

Laboratori

IDENTIFICAZIONE R.899.00.00.448.0

FOGLIO

1 di 27

TIPO ELABORATO

ELABORATO TECNICO

TITOLO ELABORATO

CENTRALE DI PIOMBINO - Gr. 2

Caratterizzazione delle emissioni aerodisperse in conformità al DPR 203/88.

DISTRIBUZIONE

DESTINATARIO

Laboratori - Archivio

UB Piombino - C.le di Piombino

NUMERO COPIE

1

1

REVISIONE	DESCRIZIONE	DATA	REDAZIONE	INCARICATO	CONTROLLO	APPROVATO

						7
					•	***************************************
0	EMISSIONE	07/11/05	TAPT .	BETTINI	BETTINI	KENZI
	LIVIIONICIAL	07/11/05	IAPI .	Burn	BETTINI PMAP	A Mul
PROPRIETARI	O.d.M.			***************************************		r un

950003188

CLASSIFICAZIONE

USO RISERVATO AZIENDALE

ENEL Produzione

U.B. Piombino

Questo documento contiene informazioni di proprietà di Enel SpA e deve essere utilizzato esclusivamente dal desfinatario in relazione alle finalità per le quali è stato nœvuto. El vietata qualsiasi forma di riproduzione o di divulgazione senza l'esplicito consenso di Enel SpA.

R



SISTEMA



PROGRESSIVO

ARGOMENTO

IMPIANTO

0 0 0



Laboratori

IDENTIFICAZIONE
R.899.00.00.448.0
FOGLIO

2 di **27**

1 PREMESSA E SCOPI	3
2 QUADRO NORMATIVO DI RIFERIMENTO – LIMITI	3
3. PIANO SPERIMENTALE	6
 3.1 descrizione delle modalità di campionamento ed analisI 3.1.1 Determinazione della concentrazione dei metalli in tracce 3.1.2 Determinazione degli Idrocarburi Policiclici Aromatici (IPA) 3.1.3 Determinazione della concentrazione delle Sostanze Organiche Volatili (SOV) 3.1.4 Determinazione degli inquinanti convenzionali (SO₂ NOx, CO) 3.1.5 Determinazione di ammoniaca e di alogenuri inorganici (acido cloridrico, fluoridrico e bromidrico) 	8 8 9 9 10 10
4.METODI DI ANALISI	10
4.1 Analisi dei metalli	10
4.2 Analisi degli idrocarburi policiclici aromatici	11
4.3 Analisi delle sostanze organiche volatili (S.O.V)	11
4.4 Analisi di ammoniaca e di alogenuri inorganici (acido cloridrico, fluoridrico e bromidrico)	11
5.RISULTATI ANALITICI	11
ALLEGATO 1:	13



Laboratori

IDENTIFICAZIONE R.899.00.00.448.0

FOGLIO

3 di **27**

1 PREMESSA E SCOPI

Nel presente rapporto vengono riportati i risultati della caratterizzazione dei microinquinanti organici ed inorganici nelle emissioni in atmosfera relative al gruppo 2 della Centrale di Piombino situata in località Torre del Sale.

La caratterizzazione è stata effettuata dai Laboratori Enel di Larderello nel periodo 11/07/2005-21/07/2005 in accordo alle procedure del proprio Sistema di Qualità conforme alla norma EN 17025.

Sono stati quantificati:

- Sostanze organiche volatili (SOV);
- Metalli pesanti:

As, Be, Cd, Co, Cr, Cu, Hg, Mn, Ni, Pb, Pd, Pt, Rh, Sb, Se, Sn, Te, Tl, V;

• IPA (Idrocarburi policiclici aromatici):

Benzo(a)antracene, Benzo(b)fluorantene, Benzo(j)fluorantene, Benzo(k)fluorantene, Benzo(a)pirene, Dibenzo(a,i)pirene, Dibenzo(a,l)pirene, Dibenzo(a,e)pirene, Dibenzo(a,h)pirene, Dibenzo(a,h)antracene; gli IPA di Borneff: Fluorantene, Benzo(b)fluorantene, Benzo(k)fluorantene, Benzo(a)pirene, Benzo(ghi)perilene, Indeno(1,2,3-cd)pirene

- Nichel respirabile insolubile;
- Alogenuri:

bromo ed i suoi composti, fluoro ed i suoi composti, composti a base di cloro (cloruri):

Ammoniaca

La marcia dell'impianto durante i periodi di campionamento è stata regolare e non si sono verificati eventi degni di nota, ad eccezione del giorno 13/07/2005, in occasione del 2° campionamento degli IPA quando, per vincoli imposti dal Mercato Elettrico, il gruppo è stato esercito a carico dimezzato.

2 QUADRO NORMATIVO DI RIFERIMENTO – LIMITI

Il decreto ministeriale (MICA) "Linee guida per il contenimento delle emissioni di inquinanti degli impianti industriali e la fissazione dei valori minimi di emissione" del 12/07/1990 (modificato, per



Laboratori

R.899.00.00.448.0

FOGLIO

4 di 27

quanto attiene il Nichel, come da DM 25.9.92) fissa per i grandi impianti di combustione con potenza termica nominale inferiore a 500 MW alimentati a combustibili liquidi, come tutte e 4 le Sezioni della Centrale Termoelettrica di Piombino che bruciano olio combustibile denso, i seguenti limiti alle emissioni:

(da § 3a all. 3 parte A)

Inquinante	Conc espresse in mg/Nm³ riferite a gas secchi con eccesso di O₂ del 3%
SO ₂	400
NOx	200
Polveri	50

I limiti di cui sopra indicano i valori medi da non superare in "una sequenza di 720 ore di normale funzionamento (30 giorni)" [punto 4.1.2, voce "Media Mensile (lettera A e B Allegato 3 al DM 12.7.90", dell' Allegato al DM 21.12.95].

Dal normale funzionamento sono escluse le fasi di avvio e di arresto al disotto del minimo tecnico.

(da § 4 all. 3 parte A)

Inquinante	Conc espresse in mg/Nm³ riferite a gas secchi con eccesso di O ₂ del 3%
СО	250

I limiti di cui sopra indicano i valori medi da non superare in "una sequenza di 720 ore di normale funzionamento (30 giorni)" [punto 4.1.2, voce "Media Mensile (lettera A e B Allegato 3 al DM 12.7.90", dell' Allegato al DM 21.12.95].

Dal normale funzionamento sono escluse le fasi di avvio e di arresto al disotto del minimo tecnico.

(da § 8 all. 3 parte A)

Inquinante	Conc espresse in mg/Nm³ riferite a gas secchi con eccesso di O ₂ del 3%
Sostanze organiche volatili espresse come carbonio totale	300



Laboratori

R.899.00.00.448.0

5 di **27**

TAB. 2-I SOSTANZE INORGANICHE CHE SI PRESENTANO SOTTO FORMA DI GAS O VAPORE

(da § 7 all. 3 parte A)

COMPOSTO	LIMITE mg/Nm ³
Cloro	5
Idrogeno solforato	5
Bromo e suoi composti espressi come acido bromidrico	5
Fluoro e suoi composti espressi come acido fluoridrico	5
Ammoniaca e composti a base di cloro espressi come acido cloridrico	100

TAB. 2-II

SOSTANZE RITENUTE CANCEROGENE E/O TERATOGENE E/O MUTAGENE (da all. 1 § 1.1 - TABELLA A1, come richiamato da § 5 all. 3 parte A)

CLASSE II CLASSE III CLASSE III			
Asbesto	Arsenico e suoi composti	Acrilonitrile	
Benzo(a)pirene	Cromo (VI) e suoi composti	Benzene	
Berillio e i suoi composti	Cobalto e suoi composti	1,3-Butadiene	
Dibenzo(a,h)antracene	3,3-Diclorobenzidina	1-Cloro-2,3-Epossipropano	
2-Naftilammina e sali	Dimetilsolfato	1,2-Dibromoetano	
Benzo(a)antracene	Etilenimmina	1,2-Epossipropano	
Benzo(b)fluorantene	Nichel e suoi composti (**)	1,2-Dicloroetano	
Benzo(j)fluorantene	4-Aminobifenile e sali	Vinile cloruro	
Benzo(k)fluorantene	Benzidina e suoi sali	1,3 Dicloro-2-Propanolo	
Dibenzo(a,j)acridina	4,4'-Metilen bis (2 Cloroanilina) e	Clorometil (Metil) Etere	
	suoi sali		
Dibenzo(a,h)acridina			
Dibenzo(a)pirene	Dietilsolfato	N,N-Dimetilidrazina	
Dimetilnitrosamina	3,3'-Dimetilbenzidina e sali	Idrazina	
5-Nitroacenaftene	Esametilfosfotriamide	Ossido di etilene	
2-Nitronaftalene	2 Metilaziridina	Etilentiourea	
1-Metil-3Nitro-1-Nitrosoguanidina	Metil ONN Azossimetile Acetato	2-Nitropropano	
	Sulfallato	Bis-Clorometiletere	
	Dimetilcarbamoicloruro	3-Propanolide	
	3,3'-Dimetossibenzidina e sali	1,3 Propansultone	
		Stirene Ossido	
LIMITE CLASSE I: 0.1 mg/Nm ^{3 (*)}	LIMITE CLASSE II: 1 mg/Nm ^{3 (*)}	LIMITE CLASSE III: 5 mg/Nm ^{3 (*)}	
LIMITE CLASS	SI I+II: 1 mg/Nm ³		
LIMITE CLASSI I+II+III: 5 mg/Nm ³			

il limite indicato vale per la singola sostanza e per la somma delle sostanze appartenenti alla classe

per quanto attiene al Ni e i suoi composti si considerano esclusivamente le emissioni in atmosfera nella forma respirabile ed insolubile (DM 25.9.92)



Laboratori

IDENTIFICAZIONE
R.899.00.00.448.0
FOGLIO

6 di **27**

TAB. 2-III

SOSTANZE DI TOSSICITÀ E CUMULABILITÀ PARTICOLARMENTE ELEVATE

(da all. 1 § 1.2 - TABELLA A2, come richiamato da § 5 all. 3 parte A)

CLASSE I	CLASSE II	
Policlorodibenzodiossine	Policlorobifenili	
Policlorodibenzofurani	Policlorotrifenili	
	Policloronaftaleni	
LIMITE CLASSE I: 0.01 mg/Nm ^{3 (*)}	LIMITE CLASSE II: 0.5 mg/Nm ^{3 (*)}	

⁽¹) il limite indicato vale per la singola sostanza e per la somma delle sostanze appartenenti alla classe

TAB. 2-IV

SOSTANZE CHE SI PRESENTANO PREVALENTEMENTE SOTTO FORMA DI POLVERE (da all. 1 § 1.1 - TABELLA B, come richiamato da § 6 all. 3 parte A)

CLASSE I	CLASSE II	CLASSE III
Cadmio e suoi composti	Selenio e suoi composti	Antimonio e suoi composti
Mercurio e suoi composti	Tellurio e suoi composti	Cianuri
Tallio e suoi composti		Cromo (III) e suoi composti
	Nichel e i suoi composti (**)	Manganese e suoi composti
		Palladio e suoi composti
		Piombo e suoi composti
		Platino e suoi composti
		Quarzo in polvere, se sotto forma di
		Silice cristallina
		Rame e suoi composti
		Rodio e suoi composti
		Stagno e suoi composti
		Vanadio e suoi composti
LIMITE CLASSE I: 0.2 mg/Nm ^{3 (*)}	LIMITE CLASSE II: 2 mg/Nm ^{3 (*)}	LIMITE CLASSE III: 10 mg/Nm ^{3 (*)}
LIMITE CLASSI	I+II: 2 mg/Nm ³	
	LIMITE CLASSI I+II+III: 10 mg/Nm	3

il limite indicato vale per la singola sostanza e per la somma delle sostanze appartenenti alla classe

3. PIANO SPERIMENTALE

Il prelievo e l'analisi dei fumi al fine della determinazione delle concentrazioni degli inquinanti convenzionali, biossido di zolfo (SO_2), ossidi di azoto (NO_x), monossido di carbonio (CO), particolato, oltre che dell'ossigeno (O_2) necessario alla loro normalizzazione, viene effettuata in continuo dal Sistema di Misura delle Emissioni (SME) in dotazione alla Centrale Livorno, realizzato e tarato in conformità a quanto previsto nel DM 21.12.95 del 8.01.1996 "Disciplina dei

^(**) inserito in elenco dal DM 25.9.92



Laboratori

IDENTIFICAZIONE R.899.00.00.448.0

7 di **27**

FOGLIO

metodi di controllo delle emissioni in atmosfera dagli impianti industriali" pubblicato sulla GU n° 5 del 08/01/1996.

Le altre sostanze elencate nelle precedenti tabelle, in relazione sia ai limiti imposti che ai bassi livelli che si riscontrano nelle emissioni da impianti termoelettrici, vengono genericamente indicate come "microinquinanti" organici o inorganici.

La scelta dei microinquinanti da determinare al fine della caratterizzazione delle emissioni, è effettuata in accordo al criterio di quantificare le sostanze, tra quelle indicate nelle tabelle del paragrafo precedente, di cui si può supporre la presenza nelle emissioni della centrale in concentrazioni di qualche interesse in rapporto ai limiti di legge ed ai combustibili utilizzati.

Per impianti alimentati ad olio combustibile si procede di norma con le seguenti determinazioni:

- Sostanze organiche volatili (SOV);
- Metalli pesanti:

As, Be, Cd, Co, Cr, Cu, Hg, Mn, Ni, Pb, Pd, Pt, Rh, Sb, Se, Sn, Te, Tl, V, Zn;

• IPA (Idrocarburi policiclici aromatici):

Benzo(a)antracene, Benzo(b)fluorantene, Benzo(j)fluorantene, Benzo(k)fluorantene, Benzo(a)pirene, Dibenzo(a,i)pirene, Dibenzo(a,l)pirene, Dibenzo(a,e)pirene, Dibenzo(a,h)pirene, Dibenzo(a,h)antracene; gli IPA di Borneff: Fluorantene, Benzo(b)fluorantene, Benzo(k)fluorantene, Benzo(a)pirene, Benzo(ghi)perilene, Indeno(1,2,3-cd)pirene

- Nichel respirabile insolubile
- Alogenuri:

bromo ed i suoi composti, fluoro ed i suoi composti, composti a base di cloro (cloruri),

Ammoniaca

Le determinazioni di cui sopra sono state a suo tempo concordate dall' U.B. di Piombino con ARPAT Livorno.

Durante le misure l' unità termoelettrica è stata condotta a pieno carico (300 - 325 MW); il giorno 13 è stata invece condotta a carico dimezzato. Sono stati effettuati 2 campionamenti su tutti i parametri elencati precedentemente.

Al fine di fornire un corredo informativo ai risultati delle prove eseguite, nel corso di ciascuna prova, sono stati misurati e registrati a cura del personale di impianto i parametri di funzionamento della sezione termoelettrica (potenza generata, portata di combustibile, temperatura fumi etc.) e sono stati resi disponibili i valori delle concentrazioni degli inquinanti convenzionali: ossidi di zolfo (SO2), ossidi di Azoto (NO_x) e monossido di carbonio (CO), oltre che dell'ossigeno (O₂) necessario alla normalizzazione, rilevati in continuo dal Sistema di Monitoraggio delle Emissioni (SME).



Laboratori

IDENTIFICAZIONE

R.899.00.00.448.0

FOGLIO

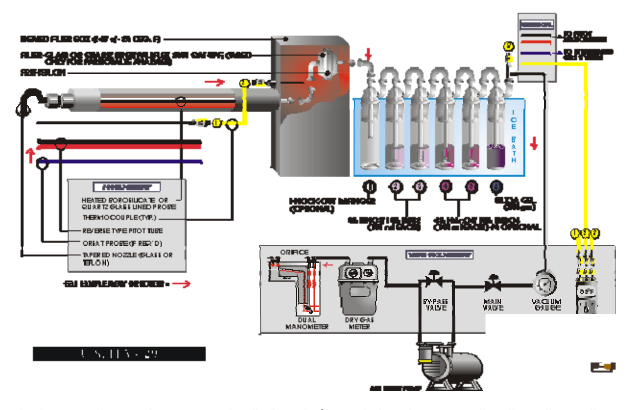
8 di 27

3.1 DESCRIZIONE DELLE MODALITÀ DI CAMPIONAMENTO ED ANALISI

3.1.1 Determinazione della concentrazione dei metalli in tracce

Il campionamento dell'effluente gassoso in emissione per la determinazione dei metalli in tracce è stato effettuato mediante prelievi isocinetici in accordo al metodo EPA n° 29 edizione 2/2002 "Determination of metal emissions from stationary sources".

Secondo tale metodo il gas viene aspirato isocineticamente: i metalli trasportati come polveri vengono trattenuti su un apposito filtro mentre il gas viene fatto gorgogliare attraverso soluzioni acide ed ossidanti che garantiscono il trattenimento dei metalli presenti nella fase gassosa. Il fissaggio dei metalli viene effettuato su due tipi di soluzione: miscela di HNO₃/H₂O₂ per tutti i metalli ad esclusione di Hg e miscela di KMNO₄/H₂SO₄ per il fissaggio di Mercurio.



Il sistema di campionamento (vedi figura) è costituito da un ugello di prelievo disposto parallelamente alla direzione del flusso e, in serie ad esso, da un filtro piano in fibra di quarzo montato in testa ad una sonda collegata al sistema di assorbimento costituito da gorgogliatori, un separatore d'umidità (frigorifero e colonna di gel di silice disposti in serie) e da una pompa di aspirazione seguita da un contatore volumetrico del gas campionato. La portata di aspirazione al filtro è quindi regolata per il mantenimento di condizioni isocinetiche di prelievo.

Lo schema del sistema di campionamento è particolarmente semplice e garantisce l'integrità del campione per le seguenti ragioni:

 Il complesso sonda-filtro utilizzato è del tipo con filtro interno al flusso gassoso o esterno nel casi di utilizzo di sonde riscaldate;



Laboratori

IDENTIFICAZIONE
R.899.00.00.448.0
FOGLIO
9 di 27

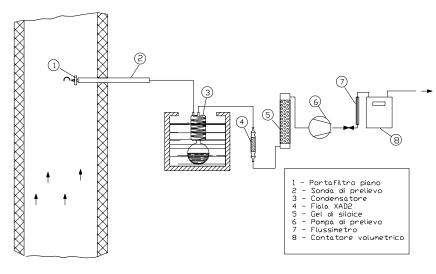
- la temperatura dell'effluente gassoso, per gli impianti considerati, è sempre superiore al suo punto di rugiada; è possibile pertanto escludere la condensazione di umidità sul filtro;
- la sonda è inerte essendo completamente costituita da vetro e quindi è esclusa l'interazione dell'eventuale condensa con la sonda:
- il bagno termostatico è posizionato immediatamente a valle del complesso sonda-filtro;
- al termine del prelievo tutto il treno di campionamento è lavato e le soluzioni raccolte sono analizzate.

Durante il campionamento viene controllata la stazionarietà della velocità dei fumi nel condotto, tramite un tubo di Darcy posto in prossimità del punto di prelievo; in particolare è stata confrontata la somma delle velocità dei fumi misurate in tutti i punti del reticolo durante o al termine del prelievo, con la somma delle velocità misurate durante l'effettuazione del reticolo preliminare: tale differenza dovrà essere contenuta entro il 5% in valore assoluto.

3.1.2 Determinazione degli Idrocarburi Policiclici Aromatici (IPA)

Il campionamento dell'effluente gassoso in emissione viene effettuato mediante prelievo isocinetico del fluido secondo il metodo riportato in Appendice 1 del D.M 25 agosto 2000 ad integrazione del metodo UNICHIM 825 . Per le analisi degli IPA si applica il Metodo riportato in allegato 3 ad D.M. 25 agosto 2000

Il treno di campionamento (vedi figura a lato) è costituito da un ugello di prelievo disposto



parallelamente alla direzione del flusso e, in serie ad esso, da un filtro piano o a ditale, in fibra di vetro, montato in testa ad una sonda di lunghezza adequata. La sonda è collegata ad un condensatore refrigerato con in coda cartucce adsorbenti, e da una pompa di aspirazione seguita contatore da un volumetrico del gas campionato. Tale assetto strumentale campionare consente di

 a) polveri : su filtro piano in fibra di quarzo alla temperatura dei fumi;

simultaneamente le diverse fasi

di interesse:

- b) vapor d'acqua: per condensazione a 2°C;
- c) fase non condensabile: su cartuccia di substrato adsorbente XAD-2.

3.1.3 Determinazione della concentrazione delle Sostanze Organiche Volatili (SOV)

Il campionamento e l'analisi delle Sostanze Organiche Volatili (SOV) espresse come carbonio Organico Totale (C.O.T). viene eseguito secondo il D.M. 25 agosto 2000 "Aggiornamento dei metodi di campionamento, analisi e valutazione degli inquinanti, ai sensi del decreto del



Laboratori

R.899.00.00.448.0

10 di **27**

Presidente della Repubblica 24 maggio 1988, n. 203" e secondo la norma UNI 13649. Secondo tale procedura le SOV sono bloccate su fiale a carboni attivi dalle quali sono successivamente estratti i componenti organici assorbiti ed analizzati con tecnica gascromatografica.

3.1.4 Determinazione degli inquinanti convenzionali (SO₂ NOx, CO)

La determinazione di questi composti è eseguita in modo automatizzato e continuo dal Sistema di Monitoraggio delle Emissioni (SME) in dotazione all'impianto. Le caratteristiche tecniche delle apparecchiature facenti parte dello SME, la loro gestione e taratura sono conformi a quanto previsto dalla normativa applicabile (in particolare DM 12.7.90 e DM 21.12.95).

Il sottosistema dedicato all'analisi dei composti in fase gassosa è costituito da una sonda di campionamento con un filtro assoluto per particolato inserito in una testa di prelievo riscaldata, da una linea di trasporto riscaldata, da un sistema di deumidificazione ed infine dagli analizzatori di NOx, CO, SO₂ ed O₂. Poiché il principio di misura dell'analizzatore di ossidi di azoto consente la determinazione della concentrazione del solo NO, il gas da analizzare, prima di essere inviato allo strumento, passa attraverso un convertitore NOx/NO, che permette la riduzione degli ossidi di azoto superiori a NO.

Lo SME è interamente controllato da microprocessori locali e da un computer centrale che permettono la supervisione e la regolazione automatica dei vari componenti, la calibrazione automatica a cadenze fisse degli strumenti (impiegando miscele di gas campione in bombole a concentrazione certificata per gli analizzatori di gas e sistemi ottici per l'opacimetro), la correzione dei dati mediante l'applicazione delle curve di taratura, la memorizzazione dei valori orari e l'elaborazione dei dati per la verifica del rispetto dei limiti.

3.1.5 Determinazione di ammoniaca e di alogenuri inorganici (acido cloridrico, fluoridrico e bromidrico)

Le misure di ammoniaca sono effettuate secondo metodo UNICHIM 632.

La determinazione degli alogenuri inorganici è stata effettuata secondo le indicazioni contenute nel D.M 25.08.2000 "Aggiornamento dei metodi di campionamento, analisi e valutazione degli inquinanti, ai sensi del DPR 24 maggio 1988 n.203.

4.METODI DI ANALISI

4.1 ANALISI DEI METALLI

L'analisi dei metalli è stata effettuata, sulle soluzioni di assorbimento e sulle condense, mediante l'applicazione delle Procedure tecniche dei Laboratori Enel.

In particolare sono stati utilizzati i seguenti metodi: Pt/Rh – Metodi analitici VARIAN ed. 1996, Hg – Metodi EPA n° 29, Arsenico – metodo interno IO_095, Be/Cr/Co/Ni/Cd/Se/Mn/Pb, Cu/Sn/V/Te/Pd/Sb – metodo EPA 200.7 ed. 1994. I metodi prevedono l'utilizzo della spettrometria di emissione con sorgente al plasma (ICP), della spettrometria di assorbimento atomico a vapori freddi (CVAAS) con generazione di idruri (FI/HG/AAS), della spettrometria di assorbimento atomico a fornetto di grafite (GFAAS).

Per ciò che concerne il Nichel, è stato assunto, in maniera conservativa, che la concentrazione del Nichel respirabile ed insolubile sia assimilabile a quella del Nichel totale.



Laboratori

IDENTIFICAZIONE R.899.00.00.448.0

FOGLIO

11 di **27**

4.2 ANALISI DEGLI IDROCARBURI POLICICLICI AROMATICI

Le analisi degli idrocarburi policiclici aromatici vengono eseguite sul filtro in fibra di vetro, sulla condensa e sulla resina adsorbente XAD-2 secondo il Metodo riportato in allegato 3 ad D.M. 25 agosto 2000.

4.3 ANALISI DELLE SOSTANZE ORGANICHE VOLATILI (S.O.V)

L'analisi delle sostanze organiche è stata eseguita come segue: le sostanze organiche sono state estratte dalla condensa, desorbite dal carbone attivo e quantificate mediante tecnica gascromatografia tramite lo strumento GC 3800 (VARIAN).

E' stata quindi ricavata la quantità assoluta di S.O.V. (sostanze organiche volatili) dal confronto fra l'area totale del cromatogramma ottenuto e quella di una sostanza di riferimento opportunamente scelta (nel nostro caso n-esano). La quantità assoluta di S.O.V. è stata convertita in C.O.T. utilizzando il fattore di conversione relativo alla sostanza di riferimento utilizzata.

4.4 ANALISI DI AMMONIACA E DI ALOGENURI INORGANICI (ACIDO CLORIDRICO, FLUORIDRICO E BROMIDRICO)

La determinazione dell'NH₃ è stata effettuata tramite misura con elettrodo ionospecifico nelle soluzioni di gorgogliamento.

Gli alogenuri inorganici invece sono stati determinati tramite cromatografia ionica analizzando le soluzioni di gorgogliamento ottenute in seguito al campionamento.

5.RISULTATI ANALITICI

Nelle tabelle in allegato vengono riportati i risultati delle determinazioni degli inquinanti elencati nel capitolo 3.

I dati si riferiscono al gruppo 2 della Centrale di Piombino ed al periodo di campionamento dal 11/07/2005 al 2107/2005.

Nella tabella seguente è invece riportata la sintesi dei risultati delle prove effettuate ed il confronto con i limiti di legge applicabili.

Analizzando i risultati ottenuti si evidenzia per il Gruppo 2 della Centrale di PIOMBINO un ampio rispetto dei limiti di legge.



Laboratori

IDENTIFICAZIONE R.899.00.00.448.0

FOGLIO

12 di **27**

Classe di composti	Concentrazioni riferite al gas secco (a c.n e normalizzate per l'O ₂ di rif.)		
Classe di composti	Unità di misura	Conc. emesse	Limite di legge
Be	mg/Nm ³	<0.00003	0.1
IPA	mg/Nm ³	<0.00003	0.1
Classe Itab. A1:Be+IPA	mg/Nm ³	<0.00005	0.1
As	mg/Nm³	0.00233	1
Co	mg/Nm ³	0.04337	1
Cr VI [®]	mg/Nm ³	0.01258	1
Ni	mg/Nm ³	0.59966	1
Classe II tab.A1: As+Co+Cr V I (*) +Ni (*)25p (*2)	mg/Nm ³	0.65795	1
Classe I +II tab.A1	mg/Nm ³	<0.65801	1
Cd	mg/Nm³	<0.00004	0.2
Hg	mg/Nm ³	<0.00053	0.2
71	mg/Nm ³	<0.00081	0.2
Classe I tab. B : Cd+Hg+Tl	mg/Nm ³	<0.00139	0.2
Se	mg/Nm³	0.00326	2
Te Te	mg/Nm ³	<0.00303	2
Ni a	mg/Nm ³	0.59966	2
Classe II tab. B :Se+Te +Ni	mg/Nm ³	<0.60595	2
Classe I +II Tab. B	mg/Nm ³	<0.60733	2
Cr III ^a	mg/Nm ³	0.01258	10
Cu	mg/Nm ³	0.00627	10
Mn	mg/Nm ³	0.01773	10
Pb	mg/Nm ³	0.01618	10
Pd	mg/Nm³	<0.00109	10
Pt	mg/Nm ³	0.00499	10
Rh	mg/Nm ³	<0.00192	10
Sb	mg/Nm ³	<0.00299	10
Sn	mg/Nm ³	0.01771	10
v	mg/Nm ³	0.16373	10
· Classe III tab. B: Cr III ⁽³⁾ Cu+IVIn+Pb+Pd+Pt+Rh+Sb+Sn+V	mg/Nm ³	<0.24520	10
Classe I+II+III tab.B	mg/Nm ³	<0.85253	10
SOV espressi come COT	mg/Nm ³	0.33811	300
IPA .	mg/Nm ³	<0.00003	0.1
Fluoro e suoi composti espressi come HF	mg/Nm ³	<0.06953	5
Bromo e soui composti espressi come HBr	mg/Nm ³	<0.23611	5
Ammoniaca e composti a base di cloro espressi come HCl	mg/Nm³	1.79995	100



Laboratori

IDENTIFICAZIONE R.899.00.00.448.0

FOGLIO

13 di **27**

- (2) La concentrazione del Ni respirabile ed insolubile è stat assunta, in via cautelativa, uguale a quella del Ni totale.
- (3) La concentrazione del Cr $^{\rm III}$ è stata assunta, in via cautelativa, uguale a quella del Cr totale.

ALLEGATO 1:

RACCOLTA DATI E DETTAGLIO MISURE



IDENTIFICAZIONE

R.899.00.00.448.0

FOGLIO

13 di **27**

- (2) La concentrazione del Ni respirabile ed insolubile è stat assunta, in via cautelativa, uguale a quella del Ni totale.
- (3) La concentrazione del Cr III è stata assunta, in via cautelativa, uguale a quella del Cr totale.

ALLEGATO 1:

RACCOLTA DATI E DETTAGLIO MISURE

OMISSIS