

Protocole pour la démarche d'élaboration des Valeurs Limites (VL_H, VL_N et VL_{nappe})

Cas des PNN (Polluants Non Normés)

Version 3.1 – Utilisation du modèle S-RISK® – Décembre 2020

La version du protocole de Novembre 2019 visait au calcul des valeurs limites pour les PNN avec le modèle S-RISK® WAL.

Cette version actualisée comporte certaines modifications liées à :

- des précisions quant à la sélection de certains paramètres, suite à une réflexion commune entre ISSeP et SPAQuE ;
- la mise à jour de certaines références.

ETAPE 1 : Recherche du N° CAS

Pour chaque composé analysé et quantifié dans les sols, les eaux ou l'air ambiant, il faut rechercher le n°CAS (Chemical Abstracts Service) ainsi que les synonymes du composé.

Sources d'information :

[1] TOXNET – ChemIDplus (web) = base de données la plus complète (400 000 substances) (<https://chem.nlm.nih.gov/chemidplus/>);

Mais aussi :

[2] TOXNET - HSDB - Hazardous Substances Data Bank
(<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/>);

[3] Lide D. (2009-2010) - « CRC Handbook of Chemistry and Physics » 90th Edition;

[4] Mackay D. *et al.* (2006) - « Handbook of Physical-Chemical Properties and Environmental Fate for organic Chemicals » Vol I à IV - Second Edition;

[5] Verschueren K. (1996) - « Handbook of environmental data on organic chemicals » - à noter une édition plus récente disponible depuis 2008.

si absence de N° CAS → STOP
si existence de N° CAS → ETAPES 2 et 3

ETAPE 2 : Recherche du groupe de cancérogénicité

Certains composés sont cancérogènes, mutagènes ou reprotoxiques. Plusieurs organismes (IARC,¹ NTP², l'Union Européenne, US EPA³) évaluent ces composés et les classent par groupe de cancérogénicité. Les consignes spécifiques concernant la recherche de la cancérogénicité sont reprises dans le document suivant : « *Procédure pour la Sélection des Valeurs Toxicologiques de Référence et la Prise en Compte du Caractère Cancérogène d'un Polluant* ».

ETAPE 3 : Recherche et sélection des Valeurs Toxicologiques de Référence (VTR) → VL_H et VL_{nappe}

La Valeur Toxicologique de Référence (VTR) permet d'établir une relation quantitative entre une exposition à une substance chimique et un effet sanitaire chez l'homme.

Il existe des VTR distinctes, d'une part pour les « effets à seuil » et les « effets sans seuil », et d'autre part pour les voies d'administration « inhalation », « ingestion » et « contact cutané », les unités étant également différentes (voir Tableau 1).

Tableau 1 : Valeurs toxicologiques de référence - Unités

Effet/Voie	Inhalation	Ingestion	Contact cutané
Effet à seuil (effet non cancérogène ou cancérogène non génotoxique)	mg/m ³	mg/kg.j	mg/kg.j
Effet sans seuil (effet cancérogène génotoxique)	(mg/m ³) ⁻¹	(mg/kg.j) ⁻¹	(mg/kg.j) ⁻¹

Les consignes spécifiques pour la sélection des VTR sont reprises dans le document : « *Procédure pour la Sélection des Valeurs Toxicologiques de Référence et la Prise en Compte du Caractère Cancérogène d'un Polluant* ».

**si absence de VTR → STOP pour calcul VL_H et VL_{nappe}
si existence de VTR → ETAPE 4**

ETAPE 4 : Recherche et sélection des paramètres physico-chimiques → VL_H, VL_N

1. PARAMETRES A RECHERCHER

Les paramètres physico-chimiques, représentatifs du comportement du polluant dans le sol et dans l'eau, nécessaires au calcul de VL_H et/ou de VL_N sont les suivants :

¹ International Agency for Research on Cancer

² National Toxicology Program

³ United States Environmental Protection Agency

Tableau 2 : Paramètres physico-chimiques

Paramètres	Symboles	Unités
Formule moléculaire	-	-
Formule SMILES	-	-
Masse molaire	M	g/mol
Pression de vapeur à 10°C	P	Pa
Constante de Henry à 10°C	H	Pa.m ³ /mol
Solubilité dans l'eau à 10°C	S	mg/l
Coefficient de partage sol/eau pour les inorganiques	Kd	l/kg
Coefficient de partage octanol/eau	Kow	-
Coefficient de partage carbone organique/eau	Koc	l/kg
Coefficient de dissociation acide	pKa	-
Acide ou base ? (si valeur de pKa disponible)	-	-
Coefficient de perméation dans les conduites d'eau	Dpe	m ² /j
Facteur de Bioconcentration dans les plantes ou ratio entre la teneur dans les légumes et la teneur dans les sols	BCF	Pour les inorganiques : (mg/kg _{ms plante})/(mg/kg _{ms sol}) Pour les organiques : (mg/kg _{ms})/(mg/m ³)
Facteur de biotransfert vers la viande, le foie, les reins et le lait de vache	BTF	(mg/kg _{mf})/(mg/j)
Coefficient de perméabilité cutanée	Kp	cm/h
Facteur d'absorption cutanée pour le sol et les poussières	ABSdermal, soil/dust	-
Fraction d'eau absorbée	FA	-

A noter:

- Les paramètres suivants sont calculés automatiquement par le modèle S-RISK®, sur base des données encodées pour les autres paramètres. Ils ne doivent donc pas être encodés :
 - Da : coefficient de diffusion dans l'air ;
 - Dw : coefficient de diffusion dans l'eau ;
 - Koa : coefficient de distribution octanol-air.
- Le paramètre D_{pvc} ne doit pas être rempli, étant donné que les tuyaux sont considérés en polyéthylène pour le calcul des valeurs limites.

2. BASES DE DONNEES CONSULTEES

Les paramètres physico-chimiques, représentatifs du comportement du polluant dans le sol et dans l'eau, sont établis par des Handbooks ou des bases de données. Les bases de données et sources d'informations suivantes sont consultées en priorité :

Liste 1 - prioritaire

[1] Pubchem (<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/>)

[2] Mackay D. *et al.* (2006) - « Handbook of Physical-Chemical Properties and Environmental Fate for organic Chemicals » Vol I à IV - Second Edition;

[3] Syracuse Research Center (SRC) (<http://esc.syrres.com/fatepointer/search.asp>) – Base de données PHYSPROP. Cette base de données n'est plus accessible depuis fin 2019.

Ces bases de données sont retenues prioritairement car elles sont une compilation récente de données provenant de nombreuses sources validées (Mackay *et al.*, 2006) ou parce qu'elles sont recommandées par d'autres régions ou pays. L'US EPA recommande SRC-PHYSPROP et HSDB; l'OVAM recommande Mackay *et al.* (2006), Verschueren (1996) et SRC-Physprop. Mackay *et al.* (2006) est également une des principales sources de données utilisées par l'INERIS.

Si aucune valeur n'est proposée pour certains paramètres dans ces premières références, alors d'autres sources et bases de données seront consultées pour ces paramètres. Voici une liste non exhaustive d'autres sources qui peuvent être consultées :

Liste 2

[1] IUPAC (<http://sitem.herts.ac.uk/aeru/iupac/>), pour savoir si la substance est acide ou basique ;

[2] ATDSR - Agency for Toxic Substances and Disease Registry (<http://www.atsdr.cdc.gov/toxprofiles/index.asp>);

[3] Lide D. (2009-2010) - « CRC Handbook of Chemistry and Physics » 90th Edition;

[4] Lijzen *et al.* (February 2001). « Technical evaluation of the Intervention values for soil/sediment and groundwater » RIVM report 711701 023 ([lien](#));

[5] Sander R. (2015) Compilation of Henry's law constants (version 4.0) for water as solvent. Atmos. Chem. Phys, 15, 4399-4981. Données pour H ([lien](#));

[6] SPAQuE (2015). Projet POLLUSOL 2 (2009-2015) – rapport de synthèse – version finale du 10 février 2015, pour les BCF de Al, Ba, Be, Co, Mo, Sb, Se, Sn et Mn ([lien](#));

[7] Cullen A. and *al.* (1996). Influence of harbor contamination on the level and composition of polychlorinated biphenyls in produce in Greater New Bedford, Massachusetts, Environmental Science and Technology vol.30 n°5, pour les BCF des PCB;

[8] US EPA - Regional Screening Levels (RSLs) - User's Guide (dernière mise à jour) – Generic Tables – Chemical parameters (<https://www.epa.gov/risk/regional-screening-levels-rsls-generic-tables>), utilisé notamment pour le Kd;

[9] Base de données RAIS⁴ ([lien](#))

[10] INERIS - Fiches environnementales et toxicologiques (<https://substances.ineris.fr/fr/>);

[11] INRS - Fiches toxicologiques (<http://www.inrs.fr/publications/bdd/fichetox.html>) ;

[12] US EPA, logiciel EPI (<https://www.epa.gov/tsca-screening-tools/epi-suitetm-estimation-program-interface>) ;

téléchargement : <https://www.epa.gov/tsca-screening-tools/download-epi-suitetm-estimation-program-interface-v411>), utilisé pour les paramètres physico-chimiques non obtenus dans les autres bases de données, notamment le Koc ;

[13] Verschueren K. (1996 ; 2008) - « Handbook of environmental data on organic chemicals » (cette base de données a été rétrogradée en liste 2 en décembre 2020).

⁴ RAIS, Risk Assessment Information System

3. SELECTION DES PARAMETRES

Recommandations générales

Pour la sélection de valeurs pour les paramètres physico-chimiques :

- Préférer les valeurs obtenues **expérimentalement**;
- Consulter en premier lieu la source préférentielle renseignée pour un paramètre donné (cf. recommandations spécifiques ci-dessous). Si la substance n'y est pas reprise, consulter les autres bases de données et prendre la valeur la plus sécuritaire ou la plus pertinente. Si plusieurs valeurs sont disponibles dans une même base de données à la même température, faire la moyenne géométrique des valeurs cohérentes obtenues (moyenne géométrique à partir de minimum 5 valeurs). Vérifier la cohérence de la valeur trouvée avec au moins une autre base de données de la Liste 1, ou à défaut, de la Liste 2.
- Lorsqu'elles sont disponibles, préférer les valeurs obtenues à 10°C (±2,5°C), plus proche de la température moyenne annuelle des sols en climat tempéré océanique. Il faut veiller à retenir la constante de Henry H (Pa.m³/mol), la pression de vapeur P (Pa) et la solubilité S (mg/l) à des températures proches des conditions naturelles, sachant que c'est la pression de vapeur qui est la plus sensible à la variation de température. Attention : lorsqu'aucune valeur de H n'est disponible dans les bases de données des Listes 1 et 2, alors choisir les paramètres S et Vp à des températures identiques afin d'obtenir H calculé par S-RISK® pour une seule température donnée.
- En cas d'incohérence observée entre plusieurs valeurs, une dérogation au protocole peut être appliquée et doit impérativement être argumentée et signifiée clairement dans le tableau de la base de données PNN.

Recommandations spécifiques

Paramètres à encoder dans l'onglet « Chemical » de S-RISK®	Recommandations
Masse molaire M	Préférer la valeur citée dans Mackay <i>et al.</i> (2006). Si la substance n'est pas citée dans Mackay <i>et al.</i> (2006), se référer aux autres sources de la Liste 1.
Constante de Henry H	<p><u>Pour les organiques :</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Si aucune valeur de H n'est disponible, S-RISK® calculera H à partir de S, P et M de la substance, à la température à laquelle P a été mesurée. Toutefois, si des données sont disponibles pour H dans la littérature, on préférera entrer une valeur de H plutôt que laisser S-RISK® la calculer; 2. Si la substance existe dans Mackay <i>et al.</i> (2006), cette source est utilisée prioritairement. Dans le cas contraire, les autres bases de données de la Liste 1 sont utilisées sans ordre de préférence. Les bases de données complémentaires de la Liste 2 ne sont utilisées qu'en cas d'absence de données dans les bases de données de la Liste 1;

	<p>3. Sélectionner les valeurs dans l'ordre de préférence suivant:</p> <ol style="list-style-type: none"> Si une valeur expérimentale à 10°C ($\pm 2,5^\circ\text{C}$) est disponible, prendre prioritairement cette valeur. Lorsqu'elles sont disponibles, ces valeurs de H à 10°C se trouvent dans des tables de résultats expérimentaux à la fin des fiches-substances. Si plusieurs valeurs expérimentales à 10°C ($\pm 2,5^\circ\text{C}$) sont disponibles, prendre la plus sécuritaire (la plus élevée) ou la plus pertinente en regard du nombre de données disponibles. A défaut, si une valeur expérimentale à 20°C ($\pm 5^\circ\text{C}$) est disponible, prendre prioritairement la valeur à la température la plus basse dans cette fourchette. Si plusieurs valeurs expérimentales à 20°C ($\pm 5^\circ\text{C}$) sont disponibles et cohérentes, prendre la moyenne géométrique des valeurs disponibles (minimum 5 valeurs) à une température identique (idéalement la plus basse) ; Si aucune valeur expérimentale n'est disponible dans Mackay et <i>al.</i>, prendre la valeur expérimentale obtenue dans les autres bases de données de la Liste 1 si elle existe. Si plusieurs valeurs expérimentales existent à la même température, prendre la plus sécuritaire ; Si aucune valeur expérimentale n'est disponible dans les bases de données de la Liste 1, prendre la moyenne géométrique des valeurs obtenues par extrapolation ou autre calcul à 10°C (minimum de 5 valeurs) dans Mackay et <i>al.</i>. Les équations de H se rapportant à K_{AW}^5 (-) ne sont pas prises en compte ; Si aucune valeur calculée à 10°C ($\pm 2,5^\circ\text{C}$) n'est disponible, prendre la moyenne géométrique des valeurs obtenues à une température identique par extrapolation ou autre calcul à 20°C ($\pm 5^\circ\text{C}$). Les équations de H se rapportant à K_{AW} (-) ne sont pas prises en compte ; <p>4. Dans tous les cas, et <i>a fortiori</i> lorsque la résolution d'équation est nécessaire pour obtenir une valeur, la pertinence de la (des) valeur(s) obtenue(s) est vérifiée en comparant la valeur obtenue aux valeurs présentes dans au minimum une autre base de données ;</p> <p>Attention d'exclure les valeurs de H obtenues dans des conditions de P et de T non naturelles (ex : liquides en surfusion « supercooled liquids »).</p> <p><u>Pour les inorganiques :</u> Dans S-Risk®, choisir la valeur aberrante de « 0 » et la température de « 20°C ».</p>
<p>Solubilité dans l'eau S</p>	<p><u>Pour les organiques :</u> Si au moins une valeur de H est disponible dans la littérature, choisir la valeur de Pubchem (HSDB prioritairement) pour S. Si aucune valeur de H n'est disponible, alors des valeurs pour S doivent être recherchées selon le même processus que pour H.</p> <p><u>Pour les inorganiques :</u> Choisir la valeur aberrante de « 1,0E47 » (en cohérence avec les polluants normés encodés dans S-RISK®).</p>

⁵ Coefficient de partition eau-air (-) qui est lié à la constante de Henry par la relation $K_{AW} = H/R.T$

<p>Pression de vapeur P</p>	<p><u>Pour les organiques :</u> Si au moins une valeur de H est disponible dans la littérature, choisir la valeur de Pubchem (HSDB prioritairement) pour P. Si aucune valeur de H n'est disponible, alors des valeurs pour P doivent être recherchées selon le même processus que pour H. Utiliser les facteurs de conversion suivants : 1 atm = 760 mmHg = 101325 Pa.</p> <p><u>Pour les inorganiques :</u> Dans S-Risk[®], choisir la valeur aberrante de « 0 » et la température de « 20°C ».</p>
<p>Log du Coefficient de partage octanol/eau log Kow</p>	<p>Préférer la valeur proposée par la base de données Pubchem (HSDB prioritairement).</p>
<p>Log du Coefficient de partage carbone organique/eau log Koc</p>	<p>Consulter en priorité Mackay et <i>al.</i> (2006) et prendre la moyenne géométrique des valeurs (minimum 5 valeurs), expérimentales de préférence, à une même température.</p> <p>Si moins de 5 valeurs sont obtenues dans Mackay et <i>al.</i>, alors sélectionner la valeur la plus sécuritaire (la plus basse).</p> <p>Attention d'exclure de la moyenne toute valeur acquise pour des matrices minérales ou organiques autres que des sols (sédiment, algue, boue d'épuration, zéolithe, minéraux argileux, etc.), ou les valeurs produites lors d'expérimentations dans lesquelles des sols ont été intentionnellement mis en contact avec des réactifs tels que CaCl₂, EDTA, etc. ou avec des solutions de pH extrêmes, en vue par exemple de déterminer la spéciation de la substance.</p> <p>En cas de données exprimées sous forme d'une moyenne et d'une étendue, prendre uniquement la moyenne qui est proposée.</p> <p>En cas de données proposées sous forme d'une étendue seulement (valeurs min. et max. déterminées par l'étude), considérer ces deux valeurs comme des données indépendantes pour le calcul de la moyenne géométrique.</p> <p>Si aucune valeur n'est disponible dans Mackay et <i>al.</i> (2006), alors consulter les bases de données de la Liste 1, sans ordre de préférence. Si aucune valeur n'est disponible dans la Liste 1, consulter la Liste 2.</p> <p>En cas d'absence de données dans les bases de données précitées, sélectionner le Koc calculé dans la base de données de l'US EPA, EPI Suite selon la méthode MCI (https://www.epa.gov/tsca-screening-tools/epi-suitetm-estimation-program-interface).</p> <p>Attention : ne jamais choisir le calcul du Koc directement dans le logiciel S-RISK[®].</p>
<p>pKa</p>	<p>Préférer la valeur proposée par la base de données SRC-PHYSPROP. Le pKa sélectionné doit avoir été défini en milieu aqueux.</p>
<p>Acide ou base</p>	<p>Préférer l'information dans la base de données IUPAC (uniquement pour les pesticides). Sinon, consulter l'ATSDR. Si un doute subsiste quant à la forme acide ou base du composé,</p>

	demander l'avis au Laboratoire de référence de l'ISSEP. Règle générale : Seuls les pKa entre $pKa > 2$ ou $pKa < 12$ sont à considérer, en dehors de cette gamme on peut considérer que la substance ne se protonne/ne se déprotonne pas dans l'eau (aucune propriété acido-basique dans l'eau) ou qu'elle est totalement dissociée (ou transformée en sa/son base/acide conjugué(e)) et ce aux conditions habituellement rencontrées dans l'environnement.
Kd	Préférer la valeur proposée par l'US EPA dans le cadre des « Regional Screening Level » (RSLs).
Dpe	Retenir la valeur proposée dans Lijzen <i>et al.</i> (2001), lorsqu'elle est disponible.

Paramètres à encoder dans l'onglet « Plants » de S-RISK®	Recommandations
BCF	<p><u>Pour les organiques :</u> Des valeurs expérimentales peuvent être entrées lorsqu'elles sont disponibles (ex : pour les PCB, Cullen <i>et al.</i>, 1996). Dans le cas contraire, S-RISK® calculera le transfert sol-plantes à partir des propriétés de la substance et de la plante en utilisant l'application « Use model ». Le calcul sera réalisé <i>via</i> le modèle de Trapp. Attention, lorsque le log Kow est inférieur à 1 (en dehors du domaine d'application des équations de Trapp), les équations de Briggs <i>et al.</i> (1982, 1983) seront alors utilisées (cf. Annexe 1) dans l'intervalle d'application de ces équations ($-0,57 < \log Kow < 3,7$). Si $\log Kow < -0,57$, le calcul sera réalisé avec la valeur de -0,57. Les BCF (seulement 2 catégories) issus des relations de Briggs <i>et al.</i> doivent être encodés selon le principe suivant afin de correspondre aux catégories de légumes du logiciel S-RISK® :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Valeurs pour les parties racinaires : assimilées au plant type « potatoes » / « roots and tuberous »/ « bulbous » ; - Valeurs pour les parties aériennes : assimilées aux plant types « cabbages »/ « leafy vegetables »/ « grasses » / « fruit vegetables »/ « leguminous vegetables »/ « grain ». <p><u>Pour les inorganiques :</u> Préférer les valeurs expérimentales mesurées sur des sols wallons proposées dans POLLUSOL 2 pour Al, Ba, Be, Co, Mo, Sb, Se, Sn et Mn. (cf. Annexe 2). Les BCF issus de l'étude POLLUSOL 2 doivent être encodés selon le principe suivant afin de correspondre aux catégories du logiciel S-RISK® :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Valeurs pour les pommes de terre : assimilées au plant type « potatoes » ; - Valeurs pour les carottes : assimilées aux plant types « roots and tuberous »/ « bulbous » ; - Valeurs pour les salades : assimilées aux plant types « cabbages »/ « leafy vegetables »/ « grasses » ; - Valeurs pour les haricots : assimilées aux plant types « fruit vegetables »/ « leguminous vegetables »/ « grain ».

	<p>Dans le cas où aucun BCF expérimental n'est mesuré pour un composé inorganique, des BCF peuvent être calculés à partir de la régression de Baes et <i>al.</i> (1984) (Source : « The VOLASOIL risk assessment model based on CSOIL for soils contaminated with volatile compounds », M.F.W.Waitz, J.I. Freijer, P. Kreule, F.A. Sawrtjes, RIVM report n°715810014, May 1996):</p> $\ln \text{BCFr/s} = 2,67 - 1,12 \times \ln \text{Kd}$ <p>BCFr/s : facteur de bioconcentration exprimé en $[\text{mg/kg}_{\text{plant dw}}]/[\text{mg/kg}_{\text{sol dw}}]$</p> <p>Les BCF (seulement 2 catégories, légumes souterrains et aériens) issus des relations de Baes et <i>al.</i> doivent être encodés dans le logiciel S-Risk® selon les catégories détaillées ci-dessus pour les BCF calculés avec les relations de Briggs et <i>al.</i></p>
--	--

Paramètres à encoder dans l'onglet « Animals » de S-RISK®	Recommandations
BTF	<p>Pour les <u>organiques</u> : Le calcul sera réalisé dans S-RISK® (« Use model »).</p> <p>Pour les <u>inorganiques</u> : Préférer la source de données « Verification of radionuclide transfer factors to domestic-animal food products using indigenous elements and with emphasis on iodine », Sheppard <i>et al.</i>, 2010. Si pas de données, par défaut BTF = 0 et indiquer que la VL_H calculée sera une valeur indicative pour l'usage agricole.</p>

Paramètres à encoder dans l'onglet « Exposure » de S-RISK®	Recommandations
Kp	<p>Pour les <u>organiques</u> : Préférer les données expérimentales du document de l'US EPA ("Risk Assessment Guidance for Superfund Volume I: Human Health Evaluation Manual (Part E, Supplemental Guidance for Dermal Risk Assessment) - Exhibit B-2 - Kp measured"). Sinon, le calcul sera réalisé dans S-RISK® (sélectionner « Use model »).</p> <p>Pour les <u>inorganiques</u> : Garder la valeur par défaut de 10⁻³ cm/h, proposée par le VITO et établie par l'US EPA (cf. "Risk Assessment Guidance for Superfund Volume I: Human Health Evaluation Manual (Part E, Supplemental Guidance for Dermal Risk Assessment)").</p>
ABSdermal, soil/dust	<p>Préférer les valeurs de l'US EPA du document "Risk Assessment Guidance for Superfund Volume I: Human Health Evaluation Manual (Part E, Supplemental Guidance for Dermal Risk Assessment)" et également dans le tableau des "Regional Screening Levels (RSLs) -</p>

	<p>User's Guide" (dernière mise à jour)</p> <p>Si la substance n'est pas citée dans US EPA, se référer à la base de données RAIS⁶ (https://rais.ornl.gov/) ou le document de Santé Canada pour les « FAR_{cutané} » (« Partie II : Valeurs toxicologiques de référence (VTR) de Santé Canada et paramètres de substances chimiques sélectionnées, version 2.0 », <i>Septembre 2010</i>).</p> <p>Si aucune donnée n'est disponible, ABS=0,25 par défaut, proposée par le VITO.</p> <p>ATTENTION : ne pas prendre en compte la valeur de 0,1 établie pour les composés organiques semi-volatils indiquée dans US EPA et reprise dans RAIS. Mettre 0,25 par défaut pour ces composés si aucune valeur n'est disponible.</p>
<p>FA</p>	<p><u>Pour les composés organiques :</u> Vérifier que le FA est bien inclus dans le domaine d'application (avec les paramètres de B et T_{event} calculés dans S-RISK[®]), sinon, ajustement de la valeur à effectuer selon la procédure reprise dans le « user manual » de S-RISK[®] (chapitre 4.10.5 « Dermal exposure parameters »).</p> <p>Si le FA est en dehors du graphique B=f(T_{event}), alors sélectionner FA=1 par défaut.</p> <p><u>Pour les composés inorganiques :</u> FA=1 par défaut (impossible de le modifier dans S-RISK[®]).</p>

ETAPE 5 : Recherche et sélection des valeurs limite eau potable

1. PARAMETRES A RECHERCHER

La valeur limite dans les eaux souterraines (VL_{nappe}) est assimilable à de l'eau aisément potabilisable.

La valeur limite dans les eaux souterraines (VL_{nappe}) sert à établir la concentration maximale admissible dans les eaux souterraines pour la consommation, mais aussi au calcul de VL_N.

2. BASES DE DONNEES CONSULTEES - SELECTION DES PARAMETRES

La valeur limite eau est sélectionnée en privilégiant les valeurs fixées par les législations applicables en Wallonie et dans les régions voisines **selon l'ordre de priorité présenté ci-dessous** :

1. **Code de l'Eau** – Annexe XIV (critères de qualité des eaux souterraines) et Annexe XXXI (paramètres chimiques des eaux destinées à la consommation humaine)
2. **Flandre (2007)** « VLAREBO IV » : Normes d'assainissement fixées par l'Arrêté du Gouvernement flamand du 14 décembre 2007 fixant le règlement flamand relatif à l'assainissement du sol et à la protection du sol

⁶ RAIS, Risk Assessment Information System

3. **Bruxelles (2015)** : Normes d'intervention fixées par l'Arrêté du Gouvernement de la Région de Bruxelles-Capitale du 29 mars 2018 déterminant les normes d'intervention et les normes d'assainissement
4. **OMS (2017)** : Valeurs guide pour l'eau de consommation fixées dans "Guidelines for drinking-water quality - 4th edition incorporating the first addendum"
5. **Pays-Bas (2013) – Table 1** : Normes d'intervention (tableau 1) fixées par la Circulaire Bodemsanering du 27 juin 2013
6. **US EPA (MCL)** : Maximum Contaminant Levels (MCL) fixés dans "Table of regulated drinking water contaminants"
7. **OEHHA (NL)** : Notification Levels (NL) établis par l'OEHHA pour les substances n'ayant pas de norme officielle et basés sur la protection de la santé, comme eau de boisson
8. **US EPA (RSL-dernière mise à jour)** – Valeurs limites dans l'eau du robinet fixées dans "Regional Screening Levels – Generic tables - Tap water – (dernière mise à jour)"
9. **Pays-Bas (2013) –Table 2** : Niveaux indicatifs de pollution grave (tableau 2) fixés par la Circulaire Bodemsanering du 27 juin 2013
10. **Calcul OMS** - Si aucune de ces réglementations ne fournit de valeur limite dans l'eau, la **concentration maximale admissible dans l'eau destinée à la consommation humaine** est calculée, en suivant la méthodologie utilisée par l'OMS pour fixer ses propres valeurs guides :

$$\text{Valeur Guide (mg/L)} = \frac{\text{VTR (mg/kg bw.j)} \times \text{PC (kg bw)} \times \text{P (-)}}{\text{C (L/j)}}$$

Où (hypothèses retenues par l'OMS) :

PC : poids corporel (60 kg)

P : fraction de la VTR allouée à la consommation d'eau (20 %)

C : consommation d'eau journalière (2 L/j)

Remarque : un facteur correctif peut être appliqué à la valeur législative sélectionnée sur base d'un avis d'expert. Dans ce cas, le facteur correctif est clairement mentionné dans la base de données. A titre d'exemple, un facteur « 10 » a été appliquée aux VL_{nappe} pour les pesticides (valeurs basées sur le principe de précaution européen de 0.1 µg/l), sur base d'un avis remis par la Direction des Eaux Souterraines du Département de l'Environnement et de l'Eau.

ETAPE 6 : Procédure de calcul des VL_H avec S-RISK® version wallonne

Les Valeurs Limites pour la protection de la santé humaine (VL_H) sont calculées avec l'application I du logiciel S-RISK® version wallonne, en respect de la méthodologie recommandée dans le GRER V3.2, Partie B, Annexe B1.

Certaines consignes spécifiques sont reprises dans le document suivant : « Note relative aux Polluants Non Normés (PNN) déjà présents dans S-RISK®WAL et à l'encodage d'un nouveau PNN dans ce logiciel ».

ETAPE 7 : Procédure de calcul des VL_{nappe} particulières – $VL_{nappe[volatilisation]}$ et $VL_{nappe_non_exploitable}$

1. Concernant les $VL_{nappe[volatilisation]}$:

Le principe de calcul se base sur les recommandations de l'annexe B1 du GRER en page 9 :

« Les valeurs de $VS_{nappe[volatilisation]}$ sont calculées en utilisant l'application 3 du logiciel S-RISK® version wallonne (utilise le module VOLASOIL). Ces valeurs sont calculées pour un scénario résidentiel (III). Ces valeurs correspondent à la concentration dans l'eau souterraine assurant un indice de risque (ou excès de risque individuel pour les polluants présentant des effets sans seuil) lié à l'inhalation (IR_{inh} ou ERI_{inh}) égal à 1 (ou à 10^{E-5} pour les polluants présentant des effets sans seuil). Les seules voies d'exposition considérées sont l'inhalation d'air intérieur, extérieur et l'inhalation de vapeurs durant la douche (voie d'exposition minoritaire). Pour les polluants présentant les deux types d'effets (à seuil et sans seuil), la $VS_{nappe[volatilisation]}$ a été estimée pour les différents effets, la valeur la plus contraignante a été retenue. »

Concrètement dans S-RISK® :

- Utilisation de l'application 3 qui permet de calculer des objectifs d'assainissement pour différentes couches de sol ou pour l'eau souterraine ;
- Cocher Scénario résidentiel avec jardin potager ; pas nécessaire d'enlever les voies d'exposition non pertinentes ;
- Choisir les polluants ;
- Profondeur de l'eau souterraine par défaut (3m) ;
- Onglet « water » : sélectionner « enter groundwater concentration » ;
- Onglet « Concentrations » :
 - Cocher dans la sous-catégorie « Optimization criteria » (affichage en bas) l'option « Optimize on groundwater concentration »
 - Indiquer la concentration dans le sol à « 0 » mg/kg ; Ceci pour chaque polluant de la simulation
- Onglet « Results » : Faire tourner le modèle. Dans les tableaux de résultats, reprendre la concentration en polluant obtenue pour un $IR_{inhal} = 1$ ou $ExCR_{inhal} = 10^{-5}$. Cette donnée correspond à la valeur limite nappe volatilisation. Pour les polluants présentant des effets à seuil et sans seuil, retenir la valeur la plus contraignante (la plus basse) entre celle obtenue pour un $IR_{inhal}=1$ ou $ExCR_{inhal}=10^{-5}$.

NB : en cas d'obtention d'une $VL_{nappe[volatilisation]}$ inférieure à la VL_{nappe} , la valeur de $VL_{nappe[volatilisation]}$ est fixée par défaut à celle de la VL_{nappe} .

2. Concernant les $VL_{nappe_non_exploitable}$:

Ces valeurs sont estimées comme étant le double de la VL_{nappe} . Cette estimation résulte d'une concertation entre hydrogéologues après analyse critique du document suivant « Etablissement d'une réglementation relative à l'assainissement des sols pollués en

Région wallonne - Procédure de calcul des normes pour les eaux souterraines », SPAQuE, 2005.

Cette estimation simplifiée permet d'éviter le recours systématique à des études détaillées des risques. Il appartient à l'expert agréé Décret Sols d'affiner cette valeur le cas échéant.

ETAPE 8 : Procédure de calcul des VL_N

La procédure de calcul suit les recommandations du GRER, Partie C, Annexe C-1. Un seul usage est considéré, à savoir un usage de type industriel.

Annexe 1 : Equations utilisées pour le transfert sol/plante des composés organiques

En l'absence de données expérimentales, et lorsque le domaine de validité des équations de Trapp & Matthies (1995) incluses dans le logiciel S-RISK® n'est pas vérifié ($\log Kow < 1$), les BCF sont calculés sur base des relations de Briggs *et al.* (1982, 1983).

Par rapport aux relations originales de Briggs *et al.*, la fraction non dissociée d'un polluant (fnd) a été ajoutée pour permettre le calcul de BCF pour les contaminants organiques ionisants. A noter que ces relations ont été obtenues pour des composés organiques ayant des $\log Kow$ compris entre -0.57 et 3.7.

Dans le cadre de l'utilisation du modèle S-RISK®, les équations de Briggs seront donc utilisées uniquement pour les polluants ayant des $\log Kow$ compris entre -0,57 et 1. Si $\log Kow < -0,57$, le module considère que $\log Kow = -0,57$.

Seules deux catégories de légumes sont considérées : légumes souterrains "rac" (incluant légumes-racines et pomme de terre) et légumes aériens "leg" (incluant légumes-feuilles et légumes-fruits).

Les BCF calculés selon les relations de Briggs *et al.* (1982, 1983) sont convertis afin d'être exprimés dans l'unité de S-RISK® $[mg/kg_{dw}]/[mg/m^3_{solution}]$:

$$BCF_{rac,dw} [mg/kg_{dw}]/[mg/m^3_{solution}] = BCF_{Briggs-rac,fw} [mg/kg_{fw}]/[mg/dm^3_{solution}] / fdwr / 1000 [dm^3/m^3_{solution}]$$

$$BCF_{leg,dw} [mg/kg_{dw}]/[mg/m^3_{solution}] = BCF_{Briggs-leg,fw} [mg/kg_{fw}]/[mg/dm^3_{solution}] / fdws / 1000 [dm^3/m^3_{solution}]$$

$BCF_{Briggs,fw}$: Facteur de bioconcentration pour les polluants organiques calculé avec les relations de Briggs *et al.*, exprimé en poids frais.

fdwr : rapport de la teneur en poids sec/poids frais pour les légumes souterrains (fdwr = 0,159)

fdws : rapport de la teneur en poids sec/poids frais pour les légumes aériens (fdws = 0,068)

BCF_{dw} : Facteur de bioconcentration pour les polluants organiques exprimé en poids sec.

Les rapports poids sec/poids frais moyens des différents légumes, pondérés par les quantités consommées de légumes, ont été estimés à partir des données suivantes :

- « CIBLEX – Banque de données de paramètres descriptifs de la population française au voisinage d'un site pollué. Version 0 (cédérom) », IRSN - Ademe, Juin 200 ;
- « APRIFEL. Agence fruits et légumes frais », <http://www.aprifel.com/fiches,produits,liste.php>, 2010 FEDIS [28] ;
- « GfK Panel Services Benelux (4000 ménages formant un échantillon représentatif de la population belge) à la demande de VLAM », 2009 ;
- « Etude Individuelle Nationale des Consommations Alimentaires 2 (INCA 2) 20062007 », AFSSA, Février 2009.

Annexe 2 : BCF issus des données de l'étude POLLUSOL 2 – données (notamment les équations) adaptées pour l'encodage dans le logiciel S-RISK®

Onglet "Plants" >>

Switch to Tier 2 >>

Add or adjust available BCF models >>

BCF = (case à remplir)

ou

$\log(\text{BCF}) = (\text{case à remplir}) + \log(\text{Soil-conc}) * (\text{case à remplir})$

ATTENTION BCF _{dw} ou log (BCF) _{dw}	Légumes-tubercules	Légumes-racines	Légumes-feuilles	Légumes-fruits (Haricots)
aluminium	BCF = 0,0004271	BCF = 0,001661	BCF = 0,01633	BCF = 0,001478
arsenic	BCF = 0,006300	BCF = 0,01270	BCF = 0,04521	BCF = 0,009490
baryum	$\log(\text{BCF}) = (0,64) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	BCF = 0,05768	BCF = 0,1177	BCF = 0,05196
béryllium	$\log(\text{BCF}) = (-1,66) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-1,34) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-1,14) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-1,13) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$
cadmium	BCF = 0,07773	BCF = 0,2400	BCF = 0,6935	BCF = 0,06191
cobalt	$\log(\text{BCF}) = (-1,36) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-1,04) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	BCF = 0,05311	$\log(\text{BCF}) = (-0,83) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$
chrome	$\log(\text{BCF}) = (-1,25) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	BCF = 0,008140	BCF = 0,04462	BCF = 0,009744
cuivre	BCF = 0,1064	$\log(\text{BCF}) = (0,5632) + \log(\text{Soil-conc}) * (-0,9496)$	BCF = 0,2128	$\log(\text{BCF}) = (0,8384) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$
manganèse	$\log(\text{BCF}) = (0,5028) + \log(\text{Soil-conc}) * (-0,912)$	BCF = 0,01097	BCF = 0,07230	BCF = 0,02370
mercure	$\log(\text{BCF}) = (-2,06) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-1,74) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	BCF = 0,1124	$\log(\text{BCF}) = (-1,53) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$
molybdène	BCF = 0,5724	BCF = 0,3124	BCF = 1,3049	BCF = 3,1203
nickel	BCF = 0,01018	BCF = 0,01810	BCF = 0,04797	BCF = 0,03663
plomb	BCF = 0,001226	BCF = 0,003430	BCF = 0,01355	BCF = 0,002546
antimoine	$\log(\text{BCF}) = (-1,36) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-1,04) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-0,84) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (-0,83) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$
sélénium	BCF = 0,1257	$\log(\text{BCF}) = (-0,74) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	BCF = 0,4604	BCF = 0,2252
étain	$\log(\text{BCF}) = (0,34) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (0,66) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (0,86) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$	$\log(\text{BCF}) = (0,87) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$
zinc	$\log(\text{BCF}) = (0,6392) + \log(\text{Soil-conc}) * (-0,7664)$	BCF = 0,07432	BCF = 0,2636	$\log(\text{BCF}) = (1,3565) + \log(\text{Soil-conc}) * (-1)$

Données SPAQuE acquises sur 1341 échantillons de légumes récoltés dans 398 potagers en condition de pollution atmosphérique de proximité en Wallonie.

Légende

majorité de $C_{\text{plante}} > LQ$, concentration dans le légume fortement corrélée à la concentration dans le sol : régression

majorité de $C_{\text{plante}} > LQ$, concentration dans le légume faiblement corrélée à la concentration dans le sol : moyenne

au moins 20 couples "sol-plante" dont C_{sol} et $C_{\text{plante}} > LQ$: moyenne

majorité de $C_{\text{plante}} < LQ$, BCF_{max} estimé par LQ/C_{sol}