

#### Techniques de localisation et de mesure de la biodisponibilité dans les sols et les organismes

Laurence Denaix

#### ▶ To cite this version:

Laurence Denaix. Techniques de localisation et de mesure de la biodisponibilité dans les sols et les organismes. Master. Ecotoxicologie et Chimie de l'Environnement, Talence (33), France. 2023. hal-04660862

#### HAL Id: hal-04660862

https://hal.inrae.fr/hal-04660862

Submitted on 24 Jul 2024

**HAL** is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.







## Techniques d'études des métaux dans les sols et les organismes

Laurence DENAIX

UMR ISPA – INRAE

laurence.denaix@inrae.fr

## Techniques d'études des métaux dans les sols et les organismes

- Quels sont les contaminants ?
- Quels sont les niveaux de contamination ? (quantification)
- Où sont localisés les métaux (localisation)?
- Quelles sont leurs formes chimiques (spéciation)?
- Sont-ils disponibles pour les organismes vivants ? (biodisponibilité)

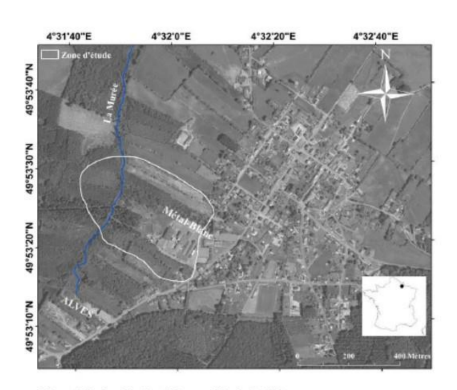
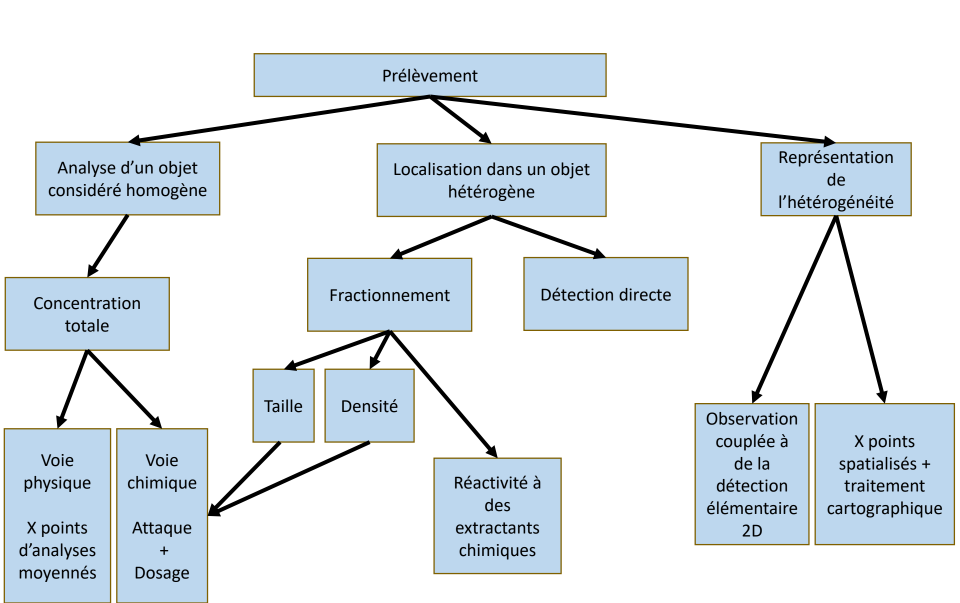
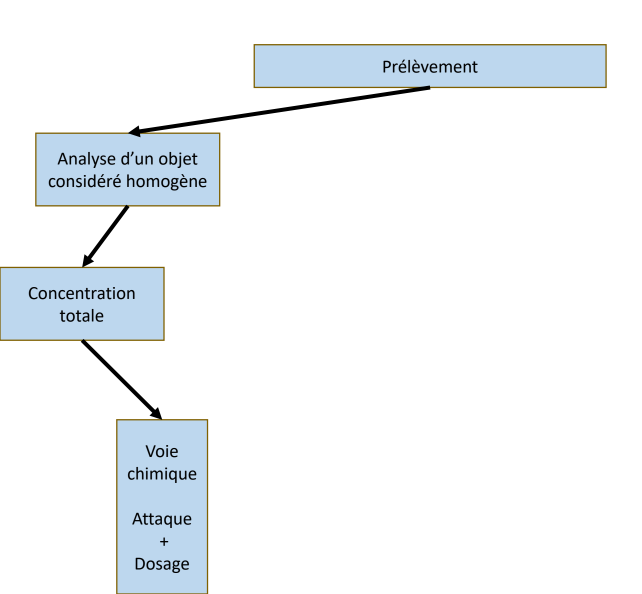


Figure II-3 : Localisation de la zone d'étude de 17 ha.

## Démarche générale



## Démarche générale



### Prélever un échantillon

- Pour quoi ?
- Pour qui ?
- Analyser l'environnement
- Récolter des informations sur l'historique d'usage, sur les pratiques actuelles, sur les sources de contamination, sur la nature du sol = un échantillonnage est toujours associé à une enquête

En absence de connaissance des « liens de terrain » d'un échantillon, un prélèvement de sol n'est qu'un tas de boue (Daniels, 1988)

Norme AFNOR NF ISO 10381-5 relative à l'échantillonnage des sols pollués

#### LE PRELEVEMENT

Définir une stratégie d'échantillonnage



Evaluation globale

Echantillon considéré comme homogène

A partir d'un objet hétérogène



Echantillon composite homogénéisé



Caractérisation de l'hétérogénéité

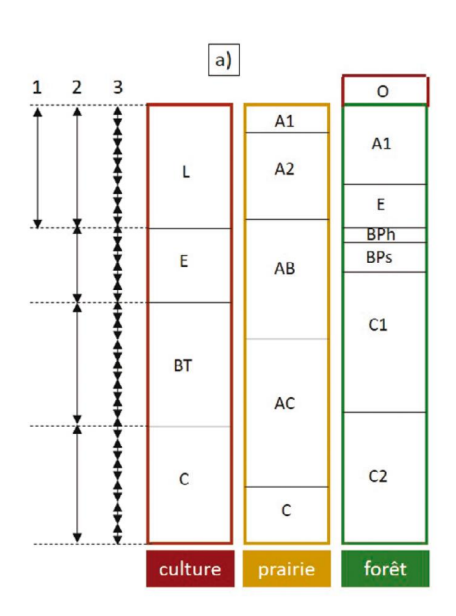


Plusieurs échantillons spatialisés

### Particularité des sols

- Organisation en horizons pédologiques, de profondeur variable
- Possibilité de redistribution entre ces horizons

- Quelle profondeur choisir ?
- Combien d'horizons prélever?



#### LE PRELEVEMENT

1ha de terre sur 20 cm

 $\approx$ 

3000 t

1ha de maïs

>

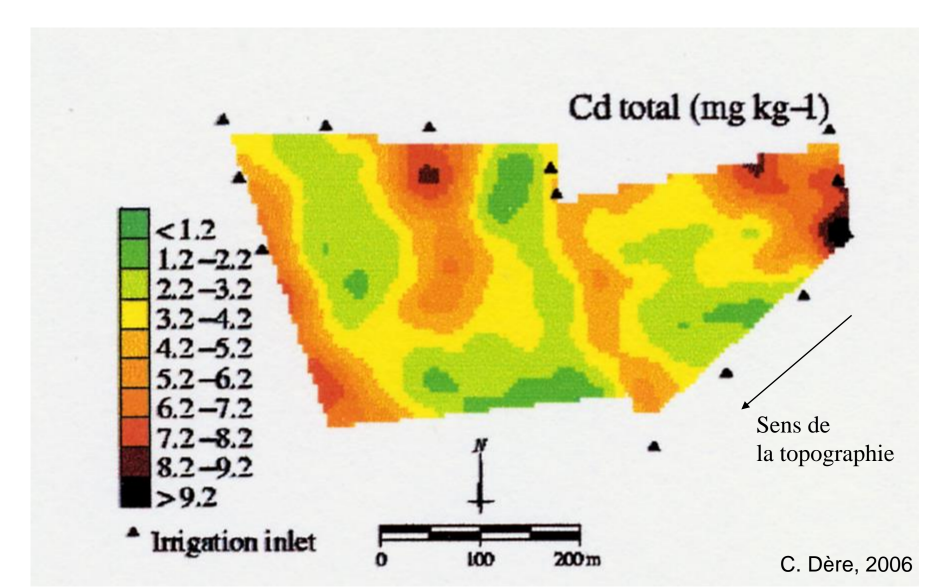
8 t matière végétale

#### **Echantillon analysé in fine ≈ 1g**



- 1 Etudier l'homogénéité de la parcelle
- 2 Définir une stratégie d'échantillonnage

### Exemple du site de Pierrelaye : Cadmium dans la parcelle



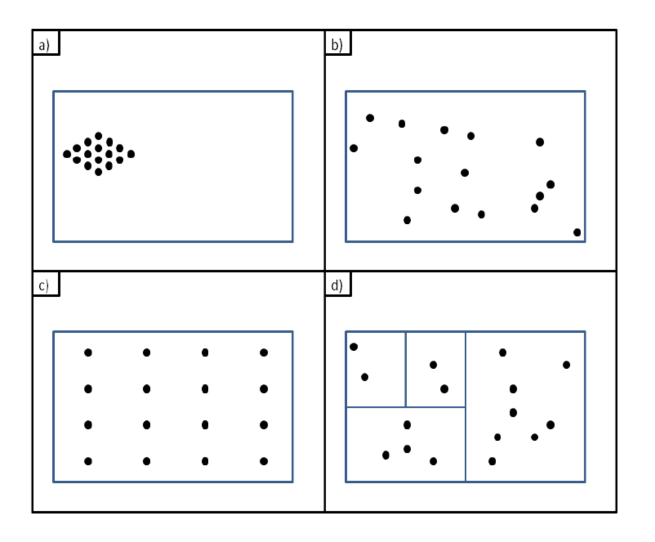
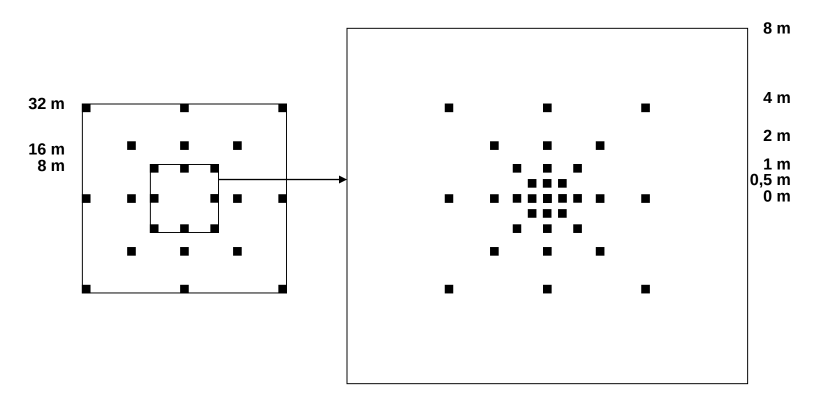


Figure 1.12 : Les différents plans d'échantillonnage : a) Ciblé ; b) aléatoire simple ; c) Systématique ; d) aléatoire stratifié

## Stratégies de prélèvement de sol



Bourrié et Gascuel-Odoux 1987

#### LE PRELEVEMENT

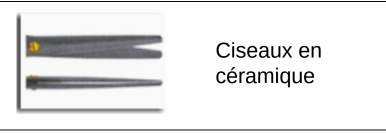
#### **Comment?**

#### Outils de prélèvement :

- Adaptés
- Non contaminants
- Limitant les pertes







#### LE PRELEVEMENT

#### **Conditionnement**

#### Dans un récipient :

- Adaptés à la matrice (liquide, solide)
- Propre
- Inerte chimiquement
- Assure la protection de l'échantillon contre :
  - La lumière
  - Les poussières
  - Les contaminants biologiques
  - L'air (oxygène)
  - La chaleur
  - L'humidité

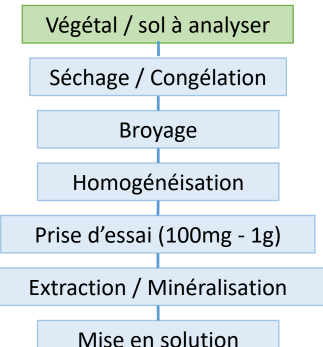
• . . . .

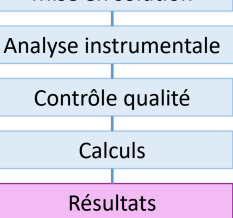
### Déroulement d'une analyse





Blancs, Echantillons de contrôle











## Influence de la méthode sur le résultat

La concentration totale d'un élément dans un échantillon est indépendante de la méthode employée pour la mesurer. Toutes les méthodes ayant prouvé leur justesse donnent le même résultat.

Mais les méthodes de minéralisation peuvent attaquer plus ou moins les constituants.

Pour les sols

```
=> HNO3 (norme suisse OSOL)
```

=> HNO3 + HCl (eau régale NF ISO 11466 ; 1995)

=> HF + HClO4 (NF X 31-147 ; 1996) : Attaque totale

Pour les végétaux

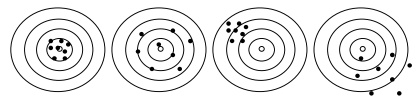
=> HNO3 + H2O2 (+HF)

#### Méthodes:

- Minéralisation à sec
- Minéralisation par voie humide
  - Micro-ondes,
  - Bain marie

### La qualité des analyses

Justesse, Reproductibilité, Sensibilité



- Blancs d'analyse
- Echantillons de référence



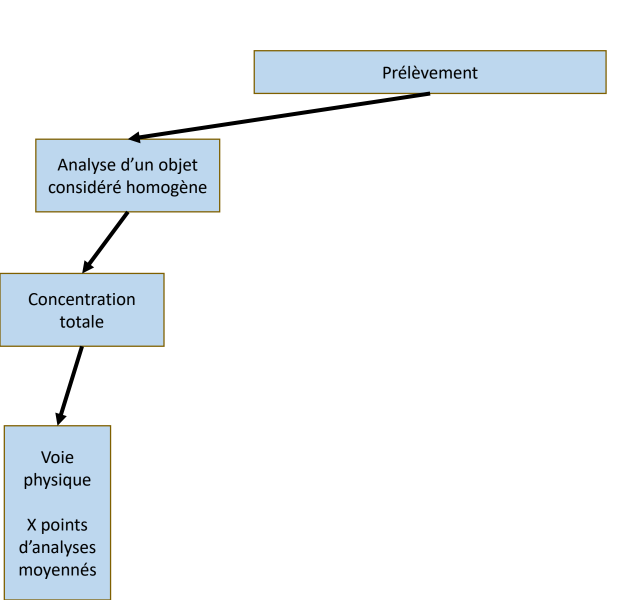


Si analyses faites par un laboratoire externe :

Toujours obtenir:

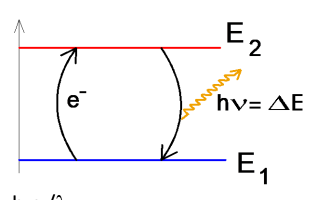
- les méthodes utilisées,
- les modes opératoires,
- les valeurs des blancs et des échantillons de référence
- Les limites de quantifications

## Démarche générale

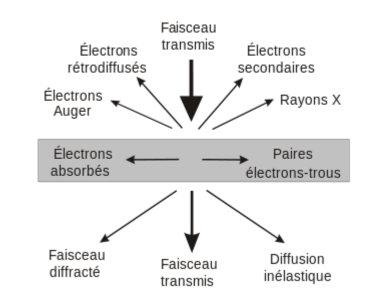


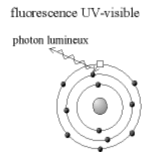
## Méthodes physiques de détection

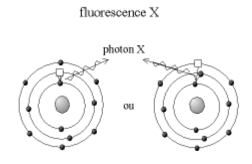
#### Basées sur l'interaction Rayonnement-Matière

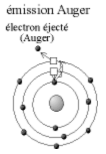


 $E = h.c / \lambda$ Energie des photons caractéristiques des éléments

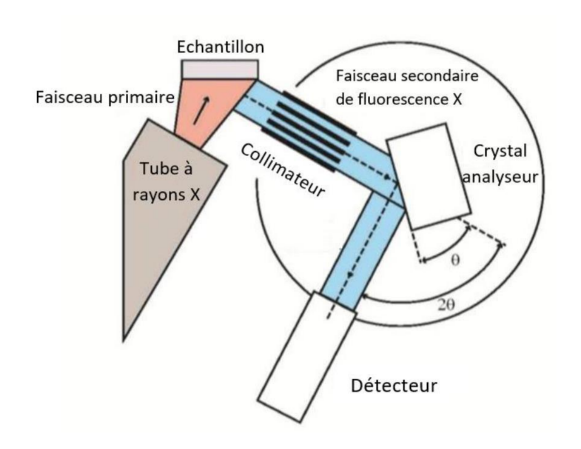






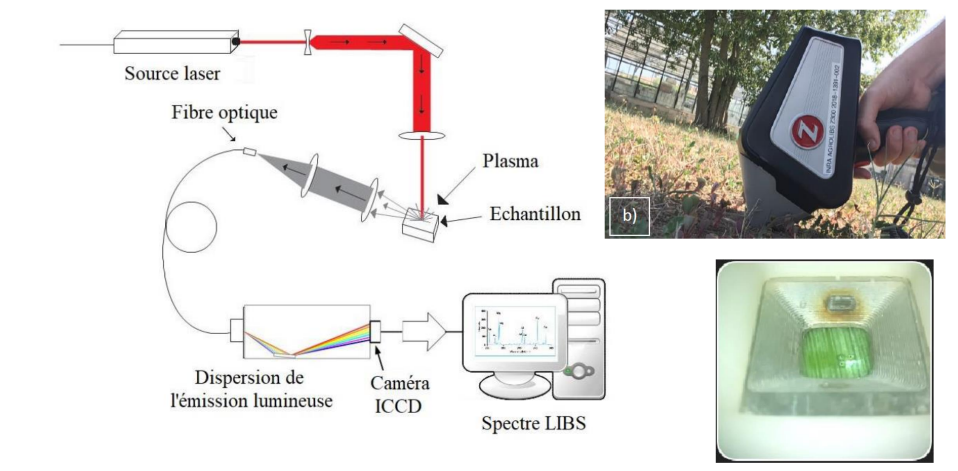


# Nouvelles techniques de détection : la XRF (Fluorescence de Rayons X)



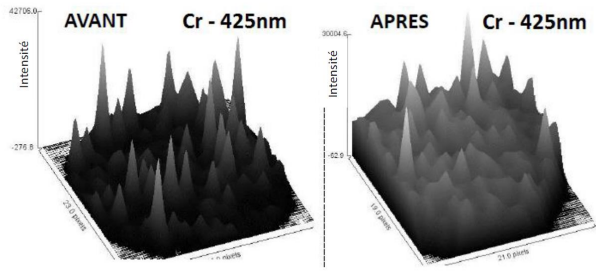


## Nouvelles techniques de détection : le LIBS (Spectroscopie d'émission à partir d'un plasma induit par laser )



# LIBS (Spectroscopie d'émission à partir d'un plasma induit par laser )

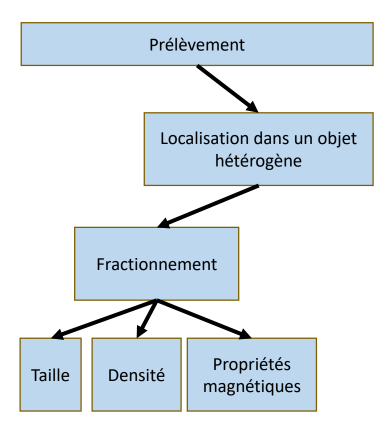




Guezennoc et al., 2017

Figure 7: Représentation de la variabilité de l'intensité associée à la raie du Cr à 425nm pour un échantillon de sol avant et après broyage fin.

## Démarche générale



# Fractionnement granulométrique

## Principe : les fractions les plus fines sont les plus réactives

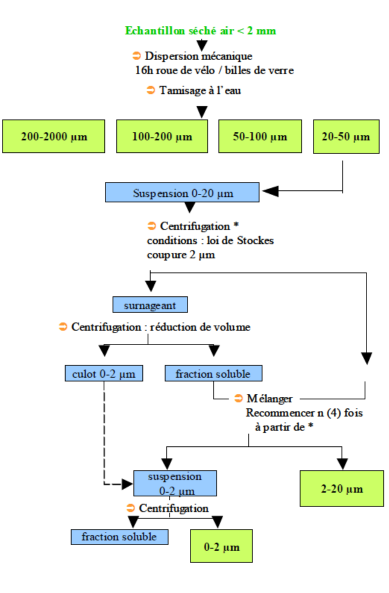


> 2mm 2 mm -200 μm 200μm -50 μm 50μm-20μm 20μm – 2 μm 2μm – 0,2 μm >0,2 μm

#### Loi de Stockes

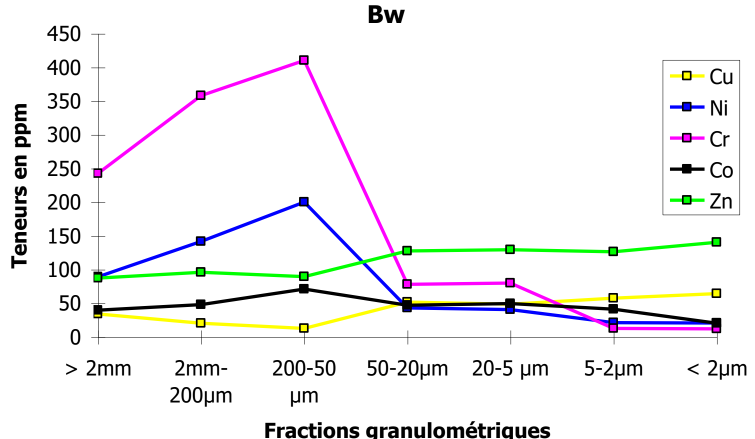
Vitesse de sédimentation =  $[2*r^2*g*(d_{particule}-d_{liquide})]/(9*\eta)$ Avec r : rayon de la particule d: densité

η: viscosité du liquide



# Répartition dans les fractions granulométriques du sol

Répartition des éléments traces Cu, Ni, Cr, Co et Zn suivant les fractions granulométriques de l'horizon



### Fractionnement densimétrique

Roche: densité = 2,5 t/m3

Matière organique : densité = > 1 t/m3

Principe : Jouer sur la densité du liquide dans lequel les particules sont mises en

suspension

les fractions organiques sont les plus réactives

Attention à utiliser des solutions qui ne désorbent pas les métaux

 Fractionnement à l'eau (NF X31-516 Septembre 2007 Qualité du sol -Fractionnement granulo-densimétrique des matières organiques particulaires du sol dans l'eau)

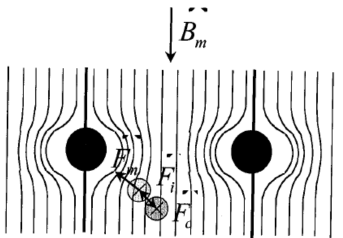
Fractionnement dans des solutions de densités variables

### Fractionnement magnétique

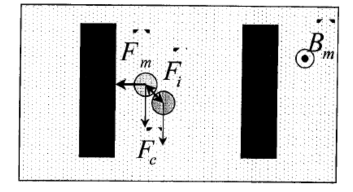
Principe : les oxydes et hydroxydes de fer ont une forte affinité vis-à-vis des métaux

Fractionnement en solution

<u>Fig. I-4</u>: Forces appliquées à des particules placées dans un gradient de champ magnétique

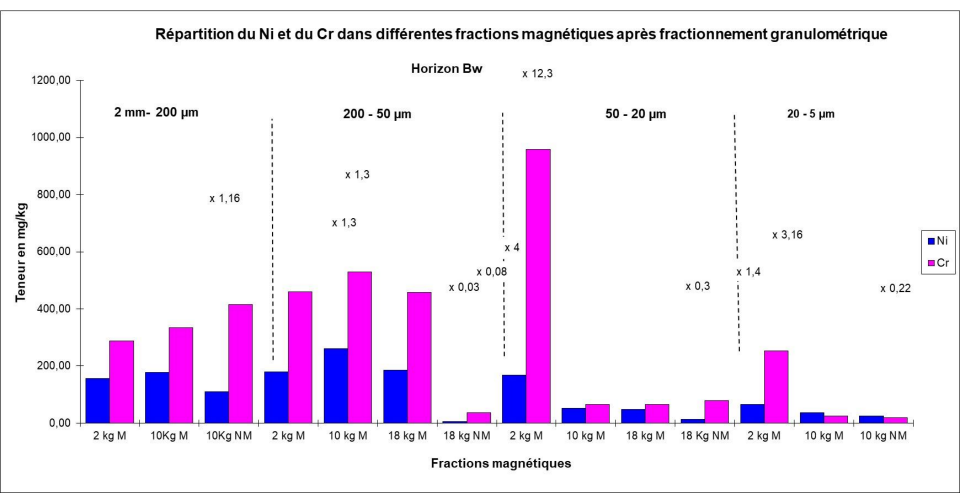


Vue de dessus



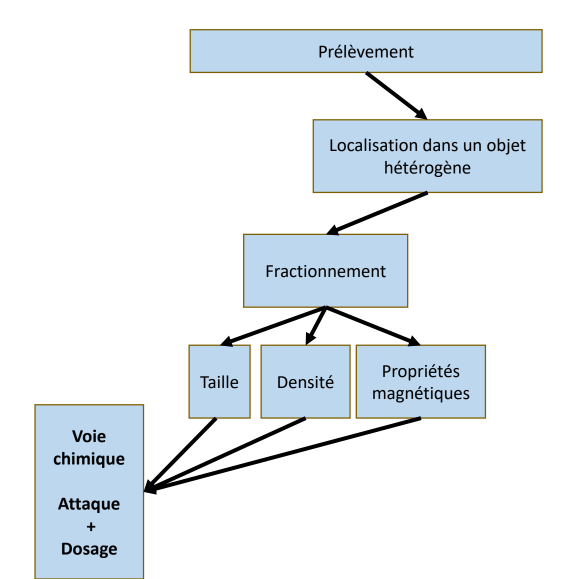
Vue de face

# Résultat d'un fractionnement granulomagnétique

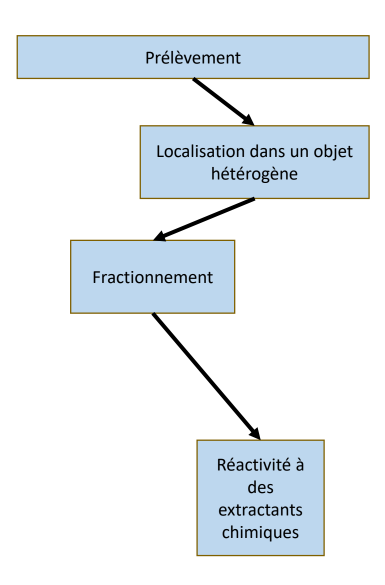


Le Cr est concentré dans les fractions grossières et les fractions magnétiques fines

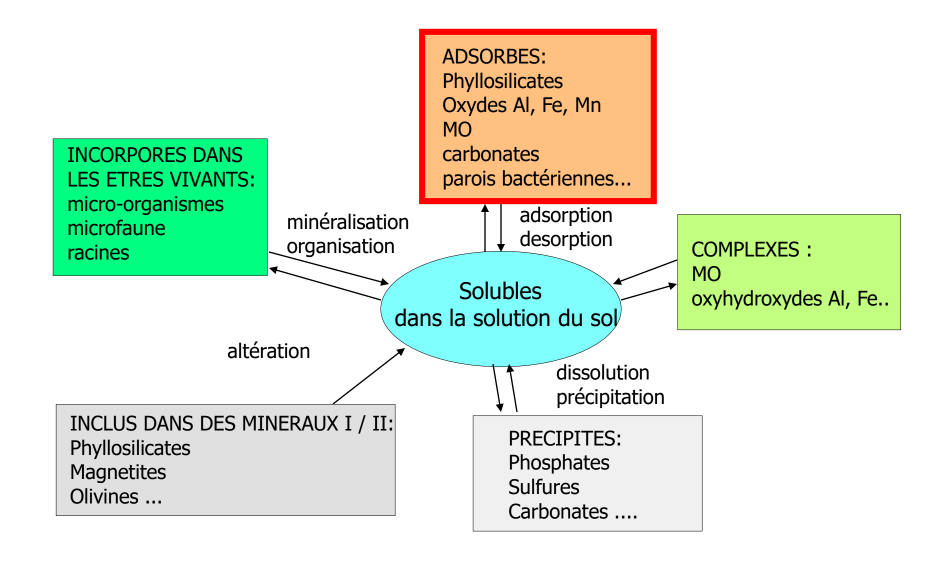
## Démarche générale



## Démarche générale

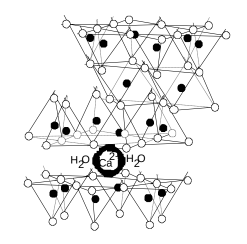


#### Localisation des ETM dans un sol

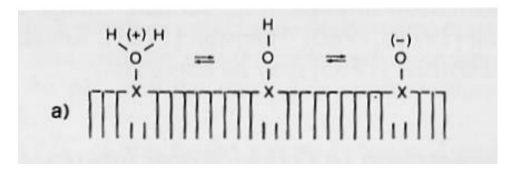


### Les constituants des sols possèdent des charges négatives compensées par des cations

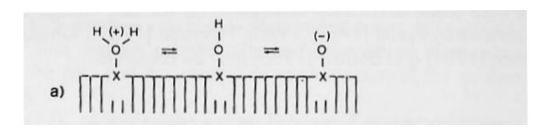
Des charges permanentes sur les phyllosilicates résultant de la substitution de certains atomes (ex : Si (4 charges+) par Al(3 charges+)

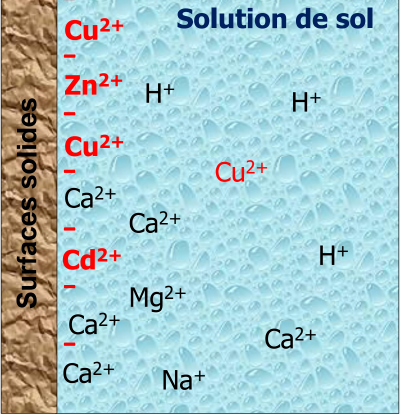


Des charges variables sur tous les OH de bordure (MO, phyllosilicates, oxydes...)



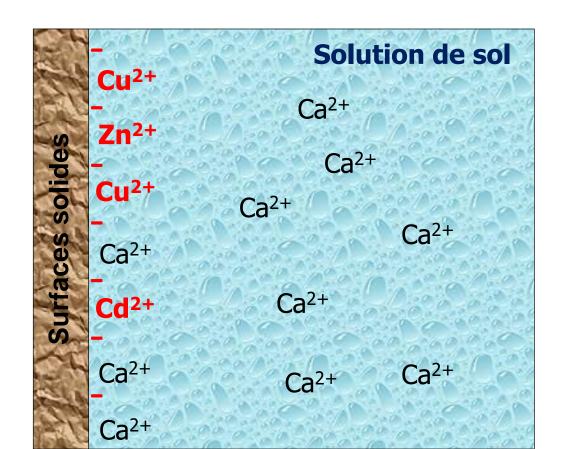
## Cas de la liaison ionique



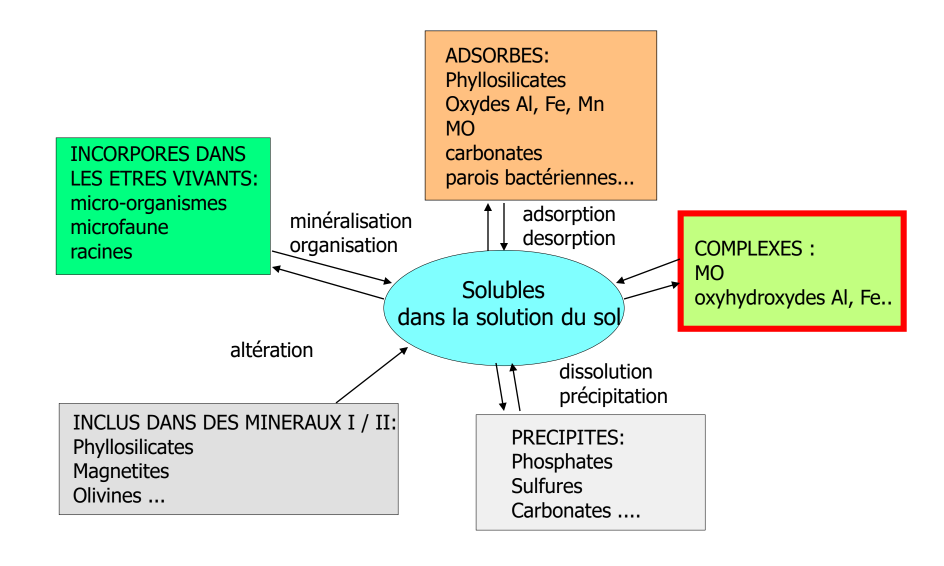


# Comment quantifier les cations sorbés par échange ionique ?

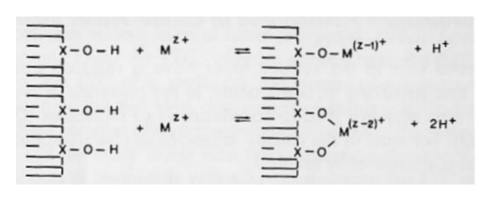
Saturation avec un autre cation : échange avec une solution saline neutre :  $ex : CaCl_2$ ,  $BaCl_2$ ,  $Ca(NO_3)_2$ ,  $NaNO_3$ ,  $NH_4NO_3$ 

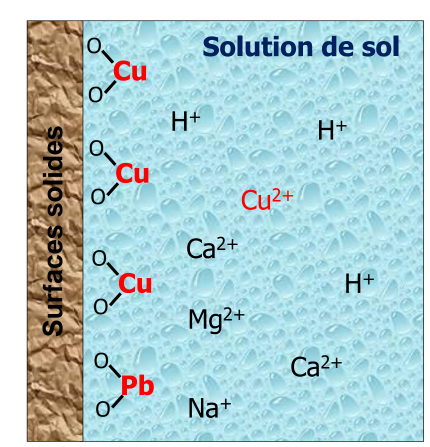


#### Localisation des ETM dans un sol



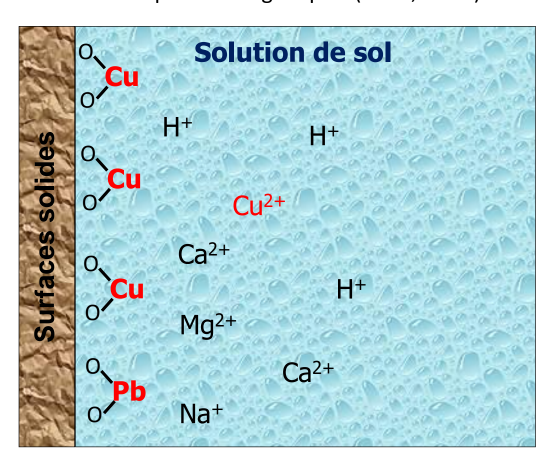
## Cas de la complexation



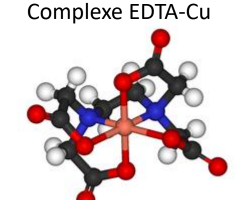


# Comment quantifier les cations sorbés par échange ionique ?

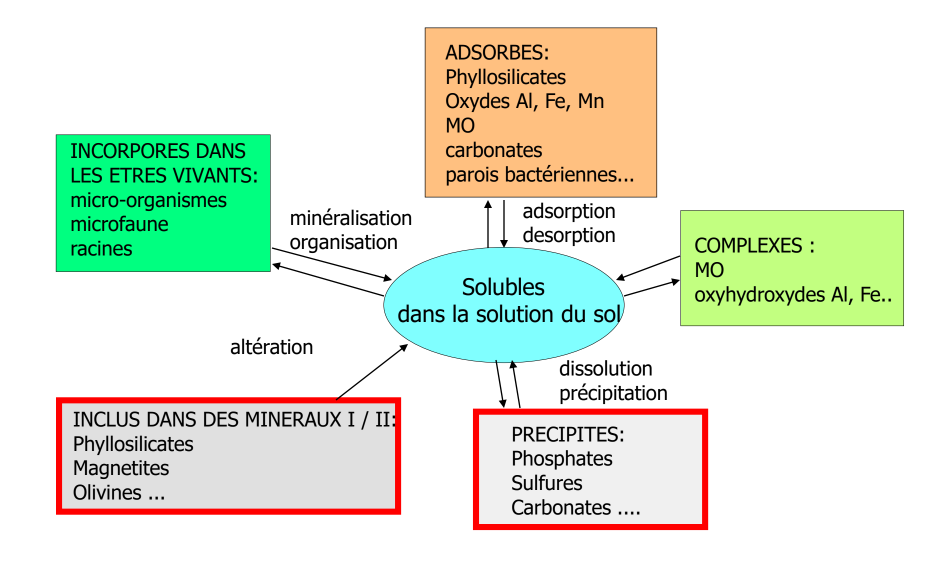
Echange avec des complexants de plus forte affinité : Ex complexants organiques (EDTA, DTPA)



acide éthylènediaminetétraacétique



#### Localisation des ETM dans un sol



### Extractions chimiques sélectives

#### Extraire les métaux par :

#### 1) échange ou complexation

- Échange à l'eau
- Echange avec des solutions salines non tamponnées (CaCl<sub>2</sub>, BaCl<sub>2</sub>, Ca(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, NaNO<sub>3</sub>, NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>)
- Acides dilués
- Complexants organiques (EDTA, DTPA)

#### 2) dissolution des phases porteuses

- Oxydation de la MO (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)
- Dissolution des oxydes de fer
- Dissolution des phases carbonatées (acides)

# Extractions chimiques séquentielles

Même principe mais en reprenant les résidus pour faire une cascade d'extractions

1ère méthode issue des travaux sur les sédiments

Table 3 Summary of the Tessier et al. (1979) sequential extraction procedure

Step	Operational definition	Chemical reagents and conditions			
1	Exchangeable	1 g is extracted at room temp. for 1 h with 8 ml of 1 M MgCl <sub>2</sub> (pH 7) with continuous agitation <sup>a</sup>			
2	Carbonate	To Step 1 residue add 8 ml of 1 M NaOAc adjusted to pH 5 with HOAc, shake for 5 h at room temperature			
3	Reducible	To Step 2 residue add 20 ml of 0.04 M NH <sub>2</sub> OH•HCl in 25% HOAc at 96 °C for 6 h			
4	Oxidizable	To Step 3 residue add 3 ml of 0.02 M HNO <sub>3</sub> and 5 ml of 30% H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (pH 2) and heat to 85 °C for 2 h; add 3 ml of acidified H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , heat to 85 °C for 3 h; finish with 5 ml of 3.2 M NH <sub>4</sub> OAc in 20% HNO <sub>3</sub> and agitate for 0.5 h			
5	Residual	To Step 4 residue add 2 ml of conc. HClO <sub>4</sub> and 10 ml of HF, heat to dryness; add 1 ml of HClO <sub>4</sub> and 10 ml of HF, heat to near dryness; finish with 1 ml of HClO <sub>4</sub> , with the residue dissolved in 12 M HCl <sup>b</sup>			

# Extractions chimiques séquentielles

#### Procédure BCR Quevauvillier et al., 1993

Table 1 Chemical reagents and analytical conditions for the original BCR sequential extraction procedure

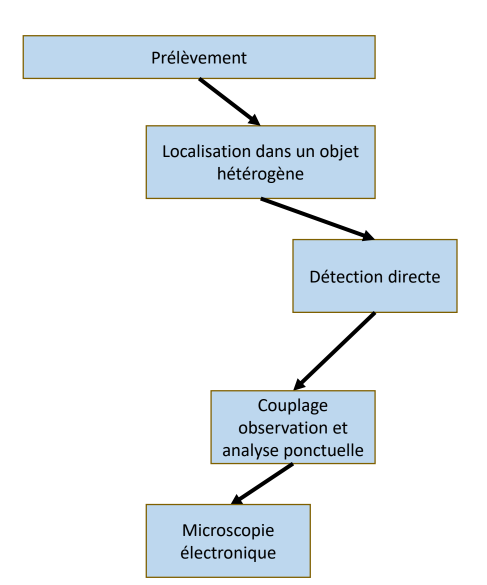
Step <sup>a</sup>	Operational definition	Chemical reagents and conditions
1	Acid- extractable	1-g aliquot, 40 ml of 0.11 M HOAc, shake for 16 h at ambient temperature; separate extract from the solid residue by centrifugation at 1500×g for 20 min
2	Reducible	To Step 1 residue add 40 ml of 0.1 M $NH_2OH \cdot HCl$ (acidify to pH 2 with $HNO_3$ ), shake for 16 h at ambient temp.; centrifuge at $1500 \times g$ for 20 min
3	Oxidizable	To Step 2 residue add 10 ml of $H_2O_2$ (pH 2-3), 1 h at room temp., heat to 85 °C for 1 h; add a further 10 ml of $H_2O_2$ and heat to 85 °C for 1 h; add 50 ml of 1 M NH <sub>4</sub> OAc (pH 2) and shake for 16 h at ambient temp.; centrifuge at $1500 \times g$ for 20 min
4	Residual	Digest Step 3 residue on a hotplate using HF/HNO <sub>3</sub> /HClO <sub>4</sub> mixture in a Teflon dish

# Extractions chimiques séquentielles

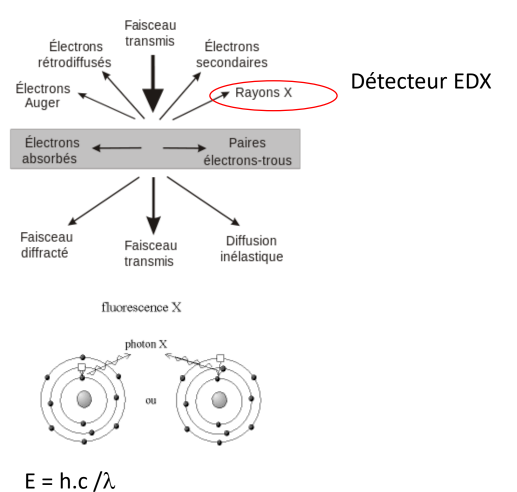
#### Inconvénients:

- Problème de la ré-adsorption des métaux mis en solution sur des phases encore présentes dans le résidus
- Suivant les sols, quelle succession d'étape choisir ?
- De nombreuses méthodes proposées dans la littérature

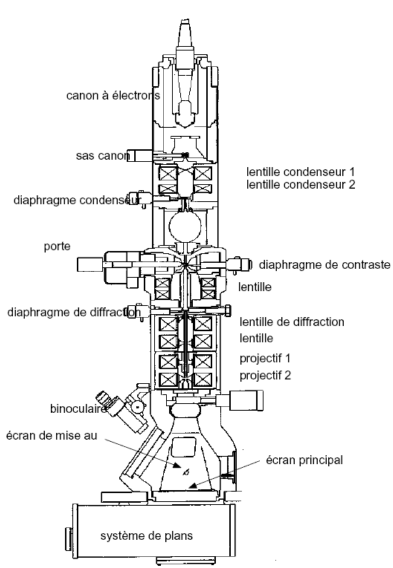
## Démarche générale



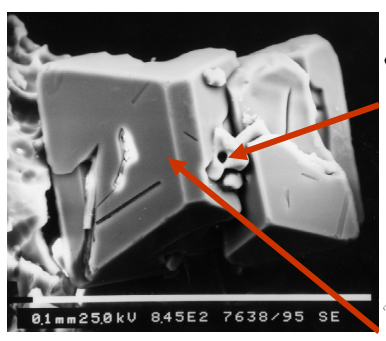
# Microscopie électronique analytique

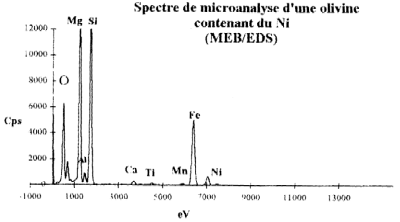


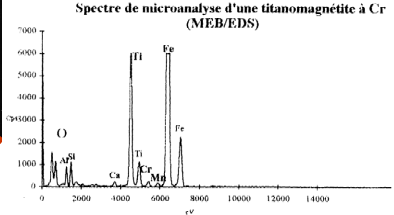
Energie des photons caractéristiques des éléments



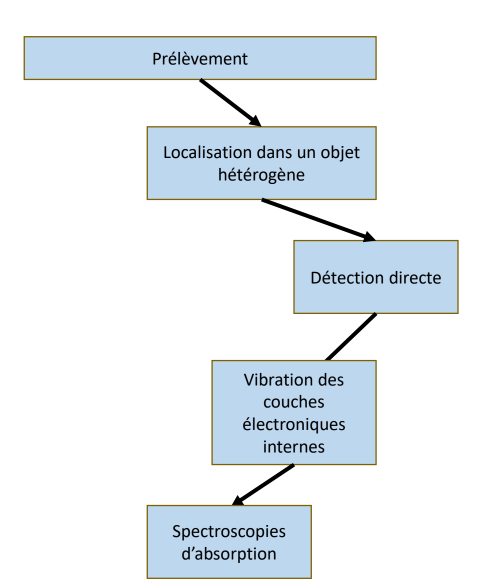
#### Localisation des métaux dans les minéraux







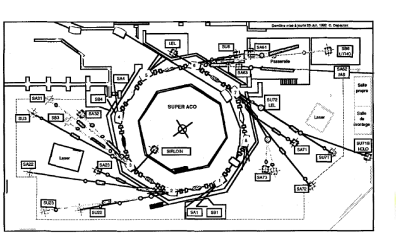
## Démarche générale

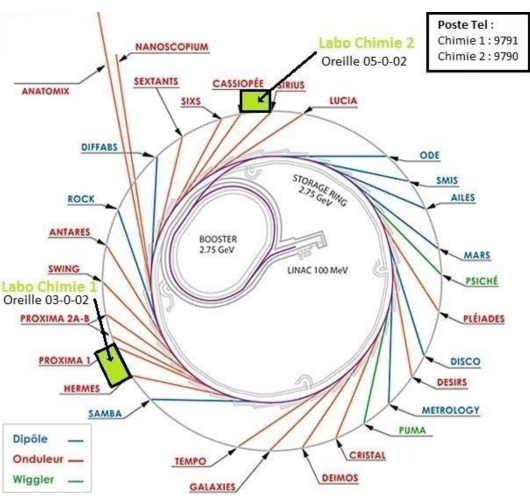


### Le rayonnement synchrotron

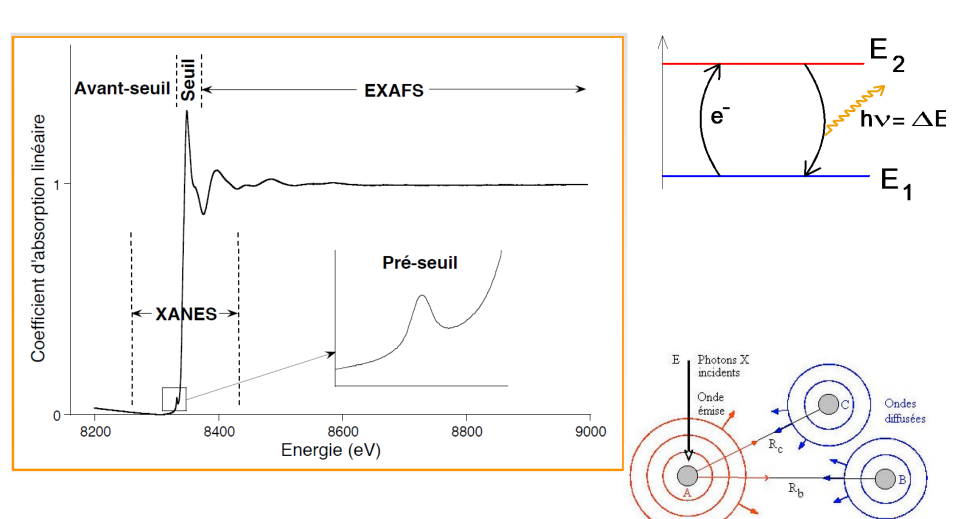
Une source intense d'énergie = Un accélérateur de particules puis un anneau de stockage

Le synchrotron SOLEIL

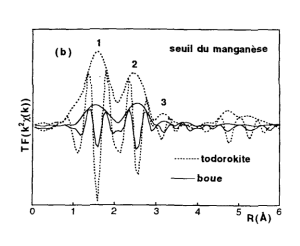


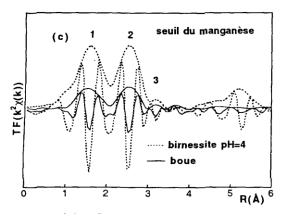


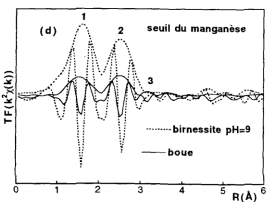
# XANES (X ray Absorption Near Edge Structure) et EXAFS (Extended X ray Absorption Fine Structure)



#### Spéciation du Mn dans la boue

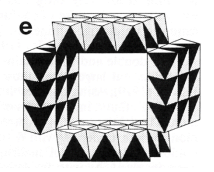




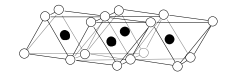


<u>Figure 3-11</u>: Comparaison des FDR au seuil du manganèse de la boue d'Ambarès, de la chalcophanite<sup>(a)</sup>, de la todorokite<sup>(b)</sup>, de la birnessite hexagonale<sup>(c)</sup> et monoclinique<sup>(d)</sup>.

#### **Todorokite**

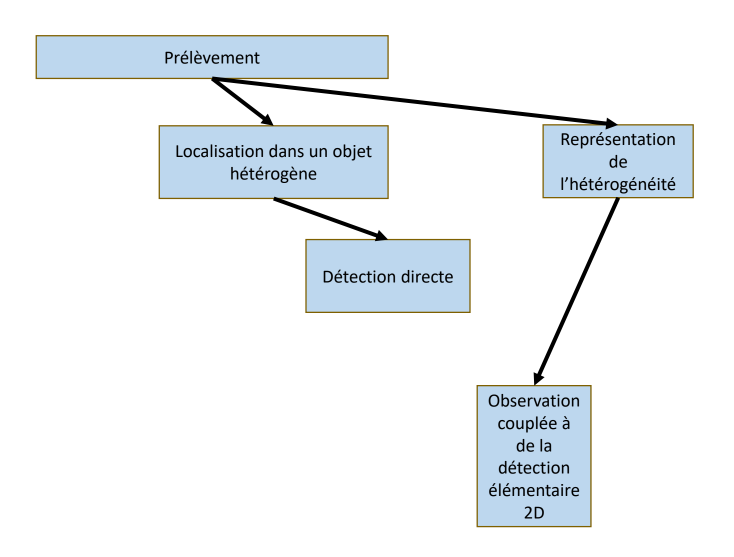


Birnessite



d 'après Hargé (1997)

## Démarche générale



## Techniques d'imagerie

Techniques d'imagerie des éléments chimiques	Limite de détection	Résolution spatiale	Sélectivité	Quantification	Profondeur d'analyse
Microsonde électronique EDS (X-ray Energy Dispersive Spectrometry)	100 à 1000 µg/g	0,5 μm	Multiélémentaire (Z≥6)	Semi-quantitative	0,1 à 1 μm
EELS (Electron Energy Loss Spectroscopy)	1000 µg/g	1 nm	Multiélémentaire (Z≥6) Formes chimiques	Semi-quantitative	< 50 nm
Microsonde faisceau d'ions	1 à 10 μg/g	0,2 - 2 μm	Multiélémentaire (tous Z)	Quantitative	10 à 100 μm
Microsonde rayonnement synchrotron XRF	< 0,1 μg/g	0,1 - 2 μm	Multiélémentaire (Z≥6)	Semi-quantitative	> 100 μm
XAS (X-ray Absorption Spectroscopy)	100 µg/g	1μm	Formes chimiques		> 100 μm
Laser Ablation Inductively Coupled Plasma Mass Spectrometry (LA-ICP-MS)	0,001 μg/g	5 — 15 μm	Multiélémentaire Isotopes	Semi-quantitative	200 μm
Secondary Ion Mass Spectrometry (SIMS)	0,001 μg/g	0,05 μm	Multiélémentaire Isotopes	Semi-quantitative	0,1 μm
Micro Spectrofluorométrie	0,01 μg/g	1μm	Fluorophores (Na, Mg, K, Ca)	Quantitative	Cellule

#### Trichomes de A. halleri (hyperaccumulatrice) µFluorescence X

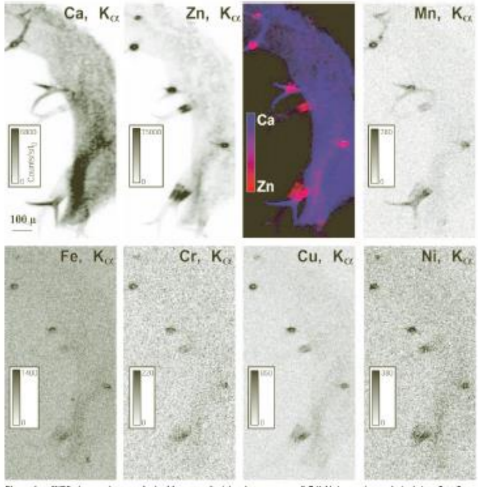
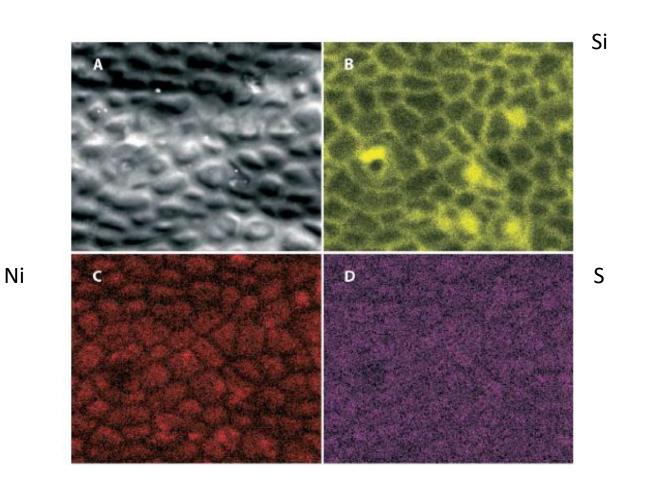
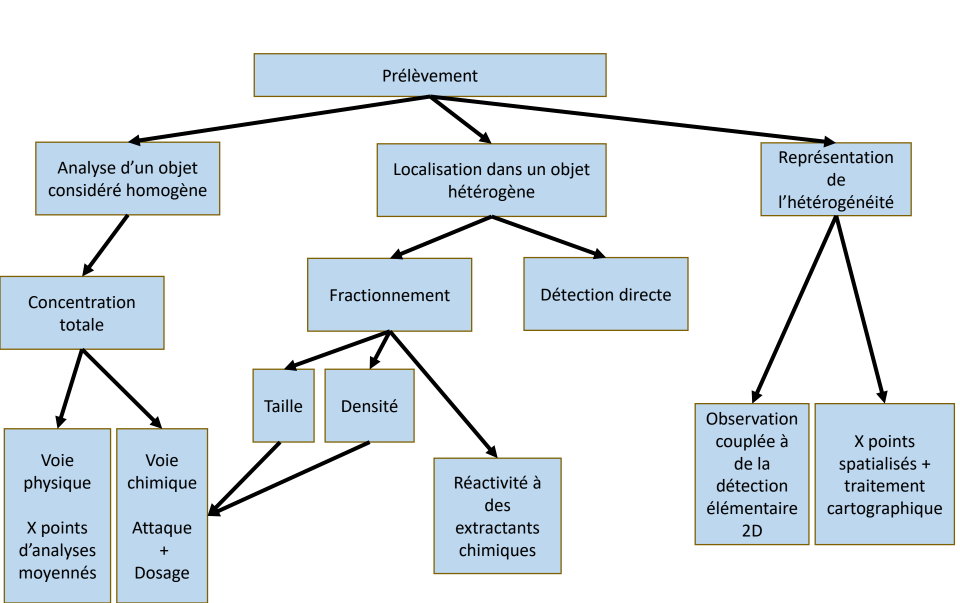


Figure 6.  $\mu$ SXRF elemental maps of a leaf fragment (incident beam energy, 9.7 KeV) beam size and pixel size, 5  $\times$  5  $\mu$ m; dwell time, 150 ms pixel<sup>-3</sup>). The number of fluorescence yield counts were normalized by  $l_0$  and the dwell time. Metals are concentrated in the bases of the trichomes.

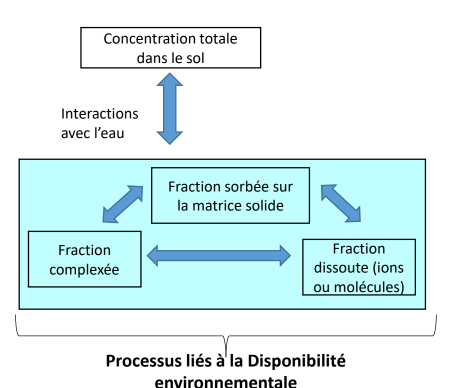
# Localisation cellulaire du nickel (EDS)

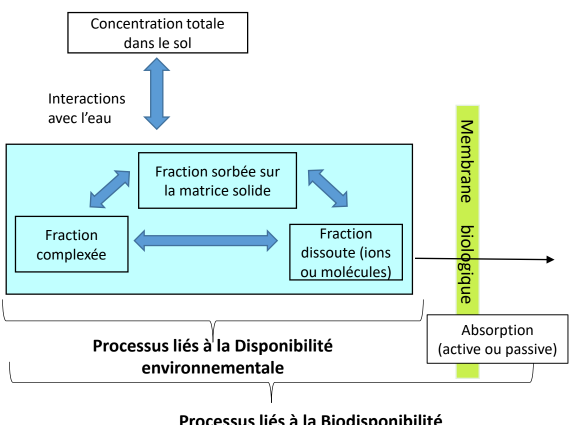


## Démarche générale

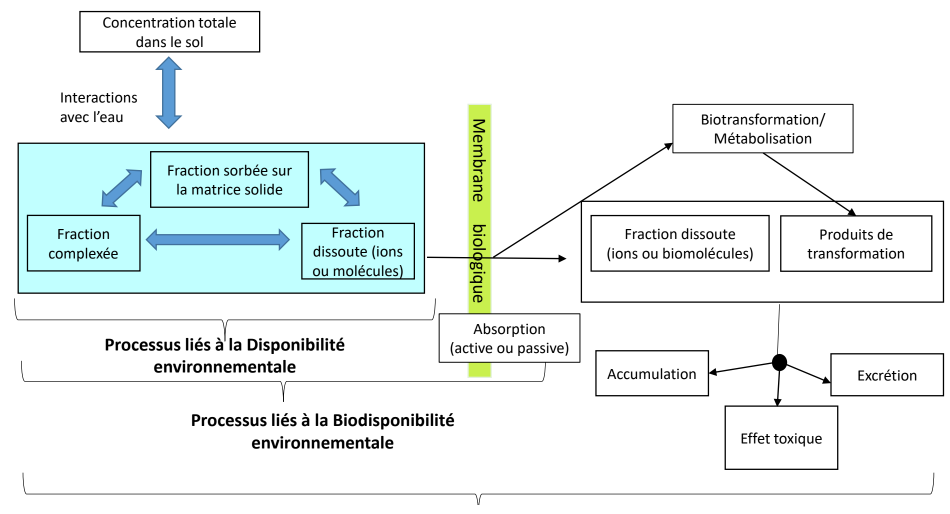


# Biodisponibilité

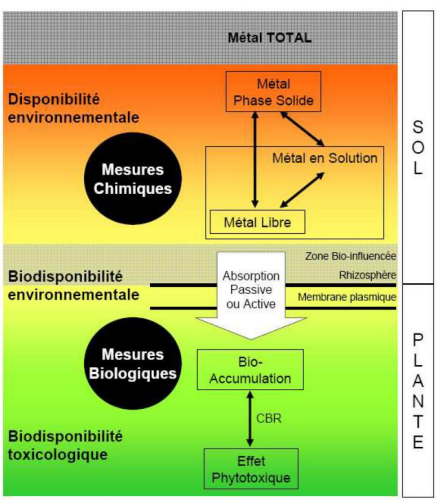




Processus liés à la Biodisponibilité environnementale



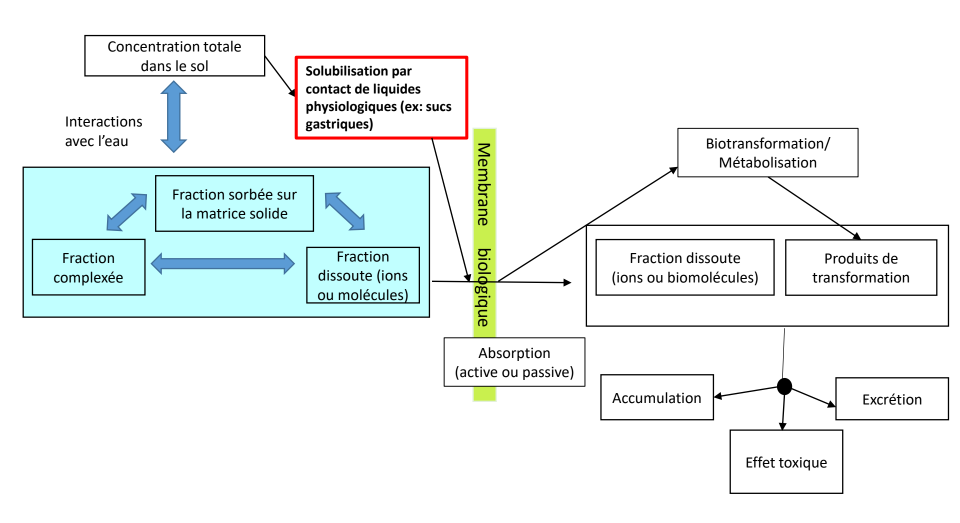
Processus liés à la Biodisponibilité toxicologique



- La biodisponibilité représente la quantité susceptible d'être absorbé par un organisme vivant.
- Cette quantité dépend de la capacité d'absorption de l'organisme mais aussi de la disponibilité.

**Figure 1.** Biodisponibilité des métaux pour les plantes à trois composantes: disponibilité environnementale, biodisponibilité environnementale et biodisponibilité toxicologique (CBR = Critical Body Residue). Mesures « chimiques » et « biologiques » permettant d'évaluer la biodisponibilité (D'après Lanno et al. 2004; ISO 2006).

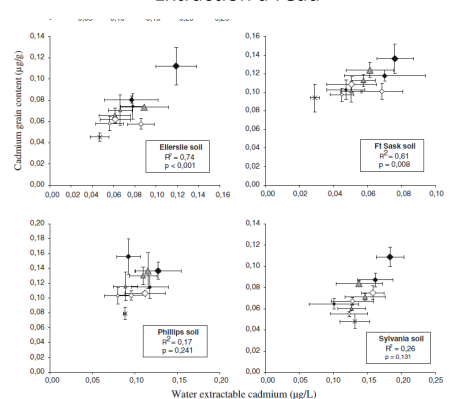
## Le concept de bioaccessibilité



# Tentatives pour relier les extractions chimiques et la biodisponibilité

Cas du cadmium dans les grains de blé

#### Extraction à l'eau



Extraction à l'EDTA

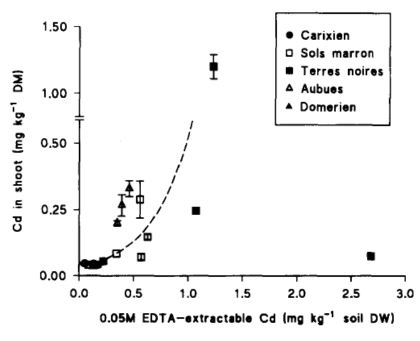


Fig. 8. Variation in mean wheat shoot Cd concentration with 0.05 M EDTA-extractable Cd in soil.

François et al., 2009

Mench et al., 1997

### Prélèvement de la solution de sol

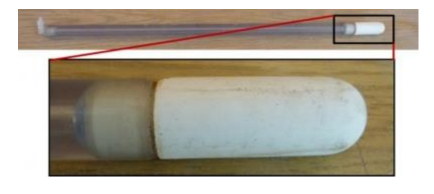
Nécessité de prélever un liquide représentatif du liquide à l'équilibre avec les phases solides et gazeuses du sol

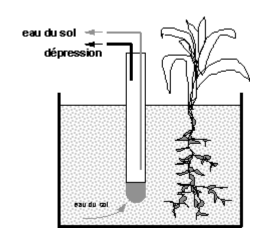
- ⇒ Problème : le fait de prélever rompt l'équilibre !
- ⇒ Attention à la conservation de l'échantillon (ex : échanges avec l'air ambiant)

#### Prélèvement de la solution

#### Deux méthodes principales :

Bougies microporeuses





Centrifugation

### Sol => Solution

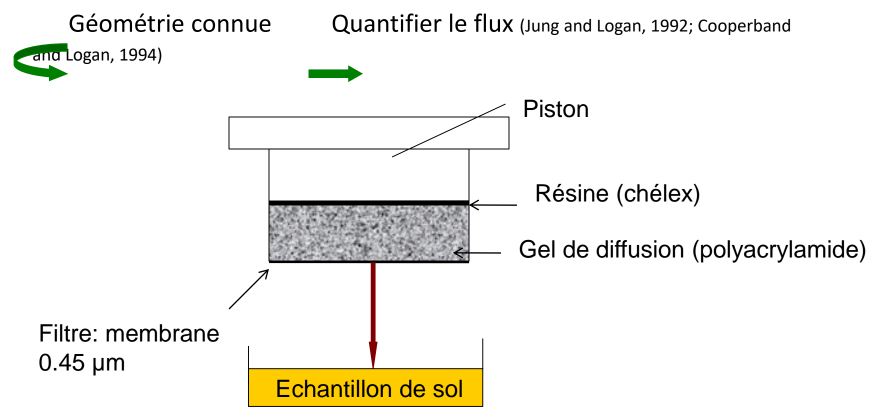
 Nécessité de développer une approche qui prend en compte a la fois la concentration dans <u>la solution du sol</u> et la <u>réalimentation par la</u> <u>phase solide</u>, via différents phénomenes sans en privilégier un seul.



- ➤ Développement des capteurs passifs, le gradient diffusif en couches minces (DGT) a été mis en place par Davison et Zhang en 1994 dans les milieux aqueux.
- Cette technique a été appliquée par la suite dans les **sols**: mesure quantitative des especes métalliques labiles (Hooda et al. 1999; Zhang et al. 2001; Nolan et al. 2003).

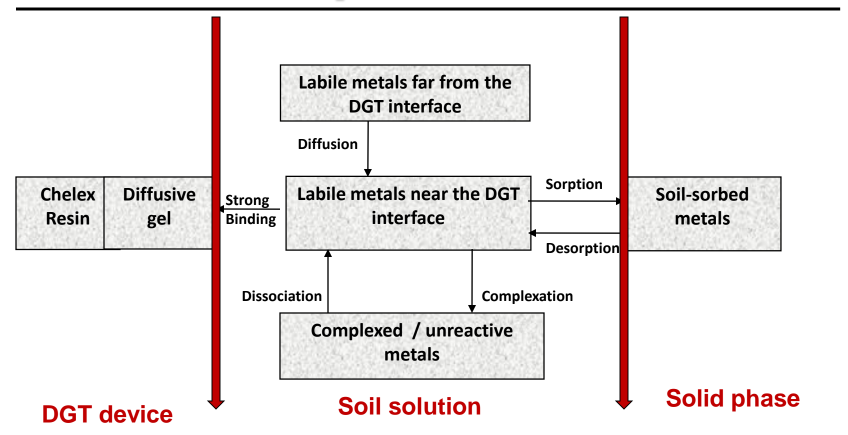
# **Dispositif DGT**

➤ La technique DGT se base sur un dispositif associant des résines chélatantes inclues dans un gel de polyacrylamide et un gel de diffusion de porosité connue.



Représentation schématique du dispositif DGT

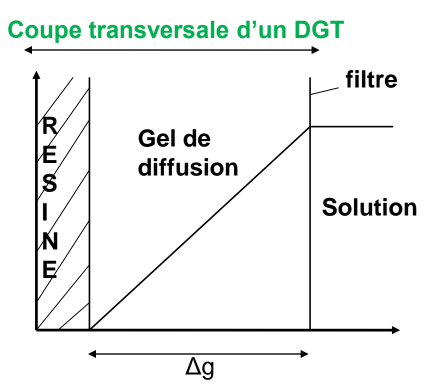
# Principe de la DGT



**DGT** (Rachou et al., 2003; Sauvé, 2003)

## Principe de la DGT

☐ L'accumulation continue des ions métalliques est <u>proportionelle</u> à leur concentration dans la solution du sol où on déploie un dispositif DGT.



- □Un dispostif DGT est caractérisé par:
- ▲g :épaisseur de la couche de diffusion
- Capacité de la résine
- gel de diffusion
- =>La dimention de la DGT peut etre différente selon le modele.

Profil de concentration de métaux labiles dans un DGT en contact avec la solution (*Boeriu et al., 2003*)

# Principe de la DGT

➤ La mesure de la masse accumulée, permet à l'aide de <u>la loi de Fick</u> le calcul du flux de métaux à travers la surface du gel.

➤ Ce flux est fonction de la concentration de métal labile dans la solution.

$$F = \frac{D.C_{\text{DGT}}}{\Delta g} = \frac{M}{A.t}$$

F = flux de formes labiles des métaux

M = masse des ions métalliques accumulée sur la résine

A = l'aire de la surface de gel exposée à la solution du sol

*t* = temps du déploiement du DGT

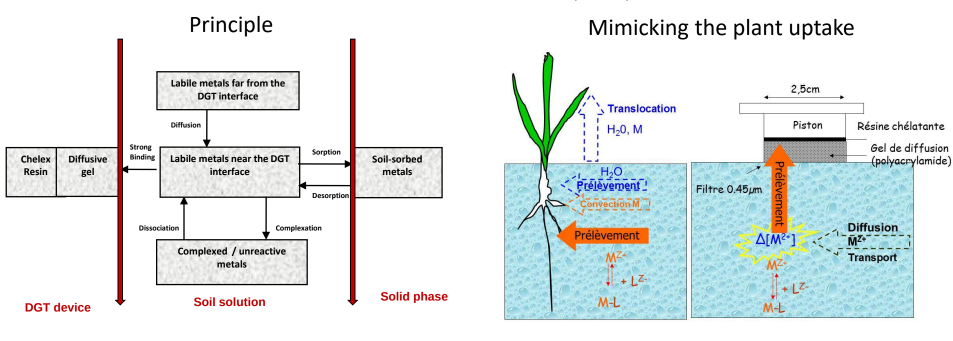
**CDGT** = concentration de métal labile dans la solution

 $\Delta g = \acute{e}$ paisseur de la couche de gel de diffusion

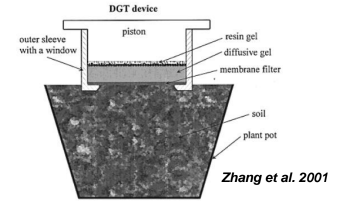
D = coefficient de diffusion de l'analyte

#### Passive samplers for monitoring of metal bioavailability

#### Diffuse Gels in Thin Films (DGT)



Rachou et al., 2003



#### Préparation de la DGT

Résine Chelex (0.4 mm)

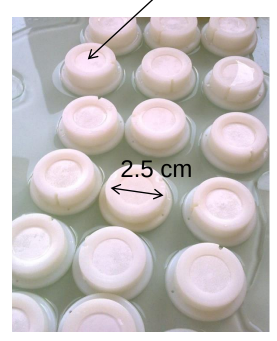
Gel de diffusion (0.8 mm)



Filtre (0.13 mm)

Surface de contact (3.14 cm2)





#### Le Rhizotest

ISO 16198:2015 : « test végétal pour l'évaluation de la phytodisponibilité environnementale des éléments traces pour les plantes », dite « Rhizotest »

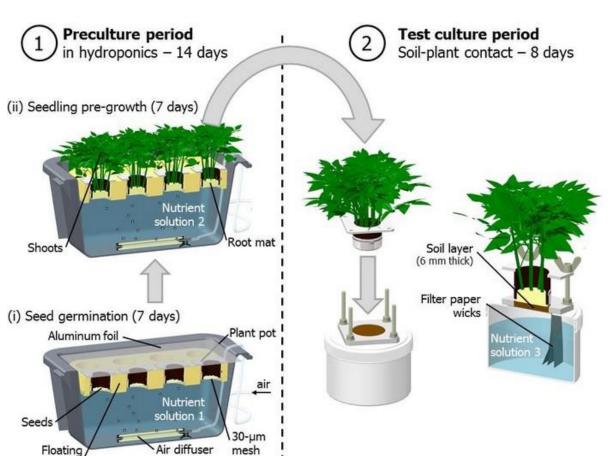
Principe: prélèvement par un tapis racinaire

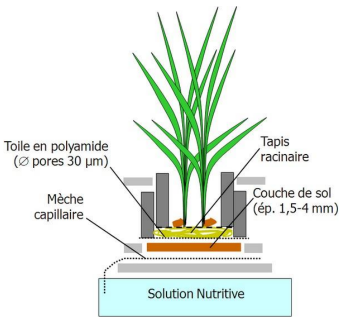
https://rhizotest.cirad.fr/

Bravin et al., 2010, RHIZOtest: A plant-based biotest to account for rhizosphere processes when assessing copper bioavailability, Environmental Pollution

#### Le Rhizotest

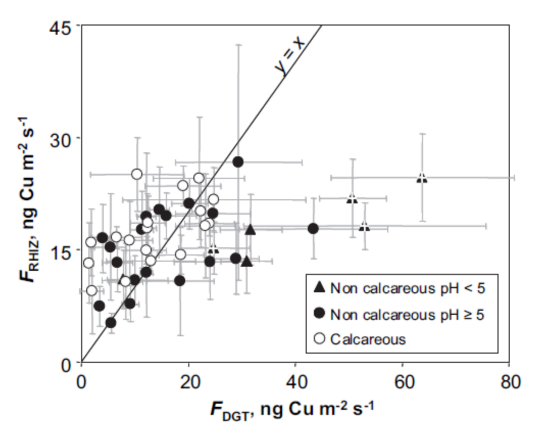
platform







### Comparaison DGT-Rhizotest



DGT = Capteur Passif Rhizotest = Capteur Actif

Fig. 5. Comparison of RHIZOtest ( $F_{RHIZ}$ ) and DGT ( $F_{DGT}$ ) Cu fluxes (n = 44). Symbols with a white cross stand for the four additional, strongly acidic soil samples.

#### Bioaccessibilité

Capacité d'un élément ou d'une molécule à être solubilisé par des liquides physiologiques pour être absorbé par la voie digestive. Pour les humains, le terme de bioaccessibilité orale, souvent utilisé, précise la voie d'exposition.

La méthode UBM ou BARGE (Unified Barge Method -BioAccessibility Research Group in Europe) simule la digestion dans l'estomac et l'intestin (phase gastrique ou gastro-intestinale)

=> Utilisation d'une solution gastrique ajoutée à une suspension de sol, dont le pH est ajusté à 1,2 par ajout d'HCl.

*Norme ISO 17924* 

### Les organismes eux-mêmes

- Accumulation dans des végétaux
- Accumulation dans les escargots
  - Voie cutanée (contact sol)
  - Voie trophique



Si la contamination est trop élevée, des effets négatifs sur la biomasse peuvent intervenir et fausser les résultats

#### Conclusion

- Quels sont les contaminants ?
- Quels sont les niveaux de contamination ? (quantification)
- Où sont localisés les métaux (localisation)?
- Quelles sont leurs formes chimiques (spéciation)?
- Sont-ils disponibles pour les organismes vivants ? (biodisponibilité)