# 某大型化工场地土壤中多环芳烃(PAHs) 污染现状与风险评价

## 张 玉' 宋光卫<sup>2,3</sup> 刘海红<sup>4,5\*</sup> 田 垚<sup>6,8</sup> 王 静<sup>7,8</sup> 代子俊<sup>8</sup>

(<sup>1</sup>北京建工环境工程咨询有限责任公司,北京100085;<sup>2</sup>中国科学院地球化学研究所,贵阳550081;<sup>3</sup>中国科学院大学,北京100049;<sup>4</sup>天津师范大学地理与环境科学学院,天津300387;<sup>5</sup>天津师范大学天津市水资源与水环境重点实验室,天津300387;<sup>6</sup>山西大学环境与资源学院,太原030006;<sup>7</sup>西北大学城市与环境学院,西安710127;<sup>8</sup>中国科学院生态环境研究中心,北京100085)

摘 要 以东北某大型化工场地为研究区域,采集了 18 个剖面点 A 个土层,共计 95 个土 壤样品;使用 GC/MS 检测了 16 种 PAHs。本研究主要分析 PAHs 在该场地浅层(0~3 m) 土 壤的分布特征及在土壤剖面中的垂直分布特征,采用终生致癌风险进行了健康风险评价。 结果表明:浅层土壤  $\Sigma$  PAHs 范围为 0.13~553.5 mg·kg<sup>-1</sup> 均值 67.0 mg·kg<sup>-1</sup> ,化学品公司 和热电厂周围土壤样点中 PAHs 含量相对较高; 0~3、4~7 m 土壤层中 PAHs 以中环 4 环为 主  $\beta$ ~11 m 土壤层 PAHs 以低环 2~3 环为主。场地中未受扰动的土壤样品 PAHs 浓度随 土壤深度增加而减小,受扰动的样点在深度大于 16 m 仍有较高浓度的 PAHs。根据我国 《土壤环境质量建设用地土壤污染风险管控标准》,BaP 浓度超出一类建设用地筛选值 60.6 倍。健康风险评估显示,场地 ILCRs 值为 9.6×10<sup>-11</sup>~7.2×10<sup>-5</sup> ,具有潜在致癌风险。

关键词 化工场地; 多环芳烃(PAHs); 土壤剖面; 健康风险评估

Pollution status and risk assessment of polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs) in soil of a large chemical engineering site. ZHANG Yu<sup>1</sup>, SONG Guang-wei<sup>2,3</sup>, LIU Hai-hong<sup>4,5\*</sup>, TIAN Yao<sup>6,8</sup>, WANG Jing<sup>7,8</sup>, DAI Zi-jun<sup>8</sup> (<sup>1</sup>Beijing Construction Engineering Environmental Engineering Consulting Co., Ltd., Beijing 100085, China; <sup>2</sup>Institute of Geochemistry, Chinese Academy of Sciences, Guiyang 550081, China; <sup>3</sup>University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China; <sup>4</sup>College of Geography and Environmental Science, Tianjin Normal University, Tianjin 300387, China; <sup>5</sup>Tianjin Key Laboratory of Water Resources and Environment, Tianjin 300387, China; <sup>6</sup>College of Environmental & Resource Sciences, Shanxi University, Taiyuan 030006, China; <sup>7</sup>College of Urban and Environmental Science, Northwest University, Xi' an 710127, China; <sup>8</sup> Research Center for Eco-Environmental Sciences, Chinese Academy of Sciences, Beijing 100085, China).

Abstract: A total of 95 soil samples from 18 profiles and five soil layers were collected from a large chemical engineering site in northeast China , with 16 priority polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs) being detected by GC/MS. The concentration , spatial distribution of PAHs in surface soils (0-3 m) and the vertical distribution across soil profile (0-16 m) were analyzed. The potential risks were assessed by the model of incremental lifetime cancer risk (ILCR). The results showed that  $\Sigma$  PAHs in the surface soils ranged from 0.13 to 553.5 mg • kg<sup>-1</sup> , with an average of 67.0 mg • kg<sup>-1</sup>. The  $\Sigma$  PAHs concentration was relatively high around the chemical company and the thermal power plant. 4-ring PAHs were dominant in the depths of 0-3 m and 4-7 m , while low-ring (2-ring and 3-ring) PAHs were dominant in the depths of 8-11 m. The  $\Sigma$  PAHs concentrations decreased with increasing soil depth in the undisturbed soil profiles ,

国家重点研发计划项目(2018YFC1800306)资助。

收稿日期92042-03-09Chir接受日期e2019-06-17nal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net \* 通讯作者 E-mail: lhhw1213@163.com

while relatively high concentrations of PAHs were found at a depth of more than 16 m in the disturbed soil profiles. According to the Soil Environmental Quality Risk Control Standard for Soil Contamination of Development Land in China , the concentration of BaP exceeded the value of soil environmental quality pollution risk control standards for class I construction land by 60.6 times. The results of health risk assessment showed that the ILCRs value was  $9.6 \times 10^{-11} - 7.2 \times 10^{-5}$ , being potential carcinogenic risk.

Key words: chemical field; polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs); soil profile; health risk assessment.

随着经济的快速发展、产业调整步伐的加快 (刘庚 2013)及"退二进三"政策的实施,我国多数 的大中城市面临着工业企业搬迁(张孝飞等 2015) 和遗留场地污染等问题,对后期开发存在潜在威胁。 根据污染物类型大致可以将城市工业场地污染分为 有机污染、无机污染及二者均存在的复合污染,有机 污染物主要是指多环芳烃(PAHs)、石油类、有机氯 农药、多氯联苯、二噁英等。其中,PAHs 是由 2 个 或 2 个以上苯环连接在一起的一类化学性质稳定、 具有较强致癌、致畸、致突变的持久性有机污染物 (Jones *et al.*,1989; Hites 2006),是最早被发现的世 界公认的致癌污染物之一,可累积在土壤、空气和地 下水中,影响周围生态环境和人体健康(Xiao *et al.*, 2014)。工业场地中 PAHs 可能源于生产加工过程 和燃料堆放、渗漏(尹勇等 2012; Lin *et al.* 2017)。

工业场地土壤中 PAHs 的污染特征及其健康风 险已引起高度的关注。研究表明 ,焦化厂、发电厂、 钢铁厂、化工厂等区域的土壤 PAHs 污染水平较高。 冯嫣等(2009) 对北京废弃焦化厂车间土壤 PAHs 污 染状况进行研究,发现焦化厂不同车间的 PAHs 分 布具有明显的差别 炼焦车间的浓度最高 ,PAHs 主 要聚集在浅层土壤 部分车间的浅层土壤和深层土 壤中 PAHs 含量均达到重污染水平; 郭瑾等(2018) 研究化工区不同距离的土壤中 PAHs 含量和组成的 变化、来源及健康风险研究,发现距化工区越远,土 壤中 PAHs 含量越低。孔露露等(2018) 对大港油田 土壤中 PAHs 的组成特征及风险评估进行了研究, 结果表明,土壤中 PAHs 处于重度污染水平;风险评 估结果显示,大港油田 PAHs 点源污染土壤超过了 加拿大土壤环境质量标准中的安全限值 具有潜在 的生态风险。

本研究区域东北某大型化工场地始建于 20 世纪 30 年代,占地面积 300 余万 m<sup>2</sup>。场地包括有铸铁管公司、合成氨厂、化工有限公司、热电厂和石油 化工有限公司。长年的化工生产造成搬迁遗留场地 的严重污染,存在较大的环境风险。本研究以该化 工场地为对象,分析土壤中表层以及土壤剖面中 PAHs浓度分布、组成、垂直分布规律,评估土壤污 染状况及健康风险,为城市化工场地土壤 PAHs污 染研究及后期的修复处理提供理论支持。

- 1 材料与方法
- 1.1 样品采集

2017 年 10 月进行土壤剖面样品采集,剖面深 度范围为 0~16 m。本次采样共设置 18 个剖面样点 (图 1) 根据厂区内的地质沉积条件和土层厚度不 同 剖面划分层位在 4~6。在厂区各个功能分布都 进行了样品采集,且保证采样点在厂区均匀分布。 样点 1~6 位于 I 区,其中样点 1 靠近某特钢集团,其 他样点周围无生产工艺;样点 7~12 位于 II 区,其中 样点 8 位于合成氨厂和储运公司附近;样点 13~18 位于 III 区,其中样点 13 位于原热电厂油库和储运 公司附近,样点 14 位于热电厂和化学品公司附近, 样点 18 主要位于氨碱车间。选用直径 110 mm 中空 螺旋钻钻井进行土壤剖面采集,可相对完好地保存土 壤原样,减少对样品和土层的扰动。采集后的样品装 入聚四氟乙烯袋中低温存放并尽快运回实验室。



本研究主要检测美国环境保护署(USEPA)优

i 傳i 化工场地采样点 很不示意图. http://www.cnki.net Fig.1 Soil sampling sites of the chemical plant

控的 16 种 PAHs(∑PAHs): 萘(Nap)、苊烯(Acy)、 苊(Ace)、芴(Flu)、菲(Phe)、蒽(Ant)、荧蒽(Fla)、 芘(Pyr)、苯并[a]蒽(BaA)、苗(Chr)、苯并[b]荧蒽 (BbF)、苯并[k]荧蒽(BkF)、苯并[a]芘(BaP)、茚 并[1 2 3~cd]芘(Ind)、二苯并[a,h]蒽(DBA)、苯 并[g,h,i]芤(BghiP)。

## 1.2 材料与试剂

实验中正己烷、二氯甲烷等有机试剂为农残级, 多环芳烃 16 种混合标准溶液(2000 mg・L<sup>-1</sup>)为 AccuStandard 公司生产。5 种氘代内标溶液: 萘-d8 (Nap-d8)、苊-d10(Ace-d10)、菲-d10(Phe-d10)、苊d12(Chr-d12)和芘-d12(Pyr-d12),无水硫酸钠 Supelco 公司生产,固相萃取小柱 CNW 公司生产。该 实验所用全部器皿均以 10%的铬酸洗液浸泡 24 h 以上,再用纯水清洗、烘干。无水硫酸钠、玻璃器具 使用前均用马弗炉 450 ℃烧制 4 h。

## 1.3 样品前处理

采集的土壤样品经冷冻干燥机干燥后,剔除石砾、植物根系等杂物进行研磨后过100目筛,低温保存备用。

准确称量 5.0 g 过筛干燥后的土壤样品、3.0 g 无水 Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>于离心管中,添加 200 μL 回收率指示 物(Nap~d8、Ace~d10、Phe~d10、Chr~d12 和 Pyr~ d12) ,再加入 25 mL 二氯甲烷。用超声波清洗仪 (SB25~12DTDN) 进行超声萃取,萃取 3 次,合并 3 次萃取液并浓缩,转换溶剂为正己烷,再过 CNW HC-C18(1g•6 mL<sup>-1</sup>) 固相萃取小柱净化,二氯甲烷 洗脱、浓缩,转换溶剂为正己烷,定容至 1 mL 待测。 1.4 样品分析

土壤样品中 PAHs 采用气相色谱-质谱仪(Agilent GC QTOF) 测定,离子源为 EI 源,电子能力 70 eV,离子源温度为 230 °C;质量分析器为单四级杆; 扫描范围(m/z) 35~500,定量分析为选择离子扫描 (SIM),电子倍增电压,色谱柱为(HP~5MS,15 m× 250  $\mu$ m×0.25  $\mu$ m)。以高纯氦气为载体,流速为 1 mL·min<sup>-1</sup>。升温程序为:起始温度 70 °C,保持 2 min,然后以 18 °C·min<sup>-1</sup>的速率上升至 140 °C,再 以 12 °C·min<sup>-1</sup>的速率上升至 240 °C,保持 1 min, 最后以 5 °C·min<sup>-1</sup>的速率上升到 280 °C保持 10 min,不分流进样。

### 1.5 质量保证与控制

 $66.5\% \pm 2.5\%$ ,Ace-d<sub>10</sub>的回收率为75.5% ±7.6%,Chr-d<sub>12</sub>的回收率为80.8% ±10.1%,Phe-d<sub>10</sub>的回收率为82.2% ±12.2%,Pyr-d<sub>12</sub>的回收率为73.2% ±11.1%,16种 PAHs 样品空白加标回收率为70.3% ~100.9%,基质加标回收率为61.2% ~105.2%,方法检测限为0.021~50 µg • kg<sup>-1</sup>,所有结果没有经过空白和回收率的校正。

## 1.6 数据处理

使用 SigmaPlot 12.5、ArcGIS 10.2 软件作图。根据荷兰 PAHs 土壤标准规定的各组分毒性当量因子,计算出苯并芘的毒性当量浓度,公式如下:

$$TEQ_{Bap} = \sum C_i \times TEF_i \tag{1}$$

式中: *C<sub>i</sub>*是第*i* 个 PAHs 组分含量(mg • kg<sup>-1</sup>),*TEF<sub>i</sub>*为第*i* 个 PAHs 组分对应的毒性当量因子,毒性当量因子如表 1 所示。

根据 USEPA 推荐的 PAHs 终身致癌风险评价 方法(Wang et al. 2011; Zhang et al. 2015),对该场 地土壤 16 种 PAHs 进行健康风险评估。终生致癌 风险(ILCRs) 主要评估 PAHs 通过直接接触、皮肤接 触、呼吸接触 3 种途径对儿童、成年人的潜在致癌风 险(Yin et al. 2008)。公式如下:

$$ILCRs_{\underline{a}\underline{B}\underline{B}\underline{B}\underline{B}\underline{B}\underline{B}\underline{B}\underline{B}} = Cs \times (SCSF \times (\frac{DW}{70}) \times IR_{soil} \times EF \times ED/BW \times AT \times 10^{6}$$
(3)

$$ILCRs_{\Psi W \oplus H} = Cs \times \left( ICSF \times \left(\frac{BW}{70}\right)^{1/3} \right) \times IR_{air} \times EF \times EF \times EF \times EF$$

$$ED/BW \times AT \times PEF$$
 (4)  
式中: DSCF: 经皮肤接触致癌斜率因子(mg • kg<sup>-1</sup> •

d<sup>-1</sup>); *SCSF*: 直接接触致癌斜率因子(mg・kg<sup>-1</sup>・ d<sup>-1</sup>); *ICSF*: 经呼吸接触致癌斜率因子(mg・kg<sup>-1</sup>・ d<sup>-1</sup>); *IR*<sub>soil</sub>: 土壤经口接触率(mg・d<sup>-1</sup>); *BW*: 体重 (kg); *SA*: 皮肤面积(cm<sup>2</sup>); *FE*: 暴露于土壤的皮肤 面积占比; *M*: 土壤-皮肤粘着因子(mg・cm<sup>-2</sup>); *RAF*: 皮肤附着因子; *EF*: 暴露频率(d・a<sup>-1</sup>); *ED*: 暴 露年数(a); *AT*: 致癌天数(d); *IR*<sub>air</sub>: 呼吸速率(m<sup>3</sup>・ d<sup>-1</sup>); *PEF*: 土壤尘因子(m<sup>3</sup>・kg<sup>-1</sup>)。

2 结果与讨论

实验过程保证严格的质量控制,每10个样品加 **2.1** 浅层土壤中 PAHs 分布状况 (C)1994-2020 (China Academic Journal Flectronic Publishing House, All rights reserved. http://www.cnki.ne 上一个实验室空白分析,其中 Nap-d<sub>s</sub>的回收率为 所有剖面土壤样品中检测出的PAHs如表1所

化合物	环数	ΙX		II 🗵				建设用地	毒性当量	超标率
		含量	均值	含量	均值	含量	均值	- 师远1组 一类用地	因子/ TEF	(%)
Ace	3	ND~0.39	0.26	ND~0.54	0.20	ND~11.2	2.7		-	0.001
Flu	3	ND~0.23	0.22	ND~0.97	0.58	ND~18.2	5.2	-	0.001	-
Phe	3	$ND \sim 2.00$	0.89	0.02~4.6	1.30	0.31~124.5	32.0	-	0.001	-
Ant	3	$ND \sim 0.53$	0.30	$ND \sim 1.70$	0.81	0.04~29.4	7.5	-	0.01	-
Fla	4	$0.41 \sim 3.70$	1.50	0.04~8.2	2.30	0.42~102.0	32.2	-	0.001	-
Pyr	4	$0.26 \sim 4.20$	1.50	0.03~7.1	2.00	0.32~86.9	27.8	-	0.001	-
BaA	4	0.13~2.50	0.90	ND~4.5	1.40	0.11~31.4	11.8	5.5	0.100	16.7
Chr	4	0.13~2.10	0.84	$0.02 \sim 4.70$	1.20	0.13~28.4	11.0	490	0.010	-
BbF	5	0.19~2.10	0.94	0.02~5.60	1.40	0.20~33.7	11.9	5.5	0.100	22.2
BkF	5	$ND \sim 0.72$	0.42	$ND \sim 1.70$	0.60	0.10~17.6	8.9	55	0.100	-
BaP	5	$0.13 \sim 2.00$	0.86	ND~5.20	1.60	0.13~33.3	12.2	0.55	1.000	44.4
Ind	6	0.11~1.30	0.64	$ND \sim 2.60$	1.10	0.07~19.6	7.7	5.5	0.100	16.7
DBA	5	$ND \sim 0.37$	0.22	ND~0.17	0.17	ND~2.9	2.3	0.55	1.000	16.7
BghiP	6	0.13~1.40	0.69	$ND \sim 2.80$	1.20	$ND \sim 18.4$	8.8	-	0.010	-
$\Sigma PAHs$		1.70~23.60	9.7	0.13~50.3	13.40	1.92~553.5	177.9	-	-	-

表1 场地浅层土壤 PAHs 含量及污染状况(mg・kg<sup>-1</sup>) Table 1 PAHs content and pollution status in shallow soil of the site

示 浅层(0~3 m) 土壤中 PAHs 检出浓度范围为 0.13~553.50 mg・kg<sup>-1</sup>,均值 67.0 mg・kg<sup>-1</sup>。其中 I 区 ∑ PAHs 含量为 1.7~23.6 mg・kg<sup>-1</sup>, II 区 ∑ PAHs 为 0.13~50.3 mg・kg<sup>-1</sup>, III 区 ∑ PAHs 为 1.9~553.5 mg・kg<sup>-1</sup>。厂区内 3 个区域浅层土壤 ∑ PAHs 表现 为: III 区>II 区>I 区。浅层土壤样点中 PAHs 含量 相对最高点出现在 III 区的 14 号样点,而 II 区 10、 12 号样点 PAHs 含量相对较低; 14 号样点浅层 PAHs 含量是 10 号样点浅层 PAHs 含量的 4257 倍。 样点 14 位于热电厂和化学品公司,受其影响该点表 层土壤 PAHs 含量较高。II 区样点 9、10、11、12 浅 层土壤 PAHs 含量均较低,可能是由于 II 区主要由 废渣填埋而成且无工业生产导致。不同分区浅层土 壤中 PAHs 含量差异与各自生产过程/工艺有关(冯 嫣等 2009)。

该工业场地土壤 PAHs 含量低于刘庚等(2013) 研究的焦化场地 PAHs 的 0.01~4100 mg • kg<sup>-1</sup>,高 于日照市岚山化工园区土壤多环芳烃 2.7~3.4 mg • kg<sup>-1</sup>,高于天津滨海工业区土壤 PAHs 的 0.07~ 6.0 mg • kg<sup>-1</sup>(李静等 2008;郭瑾等 2018)。

## 2.2 土壤 PAHs 垂直浓度分布特征

为分析同一深度层土壤 PAHs 分布状况,现将 所有剖面点分层定为:  $0 \sim 3 \cdot 4 \sim 7 \cdot 8 \sim 11 \cdot 12 \sim 16$  m。 图 2 为该化工厂区 18 个土壤剖面中 $\Sigma$  PAHs 垂直变 化状况,由图 2 可知,  $\Sigma$  PAHs 垂直分布差异明显。 (C) 1994-2020 China Academic Journal Electronic F 样点 1.2.5.11、15 的 $\Sigma$  PAHs 垂直分布呈现较为明 显的先增后减继而趋向于零;这些样点在 0~3 m表现为增长趋势  $A \sim 7$  m 至 11~16 m 之间逐渐趋于零。样点 3、9、12 垂直分布特征表现为:先减后增再减继而逐渐趋向于零;土壤采样点 3、9、12 的 PAHs 含量在 0~3 m 表现为减少的趋势 在 4~7 与 8~11 m之间增长 在 8~11 与 12~16 m 之间迅速减少为零。样点 6、7、8、10、13、14、16、17、18 的  $\Sigma$  PAHs 垂 直分布特征表现为逐渐减少至趋向于零。样点 4 呈现出不同于其他样点的特征,该点 PAHs 含量在 0~ 3、4~7、8~11 m 之间逐渐减少 而在 8~11 与 12~16 m 之间迅速增加。在土壤深度为 4~7 和 8~11 m 之 间,土壤 PAHs 变化幅度明显。

然而,PAHs 作为疏水性有机污染物主要通过 吸附土壤中的有机质实现迁移(Richnow *et al.*, 1998) 在自然情况下深层土壤质地较坚硬、孔隙度 小不利于污染物的迁移扩散,通常富集在土壤浅层 (Cousins *et al.*,1999; Bu *et al.* 2009)。而I、II、III 区 域 PAHs 垂向分布特征各异,可能与该化工厂地层 状况(郝丽虹等,2018)及场地土壤扰动有关。场地 土壤扰动意为场地生产/搬迁等过程中以土壤翻动、 填埋、污染物渗漏等方式造成土壤原发生土层序列 的破坏。据调查该工业厂区中的I、II、III 区土壤均 有翻动历史,II 区主要由煤渣、矿渣填埋而成,原厂 区建筑设施拆除及厂区后期规划建设过程中对土壤 扰动较大。土壤受扰动层主要出现在0~3、3~7、

25

- 4- 4- 5- 6

→ 10 → 11 → 12

→<u>16</u> →<u>17</u>

500

600

30

PAHs含量 (mg・kg<sup>-1</sup>)

15

20

10



图 2 土壤中 $\sum$  PAHs 垂直分布特征

Fig.2 Vertical distribution characteristics of total PAHs in soil

层中可能存在多环芳烃。

2.3 多环芳烃的组成特征

按照 PAHs 的环数组成不同划分为,低环(2~3 环)、中环(4环)、高环(5~6环)。因12~16 m 数据 存在较多未检出数据,故只对0~3、4~7、8~11 m 三 层土壤的数据进行分析,结果如图3所示。

研究区所有样点的浅层(0~3 m) 土壤中 2~3 环所占比例为 7.1%~33.1%,均值为 17.1%;4 环所 占比例为 37.6%~69.2%,均值为 51.1%;5~6 环所 占比例为 15.4%~44.3%,均值为 31.8%。4~7 m 土 壤中 2~3 环所占比例为 9.5%~90.5%,均值为 34.1%;4 环所占比例为 9.5%~59.6%,均值为 44.1%;5~6 环所占比例为 ND~46.8%,均值为 21.8%。8~11 m 土壤中 2~3 环所占比例为 15.7%~100%均值为 45.1%;4 环所占比例为 ND~ (C)1994-2020 China Academic Journal Flectronic F 64.8%,均值为 42.8%;5~6 环所占比例为 ND~ 40.1% 均值为 12.1%。

100

200

300

400

0~3、4~7 m 层土壤 PAHs 组成以中环为主 8~ 11 m 层土壤 PAHs 组成以低环为主。随着土层深 度的增加,低环 PAHs 含量所占比例逐渐增加,高环 PAHs 含量占比逐渐减少。可能是由于土壤浅层中 的 PAHs 一部分挥发到空气中,一部分随着地表径 流损失,残留在土壤浅层中的低环 PAHs 相对较少, 再加上人为影响土壤向下翻动导致。中环和高环 PAHs 较低环 PAHs 挥发性弱,中环 PAHs 相对较少, 再加上人为影响土壤向下翻动导致。中环和高环 PAHs 较低环 PAHs 挥发性弱,中环 PAHs 来源途径 多样,如煤和石油类物质燃烧均可产生。因此,土壤 浅层中中环 PAHs 占主要部分。迁移到深层土壤中 的低环 PAHs 较少。根据土壤 PAHs 组成、ΣPAHs 浓度分布特点以及各样点位置综合分析发现深层土 壤的 PAHs 污染主要来自浅层土壤 PAHs 的向下迁 移、人为扰动造成的浅层土壤下翻等因素(吕喆等,



#### 图 3 各层土壤 PAHs 含量组成特征



## 2.4 土壤污染水平分析

Maliszewska-Kordybach(1996)根据 PAHs 含量 将土壤分为4个级别:无污染<0.2 mg・kg<sup>-1</sup>,轻度 污染 0.2~0.6 mg・kg<sup>-1</sup>,中度污染 0.6~1.0 mg・ kg<sup>-1</sup>,重度污染>1.0 mg・kg<sup>-1</sup>。如图4,该工业厂区 浅层土壤中∑PAHs 范围在 0.13~553.5 mg・kg<sup>-1</sup>; 浅层土壤中样点 10为清洁土壤,样点 12为中度污 染,其余样点均达到重度污染水平。在 4~7 m 土壤 ∑PAHs 范围在 ND~69.2 mg・kg<sup>-1</sup> 样点 3、9、10 无 PAHs 残留 样点 14 为清洁土壤,其余样点达到重 度污染水平。在 8~11 m ∑PAHs 浓度范围为 ND~ 20.1 mg・kg<sup>-1</sup>; 样点 1、15、16、18 无 PAHs 残留,样 点 7、11 为清洁土壤,其余样点处于重度污染水平;4~7 m 土壤样点中 88.9%处于重度污染水平;4~7 于重度污染水平。

根据我国生态环境部国家市场监督管理总局 2018 年 6 月 22 日发布的《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)》 中规定一类建设用地筛选值来判断该工业区内土壤 污染总体水平。由表 1 可知,95 个剖面土壤数据 中,BaP(苯并[a]芘)超标率最高达到 44.4%,采样 点 14 在 0~3 m 层的 BaP 浓度是 33.3 mg・kg<sup>-1</sup>,超 出一类建设用地筛选值 60.6 倍。BbF(苯并[b]荧 蒽)超标率达到 22.2%;BaA(苯并[a]蒽)、Ind(茚并 [1 2 3-ed]芘)、DBA(二苯并(a,h) 蒽)超标率均为 16.7%。该工业厂区存在较严重的 PAHs 污染。

## 2.5 场地土壤健康风险评估

根据公式(1) 计算可得 I、II、III 区的 TEQ<sub>Ba</sub>当 量浓度分别为1.3、1.7、17.7 mg・kg<sup>-1</sup>。采用终生致





表 2	终生致癌风险评价模型参数	
Table	A M. 1.1	

 Table 2
 Model parameters of lifetime cancer risk assessment

	儿童	成年人
$\overline{IR_{\text{soil}}(\text{ mg} \cdot \text{d}^{-1})}$	100	50
<i>BW</i> (kg)	17	57
FE	0.61	0.61
$M \pmod{\operatorname{em}^{-2}}$	0.2	0.07
RAF	22.4	22.4
<i>EF</i> ( d • a <sup>-1</sup> )	350	350
<i>ED</i> ( a)	11	30
$IR_{air}(m^3 \cdot d^{-1})$	10.9	17.5
$PEF (m^3 \cdot kg^{-1})$	$6.20 \times 10^{9}$	6.20×10 <sup>9</sup>
<i>AT</i> ( d)	25550	25550
SA( cm <sup>2</sup> )	0.71	1.69
DCSF( mg • kg <sup>-1</sup> • d <sup>-1</sup> $)$	25	25
$SCSF(mg \cdot kg^{-1} \cdot d^{-1})$	7.30	7.30
$ICSF(mg \cdot kg^{-1} \cdot d^{-1})$	3.85	3.85

癌风险评价模型(公式(2)(3)(4))计算Ⅰ、Ⅱ、Ⅲ
区 PAHs 的致癌风险,各参数及敏感因子取值详见表 2。结果显示:儿童 ILCRs<sub>直接接触</sub>为 5.3×10<sup>-6</sup>~7.2×10<sup>-5</sup>,ILCRs<sub>皮肤接触</sub>为 3.5×10<sup>-7</sup>~4.7×10<sup>-6</sup>,ILCRs<sub>呼吸接触</sub> 致癌风险值为 4.9×10<sup>-11</sup>~6.6×10<sup>-10</sup>。成年人 IL-CRs<sub>直接接触</sub>为 3.2×10<sup>-6</sup>~4.4×10<sup>-5</sup>,ILCRs<sub>皮肤接触</sub>为 3.6×10<sup>-7</sup>~4.8×10<sup>-6</sup>,ILCRs<sub>呼吸接触</sub>为 9.6×10<sup>-11</sup>~1.3×10<sup>-9</sup>。

表 3 致癌风险评价计算结果	
----------------	--

Table 3 Results of carcinogenic risk assessment

儿童直接接触致癌风险值高于成年人,皮肤接触与 呼吸接触致癌风险值均低于成年人。儿童较成年人 活泼好动,土壤吞噬率相对较高,使得儿童直接接触 致癌风险值高。成年人空气的摄入量高于儿童,使 得成年人呼吸接触致癌风险值高于儿童。

I、II、III 区接触致癌风险值表现为: IL-CRs<sub>直接接触</sub>>ILCRs<sub>皮肤接触</sub>>ILCRs<sub>呼吸接触</sub>(表3)。Ⅲ区为 焦化车间、氨碱车间、合成氨厂等生产工艺,导致土 壤中 PAHs 持续累积,使得 III 区 TEQ<sub>BaP</sub>当量浓度 大 终生致癌风险相对 I、II 区较高。Ⅲ区 3 种途径 致癌风险值显著高于西安市公园土壤、沈北新区绿 地和宁波土壤; ILCRs<sub>直接接触</sub>、ILCRs<sub>皮肤接触</sub>高于通州改 造区、华宇电解铝厂。 I、II 区 ILCRs 与沈北新区、 宁波土壤风险值相当,低于通州改造区、华宇电解铝 厂等工业厂区。

当 ILCRs 值为 10<sup>-6</sup>或更小时可忽略此风险,当 ILCRs 值介于 10<sup>-6</sup>~10<sup>-4</sup>之间为存在潜在风险(刘庚 等 2013; 孙焰等 2016)。本研究中除了呼吸摄入小 于 10<sup>-6</sup>之外,其余两种摄入方式大于 10<sup>-6</sup>。直接摄 入、呼吸接触是 PAHs 进入人体的主要途径,具有较 高的致癌风险。

区域	ILCRs直接接触	ILCRs <sub>皮肤接触</sub>	ILCRs <sub>呼吸接触</sub>	数据来源		
ΙX	$3.2 \times 10^{-6} \sim 5.3 \times 10^{-6}$	$3.5 \times 10^{-7} \sim 3.6 \times 10^{-7}$	$4.9 \times 10^{-11} \sim 9.6 \times 10^{-11}$	本研究		
IIΣ	$4.3 \times 10^{-6} \sim 7.0 \times 10^{-6}$	$4.6 \times 10^{-7} \sim 4.7 \times 10^{-7}$	$6.0 \times 10^{-11} \sim 1.3 \times 10^{-10}$	本研究		
III⊠	$4.4 \times 10^{-5} \sim 7.2 \times 10^{-5}$	$4.7 \times 10^{-6} \sim 4.8 \times 10^{-6}$	$6.6 \times 10^{-10} \sim 1.3 \times 10^{-9}$	本研究		
通州改造区	9.3×10 <sup>-7</sup>	$3.5 \times 10^{-7}$	$2.6 \times 10^{-9}$	安永龙等 2017		
华宇电解铝厂	$1.1 \times 10^{-6} \sim 2.2 \times 10^{-6}$	$2.6 \times 10^{-6} \sim 3.8 \times 10^{-6}$	$4.4 \times 10^{-11} \sim 1.5 \times 10^{-6}$	郭瑾等 2018		
沈北新区绿地	$4.0 \times 10^{-8}$	$3.4 \times 10^{-8}$	$5.8 \times 10^{-12}$	李嘉康等 2017		
西安市公园	$1.1 \times 10^{-7}$	$2.0 \times 10^{-7}$	$8.6 \times 10^{-12}$	周燕等 2017		
宁波土壤	$4.8 \times 10^{-7}$	$4.9 \times 10^{-7}$	$2.4 \times 10^{-12}$	冯焕银等 2011		

## 3 结 论

该化工场地浅层土壤中∑PAHs为0.13~553.5 mg•kg<sup>-1</sup> 均值67.0 mg•kg<sup>-1</sup>,PAHs含量从浅层向 深层递减;浅层土壤PAHs组成以中环4环为主,中 层土壤(8~11 m)PAHs以低环2~3环为主。

不同深度层土壤 PAHs 的污染水平各有差异, 0~3 m土壤样点中 88.9%处于重度污染水平; 4~7 m 土壤样点中 66.7% *8*~12 m 土壤样点中 38.9%处于 重度污染水平。随着深度的加深,污染逐渐减轻。

据我国《土壤环境质量建设用地土壤污染风险。 (CH994-2020 China Academic Journal Electronic Pub 管控标准》,BaP 浓度超出一类建设用地筛选值 60.6 倍健康风险评估显示,场地 ILCRs 值为 9.6×10<sup>-11</sup> ~ 7.2×10<sup>-5</sup> 具有潜在致癌风险。

#### 参考文献

- 安永龙,黄 勇,孙 朝,等.2017.北京通州某改造区土壤 中 PAHs 的来源分析及风险评价.水文地质工程地质, 44(5):112-120.
- 冯 嫣, 吕永龙, 焦文涛, 等. 2009. 北京市某废弃焦化厂不 同车间土壤中多环芳烃(PAHs)的分布特征及风险评 价. 生态毒理学报, 4(3): 399-407.

冯焕银,傅晓钦,赵 倩,等. 2011. 宁波土壤中多环芳烃的

lishin 健康风险 评价righ 些 胚境科学 提 p. 30(10). crl 898. et 2004.

#### 张 玉等: 某大型化工场地土壤中多环芳烃(PAHs) 污染现状与风险评价

- 郭 瑾,葛 蔚,柴 超,等.2018.化学工业区周边土壤中 多环芳烃含量、来源及健康风险评估.环境化学, 37(2):296-309.
- 郝丽虹,张世晨,武志花,等.2018.低山丘陵区焦化厂土壤 中 PAHs 空间分布特征.中国环境学,38(7):2625-2631.
- 孔露露,史明静,梁晶晶,等.2018.大港油田土壤中 PAHs 的组成特征及来源分析.环境科学与技术,41(5):151 -157.
- 李 静, 吕永龙, 焦文涛, 等. 2008. 天津滨海工业区土壤中 多环芳烃的污染特征及来源分析.环境科学学报, 28(10): 2111-2117.
- 李嘉康,宋雪英,魏建兵,等.2017.沈北新区土壤中多环芳 烃潜在风险评价.农业环境科学学报,36(12):2462-2470.
- 刘 庚,毕如田,王世杰,等. 2013. 某焦化场地土壤多环芳 经污染数据的统计特征. 应用生态学报,24(6): 1722-1728.
- 刘 庚. 2013. 典型焦化场地土壤 PAHs 污染分布表征及不 确定性研究(博士学位论文). 山西: 山西农业大学.
- 吕 喆,曾凡刚,薛南冬,等.2008. 某油泥堆放场地中多环 芳烃的污染及其垂向分布特征.环境科学究,21(1): 85-89.
- 孙 焰,祁世华,李 绘,等.2016. 福建闽江沿岸土壤中多 环芳烃含量、来源及健康风险评价. 中国环境科学, 36(6):1821-1829.
- 尹 勇,戴中华,蒋 鹏,等. 2012. 苏南某焦化厂场地土壤 和地下水特征污染物分布规律研究.农业环境科学学 报,31(8): 1525-1531.
- 张孝飞,林玉锁,邓绍坡,等. 2015. 典型农药厂污染场地土 壤中 PAHs 分布特征及来源分析. 生态与农村环境学 报,31(3): 390-397.
- 周 燕, 卢新卫. 2017. 西安市公园土壤中多环芳烃污染特 征、来源及风险评价. 环境科学, 38(11): 4800-4807.
- Bu QW , Zhang ZH , Song L , et al. 2009. Vertical distribution and environmental significance of PAHs in soil profiles in Beijing , China. Environmental Geochemistry and Health , 31: 119–131.
- Cousins IT, Gevao B, Jones KC. 1999. Measuring and modelling the vertical distribution of semi-volatile organic compounds in soils. I: PCB and PAH soil core data. *Chemosphere*, **39**:

2507-2518.

- Hites RA. 2006. Persistent Organic Pollutants in the Great Lakes. Berlin: Springer.
- Jones KC, Stratford JA, Waterhouse KS, et al. 1989. Increases in the polynuclear aromatic hydrocarbon content of an agricultural soil over the last century. Environmental Science & Technology, 23: 95-101.
- Lin H, Wang XP, Gong P, et al. 2017. The influence of climate change on the accumulation of polycyclic aromatic hydrocarbons, black carbon and mercury in a shrinking remote lake of the southern Tibetan Plateau. Science of the Total Environment, 601-602: 1814-1823.
- Maliszewska-Kordybach B. 1996. Polycyclic aromatic hydrocarbons in agricultural soils in Poland: Preliminary proposals for criteria to evaluate the level of soil contamination. *Applied Geochemistry*, **11**: 121–127.
- Richnow HH , Eschenbach A , Mahro B , et al. 1998. The use of <sup>13</sup>C-labelled polycyclic aromatic hydrocarbons for the analysis of their transformation in soil. *Chemosphere* , **36**: 2211– 2224.
- Wang W , Huang MJ , Kang Y , et al. 2011. Polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs) in urban surface dust of Guangzhou , China: Status , sources and human health risk assessment. Science of the Total Environment , 409: 4519–4527.
- Xiao R , Bai J , Wang J , et al. 2014. Polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs) in wetland soils under different land uses in a coastal estuary: Toxic levels , sources and relationships with soil organic matter and water-stable aggregates. Chemosphere , 110: 8–16.
- Yin CQ, Jiang X, Yang XL, et al. 2008. Polycyclic aromatic hydrocarbons in soils in the vicinity of Nanjing, China. Chemosphere ,73: 389–394.
- Zhang JQ, Qu CK, Qi SH, et al. 2015. Polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs) in atmospheric dustfall from the industrial corridor in Hubei Province, Central China. Environmental Geochemistry & Health, 37: 891–903.

作者简介 张 玉,女,1986年生,硕士研究生,主要研究方向为污染场地调查、风险评估与修复工作生态治理与修复工程。E-mail: zhangyu@163.com 责任编辑 魏中青

(C)1994-2020 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.enki.net