

Fiche_synthese_donnees_03168995

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	2014	2015	2016	2017	2018
03168995	LA MAULDRE A BEYNES 3	78062	BEYNES	HR232B	12	11	12	12	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	2014	2015	2016	2017	2018
Bilan de l'oxygène		Bon	Tres bon	Mauvais	Bon	Mauvais
Oxygène dissous (mq O2.I-1)	1311	9.460	9.080	9.200	9.600	8.400
Taux de saturation en O2 dissous (%)	1312	89.800	90.600	91.800	95.200	91.400
DBO5 (mq O2.I-1)	1313	4.000	2.600	3.100	2.900	5.900
Carbone organique dissous (mq C.I-1)	1841	5.100	4.800	9.500	5.500	7.500
Température		Tres bon	Tres bon	Tres bon	Moyen	Tres bon
Eaux salmonicoles	1301	15.600	16.400	17.500	21.100	19.900
Nutriments		Médiocre	Médiocre	Médiocre	Médiocre	Médiocre
Orthophosphates PO43- (mg PO43-I-1)	1433	0.660	0.970	0.493	0.735	1.910
Phosphore total (mg P.I-1)	1350	0.280	0.340	0.240	0.340	0.670

Paramètres		Années				
Intitulé	Code sandre	2014	2015	2016	2017	2018
Ammonium NH4+ (mg NH4+-I-1)	1335	0.300	0.270	0.240	0.290	0.330
Nitrites NO2- (mg NO2--I-1)	1339	0.320	0.280	0.290	0.190	0.420
Nitrates NO3- (mg NO3--I-1)	1340	21.200	21.000	26.300	22.900	26.000
Acidification		Bon	Bon	Bon	Bon	Bon
PH minimum	1302	8.140	7.800	8.100	8.100	7.800
PH maximum	1302	8.360	8.330	8.600	8.600	8.200
Salinité		Sans objet	Sans objet	Sans objet	Sans objet	Sans objet
Conductivité	1303	930.000	1004.000	961.000	988.000	940.000
Chlorure	1337	84.000	86.000	78.000	86.000	87.000
Sulfates	1338	83.000	86.000	82.000	82.000	84.000

• Les polluants spécifiques de l'état écologique

Synthèse globale des données

code station	2014	2015	2016	2017	2018
03168995	bon	bon	bon	bon	bon

Données détaillées

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)					
Nom	Code sandre	NQE	2014	2015	2016	2017	2018
Polluants non synthétiques (a)							
Arsenic	1369	0.83	1.3	1.221	1.133	1.025	1.048
Chrome	1389	3.40	0.25	0.25	0.21	0.152	0.118
Cuivre	1392	1.00	1.394	1.318	1.635	1.163	1.155
Zinc	1383	7.80	8.361	6.354	12.933	10.033	7.392
Polluants synthétiques							
2,4-D	1141	2.20	0.058	0.059	0.015	0.012	0.008
2,4-MCPA	1212	0.50	0.058	0.029	0.017	0.03	0.023
Aminotriazole	1105	0.08	0.025	0.04	0.144	0.152	0.114
AMPA	1907	452.00	0.546	1.444	1.511	1.762	1.576
Biphényle	1584	3.30	0.01	0.01	0.026	0.005	0.005
Boscalid	5526	11.60	0.03	0.01	0.012	0.014	0.009

Notes explicatives :

^a 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	2014	2015	2016	2017	2018
Chlorprophame	1474	4.00	0.01	0.01	0.005	0.005	0.005
Chlortoluron	1136	0.10	0.026	0.022	0.034	0.091	0.145
Diffufenicanil	1814	0.01	0.028	0.026	0.012	0.028	0.033
Glyphosate	1506	28.00	0.124	0.302	0.511	0.668	0.891
Imidaclopride	1877	0.20	0.018	0.014	0.021	0.033	0.023
Métaldéhyde	1796	60.60	0.037	0.031	0.092	0.062	0.014
Métazachlore	1670	0.02	i.i.	0.004	0.009	0.046	0.016
Nicosulfuron	1882	0.04	0.013	0.006	0.002	0.008	0.012
Oxadiazon	1667	0.09	0.015	0.015	0.002	0.004	0.002
Xylène	1780	1.00	0.01	0.01	d.m.	d.m.	d.m.

Notes explicatives :
a 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	2014	2015	2016	2017	2018
03168995	mauvais	mauvais	mauvais	mauvais	mauvais

Données détaillées

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)							Concentration maximum (µg/l)				
Nom	Code sandre	NQE MA	moy 2014	moy 2015	moy 2016	moy 2017	moy 2018	NQE CMA	max 2014	max 2015	max 2016	max 2017	max 2018
Alachlore	1101	0.3	0.015	0.015	0.001	0.001	0.001	0.7	0.015	0.015	0.001	0.001	0.001
Anthracène	1458	0.1	0.0025	0.0025	0.0047	0.005	0.0039	0.1	0.0025	0.0025	0.005	0.005	0.0067
Atrazine	1107	0.6	0.014	0.01	0.01	0.012	0.0093	2	0.031	0.01	0.015	0.019	0.016
Benzène	1114	10	0.25	0.25	0.1	0.1	0.1	50	0.25	0.25	0.1	0.1	0.1
Diphényléthers bromés	7705	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.14	0	0	0	0	0
Cadmium et ses composés	1388	0.25	0.014	0.018	0.012	0.0058	0.0075	1.5	0.03	0.056	0.02	0.01	0.01
Tétrachlorure de carbone	1276	12	0.25	0.25	0.25	0.25	0.14	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Chloroalcanes	1955	0.4	0.05	0.057	0.075	0.075	0.075	1.4	0.05	0.075	0.075	0.075	0.075
Chlorofenvinphos	1464	0.1	0.01	0.01	0.005	0.005	0.005	0.3	0.01	0.01	0.005	0.005	0.005
Chlorpyrifos (éthylchlorpyrifos)	1083	0.03	0.00068	0.00044	0.0025	0.0025	0.0025	0.1	0.0021	0.0016	0.0025	0.0025	0.0025
Pesticides cyclodiènes : aldrine, dieldrine, endrine, isodrine	5534	0.01	0	0	0.00012	0	0	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
DDT total	7146	0.025	0	0	0	0	0	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Para-para-DDT	1148	0.01	0.00058	5e-04	5e-04	5e-04	5e-04	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
1,2-dichloroéthane	1161	10	0.25	0.25	0.35	0.05	0.05	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)						Concentration maximum (µg/l)					
Nom	Code sandre	NQE MA	moy 2014	moy 2015	moy 2016	moy 2017	moy 2018	NQE CMA	max 2014	max 2015	max 2016	max 2017	max 2018
Dichlorométhane	1168	20	2.5	2.5	2.5	2.5	2.4	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Di(2-éthyl-hexyle)-phtalate (DEHP)	6616	1.3	0.2	0.2	0.37	0.12	0.12	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Diuron	1177	0.2	0.063	0.019	0.015	0.019	0.038	1.8	0.14	0.031	0.02	0.035	0.13
Endosulfan	1743	0.005	0	0	0	0	0.00029	0.01	0	0	0	0	0.002
Fluoranthène	1191	0.0063	i.i.	i.i.	i.i.	0.0056	i.i.	0.12	0.035	0.01	0.058	0.01	0.021
Hexachlorobenzène	1199	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.05	0.003	0.0015	5e-04	5e-04	5e-04
Hexachlorobutadiène	1652	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.6	0.015	0.015	0.01	0.01	0.01
Hexachlorocyclohexane	5537	0.02	i.i.	i.i.	0.0026	0.0018	0.0011	0.04	0	0.019	0.007	0.004	0.006
Isoproturon	1208	0.3	0.022	0.019	0.044	0.012	0.0014	1	0.083	0.095	0.29	0.06	0.003
Plomb et ses composés	1382	1.2	i.i.	0.43	0.23	0.085	0.17	14	19	1.4	0.64	0.15	0.26
Mercure et ses composés	1387	s.o.	s.o.	s.o.	d.m.	d.m.	d.m.	0.07	0.005	0.005	d.m.	d.m.	d.m.
Naphtalène	1517	2	0.005	0.005	0.023	0.025	0.0089	130	0.005	0.005	0.025	0.025	0.025
Nickel et ses composés	1386	4	1.6	1.6	2.4	1.2	1.4	34	2.1	2	2.8	1.6	1.8
Nonylphénols (4-nonylphénol)	1958	0.3	0.05	0.05	0.04	0.01	0.01	2	0.05	0.05	0.16	0.01	0.01
Octylphénols (4-(1,1',3,3'-tétraméthylbutyl)-phénol)	1959	0.1	0.015	0.015	0.01	0.01	0.014	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Pentachlorobenzène	1888	0.007	0.00058	5e-04	5e-04	5e-04	5e-04	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Pentachlorophénol	1235	0.4	0.03	0.03	0.01	0.01	0.01	1	0.03	0.03	0.01	0.01	0.01
Benzo(a)pyrène	1115	0.00017	0.0094	0.0047	0.0067	0.0033	0.0087	0.27	0.02	0.0076	0.023	0.011	0.025
Benzo(b)fluoranthène	1116	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.017	0.017	0.0091	0.03	0.015	0.035
Benzo(k)fluoranthène	1117	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.017	0.01	0.0025	0.014	0.0053	0.01
Benzo(g,h,i)peryène	1118	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	0.0082	0.019	0.0096	0.022	0.0094	0.022
Simazine	1263	1	0.01	0.01	0.003	0.0038	0.0043	4	0.01	0.01	0.005	0.006	0.011
Tétrachloroéthylène	1272	10	0.25	0.25	0.25	0.25	0.14	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Trichloroéthylène	1286	10	0.25	0.25	0.25	0.25	0.14	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Composés du tributylétain(1) (tributhylétain-cation)	2879	2e-04	5e-05	5e-05	4.4e-05	2.5e-05	2.5e-05	0.0015	5e-05	5e-05	0.00018	2.5e-05	2.5e-05
Trichlorobenzène	1774	0.4	i.i.	i.i.	0	0	0	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Trichlorométhane	1135	2.5	0.25	0.25	0.25	0.25	0.25	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Trifluraline	1289	0.03	0.0058	0.005	0.0025	0.0025	0.0025	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Dicofol	1172	0.0013	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.	s.o.
Acide perfluorooctane-sulfonique et ses dérivés (perfluoro-octane sufonate PFOS)	6561	0.00065	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.	36	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.
Quinoxylène	2028	0.15	0.01	0.01	0.001	0.001	0.001	2.7	0.01	0.01	0.001	0.001	0.001
Acionifène	1688	0.12	0.025	0.025	0.0086	0.018	0.0075	0.12	0.025	0.025	0.016	0.062	0.0075
Bifénox	1119	0.012	i.i.	i.i.	0.005	0.005	0.005	0.04	0.01	0.01	0.005	0.005	0.005
Cybutrine	1935	0.0025	d.m.	d.m.	5e-04	5e-04	0.00036	0.016	d.m.	d.m.	5e-04	5e-04	5e-04

Paramètres		Concentration moyenne (µg/l)						Concentration maximum (µg/l)					
Nom	Code sandre	NQE MA	moy 2014	moy 2015	moy 2016	moy 2017	moy 2018	NQE CMA	max 2014	max 2015	max 2016	max 2017	max 2018
Cyperméthrine	1140	8e-05	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	6e-04	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.
Dichlorvos	1170	6e-04	0.00017	0.00015	i.i.	i.i.	i.i.	7e-05	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.
Hexabromocyclododécane (HBCDD)	7128	0.0016	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.	0.5	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.	d.m.
Heptachlore et époxyde d'heptachlore	7706	7e-07	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	3e-04	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.	i.i.
Terbutryne	1269	0.065	0.012	0.015	0.013	0.015	0.01	0.34	0.02	0.044	0.019	0.02	0.017

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** suivant¹⁹ 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).

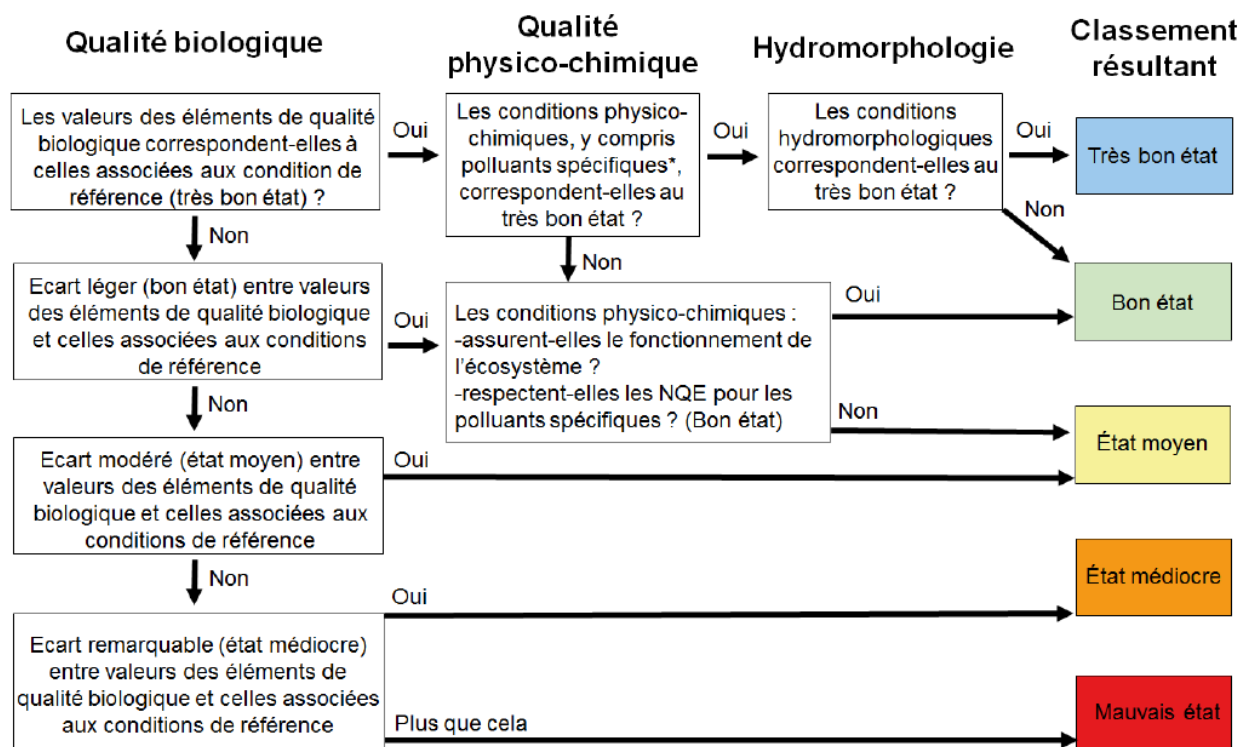
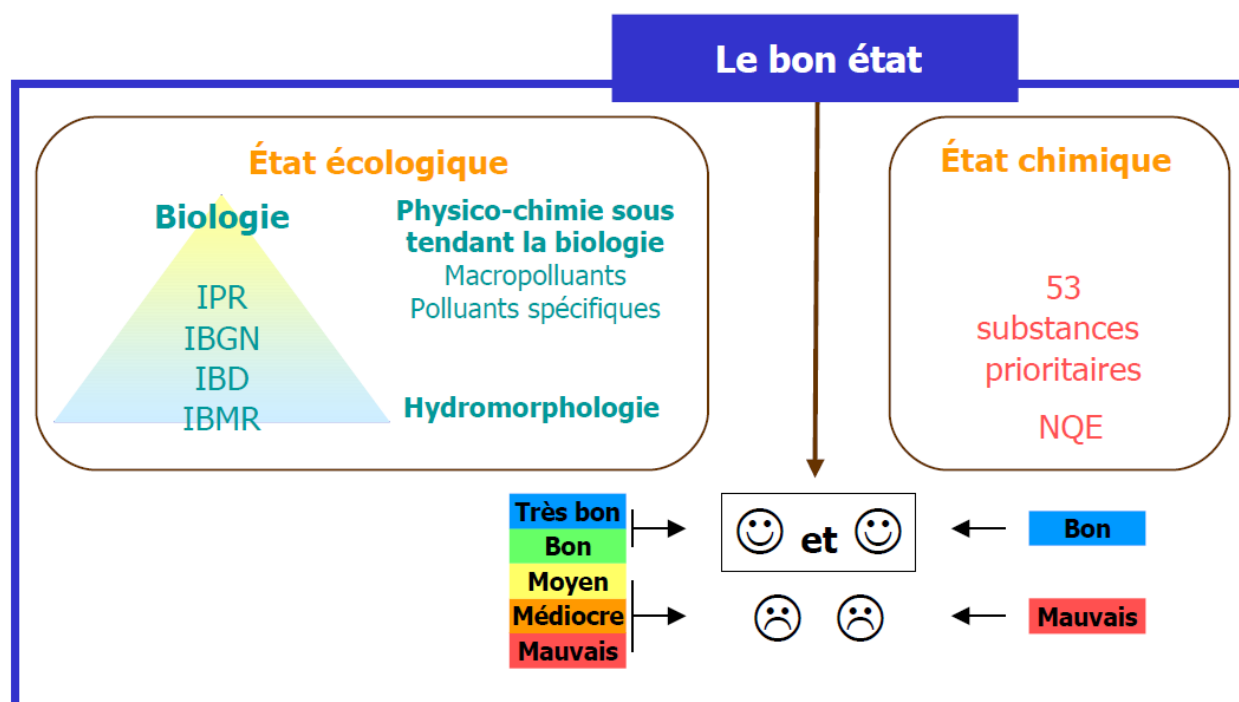


Diagramme de priorisation du bon état écologique



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 anaylses ou les indices calculés pourraient être différents de ceux présentés il y a quelques années.