

Edité le : 11/04/2022

Rapport d'analyse Page 1 / 13

COMMUNAUTE DE COMMUNE VALLEE DE L'HERAULT  
BERENICE RIVIERE

2 PARC D'ACTIVITES DE CAMALCE  
BP 15  
34150 GIGNAC

Le rapport établi ne concerne que les échantillons soumis à l'essai. Il comporte 13 pages.

La reproduction de ce rapport d'analyse n'est autorisée que sous la forme de fac-similé photographique intégral.

L'accréditation du COFRAC atteste de la compétence des laboratoires pour les seuls essais couverts par l'accréditation, identifiés par le symbole #.

Les paramètres sous-traités sont identifiés par (\*).

Les paramètres co-traités aux laboratoires BIOFAQ (Accréditation 1-1674 portée disponible sur www.cofrac.fr) sont identifiés par (\*\*).

|                                       |  |                               |                     |
|---------------------------------------|--|-------------------------------|---------------------|
| <b>Identification dossier :</b>       | LSE22-43378  | <b>Analyse demandée par :</b> | ARS DT DE L'HERAULT |
| <b>Identification échantillon :</b>   | <b>LSE2203-21784-1</b>   | <b>N° Prélèvement :</b>       | 00282497            |
| <b>N° Analyse :</b>                   | 00283051   | <b>Nature:</b>                | Eau à la production |
| <b>Point de Surveillance :</b>        | RESERVOIR DE ST ANDRE  | <b>Code PSV :</b>             | 0000001177          |
| <b>Localisation exacte :</b>          | DEPART DISTRIBUTION  |                               |                     |
| <b>Dept et commune :</b>              | <b>34 SAINT-ANDRE-DE-SANGONIS</b>  |                               |                     |
| <b>Coordonnées GPS du point (x,y)</b> | <b>X : 43,6523011500</b>   | <b>Y :</b>                    | 3,5027641600        |
| <b>UGE :</b>                          | 0128 - CC. VALLEE DE L'HERAULT   |                               |                     |
| <b>Type d'eau :</b>                   | T1 - ESO A TURB <2 SORTIE PRODUCTION   |                               |                     |
| <b>Type de visite :</b>               | P2   | <b>Type Analyse :</b>         | P2-R                |
| <b>Nom de l'exploitant :</b>          | CTE COMMUNES VALLEE HERAULT<br>2 PARC D'ACTIVITÉS DE CAMALCE<br>BP 15<br>34150 GIGNAC  | <b>Motif du prélèvement :</b> | CS                  |
| <b>Nom de l'installation :</b>        | STATION DU PONT  | <b>Type :</b>                 | TTP                 |
| <b>Prélèvement :</b>                  | Prélevé le 24/03/2022 à 14h47 Réception au laboratoire le 24/03/2022 à 16h18<br>Prélevé et mesuré sur le terrain par CARSO LSEHL / BERGEON Pauline<br>Prélèvement accrédité selon FD T 90-520 et NF EN ISO 19458 pour les eaux de consommation humaine<br>Conditions de prélèvements : INF<br>Flaconnage CARSO-LSEHL | <b>Code :</b>                 | 001044              |
| <b>Traitement :</b>                   | CHLORE   |                               |                     |

Les données concernant la réception, la conservation, le traitement analytique de l'échantillon et les incertitudes de mesure sont consultables au laboratoire. Pour déclarer, ou non, la conformité à la spécification, il n'a pas été tenu explicitement compte de l'incertitude associée au résultat.

Le laboratoire n'est pas responsable de la validité des informations transmises par le client qui sont antérieures à l'heure et la date de prélèvement.

Date de début d'analyse le 24/03/2022 à 16h18

| Paramètres analytiques  | Résultats | Unités          | Méthodes   | Normes                          | Limites de qualité                 | Références de qualité |
|---|-----------|-----------------|------------|---------------------------------|------------------------------------|-----------------------|
| <b>Mesures sur le terrain</b>                                 |           |                 |            |                                 |                                    |                       |
| Température de l'eau  | 11P2-R*   | 12.9            | °C         | Méthode à la sonde              | Méthode interne<br>M_EZ008 v3      | 25 #                  |
| pH sur le terrain   | 11P2-R*   | 7.7             | -          | Electrochimie                   | NF EN ISO 10523                    | 6.5 9 #               |
| Chlore libre sur le terrain                                   | 11P2-R*   | 0.58            | mg/l Cl2   | Spectrophotométrie à la DPD     | NF EN ISO 7393-2                   | #                     |
| Chlore total sur le terrain                                   | 11P2-R*   | 0.67            | mg/l Cl2   | Spectrophotométrie à la DPD     | NF EN ISO 7393-2                   | #                     |
| Bioxyde de chlore   | 11P2-R*   | N.M.            | mg/l ClO2  | Spectrophotométrie à la glycine | Méthode interne<br>M_EZ013         |                       |
| <b>Analyses microbiologiques</b>                              |           |                 |            |                                 |                                    |                       |
| Microorganismes aérobies à 36°C 44h (PCA) (**)                | 11P2-R*   | < 1             | UFC/ml     | Incorporation                   | NF EN ISO 6222                     | #                     |
| Microorganismes aérobies à 22°C 68h (PCA) (**)                | 11P2-R*   | < 1             | UFC/ml     | Incorporation                   | NF EN ISO 6222                     | #                     |
| Bactéries coliformes à 36°C (**)                              | 11P2-R*   | < 1             | UFC/100 ml | Filtration                      | NF EN ISO 9308-1 -<br>version 2000 | 0 #                   |
| Escherichia coli (**)   | 11P2-R*   | < 1             | UFC/100 ml | Filtration                      | NF EN ISO 9308-1 -<br>version 2000 | 0 #                   |
| Entérocoques intestinaux (Streptocoques fécaux) (**)          | 11P2-R*   | < 1             | UFC/100 ml | Filtration                      | NF EN ISO 7899-2                   | 0 #                   |
| Spores de micro-organismes anaérobies sulfito-réducteurs (**) | 11BSIR    | < 1             | UFC/100 ml | Filtration                      | NF EN 26461-2                      | 0 #                   |
| <b>Caractéristiques organoleptiques</b>                       |           |                 |            |                                 |                                    |                       |
| Aspect de l'eau   | 11P2-R*   | 0               | -          | Analyse qualitative             |                                    |                       |
| Odeur   | 11P2-R*   | 0 Chlore        | -          | Méthode qualitative             |                                    |                       |
| Saveur  | 11P2-R*   | 0 Chlore        | -          | Méthode qualitative             |                                    |                       |
| Couleur apparente (eau brute)                                 | 11P2-R*   | < 5             | mg/l Pt    | Comparateurs                    | NF EN ISO 7887                     | 15 #                  |
| Couleur vraie (eau filtrée)                                   | 11P2-R*   | < 5             | mg/l Pt    | Comparateurs                    | NF EN ISO 7887                     | #                     |
| Couleur   | 11P2-R*   | 0               | -          | Qualitative                     |                                    |                       |
| Turbidité   | 11P2-R*   | < 0.10          | NFU        | Néphélométrie                   | NF EN ISO 7027-1                   | 2 #                   |
| <b>Analyses physicochimiques</b>                              |           |                 |            |                                 |                                    |                       |
| <b>Analyses physicochimiques de base</b>                      |           |                 |            |                                 |                                    |                       |
| Conductivité électrique brute à 25°C                          | 11P2-R*   | 386             | µS/cm      | Conductimétrie                  | NF EN 27888                        | 200 1100 #            |
| TA (Titre alcalimétrique)                                     | 11P2-R*   | 0.00            | ° f        | Potentiométrie                  | NF EN ISO 9963-1                   | #                     |
| TAC (Titre alcalimétrique complet)                            | 11P2-R*   | 18.85           | ° f        | Potentiométrie                  | NF EN ISO 9963-1                   | #                     |
| TH (Titre Hydrotimétrique)                                    | 11P2-R*   | 19.68           | ° f        | Calcul à partir de Ca et Mg     | Méthode interne<br>M_EM144         | #                     |
| Carbone organique total (COT)                                 | 11P2-R*   | 0.60            | mg/l C     | Oxydation par voie humide et IR | NF EN 1484                         | 2 #                   |
| Fluorures   | 11P2-R*   | 0.060           | mg/l F-    | Chromatographie ionique         | NF EN ISO 10304-1                  | 1.5 #                 |
| Cyanures totaux (indice cyanure)                              | 11P2-R*   | < 10            | µg/l CN-   | Flux continu (CFA)              | NF EN ISO 14403-2                  | 50 #                  |
| <b>Paramètres de la désinfection</b>                          |           |                 |            |                                 |                                    |                       |
| Bromates  | 11BRATE   | < 3.0           | µg/l BRO3- | Chromatographie ionique         | NF EN ISO 15061                    | 10 #                  |
| <b>Equilibre calcocarbonique</b>                              |           |                 |            |                                 |                                    |                       |
| pH à l'équilibre  | 11P2-R*   | 7.69            | -          | Calcul                          | Méthode Legrand et Poirier         |                       |
| Equilibre calcocarbonique (5 classes)                         | 11P2-R*   | 2 à l'équilibre | -          | Calcul                          | Méthode Legrand et Poirier         | 1 2                   |
| <b>Cations</b>  |           |                 |            |                                 |                                    |                       |

| Paramètres analytiques   |         | Résultats | Unités     | Méthodes   | Normes                                    | Limites de qualité | Références de qualité |   |
|--|---------|-----------|------------|--|---|--------------------|-----------------------|---|
| Calcium dissous  | 11P2-R* | 59.8      | mg/l Ca++  | ICP/AES après filtration                             | NF EN ISO 11885                           |                    |                       | # |
| Magnésium dissous  | 11P2-R* | 11.5      | mg/l Mg++  | ICP/AES après filtration                             | NF EN ISO 11885                           |                    |                       | # |
| Sodium dissous   | 11P2-R* | 4.5       | mg/l Na+   | ICP/AES après filtration                             | NF EN ISO 11885                           |                    | 200                   | # |
| Potassium dissous  | 11P2-R* | 0.7       | mg/l K+    | ICP/AES après filtration                             | NF EN ISO 11885                           |                    |                       | # |
| Ammonium   |         | < 0.05    | mg/l NH4+  | Spectrophotométrie automatisée                       | Méthode interne<br>M_J077                 |                    | 0.10                  | # |
| <b>Anions</b>  |         |           |            |  |   |                    |                       |   |
| Chlorures  | 11P2-R* | 7.2       | mg/l Cl-   | Chromatographie ionique                              | NF EN ISO 10304-1                         |                    | 250                   | # |
| Sulfates   | 11P2-R* | 13        | mg/l SO4-- | Chromatographie ionique                              | NF EN ISO 10304-1                         |                    | 250                   | # |
| Nitrates   | 11P2-R* | 2.7       | mg/l NO3-  | Flux continu (CFA)                                   | NF EN ISO 13395                           | 50                 |                       | # |
| Nitrites   | 11P2-R* | < 0.02    | mg/l NO2-  | Spectrophotométrie                                   | NF EN 26777                               | 0.10               |                       | # |
| Somme NO3/50 + NO2/3   | 11P2-R* | 0.05      | mg/l       | Calcul   |   | 1                  |                       | # |
| Carbonates   | 11P2-R* | 0         | mg/l CO3-- | Potentiométrie                                       | NF EN ISO 9963-1                          |                    |                       | # |
| Bicarbonates   | 11P2-R* | 230.0     | mg/l HCO3- | Potentiométrie                                       | NF EN ISO 9963-1                          |                    |                       | # |
| <b>Métaux</b>  |         |           |            |  |   |                    |                       |   |
| Aluminium total  | 11P2-R* | < 10      | µg/l Al    | ICP/MS après acidification et<br>décantation         | NF EN ISO 17294-1 et<br>NF EN ISO 17294-2 |                    | 200                   | # |
| Arsenic total  | 11P2-R* | 4         | µg/l As    | ICP/MS après acidification et<br>décantation         | NF EN ISO 17294-1 et<br>NF EN ISO 17294-2 | 10                 |                       | # |
| Fer total  | 11P2-R* | < 10      | µg/l Fe    | ICP/MS après acidification et<br>décantation         | NF EN ISO 17294-1 et<br>NF EN ISO 17294-2 |                    | 200                   | # |
| Manganèse total  | 11P2-R* | < 10      | µg/l Mn    | ICP/MS après acidification et<br>décantation         | NF EN ISO 17294-1 et<br>NF EN ISO 17294-2 |                    | 50                    | # |
| Baryum total   | 11P2-R* | 0.096     | mg/l Ba    | ICP/MS après acidification et<br>décantation         | NF EN ISO 17294-1 et<br>NF EN ISO 17294-2 |                    | 0.70                  | # |
| Bore total   | 11P2-R* | < 0.010   | mg/l B     | ICP/MS après acidification et<br>décantation         | NF EN ISO 17294-1 et<br>NF EN ISO 17294-2 | 1.0                |                       | # |
| Sélénium total   | 11P2-R* | < 2       | µg/l Se    | ICP/MS après acidification et<br>décantation         | NF EN ISO 17294-1 et<br>NF EN ISO 17294-2 | 10                 |                       | # |
| Mercuré total  | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l Hg    | Fluorescence après<br>minéralisation bromure-bromate | Méthode interne<br>M_EM156                | 1.0                |                       | # |
| <b>COV : composés organiques volatils</b>                      |         |           |            |  |   |                    |                       |   |
| <b>BTEX</b>  |         |           |            |  |   |                    |                       |   |
| Benzène  | 11P2-R* | < 0.5     | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 11423-1                         | 1.0                |                       | # |
| <b>Solvants organohalogénés</b>                                |         |           |            |  |   |                    |                       |   |
| 1,2-dichloroéthane   | 11P2-R* | < 0.50    | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           | 3.0                |                       | # |
| Bromoforme   | 11THM4  | < 0.50    | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           |                    |                       | # |
| Chloroforme  | 11THM4  | 0.76      | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           |                    |                       | # |
| Chlorure de vinyle   | 11P2-R* | < 0.004   | µg/l       | Purge and Trap /GC/MS                                | Méthode interne<br>M_ET105                | 0.5                |                       | # |
| Dibromochlorométhane   | 11THM4  | 0.76      | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           |                    |                       | # |
| Dichlorobromométhane   | 11THM4  | 0.78      | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           |                    |                       | # |
| Somme des trihalométhanes                                      | 11THM4  | 2.30      | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           | 100                |                       | # |
| Tétrachloroéthylène  | 11P2-R* | < 0.50    | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           |                    |                       | # |
| Trichloroéthylène  | 11P2-R* | < 0.50    | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           |                    |                       | # |
| Somme des tri et tétrachloroéthylène                           | 11P2-R* | < 0.50    | µg/l       | HS/GC/MS   | NF EN ISO 10301                           | 10                 |                       | # |
| <b>Pesticides</b>  |         |           |            |  |   |                    |                       |   |
| <b>Total pesticides</b>  |         |           |            |  |   |                    |                       |   |
| Somme des pesticides identifiés hors méabolites non pertinents | 11P2-R* | 0.007     | µg/l       | Calcul   |   | 0.5                |                       | # |
| <b>Pesticides azotés</b>                                       |         |           |            |  |   |                    |                       |   |

| Paramètres analytiques                           |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|--|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Cyromazine                                       | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Amétryne   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Atrazine   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Atrazine 2-hydroxy                               | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Atrazine déséthyl                                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Cyanazine  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Desmetryne                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Hexazinone                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Metamitron                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Metribuzine                                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Prometon   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Prometryne                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Propazine  | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Sebuthylazine                                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Secbumeton                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Simazine 2-hydroxy                               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Terbumeton                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Terbumeton déséthyl                              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Terbuthylazine                                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Terbuthylazine déséthyl                          | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Terbuthylazine 2-hydroxy (Hydroxyterbuthylazine) | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Terbutryne                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Triétazine                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Simetryne  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Dimethametryne                                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Propazine 2-hydroxy                              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Triétazine 2-hydroxy                             | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Triétazine déséthyl                              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Sébuthylazine déséthyl                           | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Sebuthylazine 2-hydroxy                          | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Atrazine déséthyl 2-hydroxy                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Simazine   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Atrazine déisopropyl                             | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Atrazine déisopropyl 2-hydroxy                   | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Terbuthylazine déséthyl 2-hydroxy                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Cybutryne  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |

| Paramètres analytiques                          |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|---|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Aziprotryne                                     | 11P2-R* | < 0.030   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                |                       |
| Isomethiozine                                   | 11P2-R* | < 0.030   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                |                       |
| Mesotrione                                      | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Sulcotrione                                     | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Atrazine déséthyl déisopropyl (DEDIA)           | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Somme de la terbutylazine et de ses métabolites | 11P2-R* | <0.020    | µg/l   | Calcul                             |                         |                    |                       |
| Atraton (atrazine métoxy)                       | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Pesticides organochlorés</b>                 |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| 2,4'-DDD  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| 2,4'-DDE  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| 2,4'-DDT  | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| 4,4'-DDD  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| 4,4'-DDE  | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| 4,4'-DDT  | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Aldrine   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.03               | #                     |
| Chlordane cis (alpha)                           | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Chlordane trans (béta)                          | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Dicofol   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Dieldrine                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.03               | #                     |
| Endosulfan alpha                                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Endosulfan béta                                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Endosulfan sulfate                              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Endosulfan total (alpha+beta)                   | 11P2-R* | <0.015    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Endrine   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| HCB (hexachlorobenzène)                         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.05               | #                     |
| HCH alpha                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| HCH béta  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| HCH delta                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Heptachlore                                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.03               | #                     |
| Heptachlore époxyde                             | 11P2-R* | <0.005    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.03               | #                     |
| Isodrine  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Lindane (HCH gamma)                             | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Somme des isomères de l'HCH (sauf HCH epsilon)  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Pesticides organophosphorés</b>              |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Ométhoate                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |

| Paramètres analytiques                  |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|---|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Temefos                                 | 11P2-R* | < 0.10    | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                |                       |
| Dichlorvos                              | 11P2-R* | < 0.030   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Diméthoate                              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Ethoprophos                             | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Fenthion                                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Malathion                               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Phoxime                                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Trichlorfon                             | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | 1                     |
| Vamidotion                              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Oxydemeton méthyl                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Paraoxon éthyl (paraoxon)               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Dithianon                               | 11P2-R* | < 0.10    | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET256 | 0.1                |                       |
| Cadusafos                               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Chlorfenvinphos (chlorfenvinphos éthyl) | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Chlorpyrifos éthyl                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Chlorpyrifos méthyl                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Diazinon                                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Fenitrothion                            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Methidathion                            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Parathion éthyl (parathion)             | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Parathion méthyl                        | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Terbufos                                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Carbamates</b>                       |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Carbaryl                                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Carbendazime                            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Carbétamide                             | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Carbofuran                              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Carbofuran 3-hydroxy                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Mercaptodiméthur (Methiocarbe)          | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Methomyl                                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Pirimicarbe                             | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Benfuracarbe                            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Iprovalicarbe                           | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Fenoxycarbe                             | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Prosulfocarbe                           | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Asulame                                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |

| Paramètres analytiques                                       |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |  |
|--|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|--|
| Molinate   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Benoxacor  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| <b>Dithiocarbamates</b>                                      |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |  |
| Thiram   | 11P2-R* | < 0.100   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |  |
| Ethylène urée (métabolite du manèbe, mancozèbe, métiram)     | 11P2-R* | < 0.10    | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 |                    |                       |  |
| Ethylène thiourée (métabolite du manèbe, mancozèbe, métiram) | 11P2-R* | < 0.10    | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 |                    |                       |  |
| <b>Néonicotinoïdes</b>                                       |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |  |
| Acetamipride   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Imidaclopride  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Thiaclopride   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Thiamethoxam   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |  |
| Clothianidine  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |  |
| <b>Amides et chloroacétamides</b>                            |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |  |
| Boscalid   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |  |
| Metalaxyl  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Isoxaben   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Flufenacet (flurthiamide)                                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Isoxaflutole   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Fluxapyroxad   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |  |
| Fenhexamide  | 11P2-R* | < 0.010   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |  |
| Acétochlore  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Alachlore  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Benalaxyl  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Métazachlor  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Napropamide  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Oxadixyl   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Propyzamide  | 11P2-R* | 0.007     | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Tebutam  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |  |
| Alachlore-OXA  | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.10               | #                     |  |
| Acétochlore-ESA (t-sulfonyl acid)                            | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.90               | #                     |  |
| Acétochlore-OXA (sulfinylacetic acid)                        | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.90               | #                     |  |
| Metolachlor- ESA (metolachlor ethylsulfonic acid)            | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.10               | #                     |  |
| Metolachlor- OXA (metolachlor oxalinic acid)                 | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.90               | #                     |  |

| Paramètres analytiques                         |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|--|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Metazachlor-ESA<br>(metazachlor sulfonic acid) | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.90               | #                     |
| Metazachlor-OXA<br>(metazachlor oxalic acid)   | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.90               | #                     |
| Alachlore-ESA                                  | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.90               | #                     |
| Flufenacet-ESA                                 | 11P2-R* | < 0.010   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.10               | #                     |
| Flufenacet-OXA                                 | 11P2-R* | < 0.010   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET249 | 0.10               | #                     |
| Dimethenamide                                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| 2,6-dichlorobenzamide                          | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Propachlore                                    | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Tolyfluanide                                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Dimetachlore                                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Dichlormide                                    | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Ammoniums quaternaires</b>                  |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Chlorméquat                                    | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS injection directe       | Méthode interne M_ET055 | 0.1                | #                     |
| Mépiquat                                       | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS injection directe       | Méthode interne M_ET055 | 0.1                | #                     |
| Diquat   | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS injection directe       | Méthode interne M_ET055 | 0.1                | #                     |
| Paraquat                                       | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS injection directe       | Méthode interne M_ET055 | 0.1                | 1                     |
| <b>Anilines</b>                                |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Oryzalin                                       | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Métolachlor                                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Butraline                                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Pendiméthaline                                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Trifluraline                                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Azoles</b>                                  |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Aminotriazole                                  | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET130 | 0.1                | #                     |
| Difénoconazole                                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Diniconazole                                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Prothioconazole                                | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Thiabendazole                                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Bitertanol                                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Bromuconazole                                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Cyproconazole                                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Epoxyconazole                                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Fenbuconazole                                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Flusilazole                                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Flutriafol                                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Hexaconazole                                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |



| Paramètres analytiques     |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|----------------------------|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Imazaméthabenz méthyl      | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Metconazole                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Myclobutanil               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Penconazole                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Prochloraze                | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Propiconazole              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Tebuconazole               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Tetraconazole              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Fluquinconazole            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Triadimefon                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Benzonitriles</b>       |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Ioxynil                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Bromoxynil                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Aclonifen                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Chloridazone               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Dichlobenil                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Fenarimol                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Bromoxynil-octanoate       | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Dicarboxymides</b>      |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Iprodione                  | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Procymidone                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Vinchlozoline              | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Phénoxyacides</b>       |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| 2,4-D                      | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| 2,4,5-T                    | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| 2,4-MCPA                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| MCCP (Mecoprop) total      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Dicamba                    | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Triclopyr                  | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| 2,4-DP (Dichlorprop) total | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Diclofop méthyl            | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Fluroxypyr                 | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Fenoxaprop-ethyl           | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Fluazifop-butyl            | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| fluroxypyr-meptyl ester    | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| MCCP-1-octyl ester         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Phénols</b>             |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |

| Paramètres analytiques              |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|-------------------------------------|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| DNOC (dinitrocrésol)                | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Dinoterb                            | 11P2-R* | < 0.030   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Pentachlorophénol                   | 11P2-R* | < 0.030   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Dinocap                             | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| <b>Pyréthroïdes</b>                 |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Alphaméthrine (alpha cyperméthrine) | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Bifenthrine                         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Cyfluthrine                         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Cyperméthrine                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Fenpropathrine                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Lambda cyhalothrine                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Permethrine                         | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Tefluthrine                         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Deltaméthrine                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Strobilurines</b>                |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Pyraclostrobin                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Azoxystrobin                        | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Picoxystrobin                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Trifloxystrobin                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Fluoxastrobin                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Kresoxim-méthyl                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Pesticides divers</b>            |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Cymoxanil                           | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | 1                     |
| Bentazone                           | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Fludioxonil                         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Glufosinate                         | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPIC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET116 | 0.1                | #                     |
| Quinmerac                           | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| AMPA                                | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPIC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET116 | 0.1                | #                     |
| Glyphosate (incluant le sulfosate)  | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPIC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET116 | 0.1                | #                     |
| Fosetyl                             | 11P2-R* | < 0.0185  | µg/l   | HPIC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET116 | 0.1                | #                     |
| Fosetyl-aluminium (calcul)          | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPIC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET116 | 0.1                | #                     |
| Acifluorfen                         | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Tebufenozide                        | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Flurtamone                          | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Spiroxamine                         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Cycloxydime                         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |

| Paramètres analytiques        |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|-------------------------------|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Triazoxide                    | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Imazamethabenz                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Pyroxsulam                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Clethodim                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Cyprosulfamide                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Fenamidone                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Imazamox                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Thiocarbazone-méthyle         | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Thiophanate-méthyle           | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Triazamate                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Dodine                        | 11P2-R* | < 0.10    | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Picloram                      | 11P2-R* | < 0.100   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Bromacile                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Clopyralid                    | 11P2-R* | < 0.050   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET108 | 0.1                | #                     |
| Antraquinone                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Bifenox                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Diphénylamine                 | 11P2-R* | < 0.100   | µg/l   | HPLC/MS/MS après extr. SPE         | Méthode interne M_ET256 | 0.1                | #                     |
| Pyrimethanil                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Chlorothalonil                | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Clomazone                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Cloquintocet mexyl            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Cyprodinil                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Diflufenican (Diflufenicanil) | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Dimethomorphe                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Ethofumesate                  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Fenpropidine                  | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Fenpropimorphe                | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Flurochloridone               | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Lenacile                      | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Métaldéhyde                   | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET277 | 0.1                | #                     |
| Norflurazon                   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Norflurazon désméthyl         | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Oxadiazon                     | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Oxyfluorfe                    | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Piperonil butoxyde            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Propargite                    | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Pyrifenox                     | 11P2-R* | < 0.01    | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |

| Paramètres analytiques                                      |         | Résultats | Unités | Méthodes                           | Normes                  | Limites de qualité | Références de qualité |
|---|---------|-----------|--------|------------------------------------|-------------------------|--------------------|-----------------------|
| Quinoxylène   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Carfentrazone ethyl   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| Famoxadone  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | GC/MS/MS après extraction SPE      | Méthode interne M_ET172 | 0.1                | #                     |
| <b>Urées substituées</b>                                    |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Chlortoluron (chlortoluron)                                 | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Diuron  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Fenuron   | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Isoproturon   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Linuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Methabenzthiazuron  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Metobromuron  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Metoxuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Thifensulfuron méthyl                                       | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Sulfosulfuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Rimsulfuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Nicosulfuron  | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Monolinuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Mesosulfuron methyl   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Iodosulfuron méthyl   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Flazasulfuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Ethidimuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| DPCU (1 (3,4-dichlorophénylurée) (cas 5428-50-2)            | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| DCPMU (1-(3,4-dichlorophényl)-3-méthylurée) (cas 3567-62-2) | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Amidosulfuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Metsulfuron méthyl  | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Tribenuron-méthyl   | 11P2-R* | < 0.020   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| Thidiazuron   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| IPPMU (1-4(isopropylphényl)-3-méthylurée (cas 34123-57-4)   | 11P2-R* | < 0.005   | µg/l   | HPLC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET109 | 0.1                | #                     |
| <b>Composés divers</b>                                      |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| <b>Divers</b>   |         |           |        |                                    |                         |                    |                       |
| Hydrazide maléique  | 11P2-R* | < 0.5     | µg/l   | HPIC/MS/MS après injection directe | Méthode interne M_ET116 |                    |                       |

Edité le : 11/04/2022

**Identification échantillon :** LSE2203-21784-1

**Destinataire :** COMMUNAUTE DE COMMUNE VALLEE DE L'HERAULT

|                |  |
|----------------|--|
| <b>11BRATE</b> | BROMATES (ARS11-2020)                                |
| <b>11BSIR</b>  | ANAEROBIES SULFITO-REDUCTEURS (ARS11-2020)           |
| <b>11THM4</b>  | TRIHALOMETHANES (ARS11-2020)                         |
| <b>11P2-R*</b> | ANALYSE (P2-P=P1P2 SANS RAD) PRODUCTION (ARS11-2021) |

ABSENCE DU LOGO COFRAC

1 L'absence du logo Cofrac provient d'un délai de mise en analyse par rapport au prélèvement supérieur aux exigences normatives.

Eau respectant les limites et références de qualité fixées par l'arrêté du 11 janvier 2007 et par les articles R. 1321-2, R. 1321-3, R. 1321-7 et R. 1321-38 du code de la santé publique pour les eaux de consommation humaine pour les paramètres analysés.

Limites de Qualité : Les limites de qualités sont soit des limites de qualité réglementaires , soit des limites de qualité du client.

Les valeurs en gras, italiques et soulignées sont non conformes aux seuils indiqués dans le rapport d'analyse.

**Si certains paramètres soumis à des seuils de conformité ne sont pas couverts par l'accréditation alors la déclaration de conformité n'est pas couverte par l'accréditation.**

Les résultats sont rendus en prenant en compte les matières en suspension (MES) sauf quand la filtration est indiquée dans les normes analytiques.

**(Déclaration de conformité non couverte par l'accréditation)**

Isabelle VECCHIOLI  
Responsable de Laboratoire

