

**Préfecture**

Direction de la réglementation et des élections  
Bureau de l'environnement et des enquêtes publiques

**Arrêté de prescriptions complémentaires n°2011339-0006**

**Le Préfet des Yvelines**  
**Chevalier de la Légion d'Honneur**

**Vu** la directive 2008/105/EC du 16 décembre 2008 établissant des normes de qualité environnementale dans le domaine de l'eau ;

**Vu** la directive 2006/11/CE concernant la pollution causée par certaines substances dangereuses déversées dans le milieu aquatique de la Communauté ;

**Vu** la directive 2000/60/CE du 23 octobre 2000 établissant un cadre pour une politique communautaire dans le domaine de l'eau (DCE) ;

**Vu** le code de l'environnement et notamment son titre 1er des parties réglementaires et législatives du Livre V ;

**Vu** la nomenclature des installations classées codifiée à l'annexe de l'article R511-9 du code de l'environnement ;

**Vu** les articles R211-11-1 à R211-11-3 du titre 1 du livre II du code de l'environnement relatifs au programme national d'action contre la pollution des milieux aquatiques par certaines substances dangereuses ;

**Vu** l'arrêté ministériel du 2 février 1998 modifié relatif aux prélèvements et à la consommation d'eau ainsi qu'aux émissions de toute nature des installations classées pour la protection de l'environnement soumises à autorisation ;

**Vu** l'arrêté ministériel du 20 avril 2005 modifié pris en application du décret du 20 avril 2005 relatif au programme national d'action contre la pollution des milieux aquatiques par certaines substances dangereuses ;

**Vu** l'arrêté ministériel du 30 juin 2005 modifié relatif au programme national d'action contre la pollution des milieux aquatiques par certaines substances dangereuses ;

**Vu** l'arrêté ministériel du 31 janvier 2008 relatif à la déclaration annuelle des émissions polluantes et des déchets ;

**Vu** l'arrêté ministériel du 12 janvier 2010 relatif aux méthodes et aux critères à mettre en œuvre pour délimiter et classer les masses d'eau et dresser l'état des lieux prévu à l'article R. 212-3 du code de l'environnement ;

**Vu** l'arrêté ministériel du 25 janvier 2010 relatif aux méthodes et critères d'évaluation de l'état écologique, de l'état chimique et du potentiel écologique des eaux de surface pris en application des articles R. 212-10, R. 212-11 et R. 212-18 du code de l'environnement ;

**Vu** l'arrêté ministériel du 26 juillet 2010 approuvant le schéma national des données sur l'eau ;

**Vu** la circulaire DPPR/DE du 4 février 2002 qui organise une action nationale de recherche et de réduction des rejets de substances dangereuses dans l'eau par les installations classées ;

**Vu** les circulaires DGPR/SRT du 5 janvier 2009, du 23 mars 2010 et 27 avril 2011 relatives à la mise en œuvre de la deuxième phase de l'action nationale de recherche et de réduction des substances dangereuses pour le milieu aquatique présentes dans les rejets des installations classées pour la protection de l'environnement (ICPE) soumises à autorisation ;

**Vu** le rapport d'étude de l'INERIS N°DRC-07-82615-13836C du 15 janvier 2008 faisant état de la synthèse des mesures de substances dangereuses dans l'eau réalisées dans certains secteurs industriels ;

**Vu** l'arrêté préfectoral du 10 janvier 1997, abrogeant les dispositions de l'arrêté préfectoral du 21 avril 1975 et les récépissés des 21 avril 1975 et 16 décembre 1986, et autorisant la société METALEUROP RECHERCHE dont le siège social est situé à Trappes (78190), 1 avenue Albert Einstein, à exercer ses activités relevant de la nomenclature des installations classées pour la protection de l'environnement à la même adresse.

**Vu** le récépissé du 1<sup>er</sup> août 2002 donnant acte à la société Centre de Recherche de Trappes (CRT) de sa déclaration de succession pour l'exploitation des activités exercées 1 avenue Albert Einstein à Trappes, abrogeant les dispositions du récépissé du 9 juillet 2002 ;

**Vu** l'arrêté préfectoral en date du 09 janvier 2004 imposant à la société Centre de Recherche de Trappes (CRT), des prescriptions complémentaires visant à réglementer la surveillance des eaux souterraines de son site de Trappes ;

**Vu** l'arrêté préfectoral en date du 16 septembre 2004 imposant à la société Centre de Recherche de Trappes (CRT), des prescriptions complémentaires visant à prévenir et à maîtriser les risques de prolifération de légionnelles dans les installations à risque de son site de Trappes ;

**Vu** l'arrêté préfectoral du 28 juin 2006 imposant à la société Centre de Recherche de Trappes (CRT), des prescriptions complémentaires visant à fixer les modalités de surveillance des eaux souterraines au niveau de l'établissement de Trappes ;

**Vu** le récépissé du 13 mai 2009 donnant acte à la société ERAMET RESEARCH de sa déclaration de succession pour l'exploitation des activités exercées 1 avenue Albert Einstein à Trappes ;

**Vu** le rapport de l'inspection des installations classées en date du 23 septembre 2011 ;

**Vu** l'avis favorable émis par le conseil départemental de l'environnement et des risques sanitaires et technologiques (CODERST), au projet de prescriptions complémentaires, lors de sa séance du 11 octobre 2011 ;

**Considérant** l'objectif de respect des normes de qualité environnementale dans le milieu en 2015 fixé par la directive 2000/60/CE ;

**Considérant** les objectifs de réduction et de suppression de certaines substances dangereuses fixées dans la circulaire DE/DPPR du 7 mai 2007 ;

**Considérant** la nécessité d'évaluer qualitativement et quantitativement par une surveillance périodique les rejets de substances dangereuses dans l'eau issus du fonctionnement de l'établissement au titre des installations classées pour la protection de l'environnement afin de proposer le cas échéant des mesures de réduction ou de suppression adaptées ;

**Considérant** les effets toxiques, persistants et bioaccumulables des substances dangereuses visées par le présent arrêté sur le milieu aquatique ;

**Considérant** que la société ERAMET RESEARCH n'a pas émis d'observations sur le projet d'arrêté de prescriptions complémentaires qui lui a été notifié le 02 novembre 2011 ;

**Sur proposition** du Secrétaire Général de la Préfecture,

### **Arrête**

#### **Article 1 : Objet**

La société ERAMET RESEARCH doit respecter, pour ses installations situées sur le territoire de la commune de TRAPPES (Yvelines) les modalités du présent arrêté préfectoral complémentaire qui vise à fixer les modalités de surveillance et de déclaration des rejets de substances dangereuses dans l'eau afin d'améliorer la connaissance qualitative et quantitative des rejets de ces substances.

En fonction des résultats de cette surveillance, le présent arrêté prévoit pour l'exploitant la fourniture d'un programme d'actions et/ou d'études technico-économiques présentant les possibilités d'actions de réduction ou de suppression de certaines substances dangereuses dans l'eau.

#### **Article 2 : Prescriptions techniques applicables aux opérations de prélèvements et d'analyses**

**2.1** Les prélèvements et analyses réalisés en application du présent arrêté doivent respecter les dispositions de l'**annexe 5** du présent arrêté.

**2.2** Pour l'analyse des substances, l'exploitant doit faire appel à un laboratoire d'analyse accrédité selon la norme NF EN ISO/CEI 17025 pour la matrice « Eaux Résiduelles », pour chaque substance à analyser.

**2.3** L'exploitant doit être en possession de l'ensemble des pièces suivantes fournies par le laboratoire qu'il aura choisi, avant le début des opérations de prélèvement et de mesures afin de s'assurer que ce prestataire remplit bien les dispositions de l'**annexe 5** du présent arrêté :

1. Justificatifs d'accréditations sur les opérations de prélèvements (si disponible) et d'analyse de substances dans la matrice « eaux résiduelles » comprenant a minima :
  - a. Numéro d'accréditation
  - b. Extrait de l'annexe technique sur les substances concernées
2. Liste de références en matière d'opérations de prélèvements de substances dangereuses dans les rejets industriels ;
3. Tableau des performances et d'assurance qualité précisant les limites de quantification pour l'analyse des substances qui doivent être inférieures ou égales à celles de l'**annexe 2** du présent arrêté ;

4. Attestation du prestataire s'engageant à respecter les prescriptions figurant à l'**annexe 3** du présent arrêté.

**2.4** Dans le cas où l'exploitant souhaite réaliser lui-même le prélèvement des échantillons, celui-ci doit fournir à l'inspection des installations classées avant le début des opérations de prélèvement et de mesures, les procédures qu'il aura établies démontrant la fiabilité et la reproductibilité de ses pratiques de prélèvement et de mesure de débit. Ces procédures doivent intégrer les points détaillés aux paragraphes 3.2 à 3.6 de l'**annexe 5** et préciser les modalités de traçabilité de ces opérations.

Pour bénéficier de cette disposition, l'exploitant devra transmettre les éléments à l'inspection des installations classées :

- **avant le 1<sup>er</sup> janvier 2012** pour la surveillance initiale définie à l'article 3 du présent arrêté ;
- **avant le 1<sup>er</sup> janvier 2013** pour la surveillance pérenne définie à l'article 4 du présent arrêté dans le cas où ces éléments n'ont pas été transmis précédemment.

Après transmission, l'exploitant ne pourra procéder par lui-même à ces opérations de prélèvement et d'échantillonnage, qu'après avoir recueilli l'accord de l'inspection des installations classées.

**2.5** Les mesures de surveillance des rejets aqueux déjà imposées à l'industriel par arrêté préfectoral sur des substances mentionnées dans le présent arrêté se substituent aux mesures visées dans le présent arrêté, sous réserve du respect des conditions suivantes :

- la fréquence de mesures imposée dans le présent arrêté est respectée ;
- les modalités de prélèvement et d'analyses pour les mesures de surveillance répondent aux exigences de l'**annexe 5**, notamment sur les limites de quantification.

### **Article 3 : Mise en œuvre de la surveillance initiale**

#### **3.1. Programme de surveillance initiale**

L'exploitant met en œuvre à **partir du 1<sup>er</sup> janvier 2012** le programme de surveillance aux points de rejet des effluents industriels et des eaux pluviales susceptibles d'être polluées par l'activité industrielle de l'établissement dans les conditions suivantes : (Pour les eaux industrielles le point de prélèvement est noté I 11. Pour les eaux pluviales, le point de prélèvement est noté I 15)

- substances concernées : substances visées à l'**annexe 1** du présent arrêté ;
- périodicité : 3 mesures de rejets pendant les campagnes de pilotages (les mesures sont effectuées à la sortie de la bache en cours de vidange pendant toute la durée de la vidange). 3 mesures de rejet en dehors des campagnes de pilotage.
- durée de chaque prélèvement : prélèvement ponctuel représentatif de la bache prélevée.

Il transmet **avant le 1<sup>er</sup> janvier 2012** un courrier à l'inspection des installations classées l'informant de l'organisme qu'il aura choisi pour procéder aux prélèvements et aux analyses du programme de surveillance initiale. En cas d'impossibilité de respecter ce délai pour la notification à l'inspection des installations classées de l'organisme en charge de cette surveillance, cette notification devra avoir lieu au moins 1 mois avant la réalisation de la première mesure de la surveillance initiale. En tout état de cause, la première mesure de la surveillance initiale devra être réalisée **avant le 1<sup>er</sup> mai 2012**.

#### **3.2. Rapport de synthèse de la surveillance initiale**

L'exploitant doit fournir à l'inspection des installations classées **au plus tard le 31 décembre 2012** un rapport de synthèse de la surveillance initiale devant comprendre :

- un tableau récapitulatif des mesures sous une forme synthétique selon l'**annexe 4** du présent arrêté. Ce tableau comprend, pour chaque substance, sa concentration et son flux journalier (concentration mesurée x débit journalier mesuré), pour chacune des mesures réalisées. Le tableau comprend également les concentrations minimale, maximale et moyenne mesurées (la concentration moyenne étant égale à la moyenne arithmétique pondérée par les débits des mesures effectuées) avec l'étendue de l'incertitude, sur l'ensemble des mesures ; les débits minimal, maximal et moyen mesurés avec l'étendue de l'incertitude, sur l'ensemble des mesures ; ainsi que les flux journalier minimal, maximal et moyen avec l'étendue de l'incertitude, calculés à partir de l'ensemble de ces mesures (le flux journalier moyen étant égal à la moyenne arithmétique des flux journaliers calculés pour chaque mesure) et les limites de quantification pour chaque mesure. ;
- l'ensemble des rapports d'analyses réalisées dans le cadre de la surveillance initiale décrite ci-dessus ;
- les coordonnées géographiques en Lambert II étendu du ou des différents points de rejets sur lesquels les prélèvements ont eu lieu ;
- le code Sandre de la ou des masses d'eau impactées par le ou les points de rejets ;
- l'ensemble des éléments permettant d'attester de la traçabilité de ces opérations de prélèvement et de mesure de débit et permettant de vérifier le respect des dispositions de l'article 2 du présent arrêté ;
- des commentaires et explications sur les résultats obtenus et leurs éventuelles variations, en évaluant les origines possibles des substances rejetées, notamment au regard des activités industrielles exercées et des produits utilisés ;
- des propositions dûment argumentées, le cas échéant, d'abandon de la surveillance de certaines substances sur la base des critères définis à l'article 3.3 du présent arrêté.
- des propositions dûment argumentées d'adoption d'un rythme de mesures autre que trimestriel pour la poursuite de la surveillance ;
- le cas échéant, les résultats de mesures de qualité des eaux d'alimentation en précisant leur origine (superficielle, souterraine,...) ;
- l'organisme choisi par l'exploitant pour procéder aux prélèvements et aux analyses du programme de surveillance pérenne tel que défini à l'article 4 du présent arrêté ;
- l'état récapitulatif de la conformité des données issu de l'analyse faite par l'INERIS.

### 3.3. Conditions à satisfaire pour abandonner la surveillance d'une substance

La surveillance au rejet d'une substance visée à l'**annexe 1** du présent arrêté pourra être abandonnée si au moins l'une des trois conditions suivantes est vérifiée :

1. La concentration moyenne (obtenue en effectuant la moyenne arithmétique pondérée par les débits des mesures effectuées) est inférieure à la limite de quantification LQ définie à l'**annexe 1** du présent arrêté;
2. Le flux moyen journalier est strictement inférieur à la valeur figurant dans la colonne A du tableau de l'**annexe 1** du présent arrêté. En cas de masse importée d'une substance par les eaux amonts (le milieu prélevé devant être strictement le même que le milieu récepteur), c'est le flux moyen journalier « net » (flux moyen journalier moins le flux importé) qui devra être strictement inférieur à la valeur figurant dans la colonne A du tableau de l'annexe 1.
3. **Uniquement pour les substances de l'annexe 1 indiquées en italique**, la surveillance pourra être abandonnée, si celles-ci n'ont pas été détectées (résultat inférieur à la limite de détection) lors des trois premières analyses.

Par ailleurs, une substance n'ayant pas été prélevée ou analysée conformément aux conditions fixées à l'annexe 5 du présent arrêté et dont la mesure est qualifiée d'« incorrecte - réductible » par l'administration, ne pourra être abandonnée. Cette substance devra faire l'objet de mesures complémentaires dans le cadre de la surveillance pérenne visée à l'article 4 du présent arrêté. Le nombre de mesures complémentaires



correspondra au nombre de mesures qualifiées d' « incorrectes – rédhibitoires » lors de la surveillance initiale.

## Article 4 : Mise en œuvre de la surveillance pérenne

### 4.1 Programme de surveillance pérenne

L'exploitant poursuit **au plus tard à compter du 1<sup>er</sup> janvier 2013** le programme de surveillance aux points de rejet des effluents industriels et des eaux pluviales susceptibles d'être polluées par l'activité industrielle de l'établissement dans les conditions suivantes : (Pour les eaux industrielles le point de prélèvement est noté I 11. Pour les eaux pluviales, le point de prélèvement est noté I 15)

- substances concernées : substances visées à l'**annexe 1** du présent arrêté, dont l'exploitant a retenu la surveillance sur la base du rapport de synthèse établi à l'issue de la surveillance initiale en référence aux articles 3.2 et 3.3 du présent arrêté ainsi que la substance DEHP (code Sandre : 6616 – limite de quantification = 1 µg/L) si au moins une substance de l'annexe 1 est maintenue en surveillance pérenne ;
- périodicité : 3 mesures de rejets pendant les campagnes de pilotages (les mesures sont effectuées à la sortie de la bache en cours de vidange pendant toute la durée de la vidange). 3 mesures de rejet en dehors des campagnes de pilotage.
- durée de chaque prélèvement : prélèvement ponctuel représentatif de la bache prélevée.

Au cours de cette surveillance pérenne, l'analyse au rejet de certaines substances pourra être abandonnée, après accord de l'inspection des installations classées, si au moins l'une des trois conditions suivantes est vérifiée :

1. La concentration moyenne (obtenue en effectuant la moyenne arithmétique pondérée par les débits des mesures effectuées) sur 4 analyses consécutives de la surveillance pérenne est inférieure à la limite de quantification LQ définie à l'**annexe 1** du présent arrêté;
2. Le flux journalier moyen calculé à partir de 4 analyses consécutives de la surveillance pérenne, est **strictement** inférieur à la valeur figurant dans la colonne A du tableau de l'**annexe 1** du présent arrêté. En cas de masse importée d'une substance par les eaux amonts (le milieu prélevé devant être strictement le même que le milieu récepteur), c'est le flux moyen journalier « net » (flux moyen journalier moins le flux importé) qui devra être strictement inférieur à la valeur figurant dans la colonne A du tableau de l'annexe 1.
3. L'exploitant apporte la preuve formelle que la substance concernée n'est plus utilisée, stockée, manipulée ou produite, sous quelque forme que ce soit, dans son établissement.

Par ailleurs, si une substance n'a pas été prélevée ou analysée conformément aux conditions fixées à l'annexe 5 du présent arrêté et que la mesure est qualifiée d' « Incorrecte - rédhibitoire » par l'administration, cette mesure ne pourra pas être prise en compte dans les critères d'abandons visés ci-dessus.

La substance DEHP (code Sandre : 6616) pourra être abandonnée, après accord de l'inspection des installations classées, si le flux journalier moyen calculé à partir de 4 analyses consécutives (réalisées avec une limite de quantification de 1 µg/L) est inférieur à 4 g/jour .

### 4.2 Programme d'actions

L'exploitant fournira au Préfet **avant le 1<sup>er</sup> juillet 2013** un programme d'actions dont la trame est définie à l'**annexe 6** du présent arrêté. Les substances concernées par ce programme d'actions sont les substances visées à l'**annexe 1** pour lesquelles le flux moyen journalier calculé à l'issue de la surveillance initiale, est supérieur ou égal à la

valeur de la colonne B de l'**annexe 1** du présent arrêté ainsi que les substances maintenues en surveillance pérenne en considération d'impacts locaux justifiés par les arguments visés à l'article 3.3 du présent arrêté.

Les substances concernées par le programme d'actions dont aucune possibilité de réductions accompagnée d'un échéancier de mise en œuvre précis n'aura pu être présentée dans le programme d'actions devront faire l'objet d'une étude technico-économique prévue à l'article 4.3.

En cas de mesure qualifiée d' « incorrecte – rédhibitoire » lors de l'analyse du rapport surveillance initiale, le programme d'actions sera complété par les substances ayant fait l'objet de mesures complémentaires, si le flux moyen journalier calculé pour ces substances à l'issue de la surveillance initiale et des mesures complémentaires est supérieur ou égal à la valeur de la colonne B de l'**annexe 1** du présent arrêté ou si les substances sont maintenues en surveillance pérenne en considération d'impacts locaux justifiés par les arguments visés à l'article 3.3 du présent arrêté.

#### **4.3 Étude technico-économique**

L'exploitant devra engager une étude technico-économique, faisant référence à l'état de l'art en la matière, accompagnée d'un échéancier de réalisation pouvant s'échelonner jusqu'en 2021, sur les substances visées par le programme d'actions mentionné à l'article 4.2 mais n'ayant pas fait l'objet d'une proposition de réduction. Les actions de réduction ou de suppression proposées dans l'étude technico-économique devront tenir compte des objectifs suivants :

- 1- pour les substances dangereuses prioritaires figurant à l'annexe X de la directive 2000/60/CE susvisée (DCE) : possibilités de réduction à l'échéance de 2015 et de suppression à l'échéance de 2021 (2028 pour l'anthracène et l'endosulfan) ;
- 2- pour les substances prioritaires figurant à l'annexe X de la directive 2000/60/CE susvisée (DCE) et pour les substances pertinentes de la liste I de l'annexe I de la directive 2006/11/CE ne figurant pas à l'annexe X de la directive 2000/60/CE susvisée (DCE) : possibilités de réduction à l'échéance de 2015 ;
- 3- pour les substances pertinentes de la liste II de l'annexe I de la directive 2006/11/CE, lorsqu'elles sont émises avec un flux supérieur à 20% du flux admissible dans le milieu : possibilités de réduction à l'échéance de 2015 ;
- 4- pour les substances pertinentes figurant à la liste II de l'annexe I de la directive 2006/11/CE, émises avec un flux inférieur à 20% du flux admissible dans le milieu mais pour lesquelles la norme de qualité environnementale n'est pas respectée : possibilités de réduction à l'échéance de 2015.

Cette étude devra mettre en exergue les substances dangereuses dont la présence dans les rejets doit conduire à les supprimer, à les substituer ou à les réduire, à partir d'un examen approfondi s'appuyant notamment sur les éléments suivants :

- les résultats de la surveillance prescrite ;
- l'identification des produits, des procédés, des opérations ou des pratiques à l'origine de l'émission des substances dangereuses au sein de l'établissement ;
- un état des perspectives d'évolution de l'activité (process, niveau de production ...) pouvant impacter dans le temps qualitativement ou quantitativement le rejet de substances dangereuses ;

- la définition des actions permettant de réduire ou de supprimer l'usage ou le rejet de ces substances. Sur ce point, l'exploitant devra faire apparaître explicitement les mesures concernant la ou les substances dangereuses prioritaires et celles liées aux autres substances. Les actions mises en œuvre et/ou envisagées devront répondre aux enjeux vis à vis du milieu, notamment par une comparaison, pour chaque substance concernée, des flux rejetés et des flux admissibles dans le milieu. Ce plan d'actions sera assorti d'une proposition d'échéancier de réalisation.

Pour chacune des substances devant être réduite ou supprimée dans le rejet, l'étude devra faire apparaître l'estimation chiffrée pour chaque substance concernée, du rejet évité par rapport au rejet annuel moyen de l'installation (en valeur absolue en kg/an et en valeur relative en %).

Cette étude devra être transmise au Préfet **avant le 1<sup>er</sup> juin 2014**.

## **Article 5 : Remontée d'informations sur l'état d'avancement de la surveillance des rejets**

### **5.1 Déclaration des données relatives à la surveillance des rejets aqueux**

Les résultats des mesures du mois N réalisées au titre de la surveillance des rejets aqueux devront être saisis et transmis à l'inspection des installations classées par voie électronique avant la fin du mois N+1 sur le site de télédéclaration du ministère chargé de l'environnement prévu à cet effet.

### **5.2 Déclaration annuelle des émissions polluantes**

Les substances faisant l'objet de la surveillance pérenne décrite à l'article 4 du présent arrêté doivent faire l'objet d'une déclaration annuelle conformément aux dispositions de l'arrêté ministériel du 31 janvier 2008 relatif au registre et à la déclaration annuelle des émissions polluantes et des déchets. Ces déclarations peuvent être établies à partir des mesures de surveillance prévues à l'article 4 du présent arrêté pour les émissions de substances dangereuses dans l'eau ou par toute autre méthode plus précise validée par les services de l'inspection.

## **Article 6 : Dispositions applicables en cas d'infraction ou d'inobservations du présent arrêté**

Les infractions ou l'inobservation des conditions légales fixées par le présent arrêté entraîneront l'application des sanctions pénales et administratives prévues par le titre 1<sup>er</sup> du livre V du code de l'environnement.

## **Article 7 : Dispositions diverses**

### **7.1 Information des tiers**

Pour l'information des tiers, une copie du présent arrêté sera déposée à la mairie de Trappes, où toute personne intéressée pourra la consulter.

Une copie, énumérant les prescriptions auxquelles l'installation est soumise, sera affichée à la mairie de Trappes pendant une durée minimum d'un mois. Le maire dressera un procès-verbal attestant de l'accomplissement de ces formalités.

En outre, un avis relatif à cette autorisation sera inséré par les soins du préfet dans deux journaux locaux ou régionaux diffusés dans le département.

Une copie du présent arrêté, énumérant les prescriptions susvisées auxquelles l'installation est soumise, sera affichée en permanence, de façon visible, dans l'installation par les soins de l'exploitant.



Un extrait de cet arrêté sera inséré dans le recueil des actes administratifs de la préfecture des Yvelines, accessible sur le site Internet de la préfecture.

## 7.2 Délais et voies de recours

Le présent arrêté est soumis à un contentieux de pleine juridiction.

Le présent arrêté ne peut être déféré qu'au tribunal administratif (article L.514-6 du code de l'environnement) :

1° Par les demandeurs ou exploitants, dans un délai de deux mois à compter de la date à laquelle la décision leur a été notifiée.

2° Par les tiers, personnes physiques ou morales, les communes intéressées ou leurs groupements, en raison des inconvénients ou des dangers que le fonctionnement de l'installation présente pour les intérêts visés aux articles L211-1 et L. 511-1, dans un délai d'un an à compter de la publication ou de l'affichage de ces décisions. Toutefois, si la mise en service de l'installation n'est pas intervenue six mois après la publication ou l'affichage de ces décisions, le délai de recours continue à courir jusqu'à l'expiration d'une période de six mois après cette mise en service ;

Les tiers qui n'ont acquis ou pris à bail des immeubles ou n'ont élevé des constructions dans le voisinage d'une installation classée que postérieurement à l'affichage ou à la publication de l'arrêté autorisant l'ouverture de cette installation ou atténuant les prescriptions primitives ne sont pas recevables à déférer ledit arrêté à la juridiction administrative.

## 7.3 Exécution

Le secrétaire général de la préfecture, le maire de Trappes, le directeur régional et interdépartemental de l'environnement et de l'énergie d'Ile-de-France sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Fait à Versailles, le - 5 DEC. 2011

Pour le Préfet,  
Le Secrétaire Général

Claude GIRAULT

**ANNEXE 1 : LISTE DES SUBSTANCES DANGEREUSES  
FAISANT PARTIE DU PROGRAMME DE SURVEILLANCE**

| Substance                            | Code SANDRE | Catégorie de Substance :<br>-1 = dangereuses prioritaires,<br>-2 = prioritaires,<br>-3 = pertinentes liste 1,<br>-4 = pertinentes liste 2<br><br>(cf : article 4.2. de l'AP) | Limite de quantification à atteindre par les laboratoires :<br>LQ en µg/L<br><br>(source : annexe 5.2 de la circulaire du 05/01/2009) | Colonne A<br>Flux journalier d'émission en g/jour<br><br>(source annexe 2 de la circulaire du 27/04/2011) | Colonne B<br>Flux journalier d'émission en g/jour<br><br>(source annexe 2 de la circulaire du 27/04/2011) | Valeurs limites admissibles vis à vis du milieu (eaux douces de surfaces) :<br>10*NOE-MA ou 10*NOEP en µg/L<br><br>(cf : article 3.3. de l'AP) |
|--------------------------------------|-------------|--|---|---|---|--|
| Nonylphénols                         | 1957        | 1  | 0,1   | 2   | 10  | 3  |
| Anthracène                           | 1458        | 1  | 0,01  | 2   | 10  | 1  |
| Cadmium et ses composés <sup>1</sup> | 1388        | 1  | 2   | 2   | 10  | Classe 1 = ≤ 0,8<br>Classe 2 = 0,8<br>Classe 3 = 0,9<br>Classe 4 = 1,5<br>Classe 5 = 2,5   |
| Cuivre et ses composés               | 1392        | 4  | 5   | 200   | 500   | 14   |
| Fluoranthène                         | 1191        | 2  | 0,01  | 4   | 30  | 1  |
| Mercurure et ses composés            | 1387        | 1  | 0,5   | 2   | 5   | 0.5  |
| Naphtalène                           | 1517        | 2  | 0,05  | 20  | 100   | 24   |
| Nickel et ses composés               | 1386        | 2  | 10  | 20  | 100   | 200  |
| Plomb et ses composés                | 1382        | 2  | 5   | 20  | 100   | 72   |
| Tétrachloroéthylène                  | 1272        | 3  | 0,5   | 2   | 5   | 100  |
| Trichloroéthylène                    | 1286        | 3  | 0,5   | 2   | 5   | 100  |
| Zinc et ses composés                 | 1383        | 4  | 10  | 200   | 500   | 78   |
| Arsenic et ses composés              | 1369        | 4  | 5   | 10  | 100   | 42   |
| Tétrabromodiphényléther (BDE 47)     | 2919        | 2  | La quantité de MES à prélever pour l'analyse devra permettre d'atteindre une LQ dans l'eau de ...                                     | Σ = 2 avec BDE 99 seul (code sandre 2916) = 2   | Σ = 5 avec BDE 99 seul (code sandre 2916) = 5   | Σ (incluant le Tribromodiphényléther Tri BDE 28) = 0,005   |
| Pentabromodiphényléther (BDE 99)     | 2916        | 1  |   |   |   |  |
| Pentabromodiphényléther (BDE 100)    | 2915        | 1  |   |   |   |  |
|                                      |             |  |   |   |   |  |

<sup>1</sup> Pour le Cadmium et ses composés, les valeurs retenues pour les NOE varient en fonction de la dureté de l'eau telle que définie suivant les cinq classes suivantes : classe 1 : <40 mg CaCO<sub>3</sub>/l, classe 2 : 40 à <50 mg CaCO<sub>3</sub>/l, classe 3 : 50 à <100 mg CaCO<sub>3</sub>/l, classe 4 : 100 à <200 mg CaCO<sub>3</sub>/l et classe 5 : ≥200 mg CaCO<sub>3</sub>/l.

|  |      |   |                               |  |  |          |
|--|------|---|-------------------------------|--|--|----------|
| Hexabromodiphényléther<br>BDE 154              | 2911 | 2 | 0,05 µg/L pour<br>chaque BDE. | BDE 100 seul (code<br>sandre 2915) = 2 | BDE 100 seul (code<br>sandre 2915) = 5 |          |
| Hexabromodiphényléther<br>BDE 153              | 2912 | 2 |                               |  |  |          |
| Heptabromodiphényléther<br>BDE 183             | 2910 | 2 |                               |  |  | sans     |
| Décabromodiphényléther<br>(BDE 209)            | 1815 | 2 |                               |  |  | sans     |
| Chloroforme<br>(trichlorométhane)              | 1135 | 2 | 1                             | 20                                     | 100                                    | 25       |
| Chrome et ses composés                         | 1389 | 4 | 5                             | 200                                    | 500                                    | 34       |
| Chloroalcanes C <sub>10</sub> -C <sub>13</sub> | 1955 | 1 | 10                            | 2                                      | 10                                     | 4        |
| Benzo (a) Pyrène                               | 1115 | 1 | 0,01                          | 2                                      | 10                                     | 0,5      |
| Benzo (k) Fluoranthène                         | 1117 | 1 | 0,01                          | 2                                      | 10                                     | Σ = 0,3  |
| Benzo (b) Fluoranthène                         | 1116 | 1 | 0,01                          | 2                                      | 10                                     |          |
| Benzo (g,h,i) Pérylène                         | 1118 | 1 | 0,01                          | 2                                      | 10                                     | Σ = 0,02 |
| Indeno (1,2,3-cd) Pyrène                       | 1204 | 1 | 0,01                          | 2                                      | 10                                     |          |

**ANNEXE 2 - Tableau des performances et assurance qualité à renseigner  
par le laboratoire et à restituer à l'exploitant**  
(documents disponibles à l'annexe 5.5 de la circulaire du 5 janvier 2009 et téléchargeables sur le site  
<http://rsde.ineris.fr/>)

| Famille                     | Substances                                     | Code SANDRE      | Substance<br>Accréditée <sup>1</sup> oui /<br>non sur matrice<br>eaux résiduaires | LQ en µg/l<br>(obtenue sur<br>une matrice<br>eau résiduaire) | LQ à atteindre<br>en µg/l<br>(obtenue sur<br>une matrice<br>eau résiduaire)  |
|-----------------------------|--|------------------|---|--|--|
| <b>Alkylphénols</b>         | Nonylphénols                                   | 1957             |   |  | 0,1  |
|                             | NP10E  | demande en cours |   |  | 0,1*   |
|                             | NP20E  | demande en cours |   |  | 0,1*   |
|                             | Octylphénols                                   | 1920             |   |  | 0,1  |
|                             | OP10E  | demande en cours |   |  | 0,1*   |
|                             | OP20E  | demande en cours |   |  | 0,1*   |
| <b>Anilines</b>             | 2 chloroaniline                                | 1593             |   |  | 0,1  |
|                             | 3 chloroaniline                                | 1592             |   |  | 0,1  |
|                             | 4 chloroaniline                                | 1591             |   |  | 0,1  |
|                             | 4-chloro-2 nitroaniline                        | 1594             |   |  | 0,1  |
|                             | 3,4 dichloroaniline                            | 1586             |   |  | 0,1  |
| <b>Autres</b>               | Chloroalcanes C <sub>10</sub> -C <sub>13</sub> | 1955             |   |  | 10   |
|                             | Biphényle                                      | 1584             |   |  | 0,05   |
|                             | Epichlorhydrine                                | 1494             |   |  | 0,5  |
|                             | Tributylphosphate                              | 1847             |   |  | 0,1  |
|                             | Acide chloroacétique                           | 1465             |   |  | 25   |
| <b>BDE</b>                  | Tétabromodiphényléther<br>BDE 47               | 2919             |   |  | La quantité de<br>MES à prélever<br>pour l'analyse<br>devra<br>permettre<br>d'atteindre une<br>LQ dans l'eau<br>de 0,05µg/l<br>pour chaque<br>BDE. |
|                             | Pentabromodiphényléther<br>(BDE 99)            | 2916             |   |  |  |
|                             | Pentabromodiphényléther<br>(BDE 100)           | 2915             |   |  |  |
|                             | Hexabromodiphényléther<br>BDE 154              | 2911             |   |  |  |
|                             | Hexabromodiphényléther<br>BDE 153              | 2912             |   |  |  |
|                             | Heptabromodiphényléther<br>BDE 183             | 2910             |   |  |  |
|                             | Décabromodiphényléther<br>(BDE 209)            | 1815             |   |  |  |
| <b>BTEX</b>                 | Benzène  | 1114             |   |  | 1  |
|                             | Ethylbenzène                                   | 1497             |   |  | 1  |
|                             | Isopropylbenzène                               | 1633             |   |  | 1  |
|                             | Toluène  | 1278             |   |  | 1  |
|                             | Xylènes (Somme o,m,p)                          | 1780             |   |  | 2  |
| <b>Chloro-<br/>benzènes</b> | Hexachlorobenzène                              | 1199             |   |  | 0,01   |
|                             | Pentachlorobenzène                             | 1888             |   |  | 0,02   |
|                             | 1,2,3 trichlorobenzène                         | 1630             |   |  | 1  |
|                             | 1,2,4 trichlorobenzène                         | 1283             |   |  | 1  |
|                             | 1,3,5 trichlorobenzène                         | 1629             |   |  | 1  |
|                             | Chlorobenzène                                  | 1467             |   |  | 1  |
|                             | 1,2 dichlorobenzène                            | 1165             |   |  | 1  |
|                             | 1,3 dichlorobenzène                            | 1164             |   |  | 1  |
|                             | 1,4 dichlorobenzène                            | 1166             |   |  | 1  |
|                             | 1,2,4,5 tétrachlorobenzène                     | 1631             |   |  | 0,05   |
|                             | 1-chloro-2-nitrobenzène                        | 1469             |   |  | 0,1  |
|                             | 1-chloro-3-nitrobenzène                        | 1468             |   |  | 0,1  |
|                             | 1-chloro-4-nitrobenzène                        | 1470             |   |  | 0,1  |
| <b>Chlorophénols</b>        | Pentachlorophénol                              | 1235             |   |  | 0,1  |



| Famille             | Substances                           | Code SANDRE      | Substance<br>Accréditée <sup>1</sup> oui /<br>non sur matrice<br>eaux résiduaires | LQ en µg/l<br>(obtenue sur<br>une matrice<br>eau résiduaire) | LQ à atteindre<br>en µg/l<br>(obtenue sur<br>une matrice<br>eau résiduaire) |
|---------------------|--------------------------------------|------------------|---|--|---|
|                     | 4-chloro-3-méthylphénol              | 1636             |   |  | 0,1   |
|                     | 2 chlorophénol                       | 1471             |   |  | 0,1   |
|                     | 3 chlorophénol                       | 1651             |   |  | 0,1   |
|                     | 4 chlorophénol                       | 1650             |   |  | 0,1   |
|                     | 2,4 dichlorophénol                   | 1486             |   |  | 0,1   |
|                     | 2,4,5 trichlorophénol                | 1548             |   |  | 0,1   |
|                     | 2,4,6 trichlorophénol                | 1549             |   |  | 0,1   |
| <b>COHV</b>         | Hexachloropentadiène                 | 2612             |   |  | 0,1   |
|                     | 1,2 dichloroéthane                   | 1161             |   |  | 2   |
|                     | Chlorure de méthylène                | 1168             |   |  | 5   |
|                     | Hexachlorobutadiène                  | 1652             |   |  | 0,5   |
|                     | Chloroforme                          | 1135             |   |  | 1   |
|                     | Tétrachlorure de carbone             | 1276             |   |  | 0,5   |
|                     | Chloroprène                          | 2611             |   |  | 1   |
|                     | 3-chloroprène (chlorure<br>d'allyle) | 2065             |   |  | 1   |
|                     | 1,1 dichloroéthane                   | 1160             |   |  | 5   |
|                     | 1,1 dichloroéthylène                 | 1162             |   |  | 2,5   |
|                     | 1,2 dichloroéthylène                 | 1163             |   |  | 5   |
|                     | Hexachloroéthane                     | 1656             |   |  | 1   |
|                     | 1,1,2,2 tétrachloroéthane            | 1271             |   |  | 1   |
|                     | Tétrachloroéthylène                  | 1272             |   |  | 0,5   |
|                     | 1,1,1 trichloroéthane                | 1284             |   |  | 0,5   |
|                     | 1,1,2 trichloroéthane                | 1285             |   |  | 1   |
|                     | Trichloroéthylène                    | 1286             |   |  | 0,5   |
|                     | Chlorure de vinyle                   | 1753             |   |  | 5   |
| <b>HAP</b>          | Anthracène                           | 1458             |   |  | 0,01  |
|                     | Fluoranthène                         | 1191             |   |  | 0,01  |
|                     | Naphtalène                           | 1517             |   |  | 0,05  |
|                     | Acénaphène                           | 1453             |   |  | 0,01  |
|                     | Benzo (a) Pyrène                     | 1115             |   |  | 0,01  |
|                     | Benzo (k) Fluoranthène               | 1117             |   |  | 0,01  |
|                     | Benzo (b) Fluoranthène               | 1116             |   |  | 0,01  |
|                     | Benzo (g,h,i) Pérylène               | 1118             |   |  | 0,01  |
|                     | Indeno (1,2,3-cd) Pyrène             | 1204             |   |  | 0,01  |
|                     | Cadmium et ses composés              | 1388             |   |  | 2   |
| <b>Métaux</b>       | Plomb et ses composés                | 1382             |   |  | 5   |
|                     | Mercuré et ses composés              | 1387             |   |  | 0,5   |
|                     | Nickel et ses composés               | 1386             |   |  | 10  |
|                     | Arsenic et ses composés              | 1369             |   |  | 5   |
|                     | Zinc et ses composés                 | 1383             |   |  | 10  |
|                     | Cuivre et ses composés               | 1392             |   |  | 5   |
|                     | Chrome et ses composés               | 1389             |   |  | 5   |
| <b>Organoétains</b> | Tributylétain cation                 | 2879             |   |  | 0,02  |
|                     | Dibutylétain cation                  | 1771             |   |  | 0,02  |
|                     | Monobutylétain cation                | 2542             |   |  | 0,02  |
|                     | Triphénylétain cation                | demande en cours |   |  | 0,02  |
| <b>PCB</b>          | PCB 28                               | 1239             |   |  | 0,01  |
|                     | PCB 52                               | 1241             |   |  | 0,01  |
|                     | PCB 101                              | 1242             |   |  | 0,01  |
|                     | PCB 118                              | 1243             |   |  | 0,01  |
|                     | PCB 138                              | 1244             |   |  | 0,01  |

| Famille                        | Substances   | Code SANDRE  | Substance<br>Accréditée <sup>1</sup> oui /<br>non sur matrice<br>eaux résiduaires | LQ en µg/l<br>(obtenue sur<br>une matrice<br>eau résiduaire) | LQ à atteindre<br>en µg/l<br>(obtenue sur<br>une matrice<br>eau résiduaire) |
|--------------------------------|--|--------------|---|--|---|
|                                | PCB 153  | 1245         |   |  | 0,01  |
|                                | PCB 180  | 1246         |   |  | 0,01  |
| <b>Pesticides</b>              | Trifluraline   | 1289         |   |  | 0,05  |
|                                | Alachlore  | 1101         |   |  | 0,02  |
|                                | Atrazine   | 1107         |   |  | 0,03  |
|                                | Chlorfenvinphos  | 1464         |   |  | 0,05  |
|                                | Chlorpyrifos   | 1083         |   |  | 0,05  |
|                                | Diuron   | 1177         |   |  | 0,05  |
|                                | alpha Endosulfan   | 1178         |   |  | 0,02  |
|                                | béta Endosulfan  | 1179         |   |  | 0,02  |
|                                | alpha<br>Hexachlorocyclohexane                               | 1200         |   |  | 0,02  |
|                                | gamma isomère Lindane  | 1203         |   |  | 0,02  |
|                                | Isoproturon  | 1208         |   |  | 0,05  |
|                                | Simazine   | 1263         |   |  | 0,03  |
| <b>Paramètres de<br/>suivi</b> | Demande Chimique en<br>Oxygène ou Carbone<br>Organique Total | 1314<br>1841 |   |  | 30000<br>300  |
|                                | Matières en Suspension                                       | 1305         |   |  | 2000  |

<sup>1</sup> : Une absence d'accréditation pourra être acceptée pour certaines substances (substances très rarement accréditées par les laboratoires voire jamais). Il s'agit des substances : « Chloroalcane C10-C13, diphenylétherbromés, alkylphénols et hexachloropentadiène ».

\* : Valeur de LQ dérivée de l'annexe D de la norme ISO/DIS 18857-2

### ANNEXE 3 - Attestation du Prestataire (ou de l'Exploitant)

Je soussigné(e)

(Nom, qualité ) .....  
Coordonnées de l'entreprise :.....

(Nom, forme juridique, capital social, RCS, siège social et adresse si différente du siège)  
.....  
.....

- ❖ reconnais avoir reçu et avoir pris connaissance des prescriptions techniques applicables aux opérations de prélèvements et d'analyses pour la mise en œuvre de la deuxième phase de l'action nationale de recherche et de réduction des rejets de substances dangereuses pour le milieu aquatique et des documents auxquels il fait référence.
- ❖ m'engage à restituer les résultats dans un délai de ..... mois après réalisation de chaque prélèvement <sup>2</sup>
- ❖ reconnais les accepter et les appliquer sans réserve.

A :

Le :

Pour le soumissionnaire\*, nom et prénom de la personne habilitée à signer le marché :

Signature :

Cachet de la société :

\*Signature et qualité du signataire (qui doit être habilité à engager sa société) précédée de la mention « Bon pour acceptation »

---

<sup>2</sup> L'attention est attirée sur l'intérêt de disposer des résultats d'analyses de la première mesure avant d'engager la suivante afin d'évaluer l'adéquation du plan de prélèvement, en particulier lors des premières mesures.



**ANNEXE 4 - Eléments relatifs au contexte de la mesure analytique des substances**  
(Document disponible à l'annexe 5.4 de la circulaire du 5 janvier 2009 et téléchargeable sur le site <http://rdsde.ineris.fr/>)

## Conditions de prélèvement et d'analyses

[illegible]

## Résultats d'analyses

[illegible]



**Annexe 5 :**  
**Prescriptions techniques applicables aux**  
**opérations de prélèvements et d'analyses**

## SOMMAIRE

|          |   |          |
|----------|---|----------|
| <b>1</b> | <b>INTRODUCTION.....</b>  | <b>2</b> |
| <b>2</b> | <b>PRESCRIPTIONS GENERALES.....</b>                             | <b>2</b> |
| <b>3</b> | <b>OPERATIONS DE PRELEVEMENT.....</b>                           | <b>2</b> |
| 3.1      | OPERATEURS DU PRELEVEMENT .....                                 | 3        |
| 3.2      | CONDITIONS GENERALES DU PRELEVEMENT .....                       | 3        |
| 3.3      | MESURE DE DEBIT EN CONTINU.....                                 | 3        |
| 3.4      | PRELEVEMENT CONTINU SUR 24 HEURES A TEMPERATURE CONTROLEE ..... | 4        |
| 3.5      | ECHANTILLON.....  | 5        |
| 3.6      | BLANCS DE PRELEVEMENT.....                                      | 5        |
| <b>4</b> | <b>ANALYSES .....</b>   | <b>6</b> |
| <b>5</b> | <b>TRANSMISSION DES RESULTATS .....</b>                         | <b>7</b> |
| <b>6</b> | <b>LISTE DES ANNEXES.....</b>                                   | <b>8</b> |

## 1 Introduction

Cette annexe a pour but de préciser les prescriptions techniques qui doivent être respectées pour la réalisation des opérations de prélèvements et d'analyses de substances dangereuses dans l'eau.

Ce document doit être communiqué à l'exploitant comme cahier des charges à remplir par le laboratoire qu'il choisira. Ce document permet également à l'inspection de vérifier à réception du rapport de synthèse de mesures les bonnes conditions de réalisation de celles-ci.

## 2 Prescriptions générales

Dans l'attente d'une prise en compte plus complète de la mesure des substances dangereuses dans les eaux résiduaires par l'arrêté ministériel du 29 novembre 2006 portant modalités d'agrément des laboratoires effectuant des analyses dans le domaine de l'eau et des milieux aquatiques au titre du code de l'environnement, le laboratoire d'analyse choisi devra impérativement remplir les deux conditions suivantes :

- Etre accrédité selon la norme NF EN ISO/CEI 17025 pour la matrice « Eaux Résiduaires », pour chaque substance à analyser. Afin de justifier de cette accréditation, le laboratoire devra fournir à l'exploitant l'ensemble des documents listés à l'annexe 5.5 avant le début des opérations de prélèvement et de mesures afin de justifier qu'il remplit bien les dispositions de la présente annexe. Les documents de l'annexe 5.5 sont téléchargeables sur le site <http://rsde.ineris.fr>.
- Respecter les limites de quantification listées à l'annexe 5.2 pour chacune des substances.

Le prestataire ou l'exploitant pourra faire appel à de la sous-traitance ou réaliser lui-même les opérations de prélèvements. Dans tous les cas il devra veiller au respect des prescriptions relatives aux opérations de prélèvements telles que décrites ci-après, en concertation étroite avec le laboratoire réalisant les analyses.

La sous-traitance analytique est autorisée. Toutefois, en cas de sous-traitance, le laboratoire désigné pour ces analyses devra respecter les mêmes critères de compétences que le prestataire c'est à dire remplir les deux conditions visées au paragraphe 2 ci-dessus.

Le prestataire restera, en tout état de cause, le seul responsable de l'exécution des prestations et s'engagera à faire respecter par ses sous-traitants toutes les obligations de l'annexe technique.

Lorsque les opérations de prélèvement sont diligentées par le prestataire d'analyse, il est seul responsable de la bonne exécution de l'ensemble de la chaîne.

Lorsque les opérations de prélèvements sont réalisées par l'exploitant lui-même ou son sous-traitant, l'exploitant est le seul responsable de l'exécution des prestations de prélèvements et de ce fait, responsable solidaire de la qualité des résultats d'analyse.

Le respect du présent cahier des charges et des exigences demandées pourront être contrôlés par un organisme mandaté par les services de l'Etat.

L'ensemble des données brutes devra être conservé par le laboratoire pendant au moins 3 ans.

## 3 Opérations de prélèvement

Les opérations de prélèvement et d'échantillonnage devront s'appuyer sur les normes ou les guides en vigueur, ce qui implique à ce jour le respect de :

- la norme NF EN ISO 5667-3 "Qualité de l'eau - Echantillonnage - Partie 3 : Lignes directrices pour la conservation et la manipulation des échantillons d'eau"
- le guide FD T 90-523-2 « Qualité de l'Eau - Guide de prélèvement pour le suivi de qualité des eaux dans l'environnement - Prélèvement d'eau résiduaire »

Les points essentiels de ces référentiels techniques sont détaillés ci-après en ce qui concerne les conditions générales de prélèvement, la mesure de débit en continu, le prélèvement continu sur 24 heures à température contrôlée, l'échantillonnage et la réalisation de blancs de prélèvements.

### 3.1 opérateurs du prélèvement

Les opérations de prélèvement peuvent être réalisées sur le site par :

- le prestataire d'analyse ;
- le sous-traitant sélectionné par le prestataire d'analyse ;
- l'exploitant lui-même ou son sous traitant

Dans le cas où c'est l'exploitant ou son sous traitant qui réalise le prélèvement, il est impératif qu'il dispose de procédures démontrant la fiabilité et la reproductibilité de ses pratiques de prélèvement et de mesure de débit. Ces procédures doivent intégrer les points détaillés aux paragraphes 3.2 à 3.6 ci-après et démontrer que la traçabilité de ces opérations est assurée.

### 3.2 Conditions générales du prélèvement

- Le volume prélevé devra être représentatif des flux de l'établissement et conforme avec les quantités nécessaires pour réaliser les analyses sous accréditation.
- En cas d'intervention de l'exploitant ou d'un sous-traitant pour le prélèvement, le nombre, le volume unitaire, le flaconnage, la préservation éventuelle et l'identification des échantillons seront obligatoirement définis par le prestataire d'analyse et communiqués au préleveur. Le laboratoire d'analyse fournira les flaconnages (prévoir des flacons supplémentaires pour les blancs du système de prélèvement).
- Les échantillons seront répartis dans les différents flacons fournis par le laboratoire selon les prescriptions des méthodes officielles en vigueur, spécifiques aux substances à analyser et/ou à la norme NF EN ISO 5667-3<sup>3</sup>. Les échantillons acheminés au laboratoire dans un flaconnage d'une autre provenance devront être refusés par le laboratoire.
- Le prélèvement doit être adressé afin d'être réceptionné par le laboratoire d'analyse au plus tard 24 heures après la fin du prélèvement, sous peine de refus par le laboratoire.

### 3.3 Mesure de débit en continu

- La mesure de débit s'effectuera en continu sur une période horaire de 24 heures, suivant les normes en vigueur figurant dans le FDT-90-523-2 et les prescriptions techniques des constructeurs des systèmes de mesure.
- Afin de s'assurer de la qualité de fonctionnement de ces systèmes de mesure, des contrôles métrologiques périodiques devront être effectués par des organismes accrédités, se traduisant par :
  - Pour les systèmes en écoulement à surface libre :

<sup>3</sup> La norme NF EN ISO 5667-3 est un Guide de Bonne Pratique. Quand des différences existent entre la norme NF EN ISO 5667-3 et la norme analytique spécifique à la substance, c'est toujours les prescriptions de la norme analytique qui prévalent.



- un contrôle de la conformité de l'organe de mesure (seuil, canal jaugeur, venturi, déversoir,...) vis-à-vis des prescriptions normatives et des constructeurs,
  - un contrôle de fonctionnement du débitmètre en place par une mesure comparative réalisée à l'aide d'un autre débitmètre.
- Pour les systèmes en écoulement en charge :
  - un contrôle de la conformité de l'installation vis-à-vis des prescriptions normatives et des constructeurs,
  - un contrôle de fonctionnement du débitmètre par mesure comparative exercée sur site (autre débitmètre, jaugeage, ...) ou par une vérification effectuée sur un banc de mesure au sein d'un laboratoire accrédité.
- Le contrôle métrologique aura lieu avant le démarrage de la première campagne de mesures, ou à l'occasion de la première mesure, avant d'être renouvelé à un rythme annuel.

### 3.4 Prélèvement continu sur 24 heures à température contrôlée

Ce type de prélèvement nécessite du matériel spécifique permettant de constituer un échantillon pondéré en fonction du débit.

- Les matériels permettant la réalisation d'un prélèvement automatisé en fonction du débit ou du volume écoulé, sont :
  - Soit des échantillonneurs monoflacons fixes ou portatifs, constituant un seul échantillon moyen sur toute la période considérée.
  - Soit des échantillonneurs multiflacons fixes ou portatifs, constituant plusieurs échantillons (en général 4, 6, 12 ou 24) pendant la période considérée. Si ce type d'échantillonneurs est mis en œuvre, les échantillons devront être homogénéisés pour constituer l'échantillon moyen avant transfert dans les flacons destinés à l'analyse.
- Les échantillonneurs utilisés devront réfrigérer les échantillons pendant toute la période considérée.
- Dans le cas où il s'avérerait impossible d'effectuer un prélèvement proportionnel au débit de l'effluent, le préleveur pratiquera un prélèvement asservi au temps, ou des prélèvements ponctuels si la nature des rejets le justifie (par exemple rejets homogènes en batchs). Dans ce cas, le débit et son évolution seront estimés par le préleveur en fonction des renseignements collectés sur place (compteurs d'eau, bilan hydrique, etc). Le préleveur devra lors de la restitution préciser la méthodologie de prélèvement mise en oeuvre.
- Un contrôle métrologique de l'appareil de prélèvement doit être réalisé périodiquement sur les points suivants (recommandations du guide FD T 90-523-2) :
  - Justesse et répétabilité du volume prélevé (volume minimal : 50 ml, écart toléré entre volume théorique et réel 5%)
  - Vitesse de circulation de l'effluent dans les tuyaux supérieure ou égale à 0,5 m/s
- Un contrôle des matériaux et des organes de l'échantillonneur seront à réaliser (voir blanc de système de prélèvement)
- Le positionnement de la prise d'effluent devra respecter les points suivants :
  - Dans une zone turbulente ;
  - À mi-hauteur de la colonne d'eau ;
  - À une distance suffisante des parois pour éviter une contamination des échantillons par les dépôts ou les biofilms qui s'y développent.

### 3.5 Echantillon

- La représentativité de l'échantillon est difficile à obtenir dans le cas du fractionnement de certaines eaux résiduaires en raison de leur forte hétérogénéité, de leur forte teneur en MES ou en matières flottantes. Un système d'homogénéisation pourra être utilisé dans ces cas. Il ne devra pas modifier l'échantillon.
- Le conditionnement des échantillons devra être réalisé dans des contenants conformes aux méthodes officielles en vigueur, spécifiques aux substances à analyser et/ou à la norme NF EN ISO 5667-3<sup>3</sup>.
- Le transport des échantillons vers le laboratoire devra être effectué dans une enceinte maintenue à une température égale à  $5^{\circ}\text{C} \pm 3^{\circ}\text{C}$ , et être accompli dans les 24 heures qui suivent la fin du prélèvement, afin de garantir l'intégrité des échantillons.
- La température de l'enceinte ou des échantillons sera contrôlée à l'arrivée au laboratoire et indiquée dans le rapportage relatif aux analyses.

### 3.6 Blancs de prélèvement

#### Blanc du système de prélèvement :

Le blanc de système de prélèvement est destiné à vérifier l'absence de contamination liée aux matériaux (flacons, tuyaux) utilisés ou de contamination croisée entre prélèvements successifs. Il appartient au préleveur de mettre en œuvre les dispositions permettant de démontrer l'absence de contamination. La transmission des résultats vaut validation et l'exploitant sera donc réputé émetteur de toutes les substances retrouvées dans son rejet, aux teneurs correspondantes. Il lui appartiendra donc de contrôler cette absence de contamination avant transmission des résultats.

- Si un blanc du système de prélèvement est réalisé, il est recommandé de suivre les prescriptions suivantes :
  - il devra être fait obligatoirement sur une durée de 3 heures minimum. Il pourra être réalisé en laboratoire en faisant circuler de l'eau exempte de micropolluants dans le système de prélèvement.
- Les critères d'acceptation et de prise en compte du blanc seront les suivants :
  - si valeur du blanc  $< \text{LQ}$  : ne pas soustraire les résultats du blanc du système de prélèvement des résultats de l'effluent
  - si valeur du blanc  $\geq \text{LQ}$  et inférieure à l'incertitude de mesure attachée au résultat : ne pas soustraire les résultats du blanc du système de prélèvement des résultats de l'effluent
  - si valeur du blanc  $> \text{l'incertitude de mesure attachée au résultat}$  : la présence d'une contamination est avérée, le laboratoire devra refaire le prélèvement et l'analyse du rejet considéré.

#### Blanc d'atmosphère

- La réalisation d'un blanc d'atmosphère permet au laboratoire d'analyse de s'assurer de la fiabilité des résultats obtenus concernant les composés volatils ou susceptibles d'être dispersés dans l'air et pourra fournir des données explicatives à l'exploitant.
- Le blanc d'atmosphère peut être réalisé à la demande de l'exploitant en cas de suspicion de présence de substances volatiles (BTEX, COV, Chlorobenzène, mercure...) sur le site de prélèvement.
- S'il est réalisé, il doit l'être obligatoirement et systématiquement :
  - le jour du prélèvement des effluents aqueux,

- sur une durée de 24 heures ou en tout état de cause, sur une durée de prélèvement du blanc d'atmosphère identique à la durée du prélèvement de l'effluent aqueux. La méthodologie retenue est de laisser un flacon d'eau exempte de COV et de métaux exposé à l'air ambiant à l'endroit où est réalisé le prélèvement 24h asservi au débit,
- Les valeurs du blanc d'atmosphère seront mentionnées dans le rapport d'analyse et en aucun cas soustraites des autres.

## 4 Analyses

- Toutes les procédures analytiques doivent être démarrées si possible dans les 24h et en tout état de cause 48 heures au plus tard après la fin du prélèvement.
- Toutes les analyses doivent rendre compte de la totalité de l'échantillon (effluent brut, MES comprises) en respectant les dispositions relatives au traitement des MES reprises ci-dessous, hormis pour les diphényléthers polybromés.
- Dans le cas des métaux, l'analyse demandée est une détermination de la concentration en métal total contenu dans l'effluent (aucune filtration), obtenue après digestion de l'échantillon selon les normes en vigueur :
  - Norme ISO 15587-1 "Qualité de l'eau Digestion pour la détermination de certains éléments dans l'eau Partie 1 : digestion à l'eau régale" ou
  - Norme ISO 15587-2 "Qualité de l'eau Digestion pour la détermination de certains éléments dans l'eau Partie 2 : digestion à l'acide nitrique".

Pour le mercure, l'étape de digestion complète sans filtration préalable est décrite dans les normes analytiques spécifiques à cet élément.

- Dans le cas des alkylphénols, il est demandé de rechercher simultanément les nonylphénols, les octylphénols ainsi que les deux premiers homologues d'éthoxylates<sup>4</sup> de nonylphénols (NP10E et NP20E) et les deux premiers homologues d'éthoxylates<sup>4</sup> d'octylphénols (OP10E et OP20E). La recherche des éthoxylates peut être effectuée sans surcoût conjointement à celle des nonylphénols et des octylphénols par l'utilisation du projet de norme ISO/DIS 18857-2<sup>5</sup>.
- Certains paramètres de suivi habituel de l'établissement, à savoir la DCO (Demande Chimique en Oxygène) ou COT (Carbone Organique Total) en fonction de l'arrêté préfectoral en vigueur, et les MES (Matières en Suspension) seront analysés systématiquement dans chaque effluent selon les normes en vigueur (cf. notes <sup>6</sup>, <sup>7</sup>, <sup>8</sup> et <sup>9</sup>) afin de vérifier la représentativité de l'activité de l'établissement le jour de la mesure.
- Les performances analytiques à atteindre pour les eaux résiduaire sont indiquées en ANNEXE 5.2. Elles sont issues de l'exploitation des limites de quantification transmises par les prestataires d'analyses dans le cadre de l'action RSDE depuis 2005.

<sup>4</sup> Les éthoxylates de nonylphénols et d'octylphénols constituent à terme une source indirecte de nonylphénols et d'octylphénols dans l'environnement.

<sup>5</sup> ISO/DIS 18857-2 : Qualité de l'eau – Dosage d'alkylphénols sélectionnés- Partie 2 : Détermination des alkylphénols, d'éthoxylates d'alkylphénol et bisphénol A – Méthode pour échantillons non filtrés en utilisant l'extraction sur phase solide et chromatographie en phase gazeuse avec détection par spectrométrie de masse après dérivation. Disponible auprès de l'AFNOR, commission T 91M et qui sera publiée prioritairement en début 2009.

<sup>6</sup> NF T 90-101 : Qualité de l'eau : Détermination de la demande chimique en oxygène (DCO)

<sup>7</sup> NF EN 872 : Qualité de l'eau : Dosage des matières en suspension Méthode par filtration sur filtre en fibres de verre

<sup>8</sup> NF EN 1484 – Analyse des eaux : Lignes directrices pour le dosage du Carbone Organique Total et du Carbone Organique Dissous

<sup>9</sup> NF T 90-105-2 : Qualité de l'eau : Dosage des matières en suspension Méthode par centrifugation

### Prise en compte des MES

- Le laboratoire doit préciser et décrire de façon détaillée les méthodes mises en œuvre en cas de concentration en MES > 50 mg/L.
- Pour les paramètres visés à l'annexe 5.1 (à l'exception de la DCO, du COT et des MES), il est demandé:
  - Si  $50 < \text{MES} < 250 \text{ mg/l}$  : réaliser 3 extractions liquide/liquide successives au minimum sur l'échantillon brut sans séparation.
  - Si  $\text{MES} \geq 250 \text{ mg/l}$  : analyser séparément la phase aqueuse et la phase particulaire après filtration ou centrifugation de l'échantillon brut, sauf pour les composés volatils pour lesquels le traitement de l'échantillon brut par filtration est à proscrire. Les composés volatils concernés sont : 3,4 dichloroaniline, Epichlorhydrine, Tributylphosphate, Acide chloroacétique, Benzène, Ethylbenzène, Isopropylbenzène, Toluène, Xylènes (Somme o,m,p), 1,2,3 trichlorobenzène, 1,2,4 trichlorobenzène, 1,3,5 trichlorobenzène, Chlorobenzène, 1,2 dichlorobenzène, 1,3 dichlorobenzène, 1,4 dichlorobenzène, 1 chloro 2 nitrobenzène, 1 chloro 3 nitrobenzène, 1 chloro 4 nitrobenzène, 2 chlorotoluène, 3 chlorotoluène, 4 chlorotoluène, Nitrobenzène, 2 nitrotoluène, 1,2 dichloroéthane, Chlorure de méthylène, Chloroforme, Tétrachlorure de carbone, chloroprène, 3 chloropropène, 1,1 dichloroéthane, 1,1 dichloroéthylène, 1,2 dichloroéthylène, hexachloroéthane, 1,1,2,2 tétrachloroéthane, Tétrachloroéthylène, 1,1,1 trichloroéthane, 1,1,2 trichloroéthane, Trichloroéthylène, Chlorure de vinyle, 2 chloroaniline, 3 chloroaniline, 4 chloroaniline et 4 chloro 2 nitroaniline.
  - La restitution pour chaque effluent chargé ( $\text{MES} \geq 250 \text{ mg/l}$ ) sera la suivante pour l'ensemble des substances de l'ANNEXE 5.1 : valeur en  $\mu\text{g/l}$  obtenue dans la phase aqueuse, valeur en  $\mu\text{g/kg}$  obtenue dans la phase particulaire et valeur totale calculée en  $\mu\text{g/l}$ .

L'analyse des diphenyléthers polybromés (PBDE) n'est pas demandée dans l'eau, et sera à réaliser selon la norme ISO 22032 uniquement sur les MES dès que leur concentration est  $\geq 50 \text{ mg/l}$ . La quantité de MES à prélever pour l'analyse devra permettre d'atteindre une LQ équivalente dans l'eau de  $0,05 \mu\text{g/l}$  pour chaque BDE.

## 5 Transmission des résultats

L'application informatique GIDAF (Gestion Informatisée des Données d'autosurveillance fréquente) permettra à terme la saisie directe des informations demandées par l'annexe 5.3 et leur télétransmission à l'inspection et à l'INERIS, chargé du suivi de la qualité des prestations des laboratoires et du traitement des données issues de cette seconde campagne d'analyse des substances dangereuses. L'extension nationale de cette application informatique actuellement testée par certaines DRIRE est prévue pour le courant de l'année 2009.

Dans l'attente de l'utilisation généralisée de cet outil, c'est par le biais du site <http://rsde.ineris.fr> que l'annexe 5.4 (qui reprend les éléments demandés dans l'annexe 5.3) doit être transmise à l'INERIS par l'exploitant.

Les résultats d'analyses ainsi que les éléments relatifs au contexte de la mesure analytique des substances décrit à l'annexe 5.4 devront être adressés mensuellement par l'exploitant à l'inspection par courrier.



## 6 Liste des annexes

| Repère     | Désignation  | Nombre de pages |
|------------|--|-----------------|
| ANNEXE 5.1 | SUBSTANCES A SURVEILLER  | 3               |
| ANNEXE 5.2 | LIMITES DE QUANTIFICATION A ATTEINDRE PAR SUBSTANCE  | 3               |
| ANNEXE 5.3 | INFORMATIONS DEMANDEES PAR PRELEVEMENT, PAR PARAMETRE ET PAR FRACTION ANALYSEE<br>RESTITUTION AU FORMAT SANDRE                     | 3               |
| ANNEXE 5.4 | TRAME DE RESTITUTION DES INFORMATIONS DEMANDEES PAR PRELEVEMENT, PAR PARAMETRE ET PAR FRACTION ANALYSEE<br>FIGURANT A L'ANNEXE 5.3 | 1               |
| ANNEXE 5.5 | LISTE DES PIECES A FOURNIR PAR LE LABORATOIRE PRESTATAIRE DE L'EXPLOITANT  | 5               |


## ANNEXE 5.1 : SUBSTANCES A SURVEILLER


| Famille               | Substances <sup>1</sup>                           | Code SANDRE <sup>2</sup> | n°DCE <sup>3</sup> | n°76/464 <sup>4</sup> |
|-----------------------|---|--------------------------|--------------------|-----------------------|
| <i>Alkylphénols</i>   | <i>Nonylphénols</i>                               | 1957                     | 24                 |                       |
|                       | NP1OE   | 6366                     |                    |                       |
|                       | NP2OE   | 6369                     |                    |                       |
|                       | Octylphénols                                      | 1920                     | 25                 |                       |
|                       | OP1OE   | 6370                     |                    |                       |
|                       | OP2OE   | 6371                     |                    |                       |
| <i>Anilines</i>       | 2 chloroaniline                                   | 1593                     |                    | 17                    |
|                       | 3 chloroaniline                                   | 1592                     |                    | 18                    |
|                       | 4 chloroaniline                                   | 1591                     |                    | 19                    |
|                       | 4-chloro-2 nitroaniline                           | 1594                     |                    | 27                    |
|                       | 3,4 dichloroaniline                               | 1586                     |                    | 52                    |
| <i>Autres</i>         | <i>Chloroalcane C<sub>20</sub>-C<sub>15</sub></i> | 1955                     | 7                  |                       |
|                       | Biphényle   | 1584                     |                    | 11                    |
|                       | Epichlorhydrine                                   | 1494                     |                    | 78                    |
|                       | Tributylphosphate                                 | 1847                     |                    | 114                   |
|                       | Acide chloroacétique                              | 1465                     |                    | 16                    |
| <i>BDE</i>            | Tétabromodiphényléther<br>BDE 47                  | 2919                     | 5                  |                       |
|                       | Pentabromodiphényléther<br>(BDE 99)               | 2916                     | 5                  |                       |
|                       | Pentabromodiphényléther<br>(BDE 100)              | 2915                     | 5                  |                       |
|                       | Hexabromodiphényléther<br>BDE 154                 | 2911                     | 5                  |                       |
|                       | Hexabromodiphényléther<br>BDE 153                 | 2912                     | 5                  |                       |
|                       | Heptabromodiphényléther<br>BDE 183                | 2910                     | 5                  |                       |
|                       | Décabromodiphényléther<br>(BDE 209)               | 1815                     | 5                  |                       |
| <i>BTEX</i>           | Benzène   | 1114                     | 4                  | 7                     |
|                       | Ethylbenzène                                      | 1497                     |                    | 79                    |
|                       | Isopropylbenzène                                  | 1633                     |                    | 87                    |
|                       | Toluène   | 1278                     |                    | 112                   |
|                       | Xylènes (Somme o,m,p)                             | 1780                     |                    | 129                   |
| <i>Chlorobenzènes</i> | Hexachlorobenzène                                 | 1199                     | 16                 | 83                    |
|                       | Pentachlorobenzène                                | 1888                     | 26                 |                       |
|                       | 1,2,3 trichlorobenzène                            | 1630                     | 31                 | 117                   |
|                       | 1,2,4 trichlorobenzène                            | 1283                     | 31                 | 118                   |
|                       | 1,3,5 trichlorobenzène                            | 1629                     |                    | 117                   |
|                       | Chlorobenzène                                     | 1467                     |                    | 20                    |
|                       | 1,2 dichlorobenzène                               | 1165                     |                    | 53                    |
|                       | 1,3 dichlorobenzène                               | 1164                     |                    | 54                    |
|                       | 1,4 dichlorobenzène                               | 1166                     |                    | 55                    |
|                       | 1,2,4,5 tétrachlorobenzène                        | 1631                     |                    | 109                   |
|                       | 1-chloro-2-nitrobenzène                           | 1469                     |                    | 28                    |
|                       | 1-chloro-3-nitrobenzène                           | 1468                     |                    | 29                    |
|                       | 1-chloro-4-nitrobenzène                           | 1470                     |                    | 30                    |
|                       |   |                          |                    |                       |
| <i>Chlorophénols</i>  | Pentachlorophénol                                 | 1235                     | 27                 | 102                   |
|                       | 4-chloro-3-méthylphénol                           | 1636                     |                    | 24                    |
|                       | 2 chlorophénol                                    | 1471                     |                    | 33                    |
|                       | 3 chlorophénol                                    | 1651                     |                    | 34                    |
|                       | 4 chlorophénol                                    | 1650                     |                    | 35                    |
|                       | 2,4 dichlorophénol                                | 1486                     |                    | 64                    |


| Famille           | Substances <sup>1</sup>           | Code SANDRE <sup>2</sup> | n°DCE <sup>3</sup> | n°76/464 <sup>4</sup> |
|-------------------|-----------------------------------|--------------------------|--------------------|-----------------------|
|                   | 2,4,5 trichlorophénol             | 1548                     |                    | 122                   |
|                   | 2,4,6 trichlorophénol             | 1549                     |                    | 122                   |
| COHV              | Hexachloropentadiène              | 2612                     |                    |                       |
|                   | 1,2 dichloroéthane                | 1161                     | 10                 | 59                    |
|                   | Chlorure de méthylène             | 1168                     | 11                 | 62                    |
|                   | Hexachlorobutadiène               | 1652                     | 17                 | 84                    |
|                   | Chloroforme                       | 1135                     | 32                 | 23                    |
|                   | Tétrachlorure de carbone          | 1276                     |                    | 13                    |
|                   | Chloroprène                       | 2611                     |                    | 36                    |
|                   | 3-chloroprène (chlorure d'allyle) | 2065                     |                    | 37                    |
|                   | 1,1 dichloroéthane                | 1160                     |                    | 58                    |
|                   | 1,1 dichloroéthylène              | 1162                     |                    | 60                    |
|                   | 1,2 dichloroéthylène              | 1163                     |                    | 61                    |
|                   | Hexachloroéthane                  | 1656                     |                    | 86                    |
|                   | 1,1,2,2 tétrachloroéthane         | 1271                     |                    | 110                   |
|                   | Tétrachloroéthylène               | 1272                     |                    | 111                   |
|                   | 1,1,1 trichloroéthane             | 1284                     |                    | 119                   |
|                   | 1,1,2 trichloroéthane             | 1285                     |                    | 120                   |
|                   | Trichloroéthylène                 | 1286                     |                    | 121                   |
|                   | Chlorure de vinyle                | 1753                     |                    | 128                   |
| Chlorotoluènes    | 2-chlorotoluène                   | 1602                     |                    | 38                    |
|                   | 3-chlorotoluène                   | 1601                     |                    | 39                    |
|                   | 4-chlorotoluène                   | 1600                     |                    | 40                    |
| HAP               | Anthracène                        | 1458                     | 2                  | 3                     |
|                   | Fluoranthène                      | 1191                     | 15                 |                       |
|                   | Naphtalène                        | 1517                     | 22                 | 96                    |
|                   | Acénaphène                        | 1453                     |                    |                       |
|                   | Benzo (a) Pyrène                  | 1115                     | 28                 |                       |
|                   | Benzo (b) Fluoranthène            | 1116                     | 28                 |                       |
|                   | Benzo (g,h,i) Pérylène            | 1118                     | 28                 |                       |
|                   | Benzo (k) Fluoranthène            | 1117                     | 28                 |                       |
|                   | Indeno (1,2,3-cd) Pyrène          | 1204                     | 28                 |                       |
| Métaux            | Cadmium et ses composés           | 1388                     | 6                  | 12                    |
|                   | Plomb et ses composés             | 1382                     | 20                 |                       |
|                   | Mercuré et ses composés           | 1387                     | 21                 | 92                    |
|                   | Nickel et ses composés            | 1386                     | 23                 |                       |
|                   | Arsenic et ses composés           | 1369                     |                    | 4                     |
|                   | Zinc et ses composés              | 1383                     |                    | 133                   |
|                   | Cuivre et ses composés            | 1392                     |                    | 134                   |
|                   | Chrome et ses composés            | 1389                     |                    | 136                   |
| Nitro aromatiques | 2-nitrotoluène                    | 2613                     |                    |                       |
|                   | Nitrobenzène                      | 2614                     |                    |                       |
| Organétains       | Tributylétain cation              | 2879                     | 30                 | 115                   |
|                   | Dibutylétain cation               | 1771                     |                    | 49,50,51              |
|                   | Monobutylétain cation             | 2542                     |                    |                       |
|                   | Triphénylétain cation             | 6372                     |                    | 125,126,127           |
| PCB               | PCB 28                            | 1239                     |                    | 101                   |
|                   | PCB 52                            | 1241                     |                    |                       |
|                   | PCB 101                           | 1242                     |                    |                       |
|                   | PCB 118                           | 1243                     |                    |                       |
|                   | PCB 138                           | 1244                     |                    |                       |
|                   | PCB 153                           | 1245                     |                    |                       |
|                   | PCB 180                           | 1246                     |                    |                       |
| Pesticides        | Trifluraline                      | 1289                     | 33                 |                       |
|                   | Alachlore                         | 1101                     | 1                  |                       |




| Famille                    | Substances <sup>1</sup>                                | Code SANDRE <sup>2</sup> | n°DCE <sup>3</sup> | n°76/464 <sup>4</sup> |
|----------------------------|--|--------------------------|--------------------|-----------------------|
|                            | Atrazine   | 1107                     | 3                  |                       |
|                            | Chlorfenvinphos  | 1464                     | 8                  |                       |
|                            | Chlorpyrifos   | 1083                     | 9                  |                       |
|                            | Diuron   | 1177                     | 13                 |                       |
|                            | Alpha Endosulfan                                       | 1178                     | 14                 |                       |
|                            | Bêta Endosulfan  | 1179                     | 14                 |                       |
|                            | alpha Hexachlorocyclohexane                            | 1200                     | 18                 |                       |
|                            | gamma isomère Lindane                                  | 1203                     | 18                 |                       |
|                            | Isoproturon  | 1208                     | 19                 |                       |
|                            | Simazine   | 1263                     | 29                 |                       |
| <i>Paramètres de suivi</i> | Demande Chimique en Oxygène ou Carbone Organique Total | 1314<br>1841             |                    |                       |
|                            | Matières en Suspension                                 | 1305                     |                    |                       |

 Substances Dangereuses Prioritaires issues de l'annexe X de la DCE (tableau A de la circulaire du 07/05/07) et de la directive fille de la DCE adoptée le 20 octobre 2008 (anthracène et endosulfan)

 Substances Prioritaires issues de l'annexe X de la DCE (tableau A de la circulaire du 07/05/07)

 Autres substances pertinentes issues de la liste I de la directive 2006/11/CE (anciennement Directive 76/464/CEE) et ne figurant pas à l'annexe X de la DCE (tableau B de la circulaire du 07/05/07)

 Autres substances pertinentes issues de la liste II de la directive 2006/11/CE (anciennement Directive 76/464/CEE) et autres substances, non SDP ni SP (tableaux D et E de la circulaire du 07/05/07)

 Autres paramètres

<sup>1</sup> : Les groupes de substances sont indiqués en italique.

<sup>2</sup> : Code Sandre de la substance : <http://sandre.eaufrance.fr/app/References/client.php>

<sup>3</sup> : Correspondance avec la numérotation utilisée à l'annexe X de la DCE (Directive 2000/60/CE).

<sup>4</sup> : N°UE : le nombre mentionné correspond au classement par ordre alphabétique issu de la communication de la Commission européenne au Conseil du 22 juin 1982



## ANNEXE 5.2 : LIMITES DE QUANTIFICATION A ATTEINDRE

| Famille               | Substances   | Code SANDRE <sup>1</sup> | LQ <sup>2</sup> à atteindre par substance par les laboratoires prestataires en µg/l Eaux Résiduaires                                 |
|-----------------------|--|--------------------------|--|
| <i>Alkylphénols</i>   | Nonylphénols                                       | 1957                     | 0.1  |
|                       | NP1OE  | 6366                     | 0.1*   |
|                       | NP2OE  | 6369                     | 0.1*   |
|                       | Octylphénols                                       | 1920                     | 0.1  |
|                       | OP1OE  | 6370                     | 0.1*   |
|                       | OP2OE  | 6371                     | 0.1*   |
| <i>Anillnes</i>       | 2 chloroaniline                                    | 1593                     | 0.1  |
|                       | 3 chloroaniline                                    | 1592                     | 0.1  |
|                       | 4 chloroaniline                                    | 1591                     | 0.1  |
|                       | 4-chloro-2 nitroaniline                            | 1594                     | 0.1  |
|                       | 3,4 dichloroaniline                                | 1586                     | 0.1  |
| <i>Autres</i>         | <i>Chloroalkanes C<sub>10</sub>-C<sub>13</sub></i> | 1955                     | 10   |
|                       | Biphényle  | 1584                     | 0.05   |
|                       | Epichlorhydrine                                    | 1494                     | 0.5  |
|                       | Tributylphosphate                                  | 1847                     | 0.1  |
|                       | Acide chloroacétique                               | 1465                     | 25   |
| <i>BDE</i>            | Tétabromodiphényléther BDE 47                      | 2919                     | La quantité de MES à prélever pour l'analyse devra permettre d'atteindre une LQ équivalente dans l'eau de 0,05 µg/l pour chaque BDE. |
|                       | Pentabromodiphényléther (BDE 99)                   | 2916                     |  |
|                       | Pentabromodiphényléther (BDE 100)                  | 2915                     |  |
|                       | Hexabromodiphényléther BDE 154                     | 2911                     |  |
|                       | Hexabromodiphényléther BDE 153                     | 2912                     |  |
|                       | Heptabromodiphényléther BDE 183                    | 2910                     |  |
|                       | Décabromodiphényléther (BDE 209)                   | 1815                     |  |
| <i>BTEX</i>           | Benzène  | 1114                     | 1  |
|                       | Ethylbenzène                                       | 1497                     | 1  |
|                       | Isopropylbenzène                                   | 1633                     | 1  |
|                       | Toluène  | 1278                     | 1  |
|                       | Xylènes (Somme o,m,p)                              | 1780                     | 2  |
| <i>Chlorobenzènes</i> | Hexachlorobenzène                                  | 1199                     | 0.01   |
|                       | Pentachlorobenzène                                 | 1888                     | 0.02   |
|                       | 1,2,3 trichlorobenzène                             | 1630                     | 1  |
|                       | 1,2,4 trichlorobenzène                             | 1283                     | 1  |
|                       | 1,3,5 trichlorobenzène                             | 1629                     | 1  |
|                       | Chlorobenzène                                      | 1467                     | 1  |
|                       | 1,2 dichlorobenzène                                | 1165                     | 1  |
|                       | 1,3 dichlorobenzène                                | 1164                     | 1  |
|                       | 1,4 dichlorobenzène                                | 1166                     | 1  |
|                       | 1,2,4,5 tétrachlorobenzène                         | 1631                     | 0.05   |
|                       | 1-chloro-2-nitrobenzène                            | 1469                     | 0.1  |
|                       | 1-chloro-3-nitrobenzène                            | 1468                     | 0.1  |
|                       | 1-chloro-4-nitrobenzène                            | 1470                     | 0.1  |
| <i>Chlorophénols</i>  | Pentachlorophénol                                  | 1235                     | 0.1  |
|                       | 4-chloro-3-méthylphénol                            | 1636                     | 0.1  |
|                       | 2 chlorophénol                                     | 1471                     | 0.1  |

| Famille           | Substances                        | Code SANDRE <sup>1</sup> | LQ <sup>2</sup> à atteindre par substance par les laboratoires prestataires en µg/l Eaux Résiduelles |
|-------------------|-----------------------------------|--------------------------|--|
|                   | 3 chlorophénol                    | 1651                     | 0.1  |
|                   | 4 chlorophénol                    | 1650                     | 0.1  |
|                   | 2,4 dichlorophénol                | 1486                     | 0.1  |
|                   | 2,4,5 trichlorophénol             | 1548                     | 0.1  |
|                   | 2,4,6 trichlorophénol             | 1549                     | 0.1  |
| COHV              | Hexachloropentadiène              | 2612                     | 0.1  |
|                   | 1,2 dichloroéthane                | 1161                     | 2  |
|                   | Chlorure de méthylène             | 1168                     | 5  |
|                   | Hexachlorobutadiène               | 1652                     | 0.5  |
|                   | Chloroforme                       | 1135                     | 1  |
|                   | Tétrachlorure de carbone          | 1276                     | 0.5  |
|                   | Chloroprène                       | 2611                     | 1  |
|                   | 3-chloroprène (chlorure d'allyle) | 2065                     | 1  |
|                   | 1,1 dichloroéthane                | 1160                     | 5  |
|                   | 1,1 dichloroéthylène              | 1162                     | 2.5  |
|                   | 1,2 dichloroéthylène              | 1163                     | 5  |
|                   | Hexachloroéthane                  | 1656                     | 1  |
|                   | 1,1,2,2 tétrachloroéthane         | 1271                     | 1  |
|                   | Tétrachloroéthylène               | 1272                     | 0.5  |
|                   | 1,1,1 trichloroéthane             | 1284                     | 0.5  |
|                   | 1,1,2 trichloroéthane             | 1285                     | 1  |
|                   | Trichloroéthylène                 | 1286                     | 0.5  |
|                   | Chlorure de vinyle                | 1753                     | 5  |
| Chlorotoluènes    | 2-chlorotoluène                   | 1602                     | 1  |
|                   | 3-chlorotoluène                   | 1601                     | 1  |
|                   | 4-chlorotoluène                   | 1600                     | 1  |
| HAP               | Anthracène                        | 1458                     | 0.01   |
|                   | Fluoranthène                      | 1191                     | 0.01   |
|                   | Naphtalène                        | 1517                     | 0.05   |
|                   | Acénaphène                        | 1453                     | 0.01   |
|                   | Benzo (a) Pyrène                  | 1115                     | 0.01   |
|                   | Benzo (k) Fluoranthène            | 1117                     | 0.01   |
|                   | Benzo (b) Fluoranthène            | 1116                     | 0.01   |
|                   | Benzo (g,h,i) Pérylène            | 1118                     | 0.01   |
|                   | Indeno (1,2,3-cd) Pyrène          | 1204                     | 0.01   |
| Métaux            | Cadmium et ses composés           | 1388                     | 2  |
|                   | Plomb et ses composés             | 1382                     | 5  |
|                   | Mercurie et ses composés          | 1387                     | 0.5  |
|                   | Nickel et ses composés            | 1386                     | 10   |
|                   | Arsenic et ses composés           | 1369                     | 5  |
|                   | Zinc et ses composés              | 1383                     | 10   |
|                   | Cuivre et ses composés            | 1392                     | 5  |
|                   | Chrome et ses composés            | 1389                     | 5  |
| Nitro aromatiques | 2-nitrotoluène                    | 2613                     | 0.2  |
|                   | Nitrobenzène                      | 2614                     | 0.2  |
| Organoétains      | Tributylétain cation              | 2879                     | 0.02   |
|                   | Dibutylétain cation               | 1771                     | 0.02   |
|                   | Monobutylétain cation             | 2542                     | 0.02   |
|                   | Triphénylétain cation             | 6372                     | 0.02   |
| PCB               | PCB 28                            | 1239                     | 0.01   |
|                   | PCB 52                            | 1241                     | 0.01   |
|                   | PCB 101                           | 1242                     | 0.01   |



| Famille                    | Substances   | Code SANDRE <sup>1</sup> | LQ <sup>2</sup> à atteindre par substance par les laboratoires prestataires en µg/l Eaux Résiduaires |
|----------------------------|--|--------------------------|--|
|                            | PCB 118  | 1243                     | 0.01   |
|                            | PCB 138  | 1244                     | 0.01   |
|                            | PCB 153  | 1245                     | 0.01   |
|                            | PCB 180  | 1246                     | 0.01   |
| <i>Pesticides</i>          | Trifluraline   | 1289                     | 0.05   |
|                            | Alachlore  | 1101                     | 0.02   |
|                            | Atrazine   | 1107                     | 0.03   |
|                            | Chlorfenvinphos  | 1464                     | 0.05   |
|                            | Chlorpyrifos   | 1083                     | 0.05   |
|                            | Diuron   | 1177                     | 0.05   |
|                            | Apha Endosulfan  | 1178                     | 0.02   |
|                            | bêta Endosulfan  | 1179                     | 0.02   |
|                            | alpha Hexachlorocyclohexane                            | 1200                     | 0.02   |
|                            | gamma isomère Lindane                                  | 1203                     | 0.02   |
|                            | Isoproturon  | 1208                     | 0.05   |
|                            | Simazine   | 1263                     | 0.03   |
| <i>Paramètres de suivi</i> | Demande Chimique en Oxygène ou Carbone Organique Total | 1314<br>1841             | 30000<br>300   |
|                            | Matières en Suspension                                 | 1305                     | 2000   |

<sup>1</sup> Code Sandre accessible sur <http://sandre.eaufrance.fr/app/References/client.php>

<sup>2</sup> La valeur à atteindre pour la limite de quantification (LQ) correspond à la valeur que 50% des prestataires sont capables d'atteindre le plus fréquemment. Ces valeurs sont issues de l'exploitation des LQ transmises par les laboratoires dans le cadre de l'action 3RSDE depuis 2005.

\* Valeur de LQ dérivée de l'annexe D de la norme ISO/DIS 18857-2

### ANNEXE 5.3 : INFORMATIONS DEMANDEES PAR PRELEVEMENT, PAR PARAMETRE ET PAR FRACTION ANALYSEE RESTITUTION AU FORMAT SANDRE

| POUR CHAQUE PRELEVEMENT : INFORMATIONS DEMANDEES   |                                       |   |
|--|---------------------------------------|---|
| Critère SANDRE                                     | Valeurs possibles                     | Exemples de restitution   |
| IDENTIFICATION DE L'ORGANISME DE PRELEVEMENT       | Imposé                                | Code Sandre du prestataire de prélèvement<br>Code exploitant                              |
| IDENTIFICATION DE L'ECHANTILLON                    | Texte                                 | Champ libre permettant d'identifier l'échantillon.<br>Référence donnée par le laboratoire |
| TYPE DE PRELEVEMENT                                | Liste déroulante                      | - Asservi au débit<br>- Proportionnel au temps<br>- Prélèvement ponctuel                  |
| PERIODE DE PRELEVEMENT DATE DEBUT                  | Date                                  | Date de début<br>Format JJ/MM/AAAA  |
| DUREE DE PRELEVEMENT                               | Nombre                                | Durée en Nombre d'heures  |
| REFERENTIEL DE PRELEVEMENT                         | Texte                                 | Champ destiné à recevoir la référence à la norme de prélèvement                           |
| DATE DERNIER CONTROLE METROLOGIQUE DU DEBITMETRE   | Date                                  | Renseigne la date du dernier contrôle métrologique valide du débitmètre                   |
| NOMBRE D'ECHANTILLON                               | Nombre entier                         | Nombre de prélèvements pour constituer l'échantillon moyen (valeur par défaut 1)          |
| BLANC SYSTEME PRELEVEMENT                          |                                       | Oui, Non  |
| BLANC ATMOSPHERE                                   |                                       | Oui, Non  |
| DATE DE PRISE EN CHARGE PAR LE LABORATOIRE         | Date                                  | Date d'arrivée au laboratoire<br>Format JJ/MM/AAAA  |
| IDENTIFICATION LABORATOIRE PRINCIPAL ANALYSE       |                                       | Code Sandre Laboratoire   |
| TEMPERATURE DE L'ENCEINTE (ARRIVEE AU LABORATOIRE) | Nombre décimal 1 chiffre significatif | Température (unité °C)  |



| POUR CHAQUE PARAMETRE ET POUR CHAQUE FRACTION ANALYSEE : INFORMATIONS DEMANDEES |  |  |
|---|--|--|
| Critère SANDRE  | Valeurs possibles  | Exemples de restitution  |
| CODE SANDRE<br>PARAMETRE  | Imposé   |  |
| DATE DE DEBUT D'ANALYSE<br>PAR LE LABORATOIRE                                   | Date   | Date de début d'analyse par le laboratoire<br>Format JJ/MM/AAAA            |
| NOM PARAMETRE   | Imposé   | Nom sandre   |
| REFERENTIEL   | Imposé   | Analyse réalisée sous accréditation<br>Analyse réalisée hors accréditation |
| NUMERO DOSSIER<br>ACCREDITATION   |  | Numéro d'accréditation<br>De type N° X-XXXX                                |
| FRACTION ANALYSEE   | Imposé   | 3 : Phase aqueuse de l'eau<br>23 : Eau brute<br>41 : MES brutes            |
| METHODE DE<br>PREPARATION   | L / L<br>SPE<br>SBSE<br>SPE disk.<br>L / S (MES)<br>ASE (MES)<br>SOXHLET (MES)<br>Minéralisation Eau régale<br>Minéralisation Acide nitrique<br>Minéralisation autre                   |  |
| TECHNIQUE DE DETECTION  | FID<br>TCD<br>ECD<br>GC/MS<br>LC/MS<br>GC/MS/MS<br>GC/LRMS<br>GC/LRMS/MS<br>LC/MS/MS<br>GC/HRMS<br>GC/HRMS/MS<br>FAAS<br>ZAAS<br>ICP/OES<br>ICP/MS<br>HPLC-DAD<br>HPLC FLUO<br>HPLC UV |  |
| METHODE D'ANALYSE<br>(norme ou à défaut le type de<br>méthode)                  | texte  |  |

| POUR CHAQUE PARAMETRE ET POUR CHAQUE FRACTION ANALYSEE : INFORMATIONS DEMANDEES |  |                   |  |
|---|--|-------------------|--|
| Critère SANDRE  |  | Valeurs possibles | Exemples de restitution  |
| <b>LIMITE DE QUANTIFICATION</b>   | <b>Valeur</b>  | Libre (numérique) | Libre (numérique)  |
|   | <b>Unité</b>   | Imposé            | EAU BRUTE : $\mu\text{g/l}$ ; PHASE AQUEUSE : $\mu\text{g/l}$ , MES (PHASE PARTICULAIRE) : $\mu\text{g/kg}$<br>sauf MES, DCO ou COT (unité en $\text{mg/l}$ )                  |
|   | <b>Incertitu de avec facteur d'élargissement (k=2)</b> | Libre (numérique) | Pour une incertitude de 15%, la valeur échangée sera 15  |
| <b>RESULTAT</b>   | <b>Valeur</b>  | Libre (numérique) | Si résultat < limite de détection ou résultat < LQ : saisir dans résultat la valeur LD ou LQ et renseigner le Champ CODE REMARQUE DE L'ANALYSE                                 |
|   | <b>Unité</b>   | Imposé            | EAU BRUTE : $\mu\text{g/l}$ ; PHASE AQUEUSE : $\mu\text{g/l}$ , MES (PHASE PARTICULAIRE) : $\mu\text{g/kg}$  |
|   | <b>Incertitu de avec facteur d'élargissement (k=2)</b> | Libre (numérique) | Pour une incertitude de 15%, la valeur échangée sera 15  |
| <b>CODE REMARQUE DE L'ANALYSE</b>   |  | Imposé            | Code 0 : Analyse non faite<br>Code 1 : Résultat $\geq$ limite de quantification<br>Code 10 : Résultat < limite de quantification   |
| <b>CONFIRMATION DU RESULTAT</b>   |  | Imposé            | Code 0 : NON CONFIRME (analyse unique)<br>Code 1 : CONFIRME (analyse dupliquée, confirmation par SM)   |
| <b>COMMENTAIRES</b>   |  | Libre             | Liste des paramètres retrouvés dans le blanc du système de prélèvement ou d'atmosphère + ordre de grandeur.<br>LQ élevée (matrice complexe)<br>Présence d'interférents etc.... |

Les critères identifiés en gras sont à renseigner obligatoirement lors de la restitution des données. L'absence de renseignements sur les champs obligatoires sera une entorse à l'engagement du laboratoire pouvant conditionner le cas échéant le paiement de la prestation par l'exploitant.

# **ANNEXE 5.4 : FORMAT DE RESTITUTION DES INFORMATIONS DEMANDEES PAR PRELEVEMENT, PAR PARAMETRE ET PAR FRACTION ANALYSEE A L'ANNEXE 5.3**

Le format de restitution sera mis en ligne sur le site <http://rsde.ineris.fr/>

## **Conditions de prélèvement et d'analyses**

| Identification l'échantillon | Identification de l'organisme de prélèvement               | Référentiel de prélèvement  | Type de prélèvement   | date dernier contrôle métrologique du céaltimètre | Nombre de prélèvements pour l'échantillon moyen | Période de prélèvement _début | Durée de prélèvement     | Blanc du système de prélèvement | Blanc d'atmosphère | Identification du laboratoire principal d'analyse | Date de prise en charge de l'échantillon par le laboratoire principal | Température de l'enceinte pour le transport |
|------------------------------|--|---|---|---|---|-------------------------------|--------------------------|---------------------------------|--------------------|---|---|---|
| zone libre de texte          | code sandre du prestataire de prélèvement, code exploitant | champ texte destiné à recevoir la référence à la norme de prélèvement | liste déroulante (asservi au débit, proportionnel au temps, ponctuel) | date (format JJ/MM/AA)                            | nombre entier                                   | date (format JJ/MM/AA)        | durée en nombre d'heures | oui / non                       | oui / non          | code SANDRE de l'intervenant principal            | date (format JJ/MM/AA)  | nombre décimal 1 chiffre significatif       |
|                              |  |   |   |   |   |                               |                          |                                 |                    |   |   |   |
|                              |  |   |   |   |   |                               |                          |                                 |                    |   |   |   |
|                              |  |   |   |   |   |                               |                          |                                 |                    |   |   |   |

## **Résultats d'analyses**

| Code SANDRE<br>(lue déroulante<br>des codes<br>sandre) | Libellé court du<br>paramètre (en lien<br>direct avec code<br>sandre du<br>paramètre) | Résultat total<br>de l'analyse | Unité Résultat<br>total | flux journalier<br>(g/l ou m3) | Référentiel analyse<br>réalisée sous<br>accréditation analyse<br>réalisée hors<br>accréditation (considérer<br>l'ensemble de<br>l'échantillon et non les<br>différentes phases) | Numéro dossier<br>accréditation<br>(pourant varier<br>si sous traçance<br>de certains<br>paramètres) | Date de début<br>d'analyse par le<br>laboratoire<br>(format<br>JJ/MM/AA) | Fraction Analyisée<br>(Code sandre :<br>3 : Phase aqueuse<br>23 : Eau brute<br>41 : MES brutes) | Résultat de la<br>fraction analysée | Unité de la<br>fraction<br>analysée | Incubation avec<br>l'acheteur<br>d'élargissement<br>(h-2) | Méthode de<br>préparation (lue<br>obligatoire) | Technique de<br>collecte (lue<br>obligatoire) | Méthode<br>d'analyse<br>(forme de<br>référence) | Limite de<br>quantification<br>valeur | Limite de<br>quantification<br>unité | Limite de<br>incubation<br>facteur<br>d'élargissement<br>n (k=2) | Code remarque<br>de l'analyse<br>(code 0 :<br>analyse non<br>confirmée (analyse<br>unique), Code 1 :<br>analyse confirmée<br>(analyse dupliquée<br>etc...)) | Confirmation résultat<br>(Code 0 : analyse non<br>confirmée (analyse<br>unique), Code 1 :<br>analyse confirmée<br>(analyse dupliquée<br>etc...)) | Commentaires<br>(liste des<br>paramètres<br>renvoyés dans les<br>blancs, tout<br>problème<br>rencontré lors de<br>l'analyse) |
|--|---|--------------------------------|-------------------------|--------------------------------|---|--|--|---|-------------------------------------|-------------------------------------|---|--|---|---|---------------------------------------|--------------------------------------|--|---|--|--|
|  | Débit   |                                | sandre                  |                                |   |  |  |   |                                     |                                     |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |
|  | DDO   |                                | mg/l                    | g/l                            |   |  |  |   |                                     |                                     |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |
|  | MES   |                                | mg/l                    | g/l                            |   |  |  |   |                                     |                                     |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |
|  | substance 1   |                                | sandre                  |                                |   |  |  | 3   |                                     | µg/l                                |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |
|  | substance 1   |                                | sandre                  |                                |   |  |  | 41  |                                     | µg/l                                |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |
|  | substance 1 total   |                                |                         |                                | à renseigner<br>uniquement sur la<br>ligne substance total  |  |  |   |                                     | µg/l                                |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |
|  | substance (ex : Toluène)  |                                |                         | g/l                            |   |  |  | 23  |                                     |                                     |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |
|  | substance (ex BDE)  |                                |                         |                                |   |  |  | 41  |                                     |                                     |   |  |   |   |                                       |                                      |  |   |  |  |

**ANNEXE 5.5 : LISTE DES PIECES A FOURNIR PAR LE LABORATOIRE PRESTATAIRE  
A L'EXPLOITANT**

**Justificatifs à produire**

1. Justificatifs d'accréditations sur les opérations de prélèvements (si disponible) et d'analyse de substances dans la matrice « eaux résiduaires » comprenant a minima :
  - Numéro d'accréditation
  - Extrait de l'annexe technique sur les substances concernées
2. Liste de références en matière d'opérations de prélèvements de substances dangereuses dans les rejets industriels
3. Tableau des performances et d'assurance qualité à renseigner obligatoirement : les critères de choix pour l'exploitant pour la sélection d'un laboratoire prestataire sont repris dans ce tableau : substance accréditée ou non, et limite de quantification qui doivent être inférieures ou égales aux LQ de l'annexe 5.2.
4. Attestation du prestataire s'engageant à respecter les prescriptions de l'annexe technique (modèle joint)



**TABLEAU DES PERFORMANCES ET ASSURANCE QUALITE  
A RENSEIGNER ET A RESTITUER A L'EXPLOITANT**

| Famille        | Substances                                    | Code SANDRE | Substance<br>Accréditée <sup>1</sup> oui<br>/ non sur<br>matrice eaux<br>résiduelles | LQ en µg/l<br>(obtenue sur une<br>matrice eau<br>résiduaire) |
|----------------|---|-------------|--|--|
| Alkylphénols   | Nonylphénols                                  | 1957        |  |  |
|                | NP1OE   | 6366        |  |  |
|                | NP2OE   | 6369        |  |  |
|                | Octylphénols                                  | 1920        |  |  |
|                | OP1OE   | 6370        |  |  |
|                | OP2OE   | 6371        |  |  |
| Anilines       | 2 chloroaniline                               | 1593        |  |  |
|                | 3 chloroaniline                               | 1592        |  |  |
|                | 4 chloroaniline                               | 1591        |  |  |
|                | 4-chloro-2 nitroaniline                       | 1594        |  |  |
|                | 3,4 dichloroaniline                           | 1586        |  |  |
| Autres         | Chloroalcane C <sub>10</sub> -C <sub>13</sub> | 1935        |  |  |
|                | Biphényle                                     | 1584        |  |  |
|                | Epichlorhydrine                               | 1494        |  |  |
|                | Tributylphosphate                             | 1847        |  |  |
|                | Acide chloroacétique                          | 1465        |  |  |
| BDE            | Tétabromodiphényléther<br>BDE 47              | 2919        |  |  |
|                | Pentabromodiphényléther<br>(BDE 99)           | 2916        |  |  |
|                | Pentabromodiphényléther<br>(BDE 100)          | 2915        |  |  |
|                | Hexabromodiphényléther<br>BDE 154             | 2911        |  |  |
|                | Hexabromodiphényléther<br>BDE 153             | 2912        |  |  |
|                | Heptabromodiphényléther<br>BDE 183            | 2910        |  |  |
|                | Décabromodiphényléther<br>(BDE 209)           | 1815        |  |  |
| BTEX           | Benzène                                       | 1114        |  |  |
|                | Ethylbenzène                                  | 1497        |  |  |
|                | Isopropylbenzène                              | 1633        |  |  |
|                | Toluène                                       | 1278        |  |  |
|                | Xylènes (Somme o,m,p)                         | 1780        |  |  |
| Chlorobenzènes | Hexachlorobenzène                             | 1199        |  |  |
|                | Pentachlorobenzène                            | 1888        |  |  |
|                | 1,2,3 trichlorobenzène                        | 1630        |  |  |
|                | 1,2,4 trichlorobenzène                        | 1283        |  |  |
|                | 1,3,5 trichlorobenzène                        | 1629        |  |  |
|                | Chlorobenzène                                 | 1467        |  |  |
|                | 1,2 dichlorobenzène                           | 1165        |  |  |
|                | 1,3 dichlorobenzène                           | 1164        |  |  |
|                | 1,4 dichlorobenzène                           | 1166        |  |  |
|                | 1,2,4,5 tétrachlorobenzène                    | 1631        |  |  |
|                | 1-chloro-2-nitrobenzène                       | 1469        |  |  |
|                | 1-chloro-3-nitrobenzène                       | 1468        |  |  |
|                | 1-chloro-4-nitrobenzène                       | 1470        |  |  |
| Chlorophénols  | Pentachlorophénol                             | 1235        |  |  |
|                | 4-chloro-3-méthylphénol                       | 1636        |  |  |

| Famille              | Substances                           | Code SANDRE | Substance<br>Accréditée <sup>1</sup> oui<br>/ non sur<br>matrice eaux<br>résiduelles | LQ en µg/l<br>(obtenue sur une<br>matrice eau<br>résiduelle) |
|----------------------|--------------------------------------|-------------|--|--|
|                      | 2 chlorophénol                       | 1471        |  |  |
|                      | 3 chlorophénol                       | 1651        |  |  |
|                      | 4 chlorophénol                       | 1650        |  |  |
|                      | 2,4 dichlorophénol                   | 1486        |  |  |
|                      | 2,4,5 trichlorophénol                | 1548        |  |  |
|                      | 2,4,6 trichlorophénol                | 1549        |  |  |
| COHV                 | Hexachloropentadiène                 | 2612        |  |  |
|                      | 1,2 dichloroéthane                   | 1161        |  |  |
|                      | Chlorure de méthylène                | 1168        |  |  |
|                      | Hexachlorobutadiène                  | 1652        |  |  |
|                      | Chloroforme                          | 1135        |  |  |
|                      | Tétrachlorure de carbone             | 1276        |  |  |
|                      | Chloroprène                          | 2611        |  |  |
|                      | 3-chloroprène (chlorure<br>d'allyle) | 2065        |  |  |
|                      | 1,1 dichloroéthane                   | 1160        |  |  |
|                      | 1,1 dichloroéthylène                 | 1162        |  |  |
|                      | 1,2 dichloroéthylène                 | 1163        |  |  |
|                      | Hexachloroéthane                     | 1656        |  |  |
|                      | 1,1,2,2 tétrachloroéthane            | 1271        |  |  |
|                      | Tétrachloroéthylène                  | 1272        |  |  |
|                      | 1,1,1 trichloroéthane                | 1284        |  |  |
|                      | 1,1,2 trichloroéthane                | 1285        |  |  |
|                      | Trichloroéthylène                    | 1286        |  |  |
|                      | Chlorure de vinyle                   | 1753        |  |  |
| Chlorotoluènes       | 2-chlorotoluène                      | 1602        |  |  |
|                      | 3-chlorotoluène                      | 1601        |  |  |
|                      | 4-chlorotoluène                      | 1600        |  |  |
| HAP                  | Anthracène                           | 1458        |  |  |
|                      | Fluoranthène                         | 1191        |  |  |
|                      | Naphtalène                           | 1517        |  |  |
|                      | Acénaphène                           | 1453        |  |  |
|                      | Benzo (a) Pyrène                     | 1115        |  |  |
|                      | Benzo (k) Fluoranthène               | 1117        |  |  |
|                      | Benzo (b) Fluoranthène               | 1116        |  |  |
|                      | Benzo (g,h,i) Pérylène               | 1118        |  |  |
|                      | Indeno (1,2,3-cd) Pyrène             | 1204        |  |  |
| Métaux               | Cadmium et ses composés              | 1388        |  |  |
|                      | Plomb et ses composés                | 1382        |  |  |
|                      | Mercurure et ses composés            | 1387        |  |  |
|                      | Nickel et ses composés               | 1386        |  |  |
|                      | Arsenic et ses composés              | 1369        |  |  |
|                      | Zinc et ses composés                 | 1383        |  |  |
|                      | Cuivre et ses composés               | 1392        |  |  |
|                      | Chrome et ses composés               | 1389        |  |  |
| Nitro<br>aromatiques | 2-nitrotoluène                       | 2613        |  |  |
|                      | Nitrobenzène                         | 2614        |  |  |
| Organoétains         | Tributylétain cation                 | 2879        |  |  |
|                      | Dibutylétain cation                  | 1771        |  |  |
|                      | Monobutylétain cation                | 2542        |  |  |
|                      | Triphénylétain cation                | 6372        |  |  |
| PCB                  | PCB 28                               | 1239        |  |  |
|                      | PCB 52                               | 1241        |  |  |



| Famille                | Substances   | Code SANDRE  | Substance<br>Accréditée <sup>1</sup> oui<br>/ non sur<br>matrice eaux<br>résiduelles | LQ en µg/l<br>(obtenue sur une<br>matrice eau<br>résiduaire) |
|------------------------|--|--------------|--|--|
|                        | PCB 101  | 1242         |  |  |
|                        | PCB 118  | 1243         |  |  |
|                        | PCB 138  | 1244         |  |  |
|                        | PCB 153  | 1245         |  |  |
|                        | PCB 180  | 1246         |  |  |
| Pesticides             | Trifluraline   | 1289         |  |  |
|                        | Alachlore  | 1101         |  |  |
|                        | Atrazine   | 1107         |  |  |
|                        | Chlorfenvinphos  | 1464         |  |  |
|                        | Chlorpyrifos   | 1083         |  |  |
|                        | Diuron   | 1177         |  |  |
|                        | Apha Endosulfan  | 1178         |  |  |
|                        | bêta Endosulfan  | 1179         |  |  |
|                        | alpha Hexachlorocyclohexane                                  | 1200         |  |  |
|                        | gamma isomère Lindane  | 1203         |  |  |
|                        | Isoproturon  | 1208         |  |  |
|                        | Simazine   | 1263         |  |  |
| Paramètres de<br>suivi | Demande Chimique en<br>Oxygène ou Carbone<br>Organique Total | 1314<br>1841 |  |  |
|                        | Matières en Suspension                                       | 1305         |  |  |

<sup>1</sup> : Une absence d'accréditation pourra être acceptée pour certaines substances (substances très rarement accréditées par les laboratoires voire jamais). Il s'agit des substances : « Chloroalcanes C10-C13, diphénylétherbromés, alkylphénols et hexachloropentadiène ».

## ATTESTATION DU PRESTATAIRE

Je soussigné(e)

(Nom, qualité ) .....

Coordonnées de l'entreprise : .....

.....

(Nom, forme juridique, capital social, RCS, siège social et adresse si différente du siège)

.....

.....

- reconnais avoir reçu et avoir pris connaissance des prescriptions techniques applicables aux opérations de prélèvements et d'analyses pour la mise en œuvre de la deuxième phase de l'action nationale de recherche et de réduction des rejets de substances dangereuses pour le milieu aquatique et des documents auxquels il fait référence.
- m'engage à restituer les résultats dans un délai de XXX mois après réalisation de chaque prélèvement <sup>10</sup>
- reconnais les accepter et les appliquer sans réserve.

A :

Le :

Pour le soumissionnaire\*, nom et prénom de la personne habilitée à signer le marché :

Signature :

Cachet de la société :

\*Signature et qualité du signataire (qui doit être habilité à engager sa société) précédée de la mention « Bon pour acceptation »

<sup>10</sup> L'attention est attirée sur l'intérêt de disposer des résultats d'analyses de la première mesure avant d'engager la suivante afin d'évaluer l'adéquation du plan de prélèvement, en particulier lors des premières mesures.