东莞市东城温塘污水处理厂二期 自行监测方案

(编号: DGDCWTEQ-202409)

东莞市石鼓净水有限公司东城温塘分公司 2024年09月

1、企业基本情况

企业名称: 东莞市石鼓净水有限公司东城温塘分公司

法人代表: 陈柱堆

所属行业:城市污水处理厂

生产周期: 24 小时连续运行

地址: 东莞市东城温塘社区东南角

联系人: 惠春鹏 联系电话: 13925162037

主要生产设备:

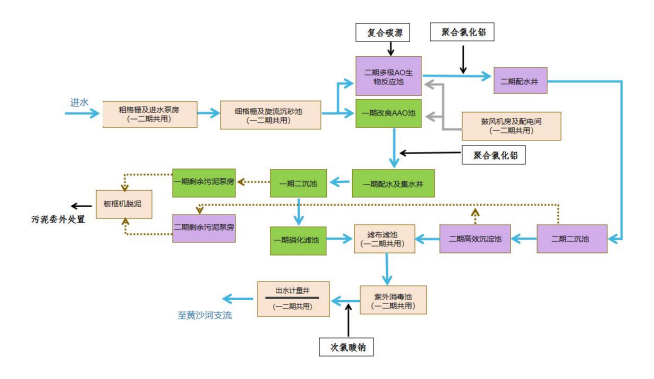
粗格栅、提升泵、细格栅、曝气沉砂与提砂系统、砂水分离器、鼓风机、搅拌器、推流器、微孔曝气盘、污泥回流泵、混合液回流泵、剩余污泥泵、刮吸泥机、滤布滤池系统、高效沉淀系统、紫外消毒系统、污泥脱水机。

废水处理及排放情况:

东城温塘污水处理厂二期设计处理规模 5×10⁴m³/d,污水处理采用二级生物处理 多级 A0 工艺(污水处理流程图见图 1)。处理流程为粗格栅——提升泵房——细格栅——曝气沉砂池——多级 A0 生化池——二沉池——高效沉淀池——滤布滤池及紫外线消毒池——出水明渠。

出水水质执行《城镇污水处理厂污染物排放标准》(GB18918-2002)一级 A 标准,广东省地方标准《水污染物排放限值》(DB44/26)第二时段一级标准的较严值,处理出水达标排放至黄沙河。

图 1: 东莞市东城温塘污水处理厂二期污水处理流程图



废气处理及排放情况: 本工程产生恶臭气体主要为脱水机房以及多级 AO 池。产生的恶臭气体经臭气管道收集处理,采用"喷淋预洗+生物过滤"净化装置处理后(去除率为 90%)尾气通过 15m 高的排气筒高空排放,有组织排放执行《恶臭污染物排放标准》(GB14554-93)表 2 恶臭污染物排放标准值,无组织排放执行《城镇污水处理厂污染物排放标准》(GB18918-2002)表 4 厂界(防护带边缘)废气排放最高允许浓度二级标准要求。

雨水排放情况:经厂区雨水管道收集,最终自流入黄沙河。

污泥处置及去向: 剩余污泥由剩余污泥泵送至污泥浓缩池,污泥浓缩池采用重力浓缩,可将污泥颗粒与颗粒间孔隙水挤出,通过这种拥挤和压缩,上层的上清液溢流排出,实现污泥浓缩,可将污泥含水率降至 98%。浓缩后的污泥经污泥泵送至污泥脱水机房由板框压滤机进行脱水,脱水后污泥委外处理。

噪声排放: 执行《工业企业厂界环境噪声排放标准》(GB12348-2008)2类标准。

2、监测方案

根据《排污许可证申请与核发技术规范水处理(试行)》(HJ 978-2018)"7. 自行监测管理要求",以及《东环建〔2021〕5298号关于东莞市东城温塘污水处理 厂二期工程环境影响报告表的批复》的环境保护要求,制定监测方案如下:

2.1 监测点位布设

全厂污染源监测点位、监测因子及监测频次见表 1-表 2。

全厂平面布置及监测点位分布图见图 2。

表1 东城温塘污水处理厂二期工程进水自行监测方案

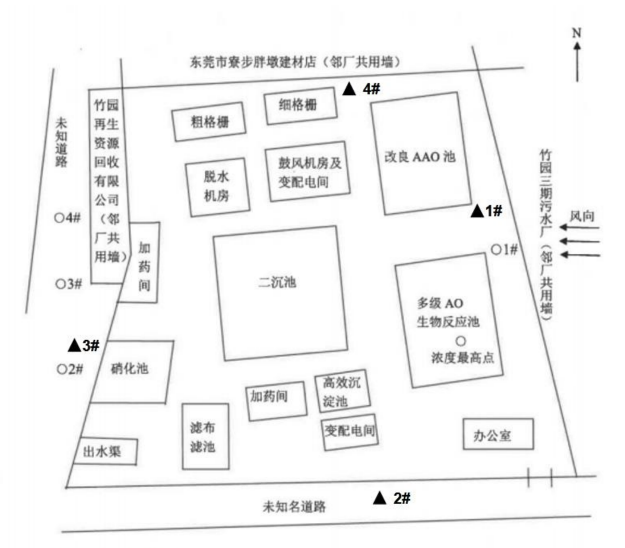
				<u> </u>		
污染源类型	进水口编号	采样点	监测因子	监测方式	监测频次	备注
		提升泵房	流量	自动监测	连续	/
			COD	手工监测与自动监测相结合	监测与自动监测相结合 手工监测: 1次/6小时自动监测: 1次/2小时	
废水	/		氨氮	手工监测与自动监测相结合	手工监测: 1次/6小时 自动监测: 1次/2小时	自动监测设施 故障时,采取 手工监测。
			总磷	手工监测与自动监测相结合	手工监测: 1 次/日 自动监测: 1 次/2 小时	自动监测设施 故障时,采取 手工监测。
			总氮	手工监测与自动监测相结合	手工监测: 1 次/日 自动监测: 1 次/2 小时	自动监测设施 故障时,采取 手工监测。

表 2 全厂污染源点位布设

 污染源类型	排污口编号	排污口位置	监测因子	监测方式	监测频次	备注
	31173779,03	31113 * 1222	COD	自动监测	1次/6小时	自动监测设施故障时, 采用手工监测。
			氨氮	自动监测	1 次/6 小时	自动监测设施故障时, 采用手工监测。
			总磷	自动监测	1 次/6 小时	自动监测设施故障时, 采用手工监测。
			总氮	自动监测	1 次/6 小时	自动监测设施故障时, 采用手工监测。
			BOD_5	手工监测	1 次/月	
			粪大肠菌群数	手工监测	1 次/月	
			色度	手工监测	1 次/月	
			РН	自动监测	1 次/6 小时	自动监测设施故障时, 采用手工监测。
			SS	手动监测	1 次/月	
			流量、水温	自动监测	连续	
			石油类、阴离子表面活性剂、 动植物油	手工监测	1 次/月	
			六价铬、总铬、总镉、总汞、 总铅、总砷	手工监测	1次/季度	
			水质烷基汞	手工监测	1 次/半年	
		厂界外1米	厂界噪声	手工监测	1 次/季度	排污口编号为厂界噪 声监测点位
废气	DA001	1#废气排放口	氨	手工监测	1 次/半年	
	DNOOT	THIS GITHS II	臭气浓度	手工监测	1次/半年	

			硫化氢	手工监测	1 次/半年	
		2#废气排放口	氨	手工监测	1 次/半年	
废气	DA002		臭气浓度	手工监测	1 次/半年	
			硫化氢	手工监测	1 次/半年	
		厂区体积浓度最高处(多级 AO池)	甲烷	手工监测	1次/年	
无组织排放废气	/	厂界上风向 1#; 厂界下风向 2#; 厂界下风向 3#; 厂界下风向 4#。	氨	手工监测	1 次/半年	
/L213/1317/JX//X			硫化氢	手工监测	1 次/半年	排污口编号为厂界废 气监测点位
			臭气浓度	手工监测	1 次/半年	
			COD	手工监测	1 次/月	更业排放口有资油业
雨水	DW002	雨水排放口	扊扊	手工监测	1 次/月	雨水排放口有流动水 排放时按月监测。如监 测一年无异常情况,可
FIN ZIC	DW002	附外排放口	РН	手工监测	1 次/月	放宽至每个季度开展 一次监测。
			SS	手工监测	1 次/月	

图 2 平面布置及监测点位分布图



▲表示噪声监测点位 ○表示无组织废气检测点位

2.2 监测分析方法、依据和仪器

2.2.1 手工监测分析方法、依据及仪器见表 3

表 3 监测分析方法、依据和仪器

		衣る」	监测分价力法、	、似佑和仪益			
עו		监测分析方法	方法来源	检出限	监测化	火器	
,iir	iwi口 j	鱼侧刀机刀吞	<i>八石木</i> 娜	小水 TTJ blx	名称	型号	
	COD	重铬酸钾法	GB11914-89	10mg/L	COD 在线分析仪	CODmaxII 美 国哈希	
	氨氮	试剂法	-	0.1mg/L	氨氮在线分析仪	哈希 Amtax inter2C	
	总磷	钼酸铵分光光度法	GB/T11893-1989	0.01	可见紫外分光度仪	DDK NPW-160	
	总氮	碱性过硫酸钾消解紫 外分光光度法	НЈ636-2012	1	可见紫外分光度仪	DDK NPW-160	
	BOD_5	稀释与接种法	НЈ505-2009	0.5	生化培养箱	LRH-250	
	粪大肠菌 群数	多管发酵法	НЈ/Т347-2007	-	隔水式培养箱	GHP-9080N	
	SS	重量法	GB/T11901-1989	4 mg/L	分析天平	FA2004B	
	РН	电极法	НЈ1147-2020	_	台式数字化溶解 氧,pH 分析仪	HQ440d+pH 电极 +LDO 电极	
	色度	稀释倍数法	НЈ 1182-2021	_	比色管	-	
废 水	动植物油	红外分光光度法	НЈ 637-2018	0.06mg/L	红外分光测油仪	OL1020	
	石油类	红外分光光度法	НЈ 637-2018	0.06mg/L	红外分光测油仪	OL1020	
	阴离子表 面活性剂	流动注射-亚甲蓝分 光光度法	НЈ 826-2017	0.16mg/L	流动注射分析仪	FIA-6000+	
	总镉	电感耦合等离子体发 射光谱法	НЈ 776-2015	0.004mg/L	电感耦合等离子体 发射光谱仪	Avio200	
	总铬	电感耦合等离子体发 射光谱法	НЈ 776-2015	0.01mg/L	电感耦合等离子体 发射光谱仪	Avio200	
	总汞	原子荧光法	НЈ 694-2014	0.00004 mg/L	原子荧光光谱仪	AFS-9120	
	总铅	电感耦合等离子体发 射光谱法	НЈ 776-2015	0.04mg/L	电感耦合等离子体 发射光谱仪	Avio200	
	总砷	电感耦合等离子体发 射光谱法	НЈ 776-2015	0.05mg/L	电感耦合等离子体 发射光谱仪	Avio200	
	六价铬	二苯碳酰二肼分光光 度法	GB 7467-1987	0.001mg/L	紫外可见光分光光 度计	CARY50	
	烷基汞	气相色谱法	GB/T 14204-1993	0.0000013 mg/L	气相色谱仪	7890A	
— 噪 声	厂界噪声	工业企业厂界环境噪 声排放标准	GB 12348-2008	35-130dB	声级计	-	
	氨	环境空气和废气 氨的测定 纳氏试剂 分	НЈ 533-2009	0.25mg/m ³	紫外-可见分光光 度计	UV1780	

	 ĭ测因子	监测分析方法	方法来源	检出限	监测仪	(器
Щ	1600 区 1	三类 列列为4	月14八小	124 LLI PK	名称	型号
		光光度法				
	臭气浓度	空气质量 恶臭的测 定 三点比较式臭袋 法	GB/T 14675-1993	10	-	-
	硫化氢	《空气和废气监测分 析方法》	(第四版增补版 国家环境保护总 局 2003年)亚甲 基蓝分光光度法 (B)第三篇第 一章十一(二)	0.01mg/m ³	亚甲基蓝分光光度 法(B)	UV1780
	甲烷	环境空气 总烃、甲烷 和非甲烷总烃的测定 直接进样-气象色谱 法	НЈ604-2017	0.06mg/m ³	气象色谱仪	GC979011
无 组 织	氨	环境空气和废气 氨的测定 纳氏试剂 分光光度法 HJ 533-2009	НЈ 533-2009	0.001mg/m ³	紫外-可见分光光 度计	UV1780
外排放废气	硫化氢	《空气和废气监测分 析方法》	(第四版增补版 国家环境保护总 局 2003年)亚甲 基蓝分光光度法 (B)第五篇第 四章十(三)	0.01mg/m ³	亚甲基蓝分光光度 法(B)	UV1780
	臭氧浓度	空气质量 恶臭的测 定 三点比较式臭袋 法 GB/T 14675-1993	GB/T 14675-1993	10	-	-

2.2.2 自动监测分析方法、依据见表 4。

表 4 自动在线监测分析方法、依据

监测	则因子	监测分析方法	方法来源	监测仪器
	CODCr	重铬酸盐法	GB11914-89	哈希 COD MaxII
	氨氮	水杨酸分光光度法	НЈ 536-2009	哈希 Amtax inter2C
废	总磷	钼酸铵分光光度法	GB 11893-89	哈希 NPW-160
水	总氮	碱性过硫酸钾消解 紫外分光光度法	НЈ 636-2012	哈希 NPW-160
	SS	红外双散射光线技 术	DIN EN27027/TS	哈希 SOLITAX sc
	рН	pH 差分电极	/	哈希 SC200

2.3 监测质量保证与质量控制措施

监测人员持证上岗;监测过程严格按各项污染物监测方法及其他有关技术规范进行;监测所用计量仪器均经过计量部门检定合格并在有效期内使用。

2.4 自动监测系统联网和运维情况

自动监测系统为污染源在线监控设备及配套设施,已进行联网。自动监测系统的运营和维护服务由我公司自行委托具备相关上岗证和丰富维护经验的服务单位承担,运营维护服务执行 HJ/T 353、HJ/T 354、HJ/T 355、HJ/T 356 及合同规定的其他标准,保证自动监测系统正常和稳定运行,系统内相关设备设施能够得到专业、及时的维护,能够快捷有效地处理处理异常情况,保障自动监测系统数据实时有效、连续可靠、准确安全地传输。

3、执行标准

各污染因子排放标准限值见表 5。

表 5 各污染因子排放标准限值

污染物类别	监测点位	污染因子	执行标准	标准限值	单位						
									CODer	40	mg/L
		氨氮		5	mg/L						
		总磷		0.5	mg/L						
		总氮		15	mg/L						
		BOD_5		10	mg/L						
	东莞市石 粪大肠菌群数 《城镇污水处理厂污染物:	东莞市石	《城镇污水处理厂污染物排	1000	个/L						
	鼓净水公司左城洞	SS	放标准》(GB18918-2002)	10	mg/L						
废水	司东城温 塘污水处	РН	一级 A 标准与广东省地方标 准《水污染物排放限值》	6~9	无量纲						
	理厂二期	色度	(DB44/26-2001) 第二时段	30	倍						
	排放口	阴离子表面活 性剂	的一级标准中的较严值	0. 5	mg/L						
		石油类		1.0	mg/L						
		动植物油		1.0	mg/L						
		烷基汞		不得检出	mg/L						
		总镉		0.01	mg/L						

		总铬		0. 1	mg/L
		总汞		0.001	mg/L
		总铅		0.1	mg/L
		总砷		0. 1	mg/L
		六价铬		0.05	mg/L
厂界噪声	厂界外1米	厂界噪声	GB12348-2008 3 类标准	昼 65, 夜 55	dB
		氨	GB 14554-1993	4. 9	Kg/h
废气	A	臭气浓度	GB 14554-1993	2000	(无量 纲)
		硫化氢	GB 14554-1993	0.33	Kg/h
		甲烷	GB 14554-1993 表一 二级新 扩改建厂界标准值	1	%
无组织排放废	1#、2#、3#、	氨	GB 14554-1993 表一 二级新 扩改建厂界标准值	1.5	mg/m³
气	4#	硫化氢	GB 14554-1993 表一 二级新 扩改建厂界标准值	0.06	mg/m^3
		臭气浓度	GB 14554-1993 表一 二级新 扩改建厂界标准值	20	无量纲

4、监测结果的公开

4.1 监测结果的公开时限

监测结果公开时限为:企业自建化验室监测数据出具当天审核,1个工作日内上 传公开;委托第三方检测单位检测报告在收到后5日内上传公开。

4.2 监测结果的公开方式

通过全国污染源监测数据管理与共享系统 https://wryjc.cnemc.cn/进行监测结果的公开。

5、监测方案的实施

本监测方案于 2024 年 9 月 27 日开始执行。

6、采样与样品保存方法

为保证分析数据的准确性和可追溯性,样品取样、流转、保存以及处置等管理 应符合《污水监测技术规范》(HJ 91.1-2019)、《水质 样品的保存和管理技术规 定》(HJ 493-2009)等标准规范要求,保证所取的样品具有代表性和真实性,要求见表 6。

样品采样人员需经过采样培训,熟悉相关采样规范的技术要求,采样的程序,会使用相应采样设备完成采样工作,熟悉采样方法和相应技术要点,掌握现场测定项目检测方法。

进、出水水质样品取样桶、样品瓶、量杯、手套等器具执行专项专用、定点放置的管理制度,严禁混用。取样桶/量杯分为"进水取样"、"出水取样"、"进水监测取样"、"出水监测取样",并贴有清晰的防水标签。取样桶/量杯需保持清洁干净的状态,取样前要用取样水质荡洗两遍,取样完成之后要用自来水清洗干净晾干。应根据待测组分的特性选择合适的取样瓶,有机物和某些微生物检测用的样品瓶不能用橡胶塞,碱性的液体样品不能用玻璃塞。对无机物、金属和放射性元素测定水样应使用有机材质的采样瓶,如聚乙烯塑料瓶等。

表 6 采样及保存要求

序号	项目	采样瓶	采集或保存方法	保存期限	依据	单项样品	洗涤	备注
11, 4	77.1	210117100	小米 块体行力1公	WAL 1991 PK	IN THE	最低采样量	方式	用杠
1	рН	玻璃瓶/聚乙烯瓶	/	2h	НЈ 1147-2020	250mL	I	尽量现场测定,只 能取瞬时样。若不 能现场测定,样品 应充满容器立即 密封。
2	悬浮物	玻璃瓶/聚乙烯瓶	4℃冷藏,避光,不得加 入保护剂	7d	GB 11910-89	500mL	Ι	/
3	色度	玻璃瓶/聚乙烯瓶	0~4℃冷藏,避光	24h	НЈ 1182-2021 НЈ 91.1-2019	1000mL	I	尽量现场测定,只 能取瞬时样。
4	生化蛋氨县 DODE	溶解氧瓶	0~4℃冷藏,避光	24h	НЈ 505-2009	1000mL	- I	只能取瞬时样,须
4	生化需氧量 BOD5 ·	聚乙烯瓶	-20℃冷冻	30d	НЈ 91.1-2019	1000mL	1	注满容器。
5	化学需氧量 CODCr	玻璃瓶	每 500mL 水样加入浓硫 酸 0.4mL 酸化,pH≤2, 4℃冷藏	5d	НЈ 828-2017	100mL	I	/
	Coper	聚乙烯瓶	-20℃冷冻	30d	НЈ 91.1-2019	100mL		
		玻璃瓶/聚乙烯瓶	每 500mL 水样加入浓硫 酸 0.4mL 酸化,pH≤2	24h	НЈ 91.1-2019	250mL		
6	氨氮	玻璃瓶/聚乙烯瓶	每 500mL 水样加入浓硫 酸 0. 4mL 酸化,pH≤2, 2~5℃冷藏	7d	НЈ 535-2009	250mL	I	
7	总氮	玻璃瓶/聚乙烯瓶	每 500mL 水样加入浓硫 酸 0.4mL 酸化,pH≤2, 2~5℃冷藏	7d	НЈ636-2012	250mL	I	/
		聚乙烯瓶	-20℃冷冻	30d	НЈ636-2012	500mL		
8	总磷、磷酸盐、 正磷酸盐	玻璃瓶/聚乙烯瓶	每 500mL 水样加入浓硫 酸 0.4mL 酸化,pH≤2,	24h	НЈ 91.1-2019	250mL	IV	/

			2~5℃冷藏					
		聚乙烯瓶	-20℃冷冻	30d	НЈ 91.1-2019	250mL		
_	阴离子表面活性	玻璃瓶/聚乙烯瓶	4℃冷藏	24h	GB/T 7494-1987	250mL		
9	剂	玻璃瓶	每 500mL 水样加入甲醛 5mL,4℃冷藏	4d	GB/T 7494-1987		IV	/
10	动植物油、石油类	玻璃瓶	每 500mL 水样加入浓盐 酸 0.5mL 酸化,pH<2, 0~4℃冷藏	3d	НЈ 637-2012	500mL	II	不预洗采样瓶,只 能取瞬时样,须单 独采集,水样不能 充满容器。
11	粪大肠菌群	灭菌玻璃瓶牛皮纸包裹	每 125mL 水样加入硫代 硫酸钠 0.1mL,1~5℃ 冷藏	6h	НЈ 347.1-2018 НЈ 347.2-2018	250mL	I	尽快检测,只能取瞬时样,与其他项目一同采样时,先单独采集,不预洗采样瓶,样品采集至采样瓶体积的80%左右。采样后2h内送达化验室分析。
12	六价铬 (Cr6+)	玻璃瓶	每 500mL 水样加入氢氧 化钠 0.4mL, pH=8~9	24h	GB 7467-87	250mL	III	/
13	总铬	玻璃瓶	每 500mL 水样加入浓硝 酸 5mL 酸化	14d	НЈ 757-2015	100mL	III	/
14	总砷	玻璃瓶/聚乙烯瓶	每 500mL 水样加入浓盐 酸 5mL 酸化	14d	НЈ 91.1-2019	250mL	I	/
15	总镉、总铅	聚乙烯瓶	每 500mL 水样加入浓硝 酸 5mL 酸化,pH 1~2	14d	GB 7475-87	250mL	III	/
16	总汞	玻璃瓶/聚乙烯瓶	每 500mL 水样加入浓盐 酸 5mL 酸化	14d	НЈ 91.1-2019	250mL	III	/

7、监测质量保证与质量控制措施

7.1 常规检测项目的质控方法

(1) 空白试验:消除空白造成的影响。

空白值的测定方法是每批做平行双样测定,高于检出限的试剂空白表示与空白同时分析的这批样品可能受到污染,检测结果不能被接受,应查找空白偏高的原因,重新分析同批样品。当检测方法对空白有具体规定时,应满足方法要求,比如: HJ 505-2009 检测 BOD5、HJ 636-2012 检测总氮等。

微生物实验每批样品需要做2个培养基空白对照,1个运输空白和1个化验室空白,空白样品不得检出。

(2) 校准曲线

对标准系列,溶液以纯溶剂为参比进行测量后,应先作空白校正,然后绘制标准曲线。

标准溶液一般可直接测定,但如试样的前处理较复杂(例如进行萃取、蒸馏前处理)致使污染或损失不可忽略 时,应和试样同样处理后再测定。

校准曲线的斜率常随温度、试剂批号和储存时间等实验条件的改变而变动。因此,在测定试样的同时,绘制校准曲线最为理想。用于绘制校准曲线的显色试剂重新配制后,原则上要重新绘制校准曲线,除非经过标准溶液检验偏差符合要求。

线性检验:即检验校准曲线的精密度。对于4-6个浓度单位的测量信号值绘制的校准曲线,一般要求其相关系

数 | γ | ≥0.9990, 否则应找出原因加以纠正, 重新绘制合格的校准曲线。

质控点方法:对于有些分析方法校准曲线的斜率较为稳定,在使用原曲线时,使用前先测定两个标准点,以测定上限的 0.3-0.6 倍各一份为宜。此两点的均值与曲线相应点的相对偏差不大于 5%-10%时,原曲线可以使用,否则要重新绘制。

校准曲线需定期核查,不得长期使用,不同实验人员、实验仪器之间不得相互借用。校准校准曲线的使用时间, 一般不超过2个月。

(3) 重复检测:以证明检测水平处于稳定和可控制的状态下。

重复样品一般至少每制备批样品或每个基体类型或每 20 个样品做一次。当经过试验表明检测水平处于稳定和可控制状态下,可适当地减少重复检测频率。

(4) 平行双样检测: 反映测试结果的精密度。

包括密码和明码平行双样分析,每批样品随机抽取 $10^220\%$ 的样品进行平行双样检测。若样品数量较少时,应增加平行双样测定比例。

测定的平行双样偏差符合规定质控指标的样品,最终结果以平行双样测定结果的平均值报出;平行双样偏差超过规定质控指标时,在样品允许保存期内,再加测一次,取偏差符合规定质控指标的两个测定值报出。平行双样的偏差包含相对百分偏差,相对偏差,绝对差值。样品测定结果超过检测范围应稀释到检测范围重测。

(5) 加标回收: 反映分析结果的准确度的优劣, 是控制分析结果准确度的一种方式。

应在分析样品前加标,基体加标应至少每制备批样品或每个基体类型或每 20 个样品做一次,且添加物浓度水平应接近分析物浓度或在校准曲线中间范围浓度内,加入的添加物总量不应显著改变样品基体。

加标回收分析在实际应用时应注意加标量一般为样品含量的 0.5²3 倍,但加标后的总浓度不应超过方法的测定上限浓度值。样品中待测浓度在方法检出限附近时,加标量应控制在校准曲线的低浓度范围。加标后样品体积应无显著变化。

在测定样品时,于同一样品中加入一定量的标准物质进行测定,将测定结果扣除样品的测定值,计算回收率。

(6) 化验室控制样品:以证明检测水平处于稳定和可控制状态下,也是控制分析结果准确度的一种方式。

每批样品必须和控制样品同时测定,控制样品可为有证标准样品或化验室自配标准样品(基准物质配制)。有证标准样品应在标准样品证书允许的误差范围内,自配标准样品检测一般误差范围控制在±10%。自配标样样品,要注意不得使用与绘制校准曲线相同的标准溶液,须另行配制。

(7) 方法对照

用于以标准方法来检验统一方法或新建方法的准确度。由于用不同方法对同一试样进行分析,如有系统误差就 无从抵消,同一基质也必然存在差异,因此用方法对照来核查分析结果的准确度更为优越。例如电极法代替碘量法 测定溶解氧、滤膜法代替多管发酵法测定粪大肠菌群必须进行方法对照。

(8) 质量控制图的使用

应用质量控制图技术是基于测定数据近似正态分布。是控制分析质量的有效工具,能连续观察分析质量的变化情况,及早发现分析质量的变化趋势,以便及时采取必要的纠正措施。

空白试验值控制图:可采用单值控制图或均值一差值控制图。

均值-差值(平行双样)控制图:累积 20 对以上的控制样品数据,计算均值和标准偏差,或总均值和平均差值,建立控制图。

准确度(加标回收)控制图:采用单值控制图。建立此图所需数据必须是试样的加标回收测定结果,而不能在控制样品中加标回收。

7.2 常规检测项目的质控指标

表 7 化验室内检测质量控制指标

	分析方法	样品含量范围 mg/L	精密度%		准确度%			
检测项目			室内(di / x)	加标 回收率	室内相对误差	室间相对误差		
	重铬酸钾法	5-50	≤ 20	/	≤ ±15	≤ ±20		
COD_{Cr}		50-100	≤ 15	/	≤ ±10	≤ ±15		
		>100	≤ 10	/	< ±5	≤ ±10		
DOD	稀释接种法	<3	≤ 25	/	≤ ±25	≤ ±30		
BOD_5		3-100	≤ 20	/	≤ ±20	≤ ±25		

		>100	≤ 15	/	< ±10	≤ ±15
		< 0.025	≤ 25	85-115	≤ ±15	≤ ±10
TP 钼酸铵分光光)	钼酸铵分光光度法	0.025-0.6	≤ 10	90-110	≤ ±10	≤ ±15
		>0.6	≤ 5	90-110	≤ ±10	≤ ±10
m) i	碱性过硫酸钾消解紫	0.025-1.0	≤ 10	90-110	≤ ±10	≤ ±15
TN	外分光光度法	>1.0	≤ 5	95-105	< ±5	≤ ±10
		0. 02-0. 1	≤ 20	90-110	≤ ±10	≤ ±15
NH ₃ -N	纳氏试剂分光光度法	0.1-1.0	≤ 15	95-105	< ±5	< ±10
		>1.0	≤ 10	90-110	< ±5	< ±10

表 8 分析方法质量控制指标

检测项目	分析方法	标准编号	样品含量范围 mg/L	质控要求	
$\mathrm{COD}_{\mathrm{Cr}}$	重铬酸钾法	НЈ 828-2017	/	相对偏差≤10%	每批样品做 10%的平行样,样品数少于 10 个, 至少做一个平行样。
BOD_5	稀释接种法	НЈ 505-2009	<3	相对百分偏差≤15%	每批样品做两个分析空白试样。 稀释法空白试样的测定结果不能超过 0.5mg/L,非稀释接种法和稀释接种法空白试 样的测定结果不能超过1.5mg/L。 每批样品至少做一组平行样。
			3—100	相对百分偏差≤20%	

			>100	相对百分偏差≤25%	
TN	碱性过硫酸钾 消解紫外分 光 光度法	НЈ 636-2012	1.0	相对偏差≤10%	1、每批样品至少做一个空白试验,空白试验的校正吸光度 Ab 应小于 0.03。 2、每批样品至少做一组平行样。 每批样品做 10%的平行样,样品数少于 10 个,至少做一个平行样。 3、加标回收率在 90%-100%。
			>1.0	相对偏差≤5%	
NH ₃ -N	纳氏试剂分光光度法	НЈ 535-2009	/	/	试剂空白的吸光度应不超过 0.03 (10cm 比色皿)