

# Fiche\_synthese\_donnees\_03125925

## Informations générales de la station

Ce tableau présente les données identitaires de la station ainsi que le nombre de prélèvements en eau effectués par an sur la station (code SANDRE "support"=3) permettant des analyses physico-chimiques, et hydrobiologiques.

Informations generales					Nombre de prelevements par an		
Code station	Nom station	Code Insee	Nom commune	Code masse d'eau	2016	2017	2018
03125925	LE RUISSEAU D'ORGEVAL A CHAPET 1	78140	CHAPET	HR230A-H3007000	7	7	7

La légende, et des explications sur la bonne utilisation des données sont disponibles après la présentation des tableaux de données.

## Les données quantitatives

### . Les paramètres biologiques

Données à venir

### . Les paramètres physico-chimiques sous-tendant la biologie

Paramètres		Années		
Intitulé	Code sandre	2016	2017	2018
Bilan de l'oxygène		Bon	Bon	Bon
Oxygène dissous (mq O2.I-1)	1311	9.100	8.400	9.300
Taux de saturation en O2 dissous (%)	1312	80.000	81.100	89.900
DBO5 (mq O2.I-1)	1313	2.900	3.100	2.900
Carbone organique dissous (mq C.I-1)	1841	4.200	5.000	5.000
Température		Tres bon	Tres bon	Tres bon
Eaux cyprinicoles	1301	18.300	16.600	16.000
Nutriments		Mauvais	Mauvais	Mauvais
Orthophosphates PO43- (mg PO43-.I-1)	1433	0.721	0.688	0.672
Phosphore total (mg P.I-1)	1350	0.290	0.300	0.260

Paramètres		Années		
Intitulé	Code sandre	2016	2017	2018
Ammonium NH4+ (mg NH4+-I-1)	1335	0.280	0.390	2.100
Nitrites NO2- (mg NO2--I-1)	1339	0.450	1.300	0.490
Nitrates NO3- (mg NO3--I-1)	1340	50.300	55.000	65.000
Acidification		Bon	Bon	Bon
PH minimum	1302	8.000	7.800	8.000
PH maximum	1302	8.400	8.400	8.100
Salinité		Sans objet	Sans objet	Sans objet
Conductivité	1303	1020.000	982.000	946.000
Chlorure	1337	89.000	73.000	58.000
Sulfates	1338	100.000	95.000	96.000

## • Les polluants spécifiques de l'état écologique

### Synthèse globale des données

code station	2016	2017	2018
03125925	bon	bon	bon

### Données détaillées

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)			
Nom	Code sandre	NQE	2016	2017	2018
<b>Polluants non synthétiques (a)</b>					
Arsenic	1369	0.83	0.537	0.472	d.m.
Chrome	1389	3.40	0.19	0.13	d.m.
Cuivre	1392	1.00	1.518	1.038	d.m.
Zinc	1383	7.80	15.878	10.435	d.m.
<b>Polluants synthétiques</b>					
2,4-D	1141	2.20	0.01	0.019	0.006
2,4-MCPA	1212	0.50	0.012	0.057	0.011
Aminotriazole	1105	0.08	0.057	0.082	0.028
AMPA	1907	452.00	0.296	0.313	0.275
Biphényle	1584	3.30	0.021	0.005	0.005
Boscalid	5526	11.60	0.003	0.002	0.004

*Notes explicatives :*

<sup>a</sup> Les concentrations des polluants non synthétiques ne prennent pas en compte la biodisponibilité ou le fond géochimique

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)			
Nom	Code sandre	NQE	2016	2017	2018
Chlorprophame	1474	4.00	0.005	0.005	0.005
Chlortoluron	1136	0.10	0.058	0.021	0.02
Diflufenicanil	1814	0.01	0.011	0.009	0.011
Glyphosate	1506	28.00	0.276	0.767	0.497
Imidaclopride	1877	0.20	0.021	0.028	0.013
Métaldéhyde	1796	60.60	0.121	0.016	0.01
Métazachlore	1670	0.02	0.007	0.01	0.017
Nicosulfuron	1882	0.04	0.004	0.002	0.002
Oxadiazon	1667	0.09	0.005	0.002	0.002
Xylène	1780	1.00	d.m.	d.m.	d.m.

Notes explicatives :

<sup>a</sup> Les concentrations des polluants non synthétiques ne prennent pas en compte la biodisponibilité ou le fond géochimique

## • Les substances de l'Etat chimique

### Synthèse globale des données

code station	2016	2017	2018
03125925	mauvais	mauvais	mauvais

### Données détaillées

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)				Concentration maximum (µg/l)			
Nom	Code sandre	NQE MA	moy 2016	moy 2017	moy 2018	NQE CMA	max 2016	max 2017	max 2018
Alachlore	1101	0.3	0.001	0.001	0.001	0.7	0.001	0.001	0.001
Anthracène	1458	0.1	0.005	0.005	0.0075	0.1	0.005	0.005	0.028
Atrazine	1107	0.6	0.017	0.02	0.015	2	0.021	0.026	0.024
Benzène	1114	10	0.1	0.1	0.1	50	0.1	0.1	0.1
Diphényléthers bromés	7705	s.o.	s.o.	s.o.	d.m.	0.14	0	0	d.m.
Cadmium et ses composés	1388	0.25	0.012	0.016	d.m.	1.5	0.02	0.05	d.m.
Tétrachlorure de carbone	1276	12	0.25	0.25	0.083	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Chloroalcanes	1955	0.4	0.075	0.075	d.m.	1.4	0.075	0.075	d.m.
Chlorofenvinphos	1464	0.1	0.005	0.005	0.005	0.3	0.005	0.005	0.005
Chlorpyrifos (éthylchlorpyrifos)	1083	0.03	0.0025	0.0025	0.0025	0.1	0.0025	0.0025	0.0025
Pesticides cyclodiènes : aldrine, dieldrine, endrine, isodrine	5534	0.01	0	0	0	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
DDT total	7146	0.025	0	0	0	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Para-para-DDT	1148	0.01	5e-04	5e-04	5e-04	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
1,2-dichloroéthane	1161	10	0.34	0.05	0.05	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)				Concentration maximum (µg/l)			
Nom	Code sandre	NQE MA	moy 2016	moy 2017	moy 2018	NQE CMA	max 2016	max 2017	max 2018
Dichlorométhane	1168	20	2.5	2.5	2.3	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Di(2-éthyl-hexyle)-phtalate (DEHP)	6616	1.3	0.26	0.15	0.1	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Diuron	1177	0.2	0.018	0.024	0.033	1.8	0.034	0.089	0.078
Endosulfan	1743	0.005	0	0	0	0.01	0	0	0
Fluoranthène	1191	0.0063	i.i.	i.i.	i.i.	0.12	0.05	0.023	0.15
Hexachlorobenzène	1199	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.05	5e-04	5e-04	5e-04
Hexachlorobutadiène	1652	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.6	0.01	0.01	0.01
Hexachlorocyclohexane	5537	0.02	0.00029	0.00014	0.00017	0.04	0.002	0.001	0.001
Isoproturon	1208	0.3	0.002	0.001	0.001	1	0.008	0.001	0.001
Plomb et ses composés	1382	1.2	0.13	0.073	d.m.	14	0.19	0.14	d.m.
Mercure et ses composés	1387	s.o.	d.m.	d.m.	d.m.	0.07	d.m.	d.m.	d.m.
Naphtalène	1517	2	0.025	0.025	0.0062	130	0.025	0.025	0.025
Nickel et ses composés	1386	4	2.1	0.97	d.m.	34	2.4	1.7	d.m.
Nonylphénols (4-nonylphénol)	1958	0.3	0.063	0.013	d.m.	2	0.21	0.029	d.m.
Octylphénols (4-(1,1',3,3'-tétraméthylbutyl)-phénol)	1959	0.1	0.01	0.01	d.m.	s.o.	s.o.	s.o.	d.m.
Pentachlorobenzène	1888	0.007	5e-04	5e-04	5e-04	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Pentachlorophénol	1235	0.4	0.01	0.012	d.m.	1	0.01	0.022	d.m.
Benzo(a)pyrène	1115	0.00017	0.012	0.0096	0.035	0.27	0.03	0.018	0.17
Benzo(b)fluoranthène	1116	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.017	0.033	0.026	0.32
Benzo(k)fluoranthène	1117	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.017	0.017	0.0089	0.02
Benzo(g,h,i)perylène	1118	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.0082	0.019	0.015	0.12
Simazine	1263	1	0.017	0.0077	0.0078	4	0.072	0.011	0.014
Tétrachloroéthylène	1272	10	0.34	0.25	0.083	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Trichloroéthylène	1286	10	0.25	0.25	0.083	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Composés du tributylétain(1) (tributylétain-cation)	2879	2e-04	2.5e-05	2.5e-05	2.5e-05	0.0015	2.5e-05	2.5e-05	2.5e-05
Trichlorobenzène	1774	0.4	0	0	0	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Trichlorométhane	1135	2.5	0.25	0.36	0.25	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Trifluraline	1289	0.03	0.0025	0.0025	0.0025	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Dicofol	1172	0.0013	i.i.	i.i.	i.i.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Acide perfluorooctane-sulfonique et ses dérivés (perfluoro-octane sulfonate PFOS)	6561	0.00065	d.m.	d.m.	d.m.	36	d.m.	d.m.	d.m.
Quinoxifène	2028	0.15	0.001	0.001	0.001	2.7	0.001	0.001	0.001
Aclonifène	1688	0.12	0.0075	0.0075	0.0075	0.12	0.0075	0.0075	0.0075
Bifénox	1119	0.012	0.005	0.005	0.005	0.04	0.005	0.005	0.005
Cybutrine	1935	0.0025	5e-04	5e-04	0.00033	0.016	5e-04	5e-04	5e-04

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)				Concentration maximum (µg/l)			
Nom	Code sandre	NQE MA	moy 2016	moy 2017	moy 2018	NQE CMA	max 2016	max 2017	max 2018
Cyperméthrine	1140	8e-05	i.i.	i.i.	i.i.	6e-04	0.029	i.i.	i.i.
Dichlorvos	1170	6e-04	i.i.	i.i.	i.i.	7e-05	i.i.	i.i.	i.i.
Hexabromocyclododécane (HBCDD)	7128	0.0016	d.m.	d.m.	d.m.	0.5	d.m.	d.m.	d.m.
Heptachlore et époxyde d'heptachlore	7706	7e-07	i.i.	i.i.	i.i.	3e-04	i.i.	i.i.	i.i.
Terbutryne	1269	0.065	0.0077	0.01	0.0032	0.34	0.013	0.028	0.005

## Présentation des informations contenues dans cette fiche

Cette fiche présente les données écologiques, physico-chimique et chimique de la station. Les données proviennent du site Naiade (<http://www.naiades.eaufrance.fr/>), site officiel de référence des données qualité de l'eau.

Pour bien comprendre les données ci-après, quelques explications sommaires sont présentées ici, et peuvent être utilement complétées par nos autres rubriques internet.

### L'hydrobiologie

L'hydrobiologie est une partie de l'écologie qui consiste à étudier l'écosystème "milieu aquatique". Elle s'intéresse donc aux organismes vivant dans l'eau et à leurs interactions avec leur milieu de vie. Plusieurs organismes vivants sont étudiés : les invertébrés, les diatomées, les macrophytes, et les poissons.

### La physico-chimie

Les phénomènes de pollution se traduisent généralement par des modifications des caractéristiques physico-chimiques du milieu récepteur. Selon la directive cadre sur l'eau (2000/60/CE), l'évaluation de l'état physico-chimique des eaux de surface se fait par l'analyse des paramètres tels que les nutriments, le bilan oxygène, le PH, la température, l'acidification, et la salinité.

### La chimie et les polluants spécifiques de l'état écologique

Certains polluants chimiques peuvent entraîner une contamination des eaux superficielles et souterraines et avoir des effets néfastes à plus ou moins long terme, que ce soit via des altérations temporaires des fonctions biologiques allant jusqu'à la mort des individus, sans oublier les effets pouvant perturber les dynamiques de populations. C'est pourquoi, il existe une liste de polluants à surveiller au niveau national, dont les concentrations ne doivent pas dépasser certains seuils de sécurité. De même, pour chaque bassin, une liste de polluants spécifiques sont aussi analysés.

### Le bon état

Le rassemblement de ces données permet de conclure au bon état d'une masse d'eau. Pour qu'une masse d'eau superficielle soit en bon état, il faut être en bon état écologique (hydrobiologie et physico-chimie), et chimique.

Le schéma suivant<sup>19</sup> indique les rôles respectifs des éléments de qualité biologiques, physico-chimiques et hydromorphologiques dans la classification de l'état écologique, conformément aux termes de la DCE (définitions normatives de l'annexe V.1.2).



Diagramme de priorisation du bon état écologique










figure 3: Définition du bon état (source : DRIEE)

#### Pour la bonne compréhension des données

Toutes les données non quantifiées car trop minimes pour être observées, ont une valeur dite "limite de quantification" qui leur est attribuée. Les limites de quantifications des substances peuvent évoluer, modifiant de ce fait les concentrations moyennes d'une année à l'autre.

Tous les indicateurs calculés sont systématiquement comparés à une valeur de référence. S'il n'y a pas de référence, alors la donnée est dite "sans objet". Les données dites "comme insuffisantes" sont des données ayant un doute sur le fait d'être en dessous ou au-dessus de la référence.

Pour la bonne compréhension des données, tous les tableaux présentés ci-après respectent le même code couleur de l'état du milieu. Le bon état est signalé par une couleur verte ou bleue. L'état le moins bon est celui qualifié de "mauvais" en rouge.

Légende	
Etoile	Classement
	Très bon
	Bon
	Moyen
	Médiocre
	Mauvais
	i.i. - Information insuffisante
	s.o. - Sans objet
*	d.m. - Donnée manquante

Enfin, pour permettre la comparaison annuelle des données, la même méthode a été utilisée partout. La méthode retenue est la plus récente. Autrement dit, les données présentées sont les mêmes qu'il y a quelques années, mais leurs analyses ou les indices calculés pourraient être différents de ceux présentés il y a quelques années.

---