SUBSTANCES DE LA DIRECTIVE CADRE EAU AQUAREF Formule développée ou élément chimique 01Tétrachlorure de carbone C1-C1 Tétrachlorométhane C1Solubilité dans eau [mg/L] 1 160 à 25℃ 2.67 1276 56-23-5 source de la donnée : portail substances chimiques source de la donnée : portail substances chimiques **INERIS INERIS** Support de surveillance, fraction à analyser et codes sandre associés code support fraction code fraction support support code support fraction code fraction eau brute particules < 2 mm (3) eau (1) 3 sédiment 6 CMA-NQE [µg/L] NQ [µg/kg] de matière sèche NQE [µg/L Eaux de **Autres Eaux** Eaux de surface Eaux surface Autres Eaux de surface Sédiment Souterraines intérieures de surface intérieures 12 12 s.0 S.0 Paramètres à déterminer au préalable Matières en suspension (2) Taux de matière sèche, COT (4) Sur le terrain - Matrice Sédiment Flacons destinés à Flacons destinés à Matériel de prélèvement Prétraitement et transport Matériel de prélèvement Prétraitement et transpor l'analyse l'analyse Fioles d'échantillonnage Les flacons doivent être remplis jusqu'au système de couvercle Choisir son matériel en fonction de la nature du débordement et sont bouchés en évitant de Choisir son matériel en fonction de l'objectif du édiment, de la quantité à prélever et de la profondeur erti, avec septum revêtu aisser un espace de tête le polymère perfluoré ou prélèvement, de la nature de l'eau et de la quantité à le l'eau (drague manuelle, sonde, benne, carrotier,...) Si les fioles sont les flacons d'analyse, prélever prélever d'aluminium et bouchon Eviter toute contamination de l'échantillon (préserver la échantillons, l'un étant conservé en cas Eviter l'utilisation de matériels intermédiaires adapté au système de ropreté de l'équipement d'échantillonnage, le nettoyer d'analyse à répéter. Le laboratoire y aura appos entonnoirs, louches etc...) pour le remplissage des dosage automatique entre chaque prélèvement) Flacons en verre brun à col préalablement un repère de remplissage. Sur le terrain, recouvrir Choisir le matériau de l'outil préleveur pour limiter la large de 1 L préalablement calcinés à 500℃ pendant 8 H flacons l'espace de tête utilisé Remplir jusqu'au repère. 'échantillon de solution ontamination de l'échantillon. Pour la drague manuelle, Utiliser un dispositif en verre et en acier inoxydable Flacons en verre brun Lors du prélèvement, éviter trop de turbulences d'extraction et fermer (les matériaux en plastiques peuvent occasionner une perte de substance à échantillonner) vec bouchon étanche ou e métal est conseillé. La benne et le carrotier sont en et capuchons vissés avec joint car elles peuvent occasionner des pertes de la nermétiquement le récipient énéral en métal, préférer l'acier inoxydable, moins en polymère perfluoré ouchon revêtu de ubstance à échantillonner, par dégazage usqu'à son acheminement au Les flacons doivent être préparés en fonction du type olymère perfluoré ou Dans tous les cas, vérifier Si la présence de chlore libre est suspectée aboratoire. d'analyse et en respectant le conditionnement et les 'une feuille d'aluminium Pour ne pas avoir de contamination éventuelle par l'outil absence de polluants dans le bandelette-test de sensibilité 0,5 mg/L), ajouter Transporter les échantillons à conditions de conservation prescrits par le laboratoire Les flacons doivent être ous-échantillonner en évitant soigneusement les parois contenant mis en œuvre (blanc ± 3℃, à l'abri de la lumière, 30 mg de thiosulfate de sodium pentahydraté Le matériel de prélèvement est conditionné et on pelliculés et prétraité le flaconnage) (Na₂SO₄, 5H₂O) pour 1 L d'échantillon dans le dans les 24 H maximum. nettové soigneusement pour le prélèvement Préserver l'intégrité de la surface du sédiment et laisse calcinés 8h à 500 ℃) écipient avant le prélèvement .Si un autre prélèvement est prévu dans la journée, a possibilité de réaliser un sous-échantillon d'une Dans tous les cas, vérifie Après le prélèvement ajuster à une valeur de pl rincer trois fois le matériel de prélèvement ou tout absence de polluants paisseur définie. comprise entre 1 et 2 avec de l'acide sulfurique . Minimiser le lessivage de l'échantillon en remontant dans le flaconnage mis er matériel intermédiaire éventuel avec l'eau du lieu de Transporter les échantillons à 5 ± 3℃, à l'abri d e œuvre (blanc de entement l'outil de prélèvement a lumière, sous un délai de 24 H. flaconnage) Prétraitement Prétraitement Stockage- Conservation Stockage- Conservation Mesurer le taux de matière sèche sur une aliquote Nettoyage soigneux de la verrerie utilisée pour éparée, au moment de l'analyse selon la norme ISO l'analyse 1465 (1993), pour exprimer les résultats en µg/kg de pour la verrerie jaugée : à l'aide d'un agent nettoyan natière sèche. puis au solvant. Le sédiment doit être tamisé, si besoin séché (pour pour la verrerie non jaugée par calcination à 500℃ conservation), broyé et homogénéisé avant analyse endant 8 H . L'analyse doit être réalisée dès que possible pour éviter La durée de stockage dépend des possibilités de volatilisation Avant analyse, si le flacon n'est pas le flacon Les échantillons peuvent être conservés à 3 ± 2℃, à l'obscurité pendant es pertes de substance. de dégradation biologique et de dégradation microbiologique. d'analyse, transférer délicatement sans turbulence une 24H soit directement dans les fioles d'échantillonnage, soit directement dans Prélever un échantillon d'essai représentatif Pour le groupe des composés organiques volatils, en partie de l'échantillon dans une fiole d'espace de tête En l'absence d'homogénéité suffisante, conformément particulier, il est préférable que la durée de conservation soit et fermer le septum ou le couvercle à système serti, s .Si cette analyse ne peut être effectuée immédiatement, conserver l'extrait ISO 14507 (2003) - §8.2 "Composés volatils (Point aussi brève que possible et que l'analyse soit effectuée dès que analyse est réalisée en espace de tête. de solvant dans un flacon hermétiquement fermé à une température de 3 ± l'ébullition < 300℃), pour les échantillons indivi duels, possible, par exemple au bout de 1 jour ou 2 jours Ou extraire dans les 24H suivant le prélèvement si C, durant un mois au maximum rélever une ou plusieurs carottes de sol dans le es échantillons peuvent être conservés à 3 ± 2 ℃, à l'extraction est choisie. écipient de manière à ce que la masse combinée des carottes corresponde à la taille requise de l'échantillon obscurité pendant 2 jours maximum Remise à température ambiante en vue de l'analyse Des blancs de verrerie doivent être réalisés. our essai. Ne réaliser aucun prétraitement de Les échantillons ne doivent pas être dilués et préférer échantillon et réaliser l'extraction dès que possible pour étendre la fonction d'étalonnage pour éviter les pertes eviter les pertes de substance de substance, et l'extrait ne doit pas être concentré Eviter d'exposer les échantillons à l'air pour éviter la oar évaporation. erte de substance Avis AQUAREF sur NQ - Matrice sédiment NQ/3 atteinte Commentaires LQ NQ/3 atteinte Commentaires LQ / dégazage, piégeage et désorption thermique-chromatographie en phase gazeuse couplée à la spectrométrie de masse (GC/MS) : NQ/3 atteignable 2/ espace de tête statique - chromatographie en phase gazeuse avec détecteur à capture 0 s.o S.0 d'électrons (GC/ECD) : NQ/3 atteignable 3/ extraction liquide/liquide - chromatographie en phase gazeuse avec détecteur à capture d'électrons (GC/ECD) : NQ/3 atteignable Commentaires - Matrice sédiment Les composés organiques volatils sont à rechercher directement sur l'eau brute. Même en présence de MES, il faut proscrire la filtration pour viter les pertes de substance selon la norme NF ISO 14507 (qualité du sol) précisant la fraction à analyser Dans la matrice eau, plusieurs groupes de paramètres sont analysés en parallèle pour un suivi des eaux de surface Dans la matrice sédiment, deux groupes de paramètres sont analysés en parallèle pour un suivi des eaux de surface 6 fois par an : groupe 1 (température, oxygène dissous, saturation en O2 dissous, pH, conductivité) et groupe 2 (DBO5, DCO, NK₁, NH₄*, NO₃°, fois par an ; groupe 4 (granulométrie, perte au feu) et groupe 5 (aluminium, fer, manganèse) NO₂°, PO₄°, P total, COD, MEST, turbidité, chlorophylle a, phéopigments, silice dissoute) -2 fois par an : groupe 3 (chlorures, sulfates, bicarbonates, calcium, magnésium, sodium, potassium, dureté TH, TAC) Performance des techniques sur la matrice sédiment 14 pas de NQsédiment pour le tétrachlorure de carbone NQeau = $12 \mu g/L$ 12 µg/kg hg/L 12 10 des extraction L/L-GC/ECD purge, piégage et désorption thermique espace de tête GC/ECD Techniques analytiques Techniques analytiques LQ moyenne LQ moyenne Note: Les données dans les graphes sont issues des limites de quantification (LQ) usuelles précisées Note: Les données dans les graphes sont issues des limites de quantification (LQ) usuelles

Date de mise à jour : 14/03/2011 tétrachlorure de carbone

Page 1/2 Contact : marie-pierre.strub@ineris.fr

précisées en verso - matrice sédiment

SUBSTANCES DE LA DIRECTIVE CADRE EAU AQUAREF



Contact: marie-pierre.strub@ineris.fr

						The state of the s	north Control of the
	Au laboratoire - M	Au laboratoire - Matrice sédiment					
Analyse - Exemples Extraction-Digestion				Analyse - Extraction - Digestion			
Minéralisation/Extraction - Norme		Minéralisation/Extraction - Intitulé		Minéralisation/Extraction - Norme		Minéralisation/Extraction - Intitulé	
NF EN ISO 15680 (janvier 2004) (Qualité de l'eau)		Dosage par chromatographie en phase gazeuse d'un certain nombre d'hydrocarbures aromatiques monocycliques, du naphtalène et de divers composés chlorés par dégazage, piégeage et désorption thermique		NF ISO 15009 (février 2003) (Qualité du sol)		Détermination par chromatographie en phase gazeuse des teneurs en hydrocarbures aromatiques volatils, en naphtalène et en hydrocarbures halogénés volatils – Méthode de purge et de piégeage avec désorption thermique	
NF EN ISO 10301 (juillet 1997) (Qualité de l'eau)		Dosage des hydrocarbures halogénés hautement volatils-Méthodes par chromatographie en phase gazeuse, méthode par espace de tête statique ou après extraction liquide/liquide		NF ISO 22155 (janvier 2006) (Qualité du sol)		Dosage des hydrocarbures aromatiques et halogénés volatils et de certains éthers par chromatographie en phase gazeuse - Méthode par espace de tête statique	
Analyse - Exemples Méthodes analytiques				Analyse - Exemples Méthodes analytiques			
Analyse - Norme	Analyse - Intitulé	LQ usuelles [µg/L]	Atteinte NQ/3 [O/N]	Analyse (minéralisats) - Norme	Analyse - Intitulé	LQ usuelles [µg/kg] matière sèche	Atteint NQ/3 [/N]
NF EN ISO 15680 (janvier 2004) (Qualité de l'eau)	Dosage par chromatographie en phase gazeuse d'un certain nombre d'hydrocarbures aromatiques monocycliques, du naphtalène et de divers composés chlorés par dégazage, piégeage et désorption thermique	dégazage, piégeage et désorption thermique- GC/MS : 1 ⁽⁶⁾	O	NF ISO 15009 (février 2003) (Qualité du sol)	Détermination par chromatographie en phase gazeuse des teneurs en hydrocarbures aromatiques volatils, en naphtalène et en hydrocarbures halogénés volatils – Méthode de purge et de piégeage avec désorption thermique	GC/ECD : 10 ⁽⁵⁾	s.o
NF EN ISO 10301 (juillet 1997) (Qualité de l'eau)	Dosage des hydrocarbures halogénés hautement volatils-Méthodes par chromatographie en phase gazeuse, méthode par espace de tête statique ou après extraction liquide/liquide	espace de tête statique- GC/ECD : 0,1 ⁽⁵⁾ extraction L/L-GC/ECD : 0,01 à 0,1 ⁽⁵⁾	O	NF ISO 22155 (janvier 2006) (Qualité du sol)	Dosage des hydrocarbures aromatiques et halogénés volatils et de certains éthers par chromatographie en phase gazeuse - Méthode par espace de tête statique	GC/ECD : 10 à 20 ⁽⁵⁾	s.o
Incertitudes - Matrice eau				Incertitudes - Matrice sédiment			
Incertitude usuelle (k=2) Mode d'estimation				Incertitude usuelle (k=2)		Mode d'estimation	
space de tête statique 6C-ECD: 0% selon NF EN ISO 10301: à ne concentration de 0,2 g/l, eau propre) space de tête GC-ECD: 0% selon NF EN ISO 10301: à ne concentration de 0,8 selon NF EN ISO 10301: à ne concentration de 0,8				s.o		s.o	
	Références - Ma	Références - Matrice sédiment					
⁽⁵⁾ Limites analytiques issues ⁽⁶⁾ médiane des LQ couramn	s du domaine d'application de la no nent constatées en routine	orme					

Date de mise à jour : 14/03/2011 tétrachlorure de carbone