

通瑞生物制药（成都）有限公司
通瑞生物成都温江研发生产基地（一期）改
扩建项目

环境影响评价公众参与说明

调查单位：通瑞生物制药（成都）有限公司

二〇二四年三月



目录

1 概述	1
1.1 项目名称、地点.....	1
1.2 项目概况.....	1
2 首次环境影响评价信息公开情况	2
2.1 公开内容及日期.....	2
2.2 公开方式.....	3
2.3 公众意见情况.....	3
3 征求意见稿公示情	4
3.1 公示内容及时限.....	4
3.2 公示方式.....	4
3.3 公众意见情况.....	10
4 其他公众参与情况	10
5 公众意见处理情况	10
5.1 公众意见概述和分析.....	10
5.2 公众意见采纳及未采纳情况.....	10
6 其他	11
7 诚信承诺	11

1 概述

1.1 项目名称、地点

1.1.1 项目名称

通瑞生物成都温江研发生产基地（一期）改扩建项目

1.1.2 建设地点

本项目位于成都市温江工业集中发展区的金马片区（成都市温江区海达路198号，东经103°85'20.12"、北纬30°64'62.69"）。

1.2 项目概况

通瑞生物制药（成都）有限公司计划对已批复的“通瑞生物成都温江研发生产基地项目（一期）”部分生产线和涉放工作场所进行改造和设计变更。改造和设计变更内容包括：综合生产车间（一）及其内的挥发性β核素质检区、挥发性β核素研发区、回旋加速器区、固体靶车间、氟-18车间、镓-68车间、碘-131车间和新型核素药物生产区；中试车间（一）及其内的中试生产区、放射性质检区、放射性研发区和动物实验区。涉及新增使用、销售的非密封放射性物质有²¹¹At、⁴⁴Sc、⁴⁷Sc、⁶⁷Cu、⁶⁷Ga、⁸⁶Y、¹⁰³Pd、¹¹¹In、¹³³La、¹⁴⁹Tb、¹⁵³Sm、¹⁶¹Tb、¹⁶⁶Ho、¹⁸⁶Re、¹⁸⁸Re、²⁰¹Tl、²¹²Pb共17种，新增使用4枚V类放射源（⁶⁰Co、¹³⁷Cs、²⁴¹Am、¹⁵²Eu各1枚）。

本次改造后，综合生产车间（一）的3个非密封放射性物质场所均为甲级，其中：①挥发性β核素药物生产区日等效最大操作量为 5.30×10^{11} Bq；②正电子核素药物生产区日等效最大操作量为 6.57×10^{10} Bq；③新型核素药物生产区日等效最大操作量为 1.27×10^{12} Bq。中试车间（一）包含2个甲级场所、2个乙级场所，其中：①中试生产区日等效最大操作量为 1.69×10^{12} Bq，属于甲级非密封放射性物质工作场所；②放射性质检区日等效最大操作量合计为 3.52×10^9 Bq，属于乙级非密封放射性物质工作场所；③放射性研发区日等效最大操作量为 2.22×10^{10} Bq，属于甲级非密封放射性物质工作场所；④动物实验区日等效最大操作量为 3.98×10^9 Bq，属于乙级非密封放射性物质工作场所。

根据《中华人民共和国环境影响评价法》、《中华人民共和国放射性污染防

治法》和《建设项目环境保护管理条例》等法律法规要求，本项目须进行环境影响评价。为此，通瑞生物制药（成都）有限公司于2023年11月正式委托四川久远环保安全咨询有限公司承担此项目环境影响评价工作。评价单位接受委托后，在当地有关部门的协作下开展了前期工作，经过现场踏勘，资料收集，针对项目特征进行工程分析、影响预测与评价，于2024年3月完成了项目环评报告的编制，期间同步开展了项目公众参与调查工作，相关内容见下表。

表 1-1 公众参与内容及过程

公示方式	公开日期	公开期限	公示地点	内容
网络公示	2023年11月3日	10个工作日	通瑞生物制药（成都）有限公司门户网站	第一次公示
	2024年3月5日	10个工作日	通瑞生物制药（成都）有限公司门户网站	第二次公示（征求意见稿）
报纸	2024年3月6日	10个工作日	国防时报	第二次公示（登报公示第一次）
	2024年3月8日		国防时报	第二次公示（登报公示第二次）
信息张贴公告	2024年3月5日	10个工作日	拟建厂址周边500m范围内	环境影响评价信息公示

2 首次环境影响评价信息公开情况

2.1 公开内容及日期

首次环境影响评价信息公开内容为：建设项目名称及建设内容、项目的建设单位名称及联系方式、环境影响评价单位名称及联系方式、环境影响评价工作程序及主要工作内容、征求公众意见的主要事项、公众提出意见的主要方式等。公开日期为2023年11月3日，公示时长10个工作日。

2.2 公开方式

2.2.1 网络

本项目于2023年11月3日在通瑞生物制药（成都）有限公司门户网站（<https://www.c-raytherapeutics.com/Detail130.html>）对《通瑞生物成都温江研发生产基地（一期）改扩建项目环境影响评价公众参与信息第一次公示》进行了公开，公示网页截图见图2-1。



图 2-1 第一次环境影响评价信息网络公开截图

2.2.2 其它

本次信息公开未采取其他方式。

2.3 公众意见情况

本项目首次环境影响评价信息公开后，未收到公众意见和信件反馈。

3 征求意见稿公示情

3.1 公示内容及时限

本项目征求意见稿公示内容为：环境影响报告书征求意见稿全文及公众意见表，环境影响报告书征求意见稿全文的网络链接及查阅纸质报告书的方式和途径，征求意见的公众范围，公众意见表的网络链接，公众提出意见的方式和途径，公众提出意见的起止时间。

本次公示采取在网络平台、当地报纸和项目所在地场所周边张贴公告，其中，网络平台公示时间为2024年3月5日（公示时长10个工作日）；两次登报公示时间先后为2024年3月6日、2024年3月8日；现场张贴公告时间为2024年3月5日（公示时长10个工作日）。

3.2 公示方式

3.2.1 网络

本项目于2024年3月5日在通瑞生物制药（成都）有限公司门户网站（<https://www.c-raytherapeutics.com/Detail131.html>）对《通瑞生物制药（成都）有限公司通瑞生物成都温江研发生产基地（一期）改扩建项目环境影响报告书（征求意见稿）》进行了公示，公示时长为10个工作日，公示网页截图内容见图3-1。

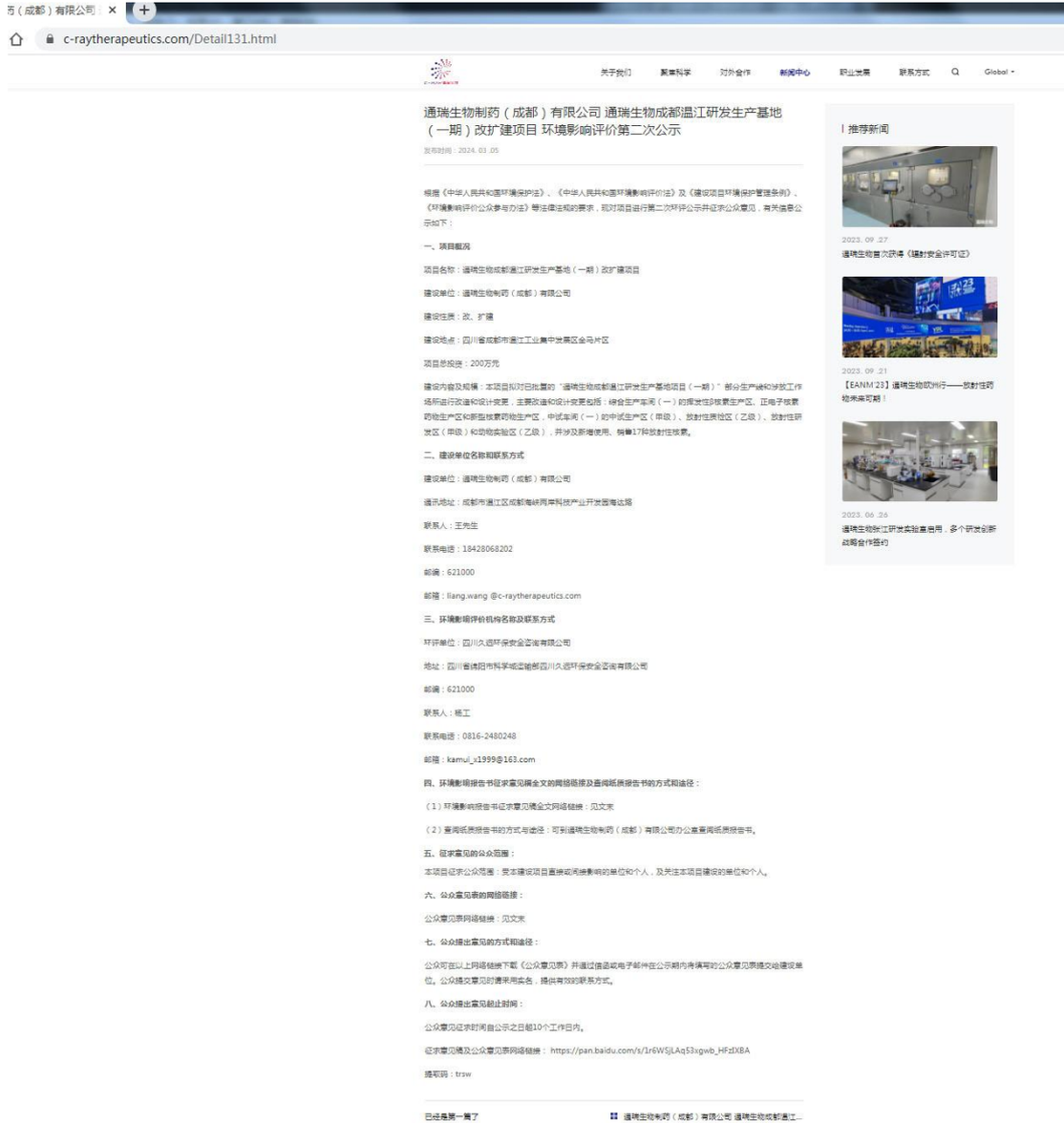


图 3-1 第二次环境影响评价信息网络公开截图

3.2.2 报纸

根据《环境影响评价公众参与办法》(生态环境部令第 4 号)要求, 本项目在网络公示期间, 分别于 2024 年 3 月 6 日、2024 年 3 月 8 日先后两次将公示信息刊登在国防时报, 登报公示期限为 10 个工作日, 登报公示内容见图 3-2 和图 3-3。

3.2.3 现场张贴

根据本项目建设性质和评价范围，结合拟建厂址周边外环境关系，本项目于2024年3月5日（公示时长10个工作日）在厂址周边进行了张贴公示，现场公示情况见下图。



图 3-4 厂址东侧东方基因入口处



图 3-5 厂址东侧健诺维（成都）研发基地入口处

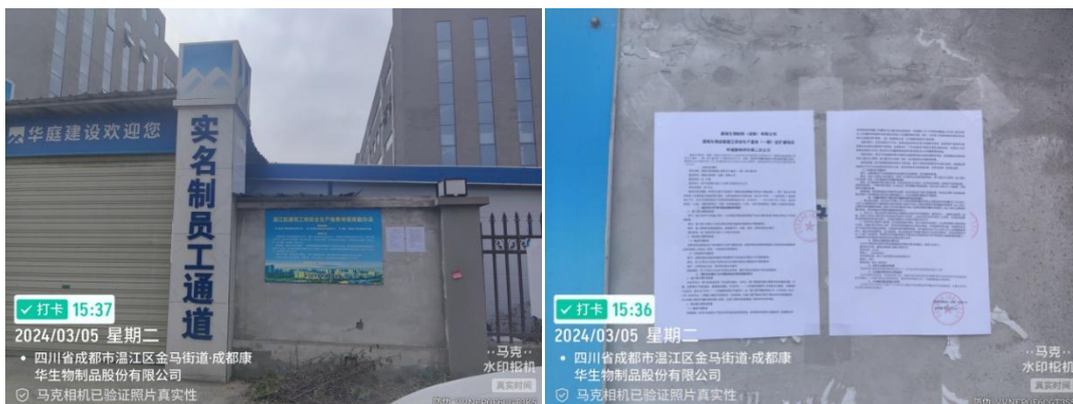


图 3-6 厂址南侧成都康华生物制品股份有限公司生物疫苗研发及生产基地入口



图 3-7 厂址北侧相邻金地威新科创园



图 3-8 厂址北侧约 455m 处成都景泽生物产业基地一期工程入口



图 3-9 厂址北侧约 630m 处花样城花样年华小区



图 3-10 厂址西北侧约 370m 处罗欣药业医药健康产业园一期工程

3.3 公众意见情况

本项目网络平台公示、两次登报公示和现场张贴公告公示期间，均未收到公众意见和信函。

4 其他公众参与情况

本次公示未采取深度公众参与。

未采取深度公众参与合理性分析：本项目在首次信息公开及征求意见稿公示期间未收到公众反馈意见，表明公众对本项目在环境影响方面未有质疑性意见，根据《环境影响评价公众参与办法》（生态环境部令第4号），本项目不采取深度公众参与是合理的。

5 公众意见处理情况

5.1 公众意见概述和分析

本项目在首次信息公开及征求意见稿公示期间，未收到公众意见和信函。

5.2 公众意见采纳及未采纳情况

本项目在首次信息公开及征求意见稿公示期间，未收到公众意见和信函，不涉及公众意见采纳及未采纳情况。

6 其他

本项目整个环评阶段公众参与相关资料原件保存在通瑞生物制药（成都）有限公司办公室备查，可通过联系王先生（联系人电话 18428068202）查阅。

7 诚信承诺

我公司已按照《环境影响评价公众参与办法》要求，在通瑞生物成都温江研发生产基地（一期）改扩建项目环境影响报告书编制阶段开展了公众参与工作，并按照要求编制了公众参与说明。

我公司承诺，本次提交的《通瑞生物成都温江研发生产基地（一期）改扩建项目环境影响评价公众参与说明》内容客观、真实，未包含依法不得公开的国家秘密、商业秘密、个人隐私。如存在弄虚作假、隐瞒欺骗等情况及由此的一切后果由通瑞生物制药（成都）有限公司承担全部责任。

承诺单位：通瑞生物制药（成都）有限公司

承诺时间：2024年3月25日

