

2025年度江苏富强新材料有限公司 土壤和地下水自行监测报告



委托单位: 江苏富强新材料有限公司

承担单位: 江苏高研环境检测有限公司

2025年7月

摘要

一、基本情况

受江苏富强新材料有限公司(以下简称"富强新材料")委托, 江苏高研环境检测有限公司于 2025 年 6 月对江苏富强新材料有 限公司厂区开展土壤和地下水现状调查工作,于 2025 年 8 月形 成报告,旨在分析土壤及地下水环境质量水平,为地块后续工 业用地开发利用提供相关技术性文件。

江苏富强新材料有限公司成立于 2015 年 01 月 21 日,注册 地位于淮安盐化新材料产业园区宁连路西侧、渠南路南侧。经 营范围包括化工产品生产,自营和代理各类商品及技术的进出 口业务。许可项目:危险化学品经营。

富强新材料现有厂区占地面积 209 万平方米(约 3135 亩), 公司 2016 年 2 月委托编制完成《江苏富强新材料有限公司盐化 工循环产业项目环境影响报告书》,于 2016 年 5 月获得批复 (淮环发〔2016〕156 号),2020 年 12 月建成,并于 2021 年 1 月投产试运行。目前该项目烧碱装置、甲烷氯化物装置、苯 胺装置正常运行,双氧水装置和环氧丙烷装置停产。2019 年 10 月委托编制完成《江苏富强新材料有限公司苏淮高新区富强燃 煤背压热电联产项目环境影响报告书》,2019 年 11 月 20 日取 得江苏省生态环境厅批复(苏环审[2019]56 号)。

二、自行监测方案

根据《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》 (HJ 1209-2021)要求,制定如下监测方案。

土壤监测点位: T1-T4\60 万吨/年离子膜烧碱装置、T5-T6\30 万吨/年甲烷氯化物装置、T7-T8\30 万吨/年双氧水装置、

T9-T10\10 万吨/年环氧丙烷装置、T11-T12\10 万吨/年苯胺装置、T13-T14\热电装置、T15\污水处理装置、T16\焚烧装置、T17\焚烧危废仓库、T18\热电危废仓库、T19\酸碱罐区、T20\对照点,共计20个监测点位。

土壤监测项目:按《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)中建设用地土壤污染风险筛选值和管制值,主要包括土壤 基本项目 45 项,pH、石油烃(C10-C40)、二噁英等,。

土壤采样要求:结合《场地环境调查技术导则》和场地内 土壤实际情况,定以下深度:均采表层土:0-0.2m。

地下水监测点位: D1\60 万吨/年离子膜烧碱装置、D2\30 万吨/年甲烷氯化物装置、D3\30 万吨/年双氧水装置、D4\10 万吨/年环氧丙烷装置、D5\10 万吨/年苯胺装置、D6\热电装置、D7\污水处理装置、D8\焚烧装置、D9\焚烧危废仓库、D10\热电危废仓库、D11\酸碱罐区、D12\上游对照点,共计12 个监测点位。

地下水监测项目:《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中的常规检测项以及企业特征污染物,主要包括 pH、氨氮、硝酸盐氮、亚硝酸盐氮、总硬度、氯化物、挥发酚、硫酸盐、总大肠菌群、细菌总数、硫化物、色度、浊度、臭和味、四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、耗氧量、六价铬、氰化物、肉眼可见物、阴离子表面活性剂、汞、砷、锰、铁、铅、镉、硒、铜、铝、锌、钠、氟化物、溶解性总固体、碘化物、悬浮物、总磷、总氮、石油烃(Cl0-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、二氯甲烷、二噁英等。

三、检测结果

按照《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)中建设用地分类,江苏富强新材料有限公司场地属于工业用地,为第二类用地,采用建设用地土壤污染风险筛选值和管制值(基本项目)作为土壤监测数据分析依据;地下水评价标准选用《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)IV类标准作为地下水监测数据主要分析依据;标准中未覆盖的因子,则参考国内和国外相关质量评价标准。

江苏富强新材料有限公司土壤现状调查结果表明:土壤中重金属和无机物、挥发性有机物、半挥发性有机物和其它项目均达到《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)中第二类用地土壤污染风险筛选值标准;地下水各测点样品中各指标均达到《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)Ⅳ类水标准,与对照点比较无明显差异。

四、结论

本次土壤和地下水现状调查结果表明, 江苏富强新材料有限公司土壤、地下水所有检测因子均符合相关标准, 可以按照规划进行下一步的土地开发利用。

目录

1 工作背景	8
1.1 项目由来	8
1.2 工作依据	10
1.2.1 法律法规	10
1.2.2 国家、省级、地方政策文件	10
1.2.3 相关标准、技术规范	10
1.2.4 企业相关资料	11
1.2.5 土壤、地下水执行标准	11
1.3 工作内容及技术路线	11
1.3.1 工作内容	11
1.3.2 技术路线	12
2 企业概况	14
2.1 企业基本信息	14
2.2 企业用地历史	15
2.2.1 企业行业分类、经营范围	15
2.2.2 企业用地历史	15
2.3 企业用地已有的土壤环境调查与监测信息	26
2.3.1 2022年土壤和地下水自行监测情况	26
2.3.2 2023年土壤和地下水自行监测情况	27
2.3.3 2024年土壤和地下水自行监测情况	28
3 地勘资料	30
3.1 区域环境自然概况	30
3.1.1 地理位置	
3.1.2 地形、地貌	
3.1.3 气候、气象	31

3.1.4 水文、水系	32
3.1.5 地下水	32
3.2 地质信息	36
3.3 水文地质信息	41
4 企业生产及污染防治情况	45
4.1 企业生产概况	45
4.1.1 主要产品	45
4.1.2 生产工艺	45
4.1.3 原辅材料情况	77
4.2 企业总平面布置	79
4.3污染防治措施	80
4.3.1 废气污染防治	80
4.3.2 废水污染防治	81
4.3.3 固废污染防治	83
5 重点监测单元识别与分类	85
5.1 识别原因	85
5.2 关注污染物	86
6 监测点位布设方案	88
6.1 重点单元及相应监测点/监测井的布设位置	88
6.2 监测指标及选取原因	91
7 样品采集、保存、流转与制备	93
7.1 现场采样位置、数量和深度	93
7.1.1 土壤	93
7.1.2 地下水	93
7.2 采样方法及程序	93
7.2.1 采样前准备	93
7.2.2 土壤样品采集	93

7.2.3 地下水样品采集	95
7.3 样品保存、流转与制备	96
7.3.1 样品的保存	96
7.3.2 样品的流转	97
8 监测结果分析	99
8.1 评价标准	99
8.1.1 土壤评价标准	99
8.1.2 地下水评价标准	101
8.2 土壤监测结果分析	102
8.2.1 各点位监测结果	102
8.2.2 监测结果分析	107
8.3 地下水监测结果分析	107
8.3.1 各点位监测结果	107
8.3.2 监测结果分析	111
9 质量保证与质量控制	112
9.1 自行监测质量体系	112
9.1.1监测机构	112
9.1.2 监测人员	114
9.2 监测方案制定的质量保证与控制	114
9.3 样品采集、保存与流转的质量保证与控制	114
9.3.1 采样前准备	114
9.3.2 土壤的样品采集	115
9.3.3 地下水的样品采集	117
9.3.4 土壤和地下水的样品保存和流转	118
9.4 样品分析测试的质量保证与控制	120
9.4.1 分析方法的确认	120
9.4.2 实验室内部质量控制	120

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

10	结论	仑与措施1	24
10.1	监	E测结论1	24
10.2	2 企	业针对监测结果拟采取的主要措施及原因1	25
附件	‡ .		26
附作	† 1	检测报告1	26
附作	† 2	采样记录1	57
附件	÷ 3	公示图片1	98

1 工作背景

1.1 项目由来

江苏富强新材料有限公司成立于 2015 年 01 月 21 日,注册 地位于淮安盐化新材料产业园区宁连路西侧、渠南路南侧。经 营范围包括化工产品生产,自营和代理各类商品及技术的进出 口业务。许可项目:危险化学品经营。

富强新材料现有厂区占地面积 209 万平方米(约 3135 亩),公司 2016 年 2 月委托编制完成《江苏富强新材料有限公司盐化工循环产业项目环境影响报告书》,于 2016 年 5 月获得批复(淮环发〔2016〕156 号),2020 年 12 月建成,并于 2021 年 1 月投产试运行。目前该项目烧碱装置、甲烷氯化物装置、苯胺装置正常运行,双氧水装置和环氧丙烷装置停产。2019 年 10 月委托编制完成《江苏富强新材料有限公司苏淮高新区富强燃煤背压热电联产项目环境影响报告书》,2019 年 11 月 20 日取得江苏省生态环境厅批复(苏环审[2019]56 号)。

根据《中华人民共和国土壤污染防治法》、《工矿用地土壤环境管理办法(试行)》(生态环境部令第 3 号)、《重点排污单位名录管理规定(试行)》(环办监测〔2017〕86 号)等有关规定,为强化重点行业企业环境监管,做好土壤污染源头防范工作,淮安市生态环境局于2021年7月制定了《关于加强土壤污染重点监管单位土壤环境管理工作的通知》(淮环发〔2021〕175号),要求各地政府(管委会)与辖区内重点监管单位签订土壤污染防治责任书并向社会公开,并督促纳入名录的单位切实落实土壤污染防治主体责任。

2025年6月, 江苏富强新材料有限公司委托江苏高研环境检

测有限公司承担土壤、地下水环境质量的监测工作。江苏高研环境检测有限公司组织专业技术人员对该企业进行了现场踏勘和人员访谈。依据《《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ 1209—2021)、《建设用地土壤污染状况调查技术导则》(HJ25.1-2019)、《建设用地土壤污染风险管控和修复监测技术导则》(HJ25.2-2019)等技术规范,在对江苏富强新材料有限公司场地历史发展状况、厂区平面布置、生产工艺、原辅材料及产品的储存、污染物的处置及排放、周边敏感受体及场地水文地质条件等情况调查的基础上,制定了《江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测方案》。并组织专业技术人员对企业的土壤、地下水开展现场采样工作,出具了检测数据报告。在此基础上,编制完成了《2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告》。

1.2 工作依据

1.2.1 法律法规

- (1)《中华人民共和国环境保护法》(2015年1月1日);
- (2)《中华人民共和国土壤污染防治法》(2019年1月1日);
 - (3)《中华人民共和国水污染防治法》(2018年1月1日);
- (4)《中华人民共和国固体废物污染环境防治法》(2020 年9月1日施行)

1.2.2 国家、省级、地方政策文件

- (1)《土壤污染防治行动计划》(国发[2016]31号);
- (2)《污染场地土壤环境管理办法(试行)》(环境保护部令第42号);
- (3)《江苏省土壤污染防治条例》(2022年3月31日江苏省第十三届人民代表大会常务委员会第二十九次会议通过)
- (4)《江苏省土壤污染防治工作方案》(苏政发〔2016〕169号);
- (5)《关于印发淮安市土壤污染防治工作方案的通知》(淮政发〔2017〕86号);
- (6)《关于加强土壤污染重点监管单位土壤环境管理工作的通知》(淮环发〔2021〕175号);

1.2.3 相关标准、技术规范

- (1)《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准》 (GB36600-2018);
 - (2)《地下水质量标准》(GB/T14848-2017);
 - (3)《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》

(HJ 1209—2021);

- (4)《建设用地土壤污染状况调查技术导则》(HJ25.1-2019);
 - (5)《建设用地土壤污染风险管控和修复监测技术导则》(HJ25.2-2019);
 - (6)《土壤环境监测技术规范》(HJ/T166-2004);
 - (7) 《地下水环境监测技术规范》(HJ/T164-2004);
- (8)《地块土壤和地下水中挥发性有机物采样技术导则》 (HJ 1019-2019);

1.2.4 企业相关资料

- (1) 江苏富强新材料有限公司相关环评及批复。
- (2)《江苏春江润田农化有限公司岩土工程勘察报告》 (淮安东大勘测设计有限公司KC2011-166)

1.2.5 土壤、地下水执行标准

土壤执行《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准》 (GB 36600-2018)中的第二类用地标准,地下水执行《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中的IV类标准。标准中未包含的因子选用《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)和河北省地方标准河北省地方标准《建设用地土壤污染风险筛选值》(DB13/T5216-2020)等相关规范中的相关标准限值。

1.3 工作内容及技术路线

1.3.1 工作内容

开展企业地块的资料收集、现场踏勘、人员访谈、重点区

域及设施识别等工作,摸清企业地块内重点区域及设施的基本情况,根据各区域及设施信息、特征污染物类型、污染物进入土壤和地下水的途径等,识别企业内部存在土壤及地下水污染隐患的区域及设施,作为重点区域及设施在企业平面布置图中标记。

根据初步调查结果,识别本企业存在土壤及地下水污染隐 患的区域或设施并确定其对应的特征污染物,对识别的重点区 域及设施制定具体采样布点方案,制定自行监测方案。自行监 测方案经备案后,将开展土壤及地下水的自行监测,根据实验 室分析结果,出具检测报告及提出相应的建议。

1.3.2 技术路线

根据《场地环境调查技术导则》(HJ 25.1-2019)和《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ 1209—2021)等技术要求的相关要求,

本次工业企业场地环境初步调查的工作内容主要包括资料收集与分析、现场踏勘、人员访谈和初步采样监测。

通过资料收集与分析、现场踏勘和人员访谈的调查结果, 对场地内或周围区域存在可能的污染源,初步确定污染物种类、 浓度(程度)和空间分布。具体技术路线见图 1.3-1。

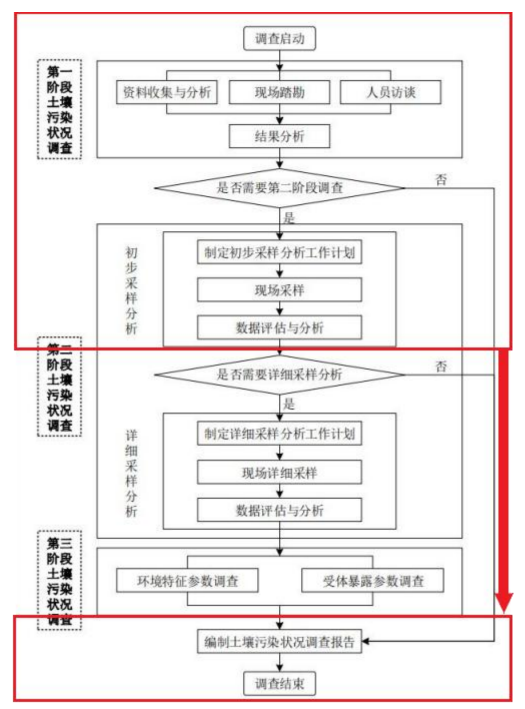


图 1.3-1 技术路线

2 企业概况

2.1 企业基本信息

江苏富强新材料有限公司成立于 2015 年 01 月 21 日, 注册地位于淮安盐化新材料产业园区(淮阴园)宁连路西侧、渠南路南侧。经营范围包括化工产品生产,自营和代理各类商品及技术的进出口业务。许可项目:危险化学品经营。

富强新材料现有厂区占地面积 209 万平方米(约 3135 亩), 公司 2016 年 2 月委托编制完成《江苏富强新材料有限公司盐化工 循环产业项目环境影响报告书》,于 2016 年 5 月获得批复(淮环 发[2016]156号),2020年 12 月建成,并于 2021年 1 月投产试 运行。目前该项目烧碱装置、甲烷氯化物装置、苯胺装置正常运行, 双氧水装置和环氧丙烷装置停产。2019年 10 月委托编制完成《江 苏富强新材料有限公司苏淮高新区富强燃煤背压热电联产项目环境 影响报告书》,2019年 11 月 20 日取得江苏省生态环境厅批复 (苏环审[2019]56号)。

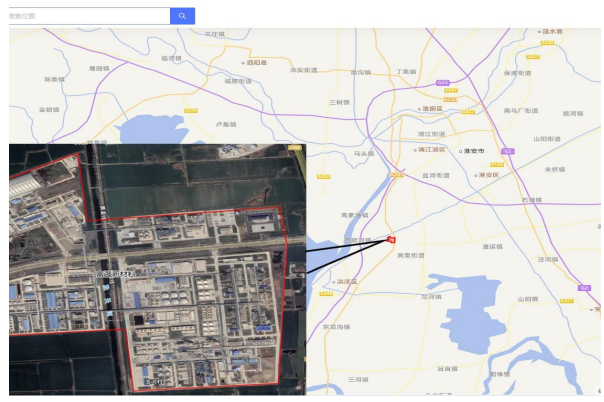


图2.1-1地理位置示意图

2.2 企业用地历史

2.2.1 企业行业分类、经营范围

江苏富强新材料有限公司注册地位于淮安盐化新材料产业园区 (淮阴园)宁连路西侧、渠南路南侧。行业类别:化学原料和化学 制品制造业,经营范围包括化工产品生产(危险化学品生产须取得 《危险化学品安全生产许可证》后方可从事经营活动),自营和代 理各类商品及技术的进出口业务(国家限定企业经营或禁止进出口 的商品和技术除外)。(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)许可项目:危险化学品经营(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,具体经营项目以审批 结果为准)。

2.2.2 企业用地历史

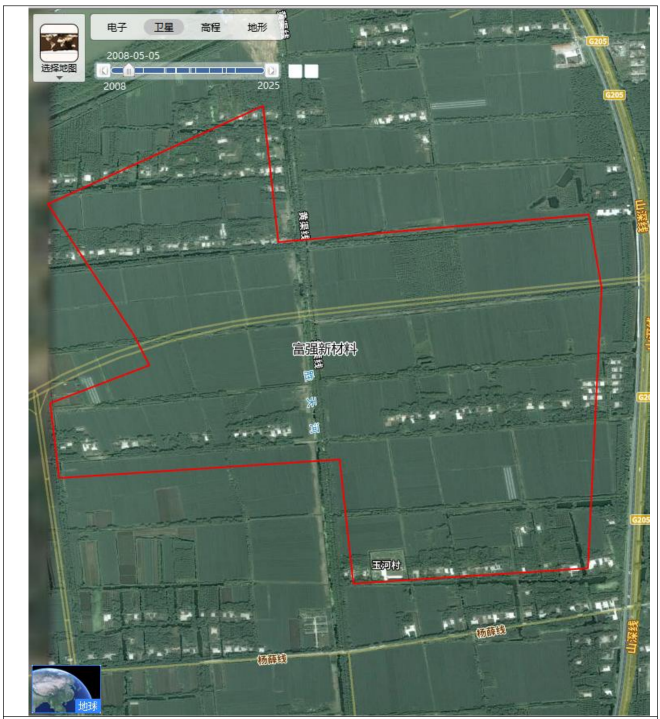
根据踏勘了解到, 地块现状为富强新材料生产厂区, 通过对富

强新材料工作人员进行访谈和资料收集可知,江苏富强新材料有限公司(以下简称"富强新材料")前身为江苏金岭新材料有限公司,成立于2015年01月21日,一直从事化工原料开发、生产、销售。场地内目前有生产区、公辅区域、普通仓储区域、危险化学品仓储区域、三废处理区等。建厂以来地块内各功能区未发生过变化,企业在历史生产过程中没有污染环境的事故发生,场地历史使用情况见表 2.2-1 所示。

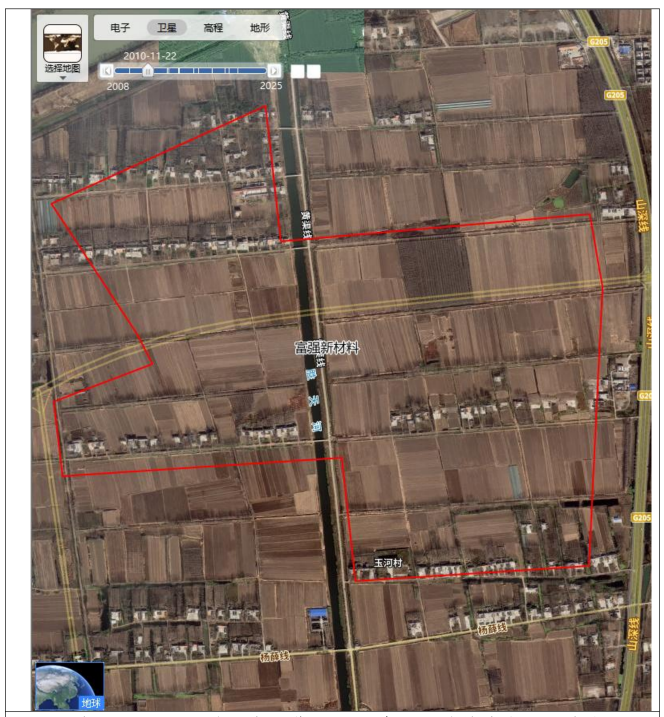
表 2.2-1 场地历史使用情况

序号	时间	场地利用情况
1	2015 年 9 月之前	场地范围为农田和村庄
2	2015 年 9 月至今	江苏富强新材料有限公司厂区

富强新材料调查区域2008年~2025年的谷歌历史影像图见图 2.2-1,根据影像图可知,该地块2008年~2015年均为农田用地, 无显著工业污染源,2015年至今一直存在生产厂房。



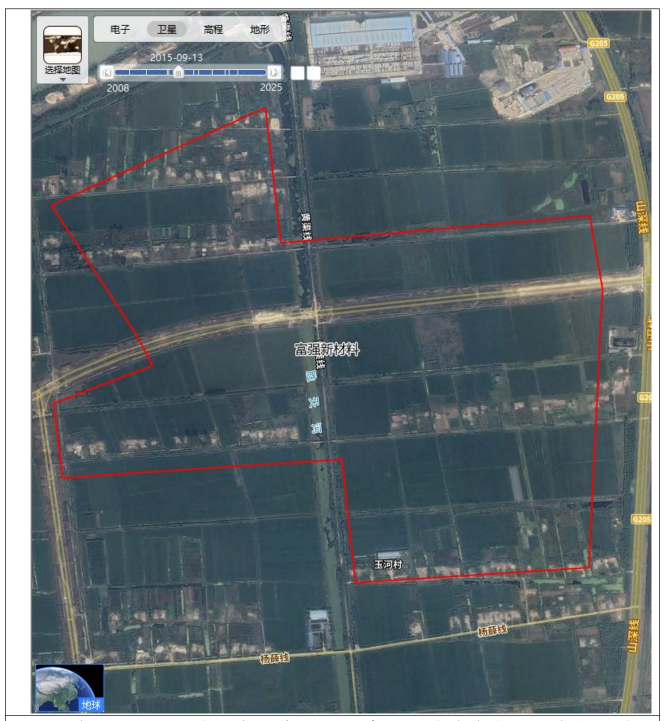
2008年5月5日谷歌历史影像图,图片显示地块为农田和村庄。



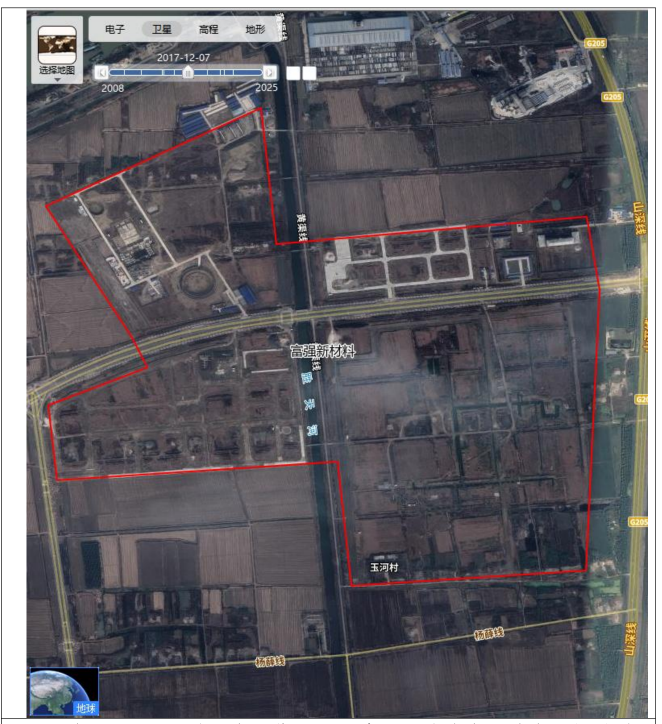
2010年11月22日谷歌历史影像图,图片显示地块内与2008年相比无明显变化。



2014年3月20日谷歌历史影像图,图片显示地块内与2010年相比 无明显变化。



2015年9月13日谷歌历史影像图,图片显示地块内与2014年相比有明显变化。



2017年12月7日谷歌历史影像图,图片显示地块内江苏富强新材料有限公司开始建设,与2015年相比有明显变化。



2018年9月23日谷歌历史影像图,图片显示地块内江苏富强新材料有限公司正在建设,与2017年相比有明显变化。



2020年9月11日卫星影像图,图片显示地块内江苏富强新材料有限公司基本建设完成,与2018年相比有明显变化。



2022年9月11日卫星影像图,图片显示地块内江苏富强新材料有限公司建成投产,与2020年相比有明显变化。



2023年3月27日卫星影像图,图片显示地块内江苏富强新材料有限公司建成投产,与2022年相比无明显变化。



2025年7月9日卫星影像图,与2023年相比无明显变化。

图 2.2-1 富强新材料地块历史影像图

2.3 企业用地已有的土壤环境调查与监测信息

2.3.1 2022年土壤和地下水自行监测情况

2022年江苏富强新材料有限公司委托江苏中聚检测服务有限公司进行了土壤和地下水的监测。其中设置 20个土壤监测点位(包括1个对照点),12个地下水监测点位包括1个对照点),土壤检测

项目主要包括 GB36600-2018 中土壤 45 项加pH、石油烃(C10-C40)、二噁英等,地下水检测项目主要包括pH、氨氮、硝酸盐氮、亚硝酸盐氮、总硬度、氯化物、挥发酚、硫酸盐、总大肠菌群、细菌总数、硫化物、色度、浊度、臭和味、四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、耗氧量、六价铬、氰化物、肉眼可见物、阴离子表面活性剂、汞、砷、锰、铁、铅、镉、硒、铜、铝、锌、钠、氟化物、溶解性总固体、碘化物、悬浮物、总磷、总氮、石油烃(C10-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、二氯甲烷、二噁英等。

监测结果表明:土壤和地下水其余指标检出值均低于《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)第二类用地标准以及《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)中IV类标准。

2.3.2 2023年土壤和地下水自行监测情况

2023 年12月, 江苏富强新材料有限公司委托江苏高研环境检测有限公司按照《《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ 1209—2021)中规定的工作流程, 对富强新材料进行了土壤和地下水环境调查。

其中设置 20个土壤监测点位(包括1个对照点),12个地下水监测点位包括1个对照点),土壤检测项目主要包括 GB36600-2018 中土壤 45 项加pH、石油烃(C10-C40)、二噁英等,地下水检测项目主要包括pH、氨氮、硝酸盐氮、亚硝酸盐氮、总硬度、氯化物、挥发酚、硫酸盐、总大肠菌群、细菌总数、硫化物、色度、浊度、臭和味、四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、耗氧量、六价铬、氰化物、肉眼可见物、阴离子表面活性剂、汞、砷、锰、铁、铅、镉、硒、铜、铝、锌、钠、氟化物、溶解性总固体、碘化物、悬浮物、总磷、总氮、石油烃(C10-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、

二氯甲烷、二噁英等。

监测结果表明:土壤和地下水其余指标检出值均低于《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)第二类用地标准以及《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)中Ⅳ类标准。

2.3.3 2024年土壤和地下水自行监测情况

2024年6月,江苏富强新材料有限公司委托江苏高研环境检测有限公司对其地块开展土壤和地下水现状调查评估工作,调查单位按照《《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ1209—2021)中规定的工作流程,对富强新材料进行了土壤和地下水环境调查。

本次富强新材料土壤和地下水现状调查共布设土壤采样点位20个(含1个对照点),采集送检20个样品(包含对照点),地下水监测井12口(包括1个对照点),送检12份水样,检测项目主要包括《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)中 45 个基本项加pH、石油烃(C10-C40)、二噁英,地下水监测项目:按《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中的常规检测项以及企业特征污染物,主要包括pH、氨氮、硝酸盐氮、亚硝酸盐氮、总硬度、氯化物、挥发酚、硫酸盐、总大肠菌群、细菌总数、硫化物、色度、浊度、臭和味、四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、耗氧量、六价铬、氰化物、肉眼可见物、阴离子表面活性剂、汞、砷、锰、铁、铅、镉、硒、铜、铝、锌、钠、氟化物、溶解性总固体、碘化物、悬浮物、总磷、总氮、石油烃(C10-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、二氯甲烷、二噁英。

根据采样分析评价结果,富强新材料地块土壤和地下水样品中污染物浓度均低于《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标

准(试行)》(GB36600-2018)第二类用地标准以及《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)中IV类标准。

3 地勘资料

3.1 区域环境自然概况

3.1.1 地理位置

富强新材料位于淮安工业园区实联大道与宁连公路西北侧,地理位置为东经 118.975925°、北纬 33.380241°,具体地理位置见图 3.1-1。

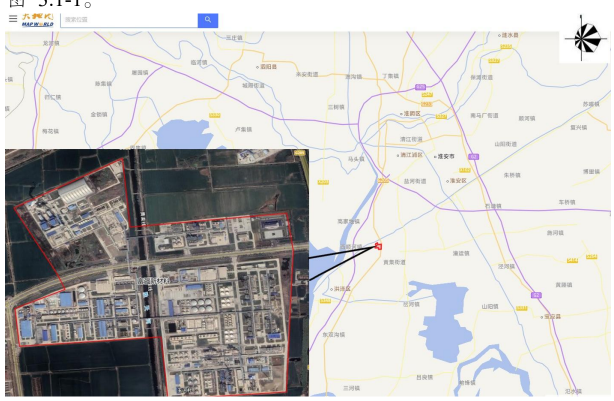


图 3.1-1 富强新材料所在地理位置

3.1.2 地形、地貌

区域地形特征为平原地形,地貌属黄淮冲积平原,地势平坦开阔,地势平坦开阔,地势略呈北(西)高,南(东)低。区内无影响开发建设的采空区、崩塌、滑坡、泥石流、冻土等特殊地形、地貌。

项目地处扬子淮地的苏北凹陷区西侧,基底为前震旦系泰山群变质岩,上复有第三系,第四系松散堆积层,第三系属新生代,第

三纪晚期陆相堆积层,上部为下草湾组,下部为峰山组,第四系分为三层,第一层属冰水相,河湖相堆积层,厚度为 20~30 米,第二层属冲积层,厚度为 10~20 米,第三层属海陆相过渡沉积层,厚度为 5~15 米。地震基本烈度为 7 度震级。

3.1.3 气候、气象

淮安市地处北亚热带向暖温带过渡地区,兼有南北气候特征,属于温带季风气候区,气候温和,四季分明,光照充足,雨水充沛。地区平均气温 13.8-14.8℃,市区年平均气温 14℃,最低气温-21.5℃,最高气温 39.5℃;年无霜期 210~230 天,一般霜期从当年十月到次年四月,年平均日照数 2250~2350 小时,日照百分率平均为 52%,明显优于苏南地区;季风气候显著,自然降水丰富,年平均降水量 958.8mm,历年平均降雨天数 102.5 天;常年主导风向东南风。

根据淮安气象站统计资料,各气象要素特征值见表 3.1-1。

气象要素		数值	气象要素		数值
气温	历年平均气温	14.1℃	气压	历年平均气压	101.51kPa
	历年极端最高气	39.5℃	风速	历年平均风速	2.56m/s
	温				
	历年极端最低气	-21.5℃	日照	历年平均日照时数	2250h
	温				
降水量	历年平均降水量	958.8mm	Π <i>Υ</i> Κ	历年年平均雷暴日	35.1d
				数	
	最大一日降雨量	207.9mm	风向	全年主导风向	SE, NE,
11/1/-					Е
	历年年平均蒸发	1524.7mm		夏季主导风向	ESE
	里				
湿度	历年平均相对湿	76%		冬季主导风向	ENE
	度				

表 3.1-1 淮安市气象要素特征

3.1.4 水文、水系

准安市地处淮河流域中下游,以废黄河为界,以南属淮河水系,以北属沂沭泗水系。上游近 15.8 万平方公里的来水进入洪泽湖后由淮河入江水道、苏北灌溉总渠、淮河入海水道、二河和淮沭河经淮安入江入海。淮安市目前已初步建成河湖相连、脉络相通、水多能排、水少能蓄、干旱能调、能初步控制调度的防洪和水资源格局。境内南有淮河入江水道,中有苏北灌溉总渠、淮河入海水道,北有废黄河、盐河,西有淮河干流;二河和淮沭河贯穿南北,京杭大运河将苏北灌溉总渠、废黄河、二河和淮沭河联系在一起,沟通了江、淮、沂三大水系;位于境内西南部的全国五大淡水湖之一的洪泽湖与宿迁市共享,还有高邮湖、宝应湖、白马湖等镶嵌其间。

淮安市境内淮河水系面积 7414 平方公里,主要水体有:淮河、 洪泽湖、高邮湖、白马湖、宝应湖、淮河入江水道、苏北灌溉总渠、 淮河入海水道、里运河、二河等;淮安市境内沂沭泗水系面积 2658 平方公里,主要水体有:废黄河、淮沭河、盐河等。由于自 然因素及水利工程的原因,除淮河承接上游来水下泄洪泽湖和洪泽 湖承接上中游其它来水外,其它各水体基本由洪泽湖补给,淮水较 枯时通过"江水北调"或"引沂济淮"补充。这些水体的水位、水量基本由水利工程人为控制调度。

3.1.5 地下水

根据地下水赋存条件、水理性质及水力特征,淮安市境内的地下水可分为松散岩类孔隙水、碳酸盐岩类裂隙溶洞水和基岩裂隙水三大类型。

(1)松散岩类孔隙水

松散岩类孔隙水分布于淮安市的平原地区,根据沉积物的时代、 成因、地层结构及水文地质特征,淮安市境内的松散岩类孔隙水可 分为四个含水岩组。

第 I 含水岩组:属潜水或微承压水,含水层时代相当于第四纪全新世——晚更新世或第四纪,其水位埋深 2.0~5.0m,含水层底板埋深 30~40m。主要分布在淮阴区老张集—淮安区范集—洪泽—金湖广大地区,在涟水、高沟、徐集一线以东地区也有分布。含水岩性以细砂、粉砂为主,其次为棕黄色粘土质砂、砂质粘土。砂层变化规律为南北薄、中间厚,渗透系数中间为 10~20m/d,两侧带一般为 4~5m/d 之间,大者 7m/d,小者约 1m/d。含水层富水性按标准型水量(降深为 10m,井径为 0.3m,下同)的涌水量评价,中间地带为 1000~1500m³/d,南北带一般为 200~500 m³/d。水质较好,矿化度小于 1g/L,多属 HCO3-Ca·Na 型淡水。

第 II 含水岩组:属中层承压水,含水层时代相当于早、中更新世,其水位埋深一般在 3.5~7.0m 之间,含水层顶板埋深 37~100m,含水层厚度一般为 10~20m。含水岩性变化较大,大体以保滩、仇桥、流均一带岩性为含砾粗砂及中粗砂为主,此带两侧为中细砂及粉细砂;洪泽县含水岩性为含砾粗砂及中粗砂;金湖县含水岩性为含砾中粗砂、细砂。含水层渗透性在保滩、仇桥一带的古河道地区较好,渗透系数一般为6~7m/d,个别达9.2m/d,单井涌水量一般大于 2000m³/d;在非古河道一带,渗透性相对减弱,渗透系数一般为 1~4m/d,单井涌水量小于 1000m³/d,一般为400~500m³/d,洪泽、金湖一带为 960m³/d 左右。水质较好,矿化度小于 1g/L,属 HCO3-Ca·Na 型淡水。

第IV含水岩组:属深层承压水,为一套河湖松散含水岩组,其水位埋深 17.7m 左右,含水层顶板埋深一般大于 300m,含水层厚度 45m 左右。含水层岩性为粉砂、细砂、中砂。单井涌水量500~1000m³/d,水质较好,矿化度小于 1g/L,属 HCO₃-Ca·Mg型淡水。

(2)碳酸盐岩类裂隙溶洞水

碳酸盐岩类裂隙溶洞水,按埋藏条件分为裸露型、覆盖型和埋藏型三种。

裸露型:主要分布在盱眙山丘区北东向条带内,与主要出露断层有关。含水岩性为白云质灰岩,夹薄层千枚岩。水位埋深 1.0m 左右。单井涌水量为 1000~5000m³/d,水质较好,矿化度小于 1g/L,为 HCO₃-Ca 型淡水。

覆盖型: 仅分布在杨庄~棉花庄一带宽 2.5~3.5km 的北东向条带内,面积约 60km²,岩体顶板埋深 86~183m。单井涌水量变化较大,高的达1500m³/d 左右,低的只有 250m³/d 左右,水质较好,矿化度小于 1g/L,为HCO3-Ca·Mg 型淡水。

埋藏型: 仅分布于老子山、公司山一带, 其上部覆盖为中新统

玄武岩及第四纪松散沉积物,下部为浅灰、灰黑色薄层灰岩夹灰黄色千枚岩等,属碳酸盐岩类夹碎屑裂隙溶洞水。岩溶发育中等,单井涌水量 100~1000m3/d,水质较好,矿化度小于 1g/L,为 HCO₃-Ca·Mg 型淡水。

(3)基岩裂隙水

基岩裂隙水分布于盱眙县的大部分山丘区,主要分埋藏型、裸露型两种。

上第三系、上新统岩性为气孔状玄武岩、致密状玄武岩夹素粘土和粉质粘土或泥岩,柱状节理发育为孔洞裂隙水。一般泉流量大于 0.1L/s,个别达 40L/s,水质较好,矿化度小于 1g/L,为 HCO₃-Ca·Mg 型淡水。

中新统分布于盱眙东部的穆店、张洪等地,岩性分上下两部分,上部为灰绿、浅灰、浅黄色粉质粘土、钙质泥岩夹粉砂、含砾细砂、黑色玄武岩,含水层底板埋深为 20~25m。下部为浅灰绿、浅灰白、浅棕色粉质粘土、粉细砂、砂砾卵石,局部夹玄武岩,含水层顶板埋深为 20~30m,底板埋深为 100~120m。上部富水性中等或较差,单井涌水量 100~1000m³/d;下部含水砂砾石发育,古河道主河槽内富水性好,单井涌水量 1000~3000m³/d,古河道边缘单井涌水量 100~1000m³/d。水质较好,矿化度小于 1g/L,为HCO3-Na 型淡水。

(4)地下水的补给与排泄

第 I 含水层:主要接受大气降水补给和地表水补给,它与大气降水和地表水关系密切,积极参与水循环,易于补充和恢复,其水位动态有明显的季节性变化特征,雨季水位上升,旱季水位下降,

水位变化幅度较大; 受地表水质的影响其水质变化也较大,容易因 地表水被污染而受到污染。该层水的排泄主要是垂向蒸发,其次是 人工开采。

第Ⅱ承压含水层:一定程度上也接受大气降水和地表水的补给,但与大气降水和地表水的联系较弱,参与水循环远不如第Ⅰ含水层那样积极,因此其动态相对较稳定,水位变化幅度较小,水位上升一般在降雨后期;其水质受地表水水质影响较小,一般不易受到污染;另外它还接受第Ⅰ含水层某些透水性较强的隔水层向下的越流补给。该层水的排泄主要是人工开采。第Ⅲ承压含水层:与大气降水和地表水的联系更小,基本不参与水循环,其动态较稳定,水位变化幅度很小,水位上升往往是滞后降水一段时间,而不是立即得到补给;其水质基本不受地表水的影响,水质状况稳定。该层水的排泄主要是人工开采。

第Ⅳ承压含水层:埋藏较深,埋深一般大于 300m,不易开采,目前淮安市基本未开采该层地下水,作为远景水源,有待进一步勘探。

3.2 地质信息

为避免不了解地块土壤污染、盲目进行地质勘探将潜在污染物带入地下水,造成区域地下水污染的情况,本次调查初期主要参考《江苏春江润田农化有限公司岩土工程勘察报告》(淮安东大勘测设计有限公司KC2011-166)来确定场地工程地质条件,同时还参考了《江苏瑞洋安泰新材料科技有限公司岩土工程勘察报告》及《淮安雅居乐苏淮高新区危险废物处置中心工程地质勘察报告》中的相关资料。

根据《江苏春江润田农化有限公司岩土工程勘察报告》,场地属于苏北黄淮平原地貌,地貌单一。场地原为农田,地势基本平坦,中间有多条沟聚,沟渠深度为1.50m~2.50m,场地地面标高相对高程7.90m~9.46m,高差为1.56m。场地地基土在垂深20.0m的深度范围内可划分为7个工程地质层,分别描述评价如下:

- 1、(1)层素填土:灰色,灰黄色,主要成分为耕植土,含大量植物根茎,局部厚度较大,人为扰动较大,受沟渠影响,深浅不一,场区普遍分布。厚度:0.50~1.60m,平均0.78m;层底标高:6.51~8.36m,平均7.55m;层底埋深:0.50~1.60m,平均0.78m。该层土成分不均匀,结构松散,该层土力学性质极差,不能作为基础持力层。
- 2、(2-1)层粉质黏土:灰色,灰黄色,软塑~可塑,中等干强度,中等韧性,稍有光泽,中压缩性,场区普遍分布,厚度:0.60~2.40m,平均1.46m;层底标高:5.05~6.86m,平均6.08m;层底埋深:1.60~3.10m,平均2.24m。该层土力学性质一般,受人为影响较大,厚薄不一,可作为一般单层厂房和附属建筑的基础持力层。
- 3、(2-2)层黏土:灰黄色,黄褐色,可塑~硬塑,高干强度,高韧性,含砂姜,切面光滑,有光泽,中压缩性,场区普遍分布,厚度:0.20~4.40m,平均2.90m;层底标高:1.96~5.64m,平均3.18m;层底埋深:3.00~6.60m,平均5.15m,该层土力学性质较好,是本工程良好的基础持力层。
- 4、(3-1)层粉砂夹粉土:灰黄色,灰色,中密~密实,湿,主要成分为石英砂粒含少量云母,局部为稍密~中密状态粉土,低~中压缩性,场区局部分布,厚度:1.60~5.10m,平均3.15m;层底标高:-1.55~0.67m,平均0.09m;层底埋深:8.00~9.80m,平均8.17m,

该层土力学性质较好。

- 5、(3-2)层粉土夹粉质黏土:灰黄色,灰色,稍密~中密,摇震反应迅速,无光泽反应,低干强度,低韧性,黏粒含量较低,局部夹少量粉质黏土,局部为粉砂.中压缩性,场区局部分布,厚度:1.40~4.30m,平均2.63m;层底标高:-0.70~1.46m,平均0.37m;层底埋深:7.60~8.80m,平均8.02m,该层土力学性质一般。
- 6、(4)层粉质黏土夹粉土:灰色,灰黄色,可塑,中等干强度,中等韧性,稍有光泽,局部夹少量粉土,中压缩性。场区普遍分布,厚度:1.20~5.20m,平均2.66m;层底标高:-4.88~-1.00m,平均-2.63m;层底埋深:9.70~13.70m,平均10.94m。该层土力学性质一般。
- 7、(5)层黏土:灰黄色,黄色,硬塑,高干强度,高韧性,含铁锰结核,中压缩性。场区普遍分布,厚度:1.30~4.40m,平均3.20m;层底标高:-8.86~-5.94m,平均-6.79m;层底埋深:14.00~17.20m,平均15.07m。该层土力学性质较好。
- 8、(6)层粉砂夹粉土:灰黄色,灰色,稍密~中密,主要成分为石 英砂粒含少量云母,湿,局部夹大量的砂姜,局部夹厚薄不一的中密 状态粉土,局部还存在少量黏性土,中压缩性。场区普遍分布,厚度:2.00~4.20m,平均3.21m;层底标高:-10.86~-9.80m,平均-10.22m;层底埋深:18.10~19.20m,平均18.49m。该层土力学性 质较好。
- 9、(7)层黏土:灰黄色,黄色,可塑~硬塑,高干强度,高韧性,含铁锰结核,中压缩性,局部夹少量的砂姜。该层未穿透。该层土力学性质较好。

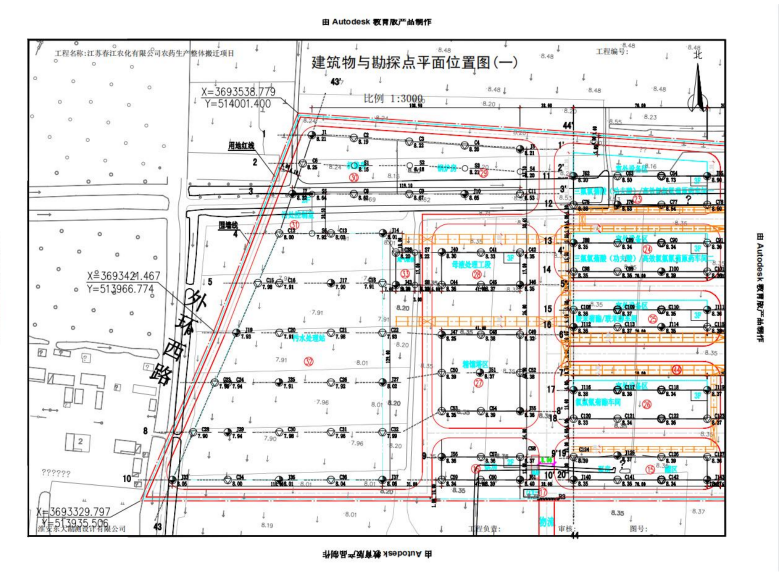


图3.2-1 勘探点平面布置图

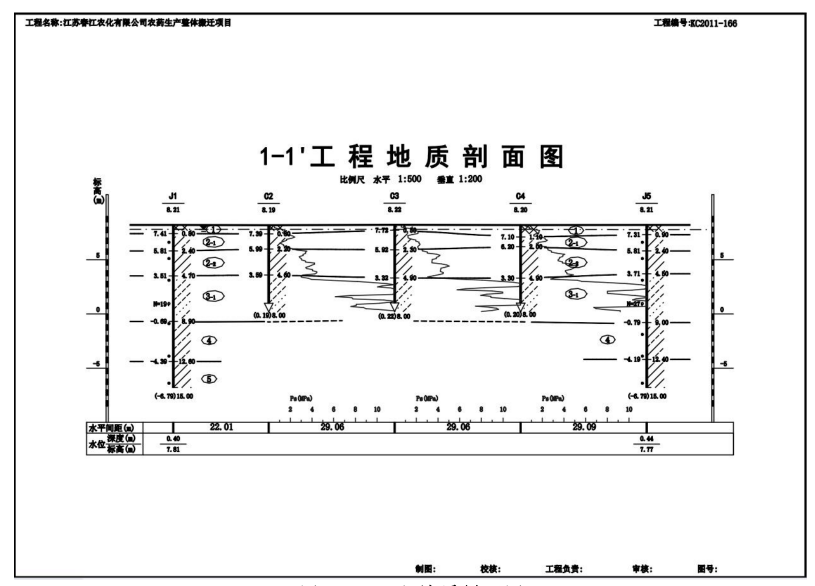


图3.2-2 工程地质剖面图

钻孔柱状图

工程名	称	江苏春	工农化	有限公	司农药生	产整体搬迁	项目	All D	工程	编号	KC2011	-166
孔 号 孔口标高		J202 8. 19m				钻孔直径 130mm		稳定水位深度				
							初见水位深度		漫量	测量日期		164
地质时代	层	层底标高	层底 深度	分层厚度	柱状图	岩	性:	苗 述		标贯 中点 深度	标贯 实测	附
Æ	号	(m)	(m)	(m)	1:100					(m)	击數	注
	2-1	7. 69 5. 79 3. 29	2.40	1. 90		土,今找 土部 大人 一	植物根茎, 與 一次性, 所作力, 世界的 一次性, 所作力, 世界的 一次性, 所作力, 世界的 一次性, 所作力, 世界的 一次是, 一次是, 一次是, 一次是, 一次。 一次是, 一次是, 一次是, 一次是, 一次是, 一次是, 一次是, 一次是,	主部影片 数字层 为大线 等,人单 可加学层,泽较别从度源, 数压影厂 一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	,不一一强,一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	6. 30	8.0	
	3-2	-1. 81	10.00	3. 10 2. 00		等干强度,	粉土: 灰色, 中等韧性, 种 :, 中压缩性,	灰黄色, 可望 有光泽, 局部 •	盟, 中 那			
主安东	大勒	测设计有	阿公司	 		制图:	校核:	图号	t:			

图3.2-3 钻孔柱状图

3.3 水文地质信息

勘察深度范围内地下水为上层滞水,主要赋存于(1)层

素填土中,下部土层均为较好的隔水层,勘察期间于2011年12月8日~12月18日在各钻孔测得场地地下水初见水位埋深及标高,12月18日测得稳定水位及标高,其统计值见下表3.3-1、3.3-2。

表3.3-1初见水位情况

数据个	初	见水位埋	深	初见水位标高			
数 % 7 数	最小值	最大值	平均值	最小值	最大值	平均值	
数	(m)	(m)	(m)	(m)	(m)	(m)	
28	0.29	0.87	0.45	7.69	8.64	7.94	

表3.3-2稳定水位情况

数据个	稳	定水位埋	深	稳定水位标高			
数数	最小值	最大值	平均值	最小值	最大值	平均值	
女人	(m)	(m)	(m)	(m)	(m)	(m)	
28	0.31	0.88	0.47	7.69	8.62	7.93	

地下水主要受大气降水和地表水补给,蒸发是其主要排泄方式。地下水位季节变化较大,地下水位年变化幅度 1.00m左右。年最高水位为出露地表,历史最高水位为 8.20m(黄海高程)。

项目所在地区地下水流向基本为西北流向东南,与《淮安雅居乐苏淮高新区危险废物处置中心工程地质勘察报告》中的相关资料基本吻合。



图 3.3-2 《淮安雅居乐苏淮高新区危险废物处置中心工程 地质勘察报告》参考地区地下水流向图

据试验资料及地区经验,各土层透水性详见表3.3-3。

表3.3-3 各土层透水性评价一览表

层	土层名称	渗透系数(cm/s)		建议值	透水性评	备注	
号	工広石物	垂直	水平	人民以 国	价	田 任	
1	杂填土			3.0×10^{-4}	弱透水,	非均质	
	小人			3.0 \ 10	局部透水	小小灰	
2	黏 土	2.49×10^{-7}	2.57×10^{-7}	5.0×10^{-6}	微透水		
3	黏 土	3.01×10^{-7}	4.76×10^{-7}	3.0×10^{-7}	不透水		
4	黏 土	2.53×10^{-7}	6.72×10^{-7}	6.0×10^{-7}	不透水		
(5)	粉质黏土夹			3.0×10^{-5}	弱透水		
	薄层粉土			3.0 \ 10	1477671		

备注: 土层透水性按照《江苏省地源热泵系统工程勘察规程》

(DGJ32/TJ158-2013) 有关内容进行评价:

K<1.16×10-6为不透水

K=1.16×10⁻⁶~1.16×10⁻⁵cm/s为微透水;

K= $1.16 \times 10^{-5} \sim 1.16 \times 10^{-3}$ cm/s为弱透水;

 $K=1.16\times10^{-3}\sim1.16\times10^{-2}$ cm/s为透水。

括号内的为经验值。

- 4 企业生产及污染防治情况
- 4.1 企业生产概况

4.1.1 主要产品

山东金岭集团有限公司于2015年设立江苏富强新材料有限公司,在淮安市盐化新材料产业园建设盐化工循环产业项目,江苏富强新材料有限公司委托编制了《江苏富强新材料有限公司盐化工循环产业项目环境影响报告书》,于2016年5月获得批复(淮环发〔2016〕156号)。项目主体工程包括5套生产装置,分别为:60万吨/年离子膜烧碱装置、30万吨/年甲烷氯化物装置、30万吨/年双氧水法蛋、10万吨/年双氧水法环氧丙烷装置、10万吨/年苯胺装置;项目于2017年7月开工建设,于2020年12月建成,并于2021年1月投产试运行。目前该项目烧碱装置甲烷氯化物装置、苯胺装置正常运行,双氧水装置和环氧丙烷装置停产。

4.1.2 生产工艺

一、离子膜烧碱装置

离子膜烧碱装置包括:一次盐水精制(含膜法脱硝)、二次盐水精制、电解及淡盐水脱氯、氯气处理(含硫酸提浓和事故氯处理)、液氯及包装(含事故氯处理)、氢气处理及高纯盐酸、碱液蒸发等单元,各单元工艺流程简述如下。

1、一次盐水精制单元(含膜法脱硝)

一次盐水精制单元的操作目的是除去卤水中的钙、镁、铁等金属离子,以及氨和游离氯等杂质,一次盐水精制后pH在9~11之间,NaCl≥295g/L,Ca²++Mg2+≤1mg/L,SO4²-≤8g/L。盐水精制主要包括卤水脱碘、卤水除氨、配水化盐、精制反应、盐水过滤和中和除氯、盐泥压滤,膜法脱硝主要包括预处理、MRO膜过滤、MVR蒸发、冷冻分离、元明粉制备等工序,工艺流程详见图4.1-1。

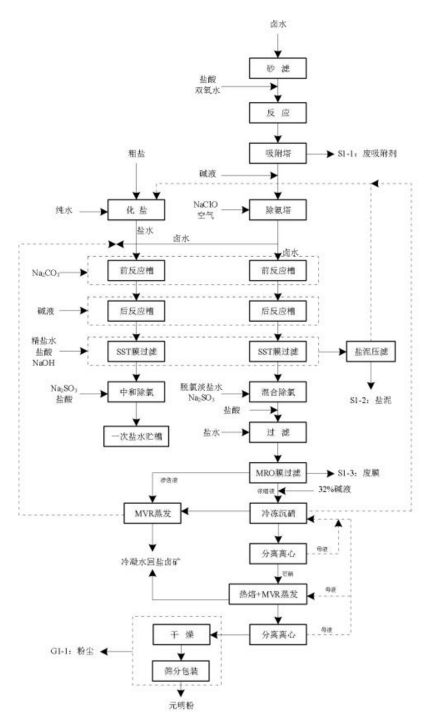


图4.1-1一次盐水精制工艺流程图

(1) 盐水精制

①卤水脱碘

盐水中的碘离子含量超过0.4mg/L,将会显著的降低电流效率,提高槽电压,严重影响离子膜的寿命。因此,要求碘含量低于0.2mg/L,卤水中的碘以I-离子的形式存在,先将其处理成碘单质的形式,即: I2 在含有Cl-离子的溶液中易被吸附在复合吸附剂上,可以通过装有所选吸附剂的吸附塔

或吸附柱将I2 吸附以达到除碘的目的。

由项目界区外管道送来的卤水先进入砂滤器进行过滤,然后通过管道混合器加入盐酸及双氧水,保证卤水处于酸性条件,pH控制在2左右,在反应罐1和反应罐2中停留一定的时间后,引入吸附塔对卤水中的碘离子进行吸附,卤水出吸附塔后再加NaOH溶液调节pH后进入后续一次盐水流程。

②卤水除氨

卤水中的氨会与氯气发生反应,生成NCl₃,NCl₃是易爆性很强的物质,因此卤水必须进行除氨处理。脱碘后的卤水首先进入卤水储槽,与来自电解工段的脱氯淡盐水换热,将温度提升至50~55℃,送入卤水高位槽前加入适量次氯酸钠,在碱性条件(pH9~11)卤水中的铵盐或胺类与次氯酸钠反应,卤水由高位槽自流至除氨塔进行空气吹除。反应式如下:

$$2NH_3+3NaClO$$
— N_2 $\uparrow +3NaCl+3H_2O$

③配水化盐

在化盐水罐内将脱硝后淡盐水、板框压滤机滤水等混合,用化盐泵送入换热器进行升温至50-60℃,经化盐水分配管进入2台并联的化盐池,化盐水在化盐池内与固体原盐逆流接触,饱和后溢流至粗盐水折流槽,此时流出的粗盐水温度为50-60℃,NaCl含量为≥310g/L。

4精制反应

盐水中的钙主要以氯化钙和硫酸钙的形式存在于盐水中, 加入碳酸钠,使Ca²⁺生成不溶性的碳酸钙沉淀,其化学反应 方程式如下:

$$CaCl_2+Na_2CO_3$$
— $CaCO_3 \downarrow +2NaCl$
 $CaSO_4+Na_2CO_3$ — $Na_2SO_4+CaCO_3 \downarrow$

镁常以氯化物的形式存在于粗盐水中,加入烧碱溶液生成不溶性的氢氧化镁沉淀:

$MgCl_2+2NaOH$ — $Mg(OH)_2 \downarrow +2NaCl$

经过除氨后的卤水分成两路,分别进入两套前后反应系统:一路卤水与来自化盐池的化盐水、MVR蒸发后的低硝盐水汇合,加入碳酸钠(为使反应完全,碳酸钠一般控制过量0.3-0.6g/L)后进入前反应槽进行充分反应,在前反应池内粗盐水中的钙离子与碳酸钠的反应生成碳酸钙颗粒,然后自流至后反应槽并加入氢氧化钠(为使反应完全,控制氢氧化钠过量0.1-0.3g/L),完成镁离子与氢氧化钠反应生成氢氧化镁,充分反应后的盐水自流入带搅拌的滤前缓冲池,然后用泵输送至进液高位槽,利用加压泵打入SST膜过滤器(8台)。另一路卤水进入前反应槽进行充分反应,然后自流至后反应槽并加入氢氧化钠进行充分反应后,利用加压泵打入SST膜过滤器(3台)。

⑤ 盐水过滤和中和除氯

充分反应的粗盐水进入每台SST膜过滤器过滤,粗盐水在一定压力下通过平均孔径约为0.2μm的滤膜,使杂质被隔阻,从而得到纯净的精盐水。过滤器采用并联全自动操作,由DCS控制每台过滤器。粗盐水通过SST膜过滤器过滤后,清液由清液腔排出后即可进入折流槽,杂质被阻隔在滤膜表面,过滤一段时间后过滤器自动反清洗数秒钟将盐泥推离膜表面沉入过滤器底部,当盐泥浆达到一定量后过滤器自动排出,并输送至盐泥压滤工序。

过滤器的滤膜在运行一段时间后,为了保持较高的过滤能力和较低的过滤压力,可采用精盐水对滤膜进行定期清洗;在清洗时为自动操作,清洗废水排入污水站。

自SST膜过滤器出口的过滤盐水一路进入过滤淡盐水缓冲槽与来自电解的脱氯淡盐水均匀混合后,进入膜法除硝单元;另一路过滤盐水根据pH、ORP调节盐酸、亚硫酸钠的加入量,将pH值控制在9~10,然后输送至一次盐水贮槽后进入二次盐水精制单元。

游离氯的存在会使离子交换树脂中毒,降低离子交换能力。在一次盐水中加入Na₂SO₃,使其还原水中的次氯酸钠和游离氯,其反应式如下:

NaClO+Na₂SO₃—NaCl+Na₂SO₄

⑥盐泥压滤

盐水膜过滤器底部排出的浓浆全部进入盐泥槽。盐泥贮槽中的盐泥浆用盐泥泵打入板框压滤机压滤,滤饼用拖车运出界区,滤液经滤液槽由滤液泵直接打入化盐水罐。

(2)淡盐水膜法脱硝

淡盐水膜法脱硝是通过膜过滤将硫酸根离子脱除,利用过滤膜将硫酸根阻止在浓缩液中,再通过冷冻技术使浓缩液中的硫酸根以硫酸钠的形式结晶分离出来,达到脱除硫酸根的目的,并副产元明粉;渗透液则经过换热后输送至MVR单元。

①预处理工序

来自离子膜的脱氯淡盐水首先同卤水进行换热,然后同来自一次 盐水精制单元的过滤盐水进行充分混合后进入淡盐水缓冲罐,同时加入Na₂SO₃去除游离氯;而后,经过板式换热器同渗透液、循环水进行两级换热调节温度至40~50℃;通过数字计量泵加盐酸调整pH值到5~5.5,顺序经过活性炭过滤器脱除残余游离氯、经过保安过滤器以防止大的颗粒进入MRO膜,过滤器定期采用盐水反洗,反洗后

的盐水回用。

②MRO膜过滤

本工序采用新型的膜分离技术来过滤盐水中的硫酸根,MRO膜过滤原理主要基于"微孔过滤"原理,即膜表面具有大量均匀分布的微孔,可选择性过滤溶液中粒径不同的分子。本工序采用的MRO膜,其孔径只允许粒径较小的单价阴离子穿过,例如Cl⁻,而分子量较高、粒径较大的高价阴离子,例如SO4²⁻等,则被截留在膜外。经过MRO 膜过滤分离后,盐水被分离成两股流体:渗透液和浓缩液。其中,渗透液属于硫酸根含量比较少的流体,在低压下从每级膜壳中分离出来,并汇流在一起进入渗透液罐。浓缩液中的硫酸钠浓度则随着进料硫酸钠浓度增大而增大,因为它在排列成顺序的膜壳内逐级过滤分离。硫酸钠经过两级膜过滤浓缩到80g/L,送至冷冻分离单元进行处理后制元明粉。过滤膜约5年更换一次,产生废膜。

③MVR蒸发

来自膜法脱硝单元的渗透液和芒硝冷冻分离的冷盐水混合后,部分直接回用到化盐水罐,部分进入MVR装置浓缩,进入浓缩装置的冷盐水首先通过两台换热器进行预热,热源分别是送出界区的蒸汽冷凝水、浓缩盐水,将温度自55℃升温至105℃送至一效蒸发器内循环预浓缩,部分分流至二效蒸发器进行蒸发浓缩,二效蒸发器内盐水浓度达到310g/L,部分分流出系统并与渗透液进行换热回收热量,温度降至60℃进入浓缩盐水罐。MVR生产装置高温冷凝液与渗透液换热回收热量后输送至冷凝液缓冲罐,最终冷凝水回用至盐矿井。

④冷冻分离

浓缩液自膜过滤系统流出后首先进入折流槽,在折流槽中加入一定量的氢氧化钠溶液,调节浓缩液的pH值在9~11之间,之后流入浓缩液储罐。利用浓缩液泵将浓缩液抽出输送至一段预冷换热器进行预冷,再去二段预冷换热器进行换热,预冷后浓缩液的温度在12~20℃左右,进入一效沉硝器。换完热后的浓缩液含有大量的十水硫酸钠,呈混浊状态,混浊的浓缩液自流到沉硝器中心桶,在中心桶中十水硫酸钠结晶颗粒逐渐长大,浓缩液沿中心桶下降到中心桶下部出口流到沉硝器的桶体中,这时浓缩液中的十水硫酸钠在重力的作用下逐渐下沉,最终堆积在锥底处,锥底的固含量较高的硝泥由锥底排出后通过旋液分离器进入双级推料离心机中,将硝泥中的游离水甩干并脱除部分结晶水,使排出的含水芒硝的含水量低于60%(包括结晶水),离心母液返回沉硝器。

浓度较低的浓缩液沿桶体上升到沉硝器的上部,溢流到二效沉硝器中再次进行沉硝,脱除十水硫酸钠的低硝浓缩液沿桶体上升到沉硝器的上部,并回流到积液箱,最终溢流而出,流入冷盐水罐中,并由冷盐水泵输送至列管换热器和二段预冷换热器做冷媒,同时使得温度提高到30℃左右送去化盐或和渗透液一起去MVR装置。

5元明粉制备

元明粉制备主要包括蒸发和干燥。

A、蒸发

项目采用热熔+MVR蒸发结晶技术进行元明粉的蒸发结晶。脱硝产生的芒硝进入热融结晶器,加水后结晶器内物料通过循环 泵的作用经过热融换热器进行加热升温,升温后十水硫酸钠融化,热融换热器的热源来自于系统的生蒸汽。热熔后的物料经热熔排料泵泵入MVR蒸发(90~100℃)结

晶系统,物料经循环泵的作用不断地经过列管换热器进行换热升温,换热后物料进入蒸发结晶器进行蒸发。蒸发结晶后物料经排料泵泵出系统经旋流分离器进行浓缩分离,浓缩底流进入离心机进行固液分离,产出元明粉。离心分离后的母液与旋流分离器的溢流混合一起进入母液罐,部分经泵返回MVR蒸发结晶系统进行蒸发结晶,部分返回沉硝器。

蒸发出的二次蒸汽经结晶器顶部进入机械蒸汽压缩机, 经两级串 联机械蒸汽压缩机压缩后蒸汽升温16℃,进入列 管换热器内换热,换热冷凝后的冷凝水进入冷凝水罐,最终 冷凝水回用至盐矿井。

B、干燥

含湿量为5%的元明粉经皮带输送机进入内加热流化床,由160℃的热空气使其产生正常的流态化,由热风和内加热流化床内置式换热器共同提供热量,使水份蒸发,其含湿量降为0.1%,然后进入冷却床,由与外界同温的冷却风使其保持流态化,由冷却风和内加热流化床内置式换热器共同提供冷量,使物料降温,降温后的物料从内加热流化床排料口排出进入振动筛筛分,筛分后成品进料仓作为副产品外售。干燥尾气离开内加热流化床后经管道和筛分、包装废气一起进入旋风除尘器,废空气夹带的大部分物料被旋风除尘器搜集下来排出旋风除尘器,经初步除尘后的废空气进入引风机,由引风机提供动力后进入湿式除尘器,进一步净化后排空。

2、二次盐水精制单元

过滤之后的盐水进入过滤盐水储槽,用过滤盐水泵经盐水加热器加热至60℃后送至离子交换树脂塔,总共三套离子交换树脂塔,单套设有3台离子交换树脂塔,塔内装有螯合树脂,正常时2台串联运行,1台再生,运行中的2台离子交

换树脂塔中的第1台负荷操作除去盐水中所含微量多价阳离子,第2台仅起保护作用,通过离子交换,使盐水中含有的微量Ca²+、Mg²+等多价阳离子含量达到规定值≤20wtppb。由离子交换树脂塔出来的二次精制盐水再经盐水加热器送入电解工序。

再生过程:工段外送来的31%(wt)高纯盐酸和纯水进入各自储槽。31%(wt)的高纯盐酸、由电解工序送来的32%(wt)烧碱经过流量测量系统分别和纯水相混合配制成所需浓度之后,经程序控制阀进入离子交换树脂塔内。再生过程中产生的再生废水回用于化盐。树脂使用一段时间后需定期更换,产生废树脂。

3、电解及淡盐水脱氯单元

本单元包括离子膜电解工序和淡盐水脱氯工序。

(1) 离子膜电解工序

本工序单条线拟由10台复极式自然循环电解槽及电解系统附属设备淡盐水受槽、淡盐水泵、阴极液受槽、烧碱液循环泵、阴极液冷却器等组成。电解过程中氯化钠分解率为50%。

每台电解槽由数个单元槽、离子交换膜以及附件组成。单元槽由金属阳极、活性阴极、阳极室、阴极室所组成。附件由阴极液和阳极液进料总管及软管、阴极液和阳极液排出总管及软管、电解槽两端与固定导电铜排连接用的绕性电缆、防止电气腐蚀保护装置等所组成。由二次精制工序来的二次精制盐水经过阳极液进料总管以及软管送入电解槽各单元槽的阳极室中。阳极液电解后产生淡盐水和氯气,经过各单元槽的阳极液出口软管以及阳极液排出管之后进入阳极液分离器。在阳极液分离器内氯气从淡盐水中被分离后送氯气处理器。在阳极液分离器内氯气从淡盐水中被分离后送氯气处理

工序。

淡盐水从阳极液分离器流到淡盐水受槽之后由淡盐水泵送到脱氯塔。阴极液用烧碱液循环泵在各单元槽的阴极室以及阴极液槽之间少量循环,为保持电解液温度在85~90℃,部分阴极液送入阴极液冷却器中,用冷却水进行冷却;浓度32wt%的成品碱经过液面调节阀以及流量累积仪从阴极液槽中用成品碱泵抽出,经冷却降温后送到液碱储槽;为保持碱液浓度,在阴极液入口配管中添加纯水,纯水添加量由纯水流量仪进行调节;电解所产生的氢气在阴极液分离器中分离之后送氢气处理工序。

(2)淡盐水脱氯工序

淡盐水加入盐酸后从脱氯塔上部加入,控制pH0.5~2.5 ,由脱氯真空泵将淡盐水中的游离氯抽出,氯气经冷却、分离后,回收至湿氯气总管,脱氯淡盐水由脱氯淡盐水泵送出加亚硫酸钠后送往一次盐水工段再回用,氯水冷却器、水环泵废水回到脱氯塔。电解装置定期更换产生废离子膜。

(3) 氯酸盐分解

经过多次循环后电解液中的氯酸盐浓度逐渐上升,因此需定期将淡盐水送入氯酸盐分解装置。氯酸盐分解槽为间歇性运行,淡盐水经蒸汽加热后与盐酸经管道混合器充分混合后进入氯酸盐分解装置,分解后的淡盐水进入氯水槽后送至脱氯塔,分解产生的氯气进入氯气总管。

4、氯气处理(含硫酸提浓、事故氯处理)

(1) 氯气处理工序(洗涤、冷却、干燥)

氯气处理工序主要包括氯气的洗涤、冷却、干燥。

从电解工序来的约85°湿氯气与脱氯塔分离产生的湿氯气进入氯水洗涤塔,湿氯气从下部进入,与自塔顶而入的冷

氯水进行逆流接触,湿氯气得到冷却温度降至45℃左右,含水量降到14g/kg以下,接触后变热的氯水进入板式换热器与冷却水进行间接冷却后循环使用。洗涤后的氯气进入钛管冷却器,用5℃冷冻水将其冷却到15℃。然后氯气经水雾捕集器捕集下氯气中的冷凝水滴后,依次进入一级、二级干燥塔用硫酸从塔顶喷淋进行干燥,干燥后的氯气再经泡罩塔用98wt%浓硫酸进一步干燥,使干燥后的出塔氯气含水量小于200ppm。干燥后氯气经酸雾捕集器除去酸雾滴后,进入氯气压缩机,压缩后的氯气压力为0.6MPa(A),进入氯气分配台以管道送往各单元用氯装置。

(2) 硫酸提浓

硫酸系统为98wt%硫酸由槽车就地卸车送入浓硫酸储槽,经浓硫酸泵送入浓硫酸高位槽,用冷冻水冷却后进入泡罩干燥塔,出口酸浓度为95wt%。一部分循环使用,另一部分溢流进入填料干燥塔硫酸循环系统,当酸浓度降到80wt%时,经稀硫酸循环泵送至废酸浓缩装置。废酸提浓装置采用两级蒸发系统,经过预热的废酸经换热器送至第一级精馏塔(含蒸汽加热卧式蒸发器)。经过预浓缩后,溢流进入第二级浓缩器,内置浸入式加热棒,所有蒸发器和浓缩器在真空(-90kPa,温度215℃)下运行,产生的二次蒸汽进入表面冷凝器,用冷冻水冷凝后进入冷凝液水封槽,再经二次蒸汽冷凝液抽取泵排入循环水池,不凝气经碱洗后液相进入氯气处理碱槽,气相排入事故氯处理工序处理。提浓生产的96%硫酸回用于氯气干燥。

(3)事故氯气处理工序

由氯气处理工序来的氯压机密封气进入二级废氯气吸收 塔,正常生产次氯酸钠,塔顶尾气由引风机抽出,通过排气

筒排放。进塔碱液由碱液高位槽,根据塔内循环碱液的pH分析和ORP分析结果加入,塔底吸收碱液由碱液循环泵送回吸收塔循环吸收氯气,当NaClO的有效氯含量达到10wt%,由液位调节系统控制,经次氯酸钠泵送成品罐区,作为副产品外售。

5、液氯及包装(含事故氯处理)

选用氟里昂22制冷、中压法制液氯,液下泵包装流程。 由氯气处理工序来的干氯气,经氯气缓冲罐进入氯气液化器, 出来的气液混合物经液氯气液分离器分离。尾气含氯 量>92Vol%,去高纯盐酸工序;液氯从下部出口进液氯贮罐, 一部分用泵装罐车外售,另一部分通过管道送入下游甲烷氯 化物装置。

充装完成后打开气液连接阀,将液相管内液氯压入槽车,时间不少于2分钟,先关闭槽车的液相阀门,再关闭气相阀门、油压阀,再打开抽空阀,抽净鹤管内的余氯,抽空时间不少于5分钟,抽出的余氯去事故氯处理系统处理。液氯及包装配备单独事故氯处理系统,同时可以和氯气处理工序的事故氯处理相通,互为备用。工艺和氯气处理工序事故氯处理一致。由电解工序、氯气处理工序、液氯和高纯盐酸等处来的事故泄压氯气和电解开停车产生的低浓度氯气进入该事故氯处理系统。

在电解过程中卤水中残留的氨和次氯酸反应生成NCl₃,NCl₃ 积聚后易爆炸,每月需进行一次液氯液下泵排污以排出系统中的NCl₃,排放的污染物采用碱液中和后进入事故氯处理装置的碱液循环槽内。

6、氢气处理及高纯盐酸

(1) 氢气处理

自电解工序来的约80℃湿氢气,经氢气洗涤塔用洗涤水直接喷淋洗涤冷却至40℃左右,氢气一部分直接去气柜(压力4kPa),一部分去氢气压缩机压缩后进氢气冷却器,用7℃水冷却,再经水雾捕集器、氢气分配台,去盐酸合成工段及下游双氧水和苯胺装置,多余的氢气放空,冷凝水回用至一次盐水工段化盐。

(2) 高纯盐酸

经干燥处理后的氯气和液化尾气进入氯气缓冲罐,氢气经阻火器与氯气一并进入盐酸合成炉(体积比1.05~1.1:1),燃烧生成氯化氢气,经二级降膜吸收器吸收制得高纯盐酸进入盐酸调整罐和高纯盐酸中间罐。高纯盐酸一部分供给二次盐水精制及电解工段,另一部分送成品罐区作商品出售。氯化氢尾气进入尾气吸收塔,采用稀酸进一步吸收,残余部分经水力喷射器、纯水循环槽后,不凝气体通过30m高排气筒排放。尾气吸收塔产生的稀酸作为合成炉内氯化氢气的吸收液制取浓度31wt%的高纯盐酸。

7、碱液蒸发

由电解工序送来的32%碱液(约85°C)首先进入烧碱液中间贮槽:碱液由泵从顶部进入三效降膜换热器,浓缩为约35%NaOH溶液。泵将浓缩后的碱液送到预热器中,在此分别利用回收浓碱液和蒸汽冷凝水的热量加热后送入二效换热器的上部。在二效蒸发器中碱液被进一步浓缩至约41%,然后由泵送到预热器中,以回收利用浓碱液和蒸汽冷凝水中的热量。然后送入一效换热器的上部用蒸汽加热使过量的水蒸发,蒸汽从一效蒸发器中排出,碱液浓度则达到要求的50%。热的浓缩碱液由泵输送,通过预热器将其热量传给稀碱液,然后通过冷却后达到产品排放温度45~50℃,浓缩碱液自换

热器通过管道送入成品储槽。蒸发工段产生的蒸汽凝水进行 收集回卤矿井。离子膜烧碱装置工艺流程与产污环节见图 4.1-2。

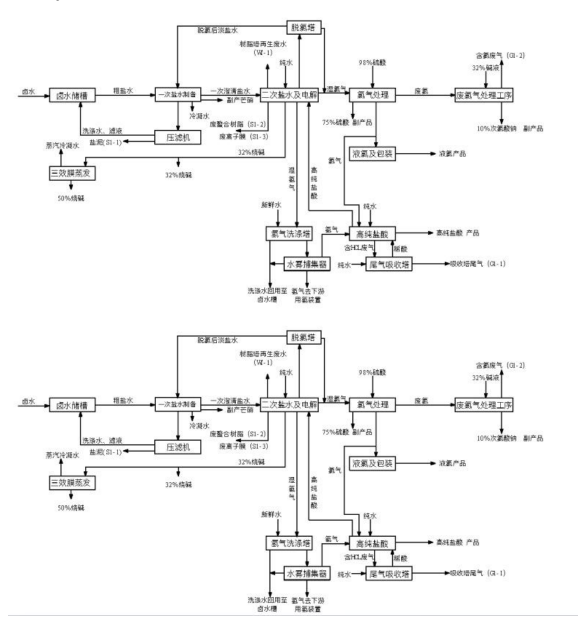


图 4.1-2 烧碱工艺流程与产污环节图

二、甲烷氯化物装置

甲烷氯化物装置包括氢氯化单元、氯化单元、产品精制单元、再生干燥单元、四氯化碳转化单元、HCl吸收及尾气处理单元等6个单元组成,工艺流程与产污环节见图4.1-3,各单元工艺流程简述如下。

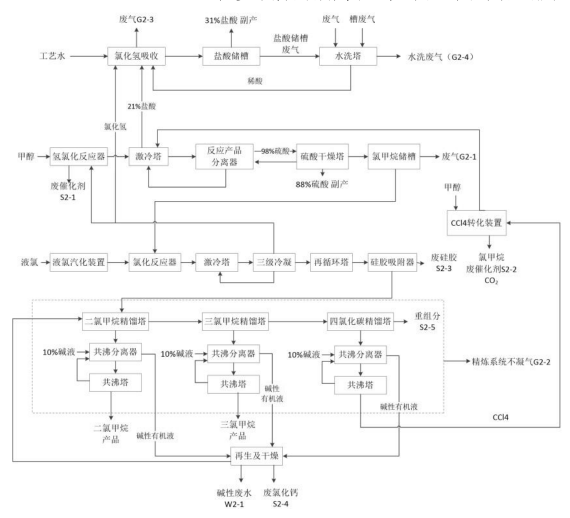


图4.1-3甲烷氯化物生产工艺流程图

1、氢氯化单元

来自于原料储罐的甲醇进入中间槽(日贮槽),由泵经甲醇蒸发器和预热器加热后,与来自氯化工段的并经导热油加热后的氯化氢气体按预定配比进入固定床反应器,在280~300℃和0.30MPa(G)下进行气固催化反应,生成气相氯甲烷和水,并放出大量的反应热。

反应热通过反应器壳程的热媒导热油移出,出反应器的热导热油经泵分别送至甲醇和HCl预热器对原料甲醇和HCl 进行加热,经换热后返回氢氯化反应器中。

反应产物经激冷塔除去未反应的氯化氢,再通过硫酸干燥塔进一步以除去水份。在激冷塔中通过酸冷凝器及反应产品分离器返回的冷凝液(主要是稀盐酸)激冷后进入激冷槽,

在激冷槽中,反应产生的水和过量的氯化氢形成的21%稀盐酸。自激冷塔下部出来的21%(wt)盐酸进入稀酸贮槽,作为吸收单元用酸。

自激冷槽出来的气体经冷却后进行硫酸干燥处理,硫酸干燥塔釜液为副产 88%(wt)稀硫酸,送至罐区贮存外售。该单元产生的废催化剂作为危废,委外处置。

经激冷、硫酸干燥处理后,氯甲烷作为中间成品经压缩机压缩、冷凝后贮存于贮槽作为备用物料。该贮槽为冷凝后的氯甲烷液体,作为氯化单元新鲜氯甲烷中间罐使用。贮槽为常温带压贮存,不凝气主要是微量HCl及平衡态的氯甲烷气体,不凝气经低温冷凝器回收氯甲烷后(回收氯甲烷返回贮槽)排至HCl尾气吸收处理单元。

2、氯化单元

来自氢氯化单元的液相氯甲烷经蒸发后,与经液氯蒸发器汽化后氯气,一同进入氯化反应器。氯甲烷和氯气在反应器中进行高温热氯化反应,生成甲烷氯化物,主要包括二氯甲烷、氯仿、四氯化碳、氯乙烷,同时生成氯化氢。

出反应器的气体产物进入激冷塔,与向下流动的回流液 逆向接触进行激冷。激冷塔中的回流液来自再循环塔进料槽, 经激冷后的塔顶气体进入三级冷凝系统。三级冷凝系统的主 要目的是将氯化氢与二氯甲烷、氯仿及四氯化碳进行气液分 离。

激冷塔塔顶气体先经一级冷凝器被循环水冷却后进入一级分离器。一级分离器的液体主要含二氯甲烷、氯仿及四氯化碳介质进入再循环塔进料槽,气体进入二级冷凝器,其冷媒为三级冷凝器及三级分离器分离的部分低温工艺冷凝液。 从二级冷凝器管侧出来的气、液混合物进入二级分离器将气 液分离,液体流向再循环塔进料槽,气体则直接去三级冷凝器。三级冷凝器采用低温制冷剂(R22)在-35℃下直接蒸发的方式将氯化氢分离,物料被冷凝到-27℃。从三级冷凝器出来的气、液混合物进入三级分离器。最后分离出的低温液体进入二级冷凝换热器进料槽,该液体的组分主要是一氯甲烷和氯化氢,故其中一部分液体通过 热交换器汽化后返回到热氯化反应器。

从三级分离器出来的气体主要是氯化氢,大部分返回到氢氯化单元,少量HCl送HCl吸收单元。

再循环塔的原料来自再循环塔进料槽,主要是二氯甲烷、 氯仿及四氯化碳,经预热后进入塔内。再循环塔的目的是进 一步对反应混合物进行提纯,去除氯甲烷和氯化氢。

塔顶气体(主要是氯甲烷),经再循环塔冷凝器冷凝, 进入再循环塔贮槽,其中回流液经再循环塔回流泵送回塔顶。 未冷凝的气体主要是氯甲烷进入氯化反应器中。再循环塔塔 底液流入粗产品贮槽(粗RCL贮槽),送至产品精制单元。

3、产品精制单元

本单元采用先精馏,后碱洗、再共沸干燥的顺序,最终得到高纯度的产品。本工艺单元包括二氯甲烷、氯仿及四氯化碳3个精制系统。在进精馏系统前为除去系统中的微量水分(防止腐蚀),在进料罐处设置硅胶吸附器,定期将进料罐中的粗氯化物经硅胶吸附器循环干燥,以除去精馏系统水分,吸附后的硅胶含水分及微量有机物,委外处置。

(1) 二氯甲烷精制系统

二氯甲烷精制系统目的是通过采用精馏,碱洗、共沸干燥的顺序将粗产品中的二氯甲烷分离提纯。

①二氯甲烷精馏系统

来自粗RCL贮槽的混合氯化物,泵送到二氯甲烷塔下塔; 二氯甲烷塔再沸器(操作条件: 130.5℃/0.52MPaG) 壳程采 用0.8MPa(G)的蒸汽进行加热,并根据塔釜温度进行调节; 塔釜物料主要是氯仿和四氯化碳,进入粗氯仿槽;此槽设有 氮封,放空气通过粗氯仿塔贮槽排气冷凝器与大气相通,以 回收放空气中的有机气体。

下塔顶部气体去二氯甲烷塔上塔 (操作条件: 93~111℃/0.468MPaG)底部,上塔塔釜釜液通过液位控制,泵送至下 塔塔顶作为下塔的回流液。二氯甲烷塔上塔塔顶气体,经二氯甲烷塔冷凝器循环水冷凝,冷凝液流至二氯甲烷塔受槽中,此受槽设有氮封,进氮与放空采用压力分程调节,用以维持精馏系统压力,二氯甲烷塔受槽并设置排气冷凝器。

②二氯甲烷碱洗和共沸干燥系统

来自二氯甲烷精馏塔的二氯甲烷产品,含有微量的氯化氢,因此必须进行中和处理。该产品和10%(wt)NaOH碱液混合,其中氯化氢被中和,并将产生的两相混合物流送入二氯甲烷共沸分离器中。在 离器中有机物与水相分离,上层稀碱液一部分循环至泵的吸入口,其余的碱液排至湿再生槽;下层有机相为含水中性二氯甲烷,从分离器的底部泵送至二氯甲烷共沸塔顶部。

二氯甲烷共沸塔再沸器的加热介质为90℃蒸汽冷凝液, 进料中的水分和部分二氯甲烷以共沸物的组成一同从塔顶蒸 出,塔顶气体经冷凝冷却后,冷凝液进入二氯甲烷共沸分离 器。该分离器和上述冷凝器通过二氯甲烷共沸塔排气冷凝器 回收有机物,不凝气收集后送往HCI排气洗涤塔。

从共沸塔塔釜排出的高纯度二氯甲烷, 经冷却后, 进入

二氯甲烷检测槽。此检测槽设有氮封,进氮与放空采用压力分程调节,并设置二氯甲烷检测槽排气冷凝器,以回收放空气中的有机气体。当检测槽中收集了足量的二氯甲烷时,取样进行分析并加入稳定剂(戊烯),经泵送到成品罐区贮存。

(2) 四氯化碳精制系统

四氯化碳精制系统目的是通过采用精馏,碱洗、共沸干燥的顺序将氯仿精馏系统塔釜中的四氯化碳分离提纯。

由于粗四氯化碳小时产量低,因此本系统按半连续操作设计,约 12~15天处理一次,每次处理时间2~3天。

①四氯化碳精馏系统

粗四氯化碳从粗四氯化碳贮槽泵送到四氯化碳塔,该塔 将四氯化碳与重组分进行分离。塔在常压下操作,回流比控 制在4.0。塔顶气体在四氯化碳塔冷凝器中全凝,凝液流入 四氯化碳塔受槽,大部分作为回流液返回到塔顶。塔顶馏出 物经冷却后,进入四氯化碳中和与共沸干燥系统。

塔釜重组分流出物流入重组分贮槽,其中主要成分是氯 乙烷,该重组分作为危废,委外处置。

②四氯化碳碱洗和共沸干燥系统

四氯化碳中和及共沸干燥系统的作用与功能和二氯甲烷中和及共沸干燥系统相类似。

该产品和10%(wt)NaOH碱液混合后,全部氯化氢都被中和,并将产生的两相混合物送入四氯化碳共沸分离器。混合液在分离器中使有机物与水相分离,上层稀碱液一部分循环至泵的吸入口,其余的碱液靠位差自流排至湿再生槽。

下层有机相为湿的中性四氯化碳,泵送至四氯化碳干燥器,塔顶气体经冷凝冷却后,冷凝液进入四氯化碳共沸分离器。从共沸塔塔釜排出的高纯度四氯化碳,进入四氯化碳检

测槽。经分析合格后,送至成品罐区贮存。四氯化碳贮槽设有氮封并设置尾气放空冷凝器,不凝气收集后送往HCl排气洗涤塔。

上述各产品精制系统各储槽均氮封并设置尾气放空冷凝器,回收尾气中的氯化有机物,经低温冷凝回收大部分有机物后的不凝气收集后送往HCl排气洗涤塔。

4、再生干燥单元

该单元主要功能是将上述精制系统碱洗过程湿再生槽收集的碱性有机废液进行再生干燥处理。

产品精制单元各分离系统产生的油水混合物料经相分离 形成有机相和废水相,将有机相(甲烷氯化物混合物)泵送 到湿再生相分离器中进一步进行相分离,之后将有机相送到 再生干燥器中进行再生干燥处理。干燥处理后的甲烷氯化物 送到干再生槽中贮存,将其回用至上述产品精制系统。废水 相作为碱洗废水进入污水处理站进行预处理。

其中干燥甲烷氯化物使用的是氯化钙, 吸附后产生的废氯化钙, 委外处置。

5、四氯化碳转化单元

甲醇经输送泵打入甲醇蒸发器,经甲醇蒸发器、甲醇过热器二级换热,与经过氯化氢过热器的高温氯化氢混合进入四氯化碳转化反应器,在一定温度、压力下,通过催化剂的作用生成一氯甲烷和水;四氯化碳经过输送泵打入蒸发器,汽化后进入四氯化碳转化反应器,在一定温度、压力下,与甲醇、氯化氢反应产生的水反应,水解后产生二氧化碳和氯化氢。该单元产生的废催化剂作为危废,委外处置。

反应产生的氯化氢及CO2 经激冷塔将大部分HCI带水 吸收下来,然后泵送至HCI吸收及尾气处理单元;气相氯甲

烷经硫酸干燥塔干燥及压缩冷凝后,氯甲烷被冷凝下来存于 氯甲烷储槽中,供本项目使用,不外售,其中二氧化碳是通 过排气冷凝器脱出。本项目二氧化碳放空处置,不进行回收 利用。

6、HCI吸收及尾气处理单元

(1) 氯化氢吸收单元

来自氢氯化单元的21%(wt)盐酸与一定量的工艺水混合后,送入尾气塔用于吸收尾气中的氯化氢气体。未被吸收的有机物气体尾气塔废气从塔顶去HCl排气洗涤塔,塔底排出的稀盐酸去HCl一级及二级吸收器。

来自氯化单元剩余的HCl气体进入HCl一级吸收器、二级吸收器后,尾气塔塔釜排出的稀盐酸作为吸收液。未被吸收的有机气体自HCl吸收器的底部去尾气塔。降膜吸收器后生成的浓盐酸送至有机物汽提塔。

通过有机物汽提塔将部分HCI及 溶解在浓盐酸中的有机物解吸,塔顶气体返回HCI吸收器。塔釜排出的31%(wt)盐酸送入31%盐酸贮槽贮存。21%盐酸贮槽和31%盐酸贮槽排出的酸雾在除酸雾塔中进行水洗。

(2) 尾气处理单元

该单元同时设有HCl排气洗涤塔及氯气尾气洗涤塔,其中HCl排气洗涤塔采用10%NaOH及工艺水分别对含有HCl尾气进行洗涤中和;洗涤后的碱液由洗涤塔底部导出流入洗涤液槽,大部分循环使用,少部分作为碱洗废水间歇排放至污水处理站进一步处理。

三、苯胺装置

硝基苯制备及精制工序工艺流程如下:

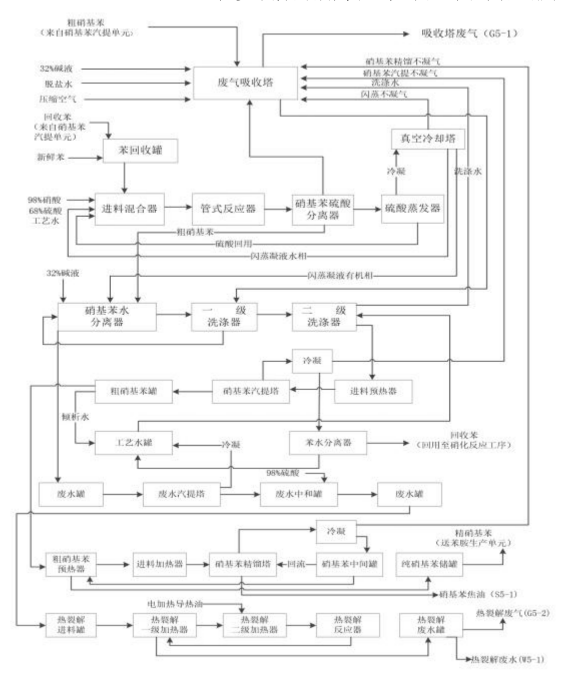


图4.1-4硝基苯制备及精制工艺流程与产污环节图

1、苯硝化单元

该单元是通过苯和硝酸在催化剂68%硫酸的作用下进行的硝化反应得到硝基苯,得到的粗硝基苯通过分离、洗涤等处理后送后续生产单元,并通过闪蒸操作回收催化剂硫酸。该单元主要包括硝化、浓缩和洗涤等工段组成,工艺过程简述如下。

(1) 硝化工段

本工段主要进行苯和硝酸在催化剂68%硫酸的作用下的

硝化反应得到硝基苯,主要设备包括:进料混合器、硝化反应器等。工艺过程简述如下:

来自罐区的硝酸、本单元浓缩回用的硫酸、工艺稀释水按比例 (苯/硝酸=1.33, 工艺稀释水/硝酸=0.54)混合后泵至进料混合器;来自罐区苯储罐的苯首先进入苯回收罐,来自硝基苯精制单元回收得到的苯也进入苯回收罐,然后苯经苯回收泵入苯预热器,被预热后的苯进入混合器。在此硝酸、硫酸和苯充分混合,然后进入硝化反应器。控制反应温度129-135℃,硝酸与苯在硫酸催化作用下进行硝化反应生成硝基苯,同时副产硝基苯酚、间二硝基苯、NO2等。

由硝化反应器出来的混合物进入分层器进行有机相和水相分层,有机相为含间二硝基苯、硝基苯酚以及未反应的苯等组分的粗硝基苯,水相为混合酸的水溶液。粗硝基苯通过换热器冷却后,送至本单元洗涤工段处理;混合酸的水溶液和硝化反应产生含NO₂的工艺气则送至本单元废气吸收工序处理。

(2)浓缩工序

本工段通过闪蒸提催化剂浓硫酸,提浓后的硫酸返回系统套用。主要设备包括:硫酸蒸发器、真空冷却塔等。工艺过程简述如下:

来自硝化工段的混合酸的水溶液和硝化反应产生含NO₂的工艺气一起进入硫酸蒸发器进行闪蒸,闪蒸利用硫酸吸收的反应热自行蒸发,不足部分由蒸汽补充。控制闪蒸温度99℃,混合酸中的水、以及少量溶解在酸中的苯、硝基苯等均蒸发成气相,与硝化工段产生含 NO₂ 的工艺气一起进入真空冷却塔冷凝,被分成3部分:第1部分靠重力输送到硝基苯水分离器B-1200中,添加32%的碱液中和,第2部分用

凝液循环泵P-1140A/B进行循环,第3部分返回至硝化反应 回路(用作98%硝酸稀释用水、配制稀硝酸)。冷凝器循环 泵P-1140A/B不仅能供给真空冷却塔K-1100凝液循环使用, 而且还能将凝液的一部分输送到真空泵中,给真空泵V-1100A/B提供环液,最终这部分水将返回真空冷却塔K-1100。

未冷凝的含有少量苯、硝基苯和硝化工段产生含NO₂的工艺气作为闪蒸不凝气由液环真空泵抽出送至本单元废气处理工段。闪蒸结束后得到的浓硫酸自流至68%硫酸罐内,然后由泵打至本单元硝化工段循环使用。

(3) 洗涤工序

本工段通过碱性水中和洗涤去除粗硝基苯中残留的硫酸、酚类等物质。主要设备包括:硝基苯水分离器、洗涤器等。 工艺过程简述如下:

来自浓缩工段含间二硝基苯、酚类以及未反应的苯、酸等组分的粗硝基苯首先与硝基苯水分离器自身循环的碱性废水中和,通过换热器冷却至50°C,然后进入硝基苯水分离器,洗涤粗硝基苯,在此粗硝基苯中夹带的酸得以去除。

不含酸的MNB靠位差进入一级洗涤器R-1300,在这里对硝基酚钠盐的残余物进一步进行萃取。所需的碱溶液可以从废气吸收塔 K-1110中获得,来自二级洗涤机R-1310的中性洗涤水通过循环水泵 P-1310在废气吸收塔中与碱液进行混合后进入一级洗涤器R-1300。

洗涤循环泵P-1310和P-1300不仅用于将洗涤水(逆流水)运输到上一级洗涤器中,同时还可以进一步将来自对应洗涤器中定量的洗涤水循环返回到混合洗涤部位。这样做是为了保证有机相和水相之间适当的比例,以达到最佳洗涤条件。

在一级洗涤器R-1300中分离出来的MNB, 同样靠位

差流进二级洗涤器R-1310中。在这里MNB用工艺水进行清洗至中性,同时将从一级洗涤器R-1300中带来的盐的残余物洗涤除去。

2、硝基苯精制单元

该单元是通过汽提除去粗硝基苯中的水、苯等轻组分, 通过精馏除去硝基苯中的二硝基苯等高沸物,从而实现硝基 苯提纯的目的,主要设备包括:硝基苯汽提塔、硝基苯精馏 塔、冷凝器等,工艺过程简述如下。

(1) 硝基苯汽提工序

从二级洗涤器R-1310中洗涤分离出来的粗硝基苯用硝基苯泵P-1330A/B运输到汽提塔K-1400中(通过逆流换热器W-1400)。

在此,用于反应的过量苯得到了回收,产品在相对温和的条件下用蒸汽汽提,从塔顶出来的苯、水蒸汽 在塔顶冷凝器W-1410和冷却器W-1420中得到冷凝和冷却。凝液收集在苯水分离器B-1400中。

回收在苯水分离器B-1400中的苯(也含有一定比例的硝基苯)用苯回流泵P-1400A/B输送进入回收苯储罐B-1410。

苯水分离器B-1400中的水流进工艺水贮罐B-1420,工艺水罐 B-1420中的水(也包含从MNB贮罐分离出来的水、蒸汽凝液和脱盐水)主要用于洗涤工序,用工艺水泵P-1420A/B输送进入洗涤蒸汽喷射器P-1320中,通过调节蒸汽量控制水的温度。

回收的苯以及来自B-1420中的水凝液在需要时可以用作回流。

通过汽提,不含苯的MNB经过汽提塔换热器W-1400和 冷却器 W-1430用硝基苯泵P-1430A/B输送到精MNB贮罐中。

汽提之后,MNB仍然含有少量的水(大约0.3-0.5%)因此, 精MNB储罐应配备有除水分离器,分离后的水通过倾析水 泵P-1911回收至工艺水罐B-1420。

(2) 硝基苯精馏工序

来自粗硝基苯储罐中的中性粗硝基苯首先进入硝基苯精馏塔换热器,通过与塔底得到的精硝基苯换热后经硝基苯预热器升温至130℃,然后由硝基苯精馏塔中部进入,控制塔釜温度180℃,压力30KPa(A)下减压精馏。塔顶物料抽出后通过塔顶冷凝器冷凝,形成的凝液部分回流,部分采出至纯硝基苯储罐。硝基苯精馏过程产 的不凝气作为硝基苯精馏不凝气由液环真空泵或蒸汽喷射泵抽出送废气吸收塔处理装置处理。

通过将精馏塔底含间二硝基苯的精制硝基苯采出,控制二硝基苯含量。

工艺气处理装置作为硝基苯生产装置的组成部分,主要由废气吸收塔组成,用于处理苯硝化单元产生的闪蒸不凝气和本单元产生的硝基苯精馏不凝气。

在废气吸收塔中,来自整个硝基苯装置的排出气体被洗涤,主要是为了回收粗硝基苯和苯。从硝基苯汽提系统中汽提后的粗硝基苯添加到废气吸收塔中用于吸收苯。碱性洗涤水会转移到中和洗涤工序中作为洗涤水使用。往废气吸收塔内充入空气,并利用脱盐水吸收尾气中的氮氧化物,处理后的尾气则作为废气吸收塔尾气(G5-1)送至焚烧炉进行焚烧。

3、硝基苯废水处理单元

(1) 硝基苯废气汽提工序

废水进料(来自洗涤部分/碱性废水罐B-1210,通过泵

P-1220)到塔K-1600,在一级加热器W-1600和二级加热器W-1610中预热。通过在汽提塔K-1600底部的再沸器W-1630使用蒸汽加热从碱性废水除去MNB和苯。

汽提的MNB/苯蒸气和水蒸汽在冷凝器W-1620中的一起冷凝。冷凝器W-1620的排气口被引导至K-1110。

来自冷凝器W-1620的冷凝物通过重力转移到工艺水罐B-1420中,用作洗涤系统中的洗涤水。

废水汽提塔K-1600塔底不含MNB和苯的废水,通过废水泵P-1600液位输送到B-1600以进行pH调节,在这里如有必要,进行控制和调整pH值。通常,不需要调节pH ,废水直接通过泵P-1620输送到废水罐。但如果超过pH值12(这可能发生在启动阶段),则通过计量泵P-1610将容器B-1610中的硫酸加入到废水中和罐B-1600的循环废水中,直至pH 再次达到8-11。混合装置X-1600确保充分混合硫酸和碱性废水,以达到所需的pH值。

(2)废水热裂解工序

废水汽提的碱性废水被输送到汽提废水储罐。泵P-1905 将废水输送到热裂解进料罐B-1700中,从那里通过一个压力 约为100barg的特殊高压泵P-1700A/B 进料到一级加热器W-1700A-F和热交换器W-1710A/B最后进入热裂解反应器A-1700A/B/C。

在一级加热器W-1700A-F中,处理过的约300℃的热废水将废水加热至270℃。在二级加热器W-1710A/B中进行进一步加热,这里使用约320℃的导热油。

在反应器A-1700A/B/C中,在300℃的高温和100barg的压力下,硝基酚化合物被氧化/裂解/分解。在进入B-1720之前,通过一级加热器W-1700A-F和冷却器W-1720来冷却处

理过的废水,最后将在热裂解过程中形成的气体分离并与氮气一起送到焚烧炉。从B-1720,检测合格的热裂解废水(W5-1)可以通过泵P-1710送到生物处理,不合格时则通过热裂解进料罐B-1700再循环直至达标排放。

4、硝基苯加氢还原单元

该单元是通过精硝基苯和氢气在以活性铜为催化剂作用下,在流化床反应器中进行气固非均相催化加氢反应得到苯胺,主要设备包括:流化床反应器、多级冷凝器、捕集器、苯胺水分层器等,该单元工艺流程与产污环节见图4.1-5,工艺过程简述如下。

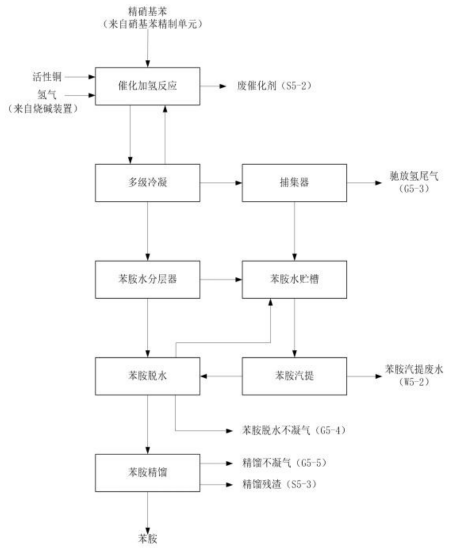


图4.1-5 苯胺制备及精制工艺流程与产污环节图

来自烧碱装置的新鲜氢气与循环氢气混合, 经氢气压缩

机升压后进入两级换热器,与来自流化床反应得到的气相产物进行热交换后进入硝基苯汽化器;来自精硝基苯储槽的硝基苯首先进入硝基苯汽化器,与来自换热器已预热后的氢气混合,在此硝基苯被气化成硝基苯蒸汽。然后,硝基苯蒸汽与氢气的混合气体经混合气加热器加热后,由流化床反应器底部进入。

控制流化床反应器温度260℃,压力0.2MPa,并以活性铜为催化剂,在此条件下硝基苯与氢气进行催化加氢反应,生成苯胺和水,同时副产对氨基苯酚、4,4-二氨基二苯醚等。加氢反应所产生的热量被汽包送入流化床内换热管的软水所带出,水受热气化后副产0.8MPa(G)的蒸汽并入厂内蒸汽管网。流化床反应器定期更换产生的废催化剂,委托有资质单位处置。

流化床反应得到的气相产物自流化床顶部出来,首先进入氢气换热器,与来自混合器的进料氢气进行热交换回收部分热量后,进入两级冷凝器,在此大部分苯胺、水和未反应的硝基苯等冷凝形成液体,以剩余氢气为主的不凝气作为循环氢气与新鲜氢气混合后返回生产装置。

冷凝得到的凝液通过苯胺冷凝器进一步冷却至30℃后,流入苯胺水分层器静置分层。上层水层流入苯胺水贮槽送后续苯胺脱水和精制单元的苯胺水汽提工段,下层苯胺层流入粗苯胺贮槽送后续苯胺脱水和精制单元的苯胺脱水工段。为保证反应用氢的纯度能保持在90%以上,需不断排放过量的循环氢气,排放氢气通过捕集器收集部分苯胺、水后送废气废液一体化焚烧炉焚烧处理;捕集得到的苯胺、水通过苯胺水贮槽收集送后续苯胺脱水和精制单元的苯胺水汽提工段。

5、苯胺脱水和精制单元

该单元是通过蒸馏、精馏等操作除去粗苯胺中的水等, 得到符合产品标准的精苯胺。该单元主要包括苯胺脱水工段、 苯胺水汽提工段和苯胺精制工段。工艺过程简述如下。

(1) 苯胺脱水工序

本工段将前段硝基苯加氢还原单元得到的粗苯胺通过减 压蒸馏,去除粗苯胺中的水分。主要设备包括:苯胺脱水塔、 冷凝器等。工艺过程简述如下:

来自粗苯胺贮槽的粗苯胺泵入苯胺脱水预热器加热后,进入苯胺脱水塔进行脱水。控制脱水塔内温度75℃,压力0.03MPa下减压脱水。粗苯胺中的水从塔顶蒸出,经冷凝后进入脱水塔凝液罐,上层水层流入苯胺水贮槽送本单元苯胺水汽提工段,下层粗苯胺回流入脱水塔。苯胺脱水过程产生的脱水不凝气由蒸汽喷射泵抽出,经尾气加压风机送废气废液一体化焚烧炉焚烧处理。脱水后的苯胺从脱水塔底部采出,泵送到苯胺精馏塔。

(2) 苯胺精制工序

本工段将脱水后的粗苯胺通过减压精馏,去除粗苯胺中的重组分,得到苯胺产品。主要设备包括:苯胺精馏塔、冷凝器等。工艺过程简述如下:

脱水后的粗苯胺进入苯胺精馏塔,控制苯胺精馏塔底温度115℃,塔顶温度85℃,0.002MPa(A)下减压精馏。塔顶蒸馏出的苯胺经冷凝器冷凝,形成的凝液部分回流,部分采出进入精苯胺罐,精馏不凝气由蒸汽喷射泵抽出后经尾气加压风机送高氮焚烧线处理。精馏结束后,残留的间二硝基苯、对氨基苯酚、4,4-二氨基二苯醚等的重组分作为精馏残渣也送高氮焚烧线处理。

(3) 苯胺水汽提工序

本工段将来自前段硝基苯加氢还原单元和本单元产生的含苯胺水,通过汽提回收部分苯胺。主要设备包括:苯胺汽提塔、冷凝器等。工艺过程简述如下:

来自硝基苯加氢还原单元之苯胺水分层器、捕集器得到的含苯胺水;来自本单元苯胺脱水工段得到的含苯胺水,上述含苯胺水均通过苯胺水贮槽收集,然后泵入苯胺汽提塔,通过汽提回收部分苯胺,从而降低最终排放废水中苯胺的含量。

汽提塔采用0.4MPa(G)蒸汽进行间壁加热,控制塔内温度103℃,汽提出的水蒸气经冷凝器冷凝,凝液作为苯胺废水送厂内废水处理站预处理,达到工业园区污水处理厂接收标准后送出厂区。汽提后得到浓度较高的苯胺则返回苯胺脱水塔进一步脱水。

四、双氧水装置

双氧水的生产过程主要经过氢化反应、氧化反应、萃取 净化、工作液后处理、产品精制及产品提浓五个单元,工艺 流程与产污环节见图4.1-6,本工艺已停用。

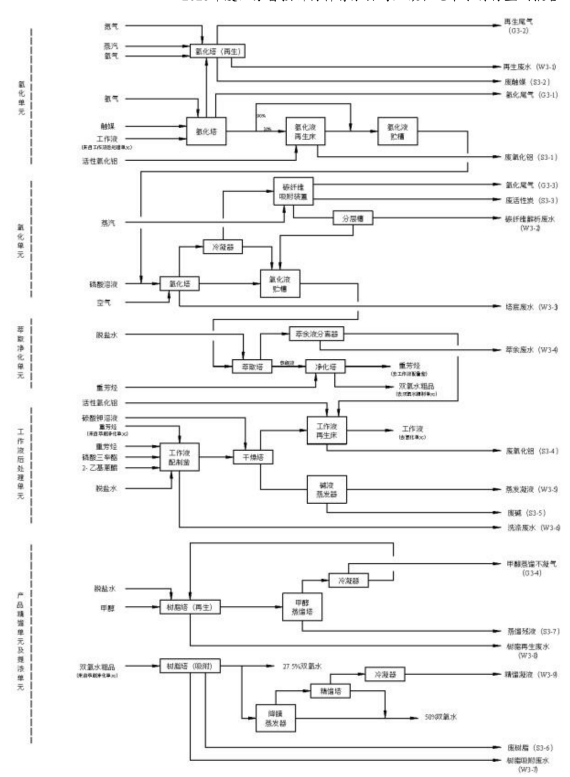


图 4.1-6 双氧水装置工艺流程与产污环节图

五、环氧丙烷装置

环氧丙烷的生产过程主要经过环氧化反应、丙烯分离、

丙烯回收压缩、产品分离精制、甲醇分离回收、及废水 预处理六个单元,工艺流程与产污环节见图4.1-7,本工艺 已停产。

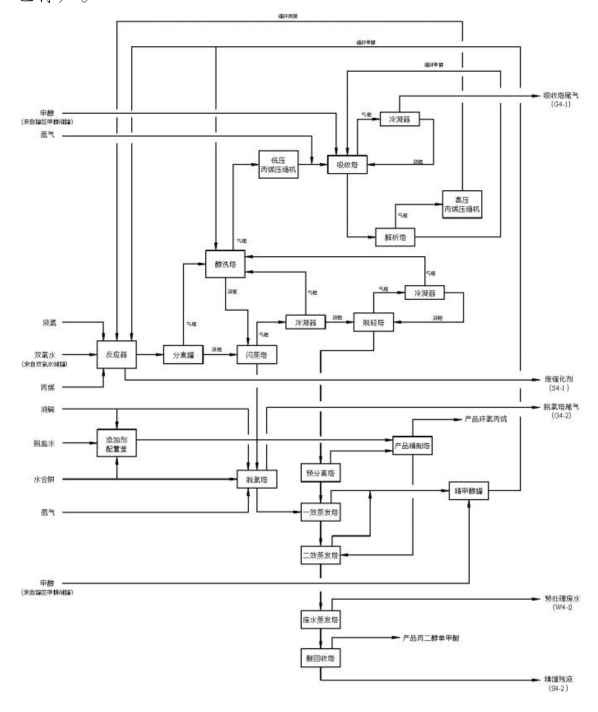


图4.1-7环氧丙烷装置工艺流程与产污环节图

4.1.3 原辅材料情况

土壤和地下水中的污染主要与化工厂产品生产、原辅用料使用密切相关,具有鲜明区域特征。由于产品生产过程中

物料运输、贮存、投料、包装,非正常生产的跑冒滴漏; 生产设备检修导致物料流失、废水、废气中夹带物料可能与 地面接触;地下管网泄漏废水可能污染土壤。因而,需要对 生产涉及的所有物质进行分析,详见表4.1-1。

表 4.1-1 主要原辅材料消耗情况统计表

类 别	物料名称	规格(%)	年耗量 (t/a)	物质 形态	贮存方式	贮存位置	最大贮存 量(t)	最大物 质在线 量(t)
	卤水	含氯化钠约 290~295g/L	3096000	液态	卤水罐区	储罐	20983	21183
	甲醇	99.90	106163	液态	内浮顶罐	甲醇罐区	5406	5520
	硫酸	99.50	321435	液态	固定顶罐	硫酸罐区	590	630
	液氯	98	16500	液态	卧式压力 罐	罐区	2502	2552
	烧碱	31	390	液态	固定顶罐	罐区	92	192
	2-乙基蒽醌	98	135.04	固态	袋装	原料库	20	20
	甲醇	99.9	60	液态	储罐	罐区	280	280
	重芳烃	96	1250	液态	储罐	罐区	157	157
	磷酸三辛 酯	99	200	液态	储罐	罐区	90	90
	双氧水	50	79520	液态	储罐	罐区	3200	3200
原辅材料	丙烯	99.8	46650	液态	球罐	原料罐区	4500	5000
71	苯	99.9	85802	液态	储罐	804原料成品罐区	4335	280
	水合肼	50	150.48	液态	储罐	分离框架	40	14
	硝酸	65	104725. 1	液态	储罐	806酸罐区	2806	3000
	磷酸	85	4000	液态	储罐	罐区	3000	3000
	硝基苯	99.9	12000	液态	储罐	罐区	6000	6000
	二甲醚	/	2000	液态	储罐	罐区	1000	1000
	氯甲烷	/	15000	液态	储罐	罐区	8000	8000
	四氯化碳	/	1500	液态	储罐	罐区	1000	1000
	亚硫酸钠	96	1000	固态	堆放	原料仓库	200	210
	纯碱	98	12000	固态	储罐	盐水料仓	350	360
	盐酸	31	90000	液态	储罐	酸碱罐区	3961	4200
	煤	/	400700	固态	煤棚	原煤场	42000	42000

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

	天然气	,	/	左	储罐	工供与计	30	25.6
	大然气	/	/	气态	陌唯	天然气站	30	23.0
	轻柴油	/	/	液态	储罐	柴油罐区	160	50
	石灰石粉	/	25000	固态	储罐	 脱硫	420	420
	双氧水	27.5	144	液态	储罐	加药间	5	5.5
	盐酸	31	360	液态	储罐	加药间	5	5.5
	NaOH	32	360	液态	储罐	加药间	10	11
	PAC	/	180	固态	堆放	加药间	8	8
	PAM	/	31	固态	堆放	加药间	4.2	4.2
公辅	絮凝剂	/	2.4	固态	堆放	加药间	0.2	0.2
○ イン イン	助凝剂	/	0.5	固态	堆放	加药间	0.1	0.1
	阻垢剂	/	0.5	液态	桶装	加药间	0.1	0.1
	消泡剂	/	3	液态	桶装	加药间	0.5	0.5
	混凝剂	11%FeCLS O4	40	液态	桶装	加药间	3	3
	有机硫	15	5	液态	桶装	加药间	1	1

4.2 企业总平面布置

江苏富强新材料有限公司厂区平面布置图见图4.2-1。

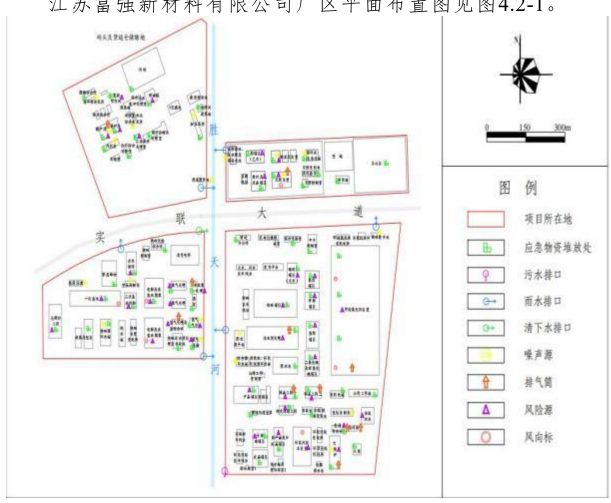


图4.2-1江苏富强新材料有限公司厂区平面布置图

4.3污染防治措施

4.3.1 废气污染防治

富强新材料废气主要为各装置区工艺废气、罐区、装卸区废气、 厂区污水站废气及危废暂存库废气,各股废气经相应废气处理措施处 理后,最终通过10根排气筒排放。废气产生及排放情况见表4.3-1。

表 4.3-1 本项目废气产生、排放及治理情况一览表

工段	污染物名称	治理措施	实际排放参数	
元明粉制备粉尘	粉尘	旋风除尘+水吸收	编号: DA002 H: 25m Φ: 0.8m	
氯气压缩工段尾气吸收塔 含氯废气	氯气	二级碱吸收	编号: DA003 H: 25m Φ: 1m	
液氯包装工段尾气吸收塔 含氯废气	氯气	二级碱吸收	编号: DA004 H: 25m Φ: 0.2m	
盐酸合成工段废气	氯化氢 氯气	- 两级降膜吸收+水吸 收	编号: DA005 H: 30m Φ: 0.2m	
酸碱罐区(含装卸区)无组织收集废气吸收塔尾气	氯化氢硫酸氯气	- 水吸收	编号: DA006 H: 15m Φ: 0.2m	
氯甲烷储槽不凝气	氯化氢氯甲烷氯化氢	-		
氯化氢尾气塔废气	甲醇 二甲醚 二氯甲烷 三氯甲烷 四氯化碳	碱洗+水洗处理后去	/	
盐酸储槽废气	氯化氢	- 高氯焚烧炉		
精炼不凝气	甲醇 氯气 氯甲烷 二氯甲烷 三氯甲烷 三氯化氢	-		
液氯汽化尾气	氯气	碱洗+水洗	编号: DA008 H: 20m Φ: 0.1m	
吸收塔废气	NO ₂ 苯 硝基苯	高氮焚烧线	/	
热裂解废气 驰放氢气	氨 苯胺			

苯胺脱水不凝气	苯胺		
本版	苯胺		
罐区、装卸区废气(苯、	苯		
苯胺)	苯胺		
			编号: DA015
罐区、装卸区废气(硝	硝酸雾(以NOx	碱液吸收	H: 15m
酸)	计)	7711272	$\Phi: 0.1m$
	VOC(以非甲烷		1 . 0.1111
	总烃表征)		
	甲醇		编号: DA016
	硝基苯	水洗+活性炭+光催化	H: 15m
厂区污水站恶臭气体(庆	苯胺		Φ: 1.2m
氧塔除外)	H ₂ S		
	NH ₃		
	VOC(以非甲烷		
	总烃表征)		
	甲醇		
厌氧塔废气	硝基苯	高氮焚烧线	/
	苯胺		
	H ₂ S		
	NH3		W H 1 0 0 1
	VOC(以非甲烷	וו או	编号: DA001
危废暂存库	总烃表征)	光催化+碱吸收	H: 15m
	与 化 与		Φ: 0.8m
	氯化氢		
	氣 甲烷 甲醇		
	(東) (東)	高氯线焚烧系统 (余	
送高氯焚烧线	二甲醚	热锅炉+急冷+二级	
	二氯甲烷	水洗+一级碱洗)	
	三氯甲烷		
	四氯化碳		
	重芳烃		
	万烯		编号: A007 H:
	万烷		细 5: A007 H: 35m
	甲醇		Φ : 1.8m
	氨		1. 1.0111
	万二醇单甲醚		
送高氮焚烧线	NO2	高氮线焚烧系统(余	
	苯	热锅炉+急冷塔+干	
	 硝基苯	式反应器+布袋除尘	
	苯胺	器+脱硝装置+洗涤塔	
	非甲烷总烃	+除雾塔)	
	硫化氢		
	710 10 20		

4.3.2 废水污染防治

富强新材料产生的废水包括各装置生产工艺废水、地面冲洗水、 初期雨水、生活污水、高氮及高氯焚烧线洗涤塔废水、

循环冷却塔系 统废水、脱盐水再生废水等。各装置生产工艺废水、地面冲洗水、初 期雨水、生活污水、高氮及高氯焚烧线洗涤塔废水通过自建废水处理 站处理达接管标准后接管盐化工新区污水处理厂处理。循环冷却塔系 统废水、脱盐水再生废水进入清下水管网,详见表4.3-2。

表 4.3-2 本项目废水产生及排放情况一览表

废水类别	实际废水量 (m³/a)	污染物种类	治理设施	排放去向
中		COD	送污水处理站进行"中和	
废气水洗废水 W1	600	石油类	预处理+两级A/O生化"处 理	
再生碱性废水		pH COD		
W2-1	660.68	<u></u> 盐分		
		AOX	进厂区污水站, 中和预处	
		pH COD	理+两级A/O生化处理	
废气碱洗+水洗	830	SS		
废水W2		盐分 AOX		
	工艺变化,	COD		
	变 动后无酸	 苯		
酸性水汽提塔	性汽提废	 硝基苯类	/	
废水W5	水产生	盐分		接管盐化工新
碱洗废水W5-1	热裂解废水 W5-1	COD		区污水处理厂
747017271	75231.79	盐分	送污水处理站进行"铁床	
せ時を担応し		COD	微电+Fenton+两级A/O生	
苯胺汽提废水 W5-2	39335.3	硝基苯类	化"处理	
W 3-2	39333.3	苯胺类		
地面冲洗水W6	12500	COD		
		SS COD		
初期雨水W7	80000	SS		
		COD		
d of the learner	22000	SS	与其它装置废水混合后进	
生活污水W8	22000		入两级A/O生化处理	
		TP COD		
一体化焚烧炉		SS		
碱洗塔废水W9	10500	<u></u> 盐分		
循环冷却塔系 统	2000000	COD	/	清下水管网
废水 W10		SS		
脱盐水再生废	161772 15	COD		
水 W11	464773.15	SS		

4.3.3 固废污染防治

富强新材料生产过程中固废产生及处置情况见表4.3-3。

表4.3-3 固体废物产生及处置汇总表

序号	名称	产生 工	性状	主要成分	废物类别及 代码	预计产生量 (t/a)	处置单位
1	废机油	检修环节	液态	油类	HW08 900-214-08	50.648	淮安市云瑞 环保资源综 合利用有限 公司
2	硝基苯焦油	硝基 苯 工 段	液态	硝基苯	HW11 261-015-11	200	徐州平福环 保资源开发 有限公司
3	苯胺精馏残渣	苯胺精馏 塔/硝基 苯精馏 塔	固态	硝基苯、间 二二苯苯基二苯醚 4,4-二苯醚	HW11 900-019-13	800	潞城市天元 再生资源有 限公司
4	焚烧飞灰	旋风除尘	固态	飞灰	HW18 772-003-18	5.257	淮安华科环 保科技有限 公司
5	炉渣	布袋除尘	固态	Al2O3	HW18 772-003-18	54.813	淮安华科环 保科技有限 公司
6	废酸	硝基苯工 段	液态	硫酸、无 机盐	HW34 900-349-34	74.741	常州市龙顺 环保服务有 限公司
7	废酸	硝基苯工 段	液态	硫酸、无 机盐	HW34 900-349-34	100	南通东江环 保技术有限 公司
8	精馏残液	产品精制单元	液态	聚醚、丙二醇 、单甲醚	HW40 261-072-40	2400	徐州诺恩固体废物处置 有限公司
9	积碳	氯烃厂/ 氯化精 馏/激冷 塔	固态	总氯甲烷、 氣原 二氯三烷 烷、甲烷	HW45 261-084-45	20	高邮康博环 境资源有限 公司
10	污泥	污水处理站	固态	污泥	HW45 261-084-45	400	常州市和润 环保科技有 限公司

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

11	污泥	污水处理站	固态	污泥	HW45 261-084-45	400	高邮康博环 境资源有限 公司
12	废活性炭	废气处理 设施	固态	活性炭	HW49 900-041-49	31.511	淮安雅居乐 环境服务有 限公司
13	废氯化钙	活性炭纤维更换	固态	氯化钙	HW49 900-041-49	5.0	高邮康博环 境资源有限 公司
14	废弃包装物	产品精制单元	固态	沾染物	HW49 900-041-49	100.339	淮安华科环 保科技有限 公司
15	废试剂瓶	各化验室	固态	废试剂	HW49 900-047-49	10.0	徐州诺恩固 体废物处置 有限公司
16	废催化剂	苯胺精馏 塔/硝基 苯精馏塔	固态	铜	HW50 261-152-50	50.0	山东金惠诚 环保科技有 限公司
17	工作液再生床废氧化铝		固态	氧化铝、 重芳 烃、 磷酸三辛 酯、四丁基 脲	HW50 261-152-50	3000	河南省华泰 金属有限公 司
18	四氯化碳废催化剂	产品精制单元	固态	氧化铝	HW50 261-152-50	200	淮安华科环 保科技有限 公司
19	四氯化碳废催化剂	产品精制单元	固态	氧化铝	HW50 261-152-50	200	江苏和合环 保集团有限 公司
20	氧化铝瓷球	双氧水工作液再生床	固态	氧化铝	HW50 261-152-50	50	光大绿色环 保固废处置 (张家港)有 限公司
21	生活垃圾	/	/	/	/	300	环卫清运

5 重点监测单元识别与分类

5.1 识别原因

根据各设施信息、污染物迁移途径等,识别企业内部存在土壤或地下水污染隐患的重点设施,存在土壤或地下水污染隐患的重点设施,存在土壤或地下水污染隐患的重点设施一般包括但不仅限于:

- a)涉及有毒有害物质的生产区或生产设施;
- b) 涉及有毒有害物质的原辅材料、产品、固体废物等的贮存或堆放区;
- c)涉及有毒有害物质的原辅材料、产品、固体废物等的转运、传送或装卸区;
 - d) 贮存或运输有毒有害物质的各类罐槽或管线;
 - e)三废(废气、废水、固体废物)处理处置或排放区。

重点设施数量较多的自行监测企业可根据重点设施在企业内分 布情况,将重点设施分布较为密集的区域识别为重点区域。

- 2024年07月,我司工作小组对该地块进行了现场踏勘。现场踏勘的主要内容包括:场地的现状与历史情况,相邻场地的现状与历史情况,周围区域的现状与历史情况,区域的地址、水文地质和地形的描述等。此外,还需关注以下内容:
- (1)地块现状,水文地质、地块可疑污染源,勘察地块内 历史构筑物是否已拆除,地块内地面是否硬化,若已硬化,初步判 断是否会对采样造成影响;
- (2)地块内是否有恶臭味道或刺激性气味,污染痕迹等,初步识别可能发生污染的区域;
 - (3) 地块内是否遗留地上或地下罐体、管线、沟渠等设施:
 - (4)根据2023年度土壤及地下水监测方案识别钻孔和监测

井布置最合适的地理位置点。

根据前期现场踏勘结果,本场地重点区域基本状况如下:

- (1)场地内目前正常生产,在生产车间等重点区域均未发现明显的跑冒滴漏现象,硬化地面较为良好,未发现明渠开裂下沉及未硬化地面。
- (2)场地内的混凝土路面保持完好,未发现明显开裂、下 沉的现象。
- (3)调查场地内主要建筑物及露天环境均未见明显污迹, 在场地中没发现异常气味、异常植物。结合2023年度土壤及地下水 监测报告及江苏富强新材料有限公司实际生产情况以及2023年 度土壤及地下水监测活动,本次监测未新增重点区域。

5.2 关注污染物

根据《工矿用地土壤环境管理办法》(试行)的规定,有毒有害物质是指:

- ①列入《中华人民共和国水污染防治法》规定的有毒有害水污染名录的污染物;
- ②列入《中华人民共和国大气污染防治法》规定的有毒有害大气污染名录的污染物;
 - ③《中华人民共和国固体废物污染环境防治法》规定的危险废物;
- ④国家和地方建设用地土壤污染风险管控标准管控的污染物(85项)列入优先控制化学品名录内的物质:
- ⑤其他根据国家法律法规有关规定应当纳入有毒有害物质管理的物质。

富强新材料主体工程包括五个产品生产装置烧碱、甲烷氯化物、双氧水、苯胺和环氧丙烷以及热电项目,各部分涉及的有毒有害物

质见表 5.2-1。

表5.2-1涉及的环境的险物质

序号	生产装置	涉及的环境的风险物质
1	烧碱装置	盐酸、硫酸、氢氧化钠、次氯酸钠、氯气等
2	双氧水装置	重芳烃(主要为三甲苯)、2-乙基蒽醌 (EAQ)、磷酸三辛酯(TOP)、磷酸、碳酸 钾、甲醇、过氧化氢(27.5%)、氢氧化钠
3	苯胺装置	苯、硝基苯、硝酸(65%)、苯胺、氢氧化钠、 硫酸等
4	环氧丙烷装置	甲醇、丙烯、过氧化氢、环氧丙烷、氨气、水合 肼、氢氧化钠等
5	甲烷氯化物装置	甲醇、氯甲烷、二氯甲烷氯、甲二烷甲、醚四、 氯化气碳、氢氧化钠、硫酸、盐酸、三氯甲烷、 四氯化碳等
6	热电项目	轻柴油、废机油等

综上所述,本次土壤、地下水检测的特征因子有石油烃 (Cl0-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、二氯甲烷、二噁英。

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)》(HJ 1209—2021)、《环境影响评价技术导则 土壤环境(试行)》(HJ 964-2018),《场地环境调查技术导则》(HJ 25.1-2014)、《场地环境监测技术导则》(HJ 25.2-2014)、《土壤环境监测技术规范》(HJ/T166-2004)、《地下水环境监测技术规范》(HJ/T164-2004)和《污染场地风险评估技术导则》(HJ 25.3-2014)、《工业企业场地环境调查评估与修复工作指南(试行)》等文件的相关要求以及潜在污染区域和潜在污染物的识别结果,对该场地内土壤和地下水进行布点采样监测。

6.1 重点单元及相应监测点/监测井的布设位置

根据《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南(试行)》 (HJ1209—2021),结合现场勘察情况,本次调查平面布点采用专业判断布点,具体点位布设情况见图6.1-1。

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告



2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告





说明: ☆地下水采样点 ■土壤采样点

图6.1-1 监测点布设位置图

6.2 监测指标及选取原因

土壤检测因子筛选:《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)中的常规检测项以及特征污染物。

地下水检测因子筛选:《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中的常规检测项以及特征污染物,项目分析测试因子选取结果如下表 6.2-1 以及表 6.2-2。

表 6.2-1 地下水检测点检测因子

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

序号	点位编号	点位名称	检测项目
1	D1	60万吨/年离子膜烧碱装置	pH 、氨氮、硝酸盐氮、亚
2	D2	30万吨/年甲烷氯化物装置	硝酸盐氮、总硬度、氯化
3	D3	30万吨/年双氧水装置	物、挥发酚、硫酸盐、总
4	D4	10万吨/年环氧丙烷装置	大肠菌群、细菌总数、硫
5	D5	10万吨/年苯胺装置	化物、色度、浊度、臭和
6	D6	热电装置	味、四氯化碳、三氯甲烷、
7	D7	污水处理装置	苯、甲苯、耗氧量、六价
8	D8	焚烧装置	铬、氰化物、肉眼可见物、
9	D9	焚烧危废仓库	阴离子表面活性剂、汞、
10	D10	热电危废仓库	神、锰、铁、铅、镉、硒、
11	D11	酸碱罐区	铜、铝、锌、钠、氟化物、
12	D12	上游对照点	溶解性总固体、碘化物、 悬浮物、总磷、总氮、石 油烃(C10-C40)、三氯乙烯、 四氯乙烯、甲醛、二氯甲 烷、二噁英

表 6.2-2 土壤检测点检测因子

序号	点位编号	点位名称	检测项目
1	T1	60万吨/年离子膜烧碱装置	
2	T2	60万吨/年离子膜烧碱装置	
3	T3	60万吨/年离子膜烧碱装置	
4	T4	60万吨/年离子膜烧碱装置	
5	T5	30万吨/年甲烷氯化物装置	
6	T6	30万吨/年甲烷氯化物装置	│ │ 砷、镉、铬 │
7	T7	30万吨/年双氧水装置	
8	T8	30万吨/年双氧水装置	(六价) 、铜、 -铅、汞、镍、
9	T9	10万吨/年环氧丙烷装置	□ 玩、玩、玩、 □ 挥发性有机
10	T10	10万吨/年环氧丙烷装置	物、半挥发性
11	T11	10万吨/年苯胺装置	一有机物,
12	T12	10万吨/年苯胺装置	pH、石油烃
13	T13	热电装置	PII、
14	T14	热电装置	-
15	T15	污水处理装置	
16	T16	焚烧装置	
17	T17	焚烧危废仓库	
18	T18	热电危废仓库	
19	T19	酸碱罐区	
20	T20	对照点	

- 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

根据本场地相关的岩土工程勘察报告,场地周边地层结构以 粘土为主。在采样深度上,本次调查土壤计划采样深度为0-0.2m。

7.1.2 地下水

本次自行监测按照《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南》(HJ1209-2021)的相关要求,在本企业 2024 年土壤及地下水监测活动建设的监测井基础上进行洗井及取水监测。

7.2 采样方法及程序

7.2.1 采样前准备

根据布设的土壤及地下水采样点,土壤样品的采集及地下水监测井的建设根据现场实际情况开展。

现场采样准备的材料和设备包括:定位仪器、现场探测设备、调查信息记录装备、监测井的建井材料、土壤和地下水取样设备、样品的保存装置和安全防护设备等。

根据分析项目准备相关物品,包括采样工具、器材、文具及安全防护用品等,具体如下:

- ①工具类:铁铲、铁镐、土钻、铁锤、钢钎、洛阳铲等。
- ②器材类: Geoprobe 设备、发电机、水磨钻、冲击钻、移动式电缆盘、 GPS 定位仪、剖管器、管剪、数码相机、卷尺、样品袋、棕色玻璃瓶、保温箱等和化学试剂。
- ③文具类:样品标签、记录表格、文具夹、中性笔等小型用品。
- ④安全防护用品: 手套、工作服、雨衣、雨靴、安全帽、防砸鞋、常用药品等。

7.2.2 土壤样品采集

(1) 土壤样品采集一般要求

用于检测 VOCs 的土壤样品应单独采集,不允许对样品进行 均质化处理, 也不得采集混合样。取土器将柱状的钻探岩芯取出 后, 先采集用于检测VOCs的土壤样品, 具体流程和要求如下: 用刮刀剔除约1cm~2cm表层土壤,在新的土壤切面处快速采集 样品。针对检测 VOCs 的土壤样品,应用非扰动采样器采集不 少于5g原状岩芯的土壤样品推入加有10mL甲醇(色谱级或农残 级)保护剂的40mL棕色样品瓶内,推入时将样品瓶略微倾斜, 防止将保护剂溅出:检测VOCs的土壤样品应采集双份,一份用 于检测,一份留作备份。用于检测含水率、重金属、SVOCs 等 指标的土壤样品,可用采样铲将土壤转移至广口样品瓶内并装满 填实。采样过程应剔除石块等杂质,保持采样瓶口螺纹清洁以防 止密封不严。土壤装入样品瓶后,使用手持智能终端系统记录样 品编码、采样日期和采样人员等信息,打印后贴到样品瓶上(建 议同时用橡皮筋固定)。为了防止样品瓶上编码信息丢失,应同 时在样品瓶原有标签上手写样品编码和采样日期,要求字迹清晰 可辨。土壤采样完成后,样品瓶需用泡沫塑料袋包裹,随即放入 现场带有冷冻蓝冰的样品箱内进行临时保存。

(2) 土壤平行样要求

土壤平行样应不少于地块总样品数的10%,每个地块至少采集1份。平行样应在土样同一位置采集,两者检测项目和检测方法应一致,在采样记录单中标注平行样编号及对应的土壤样品编号。

(3) 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、VOCs和 SVOCs采样瓶土壤装样过程、样品瓶编号、盛放柱状样的岩芯箱、 现场检测仪器使用等关键信息拍照记录,每个关键信息至少1张 照片,以备质量控制。

(4) 其他要求

土壤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。

7.2.3 地下水样品采集

(1) 建井

本次自行监测按照《工业企业土壤和地下水自行监测技术指南》(HJ1209-2021)的相关要求,在本企业 2022 年土壤及地下水监测活动建设的监测井基础上进行洗井及取水监测。

- (2) 采样洗井达到要求后,测量并记录水位,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。若洗井过程中发现水面有浮油类物质,需要在采样记录单里明确注明。
- (3)地下水样品采集应先采集用于检测VOCs的水样,然后再采集用于检测其他水质指标的水样。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。采集检测 VOCs的水样时,优先采用气囊泵或低流量潜水泵,控制采样水流速度不高于0.3L/min。使用低流量潜水泵采样时,应将采样管出水口靠近样品瓶中下部,使水样沿瓶壁缓缓流入瓶中,过程中避免出水口接触液面,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。取出后,通过调节贝勒管下端出水阀或低流量控制器,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。

(4)地下水平行样采集要求。地下水平行样应不少于地块总样品数的10%,每个批次至少采集1份。

使用非一次性的地下水采样设备,在采样前后需对采样设备 进行清洗,清洗过程中产生的废水,应集中收集处置。采用柴油 发电机为地下水采集设备提供动力时,应将柴油机放置于采样井 下风向较远的位置。

- (5)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。
 - (6) 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(用于VOCs、

SVOCs、重金属和地下水水质监测的样品瓶)、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。

7.3 样品保存、流转与制备

7.3.1 样品的保存

土壤样品保存方法参照《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执行,地下水样品保存方法参照《地下水环境监测技术规范》(HJ/T164-2004)和《全国土壤污染状况详查地下水样品分析方法技术规定》执行。

样品保存包括现场暂存和流转保存两个主要环节,应遵循以下原则进行:

①根据不同检测项目要求,应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检测单位内控编号, 并标注样品有效时间。

- ②样品现场暂存。采样现场需配备样品保温箱,内置冰冻蓝冰。样品采集后应立即存放至保温箱内,样品采集当天不能寄送至实验室时,样品需用冷藏柜在 4℃温度下避光保存。
- ③样品流转保存。样品应保存在有冰冻蓝冰的保温箱内寄送 或运送到实验室,样品的有效保存时间为从样品采集完成到分析 测试结束。

由于不同样品的组分、浓度和性质不同,同样的保存条件不能保证适用于所有类型的样品,在采样前应根据样品的性质、组分和环境条件来选择适宜的保存方法和保存剂。

7.3.2 样品的流转

①装运前核对

样品管理员和质量检查员负责样品装运前的核对,要求样品与采样记录单进行逐个核对,检查无误后分类装箱,如果核对结果发现异常,应及时查明原因,由样品管理员向组长进行报告并记录。样品装运前,填写"样品交接清单",包括样品名称、采样时间、样品介质、检测指标、检测方法和样品寄送人等信息,样品运送单用防水袋保护,随样品箱一同送达样品检测单位。样品装箱过程中,要用泡沫材料填充样品瓶和样品箱之间空隙。样品箱用密封胶带打包。

②样品运输

样品流转运输应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样品检测单位。样品运输应设置运输空白样进行运输过程的质量控制,一个样品运送批次设置一个运输空白样品。

③样品接收

样品检测单位收到样品箱后,应立即检查样品箱是否有破损,按照样品交接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,样品检测单位的实验室负责人应在"样品交接清单"中进行标注,并及时与采样工作组组长沟通。

上述工作完成后,样品检测单位的实验室负责人在纸版样品交接清单上签字确认并拍照发给采样单位。样品检测单位收到样品后,按照样品运送单要求,立即安排样品保存和检测。

- 8 监测结果分析
- 8.1 评价标准

8.1.1 土壤评价标准

生态环境部、国家市场监督管理总局于2018年6月22 发布《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018),该标准于2018年8月1日起实施。建设用地中,城市建设用地根据保护对象暴露情况的不同,可划分为第一类用地和第二类用地。

考虑到本项目地块未来仍作为工业用地,本项目的土壤环境质量参考《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600—2018)中的第二类用地标准,第二类用地包括 GB 50137 规定的城市建设用地中的工业用地(M)、物流仓储用地(W)、商业服务业设施用地(B)、道路与交通设施用地(S)、公共设施用地(U)、公共管理与公共服务用地(A)(A33、A5、A6除外),以及绿地与广场用地(G)(G1中的社区公园或儿童公园用地除外)等。

具体评价标准见下表8.1-1。

表8.1-1 土壤指标评价标准(mg/kg)

序号	检测指标	第二类用 地筛选值	第二类用 地管制值	标准来源
	重金属	(7项)		
1	砷	60	140	
2	镉	65	172	
3	铬(六价)	5.7	78	《土壤环境质量 建设用地土
4	铜	18000	36000	壤污染风险管控标准(试
5	铅	800	2500	
6	汞	38	82	行)》(GB36600-2018)
7	镍	900	2000	
	挥发性有机			
8	四氯化碳	2.8	36	《土壤环境质量 建设用地土
9	氯仿	0.9	10	壤污染风险管控标准(试

序	检测指标	第二类用	第二类用	标准来源
号	12 A4 41 M	地筛选值	地管制值	M. Extram.
10	氯甲烷	37	120	行)》(GB36600-2018)
11	1,1-二氯乙烷	9	100	
12	1,2-二氯乙烷	5	21	
13	1,1-二氯乙烯	66	200	
14	顺-1,2二氯乙烯	596	2000	
15	反-1,2二氯乙烯	54	163	
16	二氯甲烷	616	2000	
17	1,2-二氯丙烷	5	47	
18	1,1,1,2-四氯乙烷	10	100	
19	1,1,2,2-四氯乙烷	6.8	50	
20	四氯乙烯	53	183	
21	1,1,1-三氯乙烷	840	840	
22	1,1,2-三氯乙烷	2.8	15	
23	三氯乙烯	2.8	20	
24	1,2,3-三氯丙烷	0.5	5	
25	氯乙烯	0.43	4.3	
26	苯	4	40	
27	氯苯	270	1000	
28	1,2-二氯苯	560	560	
29	1,4-二氯苯	20	200	
30	乙苯	28	280	
31	苯乙烯	1290	1290	
32	甲苯	1200	1200	
33	间二甲苯+ 对二甲苯	570	570	
34	邻二甲苯	640	640	
	半挥发性有机	L物(11项)		
35	硝基苯	76	760	
36	苯胺	260	663	
37	2-氯酚	2256	4500	
38	苯并[a]蒽	15	151	《土壤环境质量 建设用地土
39	苯并[a]芘	1.5	15	· 集污染风险管控标准(试
40	苯并[b]荧蒽	15	151	行)》(GB36600-2018)
41	苯并[k]荧蒽	151	1500	11 / // (GD30000-2018 /
42	崫	1293	12900	
43	二苯并[a、h]蒽	1.5	15	
44	茚并[1,2,3-cd]芘	15	151	

序号	检测指标	第二类用 第二 检测指标 地筛选值 地質		标准来源
45	萘	70		
	特征			
46	PH值	/	/	
47	石油烃(C ₁₀ - C ₄₀)	4500	9000	《土壤环境质量 建设用地土 壤污染风险管控标准(试
48	二噁英类(总毒 性当量)	4×10 ⁻⁵	4×10 ⁻⁴	行)》(GB36600-2018)

8.1.2 地下水评价标准

调查地块地下水指标采用《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中IV类标准作为评价标准;对于该指标未制定的检测因子优先采用《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)》二类类筛选值作为补充标准,特征因子甲醛参照执行《生活饮用水卫生标准(GB5749-2006)》标准,具体评价标准见下表8.1-2。

表8.1-2 地下水指标评价标准

序号	检测指标	标准值	単位	
			1	₩₩₩
1	рН	6.5- 8.5	mg/L	
2	色度	25	mg/L	
3	臭和味	无	mg/L	
4	浑浊度	10	mg/L	
5	肉眼可见物	无	mg/L	
6	总硬度	650	mg/L	
7	溶解性总固体	2000	mg/L	
8	硫酸盐	350	mg/L	《地下水质量标准》(GB/T
9	氯化物	350	mg/L	14848-2017)Ⅳ类标准
10	铁	2.0	mg/L	
11	锰	1.50	mg/L	
12	铜	1.50	mg/L	
13	锌	5.00	mg/L	
14	铝	0.50	mg/L	
15	挥发酚	0.01	mg/L	
16	阴离子表面活性剂	0.30	mg/L	

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

序号	检测指标	标准值	单位	标准来源
17	耗氧量	10.0	mg/L	
18	氨氮	1.50	mg/L	7
19	硫化物	0.10	mg/L	
20	钠	400	mg/L	
21	总大肠菌群	100	mg/L	
22	细菌总数	1000	mg/L	
23	亚硝酸盐	4.80	mg/L	
24	硝酸盐	30.0	mg/L	
25	氰化物	0. 1	mg/L	
26	氟化物	2.0	mg/L	
27	碘化物	0.5	mg/L	
28	汞	0.002	mg/L	
29	砷	0.05	mg/L	
30	硒	0.1	mg/L	
31	镉	0.01	mg/L	
32	六价铬	0.10	mg/L	
33	铅	0.10	mg/L	
34	三氯甲烷	300	mg/L	
35	四氯化碳	50.0	mg/L	
36	苯	120	mg/L	
37	甲苯	1400	mg/L	
38	三氯乙烯	210	μg/L	
39	四氯乙烯	300	μg/L	
40	二氯甲烷	500	μg/L	
				《城镇污水处理厂污染物排放
41	悬浮物	30	mg/L	标准》(GB 18918-2002)表1
				二级标准
42	总磷	0.3	mg/L	《地表水环境质量标准》(GB
43	总氮	1.5	mg/L	3838-2002)表1中Ⅳ类标准
44	甲醛	0.9	mg/L	《生活饮用水卫生标准
44	1 旺	0.9	mg/L	(GB5749-2006) »
				《上海市建设用地地下水污染
45	石油烃(C10-C40)	1.2	mg/L	风险管控筛选值补充指标》
				(沪环土(2020)62号)
46	二噁英	/	/	

8.2 土壤监测结果分析

8.2.1 各点位监测结果

土壤样品检测数据统计见表8.2-1-8.2-2。

表 8.2-1 土壤监测结果统计表 1

分类	序	项目	检测结果(单位mg/kg)										
	뮺	716	T1	Т2	Т3	Т4	Т5	Т6	Т7	Т8	Т9	T10	选值 (mg/k g)
	1	pН	8.50	8.53	8.55	8.39	8.52	8.66	8.89	8.92	8.91	8.94	/
	2	砷	16.0	16.1	30.2	27.4	32.4	32.4	32.3	32.8	24.7	24.8	60
重金	3	镉	0.25	0.24	0.25	0.25	0.17	0.17	0.19	0.19	0.21	0.22	65
星和	4	铬 (六价)	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	5.7
- 无机	5	铜	27	28	31	30	28	27	31	32	32	30	18000
物	6	铅	17.6	16.6	18.9	19.8	13.5	19.6	20.7	18.1	17.9	18.2	800
190	7	汞	0.081	0.117	0.117	0.090	0.113	0.094	0.132	0.094	0.087	0.085	38
	8	镍	31	30	32	31	37	34	29	35	28	27	900
	9	四氯化碳	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	2.8
	10	氯仿	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	0.9
	11	氯甲烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	37
	12	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	9
	13	1,2-二氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	5
海	14	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	66
挥发 性有	15	顺-1,2二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	596
1	16	反-1,2二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	54
机物	17	二氯甲烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	616
	18	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	5
	19	1,1,1,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	10
	20	1,1,2,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	6.8
	21	四氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	53
	22	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	840

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

	23	1,1,2-三氯乙烷	ND	2.8									
	24	三氯乙烯	ND	2.8									
	25	1,2,3-三氯丙烷	ND	0.5									
	26	氯乙烯	ND	0.43									
	27	苯	ND	4									
	28	氯苯	ND	270									
	29	1,2-二氯苯	ND	560									
	30	1,4-二氯苯	ND	20									
	31	乙苯	ND	28									
	32	苯乙烯	ND	1290									
	33	甲苯	ND	1200									
	34	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	570									
	35	邻二甲苯	ND	640									
	36	硝基苯	ND	76									
	37	苯胺	ND	260									
	38	2-氯酚	ND	2256									
	39	苯并[a]蒽	ND	15									
半挥	40	苯并[a]芘	ND	1.5									
十4	41	苯并[b]荧蒽	ND	15									
友任 有机	42	苯并[k]荧蒽	ND	151									
物	43		ND	1293									
100	44	二苯并[a、h]蒽	ND	1.5									
	45	茚并[1,2,3-cd]芘	ND	15									
	46	萘	ND	70									
	50	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	4500									
	51	*二噁英	1.2×10 ⁻⁶	1.5×10 ⁻⁶	1.3×10 ⁻⁶	1.6×10 ⁻⁶	1.9×10 ⁻⁶	8.6×10 ⁻⁷	1.5×10 ⁻⁶	1.2×10 ⁻⁶	1.2×10 ⁻⁶	1.7×10 ⁻⁶	4×10^{-5}

表 8.2-2 土壤监测结果统计表 2

分类	序	项目	检测结果(单位mg/kg)										
	号	71	T11	T12	T13	T14	T15	T16	T17	T18	T19	T20 对照点	选值 (mg/k g)
	1	pН	8.23	8.47	8.40	8.52	8.69	8.68	8.73	8.67	8.55	7.86	/
	2	砷	31.4	34.9	19.1	17.7	24.4	32.7	33.0	24.2	22.5	22.3	60
重金	3	镉	0.24	0.24	0.25	0.20	0.21	0.19	0.19	0.24	0.25	0.24	65
星和	4	铬 (六价)	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	5.7
一 无机	5	铜	30	28	29	28	31	29	31	28	28	30	18000
物	6	铅	17.0	18.8	16.8	16.5	18.2	17.8	18.8	17.4	20.0	16.7	800
1/4/	7	汞	0.080	0.080	0.082	0.082	0.082	0.097	0.089	0.078	0.082	0.091	38
	8	镍	27	31	32	30	28	32	31	33	27	30	900
	9	四氯化碳	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	2.8
	10	氯仿	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	0.9
	11	氯甲烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	37
	12	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	9
	13	1,2-二氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	5
担心	14	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	66
挥发 性有	15	顺-1,2二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	596
1 任有 机物	16	反-1,2二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	54
17/1/17/	17	二氯甲烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	616
	18	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	5
	19	1,1,1,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	10
	20	1,1,2,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	6.8
	21	四氯乙烯	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	53
	22	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	ND	840

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

	23	1,1,2-三氯乙烷	ND	2.8									
	24	三氯乙烯	ND	2.8									
	25	1,2,3-三氯丙烷	ND	0.5									
	26	氯乙烯	ND	0.43									
	27	苯	ND	4									
	28	氯苯	ND	270									
	29	1,2-二氯苯	ND	560									
	30	1,4-二氯苯	ND	20									
	31	乙苯	ND	28									
	32	苯乙烯	ND	1290									
	33	甲苯	ND	1200									
	34	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	570									
	35	邻二甲苯	ND	640									
	36	硝基苯	ND	76									
	37	苯胺	ND	260									
	38	2-氯酚	ND	2256									
	39	苯并[a]蒽	ND	15									
半挥	40	苯并[a]芘	ND	1.5									
大 发性	41	苯并[b]荧蒽	ND	15									
有机	42	苯并[k]荧蒽	ND	151									
物	43	薜	ND	1293									
190	44	二苯并[a、h]蒽	ND	1.5									
	45	茚并[1,2,3-cd]芘	ND	15									
	46	萘	ND	70									
	50	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	4500									
	51	*二噁英	2.6×10 ⁻⁶	2.3×10^{-6}	1.7×10 ⁻⁶	2.0×10 ⁻⁶	1.1×10 ⁻⁶	1.1×10 ⁻⁶	1.1×10 ⁻⁶	2.8×10 ⁻⁶	1.9×10 ⁻⁶	1.2×10 ⁻⁶	4×10^{-5}

8.2.2 监测结果分析

pH: 本次调查所有土壤样品pH分布在 8.23~8.94 之间,可 初步判定该地块土壤酸碱度无明显异常。

重金属:本次调查所有土壤样品中除六价铬未检出以外,其余重金属元素均有检出,与对照点土壤样品重金属检出浓度相比无显著差异,且检出浓度均低于《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)第二类用地筛选值。

挥发性有机物:本次调查采集的土壤样品中挥发性有机物 (VOCs)组分均显示未检出。

半挥发性有机物:本次调查采集的土壤样品中半挥发性有机物 (SVOCs)组分均显示未检出。

特征因子:除基本检测项目中所包含的特征因子外,本次调查特征因子还包括:石油烃(C10-C40)、二噁英类,特征因子检出值均未超出相应标准限值,满足标准要求。

综上所述,本次调查地块土壤基本项目和特征因子均未超过相应标准限值。

8.3 地下水监测结果分析

8.3.1 各点位监测结果

地下水监测数据见表 8.3-1。

表 8.3-1 地下水监测结果

						•			•	•					
序口	检测项目							1						单位	 标准限值
号		D1	D2	D3	D4	D5	D6	D7	D8	D9	D10	D11	D12		
1	рН	7.2	7.2	7.3	7.2	7.0	7.0	7.1	7.1	7.0	7.1	7.0	7.0	无量纲	6.5- 8.5
2	氨氮	0.604	0.681	0.434	0.720	0.654	0.746	0.761	0.743	0.596	0.701	0.577	0.096	mg/L	1.50
3	硝酸盐氮	1.47	1.73	1.28	1.28	1.50	1.50	1.28	1.61	1.71	1.52	1.50	1.46	mg/L	30.0
4	亚硝酸盐氮	0.003L	0.020	0.003L	0.021	0.025	0.039	0.031	0.034	0.023	0.010	0.022	0.003L	mg/L	4.80
5	总硬度	347	375	494	555	398	497	602	528	379	447	588	336	mg/L	650
6	氯化物	208	67	165	44	51	69	262	285	64	145	179	63	mg/L	350
7	挥发酚	0.0003L	mg/L	0.01											
8	硫酸盐	193	55	105	112	95	209	59	78	97	40	152	70	mg/L	350
9	总大肠菌群	<3	<3	<3	<3	<3	<3	<3	<3	<3	<3	<3	<3	MPN/10 0mL	100
10	细菌总数	60	120	120	60	70	50	50	90	70	60	60	90	CFU/mL	1000
11	硫化物	0.003L	mg/L	0.10											
12	色度	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	度	25
13	耗氧量	1.5	7.2	1.7	2.8	1.0	0.8	2.2	3.7	2.1	1.1	1.5	1.0	mg/L	10.0
14	六价铬	0.004L	mg/L	0.10											
15	氰化物	0.002L	mg/L	0.1											
16	阴离子表面 活性剂	0.050L	mg/L	0.30											
17	臭和味	无任何 臭和味	/	无											
18	总氮	0.78	0.79	0.70	0.84	0.81	0.91	0.91	0.88	0.71	0.88	0.76	0.61	mg/L	1.5
19	镉	0.4	0.3	0.1L	0.2	0.3	0.1L	0.2	0.2	0.1L	0.4	0.1	0.6	μg/L	0.01

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

日本語画 日本語画画 日本語画画 日本語画画 日本語画 日本語画画 日本語画 日本語画 日本語画 日本語画 日																
22 領	20	硒	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.2	0.1	0.1	μg/L	0.1
23 辞 0.027 0.019 0.089 0.054 0.034 0.070 0.045 0.060 0.035 0.010 0.093 0.039 mg/L 5.00 24 納 114 123 100 126 75.0 89.2 76.5 156 87.2 93.6 125 61.1 mg/L 400 25 紙化物 0.26 0.46 0.36 0.45 0.27 0.35 0.32 0.35 0.48 0.43 0.20 0.32 mg/L 2.0 26 溶解性意間 784 449 784 501 558 631 1.08×10 1.18×10 3 526 596 891 578 mg/L 2.00 27 碘化物 0.127 0.076 0.051 0.038 0.152 0.076 0.051 0.089 0.102 0.114 0.063 0.063 mg/L 0.5 28 悬浮物 16 11 9 12 8 12 15 14 11 26 13 14 mg/L 30 29 点磷 0.15 0.18 0.03 0.18 0.08 0.11 0.10 0.17 0.08 0.09 0.08 0.03 mg/L 0.3 30 汞 0.10 0.09 0.09 0.06 0.13 0.13 0.09 0.10 0.08 0.11 0.08 0.09 μg/L 0.002 31 神 0.8 0.6 0.9 0.7 0.7 0.8 1.0 0.6 0.6 0.6 0.6 0.8 0.9 μg/L 0.05 32 紅 0.087 0.071 0.909 0.446 0.116 0.319 0.977 0.528 0.014 0.014 0.547 0.080 mg/L 1.50 33 狭 0.34 0.31 1.14 0.62 1.07 0.47 1.75 1.52 0.77 0.78 0.95 1.00 mg/L 2.0 34 新 1L L L L L L L L L	21	铜	1	3	1	10	9	2	1	10	3	12	8	12	μg/L	1.50
24 销 114 123 100 126 75.0 89.2 76.5 156 87.2 93.6 125 61.1 mg/L 400 25 氟化物 0.26 0.46 0.36 0.45 0.27 0.35 0.32 0.35 0.48 0.43 0.20 0.32 mg/L 2.0 26 溶解性色图 体 784 449 784 501 558 631 1.08×10 1.18×10 526 596 891 578 mg/L 2000 27 碘化物 0.127 0.076 0.051 0.038 0.152 0.076 0.051 0.089 0.102 0.114 0.063 0.063 mg/L 0.5 28 基灣物 16 11 9 12 8 12 15 14 11 26 13 14 mg/L 30 29 总爾 0.15 0.18 0.03 0.08 0.11 0.10 0.07 0.08	22	铝	0.08	0.07L	0.15	0.07L	0.25	0.07L	0.31	0.34	0.13	0.08	0.19	0.29	mg/L	0.50
25 氟化物 0.26 0.46 0.36 0.45 0.27 0.35 0.32 0.35 0.48 0.43 0.20 0.32 mg/L 2.0 26 溶解性总固 体 784 449 784 501 558 631 1.08×10 3 1.18×10 1.08×10 526 596 891 578 mg/L 2000 27 碘化物 0.127 0.076 0.051 0.038 0.152 0.076 0.051 0.089 0.102 0.114 0.063 0.063 mg/L 0.5 28 悬浮物 16 11 9 12 8 12 15 14 11 26 13 14 mg/L 30 29 急磷 0.15 0.18 0.03 0.18 0.08 0.11 0.10 0.17 0.08 0.09 0.08 0.03 mg/L 0.3 30 x 0.10 0.09 0.09 0.06 0.13 0.01 0.08 <	23	锌	0.027	0.019	0.089	0.054	0.034	0.070	0.045	0.060	0.035	0.010	0.093	0.039	mg/L	5.00
26 溶解性怠慢 784 449 784 501 558 631 1.08×10 3 1.18×10 3 526 596 891 578 mg/L 2000 27 碘化物 0.127 0.076 0.051 0.038 0.152 0.076 0.051 0.089 0.102 0.114 0.063 0.063 mg/L 0.5 28 悬浮物 16 11 9 12 8 12 15 14 11 26 13 14 mg/L 30 29 怠磷 0.15 0.18 0.03 0.18 0.08 0.11 0.10 0.17 0.08 0.09 0.08 0.03 mg/L 0.3 30 汞 0.10 0.09 0.09 0.06 0.13 0.13 0.09 0.10 0.08 0.11 0.08 0.09 μg/L 0.002 31 神 0.8 0.6 0.9 0.7 0.7 0.8 1.0 0.6 0.6 0.6 0.6 0.8 0.9 μg/L 0.005 32 锰 0.087 0.071 0.909 0.446 0.116 0.319 0.977 0.528 0.014 0.014 0.547 0.080 mg/L 1.50 33 铁 0.34 0.31 1.14 0.62 1.07 0.47 1.75 1.52 0.77 0.78 0.95 1.00 mg/L 2.0 34 街 1L 1L 1L 1L 1L 1L 1L	24	钠	114	123	100	126	75.0	89.2	76.5	156	87.2	93.6	125	61.1	mg/L	400
26 体	25	氟化物	0.26	0.46	0.36	0.45	0.27	0.35	0.32	0.35	0.48	0.43	0.20	0.32	mg/L	2.0
28 悬浮物 16 11 9 12 8 12 15 14 11 26 13 14 mg/L 30	26		784	449	784	501	558	631			526	596	891	578	mg/L	2000
29 怠磷 0.15 0.18 0.03 0.18 0.08 0.11 0.10 0.17 0.08 0.09 0.08 0.03 mg/L 0.3 30 汞 0.10 0.09 0.09 0.06 0.13 0.13 0.09 0.10 0.08 0.11 0.08 0.09 µg/L 0.002 31 神 0.8 0.6 0.9 0.7 0.7 0.8 1.0 0.6 0.6 0.6 0.6 0.8 0.9 µg/L 0.05 32 锰 0.087 0.071 0.909 0.446 0.116 0.319 0.977 0.528 0.014 0.014 0.547 0.080 mg/L 1.50 33 铁 0.34 0.31 1.14 0.62 1.07 0.47 1.75 1.52 0.77 0.78 0.95 1.00 mg/L 2.0 34 铅 1L 1L 1L 1L 1L 1L 1L	27	碘化物	0.127	0.076	0.051	0.038	0.152	0.076	0.051	0.089	0.102	0.114	0.063	0.063	mg/L	0.5
Ref	28	悬浮物	16	11	9	12	8	12	15	14	11	26	13	14	mg/L	30
日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本	29	总磷	0.15	0.18	0.03	0.18	0.08	0.11	0.10	0.17	0.08	0.09	0.08	0.03	mg/L	0.3
32 猛 0.087 0.071 0.909 0.446 0.116 0.319 0.977 0.528 0.014 0.014 0.547 0.080 mg/L 1.50 33 鉄 0.34 0.31 1.14 0.62 1.07 0.47 1.75 1.52 0.77 0.78 0.95 1.00 mg/L 2.0 34 铅 ⅡL ⅡL ⅡL ⅡL ⅡL ⅡL ⅡL	30	汞	0.10	0.09	0.09	0.06	0.13	0.13	0.09	0.10	0.08	0.11	0.08	0.09	$\mu g/L$	0.002
33 鉄 0.34 0.31 1.14 0.62 1.07 0.47 1.75 1.52 0.77 0.78 0.95 1.00 mg/L 2.0 34 铅	31	砷	0.8	0.6	0.9	0.7	0.7	0.8	1.0	0.6	0.6	0.6	0.8	0.9	$\mu g/L$	0.05
34 铅	32	锰	0.087	0.071	0.909	0.446	0.116	0.319	0.977	0.528	0.014	0.014	0.547	0.080	mg/L	1.50
35 独度	33	铁	0.34	0.31	1.14	0.62	1.07	0.47	1.75	1.52	0.77	0.78	0.95	1.00	mg/L	2.0
36 石油烃(C ₁₀ -C ₄₀) 0.01L 0.01L<	34	铅	1L	μg/L	0.10											
36 C ₄₀) 0.01L <	35	浊度	7.9	6.8	9.4	8.5	6.7	7.3	8.3	7.9	7.2	8.4	8.2	6.6	NTU	10
38 三氯甲烷 3L 3L 3L 3L 3L 3L 3L 3	36		0.01L	mg/L	1.2											
39 苯 3L 3L 3L 3L 3L 3L 3L	37	四氯化碳	3L	μg/L	50.0											
40 甲苯 3L 3L 3L 3L 3L 3L 3L 3	38	三氯甲烷	3L	μg/L	300											
41 三氯乙烯 6L	39	苯	3L	μg/L	120											
	40	甲苯	3L	μg/L	1400											
42 四氯乙烯 3L 3L 3L 3L 3L 3L 3L 3	41	三氯乙烯	6L	μg/L	210											
	42	四氯乙烯	3L	μg/L	300											

2025年度江苏富强新材料有限公司土壤和地下水自行监测报告

43	甲醛	0.05L	mg/L	0.9											
44	二氯甲烷	7L	μg/L	500											
45	肉眼可见物	无	无	无	无	无	无	无	无	无	无	无	无	/	无
46	*二噁英	ND	ND	/											

8.3.2 监测结果分析

感官性状及一般化学指标:本次调查地块地下水样品中感官性状及一般化学指标中,检出值低于《地水质量标准》(GB/T14848-2017)IV类标准要求。

毒理学指标:本次调查地块地下水样品中毒理学指标中仅亚硝酸盐、硝酸盐、氟化物、碘化物有检出,且检出值低于《地下水质量标准》(GB/T14848-2017) IV 类标准要求,其它指标均低于检出限。

特征因子:本次调查特征因子还包括总磷、总氮、石油烃(C10-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、二氯甲烷、二噁英等,检出值均未超出相应标准限值,满足标准要求。

综上所述,本次调查地块地下水常规项目和特征因子中各指标均满足相应标准限值。

- 9 质量保证与质量控制
- 9.1 自行监测质量体系

9.1.1监测机构

本项目土壤和地下水自行监测方案中土壤和地下水样品采集、样品测试、数据报告编制均由江苏高研环境检测有限公司进行实施。江苏高研环境检测有限公司位于江苏省淮安市经济开发区海口路9号内1号厂房,是在中华人民共和国境内依法注册的、具有独立法人资格的企业,是已经获得《检验检测机构资质认定证书》(CMA)(资质认定许可编号CMA221012340490)并通过江苏省市场监督管理局认证的第三方社会大型综合检测机构。公司配备专业丰富的技术人员从事检测工作,配备了水质采样器、空气废气采样器,分析测试用大型仪器。人员能力和仪器设备能力满足检测工作的需要。CMA资质证书见图9-1。



检验检测机构资质认定证书

证书编号:221012340490

名称江苏高研环境检测有限公司

地址:江苏省淮安市淮安经济技术开发区海口路9号内1号厂房4 楼东(223000)

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 江苏高研环境检测有限公司承担。

许可使用标志



221012340490

发证日期·2022 有效期至·2028 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。

2001868

图 9-1 江苏高研环境检测有限公司CMA 资质证书

9.1.2 监测人员

根据《检验检测机构资质认定能力评价检验检测机构通用要求》,江苏高研环境检测有限公司从事检测工作的技术人员均经考核并取得上岗证书;影响检测数据准确性的检测仪器均经过计量校准或检定,取得证书,并在校准或检定有效期内使用。

9.2 监测方案制定的质量保证与控制

项目负责人通过资料收集、现场探勘、人员访谈等活动编制了土壤和地下水自行监测方案,方案递交江苏富强新材料有限公司评估确认后,最终形成了土壤和地下水自行监测方案。

9.3 样品采集、保存与流转的质量保证与控制

9.3.1 采样前准备

- (1) 依据采样方案,选择适合的钻探方法和设备,与钻探单位和检测单位进行技术交底,明确任务分工和要求。钻探设备的选取应综合考虑地块的建构筑物条件、安全条件、地层岩性、采样深度和污染物特性等因素,并满足取样的要求。其中,挥发性有机物(VOCs)和恶臭污染土壤的采样,应采用非扰动的钻探设备。
- (2)与土地使用权人沟通并确认采样计划,提出现场采样调查需协助配合的具体要求。
- (3)由采样调查单位、土地使用权人和钻探单位组织进场前安全培训,培训内容包括设备的安全使用、现场人员安全防护及应急预案等。
- (4)采样工具应根据土壤样品检测项目进行选择。非扰动采样器用于检测VOCs 土壤样品采集,不锈钢铲或表面镀特氟龙膜的采样铲可用于检测非挥发性和半挥发性有机物

(SVOCs)土壤样品采集,塑料铲或竹铲可用于检测重金属土壤样品采集。

- (5)根据地下水样品采集需要,选择并准备合适的洗井和采样设备,检查洗井和采样设备运行情况,确定设备材质不会对样品检测产生影响。针对含 VOCs 的地下水洗井和采样,优先考虑采用气囊泵或低流量潜水泵,或具有低流量调节阀的贝勒管。针对氯代有机污染物的地下水洗井和采样,避免使用氯乙烯或苯乙烯类共聚物材质的洗井及采样设备。
- (6)根据土壤采样现场监测需要,准备 pH 计、溶解氧仪、电导率和氧化还原电位仪等现场快速检测设备和手持智能终端,检查设备运行状况,使用前进行校准。
- (7)根据样品保存需要,准备冰柜、样品箱、样品瓶和蓝冰等样品保存工具, 检查设备保温效果、样品瓶种类和数量、保护剂添加等情况。
- (8)准备安全防护口罩、一次性防护手套、安全帽等人员防护用品。
- (9)准备采样记录单、影像记录设备、防雨器具、现场通讯工具等其他采样辅助物品。

9.3.2 土壤的样品采集

(1) 土壤样品采集一般要求

用于检测 VOCs 的土壤样品应单独采集,不允许对样品进行均质化处理,也不得采集混合样。取土器将柱状的钻探岩芯取出后,先采集用于检测 VOCs 的土壤样品,具体流程和要求如下:用刮刀剔除约 1 cm~2 cm 表层土壤,在新的土壤切面处快速采集样品。针对检测 VOCs 的土壤样品,应用非扰动采样器采集不少于 5g 原状岩芯的土壤样品推入

加有 10 mL 甲醇(色谱级或农残级)保护剂的 40 mL 棕色样品瓶内,推入时将样品瓶略微倾斜,防止将保护剂溅出;检测 VOCs 的土壤样品应采集双份,一份用于检测,一份留作备份。用于检测含水率、重金属、SVOCs 等指标的土壤样品,可用采样铲将土壤转移至广口样品瓶内并装满填实。采样过程应剔除石块等杂质,保持采样瓶口螺纹清洁以防止密封不严。土壤装入样品瓶后,使用手持智能终端系统记录样品编码、采样日期和采样人员等信息,打印后贴到样品瓶上(建议同时用橡皮筋固定)。为了防止样品瓶上编码信息丢失,应同时在样品瓶原有标签上手写样品编码和采样日期,要求字迹清晰可辨。土壤采样完成后,样品瓶需用泡沫塑料袋包裹,随即放入现场带有冷冻蓝冰的样品箱内进行临时保存。

(2) 土壤平行样要求

土壤平行样应不少于地块总样品数的 10%,每个地块至少采集 1 份。平行样应在土样同一位置采集,两者检测项目和检测方法应一致,在采样记录单中标注平行样编号及对应的土壤样品编号。

(3)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、VOCs 和 SVOCs 采样瓶土壤装样过程、样品瓶编号、盛放柱状样 的岩芯箱、现场检测仪器使用等关键信息拍照记录,每个关 键信息至少 1 张照片,以备质量控制。

(4) 其他要求

土壤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。

9.3.3 地下水的样品采集

- (1)采样洗井达到要求后,测量并记录水位,若地下水水位变化小于 10 cm,则可以立即采样;若地下水水位变化超过 10 cm,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。若洗井过程中发现水面有浮油类物质,需要在采样记录单里明确注明。
- (2)地下水样品采集应先采集用于检测 VOCs 的水样,然后再采集用于检测其他水质指标的水样。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。采集检测 VOCs 的水样时,优先采用气囊泵或低流量潜水泵,控制采样水流速度不高于 0.3 L/min。使用低流量潜水泵采样时,应将采样管出水口靠近样品瓶中下部,使水样沿瓶壁缓缓流入瓶中,过程中避免出水口接触液面,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。使用贝勒管进行地下水样品采集时,应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或低流量控制器,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,使用手持智能终端记录样品编码、 采样日期和采样人员等信息,打印后贴到样品瓶上。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。 (3)地下水平行样采集要求。地下水平行样应不少于地块总样品数的 10%, 每个地块至少采集 1 份。

使用非一次性的地下水采样设备,在采样前后需对采样设备进行清洗,清洗过程中产生的废水,应集中收集处置。 采用柴油发电机为地下水采集设备提供动力时,应将柴油机放置于采样井下风向较远的位置。

- (4)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。
 - (5)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(用于 VOCs、 SVOCs、重金属和地下水水质监测的样品瓶)、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。

9.3.4 土壤和地下水的样品保存和流转

(1) 样品的保存

土壤样品保存方法参照《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执行,地下水样品保存方法参照《地下水环境监测技术规范》 (HJ/T164-2004)和《全国土壤污染状况详查地下水样品分析方法技术规定》执行。

样品保存包括现场暂存和流转保存两个主要环节,应遵循以下原则进行:

①根据不同检测项目要求,应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检测单位内控编号,并标注样品有效时间。

- ②样品现场暂存。采样现场需配备样品保温箱,内置冰冻蓝冰。样品采集后应立即存放至保温箱内,样品采集当天不能寄送至实验室时,样品需用冷藏柜在 4℃ 温度下避光保存。
- ③样品流转保存。样品应保存在有冰冻蓝冰的保温箱内 寄送或运送到实验室,样品的有效保存时间为从样品采集完 成到分析测试结束。

由于不同样品的组分、浓度和性质不同,同样的保存条件不能保证适用于所有类型的样品,在采样前应根据样品的性质、组分和环境条件来选择适宜的保存方法和保存剂。

(2)样品的流转

①装运前核对

样品管理员和质量检查员负责样品装运前的核对,要求样品与采样记录单进行逐个核对,检查无误后分类装箱,如果核对结果发现异常,应及时查明原因,由样品管理员向组长进行报告并记录。样品装运前,填写"样品交接清单",包括样品名称、采样时间、样品介质、检测指标、检测方法和样品寄送人等信息,样品运送单用防水袋保护,随样品箱一同送达样品检测单位。样品装箱过程中,要用泡沫材料填充样品瓶和样品箱之间空隙。样品箱用密封胶带打包。

②样品运输

样品流转运输应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 限内运送至样品检测单位。样品运输应设置运输空白样进行 运输过程的质量控制,一个样品运送批次设置一个运输空白 样品。

③样品接收

样品检测单位收到样品箱后,应立即检查样品箱是否有破损,按照样品交接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,样品检测单位的实验室负责人应在"样品交接清单"中进行标注,并及时与采样工作组组长沟通。

上述工作完成后,样品检测单位的实验室负责人在纸版样品交接清单上签字确认并拍照发给采样单位。样品检测单位收到样品后,按照样品运送单要求,立即安排样品保存和检测。

9.4 样品分析测试的质量保证与控制

9.4.1 分析方法的确认

检测实验室在开展企业用地调查样品分析测试时,其使用的分析方法应为《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。检测实验室应确保目标污染物的方法检出限满足对应的建设用地土壤污染风险筛选值的要求。

9.4.2 实验室内部质量控制

(1) 空白实验

每批次样品分析时,应进行空白试验。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方法检出限。若空白样品分析测试结果低于方法检出限,可忽略不计;若空白样

品分析测试结果明显超过正常值,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。

(2) 定量标准

①标准物质

分析仪器校准应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。

②校准曲线

采用校准曲线法进行定量分析时,一般应至少使用 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。

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 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。

(3)精密度控制

每批次样品分析时,每个检测项目(除挥发性有机物外)均须做平行双样分析。在每批次分析样品中,应随机抽取5%的样品进行平行双样分析;当批次样品数<20时,应至少随机抽取1个样品进行平行双样分析。

(4) 准确度控制

用有证标准物质: 当具备与被测土壤或地下水样品基体相同或类似的有证标准物质时,应在每批次样品分析时同步均匀插入与被测样品含量水平相当的有证标准物质样品进行分析测试。每批次同类型分析样品要求按样品数 5%的比例插入标准物质样品;当批次分析样品数 < 20 时,应至少插入1 个标准物质样品。

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。

(5) 加标回收率试验

- ①当没有合适的土壤或地下水基体有证标准物质时,应 采用基体加标回收率试验对准确度进行控制。每批次同类型 分析样品中,应随机抽取 5%的样品进行加标回收率试验; 当批次分析样品数 < 20 时,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,最 好能进行替代物加标回收率试验。
- ②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。加标量可视被测组分含量而定,含量高的可加入被测组分含量的 0.5~1.0 倍,含量低的可加 2~3 倍,但加标后被测组分的总量不得超出分析测试方法的测定上限。
- ③若基体加标回收率在规定的允许范围内,则该加标回收率试验样品的准确度控制为合格,否则为不合格。
 - ④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。

(6)分析测试数据记录与审核

检测实验室应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。

检测人员应对原始数据和报告数据进行校核。对发现的可疑报告数据,应与样品分析测试原始记录进行校对。

分析测试原始记录应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;审核人员应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。

审核人员应对数据的准确性、逻辑性、可比性和合理性进行审核。

10 结论与措施

10.1 监测结论

2025年6月,江苏富强新材料有限公司委托江苏高研环境 检测有限公司对其地块开展土壤和地下水现状调查评估工作, 以确定是否存在环境污染问题,为将来制定相应的风险管控 措施或修复方案提供依据。调查单位按照《《工业企业土壤 和地下水自行监测技术指南(试行)》(HJ 1209—2021)中 规定的工作流程,进行了土壤和地下水环境调查。

本次富强新材料土壤和地下水现状调查共布设土壤采样点位20个(含1个对照点),采集送检20个样品(包含对照点),地下水监测井12口(包括1个对照点),送检12份水样,检测项目主要包括《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准》(GB36600-2018)中 45 个基本项加pH、石油烃(C10-C40)、二噁英,地下水监测项目:按《地下水质量标准》(GB/T 14848-2017)中的常规检测项以及企业特征污染物,主要包括pH、氨氮、硝酸盐氮、亚硝酸盐氮、总硬度、氯化物、挥发酚、硫酸盐、总大肠菌群、细菌总数、硫化物、色度、浊度、臭和味、四氯化碳、三氯甲烷、苯、 甲苯、耗氧量、六价铬、氰化物、肉眼可见物、阴离子表面活性剂、汞、砷、锰、铁、铅、镉、硒、铜、铝、锌、钠、氟化物、溶解性总固体、碘化物、悬浮物、总磷、总氮、石油烃(C10-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、二氯甲烷、二噁英。

根据采样分析评价结果,富强新材料地块土壤和地下水样品中污染物浓度均低于《土壤环境质量 建设用地土壤污染风险管控标准(试行)》(GB36600-2018)第二类用地标准以及《地下水质量标准》(GB/T14848-2017)中IV类标准。

本次土壤和地下水现状调查结果表明, 江苏富强新材料有限公司土壤、地下水所有检测因子均符合相关标准, 可以按照规划进行下一步的土地开发利用。

10.2 企业针对监测结果拟采取的主要措施及原因

- (1)建立场地档案,记载场地基本信息,如场地名称、地理位置、占地面积、场地主要生产活动、场地使用权、土地利用方式及场地污染物类型和数据量、场地污染程度和范围等,保存具有考查价值的各种文字、图表、声像等各种形式的记录,为今后的开发活动提供土壤、地下水环境历史资料支持。
- (2)建立隐患定期排查制度。企业要按照一定频次开展 土壤污染隐患排查,建立隐患排查档案,及时整治发现的隐 患。每年要自行对本公司的用地进行土壤环境监测,监测结 果每年度向地方环境保护主管部门备案。
- (3) 防范拆除活动污染土壤。拆除生产设施设备、构筑物和污染治理措施,事先制定残留污染物清理和安全处理方案,严格按照有关规定实施安全处理处置,防范拆除活动污染土壤。
- (4)防范突发环境事件污染土壤。完善企业突发环境事件应急预案,补充完善防止土壤污染相关内容。突发环境事件涉及土壤污染的,要启动土壤污染防治应急措施;应急结束后,对需要开展治理与修复的污染地块,采取必要措施防止污染土壤挖掘、堆存、转运等造成二次污染。
- (5)本次调查的采样方案与风险评估均是以该地块现有的规划为基础开展的,若该地块规划用途出现变更时,必须 重新开展场地环境调查及风险评估工作。

附件

附件 1 检测报告



检测报告

编号: GYJC(环)字第 (年度) 2024010501-126号

样品名称: 地下水、土壤

项目名称: 江苏富强新材料有限公司

委托单位: 江苏富强新材料有限公司

检测类别: 委托检测

江苏高研环境检测有限公司

检测报告说明

- 一、 报告无"骑缝章"或检测单位检测专用章无效。
- 二、 报告无编制人、审核人、签发人签名无效,报告经涂改无效。
- 三、报告未经检测单位同意不得用于广告、商品宣传等商业行为。
- 四、 本检测报告只对所检样品检测项目的检测结果负责。由其他机构或单位采集送检的样品,本 检测单位仅对送检样品的检测结果负责,不对样品来源负责。
- 五、 报告只对委托方负责,需提供给第三方使用,请与检测单位联系。
- 六、 如对本报告有异议,请于收到报告之日起十天内向检测单位以书面方式提出,逾期不受理。
- 七、 本报告未经江苏高研环境检测有限公司书面批准,不得以任何方式部分复制;经同意复制的 复制件,应由江苏高研环境检测有限公司加盖检测专用章确认。
- 八、 检测项目前标注"*",表示为未经本公司计量认证的项目。

址: 江苏省淮安市经济开发区海口路9号内1号厂房4楼东

邮政编码: 223001

电 话: 0517-83713118

传 真: 0517-83712368



江苏高研环境检测有限公司

检测报告

委托单位	江苏智	富强新材料有限公司	项目名	称	江苏富强新材料有限	2公司			
委托人		曹经理	联系方	式	189 3664 2295	101			
单位地址		淮安盐化新材料	产业园区	业园区宁连路西侧、渠南路南侧					
任务编号	GYJC(环)字	第 (年度) 2024010501 号	委托类	委托类别 委托检测					
采样人			丁显、	万鑫鑫		-22-1	21		
样品类别			地-	下水					
样品状态		地下水: 无色、无明	未、透明剂	夜体 / 土壤:	浅棕色、砂壤土				
	项目类别	点位			检测项目	频次	天娄		
检测内容	地下水	60 万吨/年离子膜烧碱装置 30 万吨/年甲烷氯化物装置 D 10 万吨/年双氧水装置 D 10 万吨/年环氧丙烷装置 I 10 万吨/年苯胺装置 D5、 热电装置 D6、 污水处理装置 D7、 焚烧危废仓库 D9、热电危/ D10、 酸碱罐区 D11、 上游对照点 D12	D2、	总总度甲属生酮固在 使大、烷化剂、体油层、腐群、、肉、锌化剂、体油层、水块、物、汞、碘 、果甲眼砷、物 (C10-C	酸盐酸物细和苯甲、酸盐酸物细和苯甲、亚酚、硫酸物、氯量阴铅、硫化碳、价子表铜 经数四乘 来见纸、实量阴铅、溶磷、水物、炭、水物、黄原、水物、铁化物、氯量阴铅、溶磷、水物、炭、水物、氯(基),以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以,以	1	1		
	土壤	60 万吨/年离子膜烧碱装置 30 万吨/年甲烷氯化物装置 30 万吨/年双氧水装置 T7- 10 万吨/年环氧丙烷装置 T9 10 万吨/年苯胺装置 T13-T14、污水处理装置 T15、焚烧装置 焚烧危废仓库 T17、热电危 T18、 酸碱罐区 T19、 上游对照点 T20	T5-T6、 -T8、 P-T10、 F12、 年	桌、挥发性有	六价)、铜、铅、汞、 机物、半挥发性有机物、 油烃(C ₁₀ -C ₄₀)	1	1		
采样日期	样日期 2025.6.3-6.4 检测日期 2025.6.3-6.8								
7617 11 791	The state of the								

江苏高研环境检测有限公司



第 1 页 共 29 页



检测结果(地下水)

			结;	果		
采样日期	检测项目	30 万吨/年甲烷氯 化物装置 D2	焚烧危废仓库 D9	焚烧装置 D8	10 万吨/年环氧 丙烷装置 D4	单位
		G009DF0201	G009DF0901	G009DF0801	G009DF0401	
	pH	7.2	7.0	7.1	7.2	无量纲
	氨氮	0.681	0.596	0.743	0.720	mg/L
	硝酸盐氮	1.73	1.71	1.61	1.28	mg/L
	亚硝酸盐 氮	0.020	0.023	0.034	0.021	mg/L
	总硬度	375	379	528	555	mg/L
	氯化物	67	64	285	44	mg/L
	挥发酚	0.0003L	0.0003L	0.0003L	0.0003L	mg/L
	硫酸盐	55	97	78	112	mg/L
	总大肠菌 群	<3	<3	<3	<3	MPN/1 0mL
	细菌总数	120	70	90	60	CFU/n L
	硫化物	0.003L	0.003L	0.003L	0.003L	mg/L
2025.6.3	色度	10	10	10	10	度
	耗氧量	7.2	2.1	3.7	2.8	mg/L
	六价铬	0.004L	0.004L	0.004L	0.004L	mg/L
	氰化物	0.002L	0.002L	0.002L	0.002L	mg/L
	阴离子表 面活性剂	0.050L	0.050L	0.050L	0.050L	mg/L
	甲醛	0.05L	0.05L	0.05L	0.05L	mg/L
	臭和味	无任何臭和味	无任何臭和味	无任何臭和味	无任何臭和味	1
	总氮	0.79	0.71	0.88	0.84	mg/L
	镉	0.3	0.1L	0.2	0.2	μg/L
	硒	0.1	0.1	0.1	0.1	μg/L
	铜	3	3	10	10	μg/L
	铝	0.07L	0.13	0.34	0.07L	mg/L

江苏高研环境检测有限公司

第 2 页 共 29 页



编号: GYJC(环)字第 (年度) 2024010501-126 号

检测结果(地下水)

			结身	具		S 2"
采样日期	检测项目	30 万吨/年甲烷 氯化物装置 D2	焚烧危废仓库 D9	焚烧装置 D8	10 万吨/年环氧 丙烷装置 D4	单位
		G009DF0201	G009DF0901	G009DF0801	G009DF0401	
	锌	0.019	0.035	0.060	0.054	mg/I
	钠	123	87.2	156	126	mg/L
	氟化物	0.46	0.48	0.35	0.45	mg/I
	溶解性总 固体	449	526	1.18×10 ³	501	mg/L
	碘化物	0.076	0.102	0.089	0.038	mg/L
	悬浮物	11	14	10	12	mg/L
	总磷	0.18	0.08	0.17	0.18	mg/L
	汞	0.09	0.08	0.10	0.06	μg/L
	砷	0.6	0.6	0.6	0.7	μg/L
	锰	0.071	0.014	0.528	0.446	mg/I
2025.6.3	铁	0.31	0.77	1.52	0.62	mg/I
2023.6.3	铅	1L	1L	1L	1L	μg/L
	浊度	6.8	7.2	7.9	8.5	NTU
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	0.01L	0.01L	0.01L	0.01L	mg/L
	四氯化碳	3L	3L	3L	3L	μg/L
	三氯甲烷	3L	3L	3L	3L	μg/L
	苯	3L	3L	3L	3L	μg/L
	甲苯	3L	3L	3L	3L	μg/L
	三氯乙烯	6L	6L	6L	6L	μg/L
	四氯乙烯	3L	3L	3L	3L	μg/L
	二氯甲烷	7L	7L	7L	7L	μg/L
	肉眼可见 物	无	无	无	无	/

江苏高研环境检测有限公司

第 3 页 共 29 页



检测结果(地下水)

			结果		
采样日期	检测项目	30 万吨/年双氧水装置 D3	污水处理装置 D7	酸碱罐区 D11	单位
		G009DF0301	G009DF0701	G009DF1101	
	pН	7.3	7.1	7.0	无量纸
	氨氮	0.434	0.761	0.577	mg/L
	硝酸盐氮	1.28	1.28	1.50	mg/L
	亚硝酸盐 氮	0.003L	0.031	0.022	mg/L
	总硬度	494	602	588	mg/L
	氯化物	165	262	179	mg/L
	挥发酚	0.0003L	0.0003L	0.0003L	mg/L
	硫酸盐	105	59	152	mg/L
	总大肠菌 群	<3	<3	<3	MPN/1 0mL
	细菌总数	120	50	60	CFU/m
	硫化物	0.003L	0.003L	0.003L	mg/L
2025.6.3	色度	10	10	10	度
	耗氧量	1.7	2.2	1.5	mg/L
	六价铬	0.004L	0.004L	0.004L	mg/L
	氰化物	0.002L	0.002L	0.002L	mg/L
	阴离子表 面活性剂	0.050L	0.050L	0.050L	mg/L
	甲醛	0.05L	0.05L	0.05L	mg/L
	臭和味	无任何臭和味	无任何臭和味	无任何臭和味	/
	总氮	0.70	0.91	0.76	mg/L
	镉	0.1L	0.2	0.1	μg/L
	硒	0.1	0.1	0.1	μg/L
	铜	1	1	8	μg/L
	铝	0.15	0.31	0.19	mg/L

江苏高研环境检测有限公司

第 4 页 共 29 页



检测结果(地下水)

			结果		
采样日期	检测项目	30 万吨/年双氧水装置 D3	污水处理装置 D7	酸碱罐区 D11	单位
		G009DF0301	G009DF0701	G009DF1101	
	锌	0.089	0.045	0.093	mg/L
	钠	100	76.5	125	mg/L
	氟化物	0.36	0.32	0.20	mg/L
	溶解性总固体	784	1.08×10 ³	891	mg/L
	碘化物	0.051	0.051	0.063	mg/L
	悬浮物	9	15	13	mg/L
	总磷	0.03	0.10	0.08	mg/L
	汞	0.09	0.09	0.08	μg/L
	砷	0.9	1.0	0.8	μg/L
	锰	0.909	0.977	0.547	mg/L
2025.6.3	铁	1.14	1.75	0.95	mg/L
2023.0.3	铅	1L	1L	1L	μg/L
	浊度	9.4	8.3	8.2	NTU
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	0.01L	0.01L	0.01L	mg/L
	四氯化碳	3L	3L	3L	μg/L
	三氯甲烷	3L	3L	3L	μg/L
	苯	3L	3L	3L	μg/L
	甲苯	3L	3L	3L	μg/L
	三氯乙烯	6L	6L	6L	μg/L
	四氯乙烯	3L	3L	3L	μg/L
	二氯甲烷	7L	7L	7L	μg/L
	肉眼可见 物	无	无	无	/

江苏高研环境检测有限公司

第 5 页 共 29 页



检测结果(地下水)

				结果			
采样日期	检测项目	10 万吨/年苯 胺装置 D5	热电危废仓 库 D10	热电装置 D6	60 万吨/年离 子膜烧碱装 置 D1	上游对照点 D12	单位
		G009DF0501	G009DF1001	G009DF0601	G009DF0101	G009DF1201	
	pН	7.0	7.1	7.0	7.2	7.0	无量组
	氨氮	0.654	0.701	0.746	0.604	0.096	mg/L
	硝酸盐氮	1.50	1.52	1.50	1.47	1.46	mg/L
	亚硝酸盐 氮	0.025	0.010	0.039	0.003L	0.003L	mg/L
	总硬度	398	447	497	347	336	mg/L
	氯化物	51	145	69	208	63	mg/L
	挥发酚	0.0003L	0.0003L	0.0003L	0.0003L	0.0003L	mg/L
	硫酸盐	95	40	209	193	70	mg/L
	总大肠菌 群	<3	<3	<3	<3	<3	MPN/1 0mL
	细菌总数	70	60	50	60	90	CFU/n
	硫化物	0.003L	0.003L	0.003L	0.003L	0.003L	mg/L
2025.6.4	色度	10	10	10	10	10	度
	耗氧量	1.0	1.1	0.8	1.5	1.0	mg/L
	六价铬	0.004L	0.004L	0.004L	0.004L	0.004L	mg/L
	氰化物	0.002L	0.002L	0.002L	0.002L	0.002L	mg/L
	阴离子表 面活性剂	0.050L	0.050L	0.050L	0.050L	0.050L	mg/L
	甲醛	0.05L	0.05L	0.05L	0.05L	0.05L	mg/L
	臭和味	无任何臭和 味	无任何臭和 味	无任何臭和 味	无任何臭和 味	无任何臭和 味	/
	总氮	0.81	0.88	0.91	0.78	0.61	mg/L
	镉	0.3	0.4	0.1L	0.4	0.6	μg/L
	硒	0.1	0.2	0.1	0.1	0.1	μg/L
	铜	9	12	2	1	12	μg/L
	铝	0.25	0.08	0.07L	0.08	0.29	mg/L

江苏高研环境检测有限公司

第 6 页 共 29 页



检测结果(地下水)

				结果			
采样日期	检测项目	10 万吨/年苯 胺装置 D5	热电危废仓 库 D10	热电装置 D6	60 万吨/年离 子膜烧碱装 置 D1	上游对照点 D12	单位
		G009DF0501	G009DF1001	G009DF0601	G009DF0101		
	锌	0.034	0.010	0.070	0.027	0.039	mg/I
	钠	75.0	93.6	89.2	114	61.1	mg/l
	氟化物	0.27	0.43	0.35	0.26	0.32	mg/I
	溶解性总 固体	558	596	631	784	578	mg/I
	碘化物	0.152	0.114	0.076	0.127	0.063	mg/I
	悬浮物	8	13	12	16	14	mg/I
	总磷	0.08	0.09	0.11	0.15	0.03	mg/I
	汞	0.13	0.11	0.13	0.10	0.09	μg/L
	砷	0.7	0.6	0.8	0.8	0.9	μg/L
	锰	0.116	0.014	0.319	0.087	0.080	mg/I
2025.6.4	铁	1.07	0.78	0.47	0.34	1.00	mg/L
2023.0.4	铅	IL	1L	1L	1L	1L	μg/L
	浊度	6.7	8.4	7.3	7.9	6.6	NTU
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	0.01L	0.01L	0.01L	0.01L	0.01L	mg/L
	四氯化碳	3L	3L	3L	3L	3L	μg/L
	三氯甲烷	3L	3L	3L	3L	3L	μg/L
	苯	3L	3L	3L	3L	3L	μg/L
	甲苯	3L	3L	3L	3L	3L	μg/L
	三氯乙烯	6L	6L	6L	6L	6L	μg/L
	四氯乙烯	3L	3L	3L	3L	3L	μg/L
	二氯甲烷	7L	7L	7L	7L	7L	μg/L
	肉眼可见 物	无	无	无	无	无	/

江苏高研环境检测有限公司

第 7 页 共 29 页



检测结果(土壤)

			结果		
采样日期	检测项目	30 万吨/年甲烷氯化物 装置 T5 (0~0.2m)	30 万吨/年甲烷氯化物 装置 T6 (0~0.2m)	30 万吨/年双氧水装置 T7 (0~0.2m)	单位
		G009TF0501	G009TF0601	G009TF0701	
	рН	8.52	8.66	8.89	无量
	砷	32.4	32.4	32.3	mg/k
	镉	0.17	0.17	0.19	mg/k
	六价铬	ND	ND	ND	mg/k
	铜	28	27	31	mg/k
	铅	13.5	19.6	20.7	mg/k
	汞	0.113	0.094	0.132	mg/k
	镍	37	34	29	mg/k
	硝基苯	ND	ND	ND	mg/k
	苯胺	ND	ND	ND	mg/k
2025.6.3	2-氯酚	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[a]蔥	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[a]芘	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[b]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[k]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k
	薜	ND	ND	ND	mg/kg
	二苯并[a、h]蒽	ND	ND	ND	mg/kg
	茚并[1,2,3-cd] 芘	ND	ND	ND	mg/k
	萘	ND	ND	ND	mg/kg
	氯甲烷	ND	ND	ND	μg/kg
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	ND	ND	mg/kg

江苏高研环境检测有限公司

第 8 页 共 29 页



检测结果(土壤)

			结果		
采样日期	检测项目	30 万吨/年甲烷氯化物 装置 T5 (0~0.2m)	30 万吨/年甲烷氯化物 装置 T6 (0~0.2m)	30 万吨/年双氧水装置 T7 (0~0.2m)	单位
		G009TF0501-1/2/3	G009TF0601-1/2/3	G009TF0701-1/2/3	
	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯乙烷+	ND	ND	ND	mg/k
	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k
	顺-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/k
	反-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/k
	二氯甲烷	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,1,2-四氯乙 烷	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,2,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k
	四氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k
2025 6 2	1,1,2-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k
2025.6.3	三氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k
	1,2,3-三氯丙烷	ND	ND	ND	mg/k
	氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k
	氯苯	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯苯	ND	ND	ND	mg/k
	1,4-二氯苯	ND	ND	ND	mg/k
	乙苯	ND	ND	ND	mg/k
	甲苯	ND	ND	ND	mg/k
	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	ND	ND	mg/k
	邻二甲苯+苯乙烯	ND	ND	ND	mg/k
	四氯化碳	ND	ND	ND	mg/k
	氯仿	ND	ND	ND	mg/k

江苏高研环境检测有限公司

第 9 页 共 29 页



检测结果(土壤)

			结果	结果		
采样日期	检测项目	30 万吨/年双氧水装置 T8 (0~0.2m)	焚烧装置 T16 (0~0.2m)	焚烧危废仓库 T17 (0~0.2m) G009TF1701	单位	
		G009TF0801	G009TF1601			
	pH	8.92	8.68	8.73	无量组	
	砷	32.8	32.7	33.0	mg/kg	
	镉	0.19	0.19	0.19	mg/k	
	六价铬	ND	ND	ND	mg/kg	
	铜	32	29	31	mg/kg	
	铅	18.1	17.8	18.8	mg/kg	
	汞	0.094	0.097	0.089	mg/kg	
	镍	35	32	31	mg/k	
	硝基苯	ND	ND	ND	mg/k	
	苯胺	ND	ND	ND	mg/k	
2025.6.3	2-氯酚	ND	ND	ND	mg/k	
	苯并[a]蒽	ND	ND	ND	mg/k	
	苯并[a]芘	ND	ND	ND	mg/k	
	苯并[b]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k	
	苯并[k]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k	
	莀	ND	ND	ND	mg/k	
	二苯并[a、h]蒽	ND	ND	ND	mg/k	
	茚并[1,2,3-cd] 芘	ND	ND	ND	mg/k	
	萘	ND	ND	ND	mg/k	
	氯甲烷	ND	ND	ND	μg/kį	
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	ND	ND	mg/k	

江苏高研环境检测有限公司

第 10 页 共 29 页



检测结果(土壤)

	检测项目	结果				
采样日期		热电装置 T13 (0~0.2m)	热电装置 T14 (0~0.2m)	60 万吨/年离子膜烧碱 装置 T1 (0~0.2m)	单位	
		G009TF1301-1/2/3	G009TF1401-1/2/3	G009TF0101-1/2/3		
	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	mg/kg	
	1,2-二氯乙烷+ 苯	ND	ND	ND	mg/kg	
	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	mg/kg	
	顺-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/kg	
	反-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/kg	
	二氟甲烷	ND	ND	ND	mg/kg	
	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	mg/k	
	1,1,1,2-四氯乙 烷	ND	ND	ND	mg/k	
	1,1,2,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k	
	四氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k	
	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k	
2025 6 4	1,1,2-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k	
2025.6.4	三氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k	
	1,2,3-三氯丙烷	ND	ND	ND	mg/k	
	氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k	
	氯苯	ND	ND	ND	mg/k	
	1,2-二氯苯	ND	ND	ND	mg/k	
	1,4-二氯苯	ND	ND	ND	mg/k	
	乙苯	ND	ND	ND	mg/k	
	甲苯	ND	ND	ND	mg/k	
	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	ND	ND	mg/k	
	邻二甲苯+苯乙烯	ND	ND	ND	mg/k	
	四氯化碳	ND	ND	ND	mg/k	
	氯仿	ND	ND	ND	mg/k	

江苏高研环境检测有限公司

第 17 页 共 29 页



检测结果(土壤)

	结果					
采样日期	检测项目	60 万吨/年离子膜 烧碱装置 T2 (0~0.2m)	60 万吨/年离子 膜烧碱装置 T3 (0~0.2m)	60 万吨/年离子 膜烧碱装置 T4 (0~0.2m)	上游对照点 T20 (0~0.2m)	单位
		G009TF0201	G009TF0301	G009TF0401	G009TF2001	
	рН	8.53	8.55	8.39	7.86	无量纲
	砷	16.1	30.2	27.4	22.3	mg/kg
	镉	0.24	0.25	0.25	0.24	mg/kg
	六价铬	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	铜	28	31	30	30	mg/kg
	铅	16.6	18.9	19.8	16.7	mg/kg
	汞	0.117	0.117	0.090	0.091	mg/kg
	镍	30	32	31	30	mg/kg
	硝基苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯胺	ND	ND	ND	ND	mg/kg
2025.6.4	2-氯酚	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯并[a]蒽	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯并[a]芘	ND	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[b]荧蒽	ND	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[k]荧蒽	ND	ND	ND	ND	mg/k
	薜	ND	ND	ND	ND	mg/k
	二苯并[a、h]蒽	ND	ND	ND	ND	mg/k
	茚并[1,2,3-cd] 芘	ND	ND	ND	ND	mg/k
	萘	ND	ND	ND	ND	mg/k
	氯甲烷	ND	ND	ND	ND	μg/kg
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	ND	ND	ND	mg/k

江苏高研环境检测有限公司

第 18 页 共 29 页



检测结果(土壤)

		结果				
采样日期	检测项目	60 万吨/年离子膜 烧碱装置 T2 (0~0.2m)	烧碱装置 T2 膜烧碱装置 T3 膜烷(0~0.2m) (0~0.2m)	60 万吨/年离子 膜烧碱装置 T4 (0~0.2m)	上游对照点 T20 (0~0.2m)	单位
		G009TF0201-1/2/ 3	G009TF0301-1/ 2/3	G009TF0401-1/ 2/3	G009TF2001-1/ 2/3	
	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,2-二氯乙烷+苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	顺-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	反-1,2 二氟乙 烯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	二氯甲烷	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,1,1,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,1,2,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	四氯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
2025 6 4	1,1,2-三氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
2025.6.4	三氟乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,2,3-三氯丙烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
	氯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	氯苯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯苯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,4-二氯苯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	乙苯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	甲苯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	邻二甲苯+苯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	四氯化碳	ND	ND	ND	ND	mg/k
	氯仿	ND	ND	ND	ND	mg/k

江苏高研环境检测有限公司

第 19 页 共 29 页



检测结果(土壤)

	检测项目	结果					
采样日期		30 万吨/年双氧水装置 T8 (0~0.2m)	焚烧装置 T16 (0~0.2m)	焚烧危废仓库 T17 (0~0.2m)	— 单位 —		
		G009TF0801-1/2/3	G009TF1601-1/2/3	G009TF1701-1/2/3			
	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	mg/kg		
	1,2-二氯乙烷+	ND	ND	ND	mg/kg		
	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	mg/kg		
	顺-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/k		
	反-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/kg		
	二氯甲烷	ND	ND	ND	mg/kg		
	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	mg/kg		
	1,1,1,2-四氯乙 烷	ND	ND	ND	mg/kg		
	1,1,2,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k		
	四氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k		
	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k		
2025 6 2	1,1,2-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k		
2025.6.3	三氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k		
	1,2,3-三氯丙烷	ND	ND	ND	mg/k		
	氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k		
	氯苯	ND	ND	ND	mg/k		
	1,2-二氯苯	ND	ND	ND	mg/k		
	1,4-二氯苯	ND	ND	ND	mg/k		
	乙苯	ND	ND	ND	mg/k		
	甲苯	ND	ND	ND	mg/k		
	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	ND	ND	mg/k		
	邻二甲苯+苯乙烯	ND	ND	ND	mg/k		
	四氯化碳	ND	ND	ND	mg/k		
	氯仿	ND	ND	ND	mg/k		

江苏高研环境检测有限公司

第 11 页 共 29 页



检测结果(土壤)

		结果				
采样日期	检测项目	10 万吨/年环氧丙 烷装置 T9 (0~0.2m)	10 万吨/年环氧 丙烷装置 T10 (0~0.2m)	污水处理装置 T15 (0~0.2m)	酸碱罐区 T19 (0~0.2m)	单位
		G009TF0901	G009TF1001	G009TF1501	G009TF1901	
	рН	8.91	8.94	8.69	8.55	无量组
	砷	24.7	24.8	24.4	22.5	mg/kg
	镉	0.21	0.22	0.21	0.25	mg/kg
	六价铬	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	铜	32	30	31	28	mg/kg
	铅	17.9	18.2	18.2	20.0	mg/kg
	汞	0.087	0.085	0.082	0.082	mg/kg
	镍	28	27	28	27	mg/kg
	硝基苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯胺	ND	ND	ND	ND	mg/kg
2025.6.3	2-氯酚	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯并[a]蒽	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯并[a]芘	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯并[b]荧蒽	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	苯并[k]荧蒽	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	薜	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	二苯并[a、h]蒽	ND	ND	ND .	ND	mg/kg
	茚并[1,2,3-cd] 芘	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	萘	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	氯甲烷	ND	ND	ND	ND	μg/kg
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	ND	ND	ND	mg/kg

江苏高研环境检测有限公司

第 12 页 共 29 页



测点示意图







说明: ☆地下水采样点

■土壤采样点

第 20 页 共 29 页

江苏高研环境检测有限公司



测点示意图







说明:☆地下水采样点 ■土壤采样点

江苏高研环境检测有限公司

第 21 页 共 29 页



检测结果(土壤)

			结具	果		
采样日期	检测项目	10 万吨/年环氧丙 烷装置 T9 (0~0.2m)	10 万吨/年环氧 丙烷装置 T10 (0~0.2m)	污水处理装置 T15 (0~0.2m)	酸碱罐区 T19 (0~0.2m)	单位
		G009TF0901-1/2/ 3	G009TF1001-1/ 2/3	G009TF1501-1/ 2/3	G009TF1901-1/ 2/3	
	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯乙烷+ 苯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	顺-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	反-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	二氯甲烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,1,2-四氯乙 烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,2,2-四氟乙 烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
	四氯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/kg
2025.6.3	1,1,2-三氯乙烷	ND	ND	ND	ND	mg/k
2023.0.3	三氯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,2,3-三氯丙烷	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	氯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	氯苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,2-二氯苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	1,4-二氯苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	乙苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	甲苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
7 14	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	邻二甲苯+苯乙烯	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	四氯化碳	ND	ND	ND	ND	mg/kg
	氯仿	ND	ND	ND	ND	mg/kg

江苏高研环境检测有限公司

第 13 页 共 29 页



检测结果(土壤)

			结果		
采样日期	检测项目	10 万吨/年苯胺装置 T11 (0~0.2m)	10 万吨/年苯胺装置 T12 (0~0.2m)	热电危废仓库 T18 (0~0.2m)	单位
		G009TF1101	G009TF1201	G009TF1801	
	рН	8.23	8.47	8.67	无量组
	砷	31.4	34.9	24.2	mg/k
	镉	0.24	0.24	0.24	mg/k
	六价铬	ND	ND	ND	mg/k
	铜	30	28	28	mg/k
	铅	17.0	18.8	17.4	mg/k
	汞	0.080	0.080	0.078	mg/k
	镍	27	31	33	mg/k
	硝基苯	ND	ND	ND	mg/k
	苯胺	ND	ND	ND	mg/k
2025.6.4	2-氯酚	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[a]蒽	ND	ND	ND ·	mg/k
	苯并[a]芘	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[b]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[k]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k
	薜	ND	ND	ND	mg/k
	二苯并[a、h]蒽	ND	ND	ND	mg/k
	茚并[1,2,3-cd] 芘	ND	ND	ND	mg/k
	茶	ND	ND	ND	mg/k
	氯甲烷	ND	ND	ND	μg/kg
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	ND	ND	mg/kg

江苏高研环境检测有限公司

第 14 页 共 29 页



测点示意图







说明: ☆地下水采样点

江苏高研环境检测有限公司

第 22 页 共 29 页









说明: ☆地下水采样点

江苏高研环境检测有限公司

第 23 页 共 29 页



检测结果(土壤)

			结果		
采样日期	检测项目	10 万吨/年苯胺装置 T11 (0~0.2m)	10 万吨/年苯胺装置 T12 (0~0.2m)	热电危废仓库 T18 (0~0.2m)	单位
		G009TF1101-1/2/3	G009TF1201-1/2/3	G009TF1801-1/2/3	
	1,1-二氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯乙烷+ 苯	ND	ND	ND	mg/k
	1,1-二氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k
	顺-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/k
	反-1,2 二氯乙 烯	ND	ND	ND	mg/k
	二氯甲烷	ND	ND	ND	mg/k
	1,2-二氯丙烷	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,1,2-四氯乙 烷	ND	ND	ND	mg/kg
	1,1,2,2-四氯乙烷	ND	ND	ND	mg/kg
	四氯乙烯	ND	ND	ND	mg/k
	1,1,1-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k
2025.6.4	1,1,2-三氯乙烷	ND	ND	ND	mg/k
2025.6.4	三氯乙烯	ND	ND	ND	mg/kg
	1,2,3-三氯丙烷	ND	ND	ND	mg/k
	氯乙烯	ND	ND	ND	mg/kg
	氯苯	ND	ND	ND	mg/kg
	1,2-二氯苯	ND	ND	ND	mg/kg
	1,4-二氯苯	ND	ND	ND	mg/kg
	乙苯	ND	ND	ND	mg/kg
	甲苯	ND	ND	ND	mg/kg
	间二甲苯+ 对二甲苯	ND	ND	ND	mg/kg
	邻二甲苯+苯乙烯	ND	ND	ND	mg/kg
	四氯化碳	ND	ND	ND	mg/kg
	氯仿	ND	ND	ND	mg/kg

江苏高研环境检测有限公司

第 15 页 共 29 页



检测结果(土壤)

			结果		
采样日期	检测项目	热电装置 T13 (0~0.2m)	热电装置 T14 (0~0.2m)	60 万吨/年离子膜烧碱 装置 T1 (0~0.2m)	单位
		G009TF1301	G009TF1401	G009TF0101	
	рН	8.40	8.52	8.50	无量:
	砷	19.1	17.7	16.0	mg/k
	镉	0.25	0.20	0.25	mg/k
	六价铬	ND	ND	ND	mg/k
	铜	29	28	27	mg/k
	铅	16.8	16.5	17.6	mg/k
	汞	0.082	0.082	0.081	mg/k
	镍	32	30	31	mg/k
	硝基苯	ND	ND	ND	mg/k
	苯胺	ND	ND	ND	mg/k
2025.6.4	2-氯酚	ND	ND	ND	mg/l
	苯并[a]蒽	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[a]芘	ND	ND	ND	mg/l
	苯并[b]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k
	苯并[k]荧蒽	ND	ND	ND	mg/k
	蔗	ND	ND	ND	mg/k
	二苯并[a、h]蒽	ND	ND	ND	mg/k
	茚并[1,2,3-cd] 芘	ND	ND	ND	mg/k
	萘	ND	ND	ND	mg/k
	氯甲烷	ND	ND	ND	μg/k
	石油烃 (C ₁₀ -C ₄₀)	ND	ND	ND	mg/k

江苏高研环境检测有限公司

第 16 页 共 29 页



检测依据

	检测项目	检测方法	检出限
	рН	水质 pH 值的测定 电极法 HJ 1147-2020	1
	氨氮	水质 氨氮的测定 纳氏试剂分光光度法 HJ 535-2009	0.025mg/L
	硝酸盐氮	水质 无机阴离子 (F'、Cl'、NO ₂ '、Br、NO ₃ '、PO ₄ ² 、SO ₃ ² 、 SO ₄ ² -) 的测定 离子色谱法 HJ 84-2016	0.016mg/L
	亚硝酸盐氮	水质 亚硝酸盐氮的测定 分光光度法 GB/T 7493-1987	0.003mg/L
	总硬度	水质 钙和镁总量的测定 EDTA 滴定法 GB/T 7477-1987	5.00mg/L
	氯化物	水质 氯化物的测定 硝酸银滴定法 GB/T 11896-1989	2mg/L
	挥发酚	水质 挥发酚的测定 4-氨基安替比林分光光度法 HJ 503-2009	0.0003mg/L
	硫酸盐	水质 硫酸盐的测定 铬酸钡分光光度法(试行) HJ/T 342-2007	8mg/L
	细菌总数	水质细菌总数的测定 平皿计数法 HJ 1000-2018	/
	总大肠菌群	多管发酵法 水和废水监测分析方法 (第四版增补版) 国家环保总局 (2002) 年 5.2.5.1	/
	硫化物	水质 硫化物的测定 亚甲基蓝分光光度法 HJ 1226-2021	0.003mg/L
	色度	水质 色度的测定 GB/T 11903-1989	/
地下	浊度	水质 浊度的测定 浊度计法 HJ 1075-2019	0.3NTU
水	臭和味	生活饮用水标准检验方法 感官性状和物理指标 GB/T 5750.4-2023 6.1 嗅气和尝味法	1
	四氯化碳	水质 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 810-2016	3μg/L
	三氯甲烷	水质 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 810-2016	3μg/L
	苯	水质 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 810-2016	3μg/L
	甲苯	水质 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 810-2016	3μg/L
	耗氧量	生活饮用水标准检验方法 有机物综合指标 GB/T 5750.7-2023 4.1 酸性高锰酸钾滴定法	0.05mg/L
	六价铬	生活饮用水标准检验方法 金属指标 GB/T 5750.6-2023 13.1 二苯碳酰二肼分光光度法	0.004mg/L
	氰化物	生活饮用水标准检验方法 无机非金属指标 GB/T 5750.5-2023 7.1 异烟酸-吡唑酮分光光度法	0.002mg/L
	肉眼可见物	生活饮用水标准检验方法 感官性状和物理指标 GB/T 5750.4-2023 7.1 直接观察法	1
	阴离子表面活性	生活饮用水标准检验方法 感官性状和物理指标 GB/T 5750.4-2023 13.1 亚甲基蓝分光光度法	0.050mg/L
	利 汞	GB/15/50.4-2023 13.1 业中蚕监分元元及法 水质 汞、砷、硒、铋和锑的测定原子荧光法	0.04µg/L

江苏高研环境检测有限公司

第 24 页 共 29 页



检测依据

	检测项目	检测方法	检出限
	锰	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	0.004mg/L
	砷	水质 汞、 砷、 硒、铋和锑的测定原子荧光法 HJ 694-2014	0.3μg/L
	铁	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	0.02mg/L
	铅	水和废水监测分析方法 (第四版增补版) 国家环保总局 (2002 年) 3.4.16.5 石墨炉原子吸收法测定镉、铜和铅	lμg/L
	镉	水和废水监测分析方法 (第四版增补版) 国家环保总局 (2002 年) 3.4.7.4 石墨炉原子吸收法测定镉、铜和铅	0.1μg/L
	硒	水质 汞、 砷、 硒、铋和锑的测定原子荧光法 HJ 694-2014	0.4μg/L
	铜	水和废水监测分析方法 (第四版增补版) 国家环保总局 (2002 年) 3.4.10.5 石墨炉原子吸收法测定镉、铜和铅	lμg/L
	铝	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	0.07mg/L
	锌	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	0.004mg/L
	钠	水质 钾和钠的测定 火焰原子吸收分光光度法 GB/T 11904-1989	0.01mg/L
地下水	氟化物	水质 氟化物的测定 离子选择电极法 GB/T 7484-1987	0.05mg/L
	溶解性总固体	生活饮用水标准检验方法 感官性状和物理指标 GB/T 5750.4-2023 11.1 称量法	1
	碘化物	生活饮用水标准检验方法 无机非金属指标 GB/T 5750.5-2023 13.3 高浓度碘化物容量法	0.025mg/L
	悬浮物	水质 悬浮物的测定 重量法 GB/T 11901-1989	4mg/L
	总磷	水质 总磷的测定 钼酸铵分光光度法 GB/T 11893-1989	0.01mg/L
	总氮	水质 总氮的测定 碱性过硫酸钾消解紫外分光光度法 HJ 636-2012	0.05mg/L
	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 HJ 894-2017	0.01mg/L
	三氯乙烯	水质 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 810-2016	6μg/L
	四氯乙烯	水质 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 810-2016	3μg/L
	甲醛	水质 甲醛的测定 乙酰丙酮分光光度法 HJ 601-2011	0.05mg/L
	二氯甲烷	水质 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 810-2016	7μg/L

江苏高研环境检测有限公司

第 25 页 共 29 页



检测依据

	检测项目	检测方法	检出限
	рН	土壤 pH 值的测定 电位法 HJ 962-2018	1
	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	0.01mg/kg
	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/T 22105.1-2008	0.002mg/kg
	砷	土壤和沉积物 汞、砷、硒、铋、锑的测定 微波消解 原子荧光 法 HJ680-2013	0.01mg/kg
	铅	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	0.1mg/kg
	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	0.5mg/kg
	铜	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	1mg/kg
	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	3mg/kg
	四氯化碳	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.03mg/kg
) luis	氯仿	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
土壤	氯甲烷	土壤和沉积物 挥发性卤代烃的测定 顶空/气相色谱-质谱法 HJ 736-2015	3μg/kg
	1,1-二氟乙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	1,2-二氯乙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.01mg/kg
	1,1-二氯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.01mg/kg
	顺-1,2 二氯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.008mg/kg
	反-1,2 二氯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	二氯甲烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	1,2-二氯丙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.008mg/kg
	1,1,1,2-四氟乙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	1,1,2,2-四氯乙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg

江苏高研环境检测有限公司

第 26 页 共 29 页



检测依据

杜		检测方法	检出限
	四氯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	四氯化碳	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.03mg/kg
	1,1,1-三氯乙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	1,1,2-三氯乙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	三氯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.009mg/kg
	1,2,3-三氯丙烷	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	氯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.01mg/kg
	氯苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.005mg/kg
	1,2-二氯苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	1,4-二氯苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.008mg/kg
壤	乙苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.006mg/kg
	苯乙烯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	甲苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.006mg/kg
	间二甲苯+ 对二甲苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.009mg/kg
	邻二甲苯	土壤和沉积物 挥发性有机物的测定 顶空/气相色谱 HJ 741-2015	0.02mg/kg
	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	0.09mg/kg
	苯胺	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	0.02mg/kg
	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	0.06mg/kg
	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	0.1mg/kg
	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	0.1mg/kg
	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	0.2mg/kg

江苏高研环境检测有限公司

第 27 页 共 29 页



检测依据

	检测项目	检测方法	检出限
	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	0.1mg/kg
	甝	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	0.1mg/kg
1 155	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	0.1mg/kg
土壤	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	0.1mg/kg
	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	0.09mg/kg
	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

江苏高研环境检测有限公司

第 28 页 共 29 页



检测仪器

	17 AV NC - 111	
编号	仪器名称	型号
SY-A-06-2	便携式 PH 计	PHBJ-260
SY-A-05-2	便携式浊度计	2100Q 型
SY-A-31	电感耦合等离子体发射光谱仪	715 ICP-OES
SY-A-01	紫外可见分光光度计	TU-1810
SY-A-24-1	离子色谱仪	CIC-D100
SY-B-02-4	电子天平	AUW220D
SY-A-23-2	气相色谱仪	6890N
SY-A-23-3	气相色谱仪	6890N
SY-A-25-2	气相色谱质谱联用仪	6890N/5973Network
SY-A-25-3	气相色谱质谱联用仪	6890N/5973Network
SY-C-95	生物显微镜	BM-500T
SY-C-13-3	电热恒温培养箱	303-4B
SY-A-11	原子吸收分光光度计	岛津 7000
SY-A-20	原子荧光光谱仪	AFS-230E
SY-A-12	酸度计	PHS-3C
SY-A-12-1	酸度计	PHS-3C
SY-B-02-1	电子天平	PL602E
SY-C-11-2	鼓风干燥箱	DHG-9140A

检测说明

1、地下水的测定结果低于分析方法检出限时,使用"方法检出限",并加标志位"L"表示。

*****报告结束****

江苏高研环境检测有限公司

第 29 页 共 29 页

附件 2 采样记录

GYJC-JC-33

任务单

任务编号 GYJC (环) 字第 (年度) 2024010501 号

项目/公司名称	江苏富强新材料	料有限公司	地址	Commission of the Commission o	产业园区宁连路西南路南侧
委托单位	江苏富强新材料有限公司		联系人	曹经理 18	89 3664 2295
任务性质	委托检测 验收检测 环评检测		承接部门		牟组 ☑ チ組 ☑
	项目类别	点位	检测项目	频次	天数
检测内容		内容详见年度监测	年度监测方案		
任务上报要求	1、每月 20 日前采样 2、特殊要求除外。	组、分析组完上3	交采样记录与分析	记录、25 日前报告约	组完成报告编制,
审核人	2-424	签发人	赵弘	签发日期	2024.1.5
任务接收部门	故	湖 万江			

版本/版次: B/3

III'
公
有限
一
家
極
新研环境检测
A
1
THE
去
57

表
录
记
始
闽
丰
米
攤
+1

平位名称: 3 天气状况:	11.办昌强新材料有限 約2.	単立名称: <u>しか 品理和材料有限公司</u> 仕务编号: <u>GYJC(外)字第(年度)2024010501 号</u> 米梓依据: 天气状况: 	(年度) 2024010501号 工业月他」	.来样依据: HJ/T166-2004 - 来样日期: プルグ、6.3
采样点名称	样品编号	检测项目	采样深度 样品重量 (cm) (kg)	
化物装置 TS	G009TF0501	砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噻英	2.0	颜色:(承才 ,) 湿度:干/滅/湿/重潮/极潮 植物根系:无根系/少量/中盘/多量/根密集; 质地:砂土/砂浆土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 点位经纬度: E:11/8-1/8-26/
30 方配/年甲烷氯 化物装置 T5	G009TF0501P-1/2/3	鎮甲烷	0-20	颜色:(/ %/ 大) 度: 干 / % / 湿 / 重潮 / 极潮 植物根系:无根系/少量/中 & / 多量/根 质地:砂土/砂煤土/栓壤土/中壤土/重 点位经纬度: E: 1/8-98- ル /
化物装置 TS	G009TF0501-1/2/3	VOCs(除氣甲烷)	0-79 0.3	顔色: (汚わ) 湿皮: 干/響/温/温/温/短度: 干/響/温/温/温/短端/ 植物根系: 无根系/少量/中 が /多量/根/ 原地: 砂土/砂蓼士/軽葉土/中壤土/重/点位经纬度: E:1/8-98-2ん
各注及说明:		5階級:	土壤湿度的野外估测,一般可分为5级;干:土块放在手中,无漏洞慈觉; 潮:土块放在手中,有潮润感觉; 湿:干捏土块、在土团上塑有手印; 直淌:手捏土块,在土团上塑有手印;	植物根系含量的估计可分为无根系;在该土层中无任何少量;在该土层每 50 cm² P 中量;在该土层每 50 cm² b 专章;该土层每 50 cm² b 分表量;该土层每 50 cm² b 为银物物。在该土层每 50 cm² b 为
※ 樺人: 丁g ja	18 500	复核人: イル・	版本/版次: B/0	申核人: 1974 LA (前 共 页 (数 1 页) 数 1 页 (数 1 页) 数 1 页 x D x D x D x D x D x D x D x D x D x

上				**	H +14		111
(cm)	26 12- 17 20-	1. 李小田 数十字 7. 九田	工 课 之	不作)。	原 紹	元 米	N
韓品編号	事位名称: 天气状况:	1. 办 昌 短 初 勺 个 有 殴 b 5 1	公旦 正分編 5: GILC (平) 用地类型:	7.4	AM.	100	采样日期:
(G009TF0601	采样点名称	样品编号	检测项目		采样深度 (cm)	样品重量 (kg)	性状描述
(3009TF0601P-1/2)3 (編甲院 20-20 0-3	30 万邮/年甲烷氯 化物裝置 T6	G009TF0601	砷、镉、铬(六价)、铜、铅、烧、半锋发性有机物、pH、石	汞、镍、氯甲 油烃、二噁英	2-0	0.7	顔色: (火材) 湿度: 干 / 湖 / 湿 / 重潮 / 极潮 植物根系: 无根系/少量/中 屋 /多量/根密集: 质地: 砂土/砂漿土/栓壤土/中壤土/重壤土/粘土; 点位经纬度: E: 11 ξ. 3 8・37 N: 33.3 7 5
G009TF0601-1/2/3	30 万吨/作甲烷氧 化物装置 T6	G009TF0601P-1/2/3	(田)	號	2-0	6.9	顔色: (冷方7 :) 度: 干 / 夢 / 湿 / 重潮 / 极潮 植物根系: 无根系/少量/ W 量/多量/根密集: 质地: 砂土/砂 ψ 生/枠壤土/中壤土/重壤土/粘土: 点位经纬度: E: II ? ↑ } 0 ≥ 7
不能提成条: - 只能接成系: - : 只能接成短条: - : : : : : : : : : : : : : : : : : :	30 万吨年中烧氯 化物装置 T6	G009TF0601-1/2/3	VOCs (除)	萬甲烷)	2-0	5.0	展 重
 ★; 下:土块放在手中,无滑消磨瓷; 为3 man 的条,但易断裂; 海:土块放在手中,有满润磨瓷; 的细条,弯曲成圆圈时容易断裂; 建:手程土块,在土团上整有手印; 如条、能弯曲成圆圈。 投潮:手程土块时,在手指上窗有湿印; 破潮:手程土块时,在手指上窗有湿印; 双条、能弯曲成圆圈。 复核 人: √ ハー 	备注及说明:						
复核人:万~	砂土: 3 砂糖土: 粉糖干: 基 縣 縣 縣 井: 計: 新 縣 縣 井: 計:	介能搓成条; 只能搓成短条; 能搓成直径为3 mm 的 能達成完整的细条。 能達成完整的细条。 能達成完整的细条。 看透成完整的细条。	9条,但易断裂; 鸣曲时容易断裂; 弯曲成圆圈时容易断裂; 弯曲成圆圈。	土壤 程度 书: 土块	野外估测,一般在手中,无潮消在手中,无潮消在手中,无潮消在手中,有潮消块,在土团上增生块的。在手站上挂块时,在手站上挂好时,在手站上挂块时,有水渍	可分为5级; 感觉; 减手印; 上留有湿印; 出。	植物根系含量的估计可分为5级; 无根系;在该土层中无任何根系; 少量;在该土层每 50 cm²内少于5 根, 中量;在该土层每 50 cm²内有5~15 多量;该土层每50 cm²内有5~15 税;
	采样人:	73 5 W	复核人	1 W			审核人: 7-4-14

共一页

页

寒

版本/版次: B/0

审核人:

复核人: ~ ~ ~

采样人:丁多多如

江,苏高研环境检测有限公司

土壤采样原始记录表

GYJC-JC-51

N: 33.31 625 N: 33.376625 N:33.376625 中量: 在该土层每 50 cm² 内有 5~15 根; 少量: 在该土层每 50 can² 内少于 5 根; 质地:砂土/砂坡土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 质地:砂土/砂煤土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 质地:砂土/砂煤土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 多量: 该土层每50 cm² 内多于15根; 根密集:在该土层中根系密集交织。 无根系: 在该土层中无任何根系; 植物根系含量的估计可分为5级; 植物根系:无根系/少量/中量/多量/根密集; 植物根系:无根系/少量/中量/多量/根密集; 植物根系:无根系/少量/中量/多量/根密集; 性状描述 湿度:干/谢/湿/重潮/极潮 湿度:干/激/湿/重潮/极潮 度:干/谢/湿/重潮/极潮 2015.6.3 点位经纬度: E: 118. 971896 点位经纬度: E: 118.971896 点位经纬度: E: 118.979896 HJ/T166-2004 颜色: (水水) 颜色:(スな) 颜色: (すな) 采样日期: 单位名称: 江苏富强新材料有限公司任务编号: GVIC(环)字第(年度)2024010501号采样依据: 样品重量 土壤湿度的野外估测,一般可分为5级; 重潮:手捏土块时,在手指上留有湿印; (kg) 0.3 0.3 2.0 湿: 手捏土块, 在土团上塑有手印; 干: 土块放在手中, 无潮润感觉; 潮:土块放在手中,有潮润感觉; 极潮:手捏土块时,有水流出。 采样深度 (cm) 0.0 0,70 2-0 工业间的工 砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噁英 VOCs (除氣甲烷) 氣甲烷 用地类型: 检测项目 重壤土: 能搓成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂; 中壤土;能搓成完整的细条,弯曲时容易断裂; 轻壤土: 能搓成直径为3 mm 的条, 但易断裂; 黏土: 能搓成完整的细条, 能弯曲成圆圈。 G009TF0701P-1/2/3 G009TF0701-1/2/3 269 G009TF0701 样品编号 砂壤土: 只能搓成短条; 砂土: 不能搓成条; 30 万吨/年双氧 水装置 T7 30 万吨/年双氧 水装置 T7 30 万吨/年双氧 水装置 T7 采样点名称 备注及说明: 天气状况:

第一页

审核人:

版本/版次: B/0

工苏高研环境检测有限公司

土壤采样原始记录表

用地类型: 「よいがい」 采样日期:	检测项目 采样深度 样品重量 (cm) (kg)	颜色:(茶本)	湿皮: 干 / 第 / 塩 / 重 板湖 塩皮: 干 / 第 / 塩 / 重 割 / 板湖 塩水 ※ 鉄、 塩	 	顔色: (大才才) 2000 1000 1100 1200	土壤湿度的野外估測、一般可分为5级; 植物根系含量的估计可分为5级; 干:土块放在手中、无潮润蒸煮; 无相互	
大气状况: 65% 用	采样点名称 样品编号		4	A 装置 T8 G009TF0801P-1/2/3	30 万吨/年双氧 G009TF0801-1/2/3 VC	备注及说明; 砂土: 不能搓成条; 砂堆土: 只能搓成条;	轮壤土:能搓成直径为3 mm的条,但易断裂;中壤土:能搓成完整的细条,弯曲时容易断裂;申壤土:能排成完整的细条、弯曲时容易断裂;

共/页

第1页

审核人:

复核人: ~~

版本/版次: B/0

In'
1100
V
11
思
有
1
冥
台
鄭
4
1
1
·研环
1
恒
苏
TIE

土壤采样原始记录表

天气状况:	652	天气状况: 665 用地类型: 工业图40 采料	工业用地		采样日期: プグ・6・3
采样点名称	样品编号	检测项目	采样深度 (cm)	样品重量 (kg)	性状構述
焚烧装置 T16	G009TF1601	砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噻英	単 株	6	颜色: (次 4 を) 湿度: 干 / 湖 / 湿 / 重潮 / 极潮 植物根系: 无根系/少量/ 小 量/多量/根密集: 质地: 砂土/砂砂土/羟壤土/中壤土/重壤土/格土; 点位经纬度: E: 11 % 1 % 5 % 5 5 y N: 23.37 5 83
焚烧装置 T16	G009TF1601P-1/2/3	氣甲烷	2-0	0.3	量/根
焚烧装置 T16	G009TF1601-1/2/3	VOCs(除氯甲烷)	07-0	·÷	及潮 :量/根 (土/重
备注及说明:					
砂井:: 子 稻雄士: 中雄村: 田城十:	砂土:不能禁战杀; 砂壤土:只能装成短条; 轮壤土:能送成直径为3 mm 的条,但易断裂; 中壤土:能透成完整的细杀,弯曲时容易断裂; 重壤土:能透成完整的细杀,弯曲成圆圈时容易	5. 5. 5. 5.	土壤極度的野外佔割,一般可分为5级; 干:土块放在手中,无滞稍感觉; 潮;土块放在手中,有滞润感觉; 湿;手捏土块,在土团上塑有手印; 置潮;手捏土块中,在手招上塑有等印;	可分为5级: 該逆; 該逆; 其手印; 上留有遊印;	植物根系含量的估计可分为5级;无极系;在该土层中无任何根系;少量;在该土层年80 cm²内少于5根;中量;在该土层每50 cm²内分于5根;中量;在这土层每50 cm²内有5~15根;多量;该土层每50 cm²内多于15根;
黏土: 能	黏土:能搓成完整的细条,能弯曲成圆圈。		极潮: 手捏土块时, 有水流出。	å	根密集:在该土层中根系密集交织。

共一页

第一页

版本/版次: B/0

of the ch

审核人:

复核人: 1~~~

采样人:丁子万4

江苏高研环境检测有限公司

土壤采样原始记录表

GYJC-JC-51

N: 33.375566 N: 33.375566 N: 33.37556 中量: 在该土层每 50 cm² 内有 5-15 根; 质地:砂土/砂墩土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 少量: 在该土层每 50 cm² 内少于 5 根; 质地:砂土/砂模土/径壤土/中壤土/重壤土/粘土; 质地:砂土/砂壤土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 多量: 该土层每50 cm2 内多于15根; 根密集:在该土层中根系密集交织。 植物根系含量的估计可分为5级; 无根系:在该土层中无任何根系; 植物根系:无根系/少量/少量/多量/根密集; 植物根系: 无根系/少量/中量/多量/根密集; 植物根系:无根系/少量/中量/多量/根密集; 颜色:(**沒**矣) 湿度:干/鄭/湿/重潮/极潮 性状描述 湿度:干/勒/湿/重潮/极潮 HJ/T166-2004 度: 干/砂/湿/重潮/极潮 点位经纬度: E:118.98049] 点位经纬度: E: 118.980497 点位经纬度: E: 1/8·98·497 颜色:(汝林) 颜色:(埃转) 采样日期: 单位名称: 江苏富强新材料有限公司任务编号: GYJC(环)字第(年度)2024010501号采样依据: 样品重量 重潮:手捏土块时,在手指上留有湿印; 土壤湿度的野外估测,一般可分为5级; (kg) 5.0 5.0 0.3 湿: 手捏土块, 在土团上塑有手印; 干:土块放在手中,无潮润感觉; 潮: 土块放在手中, 有潮润感觉; 极潮:手捏土块时,有水流出。 采样深度 (cm) 2-0 210 工业用地 2-0 砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲烷、半维发性有机物、pH、石油烃、二噁英 VOCs (除氣甲烷) 氣甲烷 用地类型: 检测项目 重壤土: 能搓成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂; 中壤土; 能搓成完整的细条, 弯曲时容易断裂; 轻壤土: 能搓成直径为 3 mm 的条, 但易断裂; 黏土: 能搓成完整的细条, 能弯曲成圆圈 G009TF1701P-1/2/3 G009TF1701-1/2/3 G009TF1701 样品编号 bin 砂壤土: 只能搓成短条; 砂土: 不能搓成条; 焚烧危废仓库 T17 采样点名称 备注及说明: 焚烧危废仓库 焚烧危废仓库 天气状况: T17 T17

共一页

审核人:

版本/版次: B/0

la,
公
恩
有
黨
公 司
境
本
臣
苏高
恒

表
帐
江
始
巡
排
米
選
4

天气状况:	あえ 日地类型: 丁本 Tub Bt也 采样日期: プ	用地类型:	1年2 上沙岛地	不面也	来样日期: プグ・6・1
采样点名称	样品编号	检测项目	采样 (c	采样深度 样品重量 (cm) (kg)	性状描述
10 万心年环氧丙烷 装置 T9	G009TF0901	砷、镉、铬(六价)、镥、铅、汞、镵、氯甲烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噁英	、條、氯甲 经、二噁英 0-79	2 2	颜色: (安木) 湿度: 干/ 湖 /湿/重湖/极潮 植物根系: 无根系/少量/少量/多量/根密集: 质地: 砂土/砂煤土/哈壤土/中壤土/重壤土/棉土: 点位经纬度: E: 8.4/1/38
10 万吨/年环氧丙烷 装置 79	G009TF0901P-1/2/3	氣甲烷	01-0	0.3	(潮 多量/根 ⁽ 壤土/重)
10 万W年环氧两烷 装置 T9	G009TF0901-1/2/3	VOCs (除氣甲烷)	院) 0-2	8.9	及潮 :量/根 : [土/重]
备注及说明:	(能裝成条)		土壤湿度的野外估	土壤稳度的野外佔拠,一般可分为5级;	4.许可徐为
砂模士: 只能轻轻模士: 能拨中模士: 能搭重模士: 能搭	砂塘土: 只能惹成短条; 轮辘土: 能搓成直径为3 mm 的条, 但易断裂; 中壤土: 能搓成完整的细条, 弯曲时容易断裂; 电壤土: 能搓成完整的细条, 弯曲时容易断裂;	建设短条; 改直径为3 mm的条,但易断裂; 成完整的细条,弯曲时容易断裂; 成汽整的细条,弯曲成圆圈时容易影裂;	干:土块放在手中,无潮润感觉; 牆:土块放在手中,有潮润感觉; 湿:手捏土块,在土闭上塑有手印; 膏腸:手捏土块,在土团上整有手印;	干:土块放在手中,无瓣润感觉: 潮:土块放在手中,有端润感觉; 湿:手捏土块、在土团上塑有手印; 面翻:手挥土块的、在手指上塑有等印;	表現 20.2年 1 年 1 1 1 2 2 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3

共/页

第1页

Auror

审核人:

复核人: ~~

采样人:丁多分

版本/版次: B/0

江苏高研环境检测有限公司

土壤采样原始记录表

GYJC-JC-51

N:33.37538 N: 33.37538 | N: 33.37538 中量: 在该土层每50 cm² 内有5~15根; 质地:砂土/砂煤土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 少量: 在该土层每 50 can2 内少于 5 根; 质地:砂土/砂壤土/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 质地:砂土/砂壤/上/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 多量:该土层每50 cm2 内多于15根; 根密集:在该土层中根系密集交织。 植物根系含量的估计可分为5级; 无根系:在该土层中无任何根系; 植物根系:无根系/少量/中量/多量/根密集; 植物根系: 无根系/少量/少量/多量/根密集; 植物根系: 无根系/少量/中量/多量/根密集; 湿度:干/谢/湿/重潮/极潮 性状描述 湿度:干/湖/湿/重潮/极潮 度:干/數/湿/重潮/极潮 点位经纬度: E: 118.979242 2015.6.3 点位经纬度: E: 11877924v 点位经纬度: E:1/8.97924v HJ/T166-2004 颜色:(液柱) 采样日期: 颜色:(浅枝) 瀬句: (みな) 单位名称: <u>江苏富强新材料有限公司</u>任务编号: GVIC(环)字第(年度)2024010501号采样依据: 为5,用地类型: 7 1 1 1 1样品重量 土壤湿度的野外估测,一般可分为5级; 重潮:手捏土块时,在手指上留有湿印; (kg) 50 5.3 5.3 湿: 手捏土块, 在土团上塑有手印; 干: 土块放在手中, 无潮润感觉; 潮:土块放在手中,有潮润感觉; 极潮:手捏土块时,有水流出。 采样深度 01-0 0.0 (cm) 2-0 砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噁英 VOCs (除氯甲烷) 氯甲烷 检测项目 重壤土: 能搓成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂; 中壤土:能搓成完整的细条,弯曲时容易断裂; 轻壤土: 能搓成直径为3 mm 的条, 但易断裂; 黏土: 能搓成完整的细条, 能弯曲成圆圈 G009TF1001P-1/2/3 G009TF1001-1/2/3 G009TF1001 样品编号 砂壤土: 只能搓成短条; 砂土: 不能搓成条; 10 万吨/年环氧丙烷 装置 T10 10 万吨/年环氧丙烷 10 万吨/年环氧丙烷 采样点名称 备注及说明: 装置 T10 装置 T10

共/页

第一页

版本/版次: B/0

III'
公
图
中
惠
包
境
水
H
高研
共
H

土壤采样原始记录表

(本人) (本人) (本人) (本人) (本人) (本人) (本人) (本人)						
G009TF1501 4, 福、格 (六化)、桐、铅、汞、松、氯甲 (34) (4	采样点名称	样品编号	检测项目	米样深度 (cm)	样品重量 (15%)	性状描述
G009TF1501 様、 ** * * * * * * * * * * * * * * * * *					(NS)	添布. (************************************
(G009TF1501P-1/2/3		102131000	砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲			※ロ: ハスナナ / 漫/ 湿 / 重潮 / 板瀬 - 世代 ロ / エルティー - エルティー - エルティー - エルティー - エー・エー・エー・エー・エー・エー・エー・エー・エー・エー・エー・エー・エー・エ
(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)		1001716000	烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噁英	2.0	2.0	值物根系: 尤根系/少量/P4//////////////////////////////////
G009TF1501P-1/2/3						点位经纬度: E:118.978775 N: 33.377497
G009TF1501P-1/2/3 類甲烷 0・2 2・3						
G009TF1501P-1/2/3			i E			度:干/鄭/湿/重潮/极潮
G009TF1501-1/2/3	_	09TF1501P-1/2/3	赋于院	,	~ 0	植物根系:无根系/少量/中量/多量/根密集;
G009TF1501-1/2/3				3	^:	(土/重)
G009TF1501-1/2/3						然後、イナイナン
G009TF1501-1/2/3						※5:、************************************
不能接以条; : 只能按成盈条; : 化能放应盈径为 nm 的条,但易断裂; : 能透成完整的组条,等由时容易断裂; : 能透成完整的组条。等由时容易断裂; : 能透成完整的组条。等于中,有部间整复; : 能透成完整的组条。等于中,有部间整复; : 能透成完整的组条。等于中,有部间整复;		009TF1501-1/2/3	VOCs (除氣甲烷)	2000	0 3	植物根系:无根系/少量/中金/多量/根密集;
不能提起条:				3	,	质地:砂土/砂煤土/羟壤土/中壤土/重壤土/粘土;
不能提起条; : 只能建成条; : 能能成直径为3 mm 的条, 但易断裂; : 能速成完整的铜头, 弯曲时容易断裂; : 能速成完整的铜头, 弯曲时容易断裂; : 能速成完整的铜头, 弯曲时容易断裂;						点位经纬度: E:1/8.978775 N:33.377497
土壤湿度的野外估测,一般可分为5级;干:土块放在手中,无滞消感觉;潮:土块放在手中,有溶消感觉;湿:土块放在手中,有溶消感觉;湿:干捏土块,在土闭上塑有手印;	注及说明:					
干: 土块放在手中, 无潮翔感觉; 潮: 土块放在手中, 有湖湖感觉; 湿: 手捏土块, 在土团上塑有手印;	砂土: 不能拨5	改条;	土壤湿度的)野外估测,一般可	可分为5级:	植物根系含量的估计可分为5级;
而: 工公从化工1-1,由而间部况。 程: 于建士块, 在土团上整有手印。	砂壤土: 只能却 珍塊土, 能格品	楚成短条; 或百径为3 mm 的3		(在手中, 无潮润)	歌说: 表年:	无根系:在该土层中无任何根系; 心基:在这工局每 50 —3 中心工 5 回。
重闹:于驻土块时,在于拾上留有盈印; 极潮:手捏土块时,有水流出。	中壤土:能搓加 重壤土:能搓加 黏土:能搓成5	成完整的细条, 弯 或完整的细条, 弯 玩完整的细条, 能弯	3断裂;	(块, 在土团上塑4 1土块时, 在手指] 1土块时, 有水流出	6元, 有手印; 上留有湿印; 出。	ノモ: エペニ/なも JO GHI 75 y 1 J RV; 中量: 在该土层年 50 GHI 内有 5~15 根; 多量: 该土层年 50 GHI 内多于 15 根; 根密集: 在该土层中根系密集交织。

	单位名称: 江 天气状况: 采样点名称		土壤采样原始记录表	: 原始	记录	表
株品編号 株品 編号	采样点名称	苏富强新材料有限。 b z	公司任务编号: GYJC(环)字第 用地类型:	(年度) 2024010	1501号采样	HJ/T166-20 采样日期:
(样品编号	检测项目	采样深度 (cm)	样品重量 (kg)	
(G009TF1901P-1/2/3	酸鳞罐区 T19	G009TF1901	砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、\$ 烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噁		نہ	显/重潮/极潮 :/少量/中 <u>塔</u> /多量/根? ヒ/轻壤土/中壤土/重
不能提成条: ・・ファ 0.3 植物根系: 元根系(少量/中傷/多量/根) 不能提成条: ・・主集温度的野外估測、一般可分为5级: ・・監視を成立を持定: E:18・973732 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		G009TF1901P-1/2/3	氣甲烷	۲.0	6.3	/ 重潮 / 极潮 !/少量/中屋/多量/根? ヒ/発壤土/中壤土/重
不能继成条; : 只能遊成短条; : 我能遊成短条; : 晚遊成短条; : 晚遊成直径为 3 mm 的条,但易断裂; : 能遊成完整的细条,弯曲时容易断裂; : 能遊成完整的细条,等此成圆圈时容易断裂; : 能遊成完整的细条,等此成圆圈时容易断裂; 是: 手捏土块,在土团上塑有手印; 全: 手捏土块,在土团上塑有手印; 是: 连拉上模时,在手指上窗有整印; 多量: 该土层每 50 cm² 内线。 使機,手捏土块时,在手指上窗有整印; 表量: 该土层每 50 cm² 内线。 表面: 手捏土块,在土团上塑有手印; 多量: 该土层每 50 cm² 内线。	酸碳罐区 T19	G009TF1901-1/2/3	VOCs(除氯甲烷)	0-10	0.3	段 車
土壤湿度的野外估测,一般可分为5级; 干:土块放在手中,无滞润感觉; 滴:土块放在手中,有滞润感觉; 湿:手捏土块,在土团上塑有手印; 易断裂; 重潮;手捏土块时,在手指上窗有湿印;	备注及说明:					
	砂井:不能	搓成条; 能搓成短条; 搓成直径为3 mm 的; 搓成完整的细条,弯 搓成完整的细条,弯	500 000 000 000 000 000 000 000 000 000	度的野外估测,一般 块放在手中,无潮润 块放在手中,有潮润 理土块,在土团上塑 手捏土块时,在手团 手捏土块时,在手招	可分为5级; 感觉; 感觉; 有手印; 上留有避印; 出。	植物根系含量的估计可分为5级;无根额,在该土层中无任何根系;少量;在该土层每 50 cm² 内少于5根;中量:在该土层每 50 cm² 内有5~15根;多量;该土层每 50 cm² 内有5~15根;

構法 极潮 繁生/根?	5. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2.	平位名称: 11.外語的 天气状况: 不信状况: 24.件况: 24.件点名称 样 连接	<u> </u>		 采样日期: 2025 6.3 采样日期: 2025 6.3 産柱、指述 (1) 湿皮: (水木) 湿皮: 干 / 湖 / 湿 / 重湖 / 板湖 植物根系: 无根系/少量/中塩/多量/根密集: 点位经纬度: E:118.978 130 N:33378 468 (2) 成色: (水木) (3) 放色: (水木) (4) 湿 / 重湖 / 板湖 植物根系: 无根系/少量/中量/多量/根密集: 点位经纬度: E: N: (4) 凝 / 重湖 / 板湖 植物根系: 无根系/少量/中量/多量/根密集: 点位经纬度: E: N: (5) 基地: 在表土层中32年(有根系: 左根系: 企量: 在该土层中32年(9.02) 内少于5根: 中量: 在该土层中50 cm² 内分于5根: 中量: 在该土层中50 cm² 内分于5根: 中量: 在该土层每50 cm² 内分于5根: 中量: 在该土层每50 cm² 内分子15根: 中量: 在该土层每50 cm² 内分子15根: 中量: 在该土层每50 cm² 内分子15根: 中量: 在该土层每50 cm² 内分子15根: 中量: 在该土层中50 cm² 内分子15根: 中量: 在该土层中积系整集交约。
	加压及66.为:		19TF1901K TTF1901K-1 (运输)	VOCs、氣甲烷 VOCs	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)

士	35 用地类型: 1.2.14 VC 应转验库	 母、編、췀(六份)、例、智、汞、镍、氯甲烷、半维发性有机物、pH、石油烃、二噻英 のープ	G009TF0101P-1/2/3 鉱甲烷 0 - ア	G009TF0101-1/2/3 VOCs (除氣甲烷) 0-プ	以说明: 立葉湿度的野外估測,一整可分为5级; 中葉土: 又能搓成卷; 在壤土: 以能搓成短卷; 在壤土: 能搓成直径为3 mm 的条,但易断裂; 電達土: 能搓成完整的细条,弯曲时容易断裂; 電達土: 能搓成完整的细条,弯曲或圆圈时容易断裂; 重壤土: 能搓成完整的细条,弯曲或圆圈时容易断裂;	来样人:丁子了如
录表 <u>B</u>	1	 颜色: (次春) 湿度: 干/ 郷/湿/重潮/松瀬 植物根系: 元根系/少量/内量/多量/根密集: 质地: 砂土/砂模土/栓葉土/中壤土/重壤土/粘土: 点位经纬度: E: 1/8 973.55 N: 33.378 637	 (※ 本本) (度: 干/端/湿/重/ 重瀬/松瀬 植物根系: 无根系/少量/中量/多量/根密集: 原地: 砂土/砂煤土/中壤土/中壤土/市塩土/粘土: 点位经纬度: E: Ng.7[3556 N: 33.37857] 	颜色:(沙女 4 4) 湿度: 干/ 鄭/湿/重/ 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4 2 4	为5级; 植物根系含量的估计可分为5级;	审核人: 7.4.6

		ボーボ 样依据: HJ/T166-2004 - 采样日期: アゾ. 6. 4
(3. 本権変成系: (2. 1. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2. 2.	采样深度 (cm)	量 性状描述
(大才) (日本) (大才) (日本) (日本) (日本) (日本) (日本) (日本) (日本) (日本	0.5 م7-0	颜色:()按 47) 湿度:干/ 泌 /湿/重净/极淌 植物根系:无根系/少量/中 丛 /多量/根密集; 质地:砂土/砂塊在/栓壤土/中壤土/重壤土/粘土; 点位经纬度: E:1/8、975555 N:33.383654
() COO9TF1301-1/2/3	0-23	颜色:(决才) 度:干/ 湖 /湿/重潮/极潮 植物根系:无根系/少量/ 心 量/多量/根密集: 质地:砂土/晚攤土/程壤土/中壤土/重壤土/粘土: 点位经纬度: E:1/8・972555
工壤盈度的野外估测, 一般可分为5级; 工作提成条; 工作地域的条	, 5 5	颜色:(龙木) 湿度:干/粥/混/重湘/极潮 植物根系:无根系/少量/中屋/多量/根密集: 质地:砂土(砂模土/栓蟆土/中壤土/重壤土/粘土; 点位经纬度: E:1/8/972555 N:33:383059
1; 险印;		及: 植物根系含量的估计可分为5级; 无根系: 在该土层中无任何根系; 少量: 在该土层每 50 cm² 内少于5根; 中量: 在该土层每 50 cm² 内有 5~15 税; 多量: 该土层每 50 cm² 内名 5~15 税;

		土壤采样原始记录表	原始	记录	
单位名称: 注	工苏富强新材料有限2 8	单位名称: <u>江苏富强新材料有限公司</u> 任务编号: <u>GYIC(环)字第(年度)2024010501 号</u> 采样依据: 天气状况: 1边角 化	(年度) 2024010 工业角化	501 号采样位	(据: HJ/T166-2004 ※样日期: プジ・6・9
采样点名称	样品编号	检测项目	采样深度 (cm)	样品重量 (kg)	性状描述
热电装置 114	G009TF1401	砷、鳎、铬(六价)、镧、铅、汞、镍、氯甲 烷、半将发性有机物、pH、石油烃、二噁英		7.0	颜色:(安存・) 湿度:干/数/湿/重//量// 板瀬 植物根系:无根系/少量///量// 全量化密集: 质地:砂土/砂// 砂土// 検集// 検生// 東土/年生: 点色经纬度: E: 1/8.972.56 N: 33.3832.26
热电装置 114	G009TF1401P-1/2/3	無用院	2 -0	6.3	顔色: (実存) 度: 干 / 夢 / 虚 / 重潮 / 极潮 植物根系: 无根系/少量/中盤/多量/根密集: 质地: 砂土/砂塊左/栓壤土/中壤土/重壤土/格土: 点位经纬度: E: N8.97・169 N: 33.3832v6
热电装置 114	G009TF1401-1/2/3	VOCs(除氣甲烷)	2 0	6.3	顔色: (3文4年) 湿度: 干 / 湖 / 湿 / 重潮 / 极潮 植物根系: 无根系/少量/中省/多量-根密集; 质地: 砂土/砂瀬土/発壤土/中壤土/重壤上/粘土; 点位经纬度: E: 1[8:97v.56] N:33:383 2v/
备注及说明: 砂土: 次砂堆土: 次砂堆土 中級土 中級土 無無土 無無土 無	(说明: 砂土:不能提或条: 砂堆土: 不能提或条: 轮填土: 能速成直径为3 mm 的条,但易断裂: 中壤土: 能速成完整的细条,弯曲时容易断裂: 重壤土: 能速成完整的细条,弯曲成圆圈时容易	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	土壤湿度的野外估测,一般可分为5级;干:土块放在手中,无滞消磨笼;需:土块放在手中,有滞消磨笼;需:手捏土块,在土团上塑有手印;截:手捏土块,在土团上塑有手印;极潮;手捏土块时,在手指上留有湿印;极潮;手捏土块时,有水流出。	(可分为5级:)感觉;)感觉; (有手印;)上留有湿印;	植物根系含量的估计可分为5级; 无根系;在这土层中无任何根系; 少量;在该土层每50 cm² 内少于5根; 中量;在该土层每50 cm² 内有5~15 根; 多量;该土层每50 cm² 内有5~15 根;
※ 样 人	来样人: Jy 5~	复核人: 544			审核人: 2244
					1 1

复核人: 人心: 事核人: 2-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1	上壤湿度的野外估测,一般可分为5级; 植物根系含量的估计可分为5级; 无根系; 但易断裂; 编:土块放在手中,右濡润感觉; 少量:在该土层每·50 cm² 内少于5根; 。弯曲成圆圈时容易断裂; 重清:手捏土块,在土团上整有手印; 含曲成圆圈时容易断裂; 重清:手捏土块的,在手指上窗有湿印; 多量; 该土层每·50 cm² 内有5~15根; \$重成则圈时容易断裂; 重清:手捏土块时,在手指上窗有湿印; \$重:该土层每·50 cm² 内有5~15根; 能弯曲成圆圈。 极潮;手捏土块时,有水流出。	1.5 194.811	VOCs (除氣甲烷) 6-7。	顔色: (*芳*春) 度: 干 / 夢/ 湿 / 重潮 / 极潮 度: 干 / 夢/ 湿 / 重潮 / 极潮 植物根系: 元根系/少量/少量/多量/根密集: 原地: 砂土/砂葉土/栓壤土/中壤土/重環土/粘土: 点位经纬度: E: 1/8・96/55/ N: 33.38/90	 (水水) (水水) (地) (会测项目 采样深度 样品重量 性状描述 (cm) (kg)	0
来样人: 丁多 550	砂土: 不能提成系; 砂壤土: 只能接成短条; 轮壤土: 能搓成直径为3 mm 的条,但易断裂; 中壤土: 能搓成完整的细条,弯曲时容易断裂; 重壤土: 能搓成完整的细条,弯曲成圆圈时容易断裂;		G009TF2001-1/2/3	G009TF2001P-1/2/3	G009TF2001	样品编号	苏富强新材料有限公
采样人:	砂井: 水粉蘇蘇土: 水粉蘇蘇斯十: 水水水水 医黄芩素 華華縣 非干:	备注及说明:	上游对照点 T20	上游对照点 T20	上游对照点 T20	采样点名称	单位名称:正天气状况:

10 万元の年来版						温度, 干/ 酒/ 湯/ 重潮/ 极潮
(G009TF1201P-1/2/3	10 万吨/年苯胺 装置 T12	G009TF1201	砷、镉、铬(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲烷、半锌发性有机物、pH、石油烃、二噁英	2,0	6.7	車
(G009TF1201P-1/2/3 気甲院 0-70 0.3 植物根系: 元根系/少量/中枢/多量/根第 (G009TF1201-1/2/3 VOCs (除氯甲烷) 0-70 0.3						颜色:(冷花) () () () () () () () () () (
G009TF1201-1/2/3	10 万吨/年案版 装置 T12		緩甲苑	02-0	0.3	植物根系:无根系/少量/中 <u>看</u> /多量·根密集: 质地:砂土/砂模士/轻壤土/中壤土/重壤土/粘土; 点位经纬度: E: II8.971674
G009TF1201-1/2/3						颜色:() () () () () () () () () () () () () () () () () () ()
: 工權遊度的野外估測,一般可分为5级: 主, 只能遊成短条; : ,只能遊成道条; : ,能遊成直径为3 mm 的条,但易断裂; : ,能遊成完整的细条,弯曲时容易断裂; : 能遊成完整的细条,弯曲时容易断裂; 是: 手程土块,在土团上塑有手印; 是: 手程土块,在土团上塑有手印; 是: 弄捏土块,在土团上塑有手印; 根源或完整的细条,弯曲成圆圈时容易断裂; 重測: 手捏土块,在土团上塑有手印;	10 万吨/年苯胶 装置 T12		VOCs (除氯甲烷)	2-0	5.3	展画
土壤湿度的野外估测,一般可分为5级;干;土块放在手中,无潮润感觉; 滴:土块放在手中,有潮润感觉; 湿: 丰块放在手中,有潮润感觉; 湿: 手捏土块,在土团上整有手印; 5断裂; 重潮;手捏土块时,在手指上窗有湿印;	备注及说明:					
湿: 手捏土块, 在土团上宽有手中; 5断裂; 重潮: 手捏土块时, 在手指上留有湿印; 极潮: 手捏土块时, 有水流出。	砂土: 砂塘土	不能搓起条; :: 只能拨成短条; :: 能搓成直径为3 mm ff		的野外估测,一般 放在手中,无潮消 放在手中,有潮消	设可分为5级: 用感觉; 闻感觉;	植物根系含量的估计可分为5级;无根系;在该土层中无任何根系;少量;在该土层每30cm²内少于5根,由 在该土层每50cm²内少于5根。
	華 車 華 華 井 井 十 十 十 十 十 十 十 十 十 十 十 十 十 十 十 十	: 能搓成完整的细条, : 能搓成完整的细条, 能搓成完整的细条, 糖	3断裂;	土块,在土团工程 捏土块时,在手针 捏土块时,有水过	型有于中; 指上留有湿印; 流出。	★量: 在大工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工工
	, , ,,	-0.11				

(2) (17年 12 12 12 12 12 13 14 14 14 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15	<td <="" colspan="2" style="10" th=""><th></th><th>顔色: (水水) 度: 干 / 砂 / 湿 / 重潮 / 极瀬 植物根系: 元根系/少量/水盤/多量/根密集: 原地: 砂土/砂煤土/軽螺土/中壤土/重壌土/株土; 点位登纬度: E: 118-9735/8 N: 3.378695</th><th> 一</th><th>土壤歷度的野外估测,一般可分为5级; 干:土块放在手中,无潮润感觉; 海:土块放在手中,有潴润感觉; 企:手捏土块,在土闭上塑布手印; 多量; 该土层每 50 cm² 内分于 5根; 中量; 在该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 多量; 该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 多量; 该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 移潮; 手捏土块时,在手指上窗有湿印; 移潮; 手捏土块时,在手指上窗有湿印;</th><th>复核人: ゲゲ 市核人: 「144</th></td>	<th></th> <th>顔色: (水水) 度: 干 / 砂 / 湿 / 重潮 / 极瀬 植物根系: 元根系/少量/水盤/多量/根密集: 原地: 砂土/砂煤土/軽螺土/中壤土/重壌土/株土; 点位登纬度: E: 118-9735/8 N: 3.378695</th> <th> 一</th> <th>土壤歷度的野外估测,一般可分为5级; 干:土块放在手中,无潮润感觉; 海:土块放在手中,有潴润感觉; 企:手捏土块,在土闭上塑布手印; 多量; 该土层每 50 cm² 内分于 5根; 中量; 在该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 多量; 该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 多量; 该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 移潮; 手捏土块时,在手指上窗有湿印; 移潮; 手捏土块时,在手指上窗有湿印;</th> <th>复核人: ゲゲ 市核人: 「144</th>			顔色: (水水) 度: 干 / 砂 / 湿 / 重潮 / 极瀬 植物根系: 元根系/少量/水盤/多量/根密集: 原地: 砂土/砂煤土/軽螺土/中壤土/重壌土/株土; 点位登纬度: E: 118-9735/8 N: 3.378695	 一	土壤歷度的野外估测,一般可分为5级; 干:土块放在手中,无潮润感觉; 海:土块放在手中,有潴润感觉; 企:手捏土块,在土闭上塑布手印; 多量; 该土层每 50 cm² 内分于 5根; 中量; 在该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 多量; 该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 多量; 该土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根; 移潮; 手捏土块时,在手指上窗有湿印; 移潮; 手捏土块时,在手指上窗有湿印;	复核人: ゲゲ 市核人: 「144
	上 <u>建新材料有限公司</u> 任务编号:	# 1	7TF0201P-1/2/3		&条: 表收检条: 或宜径为3 mm 的条,但易断裂: 成完整的细条,弯曲时容易断裂: 成完整的细条,弯曲成圆圈时容易形容:			

土 壌 米 序 店 が 记 录 表		颜色: ((说明: 砂土: 不能提成条: 砂堆: 只能透成短条: 轻擦土: 比透成是包分 3 mm 的条,但易断裂: 中壤土: 能透成完整的细条,弯曲时容易断裂: 重壤土: 能透成完整的细条,弯曲时容易断裂: 重粮: 手程土块,在土闭上整有手印: 重粮: 手程土块的,在土闭上整有手印:	自然人・イク
富强新材料有限公司任金	G009TF2001K	G009TF2001K-1 (运输)	(说明: 砂土: 不能樣成条: 砂壤土: 只能樣成極条: 稅壤土: 民能樣或官戶方3 mm 的条,但 中壤土: 能達成完整的組条,弯曲时?	第1: 配接政元製的組織、肥う田林四四の 平 柱 人・1・3~~~~

单位名称: 江苏富强新本气象参数: 气温: 26、8		7	14 17 14 18 14 15 14 15 14 15 14 15 16 16 15 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16 16	担	始	1 录表	**					
※参数:「直: 707	材料有限公司	- 七七 - 1 - 三任务編号: GYJ - ナラエ: (-a, 9 ♥	11 / パ / 1 / パ / 1 / パ / 1 / パ / パ / 1 / パ / 1 / パ / パ	2024010	10501 采样日期 % 天气情况:	作日期: 2017. 况: 69. 各	2.6.3		采样依据:	HJ164-2020	-2020	
样品编号 采样	(排送	米样时间	分析项目	林 数量 (n	水位 水温 (T)	氧化 消压原 由位 (mV)	溶解 氧 pH (mg/L)	用 操 /	済油 内眼 度 可见 (NTU) 物	極句	感官描述 气 件 味 洗	各
G009DF0201 30 /j#L/fF	30 万配/年中烷氧化物装置 D2	hh:0)	pri、 XX,	27	18.0		7,7		15	4	& Q	
G009DF0201P-1 30 /jim世/年	30 万吨/年甲烷氯化物装置 D2	ナナハタ	四氟化碳、三氟甲烷、苯、甲苯、三 氟乙烯、四氯乙烯、二氟甲烷	-						Q	8	
G009DF0201P-2 30 /jml//f	30 万吨/年甲烷氯化物装置 D2	44:01	四氯化碳、三氟甲烷、苯、甲苯、三氟乙烯、四氟乙烯、二氯甲烷	-	1	1	(3.50)	1. STANDON BY CAREY 1. STANDS SERVICE TO TO			e	-
U携式pH 计型号及其编号: PH	PH\$ 1.260	5 40.6.2	2			PH NATIONAL COM	校准后满是标准常渡位	注诉液位:	6,85	9,16	结果: №合格	₩습格 □조合格
其他仪器型号及其编号: ₩3 /2 -1	/s 1-1	1-8-13-1					, and the second	政心指決.				
	母报样品牌完价应对 PH 计进行校准。 ≤0.05 个 PH 单位时,为介格。		当 PH 负变化较大感动地发生变化时,均应重新校准 PH,校准时,依靠的示价与标准超冲渐强的 PH 负之差	I PH. 校准时.		s:准缓冲浴液的 B		※ 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1	、B.該域、 、B.該域、 、B.鎮河、	C.黄色、L C.臭、D.% 、C.浑浊、	7. 灰黑、E. A.	
日本日本 日本日本 日本日本日本 日本日本日本 日本日本 大田北海 日本	□CODH-SO4, pH≤2, 500ml, G □E/11代上海(61, 28, 28, 100 □E/11代上海(61, 28, 28, 100 □E/11代20, 28, 28, 28, 28, 28, 28, 28, 28, 28, 28	2. 500ml. G 互致站,HSO4. pH≤ (中加入一定成的乙烯锌溶解。 所加 (中加入一定成的乙烯锌溶解。 所加 (中加入一定成的乙烯锌溶解。 使用油 (中加入一定成的乙烯锌溶解。 经附加 (中加入 2.50ml. C 及类的酸盐油。) (市 月) 2.50ml. C 及类的酸盐油。) (市 月) 2.50ml. C 及类的酸盐油。) (市 月) 2.50ml. C 及类的酸盐油。) (市 月) 2.50ml. C 及类型的。) (市 月) 2.50ml. C 及 日) 2.50ml. C 下 10ml. C 下	2. 250ml. PG N N 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	(2.6.) th-SOG. pH-2.2 250 (2.6.) th-SOG. ph	Somi. PG [Gill##、□34] 我加藤汽车馆对 [阳海子本面部] 阳海子本面部	2. (2.) (2.) (2.) (2.) (3.) (3.) (4.) (4.) (4.) (4.) (4.) (5.)	pH≤1. 500m 1. 酸化存 PH- 市役校部 医療 (V/V) 的 40% 製化合物: 直接 生冷氣: 直接 1. DNO'. □PC □ DNO'. □PC □ DNO'. □PC 受調等 PH 在 : 如 変調等 PH 在 : 如 変調等 PH 在 : 如 変調等 PH 在 : 如	0mii. PG	5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	7.00ml, 核(7.00ml, 核(7.00ml, 核(7.00ml, 核)	5.1(基份口股票 化的调 当 p H 约 4.7(冷凝、500m 0ml、G 0ml、G 3.5 SH2O 250 存剂使 p H 降平	瓶. 1. P/G 1. P/G ml 永億瓶 1.5 左芥. 250ml P ₂
来样人:32. 73		复	复核人:丁多			审核人:	:	Starts.	4			

											0	GYJC-JC-128	-128	
		型	下水采样原始记录表	羊 原	格	识	承	炭						
单位名称: 江	苏富强新材料有限公	可任务编号:	<u>江苏富强新材料有限公司任务编号: GYJC (环) 字第 (年度) 2024010501 采样日期: 20次・4・1・1・1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で 1 で</u>	(v) 202401	10501 采样日期 20501 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30 30	采样日期.	H: 2015	6 . 3	米样	采样依据:	HJ10	HJ164-2020		
气象参数: 气温:样品编号	来样点描述	入へ体: 188	190-(17 Nrd 元/2)				化 溶解 領 知 (mg/L / / / / / / / / / / / / / / / / / /	Hd	日本	深浊 内 度 可 (NTU) 物	内 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	藤官描述	数 独 状	各
G009DF0701	污水处理装置 D7	13:48	14 20 (1) 20	27	(8.	-		1,7		15	6	8	@	
G009DF0701P-1	污水处理装置 D7	13:48	四氟化碳、三氟甲烷、苯、甲苯、三氟乙烯、四氟乙烯、二氟甲烷	-							\ \	4	9	
G009DF0701P-2	污水处理装置 D7	shou	四漢化縣、三漢甲格、林、甲林、三漢乙格、四漢乙格、四漢乙格、三漢甲格	-		-						e	A	
便携式 pH 计型号及共编号	OHR / YOU	57				bH 标准	PH 标准溶液校准(25℃) 校准后》	207	标准溶液值: □4.00 最标准溶液值:	6.85	9.16		结果: 区合格	口不合格
其他仪器型号及其编号:	Why 1	72	1-8-13-1											
注意	每批样品潮定前应对 PH 计进序<0.05 个 PH 单位时,为合格。	tff校准. 当PH 位变f	每批样品测定期应对 PH 计进行校准。当 PH 负变化较大成场地较生变化时,均应重量校准 PH,校准时,校群的示值与标准缓冲溶液的 PH 值之差≤605 个 PH 单位时,为合格。	EPH. 校准时.	, 仪器的示值	马标准缓冲部	脊液的 PH 低		磨白描述: 颜色: A.光色、B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E/ 气味: A.无味、B.微臭、C.莫、D.微刺鼻、E.刺鼻 件状: A.透明、B.微浑浊、C.浑浊、D.浮油、E/	B.彼黄、 B.彼莫、 B.彼浑独	C.黄色、 C.臭、D i、C.浑泡	D.灰黑、D.淡刺鼻、出、D.浮油	E. 型鼻 H. E. 人	
样品现场处理情况: 网络那家科斯尔科斯 P 为聚乙烯酰等科原则特容器 G 为使低级疏容器		mi. G 宏诚就: H.5O4. pl 程光 1000ml. 溶解孔能 爱信 3.4.0. 非型语语能图的, 使时 3.4.0. 非型语语能图的, 使时 2.5. 250ml. G 坐底部底层流 。 所述曲流。不得样气能。 可用品单数。不得样气能 。 所述曲流。不得样气能 。 原元品单数。 (每1000M	□CODHSOA, pH≤2, 500ml, G 发线线, H;SO4, pH≤2, 250ml, PG 互总统, H;SO4, pH≤2, 250ml, PG 区总路,H;SO4, pH≤2, 500ml, G □高值能性基件。 1950ml, G □高值能性基件。 1950ml, G □后证据。 1952ml, PG □后证券。 1952ml	SO4, pH≤2. 2000ml. P/G C 液和抗氧化剂 1000ml. G 可維并溶液密 に減子液溶密 に減子液溶液 所 1000ml. G に償等: 冷臓 質に償等: 冷臓 質に償等: 冷蔵 ではび音: 次のml. G	250ml. PJG DJG油类、 □ ZMB景 产版面 ZMB景 产版面 Z-2° · 250 ZMOCs: 加 3 □ □ F· □ C BB光 · 样晶系 HB · □ C		1504, pH <	11. 500ml, G 花室 PH-2、 高財産業業職 所 40% (V/V 当新加工 (V/V) に 森酸調 pH・ ア・ □ PO・ で 1. 加水洋中 ドイ・加水洋中 ドイ・加水洋中 ドイ・ 1. 加水洋中 ドイ・ 1. 加水洋中 ドイ・ 1. 加水洋中 ドイ・ 1. 加水洋中 ドイ・ 1. 加水洋中	(1994) F. 19位指指表 : 加 H.C. 飛化布 PH.C. 2 SOOml. G □角電解結構装 : H.S.O.t. pH1-2、SOOml. G □角電解結構装 : 出処性結構表 : 加 H.C. 飛化布 PH.C. 2 SOOml. G □角電機構装 : 出処性結構表 : 加 H.C. 飛化布 PH.C.2 SOOml. G SOUM G ED LET 2 SOOml. Fig. 19 次 子型 PH.C. 2 SOOml. Fig. 19 次 子型 PH.C. 2 SOOml. Fig. 19 次 子型 PH.C. 2 SOOml. PH.C. 2	(数: H ₃ SO4, (全行說完全 G 0ml · G N · NaOH 明 : · 不质无机图 · 本质无机图 · 每开水加 2 · 每开水加 2 · 1	PH1-2, 500ml, 4 200ml, 4 200ml, 4 200ml, 4 200ml, 4 200ml, 8 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20	係色月素接口 (素色月素接口 ・ 4℃冷蔵・ ・ 400 dal・ G 2203・5420 と到1%・P と対した。P	按時報。 SOOMI P/O 250MI Ki	i i i a a fi fi fi fi fi fi fi
采样人:分化.丁多	W. T.Z		1:73			#	审核人:		en	7				
											1	+	4	H

	S. N. W. W. W.	<u>公司</u> 任务编号: <u>GYJC</u> 士气压: 100 9 9	<u>司任务編号: GYJC (环)字第 (年度) 2024010501</u> 采祥日期: 3 <u>、(も、)</u> +与 E: , , , 9 ル KP ₂	202401	10501 采样日身 % 天气情况:	条样日期 情况:	A	و ک	**	采样依据:	HJ16	HJ164-2020		
(1.%参数: 八語: 样田编号	米样点描述	条件时间	分析项目	n≅ nie4	水位 水 (m) (7	(C) 电位 (mV) (mV)		Hd	电导 (m2/s	海	可见 颜 由	藤白描述 4	性状	各
G009DF1101	酸碱罐区 D11	14:33	14. 2023. 1000.02. 20	27	(8)	4.81		7.0		14	.2	2	4	
G009DF1101P-1	酸碱罐区 D11	(451)	四減化縣、三鎮中縣、林、中林、三線乙烯、四線乙烯、二減中線	-				1			æ	4	e	1
G009DF1101P-2	酸	(45.13	四葉化礦、三葉甲烷、苯、甲苯、三 氯乙烯、四葉乙烯、二葉甲烷	-	1	PH标准验	PH 标准溶液校准 (25°C)		标准溶液值: □4.00	86.86	A 81.80	*	P	
提携式 pri 计至う文化的 5:	94475 - 160	2 78	78.00.12				KZM.	校准后謝量标准浴後位。	强位:	2			X	
製法	每批样品潮空前应对 PH 计进 <0.05 个 PH 单位时,为合格	进行校准, 当 PH 值变1格。	每速拌品源定商应单 PH 计进行校准。 当 PH 值变化28 大成场地农生变化时,均应承游校准 PH,校准时,仅都的示值与标准被冲游涨的 PH 值之差≤0.05 个 PH 单位时,为合格。	E PH. 校准的.	仪器的示值	马标准缓冲部	溶液的 PH 低		勝官描述: 	, B.微黄、 B.微臭、 B.微溶、	C.黄色、 C.臭、D t, C.浑滔	D.灰黑、 (微刺鼻、 g、D.浮油	E. / E. / H. E. /	
样品现场处理情况: 网边形式样配 P. 为宏云雄崇升级照计许语 G. 升级级级研兴器	□CODHSO1. pH ≤2. 500ml. G 必须約: HSO4. pH ≤3 CD 52 CD 54 CD	(2015年) (201	pH<2. 250ml PiG 性的小性短調性 然后 使的小性短调性 然后 使作品中能够的预算 6. 如此使用序型 中 小 6. 加能機関 Pi 小 6. 加能機関 Pi 小 6. 加能機関 Pi 小 9. の下 9. の下	NG級, H5G04, pH ≤ 2. 250ml. PG 医总路: H5G04, pH ≤ 1. 500ml. G □高链酸 SEB等物: 1000ml. PG □后油类、 □易性物油类。 □ HGL 條化等 FP < 500ml. G 人家实化粉溶液 中记、使用 C 條化等 FP < 500ml. G 人家实化粉溶液 由证 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化 化	250ml, P/G 250ml, P/G 27am表、 □ 3/4油表、 □ 2/4 22am 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	50ml. PG 反応解: H _S O4, pH≤1, 500ml. G 口海循酸植物能: H _S O4, pH1-2, 500ml. G 足加速式を指数 : BHCH (Wife PH PC 2, 500ml. G 反加速式を指数 : BHCH (Wife PH PC 2, 500ml. G 反加速式を指数 : BHCH (Wife PH PC 2, 500ml. G 区域 区域 区域 区域 区域 区域 区域	1504, pH <	1. Sooml. G 化差 PH-2. 高時 産業核約 的 40% (V/N 活動 加入 NaO) ・ □ 内のOml ・ 車 のOml ・ 市 の サール ・ 市 が サード・ 1.5・2・1 ・ 日本 1.5・2・2 ・ 日本 1.5・2・3 ・ 日本 1.5・3 ・ 日本 1.5 ・ 日本	(4CL 飛化表 1900ml, G □角電磁性指数: HSOU- 4CL 飛化表 PH-2、900ml, G 存在投資的回饋數據的工機對落度互管資富 (VV) 的 40%、(VV) 甲醛溶液。G (2億代物: 1000ml, G D K R化物: NOUH 現 之本流。 建酸塑 PH 係2. 4 C以 下冷凝。 第 (□NO): □NO): □NO)- □	指数: H ₃ SO4 CL 在656電完全 G 75 Soml · G 物・NaOH 職 76 下分数、避済 76 「毎 下水 加 で 6 年 下水 加 ・2015):加入	## 100ml - 1	発色其業格口 (氧化的調当 ・ 4で冷蔵・ ・ 4で冷蔵・ ・ 4で冷酸・ ・ 40ml・G 2203・5H2O 三級存剤使 pl	1.玻璃瓶。 500ml. P/C 250ml 光 1.译至 1.5 左	250ml,G 習無 析: 250mi
来样人:344.73	4.73	复	复核人:丁?			(<u></u>	审核人:		th	2 TACK				

1	61.3 采样依据: HJ164-2020 电导 釋題 向殿 應官描述
(3) 富 <u>電新材料有限分</u> (2) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	来样依据: 1JJ1 1 1 1 1 1 1 1 1
	深池 内眼
	pH 特(n 度 可见 颜 气 性 备注 s/cm) (NTU) 物 色 珠 状
以下空白	2007
以下空白	ERA Leigh
P + 13 - プレン -	
・	核准溶液性: □4.00 1%86 19.18 結果: 文合格 □不合格 国际标准溶液值: 6.55 q.16 結果: 文合格 □不合格
64年作品湖江南県会 PH 中選 COD H SO1・pH で SO3 个 PH 中 保 SO3 ・ pH で B SO3 ・ pH に B	送報を管
□ CCODH-SO4、pH<2、500 □ 市日生化海洋市・冷蔵、選 ビ報化物、水化水料車中加入 道域大物、海板保存 計号 □ 基格、 回線調 中 目 的 19 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32 32	@ B + N + N + N + N + N + N + N + N + N +
□ 第 □ 時 □ 版 以降 □ 即 □ 版 □ 前 □ 前 □ 前 □ 前 □ 時 □ 版 □ B □ B □ B □ B □ B □ B □ B □ B □ B	 のmi、PG 医診療: HSO4, pH<51. S00mi、G □為衛艦性指揮: HSO4, pH+2. S00mi、G 島川 (1962年) (1962年) (1962年) (1963年) (1963年)
采样人: 5	474

分析項目 本柱日 本位 本部 近原 類似 (で) 电位 (mg/L 形態 27 1 1 1 1 1 1 1 1 1		(m/V
2	(3)33、产品引动、房里面引动、沙里面引动、沙里面引动、沙里面引动、沙里面引动、沙里面面加加、加大阳面面。 (3)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4)4	8
	(大学、1945年) 大学、大学を (大学、1945年) 大学、大学を (大学、1945年) (大学、1945年) (大学、	
5		
82	Chamba:	标准溶液值: □4.00 机标准溶液值:
		A. 442 de de la Constantina del Constantina de la Constantina del Constantina de la
	每些样品割完的应处 PH 计进行校准。"《PH 位变化较大玻璃地双生变化时, <0.05 个 PH 单位时,为介格。	部日 及源的示位与标准缓冲溶液的 BH 街之並
78 rotto: Do 1/40 T		16.2 250ml, PG

GYJC-JC-34 NTO 今我 检测依据: HJ 1075-2019 要求:每批样品至少进行 1 次空白湖定,结果应小于方法检出限。每次分析样品时都应对仪器进行充分预热、校准。每批样品应至少测定 10%的平行样,样品数量少于 10 个时,应至少测定一个平行样,测定结果相对 m/s 湿度: 46 400 ± 3% NTU NTU 校准标点 1: 26.2 NTU 校准标点 2: [-标准值及不确定度 | | | 今花 9 1 核人: NTU 单位名称:<u>江苏富强新材料有限公司</u>任务编号: GYIC (环)字第 (年度) 2024010501 水质类型: 地下水 检测日期: wゟ, も、} 测定结果 风速: 400 浊度 (NTU) 风向: SW 标样编号/批号 8.9 7.2 0.36 8 24030460 7.9 8.3 100, 94 KPa 江 入射光源及波长:(過忆)中如11~60011 校准零点: C. 招 禄淮 应 测量时间 14:4 大气压: 92:21 结果判定 87:01 (1:25 版本/版次: B/1 15:0 2 复核人:丁3 检 偏差应小于 20%,相对偏差计算公式: [A-B]/((A+B)2)*100%,每次分析样品时应加入 1-2 个标准样品。 相对偏差% 4.9 闽 26.8 30 万吨/年双氧水装置 D3 30 万吨/年甲烷氯化物装置 D2 10 万吨/年环氧丙烷装置 D4 焚烧危废仓库 D9 污水处理装置 D7 平均浊度 (NTU) NTU 气温: 酸碱罐区 D11 酸碱罐区 D11 焚烧装置 D8 水质 2.8 過定法度 (NTU) 8.4 8.0 设备型号及编号:210008 5/-/3-05-2 / NTU 检出限: GWGDF1101P 样品编号 9.09 DF 1101 G009DF1101K G009DF1101P G009DF1101 G009DF0901 G009DF0401 G009DF0301 G009DF0701 样人: 534. 丁子 G009DF0201 G009DF0801 江苏高研环境检测有限公司 样品编号 平行样 校准标点 3: 1 序号 12 10 8 6 9 1 2 風

6. (木女子 高色: (大女子 高色: (大女子 石油松、二噁英 の-プ 2.0 原地 ((五) 字第	(GV)C (环) 字第 (年度) 2024010501 号采样依据:	501 号采样依据: HJ/T166-2004 采样日期: A 样品重量 A	2-2004 2015 - b. 4 24-47-44:34
(YA YA	样品编号	检测项目	-	-	
(3.4.7.4.1) (2.009TF1101P-1/2/3) (3.4.1.4.1) (3.4.1.4.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.	G009TF1101	各(六价)、铜、铅、汞、镍、氯甲 及件有机物、pH、石油烃、二噁英) 湿/重潮/板瀬 系/少量/中 <u>板</u> /多量/根密集: 石/軽糠土/中壤土/重葉土/駐土: : 118、97も59 N:33.38/8v3
() () () () () () () () () (氣甲烷) 混/重潮/极潮 系/少量/中量/多量/根密集: 建土/轻壤土/中壤土/直壤土/精土: : 1/3/716 6.5
工權股政条; : 只能拨政短条; : 能拨政复位为 3 mm 的条,但易断裂; : 能拨政完整的组条,弯曲时容易断裂; : 能提成完整的组条,弯曲时容易断裂; : 能提成完整的组条,弯曲时容易断裂; : 能提成完整的组条,弯曲时容易断裂; : 需需:手程上块,在土团上塑有手印; : 未被决定在手中,有滞润感觉; : 需要上块时,在土团上塑有手印; : 無數:手程上块,在上型上塑有手印;		VOCs (除氣甲烷)) (湿/重潮/极潮 (系/少量/中量/多量/根密集: (東土) 程壤土/中壤土/指土: (:1/8-976/57) N:33.78/873
也: 力建工次,在工品工業日,中, 動類; 重複工块时,在手指上留有湿印;]: 不能搓成杀; 上: 只能搓成短条; 上: 能搓成直径为3 mm 的条,但易		的野外估测、一般可分 放在手中,无潮润感觉 这在手中,不潮润感觉 1.4.4. 在上间上朝着影響		植物根系含量的估计可分为5级; 无根系;在该土层中无任何根系; 少量;在该土层每50 cm²内少于5根; 中量;在该土层每50 cm²内今于5根;
极潮:手捏土块时,有水流出。	中壤土: 能速成完整的细条, 弯曲时容易断裂; 重壤土: 能速成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂; 黏土: 能搓成完整的细条, 能弯曲成圆圈。	5断裂;	在大,在上的工资内, 4捏土块时,在手指上倒 4捏土块时,有水流出。	£67;	多量;该土层每50 cm2 内多于15根;根密集:在该土层中根系密集交织。

土壌 米 牌 原 始 记 录表 Q公司任务編号: GYUC (环) 字第 (年度) 2024010501 号系样依据: HJ/T166-2004 用地类型: 1上角化 深格日期: 2	作曲	 	() () () () () () () () () ((水子子) 湿皮: (水子子) 湿度: 干/数/湿/重潮/板瀬		砂土: 不能提成条; 中壤土: 只能搓成短条; 轻壤土: 只能搓成短条; 轻壤土: 能搓成直径为 3 mm 的条, 但易断裂; 重壤土: 能搓成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂; 重壤土: 能搓成完整的细条, 弯曲或圆圈时容易断裂; 重素土: 能搓成完整的细条, 弯曲或圆圈时容易断裂; 基: 主独比较时, 有本指出。	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
单位名称: <u>江苏宫强新材料有</u>] 天气状况:	采样点名称	60 万吨/年离子 膜桡破装置 T4	60 万吨/年离子 版統戰装置 T4	60万吨/年离子 膜烷碱装置 T4	备注及说明:	砂土;不能搓成条; 砂壤土;只能搓成短条; 轮壤土;能搓成直径为3 mm 中壤土;能搓成完整的细条 重壤土;能搓成完整的细条	T 7

单位名称: 江苏富强新				1									
		井	下水采样原始记录表	f 原	始	记述	录						
	新材料有限公	、司任务编号: G. +与E. (00.9**	「) 2024010 \$\psi\$ b 9		1 采样日期: 20% 6·3 天气情况: 50次	202.6	,3	采样依据:		HJ164-2020	07	
	に 開業 発	入气压: [1-4] 采样时间	分析项目		1 6	類化 語 还原 (mV)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	自 中 (n s/cm)	号 溶油 n 度 m) (NTU)	内限可见物	源 高 (本) (本) (本)	郑 世	各注
G009DF0901 焚烧	焚烧危废仓库 D9	3.	24、 张家、在REES、 安全的民族等。 50条 元、 美元等, 华文等。 1882年 50 元 50 25 元 50 元	7.2	1.8.7	4		0.7		,2	e e	9	
			解化物、悬字物、鼻嘴、鼻塞、切脂素 (C10-C40)、三氯乙烯、四氯乙烯、甲醛、 二氯甲烷、二乙烯、二乙烯		1					1	1		1
G009DF0901P-1 焚烧	焚烧危废仓库 D9	02:11	四氟化碳、三氟甲烷、苯、甲苯、三氟乙烯、四氟乙烯、二氟甲烷	-							2 4	9	
G009DF0901P-2 焚烧	焚烧危废仓库 D9	٠ مر:١١	四氟化碳、三氟甲烷、苯、甲苯、三氟三烯、四氟乙烯、四氟乙烯、二氯甲烷	-								1 8 P	
便携式 pH 计型号及其编号:	PHBJ-160	5/18-				PH 标准语言	PH 标准浴液校准(25 C) 校准后源	(25.5.) 标准所述证: □4.00校准后测量标准溶液位:	0.4.00	6.8	9.16	结果: 🗸合格	4 口不合格
其他仪器型号及其编号:	WSb2-1	5/ -18-	-13-13-1					光井小台					
	每批拌品测定的应对 PH 计进 ≤0.05 个 PH 单位时,为合格	£疗校准, 当 PH 位变∮ ∮.	每批群品源高层对 PH 计进行校准。当 PH 值变化较大或场地致生变化时,均应承游校准 PH,校准时,校准的示值与标准缓冲溶液的 PH 值之差<0.05 个 PH 年序时,为合格。	EPH. 校准时.	仪器的示位:	与标准缓冲浴	夜的 PH 值之		游台田站: 颜色: A.光色、B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E. 气味: A.无味、B.微臭、C.莫、D.微刺鼻、E.刺鼻 柱状: A.透明、B.微莲油、C.莲油、D.浮油、E. 件状: A.透明、B.微莲油、C.莲油、D.浮油、E.	(黄、C.黄 (莫、C.莫 (浑浊、C.	B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E. B.微臭、C.臭、D.微刺鼻、E. B.微浑浊、C.浑浊、D.浮油、	3、E. 4、E. 刺鼻 P油、E.	a de la composition della comp
一年 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日	CODH-ISO4, pH<2, 500ml, G 互換点: HSO4, pH<2 日本に日本化面質品:冷凝: 超光 1000ml, 溶解容融: 安色度 200度 200度化物: 元本本学年期人 一型市份乙酸锌溶液。 申加本公将交流。 高級酸化、有的 4.0。 非五克曼或酸酸。 保护品等等。 日泉路、 高級 1000人工 4.0。 下加至强或能够。 中国的一部交给。 前級 即 F 的 1000人工 4.0。 下加至强或能够。 可以 4.0。 下加至 4.0。 下加至 4.0。 下加至 4.0。 下加 4.0。 1.0。 1.0。 1.0。 1.0。 1.0。 1.0。 1.0。 1	mil. G 《城旅· H.Ss 電影 1000ml. 溶解符号 94.0,推励等压缩的等。 来样传展 1946 / 推加等 2.250ml. G · 位亚的 , 并加强电缆。不得有 , 如用油中不渝。 国家大学 展 1 安加爾多黎 □ 人物后 展 1 安加爾多黎 □ 人物后 展 1 安加爾多黎 □ 人物后	(1. 250ml. PrG (1. 1000ml. G N PEは湯報、旅店人 中屋の関係 所収的関係 所収的 (1. 10 pt) という (1. 10 pt) にいう (1.	図念域, HisOu, pHe2. 250ml. PIG V展表地: 1000ml. PIG 与在地类、□3 A. 发展化静溶在和液化局溶液化固溶液、□3 及程度的消息。 1000ml. G. 区内影子表面 源水 公即面重光霉素 3. 强宏水拌液 原入 40mg 硫化态。 异准件 72-5°C. 250m F. 2. 40ml 每位螺口玻璃堆 WOCCs。 III PIG □ 12数 [区域] PE PI	250ml. P/G 在海棠、 □ 有限加强和不行 四周 大 存置 □ 1. 雖 安水 件 整 2-5 C · 250 EVOCs 加 □ □ P· □ □ C 1. P/G □ II 1. P/G □ II	《总编、H3 动植物油类, 酒指、生空间。概 指性 市空间。概 建建空"(,穿付 加1、P/G □ 局 入近程抗坏血 1、□ NO°、 □ 集全采样组体	SO4. pHミLi 加 HCL 酸化 化物容压较高 Ha E ME M	なる場。 H-SO4、pH<1. S00ml. G □高端條点指数: H-SO4, pH1-2. S00ml. G □高端條点指数: H-SO4, pH1-2. S00ml. G □高端線点 H-SO4, pH1-2. S00ml. G □ G □ G □ G □ G □ G □ G □ G □ G □ G	4. 信能指数: H.SO4. pH1-2. S00ml. G 1. G (200ml. G (200ml. 房色)(場形口玻璃瓶.	15:504. pH1-2 高完全。 200 G 女大作り B 政権監督 元析開廣子: (中加入 80 mg 中本加 2ml 液 加入耐酸性	ni, 标色月纖i ni, 标色月纖i ni, 核色月纖i ni, 核色月纖i Ni ti	停口級時間。 117 pH 約分 8. 歳、500ml・P/ G 120 250ml 水 PP H降策 1.5 7	G G 国無 E.fr. 250ml
采样人:34.丁多	Ti	复	复核人:丁子			#	审核人:		24.6	g			

出 (2) 公共		幸	下水 平 群 陌 始 记 录 表	旦 #	4	וו	+						
		E C	上 	1	묫	元と	水水						
	(富强新材料有限公人)	<u>、司任务编号: GYJC</u> ナ气圧: 104.94	<u>江苏富强新材料有限公司任务编号: GYJC (环)字第 (年度) 2024010501</u> ニョ 、L タ か ナ与圧・ / A* 、) 20240105 ψb %	501 采样日	采样日期: 24.	2. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6. 6.	}	采样依据:		HJ164-2020	02	
八条参奴: 八曲: 样品编号	深样点描:	来样时间	分析项目	样品本数量(n	水位 水韻 (°C)	(mV)	溶解 氧 (mg/L	世号 pH 率(μ	字 深油 p 度 n) (NTU)	内面的	藤白描述	赵世状	各
G009DF0801	焚烧装置 D8	11:33	p4、氨氯、卤酸盐氯、聚卤酸盐锡、总碳度、氯化物、氯化物、排化物、排发物、硫酸盐、乌人物饲料,如用乌螯、硫化物、心化、及用物、阿尔(四种、阿尔(克格)、加尔(克格),加尔(克格克格克格),加尔(克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格克格	72	18.5			7.1		,2	& A	4	
			面衍生剂、汞、砷、锰、钇、钼、铝、磷、磷、δ。 铝、铝、铝、镍、硫、氯化物、溶解性总则体、磷化物、溶解性 总理的、总强、分组公(CTO C40)、三溴乙烯、甲基乙烯、甲醛、二烯甲烷、二烯类										
G009DF0801P-1	焚烧装置. D8	1:57	四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、三 氯乙烯、四氯乙烯、二氯甲烷	-							4	P	
G009DF0801P-2	焚烧装置 D8	11:33	四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、三氯乙烯、四氯乙烯、三氯甲烷	-	1			-			A A	R	
便携式pH 计型号及其编号:	PHBJ - x6x	87-A.06	1,			PH 标准符段	PH标准浴液校准(25 C) 校准后测	(25.5.) 春福海浓度: 口4.00校准后過景标准溶液位:		5819	9.16	结果: 56合格	格 미자습格
其他仪器型号及其编号:	18 1-1/8W	1-8-13-1						光報心包					
注意	每批样品测定前应对 PH 计进 <0.05 个 PH 单位时,为合格	进行校准, 当 PH 负受行格.	每批拌品测定的医母 PH 计进行校准。当 PH 负变化较大或场地较生变化时,均应承涉校准 PH,校准时,仅据的亦位马标准缓冲溶液的 PH 位之差<0.05 个 PH 年心时,为合格。	k PH. 校准时.	仅器的示值与	标准缓冲溶液	的PH低之並		節号 11225。	黄、C.黄复 臭、C.莫、 浑浊、C.	B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E. / B.微臭、C.莫、D.微刺鼻、E.刺鼻 B.微浑浊、C.浑浊、D.浮油、E.	景、E. 上 身、E. 起鼻 肾油、E. 二	
样品现场处理情况: 网运动实件原定件 P.为宏之编码并需要 G.为经历统确等等	□CODHSO1, pH ≤ 2, 500ml, G G G K k, HSO1, pH ≤ 2, 250ml, PG □ K H + K K + K + K + K + K + K + K + K +	(2018年 1458	一四人也到此,他们知道 人	□是最高,HSO4, pH≤2, 250ml, PG □是原序器。100ml, PG □任海索。 等域化性溶液和液化体溶液加滤浴子。 等均匀。100ml、G 应附离子液面 等均匀。100ml、G 应附离子液面 平衡、定即加速并塞索治,避免非符 不40mg 氧化汞。1度每千2-5℃。250 下面。10ml,100ml,G □下。□下。□下。□下。□下。□下。□下。□下。□下。□下。□下。□下。□下。□	550ml. P/G 行前类、一3 (現) 市を届予 (現) 子を面字 (理) 子を面字 (型) 子を (型) 子 (型) 子 ((型) 子 ((型) (((((((((((((((((((国	D4. pH≤1. m HCL 酸化含物含量化溶解	(mai, prg 回送線: HsOt, pt(≤1, s00ml, G □冷烯酸枯指数: HsOt, pt(1-2, s00ml, G □冷催解检指数: HsOt, pt(1-2, s00ml, G □冷催解检指数: J型低的滤光 = JB HtD WRLÉ Pt(-2, s00ml, G □从度 JB A STATER 上空间流化物含化设度性解散制 Z Mes 溶液 在 STATER 上空间流化物含化物 Z Mes	5條 報告指数: HSO4, pH1-2, 500ml, G 1, G 1, G 1, G 1, C 1, C 1, C 1, C 1, C 1, C 1, C 1, C	554. pH1-2. 52全。 200m G ST六价格 H 调节至 PH3 灌光和密封 EHI用离子: 2 P加入 80 mg 1 水加 2ml 浓醇	4. pH1-2. 500ml, G 全. 200ml, 房色具卷的口玻璃瓶。 GZ大价格, 宽单化的钢等 pH 约为 8. 230ml, G 以下的 pH2 pH-12. 4 C70%, 500ml, P/G 系和密封解件。40ml, P/G 阴离子, 250ml, P/G 用离子, 250ml, P/G 12ml 浓醇酸性保存剂使 pH 深至 1.5 左右, 250ml 成 ml 浓醇酸性保存剂使 pH 深至 1.5 左右, 250ml	普口玻璃瓶。 11节 pH 转3为 8 08、500ml。P G G C C E pH 译书 1.5	, 250ml, G /G 《國新 左右, 250ml E
来样人:3亿.73	75	友	复核人:丁沙			#	审核人:		19	1			

位名称: 江苏富强新春 有状况:	(砂土: 不能變成条: 平: 土壤湿度的野外估測, 一般可分为5级: 在: 土块放在手中, 无潮消感觉: 松壤土: 能遊成直径为3 mm 的条, 但易断裂: 和: 土块放在手中, 有潮消感觉: 和: 土块放在手中, 有潮消感觉: 如壤土: 能遊成完整的细条, 弯曲时容易断裂: 重壤土: 能遊成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂: 重灌土: 能透成完整的细条, 185年成圆圈时容易断裂: 和: 土土块时, 在土团上锁时, 在土团上锁有单印: 李量: 在这土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根: 李量: 在这土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根: 李量: 这土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根: 李量: 这土层每 50 cm² 内有 5~ 15 根: 和密集: 在这土层每 50 cm² 内 5~ 15 根: 和密集: 在这土层中根系密集交织。	瀬甲院 0-7 0.3	母、編、音 (六份)、铜、铝、汞、镍、氯甲 烷、半维发性有机物、pH、石油烃、二噁英 の・プ? 2-0		0
60万吨/年离子 膜结碱装置 T3	顔色: ()校 右) 湿り重潮 / 桜瀬 湿度: 干 / 瀬 / 湿り重潮 / 桜瀬 湿皮: 干 / 瀬 / 湿り重瀬 / 桜瀬 塩物根系: 元根系/少量/中量/金量/根 原地: 砂土/砂壌土/中壌土/重点位径纤度: E:118-973595	备注及说明:		(G009TF030IP-1/2/3	(G009TF0301) 様、籍、6 (六化)、梅、铅、汞、镍、氯甲 (A2) (A2) (A2) (A2) (A3	株式 株式 株式 株式 株式 株式 株式 株式

单位名称: 天气状况:	江苏富强新材料有限2	上壤 采 样 原 始 记 录 表	样 字第(年)	原始 (年度) 2024010 工业配地	记录 801号 8	表 k#: HJ/T166-2004 采样日期: かびら9
采样点名称	样品编号	检测项目		采样深度 (cm)	样品重量 (kg)	性状描述
热电危废仓库 T18	G009TF1801	砷、镉、铬(六价)、铜、铝、汞、镍、氯甲烷、半挥发性有机物、pH、石油烃、二噻英	、	2,6	0.1	颜色: (次々 存-) 湿度: 干 / 潮 / 湿 / 重潮 / 极潮 植物根系: 无根系/少量/ 心 昼/多量/根密集: 质地: 砂土/砂罐子/栓壤土/中壤土/堆土: 点位经纬度: E: 1 8・97 35 7 N: 3].383o6-
热电危废仓库	G009TF1801P-1/2/3	減甲系		2 10	0.3	顔色: (冷 存) 度: 干 / <i>端</i> / 遠 / 重 / 複 / 複 / 極 / 極 / 極 / 極 / 極 / 極 / 極 / 極
热电危废仓库 T18	G009TF1801-1/2/3	VOCs (除氣甲烷)	田苑)	2,0	0.3	顔色: (美女) 湿度: 干/端/湿/湿/恒端/松淵 植物根系: 无根系/少量/中盤/多量/根密集: 质地: 砂土/砂葉上/発壤土/中壤土/重壤土/粘土: 点位经纬度: E: 1/8・97134] N:33.83%。
备注及说明:						
球軍 中容 俗 俗 雅 雅 雅 雅 雅 雅 雅 雅 雅 雅 雅 丰 干 干 干 干 干 干 干 干	: 不能送或条: 土: 只能搓成渲染; 土: 能搓成直径为3 mm 的条,但易断裂; 土: 能搓成完整的细条, 弯曲时容易断裂; 土: 能搓成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂; ::能搓成完整的细条, 弯曲成圆圈时容易断裂;	9条,但易断裂; 吟曲时容易断裂; 吟曲成圆圃时容易断裂; 弯曲成圆圃。	土壤 治: 土块 (湖: 十块 (湖: 千柱) (湖: 千柱)	土壤湿度的野外估测,一般可分为5级;干:土块放在手中,无潮润感觉; 干:土块放在手中,无潮润感觉; 潮:土块放在手中,有潮润感觉; 避:手捏土块,在土团上塑有手印; 强:手捏土块,在手指上塑有是印; 极潮:手捏土块时,有非指上的有湿印;	收可分为5级; 闰感觉; 闰感变; 增有手印; 指上留有湿印; 流出。	植物根系含量的估计可分为5级: 无根系: 在该土层中无任何根系; 少量: 在该土层每 50 cm² 内少于5根; 中量: 在该土层每 50 cm² 内有5~15根; 多量: 该土层每 50 cm² 内有5~15根;
采样人	1. IS 500	复核人: イルグ	J. Cm.			审核人: 7444

出 下 水 米 特別 (1975年) (1975年					
将 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			年	下水采样原始	记录表
明	单位名称: 江	苏富强新材料有限公	、司任务编号:	GYJC (环)字第 (年度) 2024010501 万	采样依据:
		J. 26.8 °C	大气压: 100	e.f ψ KPa 湿度: 40 % 天气	[情况: 40s]
- 7 5 s	样品编号	F F	采样时间	分析项目 数量 (m)	「
- 2 G	G009DF0401	10万吨/年环氧丙烷装置 D4		72	7,2 & &
- 2 ½				图: 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15. 15.	
2 % 8	G009DF0401P-1	10万吨/年环氧内烷装置 D4		四硫化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、三 氟乙烯、四氯甲烷、苯、甲苯、三	8
10.68.9. 10	G009DF0401P-2	10万吨/年环氧丙烷装置 D4	3	111	4
	铁式 pH 计型号及共编号	PHB	70		标准溶液值: □4.00 ×6.86 ×9.18 用标准溶液值: 6.85 9.16
6	5仅器型号及其编号:	1- 2/2	,	73 - [
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	模型	每批样品潮定前应对 PH 计划 <0.05 个 PH 单位时,为合格	进行校准, 当 PH 值变18%。	5代沒人或场地发生变化时,均应重新校准 PH,校准时,校准时, 校准的亦位	
4 7.7	样品现场处理情况; MEW采样职 P为地心能等材质型样容器 G 为他说能的答题	□(CODH,SOL, pH<2.50 □折11年化海、治・水水洋和中加、 □板12年、治・水水洋和中加、 の単校は、 □参加、 注明が ロボ の	加山, G Na(ki, HS) 超光 100ml, 济解节目 7人一位保持之1000ml, 济解节目 94.0,并加度研究特别 7年 12、250ml, G 必定的 一种加速电影、不得对 原种种一样介编。 解释一样介编。 解释一样介编。 解释一样介编。 解释一样介编。 解释一样介编。 解释一样介编。 如果如一样介编。 如果如一样介编。 如果如一样介编。 如果如一种发光法,如果和一种发光法。 如果从一种发光法。 如果不一种	804, pH∈2, 250ml, PG 「皮炭素」 HSO4, pH∈2, 250ml, PG 「皮癬素」 「 「	「
	来样人:万3	1.7.3	友	复核人:丁子	审核人: 了如此人

	排作
	ロ ム へ へ
接置 D3	氧化 溶解 电导 溶油 鸡鹿 感官描述 备注 各注 各注 仓 性 各注 E位 (mg/L pH *(nTU) 物 气 性 各注 (mV)) s/cm) (NTU) 物 C 性 状
30万吨/年双氧水 装置 D3 30万吨/年双氧水 装置 D3 PHB / 、	7.3 E B B B
30万 町 / 年 次 氧水 表 置 D 3	444
	PH 标准溶液技術 (25°C) 标准溶液值: □4,000 M6.86 M9.18 技术后週間标准溶液值: 「32 1.16 結果: Q合格 □不合格
毎世界品別工能位が中日計量 <0.05 ~ PH 年化日、分介格 <0.05 ~ PH 年化日、対介格 一CODH-SO4、 PH <2、500 一た日生化用では、光条 定権中加入 フ原状施。 高級電化 中田 が の の の の の の の の の の の の の の の の の の	4 (1)
○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○○	総官指述: 高度: A.无味、B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E. 「蘇促: A.无味、B.微支、C.臭、D.微刺鼻、E.刺鼻 性状: A.透明、B.微浑浊、C.浑浊、D.浮油、E./
	n. G 赵凤族, H.SO4, pH < 2. 250ml, PG G总统, H.SO4, pH < 2. 250ml, PG 赵总统, H.SO4, pH < 2. 250ml, PG J总统, H.SO4, pH < 2. 250ml, PG J总统, H.SO4, pH < 2. 250ml, PG J总统, H.SO4, pH < 2. 250ml, PG J公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公公
采样人: 54. 丁子 复核人: 丁子	审核人:

		型	地下水采样原始记录表	当	品品	法 法	表。	b 写样体据.		H1164-2020	0	
单位名称: 江苏 气象参数: 气温:	5富强新材料有限公 つい。C	、司任务编号: 大气压: (M	<u>江苏富强新材料有限公司任务编号: GYJC(环)字第(年度)2024010501</u> 本件口朔: <u>から・6:</u> 『温: ユア.	\$ 202401	124010301 米梓日朔: 120% 天气情况:	件口別: 250 青况: ■▲	10:0:	1				
样品编号	采样点描述	采样时间	分析项目	样品 数量 (水位 水谱 (TC)	运用 还原 电位 (mV)	· 英 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	电导 溶油 pH 率(μ 度 s/cm) (NTU)	内形 少物	藤白描述 色 条 条	当 性 状	各注
G009DF0501	10 万吨/年苯胺装 置 D5	8:38	14. 10.5. 10.10.2.5. 10.10.5. 10.2.10.5. 10.	72	1			<u>.</u>	142	A	2	
G009DF0501P-1	10 万吨/年苯胺装置 DS	8.58	四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、三氟乙烯、四氯乙烯、四氟乙烯、二氟甲烷	-						A	R	
G009DF0501P-2	10 万吨/年苯胺装置 DS	8.58	四篇化雕、三氟中烷、苯、甲苯、三氟乙烯、四氟乙烯、三氟甲烷	-						A A	A	
便携式 pH 计型号及其编号:		PHOT -260	54-A-06-2			PH 标准溶液校准(25 C) 校准后署	2007	(25℃) 标准帝徽国: □4.00 校准后测量标准溶液位:	6876.33	11.6	25%	口不合格
其他仪器型号及其编号:		WSU1-1	54-A-13-1					光柱小台				
注意	每批样品别定前应对 PH 计进行投消。 ≤0.05 个 PH 单位时、为介格。	进行投准, 当 PH 值受1 8。	当 PH 值变化技人或场地发生变化时,均应重新校准 PH,校准时,较高的示值与标准模冲溶液的 PH 值之差	РН. 校准時.	仪器的示值	d 空樂施元爾兴泽	H 仮之差	節号 1142年, 18 微黄、 C. 黄色、 D. 灰黑、 E. 《 顾色: A. 无庞、 B. 微莫、 C. 莫、 D. 微刺鼻、 E. 刺鼻 住状: A. 透明、 B. 微浑浊、 C. 浑浊、 D. 浮油、 E. 一柱状: A. 透明、 B. 微浑浊、 C. 浑浊、 D. 浮油、 E.	飯黄、C.黄飯臭、C.英飯溶送、C.及	色、D.灰黑、D.锁刺鼻溶液、D.锁刺鼻溶液、D.消	1、E. 型學	
样品现场处理情况: 贴达即采样职 P 为架丘线电铁管面 G 为使链旋旋波器	□CODH-SOL, pH € 2. 500ml. G 文龙线 H SOL, pH ≤ 2. 250ml. PG □ 斤 H 生化温液积 100ml. G □ 斤 H 生化温液 100ml. G □ 元 H 生化溶解 100ml. G □ 元 化光光 作用地址 一个 2. 250ml. PG □ 元 2. 250ml. PG □ 元 2. 250ml. PG □ 元 2. 250ml. PG □ 2. 250ml. PG □ 2. 250ml. Pm □ 2. 250ml. Dm □ 2. 250ml. □ 2.	mn. G 文成 終日 H58 電流 1000ml. 海線等日 かっての前に海線等部 約 40 。 Find Facelly 第 7 250ml. G 公配的 1. Find Facelly 1. English 中での 1. Find Facelly 1. English 中での 1. English 中	CODH:SOL: pH < 2. 500ml. G (域域: HSOL: pH < 2. 250ml. PG (交換: RSOL: PG < 2. 250ml. PG (SQC: RSOL: PG < 2. 250ml. PG < 2. 250ml. PG (SQC: RSOL:	SO4. pH≤2. DOMI. P/G □ B (和光質化消耗 1000m1. G / 1000m1. G / 水. 非保存! D域口級階 4. 1000m1. G / (氏菌等: 沙瀬間 「加油酸. 250m 「加油酸. 250m	250ml, PrG 756		pH≤1.500 CL 酸化箔 P 等限较高的应 VVV)的 40% NR性関高加入 整化合物: 1 表化合物: 1 数化合物: 1 数化合物: 1 数化合物: 1 数化合物: 1 数化合物: 1 数化合物: 1 数化分析 位。 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	mi. G 「高路機能結構。 14-2、500mi. G 「高路機能結構。 14-2、500mi. G 「最終地面」(NSO) 中間溶液。 G (NSO) 中間溶液。 G (NSO) 中間溶液。 G (NSO) - TOO) - TOO	H-SO4. pH F. (1) (1) (1) (1) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	 500ml・G 500ml・G 51. 東京化的調 71. よで冷蓄 24. また 250ml・PG 250ml・PG 250ml・PG 250ml・PG 250ml・PG 250ml・PG 250ml・PG 	ni G (200m) · G (200	isomi. G Ji無 fr. 250mi P/G
来样人:13万分	1/2	文	18			审核人:	: \	the	1			

1 多多数: 气温:	(宣母新秋約 <i>有</i> 個)	地	地方,水水,有一种,水水,有一种,有一种,一种,一种,一种,一种,一种,一种,一种,一种,一种,一种,一种,一种,一	于 /环	四 1050	活品語		20,6.4	平祥体据.		H1164-9090	0606-	
	7.1 °C	大气压: 199	00.16 KPa 湿度:	7.0	% 天气	7. 不作口??; 天气情况:	CEP		1 + 1 + 1 - 1		11,0101	0707	1
	采样点描述	采样时间	分析项目	株 量 数	水位 水譜 (T)	(mV)		Hd	电导 浑浊 率(μ 度 s/cm) (NTU)	造	樫 旬	感官描述 气 件 株 米	
	热电危废仓库 D10	9:35	14. 2013. 600.02. 200.02. 200.00. 200.	22	1.81					12	₹	A A	
G009DF1001P-1	热电危废仓库 D10	9:35	四流化原、二氯甲烷、苯、甲苯、三氯乙烯、四氯化碳、二氯甲烷	_					-	-	4	4	
G009DF1001P-2	热电危废仓库 D10	9:35	四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、三氯乙烯、四氯乙烯、三氯甲烷	-		-					æ	A	
便携式 pH 计型号及其编号:	ā.	PHBJ-260	54-06-2			PH 标准溶液	PH 标准溶液校准 (25℃) 校准后制	(25°C) 标准溶液值: □4.00 校准后测量标准溶液值: <	ll: □4.00 lli: '\	V6.86	9.18	组果: 人 企格	Z合格 口不合格
共他仪器型号及共编号:	>	1-175M	1-(1-8-1/5										
	每批样品测定的运对 PH 计进行 ≤0.05 个 PH 单位时,为合格。	155 ga. 5 ph (128) 6.	G供价品额高价的可存 H 计进行校准。 ≒ BH 负变化仪人或场面农生效化时,均应虽確校准 BH,改治时,仅都的评价与标准数评溶液的 BH 负之意<<0.05 ← BH 单位时,为合格。	. PH. 校准时.	仪器的示值与	水洗袋许溶液	(的PH 位之)		66百指法: 66日 A.花B. B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E. 与味: A.无味、B.微臭、C.莫、D.微刺导、E.刺导件: A.弦明、B.微差型、C.泽型、D.浮油、E.刺牵件: A.透明、B.微差型、C.泽型、D.浮油、E.	海域、C. 線科、C. 網科、C.	黄色、D. 臭、D.微 C.浑浊、	灰黑、E.型 車鼻、E.東 D.溶油、E	/ 小小
样品现场处理情况: %运动次样研究并将 6 为要原始或容器	□CODHSO4, pH≤2, 500ml, G □压打生化漏液隔, 冷凝, 避光 10 化离化物, 化水水排泄中加入一定 0分化效的, 或能能化溶 pH 40。 □溶液物, 自能即 pH 49.40。 □溶液物, 作品应系滤液, 光脂、水解水 □多称。 耐酸即 pH 49.52。250m □水煮物, 拌品应系滤液, 产脂温 □SVOCs, 水料充解中温解, 如料 √S 人肠 四解 □解 5 形成 ○	mi. G 交流, H.5SI 是第 1000mi. 溶解等性 A - 全面的乙酰甲溶液。 A - 全面的乙酰甲溶液。 F F F E E E E E E E E E E E E E E E E E	□CODH-SOU-, pH < 2. 500ml, G	SO4. pH≤2. SOmi. PIG □ SAHEWERSH W. FREE TS W. FREE TS FI 1000ml. G Call Some Some FI 1000ml. G Call Some FI 1000ml. G FI 1000ml. G FI 1000ml. G FI 1000ml. G FI 1000ml. G FI 1000ml. G	4(油美、 二級 (4)油美、 二級 (現)加強后不留 (月) 内閣 (支配所 (1) 大学 (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2)	○ (26編: H.S.) 在12年间底代 作剂: 加入 17年初: 加入 17年	04. pH≤1. 2物含 保疫溶 2物含 保疫溶 2。(V/V) 的 基本教化介的 基本教化介 路等 大会派, 自 3r. □NO ^c 、 (的 80°を右右。 (前 80°を右右。	© E PH-2 , 500 1 位置接続端記 1 位配接後端記 1 位 C D O O O O O O O O O O O O O O O O O O	fomi. PG 《急解: H _S O4, pH ≤ 1. s0omi. G □為極限監路裝: H _S O4, pH 1-2. s0omi. G □為極限監路裝: H _S O4, pH 1-2. s0omi. G □為極限監路 H _S O4, pH 1-2. s0omi. G □加速公司 H _S O4, pH 1-2. s0omi. PG □前基本类化介物: (NOV) 甲醛溶液。G □K化物: PG □前基本类化介物: (NOV) 中枢 □ M _S O4, pH 1-2. s0omi. PG □前基本类化介物: (NOV) □ M _S O4, pH 1-2. s0omi. PG □ M _S O4, pH 1-2. s0omi. P	高·G (1994) 11-2. 500ml. G ml. G ml	1-2. 500ml. 600ml. 每色 介格: 氦氧化 pH>12. 4 4 对保存. 40n i: 250ml. P 或 NaZS2O3 表面酸作保存	G 以遊磨口玻璃料 (時期节 pH 约) (2分藏 · 500ml nl. G G G · 5H2O 250m 溶剂使 pH 深充	形. 198. 250ml. G 1. P/G nl 天衛組 1.5 左右・250ml
13.	采样人: 丁岁 多如	友	复核人:万少.			串	审核人:		ch	11	4-		
												1	

将 :: · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	授 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·								1						
道 1 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	指 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			型	下水采	样 原	始	记	张	表					
頭	頭	名称: 江	苏富强新材料有限 。	公司任务编号:	GYJC (环) 字第 (年度) 20240	10501	采样日期	1	13.6.		作据:	HJ16	4-2020	1
- 2 3		参数: 气温	2].		KPa			(情况:	P						
- 2 3	7 - 7	出網号	采样点描述		分析项目	株 上 数 上							~	数官描述 气 休	在 条 条
- 7 G	- 2 %	9DF0601	热电装置 D6	00	p4、就家、商商店家、新港商品家、总领、 " " " " " " " " " " " " " " " " " " "		7	×.	1	7.0			\ \	8	Q.
- 2 3	- 2 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1				而活性剂、汞、砷、锰、铵、钼、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G、G										
01P-2 7点30%以, 10%分。	7	G009DF0601P-1	热电装置 D6	00:0	四氯化碳、三氯甲烷、苯、甲苯、三氯乙烯、四氯乙烯、二氟甲烷	-				-			R		
10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1		DF0601P-2	热电装置 D6	0		-	1	+	-				B	A	8
		4 计型号及其编号:		PH07-26	54-4-06-7			PH 45/1	溶液校准(23 校計	397	溶液值: □4.00 溶液值: /	6.8%			
86	" 12 /	型号及其编号:		14361-1	34-8-13-1										
a 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	情况: 《明明音》	海	每批样品潮汽前应对 PH 计 <0.05 个 PH 单位时,为合	1	6.投入或场地发生变化时,均应重新校准	PH. 校准时	(与标准缓冲	溶液的 PH 億		宫描述: 9: A.无色、 来: A.无味、 状: A.透明、	B.鏡斑、 B.鏡短、 B.鏡斑流	C.黄色、 C.填、D. 、C.浑油	無感处	海川
	复核人:1分,	择品现场处理情况: M证则采样版 P 为安心施验等机能用音器 G 为经金额确定器	CODHSOL, pH < 2. 59 所用化蛋液化、冷凝、冷凝、	0011. G 人気能・14.5K 15. (1.5)	3. pH<2. 250ml, PO (2.63kt H5 * ADEX: 1000ml, G (2.63kt) 104 * Mark Wingles, 然れ入気では砂溶液 * Win 水体 Wingles, 然れ入気では砂溶液 ※ 発水体性 U、水源水体・次型加 保証点: 可有症 肝体血力が、への血 ののML ドム十二加入 80mg 域で破解的 1.03kt 10 ml	204, pH≤2. 24和近年化剤 高井塞葉光丸 高井塞葉光丸 高井塞葉光丸 高井塞葉光丸 高井 医発子 1, 1000ml, G た国等, 冷蔵 方面が が 計成子 1, 1000ml, G た国等, 冷蔵 が 計成子 が 計 が 計 が 計 が 計 が 計 が 計 が 計 が 計	250ml, P/G 所能加密后不 / P/B / E/B / E/B / B/B / E/B / B/B / E/B	乙总编: 即在书前兼美国第七空间, 高性剂:加 或键空气, 3 ml. P/G □ 1入送管机均 下, □NO ² 、 2级至采样描 可吸附有机。	・ 加 HCL 版	11. 500ml. 祝在 PH-2 6高時直維致 的 40% (V 舊本加入 Nac 合物: 直接製 即 50%、一 POA 64、 1 M を 64、 1 M を 64 1 M を	G 高路艦艇店 Soomi, G 高路艦艇店 Soomi, G 高齢に 配替溶液、マン 甲醛溶液、マン 甲醛溶液、 14 所 ≤ 2, 4 ℃以 4 前 ≤ 2, 4 ℃以 4 前 ≤ 2, 4 ℃以 4 前 ≤ 2, 4 ℃以 5 ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	指数: H,SO4. 且有沉淀完全。 G G G G G G 所 W W W W W W W W W W W W W	pH1-2, 500ml 序 200ml 序 在价格: 氦章 章 pH>12, T密封操存, T密封操存, NI 浓耐酸存。 NI 浓耐酸作序	nl. G 色具整格口联对 4℃冷藏。500 40ml. G P/G 33・5H2O 2: 程存剂使申降 引 196. P	9万年. mi. P/G mi. P/G mi. X組版 でmi X組版

1.4	富强新材料有限公	幸	4 14 14 15 14 15 14 15 16 16 17 18 18 18		74		-							
4		司任务编号:	12 「	样 原	. У П	记来样田	HZ I	表 2026.4		采样依据:	HJ164-2020	-2020		
样品编号	7.1 °C	大气压: 100	100.76 KPa 湿度:	20	5. % 天气情况:	气情况:	2000年		-	-		4		
	采样点描述	采样时间	分析项目	株 量 量	水位 (m)	大譜 (C) 电 (m)		Hd	中 中 (n) (N)			海 日 油 な	各注	
G009DF0101	60万吨/年离子膜烧碱 装置 DI	11:10	p4、氨氮、面酸基氮、染膏附脂氮、乌砂 度、氧化物、异氢酚、硫酸盐、乌头酚甾 群、细菌乌酸、硫化物、白瓜、臭种味、 四氟化酸、三氯甲烷、苯、甲苯、桂氧醇、 六价铬、氧化物、内醚可见物、阴离子表	27	-	0.61	1	7.7		12	8	8		
			面活性的。表、解、量、物、部、瘤、磷、 解、管、降、磷化物、溶解性总固体。 硬化物、悬焊物、溶解、多氮、有谱核 (CTO CRO)、三葉乙硷、甲醛、 三氯甲烷、三酸类											
G009DF0101P-1	60 万吨/年离子膜烧碱 装置 DI	11:10	四氯化碳、三氟甲烷、苯、甲苯、三氟乙烯、四氟乙烯、二氟甲烷	-							4	8		
G009DF0101P-2	60 万吨/牛离子膜烧碱 装置 DI	11:10	四葉化碳、三氟甲烷、苯、甲苯、三氟乙烯、四氯乙烯、二氟甲烷	-	1	1					Q	A		
便携式 pH 计型号及其编号:		PHBJ - 260	1-9-8-1			PH 标准	PH 标准溶液校准(25°C) 校准后源	7007	标准溶液值: □4.00 最标准溶液值: /	6.80	800	指系: 7 6卷	名称 口不合格	
其他仪器型号及其编号:		1-115M	54-A-13-1											
	每批拌品器定前应对 PH 计进行校准。 ≤0.05 个 PH 单位时,为合格。	भा	PH 价受化较大减场地双牛变化时,均应承游校准 PH,校准时,仪器的示值与标准缓冲溶液的 PH 值之差	грн. еджи	1. 仪器的示	1.与标准级出	溶液的 PH 侦		夢目描述: 颜色: 人名托色· B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E. 气味: A.无味、B.微矣、C.莫、D.微刺鼻、E.刺鼻 性状: A.透明、B.微浑浊、C.浑浊、D.浮油、E.	B.發黄、C B.發填、C B.發溶油、	.黄色、D. .臭、D.微 C.浑茁、	灰黑、E.型刺鼻、E.刺		
样品现场处理情况: 网络阿尔科BJ及科斯 P 为使总统或特别	□CODH-SOU, pH-2. 500ml, G 口低度 □ 所目生化混淆版。冷凝。避免 1000ml, 可保化物。光光采拌施中加入一定能分配 可保化物。 発展機能性高中增 4.0. 非認定 部級減、□急減、売加入采拌体展 154的 □急減、再加入采拌体展 154的 □多核。 拌加蒸煤料 1540ml, G □多核。 拌加蒸煤料 154ml, G □ 500ml, 存加蒸烧剂 1540ml, G □ 500ml, 存加蒸烧剂 1540ml, G □ 500ml, 存加蒸烧剂 1540ml, G □ 500ml, 存加蒸烧剂 1540ml, G □ 500ml, 存储 1540ml, G □ 500ml, 存储 1540ml, G □ 500ml, 存储 1540ml, G □ 500ml, 存储 1540ml, G □ 500ml, F 400ml, G □ 500ml, F 400ml, G □ 500ml, G □	而, G 区域线,由500+ p 密统 1000m; 溶解等性 一、定规的互称性系统。 附为 14.0. 非加强 存成解码。 特 并加强	CODH;SOL, pH < 2. 500ml, G 反義地 HSOL, pH < 2. 250ml, PG 交換は HSOL, pH < 2. 250ml, PG 反為路, 地名 Copy HSOL, pH < 2. 250ml, PG CAS A B	SO4. pH <	7. 250ml. PK 日有油类、 日有油类、 V用离子表 B. 避免水件 F.2-5で、 2: 、	文色線: 文色線: 1920	55mi. PG (26年: H3O4: pH5c): 500mi. G (1) 行議表: 「30年始始報報」 前日CL 保任室 PH-2: 500m 費加高行程成上空间。現代物で発送の財産機能能加入2014 用度子表面活作剂: 加入 1% (VVV) 的 40% (VVV) 切 電気を特殊量学(「37年前 16年間期間加入30円 名の -52で、350mi. PG (26月度 26度) 一下、「GC、「DNC、「DNC、「DNO」(200mi. G 一下、「GC、「DNC、「DR、「DNO」(200mi. G 一下、「GC、「DNC、「DR、「DNO」(200mi. G 中、「GC、「DNO"(196、「DNO")(196)、「DNO 中 PG (196) 「DNO"(196)、「DNO"(196)、「DNO"(196) 中 PG (196) 「DNO"(196)、「DNO"(196)、「DNO"(196) 196 「日可服置行机体素。随限调算 PH 在 1-22.0。 G 化全 PH-2、250mi. P 「V本版 32 种元素及元素总值 石、加工、250mi. P 「V本版 32 种元素及元素总值 石、加工、250mi. P 「V本版 32 种元素及元素总值	11. 500ml, で 発達 PH-C 高時 位金(V) 的電加 人 NaO 合物: 1000ml し、盐酸湖 pH つ・C 日のか、 (石・塩酸湖 pH で 1 日・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・ファ・	「金倉路、H-5O4、pife 1、500ml、G 口高端酸盐指数。H-5O4、pif1-2、500ml、G り始散物量素。 H-G-1 (保住着 中4-2、500ml、G) 1 (数: H ₂ SO4, pl 至近龍完全。 pml · G 《六 · NaOH 關 百 至 冷藏、避光和 华 在 上 印 NaOH 國 百 作品中加 〉 88 每 斤 本 和 二 ml	H1-2, 500ml, 标色 200ml, 标色 (价格: 氦单(pH>12, 4 6 250ml, F (可以 NaZSZO3) (可以 NaZSZO3) (可以 NaZSZO3)	G 11業毎日販路 情報 17 pH 約 で冷蔵、500m mi、G /G /G /G /G /G /G /G /G /G /	年. 1968. 250ml. G 1 PG 11 天宙瓶	
来样人:丁少分	34		1			,	审核人:		M	N				
										*	4			

場と指摘を表しています。 中田 前変化収入水砂油次生を行り、均原承額化油 中田・校准的・保護的示信与初端が溶液的 甲指立を (
漢乙俗、四漢乙烯、二漢丁烷 四漢石烷、三漢甲烷、芥 甲芥、三 漢乙烯、四漢乙烯、二漢甲烷
上游对照点 D12 11.55 阿桑伦麻 三编甲烷、苯、甲苯、 1
All All All All All All All All All Al
- 上游対照点 D12 11.55 With With With With With With With With
采样点描述 采样时间 分析项目 推品 本位 本温 还原 (mg/L) 和 本(mg/L) 和 本(mg/L) 和 本(mg/L) 和 本(mg/L) 市 本(mg/L)

250ml P/G 日本合格 各注 848 28人的调群 □ 原大肠调群 ○ 原祖德炎數 □ 大肠调多数 □ 於職味過 □ 分门环偏 □ 点数环偏等,冷藏酒洗,拌品来来的 80%之在,而水件中有余温、每 □ □ 拌品中加入 80 mg Na25203:5H20 250ml 火温集 ○ 8. 医检 □ 66 □ 18. □ 18 14 **又**解文物:解酸酸化角 肝约,并加强尿酸酸用,使样品中硫酸四原汞度约为 1gL,1000ml,G 《阳离子表面活性制,加入 1%(VV)的 40%(VV)甲醛溶液,G □游离渠,已总策,先加入采样体积 1%的 NaOH 溶液,采集水样使几充端水样能,这即面盖并塞落密封,避免水样接触空气,若拌品当酸性增温加大 NaOH 窜 pH≥12,250ml,G 【光存价格;氮氧化酶电节 pH 约为 8、25 □总格,前般调节时约为 2:250ml,G 【水配酸盐煤,可在每升拌品中加入 40mg 减化表,序保存 72.5℃,250ml,PG □商基本类化合物。1000ml,G 【有化物。NaOH 调节至 pH>12,4℃分离。500ml,PG 結果と合格 颜色: A.无色、B.微黄、C.黄色、D.灰黑、E. ____ 气味: A.无味、B.微臭、C.臭、D.微刺鼻、E.刺鼻 **GYJC-JC-128** 性状: A.透明、B.微浑浊、C.浑浊、D.浮油、E. 文化化物:光光采料制中加入一定用的乙酸蜂溶液,再加水拌运调制。然后入氧氧化物溶液和抗氧化剂溶液加塞后不固液 上空间 硫化物含甲烷纳甲四维结油加乙酸蜂溶液过蛋的混光。 200ml,每色几条每口玻璃瓶 # 性状 2 感官描述 HJ164-2020 □苯系物,拌品医充满瓶子,并加重服塞,不得有气焰。加盐酸调 PH 小子 2,40 ml 核色螺口旋磷瓶 CYOCs,加入适保损水血酸溶去含碱,粘酸调pH 的≤2,4℃以下冷凝,避光和密封保存,40ml,G □SVOCs,水拌光清拌品瓶,如拌品中有余碱,每1000ML 拌品中混加入 80mg 磁代硫酸钠,1000ml,G □F、□C、□NO、□Bv、□NO、□PO、□SO、□SOP、□SOP、水质光积阳离; 250ml,P·G R 气味 田 颜色 R 無 n n 肉眼 可见 2 14 6.80 采样依据: (NTC) 度 PH 标准溶液校准 (25°C) 标准溶液值: □4,00 校准后测量标准溶液值: ~ 4(元 s/cm) 感官描述: 6.87 4.9.514 6. hH 每批拌品湖亚前应对 PH 计进行校准,当 PH 值变化较人或场地发生变化时,均应重游校准 PH,校准时,校准的示值与标准缓冲溶液的 PH 侦之差 核人: (mg/L 其 江苏富强新材料有限公司任务编号: GYJC(环)字第(年度)2024010501 采样日期: 还原 电位 + % 天气情况: (0,) 水温 1.57 始 版本/版次: B/9 水位 (m) 遊 50 样品数量 25 样 湿度: 米 分析项目 大 KPa pH 54- A-13-复核人:50% 1-90-A-Y2 2889 PAE: 30 H2504 16.00 型 采样时间 11:55 大气压: F1+0J-260 W561-1 <0.05 个 PH 单位时,为合格。 上游对照点 D12 S 采样点描述 采样人:丁多分の 江苏高研环境检测有限公司 气温: 便携式 pH 计型号及其编号: P 为聚乙烯瓶等材质塑料容器 G009DF1201P 样品现场处理情况: (6.86 ± 0.04) 其他仪器型号及其编号: 单位名称: 2025010291 气象参数: 样品编号 固定 和采样量/采样瓶 注意 G为规质玻璃容器

样品编号 采样点描述	米样时间	分析项目 388. 明88.38. 要888.38.	50240	10501 采样日 % 天气情况:	地 下 水 采 样 原 始 记 录 表 司任务編号: GYJC (环) 字第 (年度) 2024010501 采样日期: 2v3 6·Y た气氏: 1so.46 KPa 湿度: 5.% 天气情况: 45	下水采样原始记录表 371C(环)字第(年度) 2024010501 采样日期: 273.	表 27.6.5		采样依据:	 	HJ164-2020	GYJC-JC-128 164-2020	× I
A POPULATION		氨氯、磺酸盐氯、亚硝酸盐氯、乌硬度、	株 数 量	水位 (m)	水脂 (C) 电 (G) 电 (G	氧化 溶解 还原 氧 电位 (mg/L (my/L (mV)))	等解 氣 ng/L)	日本 1 ** (n) 8/cm)	F 泽油 度 (NTU)	内限。	一	藤白描法 (年本) (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大) (大	
GOUSDITZOIR		東大郎・女女郎、成成2000年の 南京の東、成大学、600、女母市、四美 大郎、「妻子郎、大学、「世代」が 中部、東大郎、「中部」が 中部、東大郎、「中部」が 中部、東大郎、「中部」が 市場、「中部」が 市場、「中部」が 一部では、「中部」が 一部でする。 一述でする。 一定でする。	27								æ	4	
以下空自													
便携式 pH 计型号及共编号:	\				PH 463	PH 标准溶液校准 (25°C) 校准后課	707	标准溶液值: □4.00 最标准溶液值:	74.00	08.90	81.6	- 結	
其他仅器型号及其编号:	\						4	光料心包					
每批样品源定前应对 PH 计进 ≪0.05 个 PH 单位时, 为合格	进行校准, 当 PH 优变代格。	行校准,当 PH 值变化较大或场地发生变化时,均但重新校准 PH,校准BP,仅需的示值与标准缓冲溶液的 PH 值之差	E РН. ҚЖЫ	1. 仪器的示	拉与标准缓冲	溶液的 PH	加之差	節号 Hucz:	无色、B. 无味、B. 透明、B.	被黄、C. 被臭、C. 被浑浊、	黄色、D.袋、花油、T.菜油、T.	灰黑、E. 阿鼻、E. O.浮油、	を表し
CODH4SO4, pH < 2, 500ml, G		CODH:SOL: pH < 2. 500ml. G	SO4. pH≤2 00ml. P/G 夜和近紀化落 1000ml. G 1000ml. G 5表. 非條格 色螺口玻璃器 約. 1000ml. 背、1000ml. 対応値等: 冷 ち。加入前度 Nαット		POG で 6条 N + N5O4、 pH ≤ 1. 500ml. G 一部能能 可別執効素 : 加 + CL (R(で PH ≥ 2. 500ml. O 有 不関策 上之间處化物で保受効料で産産機動工 (R(呼) 表 表面活性剤 : 加 A 18、 (VVV) 的 40% (VVV) 14 (R(所) 表 250ml. POG 一部体系統化物。 O (M) 14 (R(元) + D = 1.0 (M) +	H504. pt H504. pt M504. p	1≤1.500m	1. G □ 高等 2. 500ml. 終端加乙酸 (VVV) 中層 (NVV)		(最完全。 2 (-2. 500ml, 标色Joml, 标色Joml, 标色JMH-12, 41 JM保存, 40ml, 250ml, Pk Ranaszo3 Kelner	「基準口度単 料理 15 ph f 20 ph f 11 G G G G G · SH2O 25 ※ P	int. 1979 8. 250ml. G ml. P/G ont 火焰斯 E 1.5 左右: 250ml

GYJC-JC-34 检测依据: HJ 1075-2019 1. 25 A 要求:每批样品等少进行 1 次空白测定,结果应小于方法检出限。每次分析样品时都应对仪器进行充分预热、校准。每批样品应至少测定 10%的平行样,样品数量少于 10 个时,应至少测定一个平行择,测定结果相对 m/s 湿度: 50 NTU 校准标点 2: [o] 400 ± 3 % NTU 共 / 页 标准值及不确定度 S. S. S. 页 单位名称:<u>江苏富强新材料有限公司</u>任务编号: GYJC(环)字第(年度)2024010501 水质类型: 地下水 检测日期: 24-5-6-4 第一 核人 NTO 风速: 测定结果 NTU 校准标点 1: 20.2 かのか 浊度 (NTU) 记录表 824030460 标样编号/批号 8.6 风向: 6.7 6.5 29 2.0 KPa 格 大气压: 100.96 设备型号及编号:310000% 《【-A 105-2入射光源及波长; (\$P\$10) yoonn-boonn 校准零点: 0. 画 标样 测量时间 15:04 9:40 12309 结果判定 12,00 溪 90:0) 9:03 今 版本/版次: B/1 检 复核人:丁多 20%。相对偏差计算公式: |A-B/I(A+B)2)*100%。每次分析样品时应加入 1-2 个标准样品。 相对偏差% 闽 NTU 气温: 27.1 3.0 独 10 万吨/年苯胺装置 D5 60 万吨/年离子膜烧碱装置 DI 热电危废仓库 D10 上游对照点 D12 上游对照点 D12 水质 热电装置 D6 采样点位 平均浊度 (NTU) 9.9 0,3 测定浊度 (NTU) 6,5 (19 NTU 检出限: 90090F 1201P 样品编号 Gos9 0F1201 G009DF1201K 江苏高研环境检测有限公司 G009DF1201P G009DF1001 G009DF0601 G009DF0501 G009DF1201 样品编号 G009DF0101 采样人: 万分九丁子 平行样 校准标点 3: 序号 7 3 明 F 9 1 10 00 Ξ 12 6 風

附件 3 公示图片