安岳川能环保能源发电有限公司 2024年度土壤及地下水自行监测报告

委托单位。安岳川能环保能源发电有限公司

编制单位:

2024年10月

目 录

1.	项目概况	₫	1 -
	1.1. 项	[日背景	1-
	1.2. ⊥	[作内容	1 -
	1.3. ⊥	.作依据	2 -
	1.	3.1. 政策法规	2 -
	1.	3.2. 技术规范	2 -
	1.	3.3. 评价标准	3 -
	1.	3.4. 其他文件	3 -
2.	企业概况	₫	4 -
		:业基本信息	
	2.	1.1. 项目服务范围及处理对象	4 -
	2.	1.2. 企业外环境关系	5 -
	2.	1.3. 企业平面布置	6-
	2.	1.4. 用地历史	7 -
	2.2. 企	:业历史监测情况	9 -
	2.	2.1. 历史重点区域识别	9 -
	2.	2.2. 历史监测点位信息	- 10 -
	2.	2.3. 历史监测指标·	- 11 -
	2.	2.4. 历史监测结论	- 11 -
3.		ਹੈ	
		!理位置	
		!形、地貌·	
		.候与气象	
		、资源概况	
4.		² 及污染防治情况	
		3务范围及处理对象	
		:产设备与原辅材料	
		3. 有毒有害物质清单	
		z圾处理工艺及流程	
		E废处理情况	
		5.1. 废水的治理措施及排放·	
		5.2. 废气的治理措施及排放·	
		5.3. 固废的治理措施及排放	
		点区域及设施识别情况	
5.		N单元识别与分类	
		[点监测单元及关注污染物识别	
		点监测单元识别	
6.		也下水监测方案	
		(位布设·	
		[测指标	
7.		[E、保存、流转与制备	
		L场采样位置、数量和深度	
	7.2. 监	i测点位情况说明	- 51 -

7.3. 采样方法及程序	52 -
7.3.1. 土壤样品的采集	52 -
7.3.2. 地下水样品的采集	53 -
7.4. 样品保存、流转与制备	53 -
8. 监测结果分析	55 -
8.1. 土壤监测结果分析	55 -
8.1.1. 土壤监测分析方法	
8.1.2. 土壤监测结果	57 -
8.1.3. 监测结果分析	65 -
8.2. 地下水监测结果分析	65 -
8.2.1. 地下水监测分析方法	65 -
8.2.2. 地下水监测结果	66 -
8.2.3. 监测结果分析	67 -
8.2.4. 污染物趋势分析	
9. 质量保证与质量控制	72 -
9.1. 采样人员工作质量控制	
9.1.1. 基本要求	73 -
9.1.2. 其他要求	73 -
9.2. 样品保存质量控制	74 -
9.2.1. 装运前核对	74 -
9.2.2. 样品保存剂的添加	74 -
9.2.3. 样品的运输	74 -
9.3. 样品分析质量控制	
9.3.1. 水质监测质量控制	
9.3.2. 土壤监测质量控制	76 -
9.4. 检测报告审核与发出	82 -
9.5. 质量控制结果	83 -
10. 结论与建议	84 -
10.1. 监测结论	84 -
10.2. 建议	84 -
11. 附图附件	87 -

1. 项目概况

1.1. 项目背景

根据《国务院关于印发土壤污染防治行动计划的通知》(国发〔2016〕31号〕、《四川省人民政府关于印发土壤污染防治行动计划四川省工作方案的通知》(川府发〔2016〕63号〕等文件精神要求,列入重点监控名单的企业要落实土壤污染防治相关工作,安岳川能环保能源发电有限公司位于《资阳市 2024 年度环境监管重点单位名录》内。故此,企业每年要自行对其用地进行土壤和地下水环境监测,结果向社会公开。

结合《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021),受安岳川能环保能源发电有限公司委托,四川凯乐检测技术有限公司依据安岳川能环保能源发电有限公司各项目环境影响报告表、现场情况,于 2023 年 12 月编制完成了《安岳川能环保能源发电有限公司土壤及地下水自行监测方案》。根据方案要求,四川凯乐检测技术有限公司于 2024 年 6 月 14 日对其土壤及地下水进行现场采样,并出具检测报告和测试报告。2024 年 9 月 02 日对其土壤和地下水进行第二次现场采样,出具检测报告。据此,四川凯乐检测技术有限公司编制完成了《安岳川能环保能源发电有限公司 2024年度土壤及地下水自行监测报告》。

1.2. 工作内容

本次自行环境自行监测工作内容主要包括以下三个方面:

- (1)污染识别:通过资料搜集、现场踏勘、人员访谈等形式,获取企业所有区域 及设施的分布情况、企业生产工艺等基本信息,识别和判断调查企业可能存在的特征污 染物种类。
- (2)取样监测:在污染识别的基础上,根据国家现有相关标准导则要求制定调查方案,进行调查取样与实验室分析检测。根据文件要求以及企业实际情况设置取样点位,通过检测结果分析判断调查企业实际污染状况。
- (3)结果评价:参考国内现有评价标准和评价方法,确定调查企业土壤与地下水环境质量情况,是否存在污染,并进一步判断污染物种类、污染分布与污染程度,编制年度监测报告并依法向社会公开监测信息。

1.3. 工作依据

1.3.1. 政策法规

- (1) 《中华人民共和国土壤污染防治法》(2019年1月1日施行);
- (2) 《土壤污染防治行动计划(简称"土十条")》(国务院,2016年5月28日);
- (3)《土壤污染防治行动计划四川省工作方案》(四川省人民政府,2016年12月29日);
- (4)《重点监管单位土壤污染隐患排查指南(试行)》(中华人民共和国生态环境部 2021 年,第1号);
 - (5) 《工矿用地土壤环境管理办法(试行)》(2018年8月1日施行);
 - (6)《四川省人民政府关于印发土壤污染防治行动计划四川省工作方案的通知》 (川府发〔2016〕63号);
- (7)《四川省环境保护厅关于做好土壤污染重点监管单位土壤环境自行监测工作的通知》(川环办函〔2018〕446号);
- (8)《四川省生态环境厅办公室关于做好 2022 年度土壤污染重点监管单位管理工作的通知》(川环办函〔2022〕58号):
 - (9)《资阳市 2024 年度环境监管重点单位名录》。

1.3.2. 技术规范

- (1) 《建设用地土壤污染状况调查技术导则》(HJ25.1-2019);
- (2)《建设用地土壤污染风险管控和修复监测技术导则》(HJ25.2-2019);
- (3) 《建设用地土壤污染风险评估技术导则》(HJ25.3-2019);
- (4) 《建设用地土壤修复技术导则》(HJ25.4-2019);
- (5)《建设用地土壤污染风险管控和修复术语》(HJ682-2019);
- (6) 《土壤环境监测技术规范》(HJ/T 166-2004);
- (7) 《地下水环境监测技术规范》(HJ/T 164-2020);
- (8) 《水质采样样品的保存和管理技术规定》(HJ493-2009);
- (9) 《危险化学品重大危险源辨识》(GB18218-2018);
- (10) 《危险废物鉴别标准 腐蚀性鉴别》(GB 5085.1-7-2007);

- (11) 《危险废物鉴别技术规范》(HJ 298-2019);
- (12)《环保部关于加强工业企业关停、搬迁及原场地再开发利用过程中污染防治工作的通知》(环发〔2014〕66号);
- (13)《国家环保部、工信部、国土资源部、住建部关于保障工业企业场地再开发利用环境安全的通知》(环发〔2012〕140 号);
- (14)《关于切实做好企业搬迁过程中环境污染防治工作的通知》(环办〔2004〕 47号);
 - (15) 2016年5月国家环保部颁布的土壤污染治理条例(土十条);
 - (16) 《污染地块土壤环境管理办法(试行)》;
 - (17) 《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准》(GB 36600-2018);
 - (18)《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021)。

1.3.3. 评价标准

- (1) 《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017);
- (2) 《地表水环境质量标准》(GB 3838-2002);
- (3) 《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB 36600-2018);
- (4) 《四川省建设用地土壤污染风险管控标准》(DB51 2978-2023)。

1.3.4. 其他文件

《安岳川能环保能源发电有限公司土壤及地下水自行监测方案》(2023 年 12 月); 《安岳川能环保能源发电有限公司 2023 年度土壤及地下水自行监测报告》(2024 年 3 月)。

2. 企业概况

2.1. 企业基本信息

安岳川能环保能源发电有限公司于 2020 年 06 月 15 日成立,注册资金 11715 万元人民币。该企业位于四川省资阳市安岳县永清镇河店村 14、16 村,占地面积 6.998 公顷,从事生活垃圾焚烧发电,协同处置废腐柠檬、农林秸秆、餐厨渣料、污泥。炉渣、泥沙外运综合利用,生活垃圾、吸附恶臭气体的废活性炭、渗滤液处理系统产生的污泥同入厂垃圾一并焚烧处置。飞灰经鳌合剂固化后运至送至安岳县政府指定地点处置(现进入安岳县生活垃圾填埋场填埋);废纳滤膜、废反渗透膜、废机油、实验室废药品及包装、实验室废液(含在线监测系统废液)交有危废资质的单位处置(现交四川兴茂石化有限责任公司进行处置)。该项目于 2020 年 11 月开工建设,2022 年 8 月建成并投入营运。

企业名称	安岳川能环保能源发电有限公司	企业性质	其他有限责任公司
社会信用代码	91512021MA6B72546U	法定代表人	宋云柯
行业类别	D4417生物质能发电-生活垃圾焚烧发	地理位置	E: 105.47241810°
11 业央加	电、N782 环境卫生管理	心	N: 30.00081239°
7 1. 111. 14. 1-1 .	四川省资阳市安岳县石桥铺镇特丽达	化	四川省资阳市安岳县永清镇
注册地址	路 168 号	生产经营地址	河店村 14、16 村
设计垃圾焚烧量	800 t/d	厂区面积	6.998公顷
排污还可证绝县	91512021MA6B72546U001V	排污许可证有	自 2022 年 07 月 15 日至
排污许可证编号 	91312021WA0B/2340U001V	效期	2027年07月14日止

表 2-1 企业基本信息表

2.1.1. 项目服务范围及处理对象

本项目的服务范围为资阳市安岳县、乐至县所有辖区产生的生活垃圾,负责处理的生活垃圾包括居民生活垃圾、商业垃圾、集市贸易市场垃圾、街道清扫垃圾、公共场所垃圾和机关、学校、厂矿等单位及农村的生活垃圾。以下废物不得进入本项目处理:危险废物(《生活垃圾焚烧污染控制标准》(GB 18485-2014)6.1 条规定的除外),电子废物及其处理处置残余物。

同时,依托生活垃圾焚烧炉及环保设施进行,协同处置废腐柠檬、农林秸秆、餐厨处置产生的渣料干化后的污泥等固体废物,协同处置废物符合《生活垃圾焚烧污染控制标准》(GB18485-2014)入炉要求。

项目服务范围内生活垃圾入场量约841.9t/d, 脱出水分后入炉垃圾量673.5t/d, 焚烧

炉有一定的富余焚烧能力。项目优先处置生活垃圾,富余焚烧能力用于处置废腐柠檬、农林秸秆、餐厨处置产生的渣料、干化后的污泥等固体废物,以满足服务范围内固体废物的处置需求。

由于本项目协同处置的废腐柠檬、农林秸秆具有明显的季节性。当安岳柠檬进入采摘及加工季节时,一般在3~5月协同处置的固体废物主要有废腐柠檬(约30t/d)、餐厨处置产生的渣料(约15t/d)、干化后的污泥(约30t/d),该季节一般无农林秸秆产生,不掺烧农林秸秆,入炉固体废物总量为75t/d。随着农忙季节到来,废腐柠檬的产生量极少,农林秸秆产生量增加,一般在6~9月协同处置的固体废物主要有农林秸秆(约30t/d)、餐厨处置产生的渣料(约15t/d)、干化后的污泥(约30t/d),该季节一般无废腐柠檬产生,不掺烧废腐柠檬,入炉固体废物总量在75t/d。随着进入冬季,农林秸秆和废腐柠檬均不再产生,一般在10月~次年2月协同处置的固体废物主要有餐厨处置产生的渣料(约15t/d)、干化后的污泥(约30t/d),该季节一般无废腐柠檬、农林秸秆产生,不掺烧废腐柠檬、农林秸秆,入炉固体废物总量为45t/d。项目目前最大处理量为758.5t/d,一期设计焚烧处理总量为800t/d,可满足垃圾焚烧处理需求。

2.1.2. 企业外环境关系

本项目选址位于安岳县永清镇河店村 14、16 社,距离安岳县城约 14km。厂址西侧距离永清镇镇区约 2.8km,东南侧距离乾龙镇镇区约 3.3km。项目厂址周边分布主要分布为河店村住户以及农田。项目厂址 3.0km 范围内分布的乡镇主要为永清镇、高升乡、坪河乡、乾龙村等乡镇,项目周边 1.0km 分布的村落主要有河店村、梅子村等村落。

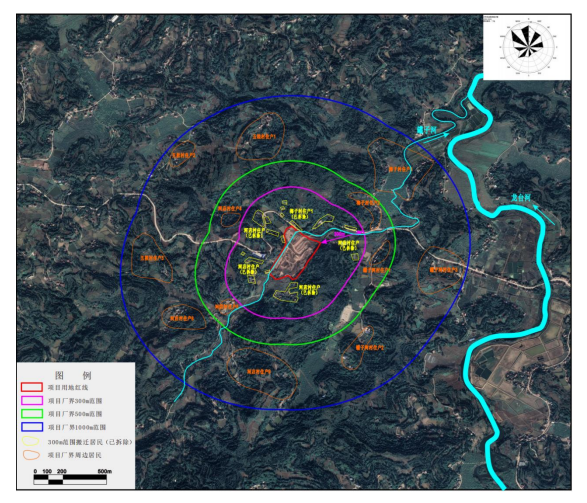


图 2-1 企业外环境关系图

2.1.3. 企业平面布置

厂区整体呈南北布置,全厂按照功能区划分分为三个区:生活区、生产区和水处理区,生活区位于厂区西北侧,建有1栋综合楼生活区。生产区位于厂区的中部,生产区东北到西南包括卸料大厅、垃圾贮坑、锅炉间、渣坑、烟气净化间、烟囱、汽机间。水处理区位于厂区的西南侧,从西北到东南依次为综合泵房、生产水池、渗滤液处理站、中水处理站。

平面布置详见表 2-2。

表 2-2 重点区域识别记录表

方位		主要构筑物		
西北侧	生活区	综合生活区	否	
		卸料大厅	是	
中部	生产区	垃圾贮坑	是	
		锅炉间	是	

方位		主要构筑物	是否重点区域
		渣坑	是
		烟气净化间	是
		烟囱	是
		汽修间	是
	水处理区	综合泵房	是
		生产水池	是
西南侧		渗滤液处理站	是
		中水处理站	是

企业平面布置图见图 2-2。

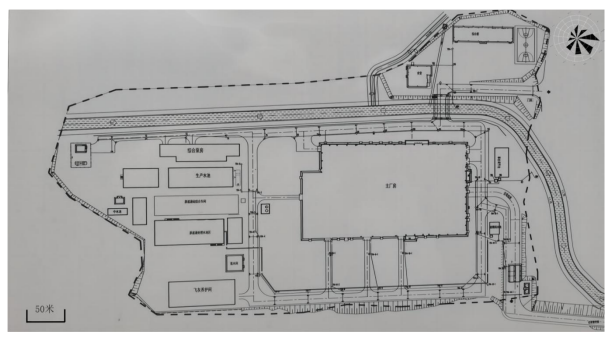


图 2-2 厂区平面布置图

2.1.4. 用地历史

查明场地使用历史情况,有利于科学、系统地调查环境质量。安岳川能环保能源发电有限公司成立于 2020 年 6 月,并于同年 11 月,新建于资阳市安岳县永清镇河店村 14 组、16 组。建厂前场地为荒地,项目全厂占地面积 6.998 公顷。调查区域及周边环境在近 3 年(2019 年~2022 年)来的变化情况见图 2-3~2-5。



图 2-3 场地历史卫星图(2019年8月23日)



图 2-4 场地历史卫星图 (2020年11月11日)



图 2-5 场地历史卫星图 (2022年8月11日)

2.2. 企业历史监测情况

2023年,安岳川能环保能源发电有限公司委托四川凯乐检测技术有限公司编制《安岳川能环保能源发电有限公司 2023年度土壤及地下水自行监测报告》。

2.2.1. 历史重点区域识别

表 2-3 重点区域及设施信息记录表

企业名称			安岳川能环保能源发电有限公司			
调查 日期	202	3.12.22	参与人员		/	
単元 类别	单元 编号	单元内 需要监 测的重 点场所	功能	涉及有毒有 害物质	单元面积 (m²)	关注污染物
一类单元	A	主厂房	卸料平台、垃圾储 仓、焚烧系统、飞 灰化验室、烟气净 化系统、渣坑、半 干脱硫间、飞灰固化 间、飞灰固化 间、干法脱酸间、 汽机房、机修间、 化水制备车间	锑、砷、铅、 铬、六价铬、 钴、铜、锰、 镍、渗滤液、	11058.0	pH、汞、镉、铊、 锑、砷、铅、铬、六 价铬、钴、铜、锰、 镍、氨氮、石油烃(C 10~C40)、氯离子
		烟囱	废气排放	重金属	66.45	

	企业名	称	安岳川能环保能源发电有限公司			
调査 日期	202	3.12.22	参与人员	/		
单元 类别	单元 编号	单元内 需要监 测的重 点场所	功能	涉及有毒有 害物质	单元面积 (m²)	关注污染物
		渗滤液 处理站	渗滤液处理	渗滤液、硫酸	2693.8	pH、汞、镉、铊、 锑、砷、铅、铬、六
		循环水 系统	循环水系统	次氯酸钠	502.12	价铬、钴、铜、锰、 镍、石油烃
	В	氨水间	氨水罐和软水罐	氨水	163.95	(C ₁₀ ~C ₄₀)、氨氮、 氯离子、硫酸盐
	_	油库房	柴油储存	柴油	134.67	石油烃(C ₁₀ ~C ₄₀)
		危废暂 存间	危废暂存	飞灰、废机 油、实验室废 液	1200.1	汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、石油烃 (C ₁₀ ~C ₄₀)

2.2.2. 历史监测点位信息

表 2-4 历史监测点位信息表

单元	单元	单位内设施	对应土壤。	监测点	对应地	1下水监测点
类别	编号	或区域	点位编号及位置	经纬度	点位编号 及位置	经纬度
	A	主厂房	T2 主厂房西北侧	105.47258154°E,	W3 主厂	105.47265932°E,
	A	烟囱	12 土)为四礼则	30.00183055°N	房西北侧	30.00210580°N
一类	В	循环水系统	T3 综合泵房西侧	105.47146574°E,		
单元		氨水间	13 绿百水历四侧	30.00014417°N	W2 油库 房北侧	105.47110364°E,
		油库房	T4 综合泵房西北侧	105.47161728°E,		29.99961107°N
		危废暂存间	30.00042407°N			
			T5 综合楼旁	105.47175944°E, 30.00220104°N	/	/
焚烧		排放污染物 客地点	T6 焚烧厂西北侧 200m	105.47144964°E, 30.00316384°N	/	/
			T7 焚烧厂东南侧孟 公村	105.49054027°E, 29.97819887°N	/	/

2.2.3. 历史监测指标

表 2-5 企业土壤、地下水监测项目

样品	样品		11年)時代第二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十				
类型	编号	监测指标	监测时间及频次				
		砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、四氯化碳、 氯仿、氯甲烷、1,1-二氯乙烷、1,2-二氯乙烷、1,1- 二氯乙烯、顺-1,2-二氯乙烯、反-1,2-二氯乙烯、二 氯甲烷、1,2-二氯丙烷、1,1,1,2-四氯乙烷、1,1,2,2-	本次监测采集表层土, 采样深度为表层土壤				
土壤	T4	四氯乙烷、四氯乙烯、1,1,1-三氯乙烷、1,1,2-三氯乙烷、三氯乙烯、1,2,3-三氯丙烷、氯乙烯、苯、氯苯、1,2-二氯苯、1,4-二氯苯、乙苯、苯乙烯、甲苯、监测 1 次,每次监测 1 天,间-二甲苯+对-二甲苯、邻-二甲苯、硝基苯、苯胺、本次监测采集表层土,2-氯酚、苯并[a]蒽、苯并[a]芘、苯并[b]荧蒽、苯并采度为深层土壤 4.1m [k]荧蒽、菌、二苯并[a,h]蒽、茚并[1,2,3-cd]芘、萘、pH、铊、锑、铬、钴、锰、氨氮、石油烃(C10~C40)、氯离子、硫酸根。					
	T5~T7	二噁英	监测 1 次,每次监测 1 天, 本次监测采集表层土, 采样深度为表层土壤 0-0.5m 处				
地下水	W1~W3	十天田活性剂、耗氧量(C())%)、氨氮、偏化物、	监测 1 次,每次监测 1 天, 采样深度为水面 0.5m 以下				

2.2.4. 历史监测结论

- (1)土壤监测共采集7个土壤点样品,检测结果表明安岳川能环保能源发电有限公司场地内表层土壤pH值范围为7.78~8.15,呈碱性。pH、氨氮、硫酸根、氯离子不纳入评价,锰、铬、铊符合《四川省建设用地土壤污染风险管控标准》(DB51/2978-2023)表1建设用地土壤污染风险筛选值和管制值中筛选值第二类用地标准限值,其余指标均符合《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(试行)(GB36600-2018)表1建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(基本项目)中筛选值第二类用地标准限值和表2建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(基本项目)中筛选值第二类用地标准限值和表2建设用地土壤污染风险筛选值和管选值和管制值(其他项目)中筛选值第二类用地标准限值。
 - (2) 地下水共采集 3 个点地下水样品, 检测结果表明安岳川能环保能源发

电有限公司地下水 pH 值范围为 7.4~7.5,地下水环境为弱碱性,符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表 1 中III类标准限值;所测指标石油类检测浓度范围为 0.02mg/L~0.03mg/L,低于《地表水环境质量标准》(GB 3838-2002)表 1中III类标准限值 0.05mg/L,石油类不纳入评价,其余指标均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表 1、表 2 中III类标准限值。

3. 区域概况

3.1. 地理位置

资阳市,别称西部车城,四川省辖地级市,位于四川盆地中西部,地跨东经104°12′~105°45′,北纬29°40′~30°39′,属亚热带季风型大陆性气候区,四季分明,冬暖春早,夏无酷暑,总面积5747.54平方千米截至2022年10月,资阳市辖1个市辖区、2个县,资阳市人民政府驻雁江区广场路1号。截至2022年末,资阳市户籍人口为333.2万人。

安岳县,隶属四川省资阳市,位于四川盆地中部,成渝经济区腹心和成都、重庆的直线中点,誉"成渝之心";地跨东经 104°56′51″~105°45′14″,北纬 29°40′32″~30°18′53″之间。东邻重庆市潼南区,东南靠重庆市大足区;南接重庆市荣昌区和内江市东兴区,西南接内江市东兴区;西倚内江市资中县,西北连乐至县、遂宁市安居区。安岳县总面积 2700 平方公里,2020 年,辖 2 个街道、32 个镇、12 个乡,2022 年,安岳县常住人口 93.4 万人,城镇化率为 32.06%。

安岳川能环保能源发电有限公司位于资阳市安岳县永清镇河店村 14 组、16 组,中心位置地理坐标经度 105.469003°E, , 纬度 30.003234°N。公司占地面积 6.998 公顷, 区域地理位置图 3-1。

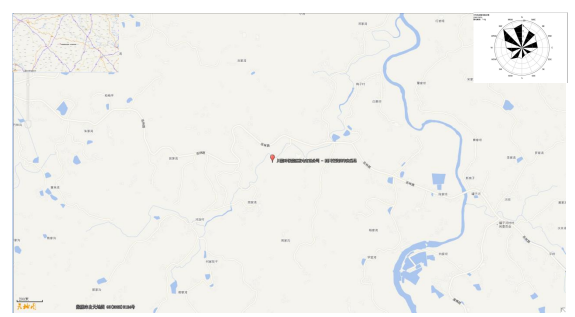


图 3-1 企业地理位置图

3.2. 地形、地貌

项目位于资阳市安岳县永清镇河店村。资阳市位于四川盆周丘陵地区与盆西平原地区的交接带,北靠成都、德阳,南连内江,东接重庆、遂宁,西邻眉山。资阳市境内地貌形态可分为低山、丘陵、河流冲积坝三类,主要以丘陵为主,约占总面积的90%,地势整体呈西高东低,海拔介于300~550m。

根据现场调查,本项目位于浅丘沟谷谷底,沟谷呈北西~南东展布,沟谷内整体呈北西侧高,南东侧低,高程介于366~424m之间,两侧丘陵山体浑圆,坡度较缓(5°~10°)。

3.3. 气候与气象

安岳县属中亚热带湿润季风气候类型区域,四季分明,气候温暖,热量光足,雨量充沛,无霜期长,云雾较多,日照偏少,具有春早,夏长,秋凉,冬暖,夜雨多,风速小,湿度大和夏季雨、热集中多旱涝,秋季绵雨频率高等特征。2021年,资阳市气温正常略偏高,阶段性高温突出,降水充沛,主要集中在夏、秋两季,雨日偏多,日照正常略偏少。入冬入春时间较历年有所提前,入夏入秋时间偏晚。汛期暴雨频次多,时空分布不均,主要集中在8、9月,乐至县降雨总量破历史极值。春秋两季雨日偏多,冬夏两季雨日偏少,干旱强度一般,冬季热量条件较历年同期明显偏多。

3.4. 水资源概况

资阳市境内河流分属沱江、涪江水系,有沱、涪两江支流(中小河流)110条,流域面积大于100平方千米的河流有11条,50平方千米至100平方千米的小河流8条,短小溪流40余条,这些河流小溪几乎都发源于丘陵,河床平、缓、宽,地形切割浅、落差小、水流平缓、岸势开阔,是典型的丘陵地区水系网络。沱江水系主要支流有沱江、阳化河、绛溪河、九曲河,涪江水系主要支流有岳阳河、龙台河、蟠龙河。

(一) 地表水

安岳县域无大江过境,但沱江、涪江水系、小支流较多,计 70 余条。多源 于沱江、涪江分水岭,分别向岭西南和岭东北汇流出县,注人沱江和涪江最大支 流——琼江河,琼江河主要支流有岳阳河、龙台河、书房坝河;沱江主要支流有 大蒙溪河,小蒙溪河,大清流河和小清流河。江河在市内经宏缘、灵仙、壮溪、养马、平窝、石钟、石桥、简城、东溪、新市、平泉、飞龙、老君、临江、保和、宝台、雁江、松涛、南津、忠义、伍隍 21 个乡镇,总长 175.4km,水域面积为 30 多 km²,平均流量为 225m³/s~275m³/s,流域面积达 2000km²。

通过现场调查,厂区内有改道后的罐子河从厂区穿越,将生产区和生活区隔离。罐子河以行洪、灌溉为主要功能。罐子河长 31.9km,集雨面积 155.55km²,多年平均流量 1.17m³/s,共流经护建乡、协和乡、横庙乡、鱼龙乡、乾龙乡、坪河乡,在偏岩乡汇入龙台河。

龙台河:龙台河属于涪江右岸二级支流,发源于沱江与涪江分水岭的安岳县凌家沟,向北流经协和、鱼龙,在偏岩纳入永清河后折向东北,在梓桐坝与同为南北流向的石羊河相汇后继续向东北流,过元家坝、张家坝后于两河村注入琼江,琼江往东南流在安居注入涪江。龙台河河流全长 40.2km,流域面积 693km²。龙台河流域水系呈树枝状发育。龙台河流域地处四川盆地东部,地势北高南低,河源海拔高程在 400~500m。龙台河流域属于丘陵区,形态为圆顶宽谷中丘,圆顶窄谷中丘、塔状宽谷中丘、爪状宽谷中丘。

谷地成梯形,坡洪积层发育,沟谷呈"V"型的地貌特征。

(二) 地下水

根据《1:20万遂宁幅区域水文地质普查报告》、《1:20万内江幅区域水文地质普查报告》及区内已有勘察资料,区域地下水类型主要为红层砂泥岩(K-J)风化带网状裂隙水。

红层砂泥岩风化带网状裂隙水主要赋存于红层(K-J)侏罗系、白垩系地层风化带中,广布于区内中部和东南侧的向斜里,主要为泥岩、粉砂质泥岩不等厚互层,岩层倾角介于 2°~10°之间,风化裂隙发育程度由浅部,向深部迅速减弱,发育深度约 15m~30m,局部可达 50m。地貌形态为切割深 20m~200m 的丘陵区。地下水埋藏于砂、泥岩风化带孔隙、裂隙中,以裂隙储集为主,孔隙储集次之。

地下水以潜水为主,受构造及岩性控制局部有承压水。地下水埋深一般小于5m,下部往往有溶滤的或封存型的盐卤水。由于含水层本身储集和渗透性能差,加之产状平缓,地处表部的被分割零碎,不利于地下水汇集,埋于地下者又往往被隔水层广泛覆盖,多数不易得到补给,故富水程度一般较差,水量较小。地表

泉水稀少,泉流量一般小于 0.1L/s,多数在 0.01~0.1L/s。单孔出水量小于 100m³/昼夜,大多数小于 20m³/昼夜之间,矿化度 0.1-0.8g/L,径流模数大于 0.1L/s•km²。在构造、岩性、地貌等条件有利的个别地段,地下水相对富集,单孔出水量可在 100-200m³/d。该类地下水虽然水量较小,但在安岳县广泛分布,是具有分散供水意义的地下水类型。

地下水化学类型以 HCO₃-Ca 类型为主。根据地下水监测结果,潜水的矿化度较低,小于 300mg/L。

根据《安岳县生活垃圾环保发电项目(重新报批)环境影响报告书》3、场地地层岩性的内容表明,本项目区地下水主要类型为碎屑岩浅层风化裂隙水,其地下水补给来源主要为大气降水补给,接受补给后,地下水于侏罗系中统沙溪庙组(J2s)碎屑岩浅层风化裂隙中赋存、运移,地下水径流方向主要受地形及最低排泄基准面龙台河控制,地下水由高向低汇流至沟谷。

地下水流向见图 3-2。

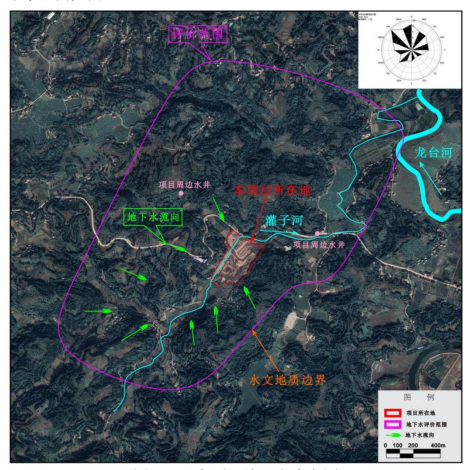


图 3-2 本项目地下水流向图

4. 企业生产及污染防治情况

4.1. 服务范围及处理对象

本项目的服务范围为资阳市安岳县、乐至县所有辖区产生的生活垃圾,负责处理的生活垃圾包括居民生活垃圾、商业垃圾、集市贸易市场垃圾、街道清扫垃圾、公共场所垃圾和机关、学校、厂矿等单位及农村的生活垃圾。以下废物不得进入本项目处理:危险废物(《生活垃圾焚烧污染控制标准》(GB 18485-2014)6.1 条规定的除外),电子废物及其处理处置残余物。

同时,依托生活垃圾焚烧炉及环保设施进行,协同处置废腐柠檬、农林秸秆、餐厨处置产生的渣料干化后的污泥等固体废物,协同处置废物符合《生活垃圾焚烧污染控制标准》(GB18485-2014)入炉要求。

项目服务范围内生活垃圾入场量约841.9t/d,脱出水分后入炉垃圾量673.5t/d,焚烧炉有一定的富余焚烧能力。项目优先处置生活垃圾,富余焚烧能力用于处置废腐柠檬、农林秸秆、餐厨处置产生的渣料、干化后的污泥等固体废物,以满足服务范围内固体废物的处置需求。

由于本项目协同处置的废腐柠檬、农林秸秆具有明显的季节性。当安岳柠檬进入采摘及加工季节时,一般在3~5月协同处置的固体废物主要有废腐柠檬(约30t/d)、餐厨处置产生的渣料(约15t/d)、干化后的污泥(约30t/d),该季节一般无农林秸秆产生,不掺烧农林秸秆,入炉固体废物总量为75t/d。随着农忙季节到来,废腐柠檬的产生量极少,农林秸秆产生量增加,一般在6~9月协同处置的固体废物主要有农林秸秆(约30t/d)、餐厨处置产生的渣料(约15t/d)、干化后的污泥(约30t/d),该季节一般无废腐柠檬产生,不掺烧废腐柠檬,入炉固体废物总量在75t/d。随着进入冬季,农林秸秆和废腐柠檬均不再产生,一般在10月~次年2月协同处置的固体废物主要有餐厨处置产生的渣料(约15t/d)、干化后的污泥(约30t/d),该季节一般无废腐柠檬、农林秸秆产生,不掺烧废腐柠檬、农林秸秆,入炉固体废物总量为45t/d。项目目前最大处理量为758.5t/d,一期设计焚烧处理总量为800t/d,可满足垃圾焚烧处理需求。

4.2. 生产设备与原辅材料

表 4-1 厂区原辅料情况

序号	原料名称	主要成分	用量(t/a)	形态	储存方式	储存位置
1	柴油	烃类	120	液	地埋储罐	柴油储罐区
2	熟石灰	Ca (OH) 2	3000	固	储仓	熟石灰储仓
3	活性炭	碳	400	固	储仓	活性炭储仓
4	氨水	20%, NH ₃	800	液	储罐	氨水储罐
5	螯合剂	二硫胺基型螯合剂	234	液	储罐	螯合剂储罐
6	水泥	水泥	1752	固	储仓	水泥储仓
7	柠檬酸	C ₆ H ₈ O ₇	4.2	固	袋装	辅助库房
8	盐酸(30%)	30%, HCl	/	液	瓶装	危化品库房
9	硫酸	H ₂ SO ₄	200	液	储罐	硫酸储罐区
10	次氯酸钠	60%, NaClO	0.7	固	袋装	辅助库房
11	无磷环保型阻 垢剂	天然高分子聚合 物如木质素和腐 植酸钠等	15	液态	储罐	冷却水处理站
12	阻垢剂	无磷阻垢剂	0.3	固	袋装	辅助库房
13	消泡剂	/	1.0	固	袋装	辅助库房
14	PAC	聚合氯化铝	7.0	固	袋装	辅助库房
15	PAM	聚丙烯酰胺	3.0	固	袋装	辅助库房
16	氢氧化钠	NaOH	1.0	固	袋装	辅助库房

表 4-2 主要生产设备

		1X T-4	工女工/ 攻田
序号	设备名称	数量	型号或主要技术参数
1	垃圾焚烧炉	2	400t/d 机械炉排炉
2	余热锅炉	2	额定蒸汽量: 44t/h
3	冷凝式汽轮机	1	18MW
4	发电机	1	20MW
5	地磅	2	最大称量: 60t
6	垃圾池卸料门	4	型式: 电动, 5500×3700mm
7	桥式垃圾抓斗起重机	2	型式: 双梁桥式
8	垃圾抓斗	2	型式: 电动液压多瓣式, 抓斗容积: 12m³
9	垃圾输送机	2	/
10	半干式反应塔	2	/
11	布袋除尘器	2	/
12	变压器	2	容量为 2500kVA 变压器,1台工作变压器和1台 备用变压器
13	主控系统	1	DCS
14	空压机	3	30m³/min 螺杆式空气压缩机
15	通风冷却塔	2	2 台逆流式机力通风冷却塔,3000t/h
16	循环水泵	3	循环水泵 3 台, 2 用 1 备。水泵参数: Q=3000t/h
17	引风机	3	额定流量 102200m³/h
18	熟石灰储仓	1	有效容积 150m³
19	活性储仓	1	有效容积 40m³

序号	设备名称	数量	型号或主要技术参数
20	氨水储罐	1	有效容积 50m³
21	螯合剂储罐	1	有效容积 10m³
22	水泥储仓	1	有效容积 50m³
23	飞灰储仓	1	有效容积 150m³

4.3. 有毒有害物质清单

有毒有害物质指下列物质:

- (1)列入《中华人民共和国水污染防治法》规定的有毒有害水污染物名录的污染物;根据生态环境部、国家卫生健康委员会公告 2019 年第 28 号,有毒有害水污染物名录(第一批)为:二氯甲烷、三氯甲烷、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、镉及镉化合物、汞及汞化合物、六价铬化合物、铅及铅化合物、砷及砷化合物。
- (2)列入《中华人民共和国大气污染防治法》规定的有毒有害大气污染物名录的污染物;根据生态环境部、国家卫生健康委员会公告 2019 年第 4 号,有毒有害大气污染物名录(2018 年)为:二氯甲烷、甲醛、三氯甲烷、三氯乙烯、四氯乙烯、乙醛、镉及其化合物、铬及其化合物、汞及其化合物、铅及其化合物、砷及其化合物。
 - (3) 《中华人民共和国固体废物污染环境防治法》规定的危险废物;
 - (4) 国家和地方建设用地土壤污染风险管控标准管控的污染物;
 - (5) 列入优先控制化学品名录内的物质:
 - (6) 其他根据国家法律法规有关规定应当纳入有毒有害物质管理的物质。

根据对比有毒有害物质的名单,安岳川能环保能源发电有限公司生产过程中 涉及的有毒有害物质柴油、氨水、废机油、废机油桶、废活性炭、实验室废液、 中间产物渗滤液、飞灰、盐酸、硫酸、氢氧化钠、生活垃圾、炉渣、次氯酸钠。 如下表:

表 4-3 企业涉及的有毒有害物质信息表

序	衣 4-3 企业沙及的有每有苦物庾信总衣 *						
号	名称	理化性质	来源	依据	危险特性		
1	柴油	有刺激性气味的透明液体,易燃	柴油使 用过程 及储存	建设用地土壤污染风 险管控标准(试行); 国 家危险废物名录 (2021 年版)	对人体侵入途径:皮肤吸收为主、呼吸道吸入。 柴油的毒性类似于煤油,但由于添加剂(如硫化 酯类)的影响,毒性可能比煤油略大。 主要有麻醉和刺激作用。未见职业中毒的报道。 毒性健康影响:柴油为高沸点成分,故使用时由于蒸汽所致的毒性机会较小。柴油的雾滴吸入后可致吸入性肺炎。皮肤接触柴油可致接触性皮炎。多见于两手、腕部与前臂。柴油废气,内燃机燃烧柴油所产生的废气常能严重污染环境。废气中含有氮氧化物、一氧化碳、二氧化碳、醛类和不完全燃烧时的大量黑烟。黑烟中有未经燃烧的油雾、碳粒,一些高沸点的杂环和芳烃物质,并有些致癌物如 3.4-苯并芘。		
2	机油	具有黏稠性质的液体,有刺激性气味,易燃	机油使 用过存, 废机油 废机机油 桶	建设用地土壤污染风 险管控标准(试行);国 家危险废物名录 (2021年版)	机油的危害成份是废酸、重金属等物质。 废酸、重金属等物质对人体危害极大,其中有机 化合物如芳香族类很多对身体有毒害作用,这些 物质不但会停留在肺还会进入血液运行全身,会 干扰人的造血系统,神经系统等等,导致血液病 如贫血,血小板减少等,还会有头晕,恶心,食 欲不振,乏力等症状,长期以来还会致癌。 重金属如铅,镉等难以排出身体,会在人体内蓄 积,严重影响神经系统并导致一系列疾病和症状 如口腔溃疡,牙龈发炎等等。		

序号	名称	理化性质	来源	依据	危险特性
2	氨水	无色透明液体,有强烈的刺激味道	原辅料	危险化学品目录 (2015 版) CAS: 1336-21-6	吸入后对鼻、喉和肺有刺激性,引起咳嗽、气 短和哮喘等;重者发生喉头水肿、肺水肿及心、 肝、肾损害。溅入眼内可造成灼伤。皮肤接触 可致灼伤。口服灼伤消化道。慢性影响:反复 低浓度接触,可引起支气管炎;可致皮炎
3	废机油、废机 油桶	/	/		/
4	废活性炭、沾染物 (废试剂瓶、废膜)、 废机油桶、实验室废液)	/	/	《国家危险废物名 录》(2021 年版)	/
5	渗滤液	含汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、 铜、锰、镍等重金属	处理垃 圾渗出	《国家危险废物名 录》(2021 年版)	垃圾渗滤液来源复杂、成分难定,可能具有腐蚀性、毒性,可能含有致病的有害菌、病原微生物与虫卵,对环境或者人体健康都存在有害影响
6	飞灰	主要成分为来自焚烧物料的微小灰粒及挥发性 重金属、来自脱酸系统的反应物及残余物、来自 活性炭喷射系统的活性炭(含重金属和二恶英) 等	焚烧炉 产生	《国家危险废物名 录》(2021 年版) HW18 焚烧处置残渣	垃圾焚烧过程中,产生的飞灰在被捕集之前, 在烟气中很容易富集二噁英、重金属等污染 物,容易对人体和环境造成不良影响
7	氢氧化钠	白色结晶性粉末。氢氧化钠对纤维、皮肤、玻璃、陶瓷等有腐蚀作用,溶解或浓溶液稀释时会放出热量;与无机酸发生中和反应也能产生大量热,生成相应的盐类;与金属铝和锌、非金属硼和硅	原辅料	危险化学品名录 (2015) CAS1310-73-2	具有强碱性,腐蚀性极强。

序号	名称	理化性质	来源	依据	危险特性
		等反应放出氢;与氯、溴、碘等卤素发生歧化反应。能从水溶液中沉淀金属离子成为氢氧化物; 能使油脂发生皂化反应,生成相应的有机酸的钠 盐和醇,这是去除织物上的油污的原理			
8	盐酸	盐酸是无色液体(工业用盐酸会因有杂质三价铁盐而略显黄色),为氯化氢的水溶液,具有刺激性气味。由于浓盐酸具有挥发性,挥发出的氯化氢气体与空气中的水蒸气作用形成盐酸小液滴,所以会看到白雾。盐酸与水、乙醇任意混溶,氯化氢能溶于许多有机溶剂。浓盐酸稀释有热量放出	原辅料	危险化学品名录 (2015) CAS7647-01-0	浓盐酸(发烟盐酸)会挥发出酸雾。盐酸本身和酸雾都会腐蚀人体组织,可能会不可逆地损伤呼吸器官、眼部、皮肤和胃肠等。在将盐酸与氧化剂(例如漂白剂次氯酸钠或高锰酸钾等)混合时,会产生有毒气体氯气
9	硫酸	硫酸是一种最活泼的二元无机强酸,能和绝大多数金属发生反应。高浓度的硫酸有强烈吸水性,可用作脱水剂,碳化木材、纸张、棉麻织物及生物皮肉等含碳水化合物的物质。与水混合时,亦会放出大量热能	原辅料	危险化学品名录 (2015) CAS7664-93-9	人体一接触到浓硫酸,便即刻遭到烧伤。硫酸本生虽无爆炸和着火性质,但由于硫酸的氧化性和脱水性,当它与可燃物接触时,有时即会着火
10	生活垃圾	含汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、 铜、锰、镍等重金属	厂内接 收	/	/
11	炉渣	含汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、 铜、锰、镍等重金属	焚烧炉 产生	《国家危险废物名 录》(2021年版)	/
12	次氯酸钠	微黄色溶液,有似氯气的气味。易溶于水	原辅料	/	受高热分解产生有毒的腐蚀性烟气。具有腐蚀 性

4.4. 垃圾处理工艺及流程

垃圾车从物流口进入厂区,经过地磅秤称重后进入垃圾卸料平台,卸入垃圾池(垃圾在垃圾池中存放 3-5 天脱除一定的渗滤液水分(17%~20%)后,热值得以提高)。垃圾池是一个封闭式且正常运行时空气为负压的建筑物,采用半地下结构。垃圾池内的垃圾通过垃圾吊车抓斗抓到焚烧炉给料斗,经溜槽落至给料炉排,再由给料炉排均匀送入焚烧炉内燃烧(燃烧分为干燥、燃烧、燃烬,垃圾在炉排上的停留时间约为 2 小时)。

垃圾燃烧所需的助燃空气因其作用不同分为一次风和二次风。一次风取自于垃圾池恶臭气体,使垃圾池维持负压,确保池内臭气不会外逸。一次风经蒸汽空气预热器加热后由一次风机送入炉内。二次风从焚烧间上部吸风,由二次风机加压后送入炉膛,使炉膛烟气产生强烈湍流,以消除化学不完全燃烧损失和有利于飞灰中碳粒的燃烬。所产生的烟气能够在燃烧室内维持850℃以上温度下的停留时间>2秒,垃圾燃烧后的炉渣热灼减率<3%。

焚烧炉设有点火燃烧器和辅助燃烧器,用柴油作为辅助燃料。点火燃烧器供点火升温用。当垃圾热值偏低、水分较高,炉膛出口烟气温度不能维持在850℃以上,此时启用辅助燃烧器,以提高炉温和稳定燃烧。停炉过程中,辅助燃烧器必须在停止垃圾进料前启动,直至炉排上垃圾燃烬为止。

垃圾在炉排上通过干燥、燃烧和燃烬三个区域,垃圾中的可燃分已完全燃烧,灰渣落入出渣机,经加水冷却后进入灰渣贮坑,出渣机起水封和冷却渣作用。灰渣贮坑上方设有桥式抓斗起重机,可将汇集在灰渣贮坑中的灰渣抓取,装车外运、填埋或综合利用。

垃圾燃烧产生的高温烟气经余热锅炉冷却至 200℃后进入烟气净化系统。焚烧炉配 1 套烟气净化系统,采用"SNCR+半干法+干法+干法+活性炭吸附+布袋除尘器"工艺。首先在焚烧炉膛高温区域喷入氨水溶液以降低锅炉排烟 NOx 浓度,烟气经余热锅炉冷却后进入反应塔,与喷入的石灰浆充分混合反应后,烟气中的酸性气体被去除,在反应塔与除尘器之间的烟道内喷入熟石灰粉、活性炭进一步脱除酸性气体和重金属、二噁英,随后烟气进入布袋除尘器,在布袋除尘器表面进行除尘,并进一步脱除酸性气体。烟气经布袋除掉烟气中的粉尘及反应产物后,符合排放标准的烟气通过引风机送至烟囱排放至大气。喷雾塔、布袋除尘器收集下

来的飞灰及烟气处理系统的残余物,在厂内经稳定化处置并检测达标后,运至垃圾填埋场指定地点填埋。

余热锅炉以水为工质吸收高温烟气中的热量,产生 6.5MPa, 450℃的蒸汽,供配套 1 台 18MW 凝汽式汽轮机+1 台 20MW 发电机发电。项目年处理生活垃圾量 29.2 万吨,协同处置废腐柠檬 2700 吨/年、农林秸秆 3600 吨/年、餐厨渣料 4950吨/年、干化污泥(含水率 40%)9900吨/年,年发电量约 12140 万度,除本厂自用 2100 万度外,大部分电力(10040 万度)并入区域电力网。项目工艺流程及产污环节见下图:

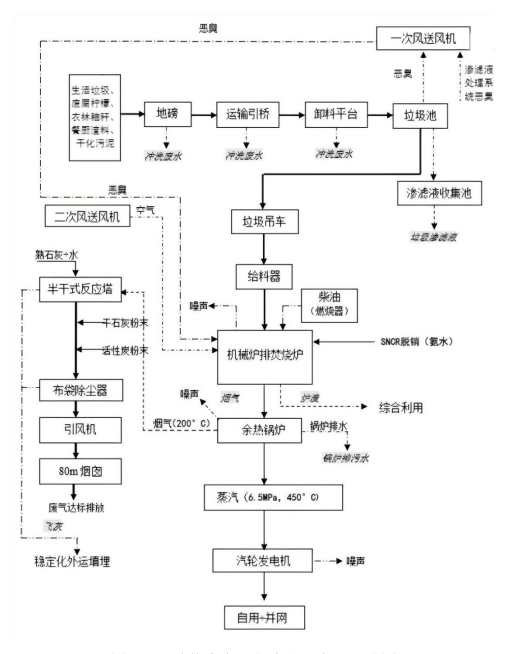


图 4-1 总体生产工艺流程及产污环节图

4.5. 三废处理情况

4.5.1. 废水的治理措施及排放

厂区实行雨污分流制,本项目的废水包括生产废水、垃圾渗滤液、生活污水、初期雨水。

(1) 生产废水

本项目产生的生产废水包括地磅区及引桥清洗水、主厂房冲洗水、卸料平台冲洗水、锅炉定期排水、生产水池定期排水、除盐制备水浓水、冷却塔循环排水、一体化净水器排污水、实验废水。

地磅区及引桥清洗水、主厂房冲洗水、实验室废水主要污染物有 COD、BO D₅、SS, 卸料平台冲洗废水主要污染物 COD、BOD₅、SS、氨氮, 地磅区及引桥清洗水、主厂房冲洗水、实验室废水统一收集后进入到渗滤液处理站, 处理后进入到回用水池, 回用至石灰制备、出渣机用水、飞灰固化、烟气处理反应塔冷却水、给料斗及溜槽冷却用水、卸料区及车辆冲洗、地磅区及引桥冲洗水, 未回用完的水进入到循环冷却水池。

锅炉定期排水、生产水池定期排水、除盐制备水浓水、冷却塔循环排水、一体化净水器排污水主要污染物为 COD、BOD₅、SS,统一收集后进入到中水处理系统,处理后进入到循环冷却水池,回用至汽机凝汽器冷却、汽机冷油器冷却、发电器空冷器冷却、设备冷却用水(空压机、风机、汽机辅机等)。

(2) 垃圾渗滤液

生活垃圾储存期间析出的垃圾渗滤液,主要污染物有 COD、BOD₅、氨氮、SS,经渗滤液收集池(1个,300m³)收集后送渗滤液处理站,处理后进入到回用水池,回用至石灰制备、出渣机用水、飞灰固化、烟气处理反应塔冷却水、给料斗及溜槽冷却用水、卸料区及车辆冲洗、地磅区及引桥冲洗水,未回用完的水进入到循环冷却水池。

(3) 生活污水

生活污水统一收集后进入到生活污水处理系统,处理后在进入到中水处理系统,处理后进入到循环冷却水池,回用至汽机凝汽器冷却、汽机冷油器冷却、发电器空冷器冷却、设备冷却用水(空压机、风机、汽机辅机等)。

(4) 初期雨水

初期雨水中主要的污染物为 COD、BOD₅、氨氮、SS,初期雨水经厂区的雨水管网进入到初期雨水收集池(1 个,400m³),再进入到渗滤液处理站进行处理,处理后进入到回用水池,回用至石灰制备、出渣机用水、飞灰固化、烟气处理反应塔冷却水、给料斗及溜槽冷却用水、卸料区及车辆冲洗、地磅区及引桥冲洗水,未回用完的水进入到循环冷却水池。

综上, 厂区产生的废水均回用至生产, 不外排。

地磅区及引桥清洗水、主厂房冲洗水、实验室废水、卸料平台冲洗废水、垃圾渗滤液统、初期雨水统一收集后进入到渗滤液处理站进行处理,渗滤液处理站 采用"预处理+UASB 厌氧反应器+A/O 工艺和 MBR 膜系统+NF 纳滤+RO 反渗透"处理工艺,处理规模为 350m³/d。渗滤液处理站工艺流程图见图 4-2。

生活污水统一收集后进入到生活污水处理系统进行处理,生活污水处理系统 采用一体化污水处理系统(A/O 工艺),处理规模为 20m³/d。

锅炉定期排水、生产水池定期排水、除盐制备水浓水、冷却塔循环排水、一体化净水器排污水统一收集后进入到中水处理系统进行处理,中水处理系统采用"软化预处理+超滤+反渗透"处理工艺,处理规模为600m³/d。中水处理系统工艺流程图见图4-3。

WIII WAXXE CAE								
废水来源	废水类别	主要污染物	排放规律	排放量 (m³/d)	处理设施	排放 去向		
地磅区及引桥	地磅区及引桥清洗 水	COD、BOD ₅ 、SS	间断					
主厂房	主厂房冲洗水	COD、BOD ₅ 、SS	间断		预处理+UAS			
卸料平台	卸料平台冲洗水	COD、BOD ₅ 、SS、 氨氮	间断	2	B 厌氧反应 器+A/O 工艺			
垃圾坑	垃圾渗滤液	COD、BOD₅、SS、 氨氮	连续	350m ³ /d	和 MBR 膜系 统+NF 纳滤+	凹用		
综合办公楼	实验废水	COD、BOD5、SS、	间断		RO反渗透			
厂区	初期雨水	COD、BOD₅、氨 氮、SS	间断					
锅炉定排、生产 水池定排	锅炉定期排水、生 产水池定期排水	COD、BOD ₅ 、SS	间断		"软化预处理			
化水制备系统	除盐制备水浓水	COD、BOD ₅ 、SS	间断	600m ³ /d	+超滤+反渗	回用		
冷却塔循环冷 却系统	冷却塔循环排水	COD、BOD ₅ 、SS	间断		透"			

表 4-4 废水排放及处理设施

废水来源	废水类别	主要污染物	排放规律	排放量 (m³/d)	处理设施	排放 去向
一体化净水系 统	一体化净水器排污 水	COD、BOD ₅ 、SS	间断			
职工生活	职工生活污水	COD、BOD₅、SS	连续	20m ³ /d	一体化污水 处理系统(A /O 工艺)	进到水理统

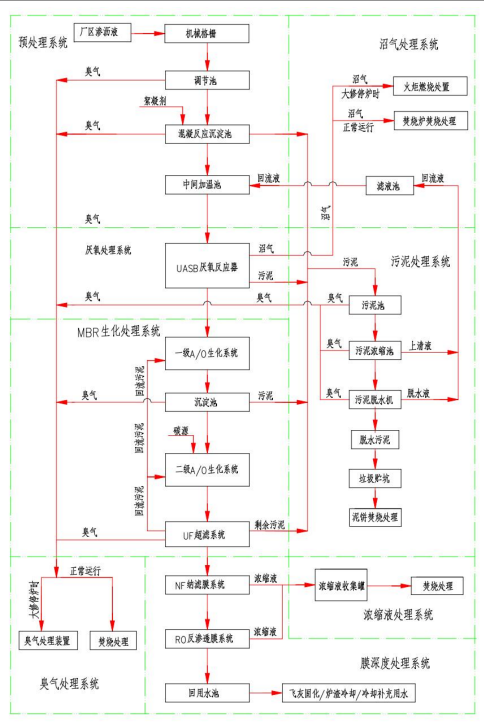


图 4-2 渗滤液处理工艺流程及产污环节图

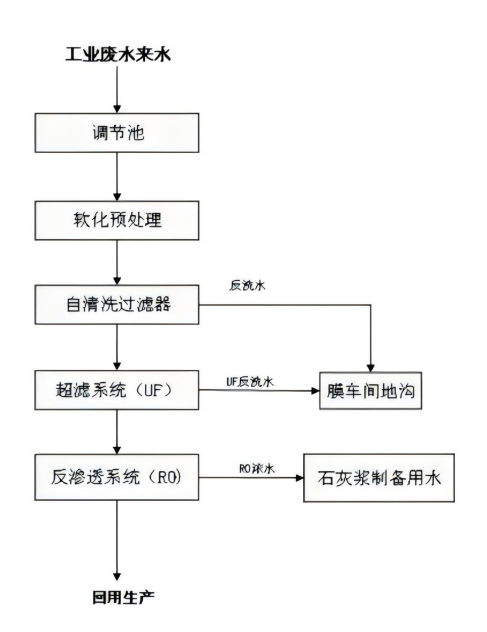


图 4-3 中水系统处理工艺流程及产污环节图

4.5.2. 废气的治理措施及排放

企业废气为焚烧炉烟气、恶臭、粉尘、沼气和食堂油烟。

(1) 焚烧炉烟气

焚烧炉烟气主要污染物包括颗粒物、酸性气体(HCl、HF、SO₂、NOx)、CO、重金属和二噁英类,采用"SNCR+半干法+干法+干法+活性炭喷射+布袋除尘器"工艺处理,处理后的烟气分别经 1 根 80m 的排气筒进行排放。烟气净化工艺流程见图 4-4。

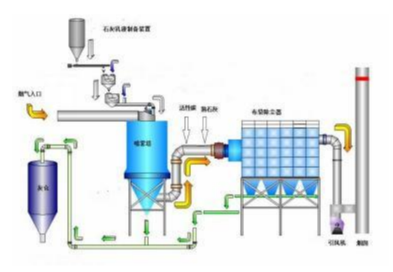


图 4-4 烟气净化工艺流程图

(2) 恶臭

恶臭气体主要来源于垃圾储坑、卸料大厅、渗滤液处理站,恶臭处理措施如下:

- ①垃圾运输采用封闭式的垃圾运输车。
- ②垃圾卸料厅进出口处设置风幕。
- ③垃圾贮坑全密闭设计,垃圾贮坑与卸料平台间设置自动卸料门密封门,垃圾卸料门保持关闭,维持垃圾坑负压。
 - ④利用抓斗对垃圾坑内垃圾不停地进行搅拌翻动。
- ⑤渗滤液池密封设计,其内部的恶臭气体以自然流动的方式通过 PVC 管道 连接到垃圾坑,与垃圾坑中的恶臭气体一并作为一次进风燃烧处理。
 - ⑥垃圾卸料大厅定期喷洒除臭药剂。

(3) 粉尘

粉尘主要来源于石灰储仓、飞灰稳定化储仓、活性炭仓及水泥仓,粉尘经各 仓顶除尘装置过滤处置。

(4) 沼气

渗滤液厌氧过程中产生的沼气, 送焚烧炉焚烧处理。

(5) 食堂油烟

食堂采用清洁能源天然气为燃料,食堂油烟经灶台上方集气罩收集后通过专 用烟道抽至楼顶,经油烟净化器处理后排放。

废气产生及处理情况详见下表。

表 4-5 项目废气污染源及处理措施

序	废气	来源	主要污染	排放	治理工艺	排气筒	笥情况	排放
号	名称	71444	物	规律	伴		高度	去向
1	焚烧 炉烟 气	垃圾焚烧	颗粒物、酸性气体、一氧化碳、 重金属、二噁英类	连续	SNCR+半干法+干 法+活性炭喷射+布 袋除尘器	2	80m	大气
2	食堂 油烟	食堂	油烟	间歇	油烟净化器	1	2.5m	
3	恶臭	垃输大圾渗处圾印、坑液系	氨、硫化氢、甲硫醇	间歇	① 闭车进幕密坑置门持坑斗不动封恶动管坑恶一理厅边对。出。闭与自,关负对停。设臭的道与气进垃圾的垃圾投现,平料卸圾,。圾进渗,体式接垃一处地面,将负责,体式接圾一燃烟源和级卸置坑圾间密门垃用垃拌池部然PV以一燃卸除用输厂风全贮设封保圾抓圾翻密的流C	/	/	大气
4	粉尘	石灰储 仓、定化水 储水 化水 泥性大 仓	颗粒物	连续	于各储仓顶部分别 设置 1 套布袋除尘 器处理。	/	/	

4.5.3. 固废的治理措施及排放

固体废物产生及治理企业生产过程中会产生的固废包含一般固废和危险废 物。

1、一般固废

- (1) 炉渣: 垃圾焚烧后产生, 由安岳县政府处置(安岳县政府现交安岳中 顺环保科技有限公司进行处置)。
- (2) 生活垃圾、吸附恶臭气体的废活性炭、渗滤液处理系统产生的污泥均 送焚烧炉焚烧处置。
 - (3) 泥沙:河水净化系统产生的泥沙有机质含量较高,外运作综合利用。

2、危险废物

- (1) 飞灰: 垃圾焚烧后产生,采用水泥+螯合剂稳定化处理后,送至安岳 县政府指定地点处置(现进入安岳县生活垃圾填埋场填埋)。
- (2) 废纳滤膜和废反渗透膜: 渗滤液站及中水处理系统膜处理系统产生, 交具有资质的单位进行处置(现交四川兴茂石化有限责任公司进行处置)。
- (3) 废机油:项目机械设备运行及检修过程中产生,交具有资质的单位进 行处置(现交四川兴茂石化有限责任公司进行处置)。
- (4) 实验室废药品及包装:实验室检测产生,交具有资质的单位进行处置 (现交四川兴茂石化有限责任公司进行处置)。
- (5) 实验室废液(含在线监测系统废液):实验室检测产生,交具有资质 的单位进行处置(现交四川兴茂石化有限责任公司进行处置)。

其产生和处置情况见下表。

飞灰(稳定化后)

产生量 序 处理量 固废名称 来源 固废类别 处置措施 묵 t/a t/a 交安岳县政府处 炉渣 垃圾焚烧 1 一般固废 46720 46720 河水净化系统 外运综合利用 2 泥沙 一般固废 799 799 23.36 23.36 生活垃圾 办公生活 一般固废 送焚烧炉焚烧 3 万 万 废活性炭(停炉 一般固废 4 除臭 0.8 8.0 送焚烧炉焚烧 检修) 送至安岳县政府 5 垃圾焚烧 危险废物

固体废物产生及处置情况 表 4-6

11868

11868

指定地点处置

序号	固废名称	来源	固废类别	产生量 t/a	处理量 t/a	处置措施
6	渗滤液处理系 统污泥	渗滤液处理	一般固废	384	384	送焚烧炉焚烧
7	废纳滤膜和反 渗透膜	渗滤液及中水 膜系统	危险废物 HW49	160 支 /3 年	160 支 /3 年	送危险废物处置 单位处置
8	废机油	设备检修	危险废物 HW08	1	1	送危险废物处置 单位处置
9	实验室废试剂 瓶	实验室检测	危险废物 HW49	0.2	0.2	送危险废物处置 单位处置
10	实验室废液(含 在线监测系统 废液)	实验室检测	危险废物 HW49	0.2	0.2	送危险废物处置 单位处置

4.6. 重点区域及设施识别情况

重点区域及设施识别见表 4-7。

表 4-7 重点区域及设施识别记录表

序号	 主要 	构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
		卸料平台	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
1	主厂房	垃圾储仓	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层	25m 25m 20m 20m 45m 45m	一类单元, 存漏、 为致下隐在 一类连通流等生水的。 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种,

序号	主要构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
	焚烧系统	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	飞灰化验 室	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	烟气净化系统	是,采样抗渗混 凝土		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	渣坑	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		一类单元, 存在通过, 扬散等建筑, 扬散生壤污染的存在。 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种,

序 号	主要构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
	半干脱硫间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、洗失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	飞灰螯合间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	飞灰固化 间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	干法脱酸间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。

序 号	主要构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
	汽机房	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	机修间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二存漏扬导地的类 在漏扬导地的类 在漏散致下隐单通流等生水患元过失途壤污。,渗土水患元过失途壤污。,渗水水。
	化水制备 车间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	化水实验 室和化学 药品储存 间	走,米用防腐地坪 + 按		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。

序号	主要	构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
			是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		一类在, 有, 存, 有,
2	渗滤液处理站	渗滤液膜处理车间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	一类 通过 法
			是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层	LS.J-010 G. R. B.	一类属 扬导地的存重 一类通流等生水的 等土水 患隐 生水 电 医 医 在 成 等 生 水 患 隐 在 底 设 备
3	烟囱		是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。

序号	主要构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
4	氨水间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		一 存漏 扬 等 地 的 存 强 说 亲 全 速 速 速 求 多 致 水 水 患 能 能 的 存 在 点 设 备
5	危废暂存间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层做防渗处 理		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
6	生活废水处理站和生产水池	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		一类单元, 存在、扬、 扬致土水。 一类主流等。 一类主流等。 一类主流等。 一类主流等。 一类主流等。 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种, 一种,
7	循环水 冷却塔和 系统 循环水池	+ 4万 / 冬 / 昆 / 岱 十 +		一类单元, 存在通过失、 扬致致土水。 一次, 一次, 一次, 一次, 一次, 一次, 一次, 一次, 一次, 一次,

序 号	主要	构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
		循环水加 药间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		二类单元, 存在通过渗 漏、流失、 扬散等途径 导致土壤或 地下水污染 的隐患。
	低浓度工业废	中水处理车间	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		一类单元, 存在通过, 海、大、 有一次。 有一次。 有一次。 有一次。 有一次。 有一次。 有一次。 有一次。
8	水处理系统	中水调节池	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		一类 通 法 是 并 是 , 存 不 , 表 , 表 , 表 , 表 , 表 , 表 , 表 , 表 , 表 ,
9	油	库房	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		一类单元, 存在通过渗 漏散等致水。 等致下、 等全块。 大水。 大水。 大水。 大水。 大水。 大水。 大水。 大水。 大水。 大水

序号	主要构筑物	是否进行防渗	硬化防渗措施情况现状照片	分类依据
10	地磅和地磅房	是,采用防腐地坪 +抗渗混凝土+刚 性垫层		非重点区 域,正常运 行状态下, 无污染物质
11	宿舍和食堂	是,采用抗渗混凝 土地坪		非重点区 域,无污染 物质

5. 重点监测单元识别与分类

5.1. 重点监测单元及关注污染物识别

根据《重点监管单位土壤污染隐患排查指南(试行)》中的要求,对重点区域及设施进行调查识别,结合《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021)进行重点监测单元分类(如表 5-1 所示),并填写完成重点监测单元清单(见附表)。

表 5-1 重点监测单元分类表

	企业名和	尔	安岳	安岳川能环保能源发电有限公司				
调査 日期	2023.	12.22	参与人员		/			
单元 类别	单元编号	单元内需 要监测的 重点场所	功能	涉及有毒有害 物质 (m²)		关注污染物		
	A	主厂房	卸料平台、垃圾储 仓、焚烧系统、飞 灰化验室、烟气净 化系统、渣坑、半 干脱硫间、飞灰数 合间、飞灰固化间、 干法脱酸间、汽机 房、机修间、化水 制备车间	汞、镉、铅、铝、铅、铅、铅、铅、铅、铜、价、铅、铜、涂 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。	11058.0	pH、汞、镉、铊、 锑、砷、铅、铬、 六价铬、钴、铜、 锰、镍、氨氮、石 油烃(C ₁₀ ~C ₄₀)、 氯离子		
		烟囱	废气排放	重金属、二噁 英、氨	66.45			
一类 单元		渗滤液处 理站	渗滤液处理	渗滤液、硫酸	2693.8	pH、汞、镉、铊、 锑、砷、铅、铬、		
		循环水系 统	循环水系统	次氯酸钠	502.12	六价铬、钴、铜、 锰、镍、石油烃 (C ₁₀ ~C ₄₀)、氨		
	.	氨水间	氨水罐和软水罐	氨水	163.95	氮、氯离子、硫酸 盐		
	В	油库房	柴油储存	柴油	134.67	石油烃(C ₁₀ ~C ₄₀)		
		危废暂存间	危废暂存	飞灰、废机油、 实验室废液	1200.1	汞、镉、铊、锑、 砷、铅、铬、六价 铬、钴、铜、锰、 镍、石油烃 (C10~C40)		

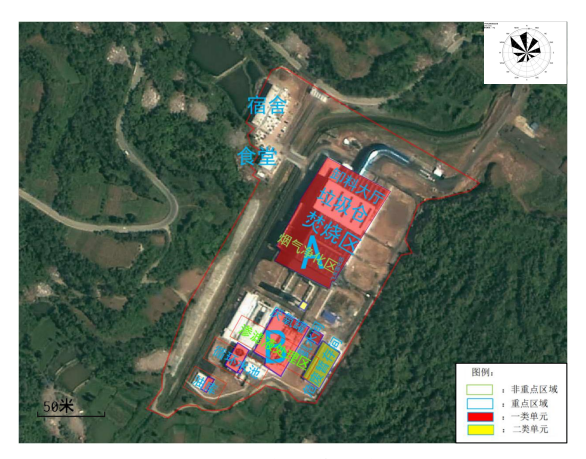


图 5-1 重点监测单元分类图

5.2 重点监测单元识别

根据《重点监管单位土壤污染隐患排查指南(试行)》中的要求,对重点区域及设施进行调查识别,结合《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021)进行重点单元识别(如表 5-2 所示)和重点监测单元分类(如表 5-3 所示)。

表 5-2 重点单元隐蔽性重点设施设备识别表

		是否存在隐蔽性重点设施设备										
単元	单元内需要监测的重点场所		半地下	接地	地下	半地下	接地	地下	半地下	接地	埋深/m	单元类别
			罐体		池体		管道					
A	主厂房	否	否	是	是	否	否	否	否	否	6.0	一类单元
A	烟囱	否	否	否	否	否	否	否	否	是		关手儿
	渗滤液处理站	否	否	是	否	是	否	是	否	否		
	循环水系统	否	否	否	否	是	否	是	否	否		
В	氨水间	否	否	是	否	否	否	否	否	否	10.0	一类单元
	油库房		否	否	否	否	否	否	否	否		
	危废暂存间	否	否	否	否	否	否	否	否	否		

表 5-3 重点区域及设施信息记录表

企业 名称		安岳川能环保能源发		所属行业	生物质能 -生活垃 烧发电发 环境卫生	圾焚 対电和		
填写 日期	2023年12月23日			填报人员	/	联系 方式	/	面积 (m²)
监测 单元	单元内需要监 测的重点场所		涉及有毒有害物质清 单	关注污染物	设施坐标 (中心点坐标)	是否为 隐蔽性 设施	单元 类别	
A	主厂房	卸料平台、垃圾储仓、焚烧系统、飞灰化 验室、烟气净化系统、渣坑、半干脱硫间、 飞灰螯合间、飞灰固化间、干法脱酸间、 汽机房、机修间、化水制备车间	铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、渗滤液、	pH、汞、镉、铊、锑、砷、	105.47271967°E, 30.00111628°N	是	一类	11058.0
	烟囱	废气排放	重金属	(C10°C40/ \	105.47240585°E, 30.00028238°N			66.45
	渗滤液处理站	渗滤液处理	渗滤液、硫酸	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、 锰、镍、石油烃(C ₁₀ ~C ₄₀)、	105.47213227°E, 29.99989446°N	是	一类	2693.8
В	循环水系统	循环水系统	次氯酸钠		105.47160119°E, 29.99972721°N			502.12
	氨水间	氨水间 氨水罐和软水罐		- 氨氮、氯离子、硫酸盐	105.47256678°E, 29.99993859°N			163.95

企业 名称		安岳川能环保能源发	定电有限公司			生物质能 -生活垃 烧发电发 环境卫生	圾焚 注电和	
填写 日期						联系 方式	/	面积 (m²)
监测 单元	单元内需要监 测的重点场所	ITT 달문	涉及有毒有害物质清 单	关注污染物	设施坐标 (中心点坐标)	是否为 隐蔽性 设施	单元 类别	
	油库房	柴油储存	柴油	石油烃(C ₁₀ ~C ₄₀)	104.80685055°E, 29.65191062°N			134.67
	危废暂存间	危废暂存	飞灰、废机油、实验 室废液	汞、镉、铊、锑、砷、铅、 铬、六价铬、钴、铜、锰、 镍、石油烃(C ₁₀ ~C ₄₀)	105.47264189°E, 29.99965753°N	否	二类	1200.1

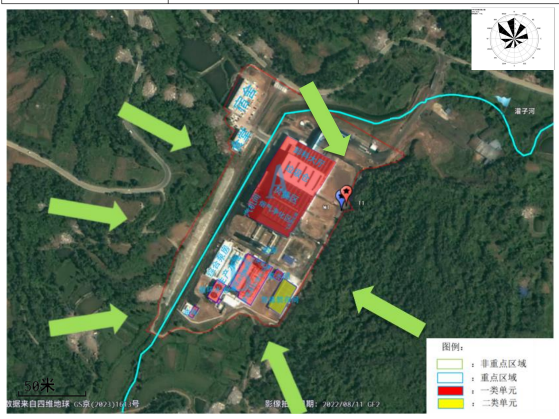
6. 土壤与地下水监测方案

6.1. 点位布设

根据《安岳川能环保能源发电有限公司土壤及地下水自行监测方案》,安岳川能环保能源发电有限公司所在区域地下水流向由高向低汇流至沟谷,污染物在土壤中迁移方向与地下水流向一致,故于该企业主厂房东侧,远离各重点区域与设施处布设土壤对照点位 1 个(T1),于主厂房东侧,各重点区域与设施上游布设地下水对照点 1 个(W1)。土壤监测点共设置点 7 个(含对照点 1 个,3 个二噁英最大落地点);地下水监测点位共计 3 个(对照点 1 个),其中利用企业现有监测井 3 口。点位布设信息见表 6-1 与表 6-2。

编号	位置	坐标位置		
T1	主厂房东侧	105.47362760°E,30.00087819°N		
W1	主厂房东侧	105.47362760°E,30.00087819°N		

表 6-1 对照点信息表



━━地下水径流方向 🌳 地下水监测点位 🕈 土壤监测点位

图 6-1 地下水、土壤监测对照点位示意图

表 6-2 各单元与监测点位对照表

单元	元元内		对应	土壤监测点	采样	对应:	地下水监测点	采样深度
类 别	编号	施或 区域	点位编号 及位置	经纬度	深度	点位编号 及位置	经纬度	不什么及
	A	主厂房	T2 主厂房	105.47258154°E,3 0.00183055°N	0-0.5	W3 主厂	105.47265932°E,30 .00210580°N	水面下 0.5m 以下
一类单元	A	烟囱	西北侧		m	房西北侧		水面下 0.5m 以下
		循环 水系 统	T3 综合泵	105.47146574°E,3	0-0.5			
	В	氨水 间	房西侧	0.00014417°N	m	W2 油库 房北侧	105.47110364°E,29 .99961107°N	水面下
		油库 房	T4 综合泵	105.47161728°E,3	4.1m			0.5m 以下
		危废 暂存 间	房西北侧	0.00042407°N				
			T5 综合楼 旁	105.47175944°E,3 0.00220104°N	0-0.5 m	/	/	/
焚烧炉烟囱 排放污染物 最大落地点		亏染物	T6 焚烧厂 西北侧 200m	105.47144964°E,3 0.00316384°N	0-0.5 m	/	/	/
			T7 焚烧厂 东南侧孟 公村	105.49054027°E,2 9.97819887°N	0-0.5 m	/	/	/



地下水径流方向 土壤监测点位 地下水监测点位



● 地下水径流方向 [★]土壤监测点位 **图 6-4 最大落地浓度监测点位分布图 (1)**



● 地下水径流方向 [↑] 土壤监测点位 **图 6-4 最大落地浓度监测点位分布图 (2)**

6.2. 监测指标

根据《安岳川能环保能源发电有限公司土壤及地下水自行监测方案》,安岳川能环保能源发电有限公司土壤关注污染物指标为 pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、石油烃(C₁₀~C₄₀)、氨氮、氯离子、二噁英、硫酸根,地下水关注污染物指标为 pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、六价铬、钴、铜、锰、镍、石油类、氨氮、氯化物、硫酸盐。

本次监测为方案备案后的后续监测,监测点的监测指标为关注污染物和超标污染物,根据《安岳川能环保能源发电有限公司 2023 年度土壤与地下水自行监测报告》显示,2023 年土壤及地下水,无超标污染物。土壤与地下水自行监测方案监测指标见表 6-3。

表 6-3 土壤与地下水自行监测方案监测指标

监测	类别		监测点位 监测	监测因子				
后	土壤	表层土表	点位编号: T1~T3; pH、汞、镉、铊、锑、砷、 采样深度: 0-0.5m。 锰、镍、氨氮、石油烃(C ₁					
续监		层	T7; 二噁英。 采样深度: 0-0.5m。					
测 	地下水		五編号: W1~W3; pH、汞、镉、铊、锑、砷、油类、六价铬、氯化物、硫					

7. 样品采集、保存、流转与制备

7.1. 现场采样位置、数量和深度

本次监测地下水监测点位信息见表 7-1; 土壤检测点位信息见表 7-2。

表 7-1 地下水检测点位信息

序号	样品编号	检测点位	检测项目	检测 频次	采样 时间	样品 性状
001	240614W-507-01W-1	W3主厂房西 北侧		检测1天 1天1次	06月14日	清澈、无臭、无浮油、无色
002	240614W-507-02W-1	W1主厂房东 侧	pH、汞、镉、铊、 锑、砷、铅、钴、 铜、锰、镍、石油 类、六价铬、氯化 物、硫酸盐、氨氮	检测1天 1天1次	06月14日	清澈、无 臭、无浮 油、无色
003	240614W-507-03W-1	W2油库房北 侧		检测1天 1天1次	06月14日	清澈、无 臭、无浮 油、无色
001	240902W-613-01W-1	W1主厂房西 北侧	nH 汞 镉 铊	检测1天 1天1次	09月02日	清澈、无 臭、无浮 油、无色
002	240902W-613-02W-1	W2主厂房东 侧	pH、汞、镉、铊、 锑、砷、铅、钴、 铜、锰、镍、石油 类、六价铬、氯化	检测1天 1天1次	09月02日	清澈、无 臭、无浮 油、无色
003	240902W-613-03W-1	W3主厂房西 北侧	物、硫酸盐、氨氮	检测1天 1天1次	09月02日	清澈、无 臭、无浮 油、无色

表 7-2 土壤检测点位信息

序号	样品编号	检测点位 (经纬度)	检测项目	检测 频次	采样 时间	样品性状
001	240614W-507 -01S-1	度0~50cm)(东 经105.47362760°,	pH、汞、镉、锑、 砷、铅、铬、六价 铬、钴、铜、锰、 镍、氨氮、石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)、氯离 子、硫酸根			棕、干、无根 系、砂土

序号	样品编号	检测点位 (经纬度)	检测项目	检测 频次	采样 时间	样品性状
002	240614W-507 -02S-1	主厂房西北侧 (深度0~50cm) (东经105.47258 154°°,北纬30.001 83055°)		检测1天, 1天1次	06月 14日	棕、干、无根 系、砂土
003	240614W-507 -03S-1	综合泵房西侧 (深度0~50cm) (东经105.47146 574°,北纬30.0001 4417°)		检测1天, 1天1次	06月 14日	棕、干、无根 系、砂土
004	240614W-507 -04S-1	综合楼旁(深度0 ~50cm)(东经1 05.47175944°,北 纬30.00220104°)		检测1天, 1天1次	06月 14日	棕、干、无根 系、砂土
005	240614W-507 -05S-1	焚烧厂西北侧20 0m(深度0~50c m)(东经105.47 144964°,北纬30.0 0316384°)	二噁英类	检测1天, 1天1次	06月 14日	灰、干、无根 系、砂土
006	240614W-507 -06S-1	焚烧厂东南侧孟 公村(深度0~50c m)(东经105.49 054027°,北纬29.9 7819887°)		检测1天, 1天1次	06月 14日	棕、湿、无根 系、重壤土

7.2. 监测点位情况说明

实际监测点位与《安岳川能环保能源发电有限公司土壤及地下水自行监测方案》中点位基本一致,未发生变更。

表 7-3 监测点位情况

编	方案	监测点位情况		实际	监测点位情况		是否与方	
号	位置	经纬度	采样 深度	位置	经纬度	采样 深度	案一致	
T1	主厂房东侧	105.47362760°E, 30.00087819°N	0~0.5m	主厂房东侧	105.47362760°E, 30.000720°N	0~0.5m	基本一致	
T2	主厂房西北侧	105.47258154°E, 30.00183055°N	0~0.5m	主厂房西北侧	105.47258154°E, 30.00183055°N	0~0.5m	基本一致	
Т3	综合泵房西侧	105.47146574°E, 30.00014417°N	0~0.5m	综合泵房西侧	105.47146574°E, 30.00014417°N	0~0.5m	基本一致	

编	方案	监测点位情况		实际	监测点位情况		是否与方
号	位置	位置 经纬度		位置	经纬度	采样 深度	案一致
T5	综合楼旁	105.47175944°E, 30.00220104°N	0~0.5m	综合楼旁	105.47175944°E, 30.00220104°N	0~0.5m	基本 一致
Т6	焚烧厂西北侧 200m	105.47144964°E, 30.00316384°N	0~0.5m	焚烧厂西北侧 200m	105.47144964°E, 30.00316384°N	0~0.5m	基本 一致
Т7	焚烧厂东南侧孟 公村	105.49054027°E, 29.97819887°N	0~0.5m	焚烧厂东南侧孟 公村	105.49054027°E, 29.97819887°N	0~0.5m	基本 一致
W1	主厂房东侧	105.47362760°E, 30.00087819°N	水面下 0.5m 下 以下	主厂房东侧 (上半年) 主厂房东侧 (下半年)	105.472650°E, 30.002106°N 105.469500°E, 30.003032°N	水面下 0.5m 以 下	基本一致
W2	油库房北侧	105.47110364°E, 29.99961107°N	水面下 0.5m以 下	油库房北侧 (上半年) 油库房北侧 (下半年)	105.473242°E, 30.000330°N 105.467519°E, 30.002248°N	水面下 0.5m 以下	基本一致
W3	主厂房西北侧	105.47265932°E, 30.00210580°N	水面下 0.5m 以 下	主厂房西北侧 (上半年) 主厂房西北侧 (下半年)	105.471082°E, 29.999665°N 105.469056°E, 30.004709°N	水面下 0.5m 以下	基本一致

7.3. 采样方法及程序

7.3.1. 土壤样品的采集

现场采样时,采样深度 0.5m 以内的土壤样品的采用人工取样方式进行,对于地块内部分存在硬化的点位,采取电镐剔除硬化部分后取样。采样时采样人员使用一次性手套,土壤样品采集前将一些大的砾石、树枝剔除,然后采用竹铲采集样品。

本次自行监测项目主要为重金属等,为确保样品采集具有代表性,取样前,应使用木刀刮去表层约 2cm 厚土壤,排除因取样管接触或空气暴露造成的待测成分污染。现场采集的土样用聚乙烯自封袋或者玻璃瓶密封。样品封装好后,贴上样品标签,包含样品编码、采样日期和分析项目等信息。采样时注意去除石子及植物根系物等杂物,保证采集每个样品重量满足 1kg。

采集重金属样品时,先采集原状土壤样品,装于密封袋中密封,取样之前在木铲之外套一次性塑封袋,取完一个点位样品后随时更换塑封袋,以保证取样器清洁,土壤样品不会相互污染。土壤装样过程中,尽量减少土壤样品在空气中的暴露时间,且尽量将容器装满(空气量控制在最低水平)。

7.3.2. 地下水样品的采集

(1) 采样前洗井

取样前的洗井在第一次洗井 24 小时后开始,其洗出的水量要达到井中储水体积的 3 倍之上,由于地下水采样时间与首次洗井时间间隔较长,为使采集水样具有代表性,本项目使用贝勒管洗井的方式进行采样前洗井。

采样前的洗井是为了消除井内土壤颗粒物对样品水质的影响。本次地下水监测采用贝勒管采样,在样品采集前,按照以下步骤进行了采样洗井:

- a) 将贝勒管缓慢放入井内,直至完全浸入水体中,之后缓慢、匀速地提出 井管:
- b)将贝勒管中的水样倒入水桶,估算洗井水量,直至达到3倍井体积的水量:
- c) 在现场使用便携式水质测定仪,每间隔 5-15min 后测定出水水质,直至至少 3 项检测指标连续三次测定的变化达到稳定标准。洗井结束标准满是:pH±0.2 以内;温度±0.4℃以内;电导率±5%以内;氧化还原电位±20mV以内;溶解氧±0.5mg/L 以内;浊度≤5NTU 以内。
 - d) 现场填写采样前的洗井记录表。

(2) 采样方法

采样人员均持证上岗,地下水样品的采集与保存按照《地下水环境监测技术规范》(HJ/T 164-2004)要求执行,并事先整理好仪器设备等,现场采用便携式多参数水质监测仪检测地下水的基本指标,并同时记录 GPS 坐标。地下水样品采集在采样前洗井完成后两小时内完成。使用一次性贝勒管采样。将用于采样洗井的同一根贝勒管缓慢、匀速地放入筛管附近位置,待充满水后,将贝勒管缓慢、匀速地提出井管,避免碰触管壁。采集贝勒管内的中段水样,使水样缓慢流入地下水样品瓶中,避免冲击产生气泡;将水样在地下水样品瓶中过量溢出,形成凸面,拧紧瓶盖,颠倒地下水样品瓶,观察数秒,确保瓶内无气泡,如有气泡应重新采样。

7.4. 样品保存、流转与制备

(1) 土壤样品

土壤样品保存与流转按照《土壤环境监测技术规范》(HJ/T 166-2004)、《土

壤质量土壤样品长期和短期保存指南》(GB/T 32722-2016)、《土壤质量土壤采样技术指南》(GB/T 36197-2018)的要求执行。为严格防止交叉污染,专业人员需再一次戴上新的一次性的无污染手术用橡胶手套,现场采集样品使用棕色避光采样瓶内密封,贴上标签纸,写上样品名称、编号和采样日期等参数。土壤样品,需立即放置到冷藏保温箱中,低温保存。样品制备完成后在 48 小时内送至实验室分析。样品装运前核对采样记录表、样品标签等,如有缺漏项和错误处,应及时补齐和修正后方可装运。样品运输过程中严防损失、混淆或玷污。

(2) 地下水样品

根据不同的检测指标,将地下水样品按要求装入不同的样品瓶中。现场人员及时填写采样记录表(主要内容包括:样品名称和编号,气象条件,采样时间,地下水水位,水质参数仪现场检测结果,采样人员等),并在样品瓶体贴上标签,注明样品编号、日期、采样人等信息。样品制备完成后在 4°C以下的低温环境中保存,并尽快运至实验室分析。样品装运前核对采样记录表、样品标签等,如有缺漏项和错误处,应及时补齐和修正后方可装运。样品运输过程中严防损失、混淆或沾污。样品送到实验室后,采样人员和实验室样品管理员双方同时清点核实样品,并在样品运输跟踪单上签字确认。

8. 监测结果分析

8.1. 土壤监测结果分析

8.1.1. 土壤监测分析方法

表 8-1 土壤监测分析方法(1)

检测			则分别方法	前处理	前处理	检	 出限
类别	项目名称	分析方法来源	检测仪器	名称	来源	· ·	单位
	рН	HJ 962-2018 土壤 pH 值的测定 电 位法	pH 计 KL-PHS-01	水浴恒温 振荡	本方法	١	无量纲
	砷	HJ680-2013 土壤和沉积物 汞、砷、	原子荧光光度计	微波	+++	0.01	mg/kg
	汞	· 硒、铋、锑的测定 微波消解/原子 荧光法	KL-AFS-02	消解	本方法	0.002	mg/kg
	锑	HJ680-2013 土壤和沉积物 汞、砷、硒、铋、锑的测定 微波消解/原子 荧光法	原子荧光光度计 KL-AFS-03	微波消解	本方法	0.01	mg/kg
	镉	GB/T 17141-1997 土壤质量 铅、镉 的测定 石墨炉原子吸收分光光度 法	原子吸收分光光 度计 KL-AAS-03	电热板 消解	本方法	0.01	mg/kg
	铅	GB/T 17141-1997 土壤质量 铅、镉 的测定 石墨炉原子吸收分光光度 法	原子吸收分光光 度计 KL-AAS-03	电热板 消解	本方法	0.1	mg/kg
	铬	HJ 491-2019 土壤和沉积物 铜、锌、铅、镍、铬的测定 火焰原子吸收分 光光度法	原子吸收分光光 度计 KL-AAS-02	微波 消解	本方法	4	mg/kg
土壤	六价铬	HJ 1082-2019 土壤和沉积物 六价 铬的测定 碱溶液提取-火焰原子吸 收分光光度法	原子吸收分光光 度计 KL-AAS-02	\	\	0.5	mg/kg
	钴	HJ 803-2016 土壤和沉积物 12 种 金属元素的测定 王水提取-电感耦 合等离子体质谱法	气相色谱质谱仪 KL-GCMS-01	微波消解	本方法	0.04	mg/kg
	铜	HJ 491-2019 土壤和沉积物 铜、	原子吸收分光光	微波	+++	1	mg/kg
	镍	· 锌、铅、镍、铬的测定 火焰原子吸收分光光度法	度计 KL-AAS-02	消解	本方法	3	mg/kg
	锰	HJ 974-2018 土壤和沉积物 11 种元素的测定 碱熔-电感耦合等离子体发射光谱法	电感耦合等离子 体发射光谱仪 KL-ICP-03	碱熔	本方法	0.02	g/kg
	石油烃 (C ₁₀ ~C ₄₀)	HJ1021-2019 土壤和沉积物 石油烃 (C10~C40)的测定 气相色谱法	气相色谱仪 KL-GC-09	加速溶剂 萃取	本方法	6	mg/kg
	氨氮	HJ 634-2012 土壤 氨氮、亚硝酸盐 氮、硝酸盐氮的测定 氯化钾溶液提 取-分光光度法	紫外可见分光光 度计 KL-ST-10	振荡法、	本方法	0.10	mg/kg
	氯离子	NY/T1378-2007 土壤氯离子含量的 测定 硝酸银滴定法	滴定管 50mL	振荡	\	\	mg/kg
	硫酸根	NY/T 1121.18-2006 土壤硫酸根离 子含量的测定	滴定管 50mL	振荡	\	\	g/kg

表 8-1 土壤监测分析方法(2)

检测 类别			项目名称	分析方法来源	检测仪器	前处理 名称	前处理 来源	检出限	! 及单位
	二噁英类		2,3,7,8-T4CDD	测定 同位素稀释高	高分辨双聚焦 磁式气质联用 仪 KL-DFS-01			0.05	ng/kg
		多氯	1,2,3,7,8- P5CDD				本方法	0.2	ng/kg
Linit		代二 苯并	1,2,3,4,7,8- H6CDD			提取-净化		0.2	ng/kg
土壤		-对- 一幅	1,2,3,6,7,8- H6CDD					0.2	ng/kg
	天	英英	1,2,3,7,8,9 -H6CDD					0.2	ng/kg
			1,2,3,4,6,7,8-H7CDD					0.3	ng/kg

检测 类别	项目名称		分析方法来源	检测仪器	前处理 名称	前处理 来源	检出限	!及单位
		O8CDD					0.3	ng/kg
		2,3,7,8-T4CDF					0.05	ng/kg
		1,2,3,7,8-P5CDF					0.07	ng/kg
		2,3,4,7,8-P5CDF					0.2	ng/kg
	4.5	1,2,3,4,7,8-H6CDF					0.2	ng/kg
	多氯 代二	1,2,3,6,7,8-H6CDF					0.09	ng/kg
	苯并 呋喃	1,2,3,7,8,9-H6CDF					0.2	ng/kg
	大哨	2,3,4,6,7,8-H6CDF					0.2	ng/kg
		1,2,3,4,6,7,8-H7CDF					0.2	ng/kg
		1,2,3,4,7,8,9-H7CDF					0.2	ng/kg
		O8CDF					0.3	ng/kg

8.1.2. 土壤监测结果

2024年6月14日和2024年9月2日,四川凯乐检测技术有限公司开展了地块土壤现场检测,根据检测报告(凯乐检字(2024)第061196W号)和(凯乐检测检字(2024)第090169W号),土壤检测结果见表8-2。

		1 0 2 ± 3	医医院 117		
₩₩₩ □		T1 主厂房东侧	T2 主厂房西北侧	T3 综合泵房西侧	标准
检测项目	单位	0-0.5m	0-0.5m	0-0.5m	限值
рН	无量纲	7.19	7.39	7.31	/
汞	mg/kg	0.045	0.044	0.066	38
镉	mg/kg	0.17	0.15	0.14	65
锑	mg/kg	0.467	0.407	0.390	180
砷	mg/kg	8.30	8.25	9.47	60
铅	mg/kg	34.5	30.9	29.2	800
铬	mg/kg	79	81	79	2882
六价铬	mg/kg	0.5	1.1	1.0	5.7
钴	mg/kg	14.5	16.0	16.4	70
铜	mg/kg	35	32	35	18000
锰	mg/kg	1.32×10^{3}	1.25×10 ³	1.40×10 ³	13655
镍	mg/kg	62	57	64	900
氨氮	mg/kg	6.43	2.36	9.79	/
石油烃(C10-C40)	mg/kg	106	189	96	4500
氯离子	mg/kg	10.05	12.92	12.20	/
硫酸根	mg/kg	3.51	4.29	3.91	/
let:		未检出	未检出	4.32	4.5
铊	mg/kg	0.6	/	0.7	4.5

表 8-2 土壤检测结果 (1)

表 8-2 土壤检测结果(2)

采样日期: 06月14日

样品编号	检测点位	二噁英类		实测浓度 (ng/kg)	毒性当 量因子 I-TEF	毒性当 量浓度 ng/kg
		多氯代二 苯并-对- 二噁英	2,3,7,8-T ₄ CDD	N.D.	×1	0.025
			1,2,3,7,8- P ₅ CDD	N.D.	×0.5	0.05
	T5 综合楼		1,2,3,4,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
240614W- 507-04S-1	旁(深度 0~50cm)		1,2,3,6,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
307-045-1			1,2,3,7,8,9 -H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDD	N.D.	×0.01	0.0015
			O ₈ CDD	2.3	×0.001	0.0023

样品编号	检测点位	二噁英类		实测浓度 (ng/kg)	毒性当 量因子	毒性当量浓度
					I-TEF	ng/kg
			2,3,7,8-T ₄ CDF	N.D.	×0.1	0.0025
			1,2,3,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.05	0.00175
			2,3,4,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.5	0.05
			1,2,3,4,7,8-H ₆ CDF	0.22	×0.1	0.022
		多氯代二	1,2,3,6,7,8-H ₆ CDF	0.11	×0.1	0.011
		苯并呋喃	1,2,3,7,8,9-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			2,3,4,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDF	0.4	×0.01	0.004
			1,2,3,4,7,8,9-H ₇ CDF	N.D.	×0.01	0.001
			O ₈ CDF	1.2	×0.001	0.0012
	二噁英类(总毒性当量)(mg/kg)			2.2×10 ⁻⁷		
标准限值(mgTEQ/kg)			4×10 ⁻⁵			
		评价			达标	

表 8-2 土壤检测结果 (3)

采样日期: 06月14日

样品编号	检测点位		二噁英类	实测浓度 (ng/kg)	毒性当 量因子 I-TEF	毒性当 量浓度 ng/kg
			2,3,7,8-T ₄ CDD	N.D.	×1	0.025
			1,2,3,7,8- P ₅ CDD	N.D.	×0.5	0.05
		多氯代二	1,2,3,4,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
		苯并-对-	1,2,3,6,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
	T6 焚烧 厂西北侧 200m(深 度	二噁英	1,2,3,7,8,9 -H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
		5北側 m (深 度	1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDD	0.54	×0.01	0.0054
240614W-			O ₈ CDD	7.9	×0.001	0.0079
507-05S-1			2,3,7,8-T ₄ CDF	N.D.	×0.1	0.0025
	0~50cm)		1,2,3,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.05	0.00175
			2,3,4,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.5	0.05
		多氯代二 苯并呋喃	1,2,3,4,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,6,7,8-H ₆ CDF	0.11	×0.1	0.011
			1,2,3,7,8,9-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			2,3,4,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01

样品编号	检测点位		二噁英类	实测浓度	毒性当 量因子	毒性当 量浓度
				(ng/kg)	I-TEF	ng/kg
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDF	0.42	×0.01	0.0042
			1,2,3,4,7,8,9-H ₇ CDF	N.D.	×0.01	0.001
			O ₈ CDF	0.38	×0.001	0.00038
-	二噁英类(总毒性当量)(mg/kg) 2.1×10 ⁻⁷					
	标准限值	直(mgTEQ/l	(g)		4×10 ⁻⁵	
		评价			达标	

表 8-2 土壤检测结果 (4)

采样日期: 06月14日

样品编号	检测点位	二噁英类		实测浓度 (ng/kg)	毒性当 量因子	毒性当 量浓度
			1		I-TEF	ng/kg
			2,3,7,8-T ₄ CDD	N.D.	×1	0.025
			1,2,3,7,8- P ₅ CDD	N.D.	×0.5	0.05
		多氯代二	1,2,3,4,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
		苯并-对-	1,2,3,6,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
		二噁英	1,2,3,7,8,9 -H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDD	0.57	×0.01	0.0057
	T7 焚烧 厂东南侧 孟公村 (深度 0~50cm)		O ₈ CDD	6.6	×0.001	0.0066
		多氯代二	2,3,7,8-T ₄ CDF	N.D.	×0.1	0.0025
240614W- 507-06S-1			1,2,3,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.05	0.00175
			2,3,4,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.5	0.05
			1,2,3,4,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.0045
		苯并呋喃	1,2,3,7,8,9-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			2,3,4,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDF	0.4	×0.01	0.004
			1,2,3,4,7,8,9-H ₇ CDF	N.D.	×0.01	0.001
			O ₈ CDF	N.D.	×0.001	0.00015
-	二噁英类(总毒性当量)(mg/kg)				2.1×10 ⁻⁷	
	标准限值(mgTEQ/kg)				4×10 ⁻⁵	
		评价			达标	

8.1.3. 监测结果分析

(1) 检出分析

1) 土壤 pH

场地内土壤 pH 值范围为 7.19~7.39, 呈碱性。

2) 重金属

所有测点所测指标汞、镉、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍,均100%检出,但检出浓度均未达到第二类用筛选值 80%。土壤点位 T3 综合泵房西侧所测指标铊,2024年第一次检测结果,检出浓度达到第二类用地筛选值 96%,对该点位进行加密检测,加密检测结果,检出浓度未达到第二类用筛选值 80%。该点位靠近卸料平台及垃圾储仓,可能由于污染物逸散对该点位造成污染,建议对该点位在后续监测中变更监测频次。由一年一次增加为半年一次。至该点位,检出浓度,连续两次不再出现达到第二类用筛选值 80%及以上,或其余异常情况,则恢复一年一次的检测频次。

(2) 结果评价

本次检测结果表明,该项目土壤所测指标 pH、氨氮、硫酸根、氯离子不纳入评价,锰、铬、铊,符合《四川省建设用地土壤污染风险管控标准》(DB51/2978-2023)表 1 建设用地土壤污染风险筛选值和管制值中筛选值第二类用地标准限值,其余指标均符合《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(试行)(GB36600-2018)表 1 建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(基本项目)中筛选值第二类用地标准限值和表 2 建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(其他项目)中筛选值第二类用地标准限值。

8.2. 地下水监测结果分析

8.2.1. 地下水监测分析方法

检测 类别	项目 名称	分析方法	检测仪器	检出网	艮及单位
	рН	HJ 1147-2020 水质 pH 值的测定 电极法	便携式 pH 计 KL-PH-17/16	\	无量纲
地下水	锰	HJ776-2015 水质 32 种元素的测定电感耦合等 离子体发射光谱法	电感耦合等离子体发射光谱仪 KL-ICP-03	0.01	mg/L
	氨氮	HJ535-2009 水质 氨氮的测定 纳氏试剂分光光 度法	紫外可见分光光度计 KL-ST-10	0.025	mg/L

表 8-3 地下水监测分析方法

检测 类别	项目 名称	分析方法	检测仪器	检出限	及单位
	汞		原子荧光光度计	0.00004	mg/L
	砷	HJ694-2014水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定 原 子荧光法	KL-AFS-02	0.0003	mg/L
	锑	1 87014	原子荧光光度计 KL-AFS-03	0.0002	mg/L
	六价铬	DZ/T 0064.17-2021 地下水质分析方法 第 17 部分: 总铬和六价铬量的测定 二苯碳酰二肼分光光度法	紫外可见分光光度计 KL-ST-07	0.004	mg/L
	硫酸盐	HJ84-2016水质 无机阴离子(F ⁻ 、Cl ⁻ 、NO ₂ ⁻ 、Br ⁻ 、 NO ₃ ⁻ 、PO ₄ ³⁻ 、SO ₃ ²⁻ 、SO ₄ ²⁻)的测定 离子色谱	离子色谱仪 KL-IC-05	0.018	mg/L
	氯化物	NO3、PO4*、SO3*、SO4*)的侧足 离丁巴眉 法	两丁巴宿仪 KL-IC-03	0.007	mg/L
	铜			0.00008	mg/L
	钴	HJ700-2014 水质 65 种元素的测定 电感耦合等	电感耦合等离子体质	0.00003	mg/L
	镉	离子体质谱法	谱仪 KL-ICPMS-01	0.00005	mg/L
	铊			0.00002	mg/L

8.2.2. 地下水监测结果

2024年6月14日和2024年9月2日四川凯乐检测技术有限公司开展了地块地下水现场检测,根据检测报告(凯乐检字(2024)第060799W号)和(凯乐检字(2024)第090169W号),地下水检测结果见表8-4。

检测结果 检测项目 单位 III类标准限值 W1 主厂房西北侧 W2 油库房北侧 W3 主厂房东侧 无量纲 7.9 6.5~8.5 7.4 pН 7.2 汞 mg/L 0.00004L 0.00004L 0.00004L 0.001 镉 mg/L 0.00015 0.00008 0.00021 0.005 铊 0.00002L 0.00002L 0.00002L 0.0001 mg/L 锑 0.0002L 0.0002L0.0002L0.005 mg/L 砷 mg/L 0.0003L0.0003L0.0003L0.01 铅 mg/L 0.00122 0.00042 0.00172 0.01 0.05 钴 0.000070.00039 0.0001 mg/L 铜 0.00067 0.00008L 0.00126 mg/L1 $0.0\overline{3}$ 0.08 0.02 锰 0.1 mg/L 镍 mg/L 0.00106 0.00118 0.00081 0.02 石油类 0.02 0.02 0.02 mg/L 六价铬 mg/L 0.004L0.004L0.004L0.05 氯化物 97.2 250 98.7 81.8 mg/L 硫酸盐 mg/L 165 147 114 250 氨氮 0.097 0.196 0.349 0.5 mg/L

表 8-4 地下水检测结果(2024年上半年)

表 8-4 地下水检测结果(2024年下半年)

检测项目	单位		检测结果		III米标准阻估	
似侧坝日	中 仏	W1 主厂房西北侧 W2 油库房北侧 W3 主厂房系		W3 主厂房东侧	III类标准限值	
pН	无量纲	7.2	7.1	7.1	6.5~8.5	
汞	mg/L	0.00004L	0.00004L	0.00004L	0.001	

检测项目	单位		检测结果		III类标准限值
位例 坝 日	半世	W1 主厂房西北侧	W2 油库房北侧	W3 主厂房东侧	111 突你在限徂
镉	mg/L	0.00005L	0.00005L	0.00006	0.005
铊	mg/L	0.00002L	0.00002L	0.00002L	0.0001
锑	mg/L	0.0002L	0.0002L	0.0002L	0.005
砷	mg/L	0.0003L	0.0003L	0.0003L	0.01
铅	mg/L	0.00009L	0.00009L	0.00009L	0.01
钴	mg/L	0.00002L	0.00008	0.00026	0.05
铜	mg/L	0.00024	0.00038	0.00035	1
锰	mg/L	0.01L	0.01	0.01	0.1
镍	mg/L	0.00030	0.00038	0.00056	0.02
石油类	mg/L	0.03	0.02	0.02	\
六价铬	mg/L	0.004L	0.004L	0.004L	0.05
氯化物	mg/L	127	101	160	250
硫酸盐	mg/L	135	30.1	34.5	250
氨氮	mg/L	0.486	0.481	0.486	0.5

8.2.3. 监测结果分析

本次检测结果表明,该企业地块各地下水监测点位 pH 值范围为 7.1~7.9,地下水环境为弱碱性,符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表 1中III类标准限值;所测指标石油类检测浓度范围为 0.02mg/L~0.03mg/L,低于《地表水环境质量标准》(GB 3838-2002)表 1中III类标准限值 0.05mg/L,其余指标均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表 1、表 2中III类标准限值。

8.2.4. 污染物趋势分析

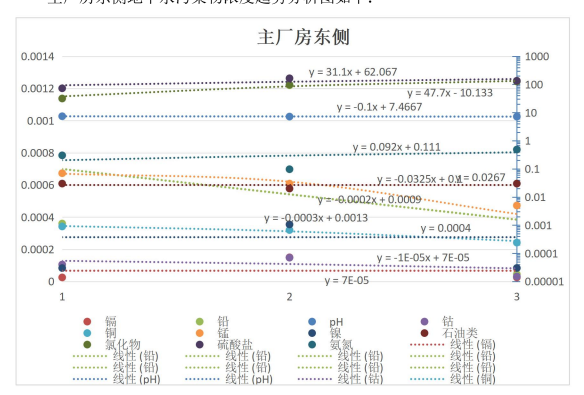
一、主厂房东侧地下水监测井:

表 8-5 主厂房东侧地下水监测井污染物浓度分析(2023年-2024年)

检测项目	単位	2023年	2024 年第一次	2024 年第二次	2024 年 差值比(%)
рН	无量纲	7.4	7.2	7.2	0.0
汞	mg/L	0.00004L	0.00004L	0.00004L	-
镉	mg/L	0.00005L	0.00015	0.00005L	-83.3
铊	mg/L	0.00002L	0.00002L	0.00002L	-
锑	mg/L	0.0002L	0.0002L	0.0002L	-
砷	mg/L	0.0003L	0.0003L	0.0003L	-
铅	mg/L	0.00036	0.00122	0.00009L	-96.3
钴	mg/L	0.00004	0.00007	0.00003L	-78.6
铜	mg/L	0.0009	0.00067	0.00024	-64.2
锰	mg/L	0.07	0.03	0.01L	-83.3
镍	mg/L	0.00006L	0.00106	0.00006L	-97.2
石油类	mg/L	0.03	0.02	0.03	50.0
六价铬	mg/L	0.004L	0.004L	0.004L	-
氯化物	mg/L	31.6	97.2	127	30.7

检测项目	单位	2023 年	2024 年第一次	2024 年第二次	2024 年 差值比(%)			
硫酸盐	mg/L	72.8	165	135	-18.2			
氨氮	mg/L	0.302	0.097	0.486	401.0			
	未检出参与计算时以检出限 1/2 计							

主厂房东侧地下水污染物浓度趋势分析图如下:



主厂房东侧地下水监测数据趋势分析结果表明,主厂房东侧地下水监测井中,氯化物(K=47.7)、氨氮(K=0.092)、硫酸盐(K=31.1),趋势线斜率大于0,说明氯化物、氨氮、硫酸盐,浓度呈现上升趋势,铅(K=-0.0002)、pH(K=-0.)、铜(K=-0.0003)、锰(K=-0.0325)、钴(K=-1E-05),趋势线斜率小于0,说明铅、铜、锰、钴,浓度呈现下降趋势,镉、镍、石油类,趋势线斜率等于0,说明镉、镍、石油类,浓度基本稳定。汞、铊、锑、砷、六价铬三次均未检出。

二、油库房北侧地下水监测井:

表 8-6 油库房北侧地下水监测井污染物浓度分析(2023年-2024年)

检测项目	単位	2023年	2024 年第一次	2024 年第二次	2024 年 差值比(%)
pН	无量纲	7.5	7.9	7.1	-10.1
汞	mg/L	0.00004L	0.00004L	0.00004L	-
镉	mg/L	0.00005L	0.00008	0.00005L	-68.8
铊	mg/L	0.00002L	0.00002L	0.00002L	-

检测项目	単位	2023 年	2024 年第一次	2024 年第二次	2024 年 差值比(%)		
锑	mg/L	0.0002L	0.0002L	0.0002L	-		
砷	mg/L	0.0003L	0.0003L	0.0003L	-		
铅	mg/L	0.00009L	0.00042	0.00009L	-89.3		
钴	mg/L	0.00003L	0.00039	0.00008	-79.5		
铜	mg/L	0.00166	0.00008L	0.00038	850.0		
锰	mg/L	0.02	0.08	0.01	-87.5		
镍	mg/L	0.00006L	0.00118	0.00038	-67.8		
石油类	mg/L	0.03	0.02	0.02	0.0		
六价铬	mg/L	0.004L	0.004L	0.004L	-		
氯化物	mg/L	20.4	98.7	101	2.3		
硫酸盐	mg/L	75.2	147	30.1	-79.5		
氨氮	mg/L	0.249	0.196	0.481	145.4		
	未检出参与计算时以检出限 1/2 计						

表 8-7 油库房北侧与主厂房东侧地下水监测井 2024 年第二次污染物浓度分析

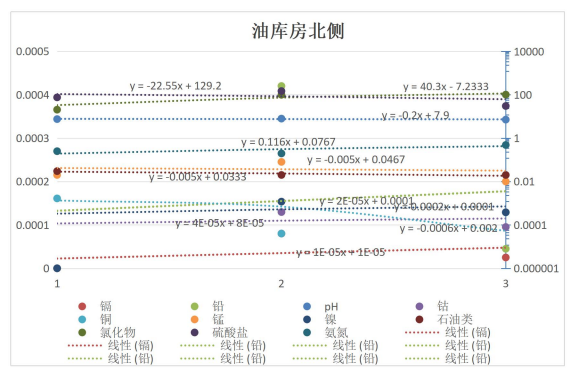
检测项目	単位	主厂房东侧	油库房北侧	差值比(%)
铜	铜 mg/L 0.00024		0.00038	58.3
氨氮			0.481	-1.0

油库房北侧地下水污染物浓度,均未超过该地区地下水功能区划在《GB/T 14848》中对应的限值或地方生态环境部门判定的该地区地下水环境本底值;地下水污染物监测值,除氨氮和铜外,未高于该点位前次监测值30%以上。

对比主厂房东侧地下水监测井(背景点)监测数值,氨氮污染可能由上游造成。

油库房北侧地下水监测井紧邻油库房,企业所在区域地下水流向由高向低汇流至沟谷,该点位主要监测内容为监测油库中的柴油是否存在泄漏。柴油中重金属元素主要是铅、锡、铬、镉和砷等。由柴油泄漏造成地下水铜污染,可能性较低。

油库房北侧地下水污染物浓度趋势分析图如下:



油库房北侧地下水监测数据趋势分析结果表明,油库房北侧地下水监测井中,氯化物(K=40.3)、镍(K=0.0002)、氨氮(K=0.116)、镉(K=E-05)、铅(K=2E-05)、钴(K=4E-05),趋势线斜率大于0,说明氯化物、镍、氨氮、镉、铅、钴,浓度呈现上升趋势,硫酸盐(K=-22.55)、pH(K=-0.2)、铜(K=-0.0006)、锰(K=-0.005)、石油类(K=-0.005),趋势线斜率小于0,说明硫酸盐、铜、锰、石油类,浓度呈现下降趋势。汞、铊、锑、砷、六价铬三次均未检出。

三、主厂房西北测地下水监测井:

表 8-8 主厂房西北测地下水监测井污染物浓度分析(2023年-2024年)

检测项目	単位	2023年	2024 年第一次	2024 年第二次	2024 年 差值比(%)
рН	无量纲	7.5	7.4	7.1	-4.1
汞	mg/L	0.00004L	0.00004L	0.00004L	-
镉	mg/L	0.00005L	0.00021	0.00006	-71.4
铊	mg/L	0.00002L	0.00002L	0.00002L	-
锑	mg/L	0.0002L	0.0002L	0.0002L	-
砷	mg/L	0.0003L	0.0003L	0.0003L	-
铅	mg/L	0.00013	0.00172	0.00009L	-97.4
钴	mg/L	0.00003L	0.00010	0.00026	160.0
铜	mg/L	0.00008L	0.00126	0.00035	-72.2
锰	mg/L	0.04	0.02	0.01	-50.0
镍	mg/L	0.00006L	0.00081	0.00056	-30.9

检测项目	单位	2023年	2024 年第一次	2024 年第二次	2024 年 差值比(%)	
石油类	mg/L	0.02	0.02	0.02	0.0	
六价铬	mg/L	0.004L	0.004L	0.004L	-	
氯化物	mg/L	20	81.8	160	95.6	
硫酸盐	mg/L	50.1	114	34.5	-69.7	
氨氮	mg/L	0.188	0.349	0.486	39.3	
未检出参与计算时以检出限 1/2 计						

表 8-9 主厂房西北测与主厂房东侧地下水监测井 2024 年下半年污染物浓度分析

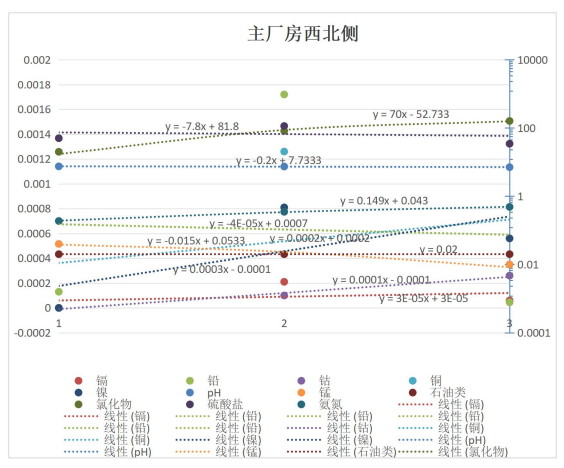
检测项目	単位	主厂房东侧	主厂房西北测	差值比(%)
钴	mg/L	0.00003L	0.00026	1633.3
氯化物	mg/L	127	160	26.0
氨氮	mg/L	0.486	0.486	0.0

主厂房西北测地下水污染物浓度,均未超过该地区地下水功能区划在《GB/T 14848》中对应的限值或地方生态环境部门判定的该地区地下水环境本底值,地下水污染物监测值,除钴、氯化物、氨氮外,均未高于该点位前次监测值30%以上。

对比主厂房东侧地下水监测井(背景点)监测数值,氨氮污染可能由上游造成。氯化物污染,可能是受上游影响。

主厂房西北测地下水监测井,特征污染物钴,2024年第二次监测值高于该点位2024年第一次监测值高于30%以上,主厂房西北测地下水井靠近主厂房中的垃圾储仓,存在重金属污染,可能对地下水产生影响。对于主厂房西北测地下水井的检测项目,钴,提高1倍监测频次,由1次/半年,变更为1次/季度,直到其不再高于前次监测值30%以上,且也不出现其余需要提高监测频次的情况。

主厂房西北测地下水污染物浓度趋势分析图如下:



主厂房西北测地下水监测数据趋势分析结果表明,主厂房西北测地下水监测井中,氯化物(K=70)、铜(K=0.0002)、氨氮(K=0.149)、镍(K=0.0003)、镉(K=3E-05)、钴(K=0.0001),趋势线斜率大于0,说明氯化物、铜、氨氮、镍、镉、钴,浓度呈现上升趋势,硫酸盐(K=-7.8)、pH(K=-0.15)、铅(K=-4E-05)、锰(K=-0.015),趋势线斜率小于0,说明硫酸盐、铅、锰、,浓度呈现下降趋势,石油类,趋势线斜率等于0,说明石油类,浓度基本不变。汞、铊、锑、砷、六价铬三次均未检出。

9. 质量保证与质量控制

该企业委托我司具体实施本项目监测。为确保本项目能优质高效的完成,我司从采样布点、样品运输与保存、样品制备、实验室分析、数据处理等过程均应严格执行《全国土壤污染状况调查质量保证技术规范》、《土壤环境监测技术规范》(HJ/T 166-2004)、《地下水环境监测技术规范》(HJ/T 164-2020)和《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)有关技术规定的要求,抓好全过程的质量保证和质量控制工作,确保本次监测结果的科学性、准确性和可靠性。

9.1. 采样人员工作质量控制

9.1.1. 基本要求

我司所有承担样品采集和分析测试人员均具备有扎实的环境监测基础理论和专业知识;正确熟练地掌握环境监测中操作技术和质量控制程序;熟知有关环境监测管理的法规、标准和规定;学习和了解国内外环境监测新技术,新方法。

针对本项目,四川凯乐检测技术有限公司组织对本项目所有监测人员都进行 岗前培训,并设置考核内容,考核合格后才能上岗。

培训内容:

- (1) 监测指标所需采样仪器设备;
- (2) 采样仪器的使用方法:
- (3) 采样点位、频次及时段要求;
- (4) 采样注意事项:
- (5) 样品保存技术;
- (6) 分析仪器使用方法;
- (7) 监测指标采用的分析方法;
- (8) 数据的审核与处理。

9.1.2. 其他要求

- ①现场采样人员对现场采样记录、现场监测记录使用表格描述对象特征、可疑物质或异常现象等,同时应保留现场相关影像记录,其内容、页码、编号要齐全便于核查,如有改动应注明修改人及时间。
- ②出发采样前认真准备相关记录表格(包括采样现场描述和现场测定项目记录两部分)。
- ③现场采样人员必须按照监测方案所确定的监测点位、监测项目、采样方法、频次、时间来进行样品采集。
- ④现场采样人员应严格遵守采样操作规程,认真填写现场测定记录和采样记录,对现场周边的情况特别是异常情况均要如实记录,杜绝回忆填写原始记录。
- ⑥为了能保证采样过程规范,采样点位准确无误,每次采样时使用 GPS 定位且用相机拍摄一定数量的现场照片带回作为佐证材料。

9.2. 样品保存质量控制

9.2.1. 装运前核对

在每次采样工作中,采样人员在装运前应进行样品清点核对,逐件与样品登记表、样品标签和采样记录进行核对,保存核对记录,核对无误后分类装箱。如果样品清点结果与采样记录有任何不同,将及时查明原因,并进行说明,立刻采取补救措施。

样品装运同时需填写样品运送单,明确样品名称、采样时间、样品介质、检测指标、检测方法、监测企业等信息。

9.2.2. 样品保存剂的添加

水样的采集结束后,第一步需要及时地把水样送到实验室,之后还需要在样品中添加一定的保存剂来防止样品在存放过程中某些成分发生变化。保存剂添加的最佳时间是样品采集后自然沉降 30min 后,过早或过晚添加都会对水样的分析结果产生影响。同时,是否添加保存剂、添加方式、添加量都会对监测数据的质量产生影响。因此,只有正确的添加保存剂才能保证水质环境监测过程中样品采集和保存的质量。

9.2.3. 样品的运输

样品运输在监测过程中也扮演了一个举足轻重的角色,如果样品在运输过程中遭受到破坏,那么之前所做的所有的工作的毁于一旦。在运输前,要检查容器的盖子是否盖紧,装箱时要用塑料泡沫将容器保护好,并将容器间的缝隙填满,以防止因途中的颠簸导致容器间发生碰撞造成容器的毁坏。运输时还应有专人看护样品并做好记录,以保证运回实验室时与实验人员顺利交接。

样品应在保存时限内以最快速度运送至实验室,运输过程中要有样品箱并做 好适当的减震隔离,严防样品的损失、破顺、混淆和玷污。对光敏感的样品应有 避光外包装。

9.3. 样品分析质量控制

分析人员在承担新的分析项目和分析方法时,应对该项目的分析方法进行适用性检验。进行全程序空白值测定,分析方法的检出浓度测定,校准曲线的绘制,方法的精密度、准确度及干扰因素等试验。以了解和掌握分析方法的原理和条件,

达到方法的各项特性要求。

9.3.1. 水质监测质量控制

(1) 分析方法的适用性检验

我司在承担本项目监测任务时,根据环保监测要求,选择合适的分析方法进行适用性检验,包括空白值测定,方法检出限估算,校准曲线的绘制及检验,方法的误差预测,如精密度、准确度及干扰因素,以了解和掌握分析方法的原理、条件和特性。

(2) 全程序空白

每批次监测样品进行全程序空白样品测试,以判断分析结果的准确性,并根据分析方法的需要在分析结果中扣除全程序空白值对监测结果进行修正。

(3)精密度控制

每批监测样品采集不少于 10%的平行样品,样品数量少于 10 个时,至少做 1 份样品的平行样。

平行样的精密度用相对偏差表示, 计算公式为:

式中: A、B——同一水样两次平行测定的结果。

(4) 准确度控制

在测定样品时,于同一样品中加入定量的标准物质进行测定,将测定结果扣除样品的测定值,计算回收率。加标回收分析在一定程度上能反映测试结果的准确度。在实际应用时应注意加标物质的形态、加标量和样品基体等。每批相同基体类型的测试样品应随机抽取 10%~20%的样品进行加标回收分析。

回收率的计算公式:

$$P = \frac{\mu a - \mu b}{m} \times 100\%$$

式中:

P——回收率, %;

ua——加标水样测定值;

ub——原水样测定值;

m——加入标准的质量。

依据《固定污染源监测质量保证与质量控制技术规范(试行)》 (HJ/T373-2007)中有关规定,水质部分加标回收率控制要求见表 9-1。

项目	样品含量范围 mg/L	加标回收率%
总铬	≤0.01	85-115
六价铬	0.01-1.0	90-110
八川市	>1.0	90-110
	≤0.05	80-120
总铅、总镍、总锌	0.05-1.0	85-115
	>1.0	90-110
	≤0.005	80-120
总镉	0.005-0.1	85-115
	>0.1	90-110
总砷	< 0.05	85-115
心神	>0.05	90-110
	≤0.001	85-115
总汞	0.001-0.005	90-110
	>0.005	90-110

表 9-1 水质监测部分项目加标回收率范围控制指标

在样品检测过程中,加入有证标准物质和样品同步进行测试,将测试结果与标准样品保证值相比较,以评价其准确度和检查实验室内(或个人)是否存在系统误差。

(5) 不同分析方法对比分析

对同一样品采用具有可比性的不同分析方法进行测定,若结果一致,表明分析质量可靠。

9.3.2. 土壤监测质量控制

- 一、土壤无机物监测质量控制
- (1) 准确度控制
- ①使用标准物质或质控样品

例行分析中,每批要带测质控平行双样,在测定的精密度合格的前提下,质控样测定值必须落在质控样保证值(在95%的置信水平)范围之内,否则本批结果无效,需重新分析测定。

②加标回收率的测定

当选测的项目无有证标准物质时,可用加标回收实验来检查测定准确度。 加标率:在一批试样中,随机抽取 10%~20%试样进行加标回收测定。样 品数不足 10 个时,适当增加加标比率。每批同类型试样中,加标试样不应小于 1 个。

加标量:加标量视被测组分含量而定,含量高的加入被测组分含量的0.5~1.0倍,含量低的加2~3倍,但加标后被测组分的总量不得超出方法的测定上限。加标浓度宜高,体积应小,不应超过原试样体积的1%,否则需进行体积校正。

合格要求:加标回收率应在加标回收率允许范围之内。当加标回收合格率小于 70%时,对不合格者重新进行回收率的测定,并另增加 10%~20%的试样作加标回收率测定,直至总合格率大于或等于 70%以上。

③土壤标准样品

土壤标准样品是直接用土壤样品或模拟土壤样品制得的一种固体物质。土壤标准样品具有良好的均匀性、稳定性和长期的可保存性。土壤标准物质可用于分析方法的验证和标准化,校正并标定分析测定仪器,评价测定方法的准确度和测试人员的技术水平,进行质量保证工作,实现各实验室内及实验室间,行业之间,国家之间数据可比性和一致性。

使用土壤标准样品时,选择合适的标样,使标样的背景结构、组分、含量水平应尽可能与待测样品一致或近似。如果与标样在化学性质和基本组成差异很大,由于基体干扰,用土壤标样作为标定或校正仪器的标准,有可能产生一定的系统误差。

④监测过程中受到干扰时的处理

检测过程中受到干扰时,按有关处理制度执行。一般要求如下:

停水、停电、停气等,凡影响到检测质量时,全部样品重新测定。

仪器发生故障时,可用相同等级并能满足检测要求的备用仪器重新测定。无 备用仪器时,将仪器修复,重新检定合格后重测。

(2) 精密度控制

① 测定率

每批样品每个项目分析时均须做 20%平行样品; 当 5 个样品以下时, 平行样不少于 1 个。

②测定方式

由分析者自行编入的明码平行样,或由质控员在采样现场或实验室编入的密

码平行样。

③合格要求

平行双样测定结果的误差在允许误差范围之内者为合格。允许误差范围见表 9-2、表 9-3。对未列出允许误差的方法,当样品的均匀性和稳定性较好时,参考 执行。当平行双样测定合格率低于 95%时,除对当批样品重新测定外再增加样品 数 10%~20%的平行样,直至平行双样测定合格率大于 95%。

表 9-2 土壤监测平行双样测定值的精密度和准确度允许误差

监	44 日 人 目	精细	 密度		准确度		
测项	样品含量 范围 (mg/kg)	室内相对 标准偏差	室间相对 标准偏差	加标回 收率	室内相 对误差	室间相 对误差	适用的分析 方法
目	(mg/kg)	(%)	(%)	(%)	(%)	(%)	
	< 0.1	±35	±40	75~110	±35	±40	 原子吸收光
镉	0.1~0.4	±30	±35	85~110	±30	±35	谱法
	>0.4	±25	±30	90~105	±25	±30	旧伍
	< 0.1	±35	±40	75~110	±35	±40	冷原子吸收
汞	0.1~0.4	±30	±35	85~110	±30	±35	法原子荧光
	>0.4	±25	±30	90~105	±25	±30	法
	<10	±20	±30	85~105	±20	±30	原子荧光法
砷	10~20	±15	±25	90~105	±15	±25	原丁灰几伝 分光光度法
	>20	±15	±20	90~105	±15	±20	刀儿儿及伍
	<20	±20	±30	85~105	±20	±30	原子吸收光
铜	20~30	±15	±25	90~105	±15	±25	深了吸収几 谱法
	>30	±15	±20	90~105	±15	±20	旧仏
	<20	±30	±35	80~110	±30	±35	 原子吸收光
铅	20~40	±25	±30	85~110	±25	±30	谱法
	>40	±20	±25	90~105	±20	±25	旧仏
	< 50	±25	±30	85~110	±25	±30	原子吸收光
铬	50~90	±20	±30	85~110	±20	±30	谱法
	>90	±15	±25	90~105	±15	±25	旧亿
	<20	±30	±35	80~110	±30	±35	原子吸收光
镍	20~40	±25	±30	85~110	±25	±30	深了吸収几 谱法
	>40	±20	±25	90~105	±20	±25	旧伍

表 9-3 土壤监测平行双样最大允许相对偏差

含量范围(mg/kg)	最大允许相对偏差(%)
>100	±5
10~100	±10
1.0~10	±20
0.1~1.0	±25
< 0.1	±30

(3) 报出率控制

报出率(P%)是指实验室能报出元素含量数据样品数(N)占样品总数(M)百分比(P%=N/M)。能报出元素含量数据样品数(N),是指元素含量数据大于或等于分析方法检出限的样品总数,小于分析方法检出限的样品数,不能参于计算。当工作区中某些元素报出率低于90%时,说明所采用分析方法的检出限不能完全满足本测区试样分析要求,应采取措施降低方法检出限或采取检出限更低方法对未报出的样品重新进行分析,直至完全满足要求。总报出率要求≥98%。

(4) 试样重复性检验

按所送试样总数随机抽取 5%试样,编制成密码,交由熟练分析技术人员,单独进行重复分析,并计算原始分析数据与重复性检验数据之间相对双差[RD= $|A1-A2|/\frac{1}{2}$ (A1+A2)]。相对双差允许限 RD \leq 40%为合格。

重复性检验按单元素合格率统计,即:某元素重复性检验合格率=合格样品数/重复性检验样品总数×100%。其中合格样品数是指原始一次重复性检验合格数,抽查或返工后合格样品数不能参加统计,合格率要求达到90%。

(5) 异常点重复检验

每个地区或每批样品分析完毕后,对部分特高或特低含量试样,应进行异常点重复性检验。异常点重复检验合格率统计计算按试样的重复性检验的要求进行。合格率要求 85%。

(6) 试液(料)制备控制

测试前需将试料制备成适合于测量的试液或试料片,在制备过程中,其处理 步骤必须严防玷污和损失,以免引起过失误差,影响最终分析质量。

(7) 标准溶液控制

用于直接制备标准溶液的物质,必须是组成固定,纯度高,性质稳定的基准试剂或国家一级标准物质。标准溶液的稳定性应当引起重视,标准溶液的保存期按 GB/T602-2002 规定。其制备由专人负责,不同人检查。

等离子体发射光谱法、等离子体质谱法、原子吸收光谱法所使用的多元素 混合标准溶液,应充分注意元素之间的影响和介质影响。

(8) 标准曲线控制

标准曲线是用于描述待测物质的浓度或含量与相应测量仪器的响应量或其

它指示量之间的关系曲线,并以此计算试料中待测元素的含量或浓度。

分析人员在进行自我控制时,应与过去所绘制的标准曲线的斜率、截距、 形状、空白大小进行比较,判断是否正常。对标准曲线中的低浓度部分特别予 以关注,出现异常须查明原因,排除异常后方能开始测试。

等离子发射光谱分析法工作曲线的绘制,采用高低两点工作溶液标准化,低点为不含待测元素的盐酸(1+9)溶液,高点为人工配制的混合标准的工作溶液。

等离子质谱分析法工作曲线的绘制,选定合适的土壤有证标准物质制备成相应的溶液,同时制备 3 份样品空白溶液,由计算机绘制工作曲线。

有机指标分析标准曲线均使用进口标准品配制合理梯度溶液上机分析后绘制。曲线不少于五个点。连续工作 24 小时后应用曲线中间点进行回归,结果偏差小于 20%时曲线仍可使用,大于 20%时应重新绘制曲线。

其余各方法工作曲线用标准溶液绘制。

(9) 空白试验

在痕量或超痕量分析中,空白值的大小或波动,对待测元素的准确度影响极大,特别是当空白值与待测元素浓度处在同一含量水平时直接关系到报出结果下限的可信程度。因此样品空白值应进行有效的控制,消除由于引入杂质和污染造成空白值过高的现象,对实验用水、试剂、环境必须进行检查和控制。当空白试验测量值大于分析方法检出限时应对实验用水、试剂及环境予以净化,以降低空白值,每一批分析试样,随同试料分析全过程做双份空白试验。

(10) 背景的扣除和干扰的校正

等离子光谱法采用背景校正和元素间干扰扣除的办法消除背景干扰。

等离子质谱法采用扣除质谱干扰的办法消除基体干扰。

(11) 监控图的绘制

质量检查人员根据标准物质日常分析质量参数绘制监控曲线图,随时观察分析质量状况。

二、石油烃监测质量控制

(1) 空自试验

每20个样品或每批次(少于20个样品/批)至少分析一个实验室空白。实验室

空白测定结果应低于方法检出限。

(2) 校准

校准曲线的相关系数应>0.999。每分析 20 个样品或每批次(少于 20 个样品/ 批)进行一次校准,校准点测定值的相对误差应在±10%以内。

当校准时石油烃(C_{10} - C_{40})的保留时间窗与建立校准曲线时石油烃(C_{10} - C_{40})的保留时间窗不一致时,需重新确定保留时间窗。

(3) 平行样

每20个样品或每批次(少于20个样品/批)应至少分析一个平行样,平行样测定结果的相对偏差应<25%。

(4) 基体加标

1.空白加标

每 20 个样品或每批次(少于 20 个样品/批)应至少分析一个空白加标样,空白加标样中石油烃(C₁₀-C₄₀)的加标回收率应在 70%~120%。

2.样品加标

每 20 个样品或每批次(少于 20 个样品/批)应至少分析一个样品加标样,加标样中石油烃(C10-C40)的加标回收率应在 50%~140%。

三、二噁英监测质量控制

(1) 内标回收率

提取内标的回收率:对所有样品提取内标的回收率进行确认。

(2) 检出限确认

针对二噁英类分析的特殊性,本次采用的方法规定了三种检出限,即仪器检出限、方法检出限和样品检出限。应对三种检出限进行检验和确认。

- 1.仪器检出限:定期进行检查和调谐仪器,当改变测量条件时应重新确认仪器 检出限。
- 2.方法检出限:定期检查和确认方法检出限,当样品制备或测试条件改变时应 重新确认方法检出限。需要注意的是不同的实验条件或操作人员可能得到的方法 检出限不同。
- 3.样品检出限:样品检出限应低于评价质量分数的 1/10。对每一个样品都要计算样品检出限。如果排放标准或质量标准中规定了分析方法的检出限,则本方法

的样品检出限应满足相关规定要求。

(3) 空白实验

空白实验分为试剂空白与操作空白。试剂空白用于检查分析仪器的污染情况;操作空白用于检查样品制备过程的污染程度。

- 1.试剂空白:任何样品的仪器分析都应该同时分析待测样品溶液所使用的溶 剂作为试剂空白。所有试剂空白测试结果应低于方法检出限。
- 2.操作空白:为评价实验环境的污染干扰水平,定期进行操作空白实验。除不使用实际样品外,操作空白试验的样品制备、前处理、净化、仪器分析和数据处理步骤与实际样品分析步骤相同,结果应低于评价质量分数的 1/10。在样品制备过程有重大变化时进行操作空白的分析。
- (4) 平行实验平行实验频度取样品总数的 10%左右。对于 17 种 2.3.7.8-氯代二噁英类,对大于检出限 3 倍以上的平行实验结果取平均值,单次平行实验结果应在平均值的+30%以内。

(5) 标准溶液

标准溶液应当在密封的玻璃容器中避光冷藏保存,以避免由于溶剂挥发引起的质量浓度变化。建议在每次使用前后称量并记录标准溶液的重量。

9.4. 检测报告审核与发出

我司实行三级质量管理制度。

(1) 一审人员为质量负责人

质量负责人熟悉监测质量管理体系、监测现场状况、监测分析方法,负责检 查审核原始记录,对监测数据进行校验。

(2) 二审人员为项目负责人、技术负责人

技术负责人应熟练掌握有关法律、法规,熟悉现场监测和实验室分析过程, 具有评价监测结果的能力。负责审核监测报告分析项目的齐全性、信息的完整性, 监测数据的准确性、精密性,监测依据及执行标准的正确性。

(3) 三审人员为报告签发人(授权签字人)

授权签字人的主要职责是审查监测报告的完整性和结论的正确性,并负责批准监测报告。授权签字人有权拒绝签署不符合要求的监测报告,并责成有关人员改正。非授权签字人不得签发监测报告。

按照相关技术规范或标准要求和规定的程序,及时出具成果并保证数据和结果准确、客观、真实。对报告要求如下:

- (1) 成果报告的报送:监测任务按合同约定要求执行,按时提交报告。报告上每个点位需有经、纬度坐标。对超标项目(若有)应着重关注并认真分析超标原因。
- (2)监测报告采用统一的格式,应填写完整,签名齐全,文字简洁,字迹清晰、数据准确,使用法定计量单位,结论正确,客观真实。在纸质报表和电子文件中均应表明检出限,检出限满足评价标准的要求。
 - (3) 监测报告不允许随意更改。
- (4)报告疑问:当发现诸如检测设备有缺陷或检测过程失控等情况时,项目负责人应立即组织对所出具报告和报告修正件的正确性进行认真的校核。如发现存在隐患或对报告结果的正确性有怀疑时,应立即以书面形式报告给采购人,报告的修改和可疑结果的处理同样应满足合同约定的保密要求。
- (5)报告的校核和审核:校核人员应对检测组上交的验收报告认真校核,校核范围包括:原始记录的真实性、可靠性和数据传输、计算过程、数据处理的准确性。在校核中发现错误时,应返回填写人重新填写,校核人不得自行更改,修改后重新审核,确认无误后签字;技术负责人复审,复审时应认真检查检测的方法,测量及导出的结果、数字修约的处理、计量单位、整体质量等内容的正确性,经确认无误后签字。

9.5. 质量控制结果

土壤质量控制结果见下表。

实验室加标 实验室平行 实验室 瑂 样品数 空白加标 样品加标 有证标 合 类 空白 结果分 物(个) 平行样 结果分 质控率 加标样 质控率 加标样 结果分 质控率 评 (个) 价 (个) 析(%) (%) (个) 析(%) (%) (个) 析(%) (%) 铊 1 ≤25 50 1 70-140 50 1 70-140 2 1 格 备注: /

表 9-1 土壤质量控制结果

10.结论与建议

10.1. 监测结论

- (3)土壤监测共采集6个土壤点样品,检测结果表明安岳川能环保能源发电有限公司场地内表层土壤pH值范围为7.19~7.39,呈碱性。pH、氨氮、硫酸根、氯离子不纳入评价,锰、铬、铊符合《四川省建设用地土壤污染风险管控标准》(DB51/2978-2023)表1建设用地土壤污染风险筛选值和管制值中筛选值第二类用地标准限值,其余指标均符合《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(试行)(GB36600-2018)表1建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(基本项目)中筛选值第二类用地标准限值和表2建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(基本项目)中筛选值第二类用地标准限值和表2建设用地土壤污染风险筛选值和管选值和管制值(其他项目)中筛选值第二类用地标准限值。
- (4) 地下水共采集 3 个点地下水样品,检测结果表明安岳川能环保能源发电有限公司地下水 pH 值范围为 7.1~7.9,地下水环境为弱碱性,符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表 1 中III类标准限值;所测指标石油类检测浓度范围为 0.02mg/L~0.03mg/L,低于《地表水环境质量标准》(GB 3838-2002)表 1中III类标准限值 0.05mg/L,石油类不纳入评价,其余指标均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表 1、表 2 中III类标准限值。

10.2. 建议

为确保企业区域内土壤、地下水长期稳定监测达标,提出以下几点措施:

(1)以此场地环境自行监测为基础,建立场地环境长期监测制度,依据已备案的土壤及地下水自行监测方案开展企业用地自行监测,对场地内重点关注区域至少每年进行一次监测,一类单元地下水至少半年进行一次监测,建立场地环境监测档案,专人管理;

	~							
	点位		污染物	监测因子	监测频次	采样深度		
的段	类型	编号	类别					
后续		T1、T2、 T4	/	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、 六价铬、钴、铜、锰、镍、氨氮、 石油烃(C ₁₀ ~C ₄₀)、氯离子、硫酸根。	每年监测 1 次,每 次			
监测	十 1 1 1 1 1 1 1 1 1	T5~T7	/	二噁英		表层土,采样深 度为 0-50cm		
		Т3	/	pH、汞、镉、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、氨氮、石		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		

表 10-1 后续监测指标

点位 类型			5染物 类别	监测因子	监测频次	采样深度
				油烃(C10~C40)、氯离子、硫酸根。		
	T1、T3		/	铊	每半年监测 1 次, 每次监测 1 天	
地下水	W1~W3	规指标	般化学		每年监测 2 次,每 半年监测 1 次,每	
	W2 W1、W3		其他	垍	每年检测 4 次,每 季度检测 1 次,每 次检测 1 天	

土壤点位T3 综合泵房西侧所测指标铊,2024年第一次检测结果,检出浓度达到第二类用地筛选值96%,对该点位进行加密检测,加密检测结果,检出浓度未达到第二类用筛选值80%。该点位靠近卸料平台及垃圾储仓,可能由于污染物逸散对该点位造成污染,建议对该点位在后续监测中变更监测频次。由一年一次变更为半年一次。至该点位,检出浓度,连续两次不再出现达到第二类用筛选值80%及以上,或其余异常情况,则恢复一年一次的检测频次。

油库房北侧地下水监测井铜下半年检出结果较上半年上升30%以上,且高出对照点58.3%;油库房北侧地下水监测井紧邻油库房,企业所在区域地下水流向由高向低汇流至沟谷,该点位主要监测内容为监测油库中的柴油是否存在泄漏。柴油中重金属元素主要是铅、锡、铬、镉和砷等。由柴油泄漏造成地下水铜污染,可能性较低;油库房北侧地下水监测井氨氮下半年检出结果较上半年上升30%以上,但低于对照点。氨氮污染,可能是受上游影响,故不变更监测频次。

主厂房西北测地下水监测井钴、氯化物、氨氮结果较上半年上升30%以上,但钴检出结果高于对照点1633.3%,氯化物检出结果高于对照点26.0%,氨氮检出结果与对照点持平。主厂房西北测地下水井靠近主厂房中的垃圾储仓,存在重金属污染,可能对地下水产生影响。对于主厂房西北测地下水井的检测项目,钴,提高1倍监测频次,由1次/半年,变更为1次/季度,直到其不再高于前次监测值30%以上,且也不出现其余需要提高监测频次的情况。

氯化物和氨氮污染可能受到上游影响。故不变更监测频次

- (2)建立隐患排查制度,加强隐患排查,一定时间内对特定生产项目、特定区域或特定材料进专项巡查,如生产区、贮罐区、公用工程区、地下设施等识别泄露、扬撒和溢漏的潜在风险,如有泄露,及时消除隐患,并做好检查记录,尽可能减少土壤和地下水被污染的风险;
 - (3) 采取清洁生产方式,避免废水渗入地下水井,污染地下水。
- (4) 生产场地在后续生产经营过程中如发现严重异味等异常情况应立即停止生产并征询主管部门意见。

11.附图附件

附件1 重点监测单元清单

企业 名称		安岳川能环保能源发	所属行业	生物质的电子生活 焚烧发的电和环场 生管	垃圾 电发 境卫	面积		
填写 日期		2023年12月23日		填报人员	/	联系 方式	/	(m ²)
监测 单元	单元内需要 监测的重点 场所	功能	涉及有毒有害物质 清单	关注污染物	设施坐标 (中心点坐标)	是否为 隐蔽性 设施	单元类别	
A	主厂房	卸料平台、垃圾储仓、焚烧系统、飞灰 化验室、烟气净化系统、渣坑、半干脱 硫间、飞灰螯合间、飞灰固化间、干法 脱酸间、汽机房、机修间、化水制备车 间	铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、渗滤液、		105.47271967°E, 30.00111628°N	是	一类	11058.0
	烟囱	废气排放	重金属	AL (CIO C40)	105.47240585°E, 30.00028238°N			66.45
	渗滤液处理站	渗滤液处理	渗滤液、硫酸	pH、汞、镉、铊、锑、	105.47213227°E, 29.99989446°N			2693.8
В	循环水系统	循环水系统	次氯酸钠	神、铅、铬、六价铬、钴、 铜、锰、镍、石油烃 (C ₁₀ ~C ₄₀)、氨氮、氯	105.47160119°E, 29.99972721°N	是	一类	502.12
	氨水间	氨水罐和软水罐	氨水	离子、硫酸盐	105.47256678°E, 29.99993859°N			163.95

附件 2 后续监测监测指标及频次

后续监测监测指标

单元类别	监测 类别	监测点 位编号	监测指标	采样深度
一类单元	土壤	T2	$pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、氨氮、石油烃(C_{10}\sim C_{40})、氯离子、硫酸根。$	0-0.5m
A	地下水	W3	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、钴、铜、锰、镍、石油类、六价铬、氯化物、硫酸盐、氨氮。	水面下 0.5m 以下
	土壤	Т3	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、	0-0.5m
一类单元	上場	T4	氨氮、石油烃(C10~C40)、氯离子、硫酸根。	4.1m
В	地下水	W2	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、钴、铜、锰、镍、石油类、六价 铬、氯化物、硫酸盐、氨氮。	水面下 0.5m 以下
动 据上	土壤	T1	$pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、氨氮、石油烃(C_{10}\sim C_{40})、氯离子、硫酸根。$	0-0.5m
对照点	地下水	W1	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、钴、铜、锰、镍、石油类、六价铬、氯化物、硫酸盐、氨氮。	水面下 0.5m 以下
最大落地 浓度点	土壤	T5~T7	二噁英	0-0.5m

监测频次

	III. W 1981/C										
		监测频次									
			T2 主厂房西北侧								
			T5 综合楼旁								
			T6 焚烧厂西北侧	年							
			200m								
	土壤	表层土壤	T7 焚烧厂东南侧孟公村								
监测			T3 综合泵房西侧	年(除铊外的其余检测项目)							
点			13 综合永厉四侧	半年 (铊)							
			T4 综合泵房西北侧	3年							
		一类单元	W2 油库房北侧	半年							
	地下水		W3 主厂房西北侧	半年(除钴外的其余检测项目)							
			W3 土/ 房四北侧	季度(钴)							
	土壤	,	T1 主厂房东侧	(除铊外的其余检测项目) 年							
对照	上埭	/	11 土/ 方示侧 	半年(铊)							
点	地下水	,	W1 主厂房东侧	半年(除钴外的其余检测项目)							
	四下小	/	WI 土 <i>) 厉</i>	季度(钴)							

备注:根据《环境影响评价技术导则 地下水环境》(HJ610-2016),对企业周边1km范围内进行了现场调查,调查结果表明安岳川能环保能源发电有限公司周边1km范围内无地下水环境敏感区域,故安岳川能环保能源发电有限公司半年监测一次一类单元地下水。

附件3检测单位营业执照及资质







检验检测机构

证书编号: 232312051450

名称:四川凯乐检测技术有限公司

地址:成都市高新区百草路898号1栋1单元9楼901号、902号、911号, 10 楼1001号、1002号、1003号、1012号

经审查, 你机构已具备国家有关法律、行政法规规定的基本条件和能力, 现予批准, 可以向社会出具具有证明作用的数据和结果, 特发此证。资质认定包括检验检测机构计量认证。

检验检测能力及授权签字人见证书附表。

你机构对外出具检测报告或证书的法律责任由四川凯乐 检测技术有限公司承担。

许可使用标志

MA

232312051450

发证日期: 2023年10月17日

有效期至: 2029年10月16年

发证机关: 四川

督管理局

本证书由国家认证认可监督管理委员会监制,在中华人民共和国境内有效



检验检测机构资质认定证书

证书编号: 232312051450

名称: 四川凯乐检测技术有限公司

地址:成都高新区百草路898号成都智能信息产业园C1003室

经审查, 你机构已具备国家有关法律、行政法规规定的基本条件和能力, 现予批准, 可以向社会出具具有证明作用的数据和结果, 特发此证。资质认定包括检验检测机构计量认证。

检验检测能力见证书附表。

你机构对外出具检测报告或证书的法律责任由四川凯乐 检测技术有限公司承担。

许可使用标志

发证日期: 2024年99月03日

有效期至: 2029年10月16日

发证机关: 四月省市场监督管理局

MA

232312051450

本证书由国家认证认可监督管理委员会监制,在中华人民共和国境内有效。

附件 4: 现场采样照片

委托单位:安岳川能环保能源发电有限公司

项目名称:安岳川能环保能源发电有限公司 2024 年度土壤及地下水自行监测

采样人员:李富铭 何迅 采样时间: 2024.6.14

大门



01W-1



环境

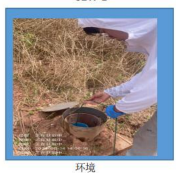


过程



水质

02W-1





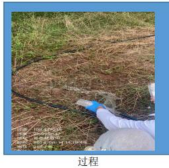
过程

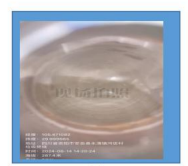


水质

03W-1







境 过程 水质

土壤 018











土壤 025











土壤 035











土壤 04S











土壤 058











土壤 068











委托单位:安岳川能环保能源发电有限公司

项目名称:安岳川能环保能源发电有限公司 2024 年度土壤及地下水自行监测

采样人员: 李富铭 何迅 采样时间: 2024.9.02

大门



地下水 01W-1







过程



水质

02W-1



环境



过程



水质

03W-1







境 过程 水质

土壤 018



土壤 02S











附件 5: 检测报告



统一社会 信用代码:	91510100098662298C
项目编号:	SCKLJCJSYXGS20902-0002

四川凯乐检测技术有限公司

SiChuan KaiLe Testing Co.,Ltd.

检测报告

Test Report 凯乐检字(2024)第061196W号

可以他于(2024)第001190W 5

项目名称:

安岳川能环保能源发电有限公司 2024年度土壤自行监测

Project Name

委托单位:

安岳川能环保能源发电有限公司

Applicant

检测类别:

委托检测

Kind of Test

报告日期:

Test Date

2024







检测报告说明

- 1、报告封面及检测数据处无本公司检验检测专用章无效,报告无骑缝章无效,封面未加盖本公司"CMA资质认定章"无证明作用。
- 2、报告内容齐全、清楚;任何对本报告的涂改、伪造、变更均无效;报告无相关授权签字人签字无效。
- 3、委托方如对本报告有异议,须在样品有效期内,最长不超过十五日向本公司提出,逾期不予受理。无法复检的样品,不受理申诉。
- 4、由委托方自行采集的样品,本公司仅对送检样品的测试数据负责,不对样品来源负责,不对样品采集、包装、运输、保存过程所产生的影响、偏差负责,对检测结果可不予评价。
- 5、报告检测点位、评价标准等信息由委托方提供,若委托方提供信息存在错误、偏离或与实际情况不符,本公司不承担由此引起的责任。
- 6、未经本公司书面批准,不得复制本报告。
- 7、本检测报告仅供委托方使用,检测报告及数据不得用于商业广告,未经本公司许可 其他单位或个人不得使用本检测报告,若对本公司造成负面影响的,本公司保留追 究其法律责任的权力。
- 8、除客户特别声明并支付样品管理费以外,所有样品超过标准时间规定的不再留样。
- 9、微生物不复检。

通讯资料:

单位名称: 四川凯乐检测技术有限公司

也 址:成都市高新区百草路898号智能信息港A901

邮 编: 610000

服务电话: (028) 87914404



检测报告

1、检测内容

受安岳川能环保能源发电有限公司的委托,我公司于 2024 年 06 月 14 日对其土壤进行现场检测,并于 2024 年 06 月 14 日起对样品进行流转及分析检测。该项目位于四川省资阳市安岳县永清镇河店村 14,16 组。

2、点位及样品信息

土壤检测点位信息见表 2-1。

表 2-1 土壤检测点位信息

序号	样品编号	检测点位 (经纬度)	检测项目	检测频次	采样时间	样品性状
001	240614W-507- 01S-1	主厂房东侧(深度0~50cm)(东 经105.47362760°,北纬 30.000878192°)		检测1天, 1天1次	06月14日	棕、干、无根系、 砂土
002	240614W-507- 02S-1	主厂房西北侧(深度0~50cm) (东经105.47258154°°,北纬 30.00183052°)	pH、汞、镉、锑、砷、铅、 铬、六价铬、钴、铜、锰、 镍、氨氮、石油烃(C ₁₀ -C ₄₀)、	检测1天, 1天1次	06月14日	棕、干、无根系、 砂土
003	240614W-507- 03S-1	综合泵房西侧(深度0~50cm) (东经105.47146574°,北纬 30.00014417°)	氯离子、硫酸根	检测1天, 1天1次	06月14日	棕、干、无根系、 砂土
004	240614W-507- 04S-I	综合楼旁(深度0~50cm)(东 经105.47175944°,北纬 30.00220104°)		检测1天, 1天1次	06月14日	棕、干、无根系、 砂土
005	240614W-507- 05S-1	焚烧厂西北侧200m(深度 0~50cm)(东经105.47144964°, 北纬30.00316384°)	二噁英类	检测1天, 1天1次	06月14日	灰、干、无根系、 砂土
006	240614W-507- 06S-1	焚烧厂东南侧孟公村(深度 0~50cm)(东经105.49054027°, 北纬29.97819887°)		检测1天, 1天1次	06月14日	棕、湿、无根系、 重壤土

3、检测项目、方法来源、使用仪器及单位

土壤检测项目、方法来源、使用仪器及单位见表 3-1。

表 3-1 土壤检测项目、方法来源、使用仪器及单位 (1)

检测 类别	项目名称	尔 分析方法来源 检测仪器		7TMT /1 25-30 KG3004V 25		前处理 名称	前处理 来源	1102 1122 1323	限及单 位
	pН	HJ 962-2018 土壤 pH 值的测定 电位法	pH 计 KL-PHS-01	水浴恒 温振荡	本方法	١	无量纲		
	砷	HJ680-2013 土壤和沉积物 汞、砷、硒、铋、	原子荧光光度计	微波	- Lorente	0.01	mg/kg		
	汞	锑的测定 微波消解/原子荧光法	KL-AFS-02	消解	本方法	0.002	mg/kg		
土壤	锑	HJ680-2013土壤和沉积物 汞、砷、硒、铋、 锑的测定 微波消解/原子荧光法	原子荧光光度计 KL-AFS-03	微波 消解	本方法	0.01	mg/kg		
	镉	GB/T 17141-1997土壤质量 铅、镉的测定 石墨炉原子吸收分光光度法	原子吸收分光光度 计KL-AAS-03	电热板 消解	本方法	0.01	mg/kg		
	铅	GB/T 17141-1997土壤质量 铅、镉的测定 石墨炉原子吸收分光光度法	原子吸收分光光度 计KL-AAS-03	电热板 消解	本方法	0.1	mg/kg		

第1页,共7页



			凯乐检字 (2024)	第 061196W 号			KAILET	ESTING
		表 3-1 土	壤检测项目、方流		器及单位	(2)		
检测 类别	而日々秋		7法来源	检测仪器	前处理名称	前处理来源	检出	限及单 位
	铬	铬的测定 火焰原	积物 铜、锌、铅、镍、 子吸收分光光度法	原子吸收分光光度 计KL-AAS-02	微波	本方法	4	mg/kį
	六价铬	碱溶液提取-火焰原	沉积物 六价铬的测定 是子吸收分光光度法	原子吸收分光光度 计 KL-AAS-02	1	\	0.5	mg/kg
	钴	HJ 803-2016 土壤和 的测定 王水提取-电极	冗积物 12 种金属元素 感耦合等离子体质谱法	气相色谱质谱仪 KL-GCMS-01	微波消解	本方法	0.04	mg/kg
	铜	HJ 491-2019 土壌和	沉积物 铜、锌、铅、	原子吸收分光光度	微波		1	mg/kg
	镍	镍、铬的测定 火焰	原子吸收分光光度法	计KL-AAS-02	消解	本方法	3	mg/kg
土壤	锰		冗积物 11种元素的测 等离子体发射光谱法	电感耦合等离子体 发射光谱仪 KL-ICP-03	碱熔	本方法	0.02	g/kg
	石油烃 (C ₁₀ ~C ₄₀)		定 气相色谱法	气相色谱仪 KL-GC-09	加速溶剂萃取	本方法	6	mg/kg
	氨氮	HJ 634-2012 土壤 氨氮 盐氮的测定 氯化钾剂	容液提取-分光光度法	紫外可见分光光度 计 KL-ST-10	振荡法、	本方法	0.10	mg/kg
	氯离子	NY/T1378-2007土壤新酸银剂	市定法	滴定管 50mL	振荡	1 :	1	mg/kg
	硫酸根	NY/T 1121.18-2006 土壤硫酸根离子含量的 测定		滴定管 50mL	振荡	1	V	g/kg
		表 3-1 土	壤检测项目、方法	去来源、使用仪易	以 以 以 以 以 以 以 以 以 以 以 以 以 以 以 り り り り り	(3)		
检测 类别		项目名称	分析方法来源	检测仪器	前处理名称	前处理 来源		限及单 位
		2,3,7,8-T ₄ CDD					0.05	ng/kg
- 1		1,2,3,7,8- P ₅ CDD					0.2	nø/kø

检测 类别		项目名称 分析方法来源 检测仪器		前处理 名称	前处理 来源	检出限及单 位			
			2,3,7,8-T ₄ CDD					0.05	ng/kg
		As her	1,2,3,7,8- P ₅ CDD					0.2	ng/kg
	-	多氯代二	1,2,3,4,7,8- H ₆ CDD					0.2	ng/kg
		苯并-	1,2,3,6,7,8- H ₆ CDD	HU77.4-2008 土壤和沉积物 二噁英类的测定同位素稀释高分辨气相				0.2	ng/kg
		对-二 噁英	1,2,3,7,8,9 -H ₆ CDD					0.2	ng/kg
		1000	1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDD					0.3	ng/kg
			O ₈ CDD			提取-净化	本方法	0.3	ng/kg
	二噁英类		2,3,7,8-T ₄ CDF		高分辨双聚焦 磁式气质联用 仪 KL-DFS-01			0.05	ng/kg
土壤			1,2,3,7,8-P ₅ CDF					0.07	ng/kg
			2,3,4,7,8-P ₅ CDF					0.07	ng/kg
			1,2,3,4,7,8-H ₆ CDF					0.2	
		多氯代二	1,2,3,6,7,8-H ₆ CDF					0.09	ng/kg
		苯并	1,2,3,7,8,9-H ₆ CDF						ng/kg
		呋喃	2,3,4,6,7,8-H ₆ CDF					0.2	ng/kg
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDF					0.2	ng/kg
			1,2,3,4,7,8,9-H ₂ CDF				0.2	ng/kg	
		1						0.2	ng/kg
			O ₈ CDF				本方法	0.3	ng/kg

第 2 页, 共 7 页



4、检测结果及评价

土壤检测结果及评价见表 4-1。

表 4-1 土壤检测结果及评价 (1)

采样日期: 06月14日

结果 检测 项目 及评价	pH (无量纲)	汞 (mg/kg)	镉 (mg/kg)	锑 (mg/kg)	砷 (mg/kg)	铅 (mg/kg)
主厂房东侧 (深度0~50cm)	7.19	0.045	0.17	0.467	8.30	34.5
主厂房西北侧 (深度 0~50cm)	7.39	0.044	0.15	0.407	8.25	30.9
综合泵房西侧(深度 0~50cm)	7.31	0.066	0.14	0.390	9.47	29.2
标准限值	١	38	65	180	60	800
评价	X	达标	达标 4	达标	达标	达标

表 4-1 土壤检测结果及评价(2)

采样日期: 06月14日

11411 1-1341 44 34 11 F1						
结果 检测 应位 及评价 项目 名称	铬 (mg/kg)	六价铬 (mg/kg)	th (mg/kg)	铜 (mg/kg)	锰 (mg/kg)	镍 (mg/kg)
主厂房东侧(深度0~50cm)	79	0.5	14.5	35	1.32×10 ³	62
主厂房西北侧(深度 0~50cm)	81	1.1	16.0	32	1.25×10³	57
综合泵房西侧(深度 0~50cm)	79	1.0	16.4	35	1.40×10 ³	64
标准限值	2882	5.7	70	18000	13655	900
评价	达标	达标	达标	达标	达标	达标

表 4-1 土壤检测结果及评价 (3)

采样日期: 06月14日

结果 檢測 及评价 项目 5称	氨氮 (mg/kg)	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀) (mg/kg)	氯离子 (mg/kg)	硫酸根 (g/kg)	V	١
主厂房东侧(深度0~50cm)	6.43	106	10.05	3.51	\	N.
主厂房西北侧 (深度 0~50cm)	2.36	189	12.92	4.29	V	,
综合泵房西侧(深度 0~50cm)	9.79	96	12.20	3.91	V	V
标准限值	Λ	4500	1	X	١	١
评价	\	达标	Ä,	,	1	1

第 3 页, 共 7 页



表 4-1 土壤检测结果及评价 (4)

采样日期: 06月14日

样品编号	检测点位	二噁英类		实测浓度	毒性当量因子	毒性当量浓度	
	122.014.7111.122			(ng/kg)	I-TEF	ng/kg	
			2,3,7,8-T ₄ CDD	N.D.	×I	0.025	
			1,2,3,7,8- P5CDD	N.D.	×0.5	0.05	
		多氯代二	1,2,3,4,7,8- H₀CDD	N.D.	1.0× # #	0.01	
		苯并-对-	1,2,3,6,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.7	0.01	
		二噁英	1,2,3,7,8,9 -H ₆ CDD	N.D.	×0.1 D	0.01	
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDD	N.D.	*0.01	0.0015	
			O ₈ CDD	2.3	×0.001	0.0023	
			2,3,7,8-T ₄ CDF	N.D.	×0.1	0.0025	
240614W- 507-04S-1	综合楼旁 (深 度0~50cm)		1,2,3,7,8-P5CDF	N.D.	×0.05	0.00175	
			2,3,4,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.5	0.05	
			1,2,3,4,7,8-H ₆ CDF	0.22	×0.1	0.022	
		多氯代二	1,2,3,6,7,8-H ₆ CDF	0.11	×0.1	0.011	
		苯并呋喃	1,2,3,7,8,9-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01	
			2,3,4,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01	
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDF	0.4	*0.01	0.004	
			1,2,3,4,7,8,9-H ₇ CDF	N.D.	×0.01	0.001	
			O ₈ CDF	1.2	×0.001	0.0012	
二噁英类(总毒性当量)(mg/kg)			mg/kg)	2.2×10 ⁻⁷			
标准限值(mgTEQ/kg)				4×10 ⁻⁵			
		评价			达标		



表 4-1 土壤检测结果及评价 (5)

采样	1 444	0/ 0	14 11

样品编号	检测点位		二噁英类	实测浓度	毒性当量因子	毒性当量浓度
4十四部 5	位例 层位	一端央矢		(ng/kg)	I-TEF	ng/kg
		V	2,3,7,8-T ₄ CDD	N.D.	×I	0.025
			1,2,3,7,8- P ₅ CDD	N.D.	×0.5	0.05
		多氯代二	1,2,3,4,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
		苯并-对-	1,2,3,6,7,8- H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
		二噁英	1,2,3,7,8,9 -H ₆ CDD	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDD	0.54	# ×0:01	0.0054
			O ₈ CDD	79	*0.001	0.0079
	焚烧厂西北侧		2,3,7,8-T ₄ CDF	N.D.	×0:1	0.0025
240614W- 507-05S-1	200m(深度		1,2,3,7,8-P ₅ CDF	N.D. JAJA	×0.05	0.00175
	0~50cm)		2,3,4,7,8-P ₅ CDF	N.D.	所以 4/11 表	0.05
			1,2,3,4,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
		多氯代二苯并呋喃	1,2,3,6,7,8-H ₆ CDF	0.11	×0.1	0.011
			1,2,3,7,8,9-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			2,3,4,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDF	0.42	×0.01	0.0042
			1,2,3,4,7,8,9-H ₇ CDF	N.D.	×0.01	0.001
			O ₈ CDF	0.38	×0.001	0.00038
二噁英类(总毒性当量)(mg/kg)					2.2×10 ⁻⁷	
	标准限值	(mgTEQ/kg			4×10 ⁻⁵	
		评价			达标	



凯乐检字 (2024) 第 061196W 号

表 4-1 土壤检测结果及评价 (6)

采样日期:	06月	14日
-------	-----	-----

样品编号	检测点位		二噁英类	实测浓度	毒性当量因子	毒性当量浓度		
				(ng/kg)	I-TEF	ng/kg		
			2,3,7,8-T ₄ CDD	N.D.	×I	0.025		
		1	1,2,3,7,8- P ₅ CDD	N.D.	×0.5	0.05		
		多氯代二	1,2,3,4,7,8- H ₆ CDD	N.D.	M A ×ON	0.01		
		苯并-对- 二噁英	1,2,3,6,7,8- H ₆ CDD	N.D.	*0:1	0.01		
		一切关	1,2,3,7,8,9 -H ₆ CDD	N.D.	*0.1	0.01		
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDD	0.57	×0.01/1	0.0057		
			O ₈ CDD	6.6	×0.001	0.0066		
240614W- 焚烧厂东南侧	焚烧厂东南侧		2,3,7,8-T ₄ CDF	N.D.	×0.1	0.0025		
507-06S-1	孟公村(深度 0~50cm)		1,2,3,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.05	0.00175		
		o boomy	o souny		2,3,4,7,8-P ₅ CDF	N.D.	×0.5	0.05
			1,2,3,4,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01		
- 1		多氯代二	1,2,3,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.0045		
		苯并呋喃	1,2,3,7,8,9-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01		
			2,3,4,6,7,8-H ₆ CDF	N.D.	×0.1	0.01		
			1,2,3,4,6,7,8-H ₇ CDF	0.40	×0.01	0.004		
			1,2,3,4,7,8,9-H ₇ CDF	N.D.	×0.01	0.001		
			O ₈ CDF	N.D.	×0.001	0.00015		
	二噁英类(总毒	性当量) (mg/kg)		2.1×10 ⁻⁷			
	标准限值	(mgTEQ/kg)			4×10-5			
		评价			达标			

评价结论

本次检测结果表明,该项目土壤所测指标pH、氨氮、硫酸根、氯离子不纳入评价,锰、铬符合《四川省建设用地土壤污染风险管控标准》(DB51/2978-2023)表1 建设用地土壤污染风险筛选值和管制值中筛选值第二类用地标准限值,其余指标均符合《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准》(试行)(GB36600-2018)表1建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(基本项目)中筛选值第二类用地标准限值和表2建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(其他项目)中筛选值第二类用地标准限值。



凯乐检字 (2024) 第 061196W 号

备注

1ng/kg=10-6mg/kg

N.D.指低于样品检出限,计算毒性当量浓度以1/2检出限计算。

本次检测过程中土壤现场采集方法为《土壤环境监测技术规范》(HJ/T166-2004)、《环境二 噁英类监测技术规范》(HJ 916-2017)。

(以下空白)



报告编制: 世界型坊面 教室

报告审核: 不

报告批准: 宝

第7页,共7页



统一社会 信用代码:	91510100098662298C
项目编号:	SCKLJCJSYXGS20902-0001

四川凯乐检测技术有限公司

SiChuan KaiLe Testing Co., Ltd.

检测报告

Test Report 凯乐检字(2024)第060799W号



项目名称:

安岳川能环保能源发电有限公司 2024年度地下水自行监测

Project Name

委托单位: 安岳川能环

安岳川能环保能源发电有限公司

Applicant

检测类别:

委托检测

Kind of Test

报告日期:

Test Date





检测报告说明

- 1、报告封面及检测数据处无本公司检验检测专用章无效,报告无骑缝章无效,封面未加盖本公司"CMA资质认定章"无证明作用。
- 2、报告内容齐全、清楚;任何对本报告的涂改、伪造、变更均无效;报告无相关授权签字人签字无效。
- 3、委托方如对本报告有异议,须在样品有效期内,最长不超过十五日向本公司提出, 逾期不予受理。无法复检的样品,不受理申诉。
- 4、由委托方自行采集的样品,本公司仅对送检样品的测试数据负责,不对样品来源负责,不对样品采集、包装、运输、保存过程所产生的影响、偏差负责,对检测结果可不予评价。
- 5、报告检测点位、评价标准等信息由委托方提供,若委托方提供信息存在错误、偏离或与实际情况不符,本公司不承担由此引起的责任。
- 6、未经本公司书面批准,不得复制本报告。
- 7、本检测报告仅供委托方使用,检测报告及数据不得用于商业广告,未经本公司许可 其他单位或个人不得使用本检测报告,若对本公司造成负面影响的,本公司保留追 究其法律责任的权力。
- 8、除客户特别声明并支付样品管理费以外,所有样品超过标准时间规定的不再留样。
- 9、微生物不复检。

通讯资料:

单位名称: 四川凯乐检测技术有限公司

地 址:成都市高新区百草路898号智能信息港A901

邮 编: 610000

服务电话: (028) 87914404



检测报告

1、检测内容

受安岳川能环保能源发电有限公司的委托,我公司于 2024 年 06 月 14 日对其地下水进行现场 检测,并于 2024 年 06 月 14 日起对样品进行流转及分析检测。该项目位于四川省资阳市安岳县永 清镇河店村 14,16 组。

2、点位及样品信息

地下水检测点位信息见表 2-1。

表 2-1 地下水检测点位信息

序号	样品编号	检测点位	检测项目	检测频次	采样时间	样品性状
001	240614W-507-01W-1	主厂房西北侧3#		检测1天 1天1次	06月14日	清澈、无臭 无浮油、无色
002	240614W-507-02W-1	主厂房东侧2#	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、 钴、铜、锰、镍、石油类、六 价铬、氯化物、硫酸盐、氨氮	检测 1 天 1天 I 次	06月14日	清澈、无臭 无浮油、无色
003	240614W-507-03W-1	油库房北侧1#	Actions to the second to the s	检测 1 天 1天1次	06月14日	清澈、无臭 无浮油、无色

3、检测项目、方法来源、使用仪器及单位

地下水检测项目、方法来源、使用仪器及单位见表 3-1。

表 3-1 地下水检测项目、方法来源、使用仪器及单位(1)

检测 类别	项目名称	分析方法	检测仪器	检出限	及单位
	pH	HJ 1147-2020 水质 pH 值的测定 电极法	便携式 pH 计 KL-PH-17	1	无量纲
	锰	HJ776-2015 水质 32 种元素的测定电感耦合等离子体发射光谱法	电感耦合等离子体发射光谱 仪 KL-ICP-03	0.01	mg/L
	氨氮	HJ535-2009 水质 氨氮的测定 纳氏试剂分光光度法	紫外可见分光光度计 KL-ST-10	0.025	mg/L
	汞		E Z # W sk etc. II vez a po oo	0.00004	mg/L
	砷	HJ694-2014水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定 原子荧光 法	原子荧光光度计 KL-AFS-02	0.0003	mg/L
	锑		原子荧光光度计 KL-AFS-03	0.0002	mg/L
地下水	六价铬	DZ/T 0064.17-2021 地下水质分析方法 第 17 部分: 总 铬和六价铬量的测定 二苯碳酰二肼分光光度法	紫外可见分光光度计 KL-ST-07	0.004	mg/L
	硫酸盐	HJ84-2016水质 无机阴离子(F'、Cl'、NO2'、Br'、NO3'、		0.018	mg/L
	氯化物	PO4 ³⁻ 、SO3 ²⁻ 、SO4 ²⁻)的测定 离子色谱法	离子色谱仪 KL-IC-05	0.007	mg/L
	铜 钴 锅			0.00008	mg/L
		HJ700-2014 水质 65 种元素的测定 电感耦合等离子体	电感耦合等离子体质谱仪	0.00003	mg/L
		质谱法	KL-ICPMS-01	0.00005	mg/L
	铊			0.00002	mg/L



表 3-1 地下水检测项目、方法来源、使用仪器及单位(2)

检测 类别	项目名称	分析方法	检测仪器	检出限力	及单位
	镍	HJ700-2014 水质 65 种元素的测定 电感耦合等离子体	电感耦合等离子体质谱仪	0.00006	mg/L
地下水	铅	质谱法	KL-ICPMS-01	0.00009	mg/L
544	石油类	HJ970-2018 水质 石油的测定 紫外分光光度法(试行)	紫外可见分光光度计 KL-ST-08	0.01	mg/L

4、检测结果及评价

地下水评价标准: 《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)

地下水检测结果及评价见表 4-1。

表 4-1 地下水检测结果及评价 (1)

采样日期: 06月14日

结果 检测 放明 放	pH (无量纲)	汞 (mg/L)	镉 (mg/L)	铊 (mg/L)	锑 (mg/L)	砷 (mg/L)	铅 (mg/L)
主厂房西北侧3#	7.2	未检出	0.00015	未检出	未检出	未检出	0.00122
主厂房东侧2#	7.4	未检出	0.00021	果检出了	未检出	未检出	0.00172
油库房北侧1#	7.9	未检出	21,80000.0	未检出	未检出	未检出	0.00042
标准限值	6.5~8.5	0.001	0.005	0.0001	0.005	0.01	0.01
评价	达标	达标	达标	经被专用	早」	达标	达标

表 4-1 地下水检测结果及评价(2)

采样日期: 06月14日

结果 检测 及评价 项目 称	钴 (mg/L)	铜 (mg/L)	锰 (mg/L)	镍 (mg/L)	石油类 (mg/L)	六价铬 (mg/L)	氯化物 (mg/L)
主厂房西北侧3#	0.00007	0.00067	0.03	0.00106	0.02	未检出	97.2
主厂房东侧2#	0.00010	0.00126	0.02	0.00081	0.02	未检出	81.8
油库房北侧1#	0.00039	未检出	0.08	0.00118	0.02	未检出	98.7
标准限值	0.05	1.0	0.10	0.02	1	0.05	250
评价	达标	达标	达标	达标	1	达标	达标



表 4-1 地下水检测结果及评价 (3)

采样日期: 06 月 14 日			No.				
结果 检测 项目 位	硫酸盐 (mg/L)	氨氮 (mg/L)	1	١	1	1	1
主厂房西北侧3#	165	0.097	· 松测技术	1	1	١	1
主厂房东侧2#	114	0.349	Harris	art of	١	7	1
油库房北侧1#	147	0.196		1	\	\(\frac{1}{2}\)	1
标准限值	250	0.5	PINTO INTERIOR	*	1	Λ	1
评价	达标	达标	包担似例专用。	早人	٨	١	1

评价结论

本次检测结果表明,该项目地下水所测指标石油类不纳入评价,其余指标均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表1、表2中II类标准限值。

备注

本次检测过程中地下水现场采集方法为《地下水环境监测技术规范》(HJ164-2020)。 (以下空白)

报告编制: 亚尔亚·纳丽·和拉

报告审核: 不是

第3页,共3页



凯乐检字(2024)第090169W号

表 4-2 土壤检测结果及评价

采样	H	HB.	00	H	02	H	

结果 检测 点位 及评价 项目 名称	铊* (mg/kg)	列拉木	1	١	X	٨
T1主厂房东侧(深度 0~50cm)	0.6	1	III I	1	X	١
T3综合泵房西侧(深度 0~50cm)	0.7	H手版给到专用	章人	1	١	1
标准限值	4.5	W. W. Land	1	/	1	1
评价	达标	٨	\	1	1	1

评价结论

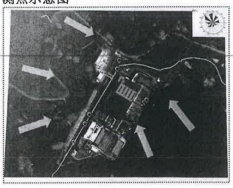
本次检测结果表明,该项目土壤所测指标铊*符合《四川省建设用地土壤污染风险管控标准》 (DB51/2978-2023)表1建设用地土壤污染风险筛选值和管制值中筛选值第二类用地标准限值。

备注

本次检测过程中地下水现场采集方法为《地下水环境监测技术规范》(HJ164-2020),土壤现场 采集方法为《土壤环境监测技术规范》(HJ/T166-2004)。

该项目土壤所测指标铊*为外包委托检测,承包方机构名称为江苏康达检测技术股份有限公司, 检验检测机构资质认定证书编号为"241012340361",报告编号为"KDWT245156"。

测点示意图



(以下空白)

报告编制: 何佳

报告审核:

报告批准: 多

签发日期: 1014.9.30

第4页,共4页



统一社会 信用代码:	91510100098662298C
项目编号:	SCKLJCJSYXGS21356-0001

四川凯乐检测技术有限公司

SiChuan KaiLe Testing Co., Ltd.

检测报告

Test Report 凯乐检字(2024)第090169W号



项目名称:

安岳川能环保能源发电有限公司 2024年度土壤和地下水自行监测 (下半年度)

Project Name

委托单位:

安岳川能环保能源发电有限公司

Applicant

检测类别:

委托检测

Kind of Test

报告日期:

Test Date

2024 年 09 月 30 日



凯乐检字 (2024) 第 090169W 号

检测报告说明

- 1、报告封面及检测数据处无本公司检验检测专用章无效,报告无骑缝章无效,封面未加盖本公司"CMA资质认定章"无证明作用。
- 2、报告内容齐全、清楚;任何对本报告的涂改、伪造、变更均无效;报告无相关授权签字人签字无效。
- 3、委托方如对本报告有异议,须在样品有效期内,最长不超过十五日向本公司提出, 逾期不予受理。无法复检的样品,不受理申诉。
- 4、由委托方自行采集的样品,本公司仅对送检样品的测试数据负责,不对样品来源负责,不对样品采集、包装、运输、保存过程所产生的影响、偏差负责,对检测结果可不予评价。
- 5、报告检测点位、评价标准等信息由委托方提供,若委托方提供信息存在错误、偏离或与实际情况不符,本公司不承担由此引起的责任。
- 6、未经本公司书面批准,不得复制本报告。
- 7、本检测报告仅供委托方使用,检测报告及数据不得用于商业广告,未经本公司许可 其他单位或个人不得使用本检测报告,若对本公司造成负面影响的,本公司保留追 究其法律责任的权力。
- 8、除客户特别声明并支付样品管理费以外,所有样品超过标准时间规定的不再留样。
- 9、微生物不复检。

诵讯资料:

单位名称: 四川凯乐检测技术有限公司

地 址:四川省成都市郫都区德源街道数码二路300号

邮 编: 610000

服务电话: (028) 60830926



凯乐检字(2024)第090169W号

检测报告

1、检测内容

受安岳川能环保能源发电有限公司的委托,我公司于 2024 年 09 月 02 日对其土壤和地下水进行现场检测,并于 2024 年 09 月 04 日起对样品进行流转及分析检测。该项目位于四川省资阳市安岳县永清镇河店村 14,16 组。

2、点位及样品信息

地下水检测点位信息见表 2-1; 土壤检测点位信息见表 2-2。

表 2-1 地下水检测点位信息

序号	样品编号	检测点位	检测项目	检测频次	采样时间	样品性状
001	240902W-613-01W-1	W1	pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、	检测1天 1天1次	09月02日	清澈、无臭、 无浮油、无色
002	240902W-613-02W-1	W2	钴、铜、锰、镍、石油类、六 价铬、氯化物、硫酸盐、氨氮、 总硬度、溶解性固体总量、铁、	检测1天 1天1次	09月02日	清澈、无臭、 无浮油、无色
003	240902W-613-03W-1	W3	耗氧量	检测1天 1天1次	09月02日	清澈、无臭、 无浮油、无色

表 2-2 土壤检测点位信息

序号	样品编号	检测点位	检测项目	检测频次	采样时间	样品性状
100	240902W-613-01S-1	T1主厂房东侧(深 度0~50cm)(东经 105.473627°,北纬 30.000878°)		检测1天, 1天1次	09月02日	棕、干、少量根 系、轻壤土
002	240902W-613-02S-1	T3综合泵房西侧 (深度0~50cm)(东 经105.471465°°,北 纬30.000144°)	铊*	检测1天, 1天1次	09月02日	棕、干、少量根 系、轻壤土

3、检测项目、方法来源、使用仪器及单位

地下水检测项目、方法来源、使用仪器及单位见表 3-1; 土壤检测项目、方法来源、使用仪器 及单位见表 3-2。

表 3-1 地下水检测项目、方法来源、使用仪器及单位(1)

检测 类别	项目名称	分析方法	检测仪器	检出限	及单位
	pН	HJ 1147-2020 水质 pH 值的测定 电极法	便携式 pH 计 KL-PH-16	١	无量纲
地下	锰	HJ776-2015 水质 32 种元素的测定电感耦合等离子体发射光谱法	电感耦合等离子体发射光谱 仪 KL-ICP-03	0.01	mg/L
水	氨氮	HJ535-2009 水质 氨氮的测定 纳氏试剂分光光度法	紫外可见分光光度计 KL-ST-10	0.025	mg/L
	汞	HJ694-2014水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定 原子荧光 法	原子荧光光度计 KL-AFS-02	0.00004	mg/L







凯乐检字 (2024) 第 090169W 号

表 3-1 地下水检测项目、方法来源、使用仪器及单位(2)

检测 类别	项目名称	分析方法	检测仪器	检出限	及单位
	砷	HJ694-2014水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定 原子荧光	原子荧光光度计 KL-AFS-02	0.0003	mg/I
	锑	法	原子荧光光度计 KL-AFS-03	0.0002	mg/l
	六价铬	DZ/T 0064.17-2021 地下水质分析方法 第 17 部分: 总 铬和六价铬量的测定 二苯碳酰二肼分光光度法	紫外可见分光光度计 KL-ST-07	0.004	mg/l
	硫酸盐	HJ84-2016水质 无机阴离子(F、Cl、NO ₂ 、Br、NO ₃ 、	オマな 雑か vo to ne	0.018	mg/L
	氯化物	PO4 ³⁻ 、SO3 ²⁻ 、SO4 ²⁻)的测定 离子色谱法	离子色谱仪 KL-IC-05	0.007	mg/I
	铜			0.00008	mg/L
	钴			0.00003	mg/
	镉	HJ700-2014 水质 65 种元素的测定 电感耦合等离子体	电感耦合等离子体质谱仪	0.00005	mg/
地下水	铊	质谱法	KL-ICPMS-01	0.00002	mg/
2 (镍			0.00006	mg/I
	铅			0.00009	mg/I
	石油类	HJ970-2018 水质 石油的测定 紫外分光光度法(试行)	紫外可见分光光度计 KL-ST-08	0.01	mg/l
	总硬度	GB/T 7477-1987水质 钙和镁总量的测定 EDTA滴定 法	50mL 滴定管	5	mg/
	溶解性固体 总量	DZ/T 0064.9-2021地下水质分析方法 第 9 部分:溶解性 固体总量的测定 重量法	电子天平KL-TP-03	1	mg/
	铁	HJ776-2015 水质 32 种元素的测定电感耦合等离子体发射光谱法	电感耦合等离子体发射光谱 仪 KL-ICP-03	0.01	mg/
	耗氧量	DZ/T 0064.68-2021地下水质分析方法 第 68 部分: 耗 氧量 的测定 酸性高锰酸钾滴定法	25mL 滴定管	0.4	mg

表 3-2 土壤检测项目、方法来源、使用仪器及单位

检测 类别			检测仪器	前处理 名称	前处理 来源	检出限及单位
土壤	铊*	HJ1080-2019土壤和沉积 物 铊的测定 石墨炉原 子吸收分光光度法	高精密计数天平 AH-A+R1002G(F-013-91)、分样筛 150um(N-150-040)、分样筛 2000um(N-2000-034)、压研机 YY001(F-109-01)、盘式研磨仪 AM800(F-113-04)、电 子天平(万分之一) AUW120(F-013-65)、电热恒温鼓风干燥箱 DHG-9246A(F-019-02)、电子天平(十万分之一) AP125WD(F-013-39)、原子吸收分光度计	J	\	0.1 mg/kg

4、检测结果及评价

地下水评价标准: 参照 《地下水质量标准》 (GB/T14848-2017)

第 2 页, 共 4 页



凯乐检字(2024)第090169W号

土壤评价标准: 《四川省建设用地土壤污染风险管控标准》(DB51/2978-2023) 地下水检测结果及评价见表 4-1; 土壤检测结果及评价见表 4-2。

表 4-1 地下水检测结果及评价(1)

采样日期: 09月02日

结果 檢測 点位 送你	pH (无量纲)	汞 (mg/L)	镉 (mg/L)	铊 (mg/L)	锑 (mg/L)	砷 (mg/L)	铅 (mg/L)
W1	7.2	未检出	未检出	未检出	未检出	未检出	未检出
W2	7.1	未检出	未检出	未检出	未检出	未检出	未检出
W3	7.1	未检出	0.00006	未检出	未检出	未检出	未检出
标准限值	6.5~8.5	0.001	0.005	0.0001	0.005	0.01	0.01
评价	达标						

表 4-1 地下水检测结果及评价 (2)

采样日期: 09月02日				and the same			1七田省
结果 检测 点位 名称	钴 (mg/L)	铜 (mg/L)	(mg/D)	(mg/L)	石油类 (mg/L)	六价铬 (mg/L)	氯化物 (mg/L)
WI	未检出	0.00024	未捡出	0.00030	0.03	未检出	127
W2	0.00008	0.00038	0.01	10.00038章	0.02	未检出	101
W3	0.00026	0.00035	0.01	0.00056	0.02	未检出	160
标准限值	0.05	1.00	0.10	0.02	٨	0.05	250
评价	达标	达标	达标	达标	N.	达标	达标

表 4-1 地下水检测结果及评价 (3)

结果 检测 项目	硫酸盐 (mg/L)	氨氮 (mg/L)	总硬度 (mg/L)	溶解性总固 体(mg/L)	铁 (mg/L)	耗氧量 (mg/L)	١
WI	135	0.486	246	643	未检出	1.5	١
W2	30.1	0.481	194	558	0.01	1.7	1
W3	34.5	0.486	185	527	未检出	1.8	1
标准限值	250	0.5	450	1000	0.3	3.0	١
评价	达标	达标	达标	达标	达标	达标	1

评价结论

本次检测结果表明,该项目地下水所测指标石油类不纳入评价,其余指标均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)表1、表2中III类标准限值。

第3页,共4页

附件 6: 洗井记录

项目名称	767.6-1	2240		羊井洗井	心米衣	D.	1.					
采样地点	111	310		任务编号		240 02W-013						
	口区域监测,	5		点位编号	t: 43	ア4かのW-613 のM-1 东经: 1以でも1月15 北纬: 30・003 いり アグルの 年 月2 日						
检测点类别		用水源保护区		坐标	北纬	103040171						
	和补给区监测		3	采样日期		7000000	月2日					
	口污染源地	下水监测点 □阴 □其他										
天气情况	48 小时内是		() 气温·5·4、fc □是 ② 否									
	采样点地面是		口是人口否									
		口民井(口石	在用/□废弃)	口生产井([□在用/□废	弃)						
		不境监测专用			n Assists in this	da /						
监测并信息	地面高程约	(m) 7	170 刊	类型 □ PVC □ □直径约(cm		E()						
	井底至井口沿	深度约(m)」	Sw 水	位面至井口深思	E约(m) 3	i.w						
	井水深度约	(m)	12·W #	水体积约(L)	14.w							
先并开始时间	13时	Pb分	洗井结	東时间	13时5	时艾一分						
洗井过程	pH	电导率	浊度	水温 (℃)	溶解氧	氧化还原电	洗井出水					
记录	(无量纲)	(μS/cm)	(NTU)	Nam (C)	(mg/L)	位(mv)	(L)					
义器型号/洗 井工具	便携式 ph 计	便携式电 导率仪	便携式浊度计	水温表	便携式溶解氧测定仪	便携式 ph 计						
父器编号	12t P4-16			3 10/2-124		7 61.011 1	□贝勒管□气囊泵					
	是口	是口	是口	是见	是口	是0	□小流量潜水泵 □蠕动泵□惯性泵					
仪器校准	否口	否口	香口 香口		否口	否口	口其他 ()					
	1次 7-1	1次 352	1次1.8	3 1次 26 1次 3		1次 79						
结果	2次 7-7	2次267	2次 >~	2次 258	2次 3.2		抽水体积:					
	3次 7:1	3次 353	3次 1.7	3次 258	3次 3.7	3次 82	1 300 IL					
			≤10 NTU	2000	连续三次测定变化	连续三次测						
	连续三次测	连续三次	或连续	连续三次测	<±10%或	定变化						
判定标准	定变化	测定变化	三次测定	定变化	±	<±10%或 ±	3-5 倍井水体积					
	<±0.1	<±10%	变化 <±10%	±0.5℃以内	0.3mg/L	10mv 以内	The state of the s					
					以内		1					
判定结果	口滿足	口满足	少 满足	口共进口	口满足	日満足	台満足					
	口未满足	□未满足	口未满足	□未满足	口未满足	□未满足	□未满足					
注:												
	1	P . L	TOTAL STREET			生/8 1						
检测及检	沒核人员:「A	部以此	一样,	申	(复)核/	大黄俊义						
-000	9	1	1 H	2024	年9日	9 日						
VVY	年 月2	刊			4 /	, 11						
	月1日实施) 第	页 共 /页						

	200	514 m18	1 22	4 44	T HAY	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	米木	生生多	光井 j	5.至之	ž.					
	東神地点						の外表度	在行服日		40 20	x	406140	507			
-					T DT ALL U					-	95.	Olv				
10 M (2) 3	览别				K 28K DTS	-		然核			1545,					
		西河集	原地	下水出				采样日素	H		2019 6 B 14. E					
)	作(温:3	J. 4°C	_		1019	- 6 1	14.		
天气情?	S.					口是	25 E									
-	-	故测井多	き別は	OK	井(口	在用/口	(別年)	D#:2	SE SE VE	7-6						
		山泉点		PT 256 IIII	100 2 111	71	口新	建井								
or west (t)	101						井管	类型 ☑	PVC [朝管 🗆	其他(3				
JE 83 71 101 4							fL	口直径约	(cm)	10		7				
							——//·	水体积约	F口深度 ケイン	E约 (m)		6				
Total Control of	-	TANA		VIIII S				東时间		34.6	-					
北井开始时	[61]	13 B	3	p 5.	}		DUTTER	来时间		13 时	48	分				
洗井过程				电导	率	浊度 (NTU) 决		水温	(30)	溶解氧		氧化还原电		洗井出水		
记录	1	Control Control	_	and the second	S1100 / 100	(NT	U) 法力	eir		(mg/	L)	位(m	iv)		(L)	
义器型号/洗	E		h	100000000		便防	孔出	水温	and the same of	便携式音	-	便携式	nh it			
井工具	-	-			111111111111111111111111111111111111111	尽	itas			測定	仅	LUSZ	Dit st	四贝勒	管口气囊?	
仪器编号	1						07-02			KL-DE		-	1-17	口小流	量潜水泵	
仪器校准												是			泵口惯性3	
-	1.	1				香口		否口		否口				口其他	3()	
6+ III						1次	1.8	1次	80	1次	5.4	1次	99			
如米	_			-		2次	118	2次	18.0	2次	5.4	2次	100	3	由水体积:	
	30	1.2/	-	3 ()	311.	3 次	1.8	3次	180	3次	5.4	3次	120	(50	
						≤10	NTU				三次	Marke	- V. W.			
	连约	美三次测		连续	三次	或是	生续	连续	三次测		变化		三次测			
定标准	n	它变化		测定	变化	三次	测定	定	变化		0%或		变化	3-	5 倍井水	
		<±0.1		<±10	0%	变	化	±0.5	C以内		± "	100000000000000000000000000000000000000	%或 ±			
						<±1	0%			0.3	mg/L	10n	nv以内			
564 10	-	满足		d iji	61	V N	t 51	-	Mr. Et		人内		Au			
E结果					and the same of			100000	满足	0.000	满足		滿足		口满足	
	1.17	作两疋		ロボル	9/正	口水	两疋	<u></u> □ オ	湖足		卡满足		未满足		以 未满	
定结果		未满足		口未补	斯足	口未		100000	满足	0.000	满足		不满足未满足		□满	
金测及校村	核人	员:3	7	usi	T()				١	市 (复)核	人:	-11/9	(2		
mr!	F 6	月14	归						7~	分年	DHI	人:				
022年3月1								·	7~	1	000	10				

	- 27 EX	D4 1114	v 27. 20 v		地下	水采	样井	洗井	记录	步					
2 次 7.46 3 次 2 次 3 次 7.46 3 次 2 次 3 次 2 2 次 3 次 2 2 次 3 次 2 2 2 次 3 次 2 2 2 2 2 2 2 2 3 次 2 2 2 3 2 2 2 3 2 2 2 3 2 2 3 2 2 3 2 2 3 2 2 3 2 2 3 2 3 2 2 3 2 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 2 3 3 2 3 3 2 3 3 2 3			KIA W	Chuls.	なるので	11上方指	1 13	ण केल	Way.	211260					
P		LIE	监测点				点位编	号		240614WS 07					
12.8	点类别	一和补给	区监测区	i			坐标			东经:					
		阿姆斯	源地下水	- HA-SIM -			采样日	ten		北鄉。					
		I VIII	87 F	IRB ma	F14b					2019 16 H 14. El					
天竺	情况	采样点出	内定省第	10种的:	口是	2香									
-		监测井头	付点地面差沓根水: □是 □否 測井类別: □民井(□在用/□废弃) □生产井(□在用/□废弃) □生产井(□在用/□废弃) 線井 回転 乗店 □ 新独井 □ 新独井 □ 新独井												
		口泉点													
位测井	信息	THAT HE WAS	201 (m)		10	井育	育类型	MPVC D	2011	□ 4t (th)	, ,				
		井底至井	口深度组	勺 (m)	102		口直径	约 (cm)	10			\		
	3	井水深度	约 (m)	_ 9	18.8	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	水体积	井口深/	叟约(n	1)_4	4	-			
井开始	时间	13 Bit	11	分			吉東时间		-775	70					
			3/)3		04213	er see tral le	u	141	03	5}				
	E	and the same of the same of		产率	过	度	1.00		355 A21 for		Ant Ele TO	r mr. h. T	Sec. March 1		
	-	The state of the s	(µS/		(NTU)		水温(で)		溶解氧 (mg/L)		氧化还原电 位(mv)		洗井出水 (L)		
- President Control of the Control o	先一块		10000	隽式电 率仪	便划	此大地		温表	便携式溶解氣		便携式 ph 计		(1)		
Book and	VI			-	13	1143		m -rc	测定	仪	便挪式	ph it	10页勒管口气囊泵		
	1	是区		11-09	KV.	107-02			KL.B		HLPH-17		□小流量潜水泵		
仪器校准	百		3.5	10			1555.5			FO		V	口蠕动泵口惯性泵		
	1次 7.41		7.4 1次 411		1次		1次			50			口其他()		
结果	2次	7.40		4/0	2次	2.3	2次	18.2	1次	5.4	1次	88			
	3次		3次	46	3次	2.1	3次	18.7	2次3次		2次3次	87	抽水体积:		
							300			<u>53</u> 三次	3 ()	87	(30)L		
	注始	- 74-30I	1d: 6ds	- v.	≤10		hadar di da a		100000000	变化	连续	三次测			
划它标准					或这					0%或	10000	变化			
PIACYNIE		and a second			三次		- 1000	文化 C以内		±	100000	6或 ±	3-5 倍并水体和		
	-		121	70	<±1		10.5	CHA	0.3	mg/L	10m	v以内			
						200			-	人内					
定结果	☑满	足			夕海	10000				满足	2	满足	□满足		
	口未清		口未減	起	口未	满足	口未	满足	口才	、满足		未满足	□ 未满足		
检测及校 核				v &			-	审	i (复)核	٨: _	削头 之			
7mf年	6 1	14.日					~	W	年	00	18日				

			地	下水	采柏	井沙	も井も	记录	表					-
2名称	宏信司持定表示	R AE A	ときない	(13) bo	ツタお 日	上共人 E务編号	IRT. U	0165	1.	240614	W-507			
弹地点	让由存	à des	1	1	The ship	(位编号				03W	-			
	口区域监测口地下水饮	点				坐标			东经: 北纬:					
点类别	和补给区监		則点		Я	尺样日期	1			201	9年 6	月 14.	日	
	☑晴 □多元			.()		气温:み	r.4°C			-				
气情况	48 小时内是 采样点地面:			□是□										
-	监测井类别:					口生产	# (口	在用/[□废弃)					
	口泉点 🖂				口新妇		,							
W并信息	监测井管路位		已有「	口无		类型 🗹)				
57110.0	地面高程约		()	_		口直径约 位面至非								
	井底至井口沿井水深度约					K 体积约		ESO (III						
开始时间					×1100000000000000000000000000000000000	東时间		at n)	4				
// Xuraila	14时	10 分						/4 m	13	91				
井过程	рН	电导	軺	独加	É	水温	(°C)	溶解	1997	氧化还	220	洗	井出水 (1)	
记录	(无量纲)	(μS/c		(NTI	」)冰海	水温		(mg	-	位(n	nv)		(1)	
器型号/洗 井工具	便携式 ph 计	导率仪		1史75	式油	水温		测定		便携式	ph it	口贝勒	管口气	棄秀
器编号	Kr.bH-1)			K1.707-05		KLTZZ	1158	KL-D	2-12		1-17		量潜水	
me that	是区			是☑					₽O/		0	200	泵口惯付	
器校准	杏口	否口		否口		否口		1次 5.2		1次 93		口其他 ()		
	1次 7.89	_	440	1次	2.8	1次	17.8	2次		2次	95	ħ	由水体积	:
结果	2次 7.89	2次	440	2次3次	2.8	3次	178	3次		3次	95	()L
	3次 7.91	3次	415	300	2.8	311	1/0	-	美三次	3 0 4	1/3		10	
				≤10			and was	测点	已变化	连续	三次测			
	连续三次测	连续	三次	或连续		连续三次测定变化		<±1	0%或			2.5	倍井水	/k3
定标准	定变化		变化	1	测定	100000			±	<±109	6或 土	3-3	旧开水	. KP-1
	<±0.1	<±1	10%		化10%	±0.5	C以内		Img/L	10m	v以内			
	,	-	46. FT		荫足	0	满足			P	满足		口满足	7
定结果	☑满足 □未满足		崩足 满足	1000	满足		k滿足		未满足	1000	未满足		□朱满	
	LIMIT			41-	注意	有水流	3							
						7 4 ~					\ lu			
检测及核	校核人员:古	218	1, 6	Z				申(3	()核	人: -	加头	Z		
m	# 年6月14	七日					Vo	十年	16月	18日				
	11日实施						733		20	ा ज	the of			

	0-Y5-CY-0								DITHWES	11 106 001 10				
				地门	下水	采档	纬池	先井·	记录	表				
项目名称	110 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11								613					
采样地点	Ws.				点位编号					-03N-1				
检测点类别	□区域监测点 □地下水饮用水源保护区				坐標			カル (シャーり) ラ 年経、105年105日 北纬12 204709 イオーフロ						
	和补给区监测点 口转染源地下水监测点				采粹自即				none # 1 1 2					
天气情况	口破 口多云 口阴 口其他() 气温, 35, C 48 小时内是否强降雨; 口是, 口否 采样点地面是否积水, 口是, 口否													
监测井信息	监测并 地面高 井底至	(日本) 中管路情 所程约(西) 西) 西) 一) 一) 一) 一) 一) 一) 一) 一) 一) 一) 一) 一) 一)	况 [Ji m) _ 度约 (已有 □ 28] m) _	无		类型 □ 1直径约	的(cm 中口探測) <u>/v</u> (約 (n -78-)	1) 1:) <3 - s	图4年八里主百日	
洗井开始时间	12时23分 洗井结束时间 34 分 32 分													
洗井过程 记录	pH (无量纲)		电导率 (μS/cm)		浊度 (NTU)		水温 (℃)		溶解	溶解氧 (mg/L)		E原电 mv)	先并出水 (L)	
1C3K	便携式 ph		便携式电 导率仪		便携式浊 度让		水温表		便携式溶解氧 測定仪		便携式 ph 计		□贝勒管□气囊系	
仪器型号/洗 井工具	1		1/1-0	06-04	KLi	10-13	14	2-8	no k	L-DU-U	W H-PM-16		□√流量潜水泵	
仪器型号/洗	47	24	100		是	0	是	b	力	10 P	香口		口編动泵口惯性素 口其他 ()	
仪器型号/洗 井工具	4P	24	是	0	否		否	-	And in case of the last of the	-	The Section 2015	-		
仪器型号/洗 井工具 仪器编号	4P	1-16	是		1次	118	1次	16-2	1次	3.3	1次	77	17.1.11.22	
仪器型号/洗 井工具 仪器编号	Ltp/ 見 幸	1-16	是否		1次2次	1.8	1次2次	260	2次	3-2	2 次	Su	抽水体积:	
仪器型号/洗 井工具 仪器编号 仪器校准	上户/ 是 1次	1-16 10 7-2	是 否 1次	7:5	1次2次	118	1次2次	16-2	2次3次	3-2 3-5			抽水体积: (かい)L	
仪器型号/洗 井工具 仪器编号 仪器校准	提 月 2 1 次 2 次 3 次 连续 定	7-12 7-2	是否 1 次 2 次 3 次 连续 测定	315	1次 2次 3次 s10 或》 三次	1.8 1.8	1次 2次 3次 连续 定	260	2 次 3 次 连续 测定 <±10	3-2	2 次 3 次 连续: 定: <±10%	Su		

检测及校核人员,下水子 走山餐店... 2022年3月1日安徽

审(复)核人满俊义

KJC-04-2020-YS-CY-046D

四川凯乐检测技术有限公司

		, ±	也下水采	样井洗井	丰记录表	\$							
项目名称	Bho]	exter!		任务编号	1 1017								
采样地点	W	~		点位编号		740 02W613							
检测点类别	□区域监	测点 饮用水源保护[7	坐标	10000000	_02W-1 东经: 105 467519							
	和补给区	临测占	Δ		北线	北纬: 30002248							
	四污染源:	地下水监测点		采样日期		2004年 月 2日							
天气情况	风晴 □多云 □阴 □其他() 气温:23、℃												
人们的	48 小时内 采样点地i	48 小时内是否强降雨: □是 □否 采样点地面是否积水: □是 □否											
监测并信息	监测井类系 □泉点 [监测井管器 地面高程纸 井底至井口	例: □民井(□ 区环境监测专用 各情况 □己有 的(m) □深度约(m)	日本用/口废弃 日井 口線 口无 井介 入器・20 升	新建井 管类型 「LPVC 上口直径约(cn な位面至井口澤	□钢管 □其 n) <u>/o.w</u>	他()						
洗井开始时间	井水深度ダードン・日子	y (m)	2.02	·水体积约(L) 结束时间	12时4								
洗井过程	pH		11.00		300111	7"							
记录	(无量纲)	电导率 (μS/cm)	浊度 (NTU)	水温 (℃)	溶解氧	氧化还原电		洗井出水					
仪器型号/洗	便携式 ph				(mg/L)	位(mv)		(L)					
井工具	计	导率仪	便携式浊度计	水温表	便携式溶解氧 测定仪	便携式 ph 计							
仪器编号	KU-11-1	b Ktpd-0	4 KL30-1	B KtA-N	orb 61-00	-02 k	t Parib	□贝勒管□气囊泵 □小流量潜水泵					
仪器校准	是口杏口	是口	是四	是ロレ	是口	是口		□蠕动泵□惯性泵					
	1次 7-1	1次 315	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR	The state of the s	杏口			口其他 ()					
结果			1次 2.0	1次 次4	11	1次	81						
知來	2次 7.7	2次 326	2次 22	2次 256	2次 3.2	2次	84	抽水体积:					
	3次 7.1	3次 308	3次 249	3次 74-0	3次 3.2	3次	80	1 400 IL					
判定标准	连续三次测 定变化 <±0.1	连续三次 测定变化 <±10%	≤10 NTU 或连续 三次测定 变化 <±10%	连续三次测 定变化 ±0.5℃以内	连续三次 测定变化 <±10%或 ± 0.3mg/L 以内	连续三次测 定变化 <±10%或 ± 10mv 以内		3-5 倍井水体积					
判定结果	□ 満足 □ 未満足	□未满足	□満足 □未満足	□満足 □未満足	□ □ 未満足	↓□满足 □未满足		□ 満足 □未満足					

附件 7: 后续监测计划

监测时段	点位类型	点位编号	:	污染物类别	监测因子	监测频次	采样深度
后续监测		T1、T2、T4	/		pH、汞、镉、铊、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、氨氮、石油烃(C10~C40)、氯离子、硫酸根。	每年监测1次,每次监测1天	本次监测采集表层 土,采样深度为 0-50cm
	土壤	T5~T7	/		二噁英		
		Т3	/		pH、汞、镉、锑、砷、铅、铬、六价铬、钴、铜、锰、镍、 氨氮、石油烃(C10~C40)、氯离子、硫酸根。	每年监测 1 次, 每次监测 1 天	
		T1、T3	/		铊	每半年监测 1 次, 每次监测 1 天	
	地下水	W1~W3	常规指标	感官性状及一般 化学指标	pH、六价铬、氯化物、硫酸盐、氨氮、锰	每年监测2次, 每半年监测1次,	采样深度为水面下
				毒理学指标	汞、镉、锑、砷、铅、钴、铜	每次监测1天	
			其他		铊、镍、石油类		50cm
		W1、W3	73 其他		钴	每年检测 4 次, 每季度检测 1 次, 每次检测 1 天	