à la baisse, mais dans certains cas à la hausse) par des concentrations de poison supérieures à celles qui affectent les capteurs catalytiques. De tels poisons sont par exemple:

- les composés basiques ou acides;
- des silicones;
- le plomb tétraéthyle;
- des composés sulfurés;
- des cyanides;
- des composés halogénés.

Il convient d'observer les lignes directrices du constructeur pour déterminer quels poisons affectent la sensibilité du capteur et comment le capteur peut être protégé.

5.6 Capteurs électrochimiques

5.6.1 Généralités

Le principe de fonctionnement des capteurs électrochimiques est basé sur la variation des paramètres électriques d'électrodes en contact avec un électrolyte lorsqu'un gaz spécifique

est présent. La variation des paramètres électriques résulte de la réaction chimique réduction / oxydation (redox) du gaz concerné à la surface d'une électrode.

Les capteurs exigent un étalonnage périodique à intervalles réguliers pour corriger les dérives du zéro et de sensibilité et, à la limite, leur remplacement. Dans des conditions favorables, la durée de vie type peut dépasser 2 ans.

5.6.2 Applications usuelles

Aucun capteur électrochimique n'existe pour la détection de la plupart des hydrocarbures. Les capteurs électrochimiques sont adaptés à la mesure des concentrations d'hydrogène ou du monoxyde de carbone jusqu'à leur LII et de l'oxygène jusqu'à 25 % v/v. Il existe aussi des capteurs pour l'oxygène jusqu'à 100 % v/v.

De plus, ces capteurs sont communément utilisés pour la mesure de concentrations de gaz toxiques à des niveaux de quelques parties par million. Des matériels portables pour la détection de gaz inflammables, utilisant d'autres types de capteurs décrits dans la présente norme pour les étendues (0 à 100) % LII, possèdent fréquemment des capteurs électrochimiques pour gaz toxiques et des capteurs électrochimiques pour l'oxygène configurés pour plusieurs gaz.

5.6.3 Limitations

La réponse d'un capteur électrochimique peut être réduite par blocage partiel, par exemple, par la condensation de l'eau.

En fonction du capteur, l'oxygène peut être exigé pour la réaction électrochimique. Dans ces cas, l'oxygène dissous dans l'électrolyte est disponible pendant de courtes durées, mais le fonctionnement prolongé dans des conditions sans oxygène n'est pas possible.

En fonction du type du capteur et du gaz à mesurer (par exemple l'oxygène), le capteur peut avoir une durée de vie réduite ou une chute de la réponse provoquée par une surexposition au gaz.

Une basse température ou l'humidité peuvent réduire la sensibilité et accroître le temps de réponse du capteur. Un fonctionnement prolongé en humidité très faible peut assécher l'électrolyte.

5.6.4 Interférences

Les cellules électrochimiques peuvent répondre à d'autres gaz avec une variation de signal positive ou négative.

A l'exception des capteurs d'oxygène, la sensibilité aux interférences peut être dans certains cas plus élevée que celle au gaz à mesurer.

Pour certains types de capteurs électrochimiques, la sensibilité est proportionnelle à la pression atmosphérique. D'autres types de capteur sont affectés ou endommagés par des pics de pression.

Il existe des effets d'interférence spécifiques aux capteurs d'oxygène résultant de leur utilisation dans des mélanges de gaz sans air ou en présence de très hautes concentrations de gaz inflammables (voir Annexe A).

5.6.5 Empoisonnement

Les capteurs électrochimiques peuvent être affectés par d'autres gaz conduisant à une perte de sensibilité. Certains capteurs d'oxygène peuvent perdre leur sensibilité du fait de concentrations élevées de CO₂.

5.7 Détecteurs de flamme par ionisation (FID)

5.7.1 Généralités

Le principe de fonctionnement du détecteur de flamme par ionisation est basé sur l'ionisation (charge électrique) de composés organiques lorsqu'ils sont brûlés dans un détecteur possédant une flamme interne d'hydrogène.

5.7.2 Applications usuelles

Ce type de capteur est utilisé lorsqu'une haute sensibilité, une grande étendue de mesure, une faible incertitude de mesure, une résistance aux poisons et un temps de réponse court sont les principales exigences. Le capteur est adapté aux étendues de mesure allant du niveau de la partie par million jusqu'à la LII et au-dessus. Presque tous les composés organiques émettent un signal.

Ce type de capteur est adapté au mesurage du gaz à haute température.

5.7.3 Limitations

Le principe de fonctionnement n'est pas sélectif. Si différents gaz sont prévus, il convient d'étalonner le capteur pour le gaz pour lequel le matériel est le moins sensible. Les réponses relatives sont mieux calculées que pour d'autres principes de mesure.

Ces capteurs ne sont pas adaptés à la détection des gaz inorganiques inflammables. Ils détectent également certains composés organiques qui sont ininflammables.

Des gaz externes, de l'hydrogène et (communément) de l'air reconstitué sont nécessaires pour leur combustion. Le signal dépend de façon critique de la stabilité des débits (voir Annexe A).

5.7.4 Interférences

Les gaz inertes et les gaz rares, les oxydes d'azote, les halogènes, l'azote, l'oxygène, le dioxyde de carbone, le tétrachlorure de carbone et l'eau ne fournissent aucune réponse.

Des hydrocarbures halogénés réduisent la réponse lorsque le matériel est étalonné pour mesurer la totalité du carbone contenu dans le mélange de gaz.

Le capteur ne peut pas être utilisé avec des concentrations élevées de gaz qui éteignent la flamme, par exemple le halon.

5.7.5 Empoisonnement

Généralement, il n'y a pas d'effet d'empoisonnement, mais si des silicones ou d'autres substances qui donnent des produits de combustion solides sont présents, il peut en résulter un dépôt sur les électrodes et une isolation qui réduisent la sensibilité et dans les cas ultimes rendent le capteur inopérant.

5.8 Analyseurs de température de flamme (FTA)

5.8.1 Généralités

Le principe de fonctionnement des détecteurs analyseurs de température de flamme est basé sur l'augmentation de la température d'une flamme brûlant un débit constant d'hydrogène (ou d'un autre gaz) provoquée par des contaminants inflammables présents dans un échantillon d'air brûlant dans la flamme.

5.8.2 Applications usuelles

Ce type de capteur est utilisé pour mesurer la quantité totale de gaz et vapeurs inflammables en dessous de la LII lorsqu'un temps de réponse court est exigé.

Ce capteur est adapté au mesurage du gaz à haute température.

5.8.3 Limitations

Le principe de fonctionnement n'est pas sélectif. A des concentrations plus élevées, la réponse n'est pas linéaire. Le capteur n'est pas recommandé pour des mesurages du niveau de la partie par million.

Un ou plusieurs gaz externes sont nécessaires. L'hydrogène ou un autre carburant est nécessaire pour la flamme. De l'oxygène est nécessaire dans le gaz à mesurer, ou il faut prévoir un apport séparé d'air pour le brûleur. Le signal dépend de façon critique de la stabilité des débits, voir Annexe A.

5.8.4 Interférences

Les hydrocarbures halogénés, comme les halons à concentrations élevées, peuvent diminuer le signal par réduction de la température de la flamme ou même éteindre cette dernière.

5.8.5 Empoisonnement

Il n'y a pas d'effet d'empoisonnement connu.

5.9 Détecteur à photo-ionisation (PID)

5.9.1 Généralités

Ce principe de détection est basé sur l'ionisation des gaz par le rayonnement ultraviolet (UV) de longueur d'onde connue.

La technique n'est pas spécifique aux gaz inflammables et avec la plupart des lampes à ultraviolet, elle ne détecte pas tous les gaz inflammables.

5.9.2 Applications usuelles

Ce type de capteur est utilisé lorsqu'une haute sensibilité, une résistance aux poisons et un temps de réponse court sont les principales exigences.

Ce type de capteur est adapté au mesurage des concentrations de gaz allant de l'ordre de quelques parties par million à environ 2000 ppm. Il est donc adapté à la détection des fuites et à la mesure des concentrations de gaz allant des niveaux toxiques aux faibles pourcentages de la LII.

5.9.3 Limitations

Le principe de mesure n'est pas sélectif pour les gaz inflammables mais le monoxyde de carbone, l'hydrogène ou le méthane dans l'air ne peuvent pas être détectés. Ces capteurs

détectent toutes les substances qui ont un potentiel d'ionisation (IP) inférieur à l'énergie de la lampe UV et ne détectent pas les composés ayant un IP supérieur à l'énergie de la lampe. La plupart des capteurs ont une lampe UV d'énergie 10,6 eV (non adaptée aux alcanes inférieurs). Les lampes d'énergie supérieure ont tendance à avoir des durées de vie réduites.

5.9.4 Interférences

Le facteur de réponse dépend fortement des propriétés d'ionisation du gaz.

L'humidité peut induire un signal équivalent à plusieurs parties par million.

Une concentration élevée de méthane en présence de la substance à détecter peut réduire la lecture en inhibant l'ionisation.

Des matériaux condensés, des matériaux solides, des traces de doigt, etc., sur la lampe ou les fenêtres de la cellule peuvent altérer l'intensité d'ultraviolet et donc la sensibilité.

5.9.5 Empoisonnement

Généralement, il n'y a pas d'effet d'empoisonnement connu.

Le mesurage de certains composés comme le styrène ou les acrylates peut conduire au dépôt des produits de décomposition sur la lampe UV.

5.10 Détecteur d'oxygène paramagnétique

5.10.1 Généralités

L'oxygène est fortement paramagnétique (attiré par les champs magnétiques). Les gaz contenant de l'oxygène tendent à être séparés dans les champs magnétiques élevés avec une force proportionnelle à la concentration en oxygène. Le principe de fonctionnement est très spécifique parce que seuls les gaz NO et NO₂ sont aussi paramagnétiques, mais dans une moindre mesure.

5.10.2 Applications usuelles

Ce type de capteur est utilisé pour le mesurage de l'oxygène lorsque la sélectivité, la stabilité à long terme et la résistance aux poisons sont les principales exigences.

Ce capteur est adapté au mesurage des concentrations en oxygène dans des étendues entre 0 % et 1 % v/v et entre 0 % et 100 % v/v.

Les temps de réponse dépendent de la conception particulière du capteur.

5.10.3 Limitations

En fonction de la conception particulière utilisée, le matériel peut contenir des sources d'inflammation, être sensible aux chocs et/ou vibrations ou exiger un ou plusieurs gaz externes.

Dans la plupart des cas, une correction de pression et/ou de température est nécessaire.

5.10.4 Interférences

A l'exception de NO et NO₂ qui donnent des signaux respectivement autour de 50 % et 4 % du signal d'oxygène à des concentrations équivalentes, il n'y a pas d'interférences significatives avec les autres gaz.

5.10.5 Empoisonnement

Il n'y a pas d'effet d'empoisonnement connu.

6 Sélection du matériel

6.1 Généralités

Dans l'Article 6 et dans les Articles 8 et 9, il est question de la documentation nécessaire sur les installations et les sites et des décisions à prendre. La documentation peut être assez longue, particulièrement pour les grands systèmes fixes et il convient qu'elle soit sous la forme d'un dossier aisément auditable. Il est important que cette documentation soit tenue à jour avec les enregistrements des modifications de matériel, de maintenance et d'étalonnage. L'Annexe C donne une liste de contrôle type pour beaucoup de décisions initiales.

NOTE 1 Les normes d'aptitude à la fonction IEC 60079-29-1 et IEC 60079-29-4 incluent certains essais d'environnement minimums. Un résumé des limites environnementales utilisées dans ces essais est donné à l'Annexe B. Pour les matériels conformes à l'IEC 60079-29-1 ou l'IEC 60079-29-4, des essais peuvent avoir été réalisés au-delà des limites minimales. Dans ce cas, des détails peuvent être connus à partir des documents de certification ou des rapports d'essai.

Lors de la sélection d'un matériel de détection de gaz inflammable, il convient de prendre en compte les facteurs d'environnement et les exigences relatives à la situation dans laquelle le matériel est à utiliser et à l'application prévue. Il convient de porter une attention particulière à la sécurité de tout personnel qui peut être impliqué, particulièrement si des vapeurs sont présentes. Pour des lignes directrices, voir Article 4. Il convient aussi de prendre en considération toutes les caractéristiques du matériel qui peuvent nécessiter une attention particulière lors de l'utilisation et de l'interprétation des résultats. Chacun des différents types de capteur possède ses limitations intrinsèques, décrites dans l'Article 5 ou plus en détail dans l'Annexe A.

NOTE 2 La présente norme n'a pas pour but de décourager l'utilisation d'un matériel mettant en œuvre des principes de détection différents de ceux décrits de 5.2 à 5.10, ou d'inhiber le développement de nouveaux principes de détection. Cependant, il est particulièrement important que les capacités du principe de détection soient telles que l'aptitude à la fonction du matériel soit adéquate et sûre pour l'application prévue.

Pour le matériel de détection de gaz inflammables et le matériel associé, il existe deux catégories d'essais indépendantes:

- L'essai d'aptitude à la fonction – Pour assurer que les dispositifs sont adaptés pour la détection de ces gaz et aux étendues de mesure pour lesquelles ils sont conçus.

NOTE 3 L'évaluation du matériel de détection de gaz inflammables par rapport aux exigences d'aptitude à la fonction spécifiées dans l'IEC 60079-29-1 ou l'IEC 60079-29-4 (suivant le cas) peut fournir une base de jugement dans des circonstances appropriées. Cependant, un tel essai d'aptitude à la fonction peut ne pas nécessairement concerner toutes les fonctions du matériel.

- L'essai de protection contre l'explosion – Pour empêcher l'inflammation des atmosphères explosives par le matériel lui-même.

La conformité aux techniques de protection contre l'explosion de la série de normes IEC 60079 est exigée. Ceci s'applique à toutes les parties du matériel, y compris les capteurs pour les autres gaz. Il convient que les essais, la certification et le marquage soient conformes aux réglementations nationales en vigueur. Ceci est obligatoire pour toutes les applications.

AVERTISSEMENT – La détermination normale des zones et la protection appropriée du matériel contre l'explosion ne sont pas valides pour les atmosphères enrichies en oxygène, par exemple les mélanges gazeux de soudure.

6.2 Critères de sélection

6.2.1 Critères généraux

6.2.1.1 Critères de sélection d'un matériel de détection de gaz approprié

Les critères suivants font partie de ceux qu'il convient de considérer lors d'une sélection d'un matériel de détection de gaz approprié:

- a) le ou les gaz que le matériel est tenu de détecter, l'étendue des concentrations de chaque gaz qui peut être présent, et donc l'étendue et l'exactitude exigées;
- b) la présence de gaz potentiellement interférents;
- c) l'application prévue pour le matériel, par exemple la surveillance de l'emplacement, la sécurité du personnel, la détection de fuites ou et autres sujets;
- d) si le matériel est à fixer, transportable ou portable; pour les détails, les avantages et les restrictions de ces trois types, voir aussi les Articles 8 et 9;
- e) la méthode d'obtention de l'échantillon; diffusion, aspiration ou chemin ouvert. Pour les détails et les restrictions de ces trois types, voir 6.2.3 et 8.2;
- f) le classement de la ou des zones prévues pour l'utilisation conformément aux réglementations nationales;
- g) les lignes directrices de sélection en rapport avec la protection contre l'explosion, telles que données dans l'IEC 60079-14;
- h) les conditions environnementales qui sont rencontrées dans le ou les emplacements d'utilisation, et la comparaison avec les spécifications du matériel proposé;
- i) les matériaux des capteurs et de leurs enveloppes et leur compatibilité avec l'environnement opérationnel prévu (corrosion, vent, pluie, arrosage, etc.). Il convient que les composants en cuivre ne soient pas exposés où l'acétylène peut être présent à cause de la formation potentielle d'acétylides explosifs;
- j) toute caractéristique d'un matériel particulier exigeant des précautions lors de l'utilisation ou de l'interprétation des résultats;
- k) la dépendance temporelle et l'interaction avec les dispositifs de sécurité et les alarmes (voir 6.2.1.2);
- l) les exigences d'étalonnage, y compris les contrôles de zéro;
- m) les exigences sanitaires et de sécurité des travailleurs pour les installateurs, les opérateurs, le personnel d'étalonnage et de maintenance et les autres personnes susceptibles d'être présentes dans l'emplacement protégé.

Quel que soit le type de capteur sélectionné, des erreurs peuvent résulter si:

- le matériel est utilisé pour détecter des gaz pour lesquels il n'a pas été étalonné;
- l'échantillon de gaz n'est pas conditionné pour extraire la vapeur d'eau ou d'autres vapeurs ou gaz interférents, dont certains peuvent apporter une réponse négative;
- les variations dans les conditions ambiantes (sans compensation) qui influencent la réponse d'un type particulier de capteur.

6.2.1.2 Temps de réponse

Il convient qu'un système de détection et de mesurage de gaz soit conçu de telle sorte que le temps de réponse du système global soit inférieur au temps de réponse maximal admissible pour l'application donnée. Au minimum, il convient que les facteurs suivants soient pris en compte:

- a) taux de dégagement potentiel de gaz inflammable;
- b) délai du système d'échantillonnage;
- c) temps de réponse du capteur;

- d) délai des lignes de transmission de données;
- e) délai des dispositifs d'alarme et des circuits de commutation;
- f) temps nécessaire aux dispositifs pour se mettre en action, par exemple, la fermeture de vannes;
- g) temps nécessaire pour toute décision ou action manuelle;
- h) degré de formation du personnel.

6.2.2 Gaz à détecter par le matériel

Le matériel de détection de gaz nécessite d'être sensible à chacun des gaz qu'il est tenu de détecter et également d'être adapté à l'étendue de concentrations de gaz présentes. Il convient de faire référence aux informations données par le constructeur pour déterminer l'adéquation de détecteurs particuliers.

AVERTISSEMENT – Les détecteurs à conductivité thermique, infrarouges, électrochimiques, à photo ionisation et à semiconducteur peuvent être sensibles à certains gaz ininflammables, en plus de la gamme des gaz inflammables qu'ils sont destinés à détecter, et certaines des techniques sont insensibles à certains gaz inflammables. Par exemple, des capteurs à semiconducteur peuvent être sensibles à la vapeur d'eau ou aux produits de combustion en plus des gaz inflammables. Il convient toujours de solliciter l'avis du constructeur en ce qui concerne l'effet des gaz interférant sur des capteurs particuliers.

Il est normalement impossible de déterminer les concentrations individuelles des gaz inflammables dans un mélange de gaz inflammables en utilisant les types de matériels couverts par la présente norme. En général, les capteurs des types décrits de 5.2 à 5.9 répondent à la plupart ou à tous les composants inflammables d'un mélange, sans les distinguer.

Lorsqu'un mélange gazeux de concentration relative connue est à surveiller, il est recommandé que ce mélange soit utilisé pour l'étalonnage, si cela est réalisable. Lorsque la composition d'un mélange est inconnue ou s'il y a plusieurs gaz susceptibles d'être présents dans l'emplacement à surveiller, il est recommandé que le capteur soit étalonné pour le gaz pour lequel il est le moins sensible. Il convient de veiller à s'assurer que les capteurs ainsi étalonnés restent suffisamment sensibles aux autres gaz susceptibles d'être présents. Si ce n'est pas réalisable, alors une autre approche consiste à sélectionner des capteurs séparés, étalonnés pour les différents gaz susceptibles d'être présents.

AVERTISSEMENT – La détermination de la substance appropriée pour l'étalonnage dans le cas le plus défavorable n'est pas simple et exige une grande expérience avec l'élément sensible. Il convient de solliciter l'avis du constructeur.

NOTE L'étalonnage dans le cas le plus défavorable est basé sur le gaz avec la sensibilité la plus faible par rapport à l'étendue de mesure.

AVERTISSEMENT – Les détecteurs catalytiques ont des niveaux variables de sensibilité pour différents gaz inflammables. Le rapport des réponses aux différents gaz peut dériver avec le temps, particulièrement pour le méthane ou le gaz naturel. Si plusieurs gaz sont susceptibles d'être présents dans l'emplacement à surveiller, consulter le constructeur pour des recommandations sur le gaz d'étalonnage le plus approprié. Si le méthane est l'un des gaz à détecter, utiliser un gaz d'essai de méthane dans l'air ou un gaz d'étalonnage (voir 11.2).

Il convient que les parties du matériel de détection de gaz qui sont situées dans, ou qui peuvent être prises dans un emplacement dangereux, soient certifiées de façon appropriée à cet emplacement et pour les gaz qu'elles peuvent rencontrer. Il convient que la certification couvre l'utilisation du matériel dans le groupe de gaz IIA, IIB ou IIC et la classe de

température appropriés, conformément à l'IEC 60079-0. Des données sur les groupes de gaz pour de nombreux gaz individuels sont indiquées dans l'IEC 60079-20-1.

AVERTISSEMENT – Les matériels de détection de gaz des types couverts par la présente norme ne sont normalement pas conçus ou certifiés pour une utilisation dans les atmosphères enrichies ou appauvries en oxygène, et il convient d'éviter de les utiliser dans de telles atmosphères. Par exemple, il convient de prendre des précautions particulières lorsque des opérations de soudure oxyacétylénique sont effectuées dans un emplacement protégé par un matériel de détection de gaz; si un jet d'acétylène enrichi à l'oxygène non éclairé est dirigé accidentellement vers l'un des capteurs de gaz, une inflammation non contrôlée peut se produire; l'acétylène enrichi à l'oxygène est un mélange gazeux particulièrement dangereux.

Certaines des techniques (en particulier catalytiques) ne sont pas adaptées pour la détection des gaz inflammables dans des atmosphères très appauvries en oxygène ou inertes. Cependant, certaines techniques, notamment les techniques infrarouges, ne reposent pas sur les concentrations en oxygène.

Dans les applications de protection contre l'explosion où les concentrations en oxygène peuvent être significativement variables, il est donc nécessaire d'avoir un mesurage d'oxygène. Généralement, des mesurages sont réalisés pour:

- s'assurer de la concentration minimale en oxygène pour le fonctionnement correct du matériel de détection et de mesurage des gaz et vapeurs inflammables;
- s'assurer que la concentration maximale en oxygène admise n'est pas dépassée;
- surveiller toute augmentation de la concentration en oxygène qui peut accroître la limite supérieure d'explosivité et peut diminuer l'énergie exigée pour l'inflammation;
- protéger le personnel.

Les limites d'inflammabilité inférieure et supérieure d'un gaz inflammable dans l'air varient avec la température, la pression et la concentration en oxygène. Il convient que des écarts normaux dans ces conditions ambiantes n'affectent pas significativement l'aptitude à la fonction du matériel. Cependant, si des variations plus importantes de température, de pression ou d'oxygène sont prévues, il convient de consulter le constructeur; voir les critères usuels dans l'IEC 60079-29-1 ou l'IEC 60079-29-4.

6.2.3 Application à laquelle le matériel fixe est destiné

6.2.3.1 Généralités

Il convient d'utiliser les matériels fixes et les systèmes fixes lorsqu'une surveillance permanente de gaz dans un emplacement sélectionné d'une usine ou d'une autre installation est exigée. Ces emplacements peuvent être statiques comme dans des sites de production ou mobiles comme dans des systèmes de transport ou des systèmes de production minière.

En général, le matériel fixe est constitué de capteurs, de matériels à chemin ouvert ou de points d'échantillonnage qui sont situés dans un emplacement dangereux, et d'un matériel associé qui peut être situé soit dans l'emplacement dangereux, soit dans un emplacement non dangereux tel qu'une salle de commande. Toutes les parties du matériel ou du système sont installées en permanence.

Conformément à l'application spécifique, l'adéquation du système global est à évaluer, en incluant la sélection, le nombre approximatif et le placement des capteurs, des matériels à chemin ouvert ou des points d'échantillonnage (voir 8.3), les niveaux d'alarme et le temps de réponse. Il peut être opportun d'obtenir l'avis des constructeurs de matériels ou d'une personne spécifiquement formée.

Le matériel étant fixe, il peut être alimenté par le réseau électrique. Cependant, l'utilisation d'un accumulateur de secours augmente la disponibilité du matériel.

Le matériel fixe de détection de gaz peut être conçu pour produire un ou tous les résultats suivants:

- 1) indication de la concentration en gaz;
- 2) alarmes sonores et/ou visuelles;
- 3) signaux de sortie pour actionner des arrêts de procédé et des actions automatiques de mise en sécurité, par exemple une commande de procédé, une ventilation, l'élimination des sources d'inflammation, etc.

Lorsque le point 3) constitue une exigence, un matériel complémentaire peut être nécessaire.

Il convient de considérer chaque installation dans son ensemble, en consultant le constructeur et les autorités de sécurité et conformément à toute réglementation de sécurité locale obligatoire.

Quatre classes principales de matériels fixes sont communément utilisées:

- capteurs en un point unique;
- capteurs à distance avec un matériel de commande centralisé;
- systèmes d'échantillonnage avec un boîtier sensible centralisé;
- systèmes à chemin ouvert.

Les principales caractéristiques de chacune d'elles sont énumérées de 6.2.3.2 à 6.2.3.5.

6.2.3.2 Matériel de détection ponctuelle (capteurs en un point unique)

Ce type de matériel comporte un capteur de diffusion ou d'aspiration ainsi que son unité de commande pour le traitement du signal situés dans l'emplacement dangereux. Dans ce cas, le capteur et l'unité de commande sont généralement combinés, mais ils peuvent également être fournis comme éléments séparés connectés par un câble court. Ce type de capteur exige en général une alimentation externe (par exemple, 12 V à 28 V en courant continu) et peut avoir une sortie analogique normalisée (par exemple, 4 mA ou 20 mA) dans une configuration à 2, 3 ou 4 fils, selon les exigences d'énergie. S'il existe une alarme, cette dernière est généralement constituée de contacts hors tension, bien qu'il puisse exister des signaux de sortie sonores ou visuels correspondant à sa protection contre l'explosion dans l'emplacement dangereux.

L'alimentation et les sorties sont connectées à des matériels électriques non définis dans l'emplacement sûr, en tenant compte de la méthode de protection contre l'explosion (par exemple, enveloppes antidéflagrantes ou barrières à sécurité intrinsèque). Généralement, la conception en termes de conformité de cette partie du système incombe au concepteur et à l'installateur du système.

L'application des gaz d'étalonnage et les réglages de signal et des alarmes intégrées sont à réaliser entièrement au niveau du capteur en un point unique.

6.2.3.3 Capteurs à distance avec un matériel de commande centralisé

Les capteurs à distance font habituellement partie d'un système ayant un ou plusieurs capteurs individuels placés dans l'emplacement dangereux séparés de l'alimentation dédiée et du matériel de commande situé dans un emplacement sûr. Dans la mesure où tous les matériels sont conçus sous forme de système intégré, le contrôle de la conception est davantage assuré par le constructeur. Les caractéristiques telles que les diagnostics, les alarmes centrales et la protection préétablie contre l'explosion (par exemple, les alimentations dédiées à sécurité intrinsèque) sont toutes des options possibles, qui simplifient la conception de l'installation.

Bien que l'application des gaz d'étalonnage soit toujours à réaliser au niveau de chaque capteur à distance, certains réglages, notamment des alarmes voire du signal, peuvent être effectués sur le matériel de commande.

NOTE Il s'agit du type de matériel qui convient le mieux à la majorité des applications industrielles, particulièrement lorsqu'une réponse rapide est exigée, dans la mesure où il est totalement dédié à une seule tâche.

6.2.3.4 Systèmes d'échantillonnage avec boîtier sensible centralisé

Ce type de matériel comprend généralement un à vingt ou plus de points d'échantillonnage situés dans l'emplacement dangereux, connectés à un boîtier sensible (matériel de détection de gaz par aspiration comprenant un ou plusieurs capteurs) par des lignes d'échantillonnage par aspiration constituées de matériaux compatibles avec l'échantillon (voir 8.5).

Les lignes d'échantillonnage sont généralement sélectionnées par séquence pendant une période juste suffisante pour permettre au boîtier sensible d'obtenir un résultat et d'initier toute action automatique (par exemple, les alarmes, les signaux de défaut). A cet effet, des unités sensibles préconditionnées à pompe et sélection automatique sont disponibles sous forme d'éléments normalisés.

Pour ce qui concerne l'estimation des délais dus à l'échantillonnage, le temps d'analyse de toutes les lignes non encore échantillonnées est à prendre en compte dans le cas le plus défavorable. Outre le temps nécessaire au capteur pour obtenir un résultat sensible sur chacun des nouveaux échantillons, le temps de transit nécessaire à un nouvel échantillon pour purger la ligne est également à prendre en considération. Les vitesses types de transit de l'échantillon dans des lignes courtes sont de l'ordre de 3 m/s à 10 m/s, en fonction de la méthode critique de sélection des diamètres intérieurs des tubes de prélèvement.

Pour les lignes d'échantillonnage de plus de quelques dizaines de mètres de long, la disponibilité d'un système plus avancé peut se révéler nécessaire. Il peut s'agir d'un système où la ligne ou les deux lignes suivantes à échantillonner après celle en cours d'analyse, sont échantillonnées par une seconde pompe. De cette façon, le nouvel échantillon est déjà disponible au niveau du boîtier sensible à chaque sélection d'une nouvelle ligne pour analyse.

Il est en réalité techniquement plus simple et applicable sur des distances plus longues de prélever toutes les lignes, à l'exception de celle en cours d'analyse, par une pompe de dérivation plus grande. Dans ce dernier cas, si les délais sont acceptables, il n'y a aucune limite pratique à la longueur des lignes d'échantillonnage à condition que le diamètre intérieur du tube corresponde aux caractéristiques de la pompe.

NOTE 1 La conception de ce type de matériel est une tâche spécialisée; mais des systèmes multipoints avec des lignes d'échantillonnage de 7 km de long et des délais d'environ 95 minutes, ont été utilisés avec succès pour la détection des tendances dans les mines de charbon.

Ce type de système peut être plus adapté que les deux types précédents lorsque des conditions de procédé relativement statiques s'appliquent et lorsque les conditions (d'environnement ou d'accès) au point de mesure sont défavorables pour un capteur, par exemple, il peut y avoir une tolérance beaucoup plus grande à la température, aux vibrations, aux substances chimiques, etc.

Le boîtier sensible peut contenir des capteurs pour plusieurs gaz ou vapeurs, fonctionnant en parallèle. Ainsi, outre la vérification très rare de l'intégrité des lignes d'échantillonnage (par exemple, à l'aide des gaz d'essai), tout échantillonnage individuel est réalisé uniquement au niveau du boîtier sensible. En fait, des caractéristiques telles que l'étalonnage automatique peuvent aussi être incluses.

L'installation d'un boîtier sensible central dans un emplacement sûr permet également de placer toutes les parties électriques du système hors de l'emplacement dangereux. Dans ce cas, outre l'utilisation de pare-flammes placés là où les lignes d'échantillonnage passent d'un

emplacement dangereux à un emplacement non dangereux, une conformité spécifique à l'emplacement dangereux peut ne pas être exigée. Ceci permet d'appliquer les techniques de détection de l'Article 5 qui ne peuvent être facilement protégées contre l'explosion, et notamment celles exigeant des alimentations en gaz externe (par exemple, FID et FTA).

Les systèmes d'échantillonnage multipoints permettent aussi l'utilisation d'autres matériels de détection de haute sensibilité qui peuvent être trop coûteux ou difficiles à utiliser comme capteurs ponctuels.

Il convient que les pare-flammes soient contrôlés ou certifiés pour confirmer leur adéquation à l'application. Les pare-flammes peuvent être des métaux frittés, des tubes capillaires ou d'autres dispositifs avec de fines porosités. Ces dispositifs peuvent accroître le temps de réponse, peuvent être corrodés et peuvent se colmater du fait de poussières ou de condensations. Ceci implique l'exigence d'un examen et d'une maintenance spécifiques, opérations qui peuvent cependant être réduites par un entretien régulier des filtres ponctuels d'échantillonnage et de l'installation des lignes d'échantillonnage sensibles (voir 8.5).

Lorsque les systèmes d'échantillonnage peuvent être utilisés, ils peuvent être moins coûteux et nécessiter une maintenance moins sévère que les deux types précédents, notamment si à la fois plusieurs points d'échantillonnage et plusieurs types de capteurs sont nécessaires.

NOTE 2 Les matériels et les systèmes du type décrit ci-dessus ne sont pas considérés comme une application de commande des procédés qui ne relève pas du domaine d'application de la présente norme.

6.2.3.5 Matériel à chemin ouvert

Le matériel à chemin ouvert assure la surveillance d'un chemin linéaire dans l'atmosphère qui peut atteindre 200 m de long. Il existe un émetteur et un récepteur aux extrémités de ce chemin. Le matériel spectrophotométrique à chemin ouvert en est la forme la plus courante et repose sur l'absorption de l'énergie d'un faisceau lumineux dans l'ultraviolet, le visible ou l'infrarouge du spectre. La plupart des matériels existants fonctionnent dans le spectre infrarouge (IR) (voir 5.4 et A.4).

Dans le matériel à chemin ouvert, l'émetteur et le récepteur peuvent être combinés en un émetteur-récepteur qui utilise alors un réflecteur, en général un réflecteur pour renvoyer le faisceau optique le long d'un chemin parallèle. Pour les distances plus courtes, le faisceau peut parcourir des chemins parallèles plusieurs fois.

Ces systèmes trouvent leurs applications typiques dans la surveillance des périmètres des plates-formes pétrolières et autres installations, des zones de traitement, de l'espace sous les aéronefs lors de leur maintenance, de l'espace entre les empilements et les conduits de ventilation et des espaces sous comble.

La réponse de ce type de matériel diffère de celle des trois matériels précédents (ci-dessus) du fait que, au lieu d'une concentration en gaz ou de vapeur, il mesure la concentration intégrale le long du chemin entre l'émetteur et le récepteur (voir 5.4).

Cette technique offre trois avantages: le gaz est surveillé sur une grande étendue, indépendamment de la direction du vent, le signal est plus représentatif de l'ampleur de tout dégagement concentré ou diffus, et en raison de la longueur de l'échantillon, il est extrêmement sensible. De même, le matériel peut être réglé à des niveaux d'alarme considérablement plus bas que ceux des détecteurs ponctuels typiques.

Outre son signal, l'exigence d'un alignement précis constitue une particularité de cette technique. Des montages spéciaux de réglage sont fournis et, dans de nombreux cas, du matériel supplémentaire (par exemple, des télescopes) est nécessaire pour aligner avec précision l'axe optique. De plus, l'absence de vibrations susceptibles d'entraîner un défaut d'alignement (notamment pour les grandes longueurs de chemin) est nécessaire, exigeant généralement des semelles de fondation et des structures de montage spéciales. Cette

technique exige une ligne de vision directe qui n'est pas susceptible d'être obstruée par l'activité humaine ou d'autres objets en mouvement, ainsi que des moyens spéciaux d'étalonnage (voir 8.11.1 et 8.11.2).

Le matériel présente une très grande tolérance à la lumière naturelle et artificielle, la poussière, la brume humide, le brouillard, la pluie et la neige (voir A.4), mais peut être détruit par un brouillard ou des précipitations excessives. Les matériels conformes à l'IEC 60079-29-4 émettent dans ces situations un signal de faisceau bloqué. L'Annexe E fournit une certaine assistance pour l'estimation des effets atmosphériques probables.

6.2.4 Application des matériels transportables et portables

6.2.4.1 Généralités

Les facteurs importants pour la sélection du matériel portable ou transportable incluent la taille, le poids, la robustesse, les exigences d'alimentation électrique, le type d'indication exigé et la visibilité ou l'audibilité des alarmes.

6.2.4.2 Matériel transportable

En règle générale, il convient de sélectionner le matériel transportable pour des applications telles que la surveillance des zones de travail temporaires (travail "en ambiance chaude") et des emplacements où des liquides, vapeurs ou gaz inflammables peuvent être transférés. En règle générale, il s'agit d'un matériel muni de capteur, mais des matériels d'échantillonnage simples peuvent être utilisés.

Il est possible d'utiliser des matériels transportables à chemin ouvert, mais toutes les considérations essentielles relatives aux dispositifs fixes leur sont appliquées.

6.2.4.3 Matériel portable

En règle générale, il convient de sélectionner le matériel portable pour des applications telles que la détection de fuites, la vérification et la surveillance de conditions avec «absence de gaz», des contrôles de sécurité et applications similaires.

Dans de nombreux cas, de petites unités portables peuvent fonctionner pendant qu'elles sont fixées au vêtement ou aux matériels du personnel et servir d'alarme personnelle.

Le matériel portable est fréquemment utilisé en mode de diffusion simple. Dans ces cas, lorsqu'une détection de fuite est impliquée ou lorsque le matériel est aussi utilisé pour la détection de gaz dans des espaces confinés au-delà de la portée normale de l'utilisateur, une sonde de prélèvement statique ou une sonde à aspiration manuelle ou mécanique est nécessaire.

D'autres matériels portables peuvent posséder une pompe électrique miniature fonctionnant en continu, extrayant normalement l'échantillon à proximité immédiate du matériel, mais capable aussi de l'extraire à partir d'une ligne ou d'une sonde d'échantillonnage appliquée comme décrit précédemment.

Les sondes de prélèvement associées aux matériels portables et transportables, sont généralement courtes (de l'ordre du mètre) et rigides. Néanmoins, elles peuvent être télescopiques et être connectées au matériel par un tube flexible.

Lorsqu'un matériel portable est, de temps en temps, susceptible d'être exposé à des concentrations en gaz supérieures à LII, il convient de veiller à sélectionner le matériel adapté à cette condition.

Il convient de veiller à éviter la condensation de l'eau ou de vapeurs échantillonnées dans le matériel et la ligne d'échantillonnage, notamment lorsque le matériel froid est transféré dans une température ambiante plus élevée.

Lorsque le matériel est déplacé d'un emplacement à un autre, il peut subir des changements brusques de température et de pression. Ceci peut donner des indications momentanées, par exemple à partir d'un capteur d'oxygène électrochimique. L'avis des constructeurs sur la taille de ces indications momentanées peut être sollicité, notamment pour donner des lignes directrices en cas d'utilisation du matériel en mode «lire et fuir» (voir 9.3.9).

Pour les matériels portables à aspiration, il faut veiller à s'assurer que la ligne est connectée correctement. Veiller à connecter la ligne d'échantillonnage à l'entrée de la pompe et non à sa sortie.

Il existe un matériel portable à chemin ouvert constitué d'un émetteur-récepteur. Généralement, la technique utilise l'albédo des surfaces pour réfléchir l'énergie infrarouge et peut limiter la longueur du chemin ouvert.

6.3 Autres facteurs intervenant dans la sélection du matériel

6.3.1 Immunité électromagnétique

Certains types de matériel de détection de gaz inflammables sont sensibles au brouillage radioélectrique externe qui provoque des dysfonctionnements tels que des erreurs apparentes dans l'étalonnage, une dérive du zéro et de fausses alarmes. Lorsque l'on prévoit de tels problèmes, il convient de sélectionner un matériel adapté, protégé correctement contre de telles interférences (voir IEC 61326-1).

6.3.2 Zone(s) prévue(s) pour l'utilisation

Une fois effectué le classement des emplacements conformément à l'IEC 60079-10-1 et à l'IEC 60079-10-2, le matériel de détection de gaz doit être correctement sélectionné par rapport au classement des emplacements spécifique.

7 Comportement des dégagements gazeux

7.1 Nature du dégagement

7.1.1 Généralités

L'extension et/ou la croissance du potentiel d'une atmosphère inflammable sont principalement affectées par les paramètres physiques et chimiques suivants du dégagement, certains d'entre eux étant des propriétés intrinsèques de la matière inflammable, d'autres étant spécifiques au procédé ou au site. Pour simplifier, l'effet de chaque paramètre énuméré ci-dessous suppose que les autres paramètres n'évoluent pas.

7.1.2 Taux de dégagement de gaz ou de vapeur

Plus grand est le taux de dégagement, plus rapide est l'extension et/ou la croissance du potentiel de l'atmosphère inflammable.

Le taux de dégagement dépend lui-même d'autres paramètres qui sont:

- a) la géométrie de la source de dégagement.

Ceci est lié aux caractéristiques physiques de la source de dégagement, par exemple une surface libre, une fuite de joint, etc.

- b) la vitesse du dégagement.

Pour une source de dégagement donnée, le taux de dégagement croît avec la vitesse du dégagement. Dans le cas d'un produit contenu dans un équipement de procédé, la vitesse

du dégagement est liée à la pression dans le procédé et à la géométrie de la source de dégagement.

Un taux de dégagement significatif combiné à une vitesse élevée génère un jet avec quantité de mouvement qui affecte le comportement du gaz dégagé au moins dans l'environnement immédiat de la source.

Le gaz s'échappant à vitesse élevée (par exemple, une fuite d'un conduit ou d'un conteneur sous pression) se comporte initialement comme un jet avec quantité de mouvement dirigé loin de la source de dégagement. Au fur et à mesure que la distance par rapport à la source augmente, la quantité de mouvement du jet diminue jusqu'à finalement la dispersion du gaz qui est dépendante du débit d'air et des effets de flottabilité et par conséquent, de la diffusion du gaz.

c) la concentration.

La concentration de gaz ou de vapeur inflammable dans le mélange dégagé influe sur le taux de dégagement.

d) la volatilité d'un liquide inflammable.

Ceci est lié principalement à la pression de vapeur et à la chaleur de vaporisation. Si la pression de vapeur est inconnue, le point d'ébullition et le point éclair peuvent être utilisés comme guides.

Une atmosphère explosive ne peut pas exister si le point éclair est significativement au-dessus de la température maximale appropriée du liquide inflammable. Plus bas est le point éclair, plus rapide est l'extension et/ou la croissance du potentiel d'une atmosphère inflammable.

Certains liquides (par exemple, certains hydrocarbures halogénés) n'ont pas de point éclair, bien qu'ils puissent produire une atmosphère explosive gazeuse. Dans ces cas, il convient de comparer la température du liquide à l'équilibre qui correspond à la concentration saturée de la LII à la température maximale appropriée du liquide.

Les liquides sont à prendre en compte lorsque leur température est au-dessus de $(TF-x)$ K, où TF est le point éclair et x est la marge de sécurité. Cette marge de sécurité est d'environ 5 K pour les produits chimiques purs, mais il convient de la porter à 15 K pour les mélanges.

NOTE Dans certaines conditions, le brouillard d'un liquide inflammable peut être dégagé à une température inférieure à son point éclair et peut continuer à produire une atmosphère explosive.

e) la température du liquide

La pression de vapeur croît avec la température et ainsi augmente le taux de dégagement dû à l'évaporation.

La température d'un liquide après qu'il a été dégagé peut augmenter, par exemple du fait d'une surface chaude ou d'une température ambiante élevée.

7.1.3 Limites d'inflammation

Plus basse est la LII d'un gaz ou d'une vapeur inflammable dans l'air sous la forme d'un titre volumique, plus élevée est l'extension et/ou la croissance du potentiel d'une atmosphère inflammable. Pour des taux de dégagement identiques donnés, les gaz ayant les valeurs de LII les plus faibles atteignent leur concentration d'inflammation plus rapidement que les gaz ayant des valeurs de LII élevées.

LII et LSI varient avec la température et la pression, mais des variations normales de ces paramètres n'affectent pas significativement les limites. L'IEC 60079-20-1 est une référence utile.

NOTE Parce que les valeurs LII et LSI sont expérimentales, différents pays spécifient des valeurs différentes qui ont un statut légal. Deux exemples:

- NFPA 30 est une publication utilisée aux USA,
- GESTIS est une base de données publique utilisée en Allemagne.

7.1.4 Ventilation

Une efficacité accrue de la ventilation réduit généralement l'extension et/ou la croissance du potentiel d'une atmosphère inflammable. Des obstacles gênant la ventilation peuvent accroître l'extension et/ou la croissance du potentiel d'une atmosphère inflammable. Par ailleurs, certains obstacles, par exemple une digue, une paroi ou un plafond, peuvent limiter l'extension et/ou la croissance du potentiel d'une atmosphère inflammable.

7.1.5 Densité relative du gaz ou de la vapeur qui est dégagé(e)

Le comportement du gaz qui est dégagé avec une vitesse initiale négligeable (par exemple, vapeur produite par l'écoulement d'un liquide) est régi par la flottabilité et dépend de la densité relative du gaz par rapport à l'air.

Si le gaz est significativement plus léger que l'air, il a tendance à monter. Si le gaz ou la vapeur est significativement plus lourd(e) que l'air, il (elle) a tendance à s'accumuler au niveau du sol. L'extension et/ou la croissance horizontales du potentiel d'une atmosphère inflammable au niveau du sol augmentent avec la densité relative et l'extension et/ou la croissance verticales du potentiel d'une atmosphère inflammable au-dessus de la source augmentent lorsque la densité relative diminue.

NOTE 1 En pratique, un mélange gazeux qui a une densité relative inférieure à 0,8 est considéré comme étant plus léger que l'air (par exemple, le méthane, l'hydrogène ou l'ammoniac). Si la densité relative d'un mélange de gaz ou de vapeurs est supérieure à 1,2, celui-ci est considéré comme étant plus lourd que l'air.

NOTE 2 Des mélanges de gaz de haute et basse densités avec l'air montrent moins de variation de densité et une fois mélangés, ils ne sont plus séparés, ils peuvent seulement être davantage dilués.

7.1.6 Température et/ou pression

Si le gaz ou la vapeur avant d'être dégagé(e) est à une température et/ou à une pression significativement différentes de la température et de la pression ambiantes, la densité absolue du dégagement est affectée et ainsi son comportement, au moins au voisinage de la source.

Un gaz s'échappant à haute pression dans l'atmosphère peut être fortement refroidi du fait de son expansion adiabatique. De même, un échappement de gaz liquéfié comprimé (par exemple, GPL ou ammoniac) est refroidi à son point d'ébullition qui est largement au-dessous de 0 °C.

Tout flux induit thermiquement (par exemple, par des courants de convection sur des surfaces chaudes ou froides ou sur des installations ou des équipements), particulièrement s'il est proche d'une source de dégagement, peut affecter la propagation et ainsi la distribution d'un mélange gaz/air.

7.1.7 Autres paramètres à considérer

D'autres paramètres tels que les conditions climatiques et la topographie peuvent aussi être à considérer.

S'il y a des mouvements d'air ambiant significatifs ou si le dégagement est situé dans un espace clos, le comportement décrit ci-dessus est alors modifié comme décrit en 7.2 et 7.3.

7.1.8 Sites extérieurs et structures ouvertes

Dans le cas des sites extérieurs et des structures ouvertes, la dispersion du gaz suivant un dégagement peut être affectée par la vitesse et la direction du vent. Dans les espaces ouverts, la dispersion latérale du gaz dégagé contre le vent est réduite, tandis que celle sous le vent est augmentée. Cet effet est plus accentué à des vitesses de vent élevées. Des configurations de flux d'air plus complexes se produisent autour des immeubles ou autres

structures. Dans ces cas, la direction du vent peut avoir une influence significative, et il convient de considérer la possibilité d'accumulations de gaz dans les espaces partiellement clos ou dans les espaces ayant des mouvements d'air restreints. Lorsqu'il est prévu d'installer des détecteurs de gaz dans un site important, l'utilisation de modèles mathématiques de dispersion de gaz ou bien des essais à l'échelle en soufflerie peuvent être appropriés au stade de la conception.

Les effets thermiques locaux peuvent être déterminants dans le contrôle des configurations de flux d'air et donc influencer la dispersion du gaz. Par exemple, de forts gradients thermiques peuvent être générés à proximité des surfaces chaudes. De plus, la densité relative du gaz est affectée à la fois par la température du gaz lui-même et celle de l'air environnant.

7.2 Immeubles et enceintes

7.2.1 Généralités

Dans les immeubles et les enceintes, la tendance des gaz à former une accumulation dangereuse à la suite d'un dégagement est généralement plus élevée que dans les lieux extérieurs. Lorsqu'un gaz est dégagé dans un espace clos, il se mélange avec l'air dans l'enceinte pour former un mélange gaz/air. La manière dont le mélange se forme dépend de la vitesse de dégagement du gaz, de la localisation du dégagement, de la densité du gaz, de la ventilation et de tous les flux thermiques superposés. Il convient de considérer ces facteurs pour déterminer les positions appropriées pour les capteurs.

7.2.2 Immeubles et enceintes non ventilés

Théoriquement, en l'absence de toute ventilation par flux d'air et/ou d'effets thermiques, le dégagement d'un gaz plus léger que l'air tend à former une couche de mélange gaz/air s'étendant du niveau de la source de dégagement jusqu'au plafond. Le dégagement d'un gaz plus lourd que l'air tend à produire une couche de mélange gaz/air s'étendant du niveau de la source de dégagement jusqu'au sol.

Si le dégagement prend la forme d'un jet avec quantité de mouvement, ce comportement peut être modifié. Par exemple, si un jet de gaz plus léger que l'air est dirigé vers le bas par rapport à la source de dégagement, alors la couche de mélange gaz/air peut s'étendre du plafond jusqu'à un niveau plus bas que la source de dégagement. De même, si un jet de gaz plus lourd que l'air est dirigé vers le haut par rapport à la source de dégagement, alors la couche de mélange gaz/air peut s'étendre du sol jusqu'à un niveau plus élevé que la source de dégagement.

Si une source potentielle de dégagement de gaz est présente dans des immeubles ou des enceintes, il convient alors d'apporter une ventilation adaptée.

7.2.3 Immeubles et enceintes ventilés

7.2.3.1 Généralités

La ventilation des immeubles et des enceintes est réalisée par des "moyens naturels", des "moyens mécaniques" ou la combinaison des deux.

NOTE Lorsque la concentration d'un dégagement a diminué considérablement au-dessous de la LII (limite inférieure d'inflammabilité), le dégagement tend à se déplacer avec le flux d'air normal provoqué par les petites différences de densité entre le mélange de gaz et l'air non contaminé.

7.2.3.2 Ventilation naturelle

La ventilation naturelle est le flux d'air dans et hors d'un immeuble ou d'une enceinte circulant par les ouvertures spécifiquement faites pour, ou par les autres ouvertures dans la structure. Les flux d'air de ventilation sont provoqués par deux effets, premièrement toutes les

différences de pression dans l'enceinte créées par le vent et en second lieu, par la flottabilité résultant de toute différence de température (et donc de densité) dans l'atmosphère contenue dans l'enceinte et dans l'air à l'extérieur. Pour la ventilation naturelle due au second effet lorsque la température dans l'immeuble ou dans l'enceinte est supérieure à celle à l'extérieur, un flux montant tend à se produire. Inversement, si la température à l'intérieur est au-dessous de celle de l'air à l'extérieur, un flux descendant tend à se produire.

Le dégagement d'un gaz ou d'une vapeur dans un immeuble ou une enceinte ventilé(e) naturellement tend à produire un mélange gaz/air d'une manière similaire à celle décrite en 7.2. Cependant, dans ce cas, la concentration en gaz dans le mélange est plus faible pour un taux de dégagement donné, du fait de la dilution par le flux d'air de ventilation.

Si un gaz ou une vapeur plus lourd(e) que l'air est dégagé(e) dans une enceinte dans laquelle une ventilation naturelle produit un flux montant, le mélange gaz/air peut alors s'étendre au-dessus, aussi bien qu'au-dessous, du niveau de la source de dégagement. Inversement, si un gaz ou une vapeur plus léger (légère) que l'air est dégagé(e) dans une enceinte dans laquelle une ventilation naturelle produit un flux descendant, le mélange gaz/air peut s'étendre au-dessous aussi bien qu'au-dessus du niveau de la source de dégagement.

NOTE D'autres informations sur la ventilation naturelle sont données dans l'IEC 60079-10-1.

7.2.3.3 Ventilation mécanique

L'expression «ventilation mécanique» est utilisée pour décrire un flux d'air dans une enceinte induit par des moyens mécaniques, c'est-à-dire des ventilateurs. Les flux d'air de ventilation créés par des moyens mécaniques peuvent être élevés (par exemple, supérieurs à 12 renouvellements du volume d'air par heure).

NOTE 1 La ventilation mécanique est la technique utilisée pour contrôler les niveaux de méthane et fournir de l'air respirable dans les mines de charbon.

La concentration en gaz dans une enceinte ventilée mécaniquement est en général bien inférieure à celle qui résulte d'un même dégagement dans une enceinte ventilée naturellement.

NOTE 2 Dans le cas de très hautes concentrations de gaz (au-dessus de la LII) ou dans l'emplacement au-dessus d'un liquide inflammable à point éclair bas, une ventilation accrue peut conduire à un volume accru de l'atmosphère explosive.

Dans un système de ventilation bien conçu, la totalité du volume de l'enceinte est balayée par le flux d'air de ventilation. Lorsque la géométrie de l'enceinte favorise les régions avec de faibles mouvements d'air ou les «espaces morts», un mélange gaz/air peut s'accumuler. Il convient donc de placer des détecteurs dans ces endroits.

NOTE 3 Un dispositif qui génère de la fumée ou du brouillard à utiliser pour la vérification visuelle du flux d'air peut aider à identifier le mouvement d'air dans une enceinte et la présence de tout «espace mort» où un mélange gaz/air peut s'accumuler.

Si un capteur est installé dans le conduit d'entrée ou d'évacuation d'un système de ventilation mécanique (en fonction de l'endroit où le dégagement peut se produire), il convient alors d'établir le point de consigne de l'alarme aussi bas que possible.

Certains capteurs utilisent des matériaux frittés comme pare-flammes et la capacité d'un mélange gaz/air à diffuser dans le frittage vers l'élément sensible peut être altérée par les vitesses d'air très élevées qui peuvent survenir dans les assemblages de tuyauterie. Si cela se produit, une isolation obstacle complémentaire du capteur peut être utile.

7.3 Considérations environnementales

Il convient que des paramètres environnementaux d'exploitation soient inclus dans le manuel d'instructions du matériel envisagé.

Lorsque les conditions environnementales dépassent les valeurs spécifiées, il convient de contacter le constructeur pour s'assurer que le matériel est adapté.

8 Conception et installation des systèmes fixes de détection de gaz

8.1 Généralités

Il convient qu'un système fixe de détection de gaz soit capable de produire un avertissement précoce relatif à la fois à la présence et à la localisation grossière d'une accumulation de gaz inflammable, afin d'initier une ou plusieurs des actions suivantes, soit automatiquement, soit manuellement:

- a) évacuation en toute sécurité des locaux;
- b) procédures d'extinction de feu et autres procédures d'urgence appropriées;
- c) élimination du danger;
- d) arrêt du procédé ou de l'usine;
- e) augmentation de la ventilation.

Il convient que les conséquences pour la sécurité du personnel, ainsi que les incidences économiques des dégâts potentiels suivant un dégagement non détecté soient considérées comme un problème majeur. Il convient que ceci conduise à un début de reconsidération de l'intégrité du système, de la redondance, de l'intégrité des alimentations électriques, du fonctionnement sans panne, etc.

En conséquence, il est tout particulièrement important que le matériel de détection de gaz soit installé et utilisé de telle sorte que seul le personnel autorisé y a accès pour les contrôles de fonctionnement du matériel.

Un point majeur réside dans la sélection du nombre et des emplacements des capteurs, des points d'échantillonnage ou des matériels à chemin ouvert. En pratique, cela doit être fait en considérant un large éventail de facteurs incluant les normes de l'industrie et les exigences des autorités réglementaires, l'environnement local et la sécurité, et donc cela exige habituellement un large éventail de compétences spécialisées.

8.2 Considérations de base pour l'installation de systèmes fixes

8.2.1 Généralités

Si le matériel ou tout autre composant auxiliaire est installé dans un emplacement dangereux (c'est-à-dire classé en «zone»), il convient qu'il soit adapté à l'emplacement dans lequel il est installé et marqué en conséquence.

Quatre types principaux de systèmes fixes sont communément utilisés:

- a) Systèmes constitués de matériels individuels de détection ponctuelle (capteurs en un point unique), autonomes sauf en alimentation, munis soit de sorties analogiques soit de contacts hors tension, ou des deux, connectés à un matériel alarme et de commande par des câbles électriques.
- b) Systèmes constitués de capteurs à distance connectés généralement à un matériel d'alarme et de commande dédié par des câbles électriques.
- c) Systèmes d'échantillonnage, munis généralement de plusieurs points d'échantillonnage, amenant l'échantillon gazeux par des tubes à un boîtier sensible centralisé muni d'un matériel d'alarme et de commande.

d) Matériels à chemin ouvert, captant le gaz dans son chemin optique.

En général, il convient d'installer les systèmes de ce type de sorte qu'ils puissent surveiller en permanence chaque partie d'une usine ou d'autres locaux où des gaz inflammables peuvent s'accumuler accidentellement. Il convient qu'ils puissent donner le plus tôt possible un avertissement sur un dégagement accidentel ou sur une accumulation également accidentelle de gaz dans leurs limites pratiques, par exemple en fonction du nombre et de l'emplacement des capteurs ou du chemin ouvert de la ligne de vision.

8.2.2 Matériels de détection ponctuelle et capteurs à distance

Il convient de connecter les capteurs à distance et les capteurs ponctuels à leurs matériels d'alarme et de commande associés conformément aux exigences nationales pour l'installation des matériels électriques. Il convient que les capteurs et tous les autres composants du système qui sont situés dans un emplacement dangereux possèdent un mode de protection contre l'explosion couvert par la série de normes IEC 60079 pour la Zone prévue pour l'utilisation. Il convient de noter que ceci peut sembler un peu plus facile à réaliser pour les capteurs à distance. Dans ce cas, le matériel de commande des emplacements sûrs est spécialement conçu conformément à une partie de l'IEC 60079 pour être compatible avec les capteurs à distance en ce qui concerne l'alimentation et les sorties.

NOTE A des températures extrêmement élevées ou extrêmement basses, le capteur peut fonctionner hors de la plage de température spécifiée par le constructeur et donc ne plus être conforme à sa certification de protection contre l'explosion et/ou d'aptitude à la fonction (série IEC 60079).

8.2.3 Systèmes constitués de matériels d'échantillonnage

Ces systèmes sont utilisés lorsque des conditions de procédé plus statiques s'appliquent et lorsqu'un temps de réponse court est moins important, par exemple pour la surveillance des phases initiales d'une fuite évolutive. Ce type de systèmes comporte plusieurs avantages techniques:

- Ils peuvent permettre que toutes les parties électriques du matériel soient placées hors de l'emplacement dangereux en ne nécessitant que des filtres tubulaires incorporés, etc., et un pare-flamme approprié à l'interface.
- Ils peuvent être utilisés lorsque les points de mesure souhaités sont plus ou moins inaccessibles ou sont dans des conditions environnementales extrêmes.
- Le boîtier sensible central peut utiliser des principes de détection hautement sensibles ou volumineux, et ceux exigeant des gaz externes, par exemple, FID ou FTA (voir 5.7 et 5.8).
- Le boîtier sensible central peut être directement muni d'un étalonnage automatique et éventuellement d'une fonctionnalité de maintenance automatique.
- Un boîtier sensible peut être utilisé pour l'échantillonnage séquentiel en plusieurs points de mesure, et peut contenir des capteurs pour plusieurs gaz.

Dans ce dernier cas, il convient que l'intervalle de temps à prendre en compte entre deux échantillonnages successifs effectués au même point soit suffisamment court pour qu'une accumulation de gaz inflammable potentiellement dangereuse ne puisse se produire dans l'intervalle. Il convient aussi que la longueur de tout tube de prélèvement et le débit d'échantillonnage soient tels qu'une accumulation de gaz inflammable potentiellement dangereuse ne puisse pas se produire pendant le temps de transit de l'échantillon du point d'échantillonnage au capteur. Pour cette raison, il convient que les tubes de prélèvement soient les plus courts possible.

Pour les systèmes avec des lignes d'échantillonnage de plus de quelques dizaines de mètres de long, le temps de transit de l'échantillon du point d'échantillonnage au boîtier sensible est susceptible d'être important. Dans ce cas, il est recommandé d'utiliser une seconde pompe pour réaliser des prélèvements sur toutes les lignes non encore échantillonnées ou, au moins, sur la ligne ou les deux lignes suivantes à échantillonner. La première option de prélèvement exige un matériel plus simple, mais une pompe plus grande.

8.2.4 Matériels à chemin ouvert (ligne de vision)

Ces systèmes utilisent généralement une technique infrarouge où l'émetteur et le récepteur sont installés aux extrémités d'un chemin ouvert (ligne de vision) traversant l'emplacement. Un réflecteur peut être utilisé à une extrémité de l'emplacement de sorte que l'émetteur et le récepteur puissent être contigus sur l'autre extrémité et combinés sous forme d'émetteur-récepteur, et d'autres configurations sont possibles.

L'installation exige une ligne de vision directe sans interruption et l'absence de vibration à chaque extrémité. Ceci exige généralement d'importantes semelles de fondation et d'importants dispositifs de montage. La réponse est rapide et est donnée indépendamment de la direction des courants d'air. Par exemple, il convient que trois de ces systèmes ou plus placés autour du périmètre d'une installation captent un dégagement à n'importe quel endroit situé à l'intérieur de leur périmètre, à condition que l'air circule. Il convient de placer plusieurs unités de telle sorte qu'elles ne puissent interférer entre elles par réflexion, notamment en cas de brouillard ou de pluie.

8.3 Emplacement des points de détection

8.3.1 Généralités

L'objectif principal est qu'il convient de placer les capteurs, les matériels à chemin ouvert et les points d'échantillonnage de telle sorte que les accumulations de gaz soient détectées avant qu'elles ne créent un danger significatif. Un emplacement inapproprié peut complètement annuler l'effet et l'intégrité d'un système de détection de gaz.

Il convient par ailleurs que les capteurs, les matériels à chemin ouvert et les points d'échantillonnage soient situés dans des positions déterminées après consultation des personnes ayant une expérience de la dispersion des gaz, du système de procédé du site et de l'équipement utilisé, ainsi que des personnes en charge de la sécurité et de l'ingénierie.

Il convient que cette détermination considère:

- a) la combinaison des sources de dégagement et des effets de propagation (voir Article 7);
- b) si les sources de dégagement peuvent se situer dans ou hors des structures confinées, des immeubles, etc.;
- c) ce qui peut se produire aux points d'accès tels que les portes, fenêtres, tunnels, tranchées, etc.;
- d) les conditions locales d'environnement;
- e) la santé et la sécurité des travailleurs;
- f) les accès pour la maintenance y compris l'étalonnage, la vérification et la protection du système contre les dangers opérationnels du site.

Il convient d'enregistrer dans un dossier de sécurité du site les décisions prises pour les emplacements des capteurs et des points d'échantillonnage (se reporter aussi à 8.12).

NOTE L'analyse de dispersion des gaz peut aider à la détermination de l'emplacement et du nombre appropriés des capteurs à installer.

8.3.2 Considérations générales pour le site

Lorsqu'il est uniquement nécessaire de détecter un échappement de gaz à partir d'un emplacement donné, les capteurs ou les points d'échantillonnage peuvent être placés à des intervalles autour du périmètre du site. En variante, une série d'unités à chemin ouvert peut être utilisée. Cependant, une telle configuration peut ne pas donner une alerte de dégagement suffisamment tôt. Il convient que cette configuration ne soit pas utilisée seule si un dégagement peut provoquer un danger significatif pour le personnel ou les biens dans le périmètre lui-même.

Il convient de placer les capteurs ou les points d'échantillonnage à proximité de toute source potentielle de dégagement majeur de gaz, bien que, pour éviter des alarmes inconsidérées, il convienne que les points de mesure ne soient généralement pas placés dans l'environnement immédiatement adjacent au matériel qui peut produire des fuites mineures sans conséquence en fonctionnement normal. En général, des fuites mineures dans des sites ouverts peuvent être dispersées sans provoquer d'accumulations dangereuses.

Il convient que les capteurs ou les points d'échantillonnage soient aussi placés dans tout emplacement où des accumulations dangereuses de gaz peuvent se produire. De tels emplacements peuvent ne pas nécessairement être proches de sources de dégagement potentielles, mais peuvent par exemple être des emplacements avec des mouvements d'air restreints. Les gaz plus lourds que l'air sont particulièrement susceptibles de circuler comme des liquides et de s'accumuler dans des caves, des puits et des tranchées lorsque ceux-ci sont présents. De même, les gaz plus légers que l'air peuvent s'accumuler dans des cavités situées en hauteur.

S'il y a un mouvement d'air ambiant significatif ou si le gaz est dégagé dans des espaces clos, le comportement du gaz est alors modifié. Le comportement des gaz après un dégagement est complexe et dépend de nombreux paramètres. Cependant, la connaissance de l'influence de ces paramètres n'est pas suffisante en pratique pour prédire l'extension et/ou la vitesse de croissance du potentiel d'une atmosphère inflammable. La prédiction peut être affinée par:

- 1) l'application de règles empiriques généralement admises, développées par des experts et fondées sur leur expérience;
- 2) une expérimentation sur site pour simuler et décrire précisément le comportement des gaz. Ceci inclut l'utilisation d'essais de tubes de fumée, de lectures d'anémomètre ou de techniques plus fines comme l'analyse par des gaz traceurs;
- 3) une simulation numérique de la dispersion de gaz.

En général, il convient que les matériels de détection de gaz soient placés au-dessus du niveau des ouvertures de ventilation par aspiration et à proximité des plafonds pour la détection des gaz plus légers que l'air et au-dessous des ouvertures de ventilation par aspiration, et à proximité du plancher ou du sol pour la détection des gaz plus lourds que l'air.

Lorsque la détection de l'éventuelle pénétration de gaz ou de vapeurs dans un immeuble ou une enceinte à partir d'une source extérieure est exigée, il convient de placer les capteurs ou les points d'échantillonnage à côté des ouvertures de ventilation. De plus, il convient que ces capteurs ou points d'échantillonnage soient aussi exigés pour la détection des dégagements dans les immeubles ou les enceintes.

Si les plafonds ou les planchers sont compartimentés par des équipements ou d'autres obstacles, il convient d'installer des capteurs ou des points d'échantillonnage dans chaque compartiment.

8.3.3 Conditions environnementales

8.3.3.1 Généralités

Le matériel fixe ou plus particulièrement ses capteurs, peuvent être exposés à des conditions environnementales très différentes pendant de très longues durées. Il convient de veiller tout particulièrement à la sélection et à l'emplacement de ce matériel, par rapport aux conditions environnementales probables en vigueur dans une utilisation normale, mais aussi anormale.

8.3.3.2 Conditions atmosphériques défavorables

Les capteurs et les matériels à chemin ouvert situés dans des sites extérieurs et des structures ouvertes peuvent être soumis à des conditions environnementales sévères dont il convient de tenir compte à tout moment. Par exemple, des vents forts peuvent provoquer une dérive de la lecture de zéro. Les vents forts peuvent même provoquer des pertes apparentes

momentanées de sensibilité pendant l'étalonnage dues à la dilution du gaz utilisé pour l'étalonnage, si on utilise le matériel d'étalonnage normal fourni par le constructeur. Pour les applications sous vent fort, il convient de consulter le constructeur sur ces points.

Il convient de veiller tout particulièrement à l'emplacement des capteurs et des matériels à chemin ouvert dans des sites exposés et il convient de prendre des mesures de protection météorologiques adéquates pour le capteur. Les tourbillons, la pluie, la neige, la glace et la poussière, etc. peuvent aussi influencer négativement les capteurs. Certains matériaux, bien qu'adaptés dans d'autres conditions pour des lignes d'échantillonnage ou des protections météorologiques, peuvent être détériorés par la lumière solaire ou d'autres conditions environnementales.

Dans le matériel à chemin ouvert, il est possible d'observer les effets décrits ci-dessus sur le matériel lui-même, tels que la défocalisation due aux gouttelettes d'eau sur les fenêtres. Cependant, les effets de la poussière, du brouillard et de la pluie douce ou de la neige dans l'air du chemin ouvert lui-même sont minimes sur le matériel qui satisfait aux exigences de l'IEC 60079-29-4.

Les matériels de détection de gaz situés dans des immeubles ou des enceintes ne sont généralement pas exposés à des conditions météorologiques défavorables.

Dans les mines souterraines, il convient de prendre en compte l'effet des variations de la pression barométrique sur les dégagements de gaz.

8.3.3.3 Températures ambiantes excessives

Il convient que tous les matériels de détection de gaz soient montés dans des emplacements qui assurent la conformité aux spécifications de température de fonctionnement du constructeur.

Lorsque les températures ambiantes sont excessivement hautes ou basses, le capteur peut se trouver hors de la plage de température spécifiée par le constructeur pour le fonctionnement et des erreurs de détection ou une durée de vie réduite peuvent en résulter. De plus, à des températures excessivement hautes ou basses, le matériel peut ne plus être conforme à sa certification pour l'emplacement dangereux.

Par exemple, l'électrolyte de beaucoup de capteurs électrochimiques fonctionnant à des températures bien inférieures à -10 °C peut être limité par l'action du gel. Les applications portables peuvent contourner cette limitation en maintenant le détecteur dans un emplacement chaud lorsqu'il n'est pas utilisé.

En général, il convient d'éviter de placer les détecteurs de gaz directement au-dessus de sources de chaleur telles que des fours ou des chaudières et il convient de choisir une position et une hauteur appropriées loin de la source de chaleur.

Dans les applications tropicales et subtropicales, il convient de protéger les capteurs et les matériels extérieurs contre le rayonnement direct du soleil, qui peut élever la température du matériel au-dessus de 65 °C , même avec des températures ambiantes de l'ordre de 40 °C . La température maximale normale pour une certification des emplacements dangereux est 40 °C et la température maximale pour l'aptitude à la fonction donnée dans l'IEC 60079-29-1 ou l'IEC 60079-29-4 est 55 °C , sauf spécification contraire sur le certificat.

Il convient de prendre en considération les systèmes d'échantillonnage, lorsqu'il est prévu, au niveau des points de mesure, des températures hors des limites données dans les spécifications des capteurs.

8.3.3.4 Vibrations

Lorsque des vibrations sont prévisibles, en particulier pour le matériel monté sur des machines, il convient de veiller à s'assurer que le matériel a été conçu pour supporter les vibrations, ou que des montages d'isolation contre les vibrations adéquats sont fournis. Le matériel à chemin ouvert exige un montage anti-vibratoire spécial.

Il convient de prendre en considération les systèmes d'échantillonnage, lorsqu'il est prévu des vibrations ou des tremblements excessifs au niveau des points de mesure.

8.3.3.5 Utilisation des capteurs dans des atmosphères corrosives

Il convient de prendre des précautions pour protéger les capteurs contre les dommages résultant d'une exposition aux atmosphères corrosives (par exemple, l'ammoniac, les brouillards acides, H_2S , etc.). Il convient de veiller tout particulièrement à protéger le câblage (et les autres composants en cuivre ou en laiton) si l'ammoniac peut être présent, car il peut provoquer de fortes corrosions et des défaillances électriques.

Les systèmes d'échantillonnage avec filtrage aux points d'échantillonnage contre l'atmosphère corrosive constituent une option.

8.3.3.6 Corrosion galvanique

Il convient de prendre des précautions pour protéger les capteurs contre les dommages résultant d'une exposition à la corrosion galvanique due à leur contact avec d'autres matériaux.

8.3.3.7 Protection mécanique

Il convient que les capteurs montés dans des endroits où ils peuvent être exposés à des dommages mécaniques (par exemple du fait d'opérations normales sur le site, ou de l'utilisation d'équipements mobiles tels que les chariots élévateurs à fourches), soient protégés correctement sans que cela gêne la circulation d'air libre autour d'eux. Si nécessaire, il convient d'obtenir des recommandations du constructeur.

8.3.3.8 Immunité électromagnétique

Il convient que des précautions appropriées, par exemple l'utilisation de câbles avec écran, soient intégrées à l'installation du système de câblage complet (y compris celui des commandes de ventilation, etc.), pour s'assurer que le système dans sa totalité est protégé correctement contre les effets de brouillage électromagnétique.

NOTE Il peut être nécessaire de faire référence aux réglementations nationales applicables concernant la compatibilité électromagnétique.

8.3.3.9 Lavage au jet

La pratique du "lavage au jet" (utilisation d'un tuyau à haute pression) dans une usine peut provoquer de sévères dégradations aux capteurs de gaz et peut contaminer les lignes d'échantillonnage. Il convient donc de l'éviter si possible. Si cela ne peut être évité, il convient que les capteurs soient protégés sans gêner la circulation de l'air libre autour des capteurs. Ceci peut être un problème complexe.

8.3.3.10 Contaminants atmosphériques et autres contaminants

Il convient que les capteurs ne soient pas exposés aux contaminants atmosphériques qui peuvent altérer leur fonctionnement.

Par exemple, il convient que les matériaux qui contiennent des silicones ou d'autres poisons connus ne soient pas utilisés dans les emplacements où des capteurs catalytiques ou à semiconducteur sont installés.

Les poussières, les pulvérisations ou les brumes humides, huileuses, collantes ou les gouttelettes condensées peuvent colmater certaines pièces telles que les écrans de diffusion des capteurs ou les lignes d'échantillonnage et leurs filtres, provoquant une perte de sensibilité ou de fonction. Ceci a de très graves conséquences si à la fois des matériaux humides et solides sont présents sous forme de pâtes. Cette contamination peut exiger un nettoyage régulier ou une maintenance similaire. Une extraction d'échantillons et une filtration spéciale peuvent être exigées dans les cas extrêmes.

Il existe de nombreux exemples où des peintures pulvérisées ou déposées délibérément ont été la cause de la défaillance de capteurs. Ceci exige une formation du personnel de maintenance.

Il convient de veiller à éviter la condensation d'eau sur les écrans de diffusion et la ou les lignes d'échantillonnage. Lorsque des échantillons fortement humides sont impliqués, cela peut exiger un chauffage des composants critiques ou le retrait volontaire de la condensation dans les pièges, filtres coalescents, etc.

Il existe des problèmes particuliers où une vapeur concernée peut se condenser sur (ou bien le liquide peut entrer en contact avec) des écrans de diffusion, les filtres ou les lignes d'échantillonnage ou les fenêtres des émetteurs et récepteurs à chemin ouvert. Ce type de contamination conduit à des signaux incorrects trompeurs tant que la dernière trace de contamination n'est pas retirée. Ceci peut être extrêmement dangereux. Si ce type de contamination est possible, la seule solution peut consister à chauffer les composants qui sont en contact avec l'échantillon.

8.4 Accès pour l'étalonnage et la maintenance

Il convient que les matériels utilisés pour les points de mesure soient immédiatement accessibles pour permettre un étalonnage, une maintenance et des inspections de sécurité électrique de manière régulière. Il doit être possible d'accéder et de placer tous les accessoires ou matériels d'essai nécessaires pour ces opérations au point de mesure.

Lorsque la position des capteurs rend cela difficile (par exemple lorsqu'ils sont placés en hauteur et au-dessus de machines), un système de descente du point de détection par un système de poulies ou de bras articulé peut être utilisable pour faciliter l'accès. Évidemment, le câblage ou le tube de prélèvement doit être flexible ou pivoter pour permettre ce montage. Il convient que le montage permette de préférence de préserver l'orientation d'origine du capteur pour l'étalonnage.

S'il est impossible d'obtenir un accès direct normal au capteur, il convient alors, comme exigence minimale, de prévoir une certaine forme d'installation d'étalonnage des gaz à distance.

8.5 Autres considérations pour les lignes d'échantillonnage

Les lignes d'échantillonnage sont habituellement installées de façon permanente dans des installations fixes. Même si elles sont réalisées en matériaux plastiques flexibles, elles le sont généralement moins que les câblages et sont par ailleurs plus difficiles à installer. Lors de l'installation, il convient de considérer qu'elles peuvent nécessiter un remplacement ultérieur, par exemple, si elles sont sérieusement contaminées ou endommagées. Il est nécessaire que les joints soient accessibles.

Il convient que les lignes d'échantillonnage soient les plus courtes possibles, car le temps de réponse est déterminé par la longueur totale.

Des filtres peuvent être utilisés pour protéger le matériel contre la poussière et les substances interférentes ou les poisons. Généralement, un filtre à particule est nécessaire pour chaque point d'échantillonnage afin que l'intérieur des lignes d'échantillonnage soit maintenu propre. Des dispositifs complémentaires sont exigés à cet effet lorsque des brouillards peuvent être échantillonnés. Fréquemment, une filtration complémentaire est fournie avec le capteur.

Les filtres augmentent le temps de réponse.

La durée de vie des filtres dépend des doses (poussière ou substance interférente). Ceci peut réduire les intervalles de maintenance du matériel. Pour plus de détails, se reporter au manuel d'instructions.

Il convient de surveiller le débit dans la ligne d'échantillonnage.

Il convient de sélectionner le matériau constituant la ou les lignes d'échantillonnage afin d'éviter l'adsorption, l'absorption et des réactions chimiques avec le gaz à détecter. De plus, il convient de veiller à éviter la dilution de l'échantillon par des fuites ou la diffusion d'air diluant ou de gaz dans la ligne d'échantillonnage ou de gaz inflammable hors de celle-ci.

Lorsque la condensation de l'eau peut se produire, elle peut bloquer la ligne d'échantillonnage. Ceci est particulièrement susceptible de se produire si la ligne court dans des emplacements qui peuvent être plus froids que le point d'échantillonnage (par exemple, emplacements en air conditionné dans des climats humides). En parcourant des emplacements froids, il convient que la ligne d'échantillonnage soit, si possible, légèrement inclinée à partir du point d'échantillonnage vers le capteur. Des pièges à eau peuvent être nécessaires en différents points bas le long de la ligne d'échantillonnage. Des précautions doivent être prises avec ces derniers, dans la mesure où des lignes d'échantillonnage longues ou à grande vitesse peuvent fonctionner à un niveau de vide partiel élevé. Cela signifie que la vidange automatique ne peut être réalisée qu'en utilisant des «pattes» manométriques de longueur appropriée ou une sorte de système de refoulement doté de clapets anti-retour. En variante, la ligne peut être chauffée comme expliqué dans l'alinéa suivant.

Il convient aussi de considérer les effets de la condensation des vapeurs des liquides à point éclair élevé dans les systèmes d'échantillonnage. Ceci réduit la concentration de l'échantillon et donc la lecture. Les échantillons ultérieurs avec des concentrations de vapeur faibles permettent une réévaporation de la vapeur, ce qui donne des lectures élevées incorrectes. Pour minimiser cet effet, le chauffage de la ligne d'échantillonnage peut être nécessaire. Dans les emplacements dangereux, si ce système de chauffage est électrique, il doit être conforme aux réglementations et normes en vigueur. Le traçage par vapeur d'eau ou eau chaude peut être une option.

8.6 Autres considérations pour les matériels à chemin ouvert

Le matériel à chemin ouvert dispose de fenêtres optiques et de réflecteurs exposés aux conditions ambiantes. Une protection partielle peut être assurée par des petits tubes intégrés ou des couvercles extérieurs.

La condensation des brouillards et de la rosée peut être un problème, sauf si les composants optiques disposent d'un appareil de chauffage leur permettant de dépasser le point de rosée.

Le matériel à chemin ouvert n'est pas protégé contre le soleil, la lumière solaire réfléchie (notamment hors de l'eau) ou la lumière naturelle à haute intensité entrant dans leurs récepteurs à angles étroits à partir de l'axe optique. Le réglage du matériel doit tenir compte de la direction du lever et du coucher du soleil à différents moments de l'année, les parcours de véhicules pendant la nuit et l'utilisation possible de dispositifs d'observation ou de visualisation par rapport aux bâtiments.

Dans la mesure où les chemins ouverts peuvent être rendus inopérants en cas de brouillards épais, de fortes précipitations ou de fortes neiges, ou dans le cas d'une protection du périmètre, par vent nul, il est conseillé de combiner un système à chemin ouvert avec des capteurs ou des systèmes d'échantillonnage.

8.7 Résumé des considérations relatives au placement des points de mesure et des chemins ouverts

Il convient que la justification de la sélection du placement des points de mesure et des chemins ouverts soit formellement enregistrée dans le dossier (se reporter à 8.2 et 8.12).

NOTE Il peut être fait référence à l'IEC 60079-10-1 pour plus d'informations sur le classement des emplacements et la dispersion des gaz.

Les points a) à p) constituent une liste de contrôle de base des facteurs qu'il convient de prendre en compte, sans aucun ordre de priorité particulier, pour déterminer les placements adéquats des points de mesure ou des chemins ouverts. Ces facteurs incluent, sans toutefois s'y limiter, ce qui suit:

- a) site intérieur ou extérieur;
- b) sources potentielles d'émission – la position et la nature des sources potentielles de vapeur/gaz (par exemple, densité, pression, quantité, température de la source et distance) doivent être évaluées;
- c) données physiques et chimiques sur les gaz/vapeurs potentiellement présents;
- d) liquides à faible volatilité nécessitant des capteurs à proximité de la source potentielle de dégagement (et des points d'alarme ou d'action bas);
- e) nature et concentration des gaz susceptibles d'être dégagés (par exemple, jet à haute pression, fuites lentes, renversement de liquides);
- f) présence de cavités et de jets;
- g) topographie du site;
- h) mouvements d'air:
 - 1) en intérieur: ventilation naturelle, ventilation mécanique, convection;
 - 2) en extérieur, vitesse et direction du vent;
- i) effets de la température;
- j) conditions environnementales de l'usine;
- k) position du personnel et effectif dans l'emplacement;
- l) position des sources potentielles d'inflammation;
- m) assemblages de la structure (tels que murs, passages ou cloisonnement) qui peuvent permettre l'accumulation de vapeurs/gaz;
- n) positions spécifiées;
- o) il convient d'installer les détecteurs de telle sorte qu'ils ne soient pas, en fonctionnement normal, vulnérables aux dommages mécaniques ou aux dommages provoqués par l'eau; et
- p) il convient que les positions soient telles que les capteurs peuvent être facilement entretenus et étalonnés.

8.8 Installation du point de mesure et du matériel à chemin ouvert

Pour le fonctionnement fiable d'un système fixe de détection de gaz, il convient que chaque capteur, point d'échantillonnage ou composant du matériel à chemin ouvert soit placé correctement selon son application individuelle, et comme déterminé en 8.7.

Cependant, l'inspection et la maintenance, y compris l'étalonnage périodique avec du gaz ou le remplacement des filtres du point d'échantillonnage doivent être réalisés périodiquement

par du personnel qualifié. En conséquence, l'accès pour de telles opérations nécessite aussi d'être considéré en détail pendant l'installation.

Il est important que le manuel d'instructions soit lu et suivi.

Dans de nombreux cas, l'orientation du matériel peut être spécifiée par le constructeur.

Il convient qu'un drainage et/ou un chauffage adéquats soient intégrés dans la conception du système pour réduire l'humidité et la condensation dans le matériel, la tête de détection et le câblage/système de conduits d'interconnexion ou le tube de prélèvement.

Il convient que tout gaz potentiellement inflammable introduit dans les systèmes d'échantillonnage soit ventilé de manière sûre.

Lubrifier toutes les connexions filetées, mais s'assurer que le lubrifiant ne contient pas de substances (par exemple, silicone) qui puissent détériorer les capteurs.

Les capteurs doivent être connectés à leurs unités de commande respectives, comme spécifié par le constructeur (en observant la résistance maximale de boucle, la taille minimale des fils, les recommandations d'isolation, etc.). Il convient que le système d'interconnexion, y compris le câblage et le système de conduits, entre le matériel de détection et l'unité de commande soit adapté et approuvé pour l'application, le classement de l'emplacement et la protection mécanique.

Si l'utilisateur n'est pas en mesure de résoudre ces points, il convient que le travail soit effectué par le constructeur ou par une autre personne compétente.

8.9 Intégrité et sécurité des systèmes fixes

8.9.1 Généralités

Si le système de détection de gaz ou les canaux d'un système sont défectueux ou sont retirés du service, des parties de l'usine ne peuvent plus être suffisamment surveillées et des mesures complémentaires peuvent être exigées pour maintenir la sécurité. Il convient de prévoir de telles éventualités avant l'installation.

De même, il est essentiel que la sécurité soit maintenue lorsque le système de détection de gaz ou une partie de celui-ci devient non fonctionnel(le) pendant un étalonnage individuel.

Les mesures complémentaires pour préserver la sécurité peuvent être:

- a) le signalement des pannes du matériel de détection de gaz;
- b) l'utilisation d'un matériel de détection de gaz portable ou transportable;
- c) une augmentation de la ventilation;
- d) l'élimination des sources d'inflammation;
- e) l'interruption de l'alimentation en gaz ou liquides inflammables;
- f) la fermeture de l'usine ou d'une partie de celle-ci; et
- g) le doublement des capteurs les plus essentiels.

8.9.2 Redondance dans les systèmes fixes

En général, il convient qu'un système fixe soit installé de telle sorte que la défaillance d'éléments individuels du système ou leur retrait temporaire pour maintenance, ne compromette pas la sécurité du personnel et des locaux à protéger. Le doublement ou le triplement de capteurs à distance et de matériels de commande est recommandé dans tous les emplacements où une surveillance permanente est absolument nécessaire. Pour assurer

une intégrité de sécurité maximale, cette redondance peut être rendue plus efficace par l'utilisation de capteurs de fabrication différente ou de différents principes de détection pour éliminer les modes de défaillance commune. L'utilisation d'un système à chemin ouvert en association avec des détecteurs ponctuels peut par exemple constituer un élément de sécurité important. Il convient d'utiliser dans toute la mesure du possible des dispositifs du type «de sécurité intrinsèque».

8.9.3 Protection contre la perte de l'alimentation électrique par le réseau

Il convient que la protection contre la perte de l'alimentation électrique par le réseau comprenne:

a) l'alimentation électrique par le réseau.

Il convient que l'alimentation électrique par le réseau soit conçue de telle sorte que le fonctionnement des matériels de détection de gaz ne tolérant pas de restriction et les fonctions d'alarme soient assurés.

Il convient que la coupure ou la panne d'alimentation en énergie par le réseau soit détectable. La sécurité de l'emplacement surveillé doit être préservée par des mesures appropriées.

Il convient que l'alimentation électrique par le réseau possède un circuit séparé avec des éléments de coupure spécialement marqués pour une utilisation exclusive pour les matériels de détection de gaz.

b) l'alimentation électrique d'urgence.

Si une alimentation électrique d'urgence est exigée pour maintenir en fonction le matériel de détection de gaz, il convient qu'elle soit telle que son état normal soit rétabli ou que l'emplacement surveillé n'exige plus aucune surveillance. Toute alimentation électrique périphérique externe doit être adaptée à l'emplacement pour lequel elle est à utiliser (à la fois pour les considérations environnementales et pour le classement de l'emplacement).

Il convient que la coupure de l'alimentation électrique d'urgence soit indiquée par un signal d'alarme.

Il est fortement recommandé que pour l'indication de défaillance de l'alimentation et/ou du matériel, les contacts utilisés soient en position fermée dans l'état non activé (de sécurité intrinsèque).

8.10 Déroulement de l'installation pendant les opérations de construction

Il convient que les matériels de détection de gaz soient installés le plus tard possible dans le programme de construction (c'est-à-dire la construction d'une nouvelle usine, l'aménagement ou la maintenance), mais avant la présence de gaz ou de vapeur dans le système, afin d'éviter toute dégradation des capteurs, lignes d'échantillonnage ou autres équipements issue en particulier d'activités comme la soudure et la peinture.

S'ils sont déjà installés, il convient que les capteurs soient protégés avec des scellements étanches à l'air pour éviter la contamination pendant les travaux de construction, et qu'ils soient clairement marqués comme n'étant pas en fonctionnement.

8.11 Mise en service

8.11.1 Inspection

Il convient que le système complet de détection de gaz, incluant tous ses équipements auxiliaires, soit inspecté avant utilisation pour s'assurer que la conception et l'installation ont été menées correctement et que, le cas échéant, les méthodes, les matériaux et les composants utilisés sont conformes à l'IEC 60079-0.

NOTE Les lignes directrices pour les installations dans les emplacements dangereux figurent dans l'IEC 60079-14.

L'étendue des points à inspecter est la suivante:

- a) confirmation du serrage correct des connexions électriques;
- b) contrôle de fuite sur les lignes d'échantillonnage et du caractère approprié du débit;
- c) contrôle de l'absence de colmatage ou de saletés sur les pare-flammes;
- d) contrôle de la tension de l'accumulateur et/ou de l'état de l'accumulateur et ajustements ou remplacements d'accumulateur nécessaires (selon le manuel d'instructions);
- e) réalisation d'un essai de défaillance (dysfonctionnement) du ou des circuits.

A ce stade, il convient de contrôler la présence du dossier complet des instructions de fonctionnement, des schémas et des enregistrements pour le système complet. Il convient que le dossier comporte des informations détaillées sur tous les points de mesure et les chemins ouverts (se reporter à 8.3). Il convient que les instructions détaillent l'utilisation, les essais, l'étalonnage et le fonctionnement et incluent les instructions du constructeur (se reporter à 8.12).

8.11.2 Etalonnage de gaz initial

Après installation sur site, il convient que chaque capteur soit étalonné selon les instructions du constructeur, sauf si le certificat d'étalonnage en usine est actuellement valide pour le gaz concerné. Il convient que l'étalonnage soit réalisé uniquement par un personnel formé et compétent.

Pour les systèmes de détection, l'étalonnage du matériel de détection de gaz installé est normalement effectué par l'application d'un gaz zéro ou en vérifiant que l'emplacement est exempt de tout gaz et le signal du matériel est alors remis à zéro. Un gaz de réglage de sensibilité est ensuite appliqué et la sensibilité du matériel réglée sur une valeur appropriée (généralement selon 11.8.1, 11.8.2.4 et 11.8.2.5).

Cette procédure est à modifier considérablement pour les matériels à chemin ouvert. Afin d'effectuer un contrôle de zéro réel, il est nécessaire de vérifier que la longueur totale du chemin est exempte de gaz. En règle générale, cela exige d'utiliser un détecteur de gaz portable qui, dans le cas de chemins plus longs, nécessite une extrême sensibilité, comme le PID (voir 5.9). Pour effectuer un contrôle ou réglage de sensibilité, il est nécessaire d'introduire dans le trajet du faisceau un échantillon de gaz d'étalonnage scellé dans une cellule à extrémités transparentes.

NOTE Il n'est pas recommandé d'utiliser pour l'étalonnage un filtre optique préétalonné bien qu'il soit adapté pour le contrôle de fonctionnement.

Après l'étalonnage de gaz initial, il convient que les systèmes fixes retournent automatiquement en mode de surveillance après une durée prédéterminée, sans autre réglage. De même, lors de l'étalonnage, il convient que le matériel produise un signal spécial (par exemple «maintenance») pour éviter que la sortie ne soit confondue avec un mesurage normal.

Lorsque plusieurs gaz sont susceptibles d'être présents, il convient de faire référence aux précautions complémentaires décrites en 4.3.2.2 et 6.2.2.

Afin d'assurer un fonctionnement correct, il est essentiel de réaliser périodiquement l'inspection et l'étalonnage.

8.11.3 Réglage des points de consigne d'alarmes

Dans le cas du matériel de détection donnant uniquement une indication jusqu'à la limite inférieure d'inflammabilité, il convient que le point de consigne de l'alarme (ou le point de consigne le plus bas s'il y en a deux ou plus) soit aussi bas que possible tout en respectant la nécessité de ne pas émettre de fausses alarmes. Les points de consigne d'alarmes doivent être documentés dans le dossier du système (se reporter à 8.12).

Ceci peut nécessiter de fréquentes revues dans les premières phases d'exploitation d'une nouvelle usine ou d'un nouveau système de détection de gaz.

Il convient que les réglages soient réalisés conformément aux instructions du constructeur.

8.12 Manuel d'instructions, schémas et enregistrements

Il convient que les instructions pour l'utilisation, les essais et l'exploitation des systèmes fixes de détection de gaz soient disponibles et placés dans le dossier du système.

Pour les besoins de maintenance et d'enregistrement, il convient que des schémas de l'installation soient aussi fournis et placés dans le dossier. Il convient que les positions de toutes les parties du système (unités de commande, capteurs et points d'échantillonnage, boîtes de jonction, etc.) soient indiquées, ainsi que le cheminement et les dimensions de tous les câbles, fils et tubes de prélèvement. Il convient que les diagrammes des boîtes de jonction et des câbles de distribution soient aussi inclus.

Il est extrêmement important que le manuel d'installation du constructeur de matériel soit lu complètement et que les instructions soient suivies en totalité. Il convient également qu'une copie soit disponible dans le dossier.

Il convient que ces enregistrements soient mis à jour à chaque fois que l'installation subit une modification.

Les essais de série du système de détection de gaz inflammables sont un facteur extrêmement important qui affecte la fiabilité des unités individuelles. L'aptitude à la fonction et le fonctionnement fiable du système dans des conditions optimales sont atteints seulement avec un programme défini d'essais complets.

Tous les types de détecteurs de gaz exigent un étalonnage périodique avec des gaz d'étalonnage appropriés. Lorsque des capteurs à durée de vie en service définie et/ou à sensibilité à l'empoisonnement (par exemple, capteurs catalytiques, électrochimiques, à semiconducteur) sont utilisés, un étalonnage périodique à intervalle régulier, ou au moins des contrôles de fonctionnement sont exigés. La fréquence exigée peut être spécifiée par les réglementations des autorités compétentes. Dans la plupart des cas, un avis ou des recommandations peuvent être obtenus auprès du constructeur. En dernier lieu, cela dépend de la sévérité de l'application et la meilleure détermination est faite en partant d'un processus de contrôles fréquents normaux et d'enregistrement des résultats (amplitude des réglages exigés, etc.) dans le dossier. Une revue périodique permet de trouver les intervalles optimums entre étalonnages et/ou entre contrôles de fonctionnement. Si différents intervalles sont définis, il convient que le temps le plus court soit sélectionné. Il convient que le système de détection fasse fréquemment l'objet d'une nouvelle inspection par une personne compétente. Il convient que l'inspection soit conforme aux instructions du constructeur et aux exigences spécifiques de l'application. Il convient qu'une inspection visuelle de toutes les unités du système de détection de gaz soit effectuée et que les fonctions d'essai et d'alarme soient contrôlées. Il convient de porter une attention particulière à la recherche des contaminations (par exemple, poussière ou souillures) et des condensations d'eau ou de solvants dans les systèmes d'échantillonnage et à l'emplacement des capteurs.

Lorsque des systèmes d'échantillonnage sont utilisés, il convient que les lignes d'échantillonnage soient contrôlées pour la contamination et les fuites entrantes. Un moyen aisé de réalisation de ce contrôle consiste à appliquer le gaz d'étalonnage avec une poche, ou bien à la pression atmosphérique au point d'échantillonnage (NE PAS UTILISER EN PRESSION) et à observer si le résultat obtenu est similaire à celui de l'étalonnage normal.

Il convient de suivre les instructions du manuel du constructeur pour:

- le nettoyage périodique des filtres, des fenêtres des capteurs, etc.;
- l'assemblage des matériaux exigés, par exemple, le gaz auxiliaire de certains dispositifs;