浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测报告

编制单位: 杭州天量检测科技有限公司

委托单位: 浙江九洲药物科技有限公司

编制日期:二〇二四年十一月

目 录

1	工作	:背景	. 1
		工作由来 工作由来	
	1.2	工作目标	. 2
		工作依据	
	1.4	工作内容及技术路线	. 4
2	企业	烟况	. 6
		企业名称、地址、坐标等	
		企业用地历史、行业分类、经营范围等	
	2.3	企业用地已有的环境调查与监测情况	13
3	地戡]资料3	34
	3.1	地质信息	34
		水文地质信息	
4	企业	·生产及污染防治情况	10
		企业生产概况	
	4.2	企业总平面布置	87
	4.3	各重点场所、重点设施设备情况	91
5	重点	[监测单元识别与分类) 5
	5.1	重点单元情况	95
	5.2	识别/分类结果及原因	96
		关注污染物1	
6	监测	点位布设方案10)1
		重点单元及相应监测点/监测井的布设位置1	
	6.2	各点位布设原因1	09
		各点位监测指标及选取原因1	
7	样品	·采集、保存、流转与制备11	18
		现场采样位置、数量和深度1	
		采样方法及程序1	
	7.3	样品保存、流转与制备1	26
8	监测	结果分析13	33
	8.1	土壤监测结果分析1	33
	8.2	地下水监测结果分析1	40
9	质量	保证与质量控制14	18
	9.1	自行监测质量体系1	48
		监测方案制定的质量保证与控制1	
		样品采集质量控制1	_
		样品保存、运输、流转及制备阶段质量控制1	
		实验室检测质量控制1	
		总体质量评价	
10		纶与措施1 7	
		监测结论1	
***		企业针对监测结果拟采取的主要措施及原因	
	•	重点监测单元清单1	
		实验室样品检测报告1	
		地下水监测井归档资料20	00
附	件 4.	检测单位资质情况	n3

1 工作背景

1.1 工作由来

《土壤污染防治行动计划》(国发〔2016〕31 号〕中提出:"应加强污染源 日常环境监管,做好土壤污染预防工作。各地要根据工矿企业分布和污染排放情况,确定土壤环境重点监管企业名单,实行动态更新,并向社会公布。**列入名单** 的企业每年要自行对其用地进行土壤环境监测,结果向社会公开。"

《中华人民共和国土壤污染防治法》(2018 年 8 月 31 日第十三届全国人民 代表大会常务委员会第五次会议通过,2019 年 1 月 1 日施行)第二十一条要求: "土壤污染重点监管单位应当履行下列义务: "……(三)制定、实施自行监测方 案,并将监测数据报生态环境主管部门。"土壤污染重点监管单位应当对监测数 据的真实性和准确性负责。"

《土壤污染防治行动计划》和《中华人民共和国土壤污染防治法》的出台,明确了企业对于土壤环境保护的主体责任,促使企业加强内部管理,将土壤污染防治纳入环境风险防控体系,严格依法依规建设和运营污染治理设施,确保重点污染物稳定达标排放。对列入土壤环境重点监管名单的企业应依据《中华人民共和国土壤污染防治法》的要求,开展土壤及地下水定期监测工作。

浙江九洲药物科技有限公司(原名为泰华医药化工(杭州)有限公司,于 2022 年 6 月 15 日更名为"浙江九洲药物科技有限公司")位于浙江省杭州市萧山 区临江工业园区经六路 1889 号,总占地面积约 76666.67m²,约合 115 亩。

企业于2020年5月由杭州市环境保护科学研究设计有限公司编制完成了《泰华医药化工(杭州)有限公司疑似污染地块布点采样方案》,随后按照方案要求开展了2020年度重点行业企业用地调查及2021年度自行监测工作。企业被列入钱塘区2021年土壤环境重点监管单位名单,根据杭州市生态环境局钱塘分局印发的《关于开展2021年土壤重点监管单位土壤污染防治工作的通知》(2021年7月19日)要求:"对己查明的地下水污染严重在产企业,应落实自行监测、溯源断源、管控治理等措施",根据企业监测结果显示:2020年度地下水监测点位2001的砷浓度超过《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)中IV类标准限值要求;2021年度地下水监测点位2C01、2O01的砷浓度超过《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)中IV类标准限值要求,因此要求企业启动地下水风险管控,

企业根据要求于 2022 年 11 月由浙江同浙环保科技有限公司编制完成了《浙江九 洲药物科技有限公司(在产企业)地下水污染风险管控方案》。

根据杭州市生态环境局钱塘分局《关于加快开展 2022 年度土壤污染防治工作任务进度的通知》(2022 年 7 月 11 日),重点单位应当按照《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021),自行或者委托第三方编制或修编 2022 年自行监测方案并及时上传"全国排污许可证核发系统",于2022 年 10 月由杭州天量检测科技有限公司编制完成了《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》,随后按照方案要求开展了 2022 年度土壤和地下水自行监测工作,并于 2022 年 11 月及 2023 年 11 月由杭州天量检测科技有限公司编制完成了《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测报告》。

根据杭州市生态环境局钱塘分局印发的《关于落实 2024 年度土壤和地下水污染防治工作任务的通知》(2024 年 7 月 17 日),自行或者委托第三方编制或修编自行监测方案并及时上传"全国排污许可证核发系统",按监测方案实施检测后形成自行监测报告并提交至杭州市生态环境局钱塘分局,按规定公开检测数据等信息。受浙江九洲药物科技有限公司委托,我单位按照原方案于 2024 年开始开展了土壤和地下水样品采集及实验室分析工作。最后根据检测结果进行数据处理分析,并对照标准限值进行评价,在此基础上编制完成了 2024 年度《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测报告》。

1.2 工作目标

通过开展土壤和地下水监测,最终根据监测结果评估企业土壤及地下水环境。同时通过重点监管企业定期开展土壤及地下水定期监测,及时监控企业生产过程对土壤和地下水影响的动态变化,最大程度的降低在产企业环境污染隐患。

1.3 工作依据

1.3.1 法律法规

- (1) 《中华人民共和国环境保护法》, 2014年4月24日修订, 2015年1月1日施行:
- (2) 《中华人民共和国土壤污染防治法》,2018年8月31日发布,2019年1月1日施行;
 - (3) 《中华人民共和国水污染防治法》, 2017年6月27日修订, 2018年

1月1日施行;

- (4) 《建设项目环境保护管理条例》,2017年7月16日修订,2017年10月1日施行;
 - (5)《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);
- (6)《工矿用地土壤环境管理办法(试行)》(生态环境部令第3号), 2018年5月3日;
 - (7) 《浙江省生态环境保护条例》,2022年8月1日施行;
- (8)《浙江省建设项目环境保护管理办法(2021 年修正)》, 2021 年 2 月 10 日:
- (9)《浙江省人民政府关于印发浙江省土壤污染防治工作方案的通知》(浙政发〔2016〕47号);
- (10)《杭州市人民政府关于印发杭州市土壤污染防治工作方案的通知》(杭政函〔2017〕87号):
- (11) 《杭州市土壤污染重点监管单位土壤环境管理办法》(征求意见稿) (2018年11月1日);
- (12) 《杭州市生态环境局钱塘分局关于落实 2023 年土壤和地下水污染防治工作的通知》(2023 年 7 月 5 日)
- (13)《关于落实 2024 年土壤和地下水污染防治工作任务的通知》(杭州市生态环境局钱塘分局),2024 年 7 月 17 日。

1.3.2 技术标准及规范

- (1)《建设用地土壤污染状况调查技术导则》(HJ25.1-2019);
- (2)《地块土壤和地下水中挥发性有机物采样技术导则》(HJ 1019-2019);
- (3)《建设用地土壤环境调查评估技术指南》(环境保护部,2017年12月14日):
- (4)《工业企业场地环境调查评估与修复工作指南(试行)》(环境保护部,2014年11月):
 - (5)《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021);
 - (6) 《 排污单位自行监测技术指南—总则》(HJ819—2017);
- (7)《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(试行)(GB36600-2018);

- (8) 《地下水质量标准》(GB/T14848-2017);
- (9) 《土壤环境监测技术规范》(HJ/T166-2004);
- (10) 《地下水环境监测技术规范》(HJ 164-2020);
- (11) 《水质采样 样品的保存和管理技术规定》(HJ 493-2009);
- (12)《地下水环境状况调查评价工作指南》 (环办土壤函[2019]770 号);
- (13) 《水文地质钻探规程》(DZ/T0148-1994);
- (14) 《原状土取样技术标准》(JBJ89-92);
- (15) 《岩土工程勘察规范》(GB50021-2001)。

1.3.3 其他技术资料

- (1)《泰华医药化工(杭州)有限公司疑似污染地块布点采样方案》(杭州市环境保护科学研究设计有限公司),2020年5月;
- (2)《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》(杭州天量检测科技有限公司),2022年10月;
- (3)《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测报告》(杭州天量检测科技有限公司),2022年11月;
- (4)《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测报告》(杭州天量检测科技有限公司),2023年11月:
- (5)《泰华医药化工(杭州)有限公司地下水污染风险管控布点监测方案》 (杭州天量检测科技有限公司),2022年1月:
- (6)《浙江九洲药物科技有限公司(在产企业)地下水污染风险管控方案》 (浙江同浙环保科技有限公司),2022年11月;
- (7)《浙江九洲药物科技有限公司地下水污染风险管控效果评估报告》(杭州天量检测科技有限公司), 2023 年 12 月;
 - (8) 泰华医药化工(杭州)有限公司历年环评及批复资料;
 - (9) 企业提供的其他资料。

1.4 工作内容及技术路线

1.4.1 工作内容

项目主要工作内容如下:

①通过资料收集和现场踏勘的方式,对企业土壤和地下水环境进行调查;

- ②根据现场踏勘情况和收集的资料,在土壤污染隐患排查的基础上,识别重点监测单元;
 - ③编制土壤和地下水自行监测方案;
 - ④根据土壤和地下水自行监测方案开展监测工作,包括采样、分析检测;
- ⑤编制土壤和地下水自行监测报告,作出监测结论,进一步帮助企业分析排查土壤污染隐患。

1.4.2 技术路线

根据国家相关法律、标准、技术规范,在资料收集、现场踏勘以及生产技术人员访谈的基础上,确定重点场所及重点设施设备,识别出存在土壤和地下水污染的隐患点,确定重点监测单元并进行分类,编制自行监测方案,开展自行监测工作,编制自行监测报告。技术路线图详见图 1.4-1。

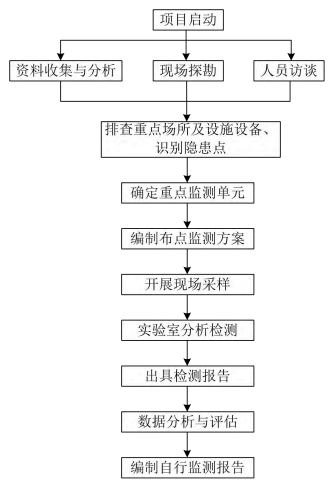


图1.4-1 技术路线图

2 企业概况

2.1 企业名称、地址、坐标等

2.1.1 基础信息

浙江九洲药物科技有限公司(原名为泰华医药化工(杭州)有限公司,于2022年6月15日更名为"浙江九洲药物科技有限公司",以下简称"九洲药物")前身是以色列Tevapharmaceutical industry在中国投资的一家外商独资原料药和中间体的制造工厂。TEVA位列全球制药企业10强,也是最大的仿制药企业之一,专注于仿制药和自主品牌药的开发、生产和销售。九洲药物注册资本30885.12万人民币,公司设立后收购位于南阳经济开发区的浙江万马合成药有限公司,并将其整体搬迁至杭州市钱塘区临江工业园区,占地面积约76666.6m²。经过近几年的发展,已发展成为具有近千吨规模的原料药生产企业。2021年12月15日被九洲制药(股票代码:603456)收购,现为九洲制药旗下全资子公司。

企业基本信息表见表 2.1-1。企业范围详见图 2.1-1, 拐点坐标详见表 2.1-2。

企业名称	浙江九洲药物科技有限公司	组织机构代码	91330100782395210K
法人代表	梅义将 企业性质		有限责任公司(非自然人 投资或控股的法人独资)
地址	钱塘区临江工业园区经六路 1889 号	邮政编码	311199
中心经纬度	120°36'20.56"E, 30°16'34.38"N	所属行业	化学药品原料药制造
占地面积	76666.6m ²	注册资本	30885.12 万人民币
经营范围	生产: 20%氨水(副产)、醋酮、甲苯、甲醇、异丙胺、异售: 本公司生产产品。		酸钙盐(副产);回收:丙 :原料药、医药中间体;销

表 2.1-1 企业基本信息表

表 2.1-2	企业地块拐点坐标一览表	
~ = · · ·		

拐点代号	经度	纬度
1	120°36'14.79"E	30°16'38.56"N
2	120°36'20.64"E	30°16'38.95"N
3	120°36'20.98"E	30°16'36.15"N
4	120°36'25.55"E	30°16'36.41"N
5	120°36'26.18"E	30°16'30.20"N
6	120°36'15.60"E	30°16'29.49"N



图2.1-1 企业范围图 (2021年影像)

2.1.2 地理位置

杭州钱塘区规划控制总面积 531.7 平方公里,其中陆域面积 436 平方公里、 钱塘江水域面积约 95.7 平方公里。空间范围包括原杭州大江东产业集聚区和原 杭州经济技术开发区。

杭州大江东产业集聚区是 2010 年经省政府批准的省级产业集聚区,紧邻杭州主城区,处于环杭州湾"V"字型产业带的拐点,是环杭州湾战略要地和杭州城市发展的战略地带。规划控制总面积约 427 平方公里,其中陆域面积约 348 平方公里、钱塘江水域面积约 79 平方公里,四至边界为:东、北、西均以钱塘江界线为界,西南至杭州江东工业园区与杭州空港经济开发区的边界线,南至红十五线、十二埭横河及与绍兴县接壤的北侧河道。

浙江九洲药物科技有限公司位于杭州市钱塘区临江工业园区经六路 1889 号,总占地面积约 76666.67m²,约合 115 亩。企业北侧紧邻钱塘区临江消防中队,再往北隔纬八路为浙江叁益科技股份有限公司、浙江亚欣包装材料有限公司及杭州沃玛汽配科技有限公司,东侧隔经六路为杭州大江东宝湾国际物流中心;东北侧为浙江卡尔森汽车有限公司及京东仓库;南侧为十三-十六工段闸河,再往南

隔河为浙江舒能新材料有限公司及浙江传化化学品有限公司;西侧紧邻杭州中仓仓储有限公司。

企业地理位置图见图 2.1-2, 周边环境现状图见图 2.1-3。



图 2.1-2 企业地理位置图



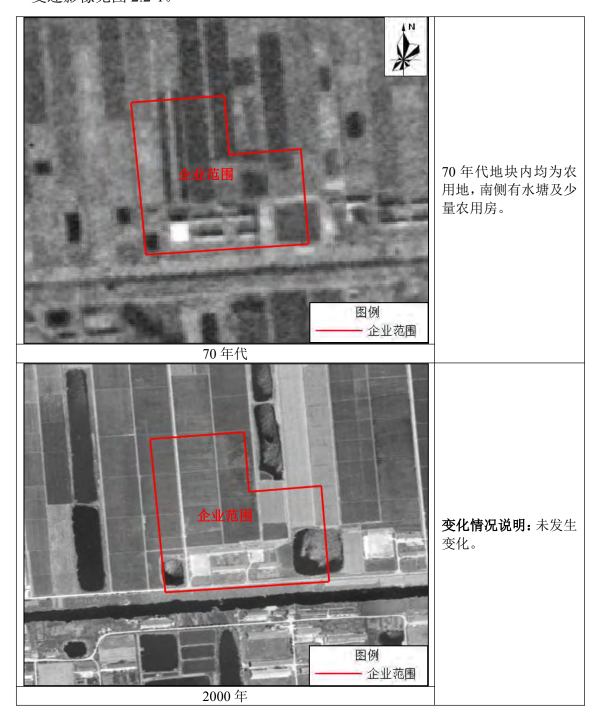
图 2.1-3 周围环境现状图

2.2 企业用地历史、行业分类、经营范围等

2.2.1 企业用地历史

地块内部 70 年代均为农用地,南侧有水塘及少量农用房,2009 年起开始建设泰华医药化工(杭州)有限公司,公司建成后各建筑物及平面布置基本未发生变化。公司于 2022 年 6 月 15 日,更名为"浙江九洲药物科技有限公司"。

地块 70 年代、2000 年、2002 年、2009 年、2011 年、2016 年及 2021 年历史 变迁影像见图 2.2-1。





变化情况说明: 未发生变化。





变化情况说明: 开始建设泰华医药化工(杭州)有限公司,建成食堂宿舍、办公质检楼、动力车间、机修五金车间、成品仓库、生产车间、污水处理区、危险品仓库、生罐区、危险品仓库等。

10



变化情况说明:新增多 功能车间一、多功能车 间二、成品仓库二、六 车间及柴油罐,其余未 发生变化。

2011年



变化情况说明:新增丙 类仓库及埋地储罐,其 余未发生变化。



变化情况说明: 未发生 变化。

2023年(最新)

图 2.2-1 企业内部历史影像图

2.2.2 行业类别及经营范围

浙江九洲药物科技有限公司行业类别属于"化学药品原料药制造",其经营范 围为"生产: 20%氨水(副产)、醋酸(副产)、酒石酸钙盐(副产);回收: 丙酮、甲苯、甲醇、异丙胺、异丙醇;研发、生产:原料药、医药中间体;销售: 本公司生产产品**(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活 动)"。

2.2.3 建设项目概况

浙江九洲药物科技有限公司成立至今,项目环评审批及竣工环保验收情况见 表 2.2-1。

-5T 17	环境影响	 评价	环保竣工验收		
项目名称	项目产品及规模	审批文号	验收内容	审批文号	
泰华医药化工(杭州)有限公司年产650吨原料药(医药中间体)项目	甲基多巴 150t/a、1,1- 环己基二乙酸单酰 胺 450t/a,双乙酰阿 昔洛韦 50t/a	浙环开建 [1997]16 号	甲基多巴150t/a、 1,1-环己基二乙 酸单酰胺450t/a, 双乙酰阿昔洛韦 50t/a	无文号	
泰华医药化工(杭州)有限公司原料药(医药中间体) 迁建一期工程项	甲基多巴 150t/a、1,1- 环己基二乙酸单酰 胺 450t/a,双乙酰阿 昔洛韦 50t/a	萧环建 [2007]43 号	甲基多巴150t/a、 1,1-环己基二乙 酸单酰胺450t/a, 双乙酰阿昔洛韦	2009 年通 过验收,无 文号	

表 2.2-1 企业项目审批及验收情况

目			50t/a	
泰华医药化工(杭州)有限公司二期 项目	盐酸拉贝酮 40t/a、阿 昔洛韦 30t/a、脲基甲 基多巴 100t/a、7-乙 基色醇 50t/a	浙环建[2010]1 号	盐酸拉贝酮 40t/a、脲基甲基 多巴 100t/a	浙环竣验 [2012]57 号
泰华医药化工(杭州)有限公司三期 原料药项目	阿替洛尔 75t/a、西洛 他唑 25t/a、西地那非 2.5t/a、美多洛尔酒石 酸盐 100t/a、氨氯地 平 20t/a、左乙拉西坦 150t/a	浙环建 [2013]113 号	阿替洛尔 75t/a、 西洛他唑 25t/a、 西地那非 2.5t/a、 美多洛尔酒石酸 盐 100t/a、阿昔 洛韦(二期)30t/a	浙环竣验 [2016]36 号
浙江九洲药物科 技有限公司一期 原料药技改项目	右旋酮洛芬 25t/a、酮洛芬 72t/a、奈玛特韦 100t/a,瑞德西韦 (EAT) 100t/a、PBFI50 25t/a、文拉法辛 50t/a、西格列汀系列产品(其中磷酸西格列汀 100t/a、盐酸西格列汀 100t/a、盐酸西格列汀 100t/a) 200t/a、依米格林 100t/a,同时形成 配配甲苯、乙酸 不完	杭环钱环备 [2022]57 号	建设中	T

备注:①以上项目中的 100t/a 奈玛特韦,100t/a 瑞德西韦(EAT)、200t/a 西格列汀系列产品(其中100t/a 磷酸西格列汀、100t/a 盐酸西格列汀)生产线建设中,7-乙基色醇(50t/a)生产线、氨氯地平(20t/a)及左乙拉西坦(150t/a)生产线未建;②1,1-环己基二乙酸单酰胺(450t/a)、双乙酰阿昔洛韦(50t/a)、阿昔洛韦(二期)(30t/a)、盐酸拉贝酮(40t/a)、脲基甲基多巴(100t/a)、美多洛尔酒石酸盐(100t/a)、氨氯地平(20t/a)、左乙拉西坦(150t/a)生产线目前已停运,减少甲基多巴产能(120t/a)。

2.3 企业用地已有的环境调查与监测情况

2.3.1 重点行业企业用地调查监测

企业于 2020 年 5 月由杭州市环境保护科学研究设计有限公司编制完成《泰华医药化工(杭州)有限公司疑似污染地块布点采样方案》,随后按照方案要求开展了 2020 年度重点行业企业用地调查监测工作。

方案根据杭州市生态环境局钱塘分局要求,按照《重点行业企业用地调查疑似污染地块布点技术规定(试行)》和《建设用地土壤污染风险管控和修复监测技术导则》(HJ25.2-2019)要求进行布点监测,企业布点区域筛选信息见表 2.3-1。企业厂区疑似污染区域分布图详见图 2.3-1。

表 2.3-1 企业布点区域筛选信息一览表

编号	疑似污染 区域名称	是否为布 点区域	识别依据/筛选依据	特征污染物 (词典名称)
A	四车间	☑ 是 □否	涉及氰化钠、二氯甲烷等毒性高的物质,该车间生产过程中主要使用二氯甲烷和氰化钠,氰化钠使用量是 180t/a 和二氯甲烷使用量是562t/a。涉及一个污水收集储罐,该储罐是搪玻璃储罐,放置于混凝土硬化的水槽中,生产车间内地表均是环氧地坪并于后期加盖花岗岩,未见明显裂缝,但有11年的生产历史,不排除历史上有裂缝,同时涉及的污染物毒性最大,污染物的用量最大,渗漏风险相对六车间较高,因此选择在此区域布点。	二氯甲烷、氰化钠
Т	六车间	□是 ☑ 否	涉及的污染物主要有甲苯、丙酮、二氯甲烷、氰化钠、氯化铵,该车间主要是进行溶剂回收和母液预处理,预处理后的母液进入到污水处理池进行处理,依据对企业人员访谈,建厂时该车间地面是环氧地坪,于后续加盖花岗岩,生产车间的北侧涉及污水埋地储罐,该储罐是搪玻璃储罐,放置于混凝土硬化的水槽中,该车间地面防渗措施较好,相较于污水处理区该区域污水处理池仅混凝土硬化,该车间产生渗漏的风险较低,因此未将该区域筛选为布点区域。	甲苯、二氯甲 烷、氰化钠、 丙酮
В	液体化工罐区	☑ 是 □否	该区域储存甲苯、二氯甲烷、氰化钠、丙酮等原料;甲苯年用量是71t/a,氰化钠溶液年用量是180t/a,二氯甲烷年用量是562t/a,该区域建使用时间超过10年;历史较久,仅地面硬化,无其他防渗措施,产生渗漏的风险较高,因此选择在此区域布点。	甲苯、二氯甲 烷、丙酮、氰 化钠、1-氯 -2,3-环氧丙 烷、水合肼
С	污水处理 区	☑ 是 □否	该区域处理生产过程中产生的废水和存放生产过程中产生的危废。废水年处理量约 13 万 t/a。有 10 年的使用时间。使用时间久,污水处理量大,仅混凝土硬化,无其他防渗措施,渗漏风险较高,因此选择在此区域布点。	甲苯、二氯甲 烷、氰化钠、 丙酮
U	危废仓库	□是 ☑ 否	储存的危险废物有各车间生产粗品精制中产生的活性碳废渣、滤渣、氯甲烷残液、甲苯回收残夜、PBA残液等,年产生量约485.5t/a,该区域有10年的使用时间,依据人员访谈,危废仓库地面是环氧地坪加盖花岗岩,液体危废均置于密封桶中,固体危废存放于密封袋中,再置于防渗漏托盘上,防渗措施较好,管理较为规范,依据企业提供的《土壤和地下水环境调查报告》(2019.01),此次在危废仓库处布设一个SB8点位,钻探深度是3米,每隔0.5m取一个土壤样品,检测样品深度是(2.5-3m),该样品PID读数想最大是3,该点位检测数据均满足GB36600一类用地标准,且采样过程中未发现土壤有异常气味,也无污渍。因此未将该区域筛选为布点区域。	甲苯、二氯甲 烷、氰化钠、 丙酮

编号	疑似污染 区域名称	是否为布 点区域	识别依据/筛选依据	特征污染物 (词典名称)
D	成品储存 区(成品 仓库一和 成品仓库 二)	□是 ☑ 否	存放 9 种成品,均不属于数据库中的危化品, 且该区域企业管理措施较好,地面硬化完好, 未发现明显破损,因此未进行布点。	/
Е	八车间	□是 ☑ 否	生产索利那新中试车间,涉及原料氯乙酸甲酯,但不属于数据库中的危化品,且该车间仅 2008 年生过,2008 年以后未进行过生产,因此未进行布点。	/
F	七车间	□是 ☑ 否	未曾用于生产用房,目前用于存放废旧生产设备,因此未进行布点。	/
G	一车间	□是 ☑ 否	未曾用于生产用房,目前用于临时动火区,因 此未进行布点。	/
Н	动力车间	□是 ☑ 否	生产辅助用房,涉及氮[压缩的],无毒性分值, 因此不进行布点。	/
I	机修五金 车间	□是 ☑ 否	生产辅助用房,主要进行设备的维修,地面硬化,无明显裂缝,仅设备维修涉及少量设备上用油,量很少,产生泄露风险较小,因此不进行布点。	/
J	露天设备 堆场	□是 ☑ 否	生产辅助用房,存放生产过程中产生的废旧设备,露天堆放,地面仅水泥硬化,无其他防渗措施,淋洗设备产生的雨水有渗漏风险,主要涉及铁,无毒性分值,因此未筛选为布点区域。	/
K	生活垃圾 堆场	□是 ☑ 否	存放生活垃圾,防雨淋措施不全,但地面水泥硬化,无明显裂缝,生活垃圾废水渗漏风险较小,且无明显的特征污染物,因此未在该区域进行布点。	/
L	二车间	□是 ☑ 否	二车间主要涉及甲苯(12t/a)、丙酮(82t/a), 因涉及的甲苯、丙酮量相对六车间涉及的量较 小,同时甲苯和丙酮的毒性较小,生产车间地 面硬化加盖花岗岩,无明显裂缝,产生渗漏的 风险较小,因此未在该区域布点。	甲苯、丙酮
М	三车间	□是 ☑ 否	三车间主要涉及甲苯,经核实企业早期环评中提到生产双乙酰阿昔洛韦使用过煤油作为生产原料,但在实际生产过程企业用水替代煤油,从企业开始生产就未曾使用过煤油,因此三车间主要涉及原料甲苯(71t/a),甲苯毒性小,同时涉及的量相对六车间量较小,地面硬化加盖花岗岩,无明显裂缝,产生渗漏风险相对较小,因此未在该区域布点。	甲苯
N	五车间	□是 ☑ 否	五车间主要涉及丙酮(80t/a),涉及的量相对 六车间较小,且丙酮毒性分值较小,车间地面 硬化加盖花岗岩,无明显裂缝,产生渗漏的风 险相对较小,因此未在该区域布点。	丙酮
О	地下柴油 卧罐	□是 ☑ 否	发电机能源,碳钢材质的柴油储罐放置到地下水泥槽中表面覆盖沙子,企业于2018年12月在该柴油卧罐的东侧,距离柴油卧罐约1.5米的位置建设一口永久地下水监测井,深度是	石油烃 (C10-C40)

编号	疑似污染 区域名称	是否为布 点区域	识别依据/筛选依据	特征污染物 (词典名称)
	EVALAN	ME - A	4m,水井开筛范围是 1-3.8m,符合本次调查要求,且在紧邻该柴油卧罐的南面进料口处用手摇螺旋钻进行取样,钻探至 1.5m,每镉 0.5m 采集土壤样本,并用 PID 对现场土壤样品进行筛选,筛选出 1.0-1.5m 深度处的土壤样品进入实验室进行分析。依据报告中采样记录对现场采样的描述,现场采样未发现异常,且该企业管理规范因此未在该区域进行布点。但是此调查过程中,仍需要利用企业地块内原有的地下水监测井进行取样监测。	
P	危险品仓 库	□是 ☑ 否	危险品仓库涉及氢气、液氨 60t、焦亚硫酸钠 5t、保险粉 0.4、无水肼、乙醇、氯甲酸乙酯、活性炭、对甲苯磺酸、水合(2.81t/a),涉及的液体物质均密封存放于包装桶中,且依据企业管理人员访谈,未发生过泄露事故,产生渗漏风险想对较低,因此该区域未筛选为布点区域。	氨、水合肼
Q	丙类仓库	□是 ☑ 否	丙类仓库存放鸟嘌呤(40t)、2-氧杂-1,4-丁二醇二乙酸酯(OBDD)(69t)、C6(湿品)185.2t、氰酸钠 108t、氯化铵 58.35t、酒石酸187t、氯化钙 111.1t、氯化钠 55.55t、5-溴乙酰基水杨酰胺(BSA)35.74t、1-甲基-3-苯丙胺(PBA)19.87t,地面硬化,未见明显裂缝,液体物质均密封存放于包装桶中,涉及的污染物均未在基础信息调查的数据库中,因此该区域未筛选为布点区域。	/
R	埋地罐区	□是 ☑ 否	埋地罐区涉及乙腈、乙酸乙酯、正丁醇、环氧氯丙烷、甲醇,储罐是碳钢材质,置于地下水泥槽中,管理规范,未发生过泄露。其中根据最新资料 2016 年《泰华医药化工(杭州)有限公司原料药(医药中间体)生产目(含溶剂回收及剧毒品使用)安全现状评价报告》,可知乙腈是埋地储罐,厂区内最大储存量是 21.8t,依据企业人访谈可知,乙腈是不锈钢 316 的储罐,置于水泥槽中,再覆盖沙子,该物质仅使用过几个月,毒性分值是 100,国标无筛选值,EPA筛选值为 3400mg/kg,综合考虑,该物质使用量较少,使用时间短,企业管理较为规范,依据对企业人员访谈,该物质使用期间未发生过泄露,因此不建议检测,该区域也未筛选为布点区域。	乙腈、环氧氯 丙烷
S	办公质检 楼	□是 ☑ 否	一楼部分是办公室和储物间,同时还涉及一个 微生物实验室,二楼是化验室,实验室涉及的 污染物用量较小,且实验室产生的污水均单独 收集进行处理,因此该区域未筛选为布点区域。	/



图 2.3-1 企业厂区疑似污染区域分布图

根据上述筛选信息,方案确认 A、B、C 区域为布点区域(另地下柴油卧罐处利用企业已有地下水井取样监测),企业采样点位信息见表 2.3-2,采样点位分布图见图 2.3-2。

表 2 3-2	企业采样	占价信	息—临寒
/X /)-/		A 17 10	

类别	监测 点位	布点位置	钻探 深度	采样深度	监测指标
土壤	1A01	四车间污水收集池 东侧绿化带内	6m	①采集 1 个 0-50cm	土壤-重金属和无机物 7 项+pH,土壤-挥发 27 项,土壤-半挥发 11 项, 土壤-氰化物
	1B01	液体化工罐区西侧 绿化带内	6m	表层土壤样品; ②采集1个地下水位线附近土壤样品; ③采集1个含水层饱和带土壤样品。	
	1B02	液体化工罐区氰化 钠储罐东南侧绿化 带内	6m		土壤-重金属和无机物7 项+pH,土壤-挥发27 项+丙酮,土壤-半挥发 11 项,土壤-氰化物
	1C01	污水处理池东南侧 绿化带内	6m		
	1C02	污水处理池西侧约 1 米处	6m		
地下水	2A01	四车间污水收集池 东侧绿化带内	20m	含水层底板	地下水-重金属 5 项, 地 下水-无机物 2 项+pH, 地下水-挥发 27 项, 地

类别	监测 点位	布点位置	钻探 深度	采样深度	监测指标
					下水-氰化物
	2B01	液体化工罐区西侧 绿化带内	6m		地下水-重金属5项,地 下水-无机物2项+pH,
	2C01	污水处理池东南侧 绿化带内	6m	水面以下 0.5m	地下水-挥发 27 项+丙酮, 地下水-氰化物
	2001	地下柴油卧罐东侧 1米处	6m	大風以下 0.3m	地下水-重金属 5 项, 地 下水-无机物 2 项+pH, 地下水-挥发 27 项, 地 下水-石油烃(C ₁₀ -C ₄₀)

备注: ①监测指标是针对全场特征污染物对照《浙江省土壤污染状况详查工作协调小组关于明确重点行业企业用地土壤污染状况调查采样地块名单及检测指标的通知》(浙土壤详查发[2020]1号)(附件1)的文件要求筛选所得。

- ②土壤-重金属和无机物 7 项: 砷、镉、铜、铅、镍、汞、铬(六价)。
- ③土壤-挥发 27 项及地下水-挥发 27 项: 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、1,1,2,2-四氯乙烷、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、间二甲苯+对二甲苯、邻二甲苯。
- ⑤地下水-重金属5项:镉、铜、铅、镍、汞。
- ⑥地下水-无机物 2 项: 铬(六价)、砷。



图 2.3-2 企业采样点位分布图

2001 地下柴油 卧罐(利用 企业已有 地下水井 取样监测) 2020年重点行业企业用地调查采样分析结果详见表2.3-3~表2.3-4。

表 2.3-3 2020 年度重点行业企业用地调查土壤采样分析结果 单位: mg/kg

序号	检测指标	1A01浓度范围	1B01浓度范围	1B02浓度范围	1C01浓度范围	1C02浓度范围	标准限值
1	砷	3.61~6.8	3.63~4.98	4.32~6.5	4.44~5.51	4.25~4.77	60
2	萘	ND	ND	ND~0.25	ND	ND	70
3	铬 (六价)	0.6~0.7	0.7	0.6~1.4	0.6~1.1	0.5~0.8	5.7
4	铜	9.1~11.8	9.9~13.6	8.2~10.1	8.1~9.8	7.7~10.3	18000
5	铅	10~19.3	10.8~19.5	9.6~17.3	9.4~11.5	9.6~10.9	800
6	汞	0.04~0.059	0.032~0.072	0.033~0.06	0.036~0.05	0.031~0.077	38
7	镍	19.4~23.2	22.4~25.1	22.5~26.5	22.5~24	25~25.9	900
8	二氯甲烷	ND~0.0063	ND~0.0118	ND	ND	ND	616
9	苯乙烯	ND~0.0014	ND	ND	ND~0.0016	ND	1290
10	甲苯	ND~0.0079	ND~0.0029	ND~0.0036	0.002~0.0033	ND~0.0046	1200
11	间二甲苯+对二甲苯	ND~0.0018	ND~0.0018	ND	ND	ND~0.0012	570
12	邻二甲苯	ND	ND~0.002	ND	ND	ND	640
13	苯并[a]蒽	ND	ND	ND~1.56	ND	ND	15
14	苯并[a]芘	ND	ND	ND~2.32	ND	ND	1.5
15	苯并[k]荧蒽	ND	ND	ND~1.83	ND	ND	151
16	薜	ND	ND	ND~1.5	ND	ND	1293
17	二苯并[a,h]蒽	ND	ND	ND~0.11	ND	ND	1.5
18	茚并[1,2,3-cd]芘	ND	ND	ND~1.68	ND	ND	15
19	镉	0.07~0.14	0.09~0.12	0.07~0.1	0.06~0.08	0.05~0.08	65
20	氰化物	ND~0.02	0.03~0.04	0.02~0.05	0.03~0.05	0.03~0.05	135

注: 1、表中仅摘取检出指标数据,其余指标均未检出;

2、ND代表未检出。

表 2.3-4 重点行业企业用地调查地下水采样分析结果 单位: mg/L (pH 值无量纲)

测点	pН	最小 pH	铜	氰化物	汞	砷	铅	镍	二氯甲烷
2A01	7.38	7.38	0.0059	0.0148	0.00005	0.0215	0.00044	0.00179	0.001
2B01	6.3	6.3	0.0136	0.002	ND	0.00647	0.00411	0.00411	ND
2C01	7.68	7.68	0.0131	0.0011	ND	0.011	0.00144	0.00227	ND
2001	7.8	7.8	0.00936	/	ND	0.0784	0.00059	0.00095	ND
标准限值	-	H<6.5 pH≤9.0	≤1.50	≤0.1	≤0.002	≤0.05	≤0.10	≤0.10	≤0.500

注: 1、表中仅摘取检出指标数据,其余指标均未检出:

2、ND 代表未检出。

根据表2.3-3和表2.3-4监测结果,土壤送检样品所检测指标含量除1B02的苯并[a]芘外其余均低于《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)第二类用地筛选值。地下水送检样品所检测指标浓度除2O01的砷外其余均能达到《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中IV类水标准要求。

2.3.2 地下水污染风险管控监测

1、地下水污染风险管控监测

企业于2022年1月委托杭州天量检测科技有限公司编制了《泰华医药化工(杭州)有限公司地下水污染风险管控布点监测方案》,随后按照方案要求开展了地下水污染风险管控监测工作。

方案依据《地下水环境状况调查评价工作指南》(环办土壤函〔2019〕770号)要求进行布点,企业采样布点方案详见表2.3-5,点

位布置图见图2.3-3~图2.3-4。

表2.3-5 采样布点方案一览表

监测 点位	点位坐标	布点位置	钻探 深度	监测指标
W1	120.605100000E; 30.275068000N	原重点行业用地详查地下水监测 点位,污水处理池东南侧绿化带内	6m	
W2	120.607046000E; 30.275769000N	原重点行业用地详查地下水监测 点位,地下柴油卧罐东侧1米处	6m	色、嗅和味、浑浊
W3	120.604903299E; 30.274956292N	污水处理区南侧(地下水径流下游 区域)	6m	度、肉眼可见物、pH、总硬度(以
W4	120.604377586E; 30.274997867N	危废仓库及污水处理配套车间西 南侧	6m	CaCO ₃ 计)、溶解性总固体、硫酸盐、氯化物、铁、
W5	120.604329306E; 30.275545037N	六车间西南侧	6m	益、
W6	120.604876477E; 30.275566495N	污水处理区北侧	6m	一群及性助失(以本 一酚计)、阴离子表 一面活性剂、耗氧量
W7	120.605174203E; 30.275392151N	污水处理区东侧	6m	(COD Mn法,以
W8	120.605547030E; 30.275290227N	多功能车间二南侧	6m	O ₂ 计)、氨氮(以 N计)、硫化物、
W9	120.605517525E; 30.275601364N	多功能车间二北侧	6m	钠、亚硝酸盐(以 N计)、硝酸盐(以
W10	120.606890816E; 30.275724745N	柴油储罐西南侧(地下水径流下游 区域)	6m	N计)、氰化物、 氟化物、碘化物、
W11	120.605368000E; 30.275967000N	原重点行业用地详查地下水监测 点位,四车间污水收集池东侧绿化 带内	6m	汞、砷、硒、镉、 铬(六价)、铅、 三氯甲烷、四氯化
W12	120.605584581E; 30.276253140N	五车间南侧	6m	碳、苯、甲苯(包 括超标因子砷);
W13	120.604218000E; 30.277091000N	原重点行业用地详查地下水监测 点位,液体化工罐区西侧绿化带内	6m	苯并[a]芘、二氯甲 烷、乙腈、总石油
W14	120.604614967E; 30.277066860N	液体化工罐区南侧绿化带内	6m	烃
W15	120.612741613E; 30.283632293	对照点,上游未受污染的农田附近	6m	



图2.3-3 地下水采样点位图(企业内部)



图2.3-4 地下水采样点位图(企业外部对照点)

企业地下水污染风险管控监测结果详见表2.3-6。

表2.3-6 地下水污染风险管控监测结果一览表 单位: mg/L (浑浊度NTU、pH值无量纲、色度度、臭和味级)

测点	浑浊度	硫酸盐	pH 值	色度	臭和味	总硬度	溶解性总 固体	肉眼可见物	耗氧量	氨氮	硝酸盐 氮	亚硝酸盐 氮	氟化物
W1	4	27.8	7.6	5	1,微弱	336	444	少量泥沙	2.30	0.029	0.65	0.004	0.510
W2	6	ND	7.9	35	1,微弱	535	577	较多量泥沙	3.80	21.4	0.49	ND	1.87
W3	8	24.2	7.3	10	1,微弱	222	438	少量泥沙	4.98	0.271	1.72	0.010	1.46
W4	4	ND	7.5	30	1,微弱	466	483	少量泥沙	11.56	1.81	0.88	0.015	0.940
W5	6	56.2	7.8	15	1,微弱	211	254	少量泥沙	4.28	0.065	0.48	ND	1.10
W6	4	31.2	7.7	10	1,微弱	188	366	少量泥沙	6.83	12.2	0.58	0.012	1.41
W7	4	9.5	7.4	25	1,微弱	488	668	少量泥沙	13.19	9.56	0.76	ND	1.43
W8	6	10.3	7.5	20	1,微弱	193	222	少量泥沙	2.14	2.77	0.41	0.020	0.960
W9	4	ND	7.6	5	1,微弱	386	406	少量泥沙	4.98	2.19	0.86	ND	1.31
W10	4	ND	7.3	5	1,微弱	263	288	少量泥沙	6.93	8.68	0.79	ND	1.43
W11	6	ND	7.8	15	1,微弱	259	272	少量泥沙	10.09	7.40	1.70	0.008	2.41
W12	8	ND	7.6	40	2,弱	793	1210	较多量泥沙	3.77	46.8	0.67	0.007	1.27
W13	4	13.8	7.3	5	1,微弱	432	487	少量泥沙	4.79	0.155	0.97	ND	1.14
W14	6	15.3	7.5	5	1,微弱	359	451	少量泥沙	3.54	7.17	0.67	ND	1.73
W15	4	181	7.7	5	1,微弱	628	3030	少量泥沙	8.08	0.182	0.78	ND	1.51
标准限值	≤10	≤350	5.5\leqpH\leq6.5 8.5\leqpH\leq9.0	≤25	无	≤650	≤2000	无	≤10.0	≤1.50	≤30.0	≤4.80	≤2.0

续表2.3-6 地下水污染风险管控监测结果一览表 单位: mg/L

测点	硫化物	氯化物	锌	镉	砷	铁	铅	锰	钠	铝	二氯甲烷	总石油烃
W1	0.005	11.9	0.011	1.00×10 ⁻⁴	1.0×10 ⁻³	0.34	ND	0.13	12.2	0.276	ND	0.22
W2	0.003	23.4	ND	ND	0.0369	1.04	ND	1.50	51.3	0.062	ND	0.23
W3	0.005	32.9	0.016	1.90×10 ⁻⁴	2.5×10 ⁻³	0.25	ND	0.02	152	0.175	ND	0.37
W4	0.003	25.8	0.017	ND	0.0122	0.36	ND	1.12	31.8	0.108	ND	0.09
W5	0.003	18.5	0.011	2.40×10 ⁻⁴	2.2×10 ⁻³	0.38	9.78×10 ⁻⁴	0.12	23.1	0.160	ND	0.75
W6	ND	64.2	0.015	1.34×10 ⁻³	0.0420	0.39	ND	0.10	69.5	0.220	ND	0.40
W7	ND	51.3	0.030	ND	0.0225	ND	0.0119	0.64	112	ND	ND	0.40
W8	0.005	12.8	0.015	ND	0.0146	1.43	ND	0.45	20.3	0.222	ND	0.48
W9	ND	11.1	0.221	ND	0.0260	0.23	ND	1.17	20.4	0.171	ND	0.50
W10	ND	18.9	0.011	ND	0.0360	0.40	ND	1.72	21.6	0.194	ND	0.48
W11	0.006	45.0	0.010	ND	0.0196	0.27	ND	0.61	19.0	0.162	ND	0.47
W12	0.005	381	0.014	1.50×10 ⁻⁴	0.0180	12.0	ND	1.58	57.8	0.076	2.13	0.84
W13	0.005	15.4	0.015	ND	2.4×10 ⁻³	0.18	ND	0.48	12.9	0.118	ND	0.45
W14	0.003	27.3	0.010	1.10×10 ⁻⁴	3.0×10 ⁻³	0.21	ND	0.62	31.2	0.132	ND	0.55
W15	0.003	1280	0.011	ND	2.4×10 ⁻³	0.23	ND	0.21	1150	0.119	ND	0.49
标准限值	≤0.10	≤350	≤5.00	≤0.01	≤0.05	≤2.0	≤0.10	≤1.50	≤400	≤0.50	≤0.5	≤1.2

注: 1、表中仅摘取检出指标数据,其余指标均未检出; 2、ND代表未检出。

根据表 2.3-6 监测结果,地下水送检样品所检测指标浓度除部分点位的色度、 臭和味、总硬度、溶解性总固体、肉眼可见物、耗氧量、氨氮、氟化物、氯化物、 铁、锰、钠、二氯甲烷外,均能达到《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017) 中IV类水标准要求。

2、地下水污染风险管控效果评估

浙江九洲药物科技有限公司于 2023 年 3 月开始陆续开展地下水污染风险管控工作,企业采取的风险管控措施主要包含制度管控措施、抽出处理技术及长期监测。《浙江九洲药物科技有限公司(在产企业)地下水污染风险管控方案》(浙江同浙环保科技有限公司,2022 年 11 月)中确定地下水风险评估关注污染物为氨氮、氟化物、锰、二氯甲烷、砷共 5 种,根据杭州天量检测科技有限公司出具的检测报告(天量检测(2023)第 2308143 号、天量检测(2023)第 2309100号、天量检测(2023)第 2310154号、天量检测(2023)第 2311145号),本次管控地下水目标样品检测结果详见表 2.3-7~表 2.3-10。

表2.3-7 地下水目标样品超标的各分析项目浓度范围、检出率和超标率汇总一览表(8月)

序号	超标指标	标准限值	点位浓度范围	检出率 (%)	超标率 (%)	浓度最大 值点位	最大超 标倍数
1	色度	≤25	10~200	100	83.3	监测井4	7
2	总硬度	≤650	252~1640	100	50	监测井4	1.5
3	溶解性总 固体	≤2000	434~2850	100	16.7	监测井4	0.4
4	耗氧量	≤10.0	6.96~11.7	100	66.7	监测井2	0.2
5	氨氮	≤1.50	1.64~19.9	100	100	监测井4	12.3
6	铁	≤2.0	0.01~22.5	100	16.7	监测井4	10.3
7	锰	≤1.5	0.17~2.03	100	16.7	监测井4	0.4
8	二氯甲烷	≤0.5	<0.0005~2.39	16.7	16.7	监测井5	3.8

表2.3-8 地下水目标样品超标的各分析项目浓度范围、检出率和超标率汇总一览表(9月)

序号	超标指标	标准限值	点位浓度范围	检出率 (%)	超标率 (%)	浓度最大 值点位	最大超 标倍数
1	色度	≤25	30~70	100	100	监测井1、 监测井6	1.8
2	总硬度	≤650	184~1660	100	50	监测井6	1.6
3	溶解性总 固体	≤2000	321~2860	100	33.3	监测井5	0.43
4	氨氮	≤1.50	0.727~29.0	100	83.3	监测井5	18.3
5	铁	≤2.0	0.11~27.8	100	16.7	监测井5	12.9
6	锰	≤1.5	0.26~1.58	100	16.7	监测井5	0.05
7	钠	≤1.5	17.8~996	100	50	监测井5	1.49
8	二氯甲烷	≤0.5	<0.0005~1.53	16.7	16.7	监测井5	2.06

表2.3-9 地下水目标样品超标的各分析项目浓度范围、检出率和超标率汇总一览表(10月)

序号	超标指标	标准限值	点位浓度范围	检出率 (%)	超标率 (%)	浓度最大 值点位	最大超 标倍数
1	色度	≤25	10~30	100	33.3	监测井5	0.2
2	总硬度	≤650	112~1050	100	33.3	监测井5	0.62
3	溶解性总 固体	≤2000	350~3920	100	16.7	监测井5	0.96
4	耗氧量 (高锰酸 盐指数)	≤10.0	3.4~29.7	100	33.3	监测井5	1.97
5	氨氮	≤1.50	0.765~1.76	100	33.3	监测井2	0.17
6	砷	≤0.05	2.3×10 ⁻³ ~5.61×10 ⁻²	100	16.7	监测井5	0.12
7	铁	≤2.0	0.04~154	100	33.3	监测井5	76
8	锰	≤1.5	0.52~3.76	100	33.3	监测井5	1.51
9	钠	≤400	22.2~553	100	16.7	监测井6	0.38
10	二氯甲烷	≤0.5	<0.0005~1.74	16.7	16.7	监测井5	2.48

表2.3-10 地下水目标样品超标的各分析项目浓度范围、检出率和超标率汇总一览表(11月)

序 号	超标指标	标准限值	点位浓度范围	检出率 (%)	超标 率(%)	浓度最大 值点位	最大超 标倍数
1	色度	≤25	<5~30	33.3	33.3	监测井4、 监测井5	0.2
2	总硬度	≤650	214~1320	100	16.7	监测井5	1.03
3	溶解性总 固体	≤2000	407~5190	100	16.7	监测井5	1.60
4	氨氮	≤1.50	0.398~2.90	100	66.7	监测井6	0.48
5	砷	≤0.05	1.6×10 ⁻³ ~0.110	100	16.7	监测井5	1.2
6	铁	≤2.0	<0.01~159	83.3	33.3	监测井5	78.5
7	锰	≤1.5	0.14~2.74	100	33.3	监测井5	0.83
8	二氯甲烷	≤0.5	<0.0005~1.50	16.7	16.7	监测井5	2

根据检测结果,氟化物均达到《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中 IV类水标准要求,企业仍需关注的超标污染物为氨氮、锰、二氯甲烷和砷。

2.3.3 近三年土壤和地下水自行监测

1、2021年度土壤和地下水自行监测

2021年度土壤和地下水自行监测工作根据《泰华医药化工(杭州)有限公司 疑似污染地块布点采样方案》开展,监测结果详见表2.3-11~表2.3-12。

表 2.3-11 2021 年度土壤自行监测结果 单位: mg/kg(pH 值无量纲)

序号	检测指 标	1A01浓度 范围	1B01浓度 范围	1B02浓度 范围	1C01浓度 范围	1C02浓度 范围	标准 限值
1	铜	12~14	3~14	12~14	11~16	10	18000
2	铅	16.4~16.8	12.4~13.8	15.3~15.4	15.3~17.4	9.5~10.7	800

3	镉	0.12~0.17	0.08~0.09	0.11~0.15	0.14~0.16	0.20~0.22	65
4	汞	0.021~0.032	0.025~0.062	0.028~0.040	0.025~0.042	0.028~0.067	38
5	砷	3.82~4.04	3.11~3.81	3.74~4.92	3.61~4.06	2.70~4.50	60
6	镍	17~22	18~23	21~22	21~25	18~23	900

注: 1、表中仅摘取检出指标数据,其余指标均未检出; 2、ND代表未检出。

表 2.3-12 2021 年度地下水自行监测结果 单位: mg/L (pH 值无量纲)

测点	pH 值	铅	镉	砷	氯仿	丙酮	总石油烃
2A01	7.8	ND	1.4×10 ⁻⁴	0.0316	ND	/	/
2B01	7.8	2.25×10 ⁻³	ND	0.0017	0.0033	0.00116	/
2C01	7.3	9.08×10 ⁻³	4.1×10 ⁻⁴	0.0534	ND	ND	/
2001	7.5	ND	ND	0.0649	ND	ND	0.45
标准 限值	5.5\(\leq pH\leq 6.5\) 8.5\(\leq pH\leq 9.0\)	≤0.10	≤0.01	≤0.05	≤0.3	/	≤0.6

注: 1、表中仅摘取检出指标数据,其余指标均未检出; 2、ND代表未检出。

根据表2.3-11和表2.3-12监测结果,土壤送检样品所检测指标含量均低于《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)第二类用地筛选值。地下水送检样品所检测指标浓度除2C01和2O01的砷外,均能达到《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中IV类水标准要求。

2、2022年度土壤和地下水自行监测

2022年度土壤和地下水自行监测工作根据2022年10月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》开展,具体监测点位布设详见本报告第六章,监测结果详见表2.3-13~表2.3-14。

表 2.3-13 2022 年度土壤自行监测结果 单位: mg/kg(pH 值无量纲)

测点	pH 值	铜	铅	镉	汞	砷	镍	石油烃				
AT1	8.54	19	8.1	0.40	0.021	3.59	10	70				
BT3	8.69	24	30.4	0.66	0.028	6.66	11	57				
CT2	8.22	18	16.8	0.19	0.024	4.80	21	47				
DT2	8.88	18	22.1	0.23	0.048	4.28	22	47				
ET2	8.29	27	65.8	0.28	0.029	4.50	22	74				
T02	8.57	23	12.3	0.38	0.039	4.19	15	80				
BT4	8.11	29	9.4	0.18	0.022	4.59	13	107				
标准限值	/	18000	800	65	38	60	900	4500				
注: 1、表	注: 1、表中仅摘取检出指标数据,其余指标均未检出; 2、ND代表未检出。											

表 2.3-14 2022 年度地下水自行监测结果 单位: mg/L (pH 值无量纲, 浑浊度 NTU, 色度度、臭和味级)

测点	浑浊度	硫酸盐	pH 值	色度	臭和味	总硬度	丙酮
AS1	6	15.3	7.5	5	1,微弱	359	ND
BS1	8	ND	7.6	40	2,弱	793	0.00406
BS2	6	ND	7.8	15	1,微弱	259	ND
CS1	4	27.8	7.6	5	1,微弱	336	ND
DS1	6	10.3	7.5	20	1,微弱	193	ND
ES1	6	ND	7.9	35	1,微弱	535	ND
S01	4	181	7.7	5	1,微弱	628	ND
标准限值	≤10	≤350	5.5\leqpH\left<6.5 8.5\left <ph\leq9.0< td=""><td>≤25</td><td>无</td><td>≤650</td><td>≤14</td></ph\leq9.0<>	≤25	无	≤650	≤14

续表 2.3-14 2022 年度地下水自行监测结果 单位: mg/L

测点	溶解性 总固体	肉眼可见物	耗氧 量	氨氮	硝酸 盐氮	亚硝酸 盐氮	氟化 物	硫化 物	氯化物
AS1	451	少量泥沙	3.54	7.17	0.67	ND	1.73	0.003	27.3
BS1	1.21×10 ³	较多量泥沙	3.77	46.8	0.67	0.007	1.27	0.005	381
BS2	272	少量泥沙	10.09	7.40	1.70	0.008	2.41	0.006	45.0
CS1	444	少量泥沙	2.30	0.029	0.65	0.004	0.510	0.005	11.9
DS1	222	少量泥沙	2.14	2.77	0.41	0.020	0.960	0.005	12.8
ES1	577	较多量泥沙	3.80	21.4	0.49	ND	1.87	0.003	23.4
S01	3.03×10 ³	少量泥沙	8.08	0.182	0.78	ND	1.51	0.003	1.28×10 ³
标准限 值	≤2000	无	≤10.0	≤1.50	≤30.0	≤4.80	≤2.0	≤0.10	≤350

续表 2.3-14 2022 年度地下水自行监测结果 单位: mg/L

测点	锌	镉	砷	铁	锰	钠	铝	二氯甲 烷	总石 油烃
AS1	0.010	1.10×10 ⁻⁴	3.0×10 ⁻³	0.21	0.62	31.2	0.132	< 0.0005	0.55
BS1	0.014	1.50×10 ⁻⁴	0.0180	12.0	1.58	57.8	0.076	2.130	0.84
BS2	0.010	ND	0.0196	0.27	0.61	19.0	0.162	< 0.0005	0.47
CS1	0.011	1.00×10 ⁻⁴	1.0×10 ⁻³	0.34	0.13	12.2	0.276	< 0.0005	0.22
DS1	0.015	ND	0.0146	1.43	0.45	20.3	0.222	< 0.0005	0.48
ES1	ND	ND	0.0369	1.04	1.50	51.3	0.062	< 0.0005	0.23
S01	0.011	ND	2.4×10 ⁻³	0.23	0.21	1.15×10 ³	0.119	< 0.0005	0.49
标准限 值	≤5.00	≤0.01	≤0.05	≤2.0	≤1.50	≤400	≤0.50	≤0.500	≤1.2

根据表2.3-13和表2.3-14监测结果,土壤送检样品所检测指标含量均低于《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)第二类用地筛选值,丙酮含量均低于江西省《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》

(DB36/1282-2020)中第二类用地筛选值。地下水送检样品所检测指标中除色度、 臭和味、总硬度、肉眼可见物、耗氧量、氨氮、氟化物、氯化物、铁、锰、二氯 甲烷外,其他指标浓度均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)IV 类水 质标准限值要求,其中总石油烃检测浓度符合《上海市建设用地土壤污染状况调 查、风险评估、风险管控与修复方案编制、风险管控与修复效果评估工作的补充 规定(试行)》(沪环土〔2020〕62号)中附表5"上海市建设用地地下水污染风 险管控筛选值补充指标"中第二类用地筛选值要求,丙酮检测浓度均符合《美国 EPA通用土壤筛选值》(2022年)中饮用水标准要求。

3、2023年度土壤和地下水自行监测

2023年度土壤和地下水自行监测工作根据2022年10月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》开展,监测结果详见表2.3-15~表2.3-17。

表 2.3-15 2023 年度土壤自行监测结果

检测点位	AT1	BT1	BT2	вт3	BT4	CT1	CT2	DT1	DT2	ET1	ET2	T01	T02		
样品性状	灰褐、 轻壤	灰褐、 砂壤	灰褐、砂 壤土、湿	灰褐、 轻壤	灰褐、 轻壤	灰褐、 轻壤	灰褐、 轻壤	灰褐、 砂壤	灰褐、 轻壤	灰褐、 轻壤	灰褐、 轻壤	灰褐、 轻壤	灰褐、 轻壤	评价标准	达标 情况
** # /	土、潮	土、湿		土、潮											
pH 值(无量 纲)	7.96	8.79	9.16	8.03	7.80	9.17	8.02	8.46	8.44	8.41	8.15	9.12	8.14	/	达标
砷 (mg/kg)	2.92	4.56	8.16	3.75	3.34	3.80	3.96	4.31	3.70	2.90	4.37	3.83	4.14	60	达标
镉 (mg/kg)	0.06	0.05	0.10	0.13	0.06	0.05	0.06	0.05	0.07	0.05	0.08	0.04	0.15	65	达标
铜 (mg/kg)	12	12	20	20	16	13	14	18	15	17	13	12	21	18000	达标
铅 (mg/kg)	18.2	14.5	19.0	32.3	18.9	13.9	21.8	16.9	18.5	15.8	19.6	14.7	22.8	800	达标
镍(mg/kg)	24	27	29	31	24	21	24	31	26	27	25	28	28	900	达标
汞 (mg/kg)	0.032	0.030	0.024	0.059	0.025	0.013	0.031	0.028	0.024	0.018	0.017	0.011	0.039	38	达标
石油烃 (C10-C40) (mg/kg)	26	20	30	14	26	35	23	34	40	10	39	19	18	4500	达标
氯仿 (μg/kg)	4.4	2.9	<1.1	3.1	4.3	<1.1	7.0	<1.1	<1.1	<1.1	<1.1	<1.1	14.5	900	达标
二氯甲烷 (μg/kg)	23.2	25.6	<1.5	24.0	<1.5	12.9	5.0	11.6	19.9	27.7	<1.5	<1.5	32.0	616000	达标
四氯乙烯 (μg/kg)	<1.4	2.4	<1.4	9.3	2.8	2.0	6.5	<1.4	3.9	<1.4	<1.4	<1.4	19.6	53000	达标
丙酮 (μg/kg)	49.8	6.3	<1.3	<1.3	<1.3	12.3	<1.3	47.3	2.6	<1.3	<1.3	1.3	<1.3	10000000	达标

注: 表中仅统计检出指标,其余指标均未检出。

表 2.3-16 2023 年度地下水自行监测结果

	1	1			支地下小目行		1	i .	I	
检测点位	AS1	BS1	BS2	BS2	DS1	CS1	ES1	S01	评价标准	 达标情况
样品性状	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	计价物性	心你阴仇
pH)值(无量纲)	7.2	6.0	7.3	7.3	7.3	7.0	7.2	7.2	5.5≤pH≤6.5 8.5≤pH≤9.0	达标
色度(度)	45	45	15	15	30	10	10	5	≤25	部分达标
浑浊度(NTU)	174	206	1.6	< 0.5	< 0.5	< 0.5	1.0	< 0.5	≤10	部分达标
总硬度(mg/L)	344	264	197	228	117	119	104	89.1	≤650	达标
溶解性总固体(mg/L)	3129	3367	509	886	983	582	356	131	≤2000	部分达标
耗氧量(mg/L)	10.9	43.3	3.1	2.8	2.0	3.9	3.0	1.6	≤10.0	部分达标
阴离子表面活性剂 (mg/L)	0.089	0.101	0.056	0.059	0.061	0.054	0.059	0.056	≤0.3	达标
氨氮(mg/L)	10.1	8.78	2.11	7.30	2.02	0.894	0.502	0.113	≤1.50	达标
碘化物(mg/L)	0.192	0.172	0.154	0.168	0.106	0.095	0.123	0.099	≤0.50	达标
硝酸盐(以 N 计) (mg/L)	0.152	<0.016	0.096	0.106	0.099	0.140	0.114	1.03	≤30.0	达标
硫酸盐(mg/L)	38.0	1.48	59.6	36.9	49.1	22.4	13.4	11.3	≤350	达标
氯化物(mg/L)	551	2046	193	207	268	13.4	39.9	11.7	≤350	部分达标
氟化物(mg/L)	0.299	0.538	0.590	0.445	0.530	0.219	0.604	0.143	≤2.0	达标
(总)铁(μg/L)	13.6	17.7	22.1	18.5	32.5	6.36	20.2	17.3	≤2000	达标
(总)锰(μg/L)	1.33×10^3	1.41×10 ³	1.18×10 ³	1.09×10^3	1.32×10^3	430	1.07×10 ³	8.73	≤1500	达标
(总)铜(μg/L)	0.29	0.40	0.40	0.43	0.26	0.72	< 0.08	0.55	≤1500	达标
(总)锌(µg/L)	10.1	10.6	5.72	4.96	4.02	3.81	2.28	6.23	≤5000	达标
(总)铝(μg/L)	<1.15	2.12	1.43	1.37	1.21	<1.15	<1.15	75.7	≤500	达标
(总)钠 (mg/L)	116	122	114	116	61.7	12.1	19.0	11.4	≤400	达标

检测点位	AS1	BS1	BS2	BS2	DS1	CS1	ES1	S01	———— 评价标准	达标情况
样品性状	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	微黄、微浑	计训修在	心外情况
(总)砷 (μg/L)	19.1	0.788	9.87	18.4	29.8	3.38	24.6	0.499	≤50	达标
二氯甲烷(μg/L)	<1.0	4.22×10 ³	130	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	≤500	部分达标

注:表中仅统计检出指标,其余指标均未检出。

与 2022 年度土壤相同点位相同指标检测结果比对情况汇总表见表 2.3-17。

表 2.3-17 与 2022 年度土壤监测结果对比分析一览表 单位: mg/kg

测点	监测时间	砷	镉	铜	铅	镍	汞	石油烃 (C10-C40)	氯仿	二氯甲烷	四氯乙烯	丙酮
AT1	2022 年	3.59	0.40	19	8.1	10	0.021	70	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013
AII	2023 年	2.92	0.06	12	18.2	24	0.032	26	0.0044	0.0232	< 0.0014	0.00498
变化起	鱼势	-18.7%	-85.0%	-36.8%	124.7%	140.0%	52.4%	-62.9%	上升	上升	/	上升
BT3	2022 年	6.66	0.66	24	30.4	11	0.028	57	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013
D13	2023 年	3.75	0.13	20	32.3	31	0.059	14	0.0031	0.0240	0.0093	< 0.0013
变化起	鱼势	-43.7%	-80.3%	-16.7%	6.3%	181.8%	110.7%	-75.4%	上升	上升	上升	/
BT4	2022 年	4.59	0.18	29	9.4	13	0.022	107	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013
D14	2023年	3.34	0.06	16	18.9	24	0.025	26	0.0043	< 0.0015	0.0028	< 0.0013
变化起	鱼势	-27.2%	-66.7%	-44.8%	101.1%	84.6%	13.6%	-75.7%	上升	/	上升	/
CT2	2022 年	4.80	0.19	18	16.8	21	0.024	47	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013
C12	2023年	3.96	0.06	14	21.8	24	0.031	23	0.0070	0.0050	0.0065	0.0026
变化起	鱼势	-17.5%	-68.4%	-22.2%	29.8%	14.3%	29.2%	-51.1%	上升	上升	上升	上升
DT2	2022 年	4.28	0.23	18	22.1	22	0.048	47	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013
D12	2023年	3.70	0.07	15	18.5	26	0.024	40	< 0.0011	0.0199	0.0039	0.0026
变化起	<u></u> 鱼势	-13.6%	-69.6%	-16.7%	-16.3%	18.2%	-50.0%	-14.9%	/	上升	上升	上升
ET2	2022年	4.50	0.28	27	65.8	22	0.029	74	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013

	2023 年	4.37	0.08	13	19.6	25	0.017	39	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013
变化趋势		-2.9%	-71.4%	-51.9%	-70.2%	13.6%	-41.4%	-47.3%	/	/	/	/
标准限值		60	65	18000	800	900	38	4500	0.9	616	53	10000
达标情况		达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标

根据表2.3-15和表2.3-16监测结果,土壤送检样品所检测指标,均低于相关限值要求。地下水送检样品所检测指标中除色度、浑浊度、溶解性总固体、耗氧量、氨氮、氯化物、二氯甲烷外,其他指标浓度均均能达到相关限值要求。根据表2.3-17各点位各指标变化趋势并不一致,金属和无机物指标均有检出,各点位各有上升或下降,但均远远小于标准限值,变化不大;石油烃各点位均有一定幅度的下降。部分点位土壤样品中氯仿、二氯甲烷、四氯乙烯、丙酮由未检出变为有检出,需重点关注。

3 地勘资料

3.1 地质信息

3.1.1 地形地貌

杭州市钱塘区地处钱塘江冲积平原,地势西南高、中部和北部低。位于扬子 准地台浙西皱褶带的东北端,处于具有造成山褶皱和俯冲带的活动性大陆连缘, 地质为新生界第四纪,属海积平原地貌,地势平坦。地貌属沙地平原,地形平坦, 区域内大小河流纵横密布,排灌畅通。土壤为海相沉积与钱塘江冲积成土母质的 基础上发育而成的水稻土,较肥沃,植被覆盖率高。

3.1.2 地层构成

通过引用《泰华医药化工(杭州)有限公司工程地质勘察报告》(2006.12),根据勘探揭露的地层结构、岩性特征、埋藏条件及物理力学性质,结合静力触探曲线和附近勘察资料,场地勘探深度以浅可划分为3个工程地质层组,6个工程地质层(亚层)。各土层分层评述如下:

第(1-1)层: 耕土,灰褐色,灰色,松软,饱和。主要由砂质粉土组成,含耕植物根系。层厚 0.40~0.60 米,层底埋深 0.40~0.60 米,层底标高 3.76~4.31 米。

第(1-2)层: 淤填土,灰褐色,灰色,主要由水塘底部淤土组成。含水量较高,松软,含少量碎蚌壳。层厚 0.30~0.40 米,层底埋深 2.30~3.30 米,层底标高 2.10~1.23 米。

第(2-1)层:砂质粉土,灰黄色,中密,湿。含少量 Fe、Mn 质氧化物斑点,层状构造明显,含少量白云母碎肩,摇振反应迅速,切面较粗糙,干强度低,无 韧性,无光泽反应。层厚 0.70~3.70 米,层底埋深 1.10~4.30 米,层底标高-2.83~1.91 米。

第(2-2)层:砂质粉土,浅灰色,中密,湿。局部夹薄层粉砂,层状构造明显,含少量白云母屑,摇振反应迅速,切面较粗糙,干强度低,无韧性,无光泽反应。层厚 4.70~8.20 米,层底埋深 8.50~11.60 米,底层标高-8.83~-4.03 米。

第(2-3)层:粉砂,浅灰色、黄褐色,中密,饱和。层状构造明显,含少

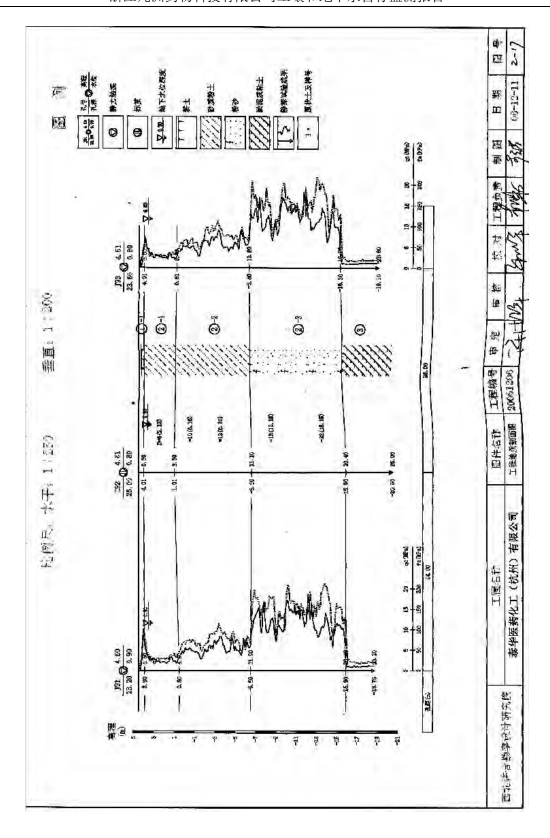
量白云母碎屑,矿物成份多为石英、长石。颗粒形状为亚圆形,颗粒级配: >0.075mm 粒组含量为 65~81%, 〈0.005mm 粘粒含量为 1.4~1.8%。层厚 6.80~11.90 米,层底埋深 16.10~20.60 米,层底标高-17.95~-12.84 米。

第(3)层: 淤泥质粘土,浅灰色,流塑,饱和。质粘而切面光滑,无摇振反应,干强度较高,韧性中等,含腐烂植物残骸,有臭味。该层本次未钻穿,但已控制最大厚度 6.90m。

土层分布和性质描述如表 3.1-1 所示, 工程地质剖面图见图 3.1-1。

表3.1-1 土层分布和性质描述一览表

	1-1	1-2	2-1	2-2	2-3	3
岩土编号	耕土	淤填土	砂质粉土	砂质粉土	粉砂	淤泥质 粘土
含水量ω(%)	/	/	30.0	29.4	24.3	42.6
土的重度 γ(kN/m³)	1	/	18.77	18.83	19.24	17.43
孔隙比e(%)	1	/	0.870	0.855	0.731	1.241
土的比重G	/	/	2.70	2.70	2.68	2.74
液限ωμ(%)	/	/	32.8	32.2	/	40.4
塑限ωρ(%)	/	/	26.0	25.5	/	22.9
塑性 指数I _P	/	/	6.8	6.8	/	17.5
液性指数 I _L (%)	1	1	0.579	0.579	1	1.128
压缩系数 α ₁₋₂ (Mpa ⁻¹)	1	1	0.15	0.14	0.13	0.92
压缩模量 Es(MPa)	1	/	7.8	12.92	13.63	2.43
凝聚力C (kPa)	1	/	10.7	9.9	4.1	14.6
摩擦角ø(°)	/	/	30.5	30.6	33.2	43.2
层底埋深	0.4~0.6	2.3~3.3	1.1~4.3	8.5~11.6	16.10~20.60	/



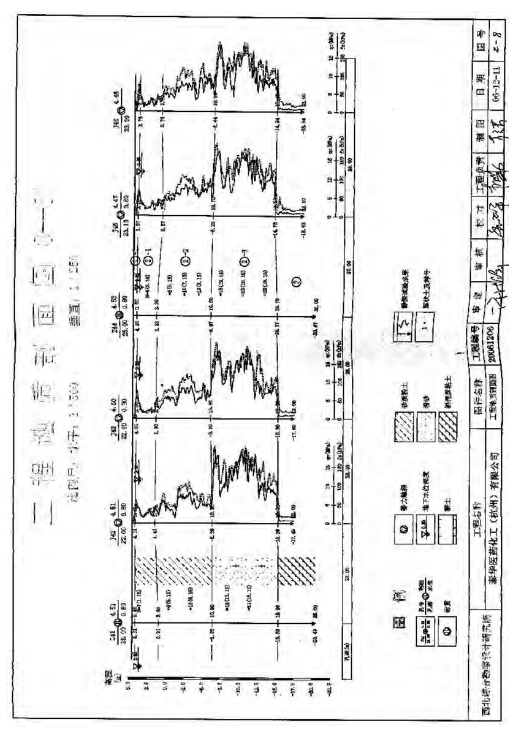


图3.1-1 工程地质剖面图

3.2 水文地质信息

3.2.1 水文特征

杭州钱塘区江河纵横,水系统发达,其中杭州大江东产业聚集区主要有萧绍运河水系及沙地人工河网水系等三个相对独立又互为联系的水系,三个水系均归属钱塘江水系。

1、钱塘江

钱塘江是我省最大的河流,全长605km(其中萧山段为73.5km),流域面积 49930km²,多年平均迳流量1382m²/s,年输沙量为658.7万吨,钱塘江下游河口 紧连杭州湾,呈喇叭状,是著名的强潮河口。

2、萧绍运河水系

该水系实为城区的内河水系,河道断面宽10~30m。由于河道纵横成网,平时坡降极小,水位依靠开闭通向钱塘江的闸门控制,因此水体自净能力差,无法作为城市污水的受纳水体。

3、沙地人工河网水系

该水系河道均为围垦形成的人工河道,包括北海塘以北的南沙地区和新围垦的人工河网系统,呈格子状分布,现有大小河道约326条,总长约841.7km。一般河道断面窄,水深浅,其中主要河道有北塘河、解放河、先锋河等,主要功能为排洪、农灌、航道和排水等。由于属无源之河,不能作为大量城市污水厂尾水的受纳水体。

企业周边河道主要为十三-十六工段闸河等,属沙地人工河网水系。

3.2.2 地下水

根据《泰华医药化工(杭州)有限公司工程地质勘察报告》(2006.12),企业所在区域孔隙潜水分布于耕土和砂质粉土层中,分布广泛而连续,主要接受大气降水的入渗补给,侧向径流和蒸发是其排泄的主要方式。勘察期间钻孔中测得潜水水位埋深约为 0.7~0.9 米,静探孔中由于拔起后孔内堵塞无法测得地下水位,本次静探孔中地下水位系在静探孔位置用补小钻测得,地下水动态变化较大,实际变幅一般在 1.5m 左右,主要受季节及大气降水控制。潜水含水组透水性一般。

根据企业前期现场调查期间测量的浅层地下水位相对标高情况,可判定企业 地下水流向由东北流向西南,企业地下水等水位线图如图3.2-1所示。

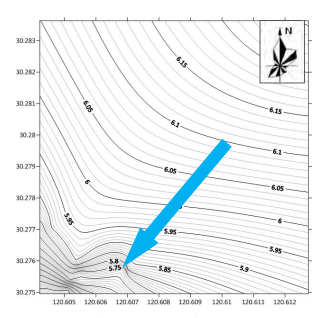


图 3.2-1 地下水等水位线图 (蓝色箭头为地下水流向)

4 企业生产及污染防治情况

4.1 企业生产概况

4.1.1 企业主要产品及产量

企业现状在产主要产品及规模详见表 4.1-1。

表 4.1-1 企业主要产品及规模一览表

序号	产品名称	生产规模(t/a)	备注
1	甲基多巴	30	产品,非危化品,四、五车间
2	阿昔洛韦	30	产品,非危化品,多功能车间二
3	阿替洛尔	75	产品,非危化品,一、二车间
4	西洛他唑	25	产品,非危化品,多功能车间二
5	西地那非	2.5	产品,非危化品,多功能车间二
6	右旋酮洛芬	25	产品,非危化品,二、三车间
7	酮洛芬	72	产品,非危化品,多功能车间二
8	PBFI50	25	产品,非危化品,四车间
9	文拉法辛	50	产品,非危化品,五车间
10	依米格林	100	产品,非危化品,二、四车间
11	甲苯	97	副产,危化品
12	乙酸乙酯	165	副产,危化品
13	四氢呋喃	455	副产,危化品
14	乙醇	131	副产,危化品
15	乙腈	154	副产,危化品
16	氯苯	50	副产,危化品
17	硝基漆稀释剂(含甲醇、 丙酮和醋酸异丙酯等)	1308	副产,危化品

4.1.2 生产原辅材料

企业各产品生产过程中的原辅材料消耗情况见下表 4.1-2。

表 4.1-2 主要原辅材料消耗情况

序号	名称	年产/用量	包装规	最大储存	储存场所	特征因子
/, 3	71174	(t/a)	格	量(t/a)	NATI 2007//I	14 hr 54 1
_	四车间甲基多巴	(MD), Pl	BFI50、依	米格林		
1	藜芦酮(C3)	138	桶装	5	成品仓库一	/
2	氰化钠溶液	145	储罐	46.4	液体化工罐区	氰化物、钠
3	氯化铵	55	袋装	20	成品仓库一	氯化物
4	液碱	10	储罐	30	液体化工罐区	pH 值
5	氨水	50	储罐	30	液体化工罐区	pH 值
6	二氯甲烷	26	储罐	35	液体化工罐区	二氯甲烷

7	盐酸	100	储罐	50	液体化工罐区	pH 值、氯 化物
8	酒石酸	86	袋装	4	危险品仓库	pH 值
9	氯化钠	170	袋装	2	成品仓库一	氯化物、钠
10	乙二胺四乙酸 (EDTA)	0.1	袋装	0.1	成品仓库一	/
11	焦亚硫酸钠	2	袋装	2	成品仓库一	pH 值、硫 酸盐
12	连二亚硫酸钠	0.1	袋装	0.1	危险品仓库	/
13	活性炭	6	袋装	10	危险品仓库	/
14	邻氨基苯甲酸 甲酯	25.61	桶装	5.0	成品仓库一	/
15	N-溴代丁二酰 亚胺	30.44	袋装	2.9	成品仓库一	溴化氢
16	乙酸异丙酯	33.47	储罐	22.7	液体化工罐区	乙酸异丙酯
17	亚硝酸钠	13.83	袋装	0.4	原料柜氧化性固 体仓间	硝酸盐、亚 硝酸盐、钠
18	浓硫酸	34.78	储罐	50	液体化工罐区	pH 值、硫 酸盐
19	正庚烷	7.69	桶装	19.6	危险品仓库	正庚烷
20	碘化钠	30.44	袋装	2	危险品仓库	碘、钠
21	氯化锂	3.60	袋装	0.1	成品仓库一	氯化物、锂
22	硼氢化钠	2.84	袋装	1.5	原料柜甲3、4仓间	硼、钠
23	甲醇	36.33	储罐	20	埋地罐区	/
24	盐酸	6.89	储罐	50	液体化工罐区	氯化物
25	氯化钠	12.77	袋装	2	成品仓库一	氯化物、钠
26	己烷	20.91	桶装	35	埋地罐区	己烷
27	二氯甲烷	6.25	储罐	57	液体化工罐区	二氯甲烷
28	DMF	3.16	桶装	0.32	危险品仓库	二甲基甲 酰胺
29	氯化亚砜	15.25	桶装	2.7	成品仓库一	氯化物
30	碳酸氢钠	4.77	袋装	2.3	成品仓库一	钠
31	活性炭	0.19	袋装	2.4	危险品仓库	/
32	盐酸二甲双胍	645	袋装	12.6	仓库	氯化物
33	异丁醇	391	桶装	2.43	危险品仓库	异丁醇
34	三聚乙醛	178	桶装	6.72	危险品仓库	三聚乙醛
35	PTSA	30	桶装	2	成品仓库一	/
36	L(+)-酒石酸	526	袋装	11	仓库	pH 值
37	三乙胺	355	桶装	15.1	危险品仓库	三乙胺
38	甲醇	506	储罐	38	埋地罐区	甲醇
39	30%氯化氢乙	120.4	桶装	2.4	仓库	氯化物

	醇溶液					
40	乙醇	67	储罐	22.7	埋地罐区	/
=	五车间甲基多巴	 (MD)精制、	盐酸文拉	 Z法辛		
1	藜芦酮 (C3)	138	桶装	5	成品仓库一	/
2	氰化钠溶液	145	储罐	46.4	成品仓库一	氰化物、钠
3	氯化铵	55	袋装	20	成品仓库一	氯化物
4	液碱	10	储罐	30	液体化工罐区	pH 值
5	氨水	50	储罐	30	液体化工罐区	pH 值
6	二氯甲烷	26	储罐	35	液体化工罐区	二氯甲烷
7	盐酸	100	储罐	50	液体化工罐区	氯化物
8	酒石酸	86	袋装	4	仓库	pH 值
9	氯化钠	170	袋装	2	成品仓库一	氯化物
10	乙二胺四乙酸 (EDTA)	0.1	袋装	0.1	成品仓库一	/
11	焦亚硫酸钠	2	袋装	2	成品仓库一	硫酸盐
12	连二亚硫酸钠	0.1	袋装	0.1	危险品仓库	硫酸盐、钠
13	活性炭	6	袋装	10	危险品仓库	/
14	对甲氧基苯乙 腈	37.44	袋装	3.36	成品仓库一	乙腈
15	环己酮	32.76	桶装	1.71	危险品仓库	环己酮
16	甲醇钠溶液	50.70	桶装	3.6	危险品仓库	甲醇
17	甲醇	48.67	储罐	19	埋地罐区	甲醇
18	氯化铵	28.08	袋装	20	成品仓库一	氯化物
19	甲苯	82.01	储罐	20	液体化工罐区	甲苯
20	活性炭	3.78	袋装	10	危险品仓库	/
21	硼氢化钠	8.93	袋装	1.5	原料柜	/
22	三氟化硼四氢 呋喃	44.64	桶装	1.268	危险品仓库	氟化物、四 氢呋喃
23	四氢呋喃	40.92	储罐	22	埋地罐区	四氢呋喃
24	盐酸	74.03	储罐	50	液体化工罐区	pH 值
25	液碱	122.76	储罐	50	液体化工罐区	pH 值
26	氯化氢乙醇溶 液	53.27	桶装	2.4	仓库	氯化物、乙 醇
27	乙酸乙酯	60.30	储罐	27	埋地罐区	乙酸乙酯
28	甲酸	63.27	桶装	3.99	成品仓库一	甲酸
29	甲醛	49.95	桶装	1.92	危险品仓库	甲醛
30	片状氢氧化钠	44.18	袋装	10	成品仓库一	pH 值
31	丙酮	11.99	储罐	34	液体化工罐区	丙酮
32	异丙醇	17.94	储罐	34	液体化工罐区	异丙醇
三	六车间(溶剂回	收及母液处理)			
1	醋酸	产 400t	罐装	21t	液体化工罐区	pH 值
2	丙酮	产 30t	罐装	16t	液体化工罐区	丙酮
3	甲苯	产 400t	罐装	17.4t	液体化工罐区	甲苯

4	异丙醇	产 240t	罐装	15.8t	液体化工罐区	异丙醇
5	氨水(20%)	1000t	罐装	18.2t	液体化工罐区	氨、pH 值
6	二氯甲烷	3000t	罐装	26.6t	液体化工罐区	二氯甲烷
7		300m3	罐装	20m3	危险品仓库	/ / / / / /
8	氮[压缩的]	1000m3	罐装	1.5~3m3	动力车间	/
9		12 瓶	瓶装	2 瓶	动力车间	/
10		4 瓶	瓶装	2 瓶	动力车间动力车间	/
四四	多功能车间二西	,,,-	1144	2 //14	97万千円	/
1	CHCBT	15.25	桶装	1	仓库	/
2	6-HQ	20.50	桶装	1	仓库	/
3	 甲醇	48.37	储罐	19	埋地罐区	/ 甲醇
4	Aliquat 336	2.50	桶装	0.4	仓库	/
5	甲苯	3.13	罐装	34.8	液体化工罐区	甲苯
6	 活性炭	0.75	袋装	2	危险品仓库	/
7		25	槽罐	1	仓库	│
8	NaOH	4	袋装	2		pH 值
五	□ NaOH 多功能车间二阿 [□]				地域明色/半	рпш
Ш.		首俗小、門 目 	倍力			
1	对羟基苯乙酰 胺	45.75	集装袋	2.5	成品仓库一	/
2	环氧氯丙烷	33.00	罐装	14.2	埋地罐区	环氧氯丙 烷
3	氢氧化钾	6.75	袋装	3	危险品仓库	氢氧化钾
4	异丙胺	33.75	罐装	7.2	液体化工罐区	异丙胺
5	碳酸钠	24.00	袋装	1.7	成品仓库一	碳酸钠
6	醋酸	44.25	罐装	42	液体化工罐区	醋酸
7	丙酮	144.07	储罐	32	液体化工罐区	丙酮
8	氢氧化钠	12.75	袋装	2	危险品仓库	pH 值
9	30%液碱	9.00	储罐	30	液体化工罐区	pH 值
10	硫酸	7.50	储罐	30	液体化工罐区	pH 值、硫 酸盐
11	 液碱	62.10	储罐	30	液体化工罐区	pH 值
12	DAAC	43.50	集装袋		成品仓库一	/
13		4.88	储罐	22.7	埋地罐区	乙醇
14	乙酸	16.13	槽罐	42	液体化工罐区	乙酸
15	活性炭	3.10	袋装	10	危险品仓库	/
六	多功能车间二西				70,24,607,1	<u>'</u>
1	CMP	1.98	桶装	0.5	仓库	/
2	N-甲基哌嗪	0.53	桶装	0.1	危险品仓库	N-甲基哌 嗪
3	 液碱	0.6	储罐	30	 液体化工罐区	pH 值
4		0.95	袋装	0.2	仓库	pH 值
	11 13/17	0.73			* *	
5	丙酮	10.28	储罐	32	液体化工罐区	丙酮

1	盐酸二甲双胍	645	袋装	12.6	仓库	氯化物
2	异丁醇	391	桶装	2.43	危险品仓库	异丁醇
3	三聚乙醛	178	桶装	6.72	危险品仓库	三聚乙醛
4	PTSA	30	桶装	2	仓库	/
5	L(+)-酒石酸	526	袋装	11	仓库	pH 值
6	三乙胺	355	桶装	15.1	危险品仓库	三乙胺
7	甲醇	506	储罐	38	埋地罐区	甲醇
8	30%氯化氢乙 醇溶液	120.4	桶装	2.4	危险品仓库	氯化物
9	乙醇	67	储罐	24	埋地罐区	乙醇
10	氰乙基二苯甲 酮	72	袋装	22.7	危险品仓库	氰化物
11	氢氧化钾	36	袋装	3	危险品仓库	pH 值
12	甲醇	12	储罐	19	埋地罐区	甲醇
13	氯苯	123	桶装	32.7	埋地罐区	氯苯
14	盐酸	86	储罐	40	液体化工罐区	pH 值
15	活性炭	6	袋装	10	危险品仓库	/
16	丙酮	46	储罐	32	液体化工罐区	丙酮
17	NPA-A10	24.00	桶装	2.80	成品仓库一	/
18	浓硫酸	14.98	储罐	50	液体化工罐区	pH 值、硫 酸盐
19	氢氧化钠	12.45	袋装	10	危险品仓库	pH 值
20	甲苯	11.82	储罐	22	液体化工罐区	甲苯
21	冻干酶粉(主要 成分为蛋白质)	0.45	桶装	0.87	成品仓库一	/
22	乙酸异丙酯	28.46	储罐	26	埋地罐区	乙酸异丙 酯
23	氨丁三醇	8.81	桶装	1.69	成品仓库一	/
24	乙醇	28.97	储罐	24	埋地罐区	乙醇
25	乙酸乙酯	32.64	储罐	27	埋地罐区	乙酸乙酯
26	活性炭	0.56	袋装	10	危险品仓库	/
27	微晶纤维素	1.13	袋装	0.1	成品仓库一	/
28	盐酸	13.43	储罐	50	液体化工罐区	pH 值
29	碳酸钠	0.08	袋装	1.7	液体化工罐区	碳酸根、钠
30	液碱	4.21	储罐	30	液体化工罐区	pH 值
八	危险品仓库					
1	氢气	25 瓶	瓶装	0.0025t	/	/
2	液氨	60t	瓶装	4t	/	氨
3	焦亚硫酸钠	5t	桶装	2t	/	硫酸、钠
4	保险粉	0.4t	桶装	0.1t	/	/
5	无水肼	/	桶装	0.3t	/	/
6	乙醇	/	桶装	1t	/	乙醇
7	氯甲酸乙酯	/	桶装	0.2t	/	氯化物

8	甲基磺酰氯	/	桶装	0.2t	/	氯化物
9	活性炭	20t	袋装	2t	/	/
10	对甲苯磺酸	0.95t	桶装	0.5t	/	pH 值
11	DMF	3.16	桶装	0.32	/	二甲基甲酰胺
12	NaOH	29.2	伐壮	2	/	+
12	NaOH	29.2	袋装	2	/	pH值
13	N-甲基哌嗪	0.53	桶装	0.1	/	N-甲基哌 嗪
14	碘化钠	30.44	袋装	2	/	碘化物
15	环己酮	32.76	桶装	1.71	/	环己酮
16	甲醇钠溶液	50.7	桶装	3.6	/	甲醇
17	甲醛	49.95	桶装	1.92	/	甲醛
18	氢氧化钾	42.75	袋装	3	/	pH 值
19	氰乙基二苯甲 酮	72	袋装	22.7	/	氰化物
20	三氟化硼四氢 呋喃	44.64	桶装	1.268	/	四氢呋喃、氟化物
21	三聚乙醛	356	桶装	6.72	/	三聚乙醛
22	三乙胺	710	桶装	15.1	/	三乙胺
23		782	桶装	2.43	,	
24	正庚烷	7.69	桶装	19.6	/	正庚烷
九	液体化工罐区	7.05	111172	17.0	,	11.//\/
1	氨水	833.4t	罐装	25.5t	/	氨
2	异丙胺	67.13t	罐装	7.2t	/	异丙胺
3	甲苯	83.114t	罐装	34.8t	,	甲苯
4	二氯甲烷	562t	罐装	53.2t	/	二氯甲烷
5	上	108t	罐装	31.6t	,	上一一系(700mm 异丙醇
6	醋酸	96.43t	罐装	42t	/	pH 值
7	万酮	163.33t	罐装	32t	,	万酮
8	醋酐	108t	罐装	43.2t	/	pH 值
9	氰化钠溶液 (30%)	180t	罐装	46.4t	/	氰化物、钠
10	盐酸	256.5t	罐装	96t	/	pH 值、氯 化物
11	液碱	316.81t	罐装	84.8t	/	pH 值
12	浓硫酸	90.07t	罐装	54.4t	/	pH 值、硫 酸盐
13	次氯酸钠	50t	罐装	44t	/	
+	DYWIEK NI	1 300		 地罐区	,	30(10.15) N1
1		/	罐装	21.8t	/	乙腈
			罐装	25.2t	,	乙酸乙酯
2.	/ 西容 / 西台	/				
3	乙酸乙酯 甲苯	/	罐装	20t	/	甲苯

5	己烷	/	桶装	22.7t	/	己烷
6	氯苯	/	桶装	32.7t	/	氯苯
7	四氢呋喃	/	储罐	19t	/	四氢呋喃
8	乙醇	/	储罐	22.7t	/	乙醇
9	乙酸异丙酯	/	储罐	22.7t	/	乙酸异丙 酯
10	甲基叔丁基醚	/	储罐	22.7t	/	甲基叔丁 基醚
11	正庚烷	/	储罐	19.6t	/	正庚烷
+-	动力车间					
1	空气[压缩的]	产 9.6 万 m³	罐装	/	/	/
2	氮气[压缩的]	产 238 万 m ³	罐装	/	/	/

4.1.3 生产工艺

4.1.3.1 甲基多巴

1、反应原理

$$\begin{array}{c} CH_3O \\ CH_3O \\ CH_3O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_3$$

2、工艺流程简述

(1) 甲基多巴合成

①DL-氨基丙腈的合成 (DL-CN 即 C₄)

在 C_4 合成反应釜中加入氯化铵、氨水、藜芦酮及氰化钠溶液和二氯甲烷,密封反应 $Sh(47\sim57^{\circ}C)$,常压)后,降温、洗涤分层,得到 DL-氨基丙腈的二氯甲烷溶液(中间体)。

为保持 NH₄+的浓度,需在氨水及反应釜中补氨,液氨经气化、缓冲(设在 车间北侧室外设备区)后通入氨水中间槽及合成反应釜。

②DL-CN 的拆分 (DL-CN 盐酸盐)

在反应釜中加入水、盐酸和 DL-CN 的二氯甲烷溶液,搅拌溶解后分 2 次加入酒石酸溶液拆分,用三合一分层。有机层为 D-CN 酒石酸盐的二氯甲烷溶液(送消旋),水层加入氯化钠盐析后,离心得固体为 L-CN 盐酸盐。

③消旋(DL-CN)

在 C_4 合成反应釜中加入 D-CN 酒石酸盐、氨水、氰化钠溶液、二氯甲烷,密封反应 Sh (27°C,常压)后,降温、洗涤分层,得到 DL-氨基丙腈的二氯甲烷溶液(中间体)。

④L-CN 盐酸盐水解制取甲基多巴

在反应釜中加入 L-CN 盐酸盐和 36%盐酸,搅拌升温高压反应(133℃,0.34~0.36MPa),100℃左右蒸馏出盐酸,然后用氨水调节 pH 值,加入活性炭脱色过滤后,继续加入氨水调节 pH 值,并加入抗氧化剂,析晶、离心、用丙酮洗涤滤饼后经干燥后得到甲基多巴。(①-③在四车间完成,④在五车间完成)。

(2) 副产物或溶剂回收

①溶剂二氯甲烷回收

将 C₆结晶有机层在反应釜内用蒸汽加热升温,随着温度的升高,二氯甲烷 将常压蒸发自然上升至冷凝器,上升的蒸气在冷凝器中和水换热后冷凝成液体, 80℃前的冷凝液收集在回收二氯甲烷储罐中,反应釜内的残液降温至 35℃以下 后装桶。(二氯甲烷在四车间及六车间均有回收)。

②副产盐酸回收

甲基多巴水解釜水解反应完后,转移到调酸釜蒸馏盐酸,产生的盐酸蒸气通过降膜吸收塔用水吸收后成为18~20%的稀盐酸。(盐酸回收在五车间进行)。

③副产氨水回收

在反应釜内将 C4 母液用蒸汽加热升温,用碱调 pH=11~12,随着温度的升高,氨自然蒸发上升至冷凝器,上升的蒸气在冷凝器中和水换热后冷凝成液体,80℃前的冷凝液收集在回收氨水储罐中,反应釜内的残液降温至 35℃以下后排放至污水站。(20%氨水回收在六车间)。

④溶剂丙酮回收

在反应釜内将丙酮母液用碱调 pH=7~8,用蒸汽加热升温,随着温度的升高, 丙酮将常压蒸发自然上升至冷凝器,上升的蒸气在冷凝器中和水换热后冷凝成液 体,55℃前的冷凝液收集在回收丙酮储罐中,反应釜内的残液降温至35℃以下 后装桶。(丙酮在五车间、六车间均有回收)。

3、工艺流程框图

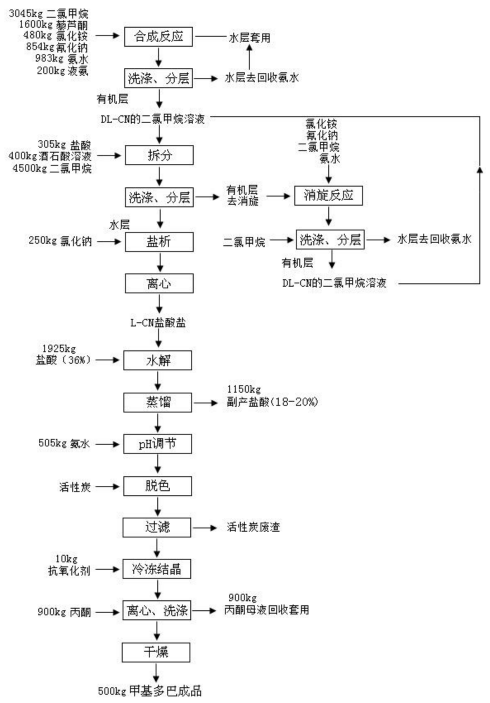


图 4.1-1 甲基多巴生产工艺及物料平衡图

装置规模为年产30吨,每批生产500kg,60批/年。

4.1.3.2 阿昔洛韦

1、工艺简述

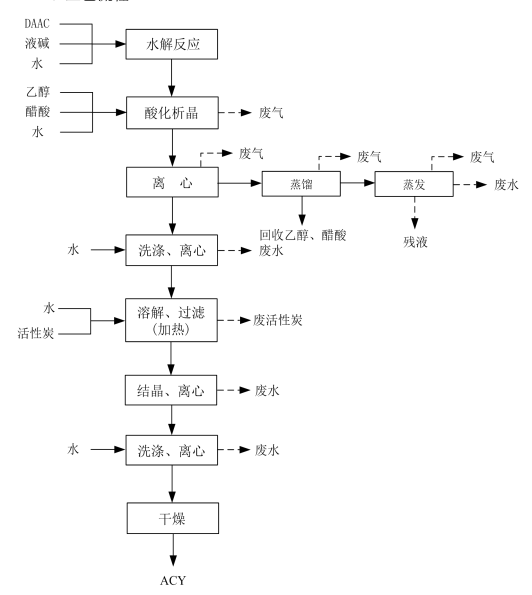
以 DAAC 作为初始原料,经水解、酸化析晶制得粗品,再经精制得到 ACY 成品。

向水解酸化反应釜中加入30%氢氧化钠、水,在搅拌下加入DAAC,加热

保温反应。反应后降温,加入配比好的乙醇、醋酸溶剂,然后加热升温至 65°C,反应完后将温度缓慢降温,有结晶析出。离心、水洗得到阿昔洛韦粗品湿品。离心母液经蒸馏回收乙醇和乙酸的共沸物,分析乙醇和乙酸基本蒸馏完全后,水相再蒸发直至基本蒸干,釜底残渣作为固废处置。

往脱色釜中加入去离子水,搅拌下加入阿昔洛韦粗品湿品和活性炭。加毕,加热保温。保温结束,过滤,将滤液转移到结晶釜中。升温至完全溶解。然后降温,有结晶析出。然后离心,滤饼用去离子水洗涤,干燥,得到 ACY。

2、工艺流程



4.1.3.3 阿替洛尔

1、反应原理

由对羟基苯乙酰胺和环氧氯丙烷反应生成中间体环氧物,然后与异丙胺反应

生成阿替洛尔。

(1) 对羟基苯乙酰胺和环氧氯丙烷缩合 (摩尔收率为 68%)

(2) 环氧物及氯化物与异丙胺开环胺化反应生成阿替洛尔粗品(摩尔收率为 95%)

(3)阿替洛尔粗品与醋酸反应生成阿替洛尔醋酸盐(摩尔收率为98%)

(4) 阿替洛尔醋酸盐与氢氧化钠反应生成阿替洛尔(摩尔收率为77%)

(1) 缩合

将对羟基苯乙酰胺 500kg、环氧氯丙烷 358kg 投入反应釜混合,后加入提前配制好的 50%氢氧化钾水溶液 141kg,55±5℃保温反应。反应完全后过滤得到中间体环氧物,湿重约为 998kg。

(2) 开环

将异丙胺投入反应釜,再将中间体加入异丙胺中胺化开环,保温反应完全后常压 80℃蒸去异丙胺,在蒸馏后的残留物中加水,继续减压蒸馏去除残留的异丙胺,蒸馏结束加水,用醋酸调节 pH 值至酸性;然后用碳酸钠调节 pH 至 9.8,降温至 20℃过滤其中的盐,得到阿替洛尔水溶液。

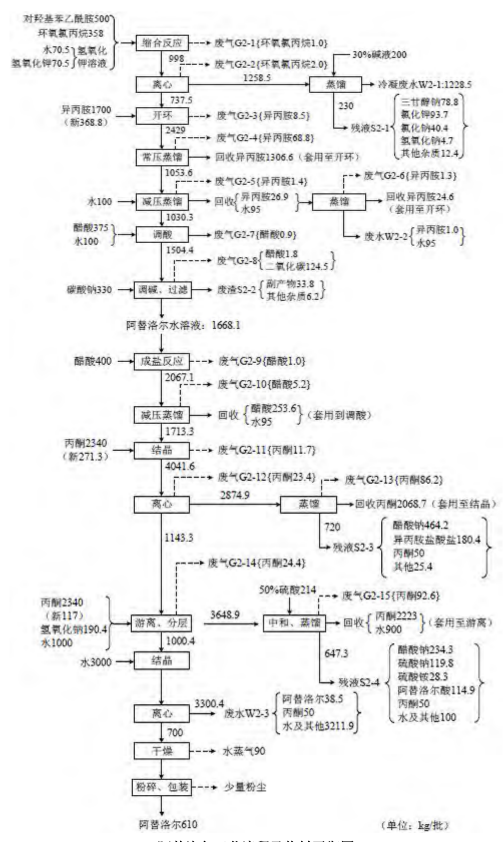
(3) 成盐

将该溶液压滤至成盐釜用醋酸调节pH至酸性,后减压96℃蒸去大部分的水, 再次用醋酸调节 pH 值成盐,减压蒸水,降温加丙酮,回流降温过滤得到阿替洛 尔醋酸盐。

(4) 精制

将阿替洛尔醋酸盐投入精制釜中,加水、丙酮、液碱洗涤两次,9将有机层蒸去丙酮,加纯化水结晶、离心过滤,干燥后包装得产品阿替洛尔。

3、工艺流程与物料平衡



阿替洛尔工艺流程及物料平衡图

装置规模为年产75吨。年工作日为300天,每批生产610kg左右,123批/年。

4.1.3.4 西洛他唑

1、反应原理

6-HQ(6-羟基-3,4-二氢-2(1H)喹啉酮)在碱性条件下生成钠盐,钠盐和 CHCBT(5-(4-氯正丁基)-1-环己烷基四唑)在甲苯/水两相系统中在相转移催化剂 Aliquat 336(三辛基甲基氯化铵)的存在下回流反应生成西洛他唑合成粗品(摩尔收率约为95%)。再在甲醇中重结晶并用活性炭脱色得西洛他唑产品(摩尔收率约为80.1%)。

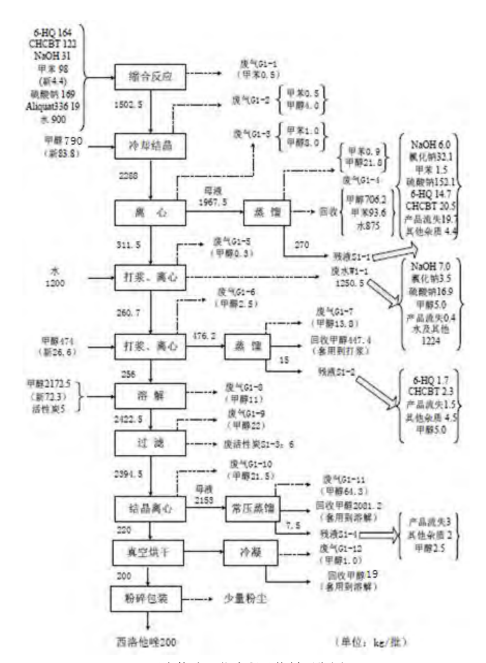
6-HQ 与 CHCBT 缩合反应合成西洛他唑粗品(摩尔收率约为 95%)。

2、工艺简述

将 164kg 6-HQ 加入到水中,搅拌下加入片碱,升温溶清,后依次加入无水硫酸钠、CHCBT、相转移催化剂 Aliquate 336 和甲苯,升温回流反应结束,降温后再加入甲醇析出晶体,离心过滤得到西洛他咗粗品湿。母液去常压蒸馏回收甲醇、甲苯。

将该粗品分别用水和甲醇各打浆、离心一次,过滤,将打浆后的粗品投入到 甲醇中,用活性炭脱色,将脱色液结晶,过滤,烘干后得到西洛他唑产品,离心 母液去蒸馏回收甲醇。

3、工艺流程与物料平衡



西洛他唑工艺流程及物料平衡图

装置规模为年产 25 吨。年工作日为 250 天,每批生产 200kg 左右,125 批/年。

4.1.3.5 西地那非

1、反应原理

(1) N-甲基哌嗪和 CMP(1-[(4,7-二氢-1-甲基-7-氧代-3-丙基-1H-吡唑[4,3-d] 嘧啶-5-基)-4-乙氧基苯基]磺酰氯)在碱性条件(氢氧化钠)下以丙酮为溶剂发生缩合反应生成西地那非碱粗品,西地那非碱粗品在水中重结晶得碱精品。(摩尔收率为 85%)

(2) 西地那非碱以丙酮为溶剂和柠檬酸成盐生成西地那非柠檬酸盐(柠檬酸西地那非) (摩尔收率为 96.22%)

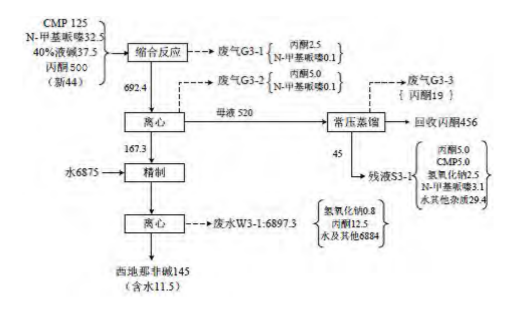
2、工艺简述

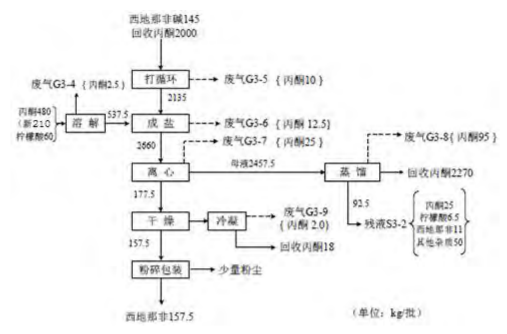
向反应釜中加入丙酮、N-甲基哌嗪和 40%液碱,调温度,加入 CMP, 保温搅拌反应,反应完全后冷却并搅拌,转至离心机中离心,出料得西地那非碱粗品。

向反应釜中加入西地那非碱及工艺用水,加热并搅拌,冷却,转至离心机中 离心,出料得西地那非碱精品。

向反应釜中加入丙酮、柠檬酸,搅拌至全溶得柠檬酸丙酮溶液,转至成盐釜中。再向釜中加入西地那非碱精品和丙酮,加热,打循环过滤,加热至全溶,并搅拌,冷却,转至离心机中离心,出料得湿品,干燥包装得西地那非产品。

3、工艺流程及物料平衡





西地那非工艺流程及物料平衡图

装置规模为年产 2.5 吨,每批生产 157.5kg 左右,16 批/年。

4.1.3.6 盐酸文拉法辛

1、反应原理

对甲氧基苯乙腈

本品以对甲氧基苯乙腈为起始原料,经缩合反应、还原反应、甲基化反应得 到盐酸文拉法辛。

(1) 盐酸文拉法辛缩合物粗品生产(缩合反应)

MW: 147.19 MW: 245.35

反应方程式说明:以对甲氧基苯乙腈和环己酮为原料,甲醇钠为活化剂,甲 醇为溶剂合成盐酸文拉法辛缩合物粗品。

(2) 盐酸文拉法辛还原物盐酸盐粗品生产(还原反应)

环已酮

盐酸文拉法辛缩合物 硼氢化钠 氯化氢 水

$$H_3CO$$
 $-C$
 $-CH_2NH_2HC1 + NaC1 + H_3BO_3 + 2H_2$
 $-C$
 $-CH_2NH_2HC1 + NaC1 + H_3BO_3 + 2H_2$

盐酸文拉法辛还原物盐酸盐

MW: 285.81

反应方程式说明:以文拉法辛缩合物物为原料,硼氢化钠和三氟化硼四氢呋喃为还原剂,四氢呋喃为溶剂,合成盐酸文拉法辛还原物盐酸盐粗品。

(3) 盐酸文拉法辛粗品(甲基化反应)

$$H_3OC$$
 HO
 $NH_2 \cdot HC1 + 2HCHO$
 H_3OC
 H_3OC
 HO
 $NH_3 \cdot HC1 + O2$

盐酸文拉法辛还原物盐酸盐

甲醛

盐酸文拉法辛

MW: 285.81

MW: 313.86

反应方程式说明:以文拉法辛还原物盐酸盐、甲醛为原料,甲酸为催化剂,甲苯为溶剂,合成盐酸文拉法辛粗品。

2、工艺简述

(1) 盐酸文拉法辛缩合物

在反应釜中通过隔膜泵加入甲醇钠甲醇溶液,再通过管道泵入甲醇,降温;通过固体投料器加入对甲氧基苯乙腈,再通过管道泵入甲醇,搅拌,降温,通过隔膜泵将环己酮打入高位槽,控制温度,滴加环己酮,保温。

滴加预先配置好的氯化铵溶液(饮用水和氯化铵),保温,结晶,离心并用

饮用水洗涤滤饼得到盐酸文拉法辛缩合物粗品。将饮用水加入到反应釜中,通过固体投料器加入盐酸文拉法辛缩合物粗品,搅拌后离心,并用饮用水洗涤,离心干燥,得到盐酸文拉法辛缩合物粗品。

(2) 盐酸文拉法辛缩合物精制

在反应釜中通过计量泵加入甲苯或回收甲苯,通过固体投料器加入一批盐酸 文拉法辛缩合物粗品,加热溶解,保温,静置,分层,有机层冷却,在0-5℃保 温,三合一过滤,滤饼真空状态下干燥,得到盐酸文拉法辛缩合物。

(3) 盐酸文拉法辛还原物盐酸盐粗品

在反应釜中通过计量泵加入四氢呋喃,降温,通过固体投料器加入盐酸文拉法辛缩合物,然后通过固体投料器加入硼氢化钠,搅拌,使用隔膜泵将三氟化硼四氢呋喃打入高位槽,缓慢滴加至反应釜中,控制温度,保温,升温,保温,保温结束,升温,保温,然后常压蒸馏四氢呋喃,控制内温,蒸毕,降温,然后滴加到预先冷却的盐酸和饮用水混合液中,再次降温,反应,然后减压蒸馏四氢呋喃(作为废液),内温≤50℃,蒸馏结束,加入饮用水,搅拌溶解,然后使用计量泵往反应釜中加入甲苯或回收甲苯,从高位槽滴加液碱调 pH=11-12,控制内温搅拌,静置分层,水层用甲苯提取,然后合并有机层,有机层用饮用水洗涤两次,每次使用饮用水,通过手套箱向有机层加入活性炭,脱色,过滤,冷却,滴加配制好的约盐酸乙醇调 pH 至 2.0-3.0,搅拌,然后减压蒸馏,温度≤70℃,蒸馏结束,降温,保温,离心得到盐酸文拉法辛还原物盐酸盐粗品。

(4) 盐酸文拉法辛还原物盐酸盐精制

在反应釜中通过管道泵入乙酸乙酯或回收乙酸乙酯,通过固体投料器加入一批盐酸文拉法辛还原物盐酸盐粗品到反应釜中,加热回流,然后降温,保温,然后离心,控制滤饼温度,真空状态下干燥,取样检测水分直至水份≤0.5%,干燥时间不能超过 14h,得到盐酸文拉法辛还原物盐酸盐。

(5) 盐酸文拉法辛粗品

在反应釜中加入饮用水,通过固体投料器加入盐酸文拉法辛还原物盐酸盐,搅拌,再通过固体投料器加片状氢氧化钠,通过计量泵加入甲酸和甲醛。投料过程中控制反应温度。加热至,保温反应,冷却至,减压蒸馏,温度≤75℃,蒸至蒸馏液约 1500~1700L,冷却。加入饮用水,加水过程控制温度≤40℃。将反应釜内料液转移至另一个反应釜。通过计量泵加入盐酸,搅拌。通过计量泵加入甲苯

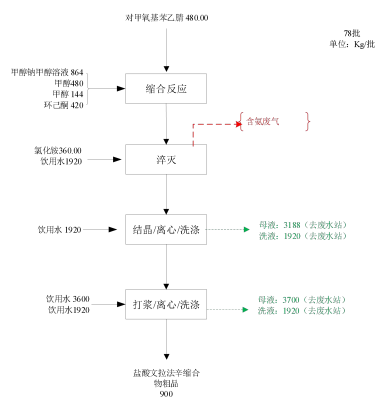
或回收甲苯,搅拌,静置,分层,水层转回反应釜,通过计量泵分别加入甲苯或回收甲苯提取两次,有机层合并,合并后用饮用水洗涤一次,静置分层,水层与前面三次萃取的水层合并,转入另一反应釜,通过固体投料器向水层加入片状氢氧化钠调 pH 至 7.5-8.0,温度控制,然后通过计量泵加入甲苯或回收甲苯,搅拌,静置,分层,通过固体投料器向水层继续加片状氢氧化钠调 pH 至,然后通过计量泵加入甲苯或回收甲苯提取,搅拌,静置,分层,通过固体投料器向水层继续加片状氢氧化钠调 pH,控制温度,然后通过计量泵加入甲苯或回收甲苯提取,搅拌,静置,分层,通过固体投料器向水层继续加片状氢氧化钠调 pH 至≥10.0,控制温度,然后通过计量泵加入甲苯或回收甲苯提取,搅拌,静置分层,水层三废处理,有机层合并转移到另一反应釜,加入饮用水,搅拌,静置,分层,有机层加饮用水,搅拌,静置,分层,有机层加饮用水,搅拌,静置,分层,有机层转移到另一反应釜。然后向有机层滴加配制好的约氯化氢乙醇溶液,调 pH,搅拌,减压蒸馏,温度≤60℃,停止蒸馏,冷区,保温离心,离于后用丙酮洗涤,离干,滤饼温度控制,真空干燥,得到盐酸文拉法辛粗品。

(6) 盐酸文拉法辛精制

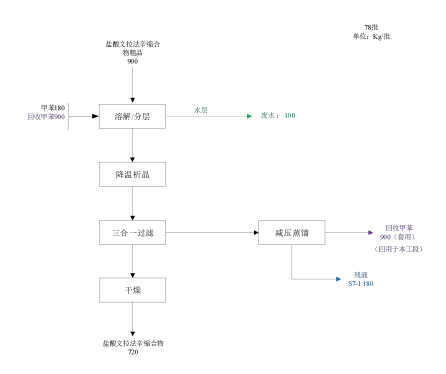
在反应釜通过管道泵入异丙醇,通过固体投料器加入盐酸文拉法辛粗品,加热至回流,保温,然后通过手套箱加入活性炭,回流,过滤,通过计量泵向反应釜加入异丙醇,加热,通过过滤器洗涤滤饼,滤液和洗液加热进行常压蒸馏,控制温度,蒸馏约,停止蒸馏,反应釜缓慢降温,保温,离心,通过计量泵向高位槽加入异丙醇从高位槽用异丙醇洗涤滤饼,离干后,滤饼先在室温下真空干燥,然后控制温度,真空干燥,得到盐酸文拉法辛。

3、工艺流程及物料平衡

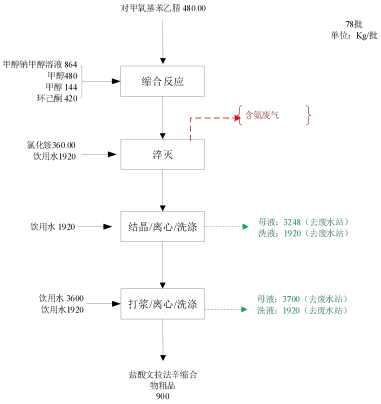
(1) 盐酸文拉法辛缩合物粗品



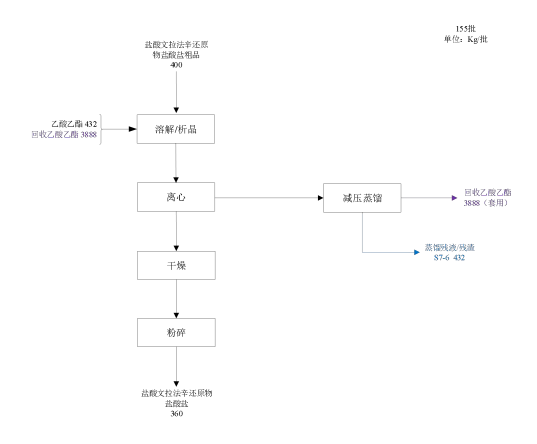
(2) 盐酸文拉法辛缩合物粗品精制



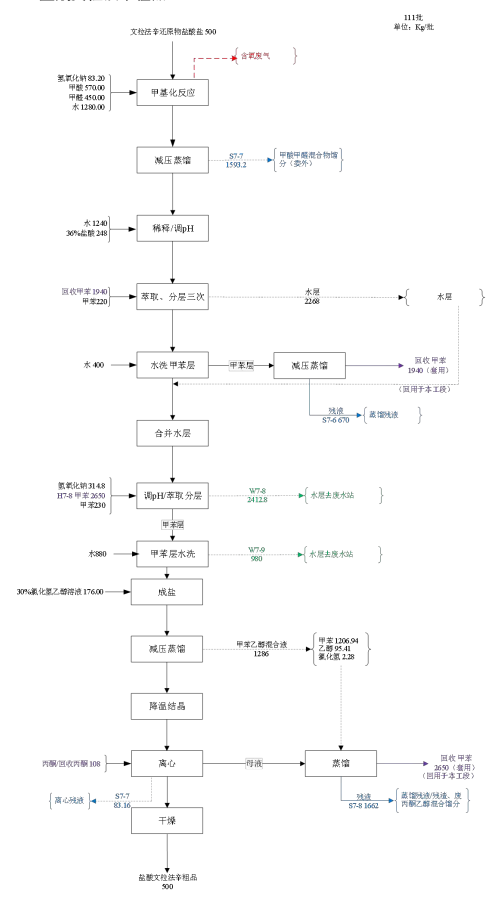
(3) 盐酸文拉法辛还原物盐酸盐粗品制备



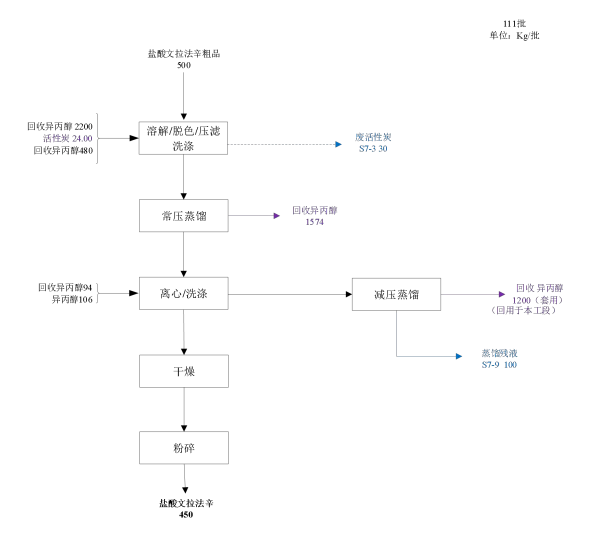
(4) 盐酸文拉法辛还原物盐酸盐粗品精制



(5) 盐酸文拉法辛粗品



(6) 盐酸文拉法辛精制



4.1.3.7 右旋酮洛芬氨丁三醇 (NPA)

1、反应原理

本品以氰基酮洛芬(NPA-A10)为起始物料,水解生成酮洛芬酰胺(NPA-A20),酮洛芬酰胺在酰胺酶的作用下水解生成右旋酮洛芬(NPA-A40),右旋酮洛芬与氨丁三醇成盐生成右旋酮洛芬氨丁三醇(NPA)。

1) NPA-A20 合成反应方程式:

2) NPA-A30 合成反应方程式:

3) NPA-A40 合成反应方程式:

4) NPA 合成反应方程式:

5) NPA-A20 (同 NPA-A50) 回收

反应方程式说明:

- (1) 以 NPA-A10 和硫酸为原料, 甲苯为溶剂, 酰化反应合成 NPA-A20;
- (2) NPA-A20 酶催化后合成 NPA-A40;
- (3) NPA-A40 和 NPA-A41 合成 NPA。
- (4) NPA-A30 加入氢氧化钠中和,回收 NPA-A20(同 NPA-A50)。

2、工艺简述

(1) NPA-A20 合成

在酰化反应釜中通过管道泵入甲苯,通过固体投料器加入 NPA-A10,升温 至溶清,控制温度滴加配制好的硫酸溶液(浓硫酸和水)进行酰化反应,升温, 保温,再升温,保温反应,静置后下层取样送检,合格后降温,备用。

中和釜加入氢氧化钠、水、甲苯,搅拌溶解后降温。控制温度,将酰化反应 液缓慢转移至中和釜。搅拌静置,取下层水相检测 PH,合格后升温,搅拌反应,再将物料转入三合一,压滤后加入甲苯洗涤并压滤,滤饼加入水打浆,压滤后加入水洗涤并压滤,滤饼真空干燥出料后取样检测,合格后降温至室温,筛分打粉后得 NPA-A20 干品。

(2) NPA-A40 合成

在反应釜中加入 NPA-A20 和纯化水,升温,调节 PH,加入冻干酶粉和纯化水,加入 2M 碳酸钠溶液调节 PH,酶催化反应,反应液取样检测,合格后降温至 25-30℃,控制温度滴加 20%氢氧化钠溶液调节 PH,离心,加入纯化水洗涤滤饼两次,得 NPA-A30 湿品(用于 NPA-A20 回收),湿品在真空干燥后取样检测,合格后降温至≤30℃,收料包装,洗液与滤液合并后过滤(4nm 陶瓷膜过滤系统)到另一反应釜,控制温度滴加 20%氢氧化钠溶液,调节 PH,加入 1200kg 醋酸异丙酯进行萃取,重复 3 次,去除上层醋酸异丙酯,滴加 2M 盐酸,控制温度,减压蒸馏醋酸异丙酯直至无馏分流出,降温,备用。

另外反应釜加入 2M 盐酸溶液,降温,控制温度,将上述反应液滴加进入反应釜,检测 PH 值,搅拌析晶,离心,滤饼加入饮用水打浆,再次离心,用饮用水洗涤,滤饼在真空干燥,取样检测水分,合格后降温至≤30℃,收料包装得到 NPA-A40 干品。

(3) NPA 合成及精制

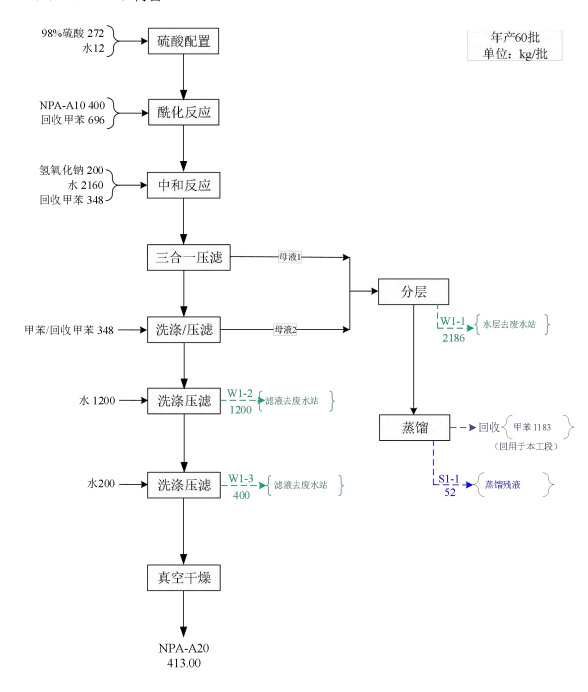
在反应釜中加入乙醇, NPA-A40 干品和 NPA-A41, 加热溶清, 保温反应, 加入活性炭脱色, 过滤后加入乙醇洗涤滤饼, 滤饼活性炭去三废处理; 滤液减压蒸馏, 直至无馏分蒸出, 加入乙酸乙酯和乙醇, 升温, 确认溶清, 保温 30 分钟, 降温, 有晶体析出, 保温析晶, 降温, 保温析晶, 离心, 滤饼加入乙酸乙酯洗涤, 滤饼真空干燥, 取样检测, 合格后降温, 收料得到 NPA 干品。

(4) NPA-A20 回收

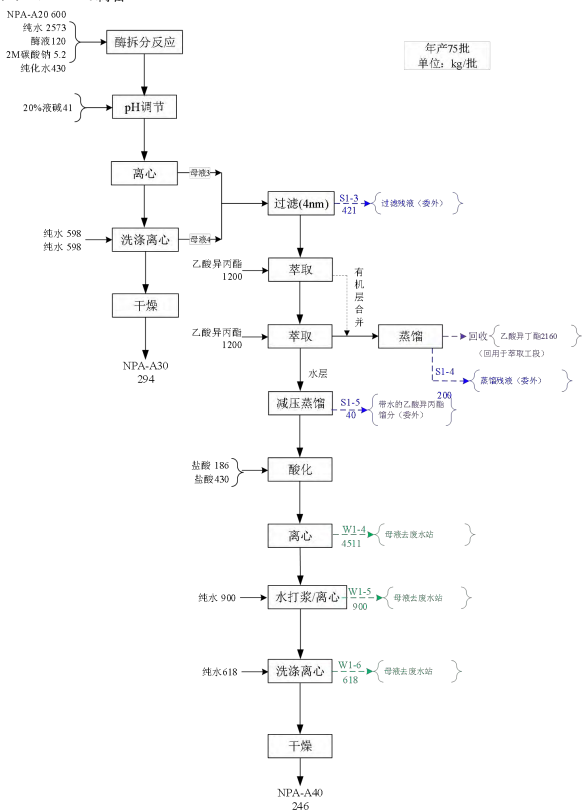
反应釜加入乙醇和 NPA-A30,控制温度,加入的氢氧化钠,加热升温,保温反应,取样检测,合格后用 36%盐酸调节 PH,加入微晶纤维素,搅拌,过滤,用的乙醇洗涤滤饼,控制温度,减压蒸馏乙醇,直至无馏分蒸出,加入纯化水和乙醇,加热溶清,保温,降温至内温,有晶体析出,保温析晶,降温至内温,保温析晶,过滤,滤饼用饮用水打浆,离心用饮用水洗涤滤饼,滤饼真空干燥,取样检测,合格后降温,收料。

3、工艺流程及物料平衡

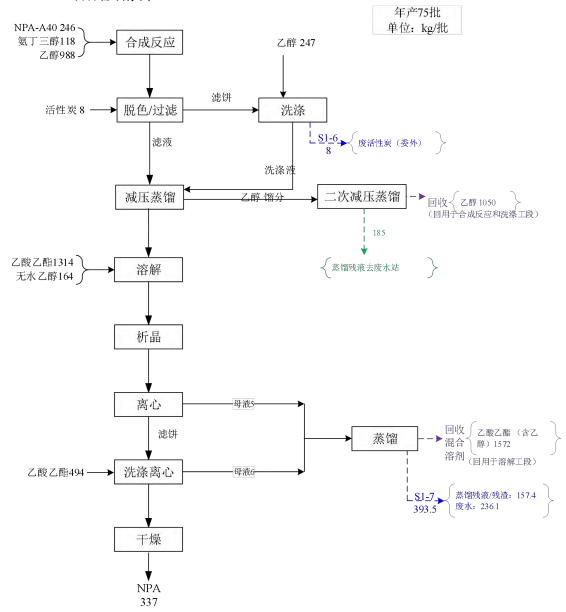
(1) NPA-A20 制备



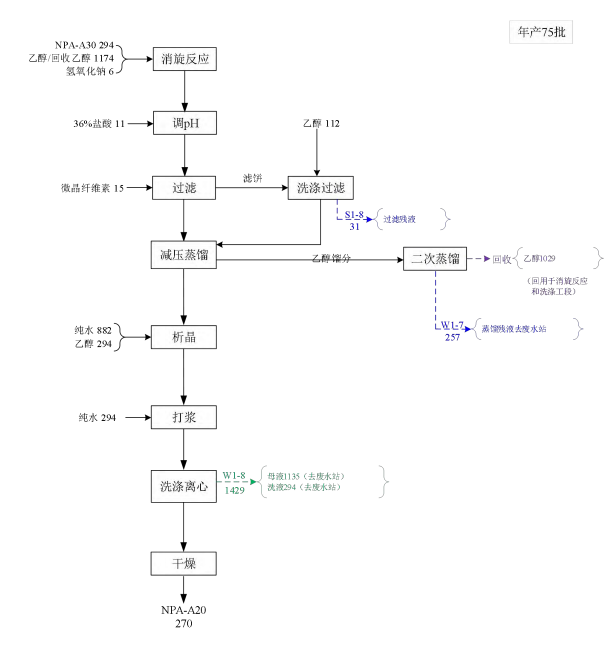
(2) NPA-A40制备



(3) NPA 合成及精制



(4) NPA-A20 (同 NPA-A50) 回收



4.1.3.8 PBFI50

1、反应原理

以邻氨基苯甲酸甲酯和 N-溴代丁二酰亚胺为原料,取代反应得到 PBFI25; 以 PBFI25、碘化钾、硫酸、亚硝酸钠为原料,重氮反应得到 PBFI30。以 PBFI30、 硼氢化钠、氯化锂、甲醇为原料,取代反应得到 PBFI40。以 PBFI40 和氯化亚 砜为原料,还原反应得到 5-溴-2-碘苄氯(PBFI50)。

1) PBFI25 合成(取代反应)

2) PBFI30 合成(重氮化反应、取代反应)

$$HSO_4$$
 HSO_4 $+ 2 H_2SO_4 + NaNO_2$ $+ NaHSO_4 + 2 H_2O$ $+ NaHSO_4 + NaHSO_4$

分子式:C₈H₆BrIO₂

分子量:340.94

反应方程式说明:

- (1) 以邻氨基苯甲酸甲酯和 N-溴代丁二酰亚胺为原料,二氯甲烷为溶剂,合成 PBFI25;
- (2)以 PBFI25、碘化钾、硫酸、亚硝酸钠为原料,二氯甲烷、乙腈为溶剂, 反应生成 PBFI30。
 - 3) PBFI40 合成(还原反应)

$$Br \rightarrow O$$
 + NaBH₄ + MeOH $\rightarrow D$ + NaBH₂(OMe)₂ PBFI30 PBFI40

分子式:C₈H₆BrIO₂

分子式:C7H6BrIO

分子量:340.94

分子量:312.93

反应方程式说明:

- (1)以 PBFI30、硼氢化钠、氯化锂、甲醇为原料,醋酸异丙酯、甲醇、正 庚烷为溶剂,合成 PBFI40:
 - 4) PBFI50 合成 (氯化反应)

分子式:C₇H₆BrIO 分子式:C₇H₅BrClI 分子^早・212.02 PBFI40 分子^早~~~~ PBFI50

反应方程式说明:

- (1)以 PBFI40 和氯化亚砜为原料,二氯甲烷、乙醇为溶剂,反应合成 PBFI50。
 - 2、工艺简述
 - (1) PBFI30 合成

在反应釜中通过管道泵入二氯甲烷,再通过隔膜泵打入邻氨基苯甲酸甲酯,氮气置换后开启搅拌;控制反应釜内温,通过固体投料器分次缓慢往反应釜加入N-溴代丁二酰亚胺,保温。将料液经离心机甩滤至另一反应釜当中,甩干后使用计量泵加入二氯甲烷淋洗滤饼并再次甩滤;往反应釜中加入饮用水进行洗涤分层,下层有机层分至接收罐,上层水层留在反应釜。使用计量泵往反应釜的水层中加入二氯甲烷进行萃取分层,下层有机层分至接收罐,上层水层转移至水层接收罐;将所有有机层(PBFI25溶液)合并至反应釜后待用;控制反应釜温度,

蒸出二氯甲烷馏分;加入乙腈,搅拌溶解后备用。

往另一反应釜加入事先配制好的硫酸溶液(硫酸、饮用水),控制温度,将上一步骤反应液转入本釜,降温;控制内温,滴加事先配制好的亚硝酸钠溶液(亚硝酸钠、饮用水),控制内温,保温小时,控制内温,通过固体投料器加入尿素,搅拌,控制重氮盐溶液温度,备用。

往另一反应釜加入饮用水,通过固体投料器加入碘化钾,搅拌溶解;控制温度,滴加重氮盐溶液,滴加结束,搅拌;通过固体投料器往反应釜加入亚硫酸钠,搅拌;静置后分层,下层有机层去接收罐,上层水层保留在反应釜内;上层水层使用计量泵加入二氯甲烷,搅拌,静置后分层,下层水层去接收罐,上层有机层保留在反应釜内,合并有机层;加入事先配制好的10%氢氧化钠水溶液(30%氢氧化钠、饮用水),调节pH=6-7;静置后分层,下层有机层去另一反应釜,上层水层去水层接收罐。

控制反应釜温度,蒸出馏分;得到 PBFI30,取样检测待用。

(2) PBFI40 合成

使用计量泵往反应釜加入醋酸异丙酯,加入 PBFI30,氮气置换;通过固体投料器往反应釜加入活性炭,搅拌;将料液过滤至另一反应釜当中,并使用计量泵加入醋酸异丙酯淋洗并再次过滤至另一反应釜;通过固体投料器往反应釜加入氯化锂,控制内温,通过固体投料器缓慢加入硼氢化钠,微开氮气保护;升温;控制反应釜内温,缓慢滴加甲醇,控制内温,保温;保温毕,取样检测中控;合格后,降温,将料液转移至另一反应釜。

另一反应釜控制内温,滴加饮用水;搅拌,静置分层,下层水层去水层接收罐,上层有机层去有机层接收罐,水层转回本釜;使用计量泵加入醋酸异丙酯,搅拌,静置分层,下层水层去水层接收罐,上层有机层保留在反应釜内,合并有机层至釜内;加入36%精制盐酸调节pH=6-7,静置分层,下层水层去水层接收罐,上层有机层保留在反应釜内;控制反应釜温度,真空度,减压蒸馏。使用计量泵向反应釜加入正庚烷,控制温度,真空度,减压蒸馏,继续减压蒸馏;使用计量泵向反应釜加入正庚烷、醋酸异丙酯,搅拌转料至另一反应釜。

控制反应釜温度,保温;将料液过滤至另一反应釜当中。反应釜降温,搅拌,将反应釜中物料放至离心机进行甩滤,并使用计量泵加入正庚烷淋洗滤饼,得到PBFI40湿品。将PBFI40湿品投入干燥器,控制热媒温度,真空度,干燥,取样

中控; 如不合格,继续干燥至合格; 中控合格后,降温出料并取样检测。

(3) PBFI50 合成及精制

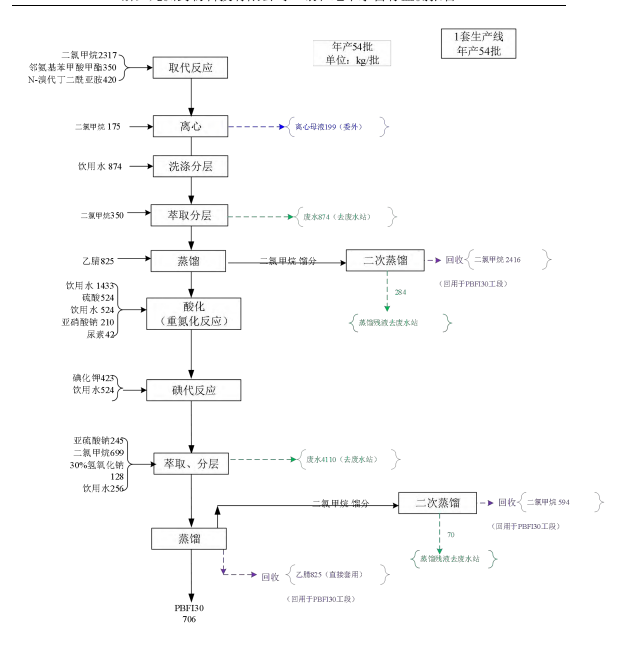
使用计量泵向反应釜中加入二氯甲烷或回收二氯甲烷,通过固体投料器加入 PBFI40、DMF,降温;控制温度,滴加氯化亚砜,在保温反应,取样检测中控; 合格后,反应液备用。

另一反应釜加入饮用水,降温;控制温度,滴加反应液;滴加毕,保温;静置分层,下层有机层去接收罐,上层水层保留在反应釜内;使用计量泵加入二氯甲烷,搅拌,静置分层;下层有机层去接收罐,上层水层去接收罐;合并有机层至釜内,加入饮用水,通过固体投料器加入碳酸氢钠,搅拌,静置后分层;下层有机层去接收罐,上层水层去接收罐,有机层再次转回本釜;加入饮用水,搅拌,静置分层;下层有机层去接收罐,并转入另一反应釜,上层水层去接收罐。

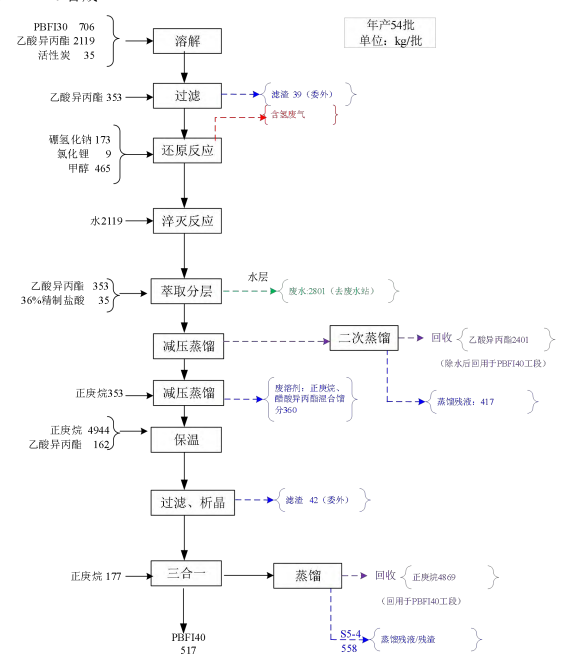
另一反应釜控制温度,蒸馏出部分二氯甲烷馏分;分别进行2次减压蒸馏和加乙醇,通过固体投料器加入活性炭,升温,溶清;保温,将料液过滤至另一反应釜当中,并用乙醇淋洗并再次过滤至另一反应釜。

反应釜升温,保温,缓慢降温,保温搅拌,压滤,控制温度,真空度进行干燥,取样中控,直至水分≤0.5%,降温至常温,收料。

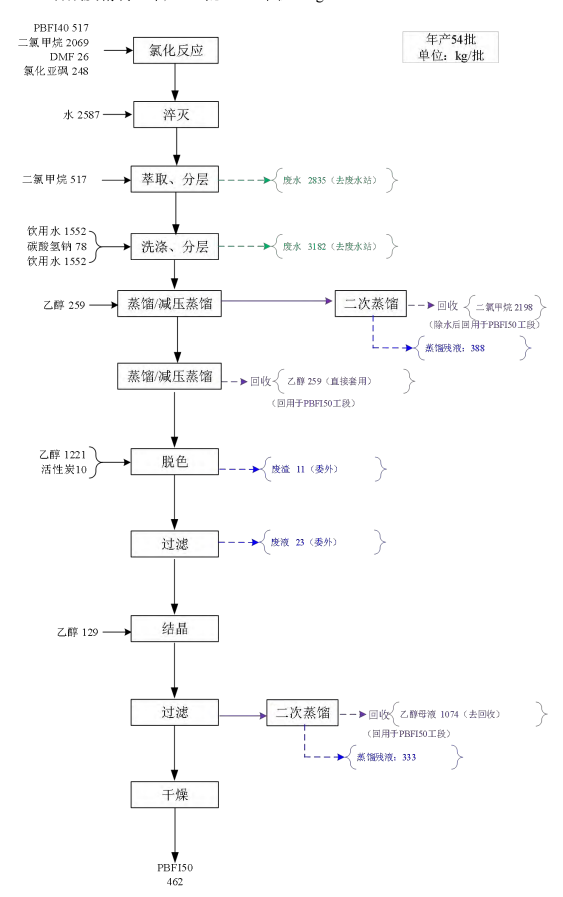
- 3、工艺流程及物料平衡
- (1) PBFI30 合成



(2) PBFI40 合成



(3) PBFI50 合成及精制(年产 54 批) 单位: kg



4.1.3.9 依米格林

1、反应原理

本品以盐酸二甲双胍和三聚乙醛反应制备依米格林消旋物盐酸盐,再经 L-(+)-酒石酸拆分,得到拆分酒石酸盐,然后加入氯化氢乙醇溶液结晶成盐生成 依米格林盐酸盐。

1) 消旋物盐酸盐湿品合成(消旋反应):

$$3 \text{ }_{\text{NH}_2} \text{ }_{\text{H}}^{\text{NH}} \text{ }_{\text{HCI}} \text{ } + \text{ }_{\text{O}}^{\text{O}} \text{ } \longrightarrow \text{ } \text{ }_{\text{H}_2}^{\text{N}} \text{ }_{\text{N}}^{\text{N}} \text{ }_{\text{N}}^{\text{N}} \text{ }_{\text{HCI}} \text{ } + \text{ } \text{ }_{\text{1}}^{\text{N}} \text{ }_{\text{2}}^{\text{N}} \text{ }_{\text{2}}^{\text{2}}^{\text{N}} \text{ }_{\text{2}}^{\text{N}} \text$$

盐酸二甲双胍 三聚乙醛 依米格林消旋物

分 子 分子式:C₆H₁₂O₃ 分子式:C₁₆H₁₄O₃

式:C4H12ClN5

分子量:165.62 分子量:132.16 分子量:191.5

反应方程

式说明:以盐酸二甲双胍和三聚乙醛为原料,对甲苯磺酸为活化剂,异丁醇为溶剂,反应生成消旋物盐酸盐湿品。

2) 拆分酒石酸盐合成(拆分反应):

$$5\underset{H_{2}N}{\overset{OH}{\longrightarrow}} + 5\underset{H}{\overset{OH}{\longrightarrow}} OH \xrightarrow{OH} OH \xrightarrow{OH} OH \xrightarrow{OH} OH + 3\underset{H_{2}N}{\overset{OH}{\longrightarrow}} OH + 5\underset{H}{\overset{OH}{\longrightarrow}} HOH \xrightarrow{OH} OH + 5\underset{OH}{\overset{OH}{\longrightarrow}} OH + 5\underset$$

依米格林消旋物 L-(+)- 酒 石 拆分酒石酸盐

右旋依米格林

酸

反应方程式说明:以消旋物盐酸盐湿品和 L-(+)-酒石酸为原料,反应得拆分酒石酸盐。

3) 依米格林盐酸盐合成(成盐反应):

拆分酒石酸盐

依米格林盐酸盐

反

应方程式说明:以拆分酒石酸盐和氯化氢乙醇溶液为原料,经成盐反应得产品依 米格林盐酸盐。

2、工艺简述

(1) 消旋物盐酸盐合成

反应釜中加入盐酸二甲双胍、异丁醇,然后再加入对甲苯磺酸、三聚乙醛和异丁醇,升温至回流,保温反应,取样中控;中控合格,蒸出馏分,然后降温,过滤并用异丁醇洗涤滤饼得到消旋物盐酸盐湿品。

(2) 拆分酒石酸盐合成

反应釜中加入消旋物盐酸盐,泵入甲醇,搅拌溶解,然后依次加入 L-(+)-酒石酸、三乙胺和甲醇,升温至回流,加入晶种,保温反应,降温,保温,过滤并用甲醇洗涤,真空干燥,直至中控合格,得到拆分酒石酸盐。

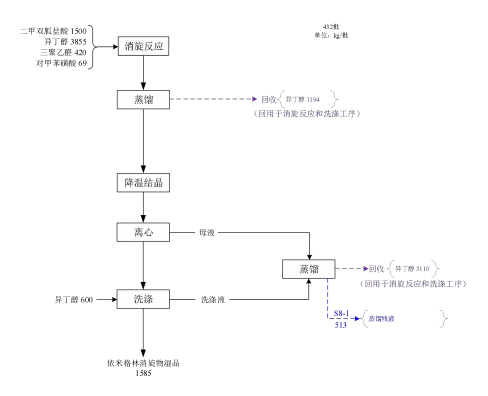
(3) 依米格林 (Imeglimin) 盐酸盐合成

反应釜中加入两批拆分酒石酸盐溶解于乙醇中,降温,加入预配制的氯化氢 乙醇溶液和乙醇,然后升温至回流,过滤并用乙醇洗涤。滤液升温蒸出馏分,降 温,加入晶种,保温搅拌,继续降温,保温搅拌,过滤并用乙醇洗涤,真空干燥 直至中控合格,粉碎,包装得到依米格林盐酸盐。

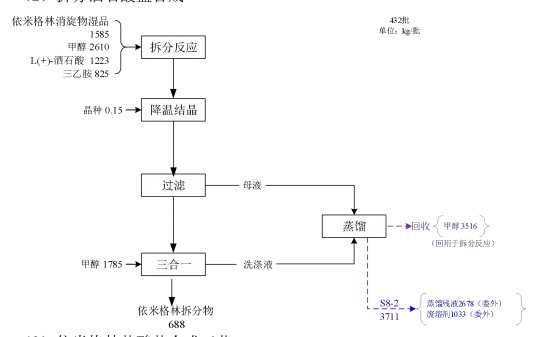
2、工艺流程及物料平衡

单位: kg/批

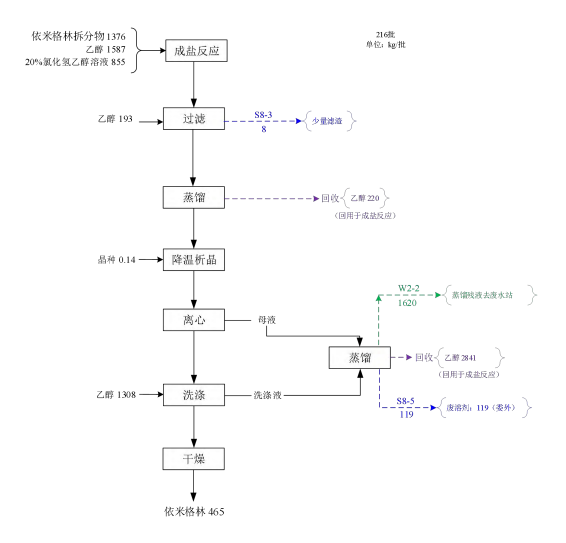
(1) 消旋盐酸盐合成



(2) 拆分酒石酸盐合成



(3) 依米格林盐酸盐合成工艺



4.1.3.10 酮洛芬

1、反应原理

本品以HF(氰乙基二苯甲酮)和碱水为原料,先水解,再经盐酸调节PH, 反应生成酮洛芬粗品,甲醇为溶剂;以丙酮作为溶剂、活性炭脱色,精制后得酮 洛芬精品。

1) 酮洛芬合成(水解、酸化):

3-苯甲酰基-2-甲基苯乙酸钾

酮洛芬

分子式:C₁₅H₁₁O₃K

分子式:C₁₅H₁₂O₃

分子量:292

分子量:240.25

3、工艺简述

(1) 酮洛芬粗品合成

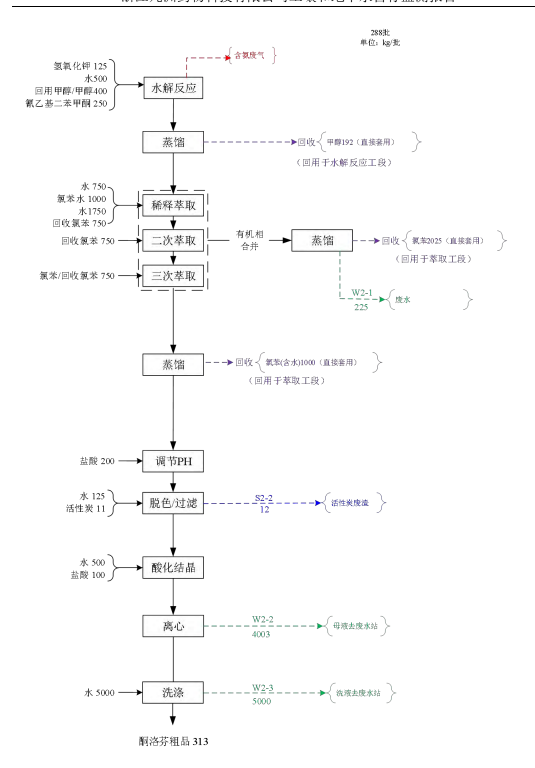
通过固体投料器将氢氧化钾加入反应釜中,和水配制碱水,通过计量泵加入甲醇,经固体投料器投加 HF(氰乙基二苯甲酮),反应釜升温至回流,内温保温,常压蒸馏蒸去甲醇,蒸至内温≥90℃,加入水进行稀释,再加入氯苯水和水,分三次经计量泵各加入氯苯, 萃取三次分去中下层,升温蒸馏,蒸馏后加入盐酸调节 pH,通过固体投料器加入活性炭,再加水,保持温度脱色搅拌,脱色过滤,滤液滴加到水和盐酸溶液中,确认 PH=1.5-3.0,离心去除母液,用水丙酮水进行洗涤,得粗品。

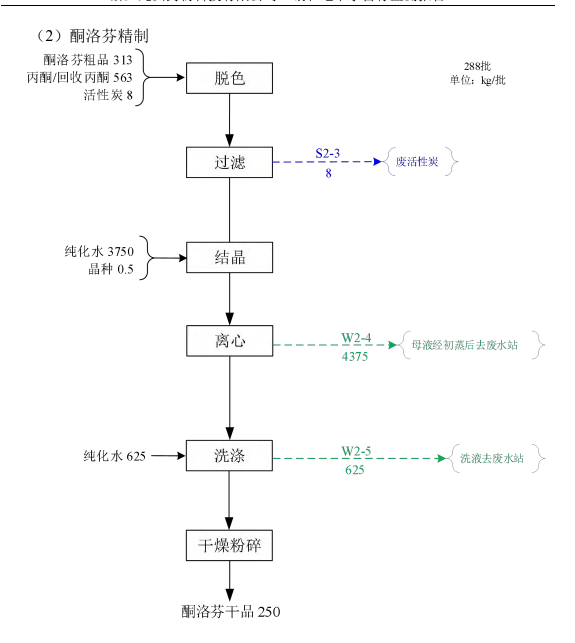
(2) 酮洛芬精制

反应釜中通过计量泵加入丙酮,通过固体投料器投加粗品,搅拌溶解后加入活性炭进行脱色过滤,滤液滴加到的纯化水和晶种溶液中,控温,搅拌析晶后离心,用纯化水洗涤,真空度下,用热水加热干燥,粉碎过筛后得成品。

3、工艺流程及物料平衡

(1) 酮洛芬粗品制备

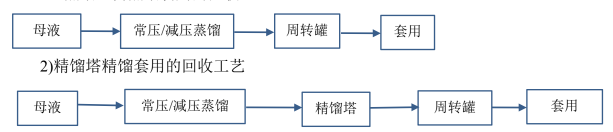




4.1.3.11 副产及溶剂回收

溶剂回收通用工艺如下:溶液母液分为两部分,一部分是反应过程中的溶剂 直接在反应釜内蒸馏套用;另外一部分是洗涤、精制、离心过程中产生的含溶剂 的母液,经蒸馏釜蒸馏或精馏回用。

1) 蒸馏釜内蒸馏套用的回收工艺:



3)溶剂回收套用量核算

表 2-4-1 盐酸文拉法辛溶剂回收套用情况一览表

序号	溶剂名称	总量[t/a]	回收地点
_	盐酸文拉法辛缩合物制备		
1	甲苯	70.2	五车间
二	盐酸文拉法辛还原物盐酸盐	监制备	
1	四氢呋喃	93	五车间
2	甲苯	258.9	五车间
3	乙酸乙酯	602.0	五车间
三	盐酸文拉法辛粗品制备		
1	甲苯	504	五车间
四	盐酸文拉法辛精制		
1	异丙醇	310.7	五车间

表 2-4-2 右旋酮洛芬溶剂回收套用情况一览表

序号	溶剂名称	总量[t/a]	回收地点
_	NPA-A20 制备		
1	甲苯	70.9	三车间
	NPA-A40 制备		
1	醋酸异丙酯	162	三车间
Ξ	NPA 精制		
1	乙醇	78.8	二车间
2	乙酸乙酯(含乙醇)	117.9	二车间
四	回收 NPA-A20		
1	乙醇	77.2	三车间

表 2-4-3 PBFI50 溶剂回收套用情况一览表

序号	溶剂名称	总量[t/a]	回收地点
	PBFI30 制备		
1	二氯甲烷	162.54	四车间
2	乙腈	44.55	四车间
<u> </u>	PBFI40 制备		
1	乙酸异丙酯	129.65	四车间
2	正庚烷	262.92	四车间
三	PBFI50 制备		
1	二氯甲烷	118.7	四车间
2	乙醇	71.98	四车间

表 2-4-4 酮洛芬溶剂回收套用情况一览表

序号	溶剂名称	总量[t/a]	回收地点
_	酮洛芬粗品制备		
1	甲醇	55.3	七车间
2	氯苯	583.2	七车间

表 2-4-5 依米格林溶剂回收套用情况一览表

序号	溶剂名称	总量[t/a]	回收地点
_	依米格林消旋		
1	异丁醇	1859.3	四车间
二	依米格林拆分		
1	甲醇	1518.9	四车间
三	依米格林精制		
1	乙醇	661.2	二车间

表 2-4-6 涉及溶剂回收取证的规模

序号	溶剂名称	回收规模 (取整,t/a)	回收场所	回收方式	备注
1	甲苯	904	车间(文拉法辛)、 三车间(NPA)	常/减压蒸馏	涉及取证
2	甲醇	1574	七车间(酮洛芬)、 四车间(依米格林)	常/减压蒸馏	涉及取证
3	四氢呋喃	93	五车间(文拉法辛)	常/减压蒸馏、精馏	涉及取证
4	乙醇	889	三车间(NPA)、二 车间(依米格林精 制)、四车间 (PBFI50)	常/减压蒸馏	涉及取证
5	乙酸乙酯	720	五车间(文拉法辛)、 二车间(NPA 精制)	常/减压蒸馏	涉及取证
6	乙酸异丙酯	292	三车间(NPA)、四 车间(PBFI50)	常/减压蒸馏	涉及取证
7	异丙醇	311	五车间(文拉法辛)	常/减压蒸馏	涉及取证
8	正庚烷	263	四车间 (PBFI50)	常/减压蒸馏	涉及取证
9	二氯甲烷	1313	四车间 (PBFI50)	常/减压蒸馏	涉及取证
10	氯苯	583	七车间(酮洛芬)	常/减压蒸馏	涉及取证

4.1.4 污染防治措施

4.1.4.1 废气防治措施

厂区生产工艺装置的操作尽量采用密闭操作,无法密闭的采用集气装置收集,车间易挥发的溶剂储罐放空尾气设冷凝器用-20℃冷冻水冷凝。车间酸性气体收集后用碱洗塔吸收处理,碱性气体收集后用酸洗塔吸收处理,含有机溶剂废气集中经两级冷凝收集回收,水溶性溶剂用水喷淋吸收,洗涤水达到一定浓度后排入车间污水池泵送入厂区污水处理站,非水溶性溶剂废气可经活性炭纤维吸附处理。企业各单体废气吸收处理装置能满足要求。

4.1.4.2 废水防治措施

厂区已设有污水处理量为 Q=1000t/d 的污水处理装置一套,并已投入使用,采用 A/O 生化处理工艺,该污水处理工艺已考虑了全厂项目污水处理要求。厂区日均污水处理约 426t/d,最大污水处理能力 1000t/d。

厂区生产废水为生产过程中排放的工艺废水、设备清洗及冲洗用水。每个工 段的废水排放前都经车间内进行预处理后排放至厂区污水处理站。生活污水中的 粪便污水经化粪池处理后与其它污水并排入污水处理站进一步处理。

厂区污水处理包括各车间生产污水及生活污水,厂区污水处理装置能够满足要求。

4.1.4.3 固废处置去向

企业固体废物主要包括危险废物及生活垃圾。危险废物主要为废水处理污泥、医药废物(废盐)、固体废弃物、残液、C3残液、活性炭废渣、废试剂瓶、过期原料、微生物培养基、废机油、普通试剂瓶、重金属试剂、高危废试剂及汞,危险废物均委托有相应资质的单位进行处置;生活垃圾由环卫部门负责清运。

4.2 企业总平面布置

厂区东面从南往北依次布置办公质检楼、浴室食堂及值班室、门卫、动力车间、机修五金车间、露天堆场及生活垃圾存放处,柴油罐位于机修五金车间南侧;中部从南向北依次布置多功能车间一、多功能车间二、三车间、四车间、五车间和成品仓库一、成品仓库二;西面从南向北依次布置污水处理站(污水处理配套车间及危废仓库)、六车间、七车间、八车间、埋地罐区、丙类仓库、危险品仓

库和液体化工罐区。厂区平面布置图见图 4.2-1,污水管网分布图见图 4.2-2,雨 水管网分布图见图 4.2-3。



图 4.2-1 厂区平面布置图

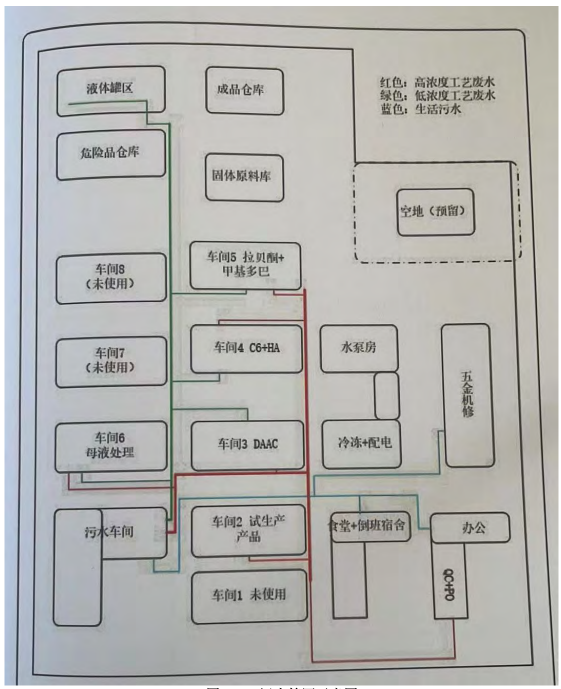


图 4.2-2 污水管网示意图

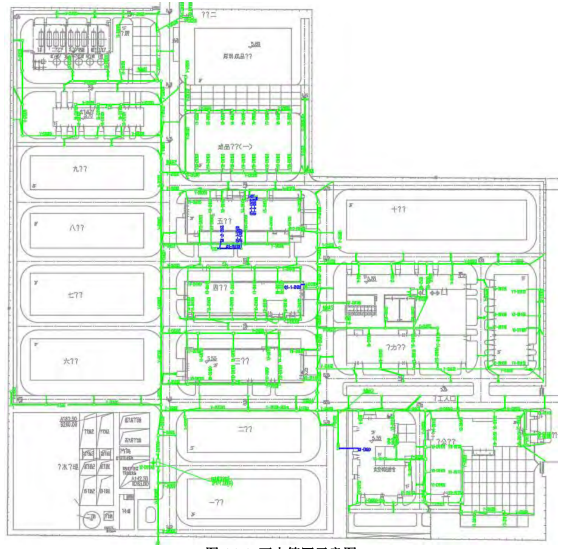


图 4.2-3 雨水管网示意图

4.3 各重点场所、重点设施设备情况

根据 2022 年 10 月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》,对企业各场所及设施设备进行排查,识别出各生产装置、污水处理站、危废仓库、罐区等重点场所及其配套的重点设施设备,企业各重点场所、重点设施设备识别情况见表 4.3-1。企业生产产品发生变化,原辅材料相应调整,功能区分布现状与 2022 年一致基本无变化。

表 4.3-1 企业各重点场所、重点设施设备情况一览表

序号	功能区名称	识别原因	是否为重点场所、 重点设施设备	是否存在隐 蔽重点设施	防腐防渗措施
1	办公质检楼	辅助用房,无生产废水产生	否	否	/
2	食堂宿舍	辅助用房,无生产废水产生	否	否	/
3	多功能车间一	未使用	否	否	/
4	多功能车间二	产生高浓度工艺废水,若发生渗漏,可能对 土壤及地下水造成影响	是	是	地面采用了环氧地坪+花岗岩进行防渗处理, 车间内设有截流沟
5	污水处理区	处理高浓度、低浓度工艺废水及生活污水, 且 2021 年度自行监测地下水砷浓度超标	是	是	池体均采用了混凝土硬化+FRP 防渗防腐措施
6	污水处理配套车间	邻近污水处理区	是	否	地面采用了混凝土硬化防渗措施
7	危废仓库	邻近污水处理区	是	否	仓库内地面采用环氧树脂+花岗岩防渗,四周 设有截流沟及渗滤液收集井
8	机修五金车间	生产辅助用房,仅设备维修涉及少量设备上 用油,量很少,地面硬化、无明显裂缝,产 生泄露风险较小	否	否	地面采用了混凝土硬化防渗措施
9	生活垃圾存放处	设雨棚, 地面采取硬化措施, 渗漏风险较小	否	否	地面采用了混凝土硬化防渗措施
10	动力车间	生产辅助用房,无生产废水产生	否	否	地面采用了混凝土硬化防渗措施
11	露天堆场	地面采取硬化措施,渗漏风险较小	否	否	/
12	三车间	已停产	否	否	/
13	四车间	产生高浓度工艺废水及低浓度工艺废水,若发生渗漏,可能对土壤及地下水造成影响	是	是	地面采用了环氧地坪进行防渗处理
14	五车间	产生高浓度工艺废水及低浓度工艺废水,若发生渗漏,可能对土壤及地下水造成影响	是	是	地面采用了环氧地坪+花岗岩进行防渗处理, 且车间内设置有截流沟及地漏
15	六车间	产生高浓度工艺废水及低浓度工艺废水,若发生渗漏,可能对土壤及地下水造成影响	是	是	地面采用了环氧地坪进行防渗处理,且车间 内设置有地漏
16	七车间	未使用	否	否	/

序号	功能区名称	识别原因	是否为重点场所、 重点设施设备	是否存在隐 蔽重点设施	防腐防渗措施
17	八车间	未使用	否	否	/
18	丙类仓库	面积为155m²,分类存放有氯化钙、氯化钠、Na ₂ SO ₄ 、碳酸钠等原辅料。包装完好的原辅料均置于托盘上,仓库内地面采用混凝土硬化防渗措施,地面无裂纹、破损,对土壤和地下水影响较小	否	否	仓库内地面采用混凝土硬化防渗措施
19	埋地储罐及其装卸 区	包含乙腈、乙酸乙酯、环氧氯丙烷及甲醇的储存,埋深约 3m,占地面积约 345m ² 。物料的长期储存及装卸过程可能会有跑冒滴漏的情况,从而对土壤和地下水造成影响	是	是	埋深约 3m,占地面积约 345m²。储罐均置于地下水泥槽中,水泥槽采取环氧树脂防渗措施。罐区按要求设置标识,四周设围堰及截流沟,在东北角设收集井(兼雨水收集),罐区地面采取硬化措施,同时设有地下水观察井;采用罐车密闭运输,装卸时采用快接式法兰密闭对接原料,确保无泄漏,在装卸平台处设有原料接收罐,周边还有截流沟,并有专人管理原料装卸工作。卸料口地面采用混凝土进行防渗
20	成品仓库一	为原料仓库,面积为1530m²,仓库内分类存放的原料为非危险化学品原料,包装完好的原料均置于托盘或货架上,仓库内地面采用环氧树脂防渗措施,地面无裂纹、破损,对土壤和地下水影响较小	否	否	仓库内地面采用环氧树脂防渗措施
21	成品仓库二	为成品仓库,面积为 1626m²,分为 0~25℃ 温控库及常温库两个区域,温控库存内分类 存放有阿替洛尔、甲基多巴、西洛他唑等须 严格控制温度保存的成品,常温库存放其他 对温度无要求的成品。包装完好的成品均置 于托盘或货架上,仓库内地面均采用环氧树 脂防渗措施,地面无裂纹、破损,对土壤和	否	否	仓库内地面均采用环氧树脂防渗措施

序号	功能区名称	识别原因	是否为重点场所、 重点设施设备	是否存在隐 蔽重点设施	防腐防渗措施
		地下水影响较小			
22	危险品仓库	面积为 445m²,涉及的危险品包括氢气、液 氨、焦亚硫酸钠、保险粉、无水肼、乙醇、 氯甲酸乙酯、活性炭、对甲苯磺酸、水合等, 其中涉及的液体物质均密封存放于包装桶 中后置于托盘或货架上,固体物质均密封包 装于箱体中,有序存放于托盘或货架上。仓 库内地面采用环氧树脂防渗措施,地面无裂 纹、破损,对土壤和地下水影响较小	否	否	仓库内地面采用环氧树脂防渗措施
23	液体化工罐区及其 装卸区	包含氨水、盐酸、液碱、浓硫酸、次氯酸钠、 异丙胺、甲苯、二氯甲烷、异丙醇、醋酸、 丙酮及醋酐的储存,物料的长期储存及装卸 过程可能会有跑冒滴漏的情况,从而对土壤 和地下水造成影响	是	否	罐区设置了围堰、导流槽,地面采取"混凝土 硬化+地砖"或"混凝土硬化+敷设环氧卷材" 防渗措施;采用罐车密闭运输,装卸时采用 快接式法兰密闭对接原料卸料口,确保无泄漏,在装卸平台处设有原料滴漏收集槽,卸料口周边还有截留沟,并有专人管理原料装卸工作。卸料口地面采用混凝土进行防渗
24	氰化钠溶液储罐 (30%)	氰化钠溶液属剧毒品,其储罐单独设置在液体化工罐区旁的氰化钠储罐房里,且与公安系统联网,受其实时监测。	是	否	储罐房日常关闭上锁,未经许可不得入内。 房外墙设有规范化标识。企业有专业人员对 其进行定期检查及检测,并对储罐区有紧急 事故处置的管理方案
25	柴油罐区	埋地储罐,2020年度重点行业企业用地调查及2021年度自行监测地下水砷浓度超标	是	是	埋深约 2.6 米,储罐放置到地下水泥槽中,水 泥槽采取环氧树脂防渗措施,罐区表面覆盖 沙子

5 重点监测单元识别与分类

参照《工业企业土壤和地下水自行监测指南(试行)》(HJ1209-2021)要求,在资料收集、人员访谈、现场踏勘的基础上,按照《重点监管单位土壤污染隐患排查指南(试行)》等相关技术规范的要求现场排查企业内有潜在土壤污染隐患的重点场所及重点设施设备,将其中可能通过渗漏、流失、扬散等途径导致土壤或地下水污染的场所或设施设备识别为重点监测单元,开展土壤和地下水监测。

5.1 重点单元情况

对资料收集、现场踏勘等调查结果进行分析、评价和总结,结合《重点监管单位土壤污染隐患排查指南(试行)》等相关技术规范的要求排查企业内有潜在土壤污染隐患的重点场所及重点设施设备,将其中可能通过渗漏、流失、扬散等途径导致土壤或地下水污染的场所或设施设备识别为重点监测单元,否则为非重点区域。

根据 2022 年 10 月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》,通过对企业各重点场所、重点设施设备进行识别,确定企业重点单元主要包含厂区的各生产车间、污水处理站、危废仓库及罐区等。企业重点单元情况进行汇总详见表 5.1-1,企业厂区重点单元分布见图 5.1-1。现状企业重点单元无变化。

序号	重点单元名称	功能简述	面积 (m²)	
1	多功能车间二	用于生产阿替洛尔、西洛他唑、西地那非、 美多洛尔酒石酸盐	1680	
2	污水处理区	处理全厂区废水	2947	
3	污水处理配套车间	为污水处理区提供配套设备	321	
4	危废仓库	用于存放废水处理污泥、医药废物(废盐)、固体废弃物、残液、C3残液、活性炭废渣、废试剂瓶等危险废物	337	
5	四车间	生产脲基甲基多巴、甲基多巴前体	1938	
6	五车间	生产盐酸拉贝酮、甲基多巴	2193	
7	六车间	母液处理及溶剂回收	1880	
8	埋地储罐及其装卸区	液体原料(包含乙腈、乙酸乙酯、四氢呋喃、甲醇等)的储存及装卸	531	
9	液体化工罐区及其装卸区	液体原料(包含醋酐、丙酮、精致盐酸、 工业盐酸、冰醋酸、浓硫酸、液碱、氨水、	2400	

表 5.1-1 重点单元情况汇总一览表

序号	重点单元名称	功能简述	面积 (m²)	
		次氯酸钠、异丙胺等)的储存及装卸		
10	氰化钠溶液储罐(30%)	氰化钠溶液的储存		
11	柴油罐区	柴油的储存	82	
	合计 14309			

注:以上面积从 Google 地球中框取。



图 5.1-1 企业重点单元分布图

5.2 识别/分类结果及原因

5.2.1 识别与分类原则

根据《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021), 重点监测单元识别与分类应遵循以下原则:

- (1) 重点场所或重点设施设备分布较密集的区域可统一划分为一个重点监测单元,每个重点监测单元原则上面积不大于 6400 m²。
 - (2) 重点监测单元确定后,应依据表 5.2-1 所述原则对其进行分类。

表 5.2-1 重点监测单元分类表

单元类别	划分依据
一类单元	内部存在隐蔽性重点设施设备的重点监测单元
二类单元	除一类单元外其他重点监测单元
14 75 世 H 4 日 4 日 4 日 5	业是独立中国工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作工作

注:隐蔽性重点设施设备,指污染发生后不能及时发现或处理的重点设施设备,如地下、半地下或接地的储罐、池体、管道等。

5.2.2 识别情况分析

2022年10月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》已根据重点监测单元识别与分类原则,最终将浙江九洲药物科技有限公司划分为5个重点监测单元,其中一类单元4个,二类单元1个。现状无变化。

重点监测单元信息详见表 5.2-2, 重点监测单元分布情况详见图 5.2-1。



图 5.2-1 重点监测单元分布图

表 5.2-2 重点监测单元信息一览表

序号	单元内需要监测的重点场所/设施/设备名称	功能	涉及有毒有害物质清单	是否为隐 蔽性设施	单元类别	单元面 积(m²)	备注
单元 A	液体化工罐区及其装 卸区(含氰化钠罐区)	液体原料(包含醋酐、丙酮、精致盐酸、工业盐酸、冰醋酸、浓硫酸、液碱、 氨水、次氯酸钠、异丙胺等)的储存及装卸	醋酐、丙酮、盐酸、醋酸、浓硫酸、 液碱、氨水、次氯酸钠、异丙胺、 氰化钠	否	二类单元	2400	/
単元 B	四车间	生产脲基甲基多巴、甲基 多巴前体	硫酸、醋酸、氢氧化钠、氨水、氯 化铵、氰化钠、液氨、盐酸、二氯 甲烷	是		5866(含 周边道 路)	污水收集储罐埋 深约 1.5m
	五车间	生产盐酸拉贝酮、甲基多巴	氨水、丙酮、5-溴乙酰基水杨酰胺、 正丁醇、盐酸、1-甲基-3-苯丙胺、 氢氧化钠	是	一类单元		污水收集储罐埋 深约 1.5m
	埋地储罐及其装卸区	液体原料(包含乙腈、乙酸乙酯、正丁醇、环氧氯丙烷、甲醇等)的储存及 装卸	乙腈、乙酸乙酯、四氢呋喃、甲醇	是			埋深约 3m
	六车间	母液处理及溶剂回收	醋酸、丙酮、甲苯、异丙醇、二氯 甲烷	是		6216(含周边道路)	污水收集储罐埋 深约 1.5m
单元 C	污水处理区	处理全厂区废水	醋酐、丙酮、盐酸、醋酸、浓硫酸、液碱(氢氧化钠)、氨水、次氯酸钠、异丙胺、氰化钠、氯化铵、二氯甲烷、5-溴乙酰基水杨酰胺、正丁醇、1-甲基-3-苯丙胺、乙腈、乙	是	一类单元		应急池/生活污水 收集池埋深约 4.0m,其他半地下 储存池最大埋深 约1.5m
	危废仓库	用于存放废水处理污泥、 医药废物(废盐)、固体 废弃物、残液、C3 残液、 活性炭废渣、废试剂瓶等	酸乙酯、环氧氯丙烷、甲醇、甲苯、异丙醇、石油烃、酒石酸、无水肼、氯甲酸乙酯、甲基磺酰氯、对甲苯磺酸	否			/

序号	单元内需要监测的重 点场所/设施/设备名称	功能	涉及有毒有害物质清单	是否为隐 蔽性设施	单元类别	单元面 积(m²)	备注
		危险废物					
	污水处理配套车间	为污水处理区提供配套设 备		否			/
単元 D	多功能车间二	用于生产阿替洛尔、西洛 他唑、西地那非、美多洛 尔酒石酸盐	氢氧化钠、甲苯、甲醇、环氧氯丙烷、酒石酸、无水肼、氯甲酸乙酯、 甲基磺酰氯、对甲苯磺酸	是	一类单元	1680	污水收集储罐埋 深约 1.5m
单元 E	柴油罐区	柴油的储存	石油烃	是	一类单元	82	埋深约 2.6m

5.3 关注污染物

根据企业信息搜集,确定的浙江九洲药物科技有限公司地块内涉及的有毒有害物质清单主要为:醋酐、丙酮、盐酸、醋酸、浓硫酸、液碱(氢氧化钠)、氨水、次氯酸钠、异丙胺、氰化钠、氯化铵、二氯甲烷、5-溴乙酰基水杨酰胺、正丁醇、1-甲基-3-苯丙胺、乙腈、乙酸乙酯、环氧氯丙烷、甲醇、甲苯、异丙醇、石油烃、酒石酸、无水肼、氯甲酸乙酯、甲基磺酰氯、对甲苯磺酸。

通过筛选,确定企业自行监测需关注污染物详见表 5.3-1。

表 5.3-1 企业自行监测需关注污染物一览表

			日本ル北土	
序号	污染物名称	有无分析方法	是否作为本 次检测因子	备注
1	醋酐	无	否	/
2	丙酮	有	是	1
3	盐酸	无	是	
4	醋酸	无	是	
5	浓硫酸	无	是	₩
6	酒石酸	无	是	测 pH
7	液碱 (氢氧化钠)	无	是	
8	氨水	无	是	
9	次氯酸钠	无	否	/
10	异丙胺	无	否	/
11	氰化钠	无	是	测氰化物
12	氯化铵	无	是	测氯化物
13	二氯甲烷	有	是	/
14	5-溴乙酰基水杨酰胺	无	否	/
15	正丁醇	无	否	/
16	1-甲基-3-苯丙胺	无	否	/
17	乙腈	无	否	/
18	乙酸乙酯	无	否	/
19	环氧氯丙烷	无	否	/
20	甲醇	无	否	/
21	甲苯	有	是	/
22	异丙醇	无	否	/
23	石油烃	有	是	/
24	无水肼	无	否	/
25	氯甲酸乙酯	无	否	/
26	甲基磺酰氯	无	否	/
27	对甲苯磺酸	无	否	/

6 监测点位布设方案

根据《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021), 监测点位的布设应遵循以下原则:

- 1、不影响企业正常生产且不造成安全隐患与二次污染的原则。
- 2、点位应尽量接近重点单元内存在土壤污染隐患的重点场所或重点设施设备,重点场所或重点设施设备占地面积较大时,应尽量接近该场所或设施设备内最有可能受到污染物渗漏、流失、扬散等途径影响的隐患点。
- 3、根据地勘资料,目标采样层无土壤可采或地下水埋藏条件不适宜采样的 区域,可不进行相应监测,但应在监测报告中提供地勘资料并予以说明。

6.1 重点单元及相应监测点/监测井的布设位置

6.1.1 监测点/监测井布设原则

6.1.1.1 土壤监测点位置及数量原则

(1) 一类单元

一类单元涉及的每个隐蔽性重点设施设备周边原则上均应布设至少1个深层土壤监测点,单元内部或周边还应布设至少1个表层土壤监测点。

(2) 二类单元

每个二类单元内部或周边原则上均应布设至少1个表层土壤监测点,具体位置及数量可根据单元大小或单元内重点场所或重点设施设备的数量及分布等实际情况适当调整。监测点原则上应布设在土壤裸露处,并兼顾考虑设置在雨水易于汇流和积聚的区域,污染途径包含扬散的单元还应结合污染物主要沉降位置确定点位。

6.1.1.2 地下水监测井位置及数量原则

(1) 对照点

企业原则上应布设至少1个地下水对照点。对照点布设在企业用地地下水流向上游处,与污染物监测井设置在同一含水层,并应尽量保证不受自行监测企业生产过程影响。临近河流、湖泊和海洋等地下水流向可能发生季节性变化的区域可根据流向变化适当增加对照点数量。

(2) 监测井位置及数量

每个重点单元对应的地下水监测井不应少于1个。每个企业地下水监测井

(含对照点)总数原则上不应少于3个,且尽量避免在同一直线上。

应根据重点单元内重点场所或重点设施设备的数量及分布确定该单元对应 地下水监测井的位置和数量,监测井应布设在污染物运移路径的下游方向,原则 上井的位置和数量应能捕捉到该单元内所有重点场所或重点设施设备可能产生 的地下水污染。

地面已采取了符合 HJ 610 和 HJ 964 相关防渗技术要求的重点场所或重点设施设备可适当减少其所在单元内监测井数量,但不得少于 1 个监测井。

企业或邻近区域内现有的地下水监测井,如果符合本标准及 HJ 164 的筛选要求,可以作为地下水对照点或污染物监测井。

监测井不宜变动,尽量保证地下水监测数据的连续性。

6.1.2 重点单元及相应监测点/监测井的布设位置

浙江九洲药物科技有限公司为在产企业,按照布点技术规定相关要求,对于在产企业,点位布设应遵循不影响企业正常生产且不造成安全隐患与二次污染的原则。点位应尽量接近重点单元内存在土壤污染隐患的重点场所或重点设施设备。

2022年10月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》中已根据《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021)等相关要求,确定浙江九洲药物科技有限公司地块内土壤监测点位共计11个(其中深层土壤监测点位5个,表层土壤监测点位6个),地下水监测井总数6个(均为已建井),布点均避开地下设施、管线,不影响企业正常生产、且不造成安全隐患或二次污染。同时,在地下水上游、未受污染的区域设置1个对照点(设置深层土壤监测点位1个,表层土壤监测点位1个,地下水监测井1个(原已建井))。

现状监测点位不进行调整。

各重点监测单元土壤及地下水点位布设数量详见表 6.1-1。各土壤和地下水监测点/监测井布设信息详见表 6.1-2,点位布设图见图 6.1-1~图 6.1-4。

表 6.1-1 各重点监测单元监测点/监测井布设数量一览表(单位:个)

重点监测 单元	深层土壤监测点数量	表层土壤监测点数量	地下水监测井数量
单元 A	0 个	1 个	1 个
单元 B	2 个	2 个	2 个
单元 C	1 个	1 个	1 个
单元 D	1 个	1 个	1 个
单元 E	1 个	1 个	1 个
合计	5个	6个	6个(均为已建井)

表 6.1-2 监测点/监测井布设信息一览表

重点监 测单元	点位 编号	类型	布点位置	点位坐标
₩ = •	AT1	表层土壤	液体化工罐区西南侧绿化带内	120°36'15.18"E; 30°16'37.66"N
単元 A	AS1	地下水	液体化工罐区南侧绿化带内,原地下水风险管控监测点位,为已建井	120°36'16.61"E; 30°16'37.44"N
	BT1	深层土壤	埋地罐区南侧绿化带内	120°36'17.07"E; 30°16'35.69"N
	BT2	深层土壤	四车间南侧污水收集储罐旁	120°36'19.36"E; 30°16'33.54"N
	BT3	表层土壤	五车间南侧绿化带内	120°36'19.44"E; 30°16'34.63"N
单元 B	BT4	表层土壤	四车间西南侧绿化带内	120°36'18.67"E; 30°16'33.59"N
	BS1	地下水	五车间南侧污水收集池旁绿化带内, 原地下水风险管控监测点位,为已建 井	120°36'20.10"E; 30°16'34.51"N
	BS2	地下水	原重点行业用地详查地下水监测点位,四车间污水收集池东侧绿化带内	120°36'19.32"E; 30°16'33.48"N
	CT1	深层土壤	六车间南侧污水收集储罐旁	120°36'16.92"E; 30°16'32.10"N
単元 C	CT2	表层土壤	危废仓库西侧绿化带内	120°36'15.87"E; 30°16'30.43"N
	CS1	地下水	原重点行业用地详查地下水监测点 位,污水处理池东南侧绿化带内,为 已建井	120°36'18.36"E; 30°16'30.24"N
	DT1	深层土壤	多功能车间二南侧污水收集储罐旁	120°36'19.79"E; 30°16'31.07"N
单元 D	DT2	表层土壤	多功能车间二北侧绿化带内	120°36'20.13"E; 30°16'31.92"N
	DS1	地下水	多功能车间二南侧,原地下水风险管 控监测点位,为已建井	120°36'19.97"E; 30°16'31.04"N
単元 E	ET1	深层土壤	柴油罐区南侧道路上	120°36'24.99"E; 30°16'32.60"N
	ET2	表层土壤	柴油罐区东侧绿化带内	120°36'25.38"E; 30°16'32.81"N
	ES1	地下水	原重点行业用地详查地下水监测点位,地下柴油卧罐东侧1米处,为已	120°36'25.37"E; 30°16'32.77"N

重点监 测单元	点位 编号	类型	布点位置	点位坐标
			建井	
	T01	深层土壤	上游未受污染的农田附近	120°36'44.33"E; 30°17'0.18"N
对照点	T02	表层土壤	上游未受污染的农田附近	120°36'45.61"E; 30°17'0.19"N
	S01	地下水	上游未受污染的农田附近,原地下水 风险管控监测点位,为已建井	120°36'45.87"E; 30°17'1.08"N

注:①本地块地下水采样点均为长期监测井。②原《泰华医药化工(杭州)有限公司疑似污染地块布点采样方案》、《浙江九洲药物科技有限公司地下水污染风险管控布点监测方案》已布设的监测井均为长期监测井,符合相关技术规范要求,故单元地下水点位利用已建水井。



图 6.1-1 企业自行监测土壤监测点位布设图

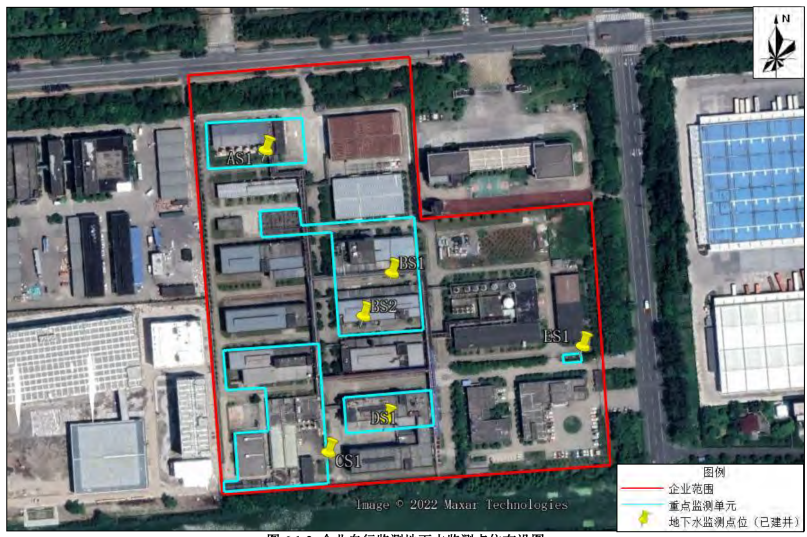


图 6.1-2 企业自行监测地下水监测点位布设图



图 6.1-3 企业自行监测土壤对照点监测点位布设图



图 6.1-4 企业自行监测地下水对照点监测点位布设图

6.2 各点位布设原因

各点位布设原因详见见表 6.2-1。

表 6.2-1 监测点/监测布设原因一览表

重点监 测单元	筛选为布点单元依据	点位 编号	类型	布点位置	点位坐标	布点位置确定理由
	该区域为液体化工罐区及其装卸区 (含氰化钠罐区),包含氨水、盐酸、 液碱、浓硫酸、次氯酸钠、异丙胺、 甲苯、二氯甲烷、异丙醇、醋酸、丙酮、醋酐及氰化钠的储存,物料的长 期储存及装卸过程可能会有跑冒滴 漏的情况,从而对土壤和地下水造成 影响	AT1	表层土壤	液体化工罐区西南侧绿化带 内	120°36'15.18"E; 30°16'37.66"N	考虑液体化工罐区的污染可能 性,布置在单元的下游区域,可 监控区域污染
単元 A		AS1	地下水	液体化工罐区南侧绿化带 内,原地下水风险管控监测 点位,为已建井	120°36'16.61"E; 30°16'37.44"N	已建井。 邻近液体化工罐区,可 监控其污染
	该区域涉及四车间、五车间、埋地储罐及其装卸区,四车间、五车间产生高浓度工艺废水及低浓度工艺废水,若发生渗漏,可能对土壤及地下水造成影响;埋地罐区包含乙腈、乙酸乙酯、正丁醇、环氧氯丙烷及甲醇的储存,物料的长期储存及装卸过程可能会有跑冒滴漏的情况,从而对土壤和地下水造成影响	BT1	深层土壤	埋地罐区南侧绿化带内	120°36'17.07"E; 30°16'35.69"N	考虑埋地罐区的污染可能性,布置在单元的下游区域,可监控区域污染
		BT2	深层土壤	四车间南侧污水收集储罐旁	120°36'19.36"E; 30°16'33.54"N	考虑四车间的污染可能性,布置 在四车间南侧污水收集储罐旁
単元 B		BT3	表层土壤	五车间南侧绿化带内	120°36'19.44"E; 30°16'34.63"N	考虑五车间的污染可能性
平兀 B		BT4	表层土壤	四车间西南侧绿化带内	120°36'18.67"E; 30°16'33.59"N	考虑四车间、五车间的污染可能性,布置在单元的下游区域,可 监控区域污染
		BS1	地下水	五车间南侧污水收集池旁绿 化带内,原地下水风险管控 监测点位,为已建井	120°36'20.10"E; 30°16'34.51"N	已建井。原地下水污染风险管控 监测二氯甲烷超标点位。考虑五 车间的污染可能性,布置在单元 的下游区域,可监控区域污染

重点监 测单元	筛选为布点单元依据	点位 编号	类型	布点位置	点位坐标	布点位置确定理由
		BS2	地下水	原重点行业用地详查地下水 监测点位,四车间污水收集 池东侧绿化带内	120°36'19.32"E; 30°16'33.48"N	已建井。该已建井深度为 20m, 加密布设该点位主要是针对特 征污染物二氯甲烷设置,污染物 为 DNAPL 污染物,易富集在隔 水层顶部
	该区域涉及六车间、污水处理区、危 废仓库及污水处理配套车间,六车间	CT1	深层土壤	六车间南侧污水收集储罐旁	120°36'16.92"E; 30°16'32.10"N	考虑六车间的污染可能性,布置 在六车间南侧污水收集储罐旁
単元 C	产生高浓度工艺废水及低浓度工艺 废水,若发生渗漏,可能对土壤及地 下水造成影响,此外,全厂区污水的 处理及危险废物的长期储存可能会 有跑冒滴漏的情况,从而对土壤和地 下水造成影响	СТ2	表层土壤	危废仓库西侧绿化带内	120°36'15.87"E; 30°16'30.43"N	考虑危废仓库及污水处理区的 污染可能性,布置在单元的下游 区域,可监控区域污染
		CS1	地下水	原重点行业用地详查地下水 监测点位,污水处理池东南 侧绿化带内,为已建井	120°36'18.36"E; 30°16'30.24"N	已建井。 布置在污水处理池东南侧绿化带内,可监控其污染
		DT1	深层土壤	多功能车间二南侧污水收集 储罐旁	120°36'19.79"E; 30°16'31.07"N	考虑多功能车间二的污染可能性,布置在单元下游的污水收集储罐旁,可监控区域污染
単元 D	该区域为多功能车间二,产生高浓度工艺废水,若发生渗漏,可能对土壤及地下水造成影响	DT2	表层土壤	多功能车间二北侧绿化带内	120°36'20.13"E; 30°16'31.92"N	考虑多功能车间二的污染可能性
	及地下水造成影响 	DS1	地下水	多功能车间二南侧,原地下 水风险管控监测点位,为已 建井	120°36'19.97"E; 30°16'31.04"N	已建井。 考虑多功能车间二的污染可能性,布置在单元下游的污水收集储罐旁
	该区域为柴油罐区,为埋地储罐,柴油的长期储存可能会有跑冒滴漏的情况,从而对土壤和地下水造成影响	ET1	深层土壤	柴油罐区南侧道路上	120°36'24.99"E; 30°16'32.60"N	考虑柴油罐区的污染可能性,布置在单元的下游区域,可监控区域污染
单元 E		ET2	表层土壤	柴油罐区东侧绿化带内	120°36'25.38"E; 30°16'32.81"N	考虑柴油罐区的污染可能性,布 置在柴油罐区东侧绿化带内
		ES1	地下水	原重点行业用地详查地下水 监测点位,地下柴油卧罐东	120°36'25.37"E; 30°16'32.77"N	已建井。 考虑柴油罐区的污染可能性

重点监 测单元	筛选为布点单元依据	点位 编号	类型	布点位置	点位坐标	布点位置确定理由
				侧 1 米处,为已建井		
			深层土壤	上游未受污染的农田附近	120°36'44.33"E; 30°17'0.18"N	上游未受污染土壤对照点
対照点	对照	T02	表层土壤	上游未受污染的农田附近	120°36'45.61"E; 30°17'0.19"N	上册不文行荣上集利照点
		S01	地下水	上游未受污染的农田附近, 原地下水风险管控监测点 位,为已建井	120°36'45.87"E; 30°17'1.08"N	已建井。 上游未受污染地下水对 照点

6.3 各点位监测指标及选取原因

6.3.1 各点位监测指标的选取

根据企业原辅料、工艺等的分析,同时结合企业实际生产情况,识别出企业 潜在的特征污染物主要有 pH、丙酮、氰化物、氯化物、二氯甲烷、甲苯、石油 烃。

综上,结合《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021)及《建设用地土壤污染状况调查技术导则》(HJ25.1-2019)要求,根据 2022 年 10 月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》中确定,土壤检测因子包含《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)表 1 中的 45 项基本项目和企业特征污染物。地下水检测因子包含了《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)表 1 中的常规指标(微生物指标、放射性指标除外)35 项和企业特征污染物。

各重点监测单元涉及特征污染物情况详见表 6.3-1。本次土壤及地下水各点位监测项目详见表 6.3-2。

表 6.3-1 各重点监测单元涉及特征污染物一览表 序号 单元内需要监测的重点 涉及有毒有害物质清单 关注特征污染物清

序号	単元内需要监测的重点 场所/设施/设备名称	涉及有毒有害物质清单	关注特征污染物清单	
単元 A	液体化工罐区及其装卸 区(含氰化钠罐区)	醋酐、丙酮、盐酸、醋酸、浓硫 酸、液碱、氨水、次氯酸钠、异 丙胺、氰化钠	pH、丙酮、氰化物	
	四车间	硫酸、醋酸、氢氧化钠、氨水、 氯化铵、氰化钠、液氨、盐酸、 二氯甲烷	pH、氯化物、氰化物、 二氯甲烷	
単元 B	五车间	氨水、丙酮、5-溴乙酰基水杨酰 胺、正丁醇、盐酸、1-甲基-3- 苯丙胺、氢氧化钠	pH、丙酮	
	埋地储罐及其装卸区	乙腈、乙酸乙酯、正丁醇、环氧 氯丙烷、甲醇	1	
	六车间	醋酸、丙酮、甲苯、异丙醇、二 氯甲烷	pH、丙酮、甲苯、二 氯甲烷	
	污水处理区	醋酐、丙酮、盐酸、醋酸、浓硫		
	危废仓库	一酸、液碱(氢氧化钠)、氨水、 次氯酸钠、异丙胺、氰化钠、氯		
单元 C	污水处理配套车间	化铵、二氯甲烷、5-溴乙酰基水 杨酰胺、正丁醇、1-甲基-3-苯丙 胺、乙腈、乙酸乙酯、环氧氯丙 烷、甲醇、甲苯、异丙醇、石油 烃、酒石酸、无水肼、氯甲酸乙 酯、甲基磺酰氯、对甲苯磺酸	pH、丙酮、氰化物、 氯化物、二氯甲烷、 甲苯、石油烃	

単元 D	多功能车间二	氢氧化钠、甲苯、甲醇、环氧氯 丙烷、酒石酸、无水肼、氯甲酸 乙酯、甲基磺酰氯、对甲苯磺酸	pH、甲苯
单元 E	柴油罐区	石油烃	石油烃

表 6.3-2 土壤及地下水分析测试方案一览表

类别	检测因子
	《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)
	表1基本项目(包含特征污染物甲苯、二氯甲烷):
	重金属和无机物(7项): 砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍;
	 挥发性有机物(27项): 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
土壤	丙烷、1,1,1,2-四氯乙烷、1,1,2,2-四氯乙烷、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、间二甲苯、对二甲苯、邻二甲苯;
	半挥发性有机物(11项): 硝基苯、苯胺、2-氯酚、苯并[a]蒽、苯并[a]芘、
	苯并[b]荧蒽、苯并[k]荧蒽、䓛、二苯并[a,h]蒽、茚并[1,2,3-cd]芘、萘;
	其他特征污染物: pH、丙酮、氰化物、石油烃。
	《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)表 1 中 35 项常规指标(微生物指
	标、放射性指标除外)(包含特征污染物 pH、氰化物、氯化物、甲苯):
	色、嗅和味、浑浊度、肉眼可见物、pH、总硬度、溶解性总固体、硫酸盐、
地下水	氯化物、铁、锰、铜、锌、铝、挥发性酚类、阴离子表面活性剂、耗氧量、氨
	氦、硫化物、钠、亚硝酸盐、硝酸盐、氰化物、氟化物、碘化物、汞、砷、硒、
	镉、铬(六价)、铅、三氯甲烷、四氯化碳、苯、甲苯;
	其他特征污染物: 丙酮、二氯甲烷、石油烃。

6.3.2 监测频次的确定

根据《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209-2021), 自行监测的最低监测频次按照表 6.3-3 的要求执行。

表 6.3-3 自行监测的最低频次

	监测对象	监测频次
土壤	表层土壤	年
上·表	深层土壤	3 年
1th T →V	一类单元	半年
地下水	二类单元	年

备注: 1: 初次监测应包括所有监测对象; 2: 应选取每年中相对固定的时间段采样。地下水流向可能发生季节性变化的区域应选取每年中地下水流向不同的时间段分别采样。

另外,根据HJ1209-2021第七章要求,当后期自行监测有点位出现下列任一种情况时,该点位监测频次应至少提高1倍,直至至少连续2次监测结果均不再出现下列情况,方可恢复原有监测频次;经分析污染可能不由该企业生产活动造成时除外,但应在监测结果分析中一并说明:

a) 土壤污染物浓度超过GB 36600中第二类用地筛选值、土壤环境背景值或

地方土壤污染风险管控标准;

- b) 地下水污染物浓度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:
 - c) 地下水污染物监测值高于该点位前次监测值30%以上;
 - d) 地下水污染物监测值连续4次以上呈上升趋势。

根据2022年10月杭州天量检测科技有限公司编制的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》中确定,本次自行监测频次总体按照表6.3-3 执行,土壤点位监测频次暂不做调整,地下水BS1(W12)、CS1(2C01)、ES1 (2O01)监测点位建议提高为1次/季度,直至至少连续2次监测结果均不再超标时,方可恢复原有监测频次。

同时要求若后期自行监测有点位出现上述任一种情况时,该点位监测频次 应至少提高1倍,直至至少连续2次监测结果均不再出现下列情况,方可恢复表 6.3-3原有监测频次。

6.3.3 评价标准

6.3.3.1 土壤评价标准

浙江九洲药物科技有限公司属于在产企业,现状为工业用地,属于《土壤环境质量建设用地土壤污染风险/管控标准》(GB36600-2018)中规定的第二类用地,因此本次检测因子根据《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)第二类用地筛选值进行评价,评价标准见表 6.3-4。

序号			GB36600-2018 第二类用地筛选值
1		砷	60 [⊕]
2		镉	65
3	重金	铬 (六价)	5.7
4	属和 无机	铜	18000
5	物	铅	800
6		汞	38
7		镍	900
8		四氯化碳	2.8
9	挥发	氯仿	0.9
10	性有 机物	氯甲烷	37
11	176127	1,1-二氯乙烷	9
12		1,2-二氯乙烷	5

表 6.3-4 建设用地土壤污染风险筛选值 单位: mg/kg

序号		分析检测项目	GB36600-2018 第二类用地筛选值	
13		1, 1-二氯乙烯	66	
14		顺,1,2-二氯乙烯	596	
15		反,1,2-二氯乙烯	54	
16		二氯甲烷	616	
17		1,2-二氯丙烷	5	
18		1,1,1,2-四氯乙烷	10	
19		1, 1, 2, 2-四氯乙烷	6.8	
20		四氯乙烯	53	
21		1,1,1-三氯乙烷	840	
22		1, 1, 2-三氯乙烷	2.8	
23		三氯乙烯	2.8	
24		1, 2, 3-三氯丙烷	0.5	
25		氯乙烯	0.43	
26		苯	4	
27		氯苯	270	
28		1,2-二氯苯 560		
29		1,4-二氯苯	20	
30		乙苯 28		
31		苯乙烯	1290	
32		甲苯	1200	
33		间二甲苯+对二甲苯	570	
34		邻二甲苯	640	
35		硝基苯	76	
36		苯胺	260	
37		2-氯苯酚	2256	
38		苯并[a]蒽	15	
39	半挥	苯并[a]芘	1.5	
40	发性 有机	苯并[b]荧蒽	15	
41	物	苯并[k]荧蒽	151	
42		崫	1293	
43		二苯并[a、h]蒽	1.5	
44		茚并[1, 2, 3-c, d]芘	15	
45		萘	70	
46	其它	氰化物	135	
47	特征	石油烃 (C1 。 -C4 。)	4500	
48	因子	丙酮 ^②	10000	

注:①具体地块土壤中污染物检测含量超过筛选值,但等于或低于土壤背景水平的,不纳入污染地块管理。土壤背景值参见附录 A。②江西省地方标准《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(DB36/1282-2020)。

6.3.3.2 地下水评价标准

企业地块地下水污染羽不涉及地下水饮用水源补给径流区和保护区,故企业地下水环境质量的评价工作主要参照《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)IV类水标准进行评价。本次监测地下水分析检测项目的评价标准见表 6.3-5。

表 6.3-5 地下水分析检测项目标准限值

序号	指标	IV 类标准限值
1	色(铂钴色度单位)	≤25
2	嗅和味	无
3	浑浊度/NTU	≤10
4	肉眼可见物	无
5	рН	5.5≤pH≤6.5 8.5≤pH≤9.0
6	总硬度(以 CaCO3 计)(mg/L)	≤650
7	溶解性总固体 (mg/L)	≤2000
8	硫酸盐 (mg/L)	≤350
9	氯化物(mg/L)	≤350
10	铁 (mg/L)	≤2.0
11	锰(mg/L)	≤1.50
12	铜(mg/L)	≤1.50
13	锌(mg/L)	≤5.00
14	铝 (mg/L)	≤0.50
15	挥发性酚类(以苯酚计)(mg/L)	≤0.01
16	阴离子表面活性剂(mg/L)	≤0.3
17	耗氧量(COD _{Mn} 法,以O ₂ 计)(mg/L)	≤10.0
18	氨氮(以N计)(mg/L)	≤1.50
19	硫化物(mg/L)	≤0.10
20	钠(mg/L)	≤400
21	亚硝酸盐(以N计)(mg/L)	≤4.80
22	硝酸盐(以N计)(mg/L)	≤30.0
23	氰化物(mg/L)	≤0.1
24	氟化物(mg/L)	≤2.0
25	碘化物(mg/L)	≤0.50
26	汞 (mg/L)	≤0.002
27	砷 (mg/L)	≤0.05
28	硒 (mg/L)	≤0.1
29	镉 (mg/L)	≤0.01
30	铬(六价)(mg/L)	≤0.10
31	铅 (mg/L)	≤0.10
32	三氯甲烷(μg/L)	≤300

浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测报告

序号	指标	IV 类标准限值
33	四氯化碳(μg/L)	≤50.0
34	苯(μg/L)	≤120
35	甲苯 (μg/L)	≤1400
36	丙酮 ^② (μg/L)	≤14000
37	二氯甲烷(μg/L)	≤500
38	可萃取性石油烃(C _{1 。} -C _{4 。)^① (mg/L)}	≤1.2

注:①沪环土〔2020〕62号中附表 5"上海市建设用地地下水污染风险管控筛选值补充指标"中第二类用地筛选值。

②参考美国 EPA 通用土壤筛选值中饮用水标准要求。

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

7.1.1 土壤现场采样位置、数量和深度

7.1.1.1 土壤采样深度要求

(1) 深层土壤

深层土壤监测点采样深度应略低于其对应的隐蔽性重点设施设备底部与土壤接触面。下游 50 m 范围内设有地下水监测井并按照本标准要求开展地下水监测的单元可不布设深层土壤监测点。

(2) 表层土壤

表层土壤监测点采样深度应为 0~0.5 m。单元内部及周边 20 m 范围内地面已全部采取无缝硬化或其他有效防渗措施,无裸露土壤的,可不布设表层土壤监测点,但应在监测报告中提供相应的影像记录并予以说明。

7.1.1.2 方案要求土壤现场采样位置、数量和深度

根据企业地勘资料,企业地块内土层分布自上而下为耕土、淤填土、砂质粉土、粉砂、淤泥质粘土。

根据自行监测方案确定,企业主要特征污染物为 pH、丙酮、氰化物、氯化物、二氯甲烷、甲苯及石油烃,企业地下隐蔽性重点设施设备埋深约为 1.5~4m,因此深层土壤钻孔深度根据单元地下设施深度而定,采样位置为底层土,实际钻孔深度可根据实际情况适当调整,其中考虑到涉及 DNAPL 类污染物二氯甲烷,因此选择 BT2 的土壤点位钻探深度定为 20m(实际以现场打到粘土层为准)。表层土壤监测点采样深度应为 0~0.5 m。

土壤采样深度情况详见表 7.1-1。

表 7.1-1 土壤钻孔采样深度一览表

重点监测单元	点位编号	类型	土壤钻孔深度	采样深度	土壤目标样 品数量	现场平行样数量	单元地下设施 埋深(最深)	备注	
単元 A	AT1	表层土壤	/	0~0.5m	1个		/	/	
	BT1	深层土壤	3.5m	3~3.5m	1个			/	
単元 B	BT2	深层土壤	20m	19.5~20m	1 个		3m	考虑二氯甲烷为 DNAPL 类污染物,故 土壤点位钻探深度定 为 20m(实际以现场 打到粘土层为准)	
	BT3	表层土壤	/	0~0.5m	1个			/	
	BT4	表层土壤	/	0~0.5m	1个	2 &			
単元 C	CT1	深层土壤	4.5m	4~4.5m	1个	2 个	4m	/	
単元し 「	CT2	表层土壤	/	0~0.5m	1个		4111	/	
単元 D	DT1	深层土壤	2m	1.5~2m	1个		1.5m	/	
平儿 D 「	DT2	表层土壤	/	0~0.5m	1个			1.3111	/
公二 [ET1	深层土壤	3.5m	3~3.5m	1个		2.6	/	
単元 E	ET2	表层土壤	/	0~0.5m	1个		2.6m	/	
对报 占	T01	深层土壤	6m	5.5~6m	1个		/	/	
対照点 -	T02	表层土壤	/	0~0.5m	1个		/	/	
	ាំ				13 个	2 个	/	1	

7.1.1.3 本年度监测土壤现场实际采样位置、数量和深度

根据要求深层土壤监测频次为每三年一次,表层土壤监测频次为每年一次, 2023 年度企业土壤监测为深层土壤,因此 2024 年度自行监测土壤实际仅采取表 层样品。土壤现场实际采样位置、数量和深度见表 7.1-2。

重点监测单元	点位编号	类型	采样深度	土壤目标样品数量	现场平行样数量
单元 A	AT1	表层土壤	0~0.5m	1 个	1 个
単元 B	BT3	表层土壤	0~0.5m	1 个	/
平儿 B	BT4	表层土壤	0~0.5m	1 个	/
单元 C	CT2	表层土壤	0~0.5m	1个	/
单元 D	DT2	表层土壤	0~0.5m	1 个	/
单元 E	ET2	表层土壤	0~0.5m	1 个	/
对照点	T02	表层土壤	0~0.5m	1个	/
合计样品数量				7个	1个

表 7.1-2 土壤现场实际采样位置、数量和深度一览表

7.1.2 地下水现场采样位置、数量和深度

7.1.2.1 地下水采样深度要求

自行监测原则上只调查潜水。涉及地下取水的企业应考虑增加取水层监测。 采样深度按照 HJ 164 对监测井取水位置的相关要求。

7.1.2.2 方案要求地下水现场采样位置、数量和深度

根据企业地勘资料,地下水水位埋深约为 0.7~0.9 米,企业地下隐蔽性重点设施设备埋深约为 1.5~4m,企业原已建监测井深度均为 6m (其中 BS2 点位为 20m)。因此根据 2022 年自行监测方案确定不新增地下水监测井,均利用已建井。

根据要求对可能含有低密度或高密度非水溶性有机污染物的地下水,应对应的采集上部或下部水样,其他情况下采样深度可在地下水水位线 0.5m 以下。企业特征污染物二氯甲烷为 DNAPL 类污染物。因此方案建议地下水采样深度定在水位线 0.5 m 以下(其中石油烃在含水层顶部靠近水面处取样;二氯甲烷在底部采样)。

地下水建井及采样深度一览表详见7.1-3。

表 7.1-3 地下水建井采样深度一览表

点位 编号	建井深度(m)	采样深度	地下水目标 样品数量	现场平行 样数量	备注
AS1	6(原管控己建井 W14 点位)	水面以下 0.5m 目 标含水层中部	1 个		
BS1	6(原管控己建井 W12 点位)	水面以下 0.5m 目 标含水层中部	1 个		ア油収去
BS2	20 (原详查已建井 2A01 点位,即 管控 W11 点位)	水面以下 0.5m 目 标含水层中部	2 个		石油烃在 含水层顶
CS1	6 (原详查已建井 2C01 点位,即管 控 W1 点位)	水面以下 0.5m 目 标含水层中部	1个	1个	部靠近水 面处取样; 二氯甲烷
DS1	6 (原管控已建井 W8 点位)	水面以下 0.5m 目 标含水层中部	1个		建议在底。
ES1	6 (原详查已建井 2O01 点位, 即管 控 W2 点位)	水面以下 0.5m 目 标含水层中部	1个		日本大生
S01	6(原管控已建井 W15 点位)	水面以下 0.5m 目 标含水层中部	1个		
	合计		8个	1个	/

7.1.2.3 本年度监测地下水现场实际采样位置、数量和深度

本年度监测地下水实际采样位置、数量和深度按方案要求进行,但由于时间等原因本年度所有监测点位仅监测 2 次,并未完全按方案建议进行加密检测。地下水现场实际采样位置、数量和深度及频次见表 7.1-4。

表 7.1-4 地下水实际采样深度、数量及频次一览表

点位编号	取样日期	建井深度(m)	采样深度	地下水目标样品 数量	现场平行样数 量
AS1	2024.07.26	6(已建井)	水面以下	1 个	1个
BS1	2024.07.26	6(己建井)	0.5m 目标含	1 个	/
BS2	2024.07.26	20 (己建井)	水层中部,石	2 个	/
CS1	2024.07.26	6(已建井)	油烃在含水层 顶部靠近水面	1 个	/
DS1	2024.07.26	6(已建井)	处取样;二氯	1 个	/
ES1	2024.07.26	6(已建井)	甲烷在底部采	1 个	/
S01	2024.07.26	6(已建井)	样	1 个	/
	合	ो		8个	1个
AS1	2024.09.04	6(已建井)	水面以下	1 个	1个
BS1	2024.09.04	6(已建井)	0.5m 目标含	1 个	/
BS2	2024.09.04	20 (己建井)	水层中部,石	2 个	/
CS1	2024.09.04	6(已建井)	油烃在含水层 顶部靠近水面	1 个	/
DS1	2024.09.04	6(已建井)	处取样;二氯	1 个	/
ES1	2024.09.04	6(已建井)	甲烷在底部采	1 个	/
S01	2024.09.04	6(已建井)	样	1 个	/
	合	ਮ		8个	1个

7.2 采样方法及程序

7.2.1 土壤采样方法和程序

1、土壤钻孔取样

本次监测均采集表层土壤,每个点位根据方案要求采集1个目标样品,样品采集前,先清除土壤表层的植物残骸、根系和石块等杂物,实际采样深度为0~0.5m表层土壤样品。

在样品采集过程中,现场采样人员及时记录土壤样品现场观测情况,包括深度,土壤类型、颜色和气味等表观性状。每个点位实际共采集1个送检目标样品,土壤送检目标样品数量共计7个。

2、样品采集操作

重金属样品用竹片采集,挥发性有机物用 VOC 取样器(非扰动采样器), 半挥发性有机物用金属铲采集。为避免扰动的影响,由浅及深逐一取样。采样容 器密封后,在标签纸上记录样品编号、采样日期等信息,贴到采样容器上,随即 放入现场带有冷藏的样品箱内进行临时保存。含挥发性有机物的样品优先采集、 单独采集。

类别	监测项目	采样容器	采样工具
4 \ F	镉、铜、铅、镍、砷	一次性塑料自封袋	竹片
重金属 项目	六价铬	棕色玻璃瓶	竹片
7人口	汞	你巴双琦胤	竹片
常规项	pH 值	塑料自封袋	竹片
目	氰化物	透明聚四氟乙烯袋	竹片
<i>→</i> ln <i>-</i>	$SVOC_S$	棕色玻璃瓶	金属铲
有机项 目	VOCs	吹扫瓶	非扰动取土器
H	石油烃(C10-C40)	棕色玻璃瓶	竹片

表7.2-1 土壤取样容器、取样工具

本次自行监测根据方案要求共采集土壤送检目标样品数量共计7个。

3、土壤现场平行样采集

根据要求,土壤平行样不少于地块总样品数的 10%,在土样同一位置采集,两者检测项目和检测方法一致,在采样记录单中标注平行样编号及对应的土壤样品编号。本次共采集 1 个土壤现场平行样。

4、土壤样品采集拍照及记录

土壤样品采集过程针对采样工具、采集位置、取样过程、样品信息编号、现

场快速 检测仪器使用等关键信息拍照记录。在样品采集过程中,现场采样人员 及时记录土壤样品现场观测情况,包括土壤深度、类型、颜色和气味等表观性状。

5、其他

土壤采样过程中做好人员安全和健康防护, 佩戴安全帽和一次性的口罩、手 套,严禁用手直接采集土样,使用后废弃的个人防护用品统一收集处置;采样前 后对采样器进行除污和清洗,不同土壤样品采集更换手套,避免交叉污染。

本项目采样人员均佩戴一次性防护手套,不同采样点取样及对每个采样点的 不同采样深度取样时更换手套。



图7.2-1 土壤现场采样照片

7.2.2 现场快速检测

为了现场判断采样区可疑情况,帮助确定土壤采样深度和污染程度判断,对 检测结果进行初判,为后期数据分析提供参考。采用便携式有毒气体分析仪,如 便携式重金属分析仪(XRF)和光离子化检测仪(PID)进行现场快速检测。具 体快速检测仪器的检测项目见下表。

 设备名称
 检测项目

 便携式重金属分析仪(XRF)
 Ni、Cu、Cd、As、Pb等元素的含量

 光离子化检测仪(PID)
 挥发性有机物:芳香族,不饱和烃和卤代烃等

表7.2-2 现场快速检测设备检测项目

现场采用 PID 检测仪快速检测土壤中有机气体含量,采用便携式 XRF 重金属检测 仪快速检测重金属含量。

PID 检测仪使用方法如下: 先校准 PID 检测仪, 开启后先在无气味的空气中或在无气味的自封袋中进行测试, 测试结果为零后再用于后续检测, 如果不为零,则用空气对采样管进行吹扫。将土壤样品放入自封袋中, 密封约 10 分钟, 之后撕开自封袋约 0.5~1cm 的开口使得 PID 检测仪探头能够伸入自封袋中测量顶空气体浓度,读取最大值并记录,以 ppm 为浓度计量单位。

XRF 重金属检测仪使用方法如下:将土壤样品放入自封袋中,挤压样品使其呈约3cm 厚度的块状,将检测仪探头紧贴自封袋,读取数据并记录,以ppm 为浓度计量单位。

7.2.3 地下水采样方法和程序

本次地下水监测井均利用企业已建永久监测井,地下水样品的采集过程如下:

1、地下水采样前洗井

本项目采样前选用贝勒管进行洗井,贝勒管汲水位置为井管底部,控制贝勒管缓慢下降和上升,原则上洗井水体积达到 3~5 倍滞水体积。洗井前对 pH 计、溶解氧仪、电导率和氧化还原电位仪等检测仪器进行现场校正。开始洗井时,记录洗井开始时间,同时洗井过程中每隔 5-15min 读取并记录 pH、温度(T)、电导率、溶解氧(DO)及氧化还原电位(ORP),至少 3 项检测指标连续 3 次测定的变化达到以下要求结束洗井:

①pH 变化范围为±0.1;

- ②温度变化范围为±0.5 ℃;
- ③电导率变化范围为±10%;
- ④DO 变化范围为±0.3 mg/L, 或变化范围为±10%;
- ⑤ORP 变化范围为±10 mV, 或变化范围为±10%;
- ⑥浊度<10NTU,或变化范围±10%。

若现场测试参数无法满足以上要求,则洗井水体积达到 3~5 倍采样井内水体积后即可结束洗井。





图7.2-3 采样前洗井现场照片

2、样品采集

(1) 样品采集操作

采样洗井达到要求后,测量并记录水位一监测井井管顶端到稳定地下水水位间的距离(即地下水水位埋深)。若地下水水位变化小于10cm,则可以立即采样;若地下水水位变化超过10cm,应待地下水位再次稳定后采样,若地下水回补速度较慢,原则上应在洗井后2h内完成地下水采样。

对于未添加保护剂的样品瓶,地下水采样前需用待采集水样润洗2~3次。

使用贝勒管进行地下水样品采集时,缓慢沉降或提升贝勒管。取出后,通过调节贝勒管下端出水阀,使水样沿瓶壁缓缓流入瓶中,直至在瓶口形成一向上弯月面,旋紧瓶盖,避免采样瓶中存在顶空和气泡。

地下水装入样品瓶后, 记录样品编号、采样日期等信息, 贴到样品瓶上。

地下水采集完成后,样品瓶用泡沫塑料袋包裹,并立即放入现场装有冷冻蓝 冰的样品箱内保存。

取水使用一次性贝勒管,一井一管,尽量避免贝勒管的晃动对地下水的扰动。本项目坚持"一井一管"的原则,避免交叉污染。

地下水采样时根据《地下水环境监测技术规范》(HJ 164-2020)的要求采集,保存条件不同的分析指标分别取样,保存于不同的容器中,并根据不同的分析指标在水样中加入相应的保存剂。

水样采集后立即置于放有蓝冰的保温箱内(约4℃以下)避光保存。地下水取样容器和固定剂按照检测方法、《地下水环境监测技术规范》(HJ 164-2020)和《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)的标准执行。

(2) 地下水平行样采集要求

地下水平行样每个地块至少采集1份。本项目共采集3份地下水平行样。

(3) 空白样品

每批次采样均带入全程空白样品。本项目地下水采集1天,共形成1组全程空白样品。

(4) 其他要求

地下水采样过程中做好人员安全和健康防护,佩戴安全帽和一次性的个人防护用品(口罩、手套等),废弃的个人防护用品等垃圾集中收集处置。

7.3 样品保存、流转与制备

7.3.1 样品保存

样品保存包括现场暂存和流转保存两个环节,主要包括以下内容:

- 1)根据不同检测项目要求,在采样前向样品瓶中添加一定量的保护剂,在样品瓶标签上标注样品编号、采样时间等信息。
 - 2) 样品现场暂存

采样现场配备样品保温箱,内置冰冻蓝冰。样品采集后立即存放至保温箱内。

3) 样品流转保存

样品保存在有冰冻蓝冰的保温箱内运送到实验室,样品的有效保存时间为从 样品采集完成到分析测试结束。含挥发性有机物的土壤样品要加入保护剂,保存 在棕色的样品瓶内。含挥发性有机物的地下水样品要保存在棕色的样品瓶内。

本项目对于易分解或易挥发等不稳定组分的样品采取低温保存的运输方法,尽快送到实验室分析测试。测试项目需要新鲜样品的土样,采集后用可密封的聚 乙烯或玻璃容器在 4℃以下避光保存,样品充满容器。避免用含有待测组分或对 测试有干扰的材料制成的容器盛装保存样品,测定有机污染物用的土壤样品选用 玻璃容器保存。

样品管理员收到样品后,立即检查样品箱是否有破损,按照《样品交接记录单》清点核实样品数量、样品瓶编号以及破损情况。暂未出现样品瓶缺少、破损或样品瓶标签无法辨识等重大问题。

分析取用后的剩余样品,待测定全部完成数据报出后,也移交样品库保存。 分析取用后的剩余样品一般保留半年。

本项目样品库保持干燥、通风、无阳光直射、无污染;样品存放于冰箱中,保证样品在<4℃的温度环境中保存。样品管理员定期查验样品,防止霉变、鼠害及标签脱落。

根据《土壤环境监测技术规范》(HJ/T 166-2004)、《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)及《水质 采样样品保存和管理技术规定》(HJ 493-2009),本项目的样品保存符合质控要求。

根据 2023 年 7 月杭州天量检测科技有限公司出具的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测质控报告》,本次自行监测样品保存技术、保存时间等统计详见表 7.3-1~表 7.3-4。

类别	监测项目	采样容器	保存时间	保存依据	
垂人	砷、铜、铅、镉、镍	塑料自封袋	<4℃冷藏,可保存 180 天		
重金 属项 目	六价铬	棕色玻璃瓶	<4℃冷藏,消解后可保存 30 天	HJ/T 166-2004	
	汞		<4℃冷藏,可保存 28 天		
常规	pH 值	塑料自封袋	<4℃冷藏,可保存 180 天	НЈ/Т 166-2004	
项目	氰化物	棕色玻璃瓶	<4℃冷藏,可保存 180 天	GB/T22104-2008	
	SVOCS	棕色玻璃瓶	<4℃冷藏,可保存10天	НЈ 834-2017	
有机	VOCs	吹扫瓶	<4℃冷藏,可保存7天	НЈ 605-2011	
项目	石油烃(C10-C40)	棕色玻璃瓶	<4℃冷藏, 萃取后可保存 40 天	НЈ 1021-2019	

表 7.3-1 土壤样品保存容器、保存条件及时间一览表

表 7.3-1 土壤样品采样、交接、分析时间一览表

样品名称	采样时间	交接时间	分析时间
AT1、BT3、 CT2、DT2、 ET2、T02、 BT4	2024.7.26	2024.7.26	2024.7.27-8.24 pH 值: 2024.7.29 SVOCs: 2024.8.7 汞、砷: 2024.8.7~2024.8.23 六价铬: 2024.8.4 铅、镉: 2024.8.24~2024.8.25 铜、镍: 2024.8.3 石油烃(C ₁₀ -C ₄₀): 2024.08.9~2024.8.10

样品名称	采样时间	交接时间	分析时间
			VOCs: 2024.8.1
			氰化物: 2024.7.27

表 7.3-3 地下水样品保存容器、保存条件及时间一览表

	监测项目	容器	保存方法	采样量	保留 时间	保存依据
1	pH 值	现场检 测	/	250mL	2h	НЈ 1147-2020
2	VOCs	40mL 棕色 G	盐酸,pH<2,加入 0.01g-0.02g 抗坏血酸去 余氯	40mL*2 个	14d	НЈ 164-2020
3	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	棕色G	盐酸, pH<2, 4℃冷藏	1000mL	40d (萃 取 液)	НЈ 894-2017
4	镉、锰、铅、 铜、镍	P	硝酸,使其含量达 1%	250mL	14d	НЈ 164-2020
5	砷、汞	P	盐酸,1% 如水样为中性,1L 水样中加浓盐酸10mL	250mL	14d	НЈ 164-2020
6	六价铬	棕色 G	NaOH,调节 pH8~9	500mL	24h	НЈ 164-2020
7	丙酮、氯甲烷	棕色 G	盐酸, pH<2, 4℃冷藏	1000mL	14d	GB/T 5750.8-2023 附录 A
8	氰化物	棕色 G	NaOH, pH>12	500mL	2d	НЈ 164-2020

表 7.3-4 地下水样品采样、交接、分析时间一览表

样品名称	采样时间	交接时间	分析时间
AS1, BS1, BS2, CS1, DS1, ES1, S01	2024.7.26	2024.7.26	2024.7.27-8.1 pH 值: 现场 VOCs: 2024.7.29-7.30 汞、砷: 2024.7.31-2024.8.1 镍、铜、镉、铅: 2024.7.29-7.31 总氰化物: 2024.7.27 六价铬: 2024.7.27 石油烃(C ₁₀ -C ₄₀): 2024.7.31-2024.8.1 丙酮、氯甲烷: 2024.7.29-7.30
AS1, BS1, BS2, CS1, DS1, ES1, S01	2024.9.4	2024.9.4	2024.9.4-9.11 pH 值: 现场 VOCs: 2024.9.5-9.6 汞、砷: 2024.9.9 镍、铜、镉、铅: 2024.9.9-9.11 总氰化物: 2024.9.5 六价铬: 2024.9.5 石油烃(C ₁₀ -C ₄₀): 2024.9.5-9.6 丙酮、氯甲烷: 2024.9.5-9.6

综上所述,本项目地下水、土壤样品保存容器、时间等均符合《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 164-2020)、 《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中的相关规定。

7.3.2 样品流转

1、装运前核对

样品流转运输保证样品完好并低温保存,采用适当的减震隔离措施,严防样品瓶的破损、混淆或沾污,在保存时限内运送至分析实验室。

由现场采样工作组中样品管理员和质量监督员负责样品装运前的核对,对样品与采样记录单进行逐个核对,按照样品保存要求进行样品保存质量检查,检查无误后分类装箱。样品装运前,填写《样品交接记录单》,包括采样人、采样时间、样品性状、检测项目和样品数量等信息。水样运输前将容器的外(内)盖盖紧。样品装箱过程中采取一定的分隔措施,以防破损,用泡沫材料填充样品瓶和样品箱之间空隙。

2、样品运输

样品流转运输保证样品安全和及时送达,本项目选用专用冷藏车将土壤和地下水样品运送至实验室,同时确保样品在保存时限内能尽快运送至检测实验室。

本项目保证了样品运输过程中低温和避光的条件,采用了适当的减震隔离措施,避免样品在运输和流转过程中损失、污染、变质(变性)或混淆,防止盛样容器破损、混淆或沾污。

3、样品接收

样品送达实验室后,由样品管理员进行接收。样品管理员立即检查样品箱是否有破损,按照《样品交接记录表》清点核实样品数量、样品瓶编号以及破损情况,对样品进行符合性检查,确认无误后在《样品交接记录单》上签字。本项目样品管理员为熟悉土壤和地下水样品保存、流转的技术要求的专业技术人员。符合性检查包括:样品包装、标识及外观是否完好;样品名称、样品数量是否与原始记录单一致;样品是否损坏或污染。若出现样品瓶缺少、破损或样品瓶标签无法辨识等重大问题,样品管理员在《样品交接记录表》中进行标注,并及时与现场项目负责人沟通。

实验室收到样品后,按照《样品交接记录表》要求,立即安排样品保存和检测。

7.3.3 样品制备

镉

样品制备程序包括:风干、样品粗磨、样品细磨和样品分装。

- 1、样品风干:将土壤样品摊成 2~3cm 的薄层,除去土壤中混杂的砖瓦石块、石灰结核和动植物残体等。风干过程不时搅拌土壤样品,间断地将大块土壤样品压碎,并用塑料镊子挑拣或静电吸附等方法将样品里面的杂草根系等除去。
- 2、样品粗磨:将风干的样品倒在无色聚乙烯膜上,用木棒压碎。研磨过程中,随时拣出非土壤成分。逐次用孔径 2mm 尼龙筛筛分,直至全部风干土壤样品均通过 2mm 筛。筛分后的样品全部置于无色聚乙烯膜上,充分搅拌、混合直至均匀。样品混匀后,应按照不同的工作目的,采用四分法进行弃取和分装,并填写样品制备原始记录表。

本次检测土壤中各检测项目的预处理方法见表 7.3-5, 土壤中各检测项目的 预处理方法见表 7.3-6。

分析项目 预处理方法 称取 10.0g 土壤样品置于 50mL 的高型烧杯或其他适宜容器中,加入 25mL 水。将容器用封口膜或保鲜膜密封后,用磁力搅拌器剧烈搅拌 2min 或用水平 pH 值 振荡器剧烈振荡 2min。静置 30min,在 1h 内完成测定。 准确称取 5.0g(精确至 0.01g)样品置于 250mL 烧杯中,加入 50.0mL 碱性 提取溶液,再加入400mg 氯化镁和0.5mL磷酸氢二钾-磷酸二氢钾缓冲溶液。 放入搅拌磁子,用聚乙烯膜封口,置于搅拌加热装置上。常温下搅拌样品5 六价铬 皿后,加热搅拌至90-95度,保持60min。取下烧杯冷却至室温。用滤膜抽滤, 将滤液置于 250mL 烧杯中,用硝酸溶液调节 pH 至 7.5,转移至 100mL 容量 瓶,用水定容,待测。 试样的制备: 称取风干、过筛的样品 0.1-0.5g。在通风厨中, 先加入 6mL, 砷 盐酸,再慢慢加入 2mL 硝酸,混匀使样品与消解液充分接触。放入微波消解 仪中消解。完成后,用慢速定量滤纸将消解后的溶液通过玻璃漏斗过滤,转 移入容量瓶中,实验用水洗涤溶样杯及沉淀,将所有洗涤液并入容量瓶中, 汞 最后用实验用水定容至标线,混匀;试料的制备:分取 10.0mL 试液置于 50mL 容量瓶中,加入盐酸,硫脲和抗坏血酸混合溶液,混匀,室温放置30min,用 实验用水定容至标线,混匀。

表 7.3-5 土壤样品预处理方法

准确称取 0.1~0.3g (精确至 0.002g)试样于 50mL 聚四氟乙烯柑祸中,用

分析项目	预处理方法
铅	水润湿后加人 5mL 盐酸,于通风橱内的电热板上低温加热,使样品初步分解,当蒸发至约 2~3 mL 时,取下稍冷,然后加人 5mL 硝酸,4mL 氢氟酸,2mL 高氯酸,加盖后于电热板上中温加热 1h 左右,然后开盖,继续加热除硅,为了达到良好的飞硅效果,应经常摇动坩埚。当加热至冒浓厚高氯酸白烟时,加盖,使黑色有机碳化物充分分解。待坩埚上的黑色有机物消失后,开盖驱赶白烟并蒸至内容物呈粘稠状。视消解情况,可再加人 2mL 硝酸,2mL 氮氟酸,1mL 高氯酸,重复上述消解过程。当白烟再次基本冒尽且内容物呈粘稠状时,取下稍冷,用水冲洗坩埚盖和内壁,并加人 1mL 硝酸溶液温热溶解残渣。然后将溶液转移至 25mL 容量瓶中,加人 3mL 磷酸氢二铵溶液冷却后定容,摇匀备测。
铜	称取通过 0.149mm 孔径筛的风干土试样 0.2-0.3g(精确至 0.0001g)于消
镍	解管中,用水润湿后加入 5mL 盐酸,于通风橱内 100℃加热 45min,加入 9mL 硝酸加热 30min,加入 5mL 氢氟酸加热 30min,稍冷加入 1mL 高氯酸,加盖 120℃加热 3h,开盖 150℃直至冒白烟,加热时需摇动消解管。冷却后,消解液 转移至 25mL 容量瓶,洗涤消解管 2-3 次,合并,定容,待测。
SVOCs	称取 20g 的新鲜样品,加入一定量的硅藻土混匀、脱水,充分拌匀至散粒状,全部转移至提取容器中加压流体萃取池中萃取。加入正己烷-丙酮(1:1)溶剂,在带有搅拌器的超声仪上超声萃取 3 次,每次 3min 。在玻璃漏斗上垫一层玻璃棉,加入适量无水硫酸钠,将提取液过滤到圆底烧瓶中,将提取液浓缩至 2mL,停止浓缩。用层析柱净化浓缩液,收集流出液,再次旋转蒸发浓缩,加入 10μl 浓度为 4000μg/mL 的内标物原液,并定容至 1.0mL,混匀后转移至 2mL 样品瓶中,待分析。
石油烃 (C ₁₀ ~C ₄₀)	称取 10.0g 样品于研钵中,加入适量硅藻土,研磨均化成流砂状,参照 HJ783 的要求进行萃取条件的设置和优化,将提取液转移至浓缩装置,浓缩 至 1.0mL,待净化。依次用 10mL 正己烷-二氯甲烷混合溶剂、10mL 正己烷活 化硅酸镁净化柱。待柱上正己烷近干时,将浓缩液全部转移至净化柱中,再 用 12mL 正己烷淋洗净化柱,收集淋洗液,与流出液合并,浓缩至 1.0mL,待 测。
VOCs	准确称取过 0.149mm 筛的土样 0.2g 于 50mL 镍坩埚中,加入 2g 氢氧化钠,放入高温电炉中加热,由低温逐渐缓缓加热升温到 550℃到 570℃后,继续保温 20min。取出冷却,用约 50mL 煮沸的热水分几次浸取,直至熔块完全溶解,全部转入 100mL 容量瓶中,再缓缓加入 5mL 盐酸,不停摇动,冷却后加水至标线,摇匀。放置澄清,待测。
氰化物	连接蒸馏装置,打开冷凝水,在接收瓶中加入 10 mL 氢氧化钠溶液 (10g/L)作为吸收液。在加入试样后的蒸馏瓶中依次加 200 mL 水、3.0 mL 氢氧化钠溶液(100g/L)、2.0mL 氯化亚锡溶液和 10 mL 硫酸铜溶液,摇匀,迅速加入 10 mL 磷酸,立即盖塞。打开电炉,由低档逐渐升高,馏出液以 2 mL/min~4 mL/min 速度进行加热蒸馏。接收瓶内试样近 100 mL 时,停止蒸馏,用少量水冲洗馏出液导管后取出接收瓶,用水定容 (V1),此为试样 A。从试样中吸取 10.0 mL 试料于 25 mL 具塞比色管中。

表 7.3-6 地下水样品预处理方法

分析项目	预处理方法
石油烃 (C ₁₀ ~C ₄₀)	将样品全部转移至 2L 分液漏斗,量取 60mL 二氯甲烷洗涤样品瓶后,全部转移至分液漏斗,振荡萃取 5min,静置 10min,收集下层有机相,再加入 60mL 二氯甲烷,重复上述操作,合并萃取液,将萃取液通过无水硫酸钠脱水。将水相全部转移至 1000mL 量筒中,测量样品体积并记录,将萃取液浓缩,净化,再浓缩定容至 1mL,待测。

分析项目	预处理方法
	将 10mL 硝酸锌溶液加入蒸馏瓶内,加入 7~8 滴甲基橙指示剂。再 迅
氰化物	速加入 5 mL 酒石酸溶液,立即盖好瓶塞,使瓶内溶液保持红色。打开冷凝水,
	打开可调电炉,由低挡逐渐升高,馏出液以 2~4mL/min 速度进行加热蒸馏。
	二价铁、亚硫酸盐、硫代硫酸盐等还原物质的去除: 取适量样品于 50mL
	比色管中,用水稀释至标线,加入 4mL 显色剂,混匀,放置 5min 后,加入
六价铬	1mL 硫酸溶液摇匀。5~10min 后,以水作参比测吸光度,用同法做标准曲线。
/\/\	次氯酸盐等氧化性物质的消除: 取适量样品于 50mL 比色管中, 用水稀
	释至标线,加入 0.5mL 硫酸溶液,边加边摇,以除去由过量的亚硝酸纳与尿
	素反应生成的气泡,待气泡除尽后,再测定。
	准确量取(100.0±1.0) mL 摇匀后的样品于 250mL 聚四氟乙烯烧杯中,
- 	加入 2mL 硝酸溶液和 1.0mL 盐酸溶液于上述烧杯中,盖上表面皿,置于电热
ノログレノロ系	板上加热消解,加热温度不得高于85℃。保持溶液不沸腾,直至样品蒸发至
	20mL 左右。待样品冷却,用去离子水定容,加盖,摇匀保存。
	量取 5.0mL 混匀后的样品于 10mL 比色管中,加入 1mL 盐酸-硝酸溶液,
汞	加塞混匀,置于沸水浴中加入消解 1h,期间摇动 1~2 次并开盖放气。冷却,
	用水定容至标线,混匀,待测。
	量取 50.0mL 混匀后的样品于 150mL 锥形瓶中, 加入 5mL 硝酸-高氯酸混
砷	合酸,于电热板上加热至冒白烟,冷却。再加入 5mL 盐酸溶液,加热至黄褐
	色烟冒尽,冷却后移入 50mL 容量瓶中,加水稀释定容,混匀,待测
VOCs	吸取 20mL 样品到吹扫瓶加内标和替代物吹扫补集直接进样测定。
丙酮	准确移取 10.0 mL 样品于预先加入 3.0 g 氯化钠的顶空瓶中,立即加盖密
	封,摇匀待测。

8 监测结果分析

8.1 土壤监测结果分析

8.1.1 分析方法

样品监测分析方法按国家、行业、地方发布的标准分析方法和国家环保总局颁布的监测分析方法。土壤样品监测分析方法如表 8.1-1 所示。

表8.1-1 土壤样品监测分析方法及检出限一览表

序号	类别	监测项目	分析方法	分析方法标准号或来源	检出限	评价标准/筛选值
1		茚并(1,2,3-c,d)芘			0.1mg/kg	15mg/kg
2		2-氯酚			0.06mg/kg	2256mg/kg
3		二苯并(a,h)蒽			0.1mg/kg	1.5mg/kg
4		硝基苯			0.09mg/kg	76mg/kg
5		崫	土壤和沉积物 半挥发性有机物的测定 气	НЈ 834-2017	0.1mg/kg	1293mg/kg
6		苯并(a)蒽	相色谱-质谱法	ПЈ 654-2017	0.1mg/kg	15mg/kg
7	土壤	苯并(b)荧蒽			0.2mg/kg	15mg/kg
8		苯并(k)荧蒽	-		0.1mg/kg	151mg/kg
9		萘			0.09mg/kg	70mg/kg
10		苯并(a)芘			0.1mg/kg	1.5mg/kg
11		苯胺	危险废物鉴别标准 浸出毒性鉴别	GB 5085.3-2007 附录 K	0.08mg/kg	260mg/kg
12		顺-1,2-二氯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 吹扫	111 605 2011	1.3µg/kg	596mg/kg
13		氯仿	捕集/气相色谱-质谱法	НЈ 605-2011	1.1µg/kg	0.9mg/kg

序号	类别	监测项目	分析方法	分析方法标准号或来源	检出限	评价标准/筛选值
14		氯乙烯			1.0μg/kg	0.43mg/kg
15		1,1-二氯乙烯			1.0µg/kg	66mg/kg
16		反-1,2-二氯乙烯			$1.4 \mu g/kg$	54mg/kg
17		1,1-二氯乙烷			$1.2\mu g/kg$	9mg/kg
18		1,1,1-三氯乙烷			$1.3 \mu g/kg$	840mg/kg
19		四氯化碳			1.3µg/kg	2.8mg/kg
20		苯			1.9µg/kg	4mg/kg
21		1,2-二氯乙烷			1.3µg/kg	5mg/kg
22		三氯乙烯			$1.2\mu g/kg$	2.8mg/kg
23		1,2-二氯丙烷			1.1µg/kg	5mg/kg
24		甲苯			1.3µg/kg	1200mg/kg
25		1,1,2-三氯乙烷			$1.2\mu g/kg$	2.8mg/kg
26		四氯乙烯			$1.4 \mu g/kg$	53mg/kg
27		氯苯			$1.2\mu g/kg$	270mg/kg
28		1,1,1,2-四氯乙烷			$1.2\mu g/kg$	10mg/kg
29		乙苯			$1.2\mu g/kg$	28mg/kg
30		间,对-二甲苯			$1.2\mu g/kg$	570mg/kg
31		邻-二甲苯			$1.2\mu g/kg$	640mg/kg
32		苯乙烯			1.1µg/kg	1290mg/kg
33		1,1,2,2-四氯乙烷			1.2µg/kg	6.8mg/kg
34		1,2,3-三氯丙烷			1.2μg/kg	0.5mg/kg
35		1,4-二氯苯			1.5µg/kg	20mg/kg

序号	类别	监测项目	分析方法	分析方法标准号或来源	检出限	评价标准/筛选值
36		1,2-二氯苯			1.5µg/kg	560mg/kg
37		氯甲烷			1.0μg/kg	37mg/kg
38		二氯甲烷			1.5µg/kg	616mg/kg
39		丙酮			1.3µg/kg	10000mg/kg
40		pH 值	土壤 pH 值的测定 电位法	НЈ 962-2018	/	/
41		铜	土壤和沉积物 铜、锌、铅、镍、铬的测定	III 401 2010	1 mg/kg	18000mg/kg
42		镍	火焰原子吸收分光光度法	HJ 491-2019	3mg/kg	900mg/kg
43		铅	土壤质量 铅、镉的测定 石墨炉原子吸收	GB/T 17141-1997	0.1mg/kg	800mg/kg
44		镉	分光光度法		0.01mg/kg	65mg/kg
45		六价铬	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	НЈ 1082-2019	0.5 mg/kg	5.7mg/kg
46		汞	土壤和沉积物 汞、砷、硒、铋、锑的测定	HJ 680-2013	0.002mg/kg	38mg/kg
47		砷	微波消解/原子荧光法	ПЈ 080-2013	0.01mg/kg	60mg/kg
48		氰化物	土壤 氰化物和总氰化物的测定 分光光度 法	НЈ 745-2015	0.04mg/kg	135mg/kg
49		石油烃 (C10-C40)	土壤和沉积物 石油烃(C ₁₀ -C ₄₀)的测定 气相色谱法	НЈ 1021-2019	6mg/kg	4500mg/kg

8.1.2 各点位监测结果

根据杭州天量检测科技有限公司出具的检测报告(天量检测(2024)第 2407317 号),本次自行监测土壤目标样品检测结果表见 表 8.1-2。

铜 铅 砷 测点 pH 值 氰化物 汞 镍 石油烃 0.99 62 0.031 AT1 8.42 10.0 0.19 4.50 88 17 8.03 0.19 BT3 53 23.6 0.86 0.044 5.56 160 24 CT2 8.24 0.51 52 14.9 1.59 0.037 4.36 151 22 8.31 14.0 0.35 15 DT2 1.32 70 0.032 4.24 59 8.11 0.09 66 11.3 0.35 0.037 5.79 122 31 ET2 8.64 0.25 10.7 T02 62 0.27 0.037 3.53 131 23 BT4 8.72 0.44 60 22.8 0.18 0.025 4.77 111 32 标准限值 18000 800 **65** 38 60 900 4500 135 达标情况 达标 达标 达标 达标 达标 达标 达标 达标

表8.1-2 土壤目标样品检测结果 单位: mg/kg (pH值无量纲)

注: 表中仅统计检出指标, 其余指标均未检出。

8.1.3 监测结果分析

土壤目标样品检出的各分析项目筛选值范围、检出率和超标率等情况汇总见表 8.1-3。

表8.1-3 土壤目标样品检出指标分析结果(筛选值范围、检出率、超标率)汇总表

序号	测点	评价标准 (mg/kg)	对照点筛选值范 围(mg/kg)	检出率 (%)	超标率 (%)	企业地块内筛选值范围 (mg/kg)	检出率 (%)	超标率 (%)	企业地块内筛选 值最大值点位
1	pH 值	/	8.64	/	/	8.03~8.72	/	/	BT4
2	氰化物	135	0.25	100	0	0.09~1.32	100	0	DT2
3	铜	18000	62	100	0	52~70	100	0	DT2
4	铅	800	10.7	100	0	10~23.6	100	0	BT3
5	镉	65	0.27	100	0	0.18~1.59	100	0	CT2

6	汞	38	0.037	100	0	0.025~0.044	100	0	BT3	
7	砷	60	3.53	100	0	4.24~5.79	100	0	ET2	
8	镍	900	131	100	0	59~160	100	0	BT3	
9	石油烃	4500	23	100	0	15~32	100	0	BT4	
).). 	N. T. DAVI KOBE TA BELLIA D									

注: 表中仅统计检出指标,其余指标均未检出。

本次监测共送检 7 个土壤目标样品,其中企业地块内目标样品 6 个,地块外对照点目标样品 1 个。根据表 8.1-2~表 8.1-3 的统计数据可知:

(1) 土壤 pH 检测分析结果分析

本次送检的 7 个土壤目标样品均检测了 pH。检测结果表明,对照点的 pH 为 8.64,地块内目标样品土壤 pH 处于 8.03~8.72 之间,总体与对照点的酸碱度保持一致。

(2) 土壤重金属与无机物检测结果分析

本次送检的7个土壤目标样品均检测了8种重金属和无机物指标。检测结果表明,除六价铬外,其余重金属和无机物指标在所有受检土壤目标样品中均有检出,所有指标含量均低于《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)第二类用地筛选值。

(3) 土壤有机污染物检测结果分析

本次送检的 7 个土壤目标样品均检测了 GB36600-2018 表 1 中 45 项基本项目中 27 项挥发性有机物和 11 项半挥发性有机物,同时检测了石油烃 (C₁₀-C₄₀)、丙酮。检测结果表明,所有受检土壤目标样品中仅石油烃 (C₁₀-C₄₀) 全部检出,其余均未检出,所有指标含量均低于《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)第二类用地筛选值,其中丙酮含量均低于江西省《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(DB36/1282-2020)第二类用地筛选值。

综上分析,企业地块内及对照点土壤送检目标样品所检测指标含量均低于《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)第二类用地筛选值,丙酮含量均低于江西省《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(DB36/1282-2020)中第二类用地筛选值。同时通过与对照点的检测结果分析,地块内各点位检测因子数值与对照点不存在显著差异。

8.1.4 与上一年度结果对比分析

上年度(2023年度)仅采集土壤表层样品,因此本次仅对企业地块内土壤表层样品点位作对比分析。与上一年度相同点位相同指标检测结果比对情况汇总表见表8.1-4。

表8.1-4 与上一年度监测结果对比分析一览表 单位: mg/kg

测点	监测时间	砷	镉	铜	铅	镍	汞	石油烃 (C10-C40)	氯仿	二氯甲烷	四氯乙烯	丙酮	氰化物
AT1	2023 年	2.92	0.06	12	18.2	24	0.032	26	0.0044	0.0232	< 0.0014	0.00498	< 0.04
AII	2024 年	4.5	0.19	62	10	88	0.031	17	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013	0.99
变	化趋势	54.11%	216.67%	416.67%	-45.05%	266.67%	-3.13%	-34.62%	下降	下降	/	下降	上升
BT3	2023 年	3.75	0.13	20	32.3	31	0.059	14	0.0031	0.024	0.0093	< 0.0013	< 0.04
В13	2024 年	5.56	0.86	53	23.6	160	0.044	24	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013	0.19
变	化趋势	48.27%	561.54%	165.00%	-26.93%	416.13%	-25.42%	71.43%	下降	下降	下降	/	上升
BT4	2023 年	3.34	0.06	16	18.9	24	0.025	26	0.0043	< 0.0015	0.0028	< 0.0013	< 0.04
B14	2024 年	4.77	0.18	60	22.8	111	0.025	32	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013	0.44
变	化趋势	42.81%	200.00%	275.00%	20.63%	362.50%	0.00%	23.08%	下降	下降	下降	/	上升
CT2	2023 年	3.96	0.06	14	21.8	24	0.031	23	0.007	0.005	0.0065	0.0026	< 0.04
C12	2024 年	4.36	1.59	52	14.9	151	0.037	22	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013	0.51
变	化趋势	10.10%	2550.00%	271.43%	-31.65%	529.17%	19.35%	-4.35%	下降	下降	下降	下降	上升
DT2	2023 年	3.7	0.07	15	18.5	26	0.024	40	< 0.0011	0.0199	0.0039	0.0026	< 0.04
D12	2024年	4.24	0.35	70	14	59	0.032	15	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013	1.32
变	化趋势	14.59%	400.00%	366.67%	-24.32%	126.92%	33.33%	-62.50%	/	下降	下降	下降	上升
ET2	2023 年	4.37	0.08	13	19.6	25	0.017	39	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013	< 0.04
E12	2024年	5.79	0.35	66	11.3	122	0.037	31	< 0.0011	< 0.0015	< 0.0014	< 0.0013	0.09
变	化趋势	32.49%	337.50%	407.69%	-42.35%	388.00%	117.65%	-20.51%	/	/	/	/	上升
标	准限值	60	65	18000	800	900	38	4500	0.9	616	53	10000	135
达	标情况	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标

根据表8.1-4,各点位各指标变化趋势并不一致,金属和无机物指标均有检出,各点位各有上升或下降,但均远远小于标准限值;

土壤样品中氰化物今年有检出,需重点关注。

8.2 地下水监测结果分析

8.2.1 分析方法

样品监测分析方法按国家、行业、地方发布的标准分析方法和国家环保总局颁布的监测分析方法。地下水样品监测分析方法如表 8.2-1 所示。

表8.2-1 地下水样品监测分析方法及检出限一览表

序号	监测项目	分析方法	分析方法标准号或来源	检出限	评价标准限值/筛选值
1	pH 值	水质 pH 值的测定 电极法	НЈ1147-2020	/	5.5≤pH≤6.5 8.5≤pH≤9.0
2	氰化物	地下水质分析方法第 52 部分: 氰化物的测定 吡 啶-吡唑啉酮分光光度法	DZ/T 0064.52-2021	0.002mg/L	≤0.1mg/L
3	镉	石墨炉原子吸收法	《水和废水监测分析方法》	0.09μg/L	≤0.01mg/L
4	铅	有臺炉原丁吸収伝	(第四版增补版)国家环境 保护总局(2002年)	$0.24 \mu g/L$	$\leq 0.10 \text{mg/L}$
5	(总)铜	水质 32 种元素的测定 电感耦合等离子体发射	НЈ 776-2015	0.08μg/L	≤2.0mg/L
6	(总)镍	光谱法	113 //0-2013	$0.007 \mu g/L$	$\leq 0.10 \text{mg/L}$
7	砷	 水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定 原子荧光法	НЈ 694-2014	$0.3 \mu g/L$	$\leq 0.05 mg/L$
8	汞		113 094-2014	$0.04 \mu g/L$	\leq 0.002mg/L
9	六价铬	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	DZ/T 0064.17-2021	0.004mg/L	≤0.10mg/L
10	四氯化碳			$0.4 \mu g/L(SIM)$	≤50.0µg/L
11	氯仿			$0.4 \mu g/L(SIM)$	$\leq 300 \mu g/L$
12	1,1-二氯乙烷	水质 挥发性有机物测定 吹扫捕集/气相色谱-质 谱法	НЈ 639-2012	$0.4 \mu g/L(SIM)$	$\leq 1.2 mg/L$
13	1,2-二氯乙烷			$0.4 \mu g/L(SIM)$	\leq 40.0 μ g/L
14	1,1-二氯乙烯			$0.4 \mu g/L(SIM)$	≤60.0µg/L

序号	监测项目	分析方法	分析方法标准号或来源	检出限	评价标准限值/筛选值
15	顺-1,2-二氯乙 烯			0.4μg/L(SIM)	260 O /I
16	反-1,2-二氯乙 烯			0.3μg/L(SIM)	≤60.0μg/L
17	二氯甲烷			0.5μg/L(SIM)	≤500μg/L
18	1,2-二氯丙烷			0.4μg/L(SIM)	≤60.0μg/L
19	1,1,1,2-四氯乙 烷			0.3μg/L(SIM)	\leq 0.9mg/L
20	1,1,2,2-四氯乙 烷			0.4μg/L(SIM)	≤0.6mg/L
21	1,1,1-三氯乙 烷			0.4μg/L(SIM)	≤4000μg/L
22	1,1,2-三氯乙 烷			0.4μg/L(SIM)	≤60.0µg/L
23	1,2,3-三氯丙 烷			0.2μg/L(SIM)	≤0.6mg/L
24	氯乙烯			0.5μg//L(SIM)	≤90.0µg/L
25	萘			0.4μg/L(SIM)	≤600µg/L
26	三氯乙烯			0.0004mg/L(SIM)	$\leq 210 \mu g/L$
27	四氯乙烯			0.0002mg/L(SIM)	$\leq 300 \mu g/L$
28	氯苯			0.0002mg/L(SIM)	$\leq 600 \mu g/L$
29	1,2-二氯苯			0.0004mg/L(SIM)	$\leq 2000 \mu g/L$
30	1,4-二氯苯			0.0004mg/L(SIM)	≤600µg/L
31	苯			0.0004mg/L(SIM)	$\leq 120 \mu g/L$
32	乙苯			0.0003mg/L(SIM)	≤600µg/L
33	苯乙烯			0.0002mg/L(SIM)	\leq 40.0 μ g/L

序号	监测项目	分析方法	分析方法标准号或来源	检出限	评价标准限值/筛选值
34	甲苯			0.0003mg/L(SIM)	$\leq 1400 \mu g/L$
	间二甲苯			0.0005mg/L(SIM)	
35	对二甲苯			0.0005mg/L(SIM)	$\leq 1000 \mu g/L$
	邻二甲苯			0.0002mg/L(SIM)	
36	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	水质 可萃取性石油烃(C10-C40)的测定 气相色谱 法	НЈ 894-2017	0.01mg/L	≤1.2 mg/L
37	丙酮	 生活饮用水标准检验方法 第8部分:有机物指标	GB/T 5750.8-2023 附录 A	0.02μg/L	$\leq 14000 \mu g/L$
38	氯甲烷	生值以用小你谁饱驰刀伝 男 8 部分: 有机初值你	UB/1 3/30.8-2023 附 X A	0.12μg/L	/
监测项		出限均小于评价标准限值,符合要求。			

8.2.2 各点位监测结果

根据杭州天量检测科技有限公司出具的检测报告(天量检测(2024)第 2407317 号、天量检测(2024)第 2408388 号),本次监测地下水目标样品检测结果表见表 8.2-2 及表 8.2-3。

表 8.2-2 地下水目标样品检测结果 (2024年7月采样) 单位: mg/L(pH 值无量纲)

测点	样品性状	pH 值	氰化物	可萃取性石油烃	铅	镉	砷	二氯甲烷
AS1	浅黄、清	7.5	0.005	0.08	<9×10 ⁻⁵	<5×10 ⁻⁵	1.82×10 ⁻²	< 0.0005
BS1	浅黄、微浑	7.6	0.002	0.06	1.5×10 ⁻⁴	<5×10 ⁻⁵	7.7×10 ⁻³	0.284
BS2	浅黄、清	7.2	< 0.002	0.07	2.1×10 ⁻⁴	<5×10 ⁻⁵	3.26×10 ⁻²	< 0.0005
CS1	浅黄、微浑	8.0	< 0.002	0.04	1.0×10 ⁻⁴	1.6×10 ⁻⁴	1.2×10 ⁻³	< 0.0005
DS1	浅黄、清	7.7	0.003	0.09	<9×10 ⁻⁵	1.2×10 ⁻⁴	1.98×10 ⁻²	< 0.0005

ES1	浅黄、清	7.8	< 0.002	0.04	<9×10 ⁻⁵	<5×10 ⁻⁵	3.36×10 ⁻²	< 0.0005
S01	浅黄、微浑	7.3	0.006	0.04	1.7×10 ⁻⁴	<5×10 ⁻⁵	1.6×10 ⁻³	< 0.0005
标准限值		5.5≤pH≤6.5 8.5≤pH≤9.0	≤0.1	≤1.2	≤0.10	≤0.01	≤0.05	≤0.5
达标情况		达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标

表 8.2-3 地下水目标样品检测结果 (2024年9月采样) 单位: mg/L(pH 值无量纲)

测点	样品性状	pH 值	氰化物	可萃取性石油烃	铅	镉	砷	丙酮
AS1	无色、清	7.6	0.002	1.04	<2.4×10 ⁻⁴	<9×10 ⁻⁵	2.70×10 ⁻²	0.0130
BS1	浅黄、微浑	7.5	0.004	0.26	<2.4×10 ⁻⁴	1.2×10 ⁻⁴	4.49×10 ⁻²	< 0.00007
BS2	黄色、浑浊	7.1	< 0.002	1.24	<2.4×10 ⁻⁴	<9×10 ⁻⁵	3.30×10 ⁻²	< 0.00007
CS1	浅黄、微浑	7.9	0.002	0.25	<2.4×10 ⁻⁴	<9×10 ⁻⁵	2.2×10 ⁻³	< 0.00007
DS1	无色、清	7.6	< 0.002	0.16	<2.4×10 ⁻⁴	<9×10 ⁻⁵	4.58×10 ⁻²	< 0.00007
ES1	浅黄、清	7.7	< 0.002	0.25	<2.4×10 ⁻⁴	<9×10 ⁻⁵	4.67×10 ⁻²	< 0.00007
S01	无色、清	7.3	< 0.002	0.06	1.1×10 ⁻³	<9×10 ⁻⁵	3.8×10 ⁻³	< 0.00007
	标准限值	5.5≤pH≤6.5 8.5≤pH≤9.0	≤0.1	≤1.2	≤0.10	≤0.01	≤0.05	≤14
	达标情况	达标	达标	达标	达标	达标	达标	达标

8.2.3 监测结果分析

地下水目标样品检出的各分析项目浓度范围、检出率和超标率汇总见表 8.2-4 及表 8.2-5。

表 8.2-4 地下水目标样品检出指标分析结果(浓度范围、检出率、超标率)汇总表 (2024年7月采样)

序号	测点	评价标准(mg/kg)	对照点筛选值范 围(mg/kg)	检出率 (%)	超标率 (%)	企业地块内筛选值 范围(mg/kg)	检出率 (%)	超标率 (%)	企业地块内筛选 值最大值点位
1	pH 值	5.5≤pH≤6.5 8.5≤pH≤9.0	7.3	/	0	7.2~8.0	/	0	CS1
2	氰化物	≤0.1	0.006	100	0	<0.002~0.005	50	0	AS1
3	可萃取性 石油烃	≤1.2	0.04	100	0	0.04~0.09	100	0	DS1
4	铅	≤0.10	1.7×10 ⁻⁴	100	0	<2.4×10 ⁻⁴ ~2.1×10 ⁻⁴	50	0	BS2
5	镉	≤0.01	<5×10 ⁻⁵	0	0	<9×10 ⁻⁵ ~1.6×10 ⁻⁴	66.7	0	CS1
6	砷	≤0.05	1.6×10 ⁻³	100	0	1.2×10 ⁻³ ~3.36×10 ⁻²	100	0	BS2
7	二氯甲烷	≤0.5	< 0.0005	0	0	<0.0005~0.284	16.7	0	BS1

表 8.2-5 地下水目标样品检出指标分析结果(浓度范围、检出率、超标率)汇总表 (2024年9月采样)

序号	测点	评价标准(mg/kg)	对照点筛选值范 围(mg/kg)	检出率 (%)	超标率 (%)	企业地块内筛选值 范围(mg/kg)	检出率 (%)	超标率 (%)	企业地块内筛选 值最大值点位
1	pH 值	5.5≤pH≤6.5 8.5≤pH≤9.0	7.3	/	0	7.1~7.9	/	0	CS1
2	氰化物	≤0.1	< 0.002	100	0	<0.002~0.004	50	0	BS1
3	可萃取性 石油烃	≤1.2	0.06	100	0	0.16~1.24	100	0	BS2
4	铅	≤0.10	1.1×10 ⁻³	100	0	<2.4×10 ⁻⁴	0	0	/
5	镉	≤0.01	<9×10 ⁻⁵	0	0	<9×10 ⁻⁵ ~1.2×10 ⁻⁴	16.7	0	BS1
6	砷	≤0.05	3.8×10 ⁻³	100	0	2.2×10 ⁻³ ~4.67×10 ⁻²	100	0	ES1
7	丙酮	≤14	< 0.00007	0	0	<0.00007~0.0130	16.7	0	AS1

本年度共进行 2 次地下水监测,7 月共送检地下水目标样品 7 个,其中企业 地块内目标样品 6 个,对照点目标样品 1 个,9 月共送检地下水目标样品 7 个,其中企业地块内目标样品 6 个,对照点目标样品 1 个,主要检测企业特征污染物及有机物,由表 8.2-4~表 8.2-3 的统计数据可知:

(1) 地下水 pH 值检测分析结果分析

本年度送检的 14 个地下水目标样品均检测了 pH 值。检测结果表明,对照点 S01 的 pH 值为 7.3, 地块内地下水目标样品 pH 值为 7.1~8.0, 与对照点的酸碱度保持一致。

(2) 地下水金属检测分析结果分析

本次送检的 14 个地下水目标样品均检测了 7 种金属指标及氰化物。检测结果表明,受检的地下水目标样品中铅、镉、砷、氰化物有检出(其中铅、镉、氰化物为部分检出),其余金属指标均未检出。所有指标浓度均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)IV 类水标准限值要求。

(3) 地下水有机污染物检测结果分析

本次送检的 14 个地下水目标样品检测了 29 项有机污染物:挥发性有机物 27 项及丙酮、氯甲烷。检测结果表明,所有受检目标样品中仅石油烃、二氯甲烷及丙酮有检出(二氯甲烷、丙酮部分检出),其余均未检出。检测指标均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017) IV 类水质标准限值要求,其中石油烃(C10-C40)检测浓度符合《上海市建设用地土壤污染状况调查、风险评估、风险管控与修复方案编制、风险管控与修复效果评估工作的补充规定(试行)》(沪环土(2020)62号)中附表 5"上海市建设用地地下水污染风险管控筛选值补充指标"中第二类用地筛选值要求,丙酮检测浓度均符合《美国 EPA 通用土壤筛选值》(2022年)中饮用水标准要求。

综上分析,企业地块内地下水送检样品所检测指标中均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)IV 类水质标准限值要求,其中石油烃(C₁₀-C₄₀)检测浓度符合《上海市建设用地土壤污染状况调查、风险评估、风险管控与修复方案编制、风险管控与修复效果评估工作的补充规定(试行)》(沪环土〔2020〕62号)中附表 5"上海市建设用地地下水污染风险管控筛选值补充指标"中第二类用地筛选值要求,丙酮检测浓度均符合《美国 EPA 通用土壤筛选值》(2022年)中饮用水标准要求。对照点地下水送检样品所检测指标指标均能符合相关标准限

值要求。

8.2.4 超标特征污染物浓度变化趋势分析

根据历年检测结果,企业需关注超标特征污染物为砷及二氯甲烷。

1、砷

针对超标污染物砷浓度变化情况见表 8.2-6。同一点位砷浓度变化趋势图见 图 8.2-1。

监测指		监测浓度 单位: mg/L						
标	监测点位	2020 年	2021 年	2022 年	2023 年	2024年7 月	2024年9 月	· 评价标 准
砷	ES1 (2001)	0.0784	0.0649	0.0369	0.0246	0.0336	0.0467	<0.05
14H	CS1 (2C01)	0.011	0.0534	0.001	0.00338	0.0012	0.0022	≥0.03

表 8.2-6 砷污染物浓度变化情况一览表



图 8.2-1 砷浓度变化趋势

根据表 8.2-6、图 8.2-1 可知, ES1 点位砷浓度自 2020 年至 2023 年起一直呈下降趋势, 2024 年有上升趋势,目前为达标状态,该点位砷浓度接近标准限值,后期需重点关注。CS1 点位在 2021 年自行监测时砷浓度超标,2022 年下降后为达标状态,2023 年度略有波动但远小于标准限值。

2、二氯甲烷

二氯甲烷超标点位为后期风险管控补充调查所补充的点位,此处进行简单浓度变化趋势分析。针对超标污染物二氯甲烷浓度变化情况见表 8.2-7。同一点位二氯甲烷浓度变化趋势图见图 8.2-3。

表 8.2-7 二氯甲烷污染物浓度变化情况一览表

监测指	监测点位		评价标准				
标	血侧尽型	2022年	2023年 2024年7月		2024年9月	厅 川 柳 作	
二氯甲烷	BS1	2.130	4.22	0.284	ND	≤0.500	



图 8.2-2 BS1 点位二氯甲烷浓度变化趋势

根据表 8.2-7 和图 8.2-2 可知, BS1 点位二氯甲烷浓度 2023 年较 2022 年有明显升高,均超标准限值,2023 年到 2024 年呈下降趋势,本年度 7 月和 9 月浓度均为达标状态。

9 质量保证与质量控制

9.1 自行监测质量体系

企业建立自行监测质量体系,确保自行监测的承担单位具备与监测任务相适 应的工作条件,配备数量充足、技术水平满足工作要求的技术人员,并有适当的 措施和程序保证监测结果准确可靠。确认检测机构的能力满足自行监测的质量要 求。

9.2 监测方案制定的质量保证与控制

2022年10月杭州天量检测科技有限公司编制完成《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测方案》后,已组织相关专家对监测方案的适用性和准确性进行评估,确保质量。

9.3 样品采集质量控制

为了确保采样和现场检测符合技术要求,保证采集样品的代表性、有效性和 完整性,有效控制样品运输和流转过程,规范实施现场检测行为,杭州天量检测 科技有限公司特对现场采样进行一系列的质量控制工作,根据其出具的《浙江九 洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测质控报告》,具体质量控制工作如下。

9.3.1 采样和现场检测前的准备

1、按照委托单位的布点采样方案,由环境部负责人安排采样/现场检测人员 及采样用车辆进行采样和现场检测,由项目负责人带队安排工作,明确工作组内 人员任务分工和质量考核要求。

项目负责人为具有2年以上污染地块调查工作经验的专业技术人员,采样/现场检测人员均具有环境、土壤等相关专业知识,熟悉采样流程和操作规程,掌握土壤和地下水采样的相关技术规定和质量管理要求,掌握相关设备的操作方法,经过采样和现场检测的专项技术培训,考核合格,持证上岗。采样/现场检测人员工作认真、遵纪守法、持公正立场,严守样品及相关信息的秘密。

2、项目负责人制定并确认采样计划,提出采样和现场检测的具体要求。

采样前项目负责人与调查单位负责人提前了解本项目的目的、内容、点位、参数、样品量以及现场情况等,以便后续采样工作准确、顺利地实施。项目负责人与采样/现场检测人员进行技术交流、讲解现场采样要求,布置工作。研究此项目方案的点位、参数、样品数量以及相应检测标准等详细信息,制定符合相关

国家规范的采样计划、样品流转方案及实验室检测方案。

3、依据前期调查及现场踏勘,准备适合的土壤采样工具。

非扰动采样器用于检测挥发性有机物(VOCs)土壤样品采集,金属铲用于 非挥发性和半挥发性有机物(SVOCs)土壤样品采集,竹片用于检测重金属土壤 样品采集。

4、依据前期调查及现场踏勘,准备适合的地下水采样工具。

根据采样计划,选择适用的洗井设备和地下水采样设备。本项目采用一次性低流量潜水泵采集地下水样品进行地下水采样。

5、依据前期调查及现场踏勘,准备适合的现场便携式设备。

依据前期调查及现场踏勘,准备相应的采样设备。本项目需准备 PID、XRF、GPS、RTK、pH 计、电导率仪和氧化还原电位仪等现场快速检测设备。

项目负责人组织采样和现场检测工作各项事宜的准备,确保携带仪器设备正常使用并准确有效,使用时做好采样器具和设备的日常维护。

采样/现场检测人员检查仪器设备性能规格、电池电量、计量检定或校准有效期等情况,按要求领用仪器设备并做好记录。采样/现场检测人员携带的设备配备专用的设备箱,仪器设备在运输途中做好防震、防尘、防潮等工作,对特殊的设备(如 PID、XRF等)应倍加小心。

6、准备适合的样品保存设备。

采样/现场检测人员按规定要求选择容器、保存剂或固定剂,样品容器必须按要求清洗干净,并经过必要的检验,同时做好采样辅助设施(如电源线、保温避光贮样装置等)的准备等。本项目样品保存需要样品瓶、样品标签、样品袋、样品箱、蓝冰等,需检查样品箱保温效果、样品瓶种类和数量、样品固定剂数量等。保证携带试剂质量。

7、准备个人防护用品。

准备安全防护口罩、一次性防护手套、工作服、工作鞋、安全帽等人员防护用品。

8、准备其他采样物品。

保证携带采样记录单、记录表格正确、充足。

准备卷尺、签字笔、圆珠笔、铅笔、资料夹、影像记录设备、防雨器具、小板凳、桌布、药品箱、现场通讯工具等其他采样辅助用品。

采样和现场检测时明确采样和现场检测目的和方法,严格遵守操作规程。

9.3.2 采样和现场检测所需物品的运输

采样/现场检测人员将所需的仪器设备按照各自的运输要求装箱、装车,在运输途中切实最好防震、防尘、防潮工作,确保其在运输期间不致因震动等原因而损坏。

需低温冷藏的试剂,置于冷藏箱(柜)中,并保证在运输过程中始终处于满足其保存要求的低温状态。必须携带的试剂如:固定剂、基体改良液,分开放置,搬运中避免撞击、高温或阳光直射,并设防火措施。

9.3.3 样品采集

1、采样点位

依据采样方案和现场实际情况进行采样,确保样品的代表性、有效性和完整性。在样品采集之前进行点位确认,记录 GPS 信息,并做标记。在采样工作实施过程中,由于现场堆积物及地面硬化影响,在不影响点位密度及用途的情况下,根据现场实际情况对个别点位进行挪动,并及时更新 GPS 记录信息。

2、样品采集

①土壤样品

现场钻探工作开始前对所有现场使用的仪器进行校正;依照规范操作流程,采样设备在使用前后进行清洗;每个钻孔开始钻探前,对钻探和采样工具进行除污程序。本次共检测2组淋洗空白样品。

采集前后对采样器进行除污和清洗,在样品采集过程中使用一次性防护手套,严禁用手直接采集土样,不同土壤样品采集更换手套,避免交叉污染。

土壤钻孔前清除地表堆积腐殖质等堆积物;在截取采样管过程中,详细记录土样的土质、颜色、湿度、气味等性状。

用于检测 VOCs 的土壤样品单独采集,不允许对样品进行均质化处理,也不得采集混合样。

土壤现场平行样在土样同一位置采集。**土壤现场平行样每个地块至少采集1**份,本项目共采集3个土壤现场平行样,满足质控的要求。

土壤样品采集过程针对采样工具、采集位置、VOCs 和 SVOCs 采样瓶土壤 装样过程、样品瓶编号、现场检测仪器使用等关键信息拍照记录。

②地下水样品

防止采样过程中样品被污染,需单独采集的水样,按要求独立采集,否则视为无效样品。需加固定剂保存的水质样品,由检测人员在现场加入。**地下水现场平行样每个地块至少采集1份,本项目共采集3个地下水现场平行样,满足质控的要求。**

在地下水采样前,使用贝勒管对地下水井进行充分洗井;在水样采集前对水样的 pH、水温、电导率和水位进行测定;使用实验室提供的清洁采样容器采集水样;在现场对土壤和地下水容器进行标注,标注内容包括日期、监测井编号、项目名称、采集时间以及所需分析的参数;填写样品流转单,样品流转单内容包含项目名称、样品名称、采样时间和检测项目等内容;样品被送达实验室前,所有样品被置于放有蓝冰的保温箱内(约 4℃以下)避光保存和运输,确保样品的时效性;样品流转单随样品一并送至实验室;现场技术人员对采样的过程进行详细的拍照记录;现场作业与实验室分析工作皆由专业人员完成。

3、样品唯一标识

按照编码规则确定样品唯一标识,确保样品在流转过程中自始至终不会发生混淆。

4、原始记录

采样时填写相应采样记录表格,并按标识管理的要求及时正确粘贴每个样品标签,以免混淆,确保样品标识的唯一性。

采样结束后及时在采样记录表做好详细采样记录(包括采样方法、环境条件、 采样点位说明、采样人员签名等)。

5、采样小组自检

每个土壤及地下水点采样结束后及时进行样点检查,检查内容包括:样点位置、样品重量、样品标签、样品防沾污措施、记录完整性和准确性,同时拍照记录。

每天结束工作前进行日检,日检内容包括: 当天采集样品的数量、检查样品标签以及与记录的一致性。建立采样组自检制度,明确职责和分工。对自检中发现的问题及时进行更正,保证采集的样品具有代表性。

本次项目现场样品采集过程均符合《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 164-2020)和《地下水质量标

准》(GB/T 14848-2017)、《水质 采样样品保存和管理技术规定》(HJ 493-2009)及《水质 采样技术指导》(HJ 494-2009)等标准规范的要求执行中的相关规定。9.3.4 现场检测

现场检测必须按照检测标准进行。现场检测前进行现场检测仪器校准或核 查,检查仪器的量值溯源情况。

现场检测人员参加现场检测的全过程,不得擅自中断采样过程,不得离开采样现场,不准吸烟。完整填写现场检测记录表并签名确认。

本项目现场检测过程均符合《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 164-2020)和《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)及《水质 采样技术指导》(HJ 494-2009)等标准规范的要求执行中的相关规定。

9.3.5 采样和现场检测的安全健康要求

实施采样和现场检测前必须按照相关安全技术规范的要求,在高温、高空、海洋和河流等危险场所进行检测时,采取有效的安全措施,以保证现场检测人员的安全及检测仪器设备的安全使用。

- (1)项目负责人在进入作业现场前对所有项目组成员进行安全教育说明, 并接受相关企业的安全培训:
- (2) 现场采样、检测人员必须遵守企业安全管理制度, 听从企业陪同人员的安排, 不得随意活动;
 - (3) 现场工作严禁吸烟,不得携带任何危险品进入现场:
- (4) 进入有毒有害或存在危险性的作业场所时,须佩戴相应的个人防护用品,并有其他人陪伴;
- (5) 检测人员严格按照检测仪器说明书、作业指导书及相关仪器设备的操作规程等进行操作,严禁违章冒险作业;
- (6)检测人员所携带的仪器设备,做好运输中的防震、防尘、防潮工作, 对于特殊要求的仪器设备小心搬运,防止仪器设备人为损坏;
- (7)为防止现场采样过程中产生环境二次污染问题,本项目对每一个工作 环节都制定并执行了有针对性的二次污染防控措施,避免了由于人为原因对环境 造成的二次污染。钻孔过程中产生的污染土壤统一收集和处理,对废弃的一次性

手套、口罩等个人防护用品按照一般固体废物处置要求进行收集处置。具体二次 污染防控措施如下表。

序号	二次污染防控措施	防控目的
1	地质勘查、土壤采样完成后,立即用膨润土将所有取 样孔封死	防止人为的造成土壤、地下 水中污染物的迁移
2	地下水监测井设置时,用防水防腐蚀密封袋,将由建 井带上地面的土壤,进行现场封存	防止污染土壤二次污染环境
3	地下水采样时,用防腐蚀密封桶,将洗井产生的废水, 进行现场封存	防止污染地下水二次污染环 境
4	现场工作时,将产生的废弃物垃圾等,收集后带离现场	防止产生的废弃物污染环境

表 9.3-1 现场采样过程中二次污染防控措施

9.3.6 采样和现场检测工作的质量控制

1、钻孔深度

钻孔深度依据委托单位提供的该地块布点方案确定,实际钻孔过程中可适当调整。为防止潜水层底板被意外钻穿,从以下方面做好预防措施:

- ①开展调查前,必须收集区域水文地质资料,掌握潜水层和隔水层的分布、 埋深、厚度和渗透性等信息,初步确定钻孔安全深度。
 - ②优先选择熟悉当地水文地质条件的钻探单位进行钻探作业。
- ③钻探全程跟进套管,在接近潜水层底板时采用较小的单次钻深,并密切观察采出岩芯情况,若发现揭露隔水层,立即停止钻探;若发现已钻穿隔水层,立即提钻,将钻孔底部至隔水层投入足量止水材料进行封堵、压实,再完成建井。

钻孔结束后,对于不需设立地下水采样井的钻孔立即封孔并清理恢复作业区地面。

(2) 质量监督员检查

任命具有污染地块调查工作经验、熟悉污染场地调查质量保证与质量控制技术规定的专业技术人员为质量监督员,负责对本项目的采样和现场检测工作进行质量检查。在采样过程中,由业主单位/调查单位的监督员及本公司质量监督员对采样人员在整个采样过程的规范性进行监督和检查,主要包括以下内容:

- ①采样点检查:采样点是否与布点方案一致,采样点的代表性与合理性、采样位置的正确性等;
- ②土壤采样方法检查:采样深度及采样过程的规范性;土壤钻孔采样记录单的完整性,通过记录单及现场照片判定钻探设备选择、钻探深度、钻探操作、钻

探过程防止交叉污染以及钻孔填充等是否满足相关技术规定要求;

- ③地下水采样方法检查:采样井建井与洗井记录的完整性,通过记录单及现场照片判定建井材料选择、成井过程、洗井方式等是否满足相关技术规定要求;
 - ④采样器具检查: 采样器具是否满足采样技术规范要求:
- ⑤土壤和地下水样品采集:土壤钻孔采样记录单、地下水采样记录单的完整性,通过记录单及现场照片判定样品采集位置、采集设备、采集深度、采集方式(非扰动采样等)是否满足相关技术规定要求;
- ⑥采样记录检查:样品编号、样点坐标(经纬度)、样品特征(类型、质地、颜色、湿度)、采样点周边信息描述的真实性、完整性等;每个采样点位拍摄的照片是否规范、齐全;
- ⑦样品检查:样品性状、样品重量、样品数量、样品标签、容器材质、保存条件、固定剂添加、样品防玷污措施、记录表一致性等是否满足相关技术规定要求。
- ⑧质量控制样品(**现场平行样、运输空白样、全程空白样等**)的采集、数量 是否满足相关技术规定要求。
 - (3) 现场原始记录

采样过程中,要求正确、完整地填写样品标签和现场原始记录表。

(4) 采样质控

全程序质量控制主要包括:样品运输质量控制、样品流转质量控制、样品保 存质量控制、样品制备质量控制和分析方法选定。

本次样品采集,地下水每批次采样均用全程空白样品进行控制,地下水和土壤样品采集 10%的平行样品。

采集现场质量控制样是现场采样和实验室质量控制的重要手段,质量控制样包括平行样、空白样和运输样,质控样品的分析数据可从采样到样品运输、贮存和数据分析等不同阶段反映数据质量。

按照《建设用地土壤污染风险管控和修复监测技术导则》(HJ 25.2-2019)的要求,挥发性有机物浓度较高的样品装瓶后密封在塑料袋中,避免交叉污染,通过运输空白样来控制运输和保存过程中交叉污染情况。采集土壤样品用于分析挥发性有机物时,每次运输采集至少一个运输空白样,即从实验室带到采样现场后,又返回实验室的与运输过程有关,并与分析无关的样品,以便了解运输途中

是否受到污染和样品是否损失。

挥发性有机物等样品分析时,通常要做全程空白试验,以便了解样品采集与流转过程中可能存在沾污情况。每批样品至少做一个全程空白样,全程空白应低于测定下限(方法检出限的 4 倍)。本项目采样期间测定结果均低于方法检出限,表明采样及分析测试期间不存在污染现象。

综上所述,本项目现场采样、检测均按照《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 164-2020)、《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)、《水质 采样样品保存和管理技术规定》(HJ 493-2009)及《水质 采样技术指导》(HJ 494-2009)等标准规范进行,现场采样、样品保存和流转均符合技术规范要求,本项目现场采样规范,现场检测准确、可靠。

9.4 样品保存、运输、流转及制备阶段质量控制

根据杭州天量检测科技有限公司出具的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测质控报告》,样品保存、运输、流转及制备阶段质量控制具体质量控制工作如下。

9.4.1 样品运输质量控制

样品采集完成后,由专用冷藏车送至实验室,并及时冷藏。

样品运输过程中的质量控制内容包括:

- (1) 样品装运前,核对采样标签、样品数量、采样记录等信息,核对无误 后方可装车;
 - (2) 样品置于<4℃冷藏箱保存,运输途中严防样品的损失、混淆和沾污:
- (3)认真填写样品流转单,写明采样人、采样日期、样品名称、样品状态、 检测项目等信息:
 - (4) 样品运抵实验室后及时清理核对,无误后及时将样品送入冰箱保存。

9.4.2 样品流转质量控制

样品送达实验室后,由样品管理员进行接收。样品管理员立即检查样品箱是 否有破损,按照《样品交接记录表》清点核实样品数量、样品瓶编号以及破损情况,对样品进行符合性检查,确认无误后在《样品交接记录单》上签字。

本项目样品流转过程均符合质控要求,未出现品瓶缺少、破损或样品瓶标签 无法辨识等重大问题。

9.4.4 样品保存质量控制

在样品采样过程中按照国标要求对样品进行保存低温保存、加固定剂、按规定时间内及时送至实验室等方式以保证样品的有效性,运至实验室时及时接样,按照要求对样品进行保存和交样,样品交接室配有温度控制系统的冷库专门用于接样后样品制样前的存放,保证样品在<4℃的温度环境中保存。

9.4.5 样品制备质量控制

样品制备过程的质量控制主要在样品风干和样品制样过程中进行,土壤风干室和土壤制样室相互独立,并进行了有效隔离,能够避免相互之间的影响。土壤制样室是在通风、整洁、无扬尘、无易挥发化学物质的房间内进行,且每个制样操作岗位有独立的空间,避免样品之间相互干扰和影响。

制样过程中的质量控制:

- (1) 保持工作室的整洁,整个过程中必须戴一次性防护手套;
- (2) 制样前认真核对样品名称与流转单中名称是否一一对应;
- (3) 人员之间进行互相监督,避免研磨过程中样品散落、飞溅等;
- (4)制样工具在每处理一份样品后均进行擦抹(洗)干净,严防交叉污染;
- (5) 当某个参数所需样品量取完后,及时将样品放回原位,供实验室其它部门使用。

综上所述,本项目样品保存、运输、流转和制备过程均符合《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 164-2020)、《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中的相关规定。

9.5 实验室检测质量控制

根据杭州天量检测科技有限公司出具的《浙江九洲药物科技有限公司土壤和地下水自行监测质控报告》,实验室检测阶段质量控制具体质量控制工作如下。

9.5.1 分析方法

实验室优先选用《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB 36600-2018)等国家标准中规定的检测方法,其次选用国际标准方法和行业标准,所采用方法均通过 CMA 认可。

CMA 计量认证是根据中华人民共和国计量法的规定,由省级以上人民政府 计量行政部门对检测机构的检测能力及可靠性进行的一种全面的认证及评价。这 种认证对象是所有对社会出具公正数据的产品质量监督检验机构及其他各类实验室,取得计量认证合格证书的检测机构,允许其在检验报告上使用 CMA 标记;有 CMA 标记的检验报告具有法律效力。

本项目出具的检测报告所包含的检测指标均具有 CMA 资质。

本项目检测项目均采用最新检测标准,未采用过期无效标准;本项目检测项目的检出限均满足相应检测标准的要求,具体方法及检出限详见 8.1.1 节和 8.2.1 节。

9.5.2 检测仪器设备

为确保检测结果溯源到国家/国际计量基准,保证检测结果准确、有效,本项目主要检测仪器设备均经过检定/校准,仪器设备均符合标准要求。现场采样测试设备校准详见原始记录单。

9.5.3 人员

检测人员严格按标准或作业指导书所规定的程序进行检测,原始记录在检测 活动的当时予以记录,检测数据由核校人员进行校对,校核人员具备相应项目的 上岗资格。检测人员持证上岗。

9.5.4 实验室内部质量控制

根据相关检测标准、《重点行业企业用地调查质量保证与质量控制技术规定 (试行)》(环办土壤函[2017]1896号,环境保护部办公厅 2017年12月7日印 发),本项目实验室内部质量控制包括空白试验、定量校准、精密度控制、准确 度控制和分析测试数据记录与审核。

9.5.4.1 空白测试

每批次样品分析时,均进行空白试验。要求方法空白的检测值小于报告限值; 本项目所有方法空白的检出限均小于报告限值。

用与采样同批次清洗或新购的采样瓶(广口瓶、玻璃瓶等)进行空白试验,空白实验结果小于检出限或未检出时,样品测定结果方有效。**检测结果表明,空**白试验结果均小于检出限。

本项目实验用水和试剂纯度均符合要求。为了消除试剂和器皿中所含的待测组分和操作过程的沾污,以实验用水代替试剂进行空白试验(试剂空白),然后从试样测定结果中扣除空白值来校正。检测结果表明,试剂空白均低于方法检出

限。

挥发性有机物等样品分析时,通常要做全程空白试验,以便了解样品采集与流转过程中可能存在沾污情况。用去离子水代替试样,采用和样品相同的步骤和试剂,制备全程空白溶液,并按与样品相同条件进行测试。每批样品做一组全程空白样,全程空白应低于测定下限(方法检出限的 4 倍)。

本项目共检测1组土壤全程序空白,1组土壤运输空白和1组淋洗空白,2组地下水全程空白,2组地下水运输空白和2组淋洗空白,检测结果表明,未出现过程污染。

本项目地下水和土壤样品空白结果详见表 9.5-3 和表 9.5-4。

表 9.5-3 地下水样品空白结果汇总

检测参数	检出限	运输 空白	淋洗 空白	全程 空白	技术 要求	单位	结果 评价
氰化物	0.002	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
可萃取性石油烃	0.01	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
铜	0.04	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
铅	9×10 ⁻⁵	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
镉	5×10 ⁻⁵	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
汞	4.00×10 ⁻⁵	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
砷	3.0×10 ⁻⁴	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
六价铬	0.004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
镍	0.007	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
氯乙烯	0.0005	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,1-二氯乙烯	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
二氯甲烷	0.0005	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,1-二氯乙烷	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
氯仿	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,1,1-三氯乙烷	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
四氯化碳	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
苯	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,2-二氯乙烷	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
三氯乙烯	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,2-二氯丙烷	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
甲苯	0.0003	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,1,2-三氯乙烷	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
四氯乙烯	0.0002	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
氯苯	0.0002	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,1,1,2-四氯乙烷	0.0003	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
乙苯	0.0003	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格

间,对-二甲苯	0.0005	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
苯乙烯	0.0002	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,1,2,2-四氯乙烷	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,2,3-三氯丙烷	0.0002	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,4-二氯苯	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
1,2-二氯苯	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
丙酮	0.00007	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
顺-1,2-二氯乙烯	0.0004	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
反-1,2-二氯乙烯	0.0003	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
邻二甲苯	0.0002	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格
氯甲烷	0.00012	ND	ND	ND	ND	mg/L	合格

表 9.5-4 土壤样品空白结果汇总

检测参数	检出限	全程空白	运输空白	技术要求	单位	结果评价
氯乙烯	0.0010	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,1-二氯乙烯	0.0010	ND	ND	ND	mg/kg	合格
反-1,2-二氯乙烯	0.0014	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,1-二氯乙烷	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
顺-1,2-二氯乙烯	0.0013	ND	ND	ND	mg/kg	合格
氯仿	0.0011	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,1,1-三氯乙烷	0.0013	ND	ND	ND	mg/kg	合格
四氯化碳	0.0013	ND	ND	ND	mg/kg	合格
苯	0.0019	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,2-二氯乙烷	0.0013	ND	ND	ND	mg/kg	合格
三氯乙烯	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,2-二氯丙烷	0.0011	ND	ND	ND	mg/kg	合格
甲苯	0.0013	ND	ND	ND	mg/kg	合格
邻二甲苯	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,1,2-三氯乙烷	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
四氯乙烯	0.0014	ND	ND	ND	mg/kg	合格
氯苯	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,1,1,2-四氯乙烷	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
乙苯	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
间,对-二甲苯	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
苯乙烯	0.0011	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,1,2,2-四氯乙烷	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,2,3-三氯丙烷	0.0012	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,4-二氯苯	0.0015	ND	ND	ND	mg/kg	合格
1,2-二氯苯	0.0015	ND	ND	ND	mg/kg	合格
萘	0.0004	ND	ND	ND	mg/kg	合格
氯甲烷	0.0010	ND	ND	ND	mg/kg	合格
二氯甲烷	0.0015	ND	ND	ND	mg/kg	合格
丙酮	0.0013	ND	ND	ND	mg/kg	合格

9.5.4.2 定量校准

1、标准物质

分析仪器校准首先选用有证标准物质。当没有有证标准物质时,也可用纯度较高(一般不低于 98%)、性质稳定的化学试剂直接配制仪器校准用标准溶液。 本项目分析仪器校准均选用有证标准物质。

2、校准曲线

采用校准曲线法进行定量分析时,一般至少使用 5 个浓度梯度的标准溶液 (除空白外),覆盖被测样品的浓度范围,且最低点浓度应接近方法测定下限的 水平。分析测试方法有规定时,按分析测试方法的规定进行;分析测试方法无规 定时,校准曲线相关系数要求为 R>0.999。本项目校准曲线相关系数符合质控要 求。

本项目连续进样分析时,每 24h 分析一次校准曲线中间点浓度,确认分析仪器校准曲线是否发生显著变化。分析测试方法有规定的,按分析测试方法的规定进行;分析测试方法无规定时,无机检测项目分析测试相对偏差应控制在 10%以内,有机检测项目分析测试相对偏差应控制在 30%以内,超过此范围时需要查明原因,重新绘制校准曲线,并重新分析测试该批次全部样品。本项目校准曲线均准确有效。

3、仪器稳定性检查

本项目每次检测均检查检测仪器设备是否正常完好,其校准状态标识是否有效,并做好相关记录。检测人员均正确操作检测仪器设备,并如实记录检测原始观察数据或现象。本项目检测期间仪器设备均正常完好,校准状态有效,标识清晰,记录完整。

9.5.4.3 精密度控制

1、实验室平行样控制

土壤、地下水的平行样品进行测试,测试结果见表 9.5-5 和表 9.5-6。从样品 检测结果表明,平行双样分析测试合格率达 100%。**地下水、土壤的平行样的质 控均符合标准要求**。

9.5-5 地下水样品实验室平行样结果汇总表

项目因子	单位	样品编号	测点	检测值	相对偏 差(%)	控制指 标(%)	评价
总氰化物	mg/L	DX2407317001	AS1	0.005	0.0	0~20	合格

总氰化物 mg/L DX2407317001P AS1 0.005	合格
六价铬 mg/L DX2407317001P AS1 <0.004 / 0~20 氯乙烯 mg/L DX2407317007 S01 ND / 0~30	合格
六价铬 mg/L DX2407317001P AS1 <0.004 氯乙烯 mg/L DX2407317007 S01 ND / 0~30	口俗
$/$ $0\sim30$	
复7 烃 mg/I DV2407217007D C01 ND / 0~30	人扮
	合格
1,1-二氯乙烯 mg/L DX2407317007 S01 ND / 0- 20	人扮
1,1-二氯乙烯 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
二氯甲烷 mg/L DX2407317007 S01 ND / 0 20	人协
二氯甲烷	合格
1,1-二氯乙烷 mg/L DX2407317007 S01 ND (0 20	V 1/2
1,1-二氯乙烷 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
氯仿 mg/L DX2407317007 S01 ND / 0 20	人协
気仿 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
1,1,1-三氯乙烷 mg/L DX2407317007 S01 ND 0 20	V 7P
1,1,1-三氯乙烷 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
四氯化碳 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 1.A
四氯化碳 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
苯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 1.A
本 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
1.2-二氯乙烷 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 1.A
1,2-二氯乙烷 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
三氯乙烯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 16
三氯乙烯 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
1.2-一氢丙烷 mg/I DX2407317007 S01 ND	A.LA
1,2-二氯丙烷 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
甲苯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 1.A
甲苯 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
1.1.2-三氯乙烷 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 1.A
1,1,2-三氯乙烷 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
四氯乙烯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 16
四氯乙烯 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
氯苯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 16
氯苯 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
1 1 1 2-四氯乙烷 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 16
1,1,1,2-四氯乙烷 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
7.苯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 17.
Z苯 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格
间对-二甲苯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 16
间,对-二甲苯 mg/L DX2407317007P S01 ND	合格
苯乙烯 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 12:
本乙烯	合格
1 1 2 2-四氯乙烷 mg/L DX2407317007 S01 ND	A 12
1,1,2,2-四氯乙烷 mg/L DX2407317007P S01 ND / 0~30	合格

项目因子	单位	样品编号	测点	检测值	相对偏 差(%)	控制指 标(%)	评价
1,2,3-三氯丙烷	mg/L	DX2407317007	S01	ND	,	` ,	人拉
1,2,3-三氯丙烷	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	/	0~30	合格
1,4-二氯苯	mg/L	DX2407317007	S01	ND	,	0~30	合格
1,4-二氯苯	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
1,2-二氯苯	mg/L	DX2407317007	S01	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯苯	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
可萃取性石油烃	μg/L	DX2407317002	BS1	0.06	0.0	0~20	合格
可萃取性石油烃	μg/L	DX2407317002P	BS1	0.06	0.0	0 20	口加
丙酮	mg/L	DX2407317007	S01	ND	/	0~30	合格
丙酮	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	/	0 30	口作
顺-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2407317007	S01	ND	/	0~30	合格
顺-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	/	0 30	口作日
反-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2407317007	S01	ND	/	0~30	合格
反-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	,	0 30	口作日
邻二甲苯	mg/L	DX2407317007	S01	ND	/	0~30	合格
邻二甲苯	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	,	0 30	口作日
镍	mg/L	DX2407317001	AS1	< 0.007	/	0~25	合格
镍	mg/L	DX2407317001P	AS1	< 0.007	,	0 23	н ти
氯甲烷	mg/L	DX2407317007	S01	ND	/	0~30	合格
氯甲烷	mg/L	DX2407317007P	S01	ND	,		Н ТП
铜	mg/L	DX2407317001	AS1	< 0.04	/	0~25	合格
铜	mg/L	DX2407317001P	AS1	< 0.04	,	0 23	Н ТП
砷	μg/L	DX2407317001	AS1	0.0182	0.3	0~20	合格
砷	μg/L	DX2407317001P	AS1	0.0183	0.5	0 20	нли
汞	mg/L	DX2407317001	AS1	ND	/	0~20	合格
汞	mg/L	DX2407317001P	AS1	ND	,	0 20	нлн
镉	mg/L	DX2407317001	AS1	ND	/	0~20	合格
镉	mg/L	DX2407317001P	AS1	ND	,	0 20	нлн
铅	mg/L	DX2407317001	AS1	ND	/	0~20	合格
铅	mg/L	DX2407317001P	AS1	ND	,		ни
总氰化物	mg/L	DX2408388001	AS1	0.002	0.0	0~20	△₩
总氰化物	mg/L	DX2408388001P	AS1	0.002	0.0	0,~20	合格
六价铬	mg/L	DX2408388001	AS1	ND	,	0 20	人物
六价铬	mg/L	DX2408388001P	AS1	ND	/	0~20	合格
氯乙烯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0 20	人物
氯乙烯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
1,1-二氯乙烯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0 ~ .20	△₩
1,1-二氯乙烯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
二氯甲烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格
二氯甲烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	,	0 30	口作
1,1-二氯乙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格

项目因子	单位	样品编号	测点	检测值	相对偏 差(%)	控制指 标(%)	评价
1,1-二氯乙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND			
氯仿	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	合格
氯仿	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0°~30	百倍
1,1,1-三氯乙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	合格
1,1,1-三氯乙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
四氯化碳	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格
四氯化碳	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格
苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
1,2-二氯乙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	合格
1,2-二氯乙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0°~30	百倍
三氯乙烯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0 - 20	↑ 4⁄2
三氯乙烯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯丙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0 20	√ 1/ 2
1,2-二氯丙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
甲苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0 - 20	₹
甲苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
1,1,2-三氯乙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	合格
1,1,2-三氯乙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0°~30	百倍
四氯乙烯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0 - 20	△ ₩
四氯乙烯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
氯苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	合格
氯苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
1,1,1,2-四氯乙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	合格
1,1,1,2-四氯乙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
乙苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	合格
乙苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0,~30	口俗
间,对-二甲苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格
间,对-二甲苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0, 30	口俗
苯乙烯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~.20	A _枚
苯乙烯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
1,1,2,2-四氯乙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~.20	△₩
1,1,2,2-四氯乙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
1,2,3-三氯丙烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~.20	△₩
1,2,3-三氯丙烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
1,4-二氯苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格

项目因子	单位	样品编号	测点	检测值	相对偏 差(%)	控制指 标(%)	评价
1,4-二氯苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND			
1,2-二氯苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0, 30	口俗
可萃取性石油烃	mg/L	DX2408388002	BS1	0.27	1.9	0~20	合格
可萃取性石油烃	mg/L	DX2408388002P	BS1	0.26	1.9	0 20	口 111
丙酮	mg/L	DX2408388007	S01	ND	/	0~30	合格
丙酮	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0, 30	口俗
顺-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2408388007	S01	ND		0~30	合格
顺-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0, 30	口俗
反-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	△₩
反-1,2-二氯乙烯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0°~30	合格
邻二甲苯	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~30	△₩
邻二甲苯	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
镍	mg/L	DX2408388001	AS1	ND	,	0 - 25	₹
镍	mg/L	DX2408388001P	AS1	ND	/	0~25	合格
氯甲烷	mg/L	DX2408388007	S01	ND	,	0~.20	△₩
氯甲烷	mg/L	DX2408388007P	S01	ND	/	0~30	合格
铜	mg/L	DX2408388001	AS1	ND	,	0~.25	△₩
铜	mg/L	DX2408388001P	AS1	ND	/	0~25	合格
砷	mg/L	DX2408388001	AS1	0.0268	0.6	0 - 20	△₩
砷	mg/L	DX2408388001P	AS1	0.0271	0.6	0~20	合格
汞	mg/L	DX2408388001	AS1	ND	,	0 - 20	△₩
汞	mg/L	DX2408388001P	AS1	ND	/	0~20	合格
镉	mg/L	DX2408388001	AS1	ND	,	0~.20	<u></u>
镉	mg/L	DX2408388001P	AS1	ND	/	0~20	合格
铅	mg/L	DX2408388001	AS1	ND	,	0 - 20	△ 4⁄2
铅	mg/L	DX2408388001P	AS1	ND	/	0~20	合格

9.5-6 土壤样品实验室平行样结果汇总表

项目因子	单位	样品编号	测点	检测 值	相对偏 差(%)	控制指标 (%)	评 价
pH 值	无量纲	TG2407317009	BT3	8.03	0.03	0.3pH(绝	合
pH 值	无量纲	TG2407317009	BT3	8.06	0.03	对误差)	格
六价铬	mg/kg	TG2407317008	AT1	< 0.5	/	0~20	合
六价铬	mg/kg	TG2407317008P	AT1	< 0.5	/	0, 20	格
石油烃	mg/kg	TG2407317009	BT3	24	0.0	0~25	合
石油烃	mg/kg	TG2407317009P	BT3	24	0.0	0, 23	格

项目因子	单位	样品编号	测点	检测 值	相对偏 差(%)	控制指标 (%)	评价
铜	mg/kg	TG2407317008	AT1	65	4.8	0~25	合
铜	mg/kg	TG2407317008P	AT1	59	4.8	0,~23	格
镍	mg/kg	TG2407317008	AT1	89	1.1	0 - 25	合
镍	mg/kg	TG2407317008P	AT1	87	1.1	0~25	格
铅	mg/kg	TG2407317008	AT1	10.6	6.0	0~.20	合
铅	mg/kg	TG2407317008P	AT1	9.4	6.0	0~20	格
镉	mg/kg	TG2407317008	AT1	0.19	0.0	0~.20	合
镉	mg/kg	TG2407317008P	AT1	0.19	0.0	0~20	格
汞	mg/kg	TG2407317008	AT1	0.032	2.2	0 - 20	合
汞	mg/kg	TG2407317008P	AT1	0.03	3.2	0~20	格
砷	mg/kg	TG2407317008	AT1	4.61	2.6	0 - 20	合
砷	mg/kg	TG2407317008P	AT1	4.38	2.6	0~20	格
氰化物	mg/kg	TG2407317008	AT1	1.02	2.0	0 - 20	合
氰化物	mg/kg	TG2407317008P	AT1	0.96	3.0	0~20	格
茚并[1,2,3-cd] 芘	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 - 40	合
茚并[1,2,3-cd] 芘	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND		0~40	格
苯并[a]芘	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 40	合
苯并[a]芘	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0~40	格
苯并[a]蒽	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 - 40	合
苯并[a]蒽	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0~40	格
苯并[b]荧蒽	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0~40	合
苯并[b]荧蒽	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0,~40	格
苯并[k]荧蒽	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 - 40	合
苯并[k]荧蒽	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0~40	格
二苯并[a,h]蒽	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 - 40	合
二苯并[a,h]蒽	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND] /	0~40	格
硝基苯	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 - 40	合
硝基苯	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0~40	格
崫	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 - 40	合
崫	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0~40	格
苯胺	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 - 40	合
苯胺	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0~40	格
2-氯苯酚	mg/kg	TG2407317009	BT3	ND	,	0 ~ 40	合
2-氯苯酚	mg/kg	TG2407317009P	BT3	ND	/	0~40	格

2、现场平行样

现场各采集了1份土壤、2份地下水平行样,测试结果见表9.5-7和表9.5-8。 从样品检测结果表明,土壤、地下水的采样平行质控均符合标准要求。

9.5-7 地下水样品现场平行样结果汇总表

项目因子	単位	样品编号	测点	检测值 A	检测值 B	相对 偏差 (%)	控制 指标 (%)	评价
氰化物	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	0.005	0.005	0.00	0~20	合格
可萃取性 石油烃	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	0.08	0.08	0.00	0~20	合格
铜	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~25	合格
铅	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格
镉	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格
汞	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格
砷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	1.82×10 ⁻²	1.81×10 ⁻²	0.3	0~20	合格
六价铬	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格
镍	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~25	合格
氯乙烯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1-二氯 乙烯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
二氯甲烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1-二氯 乙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
氯仿	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1,1-三 氯乙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
四氯化碳	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯 乙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
三氯乙烯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯 丙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
甲苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格

项目因子	单位	样品编号	测点	检测值 A	检测值 B	相对 偏差 (%)	控制 指标 (%)	评价
1,1,2-三 氯乙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
四氯乙烯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
氯苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1,1,2- 四氯乙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
乙苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
间,对-二 甲苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
苯乙烯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1,2,2- 四氯乙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2,3-三 氯丙烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,4-二氯 苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯 苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
丙酮	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
顺-1,2-二 氯乙烯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
反-1,2-二 氯乙烯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
邻二甲苯	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
氯甲烷	mg/L	DX2407317001 /DX2407317001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
氰化物	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	0.002	0.002	0.0	0~20	合格
可萃取性 石油烃	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	1.04	1.07	1.4	0~20	合格
铜	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~25	合格
铅	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格
镉	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格
汞	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格

项目因子	単位	样品编号	测点	检测值 A	检测值 B	相对 偏差 (%)	控制 指标 (%)	评价
砷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	0.270	0.288	3.2	0~20	合格
六价铬	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~20	合格
镍	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~25	合格
氯乙烯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1-二氯 乙烯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
二氯甲烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1-二氯 乙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
氯仿	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1,1-三 氯乙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
四氯化碳	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯 乙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
三氯乙烯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯 丙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
甲苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1,2-三 氯乙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
四氯乙烯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
氯苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,1,1,2- 四氯乙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
乙苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
间,对-二 甲苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
苯乙烯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格

项目因子	単位	样品编号	测点	检测值 A	检测值 B	相对 偏差 (%)	控制 指标 (%)	评价
1,1,2,2- 四氯乙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2,3-三 氯丙烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,4-二氯 苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
1,2-二氯 苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
丙酮	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	0.0130	0.0129	0.4	0~30	合格
顺-1,2-二 氯乙烯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
反-1,2-二 氯乙烯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
邻二甲苯	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格
氯甲烷	mg/L	DX2408388001/ DX2408388001TP	AS1	ND	ND	/	0~30	合格

9.5-8 土壤样品现场平行样结果汇总表

项目因子	单位	样品编号	测点	检测 值 A	检测 值 B	相对 偏差 (%)	控制指 标 (%)	评价
pH 值	无量 纲	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	8.42	8.45	0.03	0.3pH (绝对 误差)	合格
苯并[a]蒽	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合格
苯并[a]芘	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合格
苯并[b]荧蒽	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合格
苯并[k]荧蒽	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合格
二苯并[a,h] 蒽	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合格
茚并 [1,2,3-cd]芘	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合 格
氰化物	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	0.99	1.07	3.9	0~20	合 格
铜	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	62	55	6.0	0~20	合 格
铅	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	10.0	10.6	2.9	0~20	合格

项目因子	単位	样品编号	测点	检测 值 A	检测 值 B	相对 偏差 (%)	控制指 标 (%)	评价
镉	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	0.190	0.22	7.3	0~20	合格
汞	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	0.031	0.02	5.1	0~20	合格
砷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	4.5	4.42	0.9	0~20	合格
六价铬	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~20	合 格
镍	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	88	99	5.88	0~20	合 格
石油烃	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	17	17	0.00	0~25	合 格
氯乙烯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
1,1-二氯乙烯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
反-1,2-二氯 乙烯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
1,1-二氯乙烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
顺-1,2-二氯 乙烯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
氯仿	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
1,1,1-三氯乙 烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
四氯化碳	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
1,2-二氯乙烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
三氯乙烯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
1,2-二氯丙烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
甲苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
邻二甲苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
1,1,2-三氯乙 烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
四氯乙烯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
氯苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格

项目因子	单位	样品编号	测点	检测 值 A	检测 值 B	相对 偏差 (%)	控制指 标 (%)	评价
1,1,1,2-四氯 乙烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
乙苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
间,对-二甲苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
苯乙烯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
1,1,2,2-四氯 乙烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
1,2,3-三氯丙 烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
1,4-二氯苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
1,2-二氯苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
萘	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
苯胺	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合 格
硝基苯	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合格
2-氯苯酚	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合 格
氯甲烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格
薜	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~40	合格
二氯甲烷	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合 格
丙酮	mg/kg	TG2407317008/ TG2407317008TP	AT1	ND	ND	ND	0~25	合格

9.5.4.4 准确度控制

1、使用有证标准物质

当具备与被测样品基本相同或类似的有证标准物质时,应在每批样品分析时同步插入有证标准物质样品进行测定。当测定有证标准物质样品的结果落在保证值范围内时,可判定该批样品分析测试准确度合格,但若不能落在保证值范围内则判定为不合格,应查明其原因,并对该批样品和该标准物质重新测定核查。

对有证标准物质样品分析测试合格率要求应达到 100%。当出现不合格结果时,应查明其原因,采取适当的纠正和预防措施,并对该标准物质样品及与之关 联的详查送检样品重新进行分析测试。

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持性。土壤标准物质可用于分析方法的验证和标准化,校正并标定分析测试仪器,评定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。本项目土壤中金属检测和地下水中的常规项目本公司均购买了有证标准物质,检测过程对于所有标准样品的检测结果表明,检测浓度均在其质控范围内。标准样品准确度质量控制见表 9.5-9 和表 9.5-10。

检测 项目因子 单位 标准样品编号 控制指标 评价 值 无量纲 pH 值 6.70 6.67 ± 0.09 合格 GBW(E)070332(ASA-1 6.69 1) 6.67 ± 0.09 合格 pH 值 无量纲 GSS-9-1 0.09 合格 镉 0.10 ± 0.02 mg/kg GSS-9-2 镉 0.09 0.10 ± 0.02 合格 mg/kg 汞 GSS-24-1 0.075 0.075 ± 0.007 合格 mg/kg 汞 0.075 ± 0.007 合格 GSS-24 0.075 mg/kg 铅 合格 mg/kg GSS-9 24.1 25±3 铅 GSS-9 25±3 合格 mg/kg 23.7 砷 mg/kg GSS-24 14.9 15.8±0.9 合格 砷 合格 mg/kg GSS-24 15.3 15.8 ± 0.9 镍 mg/kg GSS-9 34 33 ± 3 合格 GSS-9 铜 23 25±3 合格 mg/kg

表9.5-9 土壤样品质控样分析结果

表9.5-10 地下水样品质控样分析结果

项目因子	单位	标准样品编号	检测值	控制指标	评价
六价铬	mg/L	BY400024 B23080329	0.0810	0.0776 ± 0.0051	合格
六价铬	mg/L	BY400024 B23080329	0.0782	0.0776 ± 0.0051	合格
六价铬	mg/L	BY400024 B23120173	5.37	0.0776 ± 0.0051	合格
六价铬	mg/L	BY400024 B23120173	5.49	0.0776 ± 0.0051	合格

2、使用有证标准物质

(2) 加标回收率

测试项目无标准物质或质控样品时,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 5%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 5%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。

从表 9.5-11 至表 9.5-12 的加标回收率样品汇总检测结果表明,土壤、地下水的加标回收率均符合标准要求。

项目因子	单位	本底	加标量	检测值	回收率	控制指标%	评价
氰化物	μg	3.484	10	11.55	80.7	/	合格
石油烃	μg	0.00	775	638	82.3	70-120	合格
石油烃	μg	0.00	775	656	84.6	70-120	合格
六价铬	μg	0.00	10	7.78	77.8	70-130	合格

表9.5-11 土壤加标回收结果表

表9.5-1	12	₩-	アギ	加标	ना	此纪	里	丰
4× 71-	4	им	1. /1/	. //11/1//	יורוי	и v 🖘	1 7	AX

项目因子	单位	本底	加标 量	检测值	回收率%	控制指 标%	评价
可萃取性石油烃	μg	0.00	186	141	75.8	70-120	合格
可萃取性石油烃	μg	0.00	186	147	79.0	70-120	合格
砷	ug/L	0.00	10	9.87	98.7	70-130	合格
砷	ug/L	0.00	10	9.81	98.1	70-130	合格
汞	μg	0.00	0.005	0.00492	98.4	70-130	合格
汞	μg	0.00	0.005	0.00489	97.8	70-130	合格
铅	ug/L	0.00	10	9.72	97.2	80-120	合格
镉	ug/L	0.00	10	9.84	98.4	80-120	合格
铅	ug/L	0.00	10	9.727	97.3	80-120	合格
镉	ug/L	0.00	10	9.892	98.9	80-120	合格
铜	mg/L	0.00	1	1.009	101	70-120	合格
镍	mg/L	0.00	1	1.023	102	70-120	合格
铜	mg/L	0.00	1	1.004	100	70-120	合格
镍	mg/L	0.00	1	1.023	102	70-120	合格

项目因子	单位	本底	加标量	检测值	回收率%	控制指标%	评价
氰化物	mg/L	0.006	0.020	0.022	80.0	/	/
氯甲烷	ng	0.00	50	48.0	96.0	80-120	合格
氯乙烯	ng	0.00	50	42.0	83.9	80-120	合格
1,1-二氯乙烯	ng	0.00	50	55.8	112	80-120	合格
丙酮	ng	0.00	50	54.9	110	80-120	合格
二氯甲烷	ng	0.00	50	57.6	115	80-120	合格
反式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	54.8	110	80-120	合格
1,1-二氯乙烷	ng	0.00	50	51.2	102	80-120	合格
顺式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	55.3	111	80-120	合格
氯仿	ng	0.00	50	44.1	88.1	80-120	合格
1,1,1-三氯乙烷	ng	0.00	50	44.2	88.3	80-120	合格
四氯化碳	ng	0.00	50	41.1	82.3	80-120	合格
苯	ng	0.00	50	47.7	95.4	80-120	合格
1,2-二氯乙烷	ng	0.00	50	49.7	99.4	80-120	合格
三氯乙烯	ng	0.00	50	51.7	103	80-120	合格
1,2-二氯丙烷	ng	0.00	50	52.7	105	80-120	合格
甲苯	ng	0.00	50	44.9	89.8	80-120	合格
1,1,2-三氯乙烷	ng	0.00	50	51.8	104	80-120	合格
四氯乙烯	ng	0.00	50	43.6	87.2	80-120	合格
氯苯	ng	0.00	50	51.3	103	80-120	合格
1,1,1,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	50.5	101	80-120	合格
乙苯	ng	0.00	50	45.3	90.5	80-120	合格
间,对-二甲苯	ng	0.00	100	82.5	82.5	80-120	合格
邻二甲苯	ng	0.00	50	43.6	87.3	80-120	合格
苯乙烯	ng	0.00	50	41.7	83.5	80-120	合格
1,1,2,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	54.0	108	80-120	合格
1,2,3-三氯丙烷	ng	0.00	50	46.5	93.1	80-120	合格
1,4-二氯苯	ng	0.00	50	47.9	95.8	80-120	合格
1,2-二氯苯	ng	0.00	50	44.0	88.1	80-120	合格
氯甲烷	ng	0.00	50	46.5	93.0	80-120	合格
氯乙烯	ng	0.00	50	45.5	90.9	80-120	合格
1,1-二氯乙烯	ng	0.00	50	53.4	107	80-120	合格
丙酮	ng	0.00	50	57.3	115	80-120	合格
二氯甲烷	ng	0.00	50	56.7	113	80-120	合格
反式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	55.2	110	80-120	合格
1,1-二氯乙烷	ng	0.00	50	51.2	102	80-120	合格
顺式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	55.1	110	80-120	合格
氯仿	ng	0.00	50	43.8	87.7	80-120	合格
1,1,1-三氯乙烷	ng	0.00	50	45.5	91.0	80-120	合格
四氯化碳	ng	0.00	50	42.7	85.5	80-120	合格
苯	ng	0.00	50	47.8	95.6	80-120	合格
1,2-二氯乙烷	ng	0.00	50	49.0	97.9	80-120	合格
三氯乙烯	ng	0.00	50	52.2	104	80-120	合格
1,2-二氯丙烷	ng	0.00	50	52.3	105	80-120	合格
甲苯	ng	0.00	50	45.1	90.2	80-120	合格

项目因子	单位	本底	加标量	检测值	回收率%	控制指标%	评价
1,1,2-三氯乙烷	ng	0.00	50	51.1	102	80-120	合格
四氯乙烯	ng	0.00	50	44.8	89.6	80-120	合格
氯苯	ng	0.00	50	51.2	102	80-120	合格
1,1,1,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	49.9	100	80-120	合格
乙苯	ng	0.00	50	45.3	91	80-120	合格
间,对-二甲苯	ng	0.00	50	81.3	163	80-120	合格
邻二甲苯	ng	0.00	50	43.6	87.2	80-120	合格
苯乙烯	ng	0.00	50	41.6	83.3	80-120	合格
1,1,2,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	49.6	99.3	80-120	合格
1,2,3-三氯丙烷	ng	0.00	50	42.4	84.8	80-120	合格
1,4-二氯苯	ng	0.00	50	43.1	86.2	80-120	合格
1,2-二氯苯	ng	0.00	50	40.6	81.3	80-120	合格
VOC 替代物甲苯-d8	ng	0.00	50.0	39.1~54.1	78.2-108	70~130	合格
可萃取性石油烃	μg	0.00	186	173	93.0	70-120	合格
可萃取性石油烃	μg	0.00	186	178	95.7	70-120	合格
砷	ug/L	0.00	10	9.58	95.8	70-130	合格
砷	ug/L	0.00	10	9.64	96.4	70-130	合格
汞	μg	0.00	0.005	0.00465	93.0	70-130	合格
汞	μg	0.00	0.005	0.00474	94.8	70-130	合格
铅	ug/L	0.00	50	49.1	98.2	70-130	合格
铅	ug/L	0.00	50	49.5	99.0	70-130	合格
镉	ug/L	0.00	0.60	0.59	98.3	70-130	合格
镉	ug/L	0.00	0.60	0.629	105	70-130	合格
铜	mg/L	0.00	1	1.034	103	70-120	合格
镍	mg/L	0.00	1	1.042	104	70-120	合格
铜	mg/L	0.00	1	1.025	103	70-120	合格
镍	mg/L	0.00	1	1.038	104	70-120	合格
氰化物	mg/L	0.00	0.020	0.018	90.0	/	/
氯甲烷	ng	0.00	50	56.2	112	80-120	合格
氯乙烯	ng	0.00	50	53.7	107	80-120	合格
1,1-二氯乙烯	ng	0.00	50	43.2	86	80-120	合格
丙酮	ng	0.00	50	59.3	119	80-120	合格
二氯甲烷	ng	0.00	50	56.5	113	80-120	合格
反式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	50.1	100	80-120	合格
1,1-二氯乙烷	ng	0.00	50	58.6	117	80-120	合格
顺式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	49.9	100	80-120	合格
氯仿	ng	0.00	50	59.8	120	80-120	合格
1,1,1-三氯乙烷	ng	0.00	50	54.7	109	80-120	合格
四氯化碳	ng	0.00	50	59.2	118	80-120	合格
苯	ng	0.00	50	54.1	108	80-120	合格
1,2-二氯乙烷	ng	0.00	50	59.9	120	80-120	合格
三氯乙烯	ng	0.00	50	50.8	102	80-120	合格
1,2-二氯丙烷	ng	0.00	50	54.6	109	80-120	合格
甲苯	ng	0.00	50	52.4	105	80-120	合格
1,1,2-三氯乙烷	ng	0.00	50	58.7	117	80-120	合格

项目因子	单位	本底	加标 量	检测值	回收率%	控制指标%	评价
四氯乙烯	ng	0.00	50	57.3	115	80-120	合格
氯苯	ng	0.00	50	53.6	107	80-120	合格
1,1,1,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	58.9	118	80-120	合格
乙苯	ng	0.00	50	49.2	98	80-120	合格
间,对-二甲苯	ng	0.00	100	106	106	80-120	合格
邻二甲苯	ng	0.00	50	48.7	97	80-120	合格
苯乙烯	ng	0.00	50	52.4	105	80-120	合格
1,1,2,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	55.8	112	80-120	合格
1,2,3-三氯丙烷	ng	0.00	50	54.3	109	80-120	合格
1,4-二氯苯	ng	0.00	50	55.2	110	80-120	合格
1,2-二氯苯	ng	0.00	50	53.9	108	80-120	合格
氯甲烷	ng	0.00	50	57.2	114	80-120	合格
氯乙烯	ng	0.00	50	57.8	116	80-120	合格
1,1-二氯乙烯	ng	0.00	50	43.5	87	80-120	合格
丙酮	ng	0.00	50	54.6	109	80-120	合格
二氯甲烷	ng	0.00	50	54.6	109	80-120	合格
反式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	51.3	103	80-120	合格
1,1-二氯乙烷	ng	0.00	50	59.4	119	80-120	合格
顺式-1,2-二氯乙烯	ng	0.00	50	51.3	103	80-120	合格
氯仿	ng	0.00	50	59.4	119	80-120	合格
1,1,1-三氯乙烷	ng	0.00	50	54.2	108	80-120	合格
四氯化碳	ng	0.00	50	59.9	120	80-120	合格
苯	ng	0.00	50	54.8	110	80-120	合格
1,2-二氯乙烷	ng	0.00	50	58.8	118	80-120	合格
三氯乙烯	ng	0.00	50	51.4	103	80-120	合格
1,2-二氯丙烷	ng	0.00	50	55.7	111	80-120	合格
甲苯	ng	0.00	50	52.3	105	80-120	合格
1,1,2-三氯乙烷	ng	0.00	50	59.5	119	80-120	合格
四氯乙烯	ng	0.00	50	56.7	113	80-120	合格
氯苯	ng	0.00	50	55.0	110	80-120	合格
1,1,1,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	59.7	119	80-120	合格
乙苯	ng	0.00	50	48.9	98	80-120	合格
间,对-二甲苯	ng	0.00	100	105	105	80-120	合格
邻二甲苯	ng	0.00	50	49.1	98	80-120	合格
苯乙烯	ng	0.00	50	53.1	106	80-120	合格
1,1,2,2-四氯乙烷	ng	0.00	50	55.4	111	80-120	合格
1,2,3-三氯丙烷	ng	0.00	50	52.7	105	80-120	合格
1,4-二氯苯	ng	0.00	50	53.7	107	80-120	合格
1,2-二氯苯	ng	0.00	50	52.4	105	80-120	合格
VOC 替代物甲苯-d8	ng	0.00	50.0	47.1-62.5	94.2-125	70-130	合格

9.5.4.5 分析测试数据记录与审核

1、实验室保证分析测试数据的完整性,确保全面、客观地反映分析测试结果,不得选择性地舍弃数据,人为干预分析测试结果。

- 2、检测人员对原始数据和报告数据进行校核。对发现的可疑报告数据,与 样品分析测试原始记录进行校对。
- 3、分析测试原始记录有检测人员和审核人员的签名。检测人员负责填写原始记录;审核人员检查数据记录是否完整、抄写或录入计算机时是否有误、数据是否异常等,并考虑以下因素:分析方法、分析条件、数据的有效位数、数据计算和处理过程、法定计量单位和内部质量控制数据等。
 - 4、审核人员对数据的准确性、逻辑性、可比性和合理性进行审核。

9.6 总体质量评价

1、空白试验方面

采集1组土壤全程序空白;2组地下水全程序空白;1组土壤运输空白和淋 洗空白;2组地下水运输空白和2组淋洗空白。检测结果表明,未出现过程污染。

2、标准物质、加标样品方面

土壤中和地下水有证标准物质及实验室空白加标的实验室质控样均为合格。

3、实验室平行样方面

土壤中的2个金属平行样品、1个有机物平行样品满足质控要求,地下水中的1个平行样品满足质控要求。

4、质控实验室方面

土壤中的1个平行样品满足质控要求,地下水中的2个平行样品满足质控要求。

由以上描述可知,调查方案,监测点位的布设均经过专家评审,结合现场实际情况进行了细微变更;样品采集、筛选、冷藏、运输、交接等各环节均按照相应的标准及技术规范实施;实验室分析方法满足标准要求;实验室质控设置了平行样、质控样、加标样、运输空白和全程序空白等,质控评价满足要求。

本项目现场采样、现场检测及实验室分析检测均按照《建设用地土壤污染状况调查技术导则》(HJ 25.1-2019)、《建设用地土壤污染风险管控和修复监测技术导则》(HJ 25.2-2019)、《地下水环境监测技术规范》(HJ 164-2020)、《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)、《土壤环境监测技术规范》(HJ/T 166-2004)、《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB 36600-2018)及《重点行业企业用地调查样品采集保存和流转技术规定(试行)》、《重点行业

企业用地调查质量保证与质量控制技术规定(试行)》(环办土壤函[2017]1896号,环境保护部办公厅 2017年 12月 7日印发)等标准规范的要求进行。

本项目现场采样、现场检测、样品保存、流转、前处理、分析检测、质量 控制等均符合相关标准规范的要求,各项检测项目的检测过程及质控措施均符 合相应标准规范的要求,因此,本项目检测结果准确、可靠。

10 结论与措施

10.1 监测结论

本次土壤和地下水自行监测按照国家技术规范和相关导则开展。根据监测数据,形成监测结论如下:

10.1.1 土壤监测结论

本年度土壤自行监测共送检7个土壤目标样品,其中企业地块内目标样品6个,地块外对照点目标样品1个。根据检测结果,企业地块内及对照点土壤送检目标样品所检测指标含量均低于《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)第二类用地筛选值,丙酮含量均低于江西省《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(DB36/1282-2020)中第二类用地筛选值。

10.1.2 地下水监测结论

本年度共进行 2 次地下水自行监测,共送检地下水目标样品 14 个,其中企业地块内目标样品 12 个,对照点目标样品 2 个。根据检测结果,企业地块内地下水送检样品所检测指标浓度均符合《地下水质量标准》(GB/T14848-2017) IV 类水质标准限值要求,其中石油烃(C₁₀-C₄₀)检测浓度符合《上海市建设用地土壤污染状况调查、风险评估、风险管控与修复方案编制、风险管控与修复效果评估工作的补充规定(试行)》(沪环土〔2020〕62 号)中附表 5"上海市建设用地地下水污染风险管控筛选值补充指标"中第二类用地筛选值要求,丙酮检测浓度均符合《美国 EPA 通用土壤筛选值》(2022 年)中饮用水标准要求。对照点地下水送检样品所检测指标指标均能符合相关标准限值要求。

10.2 企业针对监测结果拟采取的主要措施及原因

- 1、本次土壤自行监测部分点位土壤样品中氰化物今年有检出,需重点关注, 在后续自行监测中开展持续跟踪监测。
- 2、企业生产工艺发生变化建议根据现有工艺及原辅材料结合隐患排查台账进行分析对自行监测方案进行修编,地下水点位 BS1、DS1、ES1 砷浓度有上升趋势且临近标准限值,可能受周边企业生产活动影响,建议后续持续关注。
- 3、根据现场踏勘和土壤污染隐患排查结果,厂区内整体硬化和防渗情况较 完整,且具有较完善的环保设施及管理措施。企业应持续做好预防管理、日常

巡检和管理工作,如发现其它隐患需及时整改。若后期在环境监测等活动中发现土壤存在污染迹象的,应当排查污染源,查明污染原因,采取措施防止新增污染。

- 4、企业需及时按照《浙江九洲药物科技有限公司(在产企业)地下水污染 风险管控方案》进行地下水水污染风险管控工作,且需关注地下水中超标指标 的风险性,在后续自行监测中开展跟持续踪监测。
- 5、建议对企业内的监测井进行进一步完善,按要求设置井台、井口保护管、锁盖等。企业应指派专人对监测井的设施进行经常性维护,设施一经损坏,需及时修复,并应根据要求及时清淤。

附表 1: 重点监测单元清单

附表 1 重点监测单元清单一览表

企业名称		浙江九洲药物	物科技有限公司		所属行业		化学药品	原料药制	利造
填写日期	2022 4	年 10 月	填报人员	/	联系方式			/	
序号	单元内需要监测的重点场所/ 设施/设备名称	功能	涉及有毒有害物质清 单	关注污染物	设施坐标(中心 点)	是否为隐 蔽性设施	单元类别 (一类/二 类)	该单为	元对应的监测点位 编号及坐标
	液体化工罐区	液体原料(包含 醋酐、丙酮、精 致盐酸、工业盐	醋酐、丙酮、盐酸、					AT1	120°36'15.18"E; 30°16'37.66"N
単元 A	及其装卸区 (含氰化钠罐 区)	酸、冰醋酸、浓 硫酸、液碱、氨 水、次氯酸钠、 异丙胺等)的储 存及装卸	醋酸、浓硫酸、液碱、 氨水、次氯酸钠、异 丙胺、氰化钠	pH、丙酮、 氰化物	120°36'16.52"E; 30°16'37.91"N	否	二类单元	AS1	120°36'16.61"E; 30°16'37.44"N
	四车间	生产脲基甲基多 巴、甲基多巴前 体	硫酸、醋酸、氢氧化钠、氨水、氯化铵、 氰化钠、液氨、盐酸、 二氯甲烷	pH、氯化物、 氰化物、二氯 甲烷	120°36'19.60"E; 30°16'33.53"N	是		BT1	120°36'17.07"E; 30°16'35.69"N
単元 B	五车间	生产盐酸拉贝 酮、甲基多巴	氨水、丙酮、5-溴乙 酰基水杨酰胺、正丁 醇、盐酸、1-甲基-3- 苯丙胺、氢氧化钠	pH、丙酮	120°36'19.92"E; 30°16'34.69"N	是	一类单元	BT2	120°36'19.36"E; 30°16'33.54"N
	埋地储罐及其 装卸区	液体原料(包含 乙腈、乙酸乙酯、	乙腈、乙酸乙酯、正 丁醇、环氧氯丙烷、	/	120°36'17.15"E; 30°16'35.96"N	是		BT3	120°36'19.44"E; 30°16'34.63"N

		正丁醇、环氧氯 丙烷、甲醇等) 的储存及装卸	甲醇					BT4	120°36'18.67"E; 30°16'33.59"N
								BS1	120°36'20.10"E; 30°16'34.51"N
								BS2	120°36'19.32"E; 30°16'33.48"N
	六车间	母液处理及溶剂 回收	醋酸、丙酮、甲苯、 异丙醇、二氯甲烷	pH、丙酮、 甲苯、二氯甲 烷	120°36'16.48"E; 30°16'32.10"N	是		CT1	120°36'16.92"E; 30°16'32.10"N
	污水处理区	处理全厂区废水	醋酐、丙酮、盐酸、 醋酸、浓硫酸、液碱 (氢氧化钠)、氨水、		120°36'17.60"E; 30°16'30.77"N	是		CT2	120°36'15.87"E; 30°16'30.43"N
単元 C	危废仓库	用于存放废水处理污泥、医药废物(废盐)、固体废弃物、残液、 C3残液、活性炭废渣、废试剂瓶等危险废物	次氯酸钠、异丙胺、 氰化钠、氯化铵、二 氯甲烷、5-溴乙酰基 水杨酰胺、正丁醇、 1-甲基-3-苯丙胺、乙 腈、乙酸乙酯、环氧 氯丙烷、甲醇、甲苯、	pH、丙酮、 氰化物、氯化 物、二氯甲 烷、甲苯、石 油烃	120°36'16.36"E; 30°16'30.65"N	否	一类单元	CS1	120°36'18.36"E; 30°16'30.24"N
	污水处理配套 车间	为污水处理区提 供配套设备	异丙醇、石油烃、酒 石酸、无水肼、氯甲 酸乙酯、甲基磺酰氯、 对甲苯磺酸		120°36'16.35"E; 30°16'30.17"N	否			
単元 D	多功能车间二	用于生产阿替洛 尔、西洛他唑、	氢氧化钠、甲苯、甲醇、环氧氯丙烷、酒	pH、甲苯	120°36'19.93"E; 30°16'31.00"N	是	一类单元	DT1	120°36'19.79"E; 30°16'31.07"N

		西地那非、美多 洛尔酒石酸盐	石酸、无水肼、氯甲酸乙酯、甲基磺酰氯、对甲苯磺酸					DT2	120°36'20.13"E; 30°16'31.92"N
								DS1	120°36'19.97"E; 30°16'31.04"N
								ET1	120°36'24.99"E; 30°16'32.60"N
単元 E	柴油罐区	柴油的储存	石油烃	石油烃	120°36'25.16"E; 30°16'32.72"N	是	一类单元	ET2	120°36'25.38"E; 30°16'32.81"N
								ES1	120°36'25.37"E; 30°16'32.77"N

附件 2: 实验室样品检测报告

TLJC/ZJ-31-03







检测报告

Test Report

天量检测 (2024) 第 2407317 号

项目名称: 浙江九洲药物科技有限公司土壤自行监测

委托单位: 浙江九洲药物科技有限公司

检测类别: 委托检测





第1页共9页

TLJC/ZJ-31-03

说 明

- 一、本报告无编制、审核、签发人签名,或未加盖本公司红色"检验 检测专用章"及其"骑缝章"均无效;
- 二、未经本公司批准,不得部分复制本报告;复制检测报告未重新加 盖"检验检测专用章"无效;
 - 三、检验检测报告有涂改无效;
 - 四、未经同意本报告不得用于广告宣传;

五、本报告根据委托方要求完成检测内容,检测结果仅对被测地点、对象和现场情况有效;由委托单位送检的样品,检测报告只对该送检样品检测结果负责,本公司对送检样品对来源信息不予识别,对来源过程不当导致的结果偏差不承担责任;

六、委托方若对本报告有异议,请于收到报告之日起十五个工作日内 向我公司提出。

杭州天量检测科技有限公司

地址: 杭州市萧山区北干街道兴议村

邮编: 311202

电话: (0571) 83787363

网址: http://www.zjtianliang.com

第2页共9页



TLJC/2J-31-03

天量检测 (2024) 第 2407317 号

委托方及地址: 浙江九洲药物科技有限公司/临江工业园区经六路 1889 号

委托方联系方式: 陈工,13675852856

项目性质: 企业委托

被测单位及地址: 浙江九洲药物科技有限公司(临江工业园区经六路 1889 号)

分析地点: 杭州天量检测科技有限公司三楼实验室,临江工业园区经六

路 1889 号

委托日期: 2024年07月23日

采样日期: 2024年07月26日

分析日期: 2024年07月26日-2024年08月25日

检测仪器及编号:

原子荧光光度计(13101)

电感耦合等离子体发射光谱仪(08201)

气相色谱质谱联用仪(09403)

气相色谱仪(09409)

双光束紫外可见分光光度计(04708)

电感耦合等离子体发射光谱质谱仪(08202)

pH i+(02602)

气相色谱质谱联用仪(09407)

原子吸收分光光度计(14202)

原子吸收光谱仪(14203)

便携式 pH(02616)

检测方法:

pH 值: 水质 pH 值的测定 电极法 HJ 1147-2020

氟化物: 地下水质分析方法 第52部分: 氟化物的测定 吡啶-吡唑啉酮分光光度法 DZ/T 0064.52-2021

可萃取性石油烃: 水质 可萃取性石油烃 (C10-C40)的测定 气相色谱法 HJ 894-2017

钢、镍: 水质 32 种元素的测定 电感耦合等离子体发射光谱法 HJ 776-2015

铅、镉: 水质 65 种元素的测定 电感耦合等离子体质谱法 HJ 700-2014

汞、砷: 水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定 原子荧光法 HJ 694-2014

六价铬: 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 DZ/T 0064.17-2021

丙酮:生活饮用水标准检验方法 第8部分:有机物指标 GB/T 5750.8-2023 附录 A 氨乙烯、1,1-二氨乙烯、二氯甲烷、1,1-二氨乙烷、氨仿、1,1,1-三氨乙烷、四氯化碳、 苯、1,2-二氨乙烷、三氯乙烯、1,2-二氨丙烷、甲苯、1,1,2-三氨乙烷、四氮乙烯、氯苯、

第3页共9页

TLJC/7J-31-03

天量检测 (2024) 第 2407317 号

1,1,1,2-四氟乙烷、乙苯、间,对-二甲苯、苯乙烯、1,1,2,2-四氟乙烷、1,2,3-三氟丙烷、1,4-二氟苯、1,2-二氟苯、顺-1,2-二氟乙烯、反-1,2-二氟乙烯、邻二甲苯:水质 挥发性 有机物的测定 吹扫捕集/气相色谱-质谱法 HJ 639-2012

氯甲烷: 生活饮用水标准检验方法 第8部分: 有机物指标 GB/T 5750.8-2023 附录 A pH 值: 土壤 pH 值的测定 电位法 HJ 962-2018

二苯并[a,h]蒽、苯并[b]荧蒽、茚并[1,2,3-cd]芘、苯并[a]蒽、苯并[k]荧蒽、苯并[a]芘、硝基苯、2-氯苯酚、蔗: 土壤和沉积物 半挥发性有机物的测定 气相色谱-质谱法 HJ 834-2017

氟化物: 土壤 氟化物和总氟化物的测定 分光光度法 HJ 745-2015 铜、镍: 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 HJ 491-2019 铅、镉: 土壤质量 铅、镉的测定 石墨炉原子吸收分光光度法 GB/T 17141-1997 汞、砷: 土壤和沉积物 汞、砷、硒、铋、锑的测定 微波消解/原子荧光法 HJ 680-2013 六价铬: 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 HJ 1082-2019

石油烃: 土壤和沉积物 石油烃 (C10-C40) 的测定 气相色谱法 HJ 1021-2019 氟乙烯、1,1-二氟乙烯、反-1,2-二氟乙烯、1,1-二氟乙烷、顺-1,2-二氟乙烯、氯仿、1,1,1-三氟乙烷、四氟化碳、苯、1,2-二氟乙烷、三氟乙烯、1,2-二氟丙烷、甲苯、邻二甲苯、1,1,2-三氯乙烷、四氟乙烯、氟苯、1,1,1,2-四氟乙烷、乙苯、间,对-二甲苯、苯乙烯、1,1,2,2-四氟乙烷、1,2,3-三氟丙烷、1,4-二氟苯、1,2-二氟苯、萘、氟甲烷、二氟甲烷、丙酮: 土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 吹扫捕集/气相色谱-质谱法 HJ 605-2011 苯胺: 危险废物鉴别标准 浸出毒性鉴别 GB 5085.3-2007 附录 K评价标准:

无

第4页共9页

第5页共9页

TLJC/ZJ-31-03

土壤检测结果。

天量检测 (2024) 第 2407317 号

	经纬度	棒品性状	pH &	苯并[8] 蒽	業井(11)花	苯并[b] 荧蕙	苯并[4]荧蕙	二苯并[3,4]蒽	하并11.2,3-cd]乾
23	120°36'15.18",30°16'37.66"	黄棕色, 千	8.42	<0.1	<0.1	<0.2	<0.1	<0.1	Ø.1
=	120°36'19.44",30°16'34.63"	黄棕色、干	8.03	<0.1	<0.1	<0.2	<0.1	<0.1	<0.I
	120°36'15.87",30°16'30.43"	黄棕色, 干	8.24	1.0>	<0.1	<0.2	40.1	<0.1	40.1
=	120°36'20.13",30°16'31.92"	黄棕色, 干	18.31	<0.1	<0.1	<0.2	<0.1	<0.1	40.1
=	120°36'25.38",30°16'32.81"	黄棕色, 干	8.11	<0.1	<0.1	<0.2	<0.1	<0.1	<0.1
-	120°36'45.61",30°17'0.19"	灰色, 千	8.64	<0.1	40.1	<0.2	<0.1	<0.1	1.0>
=	120°36'18.67",30°16'33.59"	黄棕色、千	8.72	<0.1	<0.1	<0.2	<0.1	<0.1	i 0>

	氧化物 铜	器	體	来	古	六价格	棒	石油塔	無こ海	1,1-二氟乙烯	1,1-二氧乙烯 反-1,2-二氧乙烯 1,1-二氧乙烷	1,1-二氟乙烷	而-1,2-二歲乙落
	62	10.0	0.19	0.031	4.50	<0.5	80	17	<0.0010	<0.0010	<0.0014	<0.0012	<0.0013
	53	23.6	0.86	0.044	5.56	<0.5	160	24	<0.0010	<0.0010	<0.0014	<0.0012	<0.0013
	52	14.9	1.59	0.037	4.36	<0.5	151	22	<0.0010	<0.0010	<0.0014	<0.0012	<0.0013
1.32	70	14.0	0.35	0.032	4.24	<0.5	59	15	<0.0010	<0.0010	<0.0014	<0.0012	<0.0013
60.0	99	11.3	0.35	0.037	5.79	<0.5	122	31	<0.0010	<0.0010	<0.0014	<0.0012	<0.0013
0.25	62	10.7	0.27	0.037	3.53	<0.5	131	23	<0.0010	<0.0010	<0.0014	<0.0012	<0.0013
0.44	09	22.8	0.18	0.025	4.77	<0.5	111	32	<0.0010	<0.0010	>000014	61000	-0.00013

第6页共9页

天量检測(2024)第 2407317 号

TLJC/ZJ-31-03

四氯乙烯	<0.0014	<0.0014	<0.0014	<0.0014	<0.0014	<0.0014	<0.0014
1,1,2-三氧乙烷	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012
年二甲茶	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012
斯	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0,0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013
(2-1-戴西施	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011
三戦乙格	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012	<0.0012
1,2-二氯乙烷	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013
*	<0.0019	<0.0019	<0.0019	<0.0019	<0.0019	<0.0019	<0.0019
四氟化碳	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013
1,1,1-三氟乙烷	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013	<0.0013
製仿	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011	<0.0011
順	ATI	BT3	CT2	DT2	ET2	T.02	BT4

· 東末 1,1,1,2-四氟乙烷 C		2	C.*	间,对一二甲苯	茶の茶	1,1,2,2-四氟乙烷	1,2,3-三氟丙烷	1,4二氟苯	1,2二氯苯	株
<0.0012 <0.0012 <0.0012 <0.0012	<0.0012		<0.0012		<0.0011	<0.0012	<0.0012	<0.0015	<0.0015	<0.0004
<0.0012 <0.0012 <0.0012 <0.0012	<0.0012		<0.0012		<0.0011	<0.0012	<0.0012	<0.0015	<0.0015	<0.0004
<0.0012 <0.0012 <0.0012 <0.0012	<0.0012		<0.0012		<0,0011	<0.0012	<0.0012	<0.0015	<0.0015	<0.0004
<0.0012 <0.0012 <0.0012 <0.0012	<0.0012		<0.0012		<0.0011	<0.0012	<0.0012	<0.0015	<0.0015	<0.0004
<0.0012 <0.0012 <0.0012 <0.0012	<0.0012	Ĺ	<0.0012	- 1	<0.0011	<0.0012	<0.0012	<0.0015	<0.0015	<0.0004
<0.0012 <0.0012 <0.0012 <0.0012	<0.0012		<0.0012		<0.0011	<0.0012	<0.0012	<0,0015	<0.0015	<0.0004
<0.0012 <0.0012 <0.0012 <0.0012	<0.0012		<0.0012		<0.0011	<0.0012	<0.0012	<0.0015	<0.0015	<0.0004

第7页共9页

順震	苯胺	明基苯	2-乳苯酚	藏甲烷	超	1.截甲烷	医医
ATI	<0.001	60.0>	>0.06	<0.0010	<0.1	<0.0015	<0.0013
BT3	<0.001	<0.0>	90'0>	<0.0010	<0.1	<0.0015	<0.0013
CT2	<0.001	<0.09	<0.06	<0.0010	<0.1	<0.0015	<0.0013
DT2	<0.001	<0.09	<0.06	<0.0010	<0.1	<0.0015	<0.0013
ETZ	<0.001	<0.09	<0.06	<0.0010	<0.1	<0.0015	<0.0013
TOZ	<0.001	60'0>	<0.06	<0.0010	<0.1	<0.0015	<0.0013
BT4	<0.001	<0.0>	<0.06	<0.0010	<0.1	<0.0015	<0.0013

TLJC/ZJ-31-03

									单位:	单位: mg/L(pH 值充量纲)	无量纲)
经纬度		样品性状	pH值	無代物	可萃取性石油烃	鱼	虚	雁	联	*	六分格
120°36'16.61",30°16'37.44"	=	浅黄,清	7.5	0.005	80.0	<0.04	<9×10-5	<5×10-5	<4.00×10 ⁻⁵	1.82×10-2	<0.004
120°36'20.10",30°16'34.51"	5.	浅黄、微浑	2.6	0.002	90.0	<0.04	1.5×10 ⁴	<5×10-5	<4.00×10°5	7.7×10 ⁻³	<0.004
120°36'19.32",30°16'33.48"	4.	浅黄,清	7.2	<0.002	0.07	<0.04	2.1×104	<5×10 ⁵	<4.00×10³	3.26×10-2	<0.004
120°36'18.36",30°16'30.24"	2	浅黄, 撤浑	8.0	<0.002	0.04	<0.04	1.0×10 ⁻⁴	1.6×10 ⁴	<4.00×10 ⁻⁵	1.2×10-3	<0.004
120°36'19.97",30°16'31.04"	1	淡黄, 清	7.7	0,003	60.0	<0.04	<9×10-5	1.2×10 ⁻⁴	<4.00×10 ⁻⁵	1.98×10-2	<0.004
120°36'25.37",30°16'32.77"	1	浅黄、清	7.8	<0.002	0.04	<0.04	<9×10-5	<5×10-5	<4.00×10 ⁻⁵	3.36×10-2	<0.004
120°36'45.87",30°17'1.08"		浅黄、覆浑	7.3	900.0	0.04	<0.04	<0.04 1.7×10*	<5×10-5	<4.00×10 ⁻⁵	1.6×10 ⁻³	<0.004
	ı										

第8页共9页

<0.0002

<0.0005

<0.0003

<0.0003

<0.0002

<0.0002

<0.0004

<0.0003

108

۶	2
c	3
7	
_	4
ä	'n.
۲	75
L	٠.
5	3
C	Ŋ.
2	
c	Э.
F	Ξ,
	Ϋ́
F	*

天量检測 (2024) 第 2407317 号

三氟乙格	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	1,1,2,2-四氧乙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	
1,2-二氟乙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	1,1,2,2	V	V	V	V	V	⊽	
1,2-	<0.0>	-0.0	<0.0>	<0.0>	<0.0>	<0.0>	<0.0>	茶乙茶	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	
**	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	新	500	500	500	500			
四氟化碳	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	原,对一二甲苯	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	
	8	8	8	8	8	8	8	**	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	
1,1,1-三氟乙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	1,1,1,2-四氯乙烷	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	
氣份	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	1,1,1,2	0	8	0>	8	8	8	
乙烷								氨苯	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	
1,1-二氟乙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	四氟乙烯	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	
二氟甲烷	<0.000.0>	0.284	<0.0005	<0.00005	<0.000.0>	<0.0005	<0.0005		Į			Į. V			
1,1-1,戦の格	<0.0004	<0,0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	1,12-三氟乙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	
1.1.1	<0.0	<0,0	<0.0	<0.0	<0.0	<0.0	0.0	粉	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	
をこれ	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005						1		
*	<0.007	<0.007	<0.007	<0.007	<0.007	<0.007	<0.007	1,2-二氟丙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	
延	ASI	BSI	BS2	CS1	DSI	ES1	201	通過	ASI	BS1	BS2	CSI	DS1	ES1	

TLJC/ZJ-31-03

 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0003 <-0.0002 	1,2,3-三载丙烷	1,4二氪类	1,2-二氟苯	五副	而-12-二重乙烯	A-1.2-二氯乙烯	大田市 林田上野	を 日本
<0.0004		<0.0004	<0.0004	<0.00007	AD 0004	20000	+ 114	W. T. W.
<0.0004 <0.00007 <0.0004 <0.00003 <0.00002 <0.0004						50,000	<0.0002	<0.00012
<0.0004		<0.0004	<0.0004	<0.00007	<0.0004	<0.0003	<0.0002	<0.00012
<0.0004 <0.0007 <0.0004 <0.0002 <0.0004		<0.0004	<0.0004	<0.00007	<0.0004	<0.0003	<0.0002	<0.000.0>
<0.0004		<0.0004	<0.0004	<0.00007	<0.0004	<0.0003	00000	2100000
C0.0004 C0.0007 C0.0004 C0.00007 C0.0004 C0.00002 C0.00002		<0.0004	>0 0004	200000	1000		20000	20,00012
<0.0004 <0.00007 <0.0004 <0.00002 <0.0002			400004	-0.0000/	<0.0004	<0.0003	<0.0002	<0.00012
<0.0004 <0.00007 <0.0004 <0.0003		<0.0004	<0.0004	<0.00007	<0.0004	<0.0003	<0.0002	<0.00012
		<0.0004	<0.0004	<0.00007	<0.0004	<0.0000	20000	710000

结论: 本报告不作评价。

(以下空台)

申核: 75、1克 1 整发 (授权签署)

A PARTIES AND A

192

TI,JC/Z[-31-03





检测报告

Test Report

天量检测 (2024) 第 2408388 号

项目名称: 浙江九洲药物科技有限公司地下水自行监测

委托单位: 浙江九洲药物科技有限公司

检测类别: 委托检测



第1页共7页



FLJC ZJ-31-03

说明

- 一、本报告无编制、审核、签发人签名,或未加盖本公司红色"检验 检测专用章"及其"骑缝章"均无效;
 - 二、未经本公司批准,不得部分复制本报告;复制检测报告未重新加 盖"检验检测专用章"无效;
 - 三、检验检测报告有涂改无效;
 - 四、未经同意本报告不得用于广告宣传;
- 五、本报告根据委托方要求完成检测内容,检测结果仅对被测地点、对象和现场情况有效;由委托单位送检的样品,检测报告只对该送检样品检测结果负责,本公司对送检样品对来源信息不予识别,对来源过程不当导致的结果偏差不承担责任;

六、委托方若对本报告有异议,请于收到报告之日起十五个工作日内 向我公司提出。

杭州天量检测科技有限公司

地址: 杭州市萧山区北干街道兴议村

邮编: 311202

电话: (0571) 83787363

网址: http://www.zjtianliang.com

第2页共7页

TLJC ZJ-31-03

大量检测(2024)第2408388号

委托方及地址: 浙江九洲药物科技有限公司/临江工业园区经六路 1889 号

委托方联系方式: 陈工,13675852856

项目性质:

企业委托

被测单位及地址: 浙江九洲药物科技有限公司(临江工业园区经六路 1889号)

分析地点:

杭州天量检测科技有限公司三楼实验室,临江工业园区经六

路 1889 号

委托日期:

2024年08月30日

采样日期:

2024年09月04日

分析日期:

2024年09月04日-2024年09月11日

检测仪器及编号:

原子荧光光度计(13101)

电感耦合等离子体发射光谱仪(08201)

气相色谱质谱联用仪(09403)

气相色谱仪(09409)

原子吸收光谱仪(14203)

双光束紫外可见分光光度计(04708)

便携式 pH(02616)

检测方法:

pH 值: 水质 pH 值的测定 电极法 HJ 1147-2020

氰化物: 地下水质分析方法 第52部分; 氰化物的测定 吡啶-吡唑啉酮分光光度法 DZ/T 0064.52-2021

可萃取性石油烃: 水质 可萃取性石油烃 (C10-C40)的测定 气相色谱法 HJ 894-2017 铜、镍: 水质 32 种元素的测定 电感耦合等离子体发射光谱法 HJ 776-2015 铅、镉:石墨炉原子吸收分光光度法《水和废水监测分析方法》(第四版增补版)国

家环境保护总局 (2002年) 3.4.7.4

汞、砷:水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定 原子荧光法 HJ 694-2014 六价格: 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 DZ/T 0064.17-2021

氯乙烯、1.1-二氯乙烯、二氯甲烷、1.1-二氯乙烷、氯仿、1.1.1-三氯乙烷、四氯化碳、 苯、1,2-二氯乙烷、三氯乙烯、1,2-二氯丙烷、甲苯、1,1,2-三氯乙烷、四氯乙烯、氟苯。 1,1,1,2-四氟乙烷、乙苯、间,对-二甲苯、苯乙烯、1,1,2,2-四氟乙烷、1,2,3-三氟丙烷、 1.4-二氯苯、1,2-二氯苯、顺-1,2-二氯乙烯、反-1,2-二氯乙烯、邻二甲苯: 水质 挥发性 有机物的测定 吹扫捕集/气相色谱-质谱法 HJ 639-2012

第391共791

TLJC/ZJ-31-03

天量检測 (2024) 第 2408388 号

丙酮、氟甲烷:生活饮用水标准检验方法 第8部分:有机物指标 GB/T 5750.8-2023 附录 A

评价标准:

无

第4页共7页

TLIC/ZJ-31-03 地下水檢測結果:

天量检測 (2024) 第 2408388 号

順	经纬度	样品性设	pH dt	表化物	可萃取性石油烃	圖	验	響	帐	*	東 本 小介格
ASI	120.615197°,30.280799°	无色、清	9.7	0.002	1.04	<0.04	<2,4×10 ⁻⁴	<9×10.5	<4.00×10-5	2,70×10-2	<0.004
BSI	120.616153°,30.280054°	浅黄、微浑	7.5	0.004	0.26	<0.04	<2.4×10⁴	1.2×10 ⁴	<4.00×10-5	8.99×10-2	<0.004
BSZ	120,615796°,30,279719°	兼色、浑浊	7.1	<0.002	1.24	<0.04	<2.4×10⁴	<9×105	<4.00×10 ⁻⁵	3.30×10-1	<0.004
CS1	120.615707°,30.278676°	浅黄、懒浑	7.9	0.002	0.25	<0.04	<2.4×10 ⁻⁴	<9×10-5	<4,00×10-5	2.2×10-3	<0.004
DS1	120.61565°,30.279048°	无色、清	7.6	<0.002	0.16	<0.04	<2,4×10 ⁴	<9×10-5	<4,00×10-5	9.16×10 ⁻²	<0.004
ESI	120.617617°,30.279526°	浅黄、清	7.7	<0.002	0.25	<0.04	<2.4×10 ⁻⁴	<9×10-5	<4.00×10 ⁻⁵	9,34×10-2	<0.004
108	120.623059°,30,287129°	无色、清	7.3	<0.002	90.0	<0.04	1.1×10-3	<0×10-5	-A 00510-5	2 00103	-00.00

A 11	一颗甲烷	二氟甲烷 1,1-二氟乙烷
	<0.000.0>	<0.000,0>
	<0.0005	<0.0005
	<0.0005	<0.0005
	<0.0005	<0.0005
150	<0.0005	<0.0005
	<0.0005	<0.0005
	<0.0005	<0.0005

新多旗程子城

器6点 块了玩

<0.00012 <0.00012

<0.0002 <0.0002 <0.0002

<0.0003

<0.0004 <0.0004 <0.0004

<0.00007

<0.0004 <0.0004

<0.0004 <0.0004 <0.0004

<0.0002 <0.0002 <0.0002

DSI ESI SOI

<0.00007 <0.00007

<0.0004

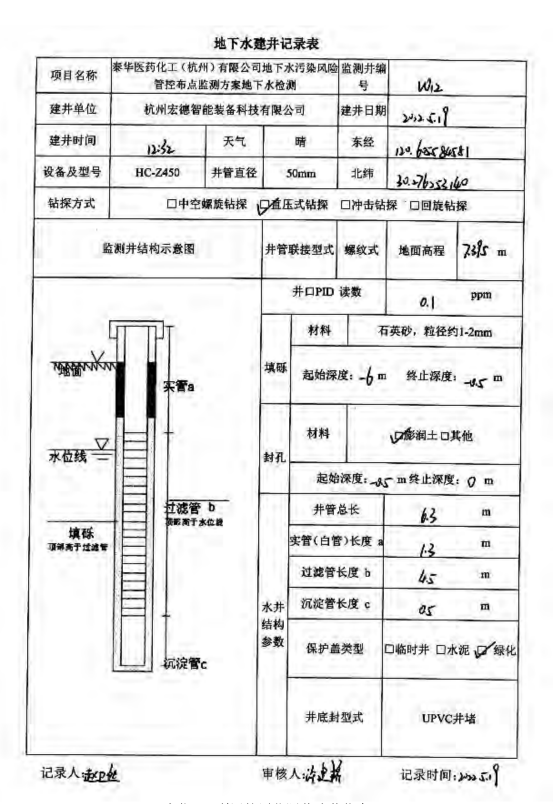
<0.00012

<0.0003 <0.0003

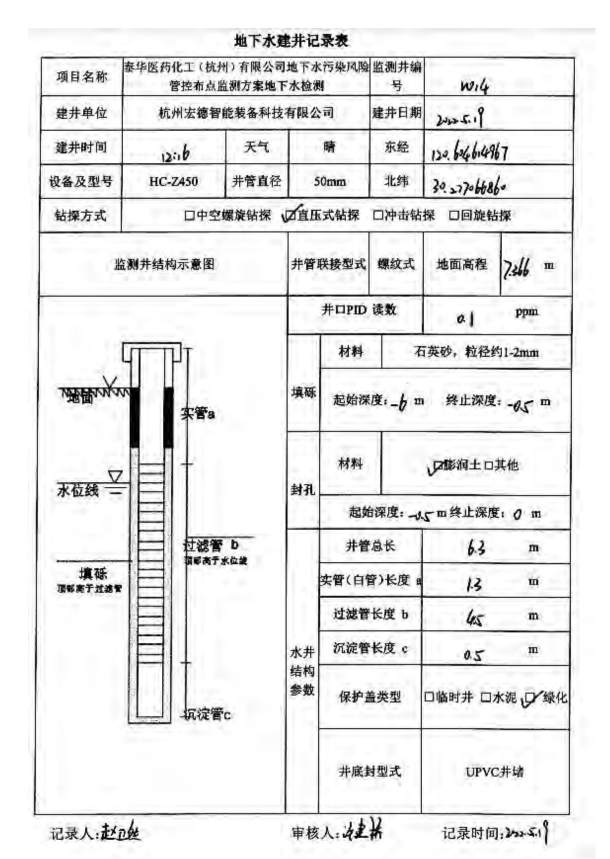
100	元乙族	¥	A	4	4	4	4	4	氣甲烷	<0.00012	<0.00012	<0.00012	
A DACE	1,1,2,2-四氟乙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004			<0.0>	+	-
大雪塔兰 (2024) 题 2408388 基	華乙落	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	一世	<0.0002	<0.0002	<0.0002	
平	米田丁安"回	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	<0.0005	及-1,2-二氟乙烯	<0.0003	<0.0003	<0.0003	
	本ン	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003		-			
	1,1,1,2-四氟乙烷	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	海-1,2-二歲乙落	<0.0004	<0.0004	<0.0004	
	類茶	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	丙酮	0.0130	<0.00007	<0.00007	200000
	四無乙海	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002	1,2-二氟苯	<0.0004	<0.0004	<0.0004	10000
	1,1,2三氧乙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	1,4二数苯 1,2-	<0.0004 <0	<0.0004 <0	<0.0004 <0	00000
	甲苯	<0.0003	<0,0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003	<0.0003		×	V.	· ·	
-31-03	1,2-二氟丙烷	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	<0.0004	1,2,3-三氟丙烷	<0,0002	<0.0002	<0.0002	<0.0002
TLJC/ZJ-31-03	遊	ASI	BSI	BS2	CSI	DS1	ES1	108	展	ASI	BS1	BS2	CS1

TLJC/ZJ-31-03

附件 3: 地下水监测井归档资料



点位BS1利用的原监测井建井信息



点位AS1利用的原监测井建井信息

地下水建井记录表

管控布点	监测方案地下		0.0.000.0000000000000000000000000000000	监测井编 号	WIS		
杭州宏德智	智能装备科技	有限公	司	建井日期	10.2.C.V	o	
12:51	天气		晴	东经	120 6,274,	613	
HC-Z450	并管直径	5	0mm	北纬	30. 283632	2/3	
口中的	星螺旋钻探 、			口冲击钻	探 口回旋铅	í搩	
测井结构示意图				螺纹式	地面高程	7.685 m	
		177	井口PID	读数	0.1	ppm	
זערח		T	材料	7	英砂,粒径组	勺1-2mm	
实管a		填砾	起始深	度: -6 =	4 终止深度	:-&5 m	
		4.1.71	材料		□修润土□其他		
		PITL.	起始	深度:	15 m 终止深度	E: 0 m	
过滤馆	b b		井管	总长	63	m	
	25E-M		实管(白管	音)长度 a	13	m	
	rc	水井结构参数	过滤管长度 b		45	m	
			沉淀管长度 c		05	m	
机键			保护盖类型		口临时井 口水泥 口 绿		
			井底圭	村型式	UPVC	井堵	
	ル (5) HC-Z450 日中 5 例 井结构示意图	P:SI 天气 HC-Z450 并管直径 □中空螺旋钻探 □ 中空螺旋钻探 □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	A-S 天气 HC-Z450 井管直径 5 上 中空螺旋钻探 上 直压 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上 上	HC-Z450 并管直径 50mm 中空螺旋钻探 宜压式钻探 测井结构示意图 井管联接型式 井口PID 材料 超频 起始深 拉德管 b 井管 实管(白管 过速管 沉淀管 c 水井 结构 参数 保护者	大气 時 东经	P	

点位S01利用的原监测井建井信息

附件 4: 检测单位资质情况



检验检测机构 资质认定证书

证书编号:221112051865

名称: 杭州天量检测科技有限公司

地址: 浙江省杭州市萧山区北干街道兴议村

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。 你机构对外出具检验检测报告或证书的法律 责任由杭州天量检测科技有限公司承担。



许可使用标志



221112051865

发证日期: 2022年 06 月 0

有效日期: 2028年 05

发证机关:

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。