衢州鼎泰环保科技有限公司地块 土壤及地下水自行监测方案

编制单位: 浙江环资检测集团有限公司 编制时间: 二〇二一年十月



浙江省土壤-地下水修复工程服务能力评价

证书

单位名称: 浙江环资检测集团有限公司

地 址: 浙江省衢州市勤业路 20 号 6 幢 401 室

法人代表: 陈武洁

IA人IVÆ: 除近111 证书编号: 土壤修复证 E-739 初次领证日期: 2018年9月21日

有效期限: 2020年8月25日至2022年10月24日

证书等级: 甲级

评价范围: 农用地土壤改良与修复,场地(区域)环境调查与风险评估,场地(区域)污染筛查与现场检测,污染地块防控与修复方案设计与编制,污染地块防控与修复工程施工,土壤-地下水防控与修复工程环境监理,土壤-地下水防控与修复工程环境监理,土壤-地下水防控与修复工程对果评估。

(以下空白)

发证单位: 浙江省生态与环境修复技术协会发证时间: 2020 年8 月 25 日

查询网址: www.er-zhejiang.com

查询电话: 0571-87359923

浙江省生态与环境修复技术协会印制

地块名称	衢州鼎泰环保科技有限公司地块
地块类型	在产
地址	衢州市柯城区航埠镇工业功能区通航一路
所属行业类型	N7724 危险废物治理
调查单位	浙江环资检测集团有限公司
编制人员	3 Rus
审定人员	32AFT

专家论证意见

衢州鼎泰环保科技有限公司土壤及地下水自行监测方案 专家咨询意见

2021年11月4日,衢州市生态环境局柯城分局在柯城区组织召开了《衢州 鼎泰环保科技有限公司土壤及地下水自行监测方案》(以下简称"方案")专家 咨询会,参加会议的有衢州市生态环境局柯城分局、衢州鼎泰环保科技有限公司(业主单位)、浙江环资检测集团有限公司(方案编制单位)及3位专家(名单附后)。与会人员听取了方案编制单位对方案内容的介绍,经质询与讨论,形成论证意见如下:

一、总体评价

方案编制基本符合国家及地方相关技术规范与要求,内容较完整,总体可行, 经修改完善后可作为下一步工作的依据。

二、建议

- 1. 补充工勘资料适用的合理性分析; 明确地下水流向;
- 2. 完善疑似污染区域判别;增加采样点位,核实监测因子;
- 3. 细化钻孔深度要求和全过程质控要求。

专家组签字:

机加重 苏、河根 的人名人夫

2021年11月4日

专家意见修改说明

专家意见	修改说明
	①已补充工勘资料的合理性分析,并
	用红线区域标注了在工程地质勘察报告
	中的位置详见 P10 页图 5.3.1-1 本次布点
1、补充工勘资料适用的合理性分析;明确地下	方案地层信息在工程地质勘察报告中的
水流向。	位置图。
	②已结合工勘资料以及与附近河流-
	常山港的相对位置明确了地下水流向为
	自南向北。
	①已完善疑似污染区域判别详见
	P20 页章节 6.1.2 识别过程。
	②已结合重点行业企业用地调查布
2、完善疑似污染区域判别;增加采样点位,核实监测因子。	点相关规定详见 P22 页章节 6.3.1 地块内
	布点数量和布点位置。
	③已核实监测因子详见 P26-P27 页
	详见章节 6.3.4 监测项目。
	①已结地块的工勘资料细化了钻孔
	深度的要求,详见 P24 章节 6.3.2 钻探深
2 加九九才发咗两个五人公和丘均两个	度。
3、细化钻孔深度要求和全过程质控要求。	②已完善采样、保存、流转、实验室
	的相关全过程质控要求详见 P49 页第八
	章 质量保证与质量控制。

目录

第-	一章	摘要	1
第二	二章	背景	2
第三	三章	编制目的和编制原则	3
	3.1	编制目的	3
	3.2	编制原则	3
第日	四章	编制依据	4
	4.1	国家相关法律法规和政策	4
	4.2	相关导则和规范	4
	4.3	工作程序依据	5
		4.3.1 布点工作程序依据	
		4.3.2 采样工作程序依据	
第三	•	企业基本信息调查	
	5.1	地块基本情况	
		5.1.1 地块地理位置	
	5.2	信息采集基本情况	
		5.2.1 资料收集	
		5.2.2 重点区域基本情况	
	5.3	水文地质情况	
		5.3.1 地质结构	
		5.3.2 地下水概况	
		地块使用历史	
		厂区平面布置情况	
	5.6	本项目的产品方案、主要原辅材料消耗及组成	
		5.6.1 本项目产品方案	
		5.6.2 本项目原辅材料及能源消耗	
		5.6.3 本项目原辅材料的组成主要工艺流程及产污环节	
	5./		_
		5.7.1 生产工艺流程	
		5.7.1.2 废线路板回收工艺	
		5.7.2 本项目污染源强汇总	
	5 Q	周边敏感点	
笙-		监测方案	
/V /		识别疑似污染区域	
	0.1	6.1.1 识别原则	
		6.1.2 识别过程	
	6.2	筛选布点区域	
		6.2.1 筛选布点区域原则	
	6.3	制定布点计划	
		6.3.1 地块内布点数量和布点位置	
		6.3.2 钻探深度	
		6.3.3 采样深度	2 =

	6.3.4 监测项目	26
6.4	采样点现场确定	28
	6.4.1 现场布点调整情况	28
	6.4.2 采样点确定	28
第七章	样品采集、保存、流转及分析测试	31
7.1	土壤样品	32
	7.1.1 土孔钻探	32
	7.1.1.1 土壤钻探设备	33
	7.1.1.2 土壤钻探过程	33
	7.1.2 土壤样品采集	33
	7.1.2.1 土壤样品采集操作	33
	7.1.2.2 土壤质控样采集	33
	7.1.2.3 土壤样品现场快速监测	
	7.1.2.4 土壤样品采集拍照记录	34
	7.1.2.5 土壤样品采集特殊情况处理	34
	7.1.2.6 土壤样品采集时其他要求	
7.2	地下水样品	
	7.2.1 地下水采样井建设	
	7.2.1.1 地下水钻探设备	35
	7.2.1.2 采样井建设	35
	7.2.1.3 采样井洗井	
	7.2.2 地下水样品采集	
	7.2.2.1 地下样品采集操作	
	7.2.2.2 地下水样品采集拍照记录	
	7.2.2.3 地下水样品采集的其他要求	
	7.2.3 样品保存和流转	
	7.2.3.1 样品保存	
	7.2.3.2 样品流转	
	样品分析测试	
	质量保证与质量控制	
	样品采集前质量控制	
	样品采集中质量控制	
	样品流转质量控制	
	样品制备质量控制	
	样品保存质量控制	
8.6	样品分析质量控制	
	8.6.1 空白试验	
	8.6.2 定量校准	
	8.6.3 精密度控制	
·	8.6.4 准确度控制	
	现场防护措施	
9.1	现场防护措施	
	9.1.1 安全施工前期准备	
	9.1.2 采样期间安全防护措施	53

9.2 现场应急措施 54 9.2.1 安全防护应急处理措施 54 9.2.2 安全事故急救措施 54 附件 1 明确监测指标的通知(浙土壤详查发[2020]1 号) 55 附件 2 土壤采样钻孔记录单 60 附件 3 成井记录单 61 附件 4 地下水采样井洗井记录单 62 附件 5 地下水采样记录单 63 附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表 64 附件 7 工程地质剖面图 65	9.1.3 施工结束场地清理安全注意事项	53
9.2.1 安全防护应急处理措施 54 9.2.2 安全事故急救措施 54 附件 1 明确监测指标的通知(浙土壤详查发[2020]1 号) 55 附件 2 土壤采样钻孔记录单 60 附件 3 成井记录单 61 附件 4 地下水采样井洗井记录单 62 附件 5 地下水采样记录单 63 附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表 64		
9.2.2 安全事故急救措施 54 附件 1 明确监测指标的通知(浙土壤详查发[2020]1 号) 55 附件 2 土壤采样钻孔记录单 60 附件 3 成井记录单 61 附件 4 地下水采样井洗井记录单 62 附件 5 地下水采样记录单 63 附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表 64		
附件 1 明确监测指标的通知(浙土壤详查发[2020]1号) 55 附件 2 土壤采样钻孔记录单 60 附件 3 成井记录单 61 附件 4 地下水采样井洗井记录单 62 附件 5 地下水采样记录单 63 附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表 64		
附件 2 土壤采样钻孔记录单		
附件 3 成井记录单		
附件 4 地下水采样井洗井记录单	附件 3 成井记录单	61
附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表64		
	附件5地下水采样记录单	63
	附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表	64
附件 8 钻孔柱状图67		

第一章 摘要

1 布点取样

(1) 土壤

本项目自行监测过程中,衢州鼎泰环保科技有限公司地块内共布设4个土壤采样点,每个点位分别采集表层0~50 cm、水位线附近50 cm 范围内和地下水含水层土壤3个土壤样品,共采集12个土壤样品、2个土壤平行样,1个现场空白样和1个运输空白样。合计采集16个土壤样品。

(2) 地下水

衢州鼎泰环保科技有限公司地块内共布设1个地下水监测点,采集1个地下水样品;设置1个地下水平行样,1个现场空白样和1个运输空白样。合计采集4个水样。

2 监测测项目

土壤监测项目: GB36600 表 1 中的 45 项基本项目以及 pH, 土壤监测项目共 46 项。 地下水监测项目: GB36600 表 1 中的 1-34 项 (氯甲烷无监测方法除外)、pH 以及 GB/T14848-2017 表 1 中的地下水常规指标: 溶解性总固体、硫酸盐、铁、锌、铝、挥发性酚类、阴离子表面活性剂、高锰酸盐指数、氨氮、硫化物、钠、亚硝酸盐氮、硝酸盐氮、氰化物、碘化物、硒、氟化物、氯化物。地下水监测项目共计 52 项。

3 评价标准

- (1) 土壤:《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)中第二类用地筛选值。
 - (2) 地下水: 《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017) Ⅳ类标准限值。
 - 4 监测频次: 一年一次。

第二章 背景

土壤是生物和人类赖以生存和生活的重要环境。随着工业化的发展、城市化进程的深入,中国土壤污染环境不断加剧。土壤环境污染物种类和数量不断增加发生的区域和规模也在逐渐扩大。

为了保护和改善生态环境,防治土壤污染,保障公众健康,推动土壤资源永续利用,推进生态文明建设,促进经济社会可持续发展,制定了《中华人民共和国土壤污染防治法》。本法第二十一条规定:设区的市级以上地方人民政府生态环境主管部门应当按照国务院生态环境主管部门的规定,根据有毒有害物质排放等情况,制定本行政区域土壤污染重点监管单位名录,向社会公开并适时更新。土壤污染重点监管单位应当履行下列义务:(一)严格控制有毒有害物质排放,并按年度向生态环境主管部门报告排放情况;(二)建立土壤污染隐患排查制度,保证持续有效防止有毒有害物质渗漏、流失、扬散;(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。

同时市委市政府美丽衢州建设领导小组办公室发布关于《衢州市土壤、地下水和农业农村污染防治 2021 年工作计划》要求"列入重点企业用地土壤污染调查的重点单位,可参照已编制的布点采样方案,选择合理点位和指标开展方案编制;未列入调查的重点单位,应编制自行监测方案,经县(市、区)生态环境部门组织专家审查后执行"因此依照上述要求,衢州鼎泰环保科技有限公司委托浙江环资检测集团有限公司编制《衢州鼎泰环保科技有限公司地块土壤及地下水自行监测方案》。

第三章 编制目的和编制原则

3.1 编制目的

调查地块衢州鼎泰环保科技有限公司位于衢州市柯城区航埠镇工业功能区通航一路,处置 6000 吨废线路板和 5000 吨废旧通讯设备拆解(本项目不包括手持通讯设备及储能装置的回收,不设熔化提炼金属、脱锡等工序)。由于回收的废线路板在破碎时会被粉粹至 30~50 目左右的粉末,此固体废物粉末在外售装运及破碎过程中产出洒落,经过雨水淋滤下渗可能会引起周围土壤及地下水的污染,为了查明该地块是否存在污染及关注污染物,及时发现土壤污染区域提供相应的理论与数据支撑。为下一步对需要进行采取措施消除或者降低隐患的区域而编制本次土壤及地下水自行监测方案。

3.2 编制原则

- (1) 针对性原则:针对地块的特征和潜在污染物特性,进行污染物浓度和空间分布调查,为地块的环境管理提供依据。
- (2) 规范性原则:采用程序化和系统化的方式规范土壤污染状况调查过程,保证调查过程的科学性和客观性。
- (3) 可操作性原则:综合考虑调查方法、时间和经费等因素,结合当前科技发展和专业技术水平,使调查过程切实可行。

第四章 编制依据

4.1 国家相关法律法规和政策

- (1) 《中华人民共和国土壤污染防治法》(2019年1月1日起施行);
- (2)《中华人民共和国水污染防治法》(2018年1月1日起施行);
- (3) 《中华人民共和国水法》(2002年10月1日起施行);
- (4) 《中华人民共和国环境保护法》(2015年1月1日起施行);
- (5) 《中华人民共和国水土保持法》(2010年12月25日修订);
- (6) 《中华人民共和国土地管理法》(2004年8月28日);
- (7) 《中华人民共和国水污染防治法实施细则》(2000年3月20日施行)。

4.2 相关导则和规范

- (1)《重点行业企业用地调查疑似污染地块布点技术规定》
- (2)《重点行业企业用地调查样品采集保存和流转技术规定》
- (3) 《关于进一步明确重点行业企业用地调查相关要求的通知》
- (4) 《地块土壤和地下水挥发性有机物采样技术导则》(HJ1019-2019);
- (5) 《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》(试行)(GB36600-2018):
- (6) 《地下水质量标准》(GB14848-2017):
- (7) 《土壤环境监测技术规范》(HJ/T166-2004);
- (8) 《地下水环境监测技术规范》 (HJ/T164-2020):
- (9) 《省级土壤污染状况详查实施方案编制指南》:
- (10)《全国土壤污染状况详查土壤样品分析测试方法技术规定》;
- (11)《全国土壤污染状况详查地下水样品分析测试方法技术规定》。

4.3 工作程序依据

4.3.1 布点工作程序依据

本次监测工作包括:前期资料搜集、识别重点区域、筛选布点区域、制定布点计划、 采样点现场确定、编制布点方案、开展现场采样及实验室监测,监测结果分析及报告编制,工作程序见图 4.3.1-1。

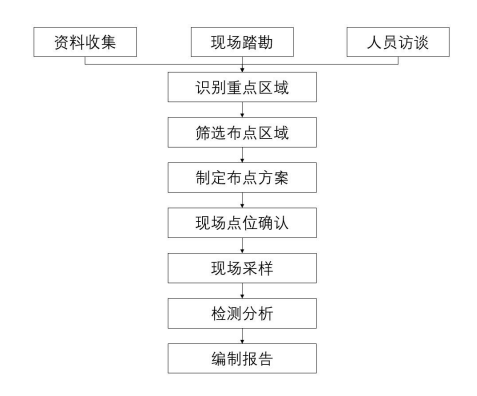


图 4.3.1-1 自行监测工作程序图

4.3.2 采样工作程序依据

按照《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)》(下文简称"《采样技术规定》")相关要求,重点行业企业用地样品采集、保存和流转工作包括布点方案设计、采样准备、土孔钻探、地下水采样井建设、土壤样品采集、地下水样品采集、样品保存和流转等,工作程序如图 4.3.2-1 所示。

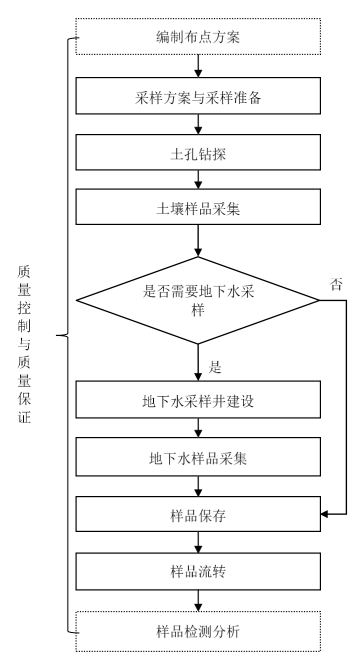


图 4.3.2-1 疑似污染地块现场采样工作程序

为保证布点和采样工作的连贯性,将布点及采样方案合并,编制布点采样实施方案。

第五章 企业基本信息调查

信息采集阶段资料汇总:

于 2021 年 10 月份开始对衢州鼎泰环保科技有限公司进行信息采集工作,该地块为在产地块,前期在环保局等部门、企业收集了地块的环评等资料,2021 年 10 月 15 日进行了企业现场踏勘以及企业管理人员的人员访谈,完成信息采集工作后,对该地块进行方案编制。

5.1 地块基本情况

5.1.1 地块地理位置

本地块位于衢州市柯城区航埠镇工业功能区通航一路 1 幢现有厂房部分闲置区域,主要从事处置 6000 吨废线路板和 5000 吨废旧通讯设备拆解(本项目不包括手持通讯设备及储能装置的回收,不设熔化提炼金属、脱锡等工序)。块边界拐点坐标如表 5.1.1-1 所示。地块边界拐点及红线范围图如图 5.1.1-1 所示

表 5.1.1-1 地块边界拐点坐标

序号	经纬度	序号	经纬度
1	118.453128, 28.561462	3	118.452992, 28.561129
2	118.453283, 28.561413	4	118.453142, 28.561069



图 5.1.1-1 地块边界拐点及红线范围

5.2 信息采集基本情况

5.2.1 资料收集

信息采集期间,收集了该公司环评、应急救援预案、验收、工程地质勘查等报告。 厂区平面布置图、雨污管网图等资料

资料名称 备注 环境影响评估报告书(表)等 企业提供 《衢州昆仑锂电电池有限公司厂 资 工程地质勘察报告 区岩土工程勘察报告》2011 料 平面布置图 最新版平面布置图 收 集 竣工环境保护验收监测报告 企业提供 情 应急预案 企业提供 况 总平面布置图 企业提供 地块宗地图 企业提供

表 5.2.1-1 地块信息资料收集一览表

5.2.2 重点区域基本情况

根据调查,企业存在储存区、废气处理区域等重点区域,对各重点区域进行了拍照, 拍摄情况汇总见表 5.2.2-1 具体情况见表 5.2.2-2。

序号	拍照区域	张数	备注	序号	拍照区域	张数	备注
1	生产区	2	废线路板回收 生产线	2	储存区	6	/
3	废气处理区	1	脉冲除尘器	4	废水处理区	0	本项目采用物 理破碎技术,无 生产废水产生。

表 5.2.2-1 现场照片拍摄情况表

表 5.2.2-2 重点区域典型照片



5.3 水文地质情况

5.3.1 地质结构

本布点方案地块地层信息引用《衢州昆仑锂电电池有限公司厂区岩土工程勘察报告》对地质结构的相关描述,岩土工程勘察报告编制时间为 2011 年。

本次布点方案地层信息在工程地质勘察报告中的位置如下图红线范围所示:

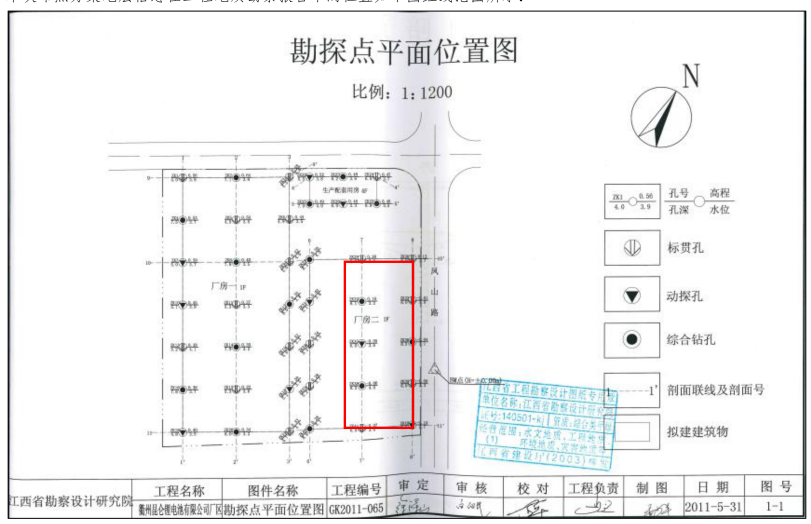


图 5.3.1-1 本次布点方案地层信息在工程地质勘察报告中的位置

根据地基土组成及性状,在勘察深度内,场地地基土从上至下划分为以下 5 个工程地质层:

①层:耕土(m1Q)

深灰色,稍湿,松散,主要为粘粒和粉粒组成,含有腐植质和植物根须。分布均匀稳定。厚度 0.30~0.50m 左右。层面高程-0.10~0.64m。

②层:粘质粉土(Q4al-pl)

黄褐色,湿,中密~密实,主要为粘粒和粉粒组成,含铁、锰质氧化物和高岭土,切面较粗糙,摇震反应不明显,干强度韧性中低。全场分布。标准贯入击数 N=6~9 击/30cm。 层厚 1.70~3.90m,层面高程-0.60~0.34m。

③层:粉砂(O4al-pl)

棕黄色、灰色,湿,稍密,易扰动,微粘着感,基本分散,表面有水印,底部含少量圆砾和砾石。部份孔缺失该层。标准贯入击数 N=2~3 击/30cm。层厚 0.40~3.00m,层面高程-3.55~-1.62m

④层:卵石(Q4al-pl)

为第四系全新统冲洪积层黄褐色,饱和,中密~密实,以砂、卵(砾) 石为主,含部分粘土,磨圆度较好,圆形、亚圆形,颗粒间主要由砂、砾石、粘粒、粉粒充填。根据士样分析报告统计:>20mm 占 50.8%, >2mm 占 23.8%,>0.25m 占 17.8%, 0.075~0.25m 占 6.3%, <0.075mm 占 1.3%,全场分布。卵石成分复杂,主要为火山碎屑岩、花岗岩、石英岩、石灰岩等。重型圆锥动力触探试验击数 N_{63.5}=14~38 击/10cm。层厚 1.60~4.90m,层面高程-5.40~-1.74m。

⑤层:强风化细砂岩(K2q)

岩性为白垩系上统衢江群上段衢县组(K₂q),棕红色细砂岩,呈厚层状,块状构造,致密结构,中粗砂质胶结,主要成分为石英、长石,长石风化后呈碎块状脱落成粘土,干钻困难,钻具震动反弹强烈,镐可挖动,在卵石与细砂岩接触带中有10~15cm的泥状物,风化裂隙发育,岩石结构、构造遭受严重破坏,岩石中化学成分发生显著变化。重力触探试验实测击数 N=17~50 击/10cm,层厚 1.60~2.10m,层面高程-7.96~-7.06m。

本地块所在区域土层性质一览表如下所示:

表 5.3.1-1 本地块所在区域土层性质一览表

			K 2.2.1-1 本1		以上压证则—见仪
岩土编号	岩土名称	层厚(m)	层面高程 (m)	颜色	其他参数(如渗透性、容重等)
1	耕 土	0.30~0.50	-0.10~0.64	深灰色	稍湿,松散,主要为粘粒和粉粒组成,含有腐植质和植物根须。分布均匀稳定。
2	粘质粉土	1.70~3.90 m	-0.60~0.34	黄褐色	湿,中密~密实,主要为粘粒和粉粒组成,含铁、锰质氧化物和高岭土,切面较粗糙,摇震反应不明显,干强度韧性中低。全场分布。标准贯入击数 N=6~9 击/30cm
3	粉砂	0.40~3.00	-3.55~-1.62	棕黄色、 灰色	湿,稍密,易扰动,微粘着感,基本分散,表面有水印,底部含少量圆砾和砾石。部份孔缺失该层。标准贯入击数 N=2~3 击/30cm。
4	卵石	1.60~4.90	-5.40~-1.74	黄褐色	为第四系全新统冲洪积层黄褐色,饱和,中密~密实,以砂、卵(砾)石为主,含部分粘土,磨圆度较好,圆形、亚圆形,颗粒间主要由砂、砾石、粘粒、粉粒充填。根据士样分析报告统计:>20mm占50.8%,>2mm占23.8%,>0.25m占17.8%,0.075~0.25m占6.3%,<0.075mm占1.3%,全场分布。卵石成分复杂,主要为火山碎屑岩、花岗岩、石英岩、石灰岩等。重型圆锥动力触探试验击数N63.5=14~38击/10cm
(5)	强风化细砂岩	1.60~2.10	-7.96~-7.06	棕红色、	呈厚层状,块状构造,致密结构,中粗砂质胶结,主要成分为石英、长石,长石风化后呈碎块状脱落成粘土,在卵石与细砂岩接触带中有10~15cm的泥状物,风化裂隙发育,岩石结构、构造遭受严重破坏,岩石中化学成分发生显著变化。重力触探试验实测击数 N=17~50 击/10cm。

5.3.2 地下水概况

根据《《衢州昆仑锂电电池有限公司厂区岩土工程勘察报告》,根据场地调查及钻

探查揭露,场地内地下水为第四系孔隙潜水和基岩裂隙水,第四系孔隙潜水主要赋存于①层耕土、②层粘质粉士、③层粉砂和④层卵石中,透水性和富水性好;基岩裂水主要赋存于⑤层强风化细砂岩中,透水性和富水性较差。地下水主要受大气降水补给,水位随季节性变化。勘察期间,测得部分钻孔地下水水位埋深为 1.70~4.10m 之间,地下水水位高程-3.71~-2.50m。年变幅为 1.50~2.00m。。

5.4 地块使用历史

通过人员访谈和查阅历史卫星影像图,衢州鼎泰环保科技有限公司地块在2011年之前为荒地。2012年年底-2015年为衢州市昆仑包装有限公司的纸板仓库,2015年9月1日由衢州市昆仑包装有限公司转租给衢州鼎泰环保科技有限公司进行废线路板和废旧通讯设备的综合利用使用至今。

表 5.4-1 衢州鼎泰环保科技有限公司地块利用历史

序号	起(年)	止 (年)	行业类别	主要产品	备注
1	-	2011	农田	/	/
2	2012	2015	C2319 包装装 潢及其他印刷	/	衢州市昆仑包装有限 公司的纸板仓库
3	2015	至今	N7724 危险废 物治理	铜等金属粉 末、树脂粉末	衢州鼎泰环保科技有 限公司



2010年8月



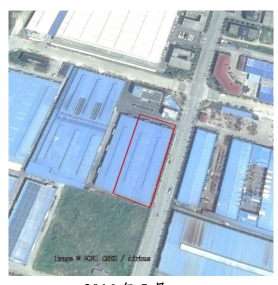
2012年3月



2013年12月



2015年9月



2016年5月



2019年8月

图 5.4-1 地块历史卫星影像图组

5.5 厂区平面布置情况

本项目总用地面积 2000m² 左右,租用昆仑包装现有闲置厂房。厂区东北侧围墙和 西南侧围墙设有出入口。仓库大门设置在南侧和北侧,厂房内布置情况较为简单,南侧 为废旧通讯设备和废线路板回收区,本区域北侧西侧为废线路板和通讯设备储存区。

5.6 本项目的产品方案、主要原辅材料消耗及组成

5.6.1 本项目产品方案

衢州鼎泰环保科技有限公司主要采用物理粉碎技术和工艺,购置大型智能线路板回

收成套设备,形成年处置 6000 吨废线路板和 5000 吨废旧通讯设备拆解生产们能力。本项目不包括手持通讯设备及储能装置的回收,不设熔化提炼金属,脱锡等工序。废线路板和废旧通讯设备综合利用方案见表 5.6.1-1

表 5.6.1-1 废线路板和废旧通讯设备综合利用方案一览表

序号	名	称	生产能力(t/a)	备注
		电话机	500	人工拆解,拆解下来的线路板进入线路
1	废旧通讯设备	电信、移动、联 通废通信基站	4500	7八二折解, 折解 下木的线路恢近八线路 板回收系统
2	建 数 拓	带光器件	3000	含废旧通讯设备线路板
	人 线路板	不带光器件	3000	/

项目回收的主要产品为铜、铁、铝等金属,塑料材料,树脂粉末等,拆解下来的元器件、电线等作为固废处置。主要见表 5.6.1-2。

表 5.6.1-2。 回收的主要产品及产量

	 								
序号	名	称	生产能力(t/a)	备注					
1	废旧通讯设备回 收生产线	金属材料(外 壳、紧固件、紧 固槽等)	2840	台州深大再生资源回收有限公司					
	以生广线 	塑料	720						
		线路板	1315.36	进入线路板回收生产线					
2	线路板回收生产	铜等金属粉	3475.09	玉环澳龙阀门有限公司					
2	线	树脂粉末	2331.23	台州市新地复合材料制品有限公司					

5.6.2 本项目原辅材料及能源消耗

项目主要原辅材料及能源消耗见下表:

表 5.6.2-1 原辅材料及能源消耗表

序号	名称	单位	消耗量	备注
1	电信、移动、联 通废通讯基站	t/a	4500	主要组成为金属外壳、塑料件、紧固件以及线 路板等
2	电话机	t/a	500	主要组成为塑料、金属件、线路板、电线等
3	线路板	t/a	4595	主要组成为铜、铁、铝等金属, 基板、元件等
4	水	t/a	1320	冷却水和职工生活用水
5	电	万 kWh/a	15	/

5.6.3 本项目原辅材料的组成

各原料的材料组成见下表:

表 5.6.3-1 废通讯基站材料组成表

序号	名称	质量分数/%	折重量(t/a)
1	金属外壳	20	900
2	塑料	10	450
3	紧固件	40	1800
4	线路板	30	1350
	合计	100	4500

表 5.6.3-2 电话机材料组成表

序号	名称	质量分数/%	折重量(t/a)
1	塑料件	54	270
2	铁等金属件	28	140
3	线路板	11	55
4	电线等	7	35
	合计	100	500

表 5.6.3-2 线路板材料组成表

序号	名称	质量分数/%		折重量(t/a)			
77 7	石你	带元器件	不带元器件	带元器件	不带元器件	合计	
1	铜	25.76	27.52	772.8	825.5	1598.3	
2	铝	5.86	6.26	175.8	187.8	363.6	
3	钢板	22.31	23.83	669.3	714.9	1384.6	
4	锡	2.17	2.32	65.1	69.5	134.6	
5	树脂	37.52	40.07	1125.6	1202.3	2327.9	
6	电子元器件	6.38	0	191.4	0	191.4	
合	计	100	100	500	3000	3000	

注:目前线路板焊锡用到的锡条一般为无铅锡条,因此废气粉尘中基本不含铅

5.7 主要工艺流程及产污环节

5.7.1 生产工艺流程

5.7.1.1 废旧通讯设备回收工艺

废旧通讯设备主要采用人工拆解回收方式,主要工艺流程如下:

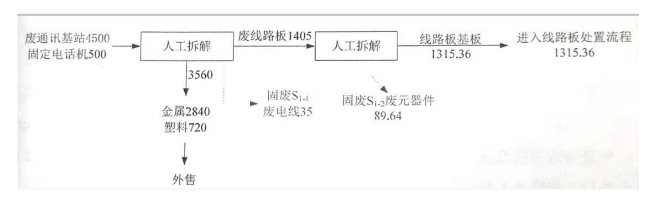
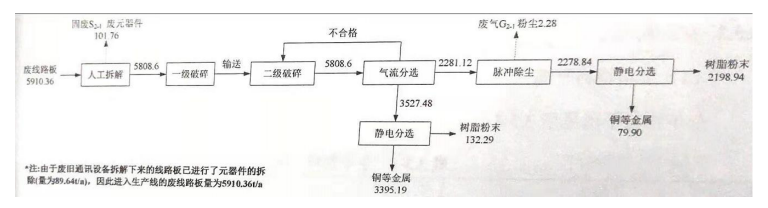


图 5.7.1.1-1 废旧通讯设备回收工艺流程图及产污环节图

本项目废旧通讯设备主要包括电话机以及移动、电信和联通的废基站,电话机主要材料为塑料件、金属件、线路板以及电线;废基站主要材料为金属外壳、塑料、紧固件以及线路板。利用人工拆解方式,将上述材料进行分离,金属外壳、紧固件以及塑料回收后作为产品外售;废线路板经人工拆解,将元器件和基板分离,废元器件作为固废进行处置,基板进入线路板处置生产线。

5.7.1.2 废线路板回收工艺

废线路板回收设置智能废线路板回收成套设备(JZ-GCB900)一套,具体生产工艺流程见图 5.7.1.2-1



5.7.1.2-1 废线路板回收工艺流程及产污环节图

(1)人工拆解

废线路板原料分为两种,一种带元器件,另一种不带元器件。带元器件的废线路板经 人工拆解将元器件与基板分开,然后与不带元器件的废线路板一起进入一级破碎机

(2)破碎

废线路板进入一级破碎机,将线路板粉碎至粒径约为 40mm 左右,该粉碎机为冲击式粉碎机,刀片在破碎室内高速旋转,对线路板产生冲击和剪切作用,从而使其得到粉碎。一级粉碎后的线路板经带式输送机送入二级破碎机,将线路板粉碎至 30-50 目左右

(3)气流分选及静电分选

经二级破碎机破碎后的物料由螺旋输送机送入气流分选进料斗,进料斗中的物料流 到卸料口时,便受到倾斜气流的作用,比重较大的金属粉末经自动分级后沉到流料口的后 段斜面上,比重较小树脂粉末则处于前段斜面上,由此达到使树脂纤维粉末与金属粉末分 离的目的。

气流分选采取负压,分选机上部设有离心风机,使分选仓产生负压,空气由底部进入,被分选物料进入振动筛后,受上升气流顶托,形成流化状态,调节负压,比重较轻的树脂粉

末被抽走,进入后续脉冲除尘器。金属粉末进入静电分选机,利用金属和非金属不同的静电性能来进行分选,金属导电性强在和分选滚筒接触后电荷经地线流走呈中性,在离心力的作用下越过隔板进入金属区;树脂由于导电性能差在与分选滚筒接触后紧紧的吸附在分选滚筒的表面上,经卸料毛刷刷下后落入非金属区。

(4)脉冲除尘及静电分选

由于线路板的基材为树脂类纤维,其脆性较大,在粉碎过程中可产生极细的微粒,在风力分选过程中,微粒悬浮于空气中。为此,在气流分选设备排出的尾气后,设置两级脉冲除尘设备,该设备设计收集效率在99.9%以上。回收的树脂粉末进入静电分选机进一步分离树脂粉末和金属。

5.7.2 本项目污染源强汇总

本项目污染源强汇总如下所示:

表 5.7.2-1 本项目污染源强汇总

污染源	污染因子		单位	产生量	削减量	排放量
	废水量		m ³ /a	612	0	120
废水	生活污水	COD_{Cr}	t/a	0.184	0 (0.147)	0.184 (0.037)
	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	NH ₃ -N	t/a	0.018	0 (0.013)	0.018 (0.005)
废气	粉尘		t/a	2281.35	2278.84	2.51
及气	其中	锡	kg/a	350	0.02	0.35
	废电线		t/a	35	0.015	
固废	废元器件		t/a	191.4	2.4	0
	生活	垃圾	t/a	7.2		

注: 废水括号内为经杭埠镇污水处理厂处理后排环境量。

5.8 周边敏感点

根据对衢州鼎泰环保科技有限公司周边环境调查情况,地块周边1公里内存在村庄、 小区、医院。具体如下

表 5.8-1 衢州鼎泰环保科技有限公司地块周边敏感点情况

序号	敏感点名称	相对厂址方位	相对厂界距离 (m)
1	彭村村	东北	730
2	兴航苑	东北	530
3	衢州市柯城兴航医院	东	850
4	新三百叶村	西南	720
5	雨灵山村	西南	875
6	刘家村	西	210

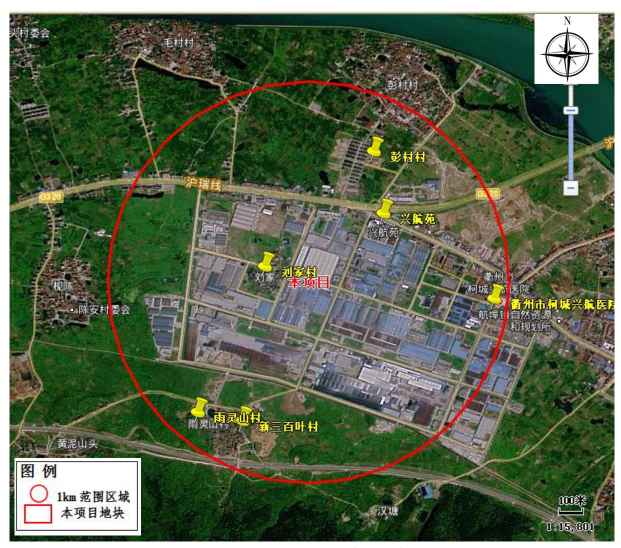


图 5.8-1 衢州鼎泰环保科技有限公司地块周边 1km 范围内敏感点

第六章 监测方案

6.1 识别疑似污染区域

根据前期基础信息采集、现场踏勘了解情况及人员访谈成果,结合《布点技术规定》相关要求可以确定:

6.1.1 识别原则

地块疑似污染区域及其疑似污染程度的识别原则如下

- (1) 根据已有资料或前期调查表可能存在污染的区域;
- (2) 曾发生泄露或环境污染事故的区域;
- (3) 各类地下罐槽、管线、集水井、检查井、地下废水收集池、污水处理站等所在的区域:
 - (4) 固体废物堆放或填埋的区域;
- (5) 原辅材料、产品、化学品、有毒有害物质以及危险废物等生产、贮存、装卸和使用的区域;
 - (6) 地块历史企业重点区域;
 - (7) 其他存在明显污染痕迹或存在异味的区域。

6.1.2 识别过程

根据上述疑似污染区识别原则,基于信息采集阶段获取的相关信息和地块踏勘,在充分分析企业生产污染源分布、污染物类型、污染物迁移途径等基础上对该地块的疑似污染区进行了识别,存在如下区域:

(1) 疑似污染区域一: 废线路板和废通讯设备储存区

本区域属于危险废物贮存、装卸区域。贮存物来自于回收来的废通讯设备和废线路板,属于国家危险废物名录中的 HW49。

(2) 疑似污染区域二: 废线路板和废通讯设备回收区

本区域属于危险废物处理区,其中废旧通讯设备利用人工拆解的方式进行分离,金属外壳、紧固件以及塑料回收后作为产品外售,废线路板经过人工拆解。将元器件和基板分离,基板与不带元器件的废线路板进入废线路板处置生产线进行物理破碎,然后通过气流分选机静电分选分离出金属粉末和树脂粉末。

表 6.1.2-1 衢州鼎泰环保科技有限公司疑似污染区域识别表

编号	地块位置 (车间名称)	识别依据	特征污染物
1	废线路板和废通 讯设备储存区	本区域属于危险废物贮存、装卸区域。贮存物来自于回收来的废通讯设备和废线路板,属于国家危险废物名录中的 HW49。	铜、锡、环氧树脂。
2		本区域属于危险废物处理区,其中废旧通讯设备利用人工拆解的方式进行分离,金属外壳、紧固件以及塑料回收后作为产品外售,废线路板经过人工拆解。将元器件和基板分离,基板与不带元器件的废线路板进入废线路板处置生产线进行物理破碎,然后通过气流分选机静电分选分离出金属粉末和树脂粉末。	铜、锡、环氧树脂、 石油烃 C10-C40。

衢州鼎泰环保科技有限公司疑似污染区域分布图如下所示:

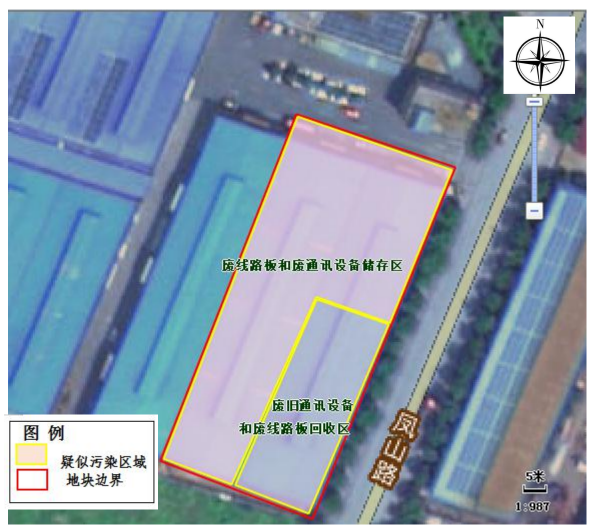


图 6.1.2-1 衢州鼎泰环保科技有限公司疑似污染区域图

6.2 筛选布点区域

6.2.1 筛选布点区域原则

根据布点技术规定,布点区域的筛选原则如下:

- (1) 原则上每个疑似污染地块应筛选不少于2个布点区域。
- (2) 若各疑似污染区域的污染物类型相同,则依据疑似污染程度并结合空间分布实际情况筛选划分出布点区域。
- (3) 若各疑似污染区域的污染物类型不同,如分别为重金属、挥发性有机物、半挥发性有机物等,则每类污染物依据其疑似污染程度并结合空间分布实际情况,至少筛选出1个布点区域。

综上, 筛选结果见表 6.2.2-1。

表 6.2.2-1 衢州鼎泰环保科技有限公司布点区域布点信息记录表

编号	疑似污染区域 类型、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)
1	废线路板和废通 讯设备储存区	☑ 是 □否	本区域属于危险废物贮存、装卸区域。贮存物来自于回收来的废通讯设备和废线路板,属于国家危险废物名录中的 HW49。本区域现场防腐防渗措施较好,但长期堆放和装卸途中可能存在地面破损、物料洒落对周围土壤造成污染的隐患较大,所以将本区域列为布点区域。	铜、锡、环氧 树脂。
2	废线路板和废通 讯设备回收区	⊉ 是 □否	过气流分选机静电分选分离出的金属粉末和树 脂粉末。粉末状物料易随空气散落对周围土壤造	

6.3 制定布点计划

6.3.1 地块内布点数量和布点位置

按照布点技术规定相关要求,衢州鼎泰环保科技有限公司地块布点数量和位置确定如下:

(1) 废线路板和废通讯设备储存区: 2 个土壤采样点位、1 个地下水采样点位。土壤(ZK-1)位于本地块北侧,土壤(ZK-2)位于本地块南侧。地下水(DXS-1)利用土壤(ZK-1)孔建井。

土壤 ZK-1 布点理由: 该点位位于运输路线上,运输废电路板和处理后的废电路板

粉末的过程中可能发生洒落,对土壤及地下水造成污染的风险较大。在现场与业主确认该点位避免了在钻探过程中打穿地下管线造成安全或二次隐患,所以在此布点。

土壤 ZK-2 布点理由:该点位尽量靠近废线路板和废通讯设备储存区且位于该区域的地下水下游方向,对土壤及地下水造成污染的可能性较大。现场与业主确认该点位避免了在钻探过程中打穿地下管线造成安全或二次隐患,所以在此布点。

地下水 DXS-1 布点理由:该点位位于运输路线上,且位于布点区域的地下水下游位置,在此布点可以长期监测本地块地下水是否受污染的情况。

(2) 废线路板和废通讯设备回收区:一个土壤采样点。土壤(ZK-3)位于本地块东侧、土壤(ZK-4)位于本地块南侧。

土壤 ZK-3 布点理由:该点位紧邻两级脉冲除尘设备尾气排放口,尾气中含有极少量金属粉末,粉末状物料易随空气散落对周围土壤造成污染,所以在此布点图如下所示:

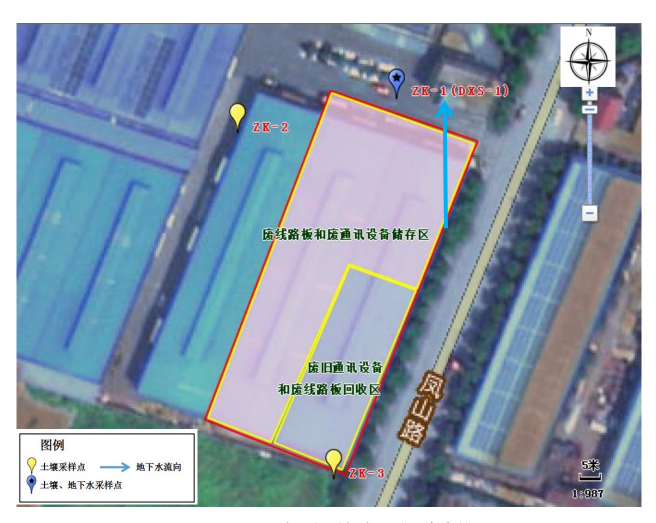


图 6.3.1-1 衢州鼎泰环保科技有限公司布点位置图

6.3.2 钻探深度

根据《布点技术规定》相关要求,土壤采样孔深度原则上应达到地下水初见水位,若地下水埋深大且土壤无明显污染特征,土壤采样孔深度原则上不超过15m,实际钻探深度可根据地下水埋深情况进行调整。采样井深度应达到潜水层底板,但不应穿透潜水层底板;当潜水层厚度大于3m时,采样井深度应至少达到地下水水位以下3m。

钻孔深度应基于捕获可能的最大污染位置来确定,同时注意防范钻孔不能穿透潜水层底板。根据本次调查地块的本布点方案地块地层信息引用《衢州昆仑锂电电池有限公司厂区岩土工程勘察报告》根据地基土组成及性状,在勘察深度内,场地地基土从上至下划分为以下 5 个工程地质层,自上而下分为: ①层:耕土(m1Q)厚度 0.30~0.50m 左右,层面高程-0.10~0.64m。②层:粘质粉土(Q4^{al-pl})层厚 1.70~3.90m,层面高程-0.60~0.34m。③层:粉砂(O4^{al-pl}) 层厚 0.40~3.00m,层面高程-3.55~1.62m。④层:卵石(Q4^{al-pl}) 层厚 1.60~4.90m,层面高程-5.40~1.74m。⑤层:强风化细砂岩(K2q)层厚 1.60~2.10m,层面高程-7.96~-7.06m。因此本次调查土壤采样点钻探深度初步设定为 4.5m。具体钻探深度根据现场土层分布情况进行调整。

根据《《衢州昆仑锂电电池有限公司厂区岩土工程勘察报告》,根据场地调查及钻探查揭露,场地内地下水为第四系孔隙潜水和基岩裂隙水,第四系孔隙潜水主要赋存于①层耕土、②层粘质粉士、③层粉砂和④层卵石中,透水性和富水性好;基岩裂水主要赋存于⑤层强风化细砂岩中,透水性和富水性较差。地下水主要受大气降水补给,水位随季节性变化。勘察期间,测得部分钻孔地下水水位埋深为 1.70~4.10m 之间,地下水水位高程-3.71~-2.50m。年变幅为 1.50~2.00m。因此本次调查地下水监测井深度初步设定为 4.5m。具体钻探深度根据现场土层分布情况进行调整。

表 6.3.2-1 地块土壤、地下水井钻探深度统计表

布点区域	点位名称	经纬度	是否为 地下水	预设土 壤钻探 深度 (m)	预设筛 管深度 范围 (m,)	预设地下水 采样井深度 (m)	备注
废线路板和	ZK-1 (DXS-1)	E118.453185 N 28.561455	✓是□否	4.5	1.5-4.0	4.5	/
废通讯设备储 存区	ZK-2	E118.453019 N28.561421	□是 ☑ 否	4.5	/	/	/
废线路板和 废通讯设备回 收区	ZK-3	E118.453120 N28.561069	□是 ☑ 否	4.5	/	/	/

6.3.3 采样深度

根据《布点技术规定》要求,原则上每个采样点位至少在3个不同深度采集土壤样品,若地下水埋深较浅,至少采集2个土壤样品。样品原则上应包括表层0~50cm、水位线附近50cm 范围内、含量水层样品,或存在污染痕迹或现场快速监测识别出的污染相对较重的位置。若地下水埋深较浅,可考虑污染痕迹点和地下水水位处点合并,至少采集2个土壤样品。当土层特性垂向变异较大、地层厚度较大或存在明显杂填区域时,可适当增加土壤样品数量。具体采样深度可根据现场实际情况调整。

地下水采样深度应依据场地水文地质条件及调查获取的污染源特征进行确定。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,具体根据实际情况进行调整。

如钻探过程中发现土层存在污染,有存在 NAPL 的可能,则需要采集 NAPL 样。根据场地污染识别,该地块含水层中可能存在 LNAPL 和 DNAPL 物质,如现场钻探过程中,根据油水界面仪发现有 LNAPL、DNAPL 情况存在,则该地块需增加 LNAPL、DNAPL 物质样品。LNAPL 筛管开口位置应在水位位置以上 50cm, DNAPL 筛管开口位置在含水层底部。

具体采样深度及采样要求见下表。

表 6.3.3-1 地块土壤布点采样方案采样要求

采样区块	点位编号	采样深度	选择理由
HE AD HA IF TO	ZK-1	0~0.5m	表层土
废线路板和 废通讯设备储 存区		1.5~2.5m	含水层附近
		>2.5m	含水层内

		0~0.5m	表层土
	ZK-2	1.5~2.5m	含水层附近
		>2.5m	含水层内
废线路板和		0~0.5m	表层土
废通讯设备回	ZK-3	1.5~2.5m	含水层附近
收区		>2.5m	含水层内

表 6.3.3-2 地块地下水布点采样方案采样要求

采样区块	点位编号	采样深度	备注
废线路板和废 通讯设备储存 区、废线路板和 废通讯设备回 收区	DXS-1	地下水位以下 0.5m 附近	利用土壤采样点 ZK-1 建井

6.3.4 监测项目

根据生态环境部《布点技术规定》相关要求,疑似污染地块样品测试项目由专业人员根据基础信息调查有关结果选择确定,同时参考《省级土壤污染状况详查实施方案编制指南》中"附表 1-4 重点行业企业用地调查分析测试项目"并结合《全国土壤污染状况详查土壤样品分析测试方法技术规定》、《全国土壤污染状况详查地下水样品分析测试方法技术规定》以及《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》确定。本企业用地性质为工业用地,按照第二类用地的相关标准要求来执行,本次布点方案测试指标筛选思路如下:

- (1) 根据信息采集阶段资料,确定的衢州鼎泰环保科技有限公司地块的特征污染物为:铜、锡、环氧树脂、石油烃 C10-C40。
- (2) 根据《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》要求,其表 1 中所列项目为初步调查阶段建设用地土壤污染风险筛选的必测项目。
- (3)确定各特征污染物有无监测方法(主要参考 GB36600),无监测方法的不纳入本次监测范畴。

经核实, 地块应关注的特征污染物如表 6.3.4-1 所示。

表 6.3.4-1 特征污染物指标筛选依据表

序号	信息采集特征污染物	调整的特征污染物 及理由	是否 45 项	监测 方法		备注
1	铜	无需调整,属45项必测	是	有	是	
2	锡	去掉, 无相关测试方法	否	无	否	
3	环氧树脂	去掉, 无相关测试方法	否	无	否	
4	石油烃 C ₁₀ -C ₄₀	保留,有相关测试方法	否	有	是	

综上所述,结合《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监测指标的通知》(浙土壤详查发[2020]1号)(附件1)和《土壤污染重点监测单位自行监测方案编制指南》的要求,该地块分析项目如下:

土壤监测项目: GB36600 表 1 中的 45 项基本项目以及 pH、土壤监测项目共 46 项。 地下水监测项目: GB36600 表 1 中的 1-34 项 (氯甲烷无监测方法除外)、pH、石油烃 C₁₀-C₄₀ 以及 GB/T14848-2017 表 1 中的地下水常规指标:溶解性总固体、硫酸盐、铁、锌、铝、挥发性酚类、阴离子表面活性剂、高锰酸盐指数、氨氮、硫化物、钠、亚硝酸盐氮、硝酸盐氮、氰化物、碘化物、硒、氟化物、氯化物。地下水监测项目共计 53 项。

要求地下水采样井保留,如果土壤监测因子中有监测出来的因子不在地下水监测因子中的,需在地下水保留井补充采样分析。该地块监测项目一览表如下表 6.3.5-2 所示

表 6.3.5-2 衢州鼎泰环保科技有限公司地块监测项目一览表

采样区块	布点编号	分析项目	备注
废线路板和	ZK-1		
废通讯设备储 存区	ZK-2	(1) 基本项目: GB36600 表 1 中的 1-45 项。	土壤
废线路板和 废通讯设备回 收区	ZK-3	(2) 其他项目: pH、石油烃 C10-C40	工場
废线路板和废 通讯设备储存 区、废线路板和 废通讯设备回 收区	DXS-1	(1) 基本项目: GB36600 表 1 中的 1-34 项 (氯甲烷 无监测方法除外)。 (2) GB/T14848-2017 表 1 中的地下水常规指标:溶解性总固体、硫酸盐、铁、锌、铝、 挥发性酚类、阴离子表面活性剂、 高锰酸盐指数、氨氮、硫化物、钠、 亚硝酸盐氮、硝酸盐氮、氰化物、 碘化物、硒、氟化物、氯化物。 (3) 其他项目: pH、石油烃 C10-C40	地下水

6.4 采样点现场确定

6.4.1 现场布点调整情况

采样点应避开地下构筑物以免钻探工作造成泄漏、爆炸等突发事故。采样点现场确定时应充分掌握采样点所在位置及周边地下设施、储罐和管线等的分布情况,必要时可采样探地雷达等地球物理手段辅助判断。

布点区域场地土壤均为人工填土及海相沉积粘性土,表面均有 20 厘米左右厚的硬化层。根据布点计划,在进场采样前需对采样区域、采样点位进一步进行现场确定,并根据企业实际情况对采样点位进行适当调整,确保现场采样的可操作性和便捷性。现场确定需准备好的材料和工具包括手持式 GPS 定位仪、喷漆等。

6.4.2 采样点确定

衢州鼎泰环保科技有限公司地块所有布设采样点均经过现场踏勘,并经布点单位、 采样单位和地块负责人三方认可。地块采样点位置如下:

表 6.4.2-1 衢州鼎泰环保科技有限公司采样点位置

采样区块	布点编号	点位经度		现场照片	备注
废线通讯	ZK-1 (DXS-1)	118.453185	28.561454		土壤和地下水
设备储存区、	ZK-2	118.453019	28.561421	E是最后一张	土壤

采样区块	布点编号	点位经度	点位纬度	现场照片	备注
废线路板 形废鱼 区 区	ZK-3	118.453137	28.561077		土壤
地	块负责人硝		线、污水雨	核实确认,上述拟采样点位在采样期间,均已避开我地块内部各类埋地管线(主水管线、燃气或自来水等管线)或地下储罐。	要包括生产管

第七章 样品采集、保存、流转及分析测试

土壤、地下水采样前准备:

在开展土壤和地下水样品采集项目前需进行采样准备,明确了样品采集工作流程, 样品采集拟使用的设备及材料见表 7.1-1,具体内容包括:

- (1) 召开工作组调查启动会,按照布点采样方案,明确人员任务分工和质量考核要求。
- (2)与土地使用权人沟通并确认采样计划,提出现场钻探采样协助配合的具体要求。对因历史资料缺失导致难以全面准确掌握地下管线分布的,应在采样前使用相关探管设备进行探测,以确保拟采样点位避开地块内各类埋地管线或地下储罐。
- (3)组织进场前安全培训,包括钻探和采样设备的使用安全、现场采样的健康安全防护以及事故应急演练等。
- (4)按照布点监测方案,开展现场踏勘,根据企业生产设施分布实际情况以及便携式仪器速测结果对点位适当调整,采用钉桩、旗帜、喷漆等方式设置钻探点标记和编号。
- (5) 根据监测项目准备土壤采样工具。本地块需主要采集重金属土壤样品,使用塑料铲或竹铲。
- (6) 准备适合的地下水采样工具。本地块主要监测地下水中的重金属,可采用气囊泵和一次性贝勒管进行地下水采样。
- (7) 准备适合的现场便携式设备。准备 pH 计、电导率和氧化还原电位仪等现场快速监测设备。
- (8) 准备适合的样品保存设备。包括样品瓶、样品箱、蓝冰等,同时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。
 - (9) 准备人员防护用品。包括安全防护口罩、一次性防护手套、安全帽等。
- (10)准备其他采样物品。包括签字笔、采样记录单、摄像机、防雨器具、现场通讯工具等。

表 7.1-1 样品采集拟使用的设备及材料一览表

工序	设备名称	数量	规格
土孔钻探	GEOPROBE (GP) 环境专用钻机/SH30 钻机	1	台
工机钻休	GPS	1	台
	RTK	1	台
	竹铲	3	个
样品采集	岩芯箱	3	个
一种水米	采样瓶	24	组
	采样袋	24	组
VOC 采样设备	助推器	5	个
VOC 水杆攻雷	不锈钢专用采样器	20	个
	保温箱	2	个
样品保存	蓝冰	10	块
	稳定剂	4	组
	气囊泵	1	台
地下水样品采集	贝勒管	9	根
	采样瓶	9	组
	X 射线荧光光谱仪(XRF)	1	台
	光离子气体监测器 (PID)	1	台
	pH 计	1	台
	溶解氧仪	1	台
	电导率和氧化还原电位仪	1	台
现场快速监测	一次性手套	2	盒
	口罩	2	盒
	安全帽	3	个
	签字笔	2	支支
	白板笔	1	支
	白板	1	个

7.1 土壤样品

7.1.1 土孔钻探

在开展土孔钻探前,需根据信息采集结果并在产企业相关负责人的带领下,探查已 拟定采样点下部的地下罐槽、管线、集水井和检查井等地下情况,若存在上述情况,需 要对采样点进行针对性调整;若地下情况不明,可在现场选用手工钻探或物探设备探明 地下情况。

7.1.1.1 土壤钻探设备

为减少采样对企业正常生产的影响,本地块主要使用 Geoprobe 钻机进行钻孔取样。 采样设备的操作与现场钻孔取样均由专业人员负责完成。

7.1.1.2 土壤钻探过程

根据采样技术规范确定采样工作程序,工作程序及操作要求应与选用的设备操作要求相匹配。

7.1.2 土壤样品采集

7.1.2.1 土壤样品采集操作

重金属样品采集采用塑料铲或竹铲,挥发性有机物用非扰动采样器,非挥发性和半挥发性有机物采用不锈钢铲或用表面镀特氧龙膜的采样铲。为避免扰动的影响,由浅及深逐一取样。采样管密封后,在标签纸上记录样品编码、采样日期和采样人员等信息,贴到样采样管上,随即放入现场带有冷冻蓝冰的样品箱内进行临时保存。含挥发性有机物的样品要优先采集、单独采集、不得均质化处理、不得采集混合样,按相应方法采集多份样品。

7.1.2.2 土壤质控样采集

为评估从采样到样品运输、贮存和数据分析等不同阶段的质量控制效果,本项目在现场采样过程中设定现场质量控制样品,包括现场平行样、全程序空白和运输空白。

- ①现场平行样:本地块计划采集土壤样品 9 个,按照平行样数量不少于地块总样品数 10%的要求,本地块需采集平行样 1 份。每份平行样品采集 1 套样品并以密码样形式送浙江环资检测集团有限公司,在采样记录单中标注平行样编号及对应的土壤样品编号。
- ②运输空白样:采样前在实验室将空白试剂水放入样品瓶中密封,将其带到采样现场。采样时不开封,之后随样品运回实验室,按与样品相同的操作步骤进行试验,用于检查样品运输过程中是否受到污染。每批至少采集一个运输空白样;
- ③全程序空白:采样前在实验室将一份空白试剂水放入样品瓶中密封,将其带到采样现场。与采样的样品瓶同时开盖、加固定剂和密封,之后随样品运回实验室,按与样品相同的操作步骤进行试验,用于检查从样品采集到分析全过程是否受到污染。每批样品至少做一个全程空白样。

7.1.2.3 土壤样品现场快速监测

- (1)根据地块污染情况,推荐使用光离子化监测仪(PID)对土壤 VOCs 进行快速监测,使用 X 射线荧光光谱仪(XRF)对土壤重金属进行快速监测。根据地块污染情况和仪器灵敏度水平,设置 PID、XRF等现场快速监测仪器的最低监测限和报警限,并将现场使用的便携式仪器的型号和最低监测限记录于"附件 8 土壤调查现场 PID 和 XRF记录表"。
- (2) 现场快速监测土壤中 VOCs 时,用采样铲在 VOCs 取样相同位置采集土壤置于聚乙烯自封袋中,自封袋中土壤样品体积应占 1/2~2/3 自封袋体积,取样后,自封袋应置于背光处,避免阳光直晒,取样后在 30 分钟内完成快速监测。监测时,将土样尽量揉碎,放置 10 分钟后摇晃或振荡自封袋约 30 秒,静置 2 分钟后将 PID 探头放入自封袋顶空 1/2 处,紧闭自封袋,记录最高读数。
- (3) 将土壤样品现场快速监测结果记录于"附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表",应根据现场快速监测结果辅助筛选送检土壤样品。

7.1.2.4 土壤样品采集拍照记录

土壤样品采集过程应针对采样工具、采集位置、取样过程、样品信息编号、盛放岩芯样的岩芯箱、现场快速监测仪器使用等关键信息拍照记录,每个关键信息拍摄1张照片,以备质量控制。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。

7.1.2.5 土壤样品采集特殊情况处理

- (1)针对直推式钻机采集样品量较小,有可能一次钻探采不到足够样品量的土样,可以在钻孔附近再进行一次钻探采样。但同类型土壤样品的平行样必须在同一个钻孔同一深度采集。
- (2) 部分区域填土中有较多大石块,取不到足量的表层土时,在经过布点方案编制单位、现场质控人员同意后,可以改为采集其他深度土样,并填写相关说明。
- (3) 钻探时由于地下管线、沟渠,或者实在无法取到土壤样品,需要调整点位时, 钻探取样单位需与布点方案编制单位、地块使用权人和现场质控人员联系并征得其同意 后,调整取样点位位置。

现场采样时因地层或作业安全等不可抗拒因素,采样点位置需要调整的,应按照以下流程要求的点位调整工作程序进行点位调整。

点位调整理由应充分,调整后的点位位置应取得布点方案编制单位的书面认可:

- ▶ 原则上调整点位与原有点位的距离尽可能小:
- ▶ 调整后的点位应再次与相关单位核实,保证地下无地下罐槽、管线等地下设施;
- ▶ 调整点位经布点人员、采样人员以及地块负责人确认后方可继续施工。

7.1.2.6 土壤样品采集时其他要求

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应统一收集处置;采样前后应对采样器进行除污和清洗,不同土壤样品采集应更换手套,避免交叉污染。

7.2 地下水样品

7.2.1 地下水采样井建设

7.2.1.1 地下水钻探设备

同土壤样品采样选择 Geoprobe 钻机进行地下水孔钻探。

7.2.1.2 采样井建设

根据采样技术规范确定采样工作程序,工作程序及操作要求应与选用的设备操作要求相匹配;应包含内容:结构图、井管设计(型号、材质)、滤水管设计(长度、位置、类型)、填料设计、建井基本步骤;地下水采样井以调查潜水层为主,采样井深度深度至少为地下水初见水位以下3米。

采样井建设过程包括钻孔、下管、填充滤料、密封止水、成井洗井和填写成井记录 单等步骤,具体包括以下内容:

采样井建设过程包括钻孔、下管、填充滤料、密封止水、井台构筑(长期监测井需要)、成井洗井、封井等步骤,具体要求如下:

(1) 钻孔

钻孔直径应至少大于井管直径 63 mm。钻孔达到设定深度后进行钻孔掏洗,以清除钻孔中的泥浆和钻屑,然后静置 2 h~3 h 并记录静止水位。

(2) 下管

下管前应校正孔深,按先后次序将井管逐根丈量、排列、编号、试扣,确保下管深度和滤水管安装位置准确无误。

井管下放速度不宜太快,中途遇阻时可适当上下提动和转动井管,必要时应将井管提出,清除孔内障碍后再下管。下管完成后,将其扶正、固定,井管应与钻孔轴心重合。

(3) 滤料填充

使用导砂管将滤料缓慢填充至管壁与孔壁中的环形空隙内,应沿着井管四周均匀填充,避免从单一方位填入,一边填充一边晃动井管,防止滤料填充时形成架桥或卡锁现象。滤料填充过程应进行测量,确保滤料填充至设计高度。

(4) 密封止水

密封止水应从滤料层往上填充,直至距离地面 50 cm。若采用膨润土球作为止水材料,每填充 10 cm 需向钻孔中均匀注入少量的清水,填充过程中应进行测量,确保止水材料填充至设计高度,静置待膨润土充分膨胀、水化和凝结(具体根据膨润土供应厂商建议时间调整),然后回填混凝土浆层。

(5) 井台构筑

地下水采样井需建成长期监测井,应设置保护性的井台构筑。井台构筑使用隐藏式井台,隐藏式井台与地面齐平,适用于路面等特殊位置。井台应设置标示牌,需注明采样井编号、负责人、联系方式等信息。

(6) 成井洗井

地下水采样井建成 24h 后,采用贝勒管进行洗井工作。洗井时控制流速,成井洗井直观判断水质基本上达到水清砂净,同时采用已购置的便携式监测仪器监测 pH 值、电导率、氧化还原电位等参数值达到稳定,连续三次采样达到以下要求结束洗井:

- A、pH 变化范围为±0.1;
- B、温度变化范围为±0.5℃;
- C、电导率变化范围为±3%;
- D、DO 变化范围为 $\pm 10\%$, 当 DO< 2.0 mg/L 时, 其变化范围为 $\pm 0.2 \text{mg/L}$;
- E、ORP 变化范围±10mV;
- F、10NTU<浊度<50NTU时,其变化范围应在±10%以内;浊度<10NTU时,变化范围为±1.0NTU;含水层处于粉土或粘土地层时,连续多次洗井后的浊度≥50NTU时,要求连续三次测量浊度变化值小于5NTU。

(7) 填写成井记录单

成井后测量记录点位坐标及管口高程,填写成井记录单(附件3)、地下水采样井洗井记录单(附件4);成井过程中对井管处理(滤水管钻孔或割缝、包网处理、井管连接等)、滤料填充和止水材料、洗井作业和洗井合格出水等关键环节或信息拍照记录,每个环节不少于1张照片,以备质量控制。

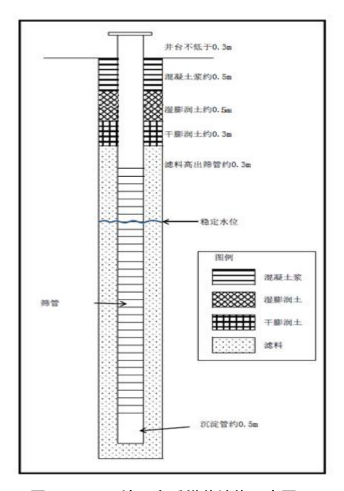


图 7.2.1.2-1 地下水采样井结构示意图

7.2.1.3 采样井洗井

采样前洗井注意事项如下:

- (1) 采样前洗井应至少在成井洗井 48h 后开始。
- (2) 采样前洗井避免对井内水体产生气提、气曝等扰动。本项目采用贝勒管进行洗井。
- (3) 洗井前对 pH 计、电导率和氧化还原电位仪等监测仪器进行现场校正,校正结果填入"附件 3 地下水采样井洗井记录单"。开始洗井时,以小流量抽水,同时洗井过程中每隔 5 分钟读取并记录 pH、电导率和氧化还原电位(ORP),连续三次采样达到以下要求结束洗井: pH 变化范围为±0.1; 电导率变化范围为±3%; ORP 变化范围±10mV。
- (4) 若现场测试参数无法满足(3) 中的要求,或不具备现场测试仪器的,则洗井水体积达到 5 倍采样井内水体积后即可进行采样。
- (5) 采样前洗井过程填写地下水采样井洗井记录单(附件3)。地下水样品采集样品采集

7.2.2 地下水样品采集

7.2.2.1 地下样品采集操作

采样洗井达到要求后,测量并记录水位(参考"附件4地下水采样记录单"),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。

本地块地下水样品用带控制阀的贝勒管在地下水水位以下 50cm 位置采集。先采集 VOCs 水样,再采集其他指标水样。VOCs 样品采集时,贝勒管应缓慢放入水面和缓慢提升;样品收集时,应控制流量,并使水样沿瓶壁缓慢流入瓶中,直至瓶口形成凸液面,旋紧瓶盖,避免采样瓶中存在顶空和气泡。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。地下水装入样品瓶后,标签纸上记录样品编码、采样日期和采样人员等信息,贴到样品瓶上。地下水采集完成后,样品瓶应用泡沫塑料袋包裹,并立即放入现场装有冷冻蓝冰的样品箱内保存,装箱用泡沫塑料等分隔以防破损。坚持"一井一管"的原则,避免交叉污染,同时根据《地下水环境监测技术规划(HJ/T164-2004)》,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。

7.2.2.2 地下水样品采集拍照记录

地下水样品采集过程应对洗井、装样以及采样过程中现场快速监测等环节进行拍照 记录,每个环节至少1张照片,以备质量控制。

7.2.2.3 地下水样品采集的其他要求

含挥发性有机物的样品要优先采集。地下水采样过程中应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应集中收集处置。

7.2.3 样品保存和流转

7.2.3.1 样品保存

土壤样品保存方法和有效时间要求参照《土壤环境监测技术规范》(HJ/T166-2004)和全国土壤污染状况详查相关技术规定,地下水样品保存方法和有效时间要求参照《地下水环境监测技术规范》(HJ/T164-2020)和《全国土壤污染状况详查地下水样品分析方法技术规定》。

样品中项目的(土壤和地下水)的保存容器,保存条件,及固定剂加入情况汇总表, 见表 7.2.3.1-1 地块采样工作安排

7.2.3.2 样品流转

(1) 装运前核对

由工作组中样品管理员和质量管理员负责样品装运前的核对,要求逐件与采样记录单进行核对,按照要求进行样品保存质量检查,核对检查无误后分类装箱。

样品装运前,明确样品名称、采样时间、样品介质、监测指标、监测方法、样品寄送人等信息。样品运送单用防水封套保护,装入样品箱一同进行送达样品监测单位。样品装入样品箱过程中,要采用泡沫材料填冲样品瓶和样品箱之间空隙。样品装箱完成后,需要用密封胶带或大件木头箱进行打包处理。

(2) 样品运输

样品流转运输应保证样品安全和及时送达,本项目选用小汽车将土壤有机样品和地下水样品运送至质控实验室进行样品制备,同时确保样品在保存时限内能尽快运送至监测实验室。运输过程中要低温保存,采用适当的减震隔离措施,严防样品瓶的破损、混淆或沾污。土壤无机样品送往各制备流转中心进行样品制备。

(3) 样品接收

样品监测单位收到样品箱后,应立即检查样品箱是否有破损,按照样品运输单清点 核实样品数量、样品瓶编号以及破损情况。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,样品监测单位的实验室负责人应及时与采样工作组组长沟通。

表 7.2.3.1-1 地块采样工作安排

样品类型	测试项目	分装容 器 及规格		来样量(体 积/重量)		运输及计 划送达时 间	保存时间 (d)
土壤	砷、镉、六价铬、铜、铅、汞、镍、锡、pH、、	自封袋	/	1kg(确保 送至实验 室的干样 不少于 300g)	/	汽车/快递 3日内送 达	28 天
土壤	 氯乙烯、Z-1,2-二 氯乙烯、1,1,1,2- 二氯乙烷、1,1,2,2- 四氯乙烷、四氯乙烷、四氯乙烷、四氯乙烷、四氯乙烷、1,1,1-三氯乙烷、氯元烷、氯乙烯、苯、1,2-三氯烷、氯苯、二氯苯、二氯苯、二氯苯、苯甲苯、二甲苯、苯甲苯、苯甲甲苯 	40mL VOC 人名聚乙胶螺盖 60mL 序码 人名聚乙胶螺的 化甲瓶	/	采样约别个玻另份60瓶体《业品法规集品 5装 40 璃采样 mL 满求于地析一》份每分 3 L 内 1 将 璃具	4℃以下	汽车/快递 2日内送 达	7天
	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 石油烃 C10-C40		/	500mL 瓶装满		汽车/快递 3 日内送 达	
地下水	镉、铅、铜、镍、汞、 锡、锑	聚乙烯瓶	适量硝酸,调 至样品 pH≤2	500mL	低温保存(<4℃)	汽车/快递 3 日内送 达	30 天
地下水	砷、六价铬、pH、	聚乙烯瓶		500mL	/	汽车/快递 3日内送 达	

样品类型	测试项目	分装容 器 及规格	保护剂	采样量(体 积/重量)	样品 保存条件	运输及计 划送达时 间	保存时间 (d)
地下水	四氯化烷、1,2-二烷、1,2-二氯化烷、1,1-二氯烯、二氯烯、二氯烯、二氯烯、二氯烯、二氯烯、二氯烯、二氯烯、二氯烯、二氯烯、	40mL 棕 色 VOC 样品瓶	加盐酸, pH<2	4 份装满 40ml 样品 瓶,无气泡	4℃ 以、溶积不存	汽车/快递3日内送	14 天

7.3 样品分析测试

本项目采集的土壤和地下水样品运送至指定实验室进行样品制备并分析,实验室应选择《全国土壤污染状况详查土壤样品分析测试方法技术规定》和《全国土壤污染状况详查地下水样品分析测试方法技术规定》中推荐的分析方法或其资质认定范围内的国家标准、区域标准、行业标准及国际标准方法。土壤执行《土壤环境质量标准 建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)中的筛选值第二类用地标准;地下水执行《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)中的IV类标准。

表 7.3-1 土壤样品分析测试方法

夜 /.3-1 工場件吅力忻测风力法					
序号	污染物项目	测试方法	检出限	评价标准 (mg/kg)	备注
1	砷	《土壤质量 总汞、总砷、 总铅的测定 原子荧光法 第2部分: 土壤中总砷的 测定》GB/T22105.2-2008	0.01mg/kg	60mg/kg	
2	镉	土壤质量 铅、镉的测定 石墨炉原子吸收分光光 度法 GB/T17141-1997	0.01mg/kg	65mg/kg	
3	六价铬	土壤和沉积物 六价六价 铬的测定 碱溶液提取-火 焰原子吸收分光光度法 HJ1082-2019	0.5mg/kg	5.7mg/kg	
4	铜	土壤和沉积物 铜、锌、铅、镍、六价铬的测定 火焰原子吸收分光光度法HJ491-2019	1mg/kg	18000 mg/kg	
5	铅	土壤质量 铅、镉的测定 石墨炉原子吸收分光光 度法 GB/T17141-1997	0.1mg/kg	800mg/kg	
6	汞	《土壤质量 总汞、总砷、 总铅的测定 原子荧光法 第1部分:土壤中总汞的 测定》GB/T22105.1-2008	0.002 mg/kg	38 mg/kg	
7	镍	土壤和沉积物 铜、锌、铅、镍、六价铬的测定 火焰原子吸收分光光度法HJ491-2019	3 mg/kg	900mg/kg	

序号	污染物项目	测试方法	检出限	评价标准 (mg/kg)	备注
8	四氯化碳		1.3 µ g/kg	2.8 µ g/kg	
9	氯仿		1.1 μ g/kg	0.9 μ g/kg	
10	氯甲烷		1.0 µ g/kg	37 μ g/kg	
11	1,1-二氯乙烷		1.2 µ g/kg	9 μ g/kg	
12	1,2-二氯乙烷		1.3 µ g/kg	5 μ g/kg	
13	1,1-二氯乙烯		1.0 µ g/kg	66 µ g/kg	
14	顺 1,2-二氯 乙烯		1.3 µ g/kg	596 μ g/kg	
15	反 1,2-二氯 乙烯		1.4 µ g/kg	54 μ g/kg	
16	二氯甲烷		1.5 µ g/kg	616 µ g/kg	
17	1,2-二氯丙烷		1.1 µ g/kg	5 μ g/kg	
18	1,1,1,2-四氯 乙烷		1.2 µ g/kg	10 μ g/kg	
19	1,1,2,2-四氯 乙烷		1.2 µ g/kg	6.8 µ g/kg	
20	四氯乙烯		1.4 µ g/kg	53 μ g/kg	
21	1,1,1-三氯乙 烷	《土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 吹扫捕集/	1.3 µ g/kg	840 μ g/kg	
22	1,1,2-三氯乙 烷	气相色谱-质谱法》 HJ 605-2011	1.2 µ g/kg	2.8 µ g/kg	
23	三氯乙烯		1.2 μ g/kg	2.8 µ g/kg	
24	1,2,3-三氯丙 烷		1.2 µ g/kg	0.5 μ g/kg	
25	氯乙烯		1.0 µ g/kg	0.43	
26	苯		1.9 µ g/kg	4	
27	氯苯		1.2 µ g/kg	270	
28	1,2-二氯苯		1.5 µ g/kg	560	
29	1,4-二氯苯		1.5 µ g/kg	20	
30	乙苯		1.2 μ g/kg	28	
31	苯乙烯		1.1 μ g/kg	1290	
32	甲苯		1.3 µ g/kg	1200	
33	间二甲苯+对 二甲苯		1.2 μ g/kg	570	
34	邻二甲苯		1.2 µ g/kg	640	

序号	污染物项目	测试方法	检出限	评价标准 (mg/kg)	备注
35	硝基苯	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	0.09 mg/kg	76	
36	苯胺	危险废物鉴别标准 浸出 毒性鉴别 GB5085.3-2007 附录 K	0.06 mg/kg	260	
37	2-氯酚	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	0.04 mg/kg	2256	
38	苯并[a]蒽	《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	0.1 mg/kg	15	
39	苯并[a]芘	《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	0.1 mg/kg	1.5	
40	苯并[b]荧蒽	《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	0.2 mg/kg	15	
41	苯并[k]荧蒽	《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	0.1 mg/kg	151	
42		《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	0.1 mg/kg	1293	
43	二苯并[a, h] 蒽	《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	0.1 mg/kg	1.5	
44	茚并 [1,2,3-cd]芘	《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	0.1 mg/kg	15	
45	萘	《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	0.09 mg/kg	70	
46	рН	《土壤 pH 值的测定 电 位法》HJ 962-2018	(无量纲)	/	
47	石油烃 (C10-C40)	土壤和沉积物 石油烃 (C10-C40)的测定 气相色 谱法 HJ 1021-2019	6mg/kg	4500	

表 7.3-2 地下水样品分析测试方法

序号	测试项目	测试方法	检出限	评价标准	备注
1	砷	《水质 汞、砷、硒、 铋和锑的测定 原子荧	0.0003 mg/L	≤0.05 mg/L	
2	汞	光法》 HJ 694-2014	0.00004 mg/L	≤0.002 mg/L	
3	镉	石墨炉原子吸收法《水 和废水监测分析方法》	0.0001 mg/L	≤0.01 mg/L	
4	铅	(第四版补增版)国家 环保总局(2006年)	0.002mg/L	≤0.10 mg/L	
5	铬(六价)	水质 六价铬的测定 二苯碳酰胺二肼分光 光度法 GB 7467-1987	0.004 mg/L	≤0.10 mg/L	
6	铜	水质 32 种元素的测定 电感耦合等离子体发	0.006mg/L	≤1.50mg/L	
7	镍	射光谱 HJ776-2015	0.007mg/L	≤0.10mg/L	
8	四氯化碳		$1.5 \mu g/L$	≤50.0 µ g/L	
9	氯仿		1.4 μg/L	≤300 µ g/L	三氯甲烷
10	1,1-二氯乙烷		1.2 μg/L	/	
11	1,2-二氯乙烷		1.4 μg/L	≤40.0 µ g/L	
12	1,1-二氯乙烯		1.2 μ g/L	≤60.0 µ g/L	
13	顺-1,2-二氯乙烯		1.2 μg/L	≤60.0 µ g/L	
14	反-1,2-二氯乙烯		1.1 μ g/L	≤60.0 µ g/L	
15	二氯甲烷	《水质 挥发性有机物	1.0 μg/L	≤500 µ g/L	
16	1,2-二氯丙烷	的测定 吹扫捕集/气相 色谱-质谱法》 HJ	1.2 μg/L	≤60.0 µ g/L	
17	1,1,1,2-四氯乙烷	639-2012	1.5 μ g/L	/	
18	1,1,2,2-四氯乙烷		1.1 μg/L	/	
19	四氯乙烯		1.2 μg/L	≪300 µ g/L	
20	1,1,1-三氯乙烷		1.4 μg/L	≤4000 µ g/L	
21	1,1,2-三氯乙烷		1.5 μg/L	≤60.0 µ g/L	
22	三氯乙烯		1.2 μg/L	≤210 µ g/L	
23	1,2,3-三氯丙烷		1.2 μg/L	/	
24	氯乙烯		1.5 μ g/L	≤90.0 µ g/L	
25	苯		1.4 μg/L	≤120 µ g/L	
26	氯苯		1.0 μ g/L	≤600 µ g/L	
27	1,2-二氯苯	// 1. 医 医 // 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	0.8 μg/L	≤2000 µ g/L	邻二氯苯
28	1,4-二氯苯	《水质 挥发性有机物	0.8 μg/L	≤600 µ g/L	对二氯苯

29	乙苯	的测定 吹扫捕集/气相	0.8 μ g/L	≤600 µ g/L	
30	苯乙烯	色谱-质谱法》 HJ	0.6 μ g/L	≤40 μ g/L	
31	甲苯	639-2012	1.4 µ g/L		
	间二甲苯+对二				
32	甲苯		2.2 μ g/L	二甲苯总量	
33	邻二甲苯		1.4 μ g/L	≤1000 µ g/L	
		水质 pH 值的测定 玻	- 8		
34	рН	璃电极法 GB	/	5.5≤pH<6.5	
		6920-1986		8.5 <ph≤9.0< td=""><td></td></ph≤9.0<>	
	(= 0 1)	水质 氯化物的测定			
35	氯化物	硝 酸银滴定法	10 mg/L	\leq 350 mg/L	
		GB 11896-1989			
36	 氟化物	水质 氟化物的测定 氟试剂分光光度法	0.02mg/L	≤2.0 mg/L	
30	新 N 10 100	N 风 剂 刀 儿 凡 及 広 HJ488-2009		≥2.0 Hig/L	
		地下水质检验方法 溶			
37	溶解性总固体	解性固体总量的测定	4mg/L	≤1000	
		DZ/T 0064.9-1993			
		水质 硫酸盐的测定			
38	硫酸盐(mg/L)	铬酸钡分光光度法(试	8mg/L	≤250	
		行)HJ/T 342-2007			
	2.0	水质 铁、锰的测定 火			
39	铁	焰原子吸收分光光度 3. CD 11011 1000	0.03mg/L	≤0.3	
		法 GB 11911-1989			
40	 	水质 铜、锌、铅、镉 的测定 原子吸收分光	0.000m ~/I	<1.00	
40		光度法 GB 7475-1987	0.009mg/L	≤1.00	
		水质 32 种元素的测定			
41	铝	电感耦合等离子体发	0.009mg/L	≤0.20	
'1	\ 	射光谱法 HJ 776-2015	0.0091118/12	0.20	
		水质 挥发酚的测定 4-			
42	挥发性酚类	氨基安替比林分光光	0.0003mg/L	≤0.002	
		度法 HJ 503-2009	_		
	阴离子表面活性	水质 阴离子表面活性	0.05m ~/I		
43	剂 剂	剂的测定 亚甲蓝分光	0.05mg/L LAS	≤0.3	
		光度法 GB 7494-1987	27.10		
44	高锰酸盐指数	水质 高锰酸盐指数的	0.5mg/L	≤3.0	
	(mg/L)	测定 GB 11892-1989			
15		水质 氨氮的测定 纳	0.025/T	<0.50	
45	氨氮(mg/L)	氏试剂分光光度法 HJ 535-2009	0.025mg/L	≤0.50	
		水质 硫化物的测定			
46	硫化物	亚甲基蓝分光光度法	0.005mg/L	≤0.02	
	7,6,10,17	GB/T 16489-1996			
L	•		•		

	1				
47	钠	水质 钾和钠的测定 火焰原子吸收分光光 度法 GB 11904-1989	0.015mg/L	≤200	
48	亚硝酸盐氮	水质 亚硝酸盐氮的测 定分光光度法 GB7493-1987	0.001mg/L	≤1.00	
49	硝酸盐氮	水质 硝酸盐氮的测定 酚二磺酸分光光度法 GB7480-1987	0.02mg/L	€20.0	
50	氰化物	水质 氰化物的测定容量法和分光光度法 HJ484-2009	0.004mg/L	≤0.05	
51	碘化物	地下水质检验方法 淀 粉比色法测定碘化物 DZ/T 0064.56-1993	2.5ug/L	≤0.08	
52	硒	水质 汞、砷、硒、铋 和锑的测定 原子荧光 法 HJ 694-2014	0.4ug/L	≤0.01	
53	石油烃(C10-C40)	水质 可萃取性石油 (C ₁₀ -C ₄₀) 的测定 气 相色谱法 HJ 894-2017	0.01mg/L	≤1.2*mg/L	

注: *为参考《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)》附件5上海市建设用地地下水污染风险管控筛选值补充指标第二类用地筛选值。/为两个标准里面都没有指标且本调查为未检出。

第八章 质量保证与质量控制

8.1 样品采集前质量控制

采样组在采样前需做好相关的培训、防护、设备维护、人员分工、现场定 点等工作。填写采样前准备事项一览表。采样前的质量控制工作主要包括:

- (1) 对采样人员进行专门的培训,采样人员应掌握采样技术、懂得安全操作的有关知识和处理方法:
 - (2)在采样前应该做好个人的防护工作,佩戴安全帽和一次性防护口罩:
- (3)根据布点监测方案,准备采样计划单、钻探记录单、土壤采样记录单、地下水采样记录单、样品追踪单及采样布点图;
- (4) 准备手持式 GPS 定位仪、相机、样品瓶、标签、签字笔、保温箱、 干冰、橡胶手套、岩芯箱、采样器等;
 - (5) 确定采样设备和台数;
 - (6) 进行明确的任务分工:
- (7) 现场定点,依据布点监测方案,采样前一天或采样当天,进行现场踏勘工作,采用手持式 GPS 定位仪、小旗子、喷漆等工具在现场确定采样点的具体位置和地面标高,在现场做记号,并在图中相应位置标出。

8.2 样品采集中质量控制

现场样品采集过程中的质量控制工作主要包括:

- (1) 防止采样过程中的交叉污染。采样时,应由 2 人以上在场进行操作。采样工具、设备保持干燥、清洁,不得使待采样品受到交叉污染;钻机采样过程中,在两个钻孔之间的钻探设备应进行清洁,同一钻机不同深度采样时应对钻探设备、取样装置进行清洗,与土壤接触的其他采样工具重复利用时也应清洗。
- (2) 采样过程中要防止待采样品受到污染和发生变质,样品盛入容器后,在容器壁上应随即贴上标签;现场采样时详细填写现场记录单,包括采样土壤深度、质地、气味、地下水的颜色、快速监测数据等,以便为后续分析工作提供依据。为确保采集、运输、贮存过程中样品质量,依据技术规定要求,本项目在采样过程中,采集不低于10%的平行样。

8.3 样品流转质量控制

样品流转过程中的质量控制工作主要包括:

- (1) 装运前核对,在采样现场样品必须逐件与样品登记表、样品标签和采样记录进行核对,核对无误后分类装箱:
 - (2) 输中防损,运输过程中严防样品的损失、混淆和玷污。
- (3) 样品的交接,由样品管理和运输员将土壤样品送到监测实验室,送样者和接样者双方同时清点核实样品,并在样品交接单上签字确认,样品交接单由双方各存一份备查。
- (4) 不得将现场测定后的剩余水样作为实验室分析样品送往实验室,水样装箱前应将水样容器内外盖盖紧,装箱时应用泡沫塑料或波纹纸板垫底和间隔防震。样品运输过程中应避免日光照射,气温异常偏高或偏低时还应采取适当保温措施。

8.4 样品制备质量控制

样品制备过程中的质量控制工作主要包括:

- (1)制样过程中采样时的土壤标签与土壤始终放在一起,严禁混错,样品名称和编码始终不变;水样采用样品唯一性标识,该标识包括唯一性编号和样品测试状态标识组成,实验室测试过程中由测试人员及时做好分样、移样的样品标识转移,并根据测试状态及时作好相应的标记。
 - (2) 制样工具每处理一份样品后擦抹(洗)干净,严防交叉污染。

8.5 样品保存质量控制

样品保存过程中的质量控制工作主要包括:

- (1) 样品按名称、编号和粒径分类保存。
- (2) 新鲜样品,用密封的聚乙烯或玻璃容器在4℃以下避光保存,样品要充满容器。
 - (3) 预留样品在样品库造册保存。
- (4)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。
 - (5) 分析取用后的剩余样品一般保留半年, 预留样品一般保留2年。
 - (6)新鲜样品保存时间参照《土壤环境质量评价技术规范》(HJ/T

166-2004) 。

- (7) 现场采样时详细填写现场观察的记录单,比如土层深度、土壤质地、 气味、颜色、含水率,地下水颜色、气味,气象条件等,以便为分析工作提供 依据。
- (8)为确保采集、运输、贮存过程中的样品质量,本项目在现场采样过程 中设定现场质量控制样品,主要为现场平行样和现场空白样、全程序空白。

8.6 样品分析质量控制

根据《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),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。需将本次地块涉及的空白试验、定量校准、精密度控制、准确度控制结果分别进行列表统计和评价说明。

8.6.1 空白试验

空白试验包括运输空白和实验室空白。

每批次样品分析时,应进行该批次的运输空白试验。

每批次样品分析时,应进行实验室空白试验。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,要求每批样品或每20个样品应至少做1次空白试验。

空白样品分析测试结果一般应低于测定下限。若空白样品分析测试结果 超过测定下限,实验室应查找原因并采取适当的纠正和预防措施,并重新对样 品进行分析测试。

8.6.2 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>0.990。

(3) 仪器稳定性检查

连续进样分析时,每分析测试 20 个样品,应测定一次校准曲线中间浓度点,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,无机监测项目分析测试相对偏差应控制在 10%以内,有机监测项目分析测试相对偏差应控制在 20%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。

8.6.3 精密度控制

通过平行双样进行精密度控制。每批次样品分析时,每个监测项目(除挥发性有机物外)均做平行双样分析。在每批次分析样品中,随机抽取 5%的样品进行平行双样分析;当批次样品数 < 20 时,至少随机抽取 1 个样品进行平行双样分析。若平行双样测定值的相对偏差(RD)在允许范围内,则该平行双样的精密度控制为合格,否则为不合格。平行双样分析测试合格率要求应达到95%。当合格率小于 95%时,应查明产生不合格结果的原因,采取适当的纠正和预防措施。除对不合格结果重新分析测试外,应再增加 5%~15%的平行双样分析比例,直至总合格率达到 95%。平行样测定结果按下表统计。

8.6.4 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。测定结果按下表统计。

(2) 加标回收率

没有合适的土壤或地下水有证标准物质或质控样品,本项目采用加标回收率试验来对准确度进行控制。加标率:每批次同类型分析样品中,随机抽取 5%的样品进行加标回收率试验。当批次分析样品数不足 20 个时,每批同类型试样

中应至少随机抽取1个样品进行加标回收率试验。此外,在进行有机污染物样品分析时,按照分析方法进行替代物加标回收率试验。

基体加标和替代物加标回收率试验应在样品前处理之前加标, 加标样品与试样应在相同的前处理和分析条件下进行分析测试。

对基体加标回收率试验结果合格率的要求应达到 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,并对该批次样品重新进行分析测试。

第九章 现场防护措施

9.1 现场防护措施

9.1.1 安全施工前期准备

施工单位必须在开工前对调查场地及其周边进行充分的调查研究,针对调查过程中可能出现的风险制定相应的应对措施。现场做好必要的保护措施;所有进入现场的人员,必须按有关规定穿着工作服、劳保鞋、佩戴安全帽;备有足够的消防设备,现场道路必须保持畅通,消防设施、水源要有明显标志,任何人不得随意动用消防器材,施工现场禁止烟火。各级管理人员要从教育入手,做好操作人员的入场教育,作到人人讲安全,人人懂安全,违章操作要制止;实行安全生产负责制,现场施工安全工作由项目经理负责,各施工队组的安全工作由采样组长负责;加强对施工人员的遵纪守法教育,提高员工的安全意识。本次调查不需特殊防护,只满足基本防护工作需求即可。

9.1.2 采样期间安全防护措施

- (1) 施工人员需配备防护服、口罩、手套、雨鞋等,避免身体直接接触土壤,确保在施工过程中的环境安全。在操作中,应坚守工作岗位,严禁酒后操作;
- (2) 特殊工种(挖掘机司机以及各种机动车辆司机等)必须经过有关部门 专业培训考试合格发给操作证,方准独立操作;
- (3)操作人员应熟悉作业环境和施工条件,听从指挥,遵守现场安全规则。 当使用施工机械设备与安全发生矛盾时,必须服从安全的要求:
- (4) 机械作业时,操作人员不得擅自离开工作岗位或将机械交给非本机操作人员操作。严禁无关人员进入作业区和操作室内;
 - (5) 采样机械设备运转工作时,不得对其进行维修、保养、清理。

9.1.3 施工结束场地清理安全注意事项

- (1)设备离场时,应注意行驶安全,在尽量不扰动采样场地情况下,安全 驶离;
- (2) 现场设备开动后, 现场环境清理人员注意车辆、设备行驶方向, 防止交通意外事故发生:

- (3) 采样现场撤离后做到道路畅通、平坦、整洁、无散落物,并适当进行绿化布置;
- (4) 采样现场生活垃圾必须盛放在容器内,并及时清理,确保周围环境整洁、卫生。

9.2 现场应急措施

9.2.1 安全防护应急处理措施

工程项目开工时,由项目部全体管理人员组成施工现场应急救援小组,项目经理任小组长。每个小组需配备保健医药箱及必需的急救器材。在开工前应急小组需要请相关领域专家对全体员工进行安全教育,向施工人员阐明可能发生的事故及事故发生后的应急措施。同时,在施工过程中应急小组成员需监督现场人员加强劳动保护。

9.2.2 安全事故急救措施

在调查采样过程中若发现或由钻探导致的危险物质泄露、地下设施受到破坏等突发情况,应首先保证现场施工人员安全,并立即报企业和地方相关管理部门,按照《突发环境事件应急管理办法》(环境保护部令第34号)尽快落实应急处置相关事宜。

附件 1 明确监测指标的通知 (浙土壤详查发[2020]1号)

浙江省土壤污染状况详查工作协调小组文件

浙土壤详查发[2020]1号

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

各设区市生态环境局、各有关单位:

根据《关于进一步稳妥推进重点行业企业用地土壤污染状况调查工作的通知》(环办土壤函〔2019〕818号)要求,为进一步推进全省企业用地调查布点方案编制、初步采样调查和样品分析测试工作,现将有关事项通知如下:

一、明确工作任务

(一)采样地块任务。经各市详查办上报并经省详查办核实,全省确定采样地块名单共 1559 个(台州市除外,见附件 1)。请各市围绕"2020 年 9 月底前完成采样检测"的目标,加强组织

领导、倒排进度计划、落实工作责任,抓紧确定采样检测单位、统筹推进样品采集、流转制备和检测分析,确保按期保质完成任务。

- (二)化工园区周边农村地下水饮用水源任务。经各市详查办上报并经省详查办核实,全省确定化工园区周边农村地下水饮用水源任务共28个(见附件2)。请各市参考附件3、附件4的要求,结合企业用地采样检测同步落实地下水采样检测任务。
- (三)开展采样地块信息采集结果确认工作。根据国家详查办近期部署要求,请各市以拟采样的在产企业地块为重点,组织将地块基础信息调查表内容反馈给相应企业,企业经确认无误的,应当由企业盖章或负责人签字;企业对信息调查表主要内容有异议、证据充分且符合实际情况的,应当对调查表内容予以修改,修改后的调查表需经企业盖章或负责人签字;上述盖章签字文件或材料统一交市详查办。企业确认信息采集结果后,方可启动布点采样方案评审工作。

二、明确土壤和地下水样品分析测试项目

除台州市和2020年2月6日前已通过省级布点检测方案评审的以外,拟采样地块的土壤和地下水样品检测指标确定,应按以下要求执行:

(一)土壤样品分析测试项目。原则上要求: (1)《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》

(GB36600-2018)(以下简称"国标")表 1 中规定的 45 项基本项目为必测项目;(2)《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》表 2 中的 40 项为选测项目;(3)"国标"外开展检测的特征污染物从"国标外污染物及检测因子对照表"(附件 2) 中选择。

(二)地下水样品分析测试项目。原则上要求: (1)《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》表1中规定的45项基本项目的1至34项为必测项目(除氯甲烷外),其中氯甲烷作为选测的特征污染物;(2)其他特征污染物开展检测的建议①45项基本项目的35至45项需根据污染物的挥发特性、土壤性质、地层分布等实际情况谨慎选择;②《建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》表2中的其他项目建议选择有评价标准的指标开展检测;③"国标"外开展检测的特征污染物从"国标外污染物及检测因子对照表"(附件2)中选择。

三、有关工作要求

- (一)布点采样方案编制。各市应在2月底前完成至少60%的布点采样方案编制和内审;3月底前完成全部方案的编制和市级质控。
- (二)采样及检测工作。2月底前,各市至少有1个县(市、区)完成采样和检测单位政府采购并具备全面采样检测条件;3月15日前,各市至少开展1个地块采样试点,打通采样、流转制备和检测在线上和线下的全流程;3月底前,所有县(市、

- 区)完成采样及检测单位政府采购,全面开展采样检测。
- (三)制定工作计划。围绕"9月底全面完成采样检测"目标,各市要制定细化到每个月的采样检测工作计划(参见附件6),于3月底前书面上报省详查办。(联系人:朱心宇,联系电话:0571-28869148)

附件: 1.全省采样地块名单

- 2.化工园区周边农村地下水饮用水源情况表
- 3.化工园区周边农村地下水饮用水源调查要求
- 4.化工园区周边地下水采样记录单
- 5.国标外污染物和检测因子对照表
- 6. XX 市 2020 年重点行业企业用地土壤污染状况调查工作计划表



国标外污染物和检测因子对照表

序号	污染物名称	检测因子
1	铊	铊
2	芘	花
3	氟化物、氟化氢	氟化物
4	锰	锰
5	银	银
6	芴	芴
7	華	菲
8	荧蒽	荧蒽
9	苯并(j,h,i)	苯并(g,h,i)非
10	锌	4辛
11	苯酚	苯酚
12	苊烯	苊烯
13	苋	惹
14	葸	葸
15	络、三价 格	铬
16	丙酮	丙酮
17	2-丁酮	2-丁酮
18	锡	锡
19	艾氏剂	艾氏剂
20	氢氧化钠、硫酸、盐酸、硝酸	pH

附件2土壤采样钻孔记录单

土壤钻孔采样记录单

HZJC/Y-JC-152

								U			
地块名	称:	_									
采样点	编号:				天气:		温度:	°C			
采样日	期:				大气背景 PPM	PID 值:	自封袋 PID 值: PPM				
钻孔负	责人:		钻孔	汇深度:	钻孔直径	钻孔直径: mm					
钻孔方法	法:			几型号:	坐标	E:		是否移位:			
						N:		□是□否			
PID 仪都	器型号:	:			XRF 仪器	导型号:					
采样组长: 采样人员:											
钻进	变层	地层抗	苗述	性状描述			土				
深度	深度						壤				
(m)	(m)						采 样				
		十质分类	: 密	颜色、气味、	采样深	样品编号	样品监测项				
				污染痕迹、油		TI HHAM J	''	HH IIII (VI -)			
				状物等	(m)						
1		I		l	I	l	1				

共 页 第 页

附件3成井记录单

成井记录单

HZJC/Y-JC-153

采样井编号:

钻探深度(m):

地块名称										
钻机类型			井管直径 (mm)			井	管材料			
井管总长(m)			孔口距 地面高度 (m)			ì	虑水 管 类 型			
滤水管长度 (m)			建孔日期	自	年	月	日	开		
沉淀管长度 (m)				至	年	月	日	始		
()								结		
								東		
实管长度/ 实管数量(根)	m		m	m		m			m	
砾料起始深	度				m					
砾料终止深	度	m								
砾料(填充物)	见格									
止水起始深度	(m)			止水厚	度(m)					
止水材料说	明									
孔位 略图				封孔厚度						
				封孔材料						
				钻探负责人						
				采样	 组长					
				采样	成员					
				日	期		年	月	日	

共 页 第 页

附件 4 地下水采样井洗井记录单

地下水采样井洗井记录单

HZTC/Y-TC-154

										IIL J C/	1-JC-134		
基本信息													
地块名称:	•												
采样日期:	•		采样	采样单位:									
采样井编	号:		采样	采样井井盖或锁扣是否完整: 是□ 否□									
天气状况:		48 /	48 小时内是否强降雨: 是□ 否□										
采样点地直	面是否秒	只水: 是□		否□									
洗井资料													
洗井设备/	方式:	水位	水位面至井口高度(m):										
井水深度	(m):	井水	井水体积(L):										
洗井开始时间:				结束时间	可:								
pH 计	_	电导率仪	溶	解氧仪			还原电 号及编		油原		温度计型		
型号及编	异	型号及编号	型	型号及编号		位型号及编 号			设备型号及编 号		号及编号		
TO IZ NAMA	- جد ۵۵ ۲۷	_											
现场监测位			LL 77) 1 14										
•		缓冲溶液后				- 1	_>		<u>→</u>				
				2.标准液的电导率:μS/cm 									
溶解氧仪和 	校止: 漲	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	[mg/L mg/L		交止时	温度		℃,柞 	交止值:			
氧化还原	电位校正	E,校正标准	液:	:,标准液的氧化还原电位值:_ mV									
洗井过程	 记录												
时间 (min)	水面距 次 井口高 7		水温 (°C)	pH 值		导率 S/cm)	溶解氧 (mg/L)	电	(化还原 1位 (mV)	浊度 (NTU)	洗井水性状 (颜色、气 味、杂质)		
洗井水总位	体积(L):	洗井	结束时刀	火位	面至非	中口高度	(n	n):				
洗井类型	(成井沙	先井/采样前沿	先井):										
采样组长:	:	洗	井人员:										

共_____页 第_____页

附件5地下水采样记录单

地下水采样和交接记录

コタか		ı	医测量的		シばく	7 1 7r	HZJC/Y-JC-0 水域功能类别				
目名称 垟工具											
								易 水 文			
样品编号	計 站位名称	采样时 监测项目 间 水样外观					水位潮水	流 向 断面 宽	水深		
		10/17/1/9u									
固定剂加入情况:	样品内可能含	有的干扰物:	现场监测仪器	设备名称、型	号及编号:	备注:					
采样者		DO 分	析者		pH 分析者		校核者				
送样时间	送样者	接棒	羊时间		接样者						

共 页 第 页

附件 6 土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表

土壤调查现场 PID 和 XRF 记录表

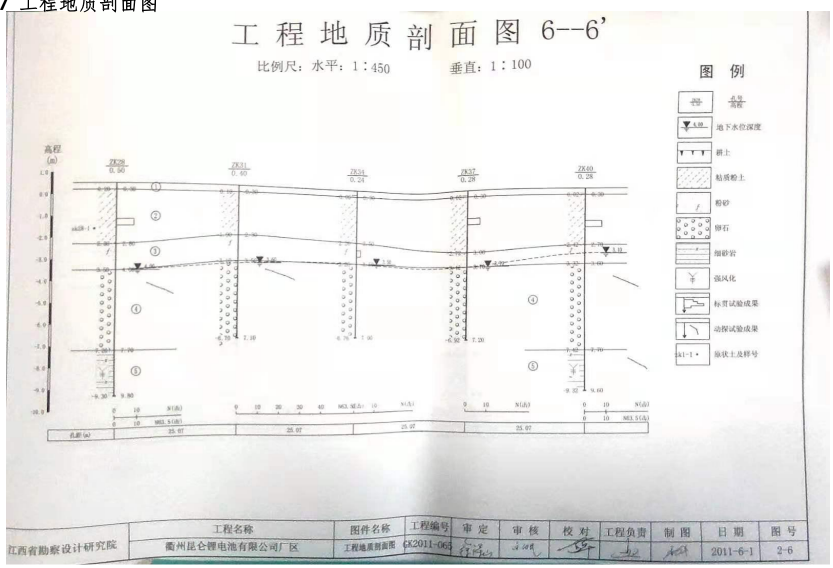
HZJC/Y-JC-118

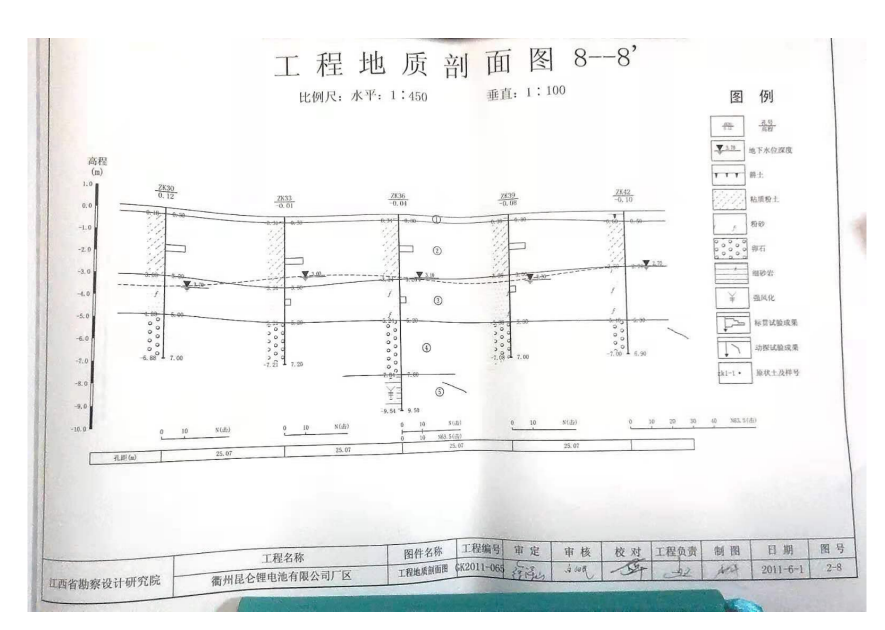
项目名称_

站位名称		采样日期			天气情况			现场测试仪器		PID: XRF:				
页针次序	PID		XRF (ppm)											备注
采样深度	(ppm)	V	Cr	Со	Ni	Cu	Zn	As	Cd	Mn	Fe ₂ O ₃	Pb	Hg	

测试人	校核人				
		共	页	第	页

附件7工程地质剖面图





钻孔柱状图

[程名 坐标(孔口的	有限公 高程(m) 直径(m)	0. 20	工程编号 终孔深度 初始水位	× 16 L1 70	2	011-5-	25
F孔直	径(n)	-			柱状图图例		A.	Vice 5	77.1
也层	地层名称	高程 (m)	深度 (m)	厚度 (m)	1:50	地 层 描 述 耕土: 深灰色, 稍湿, 松散, 主要为粘粒和	N (击)	N63.5 (击)	與相编4
	耕土	-0.02	0.30	0, 30	7777	粉粒组成,含有腐植质和植物根须。			
2	粘质粉土	-2, 42	2.70	2. 40		粘质粉土: 黄褐色,湿,中密~密实,主要为粘粒和粉粒组成,含铁、锰质氧化物和高岭土,切面较粗糙,摇震反应不明显,干强度韧性中低。	∇8		
3	粉砂	-3. 32		0.90	f f	粉砂: 棕黄色、灰色,湿,稍密,易扰动, 微粘着感,基本分散,表面有水印,底部含 少量圆砾和砾石。			
						卵石: 为第四系全新统冲洪积层, 黄褐色, 饱和, 中密~密实。以砂、卵(砾)石为主, 含部分粘土, 磨圆度较好, 圆形、亚圆形, 颗粒间主要由砂、砾石、粘粒、粉粒充填。		\$158(444444 \$2144444 \$30(4)	-Specialon
					000	江西省工程勘察设计图			
						单位名称:江西省勘察记	_	-	-
						证号:140501-kj 资质: 经营范围:水文地质、	[程]	质、	
					6000	(1) 环境地质、灾			
1	60.7*						d-v-	2. 及	1
<u></u>	卵石 强风化细砂岩	-7. 42 -9. 3:		1.90	x x x x x x x x x x x x x x x x x x x	The state of the contract of the contract of the land		1000000	2000

钻孔柱状图

附表3-10

T.程名称	数州民 位	₹ H/4	HAI ME ZA	司厂区	工程编号	1110 m 5 ZNZ8 X坐标(m)			
Y坐标(m)			高程(田	-		(1) 对孔目即	1 2	011-5-	27
开孔直径	(m)	终孔	直径(m	1)	初始水位	(m) 稳定水位(m) 4.00 承压水位(m)			
	层名称	高程 (m)	深度 (m)	厚度 (m)	柱状图图例 1:50	地层描述	N (市)	N63. 5 (市)	取样编号
0	耕土	0.20	0.30	0.30	7.55	耕土: 深灰色, 稍湿, 松散, 主要为粘粒和 粉粒组成, 含有腐植质和植物根须。			
② 料	占质粉土	-2.30	2.80	2.50		粘质粉土: 黄褐色,湿,中密~密实,主要 为粘粒和粉粒组成,含铁、锰质氧化物和高 岭土,切面较粗糙,摇震反应不明显,干强 度韧性中低。	Ø8		*182
3	粉砂	-3. 50	4.00	1. 20	f f	粉砂: 棕黄色、灰色、湿、稍密、易扰动、 微粘着感,基本分散、表面有水印、底部含 少量圆砾和砾石。			
•	卵石	-7. 20	7, 70	3.70		卵石: 为第四系全新统冲洪积层, 黄褐色, 饱和, 中密~密实。以砂、卵(砾)石为主, 含部分粘土, 磨圆度较好, 圆形、亚圆形, 颗粒间主要由砂、砾石、粘粒、粉粒充填。		1975/9750 1975/9750	312-500
⑤	风化细砂岩	~9.30	9.80	2.10	x x x x x x x x x x x x x x x x x x x	强风化细砂岩,岩性为白垩系上贫衢江群上段衢县组(K2q),棕紅色细砂岩,呈厚层状,块状构造,致密结构,中粗砂质胶结,主要成分为石英、长石。长石风化后呈碎块状脱落成粘土,干钻困难,钻具震动反弹强烈,镐可挖动,在卵石与细砂岩接触带中有10~15cm的泥状物,风化裂隙发育,岩石结构、构造遭受严重破坏,岩石中化学成分发生显著变化。			



检测报告

Test Report

浙环检土字 (2021) 第 120802 号

委 托 单 位: 江山市虎鼎环保科技有限公司



说明

一、本报告无批准人签名,或涂改,或未加盖浙江环资检测集团有限公司红色检验检测专用章及其骑缝章均无效;

二、本报告正文共 13页, 一式 2份, 发出的报告与留存 报告一致; 部分复制无效; 完整复制后应加盖浙江环资检测集 团有限公司红色检验检测专用章;

三、未经同意本报告不得用于广告宣传;

四、由委托方采样送检的样品,本报告只对来样负责;对 不可复现的检测项目,结果仅对采样(检测)所代表的时间和 空间负责;

五、委托方若对本报告有异议,请于收到报告之日起向浙 江环资检测集团有限公司提出。

浙江环资检测集团有限公司

地址:浙江省衢州市勤业路20号6幢

邮编: 324000

电话: 0570-3375757

传真: 0570-3375757

浙环检土字 (2021) 第 120802 号

检测类别: 委托检测 样品类别: 土壤 委托方及地址: 江山市虎鼎环保科技有限公司 委托日期: 2021 年 11 月 9 日 采样方: 浙江环资检测集团有限公司 采样日期: 2021年11月11日 采样地点: ZK-1、ZK-1 平行样、ZK-2、ZK-3、ZK-3 平行样、ZK-4、ZK-5、ZK-6、 ZK-7、ZK-7 平行样 检测地点: 浙江环資检測集团有限公司实验室 (衢州市勤业路 20 号 6 幢) 检测日期: 2021年11月11日-29日 仪器名称及仪器编号:原子荧光光谱仪(HZJC-005)、pHS-3C 精密 pH 酸度计 (HZJC-081、HZJC-011)、酸碱通用滴定管 77、ZEEnit 700P 原子吸收分光光度计 (HZJC-119)、8860/5977B 气相色谱质谱联用仪(HZJC-158、HZJC-131)、GC-2014C 气相色谱仪 (HZJC-027) 检测方法依据: pH: 土壤 pH 值的测定 电位法 HJ 962-2018 总录:土壤质量 总录、总砷、总铅的测定原子荧光法 第 1 部分 土壤总汞的测定 GB/T 22105.1-2008 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 总砷: 土壤质量 总汞、总砷、总铅的测定原子荧光法 第 2 部分: 土壤中总砷的 測定 GB/T 22105.2-2008 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 挥发性有机物: 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 半挥发性有机物: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 钢、镍、锌、铬: 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 氟化物: 土壤质量 氟化物的测定 离子选择电极法 GB/T 22104-2008 氧化物: 土壤氣离子含量的測定 NY/T 1378-2007 石油烃 (C10-C40): 土壤和沉积物 石油烃 (C10-C40) 的测定 气相色谱法 HJ 1021-2019 苯胺: 危险废物鉴别标准 浸出毒性鉴别 GB5085.3-2007 附录 K 半挥发性有机物 检测结果: (检测结果见表 1-表 4)

第1页共13页

浙江环资检测集团有限公司

第2页共13页

新环检土字 (2021) 第120802号

择品名称		ZK-1		ZK-1 平价样		ZK-2	
经纬度		E118.59677,	N28.725891		EII	E118.596317, N28.726240	5240
本語語亦	TR20211111601	TR20211111602	TR20211111603	TR20211111604	TR20211111605	TR20211111606	TR20211111607
林品性状	棕色砂塊土	松色砂塊土	棕色轻像土	棕色轻煤土	察司分級十	棕色砂煤土	棕色轻煤土
来祥深度	0-0.5m	1.5-2m	3-4m	3-4m	0-0.5m	1.5-2m	3-4m
pH (元量期)	7.81	7.66	7.91	7.66	8.37	8.24	7.99
氰化物 (mg/kg)	<50.0	51.2	64.7	9.79	<50.0	<50.0	62.8
氟化物 (mg/kg)	206	234	249	280	624	564	350
总种 (mg/kg)	32.0	12.3	12.8	13.2	33.1	22.8	23.4
% (mg/kg)	0.46	0.47	0.33	0.36	1.78	1.76	0.59
六价格 (mg/kg)	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5
轲 (mg/kg)	29.0	27.8	16.3	19.5	500.5	6.88	27.0
\$ (mg/kg)	20.8	21.1	9.22	99'6	57.2	59.0	12.1
总系 (mg/kg)	0.178	0.033	0.034	0.034	0.398	0.379	990'0
俳 (mg/kg)	31.6	23.0	33.3	28.1	41.9	38.8	27.8
□ (mg/kg)	83.2	78.6	55.5	54.7	143.4	142.7	64.2
4 (mg/kg)	132	134	78.2	82.2	162	158	85.6
5 油烃 (C ₁₀ -C ₄₀) (mg/kg)	64.0	32.2	8.56	10.2	56.7	35.8	11,2
苯胺 (mg/kg)	>0.06	<0.06	<0.06	<0.06	>0.06	>0.06	>0.06
四氧化碳 (µg/kg)	<13	<13		< >	< 3	</td <td>< □ ></td>	< □ >

浙江环資检測集因有限公司

第3页共13页

市环检土于(Z0Z1) 第1Z0B02 号

 <l> </l>	015			74.1	77
	0.17	<1.0	<1.0	<1.0	0.1>
	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3
	<1.0	0.1>	<1.0	<1.0	<1.0
	<1.3	<1.3	<1.3	<13	< >
	<1.4	<1.4	<1,4	4.[>	4.12
<1.5 <1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<.1>
<1.1 <1.1	<1.1	<1.1	1.1>	□.1	7
<1.2 <1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<
<1.2 <1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
<1,4 <1,4	<1.4	4.1>	4.1>	4.1>	4.1>
<1.3 <1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3
<1.2 <1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
<1.2 <1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
<1.2 <1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
<1.0 <1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0
<1.9 <1.9	61>	<1.9	<1.9	6.1>	<1.9
<1.2 <1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
<1.5 <1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5
<1.5 <1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5

浙江环資检測集固有限公司

第4页共13页

新环检土字 (2021) 第120802号

こ 苯 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
苯乙烯 (µg/kg)	<1.1	<1.1	<1.1	<1.1	<1.1>	<1.1	\rangle 1.1>
平孝 (µg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<13
何二甲苯+对二甲苯 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<12	<1.2	<1.2	<12
年二甲苯(µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
バ基苯 (mg/kg)	<0.0>	<0.0>	<0.09	<0.09	60'0>	<0.09	<0.09
2-氯酚 (mg/kg)	>0.06	<0.06	90.0⊳	>0.06	<0.05	>0.06	>0.06
苯升[a]草 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	40.1
苯并[a]芘 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	0.1
苯升[b]荧茑 (mg/kg)	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2
苯并[k]荧蒽 (mg/kg)	<0.1	<0.1	40.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1
蓬 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1
二苯并[a,h]葱 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	0.1
荐升[1,2,3-cd]芘 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	40.1	<0.1	<0.1	0.1
泰 (mg/kg)	<0.0>	<0.09	<0.0>	<0.0>	<0.0>	<0.0>	60'0>

浙江环資检測集团有限公司

第5页共13页

新环检上学 (2021) 第120802 号

棒品名称		ZK-3		ZK-3 平竹样		ZK-4	
经纬度		E118.597175,	N28.726454		EII	E118.597658, N28.726871	5871
样品编号	TR20211111608	TR20211111609	TR2021111610	TR2021111611	TR20211111612	TR20211111613	TR20211111614
样品性状	特色砂壤土	红棕色轻填土	虹棕色轻煤土	红棕色轻填土	紅棕色砂煤土	红棕色轻煤土	红棕色轻煤土
采样深度	0-0.5m	1.5-2m	3-4m	1.5-2m	0-0.5m	1.5-2m	3-4m
pH (无董炯)	8.58	6,65	6.57	6.12	4.73	4.69	6.43
氧化物 (mg/kg)	57.9	70.5	75.8	67.6	53.1	<50.0	<50.0
表化物 (mg/kg)	391	332	272	370	263	414	351
送神 (mg/kg)	40.0	21.9	21.1	20.0	47.4	56.2	52.1
翁(mg/kg)	1.31	0.26	0.23	0.24	0.30	0.34	0.32
小价格 (mg/kg)	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5
钟 (mg/kg)	63.2	20.9	21.1	6'61	25.4	35.9	34.4
∰ (mg/kg)	45.4	12.2	11.6	11.5	12.2	84.7	616
是表 (mg/kg)	0.065	0.166	0.153	0.162	0.168	0.157	0.177
傑 (mg/kg)	38.2	33.5	36.2	25.2	39.2	63.4	62.0
格 (mg/kg)	94.3	68.3	67.7	64.5	901	212	207
	195	76.4	79.9	75.0	100	136	124
る神经 (C₁0-C₄0) (mg/kg)	72.4	41.7	16.1	42.7	48.0	20.8	9.42
苯胺 (mg/kg)	<0.06	>0.06	>0.06	>0.06	<0.06	>0.06	<0.06
四氧化碳 (ug/kg)	<1.3	<1.3	<13	<1.3	<13	<13	<1.3

浙江环資檢測集因有限公司

第6页共13页

新环检土学 (2021) 第 120802 号

亂传 (µg/kg)	4.1	1.1	1.1	<1.1	<1.1	<1.1	7.
氰.甲烷 (μg/kg)	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0
1,1-二乳乙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	△.2
1,2-二まこ北 (μg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	Align	<1.3
1,1-二系乙烯 (μg/kg)	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	0.1
順-1,2-二歳乙烯 (µg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	6.13	<1.3	<>
反-1,2-二氢乙烯 (μg/kg)	<1.4	<1.4	4.1>	4.1.4	4.1>	4.1>	4. ∧
二氟甲烷 (μg/kg)	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	A.5
1,2-二氟丙烷 (μg/kg)	<1.1	<1.1	<1.1	<1.1	- -	<1.1	4.1
1,1,1,2-四氢乙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
1,1,2,2-四氯乙炔 (µg/kg)	<1,2	<1.2	<1.2	<12	<1.2	<1.2	<1.2
四氯乙烯 (μg/kg)	<1,4	<1.4	<1.4	\$ ¹ .1>	4.1	4.1>	4,1>
1,1,1-三氧乙烷 (μg/kg)	<13	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<13	<13
1,1,2-三氧乙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
三乳乙烯 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
1,2,3-三氯丙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<12	<1.2	<1.2	<12
和こ等 (µg/kg)	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0
業 (µg/kg)	6.1>	<1.9	<1.9	6.1>	<1.9	6.1>	6.1>
氧苯 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	
1,2-二系苯 (µg/kg)	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5
1,4-二氧苯 (µg/kg)	<1.5	<1.5	<1.5	<.1>	<1.5	<1.5	<1.5

浙江环查检测集因有限公司

第7页共13页

乙業 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
茶乙烯 (μg/kg)	<1.1	<1.1	<1.1	< 1.1	<1,1	-	-
甲苯 (µg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<13
司二甲苯+对二甲苯(µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
年二甲苯 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
斯基苯 (mg/kg)	<0.0>	<0.09	<0.0>	60:0>	<0.0>	60:0>	<0.0>
2-氯酚 (mg/kg)	>0.06	<0.06	<0.06	>0.06	<0.06	<0.06	<0.06
苯并[a] 整 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	40.1	<0.1	40.1	6.1
苯并[a]芘 (mg/kg)	<0.1	<0.1	1.0>	1.0>	<0.1	40.1	<0.1
苯并[b] 荧蒽 (mg/kg)	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2
苯并[k]荧蒽 (mg/kg)	<0.1	<0.1	40.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1
基 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	1.0>	1.0>	<0.1
二苯并[a,h]蒸 (mg/kg)	<0.1	<0.1	40.1	<0.1	1.0>	<0.1	<0.1
荐并[1,2,3-cd]臣 (mg/kg)	<0.1	<0.1	40.1	<0.1	<0.1	1.0	<0.1
条 (mg/kg)	<0.0>	<0.0>	<0.0>	<0.09	<0.0>	<0.0>	<0.0>

浙环检土字(2021) 第120802号

浙江环資检測集固有限公司

第8页共13页

浙环检土字 (2021) 第120802 号

李子子		ZK-S			ZK-6	
经纬度	EI	E118.597942, N28.726588	88	EI	E118.597674, N28.726358	858
棒品稿号	TR20211111615	TR20211111616	TR20211111617	TR20211111618	TR20211111619	TR20211111620
样品性状	黄棕色砂壤土	黄棕色轻填土	黄棕色轻壤土	黄棕色砂壤土	黄棕色轻壤土	黄棕色轻填土
来样深度	0-0.5m	1.5-2m	3-4ш	0-0.5m	1.5-2m	3-4m
pH (充菱纲)	6.64	6.57	7,11	7.11	7.08	7.62
氯化物 (mg/kg)	<50.0	<>0.0	57.9	<50.0	55.0	0.69
a.化物 (mg/kg)	314	263	391	296	280	182
送神 (mg/kg)	43.7	36.3	36.9	33.3	34.2	35.0
辅 (mg/kg)	0.48	0.45	0.26	0.46	0.45	0.32
六价格 (mg/kg)	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5
何 (mg/kg)	25.6	25.2	34.6	18.8	18.8	22.6
钴 (mg/kg)	16.5	16.1	46.9	11.1	11.1	161
总表 (mg/kg)	0.092	0.126	0.107	0.138	0.183	690'0
铼 (mg/kg)	38.4	34.6	36.0	86,6	30.7	37.2
咎 (mg/kg)	87.1	77.3	126	7:06	84.2	85.0
4 (mg/kg)	97.2	95.9	119	78.8	78.7	102
る神经 (C ₁₀ -C ₄₀) (mg/kg)	46.0	23.6	11.4	9.19	30,4	9.47
苯胺 (mg/kg)	<0.06	<0.06	<0.06	>0.06	>0.06	>0.06
四氢化碳 (μg/kg)	<13	<1.3	<1.3	<1.3	<.!>	<1.3

浙江环資检測集固有限公司

第9页共13页

※ 新环检土字(2021) 第120802 号

集份 (µg/kg)	<1.1	<1.1	<1.1	1.1	<1.1	1.1
乳甲烷 (μg/kg)	<1.0	<1.0	0'1>	<1.0	<1.0	<1.0
1,1-二歳乙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12	<1.2
1,2-二歳乙烷 (μg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	₹ □	<13
1,1-二歳乙烯 (μg/kg)	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	0.1>	0.1>
順-1,2-二乳乙烯 (μg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<13	<13
反-1,2-二氧乙烯 (μg/kg)	<1.4	<1.4	4.1>	4.1>	414	4.1>
二氯甲烷 (μg/kg)	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5
1,2-二氟丙烷 (μg/kg)	<1.1	<1.1>	<1.1	1.12	7	4.1
1,1,1,2-四氯乙烷 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
1,1,2,2-四泉乙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<
四氯乙烯 (µg/kg)	<1.4	<1.4	<1.4	<1.4	41.4	4.1>
1,1,1-三氧乙烷 (μg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3
1,1,2-三氧乙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
三氯乙烯 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
1,2,3-三氯丙烷 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
数C体 (μg/kg)	<1,0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	0.1>
菜 (µg/kg)	<1.9	<1.9	<1.9	6.1>	<1.9	6.1>
机苯 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
1,2-二氧苯 (µg/kg)	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5
1,4二系苯 (ug/kg)	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<15

浙江环资检测集团有限公司

第10页共13页

浙环检土字 (2021) 第120802号

乙苯 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
苯乙烯 (µg/kg)	<1.1	<1.1	4.1	<1.1	<1.1	7.1
中末 (µg/kg)	<1.3	<1.3	43	<13	<1.3	<1.3
同二甲苯+对二甲苯 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
が二甲苯 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
成基苯 (mg/kg)	<0.0>	<0.0>	<0.09	<0.09	<0.0>	60.0>
2-80% (mg/kg)	>0.06	<0.06	<0.06	<0.06	<0.05	<0.05
苯并[a] 览 (mg/kg)	40.1	40.1	<0.1	40.1	<0.1	<0.1
苯并[a]芘 (mg/kg)	<0.1	1.0	<0.1	<0.1	40.1	1.0>
苯并[b] 荧蒽 (mg/kg)	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	<0.2	40.2
苯并[k]荧蒽 (mg/kg)	<0.1	1.0>	<0,1	<0.1	<0.1	9
准 (mg/kg)	<0.1	<0.1	40.1	<0.1	<0.1	1.0>
二苯并[a,h]葱 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	40.1
养 并[1,2,3-cd] 芘 (mg/kg)	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.1
茶 (mg/kg)	<0.0>	<0.0>	<0.0>	<0.0>	<0.0>	<0.0>

浙江环资检测集图有限公司

第11页共13页

将环检上字(2021) 第120802号

样品名称		ZK-7		ZK-7 平作样
经纬度		E118.354887, N28.433538	N28.433538	
样品编号	TR20211111621	TR20211111622	TR20211111623	TR20211111624
样品性状	丘棕色轻煤土	虹棕色轻填土	红棕色轻填土	红棕色轻填土
朱祥深度	0-0.5m	1.5-2m	34m	0-0.5ш
pH (先登網)	7.92	7.29	7,44	7.46
氧化物 (mg/kg)	<50.0	<50.0	8.09	<50.0
氟化物 (mg/kg)	314	425	263	297
总种 (mg/kg)	43.1	10.4	10.1	44.8
翁 (mg/kg)	0.85	0.30	0.26	0.85
六价格 (mg/kg)	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5
何 (mg/kg)	34,6	16.3	15.8	35.0
∯ (mg/kg)	13.3	10.1	10.8	12.8
总条 (mg/kg)	0.178	0.156	0.097	0.140
株 (mg/kg)	27.4	23.5	24.0	29.0
格 (mg/kg)	99.2	73.5	70.0	8.96
华 (mg/kg)	138	70,0	73.6	143
る油烃 (C ₁₀ -C ₄₀) (mg/kg)	42.1	18.5	8.32	42.5
苯胺 (mg/kg)	<0.06	>0.06	<0.05	<0.05
四氧化碳 (μg/kg)	<13	<13	<1.3	<13

浙江环資检測集固有限公司

第12页共13页

游环检土字 (2021) 第120802 号

浙江环黄检测集团有限公司

将环检土学 (2021) 第120802 号

浙江环资检测集团有限公司

第13页共13页

83



检测报告

Test Report

浙环检土字 (2021) 第 120901 号

委 托 单 位: 衢州鼎泰环保科技有限公司

浙江环资检测集团有限公司

说明

一、本报告无批准人签名,或涂改,或未加盖浙江环资检测集团有限公司红色检验检测专用章及其骑缝章均无效;

二、本报告正文共 5 页, 一式 2 份, 发出的报告与留存报告一致; 部分复制无效; 完整复制后应加盖浙江环资检测集团有限公司红色检验检测专用章;

三、未经同意本报告不得用于广告宣传;

四、由委托方采样送检的样品,本报告只对来样负责;对 不可复现的检测项目,结果仅对采样(检测)所代表的时间和 空间负责:

五、委托方若对本报告有异议,请于收到报告之日起向浙 江环资检测集团有限公司提出。

浙江环资检测集团有限公司

地址:浙江省衢州市勤业路20号6幢

邮编: 324000

电话: 0570-3375757

传真: 0570-3375757

浙环检土字 (2021) 第 120901 号

样品类别: 土壤 检测类别: 委托检测 委托方及地址: 衢州鼎泰环保科技有限公司 委托日期: 2021 年 11 月 10 日 采样方: 浙江环资检测集团有限公司 __ 采样日期: 2021年11月12日 采样地点: ZK-1、ZK-1 平行样、ZK-2、ZK-3 检测地点:浙江环资检测集团有限公司实验室(衢州市勤业路20号6幢) 检测日期: 2021年11月12日-29日 检测仪器名称及仪器编号: AFS200T 原子荧光光谱仪(HZJC-005)、pHS-3C 精 密 pH 酸度计 (HZJC-081) 、ZEEnit 700P 原子吸收分光光度计 (HZJC-119) 、 GC-2014C 气相色谱仪(HZJC-027)、8860/5977B 气相色谱质谱联用仪(HZJC-158、 HZJC-131) 检测方法依据: 总表: 土壤质量 总汞、总砷、总铅的测定原子荧光法 第 1 部分 土壤总汞的测定 GB/T 22105.1-2008 总砷: 土壤质量 总汞、总砷、总铅的测定原子荧光法 第 2 部分: 土壤中总砷的 测定 GB/T 22105.2-2008 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 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 六价铬: 土壤和沉积物 六价铬的测定磁溶液提取-火焰原子吸收分光光度法 HJ 1082-2019 pH: 土壤 pH 值的测定 电位法 HJ 962-2018 石油烃 (C10-C40): 土壤和沉积物 石油烃 (C10-C40) 的測定 气相色谱法 HJ 1021-苯胺: 危险废物鉴别标准 浸出毒性鉴别 GB5085.3-2007 附录 K 挥发性有机物: 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 半挥发性有机物: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 检测结果: (检测结果见表 1)

浙江环资检测集团有限公司

第1页共5页

第2页共5页

浙江环资检测集团有限公司

dr	
310	
70	
9	
×	
\approx	
-	
矮	
-	
-	
2	
\approx	
S	
0.7	
EL.	
40.	Į
44	
壑	
LE.	ı
斑	į
宏	ĺ
200	ĺ
	ĺ
	ĺ
	ı
	ĺ
	۰

				* 1	1 控制路未收	24				
杯品名称		ZK-I		ZK-1 + ff #		ZK-2			ZK-3	
经纬度		E118,453185,	E118,453185, N28,561455		E118	E118,453019, N28.561421	1421	E118	E118,453120, N28,561069	1069
年 2 年 3 年 5	TR20211112301	TR20211112301 TR20211112302 TR20211112303 TR20211112310 TR20211112304 TR20211112305	TR20211112303	TR20211112310	TR20211112304	TR20211112305	TR202111123306 TR20211112307 TR20211112308 TR20211112309	TR20211112307	TR20211112308	TR20211112300
样品性状	经色砂煤土	黄棕色轻雀上	黄棕色轻浓土	黄棕色轻壤土	黄松色砂壌土	黄棕色轻煤土	黄棕色轻推上	特色砂煤土	黄棕色緑壤土	黄红棕色轻像土
朱祥深度	0-0-5m	2-3m	3-4m	2-3m	0-0-5m	2-3m	3-4m	0-0.5m	2-3m	3-4m
pH (元皇炳)	7.42	7.44	7.52	7.75	7.52	7.65	7.79	77.7	7.74	7.76
总条 (mg/kg)	0.067	0.037	0.038	0.040	0.031	0.032	0.048	0.055	0.037	0.034
总种 (mg/kg)	20.0	15.6	14.9	17.71	15.2	15.0	16.2	2.41	19.4	15.6
sig (mg/kg)	0.38	0.20	0.19	0.20	0.17	0.39	0.34	0.29	0.29	0.28
(mg/kg)	18.7	24.9	24.5	23.4	25.1	18.4	17.1	19,4	20.3	18.3
₩ (mg/kg)	10.8	16.3	16.5	16.1	10.0	10.4	10.2	20.0	0'61	19.0
(# (mg/kg)	25.5	34.6	32.8	27.7	28.0	21.9	17.3	22.5	25.2	20.8
六价格 (mg/kg)	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	<0.5	5.0>	<0.5
る神姓(Cip-Cab) (mg/kg)	51.4	32.9	10.5	29.9	37.0	17.9	9.13	51.7	21.2	11.1

第3页共5页

苯炔 (mg/kg)	<0.06	<0.06	<0.06	<0.05	<0.05	>0.06	<0.05	<0.0>	<0.05
四氟化碳(μg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	۲. د ا	<1.3	<1.3	<13	×13	<1,3
象传 (ug/kg)	<1.1	4.1	1.12	<1.1	4.1	1.1>	4.1	1.1	4.1
氰甲烷 (µg/kg)	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	0'1>	0.1>	<1.0	<1.0
1,1-二系乙烷 (μg/kg)	<1.2	<12	<12	<12	<1.2	<1.2	<12	<1.2	<1.2
1,2-二氧乙烷 (μg/kg)	5 ≥	13	<13	<1.3	V	<1.3	<13	<1.3	2
1,1-1歳の第 (μg/kg)	0.1>	0.1>	<1.0	0.1>	<1.0	0.1>	0.1>	<1.0	<1.0
版-1,2-二系乙烯 (μg/kg)	<1.3	<1.3	<1.3	<1.3	×1.3	SIS	<1.3	43	₽
系-1,2-二条.乙烯 (μg/kg)	<1.4	<1.4	<1.4	<1.4	<1.4	4.1>	4,4	<1,4	4.1>
二氯甲烷(µg/kg)		<1.5	<1.5	<1.5	5.5	≥	<1.5	<1.5	<1.5
1,2-二氯丙烷 (μg/kg)	77	4.1	77	4.1	Ą	4.	4.1	7	7
1,1,1,2-10氧乙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
1,1,2,2-四氢乙烷 (µg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12	<1.2	<1.2	<1.2
四無の第(山町/kg)	<1.4	4.1>	<1.4	<1.A	4.1>	4.1>	<1.4	4.12	<1.4 4.1.5

4.1

43

... 0... 1.0 <1.2

 $\frac{\nabla}{2}$

0.1>

 $\frac{\nabla}{2}$

2 2

7

7.7

浙江环資检測集团有限公司

1,1,1-三氟C粒 (μg/kg)	<13		δ 3.3	<13	<1.3	<u>A</u>	\$ \	<i.3< th=""><th><!-- Suppose</th--><th>₹</th></th></i.3<>	Suppose</th <th>₹</th>	₹
1,1,2-三泉こ花 (μg/kg)	<12	<12	4.2	<1.2	7 ∨	<1.2	< .2	<1.2	<12	<1.2
三泉乙烯(μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12
1,2,3-三氯丙烷 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<12	<1.2	<1.2	<12
乳C体 (μg/kg)	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0	<1.0
業 (µg/kg)	6.1>	<1.9	<1.9	<1.9	6"1>	6'1>	<1.9	6"1>	6.1>	6.1>
泉東 (µg/kg)	<12	<1.2	42	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2
1,2-二条末 (µg/kg)	<1.5	<1.5	<1.5	< .5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	<1.5	\$ >
1,4-二氧苯 (μg/kg)	5.15	4.5	<1.5	<1.5	41.5	<1.5	<1.5	5.15	<	
C業 (μg/kg)	<12 2	4.2	<1.2	4.2	5.	<1.2	4.2	<1.2	<1.2	<
業乙烯 (μg/kg)	1.1	<1.1	4.1	4.1	<1.1	4.1	<1.1	<1.1	<1.1	1.1
中菜 (μg/kg)	<13	<13	<13	<1.3	<13	<1.3	<1.3	<13	<13	<13
同二甲苯+対二甲苯 (μg/kg)	<1.2	<1.2	<1.2	₹ 5	<1.2	<12	4.2	<1.2	4.2	<1.2
年二甲苯(μg/kg)	<1.2	<1.2	<12	<1.2	<12	<1.2	<1.2	<1.2	<1.2	41.2

89	>0.06	0.1	<0.1	<0.2	<0.1	40.1	, Q.1	<0.1	<0.0>	
60.05	90.00	<0.1	<0.1	<0.2	9	0.1	1.0	<0.1	<0.09	
60.0>	90'0>	1.0>	6.1	40.2	<0.1	<0.1	40.1	1.0>	<0.09	0
60'0⊳	<0.06	<0.1	40.1	<0.2	40.1	40.1	<0.1	<0.1	<0.09	1
第 120901 号	<0.0>	1.0	<0.1	<0.2	<0.1	<0.1	- Q°1	1.	60'0>	· ·
	<0.06	<0.1	<0.1	<0.2	40.1	40.1	6.1	<0.1	<0.0>	校核: 社准日期:
※ 2021) ※ 2021) <0.09 <0.09	<0.05	0.1	9.1	<0.2	40.1	<0.1	<0.1	<0.1	<0.09	
60'0>	<0.00	<0.1	0.1	<0.2	1.0	0.1	6.1	40.1	<0.0>	
60.0>	<0.06	<0.1	<0.1	<0.2	<0.1	Ū.0	.0°.1	<0.1	<0.0>	2000年
<0.09	>0.06	1.0>	40.1	<0.2	40.1	<0.1	<0.1	40.1	<0.09	
斯基苯 (mg/kg)	2-%.40 (mg/kg)	苯并[a]蒸 (mg/kg)	苯并[a]芘 (mg/kg)	某并[b]荧览 (mg/kg)	苯升队]荧蒽 (mg/kg)	產 (mg/kg)	二苯并[a,h]茑 (mg/kg)	析升[1,2,3-cd]花 (mg/kg)	恭 (mg/kg)	起一 起一 之:

其他说明

由于浅层地下水主要靠降水补给,采样时间为枯水期,本公司于 2021 年 11 月 18 日对 DXS-1 进行地下水采样时井内无地下水,所以未采集到该 点位地下水样品,故无该点位的地下水监测数据。